

## **Bijsluiter: informatie voor de patiënt**

### **Tivicay 5 mg dispergeerbare tabletten** dolutegravir

**Lees goed de hele bijsluiter voordat u (of uw kind, als uw kind de patiënt is) dit geneesmiddel gaat gebruiken want er staat belangrijke informatie in voor u.**

- Bewaar deze bijsluiter. Misschien heeft u hem later weer nodig.
- Heeft u nog vragen? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.
- Geef dit geneesmiddel niet door aan anderen, want het is alleen aan u (of uw kind, als uw kind de patiënt is) voorgeschreven. Het kan schadelijk zijn voor anderen, ook al hebben zij dezelfde klachten als u.
- Krijgt u last van een van de bijwerkingen die in rubriek 4 staan? Of krijgt u een bijwerking die niet in deze bijsluiter staat? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.

#### **Inhoud van deze bijsluiter**

1. Wat is Tivicay en waarvoor wordt dit middel gebruikt?
  2. Wanneer mag u dit middel niet gebruiken of moet u er extra voorzichtig mee zijn?
  3. Hoe gebruikt u dit middel?
  4. Mogelijke bijwerkingen
  5. Hoe bewaart u dit middel?
  6. Inhoud van de verpakking en overige informatie
- Stapsgewijze instructies voor gebruik zijn ook bijgevoegd

#### **1. Wat is Tivicay en waarvoor wordt dit middel gebruikt?**

Tivicay bevat de werkzame stof dolutegravir. Dolutegravir hoort bij een groep antiretrovirale geneesmiddelen die *integraseremmers (INI's)* worden genoemd.

Tivicay dispergeerbare tabletten wordt gebruikt voor de behandeling van een **infectie met het humaan immunodeficiëntievirus (hiv-infectie)** bij volwassenen, jongeren tot 18 jaar en kinderen die ten minste 4 weken of ouder zijn en ten minste 3 kg wegen.

Tivicay geneest de hiv-infectie niet; het vermindert de hoeveelheid virus in uw lichaam en houdt het op een laag niveau. Het verhoogt ook het aantal CD4-cellen in uw bloed. CD4-cellen zijn een soort witte bloedcellen die belangrijk zijn omdat ze uw lichaam helpen bij het bestrijden van infecties.

Niet iedereen reageert op dezelfde manier op de behandeling met Tivicay. Uw arts controleert de effectiviteit van uw behandeling.

Tivicay wordt gebruikt in combinatie met andere antiretrovirale geneesmiddelen (*combinatiebehandeling*). Om uw hiv-infectie onder controle te houden en uw ziekte niet erger te laten worden, moet u al uw geneesmiddelen blijven gebruiken, behalve als uw arts u zegt ermee te stoppen.

#### **2. Wanneer mag u dit middel niet gebruiken of moet u er extra voorzichtig mee zijn?**

##### **Wanneer mag u dit middel niet gebruiken?**

- U (of uw kind, als uw kind de patiënt is) bent/is allergisch voor dolutegravir of een van de andere stoffen in dit geneesmiddel. Deze stoffen kunt u vinden in rubriek 6.
  - U (of uw kind) gebruikt een geneesmiddel dat fampridine heet (ook wel dalfampridine genoemd; gebruikt bij multiple sclerose).
- Als u denkt dat iets van het bovenstaande op u (of uw kind) van toepassing is, vertel dit dan uw arts.

## Wanneer moet u extra voorzichtig zijn met dit middel?

### Let op belangrijke symptomen

Sommige mensen die geneesmiddelen gebruiken voor hun hiv-infectie ontwikkelen andere aandoeningen, die ernstig kunnen zijn. Deze zijn onder andere:

- symptomen van infecties en ontstekingen
- gewrichtspijn, stijfheid en botproblemen

U moet de belangrijke tekenen en symptomen kennen waar u alert op moet zijn tijdens uw (of uw kinds, als uw kind de patiënt is) gebruik van Tivicay.

→ Lees de informatie in rubriek 4 van deze bijsluiter.

### Kinderen

Geef dit geneesmiddel niet aan kinderen jonger dan 4 weken oud, die minder dan 3 kg wegen of een hiv-infectie hebben die ongevoelig is voor andere geneesmiddelen die gelijkwaardig zijn aan Tivicay. Het gebruik van Tivicay dispergeerbare tabletten bij kinderen jonger dan 4 weken of die minder wegen dan 3 kg is nog niet onderzocht.

Kinderen moeten **geplande afspraken bij hun arts nakomen** (zie 'Kinderen en jongeren tot 18 jaar' in rubriek 3 voor meer informatie).

### Gebruikt u nog andere geneesmiddelen?

Gebruikt u (of uw kind) naast Tivicay nog andere geneesmiddelen, heeft u (of uw kind) dat kort geleden gedaan of bestaat de mogelijkheid dat u (of uw kind) binnenkort andere geneesmiddelen gaat gebruiken? Vertel dat dan uw arts.

**Gebruik Tivicay niet** met het volgende geneesmiddel:

- fampridine (ook wel dalfampridine genoemd), gebruikt bij **multiple sclerose**.

Een aantal geneesmiddelen kan de werking van Tivicay beïnvloeden of het waarschijnlijker maken dat u bijwerkingen krijgt. Tivicay kan ook de manier beïnvloeden waarop andere geneesmiddelen werken.

**Vertel het uw arts** als u (of uw kind) een van de geneesmiddelen in de onderstaande lijst gebruikt:

- metformine, voor de behandeling van **diabetes**
- geneesmiddelen die **antacida** (maagzuurremmers) worden genoemd, voor de behandeling van een **stoornis van de spijsvertering** en **zuurbranden**. **Neem geen maagzuurremmer in** tijdens de 6 uur voordat u Tivicay inneemt of gedurende ten minste 2 uur nadat u Tivicay heeft ingenomen (zie ook rubriek 3)
- calciumsupplementen, ijzersupplementen en multivitaminen. **Neem geen calciumsupplement, ijzersupplement of multivitaminen in** tijdens de 6 uur voordat u Tivicay inneemt of gedurende ten minste 2 uur nadat u Tivicay heeft ingenomen (zie ook rubriek 3)
- etravirine, efavirenz, fosamprenavir/ritonavir, nevirapine of tipranavir/ritonavir, voor de behandeling van een **hiv-infectie**
- rifampicine, voor de behandeling van tuberculose (tbc) en andere **bacteriële infecties**
- fenytoïne en fenobarbital, voor de behandeling van **epilepsie**
- oxcarbazepine en carbamazepine, voor de behandeling van **epilepsie** of een **bipolaire stoornis**
- **sint-janskruid** (*Hypericum perforatum*), een plantaardig middel voor de behandeling van **depressie**

→ **Vertel het uw arts of apotheker** als u (of uw kind) een van deze geneesmiddelen gebruikt. Uw arts kan besluiten uw dosis aan te passen of dat u extra controles nodig heeft.

### Zwangerschap

Bent u zwanger, denkt u zwanger te zijn of wilt u zwanger worden?

→ **Neem dan contact op met uw arts** over de risico's en voordelen van het gebruik van Tivicay.

Gebruik van Tivicay op het moment dat u zwanger wordt of tijdens de eerste zes weken van de zwangerschap kan leiden tot een verhoogd risico op een geboortefwijking, zoals spina bifida (open rug of afwijking in de neurale buis).

Als u zwanger kunt worden terwijl u Tivicay gebruikt:

→ **Neem dan contact op met uw arts** en bespreek of er anticonceptie nodig is, zoals een condoom of de pil.

Neem onmiddellijk contact op met uw arts als u zwanger wordt of zwanger wilt worden. Uw arts zal dan nagaan wat voor u de beste behandeling is. Stop niet met het gebruik van Tivicay zonder overleg met uw arts, aangezien dit schadelijk kan zijn voor u en uw ongeboren kind.

### **Borstvoeding**

Heeft u hiv? **Geef dan geen borstvoeding.** Het hiv-virus kan in uw moedermelk komen. Uw baby kan daardoor ook hiv krijgen.

Een kleine hoeveelheid van de stoffen in Tivicay kan ook in de moedermelk terecht komen.

Geeft u borstvoeding? Of wilt u borstvoeding geven? **Vraag dan zo snel mogelijk** aan uw arts **of dit mag.**

### **Rijvaardigheid en het gebruik van machines**

U kunt duizelig worden van Tivicay en andere bijwerkingen krijgen waardoor u minder gaat opletten.

→ **Rijd niet en gebruik geen machines**, behalve als u zeker weet dat u geen last van deze bijwerkingen heeft.

**Tivicay bevat minder dan 1 mmol natrium (23 mg) per tablet**, dat wil zeggen dat het in wezen 'natriumvrij' is.

## **3. Hoe gebruikt u dit middel?**

Gebruik dit geneesmiddel altijd precies zoals uw arts u dat heeft verteld. Twijfelt u over het juiste gebruik? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.

### **Volwassenen**

- **De gebruikelijke dosis voor volwassenen** is 30 mg (in te nemen als zes 5 mg dispergeerbare tabletten) **eenmaal daags**
- Als u **sommige andere geneesmiddelen** gebruikt, is de dosis 30 mg (in te nemen als zes 5 mg dispergeerbare tabletten) **tweemaal daags**
- **Voor hiv die ongevoelig is** voor andere geneesmiddelen die vergelijkbaar zijn met Tivicay, is de gebruikelijke dosis 30 mg (in te nemen als zes 5 mg dispergeerbare tabletten) **tweemaal daags**

Uw arts zal bepalen wat voor u de juiste dosis Tivicay is.

### **Kinderen en jongeren tot 18 jaar**

- **De dosis Tivicay voor kinderen** moet worden aangepast naarmate kinderen ouder of zwaarder worden.  
→ Daarom is het belangrijk dat kinderen **geplande afspraken bij hun arts nakomen.**
- Kinderen en jongeren tot 18 jaar die ten minste 20 kg wegen, kunnen de dosis voor volwassenen van 30 mg eenmaal daags of 15 mg tweemaal daags innemen. Uw arts bepaalt hoe Tivicay moet worden gegeven.
- Voor kinderen van minimaal 4 weken met een gewicht tussen de 3 en 20 kg, zal uw arts bepalen wat de juiste dosis Tivicay is. Uw arts bepaalt dit op basis het gewicht en leeftijd van uw kind.
- Wanneer tabletten in zijn geheel ingeslikt worden met water, **mogen kinderen niet meer dan één tablet tegelijk inslikken** om het risico op verslikken te verlagen.
- Tivicay moet **niet** worden gebruikt bij kinderen en jongeren tot 18 jaar met **een hiv-infectie die ongevoelig is** voor andere geneesmiddelen die vergelijkbaar zijn met Tivicay.

### **Hoe neemt u de dispergeerbare tabletten in?**

- De disperseerbare tabletten kunnen uiteenvallen (dispergeren) in drinkwater, of in zijn geheel ingeslikt worden met drinkwater. Wanneer u de tabletten uiteen wilt laten vallen in water, hangt de hoeveelheid water af van het aantal voorgeschreven tabletten. De tablet(ten) moeten volledig uiteengevallen zijn voor inslikken. **Zie de afzonderlijke instructies voor gebruik** hoe u de tablet in water uiteen kunt laten vallen en moet innemen, gebruik makend van het maatbekertje en de spuit voor orale toediening die in de verpakking zijn meegeleverd.
- De tabletten mogen **niet** gekauwd, doorgesneden of fijngemaakt worden.
- Tivicay kan **met of zonder voedsel** worden ingenomen. Indien Tivicay tweemaal per dag wordt ingenomen, kan uw arts u aanraden om het met voedsel in te nemen.

Tivicay is ook verkrijgbaar als **filmomhulde tabletten**. Filmomhulde tabletten en disperseerbare tabletten zijn niet hetzelfde. Daarom **mag u niet wisselen** tussen filmomhulde tabletten en disperseerbare tabletten zonder eerst met uw arts te overleggen.

### **Maagzuurremmers (antacida)**

Maagzuurremmers (antacida), voor de behandeling van een **spijsverteringsstoornis** en **zuurbranden**, kunnen ervoor zorgen dat Tivicay niet meer in uw lichaam wordt opgenomen en minder werkzaam wordt. **Neem geen maagzuurremmer in** tijdens de 6 uur voordat u Tivicay inneemt of gedurende ten minste 2 uur nadat u Tivicay heeft ingenomen. Andere zuurverlagende geneesmiddelen zoals ranitidine en omeprazol kunnen op hetzelfde moment als Tivicay ingenomen worden.

→ Neem contact op met uw arts voor meer advies over het innemen van zuurverlagende geneesmiddelen met Tivicay.

### **Calciumsupplementen, ijzersupplementen of multivitaminen**

Calciumsupplementen, ijzersupplementen of multivitaminen kunnen ervoor zorgen dat Tivicay niet meer in uw lichaam wordt opgenomen en minder werkzaam wordt.

**Neem geen calciumsupplement, ijzersupplement of multivitaminen in** tijdens de 6 uur voordat u Tivicay inneemt of gedurende ten minste 2 uur nadat u Tivicay heeft ingenomen.

→ Neem contact op met uw arts voor meer advies over het innemen van calciumsupplementen, ijzersupplementen of multivitaminen met Tivicay.

### **Heeft u te veel van dit middel gebruikt?**

Als u (of uw kind) te veel tabletten Tivicay gebruikt, **neem dan contact op met uw arts of apotheker voor advies**. Laat, indien mogelijk, de verpakking van Tivicay zien.

### **Bent u vergeten dit middel te gebruiken?**

Als u (of uw kind) een dosis vergeet, neem deze dan in zodra u eraan denkt. Maar als uw volgende dosis binnen 4 uur moet worden ingenomen, sla dan de vergeten dosis over en neem de volgende dosis op de gebruikelijke tijd in. Ga daarna verder met uw behandeling zoals daarvoor.

**Neem geen dubbele dosis** om een vergeten dosis in te halen.

### **Stop niet met het gebruik van Tivicay zonder advies van uw arts**

Gebruik Tivicay zolang uw arts u dit aanraadt. Stop niet met het gebruik tenzij uw arts u dit adviseert.

Heeft u nog andere vragen over het gebruik van dit geneesmiddel? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.

## **4. Mogelijke bijwerkingen**

Zoals elk geneesmiddel kan ook dit geneesmiddel bijwerkingen hebben, al krijgt niet iedereen daarmee te maken.

### Allergische reacties

Deze komen soms voor bij mensen die Tivicay innemen. Tekenen zijn onder andere:

- huiduitslag
  - een hoge temperatuur (*koorts*)
  - gebrek aan energie (*vermoeidheid*)
  - zwelling, soms van het gezicht of mond (*angio-oedeem*), waardoor u moeilijk kunt ademen
  - pijnlijke spieren of gewrichten
- **Ga onmiddellijk naar een arts.** Uw arts kan besluiten tests uit te voeren op uw lever, nieren of bloed en kan u vertellen dat u moet stoppen met het gebruik van Tivicay.

### Zeer vaak voorkomende bijwerkingen

Deze kunnen voorkomen bij **meer dan 1 op de 10 personen**:

- hoofdpijn
- diarree
- misselijkheid (*nausea*)

### Vaak voorkomende bijwerkingen

Deze kunnen voorkomen bij **maximaal 1 op de 10 personen**:

- huiduitslag (*rash*)
- jeuk (*pruritus*)
- overgeven (*braken*)
- maagpijn (*buikpijn*)
- ongemakkelijk gevoel in de maagstreek (*abdominaal ongemak*)
- gewichtstoename
- slapeloosheid
- duizeligheid
- abnormale dromen
- depressie (gevoelens van diepe somberheid en niets waard te zijn)
- angst
- gebrek aan energie (*vermoeidheid*)
- winderigheid (*flatulentie*)
- verhoging van het niveau van enzymen die door de lever worden gevormd
- verhoging van het niveau van enzymen die in de spieren worden geproduceerd (*creatinefosfokinase*)

### Soms voorkomende bijwerkingen

Deze kunnen voorkomen bij **maximaal 1 op de 100 personen**:

- ontsteking van de lever (*hepatitis*)
- zelfmoordpoging\*
- zelfmoordgedachten\*
- paniekaanval
- gewrichtspijn
- spierpijn

\* *in het bijzonder bij patiënten die eerder een depressie of problemen met de geestelijke gezondheid hebben gehad.*

### Zelden voorkomende bijwerkingen

Deze kunnen voorkomen bij **maximaal 1 op de 1.000 personen**:

- leverfalen (verschijnselen zijn onder andere een gele verkleuring van de huid en het oogwit of een ongebruikelijk donkere urine).
- verhoging van bilirubine (een waarde die informatie geeft over de leverfunctie) in uw bloed. Bilirubine is een afvalstof die in uw bloed komt als rode bloedcellen kapot gaan.

- zelfmoord (in het bijzonder bij patiënten die eerder een depressie of problemen met de geestelijke gezondheid hebben gehad).

→ **Neem onmiddellijk contact op met uw arts** als u problemen met de geestelijke gezondheid krijgt (zie ook andere problemen met de geestelijke gezondheid hierboven).

### Symptomen van infecties en ontstekingen

Mensen met een gevorderde hiv-infectie (aids) hebben een zwak afweersysteem en hebben een grotere kans om ernstige infecties te ontwikkelen (*opportunistische infecties*). Dergelijke infecties kunnen 'stil' aanwezig zijn geweest en niet zijn ontdekt door het zwakke afweersysteem voordat de behandeling werd gestart. Na het starten met de behandeling, wordt het afweersysteem sterker en kan het de infecties gaan aanvallen; dit kan symptomen van een infectie of een ontsteking veroorzaken. Symptomen omvatten meestal **koorts**, plus sommige van de volgende verschijnselen:

- hoofdpijn
- maagpijn
- moeite met ademen

In zeldzame gevallen kan met het sterker worden van het afweersysteem ook het gezonde lichaamsweefsel worden aangevallen (*auto-immuunziekten*). De symptomen van auto-immuunziekten kunnen zich ontwikkelen vele maanden nadat u bent begonnen met het innemen van het geneesmiddel voor de behandeling van uw hiv-infectie. Symptomen zijn onder andere:

- hartkloppingen (snelle of onregelmatige hartslag) of beven
- hyperactiviteit (buitensporige rusteloosheid en beweging)
- zwakte die in de handen en voeten begint en zich naar boven verplaatst in de richting van de romp van het lichaam.

**Als u (of uw kind) symptomen van een infectie en een ontsteking krijgt** of als u een van de symptomen hierboven opmerkt:

→ **Vertel het uw arts onmiddellijk.** Gebruik geen andere geneesmiddelen voor de infectie zonder advies van uw arts.

### Gewrichtspijn, stijfheid en botproblemen

Sommige mensen die een combinatietherapie voor hiv gebruiken, ontwikkelen een aandoening die *osteonecrose* wordt genoemd. Bij deze aandoening sterven gedeelten van het botweefsel af vanwege een verminderde bloedtoevoer naar het bot. Mensen hebben meer kans deze aandoening te krijgen:

- als ze langdurig een combinatietherapie hebben gebruikt
- als ze ook ontstekingsremmende geneesmiddelen gebruiken die corticosteroiden worden genoemd
- als ze alcohol drinken
- als hun afweersysteem heel zwak is
- als ze overgewicht hebben

**Tekenen van osteonecrose zijn onder andere:**

- stijfheid in de gewrichten
- pijn in de gewrichten (met name in de heup, knie of schouder)
- moeite met bewegen

Als u een van deze symptomen opmerkt:

→ **Vertel het uw arts.**

### Gewicht, serumlipiden en bloedglucose-effecten

Tijdens de hiv-behandeling kan er een toename in gewicht en een stijging van de serumlipiden- en bloedglucosewaarden optreden. Dit wordt gedeeltelijk veroorzaakt door een herstel van uw gezondheid en door uw levensstijl en soms door de hiv-middelen zelf. Uw arts zal u op deze veranderingen testen.

### Het melden van bijwerkingen

Krijgt u last van bijwerkingen, neem dan contact op met uw arts of apotheker. Dit geldt ook voor mogelijke bijwerkingen die niet in deze bijsluiter staan. U kunt bijwerkingen ook rechtstreeks melden via het nationale

meldsysteem zoals vermeld in aanhangsel V. Door bijwerkingen te melden, kunt u ons helpen meer informatie te verkrijgen over de veiligheid van dit geneesmiddel.

## 5. Hoe bewaart u dit middel?

Buiten het zicht en bereik van kinderen houden.

Gebruik dit geneesmiddel niet meer na de uiterste houdbaarheidsdatum. Die is te vinden op de doos en de fles na EXP.

Bewaren in de originele verpakking ter bescherming tegen vocht. De fles zorgvuldig gesloten houden. Verwijder het droogmiddel niet. Het droogmiddel niet inslikken.

Voor dit geneesmiddel zijn er wat betreft de temperatuur geen speciale bewaarcondities.

Spoel geneesmiddelen niet door de gootsteen of de WC en gooi ze niet in de vuilnisbak. Vraag uw apotheker wat u met geneesmiddelen moet doen die u niet meer gebruikt. Ze worden dan op een verantwoorde manier vernietigd en komen niet in het milieu terecht.

## 6. Inhoud van de verpakking en overige informatie

### Welke stoffen zitten er in dit middel?

- De werkzame stof in dit middel is dolutegravir. Elke tablet bevat dolutegravirnatium overeenkomend met 5 mg dolutegravir.
- De andere stoffen in dit middel zijn mannitol (E421), microkristallijne cellulose, povidon, natriumzetmeelglycolaat, colloïdaal siliciumdioxide en microkristallijne cellulose, crospovidon, natriumstearylfumaraat, calciumsulfaatdihydraat, sucralose, aardbeien crèmesmaak, titaniumdioxide (E171), hypromellose en macrogol.

### Hoe ziet Tivicay eruit en hoeveel zit er in een verpakking?

Tivicay 5 mg dispergeerbare tabletten zijn witte, ronde, aan beide zijden bolle tabletten gemerkt met de code 'SV H7S' op de ene zijde en '5' op de andere zijde. De fles bevat een droogmiddel om het vochtgehalte te verminderen. Houd, wanneer de fles aangebroken is, het droogmiddel in de fles; verwijder het niet.

De dispergeerbare tabletten worden geleverd in flessen met 60 tabletten. Een maatbekertje en een doseerspuit voor orale toediening worden bij de verpakking geleverd

### Houder van de vergunning voor het in de handel brengen

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

### Fabrikant

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

Neem voor alle informatie met betrekking tot dit geneesmiddel contact op met de lokale vertegenwoordiger van de houder van de vergunning voor het in de handel brengen:

#### België/Belgique/Belgien

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

#### Lietuva

ViiV Healthcare BV  
Tel: + 370 80000334

#### България

#### Luxembourg/Luxemburg

ViiV Healthcare BV  
Тел.: + 359 80018205

**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**  
ViiV Healthcare BV  
Tel: + 372 8002640

**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**  
ViiV Healthcare BV  
Tel: + 385 800787089

**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 7741600

**Κύπρος**

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

**Magyarország**  
ViiV Healthcare BV  
Tel.: + 36 80088309

**Malta**  
ViiV Healthcare BV  
Tel: + 356 80065004

**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**  
VIIVHIV HEALTHCARE, UNIPESSOAL, LDA  
Tel: + 351 21 094 08 01  
viiv.fi.pt@viivhealthcare.com

**România**  
ViiV Healthcare BV  
Tel: + 40 800672524

**Slovenija**  
ViiV Healthcare BV  
Tel: + 386 80688869

**Slovenská republika**  
ViiV Healthcare BV  
Tel: + 421 800500589

**Suomi/Finland**  
GlaxoSmithKline Oy  
Puh/Tel: + 358 (0)10 30 30 30

**Sverige**



ViiV Healthcare BV  
Τηλ: + 357 80070017

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

**Latvija**  
ViiV Healthcare BV  
Tel: + 371 80205045

**United Kingdom (Northern Ireland)**  
ViiV Healthcare BV  
Tel: + 44 (0)800 221441  
customercontactuk@gsk.com

**Deze bijsluiter is voor het laatst goedgekeurd in.**

#### **Andere informatiebronnen**

Meer informatie over dit geneesmiddel is beschikbaar op de website van het Europees Geneesmiddelenbureau: <http://www.ema.europa.eu>.