

Листовка: информация за пациента

Juluca 50 mg/25 mg филмирани таблетки

долутегравир/рилпивириин
(dolutegravir/rilpivirine)

▼ Този лекарствен продукт подлежи на допълнително наблюдение. Това ще позволи бързото установяване на нова информация относно безопасността. Можете да дадете своя принос като съобщите всяка нежелана реакция, която сте получили. За начина на съобщаване на нежелани реакции вижте края на точка 4.

Прочетете внимателно цялата листовка, преди да започнете да приемате това лекарство, тъй като тя съдържа важна за Вас информация.

- Запазете тази листовка. Може да се наложи да я прочетете отново.
- Ако имате някакви допълнителни въпроси, попитайте Вашия лекар или фармацевт.
- Това лекарство е предписано лично на Вас. Не го преотстъпвайте на други хора. То може да им навреди, независимо че признаците на тяхното заболяване са същите като Вашите.
- Ако получите някакви нежелани реакции, уведомете Вашия лекар или фармацевт. Това включва и всички възможни нежелани реакции, неописани в тази листовка. Вижте точка 4.

Какво съдържа тази листовка

1. Какво представлява Juluca и за какво се използва
2. Какво трябва да знаете, преди да приемете Juluca
3. Как да приемате Juluca
4. Възможни нежелани реакции
5. Как да съхранявате Juluca
6. Съдържание на опаковката и допълнителна информация

1. Какво представлява Juluca и за какво се използва

Juluca е лекарство, което съдържа две активни вещества, използвани за лечение на инфекция с човешки имунодефицитен вирус (ХИВ): долутегравир и рилпивириин. Долутегравир принадлежи към група антиретровирусни лекарства, наречени *интегразни инхибитори (ИИ)*, а рилпивириин принадлежи към група антиретровирусни лекарства, наречени *ненуклеозидни инхибитори на обратната транскриптаза (ННИОТ)*.

Juluca се използва за лечение на ХИВ при възрастни на 18 и повече години, които приемат други антиретровирусни лекарства и при които ХИВ-1 инфекцията е контролирана в продължение на най-малко 6 месеца. Juluca може да замести настоящата Ви терапия с антиретровирусни лекарства.

Juluca поддържа количеството на ХИВ вируса във Вашия организъм на ниско ниво. Това помага за поддържане на броя на CD4 клетките в кръвта Ви. CD4 клетките са вид бели кръвни клетки, които са важни за подпомагането на организма Ви в борбата с инфекцията.

2. Какво трябва да знаете, преди да приемете Juluca

Не приемайте Juluca:

- ако сте алергични към долутегравир или рилпивириин, или към някоя от останалите съставки на това лекарство (изброени в точка 6).

Не приемайте Juluca, ако приемате някое от следните лекарства, тъй като те могат да повлияят на начина, по който действа Juluca:

- фампридин (известен също като далфампридин; използван при множествена склероза)
- карбамазепин, окскарбазепин, фенобарбитал, фенитоин (лекарства за лечение на епилепсия и за предотвратяване на гърчове)
- рифампицин, рифапентин (лекарства за лечение на някои бактериални инфекции, като туберкулоза)
- омепразол, езомепразол, лансопразол, пантопразол, рабепразол (лекарства за предотвратяване и лечение на стомашни язви, киселини или рефлуксна болест)
- дексаметазон (кортикостероид, използван при много състояния, като възпаление и алергични реакции), когато се приема през устата или се инжектира, освен в случаите на лечение с единична доза
- продукти, които съдържат жълт кантарион (*Hypericum perforatum*) (растителен продукт, използван при депресия).

Ако приемате някое от изброените по-горе, попитайте Вашия лекар за алтернативи.

Предупреждения и предпазни мерки

Говорете с Вашия лекар или фармацевт, преди да приемете Juluca.

Алергични реакции

Juluca съдържа долутегравир. Долутегравир може да причини тежка алергична реакция, известна като реакция на свръхчувствителност. Трябва да познавате важните признаци и симптоми, за които да следите, докато приемате Juluca.

→ **Прочетете информацията** в „Алергични реакции“ в точка 4 на тази листовка.

Чернодробни проблеми, включително хепатит В и/или С

Говорете с Вашия лекар, ако имате или сте имали **проблеми с черния дроб**, включително хепатит В и/или С. Вашият лекар може да прецени колко тежко е чернодробното Ви заболяване, преди да вземе решение дали може да приемате Juluca.

Следете за важни симптоми

Някои хора, които приемат лекарства за ХИВ инфекция, развиват други състояния, които могат да бъдат тежки. Това включва:

- симптоми на инфекции и възпаление
- ставна болка, скованост и костни проблеми.

Трябва да познавате важните признаци и симптоми, за които да следите, докато приемате Juluca.

→ **Прочетете информацията** в „Други възможни нежелани реакции“ в точка 4 на тази листовка.

Пазете другите хора

ХИВ инфекцията се предава чрез сексуален контакт с човек, който е инфектиран, или чрез зарамена кръв (например чрез използване на едни и същи игли за инжекция). Когато приемате това лекарство, Вие все още може да предадете ХИВ, въпреки че рискът се понижава от ефективната антиретровирусна терапия. Обсъдете с Вашия лекар необходимите предпазни мерки, за да избегнете инфектиране на други хора.

Деца и юноши

Това лекарство не трябва да се използва при деца или юноши на възраст под 18 години, тъй като не е проучвано при тези пациенти.

Други лекарства и Juluca

Информирайте Вашия лекар, ако приемате, наскоро сте приемали или е възможно да приемете други лекарства.

Juluca не трябва да се приема с някои други лекарства (вижте „Не приемайте Juluca“ по-нагоре в точка 2).

Някои лекарства могат да повлияят на начина, по който действа Juluca или да увеличат вероятността да получите нежелани реакции. Juluca също може да повлияе на действието на някои други лекарства.

Уведомете Вашия лекар, ако приемате някое от лекарствата в следния списък:

- метформин, за лечение на **диабет**
- лекарства, които могат да причинят животозастрашаващ неправилен сърдечен ритъм (*Torsade de Pointes*). Тъй като редица различни лекарства могат да причинят това състояние, трябва да попитате Вашия лекар или фармацевт, ако не сте сигурни.
- лекарства, наречени **антиациди**, за лечение на **лошо храносмилане** и **киселини в стомаха**. **Не приемайте антиацидни средства** 6 часа преди да приемете Juluca или най-малко 4 часа след като приемете Juluca (вижте също точка 3 „Как да приемате Juluca“).
- **добавки, съдържащи калций, добавки, съдържащи желязо и мултивитамици** трябва да се приемат по едно и също време с Juluca, с храна. Ако не можете да приемете тези добавки по едно и също време с Juluca, **не приемайте добавки, съдържащи калций, добавки, съдържащи желязо или мултивитамици** 6 часа преди да приемете Juluca или най-малко 4 часа след като приемете Juluca (вижте също точка 3 „Как да приемате Juluca“).
- лекарства, наречени **H₂-рецепторни антагонисти** (например циметидин, фамотидин, низатидин, ранитидин) за лечение на стомашни или **чревни язви**, или използвани за **облекчаване на киселини, причинени от стомашен киселинен рефлукс**. **Не приемайте тези лекарства** 12 часа преди да приемете Juluca или най-малко 4 часа след като приемете Juluca (вижте също точка 3 „Как да приемате Juluca“).
- всички лекарства за лечение на **ХИВ инфекция**
- рифабутин, за лечение на туберкулоза и други **бактериални инфекции**. Ако приемате рифабутин, може да се наложи Вашият лекар да Ви предпише допълнителна доза рилпивириин за лечение на ХИВ инфекцията (вижте точка 3 „Как да приемате Juluca“)
- артемезер/лумефантрин, за предотвратяване на заразяване с **малария**
- кларитромицин и еритромицин, за лечение на **бактериални инфекции**
- метадон, използван при лечението на зависимост от опиоиди
- дабигатран етексилат, използван за лечение или предотвратяване на **кръвни съсиреци**.

→ **Уведомете Вашия лекар или фармацевт**, ако приемате някое от тези лекарства. Вашият лекар може да прецени, че се нуждаете от допълнителни прегледи.

Бременност

Ако сте бременна, смятате, че може да сте бременна или планирате бременност:

→ **Не се препоръчва употреба на Juluca. Обърнете се към Вашия лекар за съвет.**

Приемането на Juluca към момента на зачеването или през първите дванадесет седмици от бременността може да повиши риска от вроден дефект, наречен дефект на невралната тръба, като например спина бифида (нарушение в развитието на гръбначния стълб и гръбначния мозък).

Ако е възможно да забременеете, докато приемате Juluca, трябва да използвате надежден метод на бариерна контрацепция (например презерватив) заедно с други методи на контрацепция, включително перорални (таблетки) или други хормонални контрацептиви (например за имплантиране, инжекция), за да предотвратите забременяване.

Уведомете незабавно лекаря си, ако забременеете или планирате бременност. Вашият лекар ще преразгледа лечението Ви. Не спирайте употребата на Juluca без да се консултирате с лекаря си, тъй като това може да навреди на Вас и на детето, с което сте бременна.

Кърмене

ХИВ-положителните жени не трябва да кърмят, тъй като ХИВ инфекцията може да се предаде на бебето чрез кърмата.

Не е известно дали съставките на Juluca могат да преминат в кърмата.

Ако кърмите или смятате да кърмите:

→ **Незабавно се консултирайте с Вашия лекар.**

Шофиране и работа с машини

Juluca може да предизвика замаяност, умора или сънливост, и да има други нежелани реакции, които да доведат до намаляване на вниманието Ви.

→ Не шофирайте и не работете с машини, освен ако сте сигурни, че вниманието Ви не е засегнато.

Juluca съдържа лактоза

Ако Вашият лекар Ви е казал, че имате непоносимост към някои захари, говорете с него, преди да приемете това лекарство.

3. Как да приемате Juluca

Винаги приемайте това лекарство точно както Ви е казал Вашият лекар. Ако не сте сигурни в нещо, попитайте Вашия лекар или фармацевт.

- Препоръчителната доза Juluca е **една таблетка веднъж дневно**. Juluca **трябва да се приема с храна**. Приемът с храна е важен, за да получите нужните нива на лекарството в организма си. Само богатата на протеини хранителна напитка не може да замести едно хранене.
- Не дъвчете, не натрошавайте и не разделяйте таблетката, за да е сигурно, че ще приемете пълната доза.

Рифабутин

Рифабутин, лекарство за лечение на някои бактериални инфекции, може да понижи количеството на Juluca в организма Ви, с което да направи лекарството по-малко ефективно. Ако приемате рифабутин, може да се наложи Вашият лекар да Ви предпише допълнителна доза рилпивирин. Приемете таблетката рилпивирин по същото време, по което приемате Juluca.

→ Говорете с Вашия лекар за допълнителен съвет относно приема на рифабутин с Juluca.

Антиацидни средства

Антиацидните средства, за лечение на лошо храносмилане и киселини в стомаха, могат да попречат на Juluca да се абсорбира в организма Ви, с което да направят лекарството по-малко ефективно.

Не приемайте антиацидни средства 6 часа, преди да приемете Juluca или най-малко 4 часа след като приемете Juluca.

→ Говорете с Вашия лекар за допълнителен съвет относно приема с Juluca на лекарства, понижаващи стомашната киселинност.

Добавки, съдържащи калций, добавки, съдържащи желязо или мултивитамици

Добавките, съдържащи калций, добавките, съдържащи желязо или мултивитамините могат да попречат на Juluca да се абсорбира в организма Ви, с което да направят лекарството по-малко ефективно.

Добавките, съдържащи калций, добавките, съдържащи желязо или мултивитамините трябва да се приемат по едно и също време с Juluca. Juluca трябва да се приема с храна.

Ако не можете да приемете тези добавки по едно и също време с Juluca, не приемайте добавки, съдържащи калций, добавки, съдържащи желязо или мултивитамици 6 часа преди да приемете Juluca или най-малко 4 часа след като приемете Juluca.

→ Говорете с Вашия лекар за допълнителен съвет относно приема с Juluca на добавки, съдържащи калций, добавки, съдържащи желязо или мултивитамици.

H₂-рецепторни антагонисти (например циметидин, фамотидин, низатидин, ранитидин)

Лекарствата H₂-рецепторни антагонисти могат да попречат на Juluca да се абсорбира в организма Ви, с което да направят лекарството по-малко ефективно.

Не приемайте тези лекарства 12 часа преди да приемете Juluca или най-малко 4 часа след като приемете Juluca.

→ Говорете с Вашия лекар за допълнителен съвет относно приема на тези лекарства с Juluca.

Ако сте приели повече от необходимата доза Juluca

Ако приемете прекалено много таблетки Juluca, **незабавно се свържете с Вашия лекар или фармацевт**. Ако е възможно, покажете им опаковката на Juluca.

Ако сте пропуснали да приемете Juluca

В случай че забележите това в рамките на 12 часа от времето, в което обикновено приемате Juluca, трябва да приемете таблетката възможно най-скоро. Таблетката Juluca трябва да се приеме с храна. След това вземете следващата доза в обичайното време. Ако забележите пропускане след 12 часа, тогава прескочете тази доза и приемете следващите дози в обичайното време.

→ **Не вземайте двойна доза**, за да компенсирате пропуснатата доза.

Ако повърнете след по-малко от 4 часа след като сте приели Juluca, вземете още една таблетка с храна. Ако повърнете след повече от 4 часа след като сте приели Juluca, не е необходимо да приемате друга таблетка до следващата доза по обичайната схема.

Не спирайте приема на Juluca без съвет от Вашия лекар

Приемайте Juluca толкова дълго, колкото препоръчва Вашият лекар. Не спирайте, освен ако Вашият лекар не Ви каже.

Ако имате някакви допълнителни въпроси, свързани с употребата на това лекарство, попитайте Вашия лекар или фармацевт.

4. Възможни нежелани реакции

Както всички лекарства, това лекарство може да предизвика нежелани реакции, въпреки че не всеки ги получава, **затова е много важно да уведомявате Вашия лекар за всички промени в здравословното Ви състояние**.

Алергични реакции

Julusa съдържа долутегравир. Долутегравир може да причини тежка алергична реакция, известна като *реакция на свръхчувствителност*. Тази реакция е нечеста (може да засегне до 1 на 100 човека) при хората, приемащи долутегравир. Ако получите някой от следните симптоми:

- кожен обрив
- висока температура (*треска*)
- липса на енергия (*умора*)
- подуване, понякога на лицето или устата (*ангиоедем*), причиняващо затруднение в дишането
- мускулни или ставни болки

→ **Незабавно се обърнете към лекар.** Вашият лекар може да реши да Ви направи изследвания на черния дроб, бъбреците или кръвта, и може да Ви каже да спрете приема на Julusa.

Много чести нежелани реакции

Може да засегнат **повече от 1 на 10 човека**:

- главоболие
- замаяност
- диария
- гадене
- трудно заспиване (*безсъние*).

Много чести нежелани реакции, които може да се проявят в кръвните изследвания, са:

- повишаване на нивото на чернодробните ензими (аминотрансфери)
- повишаване на холестерола
- повишаване на панкреатичната амилаза (храносмилателен ензим).

Чести нежелани реакции

Може да засегнат **до 1 на 10 човека**:

- загуба на апетит
- обрив
- сърбеж (*пруритус*)
- повръщане
- стомашна (*коремна*) болка или дискомфорт
- газове (*флатуленция*)
- чувство на сънливост
- нарушения на съня
- необичайни сънища
- липса на енергия (*умора*)
- депресия (усещане за дълбока тъга и непълноценност)
- потиснато настроение
- тревожност
- сухота в устата.

Чести нежелани реакции, които може да се проявят в кръвните изследвания, са:

- повишаване на нивото на ензими, произвеждани в мускулите (креатин фосфокиназа)
- намален брой на тромбоцитите, които участват в кръвосъсирването
- нисък брой бели кръвни клетки
- понижаване на хемоглобина
- повишаване на триглицеридите (вид мазнини)
- повишаване на липазата (ензим, участващ в разграждането на мазнините)
- повишаване на билирубина (тест за чернодробна функция) в кръвта.

Нечести нежелани реакции

Може да засегнат **до 1 на 100 човека**:

- алергична (*свръхчувствителност*) реакция (вижте „Алергични реакции“ по-нагоре в тази точка)
- възпаление на черния дроб (*хепатит*)
- суицидни мисли и поведение (особено при пациенти, които в миналото са имали депресия или психични заболявания)
- болка в ставите
- болка в мускулите.

Редки нежелани реакции

Може да засегнат **до 1 на 1 000 човека**:

- чернодробна недостатъчност (признаците могат да включват пожълтяване на кожата и бялото на очите или необичайно тъмна урина).

С неизвестна честота

Честотата не може да бъде определена от наличните данни:

- признаци или симптоми на възпаление или инфекция, например висока температура, студени тръпки, потене (*синдром на имунна реактивация*).

Други възможни нежелани реакции

Хората, приемащи комбинирана терапия за ХИВ, може да получат други нежелани реакции.

Симптоми на инфекция и възпаление

Хората с напреднала ХИВ инфекция (СПИН) имат слаба имунна система и е по-вероятно да развият тежки инфекции (*опортюнистични инфекции*). Симптоми на инфекция може да се появят, причинени от стари, скрити инфекции, които се развиват отново, когато организмът започва да се бори с тях. Симптомите обикновено включват **висока температура**, плюс някои от следните симптоми:

- главоболие
- болка в стомаха
- затруднено дишане.

В редки случаи, тъй като имунната система става по-силна, тя може също да атакува здрава тъкан в организма (*автоимунни заболявания*). Симптомите на автоимунни заболявания може да се развият много месеци след като сте започнали да приемате лекарство за лечение на ХИВ инфекцията. Симптомите може да включват:

- палпитации (ускорен или неправилен сърдечен ритъм) или треперене
- хиперактивност (прекомерно безпокойство и движение)
- слабост, започваща в ръцете и краката и разпространяваща се по цялото тяло.

Ако получите някакви симптоми на инфекция или ако забележите някой от симптомите по-горе:

→ **Незабавно уведомете Вашия лекар.** Не приемайте други лекарства за инфекцията без съвета на Вашия лекар.

Болка в ставите, скованост и проблеми с костите

Някои хора, приемащи комбинирана терапия за ХИВ, развиват състояние, наречено *остеонекроза*. При това състояние части от костната тъкан загиват, поради намалено кръвоснабдяване на костта. По-вероятно е пациентите да развият това състояние:

- ако продължително време са приемали комбинирана терапия
- ако също така приемат противовъзпалителни лекарства, наречени кортикостероиди
- ако пият алкохол
- ако имунната им система е много слаба
- ако са с наднормено тегло.

Признаците на остеонекроза включват:

- скованост на ставите
- болки в ставите (особено в тазобедрената става, коляното или рамото)
- затруднение в движенията.

Ако забележите някой от тези симптоми:

→ **Уведомете Вашия лекар.**

Съобщаване на нежелани реакции

Ако получите някакви нежелани лекарствени реакции, уведомете Вашия лекар или фармацевт. Това включва всички възможни неописани в тази листовка нежелани реакции. Можете също да съобщите нежелани реакции директно чрез националната система за съобщаване, посочена по-долу. Като съобщавате нежелани реакции, можете да дадете своя принос за получаване на повече информация относно безопасността на това лекарство.

Изпълнителна агенция по лекарствата

ул. „Дамян Груев” № 8

1303 София

тел.: +359 2 8903417

уебсайт: www.bda.bg

5. Как да съхранявате Juluca

Да се съхранява на място, недостъпно за деца.

Не използвайте това лекарство след срока на годност, отбелязан върху картонената опаковка и бутилката след „Годен до:“. Срокът на годност отговаря на последния ден от посочения месец.

Да се съхранява в оригиналната опаковка, за да се предпази от влага. Съхранявайте бутилката плътно затворена. Не отстранявайте сушителя.

Това лекарство не изисква специални температурни условия на съхранение.

Не изхвърляйте лекарствата в канализацията или в контейнера за домашни отпадъци. Попитайте Вашия фармацевт как да изхвърляте лекарствата, които вече не използвате. Тези мерки ще спомогнат за опазване на околната среда.

6. Съдържание на опаковката и допълнителна информация

Какво съдържа Juluca

- Активните вещества са долутегравир и рилпивирин. Всяка таблетка съдържа долутегравир натрий, еквивалентен на 50 mg долутегравир и рилпивирин хидрохлорид, еквивалентен на 25 mg рилпивирин.
- Другите съставки са манитол (E421), магнезиев стеарат, микрокристална целулоза, повидон (K29/32), натриев нишестен гликолат, натриев стеарилфумарат, лактоза монохидрат, кроскармелоза натрий, повидон (K30), полисорбат 20, силифицирана микрокристална целулоза, поливинилов алкохол – частично хидролизиран, титанов диоксид (E171), макрогол, талк, жълт железен оксид (E172), червен железен оксид (E172).

- Това лекарство съдържа по-малко от 1 mmol натрий (23 mg) на дозова единица, тоест може да се каже, че практически не съдържа натрий.

Как изглежда Juluca и какво съдържа опаковката

Juluca филмирани таблетки са розови, овални, двойноизпъкнали таблетки, с вдлъбнато релефно означение „SV J3T“ от едната страна.

Филмираните таблетки се доставят в бутилки със защитена от деца запушалка. Всяка бутилка съдържа 30 филмирани таблетки и сушител за намаляване на влагата. След отваряне на бутилката, сушителят трябва да остане в бутилката и да не се вади от нея. Налични са и групови опаковки, съдържащи 90 филмирани таблетки (3 опаковки по 30 филмирани таблетки).
Не всички видове опаковки могат да бъдат пуснати в продажба във Вашата страна.

Притежател на разрешението за употреба

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

Производител

Glaxo Wellcome, S.A.
Avda. Extremadura, 3
09400 Aranda De Duero
Burgos
Испания

За допълнителна информация относно това лекарство, моля, свържете се с локалния представител на притежателя на разрешението за употреба:

België/Belgique/Belgien

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

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@viihealthcare.com

Eesti

Lietuva

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

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 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 69 69
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

Italia

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

Κύπρος

GlaxoSmithKline (Cyprus) Ltd
Τηλ: + 357 22 397000
gskcyprus@gsk.com

Latvija

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

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

VIIHVIV 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

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 Limited
Tel: + 44 (0)800 221441
customercontactuk@gsk.com

Дата на последно преразглеждане на листовката 05/2020

Други източници на информация

Подробна информация за това лекарство е предоставена на уебсайта на Европейската агенция по лекарствата <http://www.ema.europa.eu>.