

Kivexa 600 mg/300 mg filmovertrukne tabletter

abacavir/lamivudin

0569335905

Læs denne indlægsseddel grundigt inden du begynder at tage medicinen.

- Gem indlægssedlen. Du kan få brug for at læse den igen.
- Spørg lægen eller på apoteket, hvis der er mere, du vil vide.
- Lægen har ordineret Kivexa til dig personligt. Lad derfor være med at give det til andre. Det kan være skadeligt for andre, selvom de har de samme symp-tomer, som du har.
- Tal med lægen eller apoteket, hvis en bivirkning bliver værre, eller du får bivirkninger, som ikke er nævnt her.

VIGTIGT - OVERFØLSOMHEDSREAKTION

Kivexa indeholder abacavir (der også er det aktive stof i medicin som Trizivir og Ziagen). Nogle patienter, der tager abacavir, kan få en overfølsomhedsreaktion (en alvorlig allergisk reaktion), som **kan være livstruende**, hvis de fortsætter med at tage abacavir. ! Læs omhyggeligt alle oplysninger i boksen "**Overfølsomhedsreaktioner**" under pkt. 4 i denne indlægsseddel.

Der er vedlagt et **oplysningskort** i pakningen med Kivexa for at gøre dig og sundhedspersonalet opmærksom på overfølsomhed over for abacavir. **Tag kortet ud og opbevar det altid på dig.**

Oversigt over indlægssedlen:

1. Virkning og anvendelse
2. Det skal du vide, før du begynder at tage Kivexa
3. Sådan skal du tage Kivexa
4. Bivirkninger
5. Opbevaring
6. Yderligere oplysninger

1. VIRKNING OG ANVENDELSE

Kivexa bruges til behandling af hiv-infektioner (humant immundefektvirus) hos voksne.

Kivexa indeholder to aktive stoffer, der bruges til at behandle hiv-infektioner: abacavir og lamivudin. Disse aktive stoffer tilhører en gruppe af midler rettet mod retrovirus der kaldes nukleosidanalog revers transkriptasehæmmere (NRTI'er). Kivexa helbreder ikke hiv-infektionen fuldstændigt, men nedsætter mængden af virus i kroppen og bevarer den på et lavt niveau. Kivexa øger også antallet af CD4-celler i dit blod. CD4-celler er en type hvide blodceller, der spiller en vigtig rolle, når kroppen skal bekæmpe infektioner. Ikke alle reagerer ens på behandlingen med Kivexa. Din læge vil følge virkningen af din behandling.

2. DET SKAL DU VIDE, FØR DU BEGYNDER AT TAGE KIVEXA

Tag ikke Kivexa:

- hvis du er overfølsom (allergisk) over for det abacavir (eller anden medicin, der indeholder abacavir f.eks Trizivir eller Ziagen), lamivudin eller et af de øvrige indholdsstoffer i Kivexa (anført under pkt. 6).

! Læs grundigt alle oplysninger om overfølsomheds-reaktioner under pkt. 4.

- hvis du har en svær leversygdom.
- hvis du har en svær nyresygdom
- hvis du har et meget lavt antal røde blodceller (anæmi) eller et meget lavt antal hvide blodceller (neutropeni).
- Fortæl det til lægen, hvis du tror, at noget af ovenstående gælder for dig. **Tag ikke KIVEXA.**

Vær ekstra forsigtig med at tage Kivexa

Nogle patienter, der tager Kivexa eller andre kombinationsbehandlinger mod hiv, har større risiko for at få bivirkninger end andre. Vær opmærksom på, at du har en større risiko:

- hvis du tidligere har haft en leversygdom, herunder hepatitis B eller C (hvis du har hepatitis B, må du ikke stoppe med at tage Kivexa uden at tale med lægen først, da det kan få din hepatitis til at blusse op igen)
- hvis du er svært overvægtig (særligt hvis du er kvinde)

Fortæl det til lægen, hvis noget af ovenstående gælder for dig. Det kan være nødvendigt med ekstra kontrolbesøg, herunder blodprøver, mens du er i behandling. Se pkt. 4 for yderligere oplysninger.

Overfølsomhedsreaktion

I et klinisk forsøg med patienter, der ikke havde et gen, som kaldes HLA-B*5701, fik 3 til 4 ud af 100 patienter, der blev behandlet med abacavir, en overfølsomhedsreaktion (en alvorlig allergisk reaktion).

Læs grundigt alle oplysninger om overfølsomhedsreaktioner under pkt. 4 i denne indlægsseddel.

Risiko for hjertetilfælde

Det kan ikke udelukkes, at abacavir kan øge risikoen for at få et hjertetilfælde.

Fortæl det til lægen, hvis du har hjerteproblemer, ryger eller har andre sygdomme, der kan øge risikoen for at få en hjertesygdom, f.eks. forhøjet blodtryk eller diabetes. Du må kun stoppe din behandling med Kivexa efter aftale med lægen.

Hold øje med vigtige symptomer

Nogle patienter, der tager medicin mod hiv-infektioner, får andre sygdomme, der kan være alvorlige. Du bør kende til vigtige tegn og symptomer, du skal holde øje med, mens du tager Kivexa.

Læs oplysninger under "Andre mulige bivirkninger ved kombinationsbehandling af hiv" under pkt. 4 i denne indlægsseddel.

Beskyt andre mennesker

Hiv-smitte spredes ved seksuel kontakt med en person, der har sygdommen eller via smittet blod (f.eks. ved at dele kanyler med andre). Kivexa forhindrer ikke, at du smitter andre mennesker med hiv. Beskyt andre mennesker mod hiv-smitte ved at:

- **bruge kondom**, hvis du har oralsex eller samleje
- **undgå smittespredning via blodet** - del f.eks. ikke kanyler med andre.

Brug af anden medicin

Fortæl det altid til lægen eller apoteket, hvis du bruger anden medicin eller har brugt det for nylig. Dette gælder også medicin, som ikke er købt på recept, medicin købt i udlandet, naturlægemidler, stærke vitaminer og mineraler samt kosttilskud.

Husk at fortælle det til læge eller apoteket, hvis du begynder at tage ny medicin, mens du er i behandling med Kivexa.

Følgende lægemidler må ikke tages sammen med Kivexa:

- Høje doser af co-trimoxazol, et antibiotikum.
 - Ribavirin eller indsprøjtninger med ganciclovir eller foscarnet mod virusinfektioner.
- Fortæl det til lægen, hvis du tager et eller flere af disse lægemidler.

Nogle lægemidler kan øge risikoen for at få bivirkninger eller gøre bivirkningerne værre.

Disse omfatter:

- Co-trimoxazol mod bakterieinfektioner.

Fortæl det til lægen, hvis du tager denne type medicin.

Nogle lægemidler kan påvirke Kivexas virkning og omvendt.

- Disse omfatter:
- Phenytoin mod epilepsi.
- Fortæl det til lægen, hvis du tager Phenytoin. Lægen vil eventuelt holde ekstra øje med dig under din behandling med Kivexa.
- Metadon, der anvendes som erstatning for heroin. Abacavir øger den hastighed, hvormed metadon fjernes fra kroppen.
- Hvis du tager metadon, vil lægen holde øje med, om du får abstinenser. det kan være nødvendigt at ændre dosis af metadon.

Fortæl det til lægen, hvis du tager metadon.

Graviditet

Det anbefales ikke at tage Kivexa under graviditet. Kivexa og lignende medicin kan give fosteret bivirkninger. Hvis du bliver gravid, mens du tager Kivexa, vil lægen muligvis tilbyde ekstra kontrolbesøg (herunder blodprøver) for at sikre, at barnet udvikler sig normalt.

Hvis du bliver gravid eller planlægger at blive gravid: Kontakt straks lægen for at høre om risici og fordele ved behandling med Kivexa eller andre lægemidler mod hiv, under din graviditet.

Amning

Hiv-positive kvinder må ikke amme, da hiv-infektionen kan overføres til barnet via modermælken.

Hvis du amer eller planlægger at amme: **Kontakt straks lægen.**

Trafik- og arbejdssikkerhed

Kør ikke bil og betjen ikke maskiner, hvis du føler dig utilpas.

Vigtig information om nogle af de øvrige indholdsstoffer i Kivexa tabletter

Kivexa indeholder et farvestof kaldet Sunset yellow (E110), der kan forårsage overfølsomhedsreaktion hos nogle mennesker.

3. SÅDAN SKAL DU TAGE KIVEXA

Tag altid Kivexa nøjagtigt efter lægens anvisning. Er du i tvivl, så spørg lægen eller apoteket.

Tabletterne skal synkes hele med vand. Kivexa kan tages med eller uden mad.

Hold regelmæssig kontakt med lægen

Kivexa hjælper med at holde din sygdom under kontrol. Du skal tage medicinen hver dag for at forhindre, at sygdommen bliver værre. Du kan stadig udvikle andre infektioner og sygdomme, der er forbundet med hiv-infektionen.

Hold kontakt med lægen og stop ikke med at tage Kivexa uden at tale med lægen først.

Så meget skal du tage:
Den sædvanlige dosis til voksne er 1 Kivexa tablet én gang dagligt.

Hvis du har taget for mange Kivexa

Kontakt lægen, skadestuen eller apoteket, hvis du har taget mere Kivexa end der står her, eller mere end lægen har foreskrevet.

Hvis du har glemt at tage Kivexa

Hvis du glemmer at tage en dosis, skal du tage den, så snart du kommer i tanke om det. Forsæt derefter behandlingen som før. Du må ikke tage en dobbelt dosis som erstatning for den glemte dosis.

Det er vigtigt, at du tager Kivexa regelmæssigt, da der er større risiko for at få en overfølsomhedsreaktion, hvis du tager medicinen uregelmæssigt.

Hvis du holder op med at tage Kivexa

Hvis du er holdt op med at tage Kivexa af en eller anden grund - særligt hvis det er fordi, du mener, at du har bivirkninger eller fordi du har en anden sygdom:

Tal med lægen, inden du begynder at tage Kivexa igen. Lægen vil undersøge, om dine bivirkninger skyldes en overfølsomhedsreaktion. Hvis lægen mener, de kan være forårsaget af en overfølsomhedsreaktion, **vil lægen bede dig om aldrig mere at tage Kivexa eller nogen anden medicin, som indeholder abacavir (f.eks. trizivir eller Ziagen).** Det er vigtigt, at du følger lægens råd.

Hvis lægen vurderer, at du kan begynde at tage Kivexa igen, bliver du muligvis bedt om at tage første dosis på et sted, hvor du hurtigt kan få lægehjælp, hvis det skulle blive nødvendigt.

4. BIVIRKNINGER

Kivexa kan som al anden medicin give bivirkninger, men ikke alle får bivirkninger.

Når du bliver behandlet for hiv, kan det være svært at afgøre, om dine symptomer skyldes Kivexa eller anden medicin, eller om de skyldes hiv-sygdommen i sig selv. **Det er derfor meget vigtigt, at du fortæller lægen om enhver ændring af dit helbred.**

I et klinisk forsøg med patienter, der ikke havde et gen, som kaldes HLA-B*5701, fik 3 til 4 ud af 100 patienter, der blev behandlet med abacavir, en overfølsomhedsreaktion (en alvorlig allergisk reaktion), der er beskrevet i denne indlægsseddel i boksen "**Overfølsomhedsreaktion**". **Det meget vigtigt, at du læser og forstår oplysningerne om denne alvorlige reaktion.**

Ud over bivirkninger med Kivexa nævnt nedenfor, kan du få andre sygdomme, når du får kombinationsbehandling mod hiv.

Det er vigtigt, at du læser oplysningerne under "Andre mulige bivirkninger ved kombinationsbehandling af hiv" senere under dette punkt.

Overfølsomhedsreaktioner

Kivexa indeholder abacavir (der også er det aktive stof i medicin som **Trizivir** og **Ziagen**).

I et klinisk forsøg med patienter, der ikke havde et gen som kaldes HLA-B*5701, fik 3 til 4 ud af 100 patienter, der blev behandlet med abacavir, en overfølsomhedsreaktion (en alvorlig allergisk reaktion).

Hvem får sådanne reaktioner?

Alle, der tager Kivexa, kan få en overfølsomhedsreaktion over for abacavir, der kan være livstruende, hvis de fortsætter med at tage Kivexa.

Du har større risiko for at få sådan en overfølsomhedsreaktion, hvis du har et gen, som **HLA-B*5701** (men du kan også få en reaktion, selvom du ikke har dette gen). Du skal derfor undersøges for, om du har dette gen, inden lægen ordinerer Kivexa. **Hvis du ved, at du har genet HLA-B*5701, skal du fortælle det til din læge, før du begynder at tage Kivexa.**

Hvad er symptomerne?

De mest almindelige symptomer er:

- **Feber** (høj kropstemperatur) og **udslæt**.

Andre almindelige symptomer:

- Kvalme, diarré, opkastning, mavesmerter, udtalt træthed.

Øvrige symptomer omfatter:

- Led- muskelsmerter, hævelse på halsen, åndenød, ondt i halsen, hoste, hovedpine.
- I nogle tilfælde øjenbetændelse (konjunktivitis), mundsår, lavt blodtryk.

Hvis du fortsætter med at tage Kivexa, bliver symptomerne værre og kan i nogle tilfælde være livstruende.

Hvornår opstår disse symptomer?

Du kan få en overfølsomhedsreaktion på et hvilket som helst tidspunkt under behandlingen med Kivexa, men risikoen er størst i de første 6 uger af behandlingen.

I nogle tilfælde er disse overfølsomhedsreaktioner opstået hos patienter, der genoptog behandlingen med abacavir, og som kun havde et af symptomerne på oplysningskortet, før de stoppede med at tage medicinen.

I meget sjældne tilfælde er disse overfølsomhedsreaktioner opstået hos patienter, der genoptog behandlingen med abacavir, men som ikke havde nogen symptomer, før de stoppede med at tage medicinen.

Kontakt straks lægen:

1. **hvis du får udslæt, ELLER**
 2. **hvis du får symptomer fra mindst 2 af følgende grupper:**
 - Feber.
 - Åndenød, ondt i halsen eller hoste.
 - Kvalme eller opkastning, diarré eller mavesmerter.
 - Udtalt træthed eller ømhed eller almen utilpashed.
- ! Læg vil eventuelt bede dig stoppe med at tage Kivexa. Hav altid oplysningskortet på dig, så længe du tager Kivexa.**

Hvis du holder op med at tage Kivexa

! Hvis du er holdt op med at tage Kivexa på grund af en overfølsomhedsreaktion, må du ALDRIG MERE tage Kivexa eller anden medicin, der indeholder abacavir (f.eks. Trizivir eller Ziagen). Hvis du gør det, kan du inden for få timer få et alvorligt blodtryksfald, der kan medføre døden.

Hvis du er holdt op med at tage Kivexa af en eller anden grund - særligt hvis det er, fordi du mener, du har bivirkninger, eller fordi du har en anden sygdom:

Tal med lægen, inden du begynder at tage Kivexa igen. Lægen vil undersøge, om dine bivirkninger skyldes en overfølsomhedsreaktion. Hvis lægen mener, de kan være forårsaget af en overfølsomhedsreaktion, **vil lægen bede dig om aldrig mere at tage Kivexa eller nogen anden medicin med abacavir (f.eks. Trizivir eller Ziagen).** Det er vigtigt, at du følger lægens råd.

Hvis lægen vurderer, at du kan begynde at tage Kivexa igen, bliver du muligvis bedt om at tage første dosis på et sted, hvor du hurtigt kan få lægehjælp, hvis det skulle blive nødvendigt.

Hvis du er overfølsom over for Kivexa, skal du returnere alle dine ubrugte Kivexa tabletter, så de kan blive destrueret korrekt. Spørg lægen eller apoteket til råds.

Almindelige bivirkninger (det sker hos op til 1 ud af 10 patienter):

- overfølsomhedsreaktioner
- kvalme, opkastning, diarré, mavesmerter
- hovedpine, ledsmerter, muskelsmerter og ubehag
- hoste, irriteret eller løbende næse, feber (høj kropstemperatur)
- træthed, manglende energi, søvnproblemer (insomni), almen utilpashed, appetitløshed, hårtab, udslett

Ikke almindelige bivirkninger (det sker hos op til 1 ud af 100 patienter og kan ses i blodprøver):

- øget niveau af leverenzymmer
- lavt antal af røde blodceller (anæmi) eller lavt antal hvide blodceller (neutropeni)
- nedsat antal af de blodceller, der har betydning for blodets evne til at størkne (trombocytopeni).

Sjældne bivirkninger (det sker hos op til 1 ud af 1.000 patienter):

- nedbrydning af muskelvæv
- leversygdomme som gulsot, forstørret lever eller fedtlever, leverbetændelse (hepatitis)
- betændelse i bugspytkirtlen (pankreatitis).
- laktacidose (se næste pkt. "Andre mulige bivirkninger ved kombinationsbehandling af hiv").

Sjældne bivirkninger, der kan ses i blodprøver:

- stigning i mængden af et enzym, som kaldes amylase.

Meget sjældne bivirkninger (det sker hos op til 1 ud af 10.000 patienter):

- en følelse af svaghed i arme og ben
- følelsesløshed, snurrende fornemmelse i huden (prikken og stikken)
- udslett, der kan danne blister og som ligner små skydeskiver (mørk plet i midten omgivet af et lysere område, omsluttet af en mørk ring) (*erythema multiforme*)
- Udbredt udslett med blisterdannelse og hudafskalning, særligt omkring munden, næsen, øjnene og konselene (*Steven-Johnsons syndrom*) og i svære tilfælde med hudafskalning på mere end 30% af kroppens overflade (*toksisk epidermal nekrolyse*).

! Kontakt straks lægen, hvis du får sådanne symptomer.

Meget sjældne bivirkninger, der kan ses i blodprøver:

- Manglende dannelse af nye røde blodceller i knoglemarven (*pure red cell aplasi*).

Hvis du får bivirkninger

Tal med lægen eller apoteket, hvis en bivirkning er generende eller bliver værre, eller hvis du får bivirkninger, som ikke er nævnt her.

Andre mulige bivirkninger ved kombinations-behandling af hiv

En kombinationsbehandling som Kivexa kan forårsage andre sygdomme under behandlingen af hiv.

Gamle infektioner kan blusse op

Patienter med fremskreden hiv-infektion (aids) kan have et svækket immunsystem og har større risiko for at få alvorlige infektioner (*opportunistiske infektioner*). Når sådanne patienter starter behandlingen, kan gamle, skjulte infektioner blusse op igen og medføre tegn og symptomer på betændelse. Disse symptomer vil ofte opstå, fordi kroppens immunsystem bliver stærkere og kroppen begynder at bekæmpe disse infektioner.

Hvis du får symptomer på en infektion, mens du tager Kivexa: **Kontakt straks lægen.** Tag ikke anden medicin mod infektioner uden at tale med lægen først.

Din kropsform kan ændres

Nogle patienter, der får kombinationsbehandling mod hiv, ændrer kropsform, fordi deres kropsfedt bliver fordelt anderledes.

- Du kan miste fedt fra benene, armene eller ansigtet
- Du kan få øget fedt omkring maven, brysterne eller de indre organer.
- Du kan få fedtpukkel i nakken (også kaldet 'bøffelnakke').

Det vides endnu ikke, hvad disse ændringer skyldes, eller om de kan påvirke dit helbred på længere sigt.

Kontakt lægen.

Lactacidose er en sjælden, men alvorlig bivirkning

Nogle patienter, der tager Kivexa eller anden lignende medicin (NRTI'er), får en sygdom, der kaldes lactacidose, samtidig med de får en forstørret lever.Lactacidose skyldes

en ophobning af mælkesyre i kroppen. Det er en sjælden bivirkning. Hvis det indtræder, sker det oftest efter et par måneders behandling. Tilstanden kan være livstruende og forårsage organsvigt.

Du har større risiko for at få lactacidose, hvis du har en leversygdom eller er svært overvægtig, særligt hvis du er kvinde.

Symptomerne på laktacidose omfatter:

- Dyb, hurtig, besværet vejrtrækning
- Døsighed
- Følelsesløshed eller svækkelse af arme og ben
- Kvalme, opkastning
- Mavesmerter

Lægen vil holde øje med om du får symptomer på laktacidose under behandlingen. Hvis du får et eller flere af ovennævnte symptomer eller andre symptomer, der bekymrer dig: **Kontakt lægen så hurtigt som muligt.**

Du kan få knogleproblemer

Nogle patienter, der får kombinationsbehandling mod hiv, får en sygdom, der kaldes osteonekrose.Med denne sygdom dør dele af knoglevævet på grund af nedsat blodtilførsel til knoglerne. Du har større risiko for at få denne sygdom:

- hvis du har fået kombinationsbehandling i lang tid
- hvis du også tager betændelseshæmmende medicin, kaldet kortikosteroider
- hvis du drikker alkohol
- hvis dit immunsystem er svækket
- hvis du er overvægtig

Symptomer på osteonekrose omfatter:

- stive led
- smerter (særligt i hofterne, knæene eller skuldrene)
- bevægelsesbesvær

Hvis du bemærker et eller flere symptomer **Kontakt lægen**

Andre bivirkninger, der kan ses i blodprøver

Kombinationsbehandling af hiv kan også forårsage :

- øget mængde mælkesyre i blodet, der i sjældne tilfælde kan medføre laktacidose
- øget mængde sukker og fedt (triglycerider og kolesterol) i blodet
- insulinresistens (hvis du har diabetes, skal du måske have ændret din dosis af insulin for at regulere dit blodsukker)

Tal med lægen eller apoteket, hvis en bivirkning bliver værre, eller du får bivirkninger, som ikke er nævnt her. Bivirkninger, som ikke er nævnt her, bør indberettes til Lægemiddelstyrelsen, så viden om bivirkninger kan blive bedre. De eller Deres pårørende kan selv indberette bivirkninger direkte til Lægemiddelstyrelsen. De finder skema og vejledning på Lægemiddelstyrelsens netsted: www.meldenbivirkninge.dk.

5. OPBEVARING

- Opbevares utilgængeligt for børn.
- Brug ikke Kivexa efter den udløbsdato, der står på pakningen. Udløbsdatoen er den sidste dag i den nævnte måned.
- Må ikke opbevares over 30°C.
- Spørg på apoteket hvordan du skal aflevere medicin-rester. Af hensyn til miljøet må du ikke smide medicin-rester i afløbet, toiletlet eller skraldespanden.

6. YDERLIGERE OPLYSNINGER

Kivexa indeholder

- Aktive stoffer: Hver Kivexa filmovertrukken tablet indeholder 600 mg abacavir (som sulfat) og 300 mg lamivudin.
- Øvrige indholdsstoffer: Tabletkerne: mikrokrySTALLinsk cellulose, magnesiumstearat og natriumstivelsesglycolat. Filmovertræk: Opadry Orange YS-1-13065-A indeholdende hypromellose, titandioxid (E171), macrogol 400, polysorbit 80 og sunset yellow aluminium lake (E110).

Kivexas udseende og pakningsstørrelse

Kivexa filmovertrukne tabletter er præget GS FC2 på den ene side. Tabletterne er orange og kapselformede. De fås i beholdere eller blisterpakninger med 30 tabletter og i blisterpakninger med 90 (3x30) tabletter.

Indehaveren af markedsføringstilladelsen og fremstiller

Fremstiller Glaxo Operations UK Ltd (trading as Glaxo Wellcome Operations) Priority Street Ware Hertfordshire SG12 0DJ Storbritannien	Indehaver af markedsføringstilladelsen Viiv Healthcare UK Limited 980 Great West Road Brentford, Middlesex, TW8 9GS Storbritannien
eller	

Glaxo Wellcome S.A.
Avenida de Extremadura 3
09400 Aranda de Duero Burgos Spanien

Parallel distribueret af Paranova Danmark A/S
Marielundvej 46D, DK-2730 Herlev

Ompakket af Paranova Pack A/S,
Marielundvej 46D, DK-2730 Herlev

Hvis du vil have yderligere oplysninger om Kivexa, skal du henvende dig til den lokale repræsentant:

België/Belgique/Belgien
Viiv Healthcare sprl/bvba
Tél/Tel.: + 32 (0)2 656 25 11

България
ГлаксоСмитКлайн ЕООД
Тел.: + 359 2 953 10 34

Česká republika
GlaxoSmithKline s.r.o.
Tel.: + 420 222 001 111
gsk.czmail@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
GlaxoSmithKline Eesti OÜ
Tel.: + 372 6676 900
estonia@gsk.com

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

España
Laboratorios Viiv Healthcare, S.L.
Tel.: + 34 902 051 260
es-ci@viivhealthcare.com

France
Viiv Healthcare SAS
Tél.: + 33 (0)1 39 17 6969
Informed@viivhealthcare.com

Ireland
GlaxoSmithKline (Ireland) Limited
Tel.: + 353 (0)1 4955000

Ísland
GlaxoSmithKline ehf.
Sími: + 354 530 3700

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

Κύπρος
GlaxoSmithKline Cyprus Ltd
Τηλ.: + 357 22 39 70 00

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

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

Luxembourg/Luxemburg
Viiv Healthcare sprl/bvba
Belgique/Belgien
Tél/Tel.: + 32 (0)2 656 25 11

Magyarország
GlaxoSmithKline Kft.
Tel.: + 36 1 225 5300

Malta
GlaxoSmithKline Malta
Tel.: + 356 21 238131

Nederland
Viiv Healthcare BV
Tel.: + 31 (0)30 6986060
contact-nl@viivhealthcare.com

Norge
GlaxoSmithKline AS
Tlf.: + 47 22 70 20 00
firmapost@gsk.no

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

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

Portugal
VIVI HEALTHCARE, UNIPessoal, LDA
Tel.: +351 21 412 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

Denne indlægsseddel blev senest godkendt marts 2011

Du kan finde yderligere information om Kivexa på Det europæiske Lægemiddelagenturs hjemmeside <http://www.ema.europa.eu>.