

INDLÆGSSEDDEL: INFORMATION TIL BRUGEREN

SUSTIVA® 600 mg filmovertrukne tabletter (efavirenz)

Læs denne indlægsseddel grundigt inden De begynder at tage medicinen.

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

Oversigt over indlægssedlen:

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

1. VIRKNING OG ANVENDELSE

SUSTIVA hører til den antiretrovirale medicingruppe, som kaldes non-nukleoside reverse transkriptasehæmmere (NNR-TI'ere). Det er en antiretroviral medicin, som bekæmper humant immundefekt virus (HIV)-infektion ved at reducere mængden af virus i blodet.

Deres læge har ordineret SUSTIVA til Dem, fordi De har en HIV-infektion. SUSTIVA taget sammen med anden antiretroviral behandling reducerer mængden af virus i blodet.

2. DET SKAL DE VIDE FØR DE BEGYNDER AT TAGE SUSTIVA

Tag ikke SUSTIVA

- hvis De er overfølsom (allergisk) over for efavirenz eller et af de øvrige indholdsstoffer i SUSTIVA, som er nævnt i slutningen af denne indlægsseddel. Spørg Deres læge eller på apoteket om råd.
- hvis De har en alvorlig leversygdom
- hvis De samtidigt tager et eller flere af følgende lægemidler:
 - astemizol eller terfenadin (mod symptomer på allergi)
 - bepridil (mod hjertesygdom)
 - cisaprid (mod halsbrand)
 - sekalealkaloider (fx ergotamin, dihydroergotamin, ergonovin og methylergonovin) (mod migræne og klyngehovedpine)
 - midazolam eller triazolam (mod søvnløshed)
 - pimozid (mod visse sindstilstande)
 - perikon (*Hypericum perforatum*) (et naturlægemiddel mod depression og angst)

Hvis De tager et eller flere af disse lægemidler, skal De straks fortælle det til lægen. Hvis De tager disse lægemidler sammen med SUSTIVA, kan der opstå alvorlige og/eller livstruende bivirkninger eller SUSTIVA kan holde op med at virke på den rigtige måde.

Vær ekstra forsigtig med at tage SUSTIVA

- SUSTIVA skal tages sammen med andre lægemidler, der virker mod HIV-virus. Hvis SUSTIVA påbegyndes, fordi Deres nuværende behandling ikke har forhindret virus i at formere sig, skal et andet lægemiddel, som De ikke har taget før, påbegyndes samtidig.

- De kan stadig overføre HIV, når De tager denne medicin, så det er vigtigt at tage forholdsregler for at undgå at smitte andre mennesker ved seksuel kontakt eller overførsel af blod. Denne medicin helbreder ikke HIV-infektion, og De vil eventuelt fortsætte med at udvikle infektioner eller andre sygdomme, der er forbundet med HIV-sygdom.

- De skal fortsat tilses af Deres læge, mens De tager SUSTIVA.

• Fortæl det til Deres læge:

- hvis De tidligere har haft en mental sygdom, herunder depression, eller stofmisbrug eller alkoholmisbrug. Fortæl det straks til lægen, hvis De føler Dem nedtrykt, har selv-mordstanker eller mærkelige tanker (se pkt. 4 Bivirkninger).
- hvis De tidligere har haft krampeanfald, eller hvis De får medicin mod krampeanfald, for eksempel carbamazepin, phenobarbital og phenotylin. Hvis De får noget af denne medicin, kan det være nødvendigt, at lægen kontrollerer mængden af denne medicin i Deres blod for at sikre, at denne ikke påvirkes af, at De tager SUSTIVA. Lægen vil måske give Dem en anden medicin mod krampeanfald.

- hvis De tidligere har haft leversygdom, herunder aktiv kronisk hepatitis. Patienter med kronisk hepatitis B eller C, som er i kombinationsbehandling med antiretrovirale lægemidler, har en højere risiko for alvorlige og muligvis livstruende leverproblemer. Lægen vil måske tage blodprøver for at kontrollere, hvor godt Deres lever virker eller måske skifte Dem til anden medicin. Hvis De har alvorlig leversygdom, må De ikke tage SUSTIVA (se pkt. 2 Tag ikke SUSTIVA).

- Når De er startet med SUSTIVA, skal De være opmærksom på:

- tegn på svimmelhed, besvær med at falde i søvn, døsighed, besvær med at koncentrere sig eller unormale drømme. Disse bivirkninger kan starte inden for de første 1-2 dage af behandlingen og forsvinder normalt efter de første 2-4 uger.

- alle tegn på hududslæt. Hvis De har tegn på alvorligt hududslæt med blæredannelse eller feber, skal De stoppe med at tage SUSTIVA og straks fortælle det til lægen. Hvis De får udslæt, mens De tager en anden NNRTI'er, kan De have større risiko for at få udslæt med SUSTIVA.

- alle tegn på betændelse eller infektion. Hos nogle patienter med fremskreden HIV-infektion (AIDS), som tidligere har haft opportunistisk infektion, kan tegn og symptomer på betændelse fra tidligere infektioner forekomme kort efter, at anti-HIV-behandlingen er startet. Det anta-

ges, at disse symptomer skyldes en forbedring i kroppens immunforsvar, som så gør kroppen i stand til at bekæmpe infektioner, der kan have været til stede uden tydelige symptomer. Hvis De bemærker symptomer på infektion, skal De omgående fortælle det til Deres læge.

- ændringer i fordelingen af kropsfedt. Omfordeling, ophobning eller tab af kropsfedt kan forekomme hos patienter, der får antiretroviral kombinationsbehandling. Fortæl det til Deres læge, hvis De oplever ændringer i Deres kropsfedt.

- knogleproblemer. Nogle af de patienter, der får antiretroviral kombinationsbehandling, kan udvikle en knoglesygdom, der kaldes knoglenekrose (hvor knoglevævet dør på grund af nedsat blodtilførsel til knoglen). Til de mange risikofaktorer for udvikling af denne sygdom hører blandt andre: Længden af den antiretrovirale kombinationsbehandling, anvendelse af kortikosteroider, alkoholforbrug, alvorligt nedsat immunforsvar samt højere Body Mass Index (BMI). Stivhed, ømhed og smerter i ledene (især hofte, knæ og skulder) samt bevægelsesbesvær er tegn på knoglenekrose. Hvis De bemærker et eller flere af disse symptomer, bør De fortælle det til Deres læge.

Anvendelse til børn

SUSTIVA filmovertrukne tabletter er ikke egnede for børn, der vejer under 40 kg.

Brug af anden medicin

De må ikke tage SUSTIVA sammen med visse former for medicin. Disse er nævnt under Tag ikke SUSTIVA i begyndelsen af pkt. 2. Disse omfatter nogle almindelige lægemidler og et naturlægemiddel (perikon), som kan medføre alvorlige interaktioner.

Fortæl det altid til lægen eller på apoteket, hvis De bruger anden medicin eller har brugt det for nylig. Dette gælder også medicin, som ikke er købt på recept samt naturlægemidler.

SUSTIVA kan påvirke eller påvirkes af anden medicin. Derfor kan mængden af SUSTIVA eller anden medicin i blodet blive påvirket. Dette kan forhindre, at medicinen virker, som den skal, eller forværre eventuelle bivirkninger. Det er vigtigt, at De fortæller det til lægen, hvis De tager følgende:

- Anden medicin mod HIV-infektion:
 - proteasehæmmere: darunavir, indinavir, lopinavir/ritonavir, ritonavir, atazanavir forstærket af ritonavir, saquinavir eller fosamprenavir/saquinavir. Lægen kan overveje at give Dem anden medicin eller at ændre dosen af proteasehæmmere.
 - maraviroc
 - en kombinationsmedicin der indeholder efavirenz, emtricitabin og tenofovir, der er kendt som ATRIPLA. SUSTIVA bør ikke tages sammen med ATRIPLA, da dette indeholder efavirenz, der er det aktive stof i SUSTIVA.

- Medicin til behandling af bakterielle infektioner, herunder tuberkulose og AIDS-relateret mycobacterium avium kompleks: clarithromycin, rifabutin, rifampicin. Lægen kan overveje at ændre dosis eller at give Dem et andet antibiotisk lægemiddel. Desuden vil lægen måske ordinere en højere dosis SUSTIVA.

- Medicin til behandling af svampeinfektioner (antimykotikum):
 - voriconazol. SUSTIVA kan mindske mængden af voriconazol i blodet, og voriconazol kan øge mængden af SUSTIVA i blodet. Hvis De tager disse to lægemidler sammen, skal dosis af voriconazol øges og dosis af efavirenz nedsættes. De skal checke dette med lægen først.
 - itraconazol. SUSTIVA kan mindske mængden af itraconazol i blodet.
 - posaconazol. SUSTIVA kan mindske mængden af posaconazol i blodet.

- Medicin til behandling af krampeanfald: carbamazepin, phenytoin, phenobarbital. SUSTIVA kan mindske eller øge mængden af krampemiddel i blodet. Carbamazepin kan få SUSTIVA til at virke mindre. Lægen må måske overveje at give Dem et andet lægemiddel mod krampeanfald.

- Medicin til at mindske fedt i blodet (også kaldet statiner): atorvastatin, pravastatin, simvastatin. SUSTIVA kan mindske mængden af statiner i blodet. Lægen vil kontrollere Deres kolesterol i blodet og kan om nødvendigt overveje at ændre Deres statindosis.

- Methadon, (medicin til behandling af opioidmisbrug): lægen vil måske være nødt til at ændre Deres methadondosis.

- Sertralin (medicin til behandling af depression): lægen vil måske være nødt til at ændre Deres sertralindosis.

- Diltiazem eller lignende medicin (kaldet calciumantagonister): når De starter med at tage SUSTIVA kan lægen være nødt til at justere Deres dosis af calciumkanalblokker.

- Immunsuppressive lægemidler såsom cyclosporin, sirolimus eller tacrolimus (medicin til at forhindre afstødelse af organer efter transplantation): når De starter eller stopper med at tage SUSTIVA vil lægen kontrollere indholdet af det immunsuppressive lægemiddel i blodet, og det kan være nødvendigt at justere dosis.

- Hormonel kontraktion, såsom p-piller, kontraception som injektion (f.eks. Depo-Provera) eller et kontraceptiv

implantat (f.eks. Implanon): De skal også bruge en pålidelig kontraceptiv barrieremetode (se Graviditet og amning), da SUSTIVA kan bevirke, at virkningen af hormonel kontraception nedsættes. Graviditet kan forekomme hos kvinder, der tager SUSTIVA, mens de bruger et kontraceptivt implantat, selvom det ikke er fastslået, at behandling med SUSTIVA har bevirket, at det kontrceptive middel ikke virkede.

- Warfarin (medicin til at forebygge blodpropper): lægen vil måske være nødt til at justere Deres warfarindosis.

Brug af SUSTIVA sammen med mad og drikke

Det kan nedsætte bivirkningerne, hvis SUSTIVA tages på tom mave.

Graviditet og amning

Kvinder bør ikke blive gravide under behandling med SUSTIVA og i 12 uger efter ophørt behandling. Lægen kan bede Dem om at tage en graviditetstest for at sikre, at De ikke er gravid, før De starter behandling med SUSTIVA.

Hvis De kan blive gravid, mens De tager SUSTIVA, er det nødvendigt at bruge en pålidelig form for barriereprævention (fx kondom) sammen med andre præventionsmetoder, herunder p-piller eller andre hormonale præventionsmidler (fx implantat, indsprøjtning). Efavirenz kan blive i blodet et stykke tid efter, at behandlingen er stoppet. Derfor bør De fortsætte med at bruge prævention som nævnt ovenfor i 12 uger efter, at De er stoppet med at tage SUSTIVA.

Fortæl det straks til Deres læge, hvis De er gravid eller har til hensigt at blive gravid. Hvis De er gravid, bør De kun tage SUSTIVA, hvis De og Deres læge beslutter, at det er absolut nødvendigt. Spørg Deres læge eller apoteket til råds, før De tager nogen form for medicin.

Der er set alvorlige misdannelser hos ufødte dyr og hos spædbørn, hvis mødre er blevet behandlet med efavirenz under graviditeten. Hvis De har taget SUSTIVA under graviditeten, kan lægen bede om regelmæssige blodprøver og andre diagnostiske prøver for at kontrollere barnets udvikling.

De må ikke amme Deres barn, hvis De tager SUSTIVA.

Trafik- og arbejdssikkerhed
SUSTIVA kan give svimmelhed, nedsat koncentrationsevne og døsighed. Hvis De er påvirket af medicinen, må De ikke køre bil eller betjene værktøj eller maskiner.

Vigtig information om nogle af de øvrige indholdsstoffer i SUSTIVA
For hver 600 mg daglig dosis indeholder lægemidlet 250 mg lactose.

Hvis De af Deres læge har fået at vide, at der er visse sukkerarter, De ikke kan tåle, bør De kontakte lægen, før De tager dette lægemiddel. Personer med disse sygdomme kan tage SUSTIVA oral opløsning, som er lactosefri.

3. SÅDAN SKAL DE TAGE SUSTIVA

Tag altid SUSTIVA nøjagtigt efter lægens anvisning. Det anbefales at tabletten sluges hel sammen med postevand. Er De i tvivl så spørg lægen eller på apoteket. Lægen vil vejlede Dem om den rigtige dosis.

- SUSTIVA skal tages gennem munden. Det anbefales at tage SUSTIVA på tom mave, helst ved sengetid. Dette kan få nogle bivirkninger (for eksempel svimmelhed, døsighed) til at virke mindre generende. På tom mave betyder almindeligvis 1 time før eller 2 timer efter et måltid.
- Dosis til voksne er 600 mg 1 gang dagligt.
- Det kan blive nødvendigt at øge eller nedsætte SUSTIVA dosis, hvis De også tager anden medicin (se Brug af anden medicin).
- SUSTIVA skal tages hver dag.
- SUSTIVA må aldrig anvendes alene til behandling af HIV. SUSTIVA skal altid tages sammen med andre anti-HIV-lægemidler.

Brug til børn

- Dosis til børn, der vejer 40 kg eller mere er 600 mg 1 gang dagligt.

Hvis De har taget for meget SUSTIVA

Hvis De har taget for meget SUSTIVA, skal De henvende Dem til Deres læge eller nærmeste skadestue for at få rådgivning. Behold pakningen, så De nemt kan beskrive, hvad De har taget.

Hvis De har glemt at tage SUSTIVA

Forsøg at undgå at springe en dosis over. Hvis De kommer til at springe en dosis over, skal De tage den næste dosis så hurtigt som muligt, men De må ikke fordoble den næste dosis. Spørg Deres læge eller apotek, hvis De har brug for hjælp til at planlægge, hvornår det er bedst at tage Deres medicin.

Hvis De holder op med at tage SUSTIVA

Når Deres SUSTIVA er ved at slippe op, skal De hente mere hos Deres læge eller på apoteket. Dette er meget vigtigt, da mængden af virus kan begynde at stige, hvis medicineringen standses-selv i kort tid. Virus kan så blive vanskeligere at behandle.

Spørg lægen eller på apoteket hvis der er noget, De er i tvivl om.

4. BIVIRKNINGER

SUSTIVA kan som al anden medicin give bivirkninger, men ikke alle får bivirkninger. Ved behandling af HIV-infektion er det ikke altid muligt at sige, hvilke af de uønskede virkninger, der er forårsaget af SUSTIVA eller af de andre lægemidler, De tager samtidigt, eller af selve HIV-infektionen.

De mest fremtrædende bivirkninger, der er rapporteret i forbindelse med SUSTIVA i kombination med andre anti-HIV-lægemidler, er udslæt og symptomer fra nervesystemet.

De bør konsultere lægen, hvis De har udslæt, da nogle udslæt kan være alvorlige. De fleste tilfælde af udslæt forsvinder dog uden ændring af Deres behandling med SUSTIVA. Udslæt er mere almindeligt hos børn end hos voksne, der er behandlet med SUSTIVA.

Symptomerne fra nervesystemet har tilbøjelighed til at optræde lige når behandlingen startes, men aftager i reglen i løbet af de første få uger. I én undersøgelse opstod symptomerne fra nervesystemet ofte i løbet af de første 1-3 timer efter indtagelse af en dosis. Hvis De er påvirket, kan Deres læge foreslå, at De tager SUSTIVA ved sengetid og på tom mave. Nogle patienter har haft mere alvorlige symptomer, der kan påvirke humøret eller evnen til at tænke klart. Nogle patienter har faktisk begået selvmord. Det ser ud som om disse problemer oftere opstår hos patienter, der i forvejen lider af en psykisk sygdom. De skal altid straks underrette Deres læge, hvis De har disse symptomer eller andre bivirkninger, mens De tager SUSTIVA.

Hyppigheden af de bivirkninger, der er nævnt nedenfor, er defineret på følgende måde:

Meget almindelig: Forekommer hos mere end 1 ud af 10 brugere
Almindelig: Forekommer hos 1 til 10 ud af 100 brugere
Ikke almindelig: Forekommer hos 1 til 10 ud af 1.000 brugere
Sjælden: Forekommer hos 1 til 10 ud af 10.000 brugere

Fortæl det til lægen, hvis De bemærker en eller flere af følgende bivirkninger:

Meget almindelige bivirkninger
- Hududslæt

Almindelige bivirkninger
- Unormale drømme, koncentrationsbesvær, svimmelhed, hovedpine, søvnbesvær, døsighed
- Koordinerings- eller balanceproblemer
- Mavesmerter, diarré, kvalme, opkastning
- Kløe
- Træthed
- Bekymring, depression

Ikke almindelige bivirkninger
- Nervøsitet, glemsomhed, forvirring, anfald (kramper), unormale tanker
- Sløret syn
- Snurrende eller gyngende fornemmelse (svimmelhed)
- Smerter i maven forårsaget af betændelse i bugspytkirtlen
- Allergisk reaktion (overfølsomhed) som kan medføre alvorlige hudreaktioner (erythema multiforme, Stevens-Johnsons syndrom)
- Gulfarvning af hud eller øjne, kløe, eller smerter i maven forårsaget af betændelse i leveren
- Brystforstørrelse hos mænd
- Aggressiv opførsel, humørsvingninger, at se eller høre ting, som i virkeligheden ikke er der (hallucinationer), mani (sinds-tilstand der er karakteriseret ved episoder af overaktivitet, opstemthed eller iritabilitet), paranoia, selvmordstanker
- Fløjten, ringen eller anden vedvarende støj i ørerne
- Skælven (tremor)
- Rødmen

Sjælden
- Kløende udslæt som en reaktion på sollys
- Leversvigt, som i nogle tilfælde kan føre til død eller levertransplantation, er forekommet sammen med efavirenz. I de fleste tilfælde opstod det hos patienter, som allerede havde leversygdom, men der har kun været få indberetninger hos patienter uden eksisterende leversygdom.

Antiretroviral kombinationsbehandling kan ændre kropsformen ved at ændre den måde, fedtet er fordelt på. De kan tabe fedt fra ben, arme og ansigt, få mere fedt i maveregionen og andre indre organer, få større bryster eller fedtfolder i nakken ("tyrenakke"). Årsagen til og langtidseffekten af disse forhold er endnu ikke kendt.

Antiretroviral kombinationsbehandling kan også forårsage forhøjet mængde mælkesyre og sukker i blodet, øget fedtindhold i blodet (hyperlipæmi) samt insulinresistens. Lægen vil teste Dem for disse ændringer.

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

5. OPBEVARING

Opbevares utilgængeligt for børn.

Brug ikke SUSTIVA efter den udløbsdato, der står på flaske eller blister og på pakningen. Udløbsdatoen (Exp) er den sidste dag i den nævnte måned.

Spørg på apoteket hvordan De skal aflevere medicinrester. Af hensyn til miljøet må De ikke smide medicinrester i afløbet, toiletet eller skraldespanden.

6. YDERLIGERE OPLYSNINGER

SUSTIVA indeholder
• Hver filmovertrukken tablet indeholder 600 mg af det aktive stof efavirenz.
• Øvrige indholdsstoffer i tabletkernen: Croscarmellosena-trium, mikrokrySTALLinsk cellulose, natriumlaurilsulfat, hydroxypropylcellulose, lactosemonohydrat og magnesiumstearat.
• Filmovertrækket indeholder: Hypromellose (E464), titandioxid (E171), macrogol 400, gul jernoxid (E172) og carnaubavoks.
• Tabletterne er præget med prægeblæk indeholdende hypromellose (E646), propylenglycol, cochenillecarbinsyre (E120), indigocarmin (E132) og titandioxid (E171).

SUSTIVAs udseende og pakningsstørrelse
SUSTIVA 600 mg filmovertrukne tabletter fås i flasker med 30 tabletter. SUSTIVA 600 mg filmovertrukne tabletter fås også i pakninger med 30 x 1 eller 90 (3 x 30 x 1) tabletter i aluminium/PVC perforerede enkelt dosisblister. Ikke alle pakningsstørrelser er nødvendigvis markedsført.

Indehaver af markedsføringstilladelsen og fremstiller
Indehaver af markedsføringstilladelse:
Bristol-Myers Squibb Pharma EEIG
Uxbridge Business Park
Sanderson Road
Uxbridge UB8 1DH
Storbritannien

Fremstiller:
Bristol Myers Squibb S.r.l.
Contrada Fontana del Ceraso
03012 Anagni (FR)
Italien

Hvis De vil have yderligere oplysninger om SUSTIVA, skal De henvende Dem til den lokale repræsentant.

Belgique/België/Belgien
Merck Sharp & Dohme B.V.
Succursale belge/Belgisch bijhuis
Tél/Tel: +32 (0) 800 38693
MSDBelgium_info@merck.com

България
Мерк Шарп и Доум България ЕООД
Тел.: +359 2 819 3740
info-msdbg@merck.com

Česká republika
Merck Sharp & Dohme IDEA, Inc., org. sl.
Tel.: +420 233 010 111
msd_cr@merck.com

Danmark
Merck Sharp & Dohme
Tlf: +45 43 28 77 66
dkmail@merck.dk

Deutschland
Bristol-Myers Squibb GmbH & CO. KGaA
Tel: +49 89 121 42-0

Eesti
Merck Sharp & Dohme OÜ
Tel.: +372 6139 750
msdeesti@merck.com

Ελλάδα
BIANEE A.E
Τηλ: +30 210 80091 11
Mailbox@vianex.gr

España
Bristol-Myers Squibb, S.A.
Tel: +34 91 456 53 00

France
Bristol-Myers Squibb Sarl.
Tél: +33 (0) 810 410 500

Ireland
Bristol-Myers Squibb Pharmaceuticals Ltd.
Tel: +353 (1 800) 749 749

Ísland
Icepharma hf.
Sími: +354 540 8000
lSmail@merck.com

Italia
Bristol-Myers Squibb S.r.l.
Tel: +39 06 50 39 61

Κύπρος
Merck Sharp & Dohme Cyprus Limited
Τηλ: +357 22866700
cyprus_info@merck.com

Latvija
SIA "Merck Sharp & Dohme Latvija"
Tel: +371 67364 224
msd_lv@merck.com

Lietuva
UAB "Merck Sharp & Dohme"
Tel.: +370 5 278 02 47
msd_lietuva@merck.com

Luxembourg/Luxemburg
Merck Sharp & Dohme B.V.
Succursale belge/Belgisch bijhuis
Tél/Tel: +32 (0) 800 38693
MSDBelgium_info@merck.com

Magyarország
MSD Magyarország Kft.
Tel.: +361 888 53 00
hungary_msd@merck.com

Malta
Merck Sharp & Dohme Cyprus Limited
Tel: +357 22866700
malta_info@merck.com

Nederland
Merck Sharp & Dohme B.V.
Tel: 0800-9999000
medicalinfo.nl@merck.com

Norge
MSD (Norge) AS
Tlf: +47 32 20 73 00
msdnorge@msd.no

Österreich
Merck Sharp & Dohme Ges.m.b.H.
Tel: +43 (0) 1 26 044
msd-medizin@merck.com

Polska
MSD Polska Sp.z o.o.
Tel.: +48 22 549 51 00
msdpolska@merck.com

Portugal
Merck Sharp & Dohme, Lda
Tel: +351 21 446 57 00
informacao_doente@merck.com

România
Merck Sharp & Dohme Romania S.R.L.
Tel: + 4021 529 29 00
msdromania@merck.com

Slovenija
Merck Sharp & Dohme, inovativna zdravila d.o.o.
Tel: + 386 1 5204201
msd_slovenia@merck.com

Slovenská republika
Merck Sharp & Dohme IDEA, Inc.
Tel.: +421 2 58282010
msd_sk@merck.com

Suomi/Finland
MSD Finland Oy
Puh/Tel: +358 (0) 9 804650
info@msd.fi

Sverige
Merck Sharp & Dohme (Sweden) AB
Tel: +46 (0) 8 626 1400
medicinskinfo@merck.com

United Kingdom
Bristol-Myers Squibb Pharmaceuticals Ltd.
Tel: +44 (0800) 731 1736

Sustiva® er et registreret varemærke, der tilhører Bristol-Myers Squibb Pharma Company.

Denne indlægsseddel blev senest godkendt 11/2010

De kan finde yderligere information om SUSTIVA på Det Europæiske Lægemiddelagentur's hjemmeside <http://www.ema.europa.eu/>.



437600101