

Písomná informácia pre používateľa

CELSENTRI 20 mg/ml perorálny roztok maravirok

Pozorne si prečítajte celú písomnú informáciu predtým, ako začnete užívať tento liek, pretože obsahuje pre vás dôležité informácie.

- Túto písomnú informáciu si uschovajte. Možno bude potrebné, aby ste si ju znovu prečítali.
- Ak máte akékoľvek ďalšie otázky, obráťte sa na svojho lekára alebo lekárnika.
- Tento liek bol predpísaný iba vám. Nedávajte ho nikomu inému. Môže mu uškodiť, dokonca aj vtedy, ak má rovnaké prejavy ochorenia ako vy.
- Ak sa u vás vyskytne akýkoľvek vedľajší účinok, obráťte sa na svojho lekára alebo lekárnika. To sa týka aj akýchkoľvek vedľajších účinkov, ktoré nie sú uvedené v tejto písomnej informácii. Pozri časť 4.

V tejto písomnej informácii sa dozviete:

1. Čo je CELSENTRI a na čo sa používa
2. Čo potrebujete vedieť predtým, ako užijete CELSENTRI
3. Ako užívať CELSENTRI
4. Možné vedľajšie účinky
5. Ako uchovávať CELSENTRI
6. Obsah balenia a ďalšie informácie

1. Čo je CELSENTRI a na čo sa používa

CELSENTRI obsahuje liečivo nazývané maravirok. Maravirok patrí do skupiny liečiv nazývaných *antagonisty CCR5*. CELSENTRI účinkuje tak, že blokuje receptor nazývaný CCR5, pomocou ktorého HIV vstupuje do krvných buniek a infikuje ich.

CELSENTRI sa používa na liečbu infekcie spôsobenej vírusom ľudskej imunitnej nedostatočnosti typu 1 (HIV-1) u dospelých, dospelievajúcich a detí vo veku od 2 rokov a s telesnou hmotnosťou aspoň 10 kg.

CELSENTRI sa musí užívať v kombinácii s inými liekmi, ktoré sa tiež používajú na liečbu infekcie HIV. Všetky tieto lieky sa nazývajú *lieky proti HIV* alebo *antiretrovirotiká*.

CELSENTRI, ako súčasť kombinovanej liečby, znižuje množstvo vírusu v tele a udržiava ho na nízkej úrovni. Týmto pomáha telu zvyšovať počet CD4 buniek v krvi. CD4 bunky sú typom bielych krviniek, ktoré sú pre telo dôležité tým, že mu pomáhajú bojovať s infekciou.

2. Čo potrebujete vedieť predtým, ako užijete CELSENTRI

Neužívajte CELSENTRI

- ak ste vy alebo vaše dieťa (ak je pacientom) **alergickí** na maravirok alebo na ktorúkoľvek z ďalších zložiek CELSENTRI (*uvedených v časti 6*).

➔ Ak si myslíte, že sa to týka vás alebo vášho dieťaťa, **poradte sa so svojim lekárom.**

Upozornenia a opatrenia

Váš lekár vám alebo vášmu dieťaťu (ak je pacientom) musí odobrať vzorku krvi, aby overil, či je CELSENTRI pre vás alebo pre vaše dieťa vhodným liekom.

U niektorých ľudí, ktorí užívali CELSENTRI, vznikli závažné alergické reakcie alebo kožné reakcie (pozri aj „Závažné vedľajšie účinky“ v časti 4).

Predtým ako začnete užívať tento liek, presvedčte sa, že váš lekár vie, že vy alebo vaše dieťa máte alebo ste v minulosti mali ktorékoľvek z nasledujúceho:

- problémy s **pečeňou** vrátane chronickej **hepatitídy B** alebo **C**. CELSENTRI užíval iba obmedzený počet osôb s problémami s pečeňou. Môže byť potrebné pozorné sledovanie funkcie pečene (pozri aj „Problémy s pečeňou“ v časti 4).
 - **nízky krvný tlak** vrátane závratov pri rýchlom postavení sa alebo posadení sa a/alebo že užívate lieky na zníženie krvného tlaku. Závraty sú spôsobené náhlym poklesom krvného tlaku. Ak sa u vás vyskytnú, ľahnite si a zostaňte ležať, až kým sa nebudete cítiť lepšie. Ak sa chcete znovu postaviť, robte to čo najpomalšie.
 - **tuberkulózu (TB)** alebo závažné **mykotické (plesňové) infekcie**. CELSENTRI môže u vás alebo u vášho dieťaťa potenciálne zvýšiť riziko vzniku infekcií.
 - problémy s **obličkami**. Toto je zvlášť dôležité, ak vy alebo vaše dieťa užívate aj niektoré ďalšie lieky (pozri aj „Iné lieky a CELSENTRI“ nižšie v časti 2).
 - **problémy so srdcom alebo s krvným obehom**. CELSENTRI užíval iba obmedzený počet osôb so závažnými problémami so srdcom alebo s krvným obehom.
- ➔ Ak si myslíte, že sa vás alebo vášho dieťaťa a ktorékoľvek z uvedeného týka, **povedzte to svojmu lekárovi** pred začatím liečby.

Zdravotné ťažkosti, na ktoré si musíte dávať pozor

U niektorých ľudí, ktorí užívajú lieky proti infekcii HIV, vzniknú ďalšie zdravotné ťažkosti, ktoré môžu byť závažné. Medzi ne patria:

- príznaky infekcie a zápalu,
- bolesť kĺbov, stuhnutosť kĺbov a problémy s kosťami.

Musíte poznať významné prejavy a príznaky, aby ste si na ne mohli dávať pozor počas užívania CELSENTRI.

➔ **Prečítajte si informáciu „Ďalšie možné vedľajšie účinky kombinovanej liečby infekcie HIV“ v časti 4 tejto písomnej informácie.**

Chráňte iných ľudí

Infekcia HIV sa prenáša pohlavným stykom s osobou nakazenou touto infekciou alebo sa prenáša nakazenou krvou (napríklad pri použití rovnakých ihl). Infekciu HIV môžete vy alebo vaše dieťa preniesť napriek tomu, že užívate tento liek, hoci účinná liečba toto riziko znižuje.

➔ Poradte sa so svojím lekárom o tom, ako zabrániť nakazeniu iných ľudí.

Staršie osoby

CELSENTRI užíval iba obmedzený počet osôb vo veku 65 rokov alebo starších. Ak patríte do tejto vekovej skupiny, poradte sa so svojím lekárom, či môžete užívať CELSENTRI.

Deti

Použitie CELSENTRI sa neskúmalo u detí mladších ako 2 roky alebo s telesnou hmotnosťou nižšou ako 10 kg. Z toho dôvodu sa CELSENTRI neodporúča pre deti mladšie ako 2 roky alebo s telesnou hmotnosťou nižšou ako 10 kg.

Iné lieky a CELSENTRI

Ak vy alebo vaše dieťa teraz užívate alebo ste v poslednom čase užívali, či práve budete užívať ďalšie lieky, **povedzte to svojmu lekárovi alebo lekárnikovi.**

Ak počas užívania CELSENTRI vy alebo vaše dieťa začnete užívať nový liek, povedzte to svojmu lekárovi alebo lekárnikovi.

Lieky, ktoré obsahujú **Pubovník bodkovaný** (*Hypericum perforatum*), pravdepodobne bránia správne účinkovaniu CELSENTRI. **Počas liečby liekom CELSENTRI ich neužívajte.**

Niektoré lieky môžu zmeniť množstvo CELSENTRI v tele, keď sa užívajú v rovnakom čase ako CELSENTRI. Medzi ne patria:

- iné lieky na liečbu infekcie **HIV** alebo infekcie spôsobenej vírusom **hepatitídy C** (napríklad . atazanavir, kobicistat, darunavir, efavirenz, etravirín, fosamprenavir, indinavir, lopinavir, nelfinavir, ritonavir, sachinavir, boceprevir, telaprevir)
 - **antibiotiká** (klaritromycín, telitromycín, rifampicín, rifabutín)
 - lieky proti **plesňovým infekciám** (ketokonazol, itrakonazol, flukonazol)
 - **antikonzulzíva** (čo sú lieky na liečbu epilepsie alebo záchvatov kŕčov, napríklad karbamazepín, fenytoín, fenobarbital).
- ➔ Ak vy alebo vaše dieťa užívate ktorýkoľvek z týchto liekov, **povedzte to svojmu lekárovi.** Váš lekár tak bude môcť predpísať správnu dávku CELSENTRI.

Tehotenstvo

Ak ste tehotná, ak si myslíte, že ste tehotná alebo ak plánujete otehotnieť:

➔ **porad'te sa so svojím lekárom** o rizikách a prínosoch užívania CELSENTRI.

Dojčenie

Ženy, ktoré sú HIV-pozitívne, nesmú dojčiť, pretože infekcia HIV sa môže cez materské mlieko preniesť na dieťa.

Nie je známe, či zložky obsiahnuté v CELSENTRI môžu prejsť do materského mlieka. Ak dojčíte alebo ak uvažujete o dojčení:

➔ bezodkladne sa **porozprávajte so svojím lekárom.**

Vedenie vozidiel a obsluha strojov

CELSENTRI u vás môže vyvolať závraty.

➔ **Neved'te vozidlá, nejazdite na bicykli, nepoužívajte nástroje ani neobsluhujte stroje**, pokiaľ si nie ste istý, že na vás takto nepôsobí.

3. Ako užívať CELSENTRI

Vždy užívajte alebo podávajte tento liek presne tak, ako vám povedal váš lekár. Ak si nie ste ničím istý, overte si to u svojho lekára alebo lekárnika.

Váš lekár vám poradí, či je lepšie užívať perorálny roztok CELSENTRI, ak vy alebo vaše dieťa nedokážete prehltnúť tablety.

Aké množstvo užívať

Dospelí

Odporúčaná dávka CELSENTRI je buď **150 mg (7,5 ml)**, **300 mg (15 ml)**, alebo **600 mg (30 ml)** **dvakrát denne** v závislosti od iných liekov, ktoré užívate v rovnakom čase. Vždy užívajte dávku, ktorú vám odporučil váš lekár.

Osoby s problémami s obličkami

Ak máte problémy s obličkami, váš lekár vám môže upraviť dávku.

→ Ak sa vás to týka, **porad'te sa so svojim lekárom.**

Dospievajúci a deti vo veku od 2 rokov a s telesnou hmotnosťou aspoň 10 kg

Váš lekár určí správnu dávku CELSENTRI v závislosti od telesnej hmotnosti a od iných liekov užívaných v rovnakom čase.

Pozrite si obrázok a pokyny na konci tejto časti, aby ste vedeli, ako odmerať a užiť (alebo podať) dávku lieku.

CELSENTRI sa môže užívať s jedlom alebo nalačno. CELSENTRI sa vždy musí užívať ústami.

CELSENTRI sa musí užívať v kombinácii s inými liekmi na liečbu infekcie HIV. Odporúčania na užívanie týchto liekov si prečítajte v príslušných písomných informáciách pre používateľov.

Ak užijete alebo podáte viac CELSENTRI, ako máte

Ak náhodou užijete alebo podáte priveľké množstvo CELSENTRI:

→ **ihneď sa obráťte na svojho lekára alebo choďte do najbližšej nemocnice.**

Ak zabudnete užiť alebo podať CELSENTRI

Ak vy alebo vaše dieťa vynecháte dávku CELSENTRI, užite alebo podajte túto zabudnutú dávku čo najskôr a potom pokračujte užitím alebo podaním ďalšej dávky vo zvyčajnom čase.

Ak sa však blíži čas užitia alebo podania ďalšej dávky, zabudnutú dávku vynechajte. Počkajte do užitia alebo podania ďalšej dávky vo zvyčajnom čase.

Neužívajte alebo nepodávajte dvojnásobnú dávku, aby ste nahradili vynechanú dávku.

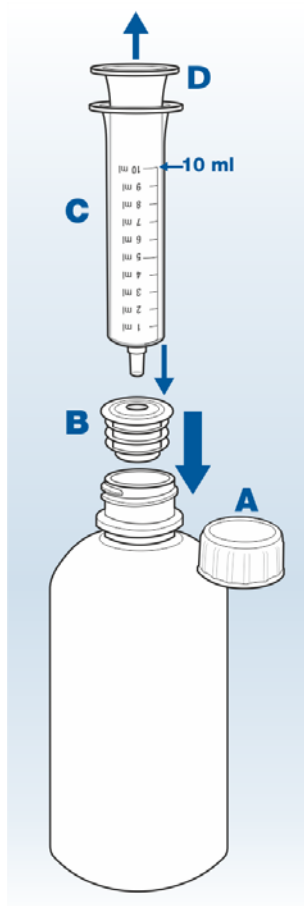
Ak vy alebo vaše dieťa prestanete užívať CELSENTRI

Pokračujte v užívaní CELSENTRI, pokiaľ vám váš lekár nepovie, aby ste liečbu ukončili.

Je dôležité, aby ste vaše lieky užívali v správnom čase každý deň, keďže to zaisťuje, aby sa infekcia HIV vo vašom tele nezhoršovala. Preto je dôležité, aby ste vy alebo vaše dieťa pokračovali v správnom užívaní CELSENTRI tak, ako je to uvedené vyššie, pokiaľ vám váš lekár nepovie, aby ste liečbu ukončili.

Ak máte akékoľvek ďalšie otázky týkajúce sa použitia tohto lieku, opýtajte sa svojho lekára alebo lekárnik.

Ako odmerať dávku a užiť liek



Použite perorálny aplikátor, ktorý je priložený v balení na presné odmeranie dávky.

1. **Snímte uzáver z fľašky (A)**. Odložte ho na bezpečné miesto.
2. Fľašku pevne držte. **Vtlačte plastový adaptér(B) do hrdla fľašky** tak, aby bol úplne zasunutý.
3. Pevne **zasuňte aplikátor (C)** do adaptéra.
4. Fľašku prevráťte hore dnom.
5. **Ťahajte piest aplikátora (D)**, pokým aplikátor nebude obsahovať prvú časť vašej celej dávky.
6. Prevráťte fľašku dolu dnom. **Vytiahnite aplikátor** z adaptéra.
7. **Vložte si aplikátor do úst (alebo do úst vášho dieťaťa)** tak, že hrot aplikátora umiestnite oproti vnútornej strane líca. **Piest stláčajte pomaly**, aby bol čas na prehĺtanie. **Nestláčajte príliš prudko** a nevystreknite tekutinu do zadnej časti hrdla, lebo by to mohlo spôsobiť dusenie.
8. **Opakujte kroky 3 až 7** rovnakým spôsobom, až kým nebude užitá celá dávka. Napríklad, ak je dávka 15 ml, je potrebné užiť jeden a pol aplikátora naplneného liekom.
9. Aplikátor **vyberte z úst** a dôkladne ho **umyte** v čistej vode hneď po užití celej dávky. Pred opätovným použitím ho nechajte úplne vyschnúť.
10. **Fľašku pevne uzatvorte** uzáverom a adaptér v nej ponechajte.

Všetok nepoužitý perorálny roztok zlikvidujte po 60 dňoch od prvého otvorenia fľašky.

4. Možné vedľajšie účinky

Tak ako všetky lieky, aj tento liek môže spôsobovať vedľajšie účinky, hoci sa neprejavajú u každého. Informujte svojho lekára, ak si všimnete na svojom zdravotnom stave alebo na zdravotnom stave vášho dieťaťa čokoľvek nezvyčajné.

Závažné vedľajšie účinky – ihneď vyhľadajte lekársku pomoc

Závažné alergické alebo kožné reakcie

U niektorých ľudí, ktorí užívali CELSENTRI, vznikli závažné a život ohrozujúce kožné reakcie a alergické reakcie. Tieto reakcie sú zriedkavé a môžu postihovať menej ako 1 z 1 000 osôb, ktoré užívajú CELSENTRI.

Ak sa u vás počas užívania CELSENTRI vyskytne ktorýkoľvek z nasledujúcich príznakov:

- opuch tváre, pier alebo jazyka
- ťažkosti s dýchaním
- rozsiahla kožná vyrážka
- horúčka (vysoká teplota)
- pľuzgiere alebo olupovanie kože, najmä v okolí úst, nosa, očí a pohlavných orgánov

➔ **ihneď vyhľadajte lekársku pomoc. Prestaňte užívať CELSENTRI.**

Problémy s pečeňou

Sú zriedkavé a môžu postihovať menej ako 1 z 1 000 osôb, ktoré užívajú CELSENTRI.

Medzi ich prejavy patria:

- strata chuti do jedla
- pocit na vracanie alebo vracanie
- ožltnutie kože alebo očí
- kožná vyrážka alebo svrbenie
- pocit silnej únavy
- bolesť brucha alebo citlivosť brucha na dotyk
- tmavý moč
- ospalosť alebo zmätenosť
- horúčka (vysoká teplota).

➔ Ak sa u vás vyskytnú uvedené príznaky, **ihneď sa obráťte na lekára. CELSENTRI prestaňte užívať.**

Ďalšie vedľajšie účinky

Časté vedľajšie účinky

Môžu postihovať **menej ako 1 z 10 osôb**:

- hnačka, pocit na vracanie, bolesť žalúdka, plynatosť (*flatulencia*)
- nechutenstvo
- bolesť hlavy, problémy so spánkom, depresia
- vyrážka (*pozri aj „Závažné alergické alebo kožné reakcie“ vyššie v časti 4*)
- pocit slabosti alebo nedostatku energie, málokrvnosť (prejavená vo výsledku krvných testov)
- zvýšenie hodnôt pečeňových enzýmov (prejavené vo výsledkoch krvných testov), ktoré môže byť príznakom problémov s pečeňou (*pozri aj „Problémy s pečeňou“ vyššie v časti 4*).

Menej časté vedľajšie účinky

Môžu postihovať **menej ako 1 zo 100 osôb**:

- infekcia pľúc
- hubová infekcia pažeráka (*ezofágu*)
- záchvaty kŕčov (epileptické záchvaty)
- závraty, mdloby alebo pocit točenia pri postavení sa
- zlyhanie obličiek, prítomnosť bielkoviny v moči
- zvýšenie množstva látky nazývanej kreatínfosfokináza (CPK) (prejavené vo výsledkoch krvných testov), čo je príznakom zápalu alebo poškodenia svalov.

Zriedkavé vedľajšie účinky

Môžu postihovať **menej ako 1 z 1 000 osôb**:

- bolesť na hrudníku (spôsobená zníženým prívodom krvi do srdca)
- úbytok svalovej hmoty
- niektoré typy rakoviny, napríklad rakovina pažeráka (*ezofágu*) a žlčovodu
- pokles počtu krviniek (prejavený vo výsledkoch krvných testov).

Ďalšie možné vedľajšie účinky kombinovanej liečby infekcie HIV

U ľudí, u ktorých je infekcia HIV liečená kombinovanou liečbou, sa môžu vyskytnúť ďalšie vedľajšie účinky.

Príznaky infekcie a zápalu

Ľudia s pokročilou infekciou HIV (AIDS) majú oslabený imunitný systém a sú náchylnejší na vznik závažných infekcií (*oportúnnych infekcií*). Po začatí liečby imunitný systém zosilnie, a tak telo začne bojovať s infekciami.

Môžu sa objaviť **príznaky infekcie a zápalu**, ktoré sú spôsobené:

- buď znovuvzplanutím predchádzajúcich, skrytých infekcií, s ktorými telo bojuje,
- alebo tým, že imunitný systém napáda zdravé telesné tkanivá (*autoimunitné poruchy*).

Príznaky autoimunitných porúch sa môžu objaviť mnoho mesiacov po tom, ako začnete užívať liek na liečbu infekcie HIV. Príznaky môžu zahŕňať:

- svalovú slabosť
- slabosť začínajúcu sa v rukách a nohách a postupujúcu smerom k trupu
- palpitácie (rýchly alebo nepravidelný tlkot srdca) alebo tremor (chvenie rúk)
- hyperaktivitu (nadmerný nepokoj alebo nadmernú pohyblivosť).

Ak sa u vás vyskytnú akékoľvek príznaky infekcie alebo ak spozorujete ktorýkoľvek z príznakov uvedených vyššie:

➔ **ihneď to povedzte svojmu lekárovi.** Neužívajte iné lieky proti infekcii, pokiaľ vám to váš lekár neodporučí.

Bolesť kĺbov, stuhnutosť kĺbov a problémy s kosťami

U niektorých ľudí, u ktorých je infekcia HIV liečená kombinovanou liečbou, vznikne ochorenie nazývané *osteonekróza*. Pri tomto ochorení dochádza k odumretiu častí kostného tkaniva následkom zníženého prítoku krvi do kosti.

Nie je známe, ako často sa toto ochorenie vyskytuje. Môžete byť náchylnejší na vznik tohto ochorenia:

- ak ste dlhodobo liečený kombinovanou liečbou
- ak užívate aj protizápalové lieky nazývané kortikosteroidy
- ak požívate alkohol
- ak je váš imunitný systém veľmi oslabený
- ak máte nadváhu.

Medzi príznaky, na ktoré si treba dávať pozor, patria:

- stuhnutosť kĺbov
- bolesti kĺbov (hlavne v bedrách, kolene alebo ramene)
- ťažkosti s pohybom.

Ak sa u vás vyskytne ktorýkoľvek z týchto príznakov:

➔ **povedzte to svojmu lekárovi.**

Hlásenie vedľajších účinkov

Ak sa u vás vyskytne akýkoľvek vedľajší účinok, obráťte sa na svojho lekára alebo lekárnik. To sa týka aj akýchkoľvek vedľajších účinkov, ktoré nie sú uvedené v tejto písomnej informácii. Vedľajšie účinky môžete hlásiť aj priamo na Štátny ústav pre kontrolu liečiv, Sekcia klinického skúšania liekov a farmakovigilancie, Kvetná ul. 11, SK-825 08 Bratislava 26, Tel: + 421 2 507 01 206, Fax: + 421 2 507 01 237, e-mail: neziaduce.ucinky@sukl.sk. Tlačivo na hlásenie nežiaduceho účinku je na webovej stránke www.sukl.sk v časti Lieky/Bezpečnosť liečiv. Formulár na elektronické podávanie hlásení: <https://portal.sukl.sk/eskadra/>. Hlásením vedľajších účinkov môžete prispieť k získaniu ďalších informácií o bezpečnosti tohto lieku.

5. Ako uchovávať CELSENTRI

Tento liek uchováajte mimo dohľadu a dosahu detí.

Neužívajte CELSENTRI po dátume expirácie, ktorý je uvedený na označení fľašky a na škatuľke. Dátum expirácie sa vzťahuje na posledný deň v danom mesiaci.

Uchováajte pri teplote do 30 °C.

Zlikvidujte po 60 dňoch od prvého otvorenia. Na vyhradené miesto na škatuľke napíšte dátum, kedy sa má perorálny roztok zlikvidovať. Dátum sa má napísať ihneď po otvorení fľašky na prvé užitie lieku.

Nelikvidujte lieky odpadovou vodou alebo domovým odpadom. Nepoužitý liek vráťte do lekárne. Tieto opatrenia pomôžu chrániť životné prostredie.

6. Obsah balenia a ďalšie informácie

Čo CELSENTRI obsahuje

- Liečivo v perorálnom roztoku CELSENTRI je 20 mg maraviroku v každom ml roztoku.
- Ďalšie zložky sú: kyselina citrónová (bezvodá), dihydrát natriumcitrátu, sacharóza, natriumbenzoát, jahodová príchuť (501440T), čistená voda.

Ako vyzerá CELSENTRI a obsah balenia

Perorálny roztok CELSENTRI sa dodáva v škatuľke obsahujúcej fľašku z polyetylénu s vysokou hustotou, s detským bezpečnostným uzáverom. Roztok je bezfarebný a má jahodovú príchuť. Fľaška obsahuje 230 ml roztoku maraviroku (20 mg/ml). Balenie obsahuje perorálny aplikátor a adaptér na fľašku, ktorý sa má pred použitím zatlačiť do fľašky.

Držiteľ rozhodnutia o registrácii

ViiV Healthcare BV, Huis ter Heideweg 62, 3705 LZ Zeist, Holandsko.

Výrobca

Pfizer Service Company, Hoge Wei 10, B 1930 Zaventem, Belgicko.

Ak potrebujete akúkoľvek informáciu o tomto lieku, kontaktujte miestneho zástupcu držiteľa rozhodnutia o registrácii:

België/Belgique/Belgien

ViiV Healthcare sprl/bvba
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

Luxembourg/Luxemburg

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

Česká republika

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

Magyarország

GlaxoSmithKline Kft.
Tel.: + 36 1 225 5300

Danmark

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

Malta

GlaxoSmithKline Malta
Tel: + 356 21 238131

Deutschland

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

Nederland

ViiV Healthcare BV
Tel: + 31 (0)30 6986060
contact-nl@viiivhealthcare.com

Eesti

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

Norge

GlaxoSmithKline AS
Tlf: + 47 22 70 20 00

Ελλάδα

GlaxoSmithKline A.E.B.E.
Τηλ: + 30 210 68 82 100

Österreich

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

España

Laboratorios ViiV Healthcare, S.L.
Tel: + 34 902 051 260
es-ci@viiivhealthcare.com

Polska

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

France

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

Portugal

VIIIV HIV HEALTHCARE, UNIPessoal, LDA.
Tel: + 351 21 094 08 01
viiiv.fi.pt@viiivhealthcare.com

Hrvatska

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

România

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

Ireland

GlaxoSmithKline (Ireland) Limited

Slovenija

GlaxoSmithKline d.o.o.

Tel: + 353 (0)1 4955000

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

Ísland

Vistor hf.
Sími: + 354 535 7000

Slovenská republika

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

Italia

ViiV Healthcare S.r.l.
Tel: + 39 (0)45 9212611

Suomi/Finland

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

Κύπρος

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

Sverige

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

Latvija

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

United Kingdom

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

Táto písomná informácia bola naposledy aktualizovaná v 10/2018.

Podrobné informácie o tomto lieku sú dostupné na internetovej stránke Európskej agentúry pre lieky
<http://www.ema.europa.eu/>.