

Notice : information du patient

Lamivudine/Zidovudine Viatris 150 mg/300 mg comprimés pelliculés

lamivudine/zidovudine

Veillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que Lamivudine/Zidovudine Viatris et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Lamivudine/Zidovudine Viatris ?
3. Comment prendre Lamivudine/Zidovudine Viatris ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver Lamivudine/Zidovudine Viatris ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations

1. Qu'est-ce que Lamivudine/Zidovudine Viatris et dans quel cas est-il utilisé ?

Lamivudine/Zidovudine Viatris est utilisé pour traiter l'infection à VIH (virus de l'immunodéficience humaine) chez les adultes et les enfants.

Lamivudine/Zidovudine Viatris contient deux substances actives qui sont utilisées pour traiter l'infection à VIH : la lamivudine et la zidovudine. Toutes deux appartiennent à une classe de médicaments antirétroviraux appelés analogues nucléosidiques inhibiteurs de la transcriptase inverse (INTI).

Lamivudine/Zidovudine Viatris ne guérit pas complètement l'infection à VIH ; il diminue la quantité de VIH présente dans votre corps et la maintient à un faible niveau. Il augmente également le nombre de cellules CD4 dans votre sang. Les cellules CD4 sont un type de globules blancs qui sont importants pour aider votre corps à combattre l'infection.

Tout le monde ne répond pas au traitement par Lamivudine/Zidovudine Viatris de manière identique. Votre médecin contrôlera l'efficacité de votre traitement.

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Lamivudine/Zidovudine Viatris ?

Ne prenez jamais Lamivudine/Zidovudine Viatris :

- Si vous êtes allergique à la lamivudine, à la zidovudine ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (mentionnés dans la rubrique 6) ;
- Si vous avez un taux très faible de globules rouges (anémie) ou de globules blancs (neutropénie).

Vérifiez avec votre médecin si vous pensez que l'une de ces situations s'applique à vous.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin ou pharmacien avant de prendre Lamivudine/Zidovudine Viatris.

Certaines personnes qui prennent Lamivudine/Zidovudine Viatris ou d'autres traitements combinés contre le VIH risquent davantage de développer des effets indésirables graves.

Vous devez être conscient des risques supplémentaires :

- si vous avez déjà eu une maladie du foie, y compris une hépatite B ou C (si vous êtes infecté par le virus de l'hépatite B, n'arrêtez pas votre traitement par Lamivudine/Zidovudine Viatris sans l'avis de votre médecin, car votre hépatite peut réapparaître) ;
- si vous avez une maladie des reins ;
- si vous souffrez d'un important surpoids (en particulier si vous êtes une femme).

Dites à votre médecin si l'une de ces conditions s'applique à votre cas. Votre médecin décidera si les substances actives vous conviennent. Il se peut que vous ayez besoin de contrôles supplémentaires, y compris de tests sanguins, pendant que vous prenez votre médicament. Voir rubrique 4 pour plus d'information.

Prenez garde à d'importants symptômes

Certaines personnes prenant des médicaments contre l'infection à VIH développent d'autres affections qui peuvent être graves. Vous devez connaître les signes et les symptômes importants à surveiller pendant que vous prenez Lamivudine/Zidovudine Viatris.

Lisez les informations de la rubrique 'Autres effets indésirables éventuels du traitement combiné contre le VIH' à la rubrique 4 de cette notice.

Autres médicaments et Lamivudine/Zidovudine Viatris

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament, y compris un médicament à base de plantes ou un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

N'oubliez pas de dire à votre médecin ou à votre pharmacien si vous commencez à prendre un nouveau médicament pendant que vous prenez Lamivudine/Zidovudine Viatris.

Les médicaments suivants ne doivent pas être utilisés avec Lamivudine/Zidovudine Viatris :

- autres médicaments contenant de la lamivudine, utilisés pour traiter l'infection à VIH ou l'infection par le virus de l'hépatite B ;
- emtricitabine, utilisée pour traiter l'infection à VIH ;
- stavudine, utilisée pour traiter l'infection à VIH ;
- ribavirine ou injections de ganciclovir, utilisées pour traiter des infections virales ;
- doses élevées de co-trimoxazole, un antibiotique ;
- cladribine, utilisée pour traiter la leucémie à tricholeucocytes.

Dites à votre médecin si vous êtes traité avec l'un de ces médicaments.

Certains médicaments peuvent augmenter la probabilité de développer des effets indésirables ou aggraver les effets indésirables.

Ce sont notamment :

- le valproate sodique, utilisé pour traiter l'épilepsie ;
- l'interféron, utilisé pour traiter les infections virales ;
- la pyriméthamine, utilisée pour traiter le paludisme et d'autres infections parasitaires ;
- la dapsons, utilisée pour prévenir la pneumonie et traiter des infections de la peau ;
- le fluconazole ou la flucytosine, utilisés pour traiter des infections fongiques telles que

- la candidose ;
- la pentamidine ou l'atovaquone, utilisées pour traiter des infections parasitaires telles que la pneumonie à *Pneumocystis jirovecii* (souvent désignée par l'acronyme PCP) ;
- l'amphotéricine ou le co-trimoxazole, utilisés pour traiter des infections fongiques et bactériennes ;
- le probénécide, utilisé pour traiter la goutte et des affections similaires et donné avec certains antibiotiques pour les rendre plus efficaces ;
- la méthadone, utilisée comme substitut de l'héroïne ;
- la vincristine, la vinblastine ou la doxorubicine, utilisées pour traiter le cancer.

Dites à votre médecin si vous prenez l'un de ces médicaments.

Certains médicaments interagissent avec Lamivudine/Zidovudine Viatris

Ce sont notamment :

- la clarithromycine, un antibiotique
Si vous prenez de la clarithromycine, prenez votre dose au moins 2 heures avant ou après celle de Lamivudine/Zidovudine Viatris ;
- la phénytoïne, utilisée pour traiter l'épilepsie.
Dites à votre médecin si vous prenez de la phénytoïne. Votre médecin peut devoir vous surveiller pendant que vous prenez Lamivudine/Zidovudine Viatris.
- les médicaments (généralement sous forme liquide) contenant du sorbitol et d'autres polyols (tels que le xylitol, le mannitol, le lactitol ou le maltitol), s'ils sont utilisés régulièrement.
Prévenez votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez l'un de ces médicaments.

Grossesse et allaitement

Grossesse

Si vous êtes enceinte, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

Lamivudine/Zidovudine Viatris et les médicaments similaires peuvent provoquer des effets indésirables chez les bébés à naître. Si vous avez pris Lamivudine/Zidovudine Viatris pendant votre grossesse, votre médecin pourrait demander des tests sanguins et d'autres tests diagnostiques réguliers afin de surveiller le développement de votre enfant. Chez les enfants dont la mère a été traitée par des INTI pendant la grossesse, le bénéfice attendu de la protection contre l'infection par le VIH est supérieur au risque de survenue d'effets indésirables.

Allaitement

L'allaitement n'est pas recommandé chez les femmes vivant avec le VIH, car l'infection par le VIH peut se transmettre au bébé par l'intermédiaire du lait maternel.

Une petite quantité des ingrédients contenus dans ce médicament peut aussi passer dans votre lait.

Si vous allaitez ou envisagez d'allaiter, **vous devez en discuter avec votre médecin dès que possible.**

Conduite de véhicules et utilisation de machines

L'association lamivudine/zidovudine peut provoquer des étourdissements et avoir d'autres effets indésirables qui réduisent votre vigilance.

Ne conduisez pas de véhicules et n'utilisez pas de machines si vous ne vous sentez pas bien.

Lamivudine/Zidovudine Viatris contient du sodium

Ce médicament contient moins de 1 mmol (23 mg) de sodium par comprimé, c.-à-d. qu'il est essentiellement « sans sodium ».

3. Comment prendre Lamivudine/Zidovudine Viatris ?

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

Avalez les comprimés pelliculés de Lamivudine/Zidovudine Viatris avec un peu d'eau. Lamivudine/Zidovudine Viatris peut se prendre avec ou sans aliments.

Si vous ne pouvez pas avaler les comprimés entiers, vous pouvez les écraser et les mélanger à une petite quantité de nourriture ou de boisson et prendre toute la dose immédiatement.

Restez en contact régulier avec votre médecin.

Lamivudine/Zidovudine Viatris vous aide à contrôler votre affection. Vous devez continuer à le prendre chaque jour afin d'empêcher votre maladie de s'aggraver. Il se peut que vous développiez tout de même d'autres infections et maladies liées à l'infection à VIH.

Restez en contact avec votre médecin et n'arrêtez pas de prendre Lamivudine/Zidovudine Viatris sans son avis.

Quelle quantité prendre

Adultes et adolescents pesant 30 kg ou plus

La dose recommandée de Lamivudine/Zidovudine Viatris est d'un comprimé deux fois par jour. Prenez vos comprimés à heures régulières, en laissant environ 12 heures entre chaque comprimé.

Enfants pesant entre 21 et 30 kg

La dose initiale recommandée de Lamivudine/Zidovudine Viatris est d'un demi-comprimé (½) le matin et d'un comprimé entier le soir.

Enfants pesant entre 14 et 21 kg

La dose initiale recommandée de Lamivudine/Zidovudine Viatris est d'un demi-comprimé (½) le matin et d'un demi-comprimé (½) le soir.

Pour les enfants pesant moins de 14 kg, la lamivudine et la zidovudine (les ingrédients de Lamivudine/Zidovudine Viatris) doivent être prises séparément.

Si vous avez pris plus de Lamivudine/Zidovudine Viatris que vous n'auriez dû

Si vous avez pris trop de Lamivudine/Zidovudine Viatris, prenez immédiatement contact avec votre médecin, votre pharmacien ou le centre Antipoison (070/245.245).

Si vous avez pris trop de Lamivudine/Zidovudine Viatris, prenez immédiatement contact avec votre médecin ou votre pharmacien, ou rendez-vous au service des urgences de l'hôpital le plus proche.

Si vous oubliez de prendre Lamivudine/Zidovudine Viatris

Si vous oubliez de prendre une dose de Lamivudine/Zidovudine Viatris, prenez-la dès que vous vous le rappelez, puis poursuivez votre traitement comme auparavant. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

Une augmentation du poids ainsi que des taux de lipides et de glucose dans le sang peuvent survenir au cours d'un traitement contre le VIH. Ces modifications sont en partie dues à une amélioration de votre état de santé et de votre mode de vie ; concernant l'augmentation des lipides sanguins, celle-ci est parfois liée aux médicaments contre le VIH. Votre médecin procèdera à des examens afin d'évaluer ces changements.

Le traitement par Lamivudine/Zidovudine Viatris entraîne souvent une perte de masse grasseuse au niveau des jambes, des bras et du visage (lipoatrophie). Il a été montré que cette perte de graisse corporelle n'est pas complètement réversible après l'arrêt de la zidovudine. Votre médecin doit surveiller les signes évocateurs d'une lipoatrophie. Informez votre médecin si vous remarquez une perte de masse grasseuse au niveau de vos jambes, de vos bras ou de votre visage. L'apparition de ces signes impose l'arrêt du traitement par Lamivudine/Zidovudine Viatris et son remplacement par un autre traitement contre le VIH. Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

Lorsque vous êtes traité pour le VIH, il peut être difficile de dire si un symptôme est un effet indésirable de Lamivudine/Zidovudine Viatris ou d'autres médicaments que vous prenez, ou bien un effet de la maladie à VIH en elle-même. **Il est donc très important que vous informiez votre médecin de tout changement de votre état de santé.**

Tout comme les effets indésirables mentionnés ci-dessous pour Lamivudine/Zidovudine Viatris, d'autres affections peuvent se développer pendant un traitement combiné pour le VIH. Il est important de lire les informations reprises plus loin dans cette rubrique sous le titre 'Autres effets indésirables éventuels du traitement combiné contre le VIH'.

Si vous remarquez l'un des graves effets indésirables suivants, contactez immédiatement votre médecin :

- réaction allergique grave provoquant un gonflement du visage, de la langue ou de la gorge, qui peut induire des difficultés à avaler ou à respirer ;
- douleur thoracique ; sensation de fatigue et d'essoufflement accompagnée d'un gonflement des chevilles, ce qui peut être provoqué par une maladie du muscle cardiaque (cardiomyopathie) ;
- douleur musculaire, douleur articulaire, sensibilité au toucher, gonflement et convulsions, ce qui peut être provoqué par une dégradation du tissu musculaire (rhabdomyolyse) ;
- sensation de fatigue et d'essoufflement accompagnée de pâleur, maux de tête, étourdissements, augmentation du nombre d'infections telles que maux de gorge, ulcères dans la bouche avec fièvre et frissons, saignements ou ecchymoses plus fréquents qu'à l'habitude, saignements de nez, ce qui peut être dû à une diminution du nombre de globules rouges ou blancs ou de cellules qui participent à la coagulation sanguine, ce qui peut être provoqué par des problèmes au niveau de la moelle osseuse. Ce problème peut être révélé à l'occasion de tests sanguins ;
- coloration jaune de la peau ou du blanc des yeux, accompagnée d'une douleur en haut de l'estomac, de nausées et de vomissements, d'une perte d'appétit, de selles pâles et d'urines foncées, ce qui peut être provoqué par des troubles du foie tels que jaunisse, augmentation de la taille du foie ou augmentation des graisses dans le foie,

- inflammation (hépatite) ;
- douleur à la partie supérieure de l'estomac, irradiant dans le dos et associée à des nausées et des vomissements, ce qui peut être provoqué par une inflammation du pancréas (pancréatite) ;
- convulsions ;
- respiration profonde, rapide et difficile, somnolence, engourdissement ou faiblesse dans les bras ou les jambes, nausées, vomissements et maux d'estomac, ce qui peut être provoqué par une acidose lactique (excès d'acide lactique dans le sang ; voir rubrique suivante 'Autres effets indésirables éventuels du traitement combiné contre le VIH').

Autres effets indésirables éventuels

Très fréquents (peuvent toucher plus d'1 personne sur 10) :

- maux de tête ;
- nausées.

Fréquents (peuvent toucher jusqu'à 1 personne sur 10) :

- vomissements ;
- douleurs à l'estomac ;
- diarrhée ;
- sensation générale de malaise ;
- fièvre (température élevée) ;
- douleurs articulaires ;
- douleurs ou gênes musculaires ;
- toux ;
- irritation ou écoulement nasaux ;
- éruption cutanée ;
- sensation de vertige ;
- fatigue, manque d'énergie ;
- difficultés à dormir (insomnies) ;
- perte de cheveux (alopécie).

Effets indésirables fréquents qui peuvent se manifester dans les tests sanguins :

- augmentation du taux d'enzymes hépatiques ;
- augmentation du taux sanguin de bilirubine (une substance produite par le foie), qui peut donner une coloration jaune à votre peau.

Peu fréquents (peuvent toucher jusqu'à 1 personne sur 100) :

- gaz (flatulence) ;
- sensation d'essoufflement ;
- démangeaisons ;
- faiblesse musculaire.

Rares (peuvent toucher jusqu'à 1 personne sur 1000) :

- fourmillements au niveau de la peau (picotements) ;
- sensation de faiblesse au niveau des membres ;
- changements de la couleur des ongles, de la peau ou de la peau à l'intérieur de la bouche ;
- sensation pseudo-grippale, frissons et transpiration ;
- mictions plus fréquentes ;
- augmentation du volume des seins chez les hommes ;
- indigestion, troubles du goût ;
- engourdissement ;
- perte d'appétit ;

- sentiment de dépression ou d'anxiété, incapacité à se concentrer, envie de dormir ;

Des effets indésirables rares qui peuvent se manifester dans les tests sanguins sont :

- augmentation d'une enzyme appelée amylase.

Si vous ressentez un des effets mentionnés comme grave ou si vous présentez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, **veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.**

Autres effets indésirables éventuels du traitement combiné contre le VIH

Un traitement combiné tel que Lamivudine/Zidovudine Viatris peut induire le développement d'autres affections pendant le traitement du VIH.

D'anciennes infections peuvent s'exacerber

Les personnes à un stade avancé de l'infection à VIH (SIDA) ont un système immunitaire faible et sont plus susceptibles de développer des infections graves (infections opportunistes). Lorsqu'elles commencent le traitement, ces personnes peuvent constater que d'anciennes infections cachées s'exacerbent, provoquant des signes et symptômes d'inflammation. Ces symptômes sont probablement dus au fait que le système immunitaire de leur organisme se renforce, si bien que le corps commence à combattre ces infections.

En plus des infections opportunistes, des maladies auto-immunes (c'est-à-dire que le système immunitaire attaque le tissu sain de votre organisme) peuvent également se produire après la prise de médicaments pour le traitement de votre infection à VIH. Ces maladies auto-immunes peuvent apparaître plusieurs mois après le début du traitement. Si vous remarquez le moindre symptôme d'infection ou d'autres symptômes tels qu'une faiblesse musculaire, une faiblesse qui débute au niveau des mains et des pieds et qui progresse vers le tronc, des palpitations, des tremblements ou une hyperactivité, consultez immédiatement votre médecin en vue d'instaurer le traitement nécessaire.

Si vous présentez des symptômes d'infection pendant que vous prenez Lamivudine/Zidovudine Viatris, **dites-le immédiatement à votre médecin.** Ne prenez pas d'autres médicaments pour traiter l'infection sans l'avis de votre médecin.

L'acidose lactique est un effet indésirable rare, mais grave

Certaines personnes qui prennent Lamivudine/Zidovudine Viatris développent une affection appelée acidose lactique, accompagnée d'une augmentation de volume du foie.

L'acidose lactique est due à une accumulation d'acide lactique dans le corps. Elle est rare. Si elle se produit, elle se développe habituellement après quelques mois de traitement. Elle peut mettre votre vie en danger en provoquant une insuffisance de certains organes internes. Une acidose lactique est plus susceptible de se développer chez les personnes qui ont une maladie du foie ou chez les personnes obèses (surpoids important), en particulier chez les femmes.

Les signes d'une acidose lactique comportent :

- respiration profonde, rapide et difficile ;
- somnolence ;
- engourdissement ou faiblesse au niveau des membres ;
- nausées, vomissements ;
- douleur à l'estomac.

Pendant votre traitement, votre médecin surveillera chez vous l'apparition éventuelle de signes d'acidose lactique. Si vous présentez l'un des symptômes mentionnés ci-dessus ou tout autre symptôme qui vous inquiète, **consultez votre médecin dès que possible.**

Vous pouvez présenter des problèmes au niveau des os

Certaines personnes prenant un traitement combiné contre le VIH développent une affection appelée ostéonécrose. Lors de cette affection, certaines parties du tissu osseux meurent en raison d'une diminution de l'irrigation sanguine de l'os. Certaines personnes peuvent être plus susceptibles de présenter cette affection :

- si elles prennent un traitement combiné depuis longtemps ;
- si elles prennent aussi des médicaments anti-inflammatoires appelés corticostéroïdes ;
- si elles consomment de l'alcool ;
- si leur système immunitaire est très faible ;
- si elles sont en surpoids.

Les signes d'une ostéonécrose comportent :

- raideur des articulations ;
- douleurs (en particulier au niveau des hanches, genoux ou des épaules) ;
- difficultés à bouger.

Si vous remarquez l'un de ces symptômes, **dites-le à votre médecin.**

Autres effets indésirables qui peuvent se manifester dans les tests sanguins

Un traitement combiné contre le VIH peut aussi provoquer :

- une augmentation des taux d'acide lactique dans le sang, pouvant, en de rares occasions, entraîner une acidose lactique.

Déclaration des effets secondaires

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Vous pouvez également déclarer les effets indésirables directement via :

Belgique :

Agence fédérale des médicaments et des produits de santé

www.afmps.be

Division Vigilance :

Site internet : www.notifieruneffetindesirable.be

E-mail : adr@fagg-afmps.be

Luxembourg :

Centre Régional de Pharmacovigilance de Nancy

ou Division de la Pharmacie et des Médicaments de la Direction de la Santé

Site internet : www.guichet.lu/pharmacovigilance

En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

5. Comment conserver Lamivudine/Zidovudine Viatris ?

Tenir hors de la vue et de la portée des enfants.

Ne pas utiliser Lamivudine/Zidovudine Viatris après la date de péremption mentionnée sur la boîte, le flacon ou la plaquette après EXP. La date d'expiration fait référence au dernier jour du mois.

Ce médicament ne nécessite pas de précautions particulières de conservation.
SEULEMENT pour les flacons : Utiliser dans les 60 jours après ouverture.

Ne jetez aucun médicament au tout-à-l'égout ni avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus. Ces mesures contribueront à protéger l'environnement.

6. Contenu et autres informations

Ce que contient Lamivudine/Zidovudine Viatris

Les substances actives sont la lamivudine et la zidovudine. Un comprimé contient 150 mg de lamivudine et 300 mg de zidovudine.

Les autres composants sont :

Noyau du comprimé :

Cellulose microcristalline (E460), silice colloïdale anhydre (E551), glycolate d'amidon sodique, stéarate de magnésium (E572).

Pelliculage (Opadry blanc 03H58736) :

Hypromellose (E464), dioxyde de titane (E171), propylène glycol (E1520).

Qu'est-ce que Lamivudine/Zidovudine Viatris et contenu de l'emballage extérieur

Lamivudine/Zidovudine Viatris 150 mg/300 mg comprimés pelliculés sont des comprimés pelliculés biconvexes, blancs à blanc cassé, en forme de capsule, portant la marque « M » à gauche de la barre de cassure et la marque « 103 » à droite sur une face du comprimé, et une barre de cassure sur l'autre face.

Lamivudine/Zidovudine Viatris est disponible en plaquettes de 30, 60, 60 x 1 (dose sous plaquette prédécoupée), 100, 180 (3 boîtes x 60), 200 comprimés et en flacons de 60 comprimés.

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

Titulaire de l'Autorisation de mise sur le marché et fabricant

Titulaire de l'Autorisation de mise sur le marché :

Viatris GX

Terhulpsesteenweg 6A

B-1560 Hoeilaart

Fabricants:

Generics [UK] Limited, Potters Bar, Hertfordshire, EN6 1 TL, Royaume-Uni

Mc Dermott Laboratories trading as Gerard Laboratories, 35/36 Baldoyle Industrial Estate, Grange Road, Dublin 13, Irlande

Mylan Germany GmbH, Zweigniederlassung Bad Homburg v. d. Hoehe, Benzstrasse 1, Bad Homburg v. d. Hoehe, Hessen, 61352, Allemagne

Mylan Hungary Kft., Mylan utca 1, Komárom, 2900, Hongrie

Mylan UK Healthcare Limited, Building 20, Station Close, Potters Bar, EN6 1TL, Royaume-Uni

Numéros d'Autorisation de mise sur le marché

BE :

Lamivudine/Zidovudine Viatris 150 mg/300 mg comprimés pelliculés : BE403417 (plaquette)

Lamivudine/Zidovudine Viatris 150 mg/300 mg comprimés pelliculés : BE403426 (flacon)

LU :

2012030043

Ce médicament est autorisé dans les Etats membres de l'Espace Economique Européen et au Royaume-Uni (Irlande du Nord) sous les noms suivants :

BE	Lamivudine/Zidovudine Viatris 150 mg/300 mg comprimés pelliculés
FR	Lamivudine/Zidovudine Viatris 150 mg/300 mg, Comprimé pelliculé sécable
DE	Lamivudin/Zidovudin Mylan 150 mg/300 mg Filmtabletten
IT	Lamivudina e Zidovudina Mylan
LU	Lamivudine/Zidovudine Viatris 150 mg/300 mg comprimés pelliculés
MT	Lamivudine/Zidovudine Mylan 150 mg/300 mg Film-coated tablet
PT	Lamivudina + Zidovudina Mylan
RO	Lamivudină/Zidovudină Viatris 150 mg/300 mg Comprimate filmate
ES	Lamivudina/Zidovudina Mylan 150 mg/300 mg Comprimidos recubiertos con película EFG
NL	Lamivudine/Zidovudine Viatris 150 mg/300 mg Filmomhulde tabletten
UK(NI)	Lamivudine/Zidovudine Mylan 150 mg/300 mg Film-coated tablets

La dernière date à laquelle cette notice a été révisée est 04/2024.

La dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est 07/2023.