

Prospect: Informații pentru utilizator

Atazanavir Teva 150 mg capsule
Atazanavir Teva 200 mg capsule
Atazanavir Teva 300 mg capsule
atazanavir

Citiți cu atenție și în întregime acest prospect înainte de a începe să luați acest medicament deoarece conține informații importante pentru dumneavoastră.

- Păstrați acest prospect. S-ar putea să fie necesar să-l recitiți.
- Dacă aveți orice întrebări suplimentare, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului.
- Acest medicament a fost prescris numai pentru dumneavoastră. Nu trebuie să-l dați altor persoane. Le poate face rău, chiar dacă au aceleași semne de boală ca dumneavoastră.
- Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice posibile reacții adverse nemenționate în acest prospect. Vezi pct. 4.

Ce găsiți în acest prospect

1. Ce este Atazanavir Teva și pentru ce se utilizează
2. Ce trebuie să știți înainte să luați Atazanavir Teva
3. Cum să luați Atazanavir Teva
4. Reacții adverse posibile
5. Cum se păstrează Atazanavir Teva
6. Conținutul ambalajului și alte informații

1. Ce este Atazanavir Teva și pentru ce se utilizează

Atazanavir Teva este un medicament antiviral (sau antiretroviral). Este unul dintre inhibitorii de protează. Aceste medicamente controlează infecția cu Virusul Imunodeficienței Umane (HIV) prin inhibarea unei proteine de care HIV are nevoie pentru multiplicarea sa. Aceste medicamente acționează prin reducerea cantității de virus (HIV) în organismul dumneavoastră și, prin urmare, vă întărește sistemul imunitar. În acest sens, Atazanavir Teva reduce riscul dezvoltării bolilor legate de infecția cu HIV.

Atazanavir Teva capsule poate fi utilizat de către adulți și copii cu vârsta de cel puțin 6 ani. Medicul v-a prescris Atazanavir Teva pentru că sunteți infectat cu HIV care determină sindromul imunodeficienței dobândite (SIDA). Atazanavir Teva este utilizat de obicei în asociere cu alte medicamente anti-HIV. Medicul va discuta cu dumneavoastră care din asocierile acestor medicamente cu Atazanavir Teva este cea mai potrivită pentru dumneavoastră.

2. Ce trebuie să știți înainte să luați Atazanavir Teva

Nu luați Atazanavir Teva

- **dacă sunteți alergic** la atazanavir sau la oricare dintre celelalte componente ale acestui medicament (enumerat la pct. 6)
- **dacă aveți probleme moderate sau severe cu ficatul.** Medicul dumneavoastră va evalua cât de severă este boala de ficat, înainte de a decide dacă puteți să luați Atazanavir Teva.

- **dacă luați oricare dintre aceste medicamente:** vezi de asemenea *Atazanavir Teva împreună cu alte medicamente*
 - rifampicină (un antibiotic folosit pentru tratamentul tuberculozei)
 - astemizol sau terfenadină (utilizate frecvent pentru a trata simptomele alergice, aceste medicamente pot fi disponibile fără prescripție medicală); cisapridă (utilizată pentru a trata refluxul gastric, numite uneori arsuri în capul pieptului); pimozidă (utilizată pentru a trata schizofrenia); chinidină sau bepridil (utilizate pentru corectarea ritmului cardiac); ergotamină, dihidroergotamină, ergonovină, metilergonovină (utilizate pentru tratamentul durerilor de cap); și alfuzosin (utilizat pentru tratamentul măririi glandei numită prostată).
 - quetiapină (utilizată pentru a trata schizofrenia, tulburarea bipolară și tulburarea depresivă majoră), lurasidonă (indicat pentru tratamentul schizofreniei).
 - medicamente care conțin sunătoare (*Hypericum perforatum*, un preparat pe bază de plante).
 - triazolam și midazolam administrat pe cale orală (utilizate pentru a vă ajuta să dormiți și/sau să reducă anxietatea).
 - simvastatină și lovastatină (utilizate pentru scăderea colesterolului din sânge).
 - medicamente care conțin grazoprevir, incluzând combinația în fixe doze de elbasvir/grazoprevir și medicamente care conțin combinația în fixe doze de glaprevir/pibrentasvir (utilizate pentru tratamentul infecției cronice cu virus hepatitic C)

Nu luați sildenafilul în asociere cu Atazanavir Teva atunci când sildenafilul este utilizat pentru tratamentul hipertensiunii arteriale pulmonare. De asemenea, sildenafilul este utilizat pentru tratamentul disfuncției erectile. Spuneți medicului dumneavoastră dacă utilizați sildenafilul pentru tratamentul disfuncției erectile.

Dacă oricare dintre aceste situații este valabilă în cazul dumneavoastră, spuneți imediat medicului dumneavoastră.

Atenționări și precauții

Atazanavir Teva nu este un tratament pentru vindecarea infecției cu HIV. Puteți continua să faceți infecții sau alte boli legate de infecția cu HIV. Puteți transmite în continuare virusul HIV în timpul tratamentului cu acest medicament, totuși riscul este diminuat prin tratament antiretroviral eficient. Discutați cu medicul dumneavoastră despre precauțiile necesare pentru a evita infectarea altor persoane.

Unele persoane au nevoie de o atenție deosebită înainte sau în timpul tratamentului cu Atazanavir Teva. Înainte să luați Atazanavir Teva, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului; fiți siguri că medicul dumneavoastră știe:

- dacă aveți hepatită B sau C
- dacă prezentați semne sau simptome de calculi biliari (durere în partea dreaptă a stomacului)
- dacă aveți hemofilia A sau B
- dacă efectuați ședințe de hemodializă

Atazanavir Teva poate afecta buna funcționare a rinichilor dumneavoastră.

La pacienții care iau atazanavir s-a raportat formarea de pietre la rinichi. Dacă prezentați semne sau simptome ale pietrelor la rinichi (durere lombară, sânge în urină, durere la urinare), vă rugăm să spuneți imediat medicului dumneavoastră.

La unii pacienți cu infecție HIV avansată (SIDA) și antecedente de infecții cu germeni oportuniști, imediat după începerea tratamentului anti-HIV, pot să apară semne și simptome ale inflamațiilor determinate de infecțiile precedente. Se crede că aceste simptome se datorează îmbunătățirii răspunsului imun al organismului, capacității organismului de a lupta cu infecțiile care au fost prezente în antecedente fără simptome evidente clinic. Dacă observați orice fel de simptome de infecție, vă rugăm informați imediat medicul dumneavoastră. În plus față de infecțiile oportuniste, pot, de

asemenea, să apară afecțiuni autoimune (o afecțiune care apare atunci când sistemul imunitar atacă un țesut sănătos din organism), după ce începeți să luați medicamente pentru a vă trata infecția cu HIV. Afecțiunile autoimune pot să apară la mai multe luni de la începerea tratamentului. Dacă observați orice simptom de infecție sau alte simptome, ca de exemplu slăbiciune musculară, slăbiciune care începe la nivelul mâinilor și picioarelor și se deplasează în sus către trunchi, palpitații, tremurături sau hiperactivitate, vă rugăm să informați medicul dumneavoastră imediat să caute tratamentul necesar.

Unii dintre pacienții la care s-a administrat terapie antiretrovirală combinată pot prezenta o afecțiune osoasă numită osteonecroză (moartea țesutului osos provocată de pierderea vascularizației la nivelul osului). Durata terapiei antiretrovirale combinate, folosirea corticosteroizilor, consumul de alcool etilic, imunosupresia severă, indicele de masă corporală crescut, pot fi unii dintre multiplii factori de risc pentru apariția acestei afecțiuni. Semnele de osteonecroză sunt: rigiditate articulară, dureri articulare (în special a șoldului, a genunchiului și a umărului) și dificultate la mișcare. Dacă observați apariția oricărui simptom din cele menționate, vă rugăm să îl informați pe medicul dumneavoastră.

La pacienții la care s-a administrat atazanavir a apărut hiperbilirubinemia (o creștere a cantității de bilirubină în sânge). Semnele acesteia pot să fie o îngălbenire ușoară a pielii sau a albului ochilor. Dacă observați oricare dintre aceste simptome, vă rugăm să spuneți medicului dumneavoastră.

Erupții grave pe piele, inclusiv sindrom Stevens-Johnson, au fost raportate la pacienții tratați cu atazanavir. Dacă vă apare o erupție pe piele, spuneți imediat medicului dumneavoastră.

Dacă observați o modificare a modului în care bate inima dumneavoastră (schimbare a ritmului cardiac), vă rugăm să spuneți medicului dumneavoastră.

Copiii cărora li se administrează Atazanavir Teva pot necesita monitorizarea inimii. Medicul copilului dumneavoastră va decide acest lucru.

Copii

Nu administrați acest medicament la copii cu vârsta mai mică de 3 luni și cu greutatea corporală sub 5 kg. Utilizarea Atazanavir Teva la copii cu vârsta mai mică de 3 luni și greutatea corporală sub 5 kg nu a fost investigată din cauza riscului de complicații severe.

Atazanavir Teva împreună cu alte medicamente

Nu trebuie să utilizați Atazanavir Teva cu anumite medicamente. Acestea sunt enumerate sub *Nu utilizați Atazanavir Teva*, la începutul punctului 2.

Sunt și alte medicamente care nu pot fi luate în același timp cu Atazanavir Teva. Spuneți medicului dumneavoastră dacă luați, ați luat recent sau s-ar putea să luați orice alte medicamente. Este deosebit de important să menționați următoarele:

- alte medicamente pentru a trata infecția cu HIV (de exemplu, indinavir, nevirapină și efavirenz)
- boceprevir și sofosbuvir/velpatasvir/voxilaprevir (utilizate pentru a trata hepatita C)
- sildenafil, vardenafil sau tadalafil (utilizate de bărbați pentru tratamentul impotenței (disfuncției erectile))
- dacă luați un contraceptiv oral („Pilula”) cu Atazanavir Teva pentru a preveni apariția sarcinii, asigurați-vă că îl luați exact așa cum v-a spus medicul dumneavoastră și nu omiteți nicio doză
- orice medicament utilizat la tratarea afecțiunilor legate de aciditatea de la nivelul stomacului (de exemplu antiacide care se vor lua cu 1 oră înainte de administrarea Atazanavir Teva sau cu 2 ore după administrarea Atazanavir Teva, blocante H₂ de tipul famotidinei și inhibitori ai pompei de protoni precum omeprazolul)
- medicamente care scad tensiunea arterială, încetinesc ritmul de bătaie al inimii sau care corectează ritmul de bătaie al inimii (amiodarona, diltiazem, lidocaina de uz sistemic, verapamil)
- atorvastatină, pravastatină și fluvastatină (utilizate pentru scăderea colesterolului din sânge)
- salmeterol (utilizat pentru tratamentul astmului bronșic)
- ciclosporină, tacrolimus și sirolimus (medicamente care scad intensitatea răspunsului imun)
- unele antibiotice (rifabutină, claritromicină)

- ketoconazol, itraconazol și voriconazol (antifungice)
- warfarină (anticoagulant, utilizat pentru a împiedica formarea cheagurilor de sânge)
- carbamazepină, fenitoină, fenobarbital, lamotrigină (antiepileptice)
- irinotecan (utilizat în tratamentul cancerului)
- medicamente sedative (de exemplu midazolam administrat injectabil)
- buprenorfină (utilizată pentru tratamentul dependenței de opioide și al durerii).

Unele medicamente pot interacționa cu ritonavir, un medicament care este administrat împreună cu Atazanavir Teva. Este important să spuneți medicului dumneavoastră dacă luați fluticazonă sau budesonidă (administrare pe cale nazală sau inhalatorie pentru tratarea simptomelor alergice sau astmului bronșic).

Atazanavir Teva împreună cu alimente și băuturi

Este important să luați Atazanavir Teva cu alimente (o masă sau o gustare consistentă) pentru că acest lucru ajută organismul să absoarbă medicamentul.

Sarcina și alăptarea

Dacă sunteți gravidă sau alăptați, credeți că e posibil să fiți gravidă sau planificați să aveți un copil, solicitați sfatul medicului înainte de a lua acest medicament. Atazanavir, substanța activă din Atazanavir Teva, se excretă în laptele matern. Pacientele nu trebuie să alăpteze în timpul tratamentului cu Atazanavir Teva. Este recomandat ca femeile infectate cu HIV să nu alăpteze deoarece virusul poate fi transmis prin laptele matern.

Conducerea vehiculelor și folosirea utilajelor

Dacă vă simțiți amețit sau confuz, nu conduceți sau folosiți utilaje și adresați-vă imediat medicului dumneavoastră.

Atazanavir Teva conține lactoză

Dacă medicul dumneavoastră v-a atenționat că aveți intoleranță la unele categorii de glucide, vă rugăm să-l întrebați înainte de a lua acest medicament.

3. Cum să luați Atazanavir Teva

Luați întotdeauna acest medicament exact așa cum v-a spus medicul. Discutați cu medicul dumneavoastră dacă nu sunteți sigur. În acest mod, puteți fi sigur că medicamentul este complet eficace și reduceți riscul dezvoltării rezistenței virusului la tratament.

Doza recomandată de Atazanavir Teva capsule la adulți este de 300 mg o dată pe zi cu 100 mg ritonavir o dată pe zi și cu alimente, în asociere cu alte medicamente anti-HIV. Medicul dumneavoastră vă poate ajusta doza de Atazanavir Teva în acord cu terapia anti-HIV.

Pentru copii și adolescenți (cu vârsta cuprinsă între 6 ani și mai puțin de 18 ani), medicul copilului dumneavoastră va decide doza corectă bazată pe greutatea corporală a copilului. Doza de Atazanavir Teva capsule pentru copii și adolescenți este calculată în funcție de greutatea corporală și se administrează o dată pe zi cu alimente și 100 mg ritonavir așa cum se menționează mai jos:

Greutate corporală (kg)	Doza de Atazanavir Teva administrat o dată pe zi (mg)	Doza de ritonavir* administrat o dată pe zi (mg)
15 până la mai puțin de 35	200	100
Cel puțin 35	300	100
* Se poate utiliza ritonavir capsule, comprimate sau soluție orală.		

Atazanavir este disponibil și sub formă de pulbere orală pentru utilizare la copii cu vârsta de cel puțin

3 luni și greutatea corporală de minimum 5 kg. Trecerea la tratamentul cu Atazanavir Teva sub formă de capsule de la atazanavir pulbere orală este recomandată imediat ce pacienții sunt capabili să înghită în mod constant capsule.

La trecerea de la pulbere orală la capsule se permite modificarea dozei. Medicul dumneavoastră va decide care este doza corectă pe baza greutății corporale a copilului dumneavoastră.

Nu există recomandări privind doza de Atazanavir Teva la copii cu vârsta mai mică de 3 luni.

Luați Atazanavir Teva capsule împreună cu alimente (la masă sau cu o gustare consistentă). Înghițiți capsulele întregi. **Nu deschideți capsulele.**

Dacă luați mai mult Atazanavir Teva decât trebuie

Pot apărea simptome precum îngălbenirea pielii și/sau ochilor (icter) și bătăi neregulate ale inimii (prelungirea intervalului QTc) dacă dumneavoastră sau copilului dumneavoastră administrați/i se administrează prea mult Atazanavir Teva.

Dacă, în mod accidental, ați luat mai multe capsule de Atazanavir Teva decât v-a recomandat medicul dumneavoastră, adresați-vă imediat medicului dumneavoastră specializat în tratamentul infecției cu HIV sau mergeți la cel mai apropiat spital pentru recomandări.

Dacă uitați să luați Atazanavir Teva

Dacă ați omis o doză, luați doza omisă cât mai curând posibil cu alimente și apoi luați doza următoare programată la momentul obișnuit. Dacă este aproape timpul pentru următoarea doză, nu luați doza omisă. Așteptați și luați doza următoare la momentul programat. **Nu luați o doză dublă pentru a compensa doza uitată.**

Dacă încetați să luați Atazanavir Teva

Nu opriți administrarea Atazanavir Teva înainte să discutați cu medicul dumneavoastră.

Dacă aveți orice întrebări suplimentare cu privire la acest medicament, adresați-vă medicului dumneavoastră.

4. Reacții adverse posibile

Ca toate medicamentele, acest medicament poate provoca reacții adverse, cu toate că nu apar la toate persoanele. Când tratăm infecția HIV, nu totdeauna este ușor să identificăm care reacții adverse se datorează Atazanavir Teva și care altor medicamente administrate sau care se datorează infecției HIV în sine. Spuneți medicului dacă observați orice eveniment neobișnuit legat de sănătatea dumneavoastră.

În timpul terapiei pentru infecția cu HIV poate să apară o creștere a greutății corporale și a concentrației lipidelor plasmatică și a glicemiei. Aceasta este parțial asociată cu îmbunătățirea stării de sănătate și cu stilul de viață, și, uneori, în cazul lipidelor plasmatică, cu administrarea medicamentelor folosite în tratamentul infecției cu HIV. Medicul dumneavoastră vă va supune unei evaluări în cazul în care apar aceste modificări.

Adresați-vă imediat medicului dacă manifestați oricare dintre următoarele reacții adverse grave:

- Au fost raportate erupții trecătoare pe piele, mâncărimi care pot fi uneori severe. Erupția pe piele dispare de obicei în interval de 2 săptămâni fără nicio modificare a tratamentului cu atazanavir. Erupția severă pe piele poate apărea în asociere cu alte simptome care pot fi serioase. Întrerupeți administrarea atazanavir și adresați-vă imediat medicului dacă vă apare o erupție severă pe piele sau o erupție asociată cu simptome asemănătoare gripei, vezicule, febră, ulceratii la nivelul gurii

(afte), dureri musculare sau articulare, umflarea feței, inflamarea ochilor cauzând înroșirea acestora (conjunctivită), sau noduli roșii, dureroși sau calzi.

- A fost raportată frecvent îngălbenirea pielii sau a porțiunii albe a ochilor cauzată de creșterea concentrațiilor de bilirubină din sânge. Această reacție adversă nu este de obicei periculoasă la adulți și la copiii cu vârsta mai mare de 3 luni, dar poate fi simptomul unei probleme grave. În cazul în care pielea sau porțiunea albă a ochilor dumneavoastră se îngălbenește, adresați-vă imediat medicului dumneavoastră.
- Pot apărea ocazional modificări ale modului în care bate inima dumneavoastră (modificări de ritm cardiac). Adresați-vă imediat medicului dumneavoastră dacă aveți stare de amețală sau de leșin sau senzație bruscă de slăbiciune. Acestea pot fi simptome ale unei probleme cardiace grave.
- Pot apărea mai puțin frecvent probleme cu ficatul. Medicul dumneavoastră trebuie să vă efectueze teste de sânge înainte să începeți tratamentul cu atazanavir sau în timpul tratamentului. Dacă aveți probleme cu ficatul, inclusiv o infecție cu virusul hepatitic B sau C, este posibil să manifestați o agravare a problemelor dumneavoastră cu ficatul. Adresați-vă imediat medicului dumneavoastră dacă aveți simptome precum urină închisă la culoare (de culoarea ceaiului), mâncărimi, îngălbenirea pielii sau porțiunii albe a ochilor, durere la nivelul stomacului, scaun deschis la culoare sau greață.
- La persoanele care urmează tratament cu atazanavir pot apărea, mai puțin frecvent, probleme ale vezicii biliare. Simptomele care semnalează probleme ale vezicii biliare pot include durere în zona dreaptă sau mediană superioară a stomacului, greață, vărsături, febră sau îngălbenirea pielii sau a porțiunii albe a ochilor.
- Atazanavir Teva poate afecta buna funcționare a rinichilor dumneavoastră.
- Apariția calculilor renali este mai puțin frecventă la persoanele care iau atazanavir. Adresați-vă imediat medicului dumneavoastră dacă aveți simptome asociate cu prezența calculilor renali, care pot include durere în zona lombară sau zona inferioară a stomacului, urină cu sânge sau durere în timpul urinării.

Alte reacții adverse raportate în cazul pacienților tratați cu atazanavir sunt următoarele:

Frecvente (pot afecta până la 1 din 10 persoane):

- durere de cap
- vărsături, diaree, durere abdominală (durere de stomac cu disconfort), greață, dispepsie (indigestie)
- epuizare (oboseală extremă)

Mai puțin frecvente (pot afecta până la 1 din 100 de persoane):

- neuropatie periferică (amorțeli, slăbiciune, furnicăături sau dureri în brațe și picioare)
- hipersensibilitate (reacții alergice)
- astenie (oboseală sau slăbiciune neobișnuite)
- scădere în greutate, creștere în greutate, anorexie (pierderea poftei de mâncare), poftă de mâncare crescută
- depresie, anxietate, tulburări de somn
- dezorientare, amnezie (pierderea memoriei), amețală, somnolență (stare de somn), vise neobișnuite
- sincopă (leșin), hipertensiune arterială (tensiune arterială crescută)
- dispnee (scurtarea respirației)
- pancreatită (inflamația pancreasului), gastrită (inflamația stomacului), stomatită aftoasă (ulcerații în gură și puncte dureroase), disgeuzie (insuficiența perceperii senzațiilor de gust), flatulență (vânturi), uscăciune a gurii, balonare
- angioedem (umflare severă a pielii și a altor țesuturi, cel mai frecvent a buzelor sau ochilor)
- alopecie (căderea sau subțierea neobișnuită a părului), prurit (mâncărime)
- atrofie musculară (micșorare a mușchilor), artralgie (aparitia durerii în articulații), mialgie (durere musculară)

- nefrită interstițială (inflamație a rinichiului), hematurie (sânge în urină), proteinurie (exces de proteine în urină), polakiurie (creșterea numărului de urinări)
- ginecomastie (mărirea sânilor la bărbați)
- durere în piept, maleză (stare generală de rău), febră
- insomnie (tulburări de somn)

Rare (pot afecta până la 1 din 1000 de persoane):

- tulburări de mers (mod de mers neobișnuit)
- edeme (acumulare de lichid)
- hepatosplenomegalie (mărirea ficatului și a splinei)
- miopatie (durere a mușchilor, sensibilitate musculară sau slăbiciune musculară, neprovoacă de exercițiul fizic)
- dureri ale rinichilor.

Raportarea reacțiilor adverse

Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice reacții adverse nementionate în acest prospect. De asemenea, puteți raporta reacțiile adverse direct prin intermediul sistemului național de raportare, ale cărui detalii sunt publicate pe website-ul Agenției Naționale a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România

<http://www.anm.ro/>

Agenția Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România

Str. Aviator Sănătescu nr. 48, sector 1

București 011478- RO

Tel: + 4 0757 117 259

Fax: +4 0213 163 497

e-mail: adr@anm.ro.

Raportând reacțiile adverse, puteți contribui la furnizarea de informații suplimentare privind siguranța acestui medicament.

5. Cum se păstrează Atazanavir Teva

Nu lăsați acest medicament la vederea și îndemâna copiilor.

Nu utilizați acest medicament după data de expirare înscrisă pe cutie, flacon sau blister, după EXP. Data de expirare se referă la ultima zi a lunii respective.

A se păstra la temperaturi sub 30°C.

Nu aruncați niciun medicament pe calea apei sau a reziduurilor menajere. Întrebați farmacistul cum să aruncați medicamentele pe care nu le mai folosiți. Aceste măsuri vor ajuta la protejarea mediului.

6. Conținutul ambalajului și alte informații

Ce conține Atazanavir Teva

- Substanța activă este atazanavir.
Fiecare capsulă conține atazanavir 150 mg, sub formă de atazanavir sulfat.
Fiecare capsulă conține atazanavir 200 mg, sub formă de atazanavir sulfat.
Fiecare capsulă conține atazanavir 300 mg, sub formă de atazanavir sulfat.
- Celelalte componente ale nucleului capsulei sunt crospovidonă, lactoză monohidrat și stearat de magneziu.
- Celelalte componente ale învelișului capsulei sunt [150 mg & 200 mg] gelatină, indigotină (E132) și dioxid de titan (E171)
[300 mg] gelatină, indigotină (E132), dioxid de titan (E171), oxid roșu de fer (E172) și oxid galben de fer (E172)

- Celelalte componente ale cernelii de inscripționare sunt shellac, oxid negru de fer (E172), propilenglicol (E1520) și amoniac soluție concentrată 28%.

Cum arată Atazanavir Teva și conținutul ambalajului

Atazanavir Teva 150 mg sunt capsule opace mărimea 1, cu lungimea totală de $19,4 \pm 0,3$ mm, cu capac de culoare albastru închis, inscripționate pe corpul de culoare albastru deschis cu 150 cu cerneală neagră. Conținutul capsulei este o pulbere de culoare galben deschis.

Atazanavir Teva 200 mg sunt capsule opace mărimea 0, cu lungimea totală de $21,7 \pm 0,3$ mm, cu capac de culoare albastră, inscripționate pe corpul de culoare albastră cu 200 cu cerneală neagră. Conținutul capsulei este o pulbere de culoare galben deschis.

Atazanavir Teva 300 mg sunt capsule opace mărimea 00, cu lungimea totală de $23,3 \pm 0,3$ mm, cu capac de culoare roșie, inscripționate pe corpul de culoare albastră cu 300 cu cerneală neagră. Conținutul capsulei este o pulbere de culoare galben deschis.

[150 mg și 200 mg] Atazanavir Teva ambalat în blistere este disponibil în cutii cu 60 și 60 x 1 capsule.

[150 mg și 200 mg] Atazanavir Teva ambalat în flacoane este disponibil în cutii cu 60 capsule.

[300 mg] Atazanavir Teva ambalat în blistere este disponibil în cutii cu 30, 30 x 1, 60 și 90 capsule.

[300 mg] Atazanavir Teva ambalat în flacoane este disponibil în cutii cu 30 și 3 x 30 capsule.

Este posibil ca nu toate mărimile de ambalaj să fie comercializate.

Deținătorul autorizației de punere pe piață și fabricanții

Deținătorul Autorizației de punere pe piață

Teva Pharmaceuticals S.R.L.

Str. Domnița Ruxandra nr.12, parter, sector 2, București
România

Telefon: 021 230 65 24

Fabricanții

TEVA Pharmaceutical Works Private Limited Company

Pallagi út 13,
H-4042, Debrecen
Ungaria

TEVA UK Ltd

Brampton Road, Hampden Park,
BN22 9AG, Eastbourne, East Sussex
Marea Britanie

TEVA OPERATIONS POLAND Sp. z.o.o

ul. Mogilska 80,
31-546, Krakow
Polonia

TEVA PHARMA S.L.U.

C/C, n. 4, Poligono Industrial Malpica,
50016, Zaragoza
Spania

TEVA PHARMA B.V.

Swensweg 5,
2003 RN, Haarlem
Olanda

PLIVA Croatia Ltd.

Prilaz baruna Filipovica 25,
10000, Zagreb
Croația

Acest prospect a fost revizuit în Ianuarie 2021.