

## Příbalová informace: informace pro uživatele

### Telzir 700 mg potahované tablety Fosamprenavirum

**Přečtěte si pozorně celou příbalovou informaci dříve, než začnete tento přípravek užívat, protože obsahuje pro Vás důležité údaje.**

- Ponechte si příbalovou informaci pro případ, že si ji budete potřebovat přečíst znovu.
- Máte-li jakékoli další otázky, zeptejte se svého lékaře nebo lékárníka.
- Tento přípravek byl předepsán výhradně Vám. Nedávejte jej žádné další osobě. Mohl by jí ublížit, a to i tehdy, má-li stejné známky onemocnění jako Vy.
- **Pokud se u Vás vyskytne kterýkoli z nežádoucích účinků, sdělte to svému lékaři nebo lékárníkovi. Stejně postupujte v případě jakýchkoli nežádoucích účinků, které nejsou uvedeny v této příbalové informaci. Viz bod 4.**

**Co naleznete v této příbalové informaci**

1. **Co je Telzir a k čemu se používá**
2. **Čemu musíte věnovat pozornost, než začnete Telzir užívat**
3. **Jak se Telzir užívá**
4. **Možné nežádoucí účinky**
5. **Jak Telzir uchovávat**
6. **Obsah balení a další informace**

#### 1. Co je Telzir a k čemu se používá

**Telzir se užívá k léčbě infekce HIV (virus lidské imunodeficiency).**

Telzir patří do skupiny léčiv nazývaných antiretrovirotika. Užívá se s nízkými dávkami jiného léčiva, ritonaviru, který zvyšuje hladinu přípravku Telzir v krvi. Telzir patří do skupiny antiretrovirových léčiv nazývaných *inhibitory proteázy*. Proteáza je enzym produkovaný virem HIV, který umožňuje množení viru v buňkách bílých krvinek (*CD4 buňky*) ve Vaší krvi. Telzir proteázu blokuje (brání jí v jejím účinku) a tím zastavuje množení viru HIV a infikování více CD4 buněk.

Telzir s nízkými dávkami ritonaviru je užíván v kombinaci s jinými antiretrovirovými léčivy („kombinovaná léčba“) k léčbě dospělých, dospívajících a dětí starších 6 let infikovaných virem lidské imunodeficiency HIV.

Virus HIV se může stát rezistentním na anti-HIV léčiva. Aby se tak nestalo a aby se Vaše nemoc nezhoršovala, je velmi důležité užívat všechny léky přesně podle doporučení.

Telzir nezabrání přenosu viru HIV. Infekce HIV se přenáší pohlavním stykem s osobou již nakaženou nebo krevní cestou infikovanou krví (např. jehlami sdílenými více osobami).

#### 2. Čemu musíte věnovat pozornost, než začnete Telzir užívat

**Telzir se užívá v kombinaci s nízkými dávkami ritonaviru a dalšími antiretrovirovými léčivy.**

Proto je důležité, abyste si pečlivě přečetl(a) také příbalové informace přiložené k těmto lékům. Máte-li jakékoli další otázky týkající se ritonaviru nebo jiných léků, které Vám byly předepsány, zeptejte se, prosím, svého lékaře nebo lékárníka.

**Neužívejte Telzir:**

- **jestliže jste alergický(á)** na fosamprenavir, amprenavir, nebo na kteroukoli další složku tohoto přípravku (uvedenou v bodě 6), nebo na ritonavir.
- **užíváte-li některý z těchto léků:**
  - alfuzosin (užívaný k léčbě obtíží s prostatou);

- astemizol nebo terfenadin (běžně užívané k léčbě **alergických** příznaků – tyto přípravky mohou být dostupné i bez lékařského předpisu);
- pimozid (užívaný k léčení **schizofrenie**);
- kvetiapin (užívaný k léčbě schizofrenie, bipolární poruchy a těžkých depresivních epizod);
- lurasidon (užívaný k léčbě **schizofrenie a bipolární poruchy**);
- cisaprid (užívaný k úlevě od určitých **žaludečních obtíží**);
- námelové deriváty (užívané k léčbě **bolestí hlavy**);
- rifampicin (užívaný k léčbě **tuberkulózy**);
- amiodaron, chinidin, flekainid a propafenon (užívané k léčbě **onemocnění srdce**);
- bepridil (užívaný k léčbě **vysokého krevního tlaku**);
- perorální midazolam nebo perorální triazolam (užívané k léčbě **úzkostí**);
- přípravky obsahující třezalku tečkovanou (*Hypericum perforatum*);
- lovastatin, simvastatin (užívané ke snížení hladiny **cholesterolu**);
- sildenafil, pokud jej užíváte k léčbě **plicní arteriální hypertenze** (onemocnění postihující cévy v plicích);
- paritaprevir (užívaný k léčbě infekce virem hepatitidy C).

→ **Informujte svého lékaře, pokud se Vás některá z těchto výše uvedených okolností týká.**

#### **Zvláštní opatření při použití přípravku Telzir je zapotřebí**

**Než začnete přípravek Telzir užívat, informujte svého lékaře nebo lékárníka, pokud:**

- **máte známou alergii na sulfonamidová léčiva.** Můžete mít rovněž alergii na Telzir.
- **trpíte onemocněním jater.** Lékař může snížit Vaši dávku přípravku Telzir a ritonaviru podle stupně poškození jater. V průběhu užívání přípravku Telzir budete pravidelně sledován(a). Pokud se Vaše onemocnění jater zhorší, může být nutné léčbu přípravkem Telzir přechodně nebo trvale ukončit. Pacienti s hepatitidou B nebo C, kteří užívají kombinovanou léčbu, mají zvýšené riziko vzniku těžkých jaterních nežádoucích účinků.
- **trpíte hemofilií.** Při užívání inhibitorů proteázy (jako např. Telzir) se může vyskytnout zvýšené krvácení. Příčina tohoto jevu není známa. Ke zvládnutí krvácení můžete potřebovat další faktor VIII.
- **máte cukrovku.** U některých pacientů užívajících antiretrovirová léčiva, včetně inhibitorů proteázy, bylo hlášeno zvýšení množství cukru v krvi a zhoršení „cukrovky“ (diabetes mellitus).
- užíváte jakékoli jiné přípravky, viz bod „Další léčivé přípravky a Telzir“.

→ **Informujte svého lékaře, pokud se Vás některá z těchto výše uvedených okolností týká.**

Užívání přípravku bude vyžadovat dodatečná vyšetření, včetně laboratorních vyšetření krve.

Před léčbou a v průběhu léčby Vám Váš lékař bude pravidelně kontrolovat hladinu cukru v krvi.

#### **Pozor na důležité příznaky**

U některých pacientů užívajících přípravky k léčbě HIV infekce vzniknou další onemocnění, která mohou být závažná.

Ta zahrnují:

- vzplanutí staré infekce;
- změnu tvaru Vašeho těla;
- problémy s kostmi.

Musíte být informován(a) o důležitých znamkách a příznacích, abyste sledoval(a), zda se u Vás během užívání přípravku Telzir neobjevují. **Prosím, přečtěte si informace „Další nežádoucí účinky kombinované léčby infekce HIV“ v bodě 4 této příbalové informace.** Máte-li nějaké dotazy ohledně této informace nebo potřebujete-li nějakou radu:

→ **Porad'te se se svým lékařem.**

#### **Může se u Vás vyskytnout kožní vyrážka**

V léčbě přípravkem Telzir můžete ale pokračovat. Vyrážku lze léčit antihistaminiky. Vzácně tato kožní vyrážka může mít těžký a závažný průběh (*Stevens-Johnsonův syndrom*). Pokud tato situace nastane, podávání přípravku Telzir musíte okamžitě ukončit a nesmíte již tento lék nikdy znovu užít.

## Ochrana jiných lidí

I když užíváte tento léčivý přípravek, stále můžete šířit HIV, ačkoli riziko je účinnou antiretrovirovou léčbou sníženo. Poradte se s lékařem o opatřeních potřebných k zabránění přenosu infekce na další osoby.

## Další léčivé přípravky a Telzir

**Informujte svého lékaře nebo lékárníka o všech lécích, které užíváte, které jste v nedávné době užíval(a)** - to se týká i rostlinných přípravků nebo jiných léků, které jsou dostupné bez lékařského předpisu.

Váš lékař rozhodne, zda tato léčiva jsou pro Vás v kombinaci s přípravky Telzir a ritonavir vhodná. Je to **velmi důležité**, protože Telzir nebo ritonavir mohou účinek těchto léčiv zesílit nebo zeslabit. To někdy může vést k závažným zdravotním stavům.

**Některá léčiva nesmíte s přípravkem Telzir užívat.** Zkontrolujte seznam těchto léčiv v bodě „Neužívejte Telzir“ na začátku odstavce 2 této příbalové informace.

## S kombinací Telzir/ritonavir se nedoporučuje užívat tyto léčivé přípravky:

- dávky ketokonazolu a itraconazolu vyšší než 200 mg denně (užívané k léčbě **plísňových infekcí**);
- dávky rifabutinu vyšší než 150 mg obden (**antibiotikum**);
- lidokain podávaný injekčně;
- halofantrin (užívaný k léčbě **malárie**);
- sildenafil, vardenafil nebo tadalafil (užívané k léčbě **erекtilní dysfunkce**);
- dávky atorvastatinu vyšší než 20 mg denně (užívané ke snížení hladiny **cholesterolu**);
- flutikason-propionát a podobné léčivé přípravky užívané k léčbě **bronchiálního astmatu**, pokud není podávání těchto přípravků nezbytné. V tomto případě je důležité pečlivé sledování.
- kombinace lopinaviru/ritonaviru (užívaná k léčbě **HIV infekcí**);
- raltegravir (užívaný k léčbě **HIV infekce**);
- simeprevir, daklatasvir (užívané k léčbě **infekce virem hepatitidy C**);
- maravirok (užívaný k léčbě **HIV infekce**).

## Při užívání následujících léčivých přípravků spolu s kombinací Telzir/ritonavir budete pečlivě sledován(a):

- atorvastatin až do dávky 20 mg denně (užívaný ke snížení hladiny **cholesterolu**);
- karbamazepin, fenobarbital, fenytoin (užívané k léčbě **epilepsie**);
- cyklosporin, rapamycin, takrolimus (užívané k utlumení **imunitního systému**);
- dolutegravir (užívaný k léčbě **infekce HIV**);
- desipramin, nortriptylin, paroxetin a podobné léčivé přípravky (užívané k léčbě **deprese**);
- warfarin a jiná léčiva, která **zabraňují srážení krve**;
- injekční midazolam (užívaný k léčbě úzkosti);
- klarithromycin, erythromycin (**antibiotika**);
- methadon (**náhrada heroinu**);
- dasatinib, nilotinib, ibrutinib, vinblastin a everolimus (užívané k léčbě **různých druhů zhoubných nádorů**).

## Dávku přípravku Telzir může být nutné změnit, pokud užíváte

- etravirin (přípravek určený k léčbě infekce virem HIV).

## Hormonální antikoncepce

Užívání přípravku Telzir a ritonaviru spolu s hormonální antikoncepcí může poškodit Vaše játra a může způsobit, že antikoncepce nebude účinná.

→ **Užijte náhradní nehormonální způsob ochrany, např. kondom.**

Nebyly provedeny žádné studie sledující podávání přípravku Telzir/ritonaviru spolu s jinou hormonální léčbou, např. substituční hormonální léčbou (HRT).

### **Těhotenství**

Pokud jste těhotná, domníváte se, že můžete být těhotná, nebo plánujete otěhotnět:

→ **Porad'te se se svým lékařem nebo lékárníkem dříve**, než začnete tento přípravek užívat.

### **Kojení**

**Ženy infikované virem HIV nesmějí kojít**, protože infekce HIV může být přenesena mateřským mlékem na dítě. Není známo, zda složky přípravku Telzir mohou také přecházet do mateřského mléka. Pokud již kojíte nebo uvažujete o tom, že začnete kojít:

→ **Porad'te se neprodleně se svým lékařem.**

### **Řízení dopravních prostředků a obsluha strojů**

Telzir u Vás může vyvolat závratě a jiné nežádoucí účinky, které sníží Vaši pozornost.

→ **Neříd'te dopravní prostředky ani neobsluhujte žádné přístroje nebo stroje**, pokud se necítíte dobře.

### **Zůstaňte v pravidelném kontaktu se svým lékařem**

Telzir pomáhá zlepšit Váš stav, ale HIV infekci neléčí. Aby nedošlo ke zhoršení Vašeho onemocnění, musíte přípravek užívat pravidelně každý den. Přesto může dojít k vývoji jiných infekcí a onemocnění spojených s HIV infekcí.

→ **Zůstaňte v kontaktu se svým lékařem a nepřestávejte přípravek Telzir užívat**, pokud lékař nerozhodne jinak.

### **Telzir obsahuje sodík**

Přípravek Telzir obsahuje méně než 1 mmol (23 mg) sodíku v jedné potahované tabletě, to znamená, že je v podstatě „bez sodíku“.

## **3. Jak se Telzir užívá**

**Vždy užívejte tento přípravek přesně podle pokynů svého lékaře nebo lékárníka.** Je důležité, abyste užil(a) **plnou** denní dávku přípravku Telzir a ritonaviru tak, jak Vám předepsal Váš lékař. **Neužívejte větší** než doporučenou dávku. Pokud si nejste jistý(á), porad'te se se svým lékařem nebo lékárníkem.

**Tablety polykejte vcelku a zapíjejte je vodou nebo jiným nápojem.** Tablety přípravku Telzir můžete užívat s jídlem i nalačno. Telzir je rovněž dostupný v tekuté formě (perorální suspenze), která je určena pacientům, kteří nejsou schopni tablety polykat. [Čtete příbalovou informaci přípravku Telzir perorální suspenze, abyste se informoval(a), zda přípravek užívat s jídlem nebo bez jídla].

### **Dospělí**

Doporučená dávka je **jedna 700mg tableta přípravku Telzir dvakrát denně** se 100 mg ritonaviru dvakrát denně.

### **Děti ve věku od 6 let a s hmotností alespoň 39 kg**

Děti mohou užívat dávku přípravku **Telzir** pro dospělé, tj. **jednu 700mg tabletu dvakrát denně** se 100 mg ritonaviru dvakrát denně, pokud jsou schopné tablety polykat celé.

### **Děti ve věku od 6 let a s hmotností menší než 39 kg**

Podávejte perorální suspenzi Telzir.

### **Dospělí s onemocněním jater**

Trpíte-li mírným jaterním onemocněním, podává se dávka **jedna tableta přípravku Telzir (700 mg) dvakrát denně** se 100 mg ritonaviru **pouze jednou denně**. Trpíte-li středně těžkým nebo těžkým jaterním onemocněním, dávka přípravku Telzir musí být snížena. Tato úprava dávky nemůže být provedena s tabletami přípravku Telzir. V tomto případě musíte užít přípravek Telzir perorální suspenze.

### **Jestliže jste užil(a) více přípravku Telzir, než jste měl(a)**

Jestliže jste užil(a) větší než předepsanou dávku přípravku Telzir:

→ **Ihned se porad'te se svým lékařem nebo lékárníkem.**

### **Jestliže jste zapomněl(a) užít Telzir**

Když zapomenete užít dávku přípravku Telzir, užijte ji, jakmile si vzpomenete, a pak pokračujte v užívání stejně jako předtím. **Nezdvojnásobujte následující dávku, abyste nahradil(a) vynechanou dávku.**

### **Bez doporučení lékaře přípravek Telzir nepřestávejte užívat**

Přípravek Telzir užívejte tak dlouho, jak Vám doporučil lékař. Přípravek nesmíte přestat užívat, aniž byste se předem poradil(a) se svým lékařem.

## **4. Možné nežádoucí účinky**

Během léčby HIV může dojít ke zvýšení tělesné hmotnosti a zvýšení hladin lipidů (tuků) a glukózy v krvi. To je částečně spojeno se zlepšením zdravotního stavu a životním stylem a v případě lipidů v krvi někdy se samotnou léčbou HIV. Váš lékař bude provádět vyšetření, aby tyto změny zjistil.

Podobně jako všechny léky může mít i tento přípravek nežádoucí účinky, které se ale nemusí vyskytnout u každého. Při léčbě infekce HIV nelze vždy říci, zda některé vyskytnuvší se nežádoucí účinky jsou způsobeny přípravkem Telzir, nebo jinými souběžně užívanými léky, nebo vlastním onemocněním HIV. Proto je velmi důležité, abyste **svého lékaře informoval(a) o jakýchkoli změnách svého zdravotního stavu.**

### **Velmi časté nežádoucí účinky**

Mohou se vyskytnout **u více než 1 z 10 pacientů:**

- průjem;
- zvýšení hladin *cholesterolu* (druh krevních tuků).

### **Časté nežádoucí účinky**

Mohou se vyskytnout **až u 1 z 10 pacientů:**

- zvýšení hladiny *triacylglycerolů* (druh krevních tuků).
- pocit nevolnosti nebo nevolnost (*nucení na zvracení nebo zvracení*), bolest břicha, řídká stolice;
- kožní vyrážky (zčervenání, otok nebo svědění) – pokud je kožní vyrážka závažná, musíte přestat přípravek užívat;
- bolest hlavy, závratě;
- pocit únavy;
- zvýšená hladina enzymů produkovaných játry, které se nazývají *transaminázy*, zvýšená hladina enzymu produkovaného slinivkou břišní, který se nazývá *lipáza*;
- brnění nebo snížená citlivost kolem rtů a úst.

### **Méně časté nežádoucí účinky**

Mohou se vyskytnout **až u 1 ze 100 pacientů:**

- otok obličeje, rtů a jazyka (*angioedém*).

### **Vzácné nežádoucí účinky**

Mohou se vyskytnout **až u 1 z 1 000 pacientů:**

- těžká nebo život ohrožující kožní reakce (*Stevens-Johnsonův syndrom*).

**Mohou se u Vás objevit svalové obtíže**

Byly hlášeny případy bolesti svalů, citlivosti svalů na dotyk nebo snížení svalové síly, zejména při antiretrovirové léčbě obsahující inhibitory proteázy a analogy nukleosidů. Ve vzácných případech byly tyto svalové poruchy závažné (*rhabdomyolýza*). Pozorujete-li jakékoli svalové obtíže:

→ **Sdělte to svému lékaři.**

#### **Hemofilik může více krvácet**

U pacientů s vrozenou zvýšenou krvácivostí, **hemofilii typu A nebo B**, bylo při užívání inhibitorů proteázy hlášeno zvýšené krvácení.

Kdyby se to stalo Vám:

→ **Neprodleně se porad'te se svým lékařem.**

#### **Vyskytnou-li se u Vás nežádoucí účinky**

**Pokud se u Vás vyskytne kterýkoli z nežádoucích účinků, sdělte to svému lékaři nebo lékárníkovi.** Stejně postupujte v případě jakýchkoli nežádoucích účinků, které nejsou uvedeny v této příbalové informaci.

#### **Další nežádoucí účinky kombinované léčby infekce HIV**

##### **Vzplanutí staré infekce**

Pacienti s pokročilou infekcí HIV (AIDS) mají oslabený imunitní systém a s větší pravděpodobností u nich dojde k rozvoji závažných infekcí (oportunní infekce). Když tito lidé zahájí léčbu, mohou pozorovat, že se u nich znovu objeví staré, skryté infekce vyvolávající známky a příznaky zánětu. Tyto příznaky jsou pravděpodobně způsobeny tím, že imunitní systém začíná být silnější, takže tělo začne s těmito infekcemi bojovat.

Kromě těchto oportunních infekcí může po zahájení užívání léků k léčbě infekce HIV dojít rovněž k rozvoji autoimunitních poruch (stavy, které vznikají, když vlastní imunitní systém napadne zdravou tkáň v těle). Autoimunitní poruchy se mohou objevit mnoho měsíců po zahájení léčby. Jestliže zaznamenáte jakékoli příznaky infekce nebo příznaky, jako je svalová slabost, slabost začínající v rukou a nohou a postupující směrem k trupu, bušení srdce, třes nebo hyperaktivita, prosím, informujte okamžitě svého lékaře, aby mohla být zahájena potřebná léčba.

#### **Pokud zpozorujete jakékoli příznaky infekce nebo známky zánětu, zatímco užíváte přípravek Telzir:**

→ **Neprodleně to sdělte svému lékaři. Neužívejte jiné přípravky k léčbě infekce bez porady s lékařem.**

#### **Můžete mít problém s Vašimi kostmi**

U některých pacientů se může při užívání kombinované HIV terapie vyvinout kostní onemocnění zvané *osteonekróza*. Při tomto onemocnění části kostní tkáně v důsledku snížení cévního zásobení odumírají.

Výše uvedené onemocnění se s vyšší pravděpodobností vyskytuje u pacientů, kteří:

- dlouhodobě užívají kombinovanou léčbu;
- současně užívají také protizánětlivé přípravky nazývané kortikosteroidy;
- užívají alkohol;
- mají velmi oslabený imunitní systém;
- jsou obézní.

#### **Dávejte pozor, zda se u Vás neobjevují následující příznaky:**

- **ztuhlost kloubů;**
- **bolesti kloubů** (zvláště kyčlí, kolen a ramen);
- **pohybové potíže.**

Pokud zpozorujete některé z těchto příznaků:

→ **Sdělte to svému lékaři.**

### Hlášení nežádoucích účinků

Pokud se u Vás vyskytne kterýkoli z nežádoucích účinků, sdělte to svému lékaři nebo lékárníkovi. Stejně postupujte v případě jakýchkoli nežádoucích účinků, které nejsou uvedeny v této příbalové informaci. Nežádoucí účinky můžete hlásit také přímo prostřednictvím národního systému hlášení nežádoucích účinků uvedeného v Dodatku V. Nahlášením nežádoucích účinků můžete přispět k získání více informací o bezpečnosti tohoto přípravku.

## 5. Jak Telzir uchovávat

Uchovávejte mimo dohled a dosah dětí.

Nepoužívejte tento přípravek po uplynutí doby použitelnosti uvedené na krabičce a lahvičce.

Telzir nevyžaduje žádné zvláštní podmínky uchovávání.

Nevyhazujte žádné léčivé přípravky do odpadních vod nebo domácího odpadu. Zeptejte se svého lékárníka, jak naložit s přípravky, které již nepoužíváte. Tato opatření pomáhají chránit životní prostředí.

## 6. Obsah balení a další informace

### Co přípravek Telzir obsahuje

- **Léčivou látkou je fosamprenavirum.** Jedna tableta obsahuje 700 mg fosamprenaviru ve formě vápenaté soli fosamprenaviru (což odpovídá přibližně 600 mg amprenaviru).
- Pomocné látky jsou: mikrokrystalická celulóza, sodná sůl kroskarmelosy, povidon (K30), magnesium-stearát, koloidní bezvodý oxid křemičitý, hypromelosa, oxid titaničitý (E171), triacetin, červený oxid železitý (E172).

### Jak přípravek Telzir vypadá a co obsahuje toto balení

Telzir je dodáván v plastových lahvičkách obsahujících 60 potahovaných tablet. Tablety jsou tvaru tobolky, bikonvexní, růžové a na jedné straně mají označení „GXLL7“.

Telzir je rovněž dostupný jako perorální suspenze pro ty pacienty, kteří nejsou schopni polykat tablety.

### Držitel rozhodnutí o registraci a výrobce

#### Výrobce

Glaxo Wellcome S.A.  
Avenida de Extremadura 3  
09400 Aranda de Duero Burgos  
Španělsko

#### Držitel rozhodnutí o registraci

ViiV Healthcare BV  
Van Asch van Wijckstraat 55H  
3811 LP Amersfoort  
Nizozemsko

Další informace o tomto přípravku získáte u místního zástupce držitele rozhodnutí o registraci.

#### België/Belgique/Belgien

ViiV Healthcare srl/bv  
Tél/Tel: + 32 (0) 10 85 65 00

#### Lietuva

GlaxoSmithKline Lietuva UAB  
Tel: + 370 5 264 90 00  
info.lt@gsk.com

**България**

ГлаксоСмитКлайн ЕООД  
Тел.: + 359 2 953 10 34

**Česká republika**

GlaxoSmithKline s.r.o.  
Tel: + 420 222 001 111  
cz.info@gsk.com

**Danmark**

GlaxoSmithKline Pharma A/S  
Tlf: + 45 36 35 91 00  
dk-info@gsk.com

**Deutschland**

ViiV Healthcare GmbH  
Tel.: + 49 (0)89 203 0038-10  
viiv.med.info@viivhealthcare.com

**Eesti**

GlaxoSmithKline Eesti OÜ  
Tel: + 372 6676 900  
estonia@gsk.com

**Ελλάδα**

GlaxoSmithKline  
Μονοπρόσωπη Α.Ε.Β.Ε.  
Τηλ: + 30 210 68 82 100

**España**

Laboratorios ViiV Healthcare, S.L.  
Tel: +34 900 923 501  
es-ci@viivhealthcare.com

**France**

ViiV Healthcare SAS  
Tél: + 33 (0)1 39 17 6969  
Infomed@viivhealthcare.com

**Hrvatska**

GlaxoSmithKline d.o.o.  
Tel: + 385 1 6051 999

**Ireland**

GlaxoSmithKline (Ireland) Limited  
Tel: + 353 (0)1 4955000

**Ísland**

Vistor hf.  
Sími: + 354 535 7000

**Luxembourg/Luxemburg**

ViiV Healthcare srl/bv  
Belgique/Belgien  
Tél/Tel: + 32 (0) 10 85 65 00

**Magyarország**

GlaxoSmithKline Kft.  
Tel.: + 36 1 225 5300

**Malta**

GlaxoSmithKline (Malta) Limited  
Tel: + 356 21 238131

**Nederland**

ViiV Healthcare BV  
Tel: + 31 (0) 33 2081199

**Norge**

GlaxoSmithKline AS  
Tlf: + 47 22 70 20 00

**Österreich**

GlaxoSmithKline Pharma GmbH  
Tel: + 43 (0)1 97075 0  
at.info@gsk.com

**Polska**

GSK Services Sp. z o.o.  
Tel.: + 48 (0)22 576 9000

**Portugal**

VIIIVHIV HEALTHCARE, UNIPessoal,  
LDA.  
Tel: + 351 21 094 08 01  
viiv.fi.pt@viivhealthcare.com

**România**

GlaxoSmithKline (GSK) S.R.L.  
Tel: + 4021 3028 208

**Slovenija**

GlaxoSmithKline d.o.o.  
Tel: + 386 (0)1 280 25 00  
medical.x.si@gsk.com

**Slovenská republika**

GlaxoSmithKline Slovakia s. r. o.  
Tel: + 421 (0)2 48 26 11 11  
recepacia.sk@gsk.com



**Italia**

ViiV Healthcare S.r.l.  
Tel: + 39 (0)45 7741600

**Κύπρος**

GlaxoSmithKline (Cyprus ) Ltd  
Τηλ: + 357 22 39 70 00  
gskcyprus@gsk.com

**Latvija**

GlaxoSmithKline Latvia SIA  
Tel: + 371 67312687  
lv-epasts@gsk.com

**Suomi/Finland**

GlaxoSmithKline Oy  
Puh/Tel: + 358 (0)10 30 30 30  
Finland.tuoteinfo@gsk.com

**Sverige**

GlaxoSmithKline AB  
Tel: + 46 (0)8 638 93 00  
info.produkt@gsk.com

**United Kingdom**

ViiV Healthcare UK Ltd  
Tel: + 44 (0)800 221441  
customercontactuk@gsk.com

**Tato příbalová informace byla naposledy revidována 01/2021**

Podrobné informace o tomto léčivém přípravku jsou k dispozici na webových stránkách Evropské agentury pro léčivé přípravky na adrese <http://www.ema.europa.eu>.