## Notice : Information de l'utilisateur

### Kaletra® 100 mg/25 mg, comprimé pelliculé lopinavir/ritonavir

### Veuillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous ou votre enfant.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.
- Ce médicament a été prescrit pour vous ou votre enfant uniquement. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou à 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 Kaletra et dans quels cas est-il utilisé
- 2. Quelles sont les informations à connaître par vous ou pour votre enfant avant de prendre Kaletra
- 3. Comment prendre Kaletra
- 4. Quels sont les effets indésirables éventuels
- 5. Comment conserver Kaletra
- 6. Contenu de l'emballage et autres informations

## 1. Qu'est-ce que Kaletra et dans quels cas est-il utilisé

- Votre médecin vous a prescrit Kaletra pour aider à contrôler votre infection par le virus de l'immunodéficience humaine (VIH). Kaletra agit en ralentissant la dissémination de l'infection dans votre organisme. Kaletra ne constitue pas un traitement curatif de l'infection par le
- VIH ou du SIDA. • Kaletra est indiqué chez les enfants de 2 ans et plus, chez
- les adolescents et chez les adultes infectés par le VIH, virus responsable du SIDA. • Kaletra contient les substances actives lopinavir et ritonavir.
- Kaletra est un médicament antirétroviral. Il appartient à un groupe de médicaments appelés inhibiteurs de protéase.
- Kaletra est prescrit en association avec d'autres médicaments antiviraux. Votre médecin en parlera avec vous et déterminera les médicaments qui vous conviendront le mieux.

## 2. Quelles sont les informations à connaître par vous ou pour votre enfant avant de prendre Kaletra

## Ne prenez jamais Kaletra:

- si vous êtes allergique au lopinavir, au ritonavir ou à l'un des autres composants contenus dans Kaletra (voir rubrique 6).
- si vous avez des troubles hépatiques sévères.

### Ne prenez pas Kaletra avec l'un des médicaments suivants : • astémizole ou terfénadine (communément utilisés pour traiter

- les symptômes allergiques ces médicaments peuvent être obtenus sans ordonnance); midazolam administré par voie orale (pris par la bouche),
- triazolam (utilisés pour combattre l'anxiété et/ou faciliter le sommeil) • pimozide (utilisé pour traiter la schizophrénie) ;
- quétiapine (utilisée pour traiter la schizophrénie, les troubles bipolaires et les troubles dépressifs majeurs);
- lurasidone (utilisée pour traiter la dépression) ;
- ranolazine (utilisée pour traiter les douleurs chroniques à la poitrine [angine de poitrine]);
- cisapride (utilisé pour soulager certains troubles de l'estomac) ; ergotamine, dihydroergotamine, ergonovine, méthylergonovine (utilisés pour traiter la migraine);
- amiodarone, dronédarone (utilisés pour traiter les troubles du vthme cardiaque)
- lovastatine, simvastatine (utilisés pour diminuer le cholestérol • lomitapide (utilisé pour diminuer le cholestérol sanguin) ;
- alfuzosine (utilisé chez l'homme pour traiter les symptômes consécutifs à une augmentation de la taille de la prostate (hyperplasie prostatique bénigne (HPB));

• acide fusidique (utilisé dans le traitement des infections de la

- peau causées par un Staphylocoque telles que l'impétigo ou des dermatites infectieuses). L'acide fusidique utilisé dans le traitement des infections prolongées des os et des articulations doit être pris sous surveillance médicale (voir rubrique Autres médicaments et Kaletra); • colchicine (utilisée pour traiter la goutte) si vous avez des
- problèmes de rein et/ou de foie (voir Autres médicaments et elbasvir/grazoprévir (utilisés pour traiter le virus de l'hépatite C
- chronique [VHC]): • ombitasvir/paritaprévir/ritonavir avec ou sans dasabuvir (utilisés
- pour traiter le virus de l'hépatite C chronique [VHC]) ; • nératinib (utilisé pour traiter le cancer du sein) ;
- avanafil ou vardénafil (utilisé pour traiter les troubles de
- sildénafil utilisé pour traiter l'hypertension artérielle pulmonaire (pression élevée du sang dans l'artère pulmonaire). Le sildénafil
- utilisé pour traiter les troubles de l'érection peut être pris sous la surveillance du médecin (voir la rubrique Autres médicaments • produits contenant du millepertuis (Hypericum perforatum).
- Lisez la liste des médicaments ci-dessous à « Autres médicaments et Kaletra » pour des informations sur certains

autres médicaments qui nécessitent des précautions particulières. Si vous suivez actuellement un traitement par l'un de ces médicaments, consultez votre médecin sur l'opportunité de

modifier votre autre traitement ou votre traitement antirétroviral. Avertissements et précautions

## Adressez-vous à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre Kaletra.

Informations importantes

## • Les personnes traitées par Kaletra peuvent continuer à développer d'autres infections ou d'autres maladies associées à

- l'infection par le VIH et le SIDA. Vous devez par conséquent être suivi régulièrement par votre médecin pendant le traitement par Vous pouvez transmettre le VIH même si vous prenez ce médicament, bien que ce risque soit diminué par la prise de traitements antirétroviraux efficaces. Discutez avec votre
- médecin des précautions à prendre pour éviter de contaminer d'autres personnes. Prévenez votre médecin si vous ou votre enfant avez ou

### Une **hémophilie** de type A ou B, car Kaletra peut accroître le risque de saignement. • Un diabète, car une augmentation du taux de sucre dans le

- sang a été observée chez des patients traités par Kaletra. • Des antécédents de troubles hépatiques, car les patients ayant des antécédents de maladie du foie, dont hépatite
- chronique B ou C, sont plus à risque de développer des effets indésirables hépatiques sévères potentiellement fatals.

#### Prévenez votre médecin si vous ou votre enfant ressentez Nausées, vomissements, maux de ventre, difficulté à respirer et faiblesse sévère des muscles des bras et des jambes, car ces

- symptômes peuvent indiquer une augmentation du taux d'acide · Soif, émission fréquente d'urine, vision trouble ou perte de poids, car ces troubles peuvent indiquer une augmentation du
- taux de sucre dans le sang. • Nausées, vomissements, maux de ventre, car ces troubles peuvent suggérer d'importantes augmentations du taux des triglycérides (graisses dans le sang) qui ont été considérées comme des facteurs de risque de pancréatite (inflammation du
- Chez certains patients avec une infection VIH avancée et ayant des antécédents d'infection opportuniste, des signes et symptômes d'une inflammation dus à des infections antérieures peuvent apparaître peu après le début du traitement anti-VIH. Ces symptômes paraissent dus à une amélioration des réponses
- immunitaires, ce qui permet à l'organisme de lutter contre des infections pouvant avoir été présentes sans troubles évidents. En plus des infections opportunistes, des troubles auto-immuns (une situation qui survient lorsque le système immunitaire attaque les tissus sains du corps) peuvent aussi apparaître lorsque vous commencez à prendre des médicaments pour le traitement de votre infection par le VIH. Les troubles autoimmuns peuvent apparaître de nombreux mois après le début du traitement. Si vous remarquez ces symptômes d'infection

ou d'autres symptômes tels que faiblesse musculaire, faiblesse

commençant au niveau des mains et des pieds et remontant

informez-en immédiatement votre médecin pour qu'il évalue la

vers le tronc, palpitations, tremblements ou hyperactivité,

et difficulté à se déplacer, car certains patients prenant des médicaments du type de Kaletra peuvent développer une maladie osseuse appelée ostéonécrose (mort du tissu osseux due à l'arrêt de l'irrigation sanguine de l'os). La durée du traitement par une association d'antirétroviraux, l'utilisation de corticoïdes, la consommation d'alcool, une immunodépression sévère (diminution de l'activité du système immunitaire) et un indice de masse corporelle élevé peuvent être certains des

 Raideur, douleur et endolorissement d'articulations (particulièrement des hanches, des genoux et des épaules)

musculaires, particulièrement en association aux médicaments du type de Kaletra. Dans de rares cas, ces troubles musculaires Etourdissement, évanouissement ou sensation de battements

nombreux facteurs de risque de survenue de cette affection.

Douleurs musculaires, endolorissement ou faiblesse

cardiagues anormaux. Kaletra peut provoquer des modifications de votre rythme cardiaque et de l'activité électrique de votre cœur. Ces changements peuvent être détectés sur l'ECG

# Autres médicaments et Kaletra

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

- antibiotiques (par exemple rifabutine, rifampicine, clarithromycine);
- antinéoplasiques (par exemple abémaciclib, afatinib, apalutamide, céritinib, encorafénib, ibrutinib, vénétoclax, la plupart des inhibiteurs de la tyrosine kinase comme le dasatinib et le nilotinib, également vincristine et vinblastine);
- anticoagulants (par exemple warfarine, rivaroxaban, vorapaxar);
- antidépresseurs (par exemple trazodone, bupropion);
- anti-épileptiques (par exemple carbamazépine, phénytoïne, phénobarbital, lamotrigine et valproate); antifongiques (par exemple kétoconazole, itraconazole,
- voriconazole); médicaments contre la goutte (par exemple colchicine). Vous ne devez pas prendre Kaletra avec de la colchicine si vous avez des problèmes de rein et/ou de foie (voir aussi « Ne prenez
- iamais Kaletra » ci-dessus) : médicament anti-tuberculeux (bédaquiline, délamanide);
- médicaments antiviraux utilisés dans le traitement de l'infection chronique par le virus de l'hépatite C (VHC) chez l'adulte (par exemple glécaprévir/pibrentasvir, siméprévir et sofosbuvir/ velpatasvir/voxilaprévir);
- médicaments pour corriger les troubles érectiles (par exemple sildénafil et tadalafil);
- acide fusidique utilisé dans le traitement des infections prolongées des os et des articulations (par exemple ostéomyélite):
- médicaments pour corriger les troubles cardiaques, dont :
  - digoxine; antagonistes calciques (par exemple félodipine, nifédipine,
  - nicardipine); médicaments pour corriger le rythme cardiaque (par exemple bépridil, lidocaïne systémique, quinidine);
  - antagoniste du co-récepteur CCR5 du VIH (par exemple
  - inhibiteur de l'intégrase du VIH-1 (par exemple raltégravir) ; médicaments utilisés pour traiter un faible nombre de plaquettes
  - (par ex. fostamatinib);
  - lévothyroxine (utilisée pour traiter les problèmes de thyroïde) ; médicaments pour réduire le taux de cholestérol dans le sang (par exemple atorvastatine, lovastatine, rosuvastatine ou
- simvastatine): • médicaments utilisés dans le traitement de l'asthme ou d'autres pathologies pulmonaires telles que la broncho pneumopathie
- chronique obstructive (BPCO) (par exemple salmétérol); médicaments utilisés dans le traitement de l'hypertension artérielle pulmonaire (pression élevée du sang dans l'artère
- pulmonaire) (par exemple bosentan, riociguat, sildénafil, tadalafil); médicaments affectant le système immunitaire (par exemple
- ciclosporine, sirolimus (rapamycine), tacrolimus) • médicaments utilisés pour le sevrage tabagique (par exemple
- médicaments pour soulager la douleur (par exemple fentanyl); • médicaments agissant comme la morphine (par exemple
- inhibiteurs non-nucléosidiques de la transcriptase inverse (INNTI) (par exemple éfavirenz, névirapine);
- contraceptif oral ou patch contraceptif pour éviter une grossesse (voir rubrique Contraceptifs);
- inhibiteurs de protéase (par exemple fosamprénavir, indinavir, ritonavir, saquinavir, tipranavir);
- sédatifs (par exemple midazolam par injection); • corticoïdes (par exemple budésonide, dexaméthasone, fluticasone propionate, éthinylestradiol, triamcinolone).

Lisez la liste des médicaments ci-dessus à « Ne prenez

pas Kaletra avec l'un des médicaments suivants » pour des informations sur les médicaments que vous ne devez pas prendre

Informez votre médecin ou votre pharmacien si vous ou votre enfant prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament, y compris un médicament obtenu sans ordonnance.

## Médicaments agissant sur les troubles de l'érection (avanafil, vardénafil, sildénafil et tadalafil) • Ne prenez pas Kaletra si vous prenez actuellement de

- l'avanafil ou du vardénafil. Vous ne devez pas prendre Kaletra avec le sildénafil utilisé pour traiter l'hypertension artérielle pulmonaire (pression élevée du
- sang dans l'artère pulmonaire) (voir aussi ci-dessus la rubrique Ne prenez jamais Kaletra). • Si vous prenez du sildénafil ou du tadalafil en même temps que Kaletra, vous pouvez être exposé à un risque d'effets
- indésirables tels que chute de la pression artérielle, perte de connaissance, troubles visuels et érection d'une durée de plus de 4 heures. Si la durée d'une érection est de plus de 4 heures, vous devez consulter immédiatement un médecin afin d'éviter des lésions irréversibles du pénis. Votre médecin pourra vous expliquer ces troubles. Contraceptifs

### Si vous prenez actuellement un contraceptif oral ou utilisez un patch contraceptif afin d'éviter une grossesse, vous devez utiliser une méthode de contraception supplémentaire ou

- différente (par exemple le préservatif), car Kaletra peut diminuer l'efficacité des contraceptifs oraux et en patch. • Kaletra ne réduit pas le risque de transmission du VIH à d'autres personnes. Des précautions adéquates (par exemple utilisation d'un préservatif) doivent être prises afin d'éviter de transmettre le
- virus par contact sexuel. Grossesse et allaitement • Prévenez **immédiatement** votre médecin si vous planifiez une

### grossesse, si vous êtes enceinte ou pensez l'être ou si vous allaitez un nourrisson.

- Les femmes allaitantes ne doivent pas prendre Kaletra, sauf indication spéciale de leur médecin. Il est recommandé aux femmes infectées par le VIH de ne pas allaiter leurs enfants pour éviter la transmission du VIH par le lait
- Conduite de véhicules et utilisation de machines

Kaletra n'a pas été spécifiquement testé pour ses éventuels effets sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines. Ne conduisez pas de véhicule et n'utilisez pas de machine si vous ressentez tout effet indésirable (par exemple nausées) pouvant nuire à votre aptitude à conduire ou utiliser des machines de façon

# sûre et consultez votre médecin.

3. Comment prendre Kaletra Il est important d'avaler les comprimés de Kaletra entiers,

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin. Vérifiez auprès de votre médecin ou votre pharmacien en cas de doute sur la manière dont vous devez prendre votre médicament.

sans les mâcher, ni les couper, ni les broyer.

# Quelle dose de Kaletra prendre et quand?

# Utilisation chez les adultes

• La dose habituelle de Kaletra chez l'adulte est de 400 mg/100 mg deux fois par jour (toutes les 12 heures) en association à d'autres médicaments anti-VIH. Pour les adultes n'ayant iamais pris de traitement anti-VIH. les comprimés de Kaletra peuvent être administrés en une prise par jour c'est-à-dire 800 mg/200 mg. Votre médecin vous dira le nombre de

comprimés à prendre. Les patients adultes ayant déjà pris des



nécessité d'un traitement.

abbvie	Date Prepared: 03. Mar. 2021	Artist: D. Knosp	
CR Number: CR-0000189-2021		Commodity Number: 20067229	
List Number: 1575			PPLS Version No.: 1
PDS No.: N/A		Size or Drawing No.: VN 5231 (190 x 600 mm), P-009903-D-B	
Minimum Text Size: 8 pt		Country or Label Code(s): FR	
Colors:			
Black			
AbbVie Artwork Proof Approval (if applicable)			
Print Name:		Signature:	Date:

médicaments antiviraux peuvent prendre les comprimés Kaletra en une prise par jour c'est-à-dire une dose de 800 mg/200 mg si leur médecin décide que ce schéma d'administration est approprié.

- Les comprimés Kaletra ne doivent pas être pris en une prise par jour en cas d'association avec l'éfavirenz, la névirapine, la carbamazépine, le phénobarbital et la phénytoïne.
- Kaletra comprimé peut être administré au cours ou en dehors d'un repas.

## Utilisation chez les enfants de 2 ans et plus

- Pour les enfants, le médecin déterminera la dose correcte (le nombre de comprimés) en fonction de leur taille et de leur poids.
- Kaletra comprimé peut être administré au cours ou en dehors d'un repas.

Kaletra est également disponible en comprimés à 200 mg/50 mg. La solution buvable de Kaletra est disponible pour les patients ne pouvant pas prendre de comprimés.

## Si vous ou votre enfant avez pris plus de Kaletra que vous n'auriez dû

- Si vous avez pris plus de Kaletra que vous n'auriez dû, contactez immédiatement votre médecin.
- Si vous ne pouvez joindre votre médecin, allez à l'hôpital.

### Si vous ou votre enfant oubliez de prendre Kaletra

Si vous prenez Kaletra en deux prises par jour

- Si vous constatez que vous avez oublié de prendre une dose dans les 6 heures qui suivent l'heure habituelle de la prise, prenez la dose oubliée dès que possible puis continuez à prendre la dose habituelle à intervalles réguliers, comme prescrit par votre médecin.
- Si vous constatez que vous avez oublié de prendre une dose plus de 6 heures après l'heure habituelle de la prise, ne prenez pas la dose oubliée. Prenez la dose suivante à l'heure habituelle. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

## Si vous prenez Kaletra en une prise par jour

- Si vous constatez que vous avez oublié de prendre une dose dans les 12 heures qui suivent l'heure habituelle de la prise, prenez la dose oubliée dès que possible puis continuez à prendre la dose habituelle à intervalles réguliers, comme prescrit par votre médecin.
- Si vous constatez que vous avez oublié de prendre une dose plus de 12 heures après l'heure habituelle de la prise, ne prenez pas la dose oubliée. Prenez la dose suivante à l'heure habituelle. Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

## Si vous ou votre enfant arrêtez de prendre Kaletra

- N'arrêtez pas de prendre Kaletra et ne modifiez pas sa dose quotidienne sans consulter auparavant votre médecin.
- Vous devez prendre Kaletra tous les jours afin que votre infection à VIH puisse être contrôlée, même si votre état de santé s'est amélioré.
- Bien respecter la prescription de Kaletra permet de réduire le risque de survenue d'une résistance à ce médicament. Si un effet indésirable ne vous permet pas de prendre Kaletra
- selon votre prescription, informez-en immédiatement votre Veillez à toujours disposer d'une quantité suffisante de Kaletra
- afin de ne pas en manquer. Si vous voyagez ou si vous devez être hospitalisé(e), assurez-vous de disposer d'une quantité suffisante de Kaletra pour pouvoir le prendre jusqu'au moment où vous pourrez vous réapprovisionner. Continuez à prendre Kaletra tant que votre médecin ne vous

## 4. Quels sont les effets indésirables éventuels Comme tous les médicaments, Kaletra peut provoquer des effets

indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde. Il peut être difficile de savoir si les effets indésirables observés sont dus à Kaletra, à l'un des autres médicaments que vous prenez simultanément ou à des complications de l'infection Une augmentation du poids ainsi que des taux de lipides et de

contre le VIH. Ces modifications sont en partie dues à une amélioration de votre état de santé et du 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. Les effets indésirables suivants ont été rapportés par des patients qui ont pris ce médicament. Vous devez prévenir

glucose dans le sang peuvent survenir au cours d'un traitement

ci-dessous ou tout autre symptôme. Si les troubles persistent ou s'aggravent, consultez votre médecin.

rapidement votre médecin si vous éprouvez l'un des troubles

Très fréquent : pouvant affecter plus d'1 personne sur 10

- diarrhée : · nausées :
- infection respiratoire haute.

Fréquent : pouvant affecter jusqu'à 1 personne 10 • inflammation du pancréas ; vomissements, grossissement du ventre, douleur dans la

- région haute et basse de l'estomac, flatulences passagères, indigestion, perte de l'appétit, reflux douloureux de votre estomac dans votre œsophage; Prévenez votre médecin si vous avez des nausées, des vomissements ou des maux de ventre, car ces troubles
- pourraient être dus à une pancréatite (inflammation du • gonflement ou inflammation de l'estomac, des intestins ou du
- augmentation du taux de cholestérol et des triglycérides (une forme de graisse) dans votre sang, pression artérielle élevée ;
- diminution de la capacité de votre corps à retenir le sucre dont diabète sucré, perte de poids;
- faible nombre de globules rouges et de globules blancs destinés à combattre une infection;
- éruption cutanée, eczéma, accumulation d'écailles de peau
- étourdissement, anxiété, difficulté à dormir ; • sensation de fatigue, manque de force et d'énergie, maux de
- tête dont migraine; hémorroïdes;

de liquide dans les cellules ou les tissus.

- inflammation du foie dont augmentation des enzymes hépatiques ;
- · réactions allergiques dont urticaire et inflammation dans la bouche: • infection respiratoire basse;
- augmentation des ganglions lymphatiques; impuissance, règles anormalement abondantes ou prolongées ou absence de règles;
- dans les articulations, les muscles et le dos ; lésions des nerfs périphériques ; sueurs nocturnes, démangeaisons, éruption cutanée dont apparition de boursouflures sur la peau, infection cutanée, inflammation de la peau ou des pores capillaires, accumulation

troubles musculaires comme faiblesse ou spasmes, douleur

Peu fréquent : pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 100 • rêves anormaux ;

- perte ou altération du goût ;
- perte des cheveux;
- une anomalie sur votre électrocardiogramme (ECG) appelée bloc auriculo-ventriculaire; plaque se déposant à l'intérieur de vos artères qui peut entraîner
- une attaque cardiaque ou un accident vasculaire cérébral ; inflammation des vaisseaux sanguins et des capillaires ;
- inflammation du conduit biliaire;
- agitation incontrôlée de votre corps ;
- constipation: inflammation d'une veine profonde due à un caillot de sang ;
- sécheresse de la bouche; défécation involontaire ; inflammation de la première partie du petit intestin juste après
- intestinal ou rectal; globules rouges dans les urines ;
- coloration jaune de la peau ou du blanc des yeux (ictère); dépôt de graisse dans le foie, augmentation du volume du foie ;

l'estomac, lésion ou ulcère du tractus digestif, saignement

- non fonctionnement des testicules : apparition de symptômes liés à une infection latente dans votre
- corps (syndrome de reconstitution immunitaire);
- augmentation de l'appétit; taux anormalement élevé de bilirubine (pigment produit lors de la
- dégradation des globules rouges) dans le sang ; • diminution du désir sexuel ;
- inflammation du rein; destruction osseuse due à une faible irrigation sanguine régionale;
- lésions buccales ou ulcérations, inflammation de l'intestin ou de l'estomac;
- insuffisance rénale; destruction des fibres musculaires avec libération du contenu
- des fibres musculaires (myoglobine) dans le sang ; un bruit dans une oreille ou les deux, par exemple un bourdonnement, un tintement ou un sifflement;
- tremblements;
- fermeture anormale de l'une des valves de votre cœur (valve tricuspide);
- vertiges:
- trouble oculaire, vision anormale;
- gain de poids.

Rare: pouvant affecter jusqu'à 1 personne sur 1000 • éruption cutanée bulleuse sévère ou mettant en jeu le pronostic vital (syndrome de Stevens-Johnson et érythème polymorphe).

Fréquence indéterminée : la fréquence ne peut être estimée sur la base des données disponibles.

calculs rénaux.

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.

## 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

Agence nationale de sécurité du médicament et des produits de santé (Ansm) et réseau des Centres Régionaux de Pharmacovigilance - Site internet : www.signalement-sante.gouv.fr. En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

## 5. Comment conserver Kaletra

- Tenir ce médicament hors de la vue et de la portée des enfants.
- N'utilisez pas Kaletra après la date de péremption indiquée sur le conditionnement. La date de péremption fait référence au dernier jour de ce mois.
- Ce médicament ne nécessite pas de précautions particulières de conservation.
- N'utilisez pas ce médicament si vous remarquez une

# Comment jeter des comprimés inutilisés de Kaletra?

pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus. Ces mesures contribueront à protéger l'environnement.

Ne jetez aucun médicament au tout-à-l'égout. Demandez à votre

# 6. Contenu de l'emballage et autres informations

# Ce que contient Kaletra

Les substances actives sont le lopinavir et le ritonavir. Chaque comprimé de Kaletra contient 100 mg de lopinavir et 25 mg de ritonavir.

Les autres composants sont : Comprimé

Silice colloïdale anhydre, copovidone, fumarate de stéaryle sodique, laurate de sorbitan.

# oxyde ferrique rouge E172.

extérieur

Pelliculage du comprimé

Polyvinylalcool, talc, dioxyde de titane, macrogols type 3350, Comment se présente Kaletra et contenu de l'emballage

Les comprimés pelliculés de Kaletra sont rose pâle gravés du 🗖 et de « AC ».

Kaletra 100 mg/25 mg comprimé pelliculé est disponible en 1 flacon plastique de 60 comprimés.

AbbVie Deutschland GmbH & Co. KG, Knollstrasse, 67061 Ludwigshafen, Allemagne Pour toute information complémentaire concernant ce

médicament, veuillez prendre contact avec le représentant local du

Titulaire de l'Autorisation de mise sur le marché et Fabricant :

titulaire de l'autorisation de mise sur le marché : **France** 

La dernière date à laquelle cette notice a été révisée est

http://www.ema.europa.eu.

Tél: +33 (0)1 45 60 13 00

### Des informations détaillées sur ce médicament sont disponibles sur le site internet de l'Agence européenne des médicaments

abbyie

20067229 · FB · 5231 · 305