














FORTOVASE®

saquinavir – sgc (SQV-sgc) - inhibiteur de la protéase (IP)

Médicament (taille réelle)	
Formes galéniques	- Capsule molle à 200 mg — flacon de 180.
Conservation	- Entre 2 et 8 °C ou 30 jours à température ambiante (< 25°C)

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 1200 mg x 3/j								- Une prise toutes les 8 heures. Toujours aux repas ou dans les 2 heures suivant le repas
Enfants Non déterminée	-	-	-	-	-	-	-	
associé à NORVIR® Adultes et adolescents 800 mg x 2/j								- En association avec le RTV : Une prise toutes les 12 heures. Toujours aux repas ou dans les 2 heures suivant le repas

Contre-indications	- Hypersensibilité connue au saquinavir ou à l'un des excipients de la spécialité - Insuffisance hépatique sévère
Interactions médicamenteuses cliniquement significatives (selon le GTIAM)	Les résultats des études d'interactions avec Invirase® (autre forme du saquinavir) ne sont pas forcément extrapolables à Fortovase®. * contre indication : astémizole, atorvastatine, bépridil, carbamazépine, cérvastatine, cisapride, efavirenz, halofantrine, millepertuis, mizolastine, névirapine, phénobarbital, phénytoïne, pimozone, primidone, rifabutine, rifampicine, simvastatine, terféndine * association déconseillée : toltérodine * précaution d'emploi : ciclosporine, midazolam, sildénafil, tacrolimus, triazolam
Principaux effets indésirables	Compte tenu de la plus grande biodisponibilité de Fortovase®, les effets indésirables observés au cours des études cliniques avec Invirase® peuvent également survenir. - 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) - Diarrhées, nausées, gêne abdominale, dyspepsie. - Céphalées, neuropathie périphérique, paresthésie, fièvre - Élévation des transaminases, lithiase rénale, pancréatite, thrombocytopenie, érythème, syndrome de Stevens-Johnson, déshydratation
En Pratique	Toujours aux repas ou dans les 2 heures suivant le repas.