



Accueil | Glossaire | Aide

# BASE DE DONNÉES PUBLIQUE DES MÉDICAMENTS

Visiter [medicaments.gouv.fr]

Dernière mise à jour le 29/10/2018

## SOMMAIRE

Description médicament  
Informations  
Utilisation  
Effets indésirables  
Conservation  
Info. supplémentaires

Fiche info

Résumé des caractéristiques du produit

Notice

## EMTRICITABINE/TENOFOVIR DISOPROXIL EG 200 mg/245 mg, comprimé pelliculé - Notice patient

ANSM - Mis à jour le : 10/04/2018

### Dénomination du médicament

**EMTRICITABINE/TENOFOVIR DISOPROXIL EG 200 mg/245 mg, comprimé pelliculé**  
Emtricitabine/Ténofovir disoproxil

### Encadré

**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 EMTRICITABINE/TENOFOVIR DISOPROXIL EG 200 mg/245 mg, comprimé pelliculé et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre EMTRICITABINE/TENOFOVIR DISOPROXIL EG 200 mg/245 mg, comprimé pelliculé ?
3. Comment prendre EMTRICITABINE/TENOFOVIR DISOPROXIL EG 200 mg/245 mg, comprimé pelliculé ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver EMTRICITABINE/TENOFOVIR DISOPROXIL EG 200 mg/245 mg, comprimé pelliculé ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

### **1. QU'EST-CE QUE EMTRICITABINE/TENOFOVIR DISOPROXIL EG 200 mg/245 mg, comprimé pelliculé ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISÉ ?**

Classe pharmacothérapeutique : Antiviraux à usage systémique, Antiviraux utilisés en association pour le traitement des infections à VIH - code ATC : J05AR03.

EMTRICITABINE/TENOFOVIR DISOPROXIL EG contient deux substances actives, l'emtricitabine et le ténofovir disoproxil. Ces deux substances actives sont des médicaments antirétroviraux qui sont utilisés pour traiter l'infection par le VIH. L'emtricitabine est un inhibiteur nucléosidique de la transcriptase inverse et le ténofovir est un inhibiteur nucléotidique de la transcriptase inverse. Tous deux sont toutefois généralement appelés INTI et agissent en interférant avec le mécanisme d'action d'une enzyme (la transcriptase inverse), essentiel à la reproduction du virus.

- EMTRICITABINE/TENOFOVIR DISOPROXIL EG est utilisé pour traiter l'infection par le virus de l'immunodéficience humaine de type 1 (VIH-1), chez les adultes âgés de 18 ans et plus.
  - EMTRICITABINE/TENOFOVIR DISOPROXIL EG doit toujours être utilisé en association avec d'autres médicaments pour le traitement de l'infection par le VIH.
  - EMTRICITABINE/TENOFOVIR DISOPROXIL EG peut être administré à la place de l'emtricitabine et du ténofovir disoproxil pris séparément aux mêmes doses.

Les personnes séropositives pour le VIH peuvent toujours transmettre le virus, même lorsqu'elles prennent ce médicament, bien que ce risque soit diminué par la prise d'un traitement antirétroviral efficace. Discutez avec votre médecin des précautions à prendre pour éviter de contaminer d'autres personnes.

Ce médicament ne permet pas de guérir l'infection par le VIH. Pendant votre traitement par EMTRICITABINE/TENOFOVIR DISOPROXIL EG, il est possible que vous développiez des infections ou d'autres maladies associées à l'infection par le VIH.

### **2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE EMTRICITABINE/TENOFOVIR DISOPROXIL EG 200 mg/245 mg, comprimé pelliculé ?**

**Ne prenez jamais EMTRICITABINE/TENOFOVIR DISOPROXIL EG 200 mg/245 mg, comprimé pelliculé pour traiter l'infection par le VIH si vous êtes allergique** (hypersensible) à l'emtricitabine, au ténofovir, au succinate de ténofovir disoproxil ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés dans la rubrique 6.

→ Si cela s'applique à votre cas, prévenez IMMEDIATEMENT votre médecin.

#### Avertissements et précautions

Si vous avez des questions sur la façon d'éviter de contaminer d'autres personnes, adressez-vous à votre médecin.

**Pendant la prise d'EMTRICITABINE/TENOFOVIR DISOPROXIL EG pour traiter l'infection par le VIH :**

- EMTRICITABINE/TENOFOVIR DISOPROXIL EG peut avoir un effet sur vos reins. Avant et pendant le traitement, votre médecin pourra vous prescrire des analyses de sang afin d'évaluer votre fonction rénale. Veuillez informer votre médecin si vous avez une maladie rénale ou si des examens ont montré que vous avez des problèmes rénaux. Si vous avez une maladie rénale, votre médecin pourra vous conseiller, de prendre EMTRICITABINE/TENOFOVIR DISOPROXIL EG moins fréquemment. L'utilisation d'EMTRICITABINE/TENOFOVIR DISOPROXIL EG n'est pas recommandée si vous avez une maladie rénale sévère ou si vous êtes sous dialyse.

Des problèmes osseux (conduisant parfois à des fractures) peuvent également se produire en raison de lésions au niveau des cellules tubulaires rénales (voir rubrique 4, *Quels sont les effets indésirables éventuels ?*).

- Veuillez informer votre médecin si vous avez des antécédents de maladie du foie, y compris une hépatite. Les patients infectés par le VIH ayant une maladie du foie (y compris une hépatite chronique B ou C) et traités par des médicaments antirétroviraux présentent un risque plus élevé de complications hépatiques sévères et potentiellement fatales. Si vous avez une hépatite B ou C, votre médecin évaluera avec attention le traitement qui vous est le mieux adapté.
- Vous devez connaître votre statut sérologique pour le virus de l'hépatite B (VHB) avant de commencer à prendre EMTRICITABINE/TENOFOVIR DISOPROXIL EG. Si vous présentez une infection par le VHB, il y a un risque important de problèmes hépatiques lorsque vous arrêtez de prendre EMTRICITABINE/TENOFOVIR DISOPROXIL EG. Il est important de ne pas arrêter de prendre EMTRICITABINE/TENOFOVIR DISOPROXIL EG sans en parler à votre médecin : voir rubrique 3, *N'arrêtez pas de prendre EMTRICITABINE/TENOFOVIR DISOPROXIL EG 200 mg/245 mg, comprimé pelliculé.*
- Si vous avez plus de 65 ans, veuillez en informer votre médecin. L'association d'emtricitabine et de ténofovir disoproxil n'a pas été étudiée chez les patients âgés de plus de 65 ans.
- Adressez-vous à votre médecin si vous êtes intolérant(e) au lactose (voir EMTRICITABINE/TENOFOVIR DISOPROXIL EG 200 mg/245 mg, comprimé pelliculé contient du lactose plus loin dans cette rubrique).

#### Enfants et adolescents

EMTRICITABINE/TENOFOVIR DISOPROXIL EG ne doit pas être utilisé chez les enfants et adolescents de moins de 18 ans.

#### Autres médicaments et EMTRICITABINE/TENOFOVIR DISOPROXIL EG 200 mg/245 mg, comprimé pelliculé

Ne prenez pas EMTRICITABINE/TENOFOVIR DISOPROXIL EG si vous prenez déjà des médicaments contenant les composants d'EMTRICITABINE/TENOFOVIR DISOPROXIL EG, l'emtricitabine et le ténofovir disoproxil, ou tout autre médicament antiviral contenant du ténofovir alafénamide, de la lamivudine ou de l'adéfovir dipivoxil.

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

Prise d'EMTRICITABINE/TENOFOVIR DISOPROXIL EG avec d'autres médicaments qui peuvent endommager vos reins : il est très important d'informer votre médecin si vous prenez l'un des médicaments suivants, entre autres :

- aminosides (pour le traitement d'une infection bactérienne) ;
- amphotéricine B (pour le traitement d'une mycose) ;
- foscarnet (pour le traitement d'une infection virale) ;
- ganciclovir (pour le traitement d'une infection virale) ;
- pentamidine (pour le traitement des infections) ;
- vancomycine (pour le traitement d'une infection bactérienne) ;
- interleukine-2 (pour traitement d'un cancer) ;
- cidofovir (pour le traitement d'une infection virale) ;
- anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS, pour le soulagement des douleurs osseuses et musculaires).

Si vous prenez un autre médicament antiviral appelé un inhibiteur de protéase pour traiter l'infection par le VIH, votre médecin pourra vous prescrire des analyses de sang afin de surveiller étroitement votre fonction rénale.

Il est aussi important que vous informiez votre médecin, si vous prenez du lédirapavir/sofosbuvir pour traiter une infection par le virus de l'hépatite C.

#### Prise d'EMTRICITABINE/TENOFOVIR DISOPROXIL EG avec d'autres médicaments contenant de la didanosine (pour le traitement de l'infection par le VIH) :

La prise d'EMTRICITABINE/TENOFOVIR DISOPROXIL EG en même temps que d'autres médicaments antiviraux contenant de la didanosine peut augmenter les concentrations de la didanosine dans votre sang et peut abaisser votre taux de CD4. De rares cas d'inflammation du pancréas, ainsi que d'acidose lactique (excès d'acide lactique dans le sang) entraînant parfois la mort, ont été rapportés lorsque des médicaments contenant du ténofovir disoproxil et de la didanosine étaient pris en même temps. Votre médecin considérera avec prudence s'il convient de vous traiter par une association de ténofovir et de didanosine.

→ Informez votre médecin si vous prenez l'un de ces médicaments. Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament.

#### EMTRICITABINE/TENOFOVIR DISOPROXIL EG 200 mg/245 mg, comprimé pelliculé avec des aliments et boissons

- Dans la mesure du possible, EMTRICITABINE/TENOFOVIR DISOPROXIL EG doit être pris avec de la nourriture.

#### Grossesse et allaitement

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

- Bien qu'il existe un nombre limité de données cliniques sur l'utilisation d'EMTRICITABINE/TENOFOVIR DISOPROXIL EG chez la femme enceinte, on ne l'utilise habituellement pas pendant la grossesse à moins que ce ne soit indispensable.
- Si vous êtes une femme en âge de procréer, vous devez utiliser une méthode de contraception efficace afin d'éviter une grossesse pendant le traitement par EMTRICITABINE/TENOFOVIR DISOPROXIL EG
- Si vous êtes enceinte, ou si vous envisagez une grossesse, discutez avec votre médecin des bénéfices et des risques éventuels du traitement par EMTRICITABINE/TENOFOVIR DISOPROXIL EG, pour vous et votre enfant.

Si vous avez pris EMTRICITABINE/TENOFOVIR DISOPROXIL EG pendant votre grossesse, votre médecin peut demander à voir votre enfant régulièrement en consultation afin de surveiller son développement. Ces consultations pourront comporter des examens sanguins et d'autres types de tests. 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.

- N'allaitiez PAS pendant le traitement par EMTRICITABINE/TENOFOVIR DISOPROXIL EG. En effet, les substances actives de ce médicament passent dans le lait maternel humain.

- D'une manière générale, les femmes infectées par le VIH ne doivent pas allaiter leur enfant afin d'éviter la transmission du VIH au nouveau-né via le lait maternel.

#### Conduite de véhicules et utilisation de machines

EMTRICITABINE/TENOFOVIR DISOPROXIL EG peut provoquer des vertiges. Si des vertiges surviennent au cours du traitement par EMTRICITABINE/TENOFOVIR DISOPROXIL EG, ne conduisez pas et n'utilisez pas d'outils ou de machines.

#### EMTRICITABINE/TENOFOVIR DISOPROXIL EG 200 mg/245 mg, comprimé pelliculé contient du lactose

Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

### 3. COMMENT PRENDRE EMTRICITABINE/TENOFOVIR DISOPROXIL EG 200 mg/245 mg, comprimé pelliculé ? ↗

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.

#### La dose recommandée d'EMTRICITABINE/TENOFOVIR DISOPROXIL EG pour traiter l'infection par le VIH est :

- Adulte : un comprimé par jour. Dans la mesure du possible, EMTRICITABINE/TENOFOVIR DISOPROXIL EG doit être pris avec de la nourriture.

Si vous avez des difficultés particulières à avaler, vous pouvez écraser le comprimé au moyen d'une cuillère. Mélangez alors la poudre avec environ 100 ml (un demi-verre) d'eau, de jus d'orange ou de jus de raisin, et buvez immédiatement.

- Prenez toujours la dose indiquée par votre médecin afin de garantir la pleine efficacité de votre médicament et de réduire le risque de développement d'une résistance au traitement. NE modifiez PAS la dose sans avoir consulté auparavant votre médecin.
- Si vous êtes traité pour une infection par le VIH, votre médecin vous prescrira EMTRICITABINE/TENOFOVIR DISOPROXIL EG avec d'autres antirétroviraux. Veuillez lire la notice des autres antirétroviraux pour savoir comment prendre ces médicaments.

Si vous avez des questions sur la façon d'éviter de contaminer d'autres personnes, adressez-vous à votre médecin.

#### Si vous avez pris plus de EMTRICITABINE/TENOFOVIR DISOPROXIL EG 200 mg/245 mg, comprimé pelliculé que vous n'auriez dû :

Si vous avez pris accidentellement plus que la dose recommandée d'EMTRICITABINE/TENOFOVIR DISOPROXIL EG prescrite par votre médecin, contactez votre médecin ou le plus proche service d'urgences pour demander conseil. Conservez le flacon des comprimés pour pouvoir décrire facilement ce que vous avez pris.

#### Si vous oubliez une dose

Il est important de ne pas oublier de dose d'EMTRICITABINE/TENOFOVIR DISOPROXIL EG.

- Si vous vous en rendez compte dans les 12 heures qui suivent l'heure à laquelle vous prenez habituellement EMTRICITABINE/TENOFOVIR DISOPROXIL EG, prenez le comprimé, de préférence avec de la nourriture, dès que possible. Puis, prenez la dose suivante à l'heure habituelle.
- Si vous vous en rendez compte 12 heures ou plus après l'heure à laquelle vous prenez habituellement EMTRICITABINE/TENOFOVIR DISOPROXIL EG, ne prenez pas la dose oubliée. Attendez et prenez la dose suivante, de préférence avec de la nourriture, à l'heure habituelle.

Si vous vomissez moins d'une heure après avoir pris EMTRICITABINE/TENOFOVIR DISOPROXIL EG, prenez un autre comprimé. Vous n'avez pas besoin de prendre un autre comprimé si vous avez vomi plus d'une heure après avoir pris EMTRICITABINE/TENOFOVIR DISOPROXIL EG.

#### N'arrêtez pas de prendre EMTRICITABINE/TENOFOVIR DISOPROXIL EG 200 mg/245 mg, comprimé pelliculé :

- Si vous prenez EMTRICITABINE/TENOFOVIR DISOPROXIL EG pour le traitement de l'infection par le VIH, l'arrêt des comprimés peut réduire l'efficacité du traitement anti-VIH préconisé par votre médecin.
- N'arrêtez pas de prendre EMTRICITABINE/TENOFOVIR DISOPROXIL EG sans consulter votre médecin.
- Si vous avez une hépatite B, il est particulièrement important que vous n'arrêtez pas votre traitement par EMTRICITABINE/TENOFOVIR DISOPROXIL EG sans en parler avant avec votre médecin. Vous pourrez nécessiter des analyses de sang pendant plusieurs mois après l'arrêt du traitement. Chez certains patients souffrant d'une maladie du foie à un stade avancé ou de cirrhose, l'arrêt du traitement n'est pas recommandé car il pourrait entraîner une aggravation de l'hépatite, susceptible d'engager le pronostic vital.
- Informez immédiatement votre médecin de tout symptôme nouveau ou inhabituel que vous pourriez remarquer après l'arrêt du traitement, en particulier les symptômes que vous associez à votre hépatite B.

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 INDESIRABLES EVENTUELS ? ↗

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

#### Effets indésirables graves éventuels :

- L'acidose lactique (excès d'acide lactique dans le sang) est un effet indésirable rare mais potentiellement fatal. L'acidose lactique survient plus souvent chez les femmes, en particulier si elles sont en surpoids, et chez les personnes ayant une maladie du foie. Les symptômes suivants peuvent être des signes d'acidose lactique :

- respiration profonde et rapide ;
- somnolence ;
- envie de vomir (nausées), vomissements ;
- maux d'estomac.

#### → Si vous pensez que vous avez une acidose lactique, consultez un médecin immédiatement.

- Signe d'inflammation ou d'infection. Chez certains patients ayant une infection avancée par le VIH (SIDA) et des antécédents d'infections opportunistes (infections survenant chez les personnes ayant un système immunitaire affaibli), des signes et symptômes d'inflammation dus à des infections précédentes peuvent apparaître peu après le début du traitement anti-VIH. Ces symptômes seraient dus à une amélioration de la réponse immunitaire de l'organisme, lui permettant ainsi de lutter contre les infections précédentes, même sans symptômes apparents.

• Des maladies auto-immunes (lorsque le système immunitaire attaque les tissus sains de l'organisme), peuvent également survenir après le début du traitement de l'infection par le VIH. Les maladies auto-immunes peuvent apparaître plusieurs mois après le début du traitement. Soyez vigilant(e) face aux symptômes d'infection ou à d'autres symptômes, tels que :

- faiblesse musculaire ;
- faiblesse commençant dans les mains et les pieds et remontant vers le tronc ;
- palpitations, tremblements ou hyperactivité.

→ Si vous présentez ces symptômes ou d'autres symptômes d'inflammation ou d'infection, consultez immédiatement un médecin.

#### **Effets indésirables éventuels**

Effets indésirables très fréquents (pouvant affecter plus de 1 personne sur 10)

- Diarrhées, vomissements, envie de vomir (nausées).
- Vertiges, maux de tête.
- Éruption cutanée.
- Sensation de faiblesse.

*Des analyses peuvent également montrer :*

- Une diminution du taux de phosphate dans le sang.
- Une augmentation de la créatine kinase.

Effets indésirables fréquents (pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 10)

- Douleurs, maux d'estomac.
- Difficulté à dormir, rêves anormaux.
- Problèmes de digestion entraînant une gêne après les repas, sensation de ballonnement, flatulences.
- Éruptions cutanées (comprenant des boutons rouges ou des taches avec parfois des ampoules et un gonflement de la peau) qui peuvent être une réaction allergique, démangeaisons, modifications de la couleur de la peau y compris l'apparition de taches sombres sur la peau.
- Autres réactions allergiques, par exemple respiration sifflante, œdème (gonflement) ou sensation d'ébriété.

*Des examens peuvent également montrer :*

- Une diminution du nombre de globules blancs (une réduction du nombre de globules blancs peut vous rendre plus vulnérable aux infections).
- Une augmentation des triglycérides (acides gras), de la bile ou du sucre dans le sang.
- Des troubles du foie et du pancréas.

Effets indésirables peu fréquents (pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 100)

- Douleurs dans l'abdomen (ventre) dues à une inflammation du pancréas.
- Gonflement du visage, des lèvres, de la langue ou de la gorge.
- Anémie (faible nombre de globules rouges).
- Altération des muscles, douleurs ou une faiblesse musculaires pouvant se produire en raison de lésions au niveau des cellules tubulaires rénales.

*Des examens peuvent également montrer :*

- Une diminution du taux de potassium dans le sang.
- Une augmentation du taux de créatinine dans votre sang.
- Des modifications de votre urine.

Effets indésirables rares (pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 1 000) :

- Acidose lactique (voir *Effets indésirables graves éventuels*).
- Stéatose hépatique (surcharge graisseuse du foie).
- Jaunissement de la peau ou du blanc de l'œil, démangeaisons ou douleurs dans l'abdomen (ventre) dus à une inflammation du foie.
- Inflammation des reins, urines très abondantes et sensation de soif, insuffisance rénale, lésions des cellules tubulaires rénales.
- Fragilisation osseuse (accompagnée de douleurs osseuses et conduisant parfois à des fractures).
- Mal de dos dû à des problèmes rénaux.

Les lésions au niveau des cellules tubulaires rénales peuvent être associées à une altération des muscles, une fragilisation osseuse (accompagnée de douleurs osseuses et conduisant parfois à des fractures), des douleurs musculaires, une faiblesse musculaire et une diminution du taux de potassium ou de phosphate dans le sang.

→ Si vous présentez l'un des effets indésirables mentionnés ci-dessus ou si l'un des effets indésirables devient grave, adressez-vous à votre médecin ou à votre pharmacien.

La fréquence des effets indésirables suivants est indéterminée.

• Problèmes osseux. Certains patients prenant une association d'antirétroviraux, tels qu'EMTRICITABINE/TENOFOVIR DISOPROXIL EG, peuvent développer une maladie osseuse appelée *ostéonécrose* (mort du tissu osseux causée par le manque d'irrigation sanguine dans l'os). La prise de ce type de médicament pendant une longue période, la prise de corticoïdes, la consommation d'alcool, l'affaiblissement du système immunitaire et le surpoids peuvent constituer des facteurs de risque de développer cette maladie. Les signes de l'ostéonécrose sont :

- raideur articulaire ;
- sensibilité et douleurs articulaires (en particulier de la hanche, du genou et de l'épaule) ;
- mouvements difficiles.

→ Si vous présentez l'un de ces symptômes, informez votre médecin.

Une prise de poids ainsi qu'une augmentation des lipides et du glucose sanguins 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, celle-ci est parfois liée aux médicaments contre le VIH. Votre médecin procédera à des examens afin d'évaluer ces changements.

#### **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 le système national de déclaration : Agence nationale de sécurité de médicament et des produits de santé (ANSM) et réseau des Centres Régionaux de Pharmacovigilance - Site internet : [www.ansm.sante.fr](http://www.ansm.sante.fr)

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

### **5. COMMENT CONSERVER EMTRICITABINE/TENOFOVIR DISOPROXIL EG 200 mg/245 mg, comprimé pelliculé ?** ↗

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 le flacon et la boîte après EXP. La date de péremption fait référence au dernier jour de ce mois.

A utiliser dans les 30 jours après ouverture ; à conserver à une température ne dépassant pas 25°C.

A conserver dans l'emballage d'origine à l'abri de l'humidité. Conserver le flacon soigneusement fermé.

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 EMTRICITABINE/TENOFOVIR DISOPROXIL EG 200 mg/245 mg, comprimé pelliculé** ↗

• Les substances actives sont :

Emtricitabine..... 200 mg

Ténofovir disoproxil..... 245 mg

Equivalent à 300,6 mg de succinate de ténofovir disoproxil.

Pour un comprimé pelliculé.

• Les autres composants sont : lactose monohydraté, cellulose microcristalline (E460), amidon de maïs pré-gélatinisé, croscarmellose sodique, stéarate de magnésium (E470b), poly(alcool vinylique) (E1203), dioxyde de titane (E171), macrogol 3350 (E1521), talc (E553b), laque aluminique d'indigotine (E132).

#### **Qu'est-ce que EMTRICITABINE/TENOFOVIR DISOPROXIL EG 200 mg/245 mg, comprimé pelliculé et contenu de l'emballage extérieur** ↗

Les comprimés pelliculés d'EMTRICITABINE/TENOFOVIR DISOPROXIL EG sont de couleur bleue, en forme de gélule et possèdent deux faces lisses. Les dimensions du comprimé sont les suivantes : 19,3 mm x 8,8 mm ± 5 %.

Les comprimés pelliculés d'EMTRICITABINE/TENOFOVIR DISOPROXIL EG sont conditionnés en flacons PEHD de 30 comprimés. Chaque flacon contient un déshydratant de gel de silice devant être conservé dans le flacon afin de protéger vos comprimés. Le déshydratant de gel de silice est contenu dans une capsule séparée et ne doit pas être avalé.

Conditionnement disponible : 1 x 30 et 3 x 30 comprimés pelliculés en flacon.

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

#### **Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché** ↗

##### **EG LABO - LABORATOIRES EUROGENERIC**

LE QUINTET - BATIMENT A

12 RUE DANJOU

92517 BOULOGNE BILLANCOURT CEDEX

#### **Exploitant de l'autorisation de mise sur le marché** ↗

##### **EG LABO - LABORATOIRES EUROGENERIC**

« LE QUINTET » - BATIMENT A

12 RUE DANJOU

92517 BOULOGNE BILLANCOURT CEDEX

#### **Fabricant** ↗

##### **REMEDICA LTD**

AHARNON STREET

LIMASSOL INDUSTRIAL ESTATE

LIMASSOL 3056

CHYPRE

OU

STADA ARZNEIMITTEL GMBH

MUTHGASSE 36, 1190 WIEN  
AUTRICHE

OU

**STADA ARZNEIMITTEL AG**  
STADASTRASSE 2-18, 61118 BAD VILBEL  
ALLEMAGNE

OU

**CENTRAFARM SERVICES B.V.**  
NEUWE DONK 9, ETTEN-LEUR  
PAYS-BAS

OU

**CLONMEL HEALTHCARE LTD.**  
WATERFORD ROAD, CLONMEL, CO. TIPPERARY  
IRLANDE

OU

**STADA NORDIC APS.**  
MARIELUNDVEJ 46A  
2730 HERLEV  
DANEMARK

**Noms du médicament dans les Etats membres de l'Espace Economique Européen** ↗

Ce médicament est autorisé dans les Etats membres de l'Espace Economique Européen sous les noms suivants : Conformément à la réglementation en vigueur.

[À compléter ultérieurement par le titulaire]

**La dernière date à laquelle cette notice a été révisée est :** ↗

[à compléter ultérieurement par le titulaire]

< {MM/AAAA} > < {mois AAAA} >

**Autres** ↗

Des informations détaillées sur ce médicament sont disponibles sur le site Internet de l'ANSM (France).

[Retour en haut de la page](#) ↗

