










EMTRIVA®

emtricitabine (FTC) inhibiteur nucléosidique de la transcriptase inverse (INTI)

Médicament (taille réelle)	
Formes galéniques	- Gélule à 200 mg — Boîtes de 30. - Solution buvable à 10 mg/ml — Flacon de 170 ml Mise en garde : en raison d'une différence de biodisponibilité de l'emtricitabine entre les présentations gélule et solution, une concentration plasmatique similaire à celle observée après administration d'une gélule à 200 mg d'emtricitabine peut être atteinte avec 240 mg d'emtricitabine administrés sous forme de solution buvable
Conservation	- Gélules : température ambiante (< 25°C) à l'abri de la lumière - Solution buvable : < 25°C. Ne pas conserver plus d'un mois après 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
Adultes et adolescents 200 mg x 1/j posologie selon CL.creat chez l'insuffisant rénal								- Administration sans contraintes alimentaires
Enfants 200 mg x 1/j ou 240 mg x 1/j si solution buvable						prise		- Administration sans contraintes alimentaires

Contre-indications	- Hypersensibilité connue à l'emtricitabine ou à l'un des excipients de la spécialité
Interactions médicamenteuses cliniquement significatives (selon le GTIAM)	* faible probabilité d'interactions métaboliques.
Principaux effets indésirables	- Effets communs INTI : nausées, vomissements, toxicité mitochondriale (acidose lactique et hépatomégalie avec stéatose hépatique, rare mais potentiellement mortel)
En pratique	Ne pas transposer au mg équivalent les posologies des présentations gélule et de la solution buvable.