

Betegtájékoztató: Információk a felhasználó számára

CESENTRI 25 mg filmtabletta
CESENTRI 75 mg filmtabletta
CESENTRI 150 mg filmtabletta
CESENTRI 300 mg filmtabletta
maravirok

Mielőtt elkezdni 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 CESENTRI és milyen betegségek esetén alkalmazható?
2. Tudnivalók a CESENTRI szedése előtt
3. Hogyan kell szedni a CESENTRI-t?
4. Lehetséges mellékhatások
5. Hogyan kell a CESENTRI-t tárolni?
6. A csomagolás tartalma és egyéb információk

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

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

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

A CESENTRI, 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 CESENTRI szedése előtt

Ne szedje a CESENTRI-t:

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

September 2018

➔ **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) fekdődjön le, amíg jobban nem érzi magát. Amikor felkel, a lehető leglassabban tegye.
- **tuberkulózis (TBC, gümőkór)** vagy súlyos **gombás fertőzés**. A CELSENTRI megnövelheti a 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.

➔ **Mondja el kezelőorvosának** 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

CELSENTRI-t csak kevés 65 éves vagy ennél idősebb beteg szedett. Ha Ön ehhez a korcsoporthoz 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.

Orbánfű (*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, itraconazol, flukonazol),
- **görcsgátló** gyógyszerek (karbamazepin, fenitoin, fenobarbitál).

➔ **Mondja el kezelőorvosának**, ha Ön (vagy gyermeke) ezen gyógyszerek bármelyikét szedi. Így kezelőorvosa a megfelelő dózisú CELSENTRI-t tudja 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 átterjedhet a csecsemőre.

Nem ismert, hogy a CELSENTRI hatóanyagai kiválasztódhatnak-e az Ön anyatejébe. 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.

A CELSENTRI szójalecitint tartalmaz

Ne használja ezt a gyógyszert, ha Ön allergiás a földimogyoróra vagy a szójára.

3. Hogyan kell szedni a CELSENTRI-t?

A gyógyszert mindig a kezelőorvosa által elmondottaknak megfelelően szedje vagy adja be. Amennyiben nem biztos benne, 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.

Mennyit kell bevenni

Felnőttek

A CELSENTRI ajánlott adagja naponta kétszer 150 mg, 300 mg vagy 600 mg, 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.

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.

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 erőtlenység, 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,
- a 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 gyulladásos 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 akár hónapokkal a HIV-fertőzés elleni gyógyszer szedésének megkezdését követően is kialakulhatnak. A tünetek közé tartozhatnak:

- izomgyengeség,
- a kezekben és a lábakban 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 dobozon, a buborékcsoomagoláson, illetve a tartály címkéjén feltüntetett lejárati idő (EXP) után ne alkalmazza a CELSENTRI filmtablettát. A lejárati idő az adott hónap utolsó napjára vonatkozik.

Ez a gyógyszer nem igényel különleges tárolást.

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 hatóanyaga a maravirok. 25 mg, 75 mg, 150 mg vagy 300 mg maravirok filmtablettánként.
- Egyéb összetevők:

Tablettamag: mikrokristályos cellulóz, vízmentes kalcium-hidrogén-foszfát, karboximetilkeményítő-nátrium, magnézium-sztearát.

Filmbevonat: poli(vinil-alkohol), titán-dioxid (E171), makrogol 3350, talkum, szójalecitin, indigókármin alumínium lakk (E132).

Milyen a CELSENTRI külleme és mit tartalmaz a csomagolás

A CELSENTRI kék színű filmtabletta, „MVC 25”, „MVC 75”, „MVC 150” vagy „MVC 300” jelöléssel ellátva.

A CELSENTRI 25 mg és 75 mg filmtabletta 120 db tablettát tartalmazó tartályban kerül forgalomba. A CELSENTRI 150 mg és a 300 mg filmtabletta 180 db tablettát tartalmazó tartályban, vagy 30, 60, 90 db filmtablettát, illetve a gyűjtőcsomagolás 180 (2 × 90) db filmtablettát tartalmazó buborékcsoomagolásban kerül forgalomba.

Nem feltétlenül mindegyik kiszerelés kerül kereskedelmi forgalomba mindegyik országban.

September 2018

A forgalomba hozatali engedély jogosultja:

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

Gyártó:

Pfizer Manufacturing Deutschland GmbH, Betriebsstätte Freiburg, Mooswaldallee 1, 79090 Freiburg, Németország.

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

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

September 2018

France

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

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

Portugal

VIIIVHIV HEALTHCARE, UNIPESSOAL,
LDA.
Tel: + 351 21 094 08 01
viiiv.fi.pt@viihealthcare.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 gyógyszerrel részletes információ az Európai Gyógyszerügynökség internetes honlapján (<http://www.ema.europa.eu>) található.