

## Información del paciente

### **VITEKTA® (vye-TEK-tuh) (Elvitegravir) tabletas**

**Importante: Consulte con su médico o farmacéutico acerca de los medicamentos que no deben tomarse con VITEKTA.** Para obtener más información, consulte la sección “¿Qué le debería decir a mi médico antes de tomar VITEKTA?”

Lea esta información para el paciente antes de empezar a tomar VITEKTA y cada vez que renueve su receta. Es posible que haya nueva información. Esta información no reemplaza la consulta con su médico acerca de su condición o tratamiento médico.

También lea la información del paciente para ritonavir (Norvir®) y el otro antirretroviral de Inmunodeficiencia Humana medicamentos Virus-1 (VIH-1) recetados por su profesional de la salud cuando se toma VITEKTA.

#### ¿Cuál es VITEKTA?

VITEKTA es un tipo de prescripción VIH-1 medicamento que se utiliza para tratar el VIH-1 en adultos que ya están tomando o han tomado el VIH-1 antes de medicamentos. VIH-1 es el virus que causa el Síndrome de Inmunodeficiencia Adquirida (SIDA).

**VITEKTA debe ser tomada con un medicamento inhibidor de la proteasa del VIH junto con ritonavir (Norvir®). También debe tomar otros medicamentos antirretrovirales prescritos por su médico.**

No se sabe si VITEKTA es segura y eficaz en niños.

**Cuando se utiliza con otros medicamentos de VIH-1 para tratar la infección por VIH-1, VITEKTA puede:**

- Reducir la cantidad de VIH-1 en la sangre. Esto se conoce como “carga viral”.
- Aumentar el número de células en la sangre que ayudan a combatir otras infecciones CD4 + (T).

Reducir la cantidad de VIH-1 y el aumento de las células CD4 + (T) en la sangre puede ayudar a mejorar el sistema inmunológico. Esto puede reducir su riesgo de muerte o de contraer infecciones que se producen cuando el sistema inmune está debilitado (infecciones oportunistas).

**VITEKTA no cura las infecciones por el VIH-1 o SIDA.** Debe permanecer en continua terapia anti-VIH-1 para controlar la infección por VIH-1 y disminuir las enfermedades relacionadas con el VIH.

**Evite hacer cosas que puedan propagar la infección por VIH-1 a los demás.**

- No comparta o agujas u otro equipo de inyección de reutilización.
- No comparta artículos personales que puedan tener sangre o fluidos corporales en ellos, como cepillos de dientes y hojas de afeitar.

- No tienen ningún tipo de relaciones sexuales sin protección. Siempre practicar el sexo seguro mediante el uso de un condón de látex o poliuretano para reducir el riesgo de contacto sexual con semen, secreciones vaginales o sangre.

Consulte con su médico si tiene alguna pregunta sobre cómo prevenir la transmisión del VIH-1 a otras personas.

### ¿Qué le debería decir a mi médico antes de tomar VITEKTA?

#### Antes de tomar VITEKTA, informe a su profesional médico si:

- tener problemas en el hígado
- tiene cualquier otra condición médica
- si está embarazada o planea quedar embarazada. No se sabe si VITEKTA puede dañar al feto. Informe a su médico si se queda embarazada mientras está tomando VITEKTA.

**Registro de embarazos.** Hay un registro de embarazo para las mujeres que toman medicamentos antivirales durante el embarazo. El objetivo de este registro es recoger información sobre la salud de usted y su bebé. Hable con su médico acerca de cómo puede participar en este registro.

- en período de lactancia o un plan para amamantar. No dé el pecho si se toma VITEKTA.
  - No debe amamantar si tiene VIH-1, debido al riesgo de transmisión del VIH-1 a su bebé.
  - No se sabe si VITEKTA puede pasar a su bebé en la leche materna.
  - Hable con su médico acerca de la mejor manera de alimentar a su bebé.

**Informe a su médico acerca de todos los medicamentos que toma,** incluyendo la prescripción y medicamentos de venta libre, vitaminas y suplementos de hierbas.

#### No tome VITEKTA si está usando también:

- cobicistat (TYBOST<sup>®</sup>) con un inhibidor de la proteasa
- otros medicamentos que contienen elvitegravir (STRIBILD<sup>®</sup>)

#### En especial, informe a su médico si toma:

- Anticonceptivos a base de hormonas (píldoras anticonceptivas y parches)
- antiácidos. Tomar antiácidos por lo menos 2 horas antes o después de tomar VITEKTA.
- medicamentos utilizados para tratar las convulsiones
- cualquiera de los siguientes medicamentos:
  - boceprevir (VICTRELIS<sup>®</sup>)
  - bosentan (Tracleer<sup>®</sup>)
  - buprenorfina / naloxona (BUNAVAIL<sup>™</sup>, SUBOXONE<sup>®</sup>, ZUBSOLV<sup>®</sup>)
  - didanosina (Videx<sup>®</sup>, VIDEX CE<sup>®</sup>)

- medicamentos que contienen dexametasona
- efavirenz (SUSTIVA<sup>®</sup>)
- ketoconazol (Extina<sup>®</sup>, NIZORAL<sup>®</sup>, XOLEGEL<sup>®</sup>)
- nevirapina (Viramune<sup>®</sup>)
- rifabutina (Mycobutin<sup>®</sup>)
- rifampicina (Rifadin<sup>®</sup>, Rifamate<sup>®</sup>, Rifater<sup>®</sup>, Rimactane<sup>®</sup>)
- rifapentina (Priftin<sup>®</sup>)
- Hierba de San Juan ( *Hypericum perforatum*) productos o que contengan hierba de San Juan

Consulte a su médico o farmacéutico si no está seguro si su medicamento es uno que está en la lista anterior. No comience a tomar nuevos medicamentos mientras esté tomando VITEKTA sin antes consultar con su médico o farmacéutico.

Conozca los medicamentos que toma. Mantenga una lista de sus medicamentos y que se muestre a su médico y farmacéutico cuando reciba un nuevo medicamento.

### ¿Cómo debo tomar VITEKTA?

- Tome VITEKTA exactamente como su médico le indica.
- VITEKTA debe ser tomada con un medicamento inhibidor de la proteasa que puede incluir uno de los siguientes:
  - atazanavir (Reyataz<sup>®</sup>) con ritonavir (Norvir)
  - darunavir (PREZISTA<sup>®</sup>) con ritonavir (Norvir)
  - fosamprenavir (LEXIVA<sup>®</sup>) con ritonavir (Norvir)
  - lopinavir / ritonavir (Kaletra<sup>®</sup>)
  - tipranavir (APTIVUS<sup>®</sup>) con ritonavir (Norvir)
- Permanecer bajo el cuidado de su proveedor de atención médica durante el tratamiento con VITEKTA. Consulte a su proveedor de atención médica regularmente mientras se toma VITEKTA.
- No cambie su dosis o deje de tomar VITEKTA sin antes consultar con su médico.
- No se pierda una dosis de VITEKTA.
- Tome VITEKTA 1 hora cada día.
- Tome VITEKTA con los alimentos.
- Si se toman en exceso VITEKTA, llame a su médico o vaya a la sala de urgencias del hospital más cercano.
- No se quede sin VITEKTA. Esto es muy importante debido a que la cantidad de virus en la sangre puede aumentar si el medicamento se detuvo ni siquiera por un breve periodo de tiempo. El virus puede desarrollar resistencia a VITEKTA y llegar a ser más difícil de tratar. Cuando el suplemento comienza a agotarse, solicite más a su médico o farmacéutico.

### ¿Cuáles son los posibles efectos secundarios de VITEKTA?

VITEKTA puede causar efectos secundarios graves, incluyendo:

- **Los cambios en su sistema inmunitario (síndrome de reconstitución inmune)** puede suceder cuando empiece a tomar medicamentos de VIH-1. Su sistema inmune puede fortalecerse y empezar a luchar contra las infecciones que se han ocultado en su cuerpo por un largo tiempo. Informe a su médico de inmediato si comienza a tener nuevos síntomas después de comenzar su medicamento para el VIH-1.

El efecto secundario más común de la diarrea es VITEKTA.

Informe a su médico si tiene algún efecto secundario que le moleste o que no desaparezca.

Estos no son todos los posibles efectos secundarios de VITEKTA. Para obtener más información, consulte a su médico o farmacéutico.

Llame a su médico para consejo médico sobre efectos secundarios. Puede reportar efectos secundarios a la FDA al 1-800-FDA-1088.

### ¿Cómo debo guardar VITEKTA?

- VITEKTA tienda a temperatura ambiente por debajo de 86 ° F (30 ° DO).
- Mantenga VITEKTA en su envase original.
- No utilice si el sello VITEKTA sobre la abertura del envase está roto o falta.

**Mantenga VITEKTA y todos los medicamentos fuera del alcance de los niños.**

### Información general sobre VITEKTA

Los medicamentos se prescriben a veces para fines distintos a los que están incluidos en un folleto de información del paciente. No utilice VITEKTA para una enfermedad para la cual no fue recetado. No le dé VITEKTA a otras personas, aunque tengan los mismos síntomas que usted. Se puede hacerles daño.

Si desea más información, hable con su proveedor de atención médica. Puede pedir a su médico o farmacéutico para obtener información sobre VITEKTA que está escrita para los profesionales de la salud.

Para obtener más información, llame al 1-800-445-3235 o ir a [www.GILEAD.com](http://www.GILEAD.com).

### ¿Cuáles son los ingredientes de VITEKTA?

**Ingrediente activo:** elvitegravir

**Ingredientes inactivos:** celulosa microcristalina, croscarmelosa de sodio, lauril sulfato de sodio, lactosa monohidrato, hidroxipropilcelulosa, y estearato de magnesio. Los comprimidos son recubiertos por película y contienen alcohol de polivinilo, polietilenglicol, dióxido de titanio, talco, carmín de índigo, FD & C Blue # 2 laca de aluminio y óxido de hierro amarillo.

Esta información del paciente ha sido aprobado por la Administración de Alimentos y Fármacos de Estados Unidos.

Fabricado y distribuido por: Gilead Sciences, Inc.  
Foster City, CA 94404

© 2015 Gilead Sciences, Inc. Todos los derechos reservados.

Revisado: July el año 2015

GILEAD, GSI, STRIBILD, TYBOST y VITEKTA son marcas registradas de Gilead Sciences, Inc., o sus empresas relacionadas. Todas las demás marcas comerciales son propiedad de sus respectivos dueños.

203093-GS-001