


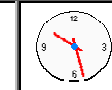







TRUVADA®
emtricitabine (FTC) + ténofovir (TDF)
inhibiteurs nucléosidique et nucléotidique de la transcriptase inverse (INTI)

Médicament (taille réelle)	
Formes galéniques	- Comprimé à 200 mg FTC (Emtriva) + 245 mg TDF (Viread) ; Flacon de 30 comprimés
Conservation	Dans le flacon d'origine, à température ambiante (<30°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 1 cp x 1/j								- Une prise par jour (matin, ou midi, ou soir). Adapter les intervalles de prise chez les patients présentant une insuffisance rénale modérée - A prendre avec de la nourriture

Contre-indications	- Hypersensibilité connue à l'emtricitabine (Emtriva), au ténofovir (Viread) ou à l'un des excipients de la spécialité.
Interactions médicamenteuses cliniquement significatives (selon le GTIAM)	Il n'y a pas d'interactions cliniquement significatives en cas de co-administration d'emtricitabine et de ténofovir. Le risque d'interaction lié au CYP450 entre TRUVADA et d'autres médicaments est faible. L'emtricitabine et le ténofovir sont principalement éliminés par voie rénale. La co-administration de médicaments éliminés par sécrétion tubulaire active peut conduire à une augmentation des concentrations sériques soit du TRUVADA soit du médicament co-administré.
Principaux effets indésirables	Truvada® correspond à l'association de l'emtricitabine et de ténofovir. La nature et la sévérité des effets indésirables associés à chacun des constituants sont donc prévisibles. Aucune toxicité additionnelle n'a été observée après administration concomitante des deux médicaments - Troubles gastro-intestinaux : diarrhée, douleur abdominale, dyspepsie, flatulence / météorisme, nausée, vomissement - Toxicité mitochondriale (effet commun aux INTI) : acidose lactique et hépatomégalie avec stéatose hépatique, rare mais potentiellement mortel - Les traitements par association d'antirétroviraux ont été associés à une redistribution de la masse grasse corporelle (lipodystrophie) et à des anomalies métaboliques telles que des hypertriglycéridémie, hypercholestérolémie, résistance à l'insuline, hyperglycémie et hyperlactatémie. - Des vertiges ont été observés au cours du traitement par ténofovir
En pratique	- Chez les patients ayant des difficultés pour avaler, le comprimé peut être dilué dans de l'eau, du jus d'orange ou de raisin. Dans ce cas, il faut déliter le comprimé dans le liquide car il ne se dissout pas spontanément. Le liquide doit ensuite être immédiatement absorbé. - Truvada® est destiné aux adultes ne nécessitant pas d'ajustement posologique, en association à d'autres agents antirétroviraux. Si une adaptation est nécessaire, espacer les prises ou utiliser les spécialités séparées (Emtriva®, Viread®). - Le schéma posologique en une prise par jour nécessite une observance régulière et stricte afin de maintenir des concentrations efficaces d'antirétroviraux.