

Prospect: Informații pentru pacient**Abacavir/Lamivudină Mylan 600 mg/300 mg comprimate filmate**

abacavir/lamivudină

Citiți cu atenție și în întregime acest prospect înainte de a începe să utilizați acest medicament, deoarece conține informații importante pentru dumneavoastră.

- Păstrați acest prospect. S-ar putea să fie necesar să-l recitiți.
- Dacă aveți orice întrebări suplimentare, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului.
- Acest medicament a fost prescris numai pentru dumneavoastră. Nu trebuie să-l dați altor persoane. Le poate face rău, chiar dacă au aceleași semne de boală cu ale dumneavoastră.
- Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice posibile reacții adverse nemenționate în acest prospect. Vezi pct. 4.

IMPORTANT - Reacții de hipersensibilitate

Abacavir/Lamivudină Mylan conține abacavir. Unii pacienți care iau abacavir pot dezvolta o **reacție de hipersensibilitate** (o reacție alergică gravă), care poate pune viața în pericol dacă continuă să ia medicamente care conțin abacavir. **Trebuie să citiți cu atenție toate informațiile menționate la “Reacții de hipersensibilitate” din chenarul de la pct. 4.**

Cutia de Abacavir/Lamivudină Mylan conține un **Card de avertizare**, pentru a vă reaminti dumneavoastră și personalului medical despre reacția de hipersensibilitate la abacavir. **Purtați acest card în permanență cu dumneavoastră.**

Ce găsiți în acest prospect:

1. Ce este Abacavir/Lamivudină Mylan și pentru ce se utilizează
2. Ce trebuie să știți înainte să luați Abacavir/Lamivudină Mylan
3. Cum să luați Abacavir/Lamivudină Mylan
4. Reacții adverse posibile
5. Cum se păstrează Abacavir/Lamivudină Mylan
6. Conținutul ambalajului și alte informații

1. Ce este Abacavir/Lamivudină Mylan și pentru ce se utilizează

Abacavir/Lamivudină Mylan se utilizează pentru tratamentul infecției cu HIV (virusul imunodeficienței umane) la adulți, adolescenți și copii cu greutatea de cel puțin 25 kg.

Acest medicament conține două substanțe active care sunt utilizate în tratamentul infecției cu HIV: abacavir și lamivudină. Acestea aparțin unei clase de medicamente antiretrovirale numite *analogi nucleozidici inhibitori de revers transcriptază (INRT)*.

Abacavir/Lamivudină Mylan nu vindecă complet infecția cu HIV; medicamentul reduce încărcătura virală cu HIV și o menține la nivel scăzut. De asemenea, crește numărul de celule CD4 din sânge. Celulele CD4 reprezintă un tip de globule albe din sânge care au un rol important ajutând organismul dumneavoastră să lupte împotriva infecțiilor.

Nu toți pacienții răspund în același fel la tratamentul cu acest medicament. Medicul dumneavoastră va urmări eficacitatea tratamentului.

2. Ce trebuie să știți înainte să luați Abacavir/Lamivudină Mylan

Nu luați Abacavir/Lamivudină Mylan:

- dacă sunteți **alergic** (hipersensibil) la abacavir (sau la oricare alt medicament care conține abacavir (de exemplu, abacavir/lamivudină, abacavir/lamivudină/zidovudină, abacavir/dolutegravir/lamivudină), lamivudină sau la oricare dintre celelalte componente ale acestui medicament (enumerat la pct. 6).

Citiți cu atenție toate informațiile despre reacțiile de hipersensibilitate de la pct. 4.

Spuneți medicului dumneavoastră dacă oricare dintre aceste situații sunt valabile în cazul dumneavoastră. **Nu luați acest medicament.**

Aveți grijă deosebită când utilizați Abacavir/Lamivudină Mylan

Unii dintre pacienții care iau Abacavir/Lamivudină Mylan sau alte tratamente combinate pentru infecția cu HIV sunt mai expuși riscului de apariție a reacțiilor adverse. Trebuie să fiți avizați asupra riscurilor suplimentare:

- dacă aveți **o afecțiune moderată sau severă la nivelul ficatului**
- dacă ați avut vreodată **afecțiuni la nivelul ficatului**, incluzând hepatită B sau C (dacă aveți infecție cu virus hepatitic B, nu întrerupeți tratamentul cu acest medicament fără recomandarea medicului dumneavoastră, deoarece puteți avea o reactivare a hepatitei)
- dacă sunteți **supraponderal** (în special dacă sunteți femeie)
- dacă aveți **probleme ale rinichilor**

Spuneți medicului dumneavoastră dacă cele enumerate mai sus sunt valabile în cazul dumneavoastră înainte să luați Abacavir/Lamivudină Mylan. În timpul tratamentului, poate fi necesară efectuarea unor teste suplimentare, incluzând analize ale sângelui. **Vezi pct. 4 pentru informații suplimentare.**

Reacții de hipersensibilitate la abacavir

Chiar și pacienții care nu au prezentă gena HLA-B*5701, pot dezvolta o **reacție de hipersensibilitate** (o reacție alergică gravă).

Citiți cu atenție toate informațiile despre reacțiile de hipersensibilitate de la pct. 4 din acest prospect.

Risc de infarct miocardic

Nu se poate exclude posibilitatea ca abacavirul să crească riscul producerii unui infarct miocardic.

Spuneți medicului dumneavoastră dacă aveți probleme la nivelul inimii, fumați sau aveți alte boli care vă pot crește riscul de apariție a unei afecțiuni la nivelul inimii, cum este tensiunea arterială mare, sau dacă aveți diabet. Nu întrerupeți administrarea acestui medicament decât la indicația medicului dumneavoastră.

Urmăriți alte simptome importante

La unii dintre pacienții tratați cu medicamente împotriva infecției cu HIV, pot să apară alte afecțiuni, care pot fi grave. Trebuie să fiți informat asupra semnelor și simptomelor importante care pot să apară în timp ce luați Abacavir/Lamivudină Mylan.

Citiți informațiile de la pct. “Alte reacții adverse posibile ale terapiei combinate a infecției cu HIV” la pct. 4 al acestui prospect.

Protejarea altor persoane

Infecția cu HIV se răspândește prin contactul sexual cu o persoană care are această infecție sau prin transfuzie de sânge contaminat (de exemplu, prin utilizarea aceluiași ace). Puteți transmite în continuare virusul HIV în timpul tratamentului cu acest medicament, cu toate acestea, riscul este

diminuat prin tratament antiretroviral eficient. Discutați cu medicul dumneavoastră despre precauțiile necesare pentru a evita infectarea altor persoane.

Abacavir/Lamivudină Mylan împreună cu alte medicamente

Spuneți medicului dumneavoastră sau farmacistului dacă luați orice alte medicamente sau ați luat recent orice alte medicamente, inclusiv medicamente pe bază de plante sau dintre cele eliberate fără prescripție medicală.

Amintiți-vă să spuneți medicului dumneavoastră sau farmacistului dacă începeți administrarea unui medicament nou în timp ce luați Abacavir/Lamivudină Mylan.

Aceste medicamente nu trebuie administrate concomitent cu Abacavir/Lamivudină Mylan:

- emtricitabină, pentru tratamentul **infecției cu HIV**
- alte medicamente care conțin lamivudină, pentru tratamentul **infecției cu HIV** sau **a infecției cu virus hepatitic B**
- doze mari de **trimetoprim/sulfametoxazol**, un antibiotic
- cladribină, utilizată pentru a trata **leucemia cu celule păroase**

Spuneți medicului dumneavoastră dacă sunteți tratat cu oricare dintre acestea.

Unele medicamente interacționează cu Abacavir/Lamivudină Mylan

Acestea includ:

- **rifampicină**, pentru tratamentul infecțiilor bacteriene
- **fenobarbital** sau **fenitoină**, pentru tratamentul **epilepsiei**.

Spuneți medicului dumneavoastră dacă luați rifampicină, fenobarbital sau fenitoină. Este posibil ca medicul dumneavoastră să vă monitorizeze în timpul tratamentului cu abacavir/lamivudină.

- **metadonă**, utilizată ca **substituent pentru heroină**. Abacavirul crește viteza eliminării metadonei din organismul dumneavoastră. Dacă luați metadonă, veți fi monitorizat pentru observarea eventualelor simptome ale sindromului de întrerupere. Poate fi necesară modificarea dozei dumneavoastră de metadonă.

Spuneți medicului dumneavoastră dacă luați metadonă.

- medicamente (de obicei lichide) care conțin **sorbitol și alți alcooli derivați din zahăr** (precum xilitol, manitol, lactitol sau maltitol), utilizate în mod regulat

Spuneți medicului dumneavoastră sau farmacistului dacă sunteți tratat cu oricare dintre aceste medicamente.

- **riociguat**, pentru tratarea **tensiunii arteriale mari în vasele de sânge** (arterele pulmonare) care transportă sânge de la inimă la plămâni. Este posibil să fie necesar ca medicul dumneavoastră să vă reducă doza de riociguat, deoarece abacavirul poate crește concentrația din sânge a riociguatului.

Sarcina

Nu se recomandă utilizarea Abacavir/Lamivudină Mylan în timpul sarcinii. Acest medicament poate provoca reacții adverse fătului. Dacă ați luat abacavir/lamivudină în timpul sarcinii, medicul dumneavoastră vă poate solicita efectuarea periodică de analize de sânge și alte teste diagnostice pentru monitorizarea dezvoltării copilului dumneavoastră. La copiii ai căror mame au luat INRT în timpul sarcinii, beneficiul protecției împotriva HIV a fost mai mare decât riscul de a prezenta reacții adverse.

Alăptarea

Femeile infectate cu HIV nu trebuie să alăpteze copiii, pentru că infecția cu HIV se poate transmite la copil prin laptele matern. Cantități mici din ingredientele acestui medicament pot trece în laptele matern.

Dacă alăptați sau intenționați să alăptați:

Spuneți imediat medicului dumneavoastră.

Conducerea vehiculelor și folosirea utilajelor

Abacavir/Lamivudină Mylan poate cauza reacții adverse care pot afecta abilitatea de a conduce sau folosi vehicule sau utilaje.

Spuneți medicului dumneavoastră despre abilitatea dumneavoastră de a conduce sau folosi vehicule sau utilaje în timp ce luați acest medicament.

Abacavir/Lamivudină Mylan conține Galben amurg (E110)

Abacavir/Lamivudină Mylan conține un colorant numit galben amurg (E110), care poate determina reacții alergice la unele persoane.

3. Cum să luați Abacavir/Lamivudină Mylan

Luați întotdeauna acest medicament exact așa cum v-a recomandat medicul dumneavoastră.

Trebuie să discutați cu medicul dumneavoastră sau cu farmacistul dacă nu sunteți sigur.

Doza recomandată de Abacavir/Lamivudină Mylan la adulți, adolescenți și copii cu greutatea de cel puțin 25 kg sau peste, este de un comprimat, o dată pe zi.

Înghițiți comprimatul întreg, cu apă. Abacavir/Lamivudină Mylan poate fi luat cu sau fără alimente.

Luați periodic legătura cu medicul dumneavoastră

Abacavir/Lamivudină Mylan ajută la controlul bolii dumneavoastră. Trebuie să îl luați zilnic pentru a opri agravarea afecțiunii dumneavoastră. Este posibil să dezvoltăți alte infecții sau boli, legate de infecția cu HIV.

Rămâneți în legătură cu medicul dumneavoastră și nu opriți administrarea

Abacavir/Lamivudină Mylan fără avizul medicului dumneavoastră.

Dacă luați mai mult decât trebuie din Abacavir/Lamivudină Mylan

Dacă luați accidental prea mult Abacavir/Lamivudină Mylan, spuneți medicului dumneavoastră sau farmacistului sau adresați-vă unității de primiri urgențe a celui mai apropiat spital pentru recomandări ulterioare.

Dacă uitați să luați Abacavir/Lamivudină Mylan

Dacă uitați să luați o doză din medicamentul dumneavoastră, luați-o imediat ce vă aduceți aminte. Continuați apoi tratamentul ca înainte. Nu luați o doză dublă pentru a compensa doza uitată.

Este important să luați Abacavir/Lamivudină Mylan în mod regulat, pentru că administrarea neregulată poate crește riscul de apariție a reacțiilor de hipersensibilitate.

Dacă încetați să luați Abacavir/Lamivudină Mylan

Dacă ați încetat să luați Abacavir/Lamivudină Mylan, indiferent de motiv, în special dacă dumneavoastră considerați că au apărut reacții adverse sau din cauză că aveți alte boli:

Adresați-vă medicului dumneavoastră înainte de a reîncepe tratamentul. Medicul dumneavoastră va verifica dacă simptomele pe care le aveți se datorează unei reacții de hipersensibilitate. Dacă medicul dumneavoastră consideră că acesta ar putea fi motivul, **vi se va spune să nu mai luați niciodată acest medicament sau oricare alt medicament care conține abacavir (de exemplu, abacavir/lamivudină, abacavir/lamivudină/zidovudină, abacavir/dolutegravir/lamivudină).** Este important să urmați acest sfat.

Dacă medicul dumneavoastră vă recomandă că puteți reîncepe tratamentul cu Abacavir/Lamivudină Mylan, este posibil să vi se ceară să luați primele doze într-un cadru unde să aveți acces imediat la îngrijire medicală, în cazul în care aveți nevoie.

4. Reacții adverse posibile

În timpul terapiei pentru infecția cu HIV poate să apară o creștere a greutateii corporale, a concentrației lipidelor plasmatiche și a glicemiei. Aceasta este parțial asociată cu îmbunătățirea stării de sănătate și cu stilul de viață, și, uneori, în cazul lipidelor plasmatiche, cu administrarea medicamentelor folosite în tratamentul infecției cu HIV. Medicul dumneavoastră vă va supune unei evaluări în cazul în care apar aceste modificări.

Ca toate medicamentele, acest medicament poate provoca reacții adverse, cu toate că nu apar la toate persoanele.

În timpul tratamentului infecției cu HIV, poate fi dificil de stabilit dacă un simptom reprezintă o reacție adversă a tratamentului cu Abacavir/Lamivudină Mylan sau este determinat de alte medicamente pe care le luați sau reprezintă un simptom al infecției cu HIV. **Din acest motiv, este foarte important să spuneți medicului dumneavoastră despre orice modificări ale stării dumneavoastră de sănătate.**

Chiar și pacienții care nu au gena HLA-B*5701 pot dezvolta o reacție de hipersensibilitate (o reacție alergică gravă), reacție descrisă în acest prospect în cadrul chenarului la “Reacții de hipersensibilitate”.

Este foarte important să citiți și să înțelegeți informațiile despre această reacție gravă.

Pe lângă reacțiile adverse enumerate mai jos pentru abacavir/lamivudină, pot să apară și alte afecțiuni în timpul terapiei combinate din cadrul infecției cu HIV.

Este important să citiți informațiile ulterioare de la acest punct de la “Alte posibile reacții adverse ale terapiei combinate din cadrul infecției cu HIV”.

ÎNCETAȚI să luați medicamentul și adresați-vă imediat unui medic dacă prezentați oricare dintre următoarele reacții adverse:

Frecvente (pot afecta până la 1 din 10 pacienți):

- reacții de hipersensibilitate (alergice). Vă rugăm să vedeți chenarul de mai jos “Reacții de hipersensibilitate” pentru informații importante despre aceste simptome

Reacții de hipersensibilitate

Abacavir/Lamivudină Mylan conține abacavir (care este, de asemenea, substanța activă din componența altor medicamente cum sunt abacavir/lamivudină, abacavir/lamivudină/zidovudină, abacavir/dolutegravir/lamivudină). Abacavir poate cauza o reacție alergică gravă numită reacție de hipersensibilitate. Aceste reacții de hipersensibilitate au fost mai des întâlnite la persoane care iau medicamente care conțin abacavir.

Cine poate dezvolta aceste reacții adverse?

Oricine ia Abacavir/Lamivudină Mylan poate dezvolta o reacție de hipersensibilitate la abacavir, care îi poate pune viața în pericol, dacă continuă să ia Abacavir/Lamivudină Mylan.

Există un risc mai mare de a dezvolta această reacție de hipersensibilitate la abacavir, dacă aveți o genă numită **HLA-B*5701** (dar puteți dezvolta această reacție și în absența acestei gene). Trebuie să fiți testat pentru prezența acestei gene înainte de a vă fi prescris Abacavir/Lamivudină Mylan.

Dacă știți că aveți această genă, spuneți medicului dumneavoastră înainte de a începe să luați Abacavir/Lamivudină Mylan.

Aproximativ 3 până la 4 pacienți din 100 tratați cu abacavir în cadrul unui studiu clinic, care nu aveau prezentă gena HLA-B*5701, au dezvoltat o reacție de hipersensibilitate.

Care sunt simptomele?

Cele mai frecvente simptome sunt:

- febră (temperatură mare) și erupție trecătoare pe piele.

Alte simptome frecvente sunt:

- greață (senzație de rău), vărsături (stare de rău), diaree, durere abdominală (la nivelul stomacului), oboseală severă.

Alte simptome includ:

Dureri la nivelul articulațiilor, ulcerații la nivelul gurii, durere în gât, durere în piept, dificultate în respirație (probleme respiratorii), umflare a mâinilor sau picioarelor, umflare a glandelor (gât, mână sau vîntre), tensiune arterială mică, inflamație a ochilor (conjunctivită), furnicături sau amorțeli la nivelul mâinilor sau picioarelor. Semnele de probleme ale ficatului includ îngălbenire a pielii și a albului ochilor, urină închisă la culoare, scaune deschise la culoare și semnele de probleme ale rinichilor includ producerea de urină în cantitate mică sau deloc sau dureri de spate. Problemele ficatului sau rinichilor pot, de asemenea, să se observe în testele de sânge.

Când apar aceste reacții adverse?

Reacțiile de hipersensibilitate pot să apară în orice moment al tratamentului cu acest medicament, dar cel mai probabil apar în decursul primelor 6 săptămâni după începerea tratamentului.

Adresați-vă imediat medicului dumneavoastră:

- 1. dacă aveți o erupție pe piele SAU**
- 2. dacă aveți simptome din cel puțin 2 din grupurile următoare:**
 - febră
 - scurtare a respirației, durere în gât sau tuse
 - greață sau vărsături, diaree sau durere abdominală
 - oboseală severă sau dureri în întregul corp sau stare generală de rău.

Medicul dumneavoastră vă poate sfătui să întrerupeți administrarea Abacavir/Lamivudină Mylan.

Dacă ați întrerupt tratamentul cu Abacavir/Lamivudină Mylan

Dacă ați întrerupt tratamentul cu Abacavir/Lamivudină Mylan din cauza unei reacții de hipersensibilitate, **nu trebuie să mai luați NICIODATĂ Abacavir/Lamivudină Mylan sau oricare alt medicament care conține abacavir (de exemplu, abacavir/lamivudină, abacavir/lamivudină/zidovudină, abacavir/dolutegravir/lamivudină).** Dacă o faceți, în decurs de câteva ore, poate apărea o prăbușire a tensiunii arteriale, care poate conduce la deces.

Dacă ați încetat să luați Abacavir/Lamivudină Mylan, indiferent de motiv, în special dacă motivul este reprezentat de faptul că dumneavoastră considerați că au apărut reacții adverse sau din cauza altei boli:

Discutați cu medicul dumneavoastră înainte de a reîncepe tratamentul. Medicul dumneavoastră va verifica dacă simptomele pe care le aveți se datorează unei reacții de hipersensibilitate. Dacă medicul dumneavoastră consideră că acesta ar putea fi motivul, **vi se va spune să nu mai luați niciodată Abacavir/Lamivudină Mylan sau oricare alt medicament care conține abacavir (de exemplu, abacavir/lamivudină, abacavir/lamivudină/zidovudină, abacavir/dolutegravir/lamivudină).** Este important să urmați acest sfat.

Ocazional, reacțiile de hipersensibilitate au apărut la pacienți care au reînceput administrarea de medicamente care conțin abacavir, pacienți care prezentaseră doar unul dintre simptomele descrise în Cardul de Avertizare, înainte de întreruperea tratamentului.

Foarte rar, pacienții care au luat în trecut medicamente care conțin abacavir fără simptome de hipersensibilitate, au dezvoltat o reacție de hipersensibilitate când au reînceput administrarea acestor medicamente.

Dacă medicul dumneavoastră vă va recomanda să reîncepeți tratamentul cu Abacavir/Lamivudină Mylan, este posibil să vi se ceară să luați prima doză într-un cadru în care se poate acorda, la nevoie, asistență medicală de urgență.

Dacă prezentați o reacție de hipersensibilitate la Abacavir/Lamivudină Mylan, returnați toate comprimatele neutilizate pentru a fi eliminate în siguranță. Cereți sfatul medicului dumneavoastră sau farmacistului.

Ambalajul de Abacavir/Lamivudină Mylan include un **Card de Avertizare**, pentru a vă reaminti dumneavoastră și personalului medical de reacțiile de hipersensibilitate. **Purtați acest card în permanență cu dumneavoastră.**

Rare (pot afecta până la 1 din 1000 pacienți):

- umflare a ploapelor, feței, buzelor, gurii, limbii sau gâtului, care poate cauza dificultate la înghițire sau la respirație.

Adresați-vă cât mai repede posibil medicului dumneavoastră dacă prezentați oricare dintre reacțiile adverse descrise mai jos:

Mai puțin frecvente (pot afecta până la 1 din 100 pacienți):

- număr redus de celule albe, se poate vedea în testele de sânge, ceea ce crește riscul de infecții (neutropenie, limfopenie)
- scăderea numărului de celule din sânge implicate în coagularea sângelui, care determină vânătăi neașteptate sau sângerări pentru mai mult timp decât normalul (*trombocitopenie*).

Rare (pot afecta până la 1 din 1000 pacienți):

- inflamație a pancreasului (pancreatită). Puteți întâmpina dureri severe de stomac care radiază în spate, să aveți un stomac umflat și tare și să vă simțiți bolnav și cu o stare generală de rău.
- tulburări ale ficatului, cum sunt icterul, mărirea ficatului sau ficat gras, inflamația ficatului (hepatită). Vă puteți simți rău, puteți observa o îngălbenire a pielii și a albului ochilor, să aveți scaune de culoare deschisă, urină închisă la culoare și dureri severe de stomac.
- distrugere a țesutului muscular (rabdomioliză). Puteți avea dureri musculare, mai ales la nivelul umerilor, coapselor sau a zonei de jos a spatelui, slăbiciune sau probleme în mișcarea mâinilor sau picioarelor, urină închisă la culoare și urină în cantitate redusă sau deloc.

Foarte rare (pot afecta până la 1 din 10000 pacienți):

- erupție trecătoare pe piele, care poate forma vezicule și arată ca niște ținte mici (un punct întunecat, central, încercuit de o zonă deschisă la culoare, cu un cerc întunecat la margine) (eritem polimorf)
- erupție extinsă cu vezicule și descumări ale pielii, în special în jurul gurii, nasului, ochilor și organelor genitale (sindrom Stevens-Johnson) și o formă mai severă care provoacă descumarea pielii pe mai mult de 30% din suprafața corpului (necroliză epidermică toxică)
- acidoză lactică (exces de acid lactic în sânge)
- incapacitatea măduvei osoase de a produce celule roșii noi (aplazie eritrocitară pură), aceasta se poate observa în testele de sânge. Vă puteți simți obosit, letargic și să observați o paloare anormală a pielii
- amorțeală, furnicături la nivelul pielii

Alte posibile reacții adverse

Frecvente (pot afecta până la 1 din 10 pacienți):

- durere de cap
- stare de rău (*vărsături*)
- senzație de rău (*greață*)
- diaree
- dureri la nivelul stomacului

- scădere a poftei de mâncare
- oboseală, lipsă de energie
- febră (temperatură mare)
- stare generală de rău
- tulburări ale somnului (*insomnie*)
- durere musculară și disconfort
- durere articulară
- tuse
- iritație sau secreție nazală
- erupție trecătoare pe piele
- cădere a părului

Mai puțin frecvente pot afecta până la 1 din 100 pacienți și se pot observa în testele de sânge:

- un număr mic de globule roșii în sânge (*anemie*)
- o creștere a valorilor serice ale enzimelor ficatului

Rare pot afecta până la 1 din 1000 pacienți și se pot observa în testele de sânge:

- creștere a concentrației unei enzime numită *amilază*.

Dacă aveți reacții adverse

Spuneți medicului dumneavoastră sau farmacistului dacă vreuna dintre reacțiile adverse devine gravă sau dacă observați orice reacție adversă nemenționată în acest prospect.

Alte posibile reacții adverse ale terapiei combinate din cadrul infecției cu HIV

Tratamentul combinat, cum este și cel cu Abacavir/Lamivudină Mylan, poate determina dezvoltarea altor afecțiuni în timpul tratamentului infecției cu HIV.

Simptome de infecție și inflamație

Infecțiile vechi se pot reactiva

Pacienții cu infecție HIV avansată (SIDA) au un sistem imunitar slăbit și sunt mai predispuși să dezvolte infecții grave (*infecții oportuniste*). Aceste tipuri de infecții pot să fi fost “tăcute” și nedetectate de sistemul imunitar slăbit, înainte de începerea tratamentului. După inițierea tratamentului, sistemul imunitar devine mai puternic, astfel încât organismul începe să lupte împotriva infecțiilor, determinând apariția de semne și simptome de inflamație. Simptomele includ de obicei **febră** împreună cu unele din următoarele:

- durere de cap
- durere de stomac
- dificultate în respirație

În cazuri rare, pe măsură ce sistemul imunitar devine mai puternic, poate ataca de asemenea țesutul sănătos din corp (*afecțiuni autoimune*). Simptomele afecțiunilor autoimune pot apărea la câteva luni după începerea tratamentului cu medicamente împotriva infecției cu HIV. Simptomele pot include:

- palpitații (bătăi rapide sau neregulate ale inimii) sau tremor
- hiperactivitate (agitație și mișcare excesivă)
- slăbiciune la nivelul mâinilor și picioarelor care se deplasează în sus, spre trunchi

Dacă aveți orice simptome de infecție și inflamație sau dacă observați oricare dintre simptomele menționate mai sus:

Spuneți imediat medicului dumneavoastră. Nu luați alte medicamente pentru tratarea infecției fără sfatul medicului dumneavoastră.

Este posibil să aveți probleme cu oasele

Unii pacienți tratați cu terapie combinată pentru infecția cu HIV dezvoltă o afecțiune numită *osteonecroză*. În cadrul acestei boli, o parte din țesutul osos se distruge din cauza aportului redus de sânge către țesutul osos. Pacienții sunt mai expuși riscului de a avea această afecțiune:

- dacă au luat tratamentul combinat o perioadă lungă de timp
- dacă iau concomitent medicamente antiinflamatoare numite corticosteroizi
- dacă consumă alcool etilic
- dacă sistemul lor imunitar este foarte slăbit
- dacă sunt supraponderali.

Semnele osteonecrozei includ:

- rigiditate a articulațiilor
- disconfort și durere (în special la nivelul șoldului, genunchiului sau umărului)
- dificultate la mișcare.

Dacă observați oricare dintre aceste simptome:

Spuneți medicului dumneavoastră.

Raportarea reacțiilor adverse

Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice reacții adverse nemenționate în acest prospect. De asemenea, puteți raporta reacțiile adverse direct la Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România Str. Aviator Sănătescu nr. 48, sector 1 București 011478- RO e-mail: adr@anm.ro. <http://www.anm.ro>.

Raportând reacțiile adverse, puteți contribui la furnizarea de informații suplimentare privind siguranța acestui medicament.

5. Cum se păstrează Abacavir/Lamivudină Mylan

A nu se lăsa acest medicament la vederea și îndemâna copiilor.

Nu utilizați acest medicament după data de expirare înscrisă pe cutie după „EXP”. Data de expirare se referă la ultima zi a lunii respective.

A se păstra la temperaturi sub 25°C. A se păstra comprimatele în flaconul original, bine închis, pentru a fi protejate de umiditate.

Nu aruncați niciun medicament pe calea apei sau a reziduurilor menajere. Întrebați farmacistul cum să aruncați medicamentele pe care nu le mai folosiți. Aceste măsuri vor ajuta la protejarea mediului.

6. Conținutul ambalajului și alte informații

Ce conține Abacavir/Lamivudină Mylan

Fiecare comprimat filmat conține abacavir 600 mg și lamivudină 300 mg. Celelalte componente sunt celuloză microcristalină, crosopovidonă, povidonă, alcool izopropilic, stearat de magneziu, oxid galben de fier (E 172), hipromeloză, dioxid de titan, macrogol, Galben amurg lac de aluminiu (E 110) (Vezi pct. 2 „Abacavir/Lamivudină Mylan conține Galben amurg (E 110)”), polisorbat.

Cum arată Abacavir/Lamivudină Mylan și conținutul ambalajului

Comprimatele filmate de Abacavir/Lamivudină Mylan 600 mg/300 mg sunt de culoare portocalie, sub formă de capsulă, biconvexe, marcate cu „300” pe o față și „600” pe cealaltă față.

Comprimatele filmate de Abacavir/Lamivudină Mylan 600 mg/300 mg sunt disponibile în cutii cu blistere conținând 30, 60 și 90 comprimate filmate sau în flacoane de plastic conținând 30 comprimate filmate.

Este posibil ca nu toate mărimile de ambalaj să fie comercializate.

Deținătorul autorizației de punere pe piață

Mylan Pharmaceuticals Limited
Damastown Industrial Park
Mulhuddart, Dublin 15
Dublin
Irlanda

Fabricanții

Mylan S.A.S.
117 Allée des Parcs
Saint-Priest
69800
Franța

Gerard Laboratories
Unit 35/36 Baldoyle Industrial Estate
Baldoyle, Dublin 13
Irlanda

Mylan Hungary Kft/Mylan Hungary Ltd
Mylan utca 1, Komárom,
H-2900,
Ungaria

Acest medicament este autorizat în statele membre ale Spațiului Economic European și în Regatul Unit (Irlanda de Nord) sub următoarele denumiri comerciale:

Estonia	Abacavir/Lamivudine Mylan
Lituania	Abacavir/Lamivudine Mylan 600 mg/300 mg plėvele dengtos tabletės
Letonia	Abacavir/Lamivudine Mylan 600 mg/300 mg apvalkotās tabletes
Bulgaria	Abacavir/Lamivudine Mylan 600 mg/300 mg Film-coated Tablets
România	Abacavir/Lamivudină Mylan 600 mg/300 mg comprimate filmate
Croația	Abakavir/Lamivudin Mylan 600 mg/300 mg filmom obložene tablete
Regatul Unit (Irlanda de Nord)	Abacavir/Lamivudine Mylan 600 mg/300 mg Film-coated tablets

Acest prospect a fost revizuit în ianuarie 2023.