

**Листовка: информация за потребителя**

ИЗДЪЛНИТЕЛНА АГЕНЦИЯ ПО ЛЕКАРСТВАТА

Листовка Приложение 2

**Тенофовир дизопроксил Акордфарма 245 mg филмирани таблетки**

**Tenofovir disoproxil Accordpharma 245 mg film-coated tablets**

Разрешение №

БГУМА МР

- 6747

18 -11- 2024

тенофовир дизопроксил

(tenofovir disoproxil)

Заприличие №

**Прочетете внимателно цялата листовка, преди да започнете да приемате това лекарство, тъй като тя съдържа важна за Вас информация.**

- Запазете тази листовка. Може да се наложи да я прочетете отново.
- Ако имате някакви допълнителни въпроси, попитайте Вашия лекар или фармацевт.
- Това лекарство е предписано лично на Вас. Не го преотстъпвайте на други хора. То може да им навреди, независимо че признаците на тяхното заболяване са същите като Вашите.
- Ако получите някакви нежелани лекарствени реакции, уведомете Вашия лекар или фармацевт. Това включва и всички възможни нежелани реакции, неописани в тази листовка. Вижте точка 4.

**Какво съдържа тази листовка**

1. Какво представлява Тенофовир дизопроксил Акордфарма и за какво се използва
2. Какво трябва да знаете, преди да приемете Тенофовир дизопроксил Акордфарма
3. Как да приемате Тенофовир дизопроксил Акордфарма
4. Възможни нежелани реакции
5. Как да съхранявате Тенофовир дизопроксил Акордфарма
6. Съдържание на опаковката и допълнителна информация

**Ако Тенофовир дизопроксил Акордфарма е предписан на Вашето дете, моля обърнете внимание, че цялата информация в тази листовка е насочена към Вашето дете (в такъв случай, моля да се чете „Вашето дете“ вместо „Вие/Вас/Ви“).**

**1. Какво представлява Тенофовир дизопроксил Акордфарма и за какво се използва**

Тенофовир дизопроксил Акордфарма съдържа активното вещество *тенофовир дизопроксил*. Това активно вещество представлява *антиретровирусно средство* или антивирусно лекарство, което се използва за лечение на инфекция с HIV или HBV, или и двете. Тенофовир представлява *нуклеотиден инхибитор на обратната транскриптаза*, обикновено познат като НИОТ, и действа като пречи на нормалното действие на ензими (при HIV *обратна транскриптаза*; при хепатит В *ДНК-полимераза*), които са от съществено значение за самовъзпроизвеждането на вирусите. При HIV, Тенофовир дизопроксил Акордфарма винаги трябва да се прилага заедно с други лекарства за лечение на HIV инфекция.

**Тенофовир дизопроксил Акордфарма 245 mg филмирани таблетки се използва за лечение на инфекция с HIV (човешки имунодефицитен вирус). Таблетките са подходящи за:**

- **възрастни**
- **юноши на възраст от 12 до под 18 години, които преди това са лекувани с други лекарства за HIV, които не са вече напълно ефективни поради развитие на резистентност или са довели до нежелани реакции.**

**Тенофовир дизопроксил Акордфарма 245 mg филмирани таблетки се използва и за лечение на хроничен хепатит В, инфекция с HBV (хепатит В вирус). Таблетките са подходящи за:**

- **възрастни**
- **юноши на възраст от 12 до под 18 години.**

Не трябва да имате HIV, за да бъдете лекувани с Тенофовир дизопроксил Акордфарма за HBV.



Това лекарство не води до излекуване на HIV инфекцията. Докато приемате Тенофовир дизопроксил Акордфарма при Вас все още може да се развити инфекции или други болести, свързани с инфекцията с HIV. Възможно е да предадете HBV и на други хора, затова е важно да вземате предпазни мерки, за да избегнете инфектиране на други хора.

## 2. Какво трябва да знаете, преди да приемете Тенофовир дизопроксил Акордфарма

### Не приемайте Тенофовир дизопроксил Акордфарма:

- Ако сте алергични към тенофовир, тенофовир дизопроксил или към някоя от останалите съставки на това лекарство, изброени в точка 6.

Ако това се отнася за Вас, незабавно уведомете Вашия лекар и не приемайте Тенофовир дизопроксил Акордфарма.

### Предупреждения и предпазни мерки

Тенофовир дизопроксил Акордфарма не намалява риска от предаване на HBV на други лица чрез сексуален контакт или по кръвен път. Трябва да продължите да вземате подходящи предпазни мерки, за да избегнете това.

Говорете с Вашия лекар или фармацевт, преди да приемете Тенофовир дизопроксил Акордфарма:

- **Ако сте имали или имате бъбречно заболяване или ако изследвания са показвали проблеми с бъбреците Ви.** Тенофовир дизопроксил Акордфарма не трябва да се дава на юноши, които имат бъбречни проблеми. Преди да започнете лечението, Вашият лекар може да назначи изследвания на кръвта за оценка на дейността на бъбреците Ви. Тенофовир дизопроксил Акордфарма може да засегне бъбреците Ви по време на лечението. Вашият лекар може да Ви назначи изследвания на кръвта и по време на самото лечение, за да следи как действат бъбреците Ви. Ако сте възрастен, Вашият лекар може да Ви посъветва да приемате таблетките по-рядко. Не намалявайте предписаната Ви доза, освен ако Вашият лекар не Ви е казал да го направите.

Обикновено Тенофовир дизопроксил Акордфарма не се приема заедно с други лекарства, които може да увредят бъбреците Ви (вижте „Други лекарства и Тенофовир дизопроксил Акордфарма“). Ако това е неизбежно, Вашият лекар ще следи дейността на бъбреците Ви веднъж седмично.

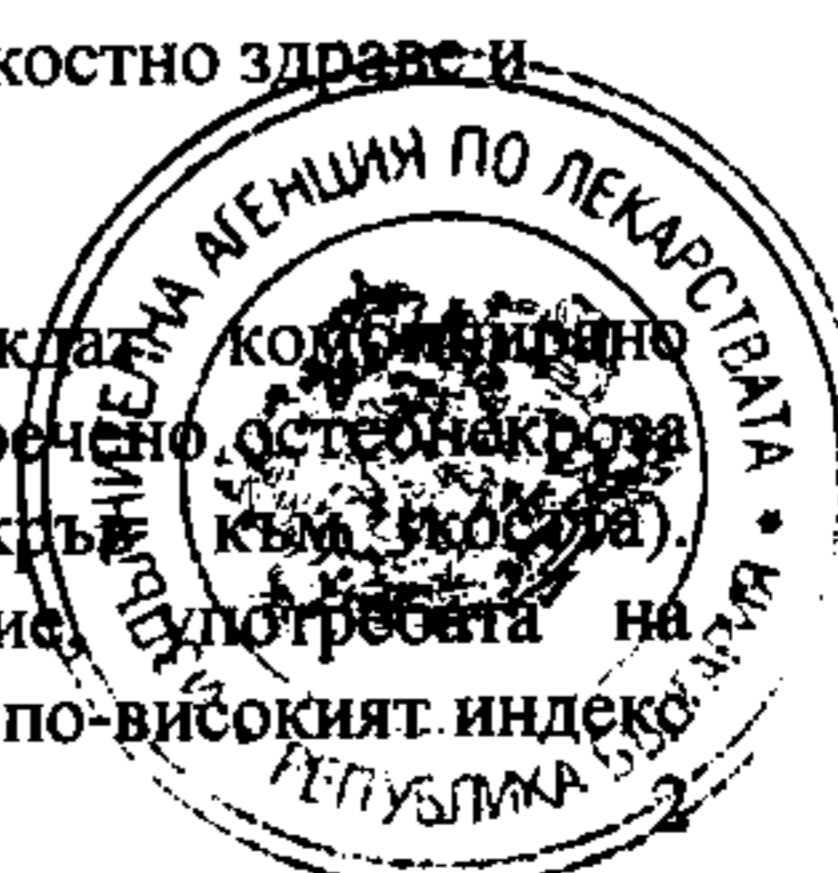
- **Ако страдате от остеопороза, имали сте кости фрактури в миналото или имате проблеми с костите.**

**Костни проблеми** (проявяващи се като упорита или влошаваща се болка в костите и понякога водещи до счупвания) могат също да се проявяват и поради увреждане на тубулните клетки на бъбреците (вижте точка 4, „Възможни нежелани реакции“). Кажете на Вашия лекар, ако имате болки или счупвания на костите.

Тенофовир дизопроксил може също така да предизвика загуба на костна маса. Най-изразената костна загуба се наблюдавана в клинични проучвания, когато пациентите са лекувани с тенофовир дизопроксил в комбинация с усилен протеазен инхибитор.

Като цяло, ефектите на тенофовир дизопроксил върху дългосрочното костно здраве и риска от счупвания при възрастни и педиатрични пациенти са неясни.

При някои от възрастните пациенти с HIV, които провеждат комбинирано антиретровирусно лечение, може да се развие костно заболяване, наречено остеонекроза (костната тъкан умира поради прекъсване на притока на кръв към нея). Продължителността на комбинираното антиретровирусно лечение, употребата на кортикостероиди, консумацията на алкохол, тежката имunosупресия, по-високият индекс на



на телесна маса може да са някои от многото рискови фактори за развитие на това заболяване. Признаките на остеонекроза са скованост на ставите, болки в ставите (особено в тазобедрената става, коляното и рамото) и затруднение в движенията. Ако забележите някой от тези признания, моля уведомете Вашия лекар.

- **Говорете с Вашия лекар, ако в миналото сте имали или имате чернодробно заболяване, включително хепатит.** Рискът от тежки и потенциално смъртоносни чернодробни усложнения е повишен при пациенти с чернодробно заболяване, включително хроничен хепатит В или С, лекувани с антиретровирусни лекарства. Ако имате инфекция с хепатит В, Вашият лекар внимателно ще прецени кое е най-доброто лечение за Вас. Ако сте имали или имате чернодробно заболяване или хронична инфекция с хепатит В, Вашият лекар може да Ви назначи изследвания на кръвта, за да следи дейността на черния Ви дроб.
- **Следете за появата на инфекции.** Ако имате напреднала инфекция с HIV (СПИН) както и друга инфекция, е възможно при започване на лечението с Тенофовир дизопроксил Акордфарма да развиете прояви на инфекция и възпаление или влошаване на проявите на вече налична инфекция. Тези прояви може да показват, че подобрена имунна система на организма Ви се бори с инфекцията. Наблюдавайте за признания на възпаление или инфекция скоро след като започнете да приемате Тенофовир дизопроксил Акордфарма. Ако забележите признания на възпаление или инфекция, веднага уведомете Вашия лекар.

В допълнение към опортуонистичните инфекции може да настъпят също и автоимунни нарушения (състояния, които настъпват, когато имунната система атакува здравата тъкан на организма), след като започнете да приемате лекарства за лечение на HIV инфекцията.Автоимунните заболявания може да възникнат много месеци след началото на лечението. Ако забележите каквото и да е симптоми на инфекция или други симптоми, като мускулна слабост, слабост започваща в ръцете и краката и преминаваща нагоре към тялото, сърцебиене, треперене или свръхактивност, информирайте незабавно Вашия лекар, за да потърси необходимото лечение.

- **Говорете с Вашия лекар или фармацевт, ако сте на повече от 65 години.** Тенофовир дизопроксил Акордфарма не е проучван при пациенти на възраст над 65 години. Ако сте по-възрастни и Ви е предписан Тенофовир дизопроксил Акордфарма, Вашият лекар ще следи състоянието Ви внимателно.

#### Деца и юноши

Тенофовир дизопроксил Акордфарма 245 mg филмирани таблетки е подходящ за:

- **инфектирани с HIV-1 юноши на възраст от 12 до под 18 години, чието тегло е поне 35 kg и които преди това са лекувани с други лекарства за HIV, които вече не са напълно ефективни поради развитие на резистентност или са довели до нежелани реакции.**
- **инфектирани с HBV юноши на възраст от 12 до под 18 години, чието тегло е поне 35 kg.**

Тенофовир дизопроксил Акордфарма 245 mg филмирани таблетки не е подходящ при следните групи:

- **За деца неинфекцирани с HIV-1 под 12 години.**
- **За деца неинфекцирани с HBV под 12 години.**

За дозировка вижте точка 3, *Как да приемате Тенофовир дизопроксил Акордфарма*

#### Други лекарства и Тенофовир дизопроксил Акордфарма

Иформирайте Вашия лекар или фармацевт, ако приемате, наскоро сте приемали или е възможно да приемете други лекарства.



- **Не спирайте приема на други анти-HIV лекарства**, предписани от Вашия лекар, когато започнете приема на Тенофовир дизопроксил Акордфарма, ако имате едновременно HBV и HIV.
- **Не приемайте Тенофовир дизопроксил Акордфарма**, ако вече приемате други лекарства, съдържащи тенофовир дизопроксил фумарат или тенофовир алафенамид. Не приемайте Тенофовир дизопроксил Акордфарма едновременно с лекарства, съдържащи адевовир дипивоксил (лекарство, използвано за лечение на хроничен хепатит B).
- **Много е важно да уведомите Вашия лекар, ако приемате други лекарства, които могат да увредят бъбреците Ви.** Те включват:
  - аминогликозиди, пентамидин или ванкомицин (за бактериални инфекции),
  - амфотерицин B (за гъбични инфекции),
  - фоскарнет, ганцикловир или цидофовир (за вирусни инфекции),
  - интерлевкин-2 (за лечение на рак),
  - адевовир дипивоксил (за HBV),
  - таクロимус (за потискане на имунната система),
  - нестероидни противовъзпалителни средства (НСПВС, за облекчаване на костни и мускулни болки).
- **Други лекарства, съдържащи диданозин (за HIV инфекция):** Приемът на Тенофовир дизопроксил Акордфарма с други антивирусни лекарства, които съдържат диданозин, може да повиши нивата на диданозин в кръвта и може да намали броя на CD4 клетките. Има редки съобщения за възпаление на задстомашната жлеза и лактатна ацидоза (излишък на млечна киселина в кръвта), която понякога е причиняваща смърт, когато едновременно са приемани лекарства, съдържащи тенофовир дизопроксил фумарат и диданозин. Вашият лекар внимателно ще обмисли дали да Ви лекува с комбинация от тенофовир и диданозин.
- **Важно е също така да уведомите Вашия лекар, ако приемате ледипасвир/софосбувир или софосбувир/велпратасвир, за да лекувате хепатит C инфекция.**

#### **Тенофовир дизопроксил Акордфарма с храна и напитки**

**Приемайте Акордфарма с храна** (напр. с основното хранене или с лека закуска).

#### **Бременност и кърмене**

Ако сте бременна или кърмите, смятате, че може да сте бременна или планирате бременност, посъветвайте се с Вашия лекар или фармацевт преди употребата на това лекарство.

- **Ако по време на бременността сте приемали Тенофовир дизопроксил Акордфарма,** Вашият лекар може да назначи редовни кръвни изследвания, както и други диагностични изследвания, за да следи развитието на детето Ви. При деца, чиито майки са приемали НИОТ по време на бременността, ползата от защитата срещу HIV е по-голяма от риска от нежелани реакции.
- Ако сте майка и имате HBV и Вашето дете е получило лечение за предотвратяване на хепатит B при раждането, възможно е да може да кърмите детето си, но първо говорете с Вашия лекар, за да получите повече информация.
- Кърменето не се препоръчва при жени с HIV, тъй като HIV инфекцията може да се предаде на бебето с кърмата. Ако кърмите или планирате да кърмите, трябва да обсъдите това с Вашия лекар **възможно най-скоро**.

#### **Шофиране и работа с машини**



Тенофовир дизопроксил Акордфарма може да причини замаяност. Ако почувствате замаяност, докато приемате Тенофовир дизопроксил Акордфарма, не шофирайте или не карайте велосипед и не използвайте никакви инструменти или машини.

#### **Тенофовир дизопроксил Акордфарма съдържа лактоза**

Уведомете Вашия лекар преди да приемете Тенофовир дизопроксил Акордфарма. Ако Вашият лекар Ви е казал, че имате непоносимост към някои захари, свържете се с него преди да приемете този лекарствен продукт.

#### **Тенофовир дизопроксил Акордфарма съдържа натрий**

Това лекарство съдържа по-малко от 1 mmol натрий (23 mg) на таблетка, т.е. може да се каже, че практически не съдържа натрий.

### **3. Как да приемате Тенофовир дизопроксил Акордфарма**

**Винаги приемайте това лекарство точно както Ви е казал Вашият лекар или фармацевт.**  
Ако не сте сигурни в нещо, попитайте Вашия лекар или фармацевт.

**Препоръчителната доза е:**

- Възрастни:** 1 таблетка всеки ден с храна (напр. с основното хранене или с лека закуска).
- Юноши на възраст от 12 до под 18 години, чието тегло е поне 35 kg:** 1 таблетка всеки ден с храна (напр. с основното хранене или с лека закуска).

Ако имате особен проблем с прегълдането, може да разтроят таблетката с връхчето на лъжица. Разбъркайте праха в около 100 ml (половин чаша) вода, портокалов или гроздов сок, и го изпийте веднага.

- Винаги приемайте препоръчаната от Вашия лекар доза.** Така се гарантира пълната ефективност на лекарството и се намалява рисът от развитието на резистентност към лечението. Не променяйте дозата, освен ако не Ви е препоръчано от Вашия лекар.
- Ако сте възрастен и имате бъбречни проблеми,** Вашият лекар може да Ви посъветва да вземате Тенофовир дизопроксил Акордфарма по-рядко.
- Ако имате HBV,** Вашият лекар може да Ви предложи тест за HIV, за да се провери дали нямате едновременно HBV и HIV.

Направете справка с листовките на другите антиретровирусни лекарства за това как трябва да се приемат тези лекарства.

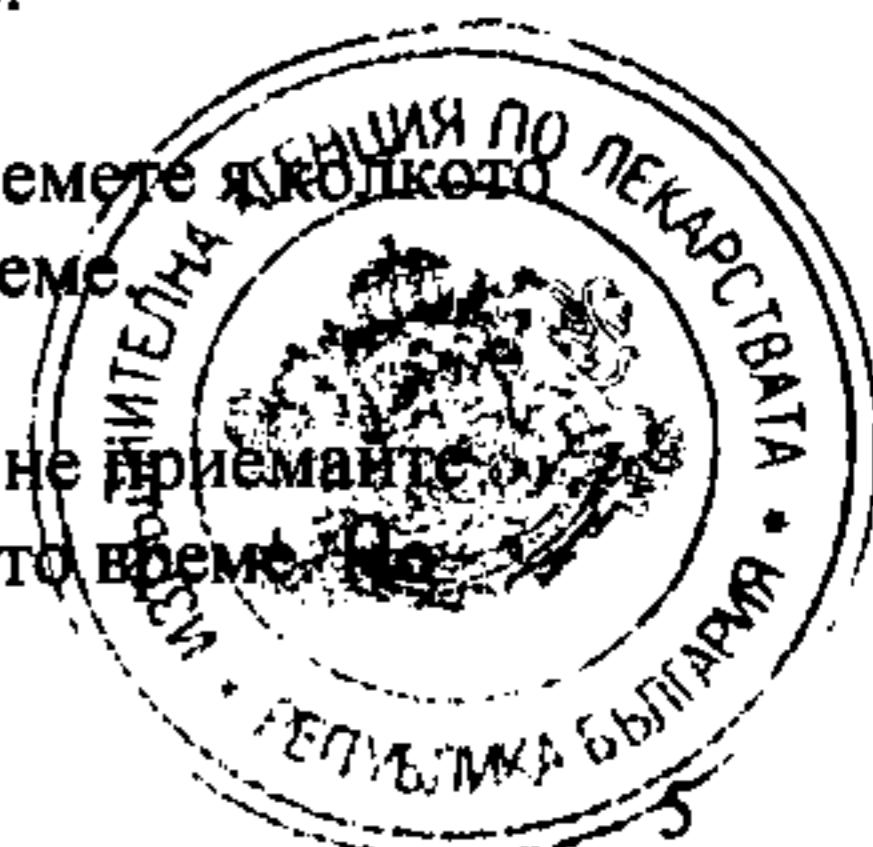
#### **Ако сте приели повече от необходимата доза Тенофовир дизопроксил Акордфарма**

Ако случайно сте приели твърде много таблетки Тенофовир дизопроксил Акордфарма, е възможно да имате повишен рисък за възможни нежелани реакции от това лекарство (вижте точка 4 *Възможни нежелани реакции*). Обърнете се за съвет към Вашия лекар или най-близкия център за спешна помощ. Вземете с Вас опаковката с таблетките, за да опишете по-лесно какво лекарство приемате.

#### **Ако сте пропуснали да приемете Тенофовир дизопроксил Акордфарма**

Важно е да не пропускате доза Тенофовир дизопроксил Акордфарма. Ако сте пропуснали доза, разберете колко време е минало от времето, когато е трябало да я приемете.

- Ако е по-малко от 12 часа** от обичайното време за приемането ѝ, приемете я колкото може по-скоро и след това приемете следващата доза в обичайното време.
- Ако е повече от 12 часа** от времето, когато е трябало да я приемете, не приемайте пропуснатата доза. Изчакайте и приемете следващата доза в обичайното време. Вземайте двойна доза, за да компенсирате пропуснатата таблетка.



**Ако повърнете след по-малко от 1 час след приема на Тенофовир дизопроксил Акордфарма, вземете друга таблетка. Не е необходимо да приемате друга таблетка, ако сте повърнали след повече от 1 час след приема на Тенофовир дизопроксил Акордфарма.**

#### **Ако сте спрели приема на Тенофовир дизопроксил Акордфарма**

Не спирайте приема на Тенофовир дизопроксил Акордфарма без да се посъветвате с Вашия лекар. Спирането на лечението с Тенофовир дизопроксил Акордфарма може да намали ефективността на лечението, препоръчано Ви от Вашия лекар.

**Ако имате хепатит В или едновременно HIV и хепатит В (коинфекция), е особено важно не спирате лечението с Тенофовир дизопроксил Акордфарма преди да се посъветвате с Вашия лекар. Кръвни изследвания или прояви при някои пациенти са показвали влошаване на хепатита след спиране на лечението с Тенофовир дизопроксил Акордфарма. Възможно е след спиране на лечението да се наложат кръвни изследвания в продължение на няколко месеца. При пациенти с напреднало чернодробно заболяване или цироза не се препоръчва спиране на лечението, тъй като при някои от тях това може да доведе до влошаване на хепатита.**

- Обсъдете с Вашия лекар преди да спрете да приемате Тенофовир дизопроксил Акордфарма по каквато и да е причина, особено ако имате някакви нежелани реакции или ако имате друго заболяване.
- Уведомете Вашия лекар незабавно, ако след спиране на лечението забележите нови или необичайни прояви, особено такива, които бихте свързали с инфекцията Ви с хепатит В.
- Свържете се с Вашия лекар преди да започнете отново да приемате таблетките Тенофовир дизопроксил Акордфарма.

Ако имате някакви допълнителни въпроси, свързани с употребата на това лекарство, попитайте Вашия лекар или фармацевт.

#### **4. Възможни нежелани реакции**

По време на лечение за HIV може да настъпи увеличаване на теглото и на нивата на липидите и глюкозата в кръвта. Това отчасти е свързано с възстановяването на здравето и начина на живот, а по отношение на липидите в кръвта понякога е свързано и със самите лекарства за HIV. Лекарят на детето Ви ще направи изследвания за тези промени.

Както всички лекарства, това лекарство може да предизвика нежелани реакции, въпреки че не всеки ги получава.

#### **Възможни сериозни нежелани реакции: информирайте незабавно Вашия лекар**

- **Лактатната ацидоза** (излишък на млечна киселина в кръвта) е рядка (може да засегне до 1 на всеки 1 000 пациенти), но сериозна нежелана реакция, която може да е животозастрашаваща. Следните нежелани реакции може да са признания на лактатна ацидоза:
  - задълбочено, учестено дишане;
  - сънливост;
  - гадене, повръщане и болки в стомаха.

Ако смятате, че можете да имате лактатна ацидоза, свържете се незабавно с Вашия лекар.

#### **Други възможни сериозни нежелани реакции**



**Нечести** (може да засегнат до 1 на всеки 100 души):

- болка в корема, причинена от възпаление на задстомашната жлеза;
- увреждане на тубулните клетки на бъбреците.

**Редки** (може да засегнат до 1 на всеки 1 000 души):

- възпаление на бъбреците, повищено отделяне на урина и чувство за жажда;
- промени в урината и болки в гърба, причинени от бъбречни проблеми, включително бъбречна недостатъчност;
- размекване на костите (с болки в костите и понякога водещо до счупвания), което може да се появи поради увреждане на тубулните клетки на бъбреците;
- затлъстяване на черния дроб.

**Ако смятате, че е възможно да имате някоя от тези сериозни нежелани реакции, информирайте Вашия лекар.**

#### **Най-чести нежелани реакции**

**Много чести** (може да засегнат поне 10 на всеки 100 души):

- диария, повръщане, гадене, замаяност, обрив, чувство за слабост.

*Изследвания може да покажат също:*

- намалени нива на фосфатите в кръвта.

#### **Други възможни нежелани реакции**

**Чести** (може да засегнат до 10 на всеки 100 души):

- главоболие, болка в корема, умора, усещане за раздуване на корема, газове, загуба на костна маса.

*Изследвания може да покажат също:*

- проблеми с черния дроб.

**Нечести** (може да засегнат до 1 на всеки 100 души):

- разрушаване на мускулна тъкан, мускулни болки или мускулна слабост.

*Изследвания може да покажат също:*

- понижение на калия в кръвта;
- повишаване на креатинина в кръвта;
- проблеми със задстомашната жлеза.

Възможно е да се проявят разрушаване на мускулна тъкан, размекване на костите (с болки в костите и понякога водещо до счупвания), мускулни болки, мускулна слабост и понижение на калия или фосфатите в кръвта, които да се дължат на увреждане на тубулните клетки на бъбреците.

**Редки** (може да засегнат до 1 на всеки 1 000 души):

- болка в корема, причинена от възпаление на черния дроб;
- оток на лицето, устните, езика или гърлото.

#### **Съобщаване на нежелани реакции**

Ако получите някакви нежелани лекарствени реакции, уведомете Вашия лекар или фармацевт. Това включва всички възможни неописани в тази листовка нежелани реакции. Можете също да съобщите нежелани реакции директно чрез:

Изпълнителна агенция по лекарствата  
ул. „Дамян Груев“ № 8  
1303 София



тел. 02 8903417

уебсайт: [www.bda.bg](http://www.bda.bg)

Като съобщавате нежелани реакции, можете да дадете своя принос за получаване на повече информация относно безопасността на това лекарство.

## 5. Как да съхранявате Тенофовир дизопроксил Акордфарма

Да се съхранява на място, недостъпно за деца.

Не използвайте това лекарство след срока на годност, отбелязан върху картонената опаковка след „Годен до:“. Срокът на годност отговаря на последния ден от посочения месец.

Да се съхранява под 30°C.

Не изхвърляйте лекарствата в канализацията или в контейнера за домашни отпадъци.

Попитайте Вашия фармацевт как да изхвърляте лекарствата, които вече не използвате. Тези мерки ще спомогнат за опазване на околната среда.

## 6. Съдържание на опаковката и допълнителна информация

### Какво съдържа Тенофовир дизопроксил Акордфарма

- Активното вещество е тенофовир. Всяка таблетка Тенофовир дизопроксил Акордфарма съдържа 245 mg тенофовир дизопроксил (като фумарат).
- Другите съставки са: микрокристална целулоза (E460), лактозаmonoхидрат, прешелатинизирано нишесте (царевично), кроскармелоза натрий (E 468) и магнезиев стеарат (E470b) които изграждат ядрото на таблетката, и хипромелоза (E464), лактоза monoхидрат, титанов диоксид (E171) и триацетин (E 1518) които изграждат обвивката на таблетката. Вижте точка 2 „Тенофовир дизопроксил Акордфарма съдържа лактоза“.

### Как изглежда Тенофовир дизопроксил Акордфарма и какво съдържа опаковката

Филмирани таблетки Тенофовир дизопроксил Акордфарма 245 mg са бели, с бадемовидна форма, с приблизителни размери 16,9 mm на дължина и 10,4 mm на ширина, с вдълбнати релефни означения „Н“ от едната страна и „123“ от другата страна.

Тенофовир дизопроксил Акордфарма 245 mg филмирани таблетки се предлагат в картонена опаковка с блистери Al//PVC/Al/OPA (с единични дози), съдържащи 30x1 филмирани таблетки.

### Притежател на разрешението за употреба и производител

#### Притежател на разрешението за употреба

Accord Healthcare Polska Sp. z o.o.

ul. Taśmowa 7

02-677, Warszawa, Mazowieckie

Полша

#### Производител

Pharmadox Healthcare Ltd

KW20A Kordin Industrial Park

Paola, PLA 3000

Малта

LABORATORI FUNDACIÓ DAU  
C/ C, 12-14 Pol. Ind. Zona Franca,  
08040 Barcelona



Испания

**Това лекарство е разрешено за употреба в държавите - членки на Европейското икономическо пространство, и в Обединеното кралство (Северна Ирландия), под следните имена:**

Австрия	Tenofovir disoproxil Accordpharma 245 mg Filmtabletten
България	Тенофовир дизопроксил Акордфарма 245 mg филмирани таблетки
Хърватия	Tenofovir disoproxil Accordpharma 245 mg filmom obložene tablete
Чешка република	Tenofovir disoproxil Accordpharma
Дания	Tenofovir disoproxil Accordpharma
Финландия	Tenofovir disoproxil Accordpharma 245 mg kalvopäällysteiset tabletit
Гърция	Tenofovir disoproxil Accordpharma
Унгария	Tenofovir disoproxil Accordpharma 245 mg filmtabletta
Нидерландия	Tenofovir disoproxil Accordpharma 245 mg filmomhulde tabletten
Ирландия	Tenofovir disoproxil Accordpharma 245 mg film coated tablets
Италия	Tenofovir disoproxil Accordpharma
Нидерландия	Tenofovir disoproxil Accordpharma 245 mg filmomhulde tabletten
Норвегия	Tenofovir disoproxil Accordpharma
Полша	Tenofovir disoproxil Accordpharma
Румъния	Tenofovir disoproxil Accordpharma 245 mg comprimate filmate
Словашка република	Tenofovir disoproxil Accordpharma 245 mg filmom obalené tablety
Словения	Dizoproksiltenovirat Accordpharma 245 mg filmsko obložene tablete
Испания	Tenofovir disoproxil Accordpharma 245 mg comprimidos recubiertos con película EFG
Швеция	Tenofovir disoproxil Accordpharma 245 mg filmdragerad tablet
Обединено кралство	Tenofovir disoproxil Accordpharma 245 mg film coated tablets

**Дата на последно преразглеждане на листовката 10/2024 г.**

