

## Betegtájékoztató: Információk a felhasználó számára

### CELSENTRI 20 mg/ml belsőleges oldat maravirok

**Mielőtt elkezdi szedni ezt a gyógyszert, olvassa el figyelmesen az alábbi betegtájékoztatót, mert az Ön számára fontos információkat tartalmaz.**

- Tartsa meg a betegtájékoztatót, mert a benne szereplő információkra a későbbiekben is szüksége lehet.
- További kérdéseivel forduljon kezelőorvosához vagy gyógyszerészéhez.
- Ezt a gyógyszert az orvos kizárólag Önnek írta fel. Ne adja át a készítményt másnak, mert számára ártalmas lehet még abban az esetben is, ha a betegsége tünetei az Önéhez hasonlóak.
- Ha Önnél bármilyen mellékhatás jelentkezik, tájékoztassa erről kezelőorvosát vagy gyógyszerészét. Ez a betegtájékoztatóban fel nem sorolt bármilyen lehetséges mellékhatásra is vonatkozik. Lásd 4. pont.

#### A betegtájékoztató tartalma:

1. Milyen típusú gyógyszer a CELSENTRI és milyen betegségek esetén alkalmazható?
2. Tudnivalók a CELSENTRI szedése előtt
3. Hogyan kell szedni a CELSENTRI-t?
4. Lehetséges mellékhatások
5. Hogyan kell a CELSENTRI-t tárolni?
6. A csomagolás tartalma és egyéb információk

#### 1. Milyen típusú gyógyszer a CELSENTRI és milyen betegségek esetén alkalmazható?

A CELSENTRI egy maravirok nevű gyógyszert tartalmaz. A maravirok az úgynevezett *CCR5 antagonist*a gyógyszerek csoportjába tartozik. A CELSENTRI blokkolja a CCR5 nevű receptorokat, amelyeket a HIV vírus arra használ, hogy bejusson az Ön vérésejtjeibe, és megfertőzze azokat.

**A CELSENTRI-t a humán immunhiány vírus 1-es típusa (HIV-1) által okozott fertőzés kezelésére alkalmazzák felnőtteknél, serdülőknél és 2 éves vagy annál idősebb, legalább 10 kg testtömegű gyermekeknél.**

A CELSENTRI-t a HIV-fertőzés kezelésére használt más gyógyszerekkel kombinációban kell szedni. Ezeket a gyógyszereket *HIV-ellenes* vagy *antiretrovirális gyógyszereknek* hívják.

A CELSENTRI, kombinációs kezelés részeként, csökkenti és alacsony szinten tartja az Ön szervezetében lévő vírusok mennyiségét. Ez segít az Ön szervezetének megnövelni a vérben lévő CD4-sejtek számát. A CD4-sejtek egyfajta fehérvérsejt típusok, amelyek azért fontosak, mert segítenek az Ön szervezetének a fertőzés elleni küzdelemben.

#### 2. Tudnivalók a CELSENTRI szedése előtt

**Ne szedje a CELSENTRI-t:**

- ha Ön (vagy gyermeke, ha Ő a beteg) **allergiás** a maravirokra vagy a CELSENTRI (6. pontban felsorolt) egyéb összetevőjére.

➔ **Beszéljen kezelőorvosával**, ha úgy gondolja, hogy ez érvényes Önre vagy gyermekére.

## Figyelmeztetések és óvintézkedések

Kezelőorvosának vért kell vennie Öntől, hogy megállapítsa, a CELSENTRI megfelelő kezelés-e az Ön (vagy gyermeke, ha Ő a beteg) számára.

Néhány CELSENTRI-t szedő betegnél súlyos allergiás reakciók vagy bőrreakciók alakultak ki *(lásd még a „Súlyos mellékhatások – azonnal forduljon orvoshoz” részben a 4. pontban)*.

Mielőtt ezt a gyógyszert elkezdené szedni, feltétlenül tájékoztassa kezelőorvosát, ha az alábbiak közül bármelyik állapot fennáll vagy a múltban előfordult Önnél (vagy gyermekénél):

- **májbetegségek**, beleértve a krónikus **hepatitisz B** vagy **C** fertőzést is. Csak kevés májbetegségben szenvedő beteg szedett CELSENTRI-t. A májfunkciójának szoros ellenőrzésére lehet szükség *(lásd még a „Májbetegségek” című részt a 4. pontban)*.
  - **alacsony vérnyomás**, beleértve a hirtelen felálláskor vagy felüléskor jelentkező szédülést, vagy ha bármilyen vérnyomáscsökkentő gyógyszert szed. Ezt a hirtelen vérnyomásesés okozza. Ha ez történik, Ön (vagy gyermeke) fekdőjön le, amíg jobban nem érzi magát. Amikor felkel, a lehető leglassabban tegye.
  - **tuberkulózis (TBC, gümőkór)** vagy súlyos **gombás fertőzés**. A CELSENTRI megnövelheti fertőzések megjelenésének kockázatát Önnél.
  - **vesebetegségek**. Ez különösen fontos, ha bizonyos egyéb gyógyszereket is szed *(lásd lejjebb az „Egyéb gyógyszerek és a CELSENTRI” részt a 2. pontban)*.
  - **szív és érrendszeri betegségek**. Csak kevés súlyos szív és érrendszeri betegségben szenvedő beteg szedett CELSENTRI-t.
- ➔ **Közölje kezelőorvosával** a kezelés megkezdése előtt, ha úgy gondolja, hogy a fentiek bármelyike érvényes lehet Önre (vagy gyermekére).

### Állapotok, melyekre figyelnie kell

Néhány betegnél, akik HIV-fertőzés kezelésére szolgáló gyógyszert szednek, egyéb – akár súlyos – állapotok is kialakulhatnak. Ezek közé tartoznak:

- fertőzésre és gyulladásra utaló tünetek,
- ízületi fájdalom, -merevség és csontrendszeri problémák.

Önnek ismernie kell a fontos panaszokat és tüneteket, amelyekre figyelnie kell a CELSENTRI szedése alatt.

- ➔ **Olvassa el „A kombinált HIV-kezelés egyéb lehetséges mellékhatásai” részt jelen betegtájékoztató 4. pontjában.**

### Mások védelme

A HIV-fertőzés fertőzött személlyel történő szexuális érintkezés, vagy fertőzött vér átvitele útján terjed (például másokkal közösen használt injekciós tű által). E gyógyszer szedése ellenére Ön (vagy gyermeke) továbbra is terjesztheti a HIV-fertőzést, habár hatásos kezelés ennek kockázatát csökkenti.

- ➔ Beszélje meg kezelőorvosával, hogy hogyan kerülhető el mások megfertőzése.

### Időskorúak

A CELSENTRI-t csak kevés 65 éves vagy ennél idősebb beteg szedett. Ha Ön ehhez a korcsoportoz tartozik, beszélje meg kezelőorvosával, hogy szedheti-e a CELSENTRI-t.

### Gyermekek

A CELSENTRI alkalmazását nem vizsgálták 2 évesnél fiatalabb vagy 10 kg-nál kisebb testtömegű gyermekeknél. Ezért a CELSENTRI adása nem javasolt 2 évesnél fiatalabb vagy 10 kg-nál kisebb testtömegű gyermekeknek.

## Egyéb gyógyszerek és a CELSENTRI

**Feltétlenül tájékoztassa kezelőorvosát vagy gyógyszerészét az Ön (vagy gyermeke) által jelenleg vagy nemrégiben szedett, valamint szedni tervezett egyéb gyógyszereiről.**

Tájékoztassa kezelőorvosát vagy gyógyszerészét arról, ha Ön (vagy gyermeke) új gyógyszert kezd el szedni a CELSENTRI szedése alatt.

**Orbánfü** (*Hypericum perforatum*) tartalmú gyógyszerek valószínűleg gátolják a CELSENTRI hatását. **Nem javasolt ilyen készítményt szedni, mialatt szedi a CELSENTRI-t.**

Néhány gyógyszer CELSENTRI-vel történő egyidejű szedése megváltoztathatja a CELSENTRI mennyiségét a szervezetben. Ilyen gyógyszerek többek között:

- a **HIV** fertőzés vagy **hepatitisz C** fertőzés kezelésére szolgáló egyéb gyógyszerek (pl. atazanavir, kobicisztát, darunavir, efavirenz, etravirin, fozamprenavir, indinavir, lopinavir, nelfinavir, ritonavir, szakvinavir, boceprevir, telaprevir),
- **antibiotikumok** (klaritromicin, telitromicin, rifampicin, rifabutin),
- **gombaellenes** gyógyszerek (ketokonazol, itrakonazol, flukonazol),
- **görcsgátló** gyógyszerek (karbamazepin, fenitoin, feonbarbitál).

➔ **Közölje kezelőorvosával**, ha Ön (vagy gyermeke) ezen gyógyszerek bármelyikét szedi. Így kezelőorvosa az Ön számára megfelelő dózisu CELSENTRI-t tud majd felírni.

## Terhesség

Ha Ön terhes, ha teherbe esik vagy gyermeket szeretne:

➔ **Beszéljen kezelőorvosával** a CELSENTRI szedésének kockázatairól és előnyeiről.

## Szoptatás

**A HIV-pozitív nőknek nem szabad szoptatniuk**, mert a HIV-fertőzés az anyatejen keresztül áterjedhet a csecsemőre.

Nem ismert, hogy a CELSENTRI hatóanyagai kiválasztódhatnak-e az anyatejbe. Amennyiben Ön szoptat vagy tervezi, hogy szoptasson:

➔ Haladéktalanul **beszéljen kezelőorvosával**.

**A készítmény hatásai a gépjárművezetéshez és a gépek kezeléséhez szükséges képességekre**

A CELSENTRI-től szédülhet.

➔ **Ne vezessen gépjárművet, ne kerékpározzon és szerszámokkal vagy gépekkel se végezzen munkát**, kivéve ha biztos benne, hogy Önnél ez nem áll fenn.

## 3. Hogyan kell szedni a CELSENTRI-t?

A gyógyszert mindig a kezelőorvosa által elmondottaknak megfelelően szedje vagy adja be. Amennyiben nem biztos ebben, kérdezze meg kezelőorvosát vagy gyógyszerészét.

A kezelőorvosa tanácsot fog adni, hogy megfelelőbb-e a CELSENTRI belsőleges oldat szedése, ha Ön (vagy gyermeke) nem tudja lenyelni a tablettákat.

September 2018

## **Mennyit kell bevenni**

### **Felnőttek**

A CELSENTRI ajánlott adagja **naponta kétszer 150 mg (7,5 ml), 300 mg (15 ml) vagy 600 mg (30 ml)**, az egyidejűleg szedett egyéb gyógyszerektől függően. Mindig a kezelőorvosa által javasolt adagot szedje.

### **Vesebetegségben szenvedő betegek**

Ha vesebetegségben szenved, kezelőorvosa megváltoztathatja az Ön gyógyszeradagját.

➔ **Beszéljen kezelőorvosával**, ha ez érvényes Önre.

### **Serdülők és 2 éves vagy annál idősebb, legalább 10 kg testtömegű gyermekek**

Kezelőorvosa fogja meghatározni a CELSENTRI megfelelő adagját, a testtömeg és az egyidejűleg szedett egyéb gyógyszerek alapján.

**Lásd a jelen fejezet végén az ábrát és az útmutatót, hogy hogyan kell kimérni és bevenni (vagy beadni) a gyógyszeradagot.**

**CELSENTRI-t étkezéssel egyidőben vagy attól függetlenül is be lehet venni.** A CELSENTRI-t mindig szájon át kell bevenni.

A CELSENTRI-t a HIV-fertőzést kezelő egyéb gyógyszerekkel kombinációban kell szedni. A többi gyógyszer szedésére vonatkozó utasítást nézze meg azok betegtájékoztatójában.

### **Ha az előírtnál több CELSENTRI-t vett be vagy adott be**

Ha az előírt adagnál véletlenül több CELSENTRI-t vett be vagy adott be:

➔ **Azonnal lépjen kapcsolatba kezelőorvosával vagy a legközelebbi kórházzal.**

### **Ha elfelejtette bevenni vagy beadni a CELSENTRI-t**

Ha Ön (vagy gyermeke) elfelejtette a CELSENTRI egy adagját bevenni, vegye be vagy adja be a kihagyott adagot, amilyen hamar csak lehetséges, majd ezután folytassa a következő adaggal a szokásos időpontban.

Ha majdnem eljött a következő adag bevitelének ideje, az elfelejtett adagot ne vegye be vagy adja be. Várja meg a következő adag szabályos időpontját.

**Ne vegyen be vagy adjon be kétszeres adagot a kihagyott adag pótlására.**

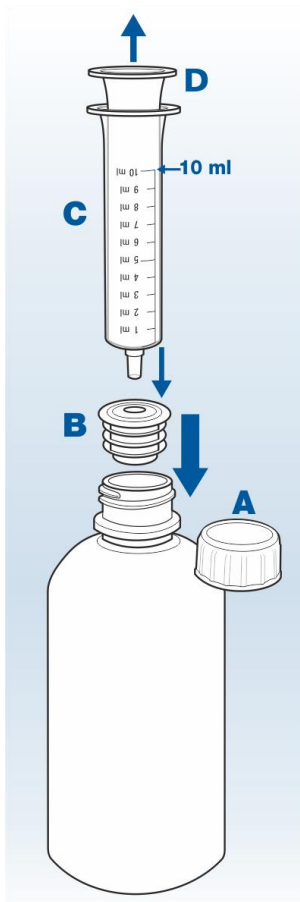
### **Ha Ön vagy gyermeke idő előtt abbahagyja a CELSENTRI szedését**

A CELSENTRI-t mindaddig szedje, amíg kezelőorvosa nem mondja, hogy hagyja abba.

Fontos, hogy minden nap, a megfelelő időpontban bevegye a gyógyszerét, mert ez biztosítja, hogy a HIV-fertőzés ne súlyosbodjon a szervezetében. Ezért, ha csak kezelőorvosa nem mondja Önnek (vagy gyermekének), hogy a kezelést hagyja abba, fontos, hogy a CELSENTRI szedését helyes módon, a fent leírtaknak megfelelően folytassa.

Ha bármilyen további kérdése van a gyógyszer alkalmazásával kapcsolatban, kérdezze meg kezelőorvosát vagy gyógyszerészét.

## Hogyan kell kimérni az adagot, és bevenni a gyógyszert



A gyógyszer pontos adagolásához használja a dobozban található szájfecskendőt.

1. **Vegye le a tartályról a kupakot (A).** Helyezze biztonságba.
2. Erősen fogja meg a tartályt. **Nyomja a műanyag csatlakozó feltétet (B) a tartály nyakába,** ameddig teljesen belenyomódik.
3. **A szájfecskendőt (C) erős mozdulattal illessze** a csatlakozó feltétbe.
4. Fordítsa a tartályt nyílásával lefelé.
5. **Húzza kifelé a szájfecskendő dugattyúját (D),** amíg a szájfecskendőbe bejut a teljes adag első része.
6. Fordítsa vissza álló helyzetbe a tartályt. **Vegye ki a szájfecskendőt** a csatlakozó feltétből.
7. **Tegye a szájfecskendőt a szájába (vagy a gyermeke szájába)** úgy, hogy a szájfecskendő hegyét a szájüreg oldalfala felé irányítja. **Lassan nyomja meg a szájfecskendő dugattyúját,** időt hagyva a nyelésre. **Ne** nyomja túl erősen, és ne fecskendezze a folyadékot a torok mélyére, mert ez fulladást okozhat.
8. **Ismételje meg a 3.-7. lépést** azonos módon, amíg be nem vette a teljes adagot. Például, ha az Ön adagja 15 ml, másfél teljes szájfecskendőnyi gyógyszert kell bevennie.
9. **Vegye le, és mossa meg** alaposan a szájfecskendőt tiszta vízzel, miután végzett a beadással. Szárítsa meg teljesen, mielőtt újra használná.
10. **Szorosan zárja le a tartályt** a kupakkal, helyén hagyva a csatlakozó feltétet.

A tartály felnyitásától számított 60 nap után az esetlegesen nem felhasznált belsőleges oldatot meg kell semmisíteni.

#### 4. Lehetséges mellékhatások

Mint minden gyógyszer, így ez a gyógyszer is okozhat mellékhatásokat, amelyek azonban nem mindenkinél jelentkeznek. Ha bármi szokatlant tapasztal a maga vagy gyermeke egészségi állapotával kapcsolatban, mondja el kezelőorvosának.

##### Súlyos mellékhatások – azonnal forduljon orvoshoz

##### Súlyos allergiás vagy bőrreakciók

Néhány CELSENTRI-t szedő betegnél súlyos és életveszélyes bőrreakciók, valamint allergiás reakciók alakultak ki. Ezek ritkák, és 1000 CELSENTRI-t szedő beteg közül legfeljebb 1-nél fordulhatnak elő.

Ha Önnél a CELSENTRI szedése alatt az alábbi tünetek bármelyike jelentkezik:

- az arc, az ajkak vagy a nyelv feldagadása,
  - nehézlégzés,
  - kiterjedt bőrkiütések,
  - láz (magas testhőmérséklet),
  - bőrhólyagok és hámló bőr, különösen a száj, az orr, a szemek és a nemi szervek környékén,
- ➔ **Azonnal forduljon orvoshoz**, amennyiben ezek a tünetek jelentkeznek Önnél! **Hagyja abba a CELSENTRI szedését!**

##### Májbetegségek

Ezek ritkák, és 1000 CELSENTRI-t szedő beteg közül legfeljebb 1-nél jelentkezhetnek:

- étvágycsökkenés,
- hányinger vagy hányás,
- a bőr vagy szemek sárga elszíneződése,
- bőrkiütés vagy –viszketés,
- nagyfokú fáradtságérzet,
- hasi fájdalom vagy -érzékenység,
- sötét színű vizelet,
- álmoság és zavartság,
- láz (magas testhőmérséklet).

➔ **Haladéktalanul lépjen kapcsolatba orvossal**, amennyiben ezek a tünetek jelentkeznek Önnél. **Hagyja abba a CELSENTRI szedését.**

##### Egyéb mellékhatások

##### Gyakori mellékhatások

Ezek 100 beteg **közül több mint 1-nél, de legfeljebb 10-nél** jelentkezhetnek:

- hasmenés, hányinger, hasfájás, szélgörcs (puffadás),
- étvágytalanság,
- fejfájás, alvászavarok, depresszió,
- bőrkiütés *(lásd még a „Súlyos allergiás vagy bőrreakciók” részt fent, a 4. pontban)*
- gyengeségérzés vagy erőtlenség, vérszegénység (vérvizsgálattal kimutatható),
- a májenzimek szintjének emelkedése (vérvizsgálattal kimutatható), amely májbetegségek fennállását jelezheti *(lásd még a „Májbetegségek” részt fentebb a 4. pontban).*

## Nem gyakori mellékhatások

Ezek **100 beteg közül legfeljebb 1-nél** jelentkezhetnek:

- tüdőgyulladás,
- a nyelőcső (*özofágusz*) gombás fertőzése,
- görcsrohamok,
- felálláskor jelentkező szédülés, eszméletvesztés vagy bizonytalanság-érzés,
- veseelégtelenség, fehérje megjelenése a vizeletben,
- egy (vérvizsgálatokkal kimutatható) anyag (CPK) szintjének az emelkedése, amely az izmok gyulladását vagy károsodását jelzi.

## Ritka mellékhatások

Ezek **1000 beteg közül legfeljebb 1-nél** jelentkezhetnek:

- mellkasi fájdalom (melyet a szív csökkent vérellátása okoz),
- az izomtömeg csökkenése,
- bizonyos típusú daganatok, mint a nyelőcső (*oesophagus*) és az epeutak daganatai,
- vérsejtek számának csökkenése (vérvizsgálattal kimutatható).

## A kombinált HIV-kezelés egyéb lehetséges mellékhatásai

A kombinált HIV-kezelésben részesülő betegeknél egyéb mellékhatások is jelentkezhetnek.

## Fertőzésre és gyulladásra utaló tünetek

Az előrehaladott HIV-fertőzésben vagy AIDS-ben szenvedő betegek immunrendszere gyenge, és nagyobb valószínűséggel alakulnak ki náluk súlyos fertőzések (*opportunist fertőzések*). Amikor a kezelés megkezdődik, az immunrendszer megerősödik, és a szervezet felveheti a harcot a fertőzésekkel szemben.

**Fertőzőes és gyulladós tünetek** jelenhetnek meg, amelyeket a következők valamelyike okozhat:

- régebbi, rejtett fertőzések fellángolnak, amikor a szervezet felveszi a harcot ellenük,
- az immunrendszer megtámadja a test saját, egészséges szöveteit (*autoimmun betegségek*).

**Az autoimmun betegségek tünetei** több hónappal azután is kialakulhatnak, hogy elkezdi szedni a HIV fertőzés elleni gyógyszert. A tünetek közé tartozhatnak:

- izomgyengeség,
- a kezekben és a lábokban kezdődő gyengeség, amely a törzs felé terjed,
- szívdobogásérzés vagy remegés,
- hiperaktivitás (fokozott nyugtalanság és mozgáskényszer).

Ha bármilyen fertőzésre utaló tünetet vagy a fenti tünetek bármelyikét észleli:

➔ **Haladéktalanul mondja el kezelőorvosának.** Ne vegyen be egyéb gyógyszert a fertőzés kezelésére kezelőorvosa tanácsa nélkül.

## Ízületi fájdalom, merevség és csontrendszeri problémák

Egyes betegeknél, akik HIV betegségükre kombinált kezelést kapnak, egy *oszteonekrózis* nevű betegség alakulhat ki. Ez a csontszövet részleges elhalását jelenti, a csontok vérellátásának romlása miatt.

Nem ismert, hogy milyen gyakori ez a betegség. Nagyobb valószínűséggel alakulhat ki Önnél ez az állapot:

- ha hosszú ideig részesül a kombinációs kezelésben,
- ha gyulladásgátló gyógyszereket, úgynevezett kortikoszteroidokat is szed,
- ha alkoholt fogyaszt,
- ha immunrendszere nagyon legyengült,
- ha túlsúlyos.

September 2018

### **Tünetek, melyekre oda kell figyelni:**

- ízületi merevség,
- fájdalom (különösen a csípő, a térd és a váll környékén),
- nehezített mozgás.

Ha ezen tünetek közül bármelyiket tapasztalja:

➔ Mondja el kezelőorvosának.

### **Mellékhatások bejelentése**

Ha Önél bármilyen mellékhatás jelentkezik, tájékoztassa kezelőorvosát vagy gyógyszerészét. Ez a beteg tájékoztatóban fel nem sorolt bármilyen lehetséges mellékhatásra is vonatkozik. A mellékhatásokat közvetlenül a hatóság részére is bejelentheti az [V. függelékben](#) található elérhetőségeken keresztül.

A mellékhatások bejelentésével Ön is hozzájárulhat ahhoz, hogy minél több információ álljon rendelkezésre a gyógyszer biztonságos alkalmazásával kapcsolatban.

## **5. Hogyan kell a CELSENTRI-t tárolni?**

A gyógyszer gyermekektől elzárva tartandó!

A tartályon és a dobozon feltüntetett lejárati idő (EXP) után ne alkalmazza a CELSENTRI-t. A lejárati idő az adott hónap utolsó napjára vonatkozik.

A belsőleges oldat legfeljebb 30°C-on tárolandó.

Az első felbontástól számított 60 nap múlva megsemmisítendő. A belsőleges oldat megsemmisítésének időpontját fel kell írni a dobozon erre a célra kialakított helyre. A dátumot rögtön fel kell írni, amikor az első használatot megelőzően a tartály felbontásra kerül.

Semmilyen gyógyszert ne dobjon a szennyvízbe vagy a háztartási hulladékba. Kérdezze meg gyógyszerészét, hogy mit tegyen a már nem használt gyógyszereivel. Ezek az intézkedések elősegítik a környezet védelmét.

## **6. A csomagolás tartalma és egyéb információk**

### **Mit tartalmaz a CELSENTRI?**

- A CELSENTRI belsőleges oldat hatóanyaga 20 mg maravirok milliliterenként.
- Egyéb összetevők: citromsav (vízmentes), nátrium-citrát-dihidrát, szukralóz, nátrium-benzoát, eperaroma (501440T), tisztított víz.

### **Milyen a CELSENTRI külleme és mit tartalmaz a csomagolás?**

A CELSENTRI belsőleges oldat gyermekbiztos zárókupakkal ellátott nagy sűrűségű polietilén tartályban kerül forgalomba. Színtelen, eperízesítésű oldat. A tartály 230 ml maravirok (20 mg/ml) oldatot tartalmaz. A csomagolás tartalmaz egy szájfecskendőt és egy csatlakozó feltétet, amelyet használat előtt a tartályra kell rögzíteni.

### **A forgalomba hozatali engedély jogosultja:**

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



September 2018

**Gyártó:**

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

A készítményhez kapcsolódó további kérdéseivel forduljon a forgalomba hozatali engedély jogosultjának helyi képviselőjéhez:

**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](mailto:dk-info@gsk.com)

**Malta**

GlaxoSmithKline Malta  
Tel: + 356 21 238131

**Deutschland**

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

**Nederland**

ViiV Healthcare BV  
Tel: + 31 (0)30 6986060  
[contact-nl@viivhealthcare.com](mailto:contact-nl@viivhealthcare.com)

**Eesti**

GlaxoSmithKline Eesti OÜ  
Tel: + 372 6676 900  
[estonia@gsk.com](mailto: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](mailto:at.info@gsk.com)

**España**

Laboratorios ViiV Healthcare, S.L.  
Tel: + 34 902 051 260  
[es-ci@viivhealthcare.com](mailto:es-ci@viivhealthcare.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@viivhealthcare.com](mailto:Infomed@viivhealthcare.com)

**Portugal**

VIIHVIV HEALTHCARE, UNIPessoal,  
LDA.  
Tel: + 351 21 094 08 01  
[viiv.fi.pt@viivhealthcare.com](mailto:viiv.fi.pt@viivhealthcare.com)

September 2018

**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

**Italia**

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

**Κύπρος**

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

**Latvija**

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

**A betegtájékoztató legutóbbi felülvizsgálatának dátuma:**

A gyógyszeréről részletes információ az Európai Gyógyszerügynökség internetes honlapján (<http://www.ema.europa.eu>) található.