

## Notice : Information de l'utilisateur

**Relvar Ellipta 92 microgrammes/22 microgrammes poudre pour inhalation, en récipient unidose**  
**Relvar Ellipta 184 microgrammes/22 microgrammes poudre pour inhalation, en récipient unidose**

furoate de fluticasone/vilanterol

▼ Ce médicament fait l'objet d'une surveillance supplémentaire qui permettra l'identification rapide de nouvelles informations relatives à la sécurité. Vous pouvez y contribuer en signalant tout effet indésirable que vous observez. Voir en fin de rubrique 4 comment déclarer les effets indésirables.

**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, votre pharmacien ou votre infirmier/ière.
- 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, votre pharmacien ou votre infirmier/ière. 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 Relvar Ellipta et dans quel cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser Relvar Ellipta ?
3. Comment utiliser Relvar Ellipta ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver Relvar Ellipta ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations  
Instructions « étape par étape »

#### 1. Qu'est-ce que Relvar Ellipta et dans quel cas est-il utilisé ?

Relvar Ellipta contient deux substances actives : furoate de fluticasone et vilanterol. Deux dosages différents de Relvar Ellipta sont disponibles : furoate de fluticasone 92 microgrammes/vilanterol 22 microgrammes et furoate de fluticasone 184 microgrammes/vilanterol 22 microgrammes.

La dose de 92/22 microgrammes est utilisée pour le traitement régulier de la bronchopneumopathie chronique obstructive (**BPCO**) chez l'adulte ainsi que pour le traitement de l'asthme chez l'adulte et l'adolescent âgé de 12 ans et plus.

La dose de 184/22 microgrammes est utilisée pour traiter l'**asthme** chez l'adulte et l'adolescent âgé de 12 ans et plus.

**Relvar Ellipta doit être utilisé tous les jours et pas uniquement lorsque vous avez des problèmes respiratoires ou d'autres symptômes de BPCO ou d'asthme. Il ne doit pas être utilisé pour soulager une crise d'essoufflement ou de sifflement soudaine.** Dans ces cas, vous devez utiliser un inhalateur contenant un médicament d'action rapide comme le salbutamol.

Le furoate de fluticasone fait partie d'un groupe de médicaments appelés corticoïdes, souvent appelés stéroïdes. Les corticoïdes diminuent l'inflammation. Ils réduisent le gonflement et l'irritation dans les petites voies aériennes dans les poumons et ils soulagent progressivement les problèmes respiratoires. Les corticoïdes permettent aussi de prévenir les crises d'asthme et les aggravations de BPCO.

Le vilanterol fait partie d'un groupe de médicaments appelés bronchodilatateurs de longue durée d'action. Il relâche les muscles des petites voies aériennes dans les poumons. Ceci permet l'ouverture des voies aériennes et facilite l'entrée et la sortie d'air dans les poumons. Lorsqu'il est utilisé régulièrement, il aide les petites voies aériennes à rester ouvertes.

Lorsque vous prenez ces deux principes actifs ensemble régulièrement, cela permet de contrôler vos difficultés respiratoires mieux que si vous preniez chaque principe actif seul.

**L'asthme** est une maladie pulmonaire grave et chronique où les muscles entourant les plus petites voies aériennes se resserrent (*bronchoconstriction*), et leur muqueuse gonfle et s'irrite (*inflammation*). Les symptômes apparaissent et disparaissent et incluent essoufflement, sifflement, oppression thoracique et toux.

**La bronchopneumopathie chronique obstructive (BPCO)** est une maladie pulmonaire grave et chronique où les voies aériennes sont enflammées et s'épaississent. Les symptômes incluent essoufflement, toux, inconfort pulmonaire et crachats. Il a été démontré que Relvar Ellipta diminuait les poussées aiguës de symptômes de la BPCO.

## 2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser Relvar Ellipta?

### N'utilisez jamais Relvar Ellipta

- si vous êtes allergique au furoate de fluticasone, au vilanterol ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (mentionnés dans la rubrique 6).
- si vous êtes dans l'un des cas ci-dessus, n'utilisez pas Relvar Ellipta sans l'avis de votre médecin.

### Faites particulièrement attention avec Relvar Ellipta

Adressez-vous à votre médecin avant d'utiliser Relvar Ellipta:

- si vous avez une maladie du foie, car vous êtes plus susceptible d'avoir des effets indésirables. Si vous avez une maladie du foie modérée ou plus sévère, votre médecin limitera votre traitement au plus faible dosage de Relvar Ellipta (92/22 microgrammes une fois par jour),
- si vous avez des problèmes cardiaques ou de l'hypertension artérielle,
- si vous avez une tuberculose pulmonaire, ou toute autre maladie infectieuse prolongée ou non traitée,
- si vous avez des antécédents de diabète,
- si vous avez des problèmes de glande thyroïde,
- si votre taux de potassium sanguin est faible.

Si vous pensez être dans l'un de ces cas, **consultez votre médecin** avant d'utiliser ce médicament.

### Difficultés respiratoires immédiates

Si votre essoufflement ou vos sifflements s'aggravent juste après avoir utilisé Relvar Ellipta, **arrêtez son utilisation et demandez une aide médicale** immédiatement.

### Infection pulmonaire

Si vous utilisez ce médicament pour traiter une BPCO, vous pouvez être plus à risque de développer une infection pulmonaire connue sous le nom de pneumonie. Voir rubrique 4 « Quels sont les effets indésirables éventuels ? » pour plus d'information sur les symptômes à prendre en compte lors de l'utilisation de ce médicament. Adressez-vous à votre médecin dès que possible si vous développez l'un de ces symptômes.

### Enfants et adolescents

Ce médicament n'est pas recommandé chez les enfants de moins de 12 ans pour traiter l'asthme ou chez les enfants et adolescents de tout âge pour traiter la BPCO.

### Autres médicaments et Relvar Ellipta

Informez votre médecin ou votre pharmacien si vous prenez, si vous avez récemment pris ou si vous pourriez prendre tout autre médicament.

Certains médicaments peuvent affecter l'effet de ce médicament ou augmenter la probabilité de survenue de ses effets indésirables.

Il s'agit notamment de :

- bêta-bloquants, tels que le métoprolol, utilisés pour traiter **l'hypertension artérielle** ou **un problème cardiaque**,
- kétoconazole, pour traiter les **infections fongiques**,
- ritonavir, pour traiter les **infections à VIH**,
- bêta<sub>2</sub>-agonistes de longue durée d'action, comme le salmétérol.

**Informez votre médecin ou votre pharmacien** si vous prenez l'un de ces médicaments.

### **Grossesse**

**Relvar Ellipta ne doit être envisagé chez la femme enceinte que si les avantages attendus l'emportent sur les risques éventuels.**

Demandez conseil à votre médecin avant de prendre ce médicament si vous êtes enceinte, si vous pensez être enceinte ou si vous envisagez une grossesse.

### **Allaitement**

Le passage de ce médicament dans le lait maternel n'est pas connu. Par conséquent, un risque pour les nouveau-nés/nourrissons lors de l'allaitement ne peut être exclu.

Si vous allaitez, **demandez l'avis de votre médecin** avant de prendre Relvar Ellipta.

### **Conduite des véhicules et utilisation des machines**

Il est peu probable que ce médicament ait un effet sur votre aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines.

### **Relvar Ellipta contient du lactose**

Si on vous a diagnostiqué une intolérance à certains sucres ou aux protéines de lait, parlez-en à votre médecin avant d'utiliser ce médicament.

## **3. Comment utiliser Relvar Ellipta ?**

**Veillez à toujours utiliser ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin.**

Vérifiez auprès de votre médecin, de votre infirmier/ière ou de votre pharmacien en cas de doute.

### **Quelle quantité utiliser ?**

#### **Asthme**

**La dose recommandée** pour traiter l'asthme est une inhalation (92 microgrammes de furoate de fluticasone et 22 microgrammes de vilanterol) une fois par jour, chaque jour au même moment de la journée.

Si vous avez un asthme sévère, votre médecin peut décider que vous devez utiliser une inhalation du dosage le plus fort (184 microgrammes de furoate de fluticasone et 22 microgrammes de vilanterol). Cette dose se prend aussi une fois par jour chaque jour, au même moment de la journée.

#### **BPCO**

**La dose recommandée** pour traiter la BPCO est une inhalation (92 microgrammes de furoate de fluticasone et 22 microgrammes de vilanterol) une fois par jour, chaque jour au même moment de la journée.

La dose la plus forte de Relvar Ellipta ne convient pas pour le traitement de la BPCO.

**Utilisez Relvar Ellipta au même moment de la journée chaque jour car il est efficace sur 24 heures.** Il est très important que vous utilisiez ce médicament chaque jour, comme indiqué par votre médecin. Cela vous permettra de ne pas avoir de symptôme tout au long de la journée et de la nuit.

**Relvar Ellipta ne doit pas être utilisé pour soulager une crise d'essoufflement ou de sifflement soudaine.** Dans ces cas, vous devez utiliser un inhalateur contenant un médicament d'action rapide (comme le salbutamol).

Si vous sentez que vous êtes plus souvent essoufflé ou que les sifflements sont plus importants qu'habituellement, ou si vous utilisez votre inhalateur d'action rapide plus souvent que d'habitude, consultez votre médecin.

#### **Mode d'utilisation de Relvar Ellipta**

Pour une information complète, voir les instructions «étape par étape » après la rubrique 6 de cette notice.

Vous n'avez pas besoin de préparer Relvar Ellipta de quelque manière que ce soit même lorsque vous l'utilisez pour la première fois.

#### **Si vos symptômes ne s'améliorent pas**

Si vos symptômes (essoufflement, sifflement, toux) ne s'améliorent pas ou s'aggravent, ou si vous utilisez votre inhalateur d'action rapide plus souvent :

**Contactez votre médecin dès que possible.**

#### **Si vous avez utilisé plus de Relvar Ellipta que vous n'auriez dû**

Si vous prenez accidentellement plus de Relvar Ellipta que ce que votre médecin vous a prescrit, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Vous remarquerez peut-être que votre cœur bat plus vite que d'habitude, que vous vous sentez fragile ou que vous avez mal à la tête.

**Si vous avez utilisé, sur une longue durée, plus de Relvar Ellipta que ce qui vous a été prescrit, il est particulièrement important que vous demandiez conseil à votre médecin ou votre pharmacien car** des doses plus élevées de Relvar Ellipta peuvent réduire la quantité d'hormones stéroïdes produites naturellement par votre corps.

#### **Si vous oubliez d'utiliser Relvar Ellipta**

**Ne prenez pas de double dose pour compenser la dose oubliée.** Il suffit de prendre la dose suivante à l'heure habituelle.

Si vous êtes essoufflé ou si vous avez des sifflements, ou tout autre symptôme de crise d'asthme, **utilisez votre inhalateur d'action rapide** (par exemple salbutamol), puis consultez un médecin dès que possible.

#### **N'arrêtez pas d'utiliser Relvar Ellipta sans avis**

Utilisez ce médicament aussi longtemps que votre médecin vous le recommande. N'arrêtez pas votre traitement même si vous vous sentez mieux, sauf si votre médecin vous le conseille ; il ne sera efficace que tant que vous le prenez.

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

## **4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?**

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

### **Réactions allergiques**

Les réactions allergiques à Relvar Ellipta sont rares (elles surviennent chez moins de 1 personne sur 1000). Si vous avez l'un des symptômes suivants après avoir pris Relvar Ellipta, **arrêtez de prendre ce médicament et prévenez immédiatement votre médecin.**

- éruption cutanée (*urticatoire*) ou rougeur,
- gonflement, parfois du visage ou de la bouche (*œdème de Quincke*),

- respiration devenant sifflante, toux ou difficulté à respirer,
- sensation de faiblesse soudaine ou étourdissement (qui peut entraîner une chute ou une perte de conscience).

### **Difficultés respiratoires immédiates**

Si l'essoufflement ou les sifflements s'aggravent après l'utilisation de ce médicament, **arrêtez de l'utiliser et demandez une aide médicale immédiatement.**

### **Infection des poumons** (effet indésirable fréquent)

**Informez votre médecin** en cas de survenue d'un des signes suivants suite à la prise de Relvar Ellipta, ils pourraient être les signes d'une infection pulmonaire :

- fièvre ou frissons,
- augmentation de la production de crachats, changement de couleur des crachats,
- augmentation de la toux ou des difficultés respiratoires.

Les autres effets indésirables incluent:

### **Effets indésirables très fréquents**

Qui peuvent affecter **plus de 1 personne sur 10** :

- maux de tête,
- rhume.

### **Effets indésirables fréquents**

Qui peuvent affecter **jusqu'à 1 personne sur 10** :

- taches en relief et douloureuses dans la bouche ou la gorge causées par une infection fongique (*candidose*). Se rincer la bouche avec de l'eau immédiatement après l'utilisation de Relvar Ellipta peut permettre d'éviter le développement de cet effet indésirable,
- inflammation des poumons (*bronchite*),
- infection de la gorge ou des sinus du nez,
- grippe (*influenza*),
- douleur et irritation à l'arrière de la bouche et de la gorge,
- inflammation des sinus,
- démangeaisons, nez qui coule ou bouché,
- toux,
- troubles de la voix,
- affaiblissement des os, entraînant des fractures,
- douleurs à l'estomac,
- maux de dos,
- température élevée (*fièvre*),
- douleurs articulaires,
- contractures musculaires.

### **Effets indésirables peu fréquents**

Qui peuvent affecter **jusqu'à 1 personne sur 100** :

- rythme cardiaque irrégulier.

### **Effets indésirables rares**

Qui peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 1000:

- réactions allergiques,
- rythme cardiaque rapide (*tachycardie*),
- sensations de battements du cœur irréguliers (*palpitations*),
- tremblements,
- anxiété.

### **Déclaration des effets indésirables**

**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 **le système national de déclaration décrit en le système national de déclaration décrit en [Annexe V](#)**. En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

## 5. Comment conserver Relvar Ellipta ?

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

N'utilisez pas ce médicament après la date de péremption indiquée sur la boîte après EXP. La date de péremption fait référence au dernier jour de ce mois.

Conserver à une température ne dépassant pas 25°C.

Conservez dans l'emballage d'origine à l'abri de l'humidité et n'ouvrez l'opercule de la barquette qu'au moment de l'inhalation. Lorsque la barquette est ouverte, l'inhalateur peut être utilisé jusqu'à 6 semaines après la date d'ouverture de la barquette. Inscrivez la date à laquelle l'inhalateur doit être éliminé sur l'étiquette de l'inhalateur, dans l'espace prévu à cet effet. La date d'élimination doit être reportée dès que l'inhalateur est sorti de sa barquette.

Si vous conservez votre inhalateur dans un réfrigérateur, **laissez le revenir à température ambiante pendant au moins une heure avant de l'utiliser.**

Ne jetez aucun médicament au tout-à-l'égout ou 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 de l'emballage et autres informations

### Ce que contient Relvar Ellipta

- Les substances actives sont le furoate de fluticasone et le vilanterol. Chaque inhalation délivre une dose (au niveau de l'embout buccal) de 92 ou 184 microgrammes de furoate de fluticasone et 22 microgrammes de vilanterol (sous forme de trifénatate).
- Les autres composants sont le lactose monohydraté et le stéarate de magnésium.

### Qu'est ce que Relvar Ellipta et contenu de l'emballage extérieur

Relvar Ellipta est une poudre blanche. Le dispositif Ellipta en lui-même est un inhalateur gris clair avec un couvercle jaune et un compteur de doses. Il est conditionné dans une barquette en aluminium avec un opercule détachable. La barquette contient un sachet dessiccant, pour réduire l'humidité dans l'emballage. Une fois que vous avez ouvert l'opercule de la barquette, jetez le sachet dessiccant - ne pas le manger ou l'inhaler. Le dispositif n'a pas besoin d'être stocké dans la barquette en aluminium une fois qu'il a été ouvert. L'inhalateur contient deux bandes en feuilles d'aluminium laminées de 14 ou 30 doses. Le conditionnement multiple contient 3 inhalateurs de 30 doses.

### Instructions étape par étape

#### Qu'est que l'inhalateur Ellipta ?

Lorsque vous utilisez Relvar Ellipta pour la première fois, vous n'avez pas besoin de vérifier que l'inhalateur Ellipta fonctionne correctement, ni à faire de manipulation particulière. Suivez juste les instructions « étape par étape ».

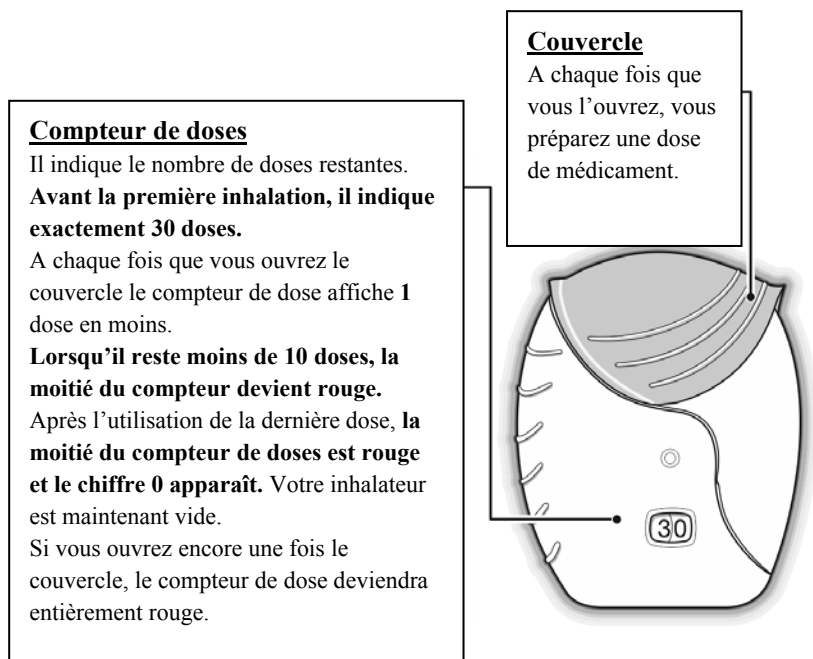
L'inhalateur est conditionné dans une barquette contenant un sachet dessiccant pour réduire l'humidité. Jetez ce sachet dessiccant – Ne le mangez pas ou ne l'inhalez pas.

Lorsque vous sortez l'inhalateur de sa barquette, il sera en position « fermée ». **Ne l'ouvrez que lorsque vous êtes prêt à inhaler votre dose de médicament.** Lorsque la barquette est ouverte, inscrivez la date à

laquelle l'inhalateur doit être éliminé sur l'étiquette de l'inhalateur, dans l'espace prévu à cet effet. La date à laquelle vous devez jeter l'inhalateur est de 6 semaines à compter de la date d'ouverture de la barquette. L'inhalateur ne doit plus être utilisé après cette date. La barquette peut être éliminée après la première ouverture.

## 1. Lisez ceci avant de prendre ce médicament

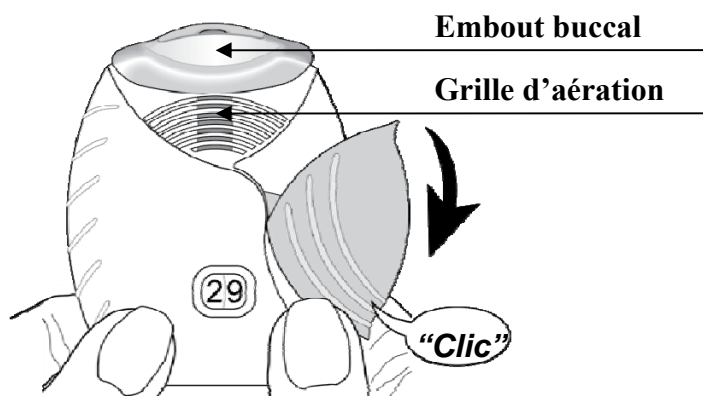
**Si vous ouvrez et fermez le couvercle sans inhaler le médicament, la dose sera perdue.** La dose perdue sera maintenue à l'intérieur de l'inhalateur, mais ne sera plus disponible pour l'inhalation. Il est impossible de prendre accidentellement trop de médicament ou une dose double en une seule inhalation.



## 2. Préparez une dose

**Ouvrez le couvercle lorsque vous êtes prêt à prendre une dose. Ne secouez pas l'inhalateur.**

- **Faites glisser le couvercle vers le bas jusqu'à ce que vous entendiez un «clic».**

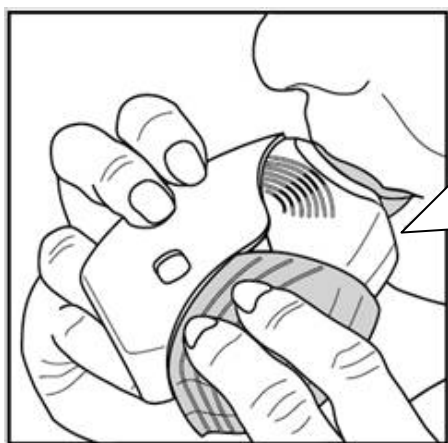


Votre médicament est maintenant prêt à être inhalé. Le compteur de doses affiche 1 dose en moins pour le confirmer.

- Si votre inhalateur ne commence pas le décompte des doses lorsque vous entendez un « clic », il ne délivrera pas de dose. Rapportez-le à votre pharmacien.

### 3. Inhalez votre médicament

- **Eloignez l'inhalateur de votre bouche et expirez autant que possible.**  
N'expirez pas dans l'inhalateur.
- **Placez l'embout buccal entre vos lèvres et fermez-les fermement autour de lui.**  
Ne bloquez pas la grille d'aération avec vos doigts.



**Vos lèvres s'adaptent à la forme profilée de l'embout buccal.**

**Ne bloquez pas la grille d'aération avec vos doigts.**

- **Prenez une inspiration longue, profonde et régulière. Maintenez cette inspiration le plus longtemps possible (pendant au moins 3-4 secondes).**
- **Retirez l'inhalateur de votre bouche.**
- **Expirez lentement et doucement.**

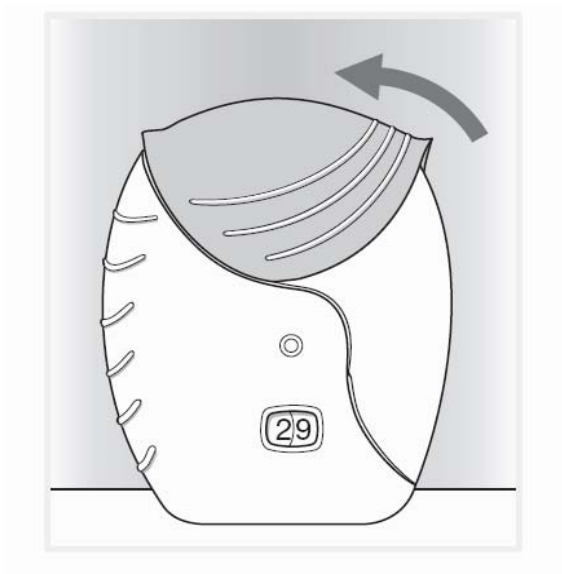
Il est possible que vous ne sentiez ni le produit ni son goût même si vous utilisez correctement l'inhalateur.

### 4. Fermez l'inhalateur et rincez-vous la bouche

Si vous voulez nettoyer l'embout buccal, utilisez un chiffon sec avant de fermer le couvercle.

- **Faites glisser le couvercle vers le haut jusqu'à ce qu'il couvre l'embout buccal.**





- **Rincez-vous la bouche après avoir utilisé l'inhalateur.**

Cela permettra de réduire la probabilité de développer des effets indésirables comme une irritation/douleur de la bouche ou de la gorge.

**Titulaire de l'Autorisation de mise sur le marché et Fabricant.**

**Titulaire de l'Autorisation de mise sur le marché :**

Glaxo Group Limited,  
980 Great West Road,  
Brentford,  
Middlesex TW8 9GS.  
Royaume-Uni.

**Fabricant :**

Glaxo Operations UK Limited (trading as Glaxo Wellcome Operations),  
Priory Street,  
Ware,  
Hertfordshire, SG12 0DJ  
Royaume-Uni

Glaxo Operations UK Limited (trading as GlaxoWellcome Operations),  
Harmire Road,  
Barnard Castle,  
County Durham DL12 8DT,  
Royaume-Uni

Pour toute information complémentaire concernant ce médicament, veuillez prendre contact avec le représentant local du titulaire de l'autorisation de mise sur le marché :

**België/Belgique/Belgien**

GlaxoSmithKline Pharmaceuticals s.a./n.v.  
Tél/Tel: + 32 (0) 10 85 52 00

**Lietuva**

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

**България**

ГлаксоСмитКлайн ЕООД  
Тел.: + 359 2 953 10 34

**Luxembourg/Luxemburg**

GlaxoSmithKline Pharmaceuticals s.a./n.v.  
Belgique/Belgien  
Tél/Tel: + 32 (0) 10 85 52 00

**Česká republika**

GlaxoSmithKline s.r.o.  
Tel: + 420 222 001 111  
cz.info@gsk.com

**Magyarország**

GlaxoSmithKline Kft.  
Tel.: + 36 1 225 5300

**Danmark**

GlaxoSmithKline Pharma A/S  
Tlf: + 45 36 35 91 00  
dk-info@gsk.com

**Malta**

GlaxoSmithKline Malta  
Tel: + 356 21 238131

**Deutschland**

GlaxoSmithKline GmbH & Co. KG  
Tel.: + 49 (0)89 36044 8701  
produkt.info@gsk.com

**Nederland**

GlaxoSmithKline BV  
Tel: + 31 (0)30 6938100  
nlinfo@gsk.com

**Eesti**

GlaxoSmithKline Eesti OÜ  
Tel: + 372 6676 900  
estonia@gsk.com

**Norge**

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

**Ελλάδα**

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

**Österreich**

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

**España**

GlaxoSmithKline, S.A.  
Tel: + 34 902 202 700  
es-ci@gsk.com

**Polska**

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

**France**

Laboratoire GlaxoSmithKline  
Tél.: + 33 (0)1 39 17 84 44  
diam@gsk.com

**Portugal**

GlaxoSmithKline – Produtos Farmacêuticos, Lda.  
Tel: + 351 21 412 95 00  
FLPT@gsk.com

**Hrvatska**

GlaxoSmithKline d.o.o.  
Tel: + 385 1 6051 999

**România**

GlaxoSmithKline (GSK) S.R.L.  
Tel: + 4021 3028 208

**Ireland**

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

**Slovenija**

GlaxoSmithKline d.o.o.  
Tel: + 386 (0)1 280 25 00  
medical.x.si@gsk.com

**Ísland**

Vistor hf  
Sími: + 354 535 7000

**Italia**

GlaxoSmithKline S.p.A.  
Tel: + 39 (0)45 9218 111

**Κύπρος**

GlaxoSmithKline (Cyprus) Ltd  
Τηλ: + 357 22 39 70 00  
gskcyprus@gsk.com

**Latvija**

GlaxoSmithKline Latvia SIA  
Tel: + 371 67312687  
lv-epasts@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**

GlaxoSmithKline UK  
Tel: + 44 (0)800 221441  
customercontactuk@gsk.com

**La dernière date à laquelle cette notice a été révisée est {MM/AAAA}**

**Autres sources d'informations**

Des informations détaillées sur ce médicament sont disponibles sur le site internet de l'Agence européenne des médicaments <http://www.ema.europa.eu>.

---