











Médicament (taille réelle)	
Formes galéniques	- Comprimé pelliculé à 700 mg — flacon de 60. - Suspension orale à 50 mg/ml — flacon de 225 ml avec seringue doseuse de 10 ml.
Conservation	- Température ambiante (< 25°C). - La suspension orale se conserve 28 jours après première ouverture.

En cas d'oubli, prendre dès que possible la dose oubliée, puis poursuivre le traitement comme auparavant. Ne pas prendre de dose double pour compenser la dose oubliée.

Posologie usuelle	 lever	 petit déjeuner	 matinée	 midi	 après-midi	 dîner	 coucher	Administration
associé à NORVIR® Adultes et adolescents 700 mg x 2/j								Une prise toutes les 12 heures. Ne doit être administré qu'avec de faibles doses de ritonavir (NORVIR®). - Administration sans contraintes alimentaires pour le comprimé. La suspension orale doit être prise à jeun et à distance des repas, et le flacon doit être vigoureusement secoué avant utilisation
Enfants	-	-	-	-	-	-	-	

Contre-indications	- Hypersensibilité connue à l'amprénavir ou à l'un des excipients de la spécialité, ou au ritonavir associé - Insuffisance hépatique
Interactions médicamenteuses cliniquement significatives (selon le GTIAM)	* contre indication : astémizole, atorvastatine, amiodarone, astémizole, bépridil, cérvastatine, cisapride, dihydroergotamine, ergotamine, halofantrine, millepertuis (<i>Hypericum perforatum</i>) mizolastine, pimozide, quinidine, terféndine, flécaïnide, propafénone, rifampicine, simvastatine, terféndine * association déconseillée : toltérodine * précaution d'emploi : ciclosporine, midazolam, rifabutine, tacrolimus, triazolam
Principaux effets indésirables	- Effets communs des IP : Lipodystrophie (redistribution de la masse grasse corporelle, diminution de la graisse périphérique sous-cutanée, augmentation de la graisse intra-abdominale, hypertrophie mammaire, accumulation de graisse rétrocervicale); Anomalies du métabolisme glucidolipidique (hypertriglycéridémie, hypercholestérolémie, résistance à l'insuline et hyperglycémie, apparition ou aggravation d'un diabète); Troubles musculaires (augmentation des CPK, myalgie, myosite, rhabdomyolyse); Augmentation des saignements spontanés chez le patient hémophile; Troubles gastro-intestinaux (nausée, diarrhée, flatulence, vomissement, douleur abdominale, dyspepsie) - Rashes cutanés - Céphalée, troubles du sommeil, de l'humeur, tremblements, paresthésie buccale ou péri-buccale. - Élévation des transaminases, hyperamylasémie, hyperbilirubinémie.
En pratique	Absence de contraintes alimentaires et hydriques.