










**KIVEXA®**
**lamivudine (3TC) + abacavir (ABC)  
inhibiteur nucléosidique de la transcriptase inverse (INTI)**

Médicament (taille réelle)	
Formes galéniques	- Comprimé pelliculé à 300 mg de 3TC et 600 mg d'abacavir . Boîte de 30, sous plaquettes thermoformées
Conservation	- Température ambiante (< 25°C) à l'abri de la lumière

**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 3TC / ABC : 300/600 mg x 1/j								Une prise par jour sans contraintes alimentaires

Contre-indications	- Hypersensibilité connue à la lamivudine, l'abacavir ou à l'un des excipients de la spécialité. - Insuffisance hépatique sévère
Interactions médicamenteuses cliniquement significatives (selon le GTIAM)	* <b>association déconseillée</b> : zalcitabine, cotrimoxazole à forte dose * <b>précaution d'emploi</b> : Inducteurs enzymatiques puissants tels que rifampicine, phénobarbital, phénytoïne, Éthanol, méthadone, rétinoïdes
Principaux effets indésirables	- Effets communs INTI : nausées, vomissements, <b>toxicité mitochondriale</b> (acidose lactique et hépatomégalie avec stéatose hépatique, rare mais potentiellement mortel) - abacavir : hypersensibilité (3 à 5%) : fièvre, malaise, rash, intolérances gastro-intestinale, respiratoire. Signes disparaissant dans les 2 jours après arrêt du traitement. <b>Ne pas réintroduire</b> (risque de reprise et aggravation des symptômes dans les heures suivantes, avec hypotension sévère mettant en jeu le pronostic vital). Réadministration prudente si arrêt pour autre cause qu'hypersensibilité
En Pratique	Kivexa permet 1 seule prise par jour (matin ou soir). Kivexa est destiné aux adultes et adolescents à partir de 12 ans (>40 kg) ne nécessitant pas d'ajustement posologique, en association à d'autres agents antirétroviraux. Si adaptation nécessaire, utilisation des spécialités séparées. Des taux élevés d'échec virologique et d'émergence de résistance ont été rapportés à un stade précoce lorsque l'abacavir et la lamivudine étaient associés au Tenofovir selon un schéma posologique en une prise par jour. Les patients prenant Kivexa peuvent développer une réaction d'hypersensibilité (réaction allergique grave). Cette réaction est liée à l'abacavir (Ziagen) contenu dans Kivexa. Elle nécessite l'arrêt du traitement. Une <b>carte de mise en garde</b> est incluse dans la boîte de Kivexa pour vous rappeler, ainsi qu'à l'équipe médicale, le risque d'hypersensibilité. Vous devez la détacher, la compléter et la conserver sur vous en permanence. Si vous présentez une éruption cutanée ou des symptômes appartenant à au moins deux des catégories suivantes (fièvre; essoufflement, maux de gorge ou toux; nausées, vomissements, diarrhée ou douleurs abdominales; fatigue, courbatures sévères ou sensation de malaise général), <b>appelez immédiatement votre médecin</b> , qui vous dira si vous devez arrêter de prendre Kivexa. Si vous avez arrêté Kivexa en raison d'une réaction d'hypersensibilité, vous ne devez jamais reprendre Kivexa ou tout autre médicament contenant de l'abacavir / Ziagen, Trizivir : cela pourrait entraîner en quelques heures une mise en jeu du pronostic vital (avec hypotension artérielle), voire le décès. Restituez à la pharmacie les médicaments restants afin d'éviter toute reprise du médicament.