ANEXA I REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI

1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI

Atazanavir Krka 150 mg capsule Atazanavir Krka 200 mg capsule Atazanavir Krka 300 mg capsule

2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

Atazanavir Krka 150 mg capsule

Fiecare capsulă conține atazanavir 150 mg (sub formă de sulfat).

Excipient cu efect cunoscut: lactoză monohidrat 79,43 mg în fiecare capsulă.

Atazanavir Krka 200 mg capsule

Fiecare capsulă conține atazanavir 200 mg (sub formă de sulfat).

Excipient cu efect cunoscut: lactoză monohidrat 105,91 mg în fiecare capsulă.

Atazanavir Krka 300 mg capsule

Fiecare capsulă conține atazanavir 300 mg (sub formă de sulfat).

Excipient cu efect cunoscut: lactoză monohidrat 158,86 mg în fiecare capsulă.

Pentru lista tuturor excipienților, vezi pct. 6.1.

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Capsulă

Atazanavir Krka 150 mg capsule

Capsulă gelatinoasă de tip 1. Corpul capsulei este de culoare albă sau aproape albă; capul capsulei este de culoare maro-portocalie. Capul capsulei este inscripționat cu cerneală neagră A150. Conținutul capsulei: pulbere alb-gălbuie.

Atazanavir Krka 200 mg capsule

Capsulă gelatinoasă de tip 0. Corpul și capul capsulei sunt de culoare maro-portocalie. Capul capsulei este inscripționat cu cerneală neagră A200. Conținutul capsulei: pulbere alb-gălbuie.

Atazanavir Krka 300 mg capsule

Capsulă gelatinoasă de tip 00. Corpul capsulei este de culoare albă sau aproape albă; capul capsulei este de culoare maron închis. Capul capsulei este inscripționat cu cerneală neagră A300. Conținutul capsulei: pulbere alb-gălbuie.

4. DATE CLINICE

4.1 Indicații terapeutice

Atazanavir Krka capsule, administrat concomitent cu ritonavir în doză mică, este indicat pentru tratamentul infecției cu virusul imunodeficienței umane dobândite (HIV-1) la adulți, copii și adolescenți cu vârsta de cel puțin 6 ani, în asociere cu alte medicamente antiretrovirale (vezi pct. 4.2).

Pe baza datelor virusologice și clinice disponibile de la pacienți adulți, nu se așteaptă niciun beneficiu la pacienții cu rezistență multiplă la inhibitorii de proteaze (≥ 4 mutații de rezistență la IP).

Alegerea Atazanavir Krka în tratamentul pacienților adulți, copii și adolescenți tratați anterior, trebuie să se bazeze pe testarea individuală a rezistenței virale și pe antecedentele terapeutice ale pacientului (vezi pct. 4.4 și 5.1).

4.2 Doze şi mod de administrare

Tratamentul trebuie inițiat de către un medic experimentat în abordarea terapeutică a infecției cu HIV.

Doze

Adulți

Doza recomandată de Atazanavir Krka capsule este de 300 mg o dată pe zi administrat cu ritonavir 100 mg o dată pe zi și cu alimente. Ritonavir este utilizat ca activator al farmacocineticii atazanavir (vezi pct. 4.5 și 5.1). (vezi și pct. 4.4 Retragerea ritonavir numai în condiții restrictive).

Copii și adolescenți (cu vârsta cuprinsă între 6 ani și mai puțin de 18 ani și care au o greutate corporală de minimum 15 kg)

Doza de atanazavir capsule pentru copii și adolescenți se bazează pe greutatea corporală așa cum este prezentat în Tabelul 1 și nu trebuie să depășească doza recomandată la adulți. Atazanavir Krka capsule trebuie administrat cu ritonavir și trebuie administrat împreună cu alimente.

Tabelul 1: Doza pentru pacienți copii și adolescenți (cu vârsta cuprinsă între 6 ani și mai puțin de 18 ani și care au o greutate corporală de minimum 15 kg) pentru asocierea Atazanavir Krka capsule și ritonavir

Greutate corporală (kg)	Doza de Atazanavir Krka administrată o dată pe zi	Doza de ritonavir ^a administrată o dată pe zi
15 până la mai puţin de 35	200 mg	100 mg
cel puţin 35	300 mg	100 mg

^a Ritonavir capsule, comprimate sau soluție orală.

Copii (cu vârsta de cel puţin 3 luni şi greutate corporală minimă de 5 kg): pentru copii cu vârsta de cel puţin 3 luni şi greutate corporală minimă de 5 kg pot fi disponibile alte forme farmaceutice (vezi Rezumatul caracteristicilor produsului pentru formele farmaceutice disponibile). Trecerea la tratamentul cu capsule de la alte forme farmaceutice este recomandată imediat ce pacienții sunt capabili să înghită în mod adecvat capsulele.

La trecerea de la o formă farmaceutică la alta, este posibil să fie necesară schimbarea dozei. Consultați tabelul cu dozele recomandate pentru forma farmaceutică respectivă (vezi Rezumatul caracteristicilor produsului pentru alte forme farmaceutice).

Grupe speciale de pacienți

Insuficiență renală

Nu este necesară ajustarea dozei. Nu se recomandă administrarea asocierii dintre Atazanavir Krka şi ritonavir la pacienții care efectuează hemodializă (vezi pct. 4.4 și 5.2).

Insuficiență hepatică

Administrarea asocierii dintre atazanavir şi ritonavir nu a fost studiată la pacienții cu insuficiență hepatică. Administrarea asocierii dintre Atazanavir Krka şi ritonavir trebuie efectuată cu precauție la pacienții cu insuficiență hepatică ușoară. Asocierea dintre Atazanavir Krka şi ritonavir nu trebuie utilizată la pacienții cu insuficiență hepatică moderată până la severă (vezi pct. 4.3, 4.4 și 5.2).

În cazul retragerii ritonavir din schema terapeutică activată cu ritonavir recomandat (vezi pct. 4.4), Atazanavir Krka neactivat poate fi menținut la pacienți cu insuficiență hepatică ușoară la o doză de 400 mg, și la pacienții cu insuficiență hepatică moderată cu o doză redusă de 300 mg o dată pe zi împreună cu alimente (vezi pct. 5.2). Atazanavir Krka neactivat nu trebuie să fie utilizat la pacienții cu insuficiență hepatică severă.

Sarcina și perioada postpartum

În timpul celui de-al doilea și al treilea trimestru de sarcină:

Este posibil ca asocierea dintre Atazanavir Krka 300 mg şi ritonavir 100 mg să nu furnizeze o expunere suficientă la atazanavir, în special atunci când activitatea atazanavir sau a întregii scheme terapeutice poate fi compromisă din cauza rezistenței la medicament. Deoarece datele disponibile sunt limitate şi din cauza variabilității între pacienți pe durata sarcinii, se poate lua în considerare monitorizarea nivelului terapeutic al medicamentului (MNTM) pentru a asigura nivelul adecvat de expunere.

Riscul scăderii ulterioare a expunerii la atazanavir este de așteptat, atunci când atazanavir este administrat împreună cu medicamente cunoscute că reduc expunerea la atazanavir (de exemplu tenofovir disoproxil sau antagoniști ai receptorilor H₂).

- Dacă este necesar tratamentul cu tenofovir disoproxil sau un antagonist al receptorilor H₂, se poate lua în considerare creşterea dozei la 400 mg Atazanavir Krka în asociere cu 100 mg ritonavir, cu MNTM (vezi pct. 4.6 și 5.2).
- Nu se recomandă utilizarea Atazanavir Krka în asociere cu ritonavir la pacientele gravide la care se administrează atât tenofovir disoproxil, cât și un antagonist al receptorilor H₂.

(Vezi pct. 4.4 Retragerea ritonavir numai în condiții restrictive).

În timpul perioadei postpartum:

După o posibilă scădere a expunerii la atazanavir în timpul celui de-al doilea și al treilea trimestru de sarcină, expunerea la atazanavir poate crește în primele două luni după naștere (vezi pct. 5.2). De aceea, pacientele trebuie atent monitorizate în perioada postpartum pentru reacții adverse.

- În această perioadă, pacientele aflate în perioada postpartum trebuie să urmeze aceeași recomandare de doză ca și pacientele care nu sunt gravide, inclusiv cele referitoare la administrarea concomitentă a medicamentelor cunoscute că influențează expunerea la atazanavir (vezi pct. 4.5).

Copii (cu vârsta mai mică de 3 luni)

Atazanavir Krka nu trebuie utilizat la copii cu vârsta mai mică de 3 luni din motive legate de probleme referitoare la siguranță, în special luând în considerare riscul posibil de icter nuclear.

Mod de administrare

Administrare pe cale orală. Capsulele trebuie înghițite întregi.

4.3 Contraindicații

Hipersensibilitate la substanța activă sau la oricare dintre excipienții enumerați la pct. 6.1.

Atazanavir Krka este contraindicat la pacienți cu insuficiență hepatică severă (vezi pct. 4.2, 4.4 și 5.2). Asocierea dintre Atazanavir Krka și ritonavir este contraindicată la pacienți cu insuficiență hepatică moderată (vezi pct. 4.2, 4.4 și 5.2).

Administrarea concomitentă cu simvastatină sau lovastatină (vezi pct. 4.5).

Asocierea cu rifampicină (vezi pct. 4.5).

Asocierea cu un inhibitor al PDE5 - sildenafil atunci când se utilizează numai pentru tratamentul hipertensiunii arteriale pulmonare (HTAP) (vezi pct. 4.5). Pentru administrarea concomitentă a sildenafil în tratamentul disfuncției erectile, vezi pct. 4.4 și 4.5.

Administrarea concomitentă cu medicamente care sunt substraturi ale izoenzimei CYP3A4 a citocromului P450 și care au un indice terapeutic mic (de exemplu quetiapină, lurasidonă, alfuzosin, astemizol, terfenadină, cisapridă, pimozidă, chinidină, bepridil, triazolam, midazolam, administrate oral (pentru precauții referitoare la administrarea parenterală a midazolamului, vezi pct. 4.5), lomitapidă și alcaloizi din secară cornută, în special ergotamină, dihidroergotamină, ergonovină, metilergonovină) (vezi pct. 4.5).

Administrarea concomitentă cu medicamente care conțin grazoprevir, incluzând combinația în doze fixe de elbasvir/grazoprevir (vezi pct. 4.5).

Administrarea concomitentă cu medicamente care conțin combinația în doze fixe de glecaprevir/pibrentasvir (vezi pct. 4.5).

Administrarea concomitentă cu medicamente care conțin sunătoare (*Hypericum perforatum*) (vezi pct. 4.5).

4.4 Atenționări și precauții speciale pentru utilizare

Nu s-a evaluat clinic administrarea asocierii dintre atazanavir și ritonavir în doze mai mari de 100 mg o dată pe zi. Utilizarea unor doze mai mari de ritonavir poate modifica profilul de siguranță a administrării atazanavir (efecte cardiace, hiperbilirubinemie) și de aceea, nu este recomandată. Poate fi luată în considerare o creștere a dozei de ritonavir la 200 mg o dată pe zi, numai când atazanavir și ritonavir se administrează concomitent cu efavirenz. În acest caz, este necesară o monitorizare clinică atentă (vezi mai jos *Interacțiuni cu alte medicamente*).

Pacienți cu afecțiuni concomitente

Insuficiență hepatică: Atazanavir este metabolizat preponderent la nivel hepatic și, de aceea, s-a observat creșterea concentrațiilor plasmatice la pacienții cu insuficiență hepatică (vezi pct. 4.2 și 4.3). Nu s-au stabilit profilurile de siguranță și eficacitate ale administrării atazanavir la pacienții cu tulburări hepatice semnificative concomitente. Pacienții cu hepatită cronică B sau C și care efectuează terapie antiretrovirală combinată prezintă un risc crescut pentru apariția reacțiilor adverse hepatice severe, care pot determina chiar deces. În cazul efectuării tratamentului antiviral concomitent pentru hepatita B sau C, trebuie, de asemenea, citite informațiile conținute în Rezumatul caracteristicilor produsului pentru aceste medicamente (vezi pct. 4.8).

Pacienții cu disfuncție preexistentă a ficatului, inclusiv hepatită cronică activă, prezintă o frecvență crescută a anomaliilor funcției hepatice în timpul terapiei antiretrovirale combinate și, de aceea, trebuie monitorizați conform standardelor de practică medicală. Dacă se observă la astfel de pacienți semne ale agravării bolii hepatice, trebuie luată în considerare întreruperea sau încetarea tratamentului.

Insuficiență renală: Nu este necesară ajustarea dozei la pacienții cu insuficiență renală. Cu toate acestea, nu se recomandă administrarea Atazanavir Krka la pacienții care efectuează hemodializă (vezi pct. 4.2 și 5.2).

Prelungirea intervalului QT: În studiile clinice în care s-a utilizat atanazavir, s-au observat prelungiri asimptomatice, dependente de doză, ale intervalului PR. Utilizarea medicamentelor cunoscute că determină prelungirea intervalului PR trebuie făcută cu precauție. La pacienții cu tulburări preexistente de conducere la nivel cardiac (bloc atrio-ventricular de gradul II sau mai înalt sau blocuri complexe de ramură), Atanazavir Krka trebuie utilizat cu precauție și doar dacă beneficiile terapeutice depășesc riscurile posibile (vezi pct. 5.1). Prescrierea Atanazavir Krka în asociere cu medicamente care au potențial de a determina prelungirea intervalului QT și/sau la pacienți cu factori de risc preexistenți (bradicardie, sindrom congenital de QT prelungit, dezechilibre electrolitice (vezi pct. 4.8 și 5.3) trebuie făcută cu precauție deosebită.

Pacienți cu hemofilie: La pacienți cu hemofilie A și B tratați cu inhibitori de proteaze s-au raportat creșterea incidenței sângerărilor, incluzând hematoame cutanate spontane și hemartroze. La unii pacienți s-a administrat suplimentar factor de coagulare VIII. La mai mult de jumătate din cazurile raportate, s-a continuat tratamentul cu inhibitori de proteaze sau s-a reluat dacă tratamentul fusese întrerupt. S-a sugerat o relație de cauzalitate, deși mecanismul de acțiune nu a fost elucidat. De aceea, pacienții hemofilici trebuie avertizați asupra posibilității creșterii incidenței sângerărilor.

Greutate corporală și parametri metabolici

În timpul terapiei antiretrovirale poate să apară o creştere a greutății corporale și a concentrației lipidelor plasmatice și a glicemiei. Astfel de modificări pot fi parțial asociate cu controlul asupra bolii și cu stilul de viață. În cazul creșterii valorilor de lipide, în unele cazuri există dovezi ale acestui efect ca urmare a administrării tratamentului, în timp ce pentru creșterea greutății corporale nu există dovezi convingătoare cu privire la administrarea unui medicament specific. Monitorizarea lipidelor plasmatice și a glicemiei se realizează în conformitate cu protocoalele terapeutice stabilite pentru tratamentul infecției cu HIV. Tulburările lipidice trebuie tratate adecvat din punct de vedere clinic.

În studiile clinice, s-a demonstrat că atanazavir (administrat în asociere cu ritonavir sau în monoterapie) induce dislipidemie într-o măsură mai mică decât comparatorii.

Hiperbilirubinemie

La pacienții care au primit atanazavir au apărut creșteri reversibile ale valorii bilirubinemiei indirecte (forma neconjugată) legate de inhibarea UDP-glucuronil transferazei (UGT) (vezi pct. 4.8). La pacienții care au primit atanazavir, trebuie evaluate și alte etiologii ale creșterii valorilor concentrațiilor plasmatice ale transaminazelor hepatice asociate cu valori crescute ale bilirubinemiei. Dacă icterul cutanat sau scleral creează disconfort pacientului, poate fi luată în considerare terapie antiretrovirală alternativă celei cu Atanazavir Krka. Nu se recomandă reducerea dozei de atazanavir deoarece aceasta poate determina o diminuare a efectului terapeutic și apariția rezistenței.

De asemenea, administrarea de indinavir se asociază cu hiperbilirubinemie indirectă (forma neconjugată) datorită inhibării UGT. Nu s-a studiat administrarea atazanavir cu indinavir și, de aceea, aceasta nu se recomandă (vezi pct. 4.5).

Retragerea ritonavir numai în condiții restrictive

Tratamentul standard recomandat, asigurând atingerea parametrilor farmacocinetici optimi și a unui nivel adecvat de supresie virusologică, este Atazanavir Krka activat cu ritonavir. Retragerea ritonavir din schema terapeutică cu Atazanavir Krka activat nu este recomandată, însă poate fi luată în considerare la pacienții adulți, administrându-se în doză de 400 mg o dată pe zi împreună cu alimente, cu respectarea următoarelor condiții restrictive coroborate:

- absența eșecului virusologic anterior
- încărcătură virală nedetectabilă în ultimele 6 luni sub schema terapeutică actuală
- tulpini virale fără mutații asociate cu rezistența (MAR) la schema terapeutică actuală.

Administrarea Atazanavir Krka fără ritonavir nu trebuie avută în vedere la pacienții tratați cu scheme terapeutice de fond care conțin tenofovir disoproxil și cu alte medicamente concomitente care reduc biodisponibilitatea atanazavir (vezi pct. 4.5 – În cazul retragerii ritonavir din schema terapeutică recomandată cu atanazavir activat) sau la cei la care sunt constatate probleme grave de complianță.

Administrarea Atazanavir Krka fără ritonavir trebuie evitată la pacientele gravide, deoarece poate determina niveluri suboptime de expunere cu relevanță deosebită pentru controlul infecției mamei și riscul transmiterii verticale.

Colelitiază

Colelitiaza a fost raportată la pacienții cărora li s-a administrat atanazavir (vezi pct. 4.8). Unii pacienți au necesitat spitalizare pentru tratament suplimentar și unii au avut complicații. Dacă apar semne sau simptome de colelitiază, se poate lua în considerare întreruperea temporară sau definitivă a tratamentului.

Boală renală cronică

În timpul supravegherii după punerea pe piață, la pacienții infectați cu HIV tratați cu atazanavir, cu sau fără ritonavir în asociere, a fost raportată boală renală cronică. Un mare studiu observațional prospectiv, a arătat o asociere între o incidență crescută a bolii renale cronice și expunerea cumulativă la scheme terapeutice care conține atazanavir/ritonavir, la pacienții infectați cu HIV cu o valoare a RFGe (rată estimată a filtrării glomerulare) inițial normală. Această asociere a fost observată independent de expunerea la tenofovir disoproxil. Monitorizarea periodică a funcției renale a pacienților trebuie mentinută pe toată durata tratamentului (vezi pct. 4.8).

Litiaza renală

Litiaza renală a fost raportată la pacienții cărora li s-a administrat atanazavir (vezi pct. 4.8). Unii pacienți au necesitat spitalizare pentru tratament suplimentar și unii au avut complicații. În unele cazuri, litiaza renală s-a asociat cu insuficiență renală acută sau insuficiență renală. Dacă apar semne și simptome de litiază renală, se poate lua în considerare întreruperea temporară sau definitivă a tratamentului.

Sindromul reactivării imune

La pacienții infectați cu HIV cu deficiență imunitară gravă în momentul inițierii terapiei antiretrovirale combinate (TARC), poate să apară o reacție inflamatorie determinată de germeni oportuniști asimptomatici sau reziduali și poate determina afecțiuni clinice grave sau agravarea simptomelor preexistente. În mod specific, astfel de reacții s-au observat în primele săptămâni sau luni după inițierea TARC. Exemplele relevante sunt: retinita cu virus citomegalic, infecții micobacteriene generalizate și/sau focale și pneumonie cu *Pneumocystis jirovecii*. Orice simptom de inflamație trebuie să fie evaluat și trebuie instituit tratament, atunci când este necesar. De asemenea, a fost raportată apariția de afecțiuni autoimune (cum ar fi boala Graves și hepatita autoimună) în stabilirea reactivării imune; cu toate acestea, timpul raportat față de momentul debutului este variabil, iar aceste evenimente pot să apară la mai multe luni de la începerea tratamentului.

Osteonecroză

Cu toate că etiologia este considerată a fi multifactorială (incluzând utilizarea de corticosteroizi, consumul de alcool, imunosupresia severă, indicele de masă corporală crescut), s-au raportat cazuri de osteonecroză mai ales la pacienții cu boală HIV avansată și/sau expunere îndelungată la terapie antiretrovirală combinată (TARC). Pacienții trebuie îndrumați să ceară sfatul medicului în cazul în care prezintă artralgii, redoare articulară sau dificultate la mișcare.

Erupții cutanate tranzitorii și sindroame asociate

Erupțiile cutanate tranzitorii sunt, în general, erupții maculo-papulare ușoare până la moderate, care apar în primele 3 săptămâni de la inițierea tratamentului cu atanazavir.

Sindromul Stevens-Johnson (SSJ), eritemul polimorf, erupțiile cutanate toxice și erupțiile cutanate medicamentoase cu eozinofilie și simptome sistemice (sindrom DRESS) au fost raportate la pacienții tratați cu atanazavir. Pacienții trebuie informați cu privire la semne și simptome și trebuie monitorizați cu atenție pentru reacții cutanate. Tratamentul cu Atazanavir Krka trebuie întrerupt în cazul în care apar erupții cutanate tranzitorii severe.

Cele mai bune rezultate în abordarea terapeutică a acestor evenimente provin din diagnosticarea precoce și întreruperea imediată a tratamentului cu oricare medicamente suspectate. Dacă pacientul a dezvoltat SSJ sau sindrom DRESS asociat cu utilizarea Atazanavir Krka, tratamentul cu Atazanavir Krka nu trebuie reînceput.

Interacțiuni cu alte medicamente

Nu se recomandă asocierea Atazanavir Krka cu atorvastatină (vezi pct. 4.5).

Nu se recomandă administrarea Atazanavir Krka în asociere cu nevirapină sau efavirenz (vezi pct. 4.5).

Dacă este necesară administrarea Atazanavir Krka în asociere cu un INNRT, poată fi luată în considerare creșterea dozei atât de Atazanavir Krka, cât și de ritonavir, la 400 mg și respectiv 200 mg, în asociere cu efavirenz, cu monitorizare clinică atentă.

Atazanavir este metabolizat, în principal, de către CYP3A4. Nu se recomandă administrarea Atazanavir Krka își medicamente care induc CYP3A4 (vezi pct. 4.3 și 4.5).

Inhibitori ai PDE5 utilizați pentru tratamentul disfuncției erectile: la pacienții care utilizează Atazanavir Krka se recomandă precauție deosebită atunci când li se prescriu inhibitori ai PDE5 (sildenafil, tadalafil sau vardenafil) pentru tratamentul disfuncției erectile. Se anticipează ca

administrarea concomitentă de Atazanavir Krka cu aceste medicamente să determine creșterea substanțială a concentrațiilor plasmatice ale acestora și poate determina apariția reacțiilor adverse asociate cu PDE5 precum hipotensiune arterială, tulburări de vedere și priapism (vezi pct. 4.5).

Nu se recomandă administrarea de voriconazol în asociere cu Atazanavir Krka și ritonavir, cu excepția cazului în care evaluarea raportului riscuri/beneficii justifică utilizarea voriconazolului.

La majoritatea pacienților, este de așteptat o scădere a expunerii atât la voriconazol, cât și la atazanavir. La un număr mic de pacienți fără alelă CYP2C19 funcțională, sunt de așteptat expuneri semnificativ crescute la voriconazol (vezi pct. 4.5).

Nu se recomandă utilizarea concomitentă a asocierii Atazanavir Krka/ritonavir cu fluticazonă sau cu alți glucocorticoizi care sunt metabolizați de către CYP3A4, decât dacă beneficiul potențial al tratamentului depășește riscul de apariție a efectelor sistemice ale corticosteroizilor, inclusiv sindromul Cushing și supresia suprarenaliană (vezi pct. 4.5).

Utilizarea concomitentă de salmeterol şi Atazanavir Krka poate determina creșterea frecvenței evenimentelor adverse cardiace asociate cu salmeterol. Administrarea concomitentă de salmeterol şi Atazanavir Krka nu este recomandată (vezi pct. 4.5).

Absorbția atazanavir poate fi redusă atunci când pH-ul gastric este crescut, indiferent de cauză.

Administrarea concomitentă cu inhibitori ai pompei de protoni nu este recomandată (vezi pct. 4.5). Dacă administrarea concomitentă de Atazanavir Krka cu un inhibitor al pompei de protoni este considerată de neevitat, este recomandată o monitorizare clinică atentă în asociere cu o creștere a dozei de Atazanavir Krka la 400 mg cu 100 mg ritonavir; nu trebuie depășite dozele de inhibitori ai pompei de protoni comparabile cu o doză de omeprazol 20 mg.

Utilizarea concomitentă a Atazanavir Krka cu alte contraceptive hormonale sau contraceptive orale care conțin alți progestogeni decât norgestimat sau noretindronă nu a fost studiată și, ca urmare, trebuie evitată (vezi pct. 4.5).

Copii și adolescenți

Siguranță

Prelungirea asimptomatică a intervalului PR a fost mai frecventă la copii și adolescenți decât la adulți. Blocul AV asimptomatic de grad 1 și 2 a fost raportat la copii și adolescenți (vezi pct. 4.8). Utilizarea medicamentelor cunoscute că determină prelungiri ale intervalului PR trebuie făcută cu precauție. La copii și adolescenți cu tulburări preexistente de conducere la nivel cardiac (bloc atrio-ventricular de gradul 2 sau mai mare sau blocuri complexe de ramură), Atazanavir Krka trebuie utilizat cu precauție și doar dacă beneficiile terapeutice depășesc riscurile posibile. Se recomandă monitorizarea cardiacă pe baza prezenței modificărilor clinice (de exemplu, bradicardie).

Eficacitate

Atazanavir/ritonavir nu este eficace pentru tulpinile virale care prezintă mutații multiple de rezistență.

Excipienți

Lactoză

Pacienții cu afecțiuni ereditare rare de intoleranță la galactoză, deficit total de lactază sau sindrom de malabsorbție la glucoză-galactoză nu trebuie să utilizeze acest medicament.

4.5 Interacțiuni cu alte medicamente și alte forme de interacțiune

Când Atazanavir Krka şi ritonavir se administrează în asociere, profilul interacţiunilor cu mecanismele de metabolizare a medicamentelor determinate de ritonavir poate fi predominant, deoarece ritonavir este un inhibitor mai potent al CYP3A4 decât atazanavir. Înaintea iniţierii tratamentului cu Atazanavir

Krka și ritonavir trebuie citite informațiile cuprinse în Rezumatul Caracteristicilor Produsului pentru ritonavir.

Atazanavir este metabolizat în ficat prin intermediul CYP3A4. Acesta inhibă CYP3A4. De aceea, este contraindicată administrarea Atazanavir Krka cu medicamente care sunt substraturi ale CYP3A4 și care au un indice terapeutic mic: quetiapină, lurasidonă, alfuzosin, astemizol, terfenadină, cisapridă, pimozidă, chinidină, bepridil, triazolam, midazolam administrat oral, lomitapidă și alcaloizi din secară cornută, în special ergotamină și dihidroergotamină (vezi pct. 4.3).

Administrarea concomitentă a atazanavir cu medicamente care conțin grazoprevir, incluzând combinația în doze fixe de elbasvir/grazoprevir, este contraindicată din cauza creșterii concentrațiilor plasmatice de grazoprevir și elbasvir și a potențialului de creștere a riscului de creștere a ALT asociat cu concentrații crescute de grazoprevir (vezi pct. 4.3). Administrarea concomitentă a atazanavir cu medicamente care conțin combinația în doze fixe de glecaprevir/pibrentasvir este contraindicată deoarece potențial poate determina un risc mai mare de creștere a ALT ca urmare a unei creșteri semnificative a concentratiilor plasmatice de glecaprevir și pibrentasvir (vezi pct. 4.3).

Alte interacțiuni

Interacțiunile dintre atazanavir și alte medicamente sunt prezentate în tabelul de mai jos (creșterea este indicată prin simbolul "↑", scăderea prin "↓", nicio modificare prin "←"). Dacă sunt disponibile, intervalele de încredere 90% (IÎ) sunt prezentate în paranteze. Studiile prezentate în Tabelul 2 s-au efectuat la subiecți sănătoși, dacă nu este specificat altfel. De notat este faptul că multe studii s-au desfășurat cu atazanavir neactivat care nu este schema terapeutică recomandată de administrare a atazanavir (vezi pct. 4.4).

Dacă retragerea ritonavir se justifică medical, sub condiții restrictive (vezi pct. 4.4), trebuie acordată o atenție deosebită interacțiunilor cu atazanavir care pot fi diferite în absența ritonavir (vezi informațiile furnizate mai jos în Tabelul 2).

Tabelul 2: Interactiuni între atazanavir si alte medicamente

Medicamente în funcție de aria terapeutică	Interacțiune	Recomandări privind administrarea concomitentă
AGENȚI ANTI-HCV		
Grazoprevir 200 mg o dată pe zi (atazanavir 300 mg/ritonavir 100 mg o dată pe zi)	ASC pentru atazanavir ↑43% (↑30% ↑57%) C _{max} pentru atazanavir ↑12% (↑1% ↑24%)* C _{min} pentru atazanavir ↑23% (↑13% ↑134%) ASC pentru grazoprevir: ↑958% (↑678% ↑1 339%) C _{max} pentru grazoprevir: ↑524% (↑342% ↑781%) C _{min} pentru grazoprevir: ↑1 064% (↑696% ↑1 602%) Concentrațiile de grazoprevir au crescut considerabil, atunci când au fost administrate concomitent cu atazanavir/ritonavir.	Administrarea concomitentă de atazanavir și elbasvir/grazoprevir este contraindicată datorită unei creșteri semnificative a concentrațiilor plasmatice de grazoprevir și a unei creșteri potențiale asociate riscului creșterii ALT (vezi pct. 4.3).

Elbasvir 50 mg o dată pe zi (atazanavir 300 mg/ritonavir 100 mg o dată pe zi)	ASC pentru atazanavir ↑7% (↓2% ↑17%) C _{max} pentru atazanavir ↑2% (↓4% ↑8%) C _{min} pentru atazanavir ↑15% (↑2% ↑29%) ASC pentru elbasvir ↑376% (↑307% ↑456%) C _{max} pentru eblasvir: ↑315% (↑246% ↑397%) C _{min} pentru elbasvir: ↑545%	
	(†451% †654%) Concentrațiile de elbasvir au fost crescute, când au fost administrate concomitent cu atazanavir/ritonavir.	
Sofosbuvir 400 mg / velpatasvir 100 mg /voxilaprevir 100 mg în doză unică* (atazanavir 300 mg / ritonavir 100 mg o dată pe zi)	atazanavır/rıtonavır. ASC pentru sofosbuvir: ↑40% (↑25% ↑57%) C _{max} pentru sofosbuvir: ↑29% (↑9% ↑52%) ASC pentru velpatasvir: ↑93% (↑58% ↑136%) C _{max} pentru velpatasvir: ↑29% (↑7% ↑56%) ASC pentru voxilaprevir: ↑331% (↑276% ↑393%) C _{max} pentru voxilaprevir: ↑342% (↑265% ↑435%) *Intervalul de 70-143% în cadrul căruia nu apar interacțiuni farmacocinetice Efectul asupra expunerii la atazanavir și ritonavir nu a fost studiat. Este de așteptat: → Atazanavir → Ritonavir Mecanismul de interacțiune dintre atazanavir/ritonavir și sofosbuvir/velpatasvir/voxilaprevir este inhibarea OATP1B, gpP și a	Este de așteptat ca administrarea concomitentă a atazanavir cu medicamente care conțin voxilaprevir să determine creșterea concentrației de voxilaprevir. Administrarea concomitentă a atazanavir cu scheme terapeutice care conțin voxilaprevir nu este recomandată.

	1.22		
Glecaprevir 300 mg/	ASC pentru glecaprevir: \\$553\%	Administrarea concomitentă a	
pibrentasvir 120 mg o dată pe zi	(†424% †714%)	atazanavir cu	
(atazanavir 300 mg / ritonavir	C _{max} pentru glecaprevir: \206\%	glecaprevir/pibrentasvir este	
100 mg o dată pe zi*)	(†215% †423%)	contraindicată deoarece potențial	
	C _{min} pentru glecaprevir: ↑1 330% (↑885% ↑1 970%)	poate determina un risc mai mare de creștere a ALT ca urmare a	
	ASC pentru pibrentasvir: ↑64%	unei creșteri semnificative a concentrațiilor plasmatice de	
	(†48% †82%)	glecaprevir și pibrentasvir (vezi	
	C _{max} pentru pibrentasvir: ↑29% (↑15% ↑45%)	pct. 4.3).	
	C _{min} pentru pibrentasvir: ↑129%		
	(†95% †168%)		
	* Este raportat efectul atazanavir		
	și ritonavir asupra primei doze de		
	glecaprevir și pibrentasvir.		
ANTIRETROVIRALE			
Inhibitori de protează: Administrare	a concomitentă a atazanavir/ritonavir	cu alți inhibitori de protează nu a	
	rească expunerea la alți inhibitori de p		
concomitentă a acestor medicamente	nu este recomandată.		
Ritonavir 100 mg o dată pe zi	ASC pentru atazanavir: †250%	Ritonavir 100 mg o dată pe zi	
(atazanavir 300 mg o dată pe zi)	(†144% †403%)*	este utilizat ca potențator al	
Studii efectuate la pacienți infectați	C_{max} pentru atazanavir: $\uparrow 120\%$ ($\uparrow 56\% \uparrow 211\%$)*	farmacocineticii atazanavir.	
cu HIV.	C _{min} pentru atazanavir: \713%		
	(†359% †1 339%)*		
	* Într-o analiză combinată,		
	atazanavir 300 mg în asociere cu		
	ritonavir 100 mg (n = 33) a fost comparat cu atazanavir 400 mg		
	fără ritonavir (n = 28).		
	Mecanismul de interacțiune dintre		
	atazanavir și ritonavir este		
	inhibarea CYP3A4.		
Indinavir	Indinavir este asociat cu	Nu se recomandă administrarea	
	hiperbilirubinemie indirectă	concomitentă a atazanavir și	
	neconjugată din cauza inhibării	indinavir (vezi pct. 4.4).	
The state of the s	UGT.		
Inhibitori nucleozidici/nucleotidici ai reverstranscriptazei (INRT)			
Lamivudină 150 mg de două ori	Nu s-a observat niciun efect	Pe baza acestor date și deoarece	
pe zi + zidovudină 300 mg de	semnificativ asupra concentrațiilor	nu se așteaptă ca ritonavir să aibă	
două ori pe zi	de lamivudină și zidovudină.	un impact semnificativ asupra	
(atazanavir 400 mg o dată pe zi)		parametrilor farmacocinetici ai INRT, nu este de așteptat ca	
		administrarea concomitentă a	
		acestor medicamente cu	
		atazanavir să influențeze	
		semnificativ expunerea la	
		medicamentele administrate în	
		asociere.	
Abacavir	Administrarea concomitentă a		
	abacavir cu atazanavir nu este de		
	așteptat să influențeze semnificativ		
	expunerea la abacavir.		

Didanozină (comprimate Atazanavir, administrare simultană Didanozina trebuie administrată tamponate) 200 mg/stavudină cu ddI+d4T (în condiții de repaus în condiții de repaus alimentar, la 40 mg, ambele administrate în alimentar) 2 ore după administrarea ASC pentru atazanavir ↓87% atazanavir cu alimente. doză unică (atazanavir 400 mg doză unică) (192% 179%)Administrarea concomitentă a C_{max} pentru atazanavir ↓89% stavudinei cu atazanavir nu este (194% 182%)de așteptat să influențeze C_{min} pentru atazanavir ↓84% semnificativ expunerea la (↓90% ↓73%) stavudină. Atazanavir, administrat la 1 oră după ddI+d4T (repaus alimentar) ASC pentru atazanavir ↔3% (↓36% ↑67%) C_{max} pentru atazanavir ↑12% (↓33% ↑18%) C_{min} pentru atazanavir $\leftrightarrow 3\%$ (↓39% ↑73%) Concentrațiile de atazanavir au fost mult reduse în cazul administrării concomitente de didanozină (comprimate tamponate) și stavudină. Mecanismul de interacțiune este reprezentat de solubilitatea redusă a atazanavir în condițiile creșterii pH-ului induse de prezența componentei antiacide din didanozină comprimate tamponate. Nu s-a observat niciun efect semnificativ asupra concentrațiilor de didanozină și stavudină. Didanozină (cu alimente) Didanozină (capsule ASC pentru didanozină \$\134\% gastrorezistente) 400 mg doză unică (↓41% ↓27%) (atazanavir 300 mg o dată pe zi în C_{max} pentru didanozină ↓38% (↓48% ↓26%) asociere cu ritonavir 100 mg o dată C_{min} pentru didanozină ↑25% pe zi) (↓8% ↑69%) Nu s-a observat niciun efect semnificativ asupra concentrațiilor

de atazanavir în cazul administrării concomitente a didanozinei capsule gastrorezistente, dar administrarea cu alimente a scăzut concentrațiile didanozinei.

Fumarat de tenofovir disoproxil 300 mg o dată pe zi (atazanavir 300 mg o dată pe zi în asociere cu ritonavir 100 mg o dată pe zi) 300 mg fumarat de tenofovir disoproxil este echivalentul a 245 mg tenofovir disoproxil. Studii efectuate la pacienți infectați cu HIV	ASC pentru atazanavir ↓22% (↓35% ↓6%) * C _{max} pentru atazanavir ↓16% (↓30% ↔0%) * C _{min} pentru atazanavir ↓23% (↓43% ↑2%) * * Într-o analiză combinată a mai multor studii clinice, atazanavir/ritonavir 300/100 mg în administrare concomitentă cu fumarat de tenofovir disoproxil 300 mg (n = 39) a fost comparat cu atazanavir/ritonavir 300/100 mg (n = 33). Eficacitatea atazanavir/ritonavir în asociere cu fumarat de tenofovir disoproxil la pacienții tratați anterior cu tratament antiretroviral a fost demonstrată în studiul clinic 045, iar la pacienții netratați anterior, în studiul clinic 138 (vezi pct. 4.8 și 5.1). Mecanismul de interacțiune dintre atazanavir și fumarat de tenofovir disoproxil	În cazul utilizării concomitente cu tenofovir fumarat de disoproxil, este recomandat să se administreze atazanavir 300 mg în asociere cu ritonavir 100 mg și fumarat de tenofovir disoproxil 300 mg (toate sub forma unei doze unice împreună cu alimente)
Fumarat de tenofovir disoproxil 300 mg o dată pe zi (atazanavir 300 mg o dată pe zi în asociere cu ritonavir 100 mg o dată pe zi) 300 mg fumarat de tenofovir disoproxil este echivalentul a 245 mg tenofovir disoproxil.	este necunoscut. ASC pentru fumarat de tenofovir disoproxil † 37% († 30% † 45%) C _{max} pentru fumarat de tenofovir disoproxil † 34% († 20% † 51%) C _{min} pentru fumarat de tenofovir disoproxil † 29% († 21% † 36%)	Pacienții trebuie atent monitorizați pentru reacțiile adverse asociate administrării de fumarat de tenofovir disoproxil, inclusiv tulburări renale.
Inhibitori non-nucleozidici ai reverst	ranscriptazei (INNRT)	
Efavirenz 600 mg o dată pe zi (atazanavir 400 mg o dată pe zi în asociere cu ritonavir 100 mg o dată pe zi)	Atazanavir (pm): toate administrate împreună cu alimente ASC pentru atazanavir ↔0% (↓9% ↑10%)* C _{max} pentru atazanavir ↑17% (↑8% ↑27%)* C _{min} pentru atazanavir ↓42% (↓51% ↓31%)*	Nu se recomandă administrarea concomitentă a efavirenz cu atazanavir (vezi pct. 4.4)

Ef: (00 1 /* '	A4	
Efavirenz 600 mg o dată pe zi	Atazanavir (pm): toate	
(atazanavir 400 mg o dată pe zi în	administrate împreună cu alimente	
asociere cu ritonavir 200 mg o dată	ASC pentru atazanavir ↔6%	
pe zi)	(\psi 10% \gamma 26%) */**	
	C_{max} pentru atazanavir \leftrightarrow 9% (\downarrow 5% \uparrow 26%) */**	
	C_{min} pentru atazanavir \leftrightarrow 12% $(\downarrow 16\% \uparrow 49\%)$ */**	
	* Comparativ cu atazanavir	
	300 mg/ritonavir 100 mg o dată pe	
	zi seara, fără efavirenz. Această	
	scădere a C _{min} a atazanavir poate	
	avea un impact negativ asupra	
	eficacității atazanavir. Mecanismul	
	de interacțiune al	
	efavirenz/atazanavir este	
	reprezentat de inducția activității	
	CYP3A4.	
	** pe baza comparației cu valorile	
Nevirapină 200 mg de două ori	anterioare. ASC pentru nevirapină ↑26%	Nu se recomandă administrarea
pe zi	(†17% †36%)	concomitentă a nevirapinei și
(atazanavir 400 mg o dată pe zi în	C _{max} pentru nevirapină ↑21%	atazanavir (vezi pct. 4.4)
asociere cu ritonavir 100 mg o dată	(†11% †32%)	attization (vezi pet: 1.1)
pe zi)	C _{min} pentru nevirapină ↑35%	
r)	(†25% †47%)	
Studiu efectuat la pacienți infectați		
cu HIV	ASC pentru atazanavir ↓19%	
	(↓35% ↑2%) *	
	C_{max} pentru atazanavir $\leftrightarrow 2\%$	
	(↓15% ↑24%) *	
	C _{min} pentru atazanavir ↓59%	
	(↓73% ↓40%) *	
	* Comparativ cu atazanavir	
	300 mg şi ritonavir 100 mg fără	
	nevirapină. Această scădere a C _{min}	
	a atazanavir poate avea un impact	
	negativ asupra eficacității	
	atazanavir. Mecanismul de	
	interacțiune al	
	nevirapină/atazanavir este	
	reprezentat de inducția activității	
Inhibitori de integrază	CYP3A4.	
Raltegravir 400 mg de două ori	ASC pentru raltegravir ↑41%	Nu este necesară ajustarea dozei
pe zi	C _{max} pentru raltegravir \\ \frac{24\%}{}	de raltegravir.
(atazanavir/ritonavir)	C _{12 ore} pentru raltegravir ↑77%	ao ianogiavii.
(-12 010	
	Mecanismul este reprezentat de	

ANTIBIOTICE		
Claritromicină 500 mg de două ori pe zi (atazanavir 400 mg o dată pe zi)	ASC pentru claritromicină ↑94% (↑75% ↑116%) C _{max} pentru claritromicină ↑50% (↑32% ↑71%) C _{min} pentru claritromicină ↑160% (↑135% ↑188%)	Nu se poate face nicio recomandare privind reducerea dozelor; de aceea, se recomandă administrarea cu precauție a asocierii dintre atazanavir și claritromicină.
	14-OH claritromicină ASC pentru 14-OH claritromicină ↓70% (↓74% ↓66%) C _{max} pentru 14-OH claritromicină ↓72% (↓76% ↓67%) C _{min} pentru 14-OH claritromicină ↓62% (↓66% ↓58%)	
	ASC pentru atazanavir ↑28% (↑16% ↑43%) C _{max} pentru atazanavir ↔6% (↓7% ↑20%) C _{min} pentru atazanavir ↑91% (↑66% ↑121%)	
	Reducerea dozei de claritromicină poate determina concentrații subterapeutice de 14-OH claritromicină. Mecanismul de interacțiune al claritromicină/atazanavir este reprezentat de inhibarea activității CYP3A4.	
ANTIFUNGICE		
Ketoconazol 200 mg o dată pe zi (atazanavir 400 mg o dată pe zi)	Nu a fost observat niciun efect semnificativ asupra concentrațiilor de atazanavir.	Ketoconazol și itraconazol trebuie utilizate cu precauție în asociere cu atazanavir/ritonavir,
Itraconazol	Itraconazol, similar ketoconazol, este un inhibitor puternic și un substrat pentru CYP3A4.	dozele mari de ketoconazol şi itraconazol (> 200 mg/zi) nu sunt recomandate.
	Pe baza datelor obținute cu alți IP activați și ketoconazol, când ASC pentru ketoconazol a prezentat o creștere de 3 ori, este de așteptat ca atazanavir/ritonavir să crească concentrațiile de ketoconazol sau itraconazol.	

Voriconazol 200 mg de două ori pe zi (atazanavir 300 mg/ritonavir	ASC pentru voriconazol \$\\$33\% (\\$42\% \\$22\%)	Administrarea concomitentă a voriconazol cu atazanavir cu
100 mg o dată pe zi)	C _{max} pentru voriconazol ↓10%	ritonavir nu este recomandată, cu
Subiecți cu cel puțin o alelă CYP2C19 funcțională	(↓22% ↓4%) C _{min} pentru voriconazol ↓39% (↓49% ↓28%)	excepția cazului în care evaluarea raportului dintre riscurile posibile și beneficiile terapeutice pentru pacient justifică utilizarea voriconazol (vezi pct. 4.4).
	ASC pentru atazanavir ↓12% (↓18% ↓5%) C _{max} pentru atazanavir ↓13% (↓20% ↓4%) C _{min} pentru atazanavir ↓20% (↓28% ↓10%)	Atunci când este necesar tratamentul cu voriconazol, trebuie efectuată pacientului genotiparea CYP2C19, dacă este posibil.
	ASC pentru ritonavir ↓12% (↓17% ↓7%) C _{max} pentru ritonavir ↓9% (↓17% ↔0%) C _{min} pentru ritonavir ↓25% (↓35% ↓14%)	Prin urmare, dacă asocierea nu poate fi evitată, se fac următoarele recomandări în funcție de situația CYP2C19: - la pacienții cu cel puțin o alelă CYP2C19 funcțională, se
	La majoritatea pacienților cu cel puțin o alelă CYP2C19 funcțională, este de așteptat o scădere a expunerii atât la voriconazol, cât și la atazanavir.	recomandă monitorizare clinică atentă pentru pierderea eficacității atât a voriconazol (semne clinice), cât și a atazanavir (răspuns virusologic). - la pacienții fără alelă CYP2C19
Voriconazol 50 mg de două ori pe zi (atazanavir 300 mg/ritonavir 100 mg o dată pe zi) Subiecți fără alelă CYP2C19 funcțională	ASC pentru voriconazol \$\(\frac{561\%}{(\frac{451\%}{699\%)}}\) C _{max} pentru voriconazol \$\(\frac{438\%}{355\%}\) C _{min} pentru voriconazol \$\(\frac{765\%}{571\%}\) (\$\(\frac{571\%}{1020\%}\)	funcțională, se recomandă monitorizare atentă clinică și de laborator a evenimentelor adverse asociate administrării voriconazol.
	ASC pentru atazanavir \downarrow 20% (\downarrow 35% \downarrow 3%) C _{max} pentru atazanavir \downarrow 19% (\downarrow 34% \leftrightarrow 0,2%) C _{min} pentru atazanavir \downarrow 31 % (\downarrow 46 % \downarrow 13%)	Dacă genotiparea nu este posibilă, monitorizarea completă a siguranței și eficacității trebuie efectuată.
	ASC pentru ritonavir ↓11% (↓20% ↓1%) C _{max} pentru ritonavir ↓11% (↓24% ↑4%) C _{min} pentru ritonavir ↓19% (↓35% ↑1%)	
	La un număr mic de pacienți fără alelă CYP2C19 funcțională, sunt de așteptat expuneri la voriconazol semnificativ crescute.	
Fluconazol 200 mg o dată pe zi (atazanavir 300 mg și ritonavir 100 mg o dată pe zi)	Concentrațiile atazanavir și fluconazol nu au fost modificate semnificativ în cazul administrării concomitente a atazanavir/ritonavir cu fluconazol.	Nu sunt necesare ajustări ale dozei pentru fluconazol și atazanavir.

ANTIMICOBACTERIENE			
Rifabutină 150 mg de două ori pe săptămână (atazanavir 300 mg și ritonavir 100 mg o dată pe zi)	ASC pentru rifabutină ↑48% (↑19% ↑84%) ** C _{max} pentru rifabutină ↑149% (↑103% ↑206%) ** C _{min} pentru rifabutină ↑40% (↑5% ↑87%) ** ASC pentru 25-O-dezacetil-rifabutină ↑990% (↑714% ↑1 361%) ** C _{max} pentru 25-O-dezacetil-rifabutină ↑677% (↑513% ↑883%) ** C _{min} pentru 25-O-dezacetil-rifabutină ↑1 045% (↑715% ↑1 510%) ** ** Când se compară cu rifabutină 150 mg o dată pe zi în monoterapie. ASC pentru rifabutină totală și pentru 25-O-dezacetil-rifabutină ↑119% (↑78% ↑169%). În studiile anterioare, parametrii farmacocinetici ai atazanavir nu au fost modificați de rifabutină.	Atunci când se administrează în asociere cu atazanavir, doza recomandată de rifabutină este de 150 mg de 3 ori pe săptămână în zile fixate (de exemplu, lunimiercuri-vineri). Este necesară o monitorizare crescută a reacțiilor adverse asociate cu rifabutină, inclusiv neutropenie și uveită din cauza unei creșteri așteptate a expunerii la rifabutină. Reducerea ulterioară a dozei de rifabutină la 150 mg de două ori pe săptămână în zile fixate este recomandată la pacienții care nu tolerează doza de 150 mg de 3 ori pe săptămână. Trebuie reținut faptul că doza de 150 mg administrată de două ori pe săptămână poate să nu furnizeze o expunere optimă la rifabutină, conducând astfel la un risc de rezistență la rifamicină și la eșecul tratamentului. Nu este necesară ajustarea dozei de atazanavir.	
Rifampicină ANTIPSIHOTICE	Rimfapicina este un inductor puternic al activității CYP3A4 și s-a arătat a fi cauza scăderii cu 72% a ASC a atazanavir care duce la eșec virusologic și dezvoltarea rezistenței. Pe parcursul încercărilor de a contracara expunerea scăzută prin creșterea dozei de atazanavir sau a altor inhibitori de protează cu ritonavir, a fost observată o frecvență mare a reacțiilor hepatice.	Asocierea dintre rifampicină și atazanavir este contraindicată (vezi pct. 4.3).	
Quetiapină	Ca urmare a inhibării activității CYP3A4 de către atazanavir, este de așteptat să crească concentrațiile plasmatice de quetiapină.	Administrarea concomitentă a quetiapinei cu atazanavir este contraindicată, deoarece atazanavir poate crește toxicitatea asociată administrării de quetiapină. Concentrațiile plasmatice crescute de quetiapină pot duce la comă (vezi pet. 4.3).	
Lurasidonă	Ca urmare a inhibării activității CYP3A4 de către atazanavir, este de așteptat să crească concentrațiile plasmatice de lurasidonă.	Administrarea concomitentă a lurasidonă cu atazanavir este contraindicată, deoarece atazanavir poate crește toxicitatea asociată administrării de lurasidonă (vezi pct. 4.3).	

MEDICAMENTE PENTRU REDUCEREA ACIDITĂȚII GASTRICE			
Antagoniști ai receptorilor H ₂	Antagoniști ai receptorilor H_2		
Fără tenofovir			
Pacienți infectați cu HIV tratați cu at recomandată de 300/100 mg o dată p Famotidină 20 mg de două ori pe zi		La pacienții netratați cu tenofovir, dacă se administrează concomitent atazanavir 300 mg/ritonavir 100 mg și antagoniști ai receptorilor H ₂ , nu trebuie depășită o doză	
Famotidină 40 mg de două ori pe zi	C _{min} pentru atazanavir ↔1% (↓16% ↑18%) ASC pentru atazanavir ↓23% (↓32% ↓14%) C _{max} pentru atazanavir ↓23% (↓33% ↓12%) C _{min} pentru atazanavir ↓20% (↓31% ↓8%)	echivalentă cu 20 mg famotidină de două ori pe zi. Dacă este necesară o doză mai mare de antagonist al receptorilor H ₂ (de exemplu, famotidină 40 mg de două ori pe zi sau un echivalent al acesteia) se poate lua în considerare o creștere a dozei de	
Voluntari sănătoși tratați cu atazanav 400/100 mg o dată pe zi	ir/ritonavir cu o doză crescută de	atazanavir/ritonavir de la 300/100 mg la 400/100 mg.	
Famotidină 40 mg de două ori pe zi	ASC pentru atazanavir \leftrightarrow 3% (\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\		
Cu fumarat de tenofovir disoproxil 300 mg o dată pe zi (echivalentul		a 245 mg tenofovir disoproxil)	
La pacienți infectați cu HIV tratați cu recomandată de 300/100 mg o dată p		La pacienții tratați cu fumarat de tenofovir disoproxil, dacă	
Famotidină 20 mg de două ori pe zi	ASC pentru atazanavir ↓21% (↓34% ↓4%)* C _{max} pentru atazanavir ↓21% (↓36% ↓4%)* C _{min} pentru atazanavir ↓19% (↓37% ↑5%) *	atazanavir/ritonavir se administrează concomitent atât cu fumarat de tenofovir disoproxil, cât și cu un antagonist al receptorilor H ₂ , se recomandă o creștere a dozei de atazanavir la 400 mg cu 100 mg ritonavir. O	
Famotidină 40 mg de două ori pe zi	ASC pentru atazanavir ↓24% (↓36% ↓11%)* C _{max} pentru atazanavir ↓23% (↓36% ↓8%)* C _{min} pentru atazanavir ↓25% (↓47% ↑7%) *	doză echivalentă cu 40 mg famotidină nu trebuie depășită.	
La pacienți infectați cu HIV tratați cu atazanavir/ritonavir la doza crescută de 400/100 mg o dată pe zi			
Famotidină 20 mg de două ori pe zi	ASC pentru atazanavir ↑18% (↑6,5% ↑30%)* C _{max} pentru atazanavir ↑18% (↑6,7% ↑31%)* C _{min} pentru atazanavir ↑24 % (↑10% ↑39%)*		

Famotidină 40 mg de două ori pe zi	ASC pentru atazanavir \leftrightarrow 2,3% (\$\pm\$13% \$\gamma\$10%)* C _{max} pentru atazanavir \leftrightarrow 5% (\$\pm\$17% \$\gamma\$8,4%)* C _{min} pentru atazanavir \leftrightarrow 1,3% (\$\pm\$10% \$\gamma\$15)*	
	* Când se compară cu atazanavir 300 mg o dată pe zi cu ritonavir 100 mg o dată pe zi şi fumarat de tenofovir disoproxil 300 mg, toate administrate în doză unică împreună cu alimente. Când se compară cu atazanavir 300 mg cu ritonavir 100 mg fără fumarat de tenofovir disoproxil, este de așteptat ca concentrațiile atazanavir să scadă suplimentar cu aproximativ 20%. Mecanismul de interacțiune este reprezentat de reducerea solubilității atazanavir, deoarece pH-ul intragastric este crescut de antagoniștii receptorilor H2.	
Inhibitori ai pompei de protoni		
Omeprazol 40 mg o dată pe zi (atazanavir 400 mg o dată pe zi în asociere cu ritonavir 100 mg o dată pe zi)	Atazanavir (am): 2 ore după omeprazol ASC pentru atazanavir ↓61% (↓65% ↓55%) C _{max} pentru atazanavir ↓66% (↓62% ↓49%) C _{min} pentru atazanavir ↓65% (↓71% ↓59%)	Nu este recomandată administrarea concomitentă de atazanavir cu ritonavir și inhibitori ai pompei de protoni. În cazul în care asocierea este considerată inevitabilă, se recomandă monitorizarea clinică atentă, precum și creșterea dozei de atazanavir la 400 mg cu

(atazanavir 400 mg o dată pe zi în omeprazol inhibitorilor pompei de protoni			400
Antiacide și medicamente tamponate Concentrațiile plasmatice reduse de atazanavir pot fi consecința pHului gastric crescut dacă antiacidele, inclusiv medicamentele tamponate, sunt administrate în asociere atazanavir. ANTAGONIȘTI AI RECEPTORILOR ALPHA 1-ADRENERGICI Alfuzosin Potențial pentru apariția de concentrații crescute de alfuzosin care pot determina hipotensiune arterială. Mecanismul de interacțiune este reprezentat de inhibarea activității CYP3A4 de către atazanavir și/sau ritonavir. ANTICOAGULANTE	asociere cu ritonavir 100 mg o dată	ASC pentru atazanavir ↓30% (↓43% ↓14%) * C _{max} pentru atazanavir ↓31% (↓42% ↓17%)* C _{min} pentru atazanavir ↓31% (↓46% ↓12%) * * Comparativ cu atazanavir 300 mg o dată pe zi în asociere cu ritonavir 100 mg o dată pe zi. Scăderea ASC, C _{max} , și C _{min} nu a fost diminuată, atunci când o doză crescută de atazanavir/ritonavir (400 mg/100 mg o dată pe zi) a fost temporar administrată la un interval de 12 ore față de doza de omeprazol. Cu toate că nu a fost studiat, rezultate similare sunt așteptate și cu alți inhibitori ai pompei de protoni. Această scădere a expunerii la atazanavir ar putea avea un impact negativ asupra eficacității atazanavir. Mecanismul de interacțiune este solubilitatea scăzută de atazanavir, pe măsură ce pH-ul gastric crește, sub acțiunea inhibitorilor pompei	comparabile cu omeprazol 20 mg nu trebuie depășite (vezi
de atazanavir pot fi consecința pH- ului gastric crescut dacă antiacidele, inclusiv medicamentele tamponate, sunt administrate în asociere atazanavir. ANTAGONIȘTI AI RECEPTORILOR ALPHA 1-ADRENERGICI Alfuzosin Potențial pentru apariția de concentrații crescute de alfuzosin care pot determina hipotensiune arterială. Mecanismul de interacțiune este reprezentat de inhibarea activității CYP3A4 de către atazanavir, și/sau ritonavir. 2 ore înainte sau la 1 oră după administrarea antiacidelor sau a medicamentelor tamponate. Administrarea concomitentă alfuzosin cu atazanavir este contraindicată (vezi pct. 4.3) ANTICOAGULANTE	Antiacide		
Alfuzosin Potențial pentru apariția de concentrații crescute de alfuzosin care pot determina hipotensiune arterială. Mecanismul de interacțiune este reprezentat de inhibarea activității CYP3A4 de către atazanavir și/sau ritonavir. ANTICOAGULANTE	tamponate	de atazanavir pot fi consecința pH- ului gastric crescut dacă antiacidele, inclusiv medicamentele tamponate, sunt administrate în asociere atazanavir.	2 ore înainte sau la 1 oră după administrarea antiacidelor sau a
concentrații crescute de alfuzosin care pot determina hipotensiune arterială. Mecanismul de interacțiune este reprezentat de inhibarea activității CYP3A4 de către atazanavir și/sau ritonavir. ANTICOAGULANTE			
		concentrații crescute de alfuzosin care pot determina hipotensiune arterială. Mecanismul de interacțiune este reprezentat de inhibarea activității CYP3A4 de	alfuzosin cu atazanavir este
Anticoagulante orale cu acțiune directă (AOAD)	ANTICOAGULANTE		
	Anticoagulante orale cu acțiune a	lirectă (AOAD)	

Apixaban Rivaroxaban	Potențial pentru apariția de concentrații crescute de apixaban și rivaroxaban care pot determina un risc crescut de sângerare. Mecanismul de interacțiune este reprezentat de inhibarea activității CYP3A4 / și a gp-P de către atazanavir/ritonavir. Ritonavir este un inhibitor puternic, atât al CYP3A4 cât și al gp-P. Atazanavir este un inhibitor al	Administrarea concomitentă de apixaban sau rivaroxaban și atazanavir cu ritonavir nu este recomandată.	
	CYP3A4. Posibila inhibare a activității gp-P de către atazanavir nu este cunoscută și nu poate fi exclusă.		
Dabigatran	Potențial pentru apariția de concentrații crescute de dabigatran care pot determina un risc crescut de sângerare. Mecanismul de interacțiune este reprezentat de inhibarea gp-P.	Administrarea concomitentă de dabigatran și atazanavir cu ritonavir nu este recomandată.	
	Ritonavir este un inhibitor puternic al gp-P. Posibila inhibare a gp-P de către atazanavir nu este cunoscută și nu poate fi exclusă.		
Edoxaban	Potențial pentru apariția de concentrații crescute de edoxaban care pot determina un risc crescut de sângerare. Mecanismul de interacțiune este reprezentat de inhibarea gp-P de către atazanavir/ritonavir. Ritonavir este un inhibitor puternic al gp-P. Posibila inhibare a gp-P de către atazanavir nu este cunoscută și nu	Trebuie exercitată precauție, atunci când edoxaban este utilizat împreună cu atazanavir. Vă rugăm să consultați pct. 4.2 și 4.5 ale RCP-ului pentru edoxaban pentru recomandări privind dozele adecvate de edoxaban la administrarea concomitentă cu inhibitori ai gp-P.	
Antagoniști ai vitaminei K	poate fi exclusă.		
Warfarină	Administrarea concomitentă cu atazanavir poate produce scăderea sau creșterea concentrațiilor de warfarină.	Se recomandă ca Raportul Internațional Normalizat (INR) să fie monitorizat cu atenție în timpul tratamentului cu atazanavir, în special la începutul terapiei.	
ANTIEPILEPTICE	1	· · · · ·	

Carbamazepină	atazanavir poate crește	Carbamazepina trebuie utilizată	
Carbamazepina	concentrațiile plasmatice de	cu precauție în asociere cu	
	carbamazepină ca urmare a	atazanavir. Dacă este necesar, se	
	inhibării CYP3A4.	monitorizează concentrațiile	
	Din cauza efectului inductor al	plasmatice de carbamazepină și	
		se ajustează doza în mod	
	carbamazepinei, reducerea		
	expunerii la atazanavir nu poate fi	corespunzător. Răspunsul	
	exclusă.	virusologic al pacientului trebuie	
	D'	monitorizat atent.	
Fenitoină, fenobarbital	Ritonavir poate să scadă	Fenobarbitalul și fenitoina	
	concentrațiile plasmatice de	trebuie utilizate cu precauție în	
	fenitoină și/sau fenobarbital ca	asociere cu atazanavir/ritonavir.	
	urmare a inducerii activității	• • • • • • • • • • • • • • • • • • • •	
	CYP2C9 și CYP2C19.	În cazul administrării	
	Din cauza efectului inductor al	concomitente a	
	fenitoinei/fenobarbitalului, nu	atazanavir/ritonavir cu fenitoină	
	poate fi exclusă reducerea	sau fenobarbital, poate fi	
	expunerii la atazanavir.	necesară ajustarea dozei de	
		fenitoină sau fenobarbital.	
		Răspunsul virusologic al	
		pacientului trebuie monitorizat	
		atent.	
Lamotrigină	Administrarea concomitentă de	Lamotrigina trebuie administrată	
	lamotrigină și atazanavir/ritonavir	cu precauție în asociere cu	
	poate să scadă concentrațiile	atazanavir/ritonavir.	
	plasmatice de lamotrigină ca		
	urmare a inducerii activității	Dacă este necesar, se	
	UGT1A4.	monitorizează concentrațiile	
		lamotriginei și se ajustează doza	
		în mod corespunzător.	
ANTINEOPLAZICE ȘI IMUNOS	UPRESOARE		
Antineoplazice			
Irinotecan	Atazanavir inhibă UGT și poate	Dacă atazanavir este administrat	
	interfera cu metabolizarea	concomitent cu irinotecan,	
	irinotecan, determinând creșterea	pacienții trebuie atent	
	toxicității acestuia.	monitorizați pentru evenimentele	
	,	adverse asociate administrării	
		irinotecan.	
Imunosupresoare	ı	1	
Ciclosporină	Concentrațiile acestor	Se recomandă monitorizarea mai	
Tacrolimus	imunosupresoare pot fi crescute în	frecventă a concentrației	
Sirolimus	cazul administrării concomitente	terapeutice a acestor	
	de atazanavir, ca urmare a	medicamente, până când	
	inhibării activității CYP3A4.	concentrațiile lor plasmatice se	
	minouti wouttugii C 11 3/11.	stabilizează.	
L	L	SWOTHE CUEU.	

MEDICAMENTE CARDIOVASO	CULARE		
Antiaritmice			
Amiodaronă, Lidocaină administrată sistemic, Chinidină	Concentrațiile acestor antiaritmice pot fi crescute, atunci când se administrează concomitent atazanavir. Mecanismul de interacțiune dintre amiodaronă sau lidocaină administrată sistemic/atazanavir este reprezentat de inhibarea activității CYP3A. Chinidina are un indice terapeutic mic și este contraindicată, din cauza posibilei inhibări a activității CYP3A de către atazanavir.	Se impune precauţie şi, atunci când este posibil, se recomandă monitorizarea concentraţiilor terapeutice. Utilizarea concomitentă a chinidinei este contraindicată (vezi pct. 4.3).	
Blocante ale canalelor de calciu			
Bepridil	Atazanavir nu trebuie utilizat în asociere cu medicamente care sunt substraturi pentru CYP3A4 și au un indice terapeutic mic.	Administrarea concomitentă cu bepridil este contraindicată (vezi pct. 4.3)	
Diltiazem 180 mg o dată pe zi (atazanavir 400 mg o dată pe zi)	ASC pentru diltiazem ↑125% (↑109% ↑141%) C _{max} pentru diltiazem ↑98% (↑78% ↑119%) C _{min} pentru diltiazem ↑142% (↑114% ↑173%) ASC pentru dezacetil-diltiazem ↑165% (↑145% ↑187%) C _{max} pentru dezacetil-diltiazem ↑172% (↑144% ↑203%) C _{min} pentru dezacetil-diltiazem ↑121% (↑102% ↑142%) Nu s-a observat niciun efect semnificativ asupra concentrațiilor de atazanavir. A existat o creștere a valorii maxime a intervalului PR comparativ cu cea observată în cazul administrării atazanavir în monoterapie. Administrarea concomitentă a diltiazemului și a atazanavir/ritonavir nu a fost studiată. Mecanismul de interacțiune al diltiazem/atazanavir este reprezentat de inhibarea activității CYP3A4.	Se recomandă o reducere cu 50% a dozei inițiale de diltiazem, cu creșterea treptată ulterioară în funcție de necesități și de rezultatele monitorizării ECG.	
Verapamil	Concentrațiile serice de verapamil pot fi crescute de atazanavir, ca urmare a inhibării activității CYP3A4.	Este necesară precauţie atunci când verapamil se administrează concomitent cu atazanavir.	

CORTICOSTEROIZI

Propionat de fluticazonă intranazal 50 μg de 4 ori pe zi, timp de 7 zile

(ritonavir 100 mg capsule de două ori pe zi)

Concentrațiile plasmatice de propionat de fluticazonă au crescut semnificativ, în timp ce concentrațiile plasmatice ale cortizolului intrinsec au scăzut cu aproximativ 86% (interval de încredere 90% 82-89%). Se poate aștepta apariția unor efecte mai accentuate, atunci când propionatul de fluticazonă este inhalat. La pacienții tratați cu ritonavir și la care s-a administrat inhalator sau intranazal propionat de fluticazonă s-au raportat efecte sistemice ale corticosteroizilor, inclusiv sindrom Cushing şi supresie suprarenaliană; acestea pot, de asemenea, să apară și în cazul administrării altor corticosteroizi metabolizati pe calea izoenzimelor 3A ale citocromului P450, de exemplu budesonidă. Nu se cunosc până în prezent efectele expunerii sistemice mari la fluticazonă asupra concentratiilor plasmatice ale ritonavir. Mecanismul de actiune este reprezentat de inhibarea activității CYP3A4.

Nu se recomandă administrarea concomitentă a atazanavir/ritonavir cu acesti glucocorticoizi, decât dacă beneficiul potențial al tratamentului depășește riscul de apariție a efectelor sistemice ale corticosteroizilor (vezi pct. 4.4). Trebuie luată în considerare reducerea dozei de glucocorticoid și monitorizarea atentă a efectelor locale și sistemice sau trecerea la un alt glucocorticoid care nu este substrat pentru CYP3A4 (de exemplu beclometazonă). Mai mult decât atât, în cazul întreruperii administrării de glucocorticoizi, poate fi necesară reducerea treptată a dozei pentru o perioadă mai lungă de timp.

DISFUNCȚIE ERECTILĂ

Inhibitori ai PDE5

Sildenafil, tadalafil, vardenafil

Sildenafil, tadalafil și vardenafil sunt metabolizate pe calea CYP3A4. Administrarea concomitentă cu atazanavir poate determina concentrații crescute ale inhibitorului PDE5 și o creștere a frecvenței evenimentelor adverse asociate cu PDE5, inclusiv hipotensiune arterială, tulburări de vedere și priapism. Mecanismul acestei interacțiuni este reprezentat de inhibarea activității CYP3A4.

Pacienții trebuie avertizați asupra acestor posibile reacții adverse, atunci când se utilizează inhibitori ai PDE5 pentru tratamentul disfuncției erectile în asociere cu atazanavir (vezi pct. 4.4).
Pentru informații suplimentare cu privire la administrarea concomitentă a atazanavir cu sildenafil vezi, de asemenea, HIPERTENSIUNEA ARTERIALĂ PULMONARĂ din acest tabel.

MEDICAMENTE DIN PLANTE

Sunătoare (Hypericum perforatum)

Utilizarea concomitentă a preparatelor pe bază de sunătoare cu atazanavir este de așteptat să determine reducerea semnificativă a concentrațiilor plasmatice ale atazanavir. Acest efect se poate datora inducerii activității CYP3A4. Există riscul pierderii efectului terapeutic și dezvoltarea rezistenței (vezi pct. 4.3).

Administrarea concomitentă a atazanavir cu preparate care conțin sunătoare este contraindicată.

CONTRACEPTIVE HORMONALE

Etinilestradiol 25 µg + norgestimat

(atazanavir 300 mg o dată pe zi în asociere cu ritonavir 100 mg o dată pe zi)

ASC pentru etinilestradiol ↓19% (125% 13%)

C_{max} pentru etinilestradiol ↓16% (126% 15%)

C_{min} pentru etinilestradiol ↓37% (↓45% ↓29%)

ASC pentru norgestimat \\$5\% (↑67% ↑105%) C_{max} pentru norgestimat ↑68% (†51% †88%)

C_{min} pentru norgestimat ↑102% (↑77% ↑131%)

În timp ce concentrația etinilestradiolului a fost crescută de administrarea atazanavir în monoterapie, ca urmare a inhibării UGT și CYP3A4 de către atazanavir, efectul net al atazanavir/ritonavir determină o scădere a concentrațiilor de etinilestradiol din cauza efectului inductor al ritonavir.

Cresterea expunerii la progestin poate duce la reacții adverse asociate (de exemplu, rezistentă la insulină, dislipidemie, acnee și sângerare intermenstruală sub formă de pete), putând afecta astfel complianța la tratament.

Etinilestradiol 35 µg + noretindronă (atanazavir 400 mg o dată pe zi)

ASC pentru etinilestradiol \\$48\% (†31% †68%) C_{max} pentru etinilestradiol \15%

 $(11\% \uparrow 32\%)$

C_{min} pentru etinilestradiol ↑91% (↑57% ↑133%)

ASC pentru noretindronă ↑110% (↑68^{\(\bar{\sigma}\)} ↑162%)

C_{max} pentru noretindronă ↑67% (†42% †196%)

C_{min} pentru noretindronă ↑262% (†157% †409%)

Creșterea expunerii la progestin poate duce la reacții adverse asociate (de exemplu, rezistentă la insulină, dislipidemie, acnee și sângerare intermenstruală sub formă de pete), putând afecta astfel complianța la tratament.

Dacă un contraceptiv oral este administrat cu atazanavir/ritonavir, se recomandă ca acesta să conțină cel puţin 30 µg de etinilestradiol și pacientei să i se reamintească să urmeze strict această schemă de tratament cu contraceptive. Utilizarea concomitentă a atazanavir/ritonavir cu alte contraceptive hormonale sau contraceptive orale conținând alți progestogeni decât norgestimat nu a fost studiată și, ca urmare, trebuie evitată. Se recomandă o metodă contraceptivă alternativă eficace.

MEDICAMENTE CARE MODIFICĂ PROFILUL LIPIDIC

Inhibitori de HMG-CoA reductază

Simvastatină	Metabolizarea simvastatinei și a	Este contraindicată utilizarea		
Lovastatină	lovastatinei este dependentă de concomitentă de simv			
	CYP3A4, iar asocierea cu	lovastatină cu atazanavir din		
	atazanavir poate determina	cauza creșterii riscului de apariție		
	creșterea concentrațiilor	a miopatiei inclusiv al		
Atorvastatină	plasmatice ale acestora.	rabdomiolizei (vezi pct. 4.3). Nu se recomandă administrarea		
	Riscul apariției miopatiei inclusiv al rabdomiolizei poate fi de asemenea crescut de atorvastatină, care este metabolizată pe calea CYP3A4.	concomitentă de atorvastatină cu atazanavir. În cazul în care utilizarea atorvastatinei este considerată strict necesară, trebuie administrată doza cea mai mică posibil de atorvastatină cu monitorizare atentă din punct de vedere al siguranței (vezi pct. 4.4).		
Pravastatină Fluvastatină	Deşi nu s-a studiat, există un potențial de creștere a expunerii la pravastatină sau fluvastatină, atunci când aceste medicamente sunt administrate concomitent cu inhibitori de protează. Pravastatina nu este metabolizată pe calea citocromului CYP3A4. Fluvastatina este parțial metabolizată pe calea citocromului CYP3CO	Este necesară precauție.		
Alte medicamente care modifică p	CYP2C9. Profilul lipidic			
Lomitapidă	Metabolizarea lomitapidei este strâns dependentă de CYP3A4, iar administrarea concomitentă cu atazanavir cu ritonavir poate determina creșterea concentrațiilor plasmatice.	Administrarea concomitentă de lomitapidă și atazanavir cu ritonavir este contraindicată, din cauza unui posibil risc de creștere marcată a concentrațiilor serice ale transaminazelor și de hepatotoxicitate (vezi pct. 4.3).		
AGONIȘTI BETA-ADRENERGICI	CU ADMINISTRARE INHALATOR			
Salmeterol	Administrarea concomitentă cu atazanavir poate determina concentrații crescute de salmeterol și creșterea reacțiilor adverse asociate salmeterolului.	Administrarea concomitentă de salmeterol cu atazanavir nu este recomandată (vezi pct. 4.4).		
	Mecanismul de interacțiune este reprezentat de inhibarea activității CYP3A4 de către atazanavir și/sau ritonavir.			
OPIOIDE				

Metadonă, doză de întreținere stabilă (atazanavir 400 mg o dată pe zi) Metadonă, doză de întreținere stabilă (atazanavir 400 mg o dată pe zi) Metadonă, doză de întreținere stabilă (atazanavir 400 mg o dată pe zi) Metadonă. Deoarece doza scăzută de ritonavir (100 mg de două ori pe zi) nu a demonstrat niciun efect semnificativ asupra concentrațiilor de metadonă. Deoarece doza scăzută de ritonavir (100 mg de două ori pe zi) nu a demonstrat niciun efect semnificativ asupra concentrațiilor de metadonă, nu se așteaptă nicio interacțiune în cazul în care metadona este administrată concomitent cu atazanavir. HIPERTENSIUNE ARTERIALĂ PULMONARĂ Inhibitori ai PDE5 Sildenafil Administrarea concomitentă cu atazanavir poate determina creșterea concentrațiilor plasmatice ale inhibitorului PDE5 și creșterea reacțiilor adverse asociate cu inhibitorul PDE5. Mecanismul de interacțiune este reprezentat de inhibitora activității CYP3A4 de către atazanavir și/sau ritonavir. Nu a fost stabilită o doză sigură și eficace pentru sildenafil în asociere cu atazanavir, atunci când se utilizează pentru tratamentul hipertensiunii arteriale pulmonare. Sildenafil este contraindicat, atunci când se utilizează pentru tratamentul hipertensiunii arteriale pulmonare (vezi pct. 4.3). SEDATIVE Benzodiazepine	Buprenorfină, administrată o dată pe zi, doză de întreținere stabilă (atazanavir 300 mg o dată pe zi în asociere cu ritonavir 100 mg o dată pe zi)	ASC pentru buprenorfină ↑67% C _{max} pentru buprenorfină ↑37% C _{min} pentru buprenorfină ↑69% ASC pentru norbuprenorfină ↑105% C _{max} pentru norbuprenorfină ↑61% C _{min} pentru norbuprenorfină ↑101%	Administarea concomitentă cu atazanavir și ritonavir impune monitorizarea clinică pentru sedare și efecte cognitive. Poate fi luată în considerare reducerea dozei de buprenorfină.
semnificativ asupra concentrațiilor de metadonă. Deoarece doza scăzută de ritonavir (100 mg de două ori pe zi) nu a demonstrat niciu nefect semnificativ asupra concentrației de metadonă, nu se așteaptă nicio interacțiune în cazul în care metadona este administrată concomitent cu atazanavir. HIPERTENSIUNE ARTERIALĂ PULMONARĂ Inhibitori ai PDE5 Sildenafil Administrarea concomitentă cu atazanavir poate determina creșterea concentrațiilor plasmatice ale inhibitorului PDE5 și creșterea reacțiilor adverse asociate cu inhibitorul PDE5. Mecanismul de interacțiune este reprezentat de inhibarea activității CYP3A4 de către atazanavir și/sau ritonavir. Nu a fost stabilită o doză sigură și eficace pentru sildenafil în asociere cu atazanavir, atunci când se utilizează pentru tratamentul hipertensiunii arteriale pulmonare. Sildenafil este contraindicat, atunci când se utilizează pentru tratamentul hipertensiunii arteriale pulmonare (vezi pct. 4.3). SEDATIVE		reprezentat de inhibarea activității CYP3A4 și UGT1A1. Concentrațiile de atazanavir (în cazul administrării în asociere cu ritonavir) nu au fost influențate semnificativ.	
Administrarea concomitentă cu atazanavir poate determina creșterea concentrațiilor plasmatice ale inhibitorului PDE5 și creșterea reacțiilor adverse asociate cu inhibitorul PDE5. Mecanismul de interacțiune este reprezentat de inhibarea activității CYP3A4 de către atazanavir și/sau ritonavir. SEDATIVE	stabilă	semnificativ asupra concentrațiilor de metadonă. Deoarece doza scăzută de ritonavir (100 mg de două ori pe zi) nu a demonstrat niciun efect semnificativ asupra concentrației de metadonă, nu se așteaptă nicio interacțiune în cazul în care metadona este administrată	în cazul în care metadona este administrată concomitent cu
Administrarea concomitentă cu atazanavir poate determina creșterea concentrațiilor plasmatice ale inhibitorului PDE5 și creșterea reacțiilor adverse asociate cu inhibitorul PDE5. Mecanismul de interacțiune este reprezentat de inhibarea activității CYP3A4 de către atazanavir și/sau ritonavir. Nu a fost stabilită o doză sigură și eficace pentru sildenafil în asociere cu atazanavir, atunci când se utilizează pentru tratamentul hipertensiunii arteriale pulmonare. Sildenafil este contraindicat, atunci când se utilizează pentru tratamentul hipertensiunii arteriale pulmonare (vezi pct. 4.3).	HIPERTENSIUNE ARTERIALĂ		
atazanavir poate determina creșterea concentrațiilor plasmatice ale inhibitorului PDE5 și creșterea reacțiilor adverse asociate cu inhibitorul PDE5. Mecanismul de interacțiune este reprezentat de inhibarea activității CYP3A4 de către atazanavir și/sau ritonavir. și eficace pentru sildenafil în asociere cu atazanavir, atunci când se utilizează pentru tratamentul hipertensiunii arteriale pulmonare. Sildenafil este contraindicat, atunci când se utilizează pentru tratamentul hipertensiunii arteriale pulmonare (vezi pct. 4.3).	Inhibitori ai PDE5		
	Sildenafil	atazanavir poate determina creșterea concentrațiilor plasmatice ale inhibitorului PDE5 și creșterea reacțiilor adverse asociate cu inhibitorul PDE5. Mecanismul de interacțiune este reprezentat de inhibarea activității CYP3A4 de către atazanavir și/sau	și eficace pentru sildenafil în asociere cu atazanavir, atunci când se utilizează pentru tratamentul hipertensiunii arteriale pulmonare. Sildenafil este contraindicat, atunci când se utilizează pentru tratamentul hipertensiunii arteriale
Benzodiazepine	SEDATIVE		
	Benzodiazepine		

Midazolam	Midazolam şi triazolam sunt	Administrarea concomitentă de
Triazolam	metabolizate în proporție mare pe	atazanavir cu triazolam sau cu
	calea CYP3A4. Administrarea	midazolam pe cale orală (vezi
	concomitentă cu atazanavir poate	pct. 4.3) este contraindicată, iar
	determina o creștere importantă a	administrarea concomitentă de
	concentrației acestor	atazanavir cu midazolam
	benzodiazepine. Nu au fost	parenteral se va face cu prudență.
	efectuate studii de interacțiune	Dacă atazanavir este administrat
	medicamentoasă în cazul	concomitent cu midazolam
	administrării concomitente de	parenteral, aceasta se va realiza
	atazanavir cu benzodiazepine. Pe	într-o unitate de terapie intensivă
	baza datelor referitoare la alţi	(UTI) sau în condiții similare, în
	inhibitori ai CYP3A4,	care se asigură monitorizarea
	concentrațiile plasmatice ale	clinică atentă și tratamentul
	midazolam sunt de așteptat să fie	medical adecvat în caz de
	semnificativ mai mari, atunci când	deprimare respiratorie şi/sau
	midazolam este administrat oral.	sedare prelungită. Trebuie luată
	Datele referitoare la utilizarea	în considerare ajustarea dozei de
	concomitentă a midazolam	midazolam, în special dacă se

În cazul retragerii ritonavir din schema terapeutică cu atanazavir activat care este recomandat (vezi

parenteral cu alți inhibitori de

protează sugerează o posibilă

plasmatice ale midazolam.

creștere de 3-4 ori a concentrațiilor

administrează mai mult de o

singură doză de midazolam.

Sunt aplicabile aceleași recomandări privind interacțiunile medicamentoase, cu următoarele precizări:

- nu se recomandă administrarea concomitentă cu tenofovir, carbamazepină, fenitoină, fenobarbital, inhibitori ai pompei de protoni și buprenorfină.
- administrarea concomitentă cu famotidină nu se recomandă decât dacă este necesar; atazanavir fără ritonavir trebuie administrat fie la 2 ore după administrarea famotidinei, fie cu 12 ore înainte. Niciuna din dozele de famotidină nu trebuie să depășească 20 mg, iar doza totală zilnică de famotidină nu trebuie să fie mai mare de 40 mg.
 - trebuie avut în vedere faptul că: administrarea concomitentă a apixaban, dabigatran, sau rivaroxaban și atazanavir fără ritonavir poate afecta concentrațiile plasmatice de apixaban, dabigatran, sau rivaroxaban
 - administrarea concomitentă a voriconazol cu atanazavir fără ritonavir poate afecta concentratiile plasmatice de atazanavir
 - administrarea concomitentă a fluticazonei cu atanazavir fără ritonavir poate crește concentrațiile plasmatice de fluticazonă, comparativ cu administrarea fluticazonei în monoterapie
 - în cazul administrării concomitente a unui contraceptiv oral cu atanazavir fără ritonavir, se recomandă ca respectivul contraceptiv oral să nu conțină mai mult de 30 µg de
 - nu este necesară ajustarea dozei pentru lamotrigină

Copii și adolescenți

Au fost efectuate studii privind interacțiunile numai la adulți.

4.6 Fertilitatea, sarcina și alăptarea

Sarcina

Conform unui număr moderat de date (între 300-1 000 de rezultate obtinute din sarcini) privind gravidele, nu s-au evidențiat efecte malformative ale atazanavir. Studiile la animale nu au evidențiat efecte toxice asupra funcției de reproducere (vezi pct. 5.3). Se poate avea în vedere utilizarea Atazanavir Krka asociat cu ritonavir în timpul sarcinii doar dacă beneficiile terapeutice justifică riscul potențial.

În studiul clinic AI424-182, atazanavir/ritonavir (300/100 mg sau 400/100 mg) în asociere cu zidovudină/lamivudină a fost administrat la 41 de gravide în timpul celui de-al doilea și al treilea trimestru de sarcină. Șase din 20 (30%) de femei cărora li s-a administrat atazanavir/ritonavir 300/100 mg și 13 din 21 (62%) de femei cărora li s-a administrat atazanavir/ritonavir 400/100 mg au prezentat hiperbilirubinemie de gradul 3-4. Nu au existat cazuri de acidoză lactică observate în studiul clinic AI424-182.

Studiul a evaluat 40 de sugari cărora li s-a administrat tratament antiretroviral profilactic (care nu a inclus atazanavir) și au fost negativi pentru ADN HIV-1 în momentul nașterii și/sau în primele 6 luni postpartum. Trei din 20 de sugari (15%) născuți de femei tratate cu atazanavir/ritonavir 300/100 mg și patru din 20 de sugari (20%) născuți de femei tratate cu atazanavir/ritonavir 400/100 mg au prezentat hiperbilirubinemie de gradul 3-4. Nu au existat dovezi de icter patologic, iar la șase din cei 40 de sugari din acest studiu s-a administrat fototerapie timp de maximum 4 zile. Nu s-au raportat cazuri de icter nuclear la nou-născuți.

Pentru recomandări privind doza vezi pct. 4.2, iar pentru date de farmacocinetică vezi pct. 5.2.

Nu se cunoaște dacă administrarea de atazanavir asociat cu ritonavir la mame în timpul sarcinii va exacerba hiperbilirubinemia fiziologică și va determina icter nuclear la nou-născuți și sugari. În perioada prenatală, trebuie luată în considerare monitorizarea suplimentară.

Alăptarea

Atazanavir a fost detectat în laptele uman. Pentru a evita transmiterea infecției cu HIV la sugar, se recomandă ca femeile care sunt în evidență cu HIV să nu își alăpteze copii.

Fertilitatea

Într-un studiu non-clinic privind fertilitatea și dezvoltarea embrionară timpurie la șobolani, atazanavir a modificat estrul fără efecte asupra împerecherii sau fertilității (vezi pct. 5.3).

4.7 Efecte asupra capacității de a conduce vehicule și de a folosi utilaje

Pacienții trebuie informați că s-a raportat apariția amețelilor în timpul tratamentului cu scheme terapeutice care includ atazanavir (vezi pct. 4.8).

4.8 Reactii adverse

Rezumatul profilului de siguranță

S-a evaluat profilul de siguranță al administrării atazanavir în asociere cu alte medicamente antiretrovirale, în cadrul unor studii clinice controlate la 1 806 pacienți adulți cărora li s-a administrat atazanavir 400 mg o dată pe zi (1 151 pacienți, 52 săptămâni durata mediană și 152 săptămâni durata maximă) sau atazanavir 300 mg cu ritonavir 100 mg o dată pe zi (655 pacienți, 96 săptămâni durata mediană și 108 săptămâni durata maximă).

Reacțiile adverse au fost concordante între pacienții la care s-a administrat atazanavir 400 mg o dată pe zi, și cei la care s-a administrat atazanavir 300 mg cu 100 mg ritonavir o dată pe zi, excepție făcând icterul și concentrațiile plasmatice crescute de bilirubină totală care s-au raportat mai frecvent în cazul administrării asocierii dintre atazanavir și ritonavir.

La pacienții la care s-a administrat atazanavir 400 mg o dată pe zi sau atazanavir 300 mg cu 100 mg ritonavir o dată pe zi, singurele reacții adverse, de orice severitate, raportate foarte frecvent și pentru care există cel puțin o relație posibilă de cauzalitate între apariția acestora și administrarea schemelor terapeutice care includ atazanavir și unul sau mai mulți INRT, au fost greața (20%), diareea (10%) și icterul (13%). La pacienții la care s-au administrat 300 mg atazanavir și 100 mg ritonavir, frecvența icterului a fost de 19%. În majoritatea acestor cazuri, s-a raportat apariția icterului în decursul primelor câteva zile până la câteva luni, după inițierea tratamentului (vezi pct. 4.4).

În timpul supravegherii după punerea pe piață, la pacienții infectați cu HIV tratați cu atazanavir, cu sau fără ritonavir în asociere, a fost raportată boală renală cronică. Un mare studiu observațional prospectiv, a arătat o asociere între o incidență crescută a bolii renale cronice și expunerea cumulativă la scheme terapeutice care conține atazanavir/ritonavir, la pacienții infectați cu HIV cu o valoare a RFGe (rată estimată a filtrării glomerulare) inițial normală. Această asociere a fost observată independent de expunerea la tenofovir disoproxil. Monitorizarea periodică a funcției renale a pacientilor trebuie mentinută pe toată durata tratamentului (vezi pct. 4.4).

Lista sub formă de tabel a reacțiilor adverse

Evaluarea reacțiilor adverse la atazanavir se bazează pe datele de siguranță provenite din studiile clinice și din experiența după punerea pe piață. Frecvența este definită utilizând următoarea convenție: foarte frecvente ($\geq 1/10$), frecvente ($\geq 1/100$), mai puțin frecvente ($\geq 1/1000$), rare ($\geq 1/1000$), foarte rare (< 1/10000). În cadrul fiecărei grupe de frecvență, reacțiile adverse sunt prezentate în ordinea descrescătoare a gravității.

Tulburări ale sistemului imunitar	mai puțin frecvente: hipersensibilitate
Tulburări metabolice și de nutriție	mai puţin frecvente: scădere ponderală, creștere ponderală, anorexie, creșterea apetitului alimentar
Tulburări psihice	mai puţin frecvente: depresie, dezorientare, anxietate, insomnie, tulburări ale somnului, vise neobișnuite
Tulburări ale sistemului nervos	frecvente: cefalee; mai puţin frecvente: neuropatie periferică, sincopă, amnezie, ameţeli, somnolenţă, disgeuzie
Tulburări oculare	frecvente: icter ocular
Tulburări cardiace	mai puţin frecvente: torsada vârfurilor ^a ; rare: prelungirea intervalului QTc ^a , edeme, palpitaţii
Tulburări vasculare	mai puţin frecvente: hipertensiune arterială
Tulburări respiratorii, toracice și mediastinale:	mai puţin frecvente: dispnee
Tulburări gastrointestinale	frecvente: vărsături, diaree, durere abdominală, greață, dispepsie; mai puțin frecvente: pancreatită, gastrită, distensie abdominală, stomatită aftoasă, flatulență, xerostomie
Tulburări hepatobiliare	frecvente: icter; mai puţin frecvente: hepatită, colelitiază ^a , colestază ^a ; rare: hepatosplenomegalie, colecistită ^a
Afecțiuni cutanate și ale țesutului subcutanat	frecvente: erupție cutanată tranzitorie; mai puțin frecvente: eritem polimorf ^{a,b} , erupții cutanate toxice ^{a,b} , erupții cutanate medicamentoase cu eozinofilie și simptome sistemice (sindrom DRESS) ^{a,b} , angioedem ^a , urticarie, alopecie, prurit; rare: sindrom Stevens-Johnson ^{a,b} , erupție cutanată veziculobuloasă, eczemă, vasodilatație
Tulburări musculo-scheletice și ale țesutului conjunctiv	mai puţin frecvente: atrofie musculară, artralgie, mialgie; rare: miopatie
Tulburări renale și ale căilor urinare	mai puțin frecvente: nefrolitiază ^a , hematurie, proteinurie, polakiurie, nefrită interstițială, boală renală cronică ^a ; rare: durere renală

Tulburări ale aparatului genital și sânului	mai puţin frecvente: ginecomastie
Tulburări generale și la nivelul locului de administrare	frecvente: fatigabilitate; mai puţin frecvente: durere toracică, stare generală de rău, febră, astenie; rare: tulburări de mers

^a Aceste reacții adverse au fost identificate prin supraveghere după punerea pe piață. Cu toate acestea, frecvențele au fost estimate printr-un calcul statistic, pe baza numărului total de pacienți expuşi la atazanavir în studii clinice randomizate, controlate și în alte studii clinice disponibile (n = 2 321).

Descrierea reacțiilor adverse selectate

La pacienții infectați cu HIV, cu imunodeficiență severă, poate să apară o reacție inflamatorie în momentul inițierii terapiei antiretrovirale combinate (TARC), determinată de germeni oportuniști asimptomatici sau reziduali. De asemenea, a fost raportată apariția de afecțiuni autoimune (cum ar fi boala Graves și hepatita autoimună); cu toate acestea, timpul raportat față de momentul debutului este variabil, iar aceste evenimente pot să apară la mai multe luni de la începerea tratamentului (vezi pct. 4.4).

Au fost raportate cazuri de osteonecroză, mai ales la pacienții cu factori de risc generali dovediți, boală HIV în stadiu avansat sau după expunere îndelungată la terapia antiretrovirală combinată (TARC). Frecventa acestora este necunoscută (vezi pct. 4.4).

Parametri metabolici

În timpul terapiei antiretrovirale poate să apară o creștere a greutății corporale și a concentrației lipidelor plasmatice și a glicemiei (vezi pct. 4.4).

Erupții cutanate tranzitorii și sindroame asociate

Erupțiile cutanate tranzitorii sunt, în general, erupții maculo-papulare ușoare până la moderate, care apar în primele 3 săptămâni de la inițierea tratamentului cu atazanavir.

Sindromul Stevens-Johnson (SSJ), eritemul polimorf, erupțiile cutanate toxice și erupțiile cutanate medicamentoase cu eozinofilie și simptome sistemice (sindrom DRESS) au fost raportate în asociere cu utilizarea atazanavir (vezi pct. 4.4).

Modificări ale testelor de laborator

Cele mai frecvente modificări ale testelor de laborator, la pacienții la care se administrează scheme terapeutice care conțin atazanavir și unul sau mai mulți INRT, au fost creșterea bilirubinemiei totale raportată predominant ca bilirubină indirectă (neconjugată) crescută (87% Grad 1, 2, 3 sau 4). Gradul 3 sau 4 de creștere a bilirubinemiei totale a fost semnalat la 37% (6% Grad 4). Dintre pacienții anterior tratați cu 300 mg atazanavir o dată pe zi împreună cu 100 mg ritonavir o dată pe zi, pentru o durata mediană de 95 de săptămâni, 53% au prezentat gradele 3-4 de creștere a bilirubinemiei totale. Dintre pacienții netratați anterior și cărora li s-a administrat 300 mg atazanavir o dată pe zi împreună cu 100 mg ritonavir o dată pe zi, pentru o durata mediană de 96 de săptămâni, 48% au prezentat gradele 3-4 de creștere a bilirubinemiei totale (vezi pct. 4.4).

Alte modificări ale testelor de laborator exprimate clinic (Gradele 3 sau 4) s-au raportat la ≥ 2% din pacienții la care se administrează scheme terapeutice care conțin atazanavir și unul sau mai mulți INRT: concentrație plasmatică crescută a creatinkinazei (7%), concentrație serică crescută a alaninaminotransferazei / transaminazei glutam-piruvice (ALT/TGP) (5%), neutropenie (5%), concentrație serică crescută a aspartataminotransferazei / transaminazei glutam-oxaloacetice (AST/TGO) (3%), concentrație plasmatică crescută a lipazei (3%).

Două procente din pacienții tratați cu atazanavir au prezentat concomitent creșteri de Grad 3-4 ale ALT/AST și de Grad 3-4 ale bilirubinei totale.

^b Vezi descrierea reactiilor adverse selectate pentru mai multe detalii.

Copii și adolescenți

Într-un studiu clinic, studiul AI424-020, pacienții copii și adolescenți cu vârsta cuprinsă între 3 luni și mai puțin de 18 ani cărora li s-a administrat medicamentul sub formă de pulbere orală sau capsule au prezentat o durată medie a tratamentului cu atazanavir de 115 săptămâni. Profilul de siguranță în acest studiu a fost, în general, comparabil cu cel observat la adulți. Atât blocul atriovetricular asimptomatic de gradul 1 (23%), cât și de gradul 2 (1%) au fost raportate la copii și adolescenți. Cea mai frecventă modificare a testelor de laborator raportată la pacienții copii și adolescenți cărora li s-a administrat atazanavir a fost creșterea bilirubinemiei totale (≥ 2,6 ori LSVN, gradul 3-4), care a apărut la 45% dintre pacienti.

În studiile clinice AI424-397 și AI424-451, durata medie a tratamentului cu atazanavir pulbere orală la pacienții copii și adolescenți cu vârsta cuprinsă între 3 luni și mai puțin de 11 ani, a fost de 80 săptămâni. Nu au fost raportate decese. Profilul de siguranță în aceste studii a fost în general comparabil cu cel observat în studiile anterioare la copii, adolescenți și adulți. Cele mai frecvente modificări ale testelor de laborator raportate la pacienții copii cărora li s-a administrat atazanavir pulbere orală au fost creșterea bilirubinemiei totale (≥ 2,6 ori LSVN, gradul 3-4, 16 %) și creșterea amilazei (grad 3-4; 33 %), în general de origine non-pancreatică. În aceste studii, creșteri ale nivelurilor ALT au fost raportate mai frecvent la copii și adolescenți decât la adulți.

Alte grupe speciale de pacienți

Pacienți infectați concomitent cu virusul hepatitic B și/sau virusul hepatitic C Dintre 1 151 pacienți la care s-a administrat atazanavir 400 mg o dată pe zi, 177 au avut concomitent infecție cronică cu virusul hepatitic B sau C, iar dintre 655 pacienți la care s-a administrat atazanavir 300 mg o dată pe zi și ritonavir 100 mg o dată pe zi, 97 pacienți au avut concomitent infecție cronică cu virusul hepatitic B sau C. Pacienții cu infecție concomitentă au prezentat mai mult creșteri ale concentrațiilor serice inițiale ale transaminazelor hepatice decât cei fără hepatite virale cronice. Nu s-au observat diferențe în ceea ce privește creșterea bilirubinemiei între acești pacienți și cei fără hepatită virală. Frecvența hepatitei emergente tratamentului sau creșterile concentrațiilor transaminazelor hepatice la pacienții cu infecție concomitentă, a fost comparabilă între atazanavir și schemele de tratament comparator (vezi pct. 4.4).

Raportarea reacțiilor adverse suspectate

Raportarea reacțiilor adverse suspectate după autorizarea medicamentului este importantă. Acest lucru permite monitorizarea continuă a raportului beneficiu/risc al medicamentului. Profesioniștii din domeniul sănătății sunt rugați să raporteze orice reacție adversă suspectată prin intermediul sistemului national de raportare, astfel cum este mentionat în Anexa V.

4.9 Supradozaj

Experiența dobândită la om în cazul supradozajului acut cu atazanavir este limitată. S-au administrat la voluntari sănătoși doze unice până la 1 200 mg fără a se observa apariția reacțiilor adverse simptomatice. În cazul administrării dozelor mari, care determină expuneri mari la medicament, s-au observat: icter datorat hiperbilirubinemiei indirecte (neconjugate) (fără modificări asociate ale testelor funcției hepatice) sau alungirea intervalului PR (vezi pct. 4.4 și 4.8).

Tratamentul supradozajului cu atazanavir constă în tratament general suportiv, inclusiv monitorizarea semnelor vitale și a electrocardiogramei (ECG) și în supravegherea stării clinice a pacientului. Dacă se indică, trebuie realizată eliminarea atazanavir neabsorbit prin provocarea vărsăturilor sau prin lavaj gastric. Administrarea de cărbune activat poate ajuta la eliminarea medicamentului neabsorbit. Nu există un antidot specific care poate fi utilizat în tratamentul supradozajului cu atazanavir. Deoarece atazanavir este metabolizat preponderent de către ficat și se leagă în proporție foarte mare de proteinele plasmatice, este puțin probabil ca dializa să fie eficace pentru eliminarea acestui medicament.

5. PROPRIETĂŢI FARMACOLOGICE

5.1 Proprietăți farmacodinamice

Grupa farmacoterapeutică: antivirale de uz sistemic, inhibitori de proteaze, codul ATC: J05AE08.

Mecanism de acțiune

Atazanavir este un inhibitor al proteazei (IP) azapeptide HIV-1. Medicamentul inhibă selectiv procesele specific virale ale proteinei virale Gag-Pol în celule infectate cu HIV-1, ceea ce previne formarea virionilor maturi și infectarea altor celule.

Activitate antivirală in vitro: atazanavir prezintă activitate anti-HIV-1 (incluzând toate subtipurile testate) și anti-HIV-2 pe culturi de celule.

Rezistență

Tratamentul antiretroviral la pacienții adulți netratați anterior

În studiile clinice, la pacienții netratați anterior cu terapie antiretrovirală, tratați cu atazanavir neactivat, substituția I50L, uneori în asociere cu o modificare a A71V reprezintă semnătura substituției care determină rezistență la atazanavir. Nivelurile rezistenței la atazanavir au crescut de la 3,5 la 29 ori fără o dovadă de existență a rezistenței încrucișate fenotipice la alți IP. În studiile clinice la pacienții netratați anterior cu terapie antiretrovirală, tratați cu atazanavir activat, substituția I50L nu a apărut la niciun pacient fără substituții inițiale IP. Substituția N88S a fost rareori observată la pacienții cu eșec virusologic la atazanavir (cu sau fără ritonavir). În timp ce poate contribui la scăderea sensibilității la atazanavir, dacă survine în asociere cu alte substituții la nivelul proteazei, în studiile clinice, N88S singură nu duce întotdeauna la rezistență fenotipică la atazanavir sau nu are un impact constant asupra eficacității clinice

Tabelul 3. Substituții de novo la pacienții netratați anterior cu terapie antiretrovirală, cu eșec la terapia cu atazanavir + ritonavir (Studiul 138, 96 săptămâni)

Frecvență	Substituții IP de novo (n=26) ^a
> 20%	niciuna
10-20%	niciuna

^a Numărul pacienților cu genotipuri perechi clasificați ca eșecuri virusologice (ARN HIV ≥ 400 copii/ml).

Substituția M184I/V a apărut la 5/26 pacienți cu eșec virusologic la atazanavir/ritonavir și respectiv 7/26 pacienți cu eșec virusologic la lopinavir/ritonavir.

Tratamentul antiretroviral la pacienții adulți tratați anterior

La pacienții din Studiile 009, 043 și 045 cărora li s-a efectuat anterior tratament antiretroviral, la 100 izolate obținute de la cei clasificați ca eșec terapeutic în cazul efectuării tratamentelor care includ fie atazanavir, fie atazanavir + ritonavir sau atazanavir + saquinavir, s-a observat dezvoltarea rezistenței la atazanavir. Din 60 izolate obținute de la pacienții tratați fie cu atazanavir, fie cu atazanavir + ritonavir, 18 (30%) au prezentat fenotipul I50L descris anterior la pacienții netratați anterior.

Tabelul 4. Substituții de novo la pacienții tratați anterior cu terapie antiretrovirală, cu eșec la terapia cu atazanavir + ritonavir (Studiul 045, 48 săptămâni)

terupin en nenz	mutin thomatin (studium trey is supramum)
Frecvență	Substituții IP de novo (n = 35) ^{a,b}
> 20%	M36, M46, I54, A71, V82
10-20%	L10, 115, K20, V32, E35, S37, F53, I62, G73, I84, L90

^a Numărul pacienților cu genotipuri perechi clasificați ca eșecuri virusologice (ARN HIV \geq 400 copii/ml).

În Studiul 045, la populația tratată anterior cu terapie antiretrovirală, niciuna dintre substituțiile de novo (vezi Tabelul 4) nu sunt specifice pentru atazanavir și nu pot reflecta reapariția rezistenței arhivate la atazanavir + ritonavir.

^b Zece pacienți au avut rezistență fenotipică inițială la atazanavir + ritonavir (variație [FC]> 5,2). Susceptibilitatea FC în celulele de cultură relativ la referința tip sălbatic a fost măsurată folosind PhenoSense TM (Monogram Biosciences, South San Francisco, California, SUA)

Rezistența la pacienții cărora li s-a efectuat anterior tratament antiretroviral poate să apară prin acumularea substituțiilor majore și minore descrise anterior ca fiind implicate în determinarea rezistenței la inhibitorii de protează.

Rezultate clinice

La pacienții adulți cărora nu li s-a efectuat anterior tratament antiretroviral

Studiul 138 este un studiu internațional, randomizat, deschis, multicentric, prospectiv, la pacienți netratați anterior cu tratamentul antiretroviral, care a comparat asocierea atazanavir/ritonavir (300 mg/100 mg o dată pe zi), cu cea a asocierii lopinavir/ritonavir (400 mg/100 mg de două ori pe zi), fiecare în combinație cu o doză fixă de fumarat de tenofovir disoproxil/emtricitabină (comprimate de 300 mg/200 mg o dată pe zi). Brațul cu atazanavir/ritonavir a demonstrat eficacitate antivirală similară (non-inferioară) comparativ cu brațul lopinavir/ritonavir, după cum este evaluat prin proporția de pacienți cu ARN HIV < 50 copii/ml la săptămâna 48 (Tabelul 5).

Analiza datelor pe parcursul celor 96 săptămâni de tratament a demonstrat durabilitatea activității antivirale (Tabelul 5).

Tabelul 5: Rezultatele de eficacitate în Studiul 138 a

	Atazanavii	ir ^c (400 mg/100 mg			
	(300 mg/100 mg o dată pe zi)		de două ori pe zi)		
Parametru	n=440 n=443			443	
	Săptămâna 48	Săptămâna 96	Săptămâna 48	Săptămâna 96	
ARN HIV < 50 copii/ml, %					
Toţi pacienţii ^d	78	74	76	68	
Diferență estimată			7% [-3,8%, 7,1%]		
[IÎ 95%] ^d		Săptămâna 96: 6,	1% [0,3%, 12,0%]		
Analiza per protocole	86	91	89	89	
	$(n=392^{f})$	(n=352)	(n=372)	(n=331)	
Diferență estimatăe			3% [-7,6%, 1,5%]		
[IÎ 95%]		Săptămâna 96: 2,	2% [-2,3%, 6,7%]		
ARN HIV < 50 copii/ml, % o	după Caracteristicile I	nițiale ^d			
ARN HIV					
<100 000 copii/ml	82 (n=217)	75 (n=217)	81 (n=218)	70 (n=218)	
≥100 000 copii/ml	74 (n=223)	74 (n=223)	72 (n=225)	66 (n=225)	
Numărul de CD4	78 (n=58)	78 (n=58)	63 (n=48)	58 (n=48)	
<50 celule/mm ³					
50 până la	76 (n=45)	71 (n=45)	69 (n=29)	69 (n=29)	
<100 celule/mm ³					
100 până la	75 (n=106)	71 (n=106)	78 (n=134)	70 (n=134)	
<200 celule/mm ³					
≥ 200 celule/mm ³	80 (n=222)	76 (n=222)	80 (n=228)	69 (n=228)	
Modificarea medie a valori	lor ARN HIV față de				
Toţi pacienţii	-3,09 (n=397)	-3,21 (n=360)	-3,13 (n=379)	-3,19 (n=340)	
Modificarea medie a numărului de celule CD4 față de situația inițială, celule/mm³					
Toţi pacienţii	203 (n=370)	268 (n=336)	219 (n=363)	290 (n=317)	
Modificarea medie a număru	Modificarea medie a numărului CD4 față de situația inițială, celule/mm³ pe baza caracteristicilor inițiale				
ARN HIV	179 (n=183)	243 (n=163)	194 (n=183)	267 (n=152)	
<100 000 copii/ml					
≥100 000 copii/ml	227 (n=187)	291 (n=173)	245 (n=180)	310 (n=165)	

^a Numărul mediu inițial de celule CD4 a fost de 214 celule/mm³ (interval 2 la 810 celule/mm³) și ARN HIV-1 plasmatic inițial mediu a fost 4,94 log₁₀ copii/ml (interval 2,6 la 5,88 log₁₀ copii/ml)

Datele cu privire la retragerea ritonavir din regimul terapeutic cu atazanavir activat (vezi, de asemenea, pct 4.4)

Studiul 136 (INDUMA)

În cadrul unui studiu comparativ deschis, randomizat, realizat ulterior unei faze de inducție de 26 până la 30 de săptămâni cu atazanavir 300 mg și ritonavir 100 mg o dată pe zi în asociere cu doi INRT,

^b Atazanavir/RTV cu fumarat de tenofovir disoproxil/emtricitabină (doză fixă 300 mg/200 mg, comprimate, o dată pe zi).

^c Lopinavir/RTV cu fumarat de tenofovir disoproxil/emtricitabină (doză fixă 300 mg/200 mg, comprimate, o dată pe zi).

d Analiza în intenție de tratament, cu valorile lipsă fiind considerate eșecuri.

e Analiza per protocol: Excluzând pacienții care nu au terminat studiul și pacienții cu deviații majore de la protocol.

f Numărul de pacienți evaluabili.

administrarea o dată pe zi de atazanavir 400 mg neactivat împreună cu doi INRT pe parcursul unei faze de întreținere cu durata de 48 de săptămâni (n=87) a avut eficacitate antivirală similară cu a schemei terapeutice reprezentate de atazanavir cu ritonavir în asociere cu doi INRT (n=85) la subiecții infectați cu HIV la care s-a obținut supresia completă a replicării virale, fapt cuantificat prin proporția de subiecți cu ARN HIV < 50 copii/ml: 78% la subiecții tratați cu atazanavir neactivat în asociere cu doi INRT, comparativ cu 75% la cei tratați cu atazanavir și ritonavir în asociere cu doi INRT.

Unsprezece subiecți (13%) din grupul cu atazanavir neactivat și 6 (7%) din cel cu atazanavir și ritonavir au prezentat recădere virusologică. Patru subiecți din grupul cu atazanavir neactivat și 2 din cel cu atazanavir și ritonavir au avut ARN HIV > 500 copii/ml în timpul fazei de întreținere. La niciunul dintre subiecți, indiferent de grup, nu au fost observate semne de apariție a rezistenței la inhibitorul de protează. Substituția M184V la nivelul reverstranscriptazei, care conferă rezistență la lamivudină și emtricitabină, a fost detectată la 2 subiecți din grupul cu atazanavir neactivat și la 1 subiect din grupul cu atazanavir și ritonavir.

În grupul cu atazanavir neactivat au fost înregistrate mai puține întreruperi ale tratmentului (1 vs. 4 subiecți în grupul cu atazanavir și ritonavir). Au fost mai puține cazuri de hiperbilirubinemie și icter în grupul cu atazanavir neactivat față de grupul cu atazanavir și ritonavir (18, respectiv 28 de subiecți).

La pacienții adulți tratați anterior cu terapie antiretrovirală Studiul 045 este un studiu randomizat, multicentric care compară administrarea atazanavir/ritonavir (300/100 mg o dată pe zi) și administrarea atazanavir/saquinavir (400/1200 mg o dată pe zi) cu administrarea lopinavir + ritonavir (400/100 mg doze fixe asociate de două ori pe zi), fiecare în asociere cu fumarat de tenofovir disoproxil (vezi pct. 4.5 și 4.8) și un INRT, la pacienți cu eșec virusologic la două sau mai multe scheme de tratament care conțin cel puțin un IP, un INRT și un INNRT. Pentru pacienții randomizați, timpul mediu de expunere anterioară la antiretrovirale a fost de 138 săptămâni pentru IP, 281 săptămâni pentru INRT și 85 săptămâni pentru INNRT. La momentul inițial, 34% dintre pacienții au primit un IP și 60% dintre ei au primit un INNRT. Cincisprezece din 120 (13%) pacienți din brațul de tratament atazanavir + ritonavir și 17 din 123 (14%) pacienți din brațul de tratament lopinavir + ritonavir au prezentat patru sau mai multe substituții IP L10, M46, I54, V82, I84 și L90. Treizeci și două procente dintre pacienții din studiu au avut o tulpină virală cu mai puțin de două substituții care privesc INRT.

Criteriul principal final de evaluare a fost diferența medie în funcție de timp a modificării valorilor ARN HIV față de valoarea inițială pe parcursul celor 48 săptămâni (Tabelul 6).

Tabelul 6: Rezultatele de eficacitate la Săptămâna 48a și la Săptămâna 96 (Studiul 045)

Parametru	o dată	00 mg/ 100 mg i pe zi) 120	D mg LPV/RTV ^c (400 mg/ 100 mg de două ori pe zi) n=123		Diferența medie în funcție de timp ATV/RTV- LPV/RTV [IÎ 97,5% ^d]	
	Săptămâna	Săptămâna	Săptămâna	Săptămâna	Săptămâna	Săptămâna
	48	96	48	96	48	96
Modificarea me	die a valorilor A	ARN HIV față d	e situația inițial	ă, log10 copii/ml		
Toţi pacienţii	-1,93	-2,29	-1,87	-2,08	0,13	0,14
Toţi pacienţii	(n=90 °)	(n=64)	(n=99)	(n=65)	[-0,12, 0,39]	[-0,13, 0,41]
ARN HIV <50 c	copii/ml, % ^f (pac	ienți care au ră	spuns la tratam	ent/evaluabili)		
Toţi pacienţii	36 (43/120)	32 (38/120)	42 (52/123)	35 (41/118)	NA	NA
ARN HIV <50 c	ARN HIV <50 copii/ml pe baza substituțiilor IP inițiale selectate, f, g % (pacienți care au răspuns la					
tratament/evalu	ıabili)			_	_	
0-2	44 (28/63)	41 (26/63)	56 (32/57)	48 (26/54)	NA	NA
3	18 (2/11)	9 (1/11)	38 (6/16)	33 (5/15)	NA	NA
≥4	27 (12/45)	24 (11/45)	28 (14/50)	20 (10/49)	NA	NA
Modificarea medie a numărului de celule CD4 față de situația inițială, celule/mm ³						
Toţi pacienţii	110 (n=83)	122 (n=60)	121 (n=94)	154 (n=60)	NA	NA

^a Numărul inițial mediu de celule CD4 a fost 337 celule/mm³ (interval: 14 - 1543 celule/mm³), iar concentrația plasmatică inițială medie a ARN HIV-1 a fost 4,4 log₁₀ copii/ml (interval: 2,6 - 5,88 log₁₀ copii/ml).

Pe parcursul celor 48 săptămâni de tratament, modificările medii față de momentul inițial ale concentrațiilor ARN HIV pentru atazanavir + ritonavir și lopinavir + ritonavir au fost similare (non-inferioare). S-au obținut rezultate concordante cu metoda de analiză ultima observație extrapolată (diferență în funcție de timp de 0,11, interval de încredere 97,5% [-0,15, 0,36]). În urma analizei tratamentului aplicat, excluzând valorile lipsă, proporția pacienților cu ARN HIV< 400 copii/ml (< 50 copii/ml) în brațul atazanavir + ritonavir și în brațul lopinavir + ritonavir a fost de 55% (40%) și, respectiv, 56% (46%).

Pe parcursul celor 96 de săptămâni de tratament modificările medii ale ARN HIV față de valoarea inițială pentru atazanavir + ritonavir și pentru lopinavir + ritonavir, au îndeplinit criteriile de non-inferioritate pe baza cazurilor observate. S-au obținut rezultate concordante cu metoda de analiză ultima observație extrapolată. În urma analizei tratamentului aplicat, excluzând valorile lipsă, proporția pacienților cu ARN HIV < 400 copii/ml (< 50 copii/ml) pentru atazanavir + ritonavir era de 84% (72%) și pentru lopinavir + ritonavir era de 82% (72%). Este important de menționat faptul că la momentul analizei din săptămâna 96, 48% dintre pacienți au rămas în studiu.

S-a demonstrat că asocierea atazanavir + saquinavir este inferioară celei lopinavir + ritonavir.

Copii și adolescenți

Evaluarea parametrilor farmacocinetici, a siguranței, tolerabilității și eficacității atazanavir se bazează pe datele din studiul clinic AI424-020, deschis, multicentric, efectuat la pacienți cu vârsta cuprinsă între 3 luni și 21 ani. În general, în acest studiu, 182 copii și adolescenți (81 netratați anterior cu terapie antiretrovirală și 101 tratați anterior cu terapie antiretrovirală) au primit atazanavir (capsule sau pulbere) o dată pe zi, cu sau fără ritonavir, în asociere cu două INRT.

Datele clinice obținute din acest studiu nu sunt adecvate pentru a susține utilizarea atazanavir (cu sau fără ritonavir) la copii cu vârsta sub 6 ani.

b ATV/RTV cu fumarat de tenofovir disoproxil/emtricitabină (doză fixă 300 mg/200 mg comprimate o dată pe zi).

c LPV/RTV cu fumarat de tenofovir disoproxil/emtricitabină (doză fixă 300 mg/200 mg comprimate o dată pe zi).

^d Interval de încredere

^e Numărul de pacienți evaluabili.

f Analiza în intenție de tratament, cu valori lipsă considerate ca eșecuri. Pacienții care au răspuns la tratamentul cu LPV/RTV care au terminat tratamentul înainte de Săptămâna 96 sunt excluși din analiza Săptămânii 96. Proporția pacienților cu ARN HIV < 400 copii/ml a fost 53% și 43% pentru ATV/RTV și 54% și 46% pentru LPV/RTV la săptămânile 48 și respectiv 96. g Substituțiile selectate includ orice modificare la pozițiile L10, K20, L24, V32, L33, M36, M46, G48, I50, I54, L63, A71, G73, V82, I84, și L90 (0-2, 3, 4 sau mai multe) la momentul inițial. NA = nu se aplică.

Datele de eficacitate observate la cei 41 pacienți copii și adolescenți cu vârsta cuprinsă între 6 ani și mai puțin de 18 ani cărora li s-a administrat atazanavir capsule cu ritonavir sunt prezentate în Tabelul 7. Pentru pacienții copii și adolescenți netratați anterior cu terapie antiretrovirală, valoarea medie a numărului de celule CD4 la momentul inițial a fost de 344 celule/mm³ (interval: 2 - 800 celule/mm³) și valoarea medie inițială a ARN HIV- 1 plasmatic a fost de 4,67 log₁₀ copii/ml (interval: 3,70 - 5,00 log₁₀ copii/ml). Pentru pacienții copii și adolescenți tratați anterior cu tratament antiretroviral, valoarea medie a numărului de celule CD4 la momentul inițial a fost de 522 celule/mm³ (interval: 100-1157 celule/mm³) și valoarea medie inițială a ARN HIV- 1 plasmatic a fost 4,09 log₁₀ copii/ml (interval: 3,28 - 5,00 log₁₀ copii/ml).

Tabelul 7: Rezultatele de eficacitate (pacienți copii și adolescenți cu vârsta cuprinsă între 6 ani și mai puțin de 18 ani) la săptămâna 48 (studiul AI424-020)

Parametru	Tratament antiretroviral la pacienți netratați anterior atazanavir Capsule/ritonavir (300 mg/100 mg o dată pe zi) n=16	Tratament antiretroviral la pacienții tratați anterior atazanavir Capsule/ritonavir (300 mg/100 mg o dată pe zi) n=25
ARN HIV <50 copii/ml, % ^a	<i>Li)</i> II–10	11-23
Toţi pacienţii	81 (13/16)	24 (6/25)
ARN HIV <400 copii/ml, % ^a		
Toţi pacienţii	88 (14/16)	32 (8/25)
Modificarea medie a numărului de celule CD4 față de situația inițială, celule/mm³		
Toţi pacienţii	293 (n=14 ^b)	229 (n=14 ^b)
ARN HIV <50 copii/ml pe baza substituțiilor IP inițiale selectate, c % (pacienți care au răspuns la		
tratament/evaluabili ^d)		
0-2	NA	27 (4/15)
3	NA	-
≥4	NA	0 (0/3)

^a Analiza în intenție de tratament, cu valori lipsă considerate ca eșecuri.

NA = nu se aplică.

5.2 Proprietăți farmacocinetice

S-a evaluat farmacocinetica atazanavir la voluntari adulți sănătoși și la pacienți infectați cu HIV; s-au observat diferențe semnificative între cele două grupuri. Farmacocinetica atazanavir prezintă un profil non-liniar.

Absorbție: la pacienții infectați cu HIV (n = 33, studii combinate), administrările repetate ale dozei de 300 mg atazanavir o dată pe zi cu ritonavir 100 mg o dată pe zi împreună cu alimente au determinat o medie geometrică (CV%) pentru C_{max} a atazanavir de 4 466 (42%) ng/ml cu un interval de timp până la obținerea C_{max} de aproximativ 2,5 ore. Media geometrică (CV%) pentru C_{min} și ASC a atazanavir a fost de 654 (76%) ng/ml și, respectiv, 44 185 (51%) ng x h/ml.

La pacienții infectați cu HIV (n = 13), administrările repetate ale dozei de 400 mg de atazanavir (fără ritonavir) o dată pe zi împreună cu alimente au determinat o medie geometrică (CV%) pentru C_{max} a atazanavir de 22 98 (71%) ng/ml cu un interval de timp până la obținerea C_{max} de aproximativ 2 ore. Media geometrică (CV%) pentru C_{min} și ASC a atazanavir a fost de 120 (109%) ng/ml și, respectiv, 14 874 (91%) ng x h/ml.

Efectele alimentelor: administrarea concomitentă a atazanavir și ritonavir cu alimente optimizează biodisponibilitatea atazanavir. Administrarea concomitentă a unei doze unice de 300 mg atazanavir și a unei doze de 100 mg de ritonavir cu o masă ușoară a dus la creșterea cu 33% a ASC și la creșterea cu 40% atât a C_{max}, cât și a concentrației pe 24 de ore a atazanavir față de administrarea în condiții de repaus alimentar. Administrarea cu alimente bogate în grăsimi nu influențează ASC a atazanavir față

^b Numărul de pacienți evaluabili.

^c IP majore L24I, D30N, V32I, L33F, M46IL, I47AV, G48V, I50LV, F53LY, I54ALMSTV, L76V, V82AFLST, I84V, N88DS, L90M; IP minore: L10CFIRV, V11I, E35G, K43T, Q58E, A71ILTV, G73ACST, T74P, N83D, L89V.

^d Include pacienții cu date de rezistență inițiale.

de condițiile de repaus alimentar, iar C_{max} a variat cu maximum 11% față de valorile în condiții de repaus alimentar. Concentrația pe 24 de ore, după o masă cu conținut bogat în grăsimi a crescut cu aproximativ 33% din cauza absorbției întârziate; T_{max} median a crescut de la 2,0 la 5,0 ore. Administrarea atazanavir cu ritonavir fie cu alimente cu conținut scăzut de lipide, fie cu cele cu conținut crescut de lipide scade coeficientul de variație a ASC și C_{max} cu aproximativ 25% față de cel observat în starea de repaus alimentar. Pentru a crește biodisponibilitatea și a reduce la minimum variabilitatea, atazanavir trebuie administrat cu alimente.

Distribuţie: la om, atazanavir se leagă în proporţie de aproximativ 86% de proteinele serice în cazul unor concentraţii cuprinse în intervalul 100 şi 10 000 ng/ml. Atazanavir se leagă de alfa-1 glicoproteină acidă (AGA) şi de albumină în proporţii similare (89% şi respectiv 86%, la 1 000 ng/ml). Într-un studiu cu doze multiple efectuat la pacienţi infectaţi cu HIV, cărora li s-au administrat doze de 400 mg atazanavir o dată pe zi cu alimente cu conţinut scăzut de lipide, pentru 12 săptămâni, atazanavir a fost decelat în lichidul cefalorahidian şi spermă.

Metabolizare: studiile efectuate la om și *in vitro* utilizând microzomi hepatici umani au demonstrat că atazanavir este metabolizat în principal de către izoforma CYP3A4 rezultând metaboliți oxigenați. Metaboliții sunt excretați în bilă ca și alți metaboliți liberi sau glucuronidați. Căi suplimentare minore de metabolizare sunt N-dezalchilarea și hidroliza. S-au detectat în plasmă alți doi metaboliți minori ai atazanavir. Niciun metabolit nu a prezentat *in vitro* activitate antivirală.

Eliminare: după administrarea dozei unice de 400 mg ¹⁴C-atazanavir, 79% și 13% din totalul radioactivității a fost regăsită în materiile fecale și, respectiv, în urină. Aproximativ 20% și 7% din doza administrată au fost regăsite în fecale și, respectiv, în urină, sub formă nemodificată. Excreția medie urinară a medicamentului sub formă nemodificată a fost 7% după 2 săptămâni în cazul administrării dozei de 800 mg o dată pe zi. La pacienții infectați cu HIV (n = 33, studii combinate), timpul mediu de înjumătățire plasmatică pentru dozele din intervalul de doze al atazanavir a fost de 12 ore la starea de echilibru după administrarea unei doze de 300 mg zilnic cu ritonavir 100 mg o dată pe zi împreună cu o alimentație cu conținut scăzut de lipide.

Grupe speciale de pacienți

Insuficiență renală: la subiecții sănătoși, eliminarea renală a atazanavir nemetabolizat a fost de aproximativ 7% din doza administrată. Nu sunt disponibile date de farmacocinetică pentru asocierea atazanavir cu ritonavir la pacienții cu insuficiență renală. atazanavir (fără ritonavir) a fost studiat la pacienții adulți cu insuficiență renală severă (n = 20), inclusiv la pacienții care efectuează ședințe de hemodializă, la doze repetate de 400 mg o dată pe zi. Cu toate că acest studiu a prezentat câteva limitări (de exemplu concentrațiile medicamentului nelegat de proteinele plasmatice nu au fost studiate), rezultatele au sugerat că parametrii farmacocinetici ai atazanavir au scăzut cu 30% până la 50% la pacienții care efectuează hemodializă comparativ cu pacienții cu funcție renală normală. Mecanismul acestei scăderi este necunoscut. (Vezi pct. 4.2 și 4.4).

Insuficiență hepatică: atazanavir este metabolizat și eliminat preponderent prin ficat. Atazanavir (fără ritonavir) a fost studiat la pacienții adulți cu insuficiență hepatică moderată până la severă (14 cu insuficiență hepatică clasa Child-Pugh B și 2 cu clasa Child-Pugh C) în contextul administrării unei doze unice de 400 mg. Valoarea medie a ASC (0-∞) a fost cu 42% mai mare la subiecții cu insuficiență hepatică decât la subiecții sănătoși. Valoarea medie a timpului de înjumătățire a atanazavir a fost de 12,1 ore la subiecții cu insuficiență hepatică, comparativ cu 6,4 ore la subiecții sănătoși. Efectele insuficienței hepatice asupra farmacocineticii atazanavir după doze de 300 mg cu ritonavir nu au fost studiate. Concentrațiile de atazanavir administrat cu sau fără ritonavir sunt de așteptat să crească la pacienții cu insuficiență hepatică moderată sau severă (vezi pct. 4.2, 4.3 și 4.4).

Vârstă/Sex: s-a efectuat un studiu asupra farmacocineticii atazanavir la 59 bărbați sănătoși și femei sănătoase (29 tineri, 30 în vârstă). Nu au existat diferențe farmacocinetice importante clinic bazate pe vârstă și sex.

Rasă: o analiză de farmacocinetică populațională pe eșantioane de pacienți din studii de Fază II au indicat absența efectelor asupra farmacocineticii atazanavir în funcție de rasă.

Sarcină:

Datele farmacocinetice provenite de la gravide infectate cu HIV cărora li s-a administrat atazanavir capsule în asociere cu ritonavir sunt prezentate în Tabelul 8.

Tabelul 8: Parametrii farmacocinetici la starea de echilibru ai atazanavir administrat în asociere cu ritonavir la gravide infectate cu HIV, după ingestia de alimente

	atazanavir 30	00 mg în asociere cu riton	avir 100 mg
Parametrul farmacocinetic	Al doilea trimestru	Al treilea trimestru	postpartum ^a
	(n=9)	(n=20)	(n=36)
C _{max} ng/ml Medie geometrică (CV%)	3 729,09 (39)	3 291,46 (48)	5 649,10 (31)
ASC ng•h/ml Medie geometrică (CV%)	34 399,1	34 251,5	60 532,7
	(37)	(43)	(33)
C _{min} ng/mL ^b Medie geometrică (CV%)	663,78	668,48	1 420,64
	(36)	(50)	(47)

^a Concentrațiile maxime de atazanavir și ASC s-au dovedit a fi cu aproximativ 26-40% mai mari în timpul perioadei postpartum (4-12 săptămâni) decât cele observate retrospectiv la pacientele care nu sunt gravide infectate cu HIV. Concentrațiile plasmatice minime ale atazanavir au fost de aproximativ 2 ori mai mari în timpul perioadei postpartum atunci când au fost comparate cu cele observate retrospectiv la pacientele care nu sunt gravide, infectate cu HIV.

Copii și adolescenți

Există o tendință către un clearance mai mare la copiii mai mici atunci când este normalizat în funcție de greutate. Ca urmare, se observă rapoarte mai mari ale concentrațiilor plasmatice maxime și minime, cu toate acestea, la dozele recomandate, valorile mediei geometrice a expunerii la atazanavir (C_{min} , C_{max} și AUC) la pacienții copii și adolescenți sunt așteptate să fie similare cu cele observate la adulți.

5.3 Date preclinice de siguranță

În studiile privind toxicitatea după doze repetate efectuate la șoarece, șobolan și câine, constatările referitoare la atazanavir au fost, în general, limitate la ficat și au inclus creșteri minime până la ușoare ale bilirubinemiei și ale concentrațiilor enzimelor hepatice, vacuolizare și hipertrofie hepatocelulare, și, doar la femelele de șoarece, necroză celulară. La șoarece (masculi), șobolan și câine, expunerile sistemice la atazanavir în urma administrării dozelor care se asociază cu modificări hepatice au fost cel puțin egale cu cele observate la om în cazul administrării dozei de 400 mg o dată pe zi. La femelele de șoarece, expunerea la atazanavir, în cazul administrării unei doze care determină necroză celulară, a fost de 12 ori mai mare decât expunerea la om, în cazul administrării dozei de 400 mg o dată pe zi. Glicemia și colesterolemia au prezentat creșteri minime-ușoare la șobolani, dar nu și la șoarece sau câine.

În timpul studiilor *in vitro*, canalele de potasiu cardiace umane clonate (hERG), au fost inhibate în proporție de 15% în cazul unei concentrații de atazanavir (30 μM) corespunzătoare la 30 de ori concentrația de medicament liber C_{max} la om. Concentrațiile similare ale atazanavir au crescut cu 13% durata potențialului de acțiune (APD₉₀) în studiu pe fibre Purkinje la iepure. Modificările electrocardiografice (bradicardie sinusală, alungirea intervalului PR, a intervalului QT și a complexului QRS) au fost observate doar în primele 2 săptămâni de studiu asupra toxicității la administrare orală, efectuat la câine. Următoarele 9 luni în studiile asupra toxicității în administrare orală la câine nu au arătat modificări electrocardiografice legate de medicament. Relevanța clinică a acestor date preclinice este necunoscută. La om, efectele cardiace potențiale ale acestui medicament nu

^b C_{min} este concentrația după 24 ore de la administrarea dozei.

pot fi excluse (vezi pct. 4.4 și 4.8). Potențialul alungirii intervalului PR trebuie luat în considerare la cazurile de supradozaj (vezi pct. 4.9).

Într-un studiu privind fertilitatea și dezvoltarea embrionară precoce la șobolani, atazanavir a modificat estrul fără efecte asupra împerecherii sau fertilității. Nu s-au observat efecte teratogene la șobolani sau iepure în cazul administrării dozelor maternotoxice. La femelele de iepure gestante, leziunile extinse ale stomacului și intestinului au fost observate la animalele decedate sau muribunde la doze materne de 2-4 ori mai mari decât doza administrată în studiul privind embriogeneza definitivă. În evaluarea în perioadele pre- și postnatală la șobolani, atazanavir determină reducerea tranzitorie a greutății corporale la pui, la doze toxice pentru mamă. Expunerea sistemică la atazanavir la doze care determină toxicitate maternă a fost cel puțin egală sau ușor mai mare decât cea observată la om, administrându-se o doză zilnică unică de 400 mg.

Atazanavir nu a determinat rezultate pozitive în testul mutației reversibile Ames, dar a determinat aberații cromozomiale *in vitro* atât în absența cât și în prezența activării metabolice. În studii *in vivo* la șobolan, atazanavir nu a determinat micronuclei în măduva osoasă, modificări ADN la nivelul duodenului (test "cometa"), sau repararea ADN neprogramată în ficat la concentrații plasmatice sau tisulare care le depășesc pe cele care au fost clastogenice *in vitro*.

În studiile pe termen lung asupra carcinogenității atazanavir la șoarece și șobolan, o creștere a incidenței adenoamelor hepatice benigne a fost observată numai la femelele șoarece. Creșterea incidenței adenoamelor hepatice benigne la femelele șoarece a fost probabil secundară modificărilor citotoxice hepatice manifestate prin necroză celulară și este considerată a nu avea relevanță pentru om la expunerea terapeutică intenționată. Nu au fost găsite tumori la masculii de șoarece sau la șobolan.

Atazanavir a crescut opacitatea corneei la bovine într-un studiu *in vitro* asupra iritațiilor oculare, indicând că acesta poate fi iritant ocular în urma contactului direct cu ochii.

6. PROPRIETĂŢI FARMACEUTICE

6.1 Lista excipienților

Conținutul capsulei Lactoză monohidrat Crospovidonă (tip A) Stearat de magneziu

<u>Capsulă</u>

Atazanavir Krka 150 mg Corpul capsulei Dioxid de titan (E171) Gelatină

Atazanavir Krka 200 mg

```
Corpul capsulei
Dioxid de titan (E171)
Oxid galben de fer (E172)
Oxid roșu de fer (E172)
Gelatină
```

Atazanavir Krka 300 mg

Corpul capsulei Dioxid de titan (E171) Gelatină

6.2 Incompatibilități

Nu este cazul.

6.3 Perioada de valabilitate

3 ani

Perioada de valabilitate după prima deschidere a flaconului este de 2 luni, la temperaturi sub 25° C.

6.4 Precauții speciale pentru păstrare

A se păstra la temperaturi sub 30°C.

Flaconul trebuie bine închis, pentru a fi protejat de umiditate.

6.5 Natura şi conţinutul ambalajului

Atazanavir Krka 150 mg şi Atazanavir Krka 200 mg

Cutie cu un flacon din polietilenă de înaltă densitate (PEÎD) închis cu un sistem de închidere din polipropilenă, securizat pentru copii, plus desicant: 60 capsule.

Atazanavir Krka 300 mg

Cutie conţine un flacon din polietilenă de înaltă densitate (PEÎD) închis cu un sistem de închidere din polipropilenă, securizat pentru copii, plus desicant: 30 capsule şi 90 (3 x 30) capsule.

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

6.6 Precauții speciale pentru eliminarea reziduurilor

Orice medicament neutilizat sau material rezidual trebuie eliminat în conformitate cu reglementările locale.

7. DEȚINĂTORUL AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

KRKA, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, 8501 Novo mesto, Slovenia

8. NUMĂRUL(ELE) AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

Atazanavir Krka 150 mg 60 capsule: EU/1/19/1353/001

Atazanavir Krka 200 mg 60 capsule: EU/1/19/1353/002

Atazanavir Krka 300 mg 30 capsule: EU/1/19/1353/003

90 (3 x 30) capsule: EU/1/19/1353/004

9. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI SAU A REÎNNOIRII AUTORIZAȚIEI

Data primei autorizări: 25 Martie 2019

10. DATA REVIZUIRII TEXTULUI

Informații detaliate privind acest medicament sunt disponibile pe site-ul Agenției Europene pentru Medicamente http://www.ema.europa.eu/

ANEXA II

- A. FABRICANTUL RESPONSABIL PENTRU ELIBERAREA SERIEI
- B. CONDIȚII SAU RESTRICȚII PRIVIND FURNIZAREA ȘI UTILIZAREA
- C. ALTE CONDIȚII ȘI CERINȚE ALE AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ
- D. CONDIȚII SAU RESTRICȚII PRIVIND UTILIZAREA SIGURĂ ȘI EFICACE A MEDICAMENTULUI

A. FABRICANTUL RESPONSABIL PENTRU ELIBERAREA SERIEI

Numele și adresa fabricantului(fabricanților) responsabil(i) pentru eliberarea seriei

KRKA, d.d., Novo mesto Šmarješka cesta 6 8501 Novo mesto Slovenia

TAD Pharma GmbH Heinz-Lohmann-Straße 5 27472 Cuxhaven Germania

Prospectul tipărit al medicamentului trebuie să menționeze numele și adresa fabricantului responsabil pentru eliberarea seriei respective.

B. CONDIȚII SAU RESTRICȚII PRIVIND FURNIZAREA ȘI UTILIZAREA

Medicament eliberat pe bază de prescripție medicală restrictivă (vezi anexa I: Rezumatul caracteristicilor produsului, pct. 4.2).

C. ALTE CONDIȚII ȘI CERINȚE ALE AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

• Rapoartele periodice actualizate privind siguranța (RPAS)

Cerințele pentru depunerea RPAS pentru acest medicament sunt prezentate în lista de date de referință și frecvențe de transmitere la nivelul Uniunii (lista EURD), menționată la articolul 107c alineatul (7) din Directiva 2001/83/CE și orice actualizări ulterioare ale acesteia publicată pe portalul web european privind medicamentele.

D. CONDIȚII SAU RESTRICȚII PRIVIND UTILIZAREA SIGURĂ ȘI EFICACE A MEDICAMENTULUI

• Planul de management al riscului (PMR)

Deținătorul autorizației de punere pe piață (DAPP) se angajează să efectueze activitățile și intervențiile de farmacovigilență necesare detaliate în PMR-ul aprobat și prezentat în modulul 1.8.2 al autorizației de punere pe piață și orice actualizări ulterioare aprobate ale PMR-ului.

O versiune actualizată a PMR trebuie depusă:

- la cererea Agenției Europene pentru Medicamente;
- la modificarea sistemului de management al riscului, în special ca urmare a primirii de informații noi care pot duce la o schimbare semnificativă în raportul beneficiu/risc sau ca urmare a atingerii unui obiectiv important (de farmacovigilență sau de reducere la minimum a riscului).

ANEXA III ETICHETAREA ȘI PROSPECTUL

A. ETICHETAREA

INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL SECUNDAR
CUTIE
1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI
Atazanavir Krka 150 mg capsule
atazanavir
2. DECLARAREA SUBSTANȚEI(LOR) ACTIVE
Fiecare capsulă conține atazanavir 150 mg (sub formă de sulfat).
3. LISTA EXCIPIENȚILOR
Conține și lactoză monohidrat. Vezi prospectul pentru informații suplimentare.
4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL
Capsulă
60 capsule
5. MODUL ȘI CALEA(CĂILE) DE ADMINISTRARE
A se citi prospectul înainte de utilizare. Administrare orală Capsulele trebuie înghițite întregi.
6. ATENŢIONARE SPECIALĂ PRIVIND FAPTUL CĂ MEDICAMENTUL NU TREBUIE PĂSTRAT LA VEDEREA ȘI ÎNDEMÂNA COPIILOR
A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.
7. ALTĂ(E) ATENŢIONARE(ĂRI) SPECIALĂ(E), DACĂ ESTE(SUNT) NECESARĂ(E)
8. DATA DE EXPIRARE
EXP
Perioada de valabilitate după prima deschidere a flaconului este de 2 luni, la temperaturi sub 25° C. Data deschiderii:

	păstra la temperaturi sub 30°C. onul trebuie bine închis, pentru a fi protejat de umiditate.
10.	PRECAUȚII SPECIALE PRIVIND ELIMINAREA MEDICAMENTELOR NEUTILIZATE SAU A MATERIALELOR REZIDUALE PROVENITE DIN ASTFEL DE MEDICAMENTE, DACĂ ESTE CAZUL
11.	NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ
KRK	(A, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, 8501 Novo mesto, Slovenia
12.	NUMĂRUL(ELE) AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ
EU/1	./19/1353/001
13.	SERIA DE FABRICAȚIE
Lot	
14.	CLASIFICARE GENERALĂ PRIVIND MODUL DE ELIBERARE
15.	INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE
16.	INFORMAȚII ÎN BRAILLE
Ataz	anavir Krka 150 mg
17.	IDENTIFICATOR UNIC – COD DE BARE BIDIMENSIONAL
cod o	de bare bidimensional care conține identificatorul unic.
18.	IDENTIFICATOR UNIC – DATE LIZIBILE PENTRU PERSOANE
PC	
SN	
NN	

INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL SECUNDAR
ETICHETĂ FLACON
1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI
Atazanavir Krka 150 mg capsule
atazanavir
2. DECLARAREA SUBSTANȚEI(LOR) ACTIVE
Fiecare capsulă conține atazanavir 150 mg (sub formă de sulfat).
3. LISTA EXCIPIENȚILOR
Conține și lactoză monohidrat. Vezi prospectul pentru informații suplimentare.
4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL
Capsulă
60 capsule
5. MODUL ȘI CALEA(CĂILE) DE ADMINISTRARE
A se citi prospectul înainte de utilizare. Administrare orală Capsulele trebuie înghiţite întregi.
6. ATENŢIONARE SPECIALĂ PRIVIND FAPTUL CĂ MEDICAMENTUL NU TREBUIE PĂSTRAT LA VEDEREA ȘI ÎNDEMÂNA COPIILOR
A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.
7. ALTĂ(E) ATENŢIONARE(ĂRI) SPECIALĂ(E), DACĂ ESTE(SUNT) NECESARĂ(E)
8. DATA DE EXPIRARE
EXP
Perioada de valabilitate după prima deschidere a flaconului este de 2 luni, la temperaturi sub 25° C. Data deschiderii:

A se păstra la temperaturi sub 30°C. Flaconul trebuie bine închis, pentru a fi protejat de umiditate.
10. PRECAUȚII SPECIALE PRIVIND ELIMINAREA MEDICAMENTELOR NEUTILIZATE SAU A MATERIALELOR REZIDUALE PROVENITE DIN ASTFEL DE MEDICAMENTE, DACĂ ESTE CAZUL
11. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ
KRKA, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, 8501 Novo mesto, Slovenia
12. NUMĂRUL(ELE) AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ
EU/1/19/1353/001
13. SERIA DE FABRICAȚIE
Lot
14. CLASIFICARE GENERALĂ PRIVIND MODUL DE ELIBERARE
15. INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE
16. INFORMAȚII ÎN BRAILLE
17. IDENTIFICATOR UNIC – COD DE BARE BIDIMENSIONAL
18. IDENTIFICATOR UNIC – DATE LIZIBILE PENTRU PERSOANE

INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL SECUNDAR
CUTIE
1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI
Atazanavir Krka 200 mg capsule
atazanavir
2. DECLARAREA SUBSTANŢEI(LOR) ACTIVE
Fiecare capsulă conține atazanavir 200 mg (sub formă de sulfat).
3. LISTA EXCIPIENȚILOR
Conține și lactoză monohidrat. Vezi prospectul pentru informații suplimentare.
4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL
Capsulă
60 capsule
5. MODUL ȘI CALEA(CĂILE) DE ADMINISTRARE
A se citi prospectul înainte de utilizare. Administrare orală Capsulele trebuie înghițite întregi.
6. ATENŢIONARE SPECIALĂ PRIVIND FAPTUL CĂ MEDICAMENTUL NU TREBUIE PĂSTRAT LA VEDEREA ȘI ÎNDEMÂNA COPIILOR
A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.
7. ALTĂ(E) ATENŢIONARE(ĂRI) SPECIALĂ(E), DACĂ ESTE(SUNT) NECESARĂ(E)
8. DATA DE EXPIRARE
EXP
Perioada de valabilitate după prima deschidere a flaconului este de 2 luni, la temperaturi sub 25° C. Data deschiderii:

A se păstra la temperaturi sub 30°C. Flaconul trebuie bine închis, pentru a fi protejat de umidita	ate.
10. PRECAUȚII SPECIALE PRIVIND ELIMINAR NEUTILIZATE SAU A MATERIALELOR REZ DE MEDICAMENTE, DACĂ ESTE CAZUL	
11. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUT	TORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ
KRKA, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, 8501 Novo r	nesto, Slovenia
12. NUMĂRUL(ELE) AUTORIZAȚIEI DE PUNER	RE PE PIATĂ
EU/1/19/1353/002	,
13. SERIA DE FABRICAȚIE	
Lot	
14. CLASIFICARE GENERALĂ PRIVIND MODU	L DE ELIBERARE
15. INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE	
16. INFORMAȚII ÎN BRAILLE	
Atazanavir Krka 200 mg	
17. IDENTIFICATOR UNIC – COD DE BARE BI	DIMENSIONAL
cod de bare bidimensional care conține identificatorul unic	2.
18. IDENTIFICATOR UNIC – DATE LIZIBILE I	PENTRU PERSOANE
PC	
SN NN	
NN	

INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL SECUNDAR
ETICHETĂ FLACON
1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI
Atazanavir Krka 200 mg capsule
atazanavir
2. DECLARAREA SUBSTANŢEI(LOR) ACTIVE
Fiecare capsulă conține atazanavir 200 mg (sub formă de sulfat).
3. LISTA EXCIPIENȚILOR
Conține și lactoză monohidrat. Vezi prospectul pentru informații suplimentare.
4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL
Capsulă
60 capsule
5. MODUL ȘI CALEA(CĂILE) DE ADMINISTRARE
A se citi prospectul înainte de utilizare.
Administrare orală Capsulele trebuie înghițite întregi.
6. ATENŢIONARE SPECIALĂ PRIVIND FAPTUL CĂ MEDICAMENTUL NU TREBUIE PĂSTRAT LA VEDEREA ȘI ÎNDEMÂNA COPIILOR
A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.
7. ALTĂ(E) ATENŢIONARE(ĂRI) SPECIALĂ(E), DACĂ ESTE(SUNT) NECESARĂ(E)
8. DATA DE EXPIRARE
EXP
Perioada de valabilitate după prima deschidere a flaconului este de 2 luni, la temperaturi sub 25° C. Data deschiderii:

A se păstra la temperaturi sub 30°C. Flaconul trebuie bine închis, pentru a fi protejat de umiditate.	
10. PRECAUȚII SPECIALE PRIVIND ELIMINAREA MEDICAMENTELOR NEUTILIZATE SAU A MATERIALELOR REZIDUALE PROVENITE DIN ASTFEL DE MEDICAMENTE, DACĂ ESTE CAZUL	
11. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ	
KRKA, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, 8501 Novo mesto, Slovenia	
12. NUMĂRUL(ELE) AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ	
EU/1/19/1353/002	
13. SERIA DE FABRICAȚIE	
Lot	
14. CLASIFICARE GENERALĂ PRIVIND MODUL DE ELIBERARE	
15. INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE	
16. INFORMAȚII ÎN BRAILLE	
17. IDENTIFICATOR UNIC – COD DE BARE BIDIMENSIONAL	
18. IDENTIFICATOR UNIC – DATE LIZIBILE PENTRU PERSOANE	

INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL SECUNDAR
CUTIE
1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI
Atazanavir Krka 300 mg capsule
atazanavir
2. DECLARAREA SUBSTANŢEI(LOR) ACTIVE
Fiecare capsulă conține atazanavir 300 mg (sub formă de sulfat).
3. LISTA EXCIPIENȚILOR
Conține și lactoză monohidrat. Vezi prospectul pentru informații suplimentare.
4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL
Capsulă
30 capsule 90 (3 x 30) capsule
5. MODUL ȘI CALEA(CĂILE) DE ADMINISTRARE
A se citi prospectul înainte de utilizare. Administrare orală Capsulele trebuie înghițite întregi.
6. ATENȚIONARE SPECIALĂ PRIVIND FAPTUL CĂ MEDICAMENTUL NU TREBUIE PĂSTRAT LA VEDEREA ȘI ÎNDEMÂNA COPIILOR
A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.
7. ALTĂ(E) ATENŢIONARE(ĂRI) SPECIALĂ(E), DACĂ ESTE(SUNT) NECESARĂ(E)
8. DATA DE EXPIRARE
EXP
Perioada de valabilitate după prima deschidere a flaconului este de 2 luni, la temperaturi sub 25° C. Data deschiderii:

	păstra la temperaturi sub 30°C. onul trebuie bine închis, pentru a fi protejat de umiditate.
10.	PRECAUȚII SPECIALE PRIVIND ELIMINAREA MEDICAMENTELOR NEUTILIZATE SAU A MATERIALELOR REZIDUALE PROVENITE DIN ASTFEL DE MEDICAMENTE, DACĂ ESTE CAZUL
11.	NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ
KRK	KA, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, 8501 Novo mesto, Slovenia
12.	NUMĂRUL(ELE) AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ
	1/19/1353/003 30 capsule 1/19/1353/004 90 (3 x 30) capsule
13.	SERIA DE FABRICAȚIE
Lot	
14.	CLASIFICARE GENERALĂ PRIVIND MODUL DE ELIBERARE
15.	INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE
16.	INFORMAȚII ÎN BRAILLE
Ataz	anavir Krka 300 mg
17.	IDENTIFICATOR UNIC – COD DE BARE BIDIMENSIONAL
cod o	de bare bidimensional care conține identificatorul unic.
18.	IDENTIFICATOR UNIC – DATE LIZIBILE PENTRU PERSOANE
PC SN NN	

INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL SECUNDAR				
ETICHETĂ FLACON				
1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI				
Atazanavir Krka 300 mg capsule				
atazanavir				
2. DECLARAREA SUBSTANȚEI(LOR) ACTIVE				
Fiecare capsulă conține atazanavir 300 mg (sub formă de sulfat).				
3. LISTA EXCIPIENȚILOR				
Conține și lactoză monohidrat. Vezi prospectul pentru informații suplimentare.				
4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL				
Capsulă				
30 capsule				
MODUL CLCALEA(CĂILE) DE ADMINICEDADE				
5. MODUL ȘI CALEA(CĂILE) DE ADMINISTRARE				
A se citi prospectul înainte de utilizare. Administrare orală				
Capsulele trebuie înghițite întregi.				
6. ATENȚIONARE SPECIALĂ PRIVIND FAPTUL CĂ MEDICAMENTUL NU TREBUIE PĂSTRAT LA VEDEREA ȘI ÎNDEMÂNA COPIILOR				
A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.				
7. ALTĂ(E) ATENȚIONARE(ĂRI) SPECIALĂ(E), DACĂ ESTE(SUNT) NECESARĂ(E)				
8. DATA DE EXPIRARE				
EXP				
Perioada de valabilitate după prima deschidere a flaconului este de 2 luni, la temperaturi sub 25° C. Data deschiderii:				

	păstra la temperaturi sub 30°C. onul trebuie bine închis, pentru a fi protejat de umiditate.
10.	PRECAUȚII SPECIALE PRIVIND ELIMINAREA MEDICAMENTELOR NEUTILIZATE SAU A MATERIALELOR REZIDUALE PROVENITE DIN ASTFEL DE MEDICAMENTE, DACĂ ESTE CAZUL
11.	NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ
KRK	IA, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, 8501 Novo mesto, Slovenia
12.	NUMĂRUL(ELE) AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ
	/19/1353/003 30 capsule /19/1353/004 90 (3 x 30) capsule
13.	SERIA DE FABRICAȚIE
Lot	
14.	CLASIFICARE GENERALĂ PRIVIND MODUL DE ELIBERARE
15.	INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE
16.	INFORMAȚII ÎN BRAILLE
17.	IDENTIFICATOR UNIC – COD DE BARE BIDIMENSIONAL
18.	IDENTIFICATOR UNIC – DATE LIZIBILE PENTRU PERSOANE

B. PROSPECTUL

Prospect: Informații pentru utilizator

Atazanavir Krka 150 mg capsule Atazanavir Krka 200 mg capsule Atazanavir Krka 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 daţi 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 Krka şi pentru ce se utilizează
- 2. Ce trebuie să știți înainte să luați Atazanavir Krka
- 3. Cum să luați Atazanavir Krka
- 4. Reacții adverse posibile
- 5. Cum se păstrează Atazanavir Krka
- 6. Conținutul ambalajului și alte informații

1. Ce este Atazanavir Krka și pentru ce se utilizează

Atazanavir Krka 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 Krka reduce riscul dezvoltării bolilor legate de infecția cu HIV.

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

2. Ce trebuie să știți înainte să luați Atazanavir Krka

Nu luați Atazanavir Krka

- dacă sunteți alergic la atazanavir sau la oricare dintre celelalte componente ale acestui medicament (enumerate 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 Krka.
- dacă luați oricare dintre aceste medicamente: vezi de asemenea Atazanavir Krka 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 medicament din plante)
- triazolam și midazolam administrat pe cale orală (utilizate pentru a vă ajuta să dormiți și/sau să reducă anxietatea)
- lomitapidă, simvastatină și lovastatină (utilizate pentru scăderea colesterolului din sânge)
- medicamente care conțin grazoprevir, incluzând combinația în doze fixe de elbasvir/grazoprevir, și medicamente care conțin combinația în doze fixe de glecaprevir/pibrentasvir (utilizate pentru tratamentul infecției cronice cu virus hepatitic C)

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

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

Atentionări și precauții

Atazanavir Krka nu este un tratament pentru vindecarea infecției cu HIV. Puteți continua să faceți infecții sau alte boli legate de infecția cu HIV.

Unele persoane au nevoie de o atenție deosebită înainte sau în timpul tratamentului cu Atazanavir Krka. Înainte să luați Atazanavir Krka, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului, și 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 aveti hemofilie A sau B
- dacă efectuați ședințe de hemodializă

Atazanavir Krka 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 în spate, 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 Krka 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 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 Krka împreună cu alte medicamente

Nu trebuie să utilizați Atazanavir Krka cu anumite medicamente. Acestea sunt enumerate sub Nu utilizați Atazanavir Krka, la începutul pct 2.

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

- alte medicamente pentru a trata infecția cu HIV (de exemplu: indinavir, nevirapină și efavirenz)
- 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 ("**Pilulă"**) cu Atazanavir Krka 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 Krka sau cu 2 ore după administrarea Atazanavir Krka, blocante H₂ de tipul famotidinei și inhibitori ai pompei de protoni precum omeprazolul)
- medicamente care scad tensiunea arterială, încetinesc frecvența cardiacă sau care corectează ritmul cardiac (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)
- apixaban, dabigatran, edoxaban, rivaroxaban și warfarină (anticoagulante, utilizate 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 Krka. Este important să spuneți medicului dumneavoastră dacă luați fluticazonă sau budesonidă (administrate pe cale nazală sau inhalatorie pentru tratarea simptomelor alergice sau astmului bronșic).

Atazanavir Krka împreună cu alimente și băuturi

Este important să luați Atazanavir Krka 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 Krka, se secretă în laptele uman. Pacientele nu trebuie să alăpteze în timpul tratamentului cu Atazanavir Krka.

Alăptarea *nu este recomandată* la femeile care sunt în evidență cu HIV, deoarece infecția cu HIV se poate transmite la sugar prin laptele matern.

Dacă alăptați sau intenționați să alăptați, *trebuie să discutați cu* medicul dumneavoastră *cât mai curând posibil.*

Conducerea vehiculelor și folosirea utilajelor

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

Atazanavir Krka conține lactoză

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

3. Cum să luați Atazanavir Krka

Luați întotdeauna acest medicament exact așa cum v-a spus medicul. Discutați cu medicul dumnea voastră 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 Krka 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 Krka 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 Krka 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 Krka administrat o dată pe zi	Doza de ritonavir* administrat o dată pe zi
	(mg)	(mg)
15 până la mai puţin de 35	200	100
cel puţin 35	300	100

^{*}Se poate utiliza ritonavir capsule, comprimate sau soluție orală.

Pentru copiii cu vârsta de cel puțin 3 luni și greutatea corporală de minimum 5 kg pot fi disponibile și alte forme farmaceutice ale acestui medicament (vezi Rezumatul Caracteristicilor Produsului pentru fiecare formă farmaceutică). Trecerea de la tratamentul cu alte forme farmaceutice la capsule este recomandată imediat ce pacienții sunt capabili să înghită în mod adecvat capsulele.

Luați Atazanavir Krka capsule împreună cu alimente (la masă sau cu o gustare consistentă). Înghițiți capsulele întregi.

Nu deschideți capsulele.

Dacă luați mai mult Atazanavir Krka 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 Krka.

Dacă, în mod accidental, ați luat mai multe capsule de Atazanavir Krka 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 Krka

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 Krka

Nu opriți administrarea Atazanavir Krka 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 Krka 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 plasmatice și a glicemiei. Aceasta este parțial asociată cu îmbunătățirea stării de sănătate și cu stilul de viață, și, uneori, în cazul lipidelor plasmatice, 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 Krka și adresați-vă imediat medicului dacă vă apare o erupție severă pe piele sau o erupție asociată cu simptome asemănătoare gripei, vezicule, febră, ulcerații la nivelul gurii (afte), dureri musculare sau articulare, umflarea feței, inflamarea ochilor cauzând înroșirea acestora (conjuctivită), sau noduli roșii, dureroși, 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 copii 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 amețeală 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 Krka 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 Krka 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 puţin frecvente (pot afecta până la 1 din 100 de persoane):

- neuropatie periferică (amorțeli, slăbiciune, furnicături 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), amețeală, somnolență (stare de somn), vise neobisnuite
- sincopă (leşin), 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 (apariția 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 1 000 de persoane):

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

Raportarea reacțiilor adverse

Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau asistentei medicale. Acestea includ orice posibile reacții adverse nemenționate în acest prospect. De asemenea, puteți raporta reacțiile adverse direct prin intermediul sistemului național de raportare, așa cum este menționat în <u>Anexa V</u>. Raportând reacțiile adverse, puteți contribui la furnizarea de informații suplimentare privind siguranța acestui medicament.

5. Cum se păstrează Atazanavir Krka

Nu lăsati acest medicament la vederea și îndemâna copiilor.

Nu utilizați acest medicament după data de expirare înscrisă pe ambalaj după EXP. Data de expirare se referă la ultima zi a lunii respective.

A se păstra la temperaturi sub 30°C.

Flaconul trebuie bine închis, pentru a fi protejat de umiditate.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a flaconului este de 2 luni, la temperaturi sub 25° 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 Krka

Substanta activă este atazanavir.

Atazanavir Krka 150 mg

Fiecare capsulă conține atazanavir 150 mg (sub formă de sulfat).

Atazanavir Krka 200 mg

Fiecare capsulă conține atazanavir 200 mg (sub formă de sulfat).

Atazanavir Krka 300 mg

Fiecare capsulă conține atazanavir 300 mg (sub formă de sulfat).

- Celelalte componente sunt:

<u>Conținutul capsulei:</u> lactoză monohidrat, crospovidonă (tip A) și stearat de magneziu. Vezi pct. 2 "Atazanavir Krka contine lactoză monohidrat".

Capsula de Atazanavir Krka 150 mg:

Corp: dioxid de titan (E171) și gelatină

Cap: dioxid de titan (E171), oxid galben de fer (E172), oxid roșu de fer (E172), gelatină și cerneală (selac, oxid negru de fer (E172), hidroxid de potasiu)

Capsula de Atazanavir Krka 200 mg:

Corp: dioxid de titan (E171), oxid galben de fer (E172), oxid roşu de fer (E172) şi gelatină Cap: dioxid de titan (E171), oxid galben de fer (E172), oxid roşu de fer (E172), gelatină şi cerneală (şelac, oxid negru de fer (E172), hidroxid de potasiu)

Capsula de Atazanavir Krka 300 mg:

Corp: dioxid de titan (E171) și gelatină

Cap: dioxid de titan (E171), oxid galben de fer (E172), oxid roșu de fer (E172), oxid negru de fer (E172), gelatină și cerneală (șelac, dioxid de titan (E171), hidroxid de potasiu)

Cum arată Atazanavir Krka și conținutul ambalajului

Atazanavir Krka 150 mg capsule

Capsulă gelatinoasă de tip 1. Corpul capsulei este de culoare albă sau aproape albă; capul capsulei este de culoare maro-portocalie. Capul capsulei este inscripționat cu cerneală neagră A150. Conținutul capsulei: pulbere alb-gălbuie.

Atazanavir Krka 200 mg capsule

Capsulă gelatinoasă de tip 0. Corpul și capul capsulei sunt de culoare maro-portocalie. Capul capsulei este inscripționat cu cerneală neagră A200. Conținutul capsulei: pulbere alb-gălbuie.

Atazanavir Krka 300 mg capsule

Capsulă gelatinoasă de tip 00. Corpul capsulei este de culoare albă sau aproape albă; capul capsulei este de culoare maron închis. Capul capsulei este inscripționat cu cerneală neagră A300. Conținutul capsulei: pulbere alb-gălbuie.

Atazanavir Krka 150 mg capsule și Atazanavir Krka 200 mg capsule sunt disponibile în cutie cu un flacon cu 60 capsule.

Atazanavir Krka 300 mg capsule este disponibil în cutie cu 30 capsule sau 90 (3 x 30) capsule.

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

Deținătorul autorizației de punere pe piață

KRKA, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, 8501 Novo mesto, Slovenia

Fabricanții

KRKA, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, 8501 Novo mesto, Slovenia TAD Pharma GmbH, Heinz-Lohmann-Straße 5, 27472 Cuxhaven, Germania

Pentru orice informații referitoare la acest medicament, vă rugăm să contactați reprezentanța locală a deținătorului autorizației de punere pe piață:

België/Belgique/Belgien

KRKA Belgium, SA. Tél/Tel: + 32 (0) 487 50 73 62

България

КРКА България ЕООД Тел.: + 359 (02) 962 34 50

Česká republika

KRKA ČR, s.r.o.

Tel: + 420 (0) 221 115 150

Danmark

KRKA Sverige AB

Tlf: +46 (0)8 643 67 66 (SE)

Deutschland

TAD Pharma GmbH

Tel: +49 (0) 4721 606-0

Eesti

KRKA, d.d., Novo mesto Eesti filiaal

Tel: + 372 (0) 6 671 658

Ελλάδα

ΚΡΚΑ ΕΛΛΑΣ ΕΠΕ

 $T\eta\lambda$: + 30 2100101613

España

KRKA Farmacéutica, S.L.

Tel: + 34 911 61 03 80

France

KRKA France Eurl

Tél: +33 (0)1 57 40 82 25

Lietuva

UAB KRKA Lietuva

Tel: +370 5 236 27 40

Luxembourg/Luxemburg

KRKA Belgium, SA.

Tél/Tel: + 32 (0) 487 50 73 62 (BE)

Magyarország

KRKA Magyarország Kereskedelmi Kft.

Tel.: + 36 (1) 355 8490

Malta

E. J. Busuttil Ltd.

Tel: + 356 21 445 885

Nederland

KRKA Belgium, SA.

Tel: + 32 (0) 487 50 73 62 (BE)

Norge

KRKA Sverige AB

Tlf: +46 (0)8 643 67 66 (SE)

Österreich

KRKA Pharma GmbH, Wien

Tel: +43 (0)1 66 24 300

Polska

KRKA-POLSKA Sp. z o.o.

Tel.: +48 (0)22 573 7500

Portugal

KRKA Farmacêutica, Sociedade Unipessoal Lda.

Tel: + 351 (0)21 46 43 650

Hrvatska

KRKA - FARMA d.o.o. Tel: + 385 1 6312 100

Ireland

KRKA Pharma Dublin, Ltd. Tel: + 353 1 413 3710

Ísland

LYFIS ehf.

Sími: +354 534 3500

Italia

KRKA Farmaceutici Milano S.r.l.

Tel: +39 02 3300 8841

Κύπρος

KI.PA. (PHARMACAL) LIMITED

Τηλ: + 357 24 651 882

Latvija

KRKA Latvija SIA Tel: + 371 6 733 86 10 România

KRKA Romania S.R.L., Bucharest

Tel: + 4 021 310 66 05

Slovenija

KRKA, d.d., Novo mesto Tel: + 386 (0) 1 47 51 100

Slovenská republika

KRKA Slovensko, s.r.o. Tel: + 421 (0) 2 571 04 501

Suomi/Finland

KRKA Finland Oy

Puh/Tel: + 358 20 754 5330

Sverige

KRKA Sverige AB

Tel: +46 (0)8 643 67 66 (SE)

United Kingdom (Northern Ireland)

KRKA Pharma Dublin, Ltd. Tel: + 353 01 413 3710

Acest prospect a fost revizuit în

Alte surse de informații

Informații detaliate privind acest medicament sunt disponibile pe site-ul Agenției Europene pentru Medicamente http://www.ema.europa.eu.