# ANHANG I ZUSAMMENFASSUNG DER MERKMALE DES ARZNEIMITTELS

#### 1. BEZEICHNUNG DES ARZNEIMITTELS

Atazanavir Viatris 150 mg Hartkapseln Atazanavir Viatris 200 mg Hartkapseln Atazanavir Viatris 300 mg Hartkapseln

# 2. QUALITATIVE UND QUANTITATIVE ZUSAMMENSETZUNG

# 150 mg Kapseln

Jede Kapsel enthält 150 mg Atazanavir (als Sulfat).

#### 200 mg Kapseln

Jede Kapsel enthält 200 mg Atazanavir (als Sulfat).

#### 300 mg Kapseln

Jede Kapsel enthält 300 mg Atazanavir (als Sulfat).

Sonstiger Bestandteil mit bekannter Wirkung

#### 150 mg Kapseln

Jede Kapsel enthält 84 mg Lactose-Monohydrat.

# 200 mg Kapseln

Jede Kapsel enthält 112 mg Lactose-Monohydrat.

# 300 mg Kapseln

Jede Kapsel enthält 168 mg Lactose-Monohydrat.

Vollständige Auflistung der sonstigen Bestandteile, siehe Abschnitt 6.1.

#### 3. DARREICHUNGSFORM

Hartkapsel

# 150 mg Kapseln

Atazanavir Viatris 150 mg Kapseln sind opake grünlich-blaue und blaue Hartgelatinekapseln mit einer Länge von ca. 19,3 mm, die mit weißem bis blassgelbem Pulver gefüllt sind. Die Kapseln sind in schwarzer Tinte axial mit "MYLAN" über "AR150" auf dem Ober- und Unterteil bedruckt.

# 200 mg Kapseln

Atazanavir Viatris 200 mg Kapseln sind opake blaue und grünlich-blaue Hartgelatinekapseln mit einer Länge von ca. 21,4 mm, die mit weißem bis blassgelbem Pulver gefüllt sind. Die Kapseln sind in schwarzer Tinte axial mit "MYLAN" über "AR200" auf dem Ober- und Unterteil bedruckt.

# 300 mg Kapseln

Atazanavir Viatris 300 mg Kapseln sind opake rote und grünlich-blaue Hartgelatinekapseln mit einer Länge von ca. 23,5 mm, die mit weißem bis blassgelbem Pulver gefüllt sind. Die Kapseln sind in schwarzer Tinte axial mit "MYLAN" über "AR300" auf dem Ober- und Unterteil bedruckt.

#### 4. KLINISCHE ANGABEN

# 4.1 Anwendungsgebiete

Atazanavir Viatris in Kombination mit niedrig dosiertem Ritonavir sind in Kombination mit anderen antiretroviralen Arzneimitteln zur Behandlung von HIV-1-infizierten Erwachsenen und Kindern ab 6 Jahren indiziert (siehe Abschnitt 4.2).

Basierend auf den vorhandenen virologischen und klinischen Daten von Erwachsenen ist für Patienten mit Stämmen, die gegen mehrere Proteaseinhibitoren (≥ 4 PI-Mutationen) resistent sind, kein Nutzen zu erwarten.

Die Entscheidung für Atazanavir Viatris sollte bei Erwachsenen und Kindern, die bereits vorbehandelt sind, auf individuellen viralen Resistenztests und der Krankengeschichte des Patienten basieren (siehe Abschnitte 4.4 und 5.1).

# 4.2 Dosierung und Art der Anwendung

Die Therapie sollte durch einen Arzt, der in der Behandlung von HIV-Infektionen erfahren ist, begonnen werden.

#### Dosierung

#### Erwachsene

Die empfohlene Dosis von Atazanavir beträgt 300 mg einmal täglich bei gleichzeitiger Einnahme von 100 mg Ritonavir einmal täglich und einer Mahlzeit. Ritonavir dient als 'Booster' der Pharmakokinetik von Atazanavir (siehe Abschnitte 4.5 und 5.1). Siehe auch Abschnitt 4.4 'Absetzen von Ritonavir nur unter einschränkenden Voraussetzungen'.

Kinder (6 Jahre bis unter 18 Jahre alt und mit mindestens 15 kg): Die Dosis von Atazanavir Kapseln für Kinder richtet sich nach dem Körpergewicht wie in Tabelle 1 dargestellt und sollte die empfohlene Dosis für Erwachsene nicht überschreiten. Atazanavir Viatris Kapseln müssen zusammen mit Ritonavir und zusammen mit einer Mahlzeit eingenommen werden.

Tabelle 1: Dosis für Kinder (6 Jahre bis unter 18 Jahre und mit mindestens 15 kg) für Atazanavir Viatris Kapseln mit Ritonavir

Körpergewicht (kg)	Atazanavir Viatris-Dosis,	Ritonavir-Dosis <sup>a</sup> , einmal
	einmal täglich	täglich
15 bis unter 35	200 mg	100 mg
mindestens 35	300 mg	100 mg

<sup>&</sup>lt;sup>a</sup> Ritonavir Kapseln, Tabletten oder Lösung zum Einnehmen.

Kinder (ab 3 Monate und mit mindestens 5 kg): Für Kinder ab 3 Monate und mit mindestens 5 kg gibt es andere Darreichungsformen dieses Arzneimittels (siehe entsprechende Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels für alternative Darreichungsformen). Die Umstellung von anderen Darreichungsformen auf Kapseln wird empfohlen, sobald die Patienten die Kapseln zuverlässig schlucken können.

Wenn auf eine andere Darreichungsform umgestellt wird, kann eine Änderung der Dosierung notwendig werden. Ziehen Sie hierfür die Dosierungstabellen der einzelnen Darreichungsformen zu Rate (siehe entsprechende Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels).

# Spezielle Patientenpopulationen

#### Eingeschränkte Nierenfunktion

Eine Dosisanpassung ist nicht erforderlich. Die Einnahme von Atazanavir Viatris mit Ritonavir bei Dialyse-Patienten wird nicht empfohlen (siehe Abschnitte 4.4 und 5.2).

#### Eingeschränkte Leberfunktion

Atazanavir mit Ritonavir wurde bei Patienten mit eingeschränkter Leberfunktion nicht untersucht. Atazanavir Viatris mit Ritonavir sollte bei Patienten mit leicht eingeschränkter Leberfunktion mit Vorsicht eingesetzt werden. Atazanavir Viatris mit Ritonavir darf bei Patienten mit mäßiggradig bis stark eingeschränkter Leberfunktion nicht eingesetzt werden (siehe Abschnitte 4.3, 4.4 und 5.2).

Bei Absetzen von Ritonavir von dem anfänglich empfohlenen Ritonavir-geboosterten Therapieschema (siehe Abschnitt 4.4), kann die Anwendung von Atazanavir ungeboostert bei Patienten mit leicht eingeschränkter Leberfunktion mit einer Dosis von 400 mg und bei Patienten mit einer mäßig eingeschränkten Leberfunktion mit einer auf 300 mg reduzierten Dosis, jeweils einmal täglich zusammen mit einer Mahlzeit, fortgesetzt werden (siehe Abschnitt 5.2). Atazanavir ungeboostert darf bei Patienten mit stark eingeschränkter Leberfunktion nicht eingesetzt werden.

#### Schwangerschaft und post partum (nach der Geburt):

Während des zweiten und dritten Trimesters der Schwangerschaft:

Möglicherweise reichen Atazanavir 300 mg mit Ritonavir 100 mg für eine angemessene Atazanavir-Exposition nicht aus, insbesondere wenn die Aktivität von Atazanavir oder des gesamten Regimes durch Arzneimittelresistenzen beeinträchtigt ist. Aufgrund der begrenzten Datenlage und interindividueller Variabilität während der Schwangerschaft kann zur Sicherstellung einer adäquaten Exposition Therapeutisches Drug Monitoring (TDM) in Betracht gezogen werden.

Ein Risiko für ein weiteres Absinken der Atazanavir-Exposition wird erwartet, wenn Atazanavir mit Arzneimitteln angewendet wird, die bekanntermaßen dessen Exposition verringern (z. B. Tenofovirdisoproxil oder H<sub>2</sub>-Rezeptorantagonisten).

- Wenn Tenofovirdisoproxil oder ein H<sub>2</sub>-Rezeptorantagonist notwendig ist, kann eine Erhöhung der Dosis auf Atazanavir 400 mg mit Ritonavir 100 mg unter TDM in Betracht gezogen werden (siehe Abschnitte 4.6 und 5.2).
- Die Anwendung von Atazanavir mit Ritonavir wird nicht empfohlen bei schwangeren Patientinnen, die sowohl Tenofovirdisoproxil als auch einen H<sub>2</sub>-Rezeptorantagonisten erhalten.

(Siehe Abschnitt 4.4 'Absetzen von Ritonavir nur unter einschränkenden Voraussetzungen').

#### Post partum:

Nach einem möglichen Abfall der Atazanavir-Exposition während des zweiten und dritten Trimesters der Schwangerschaft könnte die Atazanavir-Exposition während der ersten beiden Monate nach der Geburt ansteigen (siehe Abschnitt 5.2). Deswegen sollten Patientinnen post partum engmaschig auf Nebenwirkungen überwacht werden.

• Während dieses Zeitraums sollten sich Patientinnen post partum an die gleichen Dosierungsempfehlungen wie für nicht schwangere Patientinnen halten. Dies schließt auch die Empfehlungen bezüglich der gleichzeitigen Anwendung von Arzneimitteln, die die Atazanavir-Exposition beeinflussen, ein (siehe Abschnitt 4.5).

Kinder (unter 3 Monate)

Atazanavir Viatris sollte bei Kindern unter 3 Monaten nicht angewendet werden, da insbesondere hinsichtlich des potenziellen Risikos eines Kernikterus Sicherheitsbedenken bestehen.

# Art der Anwendung

Zum Einnehmen. Die Kapseln sollten im Ganzen eingenommen werden.

# 4.3 Gegenanzeigen

Überempfindlichkeit gegen den Wirkstoff oder einen der in Abschnitt 6.1 genannten sonstigen Bestandteile.

Atazanavir Viatris ist bei Patienten mit schwerer Leberinsuffizienz kontraindiziert (siehe Abschnitte 4.2, 4.4 und 5.2). Atazanavir Viatris mit Ritonavir ist bei Patienten mit mäßiger Leberinsuffizienz kontraindiziert (siehe Abschnitte 4.2, 4.4 und 5.2).

Gleichzeitige Anwendung mit Simvastatin oder Lovastatin (siehe Abschnitt 4.5).

Kombination mit Rifampicin (siehe Abschnitt 4.5).

Kombination mit dem PDE5-Inhibitor Sildenafil ausschließlich bei Anwendung zur Behandlung der pulmonalen arteriellen Hypertonie (PAH) (siehe Abschnitt 4.5). Zur gleichzeitigen Anwendung von Sildenafil zur Behandlung der erektilen Dysfunktion siehe Abschnitte 4.4 und 4.5.

Gleichzeitige Anwendung mit Arzneimitteln, die Substrate der Cytochrom-P450-Isoform CYP3A4 sind und eine geringe therapeutische Breite haben (z. B. Quetiapin, Lurasidon, Alfuzosin, Astemizol, Terfenadin, Cisaprid, Pimozid, Chinidin, Bepridil, Triazolam, oral angewendetes Midazolam (zu Vorsichtsmaßnahmen bzgl. parenteral angewendetem Midazolam siehe Abschnitt 4.5), Lomitapid und Mutterkornalkaloide, insbesondere Ergotamin, Dihydroergotamin, Ergometrin, Methylergometrin) (siehe Abschnitt 4.5).

Gleichzeitige Anwendung mit Arzneimitteln, die Grazoprevir enthalten, einschließlich der fixen Kombination von Elbasvir/Grazoprevir (siehe Abschnitt 4.5).

Gleichzeitige Anwendung von Arzneimitteln mit der fixen Kombination von Glecaprevir/Pibrentasvir (siehe Abschnitt 4.5).

Gleichzeitige Anwendung mit Präparaten, die Johanniskraut (*Hypericum perforatum*) enthalten (siehe Abschnitt 4.5).

Gleichzeitige Anwendung mit Apalutamid (siehe Abschnitt 4.5).

# 4.4 Besondere Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung

Die gleichzeitige Anwendung von Atazanavir mit Ritonavir in höheren Dosen als 100 mg einmal täglich wurde nicht klinisch geprüft. Die Anwendung von höheren Ritonavir-Dosen kann das Sicherheitsprofil von Atazanavir (kardiologische Effekte, Hyperbilirubinämie) verändern und wird daher nicht empfohlen. Nur wenn Atazanavir mit Ritonavir in Kombination mit Efavirenz angewendet werden, könnte eine Dosiserhöhung von Ritonavir auf 200 mg einmal täglich in Betracht gezogen werden. In diesem Fall ist eine engmaschige klinische Überwachung sicherzustellen (siehe 'Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln' unten).

# Patienten mit zusätzlichen Erkrankungen

#### Eingeschränkte Leberfunktion

Atazanavir wird hauptsächlich über die Leber metabolisiert, und bei Patienten mit eingeschränkter Leberfunktion wurden erhöhte Plasmakonzentrationen beobachtet (siehe Abschnitte 4.2 und 4.3). Sicherheit und Wirksamkeit von Atazanavir wurde bei Patienten mit bestehender relevanter Lebererkrankung nicht geprüft. Patienten mit chronischer Hepatitis B oder C, die mit einer antiretroviralen Kombinationstherapie behandelt werden, haben ein erhöhtes Risiko für schwere und möglicherweise potenziell letale Nebenwirkungen an der Leber. Im Falle einer antiviralen Begleittherapie gegen Hepatitis B und C wird auf die Fachinformation dieser Arzneimittel verwiesen (siehe Abschnitt 4.8).

Patienten mit vorbestehenden Leberfunktionsstörungen einschließlich chronisch aktiver Hepatitis zeigen bei einer antiretroviralen Kombinationstherapie mit größerer Häufigkeit Veränderungen der Leberwerte und müssen nach der üblichen Praxis überwacht werden. Bei Hinweisen auf eine Verschlechterung der Lebererkrankung bei solchen Patienten muss eine Unterbrechung oder ein Abbruch der Therapie erwogen werden.

# Eingeschränkte Nierenfunktion

Bei Patienten mit eingeschränkter Nierenfunktion ist keine Dosisanpassung erforderlich. Bei Dialyse-Patienten wird jedoch die Einnahme von Atazanavir Viatris nicht empfohlen (siehe Abschnitte 4.2 und 5.2).

#### *OT-Verlängerung*

Dosisabhängige asymptomatische Verlängerungen des PR-Intervalls wurden in klinischen Studien mit Atazanavir beobachtet. Daher ist Vorsicht geboten bei Arzneimitteln, die bekannt dafür sind, PR-Prolongationen zu induzieren. Bei Patienten mit bereits bestehenden Reizleitungsstörungen am Herzen (atrioventrikulärer oder komplexer Schenkel-Block zweiten oder höheren Grades), sollte Atazanavir Viatris vorsichtig angewendet werden und nur, wenn der Nutzen gegenüber dem Risiko überwiegt (siehe Abschnitt 5.1). Besondere Vorsicht ist geboten bei der Verschreibung von Atazanavir Viatris und gemeinsamer Verordnung von Arzneimitteln, die potenziell zu einer Verlängerung des QT-Intervalls führen können und/oder bei der Verordnung an Patienten mit vorbestehenden Risikofaktoren (Bradykardie, kongenitale QT-Verlängerung, Elektrolyt-Imbalance (siehe Abschnitte 4.8 und 5.3)).

#### Hämophilie-Patienten

Es liegen Berichte über vermehrte Blutungen einschließlich spontaner kutaner Hämatome und Hämarthrosen bei Patienten mit Hämophilie A und B vor, die mit Proteasehemmern behandelt wurden. Einigen dieser Patienten wurde zusätzlich Faktor VIII gegeben. In über der Hälfte der berichteten Fälle wurde die Proteasehemmer-Behandlung fortgesetzt bzw. nach Absetzen wieder aufgenommen. Ein kausaler Zusammenhang wird vermutet, der Wirkungsmechanismus ist jedoch noch nicht geklärt. Hämophile Patienten sollten daher auf die Möglichkeit vermehrter Blutungen hingewiesen werden.

#### Gewicht und metabolische Parameter

Während einer antiretroviralen Therapie können eine Gewichtszunahme und ein Anstieg der Blutlipidund Blutglukosewerte auftreten. Diese Veränderungen können teilweise mit dem verbesserten Gesundheitszustand und dem Lebensstil zusammenhängen. In einigen Fällen ist ein Einfluss der Behandlung auf die Blutlipidwerte erwiesen, während es für die Gewichtszunahme keinen klaren Nachweis eines Zusammenhangs mit einer bestimmten Behandlung gibt. Für die Überwachung der Blutlipid- und Blutglukosewerte wird auf die anerkannten HIV-Therapierichtlinien verwiesen. Die Behandlung von Lipidstörungen sollte nach klinischem Ermessen erfolgen.

In klinischen Studien wurde gezeigt, dass durch Atazanavir (mit oder ohne Ritonavir) Dyslipidämien zu einem wesentlich geringeren Grad induziert werden als bei Vergleichspräparaten.

# Hyperbilirubinämie

Bei Patienten, die mit Atazanavir behandelt wurden, ist eine reversible Erhöhung des indirekten (unkonjugierten) Bilirubins, bedingt durch Hemmung der UDP-Glucuronosyltransferase (UGT), aufgetreten (siehe Abschnitt 4.8). Eine Erhöhung der Lebertransaminasen, die gemeinsam mit erhöhtem Bilirubin bei Patienten unter Atazanavir Viatris auftritt, sollte hinsichtlich einer anderen Ätiologie abgeklärt werden. Eine alternative antiretrovirale Therapie zu Atazanavir Viatris sollte in Erwägung gezogen werden, wenn eine Gelbsucht oder ein skleraler Ikterus für den Patienten nicht akzeptabel ist. Eine Dosisreduktion von Atazanavir ist nicht zu empfehlen, da dies zu einem Verlust des Therapieeffekts sowie zu einer Resistenzentwicklung führen kann.

Indinavir ist ebenfalls mit einer indirekten (unkonjugierten) Hyperbilirubinämie durch UGT-Inhibition assoziiert. Eine Kombination von Atazanavir und Indinavir wurde nicht untersucht und die gleichzeitige Anwendung beider Arzneimittel wird nicht empfohlen (siehe Abschnitt 4.5).

# Absetzen von Ritonavir nur unter einschränkenden Voraussetzungen

Die empfohlene Standardtherapie ist Atazanavir geboostert mit Ritonavir, die optimale pharmakokinetische Parameter und eine optimale virologische Suppression gewährleistet.

Das Absetzen von Ritonavir vom geboosterten Atazanavir-Therapieschema wird nicht empfohlen, kann jedoch bei erwachsenen Patienten mit einer Dosis von 400 mg einmal täglich zusammen mit einer Mahlzeit in Erwägung gezogen werden, wobei alle folgenden einschränkenden Voraussetzungen erfüllt sein müssen:

- kein vorheriges virologisches Versagen
- Viruslast unter der Nachweisgrenze während der letzten 6 Monate unter dem derzeitigen Therapieschema
- Virusstämme zeigen keine mit HIV-Resistenz assoziierten Mutationen (RAMs) auf das derzeitige Therapieschema.

Die Anwendung von Atazanavir ohne Ritonavir sollte nicht in Betracht gezogen werden bei Patienten, die Tenofovirdisoproxil im Backbone erhalten und die andere Begleitmedikation einnehmen, die die Bioverfügbarkeit von Atazanavir verringern (siehe Abschnitt 4.5 'Absetzen von Ritonavir vom empfohlenen geboosterten Atazanavir-Therapieschema'), oder bei erwarteten Compliance-Schwierigkeiten des Patienten.

Die Anwendung von Atazanavir ohne Ritonavir sollte nicht bei schwangeren Patientinnen erfolgen, da es zu einer suboptimalen Exposition kommen könnte, die bedenklich für die mütterliche Infektion und vertikale Übertragung sein könnte.

# Cholelithiasis

Bei mit Atazanavir behandelten Patienten wurden Fälle von Cholelithiasis berichtet (siehe Abschnitt 4.8). Einige Patienten mussten für eine weiterführende Behandlung hospitalisiert werden und bei einigen traten Komplikationen auf. Wenn Anzeichen oder Symptome einer Cholelithiasis auftreten, kann eine vorübergehende Unterbrechung oder ein Abbruch der Therapie erwogen werden.

# Chronische Nierenerkrankung

Nach Markteinführung wurden Fälle einer chronischen Nierenerkrankung bei HIV-infizierten Patienten, die mit Atazanavir, mit oder ohne Ritonavir, behandelt wurden, bekannt. In einer großen prospektiven Beobachtungsstudie wurde ein Zusammenhang zwischen erhöhter Inzidenz einer chronischen Nierenerkrankung und steigender Exposition von HIV-infizierten Patienten mit anfangs normaler eGFR mit Atazanavir/Ritonavir-haltigem Therapieregime gezeigt. Dieser Zusammenhang wurde unabhängig von einer Exposition mit Tenofovirdisoproxil beobachtet. Eine regelmäßige Überwachung der Nierenfunktion sollte bei Patienten während der Dauer der Therapie durchgeführt werden (siehe Abschnitt 4.8).

# **Nephrolithiasis**

Bei mit Atazanavir behandelten Patienten wurden Fälle von Nephrolithiasis berichtet (siehe Abschnitt 4.8). Einige Patienten mussten für eine weiterführende Behandlung hospitalisiert werden und bei einigen traten Komplikationen auf. In einigen Fällen war die Nephrolithiasis mit akutem Nierenversagen oder Niereninsuffizienz verbunden. Wenn Anzeichen oder Symptome einer Nephrolithiasis auftreten, kann eine vorübergehende Unterbrechung oder ein Abbruch der Therapie erwogen werden.

#### Immun-Reaktivierungs-Syndrom

Bei HIV-infizierten Patienten mit schwerem Immundefekt kann sich zum Zeitpunkt der Einleitung einer antiretroviralen Kombinationstherapie (ART) eine entzündliche Reaktion auf asymptomatische oder residuale opportunistische Infektionen entwickeln, die zu schweren klinischen Zuständen oder Verschlechterung von Symptomen führt. Typischerweise wurden solche Reaktionen innerhalb der ersten Wochen oder Monate nach Beginn der ART beobachtet. Entsprechende Beispiele sind Cytomegalievirus-Retinitis, disseminierte und/oder lokalisierte mykobakterielle Infektionen und *Pneumocystis-jirovecii*-Pneumonie. Jedes Entzündungssymptom ist zu bewerten; falls notwendig ist eine Behandlung einzuleiten. Es liegen auch Berichte über Autoimmunerkrankungen (wie z. B. Morbus Basedow und Autoimmunhepatitis) vor, die im Rahmen einer Immun-Reaktivierung auftraten; allerdings ist der Zeitpunkt des Auftretens sehr variabel und diese Ereignisse können viele Monate nach Beginn der Behandlung auftreten.

#### Osteonekrose

Obwohl eine multifaktorielle Ätiologie angenommen wird (darunter Anwendung von Kortikosteroiden, Alkoholkonsum, schwere Immunsuppression, höherer Body-Mass-Index), wurden Fälle von Osteonekrose insbesondere bei Patienten mit fortgeschrittener HIV-Erkrankung und/oder Langzeitanwendung einer antiretroviralen Kombinationstherapie (ART) berichtet. Patienten sind darauf hinzuweisen, bei Auftreten von Gelenkbeschwerden und -schmerzen, Gelenksteife oder Schwierigkeiten bei Bewegungen einen Arzt aufzusuchen.

#### Hautausschlag und damit assoziierte Syndrome

Hautausschläge treten gewöhnlich als leichte bis mäßige makulopapulöse Exantheme in den ersten 3 Wochen nach Beginn der Behandlung mit Atazanavir auf.

Stevens-Johnson-Syndrom (SJS), Erythema multiforme, toxische Exantheme und Arzneimittelexanthem mit Eosinophilie und systemischen Symptomen (DRESS-Syndrom) wurden bei Patienten, die Atazanavir erhielten, berichtet. Die Patienten sollten über Anzeichen und Symptome von Hautreaktionen aufgeklärt und engmaschig auf Hautreaktionen hin überwacht werden. Atazanavir sollte abgesetzt werden, wenn sich ein schwerer Hautausschlag entwickelt.

Die besten Ergebnisse beim Umgang mit solchen Ereignissen werden durch frühe Diagnose und sofortiges Absetzen aller verdächtiger Medikamente erzielt. Wenn der Patient ein SJS oder DRESS entwickelt hat, das mit der Einnahme von Atazanavir assoziiert ist, darf die Behandlung mit Atazanavir nicht wieder aufgenommen werden.

# Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln

Die Kombination von Atazanavir Viatris mit Atorvastatin wird nicht empfohlen (siehe Abschnitt 4.5).

Die gleichzeitige Anwendung von Atazanavir Viatris mit Nevirapin oder Efavirenz wird nicht empfohlen (siehe Abschnitt 4.5).

Wenn die gleichzeitige Anwendung von Atazanavir Viatris mit einem NNRTI notwendig wird, könnte die Erhöhung der Dosis von Atazanavir Viatris und von Ritonavir auf 400 mg bzw. 200 mg in Kombination mit Efavirenz unter enger klinischer Überwachung in Betracht gezogen werden.

Atazanavir wird hauptsächlich über CYP3A4 metabolisiert. Die gleichzeitige Anwendung von Atazanavir Viatris und Arzneimitteln, die CYP3A4 induzieren, wird nicht empfohlen (siehe Abschnitte 4.3 und 4.5).

PDE5-Inhibitoren zur Behandlung der erektilen Dysfunktion: Bei der Verschreibung von PDE5-Inhibitoren (Sildenafil, Tadalafil oder Vardenafil) zur Behandlung der erektilen Dysfunktion bei Patienten, die Atazanavir Viatris erhalten, ist besondere Vorsicht geboten. Bei der gleichzeitigen Anwendung von Atazanavir Viatris mit diesen Arzneimitteln ist zu erwarten, dass sich ihre Konzentrationen wesentlich erhöhen und zu mit PDE5 assoziierten Nebenwirkungen führen können wie z. B. Hypotonie, Sehstörungen und Priapismus (siehe Abschnitt 4.5).

Die gleichzeitige Anwendung von Voriconazol und Atazanavir Viatris mit Ritonavir wird nicht empfohlen, es sei denn, eine Risiko-Nutzen-Analyse rechtfertigt die Verwendung von Voriconazol.

Bei der Mehrheit der Patienten wird eine Reduktion sowohl der Voriconazol- als auch der Atazanavir-Exposition erwartet. Bei einer kleinen Anzahl von Patienten ohne funktionales CYP2C19-Allel wird eine signifikant erhöhte Voriconazol-Exposition erwartet (siehe Abschnitt 4.5).

Die gleichzeitige Anwendung von Atazanavir Viatris/Ritonavir mit Fluticason oder anderen Glukokortikoiden, die über CYP3A4 verstoffwechselt werden, wird nicht empfohlen, es sei denn, dass der mögliche Nutzen einer Behandlung das Risiko systemischer kortikosteroider Wirkungen einschließlich Morbus Cushing und Suppression der Nebennierenfunktion überwiegt (siehe Abschnitt 4.5).

Bei der gleichzeitigen Anwendung von Atazanavir Viatris mit Salmeterol kann es zu vermehrtem Auftreten von kardiovaskulären Nebenwirkungen kommen, welche im Zusammenhang mit der Salmeteroleinnahme stehen. Die gleichzeitige Anwendung von Atazanavir Viatris mit Salmeterol wird nicht empfohlen (siehe Abschnitt 4.5).

Die Resorption von Atazanavir kann unter Umständen bei einem erhöhten pH-Wert im Magen vermindert sein, ungeachtet der jeweiligen Ursache.

Die gleichzeitige Anwendung von Atazanavir Viatris mit Protonenpumpeninhibitoren wird nicht empfohlen (siehe Abschnitt 4.5). Wenn die Kombination von Atazanavir Viatris mit einem Protonenpumpeninhibitor unbedingt erforderlich ist, wird ein engmaschiges klinisches Monitoring und eine Dosiserhöhung von Atazanavir auf 400 mg mit 100 mg Ritonavir empfohlen. Mit 20 mg Omeprazol vergleichbare Dosen von Protonenpumpeninhibitoren sollten nicht überschritten werden.

Die gleichzeitige Anwendung von Atazanavir mit anderen hormonellen Kontrazeptiva oder oralen Kontrazeptiva, welche andere Gestagene als Norgestimat oder Norethisteron enthalten, wurde nicht untersucht und sollte deshalb vermieden werden (siehe Abschnitt 4.5).

#### Kinder und Jugendliche

#### Sicherheit

Asymptomatische PR-Intervallverlängerung trat bei Kindern häufiger auf als bei Erwachsenen. Bei Kindern wurde ein asymptomatischer AV-Block ersten und zweiten Grades berichtet (siehe Abschnitt 4.8). Arzneimittel, die bekannterweise eine PR-Verlängerung induzieren können, sollten mit Vorsicht angewendet werden. Kinder mit vorbestehenden Leitungsstörungen (zweiten Grades oder höherer atrioventrikulärer oder komplexer Schenkelblock) sollten Atazanavir Viatris mit Vorsicht anwenden und nur, wenn der Nutzen das Risiko überwiegt. Basierend auf den vorliegenden klinischen Befunden (z. B. Bradykardie) wird eine Überwachung der Herzfunktion empfohlen.

#### Wirksamkeit

Atazanavir/Ritonavir ist bei Virusstämmen mit mehreren Mutationen nicht wirksam.

# Sonstige Bestandteile

#### Lactose

Patienten mit seltener angeborener Galactose-Intoleranz, völligem Laktase-Mangel oder Glucose-Galactose-Malabsorption sollten dieses Arzneimittel nicht einnehmen.

#### 4.5 Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln und sonstige Wechselwirkungen

Bei gleichzeitiger Anwendung von Atazanavir mit Ritonavir kann das metabolische Wechselwirkungsprofil von Ritonavir in den Vordergrund treten, da Ritonavir ein stärkerer CYP3A4-Inhibitor ist als Atazanavir. Die Fachinformation für Ritonavir muss vor Beginn der Therapie mit Atazanavir Viatris und Ritonavir beachtet werden.

Atazanavir wird in der Leber durch CYP3A4 metabolisiert. Es hemmt CYP3A4. Atazanavir darf daher nicht in Kombination mit Arzneimitteln angewendet werden, die ein Substrat von CYP3A4 sind und eine enge therapeutische Breite haben: Quetiapin, Lurasidon, Alfuzosin, Astemizol, Terfenadin, Cisaprid, Pimozid, Chinidin, Bepridil, Triazolam, oral verabreichtes Midazolam, Lomitapid und Mutterkornalkaloide, insbesondere Ergotamin und Dihydroergotamin (siehe Abschnitt 4.3).

Die gleichzeitige Anwendung von Atazanavir mit Arzneimitteln, die Grazoprevir enthalten, einschließlich der fixen Kombination von Elbasvir/Grazoprevir, ist kontraindiziert aufgrund des Anstiegs der Plasmakonzentrationen von Grazoprevir und Elbasvir und des potenziell erhöhten Risikos von ALT-Anstiegen, das mit einer Erhöhung der Grazoprevir-Spiegel verbunden ist (siehe Abschnitt 4.3).

Die gleichzeitige Anwendung von Atazanavir mit Arzneimitteln mit der fixen Kombination von Glecaprevir/Pibrentasvir ist kontraindiziert, da das potenzielle Risiko von ALT-Erhöhungen aufgrund eines signifikanten Anstiegs der Glecaprevir- und Pibrentasvir-Plasmakonzentrationen steigt (siehe Abschnitt 4.3).

#### Andere Wechselwirkungen

Wechselwirkungen zwischen Atazanavir und anderen Arzneimitteln sind in nachstehender Tabelle aufgeführt ("↑" bedeutet Anstieg, "↓" Abnahme, "↔" keine Veränderung). Die 90% Konfidenzintervalle (KI) sind, sofern vorhanden, in Klammern angegeben. Die in Tabelle 2 aufgeführten Studien wurden, wenn nicht anders angegeben, bei gesunden Probanden durchgeführt. Es ist anzumerken, dass viele Studien mit ungeboostertem Atazanavir durchgeführt wurden, welches nicht dem empfohlenen Atazanavir-Therapieschema entspricht (siehe Abschnitt 4.4).

Wenn das Absetzen von Ritonavir unter einschränkenden Voraussetzungen (siehe Abschnitt 4.4) medizinisch angezeigt ist, sollte besondere Aufmerksamkeit auf die Wechselwirkungen von Atazanavir gerichtet werden, die sich durch das Fehlen von Ritonavir unterscheiden können (siehe Informationen nachstehend unter Tabelle 2).

Tabelle 2: Wechselwirkungen zwischen Atazanavir und anderen Arzneimitteln

Arzneimittel nach Therapiegebieten	Wechselwirkung	Empfehlungen zur gleichzeitigen Anwendung
MITTEL GEGEN HCV		
Grazoprevir 200 mg einmal täglich (Atazanavir 300 mg/Ritonavir 100 mg einmal täglich)	Atazanavir-AUC: ↑43 % (↑30 % ↑57 %) Atazanavir-C <sub>max</sub> : ↑12 % (↑1 % ↑24 %) Atazanavir-C <sub>min</sub> : ↑23 % (↑13 % ↑134 %)  Grazoprevir-AUC: ↑958 % (↑678 % ↑1339 %) Grazoprevir-C <sub>max</sub> : ↑524 % (↑342 % ↑781 %) Grazoprevir-C <sub>min</sub> : ↑1064 % (↑696 % ↑1602 %)  Die Konzentrationen von Grazoprevir	Die gleichzeitige Anwendung von Atazanavir und Elbasvir/Grazoprevir ist kontraindiziert aufgrund eines signifikanten Anstiegs der Plasmakonzentrationen von Grazoprevir und des damit verbundenen potenziell erhöhten Risikos von ALT-Anstiegen (siehe Abschnitt 4.3).
	waren bei gleichzeitiger Anwendung mit	
	Atazanavir/Ritonavir stark erhöht	
Elbasvir 50 mg einmal täglich (Atazanavir 300 mg/Ritonavir 100 mg einmal täglich)	Atazanavir-AUC: $\uparrow 7 \%$ ( $\downarrow 2 \% \uparrow 17 \%$ ) Atazanavir-C <sub>max</sub> : $\uparrow 2 \%$ ( $\downarrow 4 \% \uparrow 8 \%$ ) Atazanavir-C <sub>min</sub> : $\uparrow 15 \%$ ( $\uparrow 2 \% \uparrow 29 \%$ )  Elbasvir-AUC: $\uparrow 376 \%$ ( $\uparrow 307 \% \uparrow 456 \%$ ) Elbasvir-C <sub>max</sub> : $\uparrow 315 \%$ ( $\uparrow 246 \% \uparrow 397 \%$ ) Elbasvir-C <sub>min</sub> : $\uparrow 545 \%$ ( $\uparrow 451 \% \uparrow 654 \%$ )  Die Konzentrationen von Elbasvir waren bei gleichzeitiger Anwendung mit Atazanavir/Ritonavir erhöht.	
Sofosbuvir 400 mg / Velpatasvir 100 mg / Voxilaprevir 100 mg als Einzeldosis* (Atazanavir 300 mg / Ritonavir 100 mg einmal täglich)	Sofosbuvir AUC: ↑40 % (↑25 % ↑57 %) Sofosbuvir-C <sub>max</sub> :↑29 % (↑9 % ↑52 %)  Velpatasvir-AUC: ↑93 % (↑58 % ↑136 %) Velpatasvir-C <sub>max</sub> : ↑29 % (↑7 % ↑56 %)  Voxilaprevir-AUC: ↑331 % (↑276 % ↑393 %) Voxilaprevir-C <sub>max</sub> : ↑342 % (↑265 % ↑435 %)  *Bereich innerhalb dessen keine pharmakokinetischen Wechselwirkungen auftreten: 70-143 %  Einflüsse auf die Atazanavir- und Ritonavir-Spiegel wurden nicht untersucht. Erwartet: ↔ Atazanavir ↔ Ritonavir  Der Wechselwirkungsmechanismus zwischen Atazanavir/Ritonavir und Sofosbuvir/Velpatasvir/Voxilaprevir beruht auf der Hemmung von OATP1B,	Die gleichzeitige Einnahme von Atazanavir mit Arzneimitteln, die Voxilaprevir enthalten, wird voraussichtlich die Konzentration von Voxilaprevir erhöhen. Die gleichzeitige Anwendung von Atazanavir mit Arzneimitteln die Voxilaprevir enthalten, wird nicht empfohlen.

Arzneimittel nach	Wechselwirkung	Empfehlungen zur
Therapiegebieten		gleichzeitigen Anwendung
Glecaprevir 300 mg /	Glecaprevir AUC : \$\dagger{553} \% (\dagger{424} \%	Die gleichzeitige Einnahme
Pibrentasvir 120 mg	↑714 %)	von Atazanavir mit
einmal täglich	Glecaprevir C <sub>max</sub> : †306 % (†215 %	Glecaprevir/Pibrentasvir ist
(Atazanavir	†423 %)	kontraindiziert, da das
300 mg/Ritonavir 100 mg	Glecaprevir C <sub>min</sub> : ↑1330 % (↑885 %	potenzielle Risiko einer
einmal täglich*)	↑1970 %)	ALT-Erhöhung durch einen
		signifikanten Anstieg der
	Pibrentasvir AUC : ↑64 % (↑48 % ↑82 %)	Glecaprevir- und
	Pibrentasvir $C_{max}$ : $\uparrow 29\% (\uparrow 15\% \uparrow 45\%)$	Pibrentasvir-
	Pibrentasvir $C_{min}$ : $\uparrow 129 \% (\uparrow 95 \% \uparrow 168 \%)$	Plasmakonzentrationen
		steigt (siehe Abschnitt 4.3).
	*Über einen Einfluss von Atazanavir und	
	Ritonavir auf die Anfangsdosis von	
	Glecaprevir und Pibrentasvir wird	
	berichtet.	
THROMBOZYTENAGG		
Ticagrelor	Der Mechanismus der Wechselwirkung ist	Die gleichzeitige
	die Hemmung von CYP3A4 durch	Anwendung von Atazanavir
	Atazanavir und/oder Ritonavir.	mit Ticagrelor wird
		aufgrund eines potenziellen
		Anstiegs der
		thrombozytenaggregationsh
		emmenden Wirkung von
Cl. 'l. I	D M 1 ' 1 W 1 1 '1 '.	Ticagrelor nicht empfohlen.
Clopidogrel	Der Mechanismus der Wechselwirkung ist	Die gleichzeitige
	die Hemmung von CYP3A4 durch	Anwendung mit
	Atazanavir und/oder Ritonavir.	Clopidogrel wird aufgrund einer potenziellen
		Reduktion der
		thrombozytenaggregationsh
		emmenden Wirkung von
		Clopidogrel nicht
Prasugrel	Der Mechanismus der Wechselwirkung ist	empfohlen. Bei gleichzeitiger
i i usugi ci	die Hemmung von CYP3A4 durch	Anwendung von Prasugrel
	Atazanavir und/oder Ritonavir.	und Atazanavir (mit oder
	Table of the control	ohne Ritonavir) ist keine
		Dosisanpassung
		erforderlich.
		orrordernen.

Arzneimittel nach Therapiegebieten	Wechselwirkung	Empfehlungen zur gleichzeitigen Anwendung
ANTIINFEKTIVA		
Proteaseinhibitoren wurde	gleichzeitige Anwendung von Atazanavir/Rite nicht untersucht, es wäre jedoch zu erwarter seinhibitoren erhöht wird. Daher wird die gle	n, dass die Exposition
Ritonavir 100 mg einmal täglich (Atazanavir 300 mg einmal täglich) bei HIV-infizierten Patienten durchgeführte Studien	Atazanavir-AUC: ↑250 % (↑144 % ↑403 %)* Atazanavir-C <sub>max</sub> : ↑120 % (↑56 % ↑211 %)* Atazanavir-C <sub>min</sub> : ↑713 % (↑359 % ↑1339 %)*  *In einer kombinierten Analyse wurde	Ritonavir 100 mg einmal täglich dient als Booster der Pharmakokinetik von Atazanavir.
	Atazanavir 300 mg und Ritonavir 100 mg (n = 33) verglichen mit Atazanavir 400 mg ohne Ritonavir (n = 28).  Der Wechselwirkungsmechanismus zwischen Atazanavir und Ritonavir beruht auf der Hemmung von CYP3A4.	
Indinavir	Indinavir ist assoziiert mit einer indirekten, unkonjugierten Hyperbilirubinämie aufgrund von UGT-Hemmung.	Die gleichzeitige Anwendung von Atazanavir und Indinavir wird nicht empfohlen (siehe Abschnitt 4.4).
Nukleosid-/Nukleotidanalo	ge Reverse-Transkriptase-Inhibitoren (NRTI	s)
Lamivudin 150 mg zweimal täglich + Zidovudin 300 mg zweimal täglich (Atazanavir 400 mg einmal täglich)	Es wurde keine signifikante Wirkung auf Lamivudin- und Zidovudin- Konzentrationen beobachtet.  Es ist nicht zu erwarten, dass die	Basierend auf diesen Daten und da durch Ritonavir kein signifikanter Einfluss auf die Pharmakokinetik von NRTIs zu erwarten ist, ist für die gleichzeitige Anwendung von diesen Arzneimitteln und Atazanavir keine signifikante Änderung der Exposition der gleichzeitig angewandten Arzneimittel zu erwarten.
ADACAVIF	gleichzeitige Anwendung von Abacavir und Atazanavir die Exposition von Abacavir signifikant ändert.	

Arzneimittel nach	Wechselwirkung	Empfehlungen zur
Therapiegebieten	g	gleichzeitigen Anwendung
Didanosin (gepufferte	Atazanavir, gleichzeitige Anwendung mit	Didanosin sollte ohne
Tabletten)	ddI+d4T (nüchtern)	Nahrung 2 Stunden nach
200 mg/Stavudin 40 mg,	Atazanavir-AUC: ↓87 % (↓92 % ↓79 %)	der Einnahme von
jeweils Einzeldosis	Atazanavir- $C_{max}$ : $\downarrow 89 \% (\downarrow 94 \% \downarrow 82 \%)$	Atazanavir (welches mit
(Atazanavir 400 mg	Atazanavir- $C_{min}$ : $\downarrow 84 \% (\downarrow 90 \% \downarrow 73 \%)$	einer Mahlzeit
Einzeldosis)		einzunehmen ist)
	Atazanavir, 1 h nach ddI+d4T (nüchtern)	eingenommen werden. Es
	Atazanavir-AUC: $\leftrightarrow$ 3 % ( $\downarrow$ 36 % $\uparrow$ 67 %)	ist nicht zu erwarten, dass
	Atazanavir-C <sub>max</sub> : ↑12 % (↓33 % ↑18 %)	die gleichzeitige
	Atazanavir- $C_{min}$ : $\leftrightarrow 3 \% (\downarrow 39 \% \uparrow 73 \%)$	Anwendung von Stavudin
	B	mit Atazanavir die
	Die Atazanavir-Konzentrationen waren	Exposition von Stavudin
	bei gleichzeitiger Anwendung mit	signifikant ändert.
	Didanosin (gepufferte Tabletten) und Stavudin stark vermindert. Der	
	Wechselwirkungsmechanismus ist eine	
	verringerte Löslichkeit von Atazanavir mit	
	zunehmendem pH, bedingt durch das	
	Antazidum in Didanosin gepufferten	
	Tabletten.	
	Tabletten.	
	Es wurde keine signifikante Wirkung auf	
	die Didanosin- und Stavudin-	
	Konzentrationen beobachtet.	
Didanosin (magensaft-	Didanosin (mit einer Mahlzeit)	
resistente Hartkapseln)	Didanosin-AUC: ↓34 % (↓41 % ↓27 %)	
400 mg Einzeldosis	Didanosin-C <sub>max</sub> : ↓38 % (↓48 % ↓26 %)	
(Atazanavir 300 mg	Didanosin-C <sub>min</sub> : $\uparrow 25 \% (\downarrow 8 \% \uparrow 69 \%)$	
einmal täglich mit		
Ritonavir 100 mg einmal	Es wurde keine signifikante Wirkung auf	
täglich)	die Atazanavir-Konzentrationen bei	
	gleichzeitiger Anwendung mit Didanosin	
	(magensaftresistent) beobachtet; die	
	Einnahme zusammen mit einer Mahlzeit	
	verringerte jedoch die Didanosin- Konzentration.	
	Konzentration.	

Arzneimittel nach	Wechselwirkung	Empfehlungen zur
Therapiegebieten		gleichzeitigen Anwendung
Tenofovirdisoproxilfum arat 300 mg einmal täglich (Atazanavir 300 mg einmal täglich mit Ritonavir 100 mg einmal täglich)  300 mg Tenofovirdisoproxilfumar at entspricht 245 mg Tenofovirdisoproxil.	Atazanavir-AUC: ↓22 % (↓35 % ↓6 %)* Atazanavir-C <sub>max</sub> : ↓16 % (↓30 % ↔0 %)* Atazanavir-C <sub>min</sub> : ↓23 % (↓43 % ↑2 %)*  *In einer kombinierten Analyse mehrerer klinischer Studien wurde Atazanavir/Ritonavir 300/100 mg zusammen mit Tenofovirdisoproxilfumarat 300 mg (n = 39) verglichen mit Atazanavir/Ritonavir 300/100 mg (n = 33).	Bei gleichzeitiger Anwendung von Tenofovirdisoproxilfumarat wird empfohlen, dass Atazanavir 300 mg mit Ritonavir 100 mg und Tenofovirdisoproxilfumarat 300 mg gegeben wird (jeweils als Einzeldosis mit einer Mahlzeit).
bei HIV-infizierten Patienten durchgeführte Studien	Die Wirksamkeit von Atazanavir/Ritonavir in Kombination mit Tenofovirdisoproxilfumarat bei vorbehandelten Patienten wurde in der klinischen Studie 045 und bei unbehandelten Patienten in der klinischen Studie 138 gezeigt (siehe Abschnitte 4.8 und 5.1). Der Mechanismus der Wechselwirkung von Atazanavir und Tenofovirdisoproxilfumarat ist unbekannt.	
Tenofovirdisoproxilfum arat 300 mg einmal täglich (Atazanavir 300 mg einmal täglich mit Ritonavir 100 mg einmal täglich)  300 mg Tenofovirdisoproxilfumar at entspricht 245 mg Tenofovirdisoproxil.	Tenofovirdisoproxilfumarat-AUC: ↑37 % (↑30 % ↑45 %) Tenofovirdisoproxilfumarat-C <sub>max</sub> : ↑34 % (↑20 % ↑51 %) Tenofovirdisoproxilfumarat-C <sub>min</sub> : ↑29 % (↑21 % ↑36 %)	Patienten sollten engmaschig auf Tenofovirdisoproxilfumarat assoziierte Nebenwirkungen, einschließlich Nierenfunktionsstörungen, überwacht werden.

Arzneimittel nach Therapiegebieten	Wechselwirkung	Empfehlungen zur gleichzeitigen Anwendung
1 0	rse-Transkriptase-Inhibitoren (NNRTIs)	
Efavirenz 600 mg einmal täglich (Atazanavir 400 mg einmal täglich mit Ritonavir 100 mg einmal täglich)  Efavirenz 600 mg einmal täglich (Atazanavir 400 mg einmal täglich mit Ritonavir 200 mg einmal täglich)	Atazanavir (abends): alle mit einer Mahlzeit eingenommen Atazanavir-AUC: ←0 % (↓9 % ↑10 %)* Atazanavir-C <sub>max</sub> : ↑17 % (↑8 % ↑27 %)* Atazanavir-C <sub>min</sub> : ↓42 % (↓51 % ↓31 %)*  Atazanavir (abends): alle mit einer Mahlzeit eingenommen Atazanavir-AUC: ←6 % (↓10 % ↑26 %)*/** Atazanavir-C <sub>max</sub> : ←9 % (↓5 % ↑26 %)*/** Atazanavir-C <sub>min</sub> : ←12 % (↓16 % ↑49 %)*/** *Verglichen mit Atazanavir 300 mg/Ritonavir 100 mg einmal täglich am Abend ohne Efavirenz. Diese Abnahme der C <sub>min</sub> von Atazanavir kann die Wirksamkeit von Atazanavir negativ beeinflussen. Der Mechanismus der Wechselwirkung von Efavirenz und Atazanavir ist die Induktion von CYP3A4.  **basierend auf historischem Vergleich	Die gleichzeitige Anwendung von Efavirenz und Atazanavir wird nicht empfohlen (siehe Abschnitt 4.4).
Nevirapin 200 mg zweimal täglich (Atazanavir 400 mg einmal täglich mit Ritonavir 100 mg einmal täglich) bei HIV-infizierten Patienten durchgeführte Studie	Nevirapin-AUC: ↑26 % (↑17 % ↑36 %) Nevirapin-C <sub>max</sub> : ↑21 % (↑11 % ↑32 %) Nevirapin-C <sub>min</sub> : ↑35 % (↑25 % ↑47 %)  Atazanavir-AUC: ↓19 % (↓35 % ↑2 %)* Atazanavir-C <sub>max</sub> : ↔2 % (↓15 % ↑24 %)* Atazanavir-C <sub>min</sub> : ↓59 % (↓73 % ↓40 %)*  *Verglichen mit Atazanavir 300 mg und Ritonavir 100 mg ohne Nevirapin. Diese Abnahme der C <sub>min</sub> von Atazanavir könnte die Wirksamkeit von Atazanavir negativ beeinflussen. Der Mechanismus der Wechselwirkung von Nevirapin und Atazanavir ist die Induktion von CYP3A4.	Die gleichzeitige Anwendung von Nevirapin und Atazanavir wird nicht empfohlen (siehe Abschnitt 4.4).
Integrase-Inhibitoren		
Raltegravir 400 mg zweimal täglich (Atazanavir/Ritonavir)	Raltegravir-AUC: ↑41 % Raltegravir-C <sub>max</sub> : ↑24 % Raltegravir-C <sub>12h</sub> : ↑77 %	Keine Dosisanpassung für Raltegravir erforderlich.
	Der Mechanismus ist eine UGT1A1-Hemmung.	

Arzneimittel nach Therapiegebieten	Wechselwirkung	Empfehlungen zur gleichzeitigen Anwendung
		gleienzeitigen Anwendung
Clarithromycin 500 mg zweimal täglich  (Atazanavir 400 mg einmal täglich)	Clarithromycin-AUC: ↑94 % (↑75 % ↑116 %) Clarithromycin-C <sub>max</sub> : ↑50 % (↑32 % ↑71 %) Clarithromycin-C <sub>min</sub> : ↑160 % (↑135 % ↑188 %)  14-OH-Clarithromycin 14-OH-Clarithromycin-AUC: ↓70 % (↓74 % ↓66 %) 14-OH-Clarithromycin-C <sub>max</sub> : ↓72 % (↓76 % ↓67 %) 14-OH-Clarithromycin-C <sub>min</sub> : ↓62 % (↓66 % ↓58 %)  Atazanavir-AUC: ↑28 % (↑16 % ↑43 %) Atazanavir-C <sub>max</sub> : ↔6 % (↓7 % ↑20 %) Atazanavir-C <sub>min</sub> : ↑91 % (↑66 % ↑121 %)  Eine Reduktion der Clarithromycindosis kann zu subtherapeutischen Konzentrationen von 14-OH-Clarithromycin führen.  Der Mechanismus der Wechselwirkung von Clarithromycin und Atazanavir ist die Hemmung von CYP3A4.	Es kann keine Empfehlung für eine Dosisreduktion gegeben werden; die gleichzeitige Anwendung von Atazanavir mit Clarithromycin muss daher mit Vorsicht erfolgen.
ANTIMYKOTIKA		
Ketoconazol 200 mg einmal täglich (Atazanavir 400 mg einmal täglich)	Es wurde keine signifikante Auswirkung auf Atazanavir-Konzentrationen beobachtet.	Ketoconazol und Itraconazol sollten mit Vorsicht zusammen mit Atazanavir/Ritonavir angewendet werden. Hohe Dosen von Ketoconazol und Itraconazol (> 200 mg/Tag) werden nicht empfohlen.
Itraconazol	Itraconazol, wie auch Ketoconazol, ist sowohl ein potenter Inhibitor als auch Substrat von CYP3A4.  Aufgrund von Daten von anderen geboosterten Proteaseinhibitoren und Ketoconazol, die eine 3-fache Erhöhung der AUC von Ketoconazol zeigten, ist zu erwarten, dass Atazanavir/Ritonavir die Ketoconazol- oder Itraconazol- Konzentrationen erhöht.	

Arzneimittel nach	Wechselwirkung	Empfehlungen zur
Therapiegebieten		gleichzeitigen Anwendung
Voriconazol 200 mg	Voriconazol AUC: ↓33 % (↓42 % ↓22 %)	Die gleichzeitige
zweimal täglich	Voriconazol $C_{max}$ : $\downarrow 10 \% (\downarrow 22 \% \downarrow 4 \%)$	Anwendung von
(Atazanavir	Voriconazol $C_{min}$ : $\downarrow 39 \% (\downarrow 49 \% \downarrow 28 \%)$	Voriconazol und
300 mg/Ritonavir 100 mg		Atazanavir mit Ritonavir
einmal täglich)	Atazanavir AUC: \$\frac{12}{12}\% (\$\frac{18}{18}\% \$\frac{5}{18}\% \)	wird nicht empfohlen,
Patienten mit mindestens	Atazanavir $C_{max}$ : $\downarrow 13\% (\downarrow 20\% \downarrow 4\%)$	sofern nicht die Abwägung
einem funktionalen	Atazanavir $C_{min}$ : $\downarrow 20 \% (\downarrow 28 \% \downarrow 10 \%)$	des Nutzens und Risikos für
CYP2C19-Allel	Ditamania ALIC: 112.0/ (117.0/ 17.0/)	den Patienten die
	Ritonavir AUC: $\downarrow 12 \% (\downarrow 17 \% \downarrow 7 \%)$ Ritonavir $C_{max}$ : $\downarrow 9 \% (\downarrow 17 \% \leftrightarrow 0 \%)$	Anwendung von Voriconazol rechtfertigt
	Ritonavir $C_{\text{max}}$ . $\downarrow 5 \%$ ( $\downarrow 17 \% \longrightarrow 0 \%$ ) Ritonavir $C_{\text{min}}$ : $\downarrow 25 \%$ ( $\downarrow 35 \% \downarrow 14 \%$ )	(siehe Abschnitt 4.4).
	Kitonavii C <sub>min</sub> . \$25 % (\$55 % \$14 %)	Wenn eine Voriconazol-
	Bei der Mehrheit der Patienten mit	Behandlung erforderlich
	mindestens einem funktionalen	wird, sollte, wenn möglich,
	CYP2C19-Allel wird eine Reduktion	eine Bestimmung des
	sowohl der Voriconazol- als auch der	CYP2C19-Genotyps des
	Atazanavir-Exposition erwartet.	Patienten erfolgen.
Voriconazol 50 mg	Voriconazol AUC: <b>↑</b> 561 % ( <b>↑</b> 451 %	Falls die Kombination
zweimal täglich	↑699 %)	unvermeidlich ist, werden
(Atazanavir	Voriconazol C <sub>max</sub> : ↑438 % (↑355 %	entsprechend dem
300 mg/Ritonavir 100 mg	↑539 %)	CYP2C19-Status folgende
einmal täglich)	Voriconazol C <sub>min</sub> : ↑765 % (↑571 %	Empfehlungen gegeben:
Patienten ohne	↑1,020 %)	- Bei Patienten mit
funktionales		mindestens einem
CYP2C19-Allel	Atazanavir AUC: \$\frac{1}{20} \% (\$\frac{1}{35} \% \$\frac{1}{3} \%)	funktionalen
	Atazanavir $C_{max}$ : $\downarrow 19 \% (\downarrow 34 \% \leftrightarrow 0,2 \%)$	CYP2C19-Allel wird eine
	Atazanavir $C_{min}$ : $\downarrow 31 \% (\downarrow 46 \% \downarrow 13 \%)$	engmaschige klinische
	Ditamaria AIIC.   11.0/ ( 20.0/  1.0/)	Überwachung hinsichtlich
	Ritonavir AUC: $\downarrow 11 \% (\downarrow 20 \% \downarrow 1 \%)$ Ritonavir C <sub>max</sub> : $\downarrow 11 \% (\downarrow 24 \% \uparrow 4 \%)$	eines Wirksamkeitsverlusts sowohl von Voriconazol
	Ritonavir $C_{\text{max}}$ . \$11 % (\$\frac{14}{24} \text{ % } \frac{1}{4} \text{ %)}\$ Ritonavir $C_{\text{min}}$ : \$\frac{19}{29} \text{ (\$\frac{1}{35} \text{ % } \frac{1}{4} \text{ %)}\$	(klinische Anzeichen) als
	Kitonavii C <sub>min</sub> . \$19.70 (\$33.70   1.70)	auch von Atazanavir
	Bei einer kleinen Anzahl von Patienten	(virologisches Ansprechen)
	ohne funktionales CYP2C19-Allel wird	empfohlen.
	eine signifikant erhöhte Voriconazol-	- Bei Patienten ohne
	Exposition erwartet.	funktionales
	1	CYP2C19-Allel wird eine
		engmaschige klinische und
		Laborwert-Überwachung
		hinsichtlich des Auftretens
		von Nebenwirkungen
		empfohlen, die mit
		Voriconazol in Verbindung
		gebracht werden können.
		Wenn der Genotyp nicht
		festgestellt werden kann,
		sollte eine umfassende
		Überwachung hinsichtlich Sicherheit und Wirksamkeit
		durchgeführt werden.
Fluconazol 200 mg	Die Konzentrationen von Atazanavir und	Es ist keine
einmal täglich	Fluconazol wurden durch die gemeinsame	Dosisanpassung für
(Atazanavir 300 mg und	Anwendung von Atazanavir/Ritonavir und	Fluconazol und Atazanavir
Ritonavir 100 mg einmal	Fluconazol nicht signifikant verändert.	erforderlich.
täglich)	1 1 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2 2	
·whiteii)		

Arzneimittel nach	Wechselwirkung	Empfehlungen zur
Therapiegebieten	, vi censez vin kung	gleichzeitigen Anwendung
ANTIMYKOBAKTERIE	LLE WIRKSTOFFE	5 6
Rifabutin 150 mg	Rifabutin-AUC: ↑48 % (↑19 % ↑84 %)**	Zusammen mit Atazanavir
zweimal wöchentlich	Rifabutin-Acc.   46 % (  19 %   64 %)   Rifabutin-C <sub>max</sub> : $\uparrow$ 149 % ( $\uparrow$ 103 %	angewendet, ist die
(Atazanavir 300 mg und	1206 %)**	empfohlene Dosis für
Ritonavir 100 mg einmal	Rifabutin-C <sub>min</sub> : $\uparrow$ 40 % ( $\uparrow$ 5 % $\uparrow$ 87 %)**	Rifabutin 150 mg dreimal
täglich)		wöchentlich an festen
	25-O-Desacetyl-Rifabutin-AUC: ↑990 %	Tagen (z. B. Montag-
	(†714 % †1.361 %)**	Mittwoch-Freitag).
	25-O-Desacetyl-Rifabutin-C <sub>max</sub> : ↑677 %	Aufgrund des zu
	(†513 % †883 %)**	erwartenden Anstiegs der
	25-O-Desacetyl-Rifabutin-C <sub>min</sub> : \1045 %	Rifabutin-Exposition ist ein
	(†715 % †1.510 %)**	verstärktes Monitoring
	**Verglichen mit Rifabutin 150 mg	bzgl. Rifabutin-assoziierter Nebenwirkungen
	einmal täglich allein. Gesamt-Rifabutin	einschließlich Neutropenie
	und 25-O-Desacetyl-Rifabutin-AUC:	und Uveitis sicherzustellen.
	↑119 % (↑78 % ↑169 %).	Eine weitere
		Dosisreduzierung von
	In früheren Studien wurde die	Rifabutin auf 150 mg
	Pharmakokinetik von Atazanavir durch	zweimal wöchentlich an
	Rifabutin nicht verändert.	festen Tagen wird bei
		Patienten empfohlen, die
		die 150 mg-Dosis dreimal
		wöchentlich nicht
		vertragen. Dabei ist zu
		bedenken, dass die zweimal wöchentliche Dosis von
		150 mg möglicherweise
		keine optimale Rifabutin-
		Exposition darstellt, was
		zum Risiko einer
		Rifamycin-Resistenz und
		Therapieversagen führen
		kann. Es ist keine
		Dosisanpassung für
Dia ii	Dia di	Atazanavir erforderlich.
Rifampicin	Rifampicin ist ein starker	Die Kombination von
	CYP3A4-Induktor und verursacht	Rifampicin und Atazanavir
	nachweislich eine 72%ige Abnahme der	ist kontraindiziert (siehe
	Atazanavir-AUC, was zu virologischem Versagen und Resistenzentwicklung	Abschnitt 4.3).
	führen kann. Bei Versuchen, die	
	verminderte Exposition durch eine	
	Dosissteigerung von Atazanavir oder	
	anderen Proteaseinhibitoren mit Ritonavir	
	zu kompensieren, wurden sehr häufig	
	Leberreaktionen beobachtet.	

Arzneimittel nach Therapiegebieten	Wechselwirkung	Empfehlungen zur gleichzeitigen Anwendung
ANTIPSYCHOTIKA		
Quetiapin	Aufgrund der CYP3A4-Inhibition durch Atazanavir ist eine Erhöhung der Quetiapinkonzentration zu erwarten.	Die gleichzeitige Anwendung von Quetiapin mit Atazanavir ist kontraindiziert, da Atazanavir die Toxizität von Quetiapin erhöhen kann. Erhöhte Quetiapin- Plasmakonzentrationen können zum Koma führen (siehe Abschnitt 4.3).
Lurasidon	Atazanavir kann aufgrund von CYP3A4-Inhibition die Plasmaspiegel von Lurasidon erhöhen.	Die gleichzeitige Anwendung von Lurasidon mit Atazanavir ist kontraindiziert, da dies die Lurasidon-bedingte Toxizität erhöhen kann (siehe Abschnitt 4.3).
SÄUREHEMMENDE W	IRKSTOFFE	
H <sub>2</sub> -Rezeptor-Antagonisten		
Ohne Tenofovir		
Bei HIV-infizierten Patier empfohlenen Dosierung 30	nten mit Atazanavir/Ritonavir in der 20/100 mg einmal täglich	Bei Patienten, die kein Tenofovir einnehmen:
Famotidin 20 mg zweimal täglich	Atazanavir-AUC: $\downarrow 18 \%$ ( $\downarrow 25 \% \uparrow 1 \%$ ) Atazanavir-C <sub>max</sub> : $\downarrow 20 \%$ ( $\downarrow 32 \% \downarrow 7 \%$ ) Atazanavir-C <sub>min</sub> : $\leftrightarrow 1 \%$ ( $\downarrow 16 \% \uparrow 18 \%$ )	Bei Anwendung von Atazanavir 300 mg und Ritonavir 100 mg
Famotidin 40 mg zweimal täglich	Atazanavir-AUC: \\ \( \pm 23 \\ \% \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\	zusammen mit einem H <sub>2</sub> -Rezeptor-Antagonisten soll eine Dosierung
	nit Atazanavir/Ritonavir in höherer	äquivalent zu Famotidin
Dosierung von 400/100 m		20 mg zweimal täglich nicht überschritten werden.
Famotidin 40 mg zweimal täglich  Mit Tenofovirdisoproxilf	Atazanavir-AUC: ↔3 % (↓14 % ↑22 %) Atazanavir-C <sub>max</sub> : ↔2 % (↓13 % ↑8 %) Atazanavir-C <sub>min</sub> : ↓14 % (↓32 % ↑8 %)  Tumarat 300 mg einmal täglich (entspricht 2	Wenn eine höhere Dosierung eines H <sub>2</sub> -Rezeptor-Antagonisten erforderlich ist (z. B. Famotidin 40 mg zweimal täglich oder äquivalente Dosierung), kann eine Erhöhung der Atazanavir/Ritonavir-Dosis von 300/100 mg auf 400/100 mg in Erwägung gezogen werden.
-	ten mit Atazanavir/Ritonavir in der	Bei Patienten, die
empfohlenen Dosierung 30		Tenofovirdisoproxilfumar
Famotidin 20 mg zweimal täglich	Atazanavir-AUC: $\downarrow$ 21 % ( $\downarrow$ 34 % $\downarrow$ 4 %)* Atazanavir-C <sub>max</sub> : $\downarrow$ 21 % ( $\downarrow$ 36 % $\downarrow$ 4 %)*	at einnehmen: Wenn Atazanavir/Ritonavir
	Atazanavir-C <sub>min</sub> : $\downarrow 19 \% (\downarrow 37 \% \uparrow 5 \%)^*$	gleichzeitig zusammen mit

Therapiegebieten Famotidin 40 mg zweimal täglich	Atazanavir-AUC: $\downarrow$ 24 % ( $\downarrow$ 36 % $\downarrow$ 11 %)* Atazanavir-C <sub>max</sub> : $\downarrow$ 23 % ( $\downarrow$ 36 % $\downarrow$ 8 %)* Atazanavir-C <sub>min</sub> : $\downarrow$ 25 % ( $\downarrow$ 47 % $\uparrow$ 7 %)*	Tenofovirdisoproxilfumarat und einem H <sub>2</sub> -Rezeptor- Antagonisten angewendet werden soll, wird eine Dosiserhöhung von Atazanavir auf 400 mg mit
	Atazanavir- $C_{max}$ : $\downarrow 23 \% (\downarrow 36 \% \downarrow 8 \%)*$	und einem H <sub>2</sub> -Rezeptor- Antagonisten angewendet werden soll, wird eine Dosiserhöhung von Atazanavir auf 400 mg mit
zweimal täglich		Antagonisten angewendet werden soll, wird eine Dosiserhöhung von Atazanavir auf 400 mg mit
	Atazanavir- $C_{min}$ : $\downarrow 25 \% (\downarrow 47 \% \uparrow 7 \%)^*$	werden soll, wird eine Dosiserhöhung von Atazanavir auf 400 mg mit
		Dosiserhöhung von Atazanavir auf 400 mg mit
		Atazanavir auf 400 mg mit
		100 mg Ritonavir
		empfohlen. Eine Dosis, die
		40 mg Famotidin zweimal
Bei HIV-infizierten Patient	en mit Atazanavir/Ritonavir in der erhöhten	täglich entspricht, sollte
Dosierung 400/100 mg eint	mal täglich	nicht überschritten werden.
Famotidin 20 mg	Atazanavir AUC: ↑18 % (↑6,5 % ↑30 %)*	
zweimal täglich	Atazanavir $C_{max}$ : $\uparrow 18 \% (\uparrow 6,7 \% \uparrow 31 \%)^*$	
	Atazanavir $C_{min}$ : $\uparrow 24 \% (\uparrow 10 \% \uparrow 39 \%)^*$	
Famotidin 40 mg	Atazanavir AUC: □2,3 % (↓13 %	
zweimal täglich	10 %)*	
	Atazanavir $C_{max}$ : $\Box 5 \% (\downarrow 17 \% \uparrow 8,4 \%)^*$ Atazanavir $C_{min}$ : $\Box 1,3 \% (\downarrow 10 \% \uparrow 15)^*$	
	Atazanavii Cmin. 1,5 /0 (\$10 /0  15)	
	*Im Vergleich zu Atazanavir 300 mg	
	einmal täglich mit Ritonavir 100 mg	
	einmal täglich und	
	Tenofovirdisoproxilfumarat 300 mg	
	jeweils als Einmaldosis mit einer	
	Mahlzeit.	
	Im Varalaich zu Atazanovir 200 ma mit	
	Im Vergleich zu Atazanavir 300 mg mit Ritonavir 100 mg ohne	
	_	
	dass die Atazanavirkonzentrationen	
	zusätzlich um 20 % verringert sind.	
	Der Mechanismus dieser Wechselwirkung	
	<u>-</u>	
	ım ıvıagen ernonen.	
	Ritonavir 100 mg <i>ohne</i> Tenofovirdisoproxilfumarat wird erwartet, dass die Atazanavirkonzentrationen zusätzlich um 20 % verringert sind.	

Arzneimittel nach Therapiegebieten	Wechselwirkung	Empfehlungen zur gleichzeitigen Anwendung
Protonenpumpeninhibitore	n	gielenzeitigen Anwendung
Omeprazol 40 mg einmal täglich (Atazanavir 400 mg einmal täglich mit Ritonavir 100 mg einmal täglich) Omeprazol 20 mg einmal täglich (Atazanavir 400 mg einmal täglich mit Ritonavir 100 mg einmal täglich)	Atazanavir (morgens): 2 h nach Omeprazol Atazanavir-AUC: \$\\\delta\$1 % (\$\\\\delta\$5 % \$\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\\	Die gleichzeitige Anwendung von Atazanavir mit Ritonavir und Protonenpumpeninhibitoren wird nicht empfohlen. Wenn die Kombination als unvermeidbar beurteilt wird, wird eine engmaschige klinische Überwachung in Kombination mit einer Dosiserhöhung von Atazanavir auf 400 mg mit 100 mg Ritonavir empfohlen; Dosierungen von Protonenpumpeninhibitoren vergleichbar mit Omeprazol 20 mg sollten nicht überschritten werden. (siehe Abschnitt 4.4).
Antazida	im Magen angehoben wird.	
Antazida und gepufferte Arzneimittel	Verringerte Atazanavir-Plasmaspiegel können in Folge eines erhöhten gastrischen pH-Wertes auftreten, wenn Antazida, einschließlich gepufferter Arzneimittel, zusammen mit Atazanavir eingenommen werden.	Atazanavir sollte zwei Stunden vor oder eine Stunde nach Antazida oder gepufferten Arzneimitteln eingenommen werden.
ALPHA-1-ADRENOREZEPTOR-ANTAGONIST		
Alfuzosin	Möglicherweise erhöhte Alfuzosinkonzentrationen, die zu Hypotonie führen können. Der Mechanismus der Wechselwirkung ist die CYP3A4-Hemmung durch Atazanavir und/oder Ritonavir.	Die gleichzeitige Anwendung von Alfuzosin mit Atazanavir ist kontraindiziert (siehe Abschnitt 4.3).

Arzneimittel nach Therapiegebieten	Wechselwirkung	Empfehlungen zur gleichzeitigen Anwendung
ANTIKOAGULANTIEN		
Direkt wirkende orale Anti	ikoagulantien (DOACs)	
Apixaban Rivaroxaban	Potenzial für erhöhte Apixaban- und Rivaroxaban-Konzentrationen, die zu einem höheren Blutungsrisiko führen können.	Die gleichzeitige Anwendung von Apixaban oder Rivaroxaban und Atazanavir mit Ritonavir wird nicht empfohlen.
	Der Mechanismus der Interaktion ist die Hemmung von CYP3A4 / und P-gp durch Atazanavir/Ritonavir.	
	Ritonavir ist ein starker Inhibitor sowohl von CYP3A4 als auch von P-gp.	
	Atazanavir ist ein Inhibitor von CYP3A4. Die mögliche Hemmung von P-gp durch Atazanavir ist unbekannt und kann nicht ausgeschlossen werden.	
Dabigatran	Potenzial für erhöhte Dabigatran- Konzentrationen, die zu einem höheren Blutungsrisiko führen können. Der Mechanismus der Interaktion ist die P-gp- Hemmung.  Ritonavir ist ein starker P-gp-Hemmer.  Eine mögliche P-gp-Hemmung durch	Die gleichzeitige Anwendung von Dabigatran und Atazanavir mit Ritonavir wird nicht empfohlen.
	Atazanavir ist unbekannt und kann nicht ausgeschlossen werden.	
Edoxaban	Potenzial für erhöhte Edoxaban- Konzentrationen, die zu einem höheren Blutungsrisiko führen können. Der Mechanismus der Interaktion ist die P-gp- Hemmung durch Atazanavir/Ritonavir.  Ritonavir ist ein starker P-gp-Hemmer.  Eine mögliche P-gp-Hemmung durch Atazanavir ist unbekannt und kann nicht	Edoxaban sollte in Kombination mit Atazanavir mit Vorsicht angewendet werden.  In den Abschnitten 4.2 und 4.5 der Fachinformation von Edoxaban finden sich geeignete Dosierungsempfehlungen
Vitamin-K-Antagonisten	ausgeschlossen werden.	für die gleichzeitige Anwendung von Edoxaban mit P-gp-Inhibitoren.
Warfarin	Die gleichzeitige Anwendung von	Es wird empfohlen, dass die
	Atazanavir kann zu einer Zunahme oder Abnahme der Warfarin-Konzentrationen führen.	International Normalised Ratio (INR) während der Behandlung mit Atazanavir, besonders zu Therapiebeginn, sorgfältig überwacht wird.

Arzneimittel nach	Wechselwirkung	Empfehlungen zur
Therapiegebieten		gleichzeitigen Anwendung
ANTIEPILEPTIKA		
Carbamazepin	Atazanavir kann aufgrund von CYP3A4-Inhibition die Plasmaspiegel von Carbamazepin erhöhen. Aufgrund der Enzym-induzierenden Wirkung von Carbamazepin kann eine Verringerung der Atazanavir-Exposition nicht ausgeschlossen werden.	Carbamazepin sollte in Kombination mit Atazanavir mit Vorsicht angewendet werden. Falls nötig, sind die Carbamazepin- Serumkonzentrationen zu überwachen und die Dosis ist entsprechend anzupassen. Das virologische Ansprechen des Patienten sollte engmaschig überwacht werden.
Phenytoin, Phenobarbital	Ritonavir kann aufgrund von CYP2C9- und CYP2C19-Inhibition die Plasmaspiegel von Phenytoin und/oder Phenobarbital senken.  Aufgrund der Enzym-induzierenden Wirkung von Phenytoin/Phenobarbital kann eine Verringerung der Atazanavir- Exposition nicht ausgeschlossen werden.	Phenobarbital und Phenytoin sollten in Kombination mit Atazanavir/Ritonavir mit Vorsicht angewendet werden. Wenn Atazanavir/Ritonavir zusammen mit Phenytoin oder Phenobarbital angewendet wird, kann eine Dosisanpassung von Phenytoin oder Phenobarbital erforderlich sein. Das virologische Ansprechen des Patienten sollte engmaschig überwacht werden.
Lamotrigin	Die gleichzeitige Anwendung von Lamotrigin mit Atazanavir/Ritonavir kann aufgrund einer UGT1A4-Induktion die Lamotrigin-Plasmakonzentrationen verringern.	Lamotrigin sollte in Kombination mit Atazanavir/Ritonavir mit Vorsicht angewendet werden. Falls nötig, sind die Lamotrigin- Konzentrationen zu überwachen und die Dosis ist entsprechend anzupassen.

Arzneimittel nach	Wechselwirkung	Empfehlungen zur
Therapiegebieten		gleichzeitigen Anwendung
	MITTEL UND IMMUNSUPRESSIVA	
Antineoplastische Mittel		
Apalutamid	Der Mechanismus der Wechselwirkung ist die Induktion von CYP3A4 durch Apalutamid und die Hemmung von CYP3A4 durch Atazanavir/Ritonavir.	Die gleichzeitige Anwendung mit Atazanavir (mit oder ohne Ritonavir) ist aufgrund einer potenziell reduzierten Atazanavir- und Ritonavir- Plasmakonzentration mit anschließendem Verlust des virologischen Ansprechens und einer möglichen Resistenz gegen die Klasse der Proteaseinhibitoren kontraindiziert (siehe Abschnitt 4.3). Darüber hinaus können die Serumkonzentrationen von Apalutamid bei gleichzeitiger Anwendung von Atazanavir/Ritonavir erhöht sein, was in der Folge möglicherweise zu schwerwiegenden unerwünschten Ereignissen wie Krampfanfällen führen kann.
Encorafenib	Der Mechanismus der Wechselwirkung ist die Hemmung von CYP3A4 durch Atazanavir und/oder Ritonavir.	Eine gleichzeitige Anwendung von Encorafenib und Atazanavir (mit oder ohne Ritonavir) ist aufgrund einer potenziellen Erhöhung der Encorafenib- Plasmakonzentration und eines daraus entstehenden Risikos schwerwiegender unerwünschter Ereignisse, wie z. B. Verlängerung des QT-Intervalls, zu vermeiden. Wenn eine gleichzeitige Anwendung von Encorafenib und Atazanavir (mit oder ohne Ritonavir) nicht vermieden werden kann, ist die Encorafenib-Dosis gemäß den Empfehlungen für eine gleichzeitige Anwendung mit starken und moderaten CYP3A4-Inhibitoren in der Fachinformation von Encorafenib zu ändern.

Arzneimittel nach	Wechselwirkung	Empfehlungen zur
Therapiegebieten		gleichzeitigen Anwendung
Ivosidenib	Der Mechanismus der Wechselwirkung ist die Hemmung von CYP3A4 durch Atazanavir und/oder Ritonavir.	Eine gleichzeitige Anwendung von Ivosidenib und Atazanavir (mit oder ohne Ritonavir) ist aufgrund einer potenziellen Erhöhung der Ivosidenib- Plasmakonzentration und eines daraus entstehenden Risikos schwerwiegender unerwünschter Ereignisse, wie z. B. Verlängerung des QT-Intervalls, zu vermeiden. Wenn eine gleichzeitige Anwendung von Ivosidenib und Atazanavir (mit oder ohne Ritonavir) nicht vermieden werden kann, ist die Ivosidenib-Dosis gemäß den Empfehlungen für eine gleichzeitige Anwendung mit starken und moderaten CYP3A4-Inhibitoren in der Fachinformation von
		Ivosidenib zu ändern.
Irinotecan	Atazanavir hemmt die UGT und kann Auswirkungen auf den Metabolismus von Irinotecan haben, was zu einer erhöhten Irinotecan-Toxizität führen kann.	Wenn Atazanavir zusammen mit Irinotecan angewendet wird, sollten die Patienten engmaschig auf mit Irinotecan assoziierte Nebenwirkungen überwacht werden.
Immunsuppressiva		
Cyclosporin Tacrolimus Sirolimus	Die Konzentrationen dieser Immunsuppressiva können bei gleichzeitiger Anwendung von Atazanavir aufgrund der Hemmung von CYP3A4 erhöht sein.	Eine engmaschigere Überwachung der therapeutischen Konzentrationen dieser Arzneimittel wird bis zur Stabilisierung der Plasmaspiegel empfohlen.
KARDIOVASKULÄRE	WIRKSTOFFE	
Antiarrhythmika		
Amiodaron, Lidocain (systemisch), Chinidin	Konzentrationen dieser Antiarrhythmika können bei gleichzeitiger Anwendung von Atazanavir erhöht sein. Der Wechselwirkungsmechanismus von Amiodaron oder Lidocain (systemisch) und Atazanavir beruht auf der Hemmung von CYP3A. Chinidin hat eine geringe therapeutische Breite und ist aufgrund der möglichen Hemmung von CYP3A durch Atazanavir kontraindiziert.	Vorsicht ist geboten und es wird, sofern möglich, eine Überwachung der therapeutischen Konzentration empfohlen. Die gleichzeitige Anwendung von Chinidin ist kontraindiziert (siehe Abschnitt 4.3).

Arzneimittel nach Therapiegebieten	Wechselwirkung	Empfehlungen zur gleichzeitigen Anwendung
Calciumkanalblocker		
Bepridil	Atazanavir darf nicht in Kombination mit Arzneimitteln angewendet werden, die ein Substrat von CYP3A4 sind und eine enge therapeutische Breite haben.	Die gleichzeitige Anwendung mit Bepridil ist kontraindiziert (siehe Abschnitt 4.3).
Diltiazem 180 mg einmal täglich (Atazanavir 400 mg einmal täglich)	Diltiazem-AUC: \$\frac{125}{0}\$ (\$\frac{109}{0}\$ \\ \frac{141}{0}\$)  Diltiazem-\$C_{max}\$: \$\frac{98}{0}\$ (\$\frac{78}{0}\$ \\ \frac{119}{0}\$)  Diltiazem-\$C_{min}\$: \$\frac{142}{0}\$ (\$\frac{114}{0}\$ \\ \frac{173}{0}\$)  Desacetyl-Diltiazem-AUC: \$\frac{165}{0}\$ (\$\frac{145}{0}\$ \\ \frac{187}{0}\$)  Desacetyl-Diltiazem-\$C_{max}\$: \$\frac{172}{0}\$ (\$\frac{144}{0}\$ \\ \frac{203}{0}\$)  Desacetyl-Diltiazem-\$C_{min}\$: \$\frac{121}{0}\$ (\$\frac{102}{0}\$ \\ \frac{142}{0}\$)  Es wurde keine signifikante Auswirkung auf Atazanavir-Konzentrationen beobachtet. Im Vergleich zu Atazanavir allein war ein erhöhtes maximales  PR-Intervall zu beobachten. Die gleichzeitige Anwendung von Diltiazem und Atazanavir/Ritonavir wurde nicht untersucht.  Der Mechanismus der Wechselwirkung von Diltiazem und Atazanavir ist die Hemmung von CYP3A4.	Eine anfängliche Dosisreduktion von Diltiazem um 50 % mit nachfolgender Dosistitration nach Bedarf und unter EKG-Überwachung wird empfohlen.
Verapamil	Serumkonzentrationen von Verapamil können durch Atazanavir aufgrund der Hemmung von CYP3A4 erhöht sein.	Bei gleichzeitiger Anwendung von Verapamil und Atazanavir ist Vorsicht geboten.

Arzneimittel nach	Wechselwirkung	Empfehlungen zur
1 0		gleichzeitigen Anwendung
KORTIKOSTEROIDE		
Therapiegebieten  KORTIKOSTEROIDE  Dexamethason und andere Kortikosteroide (alle Arten der Anwendung)	Die gleichzeitige Anwendung mit Dexamethason oder anderen Kortikosteroiden, die CYP3A induzieren, kann zu einem Verlust der therapeutischen Wirkung von Atazanavir und zur Entwicklung einer Resistenz gegen Atazanavir und/oder Ritonavir führen. Die Anwendung alternativer Kortikosteroide ist in Erwägung zu ziehen.  Der Mechanismus der Wechselwirkung ist die Induktion von CYP3A4 durch Dexamethason und die Hemmung von CYP3A4 durch Atazanavir und/oder Ritonavir.	Die gleichzeitige Anwendung mit Kortikosteroiden (alle Arten der Anwendung), die über CYP3A metabolisiert werden, insbesondere bei Langzeitanwendung, kann das Risiko für die Entwicklung systemischer Kortikosteroid-Effekte, einschließlich Cushing- Syndrom und Nebennierensuppression, erhöhen. Der potenzielle Nutzen einer Behandlung sollte gegenüber dem Risiko systemischer Kortikosteroid-Effekte abgewogen werden.  Für die gleichzeitige Anwendung kutan verabreichter Kortikosteroide, die empfindlich für eine CYP3A-Hemmung sind, sind Informationen über Bedingungen oder Anwendungen, die die systemische Absorption des Kortikosteroids erhöhen,
		der jeweiligen Fachinformation zu
		entnehmen.

Fluticasonpropionat 50 µg intranasal viermal täglich über 7 Tage angewendet (Ritonavir 100 mg Kapseln zweimal täglich) Und Und Und Und Inhalative/nasale Kortikosteroide  Kortikosteroide  Kortikosteroide  Inhalative/nasale Kortikosteroide  Korti	Arzneimittel nach	Wechselwirkung	Empfehlungen zur
Fluticasonpropionat 50 µg intranasal viermal täglich über 7 Tage angewendet (Ritonavir 100 mg Kapseln zweimal täglich)  Inhalative/nasale Kortikosteroide  Inhalative/nasale Kortikosteroide  Kortikosteroide  Kortikosteroide  Die Plasmaspiegel von Fluticasonpropionat stiegen signifikant an, während die endogenen Kortisonspiegel um etwa 86 % sanken (90 % Konfidenzintervall 82-89 %). Deutlichere Auswirkungen sind möglicherweise nach Inhalation von Fluticasonpropionat zu erwarten. Systemische kortikosteroide Wirkungen einschließlich Cushing- Syndrom und Suppression der Nebennierenfunktion wurden bei Patienten berichtet, die Ritonavir zusammen mit inhalativ oder intranasal angewendetem Fluticasonpropionat erhielten. Diese könnten ebenso bei anderen Kortikosteroiden (z. B. Budesonid) auftreten, die über P450 3A metabolisiert werden. Die Auswirkungen einer hohen systemischen Fluticason-Exposition auf den Ritonavir-Plasmaspiegel sind bisher unbekannt. Der Mechanismus dieser Wechselwirkung ist die Hemmung von CYP3A4.  Die gleichzeitige Anwendung von Atazanavir (mit oder ohne Ritonavir) und anderen inhalative/nasalen Kortikosteroiden führt voraussichtlich zu denselben Wirkungen.  Die gleichzeitige Anwendung von Atazanavir (mit oder ohne Ritonavir) und anderen inhalative/nasalen Kortikosteroiden führt voraussichtlich zu denselben Wirkungen.  Die gleichzeitige Anwendung von Atazanavir (mit oder ohne Ritonavir) und anderen inhalative/nasalen Kortikosteroiden führt voraussichtlich zu denselben Wirkungen.  Die gleichzeitige Anwendung inhalative/nasaler  Die gleichzeitige Anwendung inhalative/nasaler  Die gleichzeitige Anwendung inhalative/nasaler  Kortikosteroide mit		vi conscivii nang	
Fluticasonpropionat stiegen signifikant an, während die endogenen Kortisonspiegel um etwa 86 % sanken (90 % Konfidenzintervall 82-89 %). Deutlichere Auswirkungen sind möglicherweise nach Inhalation von Fluticasonpropionat zu erwarten. Systemische kortikosteroide Wirkungen einschließlich Cushing-Syndrom und Suppression der Nebennierenfunktion wurden bei Patienten berichtet, die Ritonavir zusammen mit inhalativ oder intranasal angewendetem Fluticasonpropionat erhielten. Diese könnten ebenso bei anderen Kortikosteroiden (2. B. Budesonid) auftreten, die über P450 3A metabolisiert werden. Die Auswirkungen einer hohen systemischen Fluticason-Exposition auf den Ritonavir-Plasmaspiegel sind bisher unbekannt. Der Mechanismus dieser Wechselwirkung ist die Hemmung von CYP3A4.  Die gleichzeitige Anwendung von Atazanavir (mit oder ohne Ritonavir) und anderen inhalativen/nasalen Kortikosteroiden führt voraussichtlich zu denselben Wirkungen.  Betendet (Ritonavir Tiage angewendeter Fluticason-Exposition auf den Ritonavir-Plasmaspiegel sind bisher unbekannt. Der Mechanismus dieser Wechselwirkung ist die Hemmung von CYP3A4.  Die gleichzeitige Anwendung von Atazanavir (mit oder ohne Ritonavir) und anderen inhalativen/nasalen Kortikosteroiden führt voraussichtlich zu denselben Wirkungen.  Die gleichzeitige Anwendung von Atazanavir (mit oder ohne Ritonavir) und anderen inhalativen/nasalen Kortikosteroiden führt voraussichtlich zu denselben Wirkungen.  Die gleichzeitige Anwendung von Atazanavir (mit oder ohne Ritonavir) und anderen inhalativen/nasalen Kortikosteroiden führt voraussichtlich zu denselben Wirkungen.  Die gleichzeitige Anwendung von Atazanavir (mit oder ohne Ritonavir) und anderen inhalativen/nasalen Kortikosteroiden führt voraussichtlich zu denselben Wirkungen.  Die gleichzeitige Anwendung von Atazanavir (mit oder ohne Ritonavir) und anderen inhalativen/nasalen Kortikosteroiden führt voraussichtlich zu denselben Wirkungen Seiten den der mögliche Nutzen einer Behandlung überwiegt die Risiken systemischer Kortikostero		Die Plasmasniegel von	0
täglich über 7 Tage angewendet (Ritonavir 100 mg (Ritonavir 100 mg (Kapseln zweimal täglich)       während die endogenen Kortisonspiegel um etwa 86 % sanken (90 % Konfidenzintervall 82-89 %). Deutlichere Auswirkungen sind möglicherweise nach Inhalation von Fluticasonpropionat zu erwarten. Systemische kortikosteroide Wirkungen einschließlich Cushing-Syndrom und Suppression der Nebennierenfunktion wurden bei Patienten berichtet, die Ritonavir zusammen mit inhalativ oder intranasal angewendetem Fluticasonpropionat erhielten. Diese könnten ebenso bei anderen Kortikosteroiden (z. B. Budesonid) auftreten, die über P450 3A metabolisiert werden. Die Auswirkungen einer hohen systemischen Fluticason-Exposition auf den Ritonavir-Plasmaspiegel sind bisher unbekannt. Der Mechanismus dieser Wechselwirkung ist die Hemmung von CYP3A4.       Sudaesonid) auftreten, die über P450 3A metabolisiert werden. Die Auswirkungen einer hohen systemischen Fluticason-Exposition auf den Ritonavir-Plasmaspiegel sind bisher unbekannt. Der Mechanismus dieser Wechselwirkung ist die Hemmung von CYP3A4.       Wirkungen sollte in Betracht gezogen werden, oder es sollte ein Wechsel auf ein Glukokortikoid, das kein Substrat von CYP3A4 darstellt (z. B. Beclometason), erwogen werden. Darüber hinaus muss möglicherweise im Falle eines Absetzens der Glukokortikoide eine schrittweise Dosisreduktion über einen längeren Zeitraum erfolgen.         Die gleichzeitige Anwendung von Atazanavir (mit oder ohne Ritonavir) und anderen inhalativer/nasalen Kortikosteroiden führt voraussichtlich zu denselben Wirkungen.       Die gleichzeitige Anwendung von Alazanavir (mit oder ohne Ritonavir) und anderen inhalativer/nasalen kortikosteroiden der kerben der hitotal verben der		1 0	S S
um etwa 86 % sanken (90 % Konfidenzintervall 82-89 %). Deutlichere Kapseln zweimal täglich)  Und Und Und Und Und Und Und Und Inhalation von Fluticasonpropionat zu erwarten. Systemische kortikosteroide Wirkungen einschließlich Cushing- Syndrom und Suppression der Nebennierenfunktion wurden bei Patienten berichtet, die Ritonavir zusammen mit inhalativ oder intranasal angewendetem Fluticasonpropionat erhielten. Diese könnten ebenso bei anderen Kortikosteroiden (z. B. Budesonid) auftreten, die über P450 3A metabolisiert werden. Die Auswirkungen einer hohen systemischen Fluticason-Exposition auf den Ritonavir-Plasmaspiegel sind bisher unbekannt. Der Mechanismus dieser Wechselwirkung ist die Hemmung von CYP3A4.  Die gleichzeitige Anwendung von Atazanavir (mit oder ohne Ritonavir) und anderen inhalativen/nasalen Kortikosteroiden führt voraussichtlich zu denselben Wirkungen.  Um etwa 86 % sanken (90 % Konfidenzintervall 82-89 %). Deutlichere dusch metabolisierten Glukokortikoiden wird nicht empfohlen, es sei denn der mögliche Nutzen einer Behandlung überwiegt die Risiken systemischer Kortikosteroider Wirkungen (siehe Abschnitt 4.4). Eine Reduktion der Kortikosteroidosis zusammen mit einer engmaschien Überwachung der lokalen und systemischen Wirkungen sollte in Betracht gezogen werden, oder es sollte ein Wechsel auf ein Glukokortikoid, das kein Substrat von CYP3A4 darstellt (z. B. Beclometason), erwogen werden. Darüber hinaus muss möglicherweise im Falle eines Absetzens der Glukokortikoide eine schrittweise Dosisreduktion über einen längeren Zeitraum erfolgen.  Die gleichzeitige Anwendung inhalativer/nasaler Kortikosteroide mit			
(Ritonavir 100 mg Kapseln zweimal täglich)  Und  Und  Inhalative/nasale Kortikosteroide  Kortikosteroiden (z. B. Budesonid) auftreten, die über P450 3A metabolisiert werden. Die Auswirkungen einer hohen systemischen Fluticason-Exposition auf den Ritonavir-Plasmaspiegel sind bisher unbekannt. Der Mechanismus dieser Wechselwirkung ist die Hemmung von CYP3A4.  Die gleichzeitige Anwendung von Atazanavir (mit oder ohne Ritonavir) und anderen inhalativen/nasalen Kortikosteroiden führt voraussichtlich zu denselben Wirkungen.  Kortikosteroiden (Z. B. Budesonid) auftreten, die über P450 3A metabolisiert werden. Die Auswirkungen einer hohen systemischen Fluticason-Exposition auf den Ritonavir-Plasmaspiegel sind bisher unbekannt. Der Mechanismus dieser Wechselwirkung ist die Hemmung von CYP3A4.  Die gleichzeitige Anwendung von Atazanavir (mit oder ohne Ritonavir) und anderen inhalativen/nasalen Kortikosteroiden führt voraussichtlich zu denselben Wirkungen.  Kortikosteroiden (Z. B. Beclometason), erwogen werden. Dartüber hinaus muss möglicherweise im Falle eines Absetzens der Glukokortikoide eine schrittweise Dosisreduktion über einen längeren Zeitraum erfolgen.  Die gleichzeitige Anwendung inhalativer/nasaler Kortikosteroide mit	S		
Kapseln zweimal täglich) Und Und Und Und Und Und Und Und Und Urwarten. Systemische kortikosteroide Wirkungen einschließlich Cushing- Syndrom und Suppression der Nebennierenfunktion wurden bei Patienten berichtet, die Ritonavir zusammen mit inhalativ oder intranasal angewendetem Fluticasonpropionat erhielten. Diese könnten ebenso bei anderen Kortikosteroiden (z. B. Budesonid) auffreten, die über P450 3A metabolisiert werden. Die Auswirkungen einer hohen systemischen Fluticason-Exposition auf den Ritonavir-Plasmaspiegel sind bisher unbekannt. Der Mechanismus dieser Wechselwirkung ist die Hemmung von CYP3A4.  Die gleichzeitige Anwendung von Atazanavir (mit oder ohne Ritonavir) und anderen inhalativen/nasalen Kortikosteroiden führt voraussichtlich zu denselben Wirkungen.  Glukokortikoiden wird nicht empfohlen, es sei denn der mögliche Nutzen einer Behandlung überwiegt die Risiken systemischer kortikosteroider Wirkungen kortikosteroided vird nicht empfohlen, es sei denn der mögliche Nutzen einer Behandlung überwiegt die Risiken systemischer Kortikosteroided virkungen kortikosteroider Wirkungen kortikosteroided virkungen inhalative/nasalen Kortikosteroide mit einer einen Behandlung überwiegt die Risiken systemischer kortikosteroider Wirkungen kortikosteroider Wirkungen kortikosteroider Wirkungen überwiedt de Risiken systemischer kortikosteroider Wirkungen inter einer Behandlung überwiegt die Risiken systemischer kortikosteroider Wirkungen inter einer Behandlung überwiegt die Risiken systemischer kortikosteroider Wirkungen inter einer Behandlung überwiegt die Risiken systemischer kortikosteroider Wirkungen inter einer Behandlung überwiegt die Risiken systemischer kortikosteroider Wirkungen inter einer Behandlung überwiegt die Risiken systemischer kortikosteroider Wirkungen inter einer Behandlung überwiegt die Risiken systemischer kortikosteroider Wirkungen inter einer Behandlung überwiegt die Risiken systemischer kortikosteroider Wirkungen siehen Albendung überwiegt die Risiken systemischer kortikosteroider Wirkungen			
Inhalation von Fluticasonpropionat zu erwarten. Systemische kortikosteroide Wirkungen einschließlich Cushing-Syndrom und Suppression der Nebennierenfunktion wurden bei Patienten berichtet, die Ritonavir zusammen mit inhalativ oder intranasal angewendetem Fluticasonpropionat erhielten. Diese könnten ebenso bei anderen Kortikosteroiden (z. B. Budesonid) auftreten, die über P450 3A metabolisiert werden. Die Auswirkungen einer hohen systemischen Fluticason-Exposition auf den Ritonavir-Plasmaspiegel sind bisher unbekannt. Der Mechanismus dieser Wechselwirkung ist die Hemmung von CYP3A4.  Die gleichzeitige Anwendung von Atazanavir (mit oder ohne Ritonavir) und anderen inhalativen/nasalen Kortikosteroiden führt voraussichtlich zu denselben Wirkungen.  Jicht empfohlen, es sei denn der mögliche Nutzen einer Behandlung weiner Behandlung denn der mögliche Nutzen einer Behandlung denn den mögliche Nutzen einer Behandlung denn der mögliche Nutzen einer Behandlung denn der mögliche Nutzen einer Behandlung denn den mögliche Nutzen einer Behandlung denn den hoten denn der mögliche Nutzen einer Behandlung denn den den möglich enter beteiner Betachten bereihet Rutzen einer Behandlung denn den den möglich Put Auspatien den den keduktion der Kortikosteroide Wirkungen solle in Betracht gezogen werden, oder es sollte ein Wechsel auf			
Inhalative/nasale Kortikosteroide  Wirkungen einschließlich Cushing- Syndrom und Suppression der Nebennierenfunktion wurden bei Patienten berichtet, die Ritonavir zusammen mit inhalativ oder intranasal angewendetem Fluticasonpropionat erhielten. Diese könnten ebenso bei anderen Kortikosteroiden (z. B. Budesonid) auftreten, die über P450 3A metabolisiert werden. Die Auswirkungen einer hohen systemischen Fluticason-Exposition auf den Ritonavir-Plasmaspiegel sind bisher unbekannt. Der Mechanismus dieser Wechselwirkung ist die Hemmung von CYP3A4.  Die gleichzeitige Anwendung von Atazanavir (mit oder ohne Ritonavir) und anderen inhalative/nasalen Kortikosteroiden führt voraussichtlich zu denselben Wirkungen.  denn der mögliche Nutzen einer Behandlung überwiegt die Risiken systemischer kortikosteroider Wirkungen (siehe Abschnitt 4.4). Eine Reduktion der Kortikosteroiddosis zusammen mit einer engmaschigen Überwachung der lokalen und systemischen Wirkungen sollte in Betracht gezogen werden, oder es sollte ein Wechsel auf ein Glukokortikoid, das kein Substrat von CYP3A4 darstellt (z. B. Beclometason), erwogen werden. Darüber hinaus muss möglicherweise im Falle eines Absetzens der Glukokortikoide eine schrittweise Dosisreduktion über einer Behandlung überwiegt die Risiken systemischer kortikosteroider Wirkungen (siehe Abschnitt 4.4). Eine Reduktion der Kortikosteroiddosis zusammen mit einer engmaschigen Überwachung der lokalen und systemischen Wirkungen sollte in Betracht gezogen werden, oder es sollte ein Wechsel auf ein Glukokortikoid, das kein Substrat von CYP3A4 darstellt (z. B. Beclometason), erwogen werden. Darüber hinaus muss möglicherweise im Falle eines Absetzens der Glukokortikoide eine schrittweise Dosisreduktion über einer Behaudtung iberwiegt die Risiken systemischer kortikosteroider Wirkungen (siche Abschnitt 4.4). Eine Rotuktion der Kortikosteroiden virkungen sehuhten der Nortikosteroiden vortikosteroiden vortikosteroiden vortikosteroiden vortikosteroiden vortikosteroiden vortikosteroiden vortikosteroiden	Kapsein zweimai tagiicn)	e e	
Wirkungen einschließlich Cushing- Syndrom und Suppression der Nebennierenfunktion wurden bei Patienten berichtet, die Ritonavir zusammen mit inhalativ oder intranasal angewendetem Fluticasonpropionat erhielten. Diese könnten ebenso bei anderen Kortikosteroiden (z. B. Budesonid) auftreten, die über P450 3A metabolisiert werden. Die Auswirkungen einer hohen systemischen Fluticason-Exposition auf den Ritonavir-Plasmaspiegel sind bisher unbekannt. Der Mechanismus dieser Wechselwirkung ist die Hemmung von CYP3A4.  Die gleichzeitige Anwendung von Atazanavir (mit oder ohne Ritonavir) und anderen inhalativen/nasalen Kortikosteroiden führt voraussichtlich zu denselben Wirkungen.  Wirkungen einschließlich Cushing-Syndrom und Suppression der Nebennierenfunktion wurden bei Patienten berichtet, die Ritonavir zusammen mit inhalativen der Kortikosteroider Wirkungen einer hohen Reduktion der Kortikosteroiddosis zusammen mit einer engmaschigen Überwachung der lokalen und systemischen Wirkungen sollte in Betracht gezogen werden, oder es sollte ein Wechsel auf ein Glukokortikoid, das kein Substrat von CYP3A4 darstellt (z. B. Beclometason), erwogen werden. Darüber hinaus muss möglicherweise im Falle eines Absetzens der Glukokortikoide eine schrittweise Dosisreduktion über einen längeren Zeitraum erfolgen.  Die gleichzeitige Anwendung inhalativer/nasaler Kortikosteroide mit	T. 1		
Inhalative/nasale Kortikosteroide  Syndrom und Suppression der Nebennierenfunktion wurden bei Patienten berichtet, die Ritonavir zusammen mit inhalativ oder intranasal angewendetem Fluticasonpropionat erhielten. Diese könnten ebenso bei anderen Kortikosteroiden (z. B. Budesonid) auftreten, die über P450 3A metabolisiert werden. Die Auswirkungen einer hohen systemischen Fluticason-Exposition auf den Ritonavir-Plasmaspiegel sind bisher unbekannt. Der Mechanismus dieser Wechselwirkung ist die Hemmung von CYP3A4.  Die gleichzeitige Anwendung von Atazanavir (mit oder ohne Ritonavir) und anderen inhalativen/nasalen Kortikosteroiden führt voraussichtlich zu denselben Wirkungen.  Syndrom und Suppression der Nebenniernfunktion wurden bei Patienten berichtet, die Risiken systemischer kortikosteroider Wirkungen systemischer kortikosteroider Wirkungen (siehe Abschnitt 4.4). Eine Reduktion der Kortikosteroiddosis zusammen mit einer engmaschigen Überwachung der lokalen und systemischen Wirkungen sollte in Betracht gezogen werden, oder es sollte ein Wechsel auf ein Glukokortikoid, das kein Substrat von CYP3A4 darstellt (z. B. Beclometason), erwogen werden. Darüber hinaus muss möglicherweise im Falle eines Absetzens der Glukokortikoide eine schrittweise Dosisreduktion über einen längeren Zeitraum erfolgen.  Die gleichzeitige Anwendung inhalativer/nasaler Kortikosteroide Wirkungen (siehe Abschnitt 4.4). Eine Reduktion der Kortikosteroiddosis zusammen mit einer engmaschigen Überwachung der lokalen und systemischen Wirkungen sollte in Betracht gezogen werden, oder es sollte ein Wechsel auf ein Glukokortikoid, das kein Substrat von CYP3A4 darstellt (z. B. Beclometason), erwogen werden. Darüber hinaus muss möglicherweise im Falle eines Absetzens der Glukokortikoide eine schrittweise Dosisreduktion über einen längeren Zeitraum erfolgen.	Und	•	<u> </u>
Nebennierenfunktion wurden bei Patienten berichtet, die Ritonavir zusammen mit inhalativ oder intranasal angewendetem Fluticasonpropionat erhielten. Diese könnten ebenso bei anderen Kortikosteroiden (z. B. Budesonid) auftreten, die über P450 3A metabolisiert werden. Die Auswirkungen einer hohen systemischen Fluticason-Exposition auf den Ritonavir-Plasmaspiegel sind bisher unbekannt. Der Mechanismus dieser Wechselwirkung ist die Hemmung von CYP3A4.  Die gleichzeitige Anwendung von Atazanavir (mit oder ohne Ritonavir) und anderen inhalativen/nasalen Kortikosteroiden führt voraussichtlich zu denselben Wirkungen.  Die gleichzeitige Anwendung von Cypich einen längeren Zeitraum erfolgen.  Die gleichzeitige Anwendung von Atazanavir (mit oder ohne Ritonavir) und anderen inhalativen/nasalen Kortikosteroiden führt voraussichtlich zu denselben Wirkungen.  Die gleichzeitige Anwendung von Atazanavir (mit oder ohne Ritonavir) und anderen inhalativen/nasalen Kortikosteroiden führt voraussichtlich zu denselben Wirkungen.  Die gleichzeitige Anwendung von Atazanavir (mit oder ohne Ritonavir) und anderen inhalativen/nasalen Kortikosteroiden führt voraussichtlich zu denselben Wirkungen.			
berichtet, die Ritonavir zusammen mit inhalativ oder intranasal angewendetem Fluticasonpropionat erhielten. Diese könnten ebenso bei anderen Kortikosteroiden (z. B. Budesonid) auftreten, die über P450 3A metabolisiert werden. Die Auswirkungen einer hohen systemischen Fluticason-Exposition auf den Ritonavir-Plasmaspiegel sind bisher unbekannt. Der Mechanismus dieser Wechselwirkung ist die Hemmung von CYP3A4.  Die gleichzeitige Anwendung von Atazanavir (mit oder ohne Ritonavir) und anderen inhalativen/nasalen Kortikosteroiden führt voraussichtlich zu denselben Wirkungen.  Sortikosteroider Wirkungen (siehe Abschnitt 4.4). Eine Reduktion der Kortikosteroiddosis zusammen mit einer engmaschigen Überwachung der lokalen und systemischen Wirkungen sollte in Betracht gezogen werden, oder es sollte ein Wechsel auf ein Glukokortikoid, das kein Substrat von CYP3A4 darstellt (z. B. Beclometason), erwogen werden. Darüber hinaus muss möglicherweise im Falle eines Absetzens der Glukokortikoide eine schrittweise Dosisreduktion über einen längeren Zeitraum erfolgen.  Die gleichzeitige Anwendung inhalativer/nasaler Kortikosteroide mit			<u> </u>
inhalativ oder intranasal angewendetem Fluticasonpropionat erhielten. Diese könnten ebenso bei anderen Kortikosteroiden (z. B. Budesonid) auftreten, die über P450 3A metabolisiert werden. Die Auswirkungen einer hohen systemischen Fluticason-Exposition auf den Ritonavir-Plasmaspiegel sind bisher unbekannt. Der Mechanismus dieser Wechselwirkung ist die Hemmung von CYP3A4.  Die gleichzeitige Anwendung von Atazanavir (mit oder ohne Ritonavir) und anderen inhalativen/nasalen Kortikosteroiden führt voraussichtlich zu denselben Wirkungen.  (siehe Abschnitt 4.4). Eine Reduktion der Kortikosteroiddosis zusammen mit einer engmaschigen Überwachung der lokalen und systemischen Wirkungen sollte in Betracht gezogen werden, oder es sollte ein Wechsel auf ein Glukokortikoid, das kein Substrat von CYP3A4 darstellt (z. B. Beclometason), erwogen werden. Darüber hinaus muss möglicherweise im Falle eines Absetzens der Glukokortikoide eine schrittweise Dosisreduktion über einen längeren Zeitraum erfolgen.  Die gleichzeitige Anwendung inhalativer/nasaler Kortikosteroiddosis	Kortikosteroide		•
Fluticasonpropionat erhielten. Diese könnten ebenso bei anderen Kortikosteroiden (z. B. Budesonid) auftreten, die über P450 3A metabolisiert werden. Die Auswirkungen einer hohen systemischen Fluticason-Exposition auf den Ritonavir-Plasmaspiegel sind bisher unbekannt. Der Mechanismus dieser Wechselwirkung ist die Hemmung von CYP3A4.  Die gleichzeitige Anwendung von Atazanavir (mit oder ohne Ritonavir) und anderen inhalativen/nasalen Kortikosteroiden führt voraussichtlich zu denselben Wirkungen.  Reduktion der Kortikosteroiddosis zusammen mit einer engmaschigen Überwachung der lokalen und systemischen Wirkungen sollte in Betracht gezogen werden, oder es sollte ein Wechsel auf ein Glukokortikoid, das kein Substrat von CYP3A4 darstellt (z. B. Beclometason), erwogen werden. Darüber hinaus muss möglicherweise im Falle eines Absetzens der Glukokortikoide eine schrittweise Dosisreduktion über einen längeren Zeitraum erfolgen.  Die gleichzeitige Anwendung inhalativer/nasaler Kortikosteroide mit			•
könnten ebenso bei anderen Kortikosteroiden (z. B. Budesonid) auftreten, die über P450 3A metabolisiert werden. Die Auswirkungen einer hohen systemischen Fluticason-Exposition auf den Ritonavir-Plasmaspiegel sind bisher unbekannt. Der Mechanismus dieser Wechselwirkung ist die Hemmung von CYP3A4.  Die gleichzeitige Anwendung von Atazanavir (mit oder ohne Ritonavir) und anderen inhalativen/nasalen Kortikosteroiden führt voraussichtlich zu denselben Wirkungen.  Kortikosteroiddosis zusammen mit einer engmaschigen Überwachung der lokalen und systemischen Wirkungen sollte in Betracht gezogen werden, oder es sollte ein Wechsel auf ein Glukokortikoid, das kein Substrat von CYP3A4 darstellt (z. B. Beclometason), erwogen werden. Darüber hinaus muss möglicherweise im Falle eines Absetzens der Glukokortikoide eine schrittweise Dosisreduktion über einen längeren Zeitraum erfolgen.  Die gleichzeitige Anwendung inhalativer/nasaler Kortikosteroiddosis		· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	
Kortikosteroiden (z. B. Budesonid) auftreten, die über P450 3A metabolisiert werden. Die Auswirkungen einer hohen systemischen Fluticason-Exposition auf den Ritonavir-Plasmaspiegel sind bisher unbekannt. Der Mechanismus dieser Wechselwirkung ist die Hemmung von CYP3A4.  Die gleichzeitige Anwendung von Atazanavir (mit oder ohne Ritonavir) und anderen inhalativen/nasalen Kortikosteroiden führt voraussichtlich zu denselben Wirkungen.  Zusammen mit einer engmaschigen Überwachung der lokalen und systemischen Wirkungen sollte in Betracht gezogen werden, oder es sollte ein Wechsel auf ein Glukokortikoid, das kein Substrat von CYP3A4 darstellt (z. B. Beelometason), erwogen werden. Darüber hinaus muss möglicherweise im Falle eines Absetzens der Glukokortikoide eine schrittweise Dosisreduktion über einen längeren Zeitraum erfolgen.  Die gleichzeitige Anwendung inhalativer/nasaler Kortikosteroide mit			
auftreten, die über P450 3A metabolisiert werden. Die Auswirkungen einer hohen systemischen Fluticason-Exposition auf den Ritonavir-Plasmaspiegel sind bisher unbekannt. Der Mechanismus dieser Wechselwirkung ist die Hemmung von CYP3A4.  Die gleichzeitige Anwendung von Atazanavir (mit oder ohne Ritonavir) und anderen inhalativen/nasalen Kortikosteroiden führt voraussichtlich zu denselben Wirkungen.  Beclometason), erwogen werden, oder es sollte ein Wechsel auf ein Glukokortikoid, das kein Substrat von CYP3A4 darstellt (z. B. Beclometason), erwogen werden. Darüber hinaus muss möglicherweise im Falle eines Absetzens der Glukokortikoide eine schrittweise Dosisreduktion über einen längeren Zeitraum erfolgen.  Die gleichzeitige Anwendung inhalativer/nasaler Kortikosteroide mit		könnten ebenso bei anderen	
werden. Die Auswirkungen einer hohen systemischen Fluticason-Exposition auf den Ritonavir-Plasmaspiegel sind bisher unbekannt. Der Mechanismus dieser Wechselwirkung ist die Hemmung von CYP3A4.  Die gleichzeitige Anwendung von Atazanavir (mit oder ohne Ritonavir) und anderen inhalativen/nasalen Kortikosteroiden führt voraussichtlich zu denselben Wirkungen.  Die gleichzeitige Anwendung von Atazanavir (mit oder ohne Ritonavir) und anderen inhalativen/nasalen Kortikosteroiden führt voraussichtlich zu denselben Wirkungen.  Die gleichzeitige Anwendung von Atazanavir (mit oder ohne Ritonavir) und anderen inhalativen/nasalen Kortikosteroiden führt voraussichtlich zu denselben Wirkungen.  Die gleichzeitige Anwendung inhalativer/nasaler Kortikosteroide mit		` ,	
systemischen Fluticason-Exposition auf den Ritonavir-Plasmaspiegel sind bisher unbekannt. Der Mechanismus dieser Wechselwirkung ist die Hemmung von CYP3A4.  Die gleichzeitige Anwendung von Atazanavir (mit oder ohne Ritonavir) und anderen inhalativen/nasalen Kortikosteroiden führt voraussichtlich zu denselben Wirkungen.  Beclometason), erwogen werden. Darüber hinaus muss möglicherweise im Falle eines Absetzens der Glukokortikoide eine schrittweise Dosisreduktion über einen längeren Zeitraum erfolgen.  Die gleichzeitige Anwendung inhalativer/nasaler Kortikosteroide mit		auftreten, die über P450 3A metabolisiert	engmaschigen
den Ritonavir-Plasmaspiegel sind bisher unbekannt. Der Mechanismus dieser Wechselwirkung ist die Hemmung von CYP3A4.  Die gleichzeitige Anwendung von Atazanavir (mit oder ohne Ritonavir) und anderen inhalativen/nasalen Kortikosteroiden führt voraussichtlich zu denselben Wirkungen.  Wirkungen sollte in Betracht gezogen werden, oder es sollte ein Wechsel auf ein Glukokortikoid, das kein Substrat von CYP3A4 darstellt (z. B. Beclometason), erwogen werden. Darüber hinaus muss möglicherweise im Falle eines Absetzens der Glukokortikoide eine schrittweise Dosisreduktion über einen längeren Zeitraum erfolgen.  Die gleichzeitige Anwendung inhalativer/nasaler Kortikosteroide mit		werden. Die Auswirkungen einer hohen	Überwachung der lokalen
unbekannt. Der Mechanismus dieser Wechselwirkung ist die Hemmung von CYP3A4.  Die gleichzeitige Anwendung von Atazanavir (mit oder ohne Ritonavir) und anderen inhalativen/nasalen Kortikosteroiden führt voraussichtlich zu denselben Wirkungen.  Betracht gezogen werden, oder es sollte ein Wechsel auf ein Glukokortikoid, das kein Substrat von CYP3A4 darstellt (z. B. Beclometason), erwogen werden. Darüber hinaus muss möglicherweise im Falle eines Absetzens der Glukokortikoide eine schrittweise Dosisreduktion über einen längeren Zeitraum erfolgen.  Die gleichzeitige Anwendung inhalativer/nasaler Kortikosteroide mit		systemischen Fluticason-Exposition auf	und systemischen
Wechselwirkung ist die Hemmung von CYP3A4.  Die gleichzeitige Anwendung von Atazanavir (mit oder ohne Ritonavir) und anderen inhalativen/nasalen Kortikosteroiden führt voraussichtlich zu denselben Wirkungen.  Beclometason), erwogen werden. Darüber hinaus muss möglicherweise im Falle eines Absetzens der Glukokortikoide eine schrittweise Dosisreduktion über einen längeren Zeitraum erfolgen.  Die gleichzeitige Anwendung inhalativer/nasaler Kortikosteroide mit		den Ritonavir-Plasmaspiegel sind bisher	Wirkungen sollte in
Wechselwirkung ist die Hemmung von CYP3A4.  Die gleichzeitige Anwendung von Atazanavir (mit oder ohne Ritonavir) und anderen inhalativen/nasalen Kortikosteroiden führt voraussichtlich zu denselben Wirkungen.  Beclometason), erwogen werden. Darüber hinaus muss möglicherweise im Falle eines Absetzens der Glukokortikoide eine schrittweise Dosisreduktion über einen längeren Zeitraum erfolgen.  Die gleichzeitige Anwendung inhalativer/nasaler Kortikosteroide mit		unbekannt. Der Mechanismus dieser	Betracht gezogen werden,
CYP3A4.  Die gleichzeitige Anwendung von Atazanavir (mit oder ohne Ritonavir) und anderen inhalativen/nasalen Kortikosteroiden führt voraussichtlich zu denselben Wirkungen.  Beclometason), erwogen werden. Darüber hinaus muss möglicherweise im Falle eines Absetzens der Glukokortikoide eine schrittweise Dosisreduktion über einen längeren Zeitraum erfolgen.  Die gleichzeitige Anwendung inhalativer/nasaler Kortikosteroide mit		Wechselwirkung ist die Hemmung von	
Die gleichzeitige Anwendung von Atazanavir (mit oder ohne Ritonavir) und anderen inhalativen/nasalen Kortikosteroiden führt voraussichtlich zu denselben Wirkungen.  kein Substrat von CYP3A4 darstellt (z. B. Beclometason), erwogen werden. Darüber hinaus muss möglicherweise im Falle eines Absetzens der Glukokortikoide eine schrittweise Dosisreduktion über einen längeren Zeitraum erfolgen.  Die gleichzeitige Anwendung inhalativer/nasaler Kortikosteroide mit			auf ein Glukokortikoid, das
Die gleichzeitige Anwendung von Atazanavir (mit oder ohne Ritonavir) und anderen inhalativen/nasalen Kortikosteroiden führt voraussichtlich zu denselben Wirkungen.  Beclometason), erwogen werden. Darüber hinaus muss möglicherweise im Falle eines Absetzens der Glukokortikoide eine schrittweise Dosisreduktion über einen längeren Zeitraum erfolgen.  Die gleichzeitige Anwendung inhalativer/nasaler Kortikosteroide mit			-
Atazanavir (mit oder ohne Ritonavir) und anderen inhalativen/nasalen Kortikosteroiden führt voraussichtlich zu denselben Wirkungen.  Beclometason), erwogen werden. Darüber hinaus muss möglicherweise im Falle eines Absetzens der Glukokortikoide eine schrittweise Dosisreduktion über einen längeren Zeitraum erfolgen.  Die gleichzeitige Anwendung inhalativer/nasaler Kortikosteroide mit		Die gleichzeitige Anwendung von	
anderen inhalativen/nasalen Kortikosteroiden führt voraussichtlich zu denselben Wirkungen.  werden. Darüber hinaus muss möglicherweise im Falle eines Absetzens der Glukokortikoide eine schrittweise Dosisreduktion über einen längeren Zeitraum erfolgen.  Die gleichzeitige Anwendung inhalativer/nasaler Kortikosteroide mit			
Kortikosteroiden führt voraussichtlich zu denselben Wirkungen.  muss möglicherweise im Falle eines Absetzens der Glukokortikoide eine schrittweise Dosisreduktion über einen längeren Zeitraum erfolgen.  Die gleichzeitige Anwendung inhalativer/nasaler Kortikosteroide mit			, · · · · ·
denselben Wirkungen.  Falle eines Absetzens der Glukokortikoide eine schrittweise Dosisreduktion über einen längeren Zeitraum erfolgen.  Die gleichzeitige Anwendung inhalativer/nasaler Kortikosteroide mit			
Glukokortikoide eine schrittweise Dosisreduktion über einen längeren Zeitraum erfolgen.  Die gleichzeitige Anwendung inhalativer/nasaler Kortikosteroide mit			
schrittweise Dosisreduktion über einen längeren Zeitraum erfolgen.  Die gleichzeitige Anwendung inhalativer/nasaler Kortikosteroide mit		denseroen windingen.	
über einen längeren Zeitraum erfolgen.  Die gleichzeitige Anwendung inhalativer/nasaler Kortikosteroide mit			
Zeitraum erfolgen.  Die gleichzeitige Anwendung inhalativer/nasaler Kortikosteroide mit			
Die gleichzeitige Anwendung inhalativer/nasaler Kortikosteroide mit			
Anwendung inhalativer/nasaler Kortikosteroide mit			Zeitraum errorgen.
Anwendung inhalativer/nasaler Kortikosteroide mit			Die gleichzeitige
inhalativer/nasaler Kortikosteroide mit			_
Kortikosteroide mit			
			`
Ritonavir) kann die			
Plasmakonzentrationen der inhalativen/nasalen			
Kortikosteroide erhöhen.			
Mit Vorsicht anwenden.			
Ziehen Sie Alternativen zu			
inhalativen/nasalen			
Kortikosteroiden in			
Betracht, insbesondere bei			· ·
Langzeitanwendung.			Langzeitanwendung.

Arzneimittel nach Therapiegebieten	Wechselwirkung	Empfehlungen zur gleichzeitigen Anwendung
EREKTILE DYSFUNK	ΓΙΟΝ	g.v.v.gvr.m vv.m.ng
PDE5-Inhibitoren		
Sildenafil, Tadalafil, Vardenafil  GONADOTROPIN-REI	Sildenafil, Tadalafil und Vardenafil werden durch CYP3A4 metabolisiert. Die gleichzeitige Anwendung mit Atazanavir kann zu einer erhöhten Konzentration des PDE5-Inhibitors und einem vermehrten Auftreten von mit PDE5-Inhibitoren assoziierten Nebenwirkungen, einschließlich Hypotonie, Sehstörungen und Priapismus, führen. Der Mechanismus dieser Wechselwirkung ist die Hemmung von CYP3A4.	Patienten müssen vor diesen möglichen Nebenwirkungen gewarnt werden, wenn sie PDE5-Inhibitoren zur Behandlung der erektilen Dysfunktion zusammen mit Atazanavir anwenden (siehe Abschnitt 4.4). Siehe auch PULMONALE ARTERIELLE HYPERTONIE in dieser Tabelle für zusätzliche Information zur gleichzeitigen Anwendung von Atazanavir mit Sildenafil.
Elagolix	Der Mechanismus der Wechselwirkung ist eine erwartete Erhöhung der Elagolix-Exposition bei Vorhandensein einer Hemmung von CYP3A4 durch Atazanavir und/oder Ritonavir.	Die gleichzeitige Anwendung von Elagolix 200 mg zweimal täglich mit Atazanavir (mit oder ohne Ritonavir) über mehr als 1 Monat wird aufgrund des potenziellen Risikos unerwünschter Ereignisse wie Knochenverlust und Erhöhungen der Lebertransaminasen nicht empfohlen. Die gleichzeitige Anwendung von Elagolix 150 mg einmal täglich mit Atazanavir (mit oder ohne Ritonavir) ist auf einen Zeitraum von 6 Monaten zu begrenzen.

Arzneimittel nach	Wechselwirkung	Empfehlungen zur
Therapiegebieten		gleichzeitigen Anwendung
KINASE-INHIBITOREN	I	
Fostamatinib	Der Mechanismus der Wechselwirkung ist	Die gleichzeitige
	die Hemmung von CYP3A4 durch	Anwendung von
	Atazanavir und/oder Ritonavir.	Fostamatinib mit
		Atazanavir (mit oder ohne
		Ritonavir) kann die
		Plasmakonzentration von
		R406, dem aktiven
		Metaboliten von
		Fostamatinib, erhöhen. Es
		ist auf Toxizitäten im
		Zusammenhang mit der
		R406-Exposition zu
		überwachen, die zu
		dosisbedingten
		unerwünschten Ereignissen
		wie Hepatotoxizität und
		Neutropenie führen kann.
		Eine Dosisreduktion von
		Fostamatinib kann
DEL ANZI IGHE HEH M		erforderlich sein.
PFLANZLICHE HEILM		
Johanniskraut	Es ist zu erwarten, dass eine gleichzeitige	Die gleichzeitige
(Hypericum perforatum)	Anwendung von Johanniskraut mit	Anwendung von Atazanavir
	Atazanavir zu einer signifikanten	zusammen mit Präparaten,
	Reduktion der Plasmaspiegel von	die Johanniskraut enthalten,
	Atazanavir führen kann. Dieser Effekt	ist kontraindiziert.
	kann durch Induktion von CYP3A4	
	hervorgerufen werden. Es besteht das	
	Risiko eines Therapieversagens sowie	
	einer Resistenzentwicklung (siehe	
	Abschnitt 4.3).	

Arzneimittel nach Therapiegebieten	Wechselwirkung	Empfehlungen zur gleichzeitigen Anwendung
HORMONELLE KONT	RAZEPTIVA	
Ethinylestradiol 25 µg + Norgestimat (Atazanavir 300 mg einmal täglich mit Ritonavir 100 mg einmal täglich)	Ethinylestradiol-AUC: $\downarrow$ 19 % ( $\downarrow$ 25 % $\downarrow$ 13 %) Ethinylestradiol-C <sub>max</sub> : $\downarrow$ 16 % ( $\downarrow$ 26 % $\downarrow$ 5 %) Ethinylestradiol-C <sub>min</sub> : $\downarrow$ 37 % ( $\downarrow$ 45 % $\downarrow$ 29 %)	Bei gleichzeitiger Anwendung eines oralen Kontrazeptivums mit Atazanavir/Ritonavir wird empfohlen, dass das orale Kontrazeptivum mindestens 30 µg Ethinylestradiol
	Norgestimat-AUC: ↑85 % (↑67 % ↑105 %) Norgestimat-C <sub>max</sub> : ↑68 % (↑51 % ↑88 %) Norgestimat-C <sub>min</sub> : ↑102 % (↑77 % ↑131 %)	enthalten sollte. Die Patientin sollte auf die strikte Einhaltung des Dosierungsschemas für das Kontrazeptivum hingewiesen werden. Die
	Während die Konzentration von Ethinylestradiol durch die Einnahme von Atazanavir allein erhöht wurde (aufgrund der Hemmung von sowohl UGT als auch CYP3A4), war der Nettoeffekt von Atazanavir/Ritonavir eine Senkung des Ethinylestradiolspiegels aufgrund der induzierenden Wirkung von Ritonavir.	gleichzeitige Anwendung von Atazanavir/Ritonavir mit anderen hormonellen Kontrazeptiva oder oralen Kontrazeptiva, welche andere Gestagene als Norgestimat enthalten, wurde nicht untersucht und
	Die Erhöhung der Gestagenexposition kann zu entsprechenden Nebenwirkungen führen (z. B. Insulinresistenz, Dyslipidämie, Akne und Schmierblutungen) und dadurch möglicherweise die Compliance beeinflussen.	sollte deshalb vermieden werden. Eine andere zuverlässige Methode zur Empfängnisverhütung sollte in Betracht gezogen werden.
Ethinylestradiol 35 μg +	Ethinylestradiol AUC: †48 % (†31 %	
Norethindron	↑68 %)	
(Atazanavir 400 mg einmal täglich)	Ethinylestradiol $C_{max}$ : $\uparrow 15 \%$ ( $\downarrow 1 \%$ ) $\uparrow 32 \%$ ) Ethinylestradiol $C_{min}$ : $\uparrow 91 \%$ ( $\uparrow 57 \%$ ) $\uparrow 133 \%$ )	
	Norethindron-AUC: \$\gamma 110 \% (\gamma 68 \%) \\ \frac{162 \%}{0} \\ Norethindron-C_{max}: \$\gamma 67 \% (\gamma 42 \%) \\ \$\gamma 196 \%) \\ Norethindron-C_{min}: \$\gamma 262 \% (\gamma 157 \%) \\ \$\gamma 409 \%)	
	Die Erhöhung der Gestagenexposition kann zu entsprechenden Nebenwirkungen führen (z. B. Insulinresistenz, Dyslipidämie, Akne und Schmierblutungen) und dadurch möglicherweise die Compliance beeinflussen.	

Arzneimittel nach	Wechselwirkung	Empfehlungen zur gleichzeitigen Anwendung
Therapiegebieten LIPIDMODIFIZIERENI	DE WIRKSTOFFE	gleichzeitigen Anwendung
HMG-CoA-Reduktasehem		
Simvastatin	Der Metabolismus von Simvastatin und	Die aleightzeitige
Simvastatiii	Lovastatin ist stark abhängig von	Die gleichzeitige Anwendung von
Lovastatin	CYP3A4, eine gleichzeitige Anwendung	Simvastatin oder Lovastatin
	mit Atazanavir kann zu erhöhten Konzentrationen führen.	mit Atazanavir ist kontraindiziert aufgrund
	Konzentrationen funien.	eines erhöhten Risikos für
		Myopathien einschließlich
		Rhabdomyolyse (siehe Abschnitt 4.3).
Atorvastatin	Das Risiko für Myopathien einschließlich	Die gleichzeitige
	Rhabdomyolyse kann auch erhöht sein in	Anwendung von
	Kombination mit Atorvastatin, das ebenfalls durch CYP3A4 metabolisiert	Atorvastatin mit Atazanavir wird nicht empfohlen.
	wird.	Wenn die Anwendung von
		Atorvastatin unbedingt
		erforderlich ist, sollte die niedrigstmögliche Dosis
		von Atorvastatin bei
		engmaschigen
		Sicherheitskontrollen
		angewendet werden (siehe Abschnitt 4.4).
Pravastatin	Auch wenn es nicht untersucht wurde,	Es ist Vorsicht geboten.
Fluvastatin	besteht die Möglichkeit einer Erhöhung der Pravastatin- oder Fluvastatin-	
	Exposition, wenn diese zusammen mit	
	Proteaseinhibitoren angewendet werden.	
	Pravastatin wird nicht durch CYP3A4 metabolisiert. Fluvastatin wird teilweise	
	durch CYP2C9 metabolisiert.	
Andere lipidmodifizierend		
Lomitapid	Lomitapid ist für den Metabolismus stark	Die gleichzeitige
	von CYP3A4 abhängig, und die	Anwendung von Lomitapid
	gemeinsame Anwendung von Atazanavir mit Ritonavir kann zu erhöhten	und Atazanavir mit Ritonavir ist kontraindiziert
	Konzentrationen führen.	aufgrund eines potenziellen
		Risikos für deutlich erhöhte Transaminasewerte und
		Hepatotoxizität (siehe
		Abschnitt 4.3).
BETA-AGONISTEN ZUR INHALATION		
Salmeterol	Die gleichzeitige Anwendung mit	Die gleichzeitige
	Atazanavir kann zu erhöhten Konzentrationen von Salmeterol und	Anwendung von Salmeterol mit Atazanavir wird nicht
	vermehrtem Auftreten von mit Salmeterol	empfohlen (siehe
	assoziierten Nebenwirkungen führen.	Abschnitt 4.4).
	Der Mechanismus dieser Wechselwirkung	
	ist die Hemmung von CYP3A4 durch	
	Atazanavir und/oder Ritonavir.	

Arzneimittel nach Therapiegebieten	Wechselwirkung	Empfehlungen zur gleichzeitigen Anwendung	
OPIOIDE			
Buprenorphin, einmal täglich, stabile Erhaltungsdosis (Atazanavir 300 mg einmal täglich mit Ritonavir 100 mg einmal täglich)	Buprenorphin-AUC: ↑67 % Buprenorphin-C <sub>max</sub> : ↑37 % Buprenorphin-C <sub>min</sub> : ↑69 %  Norbuprenorphin-AUC: ↑105 % Norbuprenorphin-C <sub>max</sub> : ↑61 % Norbuprenorphin-C <sub>min</sub> : ↑101 %  Der Wechselwirkungsmechanismus ist CYP3A4- und UGT1A1-Hemmung. Die Konzentrationen von Atazanavir (wenn es mit Ritonavir gegeben wurde)	Bei gemeinsamer Anwendung mit Atazanavir mit Ritonavir ist eine klinische Überwachung bezüglich Sedierung und kognitiver Effekte angezeigt. Eine Reduktion der Buprenorphindosis kann in Betracht gezogen werden.	
Methadon, stabile Erhaltungsdosis (Atazanavir 400 mg einmal täglich)	waren nicht signifikant beeinträchtigt.  Es wurde keine signifikante Wirkung auf die Methadonkonzentrationen beobachtet. Da eine niedrige Dosis Ritonavir (100 mg zweimal täglich) keine signifikante Wirkung auf die Methadonkonzentrationen hatte, wird auf Grundlage dieser Daten keine Wechselwirkung erwartet, wenn Methadon zusammen mit Atazanavir angewendet wird.	Es ist keine Dosisanpassung notwendig, wenn Methadon zusammen mit Atazanavir angewendet wird.	
PULMONALE ARTERIELLE HYPERTONIE			
PDE5-Inhibitoren			
Sildenafil	Die gleichzeitige Anwendung mit Atazanavir kann zu erhöhten Konzentrationen des PDE5-Inhibitors und vermehrtem Auftreten von mit PDE5-Inhibitoren assoziierten Nebenwirkungen führen.  Der Mechanismus dieser Wechselwirkung ist die Hemmung von CYP3A4 durch Atazanavir und/oder Ritonavir.	Für Sildenafil zur Behandlung der pulmonalen arteriellen Hypertonie wurde für eine gleichzeitige Anwendung mit Atazanavir keine sichere und wirksame Dosis ermittelt. Sildenafil ist kontraindiziert, wenn es zur Behandlung der pulmonalen arteriellen Hypertonie eingesetzt wird (siehe Abschnitt 4.3).	

Arzneimittel nach Therapiegebieten	Wechselwirkung	Empfehlungen zur gleichzeitigen Anwendung
SEDATIVA		gieichzeitigen Anwendung
Benzodiazepine		
Midazolam Triazolam	Midazolam und Triazolam werden weitgehend durch CYP3A4 metabolisiert. Eine gleichzeitige Anwendung mit Atazanavir kann einen starken Konzentrationsanstieg dieser Benzodiazepine auslösen. Es wurde keine Arzneimittelwechselwirkungsstudie hinsichtlich der gemeinsamen Anwendung von Atazanavir mit Benzodiazepinen durchgeführt. Durch Extrapolation von Daten anderer CYP3A4-Inhibitoren werden deutlich höhere Plasmakonzentrationen erwartet, wenn Midazolam oral angewendet wird. Daten zur gleichzeitigen Anwendung mit anderen Proteaseinhibitoren deuten auf einen möglichen 3- bis 4-fachen Anstieg der Midazolam-Plasmaspiegel hin.	Gleichzeitige Anwendung von Atazanavir mit Triazolam oder oral angewendetem Midazolam ist kontraindiziert (siehe Abschnitt 4.3), während bei gleichzeitiger Anwendung von Atazanavir mit parenteral verabreichtem Midazolam Vorsicht geboten ist. Wenn Atazanavir gleichzeitig mit parenteralen Darreichungsformen von Midazolam angewendet wird, sollte dies auf einer Intensivstation oder in einer ähnlichen Umgebung erfolgen, in der eine engmaschige Überwachung und entsprechende medizinische Betreuung im Falle einer Atemdepression und/oder verlängerten Sedierung gewährleistet ist. Eine Dosisanpassung für Midazolam sollte erwogen werden, besonders wenn mehr als eine Einzeldosis Midazolam verabreicht wird.

# Bei Absetzen von Ritonavir vom empfohlenen geboosterten Atazanavir-Therapieschema (siehe Abschnitt 4.4)

Es sind die gleichen Empfehlungen für Arzneimittelwechselwirkungen anzuwenden mit Ausnahme von:

- Gleichzeitige Anwendung von Tenofovir, Carbamazepin, Phenytoin, Phenobarbital, Protonenpumpeninhibitoren und Buprenorphin wird nicht empfohlen.
- Gleichzeitige Anwendung von Famotidin wird nicht empfohlen, wenn allerdings notwendig, sollte Atazanavir ohne Ritonavir entweder 2 Stunden nach Famotidin oder 12 Stunden davor angewendet werden. Die Einzeldosis von Famotidin sollte 20 mg nicht überschreiten und als tägliche Gesamtdosis sollten 40 mg Famotidin nicht überschritten werden.
- Folgendes ist zu beachten:
  - Die gleichzeitige Anwendung von Apixaban, Dabigatran oder Rivaroxaban und Atazanavir ohne Ritonavir kann die Konzentrationen von Apixaban, Dabigatran oder Rivaroxaban beeinflussen
  - Gleichzeitige Anwendung von Voriconazol und Atazanavir ohne Ritonavir kann die Atazanavirkonzentrationen beeinflussen
  - Gleichzeitige Anwendung von Fluticason und Atazanavir ohne Ritonavir kann die Fluticason-Konzentrationen erhöhen relativ zur Gabe von Fluticason alleine

- Wenn ein orales Kontrazeptivum gleichzeitig mit Atazanavir ohne Ritonavir angewendet wird, wird empfohlen, dass das orale Kontrazeptivum nicht mehr als 30 μg Ethinylestradiol enthält
- Es ist keine Dosisanpassung von Lamotrigin erforderlich

# Kinder und Jugendliche

Studien zur Erfassung von Wechselwirkungen wurden nur bei Erwachsenen durchgeführt.

# 4.6 Fertilität, Schwangerschaft und Stillzeit

#### Schwangerschaft

Weitergehende Erfahrungen bei schwangeren Frauen (zwischen 300-1000 Schwangerschaftsausgänge) deuten nicht auf ein Fehlbildungsrisiko von Atazanavir hin. Tierexperimentelle Studien ergaben keine Hinweise auf eine Reproduktionstoxizität (siehe Abschnitt 5.3). Die Anwendung von Atazanavir Viatris mit Ritonavir während der Schwangerschaft kann in Erwägung gezogen werden, vorausgesetzt, dass der mögliche Nutzen das mögliche Risiko rechtfertigt.

In der klinischen Studie AI424-182 wurde Atazanavir/Ritonavir (300/100 mg oder 400/100 mg) zusammen mit Zidovudin/Lamivudin bei 41 schwangeren Frauen während des zweiten oder dritten Trimesters angewendet. Bei 6 von 20 (30 %) Frauen unter Atazanavir/Ritonavir 300/100 mg und bei 13 von 21 (62 %) Frauen unter Atazanavir/Ritonavir 400/100 mg trat eine Hyperbilirubinämie vom Grad 3-4 auf. Es wurden keine Fälle von Laktatazidose in der klinischen Studie AI424-182 beobachtet.

In der Studie wurden 40 Säuglinge untersucht, die eine antiretrovirale prophylaktische Therapie (welche kein Atazanavir enthielt) erhielten und zum Zeitpunkt der Geburt und/oder während der ersten 6 Monate post partum einen negativen HIV-1-DNA-Test aufwiesen. Drei von 20 Säuglingen (15 %), die von Frauen geboren wurden, die mit Atazanavir/Ritonavir 300/100 mg behandelt wurden und vier von 20 Säuglingen (20 %), die von Frauen geboren wurden, die mit Atazanavir/Ritonavir 400/100 mg behandelt wurden, hatten Bilirubinwerte vom Grad 3-4. Es gab keine Hinweise auf einen pathologischen Ikterus und sechs von 40 Kindern in dieser Studie erhielten für maximal 4 Tage eine Lichttherapie. Es wurden keine Fälle eines Kernikterus bei Neugeborenen berichtet.

Bezüglich Dosierungsempfehlungen siehe Abschnitt 4.2 und bezüglich pharmakokinetischer Daten siehe Abschnitt 5.2.

Es ist nicht bekannt, ob die Behandlung der Mutter mit Atazanavir Viatris mit Ritonavir während der Schwangerschaft die physiologische Neugeborenen-Hyperbilirubinämie verstärkt und zum Kernikterus bei Neugeborenen und Säuglingen führt. Im Zeitraum vor der Entbindung sollte eine zusätzliche Überwachung der Schwangeren erwogen werden.

# Stillzeit

Atazanavir wurde beim Menschen in der Muttermilch nachgewiesen. Um eine Übertragung von HIV auf das Kind zu vermeiden, wird empfohlen, dass HIV-infizierte Frauen nicht stillen.

#### Fertilität

In einer nicht-klinischen Studie zur Fertilität und frühen embryonalen Entwicklung bei Ratten veränderte Atazanavir den Östruszyklus, ohne dass das Paarungsverhalten oder die Fertilität beeinflusst wurden (siehe Abschnitt 5.3).

### 4.7 Auswirkungen auf die Verkehrstüchtigkeit und die Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen

Die Patienten sollten darüber informiert werden, dass während der Anwendung von Regimen, die Atazanavir enthalten, über Benommenheit berichtet wurde (siehe Abschnitt 4.8).

#### 4.8 Nebenwirkungen

#### Zusammenfassung des Sicherheitsprofils

Die Sicherheit von Atazanavir in Kombinationstherapie mit anderen antiretroviralen Arzneimitteln wurde in kontrollierten klinischen Studien mit 1.806 erwachsenen Patienten evaluiert, die einmal täglich 400 mg Atazanavir (1.151 Patienten, 52 Wochen mittlere Behandlungsdauer und 152 Wochen maximale Behandlungsdauer) oder einmal täglich 300 mg Atazanavir mit 100 mg Ritonavir (655 Patienten, 96 Wochen mittlere Behandlungsdauer und 108 Wochen maximale Behandlungsdauer) erhielten.

Die Nebenwirkungen waren konsistent zwischen den Patienten, die 400 mg Atazanavir einmal täglich erhielten, und den Patienten, die 300 mg Atazanavir mit 100 mg Ritonavir einmal täglich erhielten, abgesehen davon, dass Ikterus und erhöhte Gesamt-Bilirubinspiegel für Atazanavir mit Ritonavir häufiger berichtet wurden.

Unter den Patienten, die 400 mg Atazanavir einmal täglich oder 300 mg Atazanavir mit 100 mg Ritonavir einmal täglich erhielten, waren die einzigen Nebenwirkungen jedweden Schweregrades, die sehr häufig und zumindest in einem möglichen Kausalzusammenhang mit Behandlungsschemata berichtet wurden, die Atazanavir und einen oder mehr NRTIs enthielten: Übelkeit (20 %), Durchfall (10 %) und Ikterus (13 %). Unter den Patienten, die 300 mg Atazanavir mit 100 mg Ritonavir erhielten, betrug die Häufigkeit eines Ikterus 19 %. Bei der Mehrzahl der Fälle wurde ein Ikterus innerhalb weniger Tage bis zu wenigen Monaten nach Behandlungsbeginn berichtet (siehe Abschnitt 4.4).

Nach Markteinführung wurden Fälle einer chronischen Nierenerkrankung bei HIV-infizierten Patienten, die mit Atazanavir, mit oder ohne Ritonavir, behandelt wurden, bekannt. In einer großen prospektiven Beobachtungsstudie wurde ein Zusammenhang zwischen erhöhter Inzidenz einer chronischen Nierenerkrankung und steigender Exposition von HIV-infizierten Patienten mit anfangs normaler eGFR mit Atazanavir/Ritonavir-haltigem Therapieregime gezeigt. Dieser Zusammenhang wurde unabhängig von einer Exposition mit Tenofovirdisoproxil beobachtet. Eine regelmäßige Überwachung der Nierenfunktion sollte bei Patienten während der Dauer der Therapie durchgeführt werden (siehe Abschnitt 4.4).

#### Tabellarische Aufstellung der Nebenwirkungen

Die Bewertung der Nebenwirkungen von Atazanavir basiert auf Sicherheitsdaten aus klinischen Studien und Erfahrungen nach Markteinführung. Die Häufigkeit der Nebenwirkungen ist gemäß folgender Konvention definiert: sehr häufig (≥ 1/10), häufig (≥ 1/100 bis < 1/10), gelegentlich (≥ 1/1.000 bis < 1/100), selten (≥ 1/10.000 bis < 1/1.000), sehr selten (< 1/10.000). Innerhalb jeder Häufigkeitsgruppe werden die Nebenwirkungen nach abnehmendem Schweregrad angegeben.

Erkrankungen des Immunsystems	gelegentlich: Überempfindlichkeit
Stoffwechsel- und Ernährungsstörungen:	gelegentlich: Gewichtsabnahme, Gewichtszunahme,
	Anorexie, gesteigerter Appetit
Psychiatrische Erkrankungen:	gelegentlich: Depressionen, Orientierungslosigkeit,
	Angst, Schlaflosigkeit, Schlafstörungen, anomale
	Träume
Erkrankungen des Nervensystems:	häufig: Kopfschmerzen;
	gelegentlich: periphere Neuropathie, Synkope,
	Amnesie, Schwindel, Benommenheit, Dysgeusie
Augenerkrankungen:	häufig: Ikterus der Augen
Herzerkrankungen:	gelegentlich: Torsade de pointes <sup>a</sup> ;
_	selten: QTc-Verlängerung <sup>a</sup> , Ödem, Palpitation
Gefäßerkrankungen:	gelegentlich: Bluthochdruck
Erkrankungen der Atemwege, des	gelegentlich: Dyspnoe
Brustraums und Mediastinums:	
Erkrankungen des Gastrointestinaltrakts:	häufig: Erbrechen, Diarrhoe, Bauchschmerzen,
	Übelkeit, Dyspepsie;
	gelegentlich: Pankreatitis, Gastritis, aufgeblähtes
	Abdomen, aphthöse Stomatitis, Blähungen,
	Mundtrockenheit
Leber- und Gallenerkrankungen:	häufig: Ikterus;
	gelegentlich: Hepatitis, Cholelithiasis <sup>a</sup> , Cholestase <sup>a</sup> ;
	selten: Hepatosplenomegalie, Cholezystitis <sup>a</sup>
Erkrankungen der Haut und des	häufig: Ausschlag;
Unterhautzellgewebes:	gelegentlich: Erythema multiforme <sup>a,b</sup> , toxisches
	Exanthema,b, Arzneimittelexanthem mit Eosinophilie
	und systemischen Symptomen (DRESS-Syndrom) <sup>a,b</sup> ,
	Angioödema, Urticaria, Alopezie, Juckreiz;
	selten: Stevens-Johnson-Syndrom <sup>a,b</sup> , vesikulobullöser
Skalattmuskulatur Dindagawaha J	Ausschlag, Ekzem, Gefäßerweiterung
Skelettmuskulatur-, Bindegewebs- und Knochenerkrankungen:	gelegentlich: Muskelatrophie, Arthralgie, Myalgie; selten: Myopathie
Erkrankungen der Nieren und Harnwege:	gelegentlich: Nierensteine <sup>a</sup> , Hämaturie, Proteinurie,
Erkrankungen der Weren und Harnwege.	Pollakisurie, interstitielle Nephritis; chronische
	Nierenerkrankung <sup>a</sup>
	selten: Nierenschmerzen
Erkrankungen der Geschlechtsorgane und	gelegentlich: Gynäkomastie
der Brustdrüse:	gelegentilen. Gynakomastie
Allgemeine Erkrankungen und	häufig: Erschöpfung;
Beschwerden am Verabreichungsort:	gelegentlich: Brustschmerz, Unwohlsein, Fieber,
	Asthenie;
	selten: anomaler Gang

<sup>&</sup>lt;sup>a</sup> Diese Nebenwirkungen wurden nach Markteinführung beobachtet. Die Einschätzung der Häufigkeit erfolgte jedoch anhand einer statistischen Berechnung, die auf der Gesamtzahl der Patienten basierte, die Atazanavir in randomisierten, kontrollierten und anderen verfügbaren klinischen Studien erhalten hatten (n = 2321).

#### Beschreibung ausgewählter Nebenwirkungen

Bei HIV-infizierten Patienten mit schwerem Immundefekt kann sich zum Zeitpunkt der Einleitung einer antiretroviralen Kombinationstherapie (ART) eine entzündliche Reaktion auf asymptomatische oder residuale opportunistische Infektionen entwickeln. Es liegen auch Berichte über Autoimmunerkrankungen (wie z. B. Morbus Basedow und Autoimmunhepatitis)) vor; allerdings ist der Zeitpunkt des Auftretens sehr variabel und diese Ereignisse können viele Monate nach Beginn der Behandlung auftreten (siehe Abschnitt 4.4).

<sup>&</sup>lt;sup>b</sup> Siehe Beschreibung ausgewählter Nebenwirkungen für weitere Details.

Fälle von Osteonekrose wurden insbesondere bei Patienten mit allgemein bekannten Risikofaktoren, fortgeschrittener HIV-Erkrankung oder Langzeitanwendung einer antiretroviralen Kombinationstherapie (ART) berichtet. Die Häufigkeit des Auftretens ist unbekannt (siehe Abschnitt 4.4).

#### Metabolische Parameter

Während einer antiretroviralen Therapie können eine Gewichtszunahme und ein Anstieg der Blutlipidund Blutglukosewerte auftreten (siehe Abschnitt 4.4).

#### Hautausschlag und damit assoziierte Syndrome

Hautausschläge treten gewöhnlich als leichte bis mäßige makulopapulöse Exantheme in den ersten 3 Wochen nach Beginn der Behandlung mit Atazanavir auf.

Stevens-Johnson-Syndrom (SJS), Erythema multiforme, toxische Exantheme und Arzneimittelexanthem mit Eosinophilie und systemischen Symptomen (DRESS-Syndrom) wurden im Zusammenhang mit der Einnahme von Atazanavir berichtet (siehe Abschnitt 4.4).

#### Laborwertabweichungen

Die am häufigsten berichteten Laborwertabweichungen bei Patienten, die Regime mit Atazanavir und einem oder mehreren NRTIs erhielten, waren erhöhtes Gesamtbilirubin, vorwiegend berichtet als erhöhtes indirektes (unkonjugiertes) Bilirubin (87 % Grad 1, 2, 3 oder 4). Ein Anstieg des Gesamtbilirubins auf Grad 3 oder Grad 4 wurde dokumentiert bei 37 % (6 % Grad 4). Unter den vorbehandelten Patienten, die mit 300 mg Atazanavir einmal täglich mit 100 mg Ritonavir einmal täglich über einen mittleren Zeitraum von 95 Wochen behandelt wurden, hatten 53 % einen Anstieg des Gesamtbilirubins von Grad 3-4. Unter den nicht vorbehandelten Patienten, die mit 300 mg Atazanavir einmal täglich mit 100 mg Ritonavir einmal täglich über einen mittleren Zeitraum von 96 Wochen behandelt wurden, hatten 48 % einen Anstieg des Gesamtbilirubins von Grad 3-4 (siehe Abschnitt 4.4).

Andere ausgeprägte, klinisch relevante Laborwertabweichungen (Grad 3 oder 4), berichtet bei ≥ 2 % der Patienten, die Regime mit Atazanavir und einem oder mehreren NRTIs erhielten, umfassten: erhöhte Kreatinkinase (7 %), erhöhte Alaninaminotransferase/Serum-Glutamat-Pyruvat-Transaminase (ALT/SGPT) (5 %), niedrige Neutrophilenzahl (5 %), erhöhte Aspartataminotransferase/Serum-Glutamat-Oxalacetat-Transaminase (AST/SGOT) (3 %) und erhöhte Lipase (3 %).

Zwei Prozent der Patienten, die mit Atazanavir behandelt wurden, zeigten gleichzeitig einen Grad 3-4 ALT/AST-Anstieg und einen Grad 3-4 Gesamtbilirubin-Anstieg.

#### Kinder und Jugendliche

In der klinischen Studie AI424-020 betrug die mittlere Behandlungsdauer mit Atazanavir bei Kindern, die 3 Monate bis unter 18 Jahre alt waren und entweder die Darreichungsform Pulver zum Einnehmen oder Kapseln erhielten, 115 Wochen. Das Sicherheitsprofil in diese Studie war insgesamt mit dem von Erwachsenen vergleichbar. Bei Kindern wurden sowohl asymptomatischer atrioventrikulärer Block ersten Grades (23 %) als auch zweiten Grades (1 %) berichtet. Die am häufigsten berichtete Laborwertabweichung bei Kindern, die Atazanavir erhielten, war eine Erhöhung des Gesamtbilirubins (≥ 2,6-fach ULN, Grad 3-4), die bei 45 % der Patienten auftrat.

In den klinischen Studien AI424-397 und AI424-451 bekamen Kinder im Alter von 3 Monaten bis 11 Jahren Atazanavir Pulver zum Einnehmen bei einer mittleren Behandlungsdauer von 80 Wochen. Es wurden keine Todesfälle berichtet. Das Sicherheitsprofil in diesen Studien war insgesamt mit dem aus früheren Kinder- und Erwachsenenstudien vergleichbar. Die am häufigsten berichtete Laborwertabweichung bei Kindern, die Atazanavir Pulver zum Einnehmen erhielten, waren erhöhte Gesamtbilirubinspiegel (≥ 2,6-facher ULN, Grad 3-4; 16 %) und erhöhte Amylasewerte (Grad 3-4; 33 %), im Allgemeinen nicht pankreatitisch verursacht. In diesen Studien wird der Anstieg des ALT-Spiegels bei Kindern häufiger berichtet als bei Erwachsenen.

#### Andere spezielle Patientengruppen

Patienten mit gleichzeitiger Hepatitis B- und/oder Hepatitis C-Infektion

Unter 1.151 Patienten, die 400 mg Atazanavir einmal täglich erhielten, waren 177 mit chronischer Hepatitis B oder C koinfiziert, und unter 655 Patienten, die 300 mg Atazanavir einmal täglich mit 100 mg Ritonavir einmal täglich erhielten, waren 97 mit chronischer Hepatitis B oder C koinfiziert. Bei koinfizierten Patienten war die Wahrscheinlichkeit von erhöhten Lebertransaminase-Werten bei Studienbeginn höher als bei Patienten ohne chronische Virus-Hepatitis. Es wurden keine Unterschiede bezüglich der Häufigkeit von Bilirubin-Erhöhungen zwischen diesen Patienten und Patienten ohne Virus-Hepatitis beobachtet. Die Häufigkeit von Hepatitis oder der Transaminase-Erhöhungen während der Therapie bei koinfizierten Patienten war zwischen Atazanavir und Regimen von Vergleichspräparaten ähnlich (siehe Abschnitt 4.4).

#### Meldung des Verdachts auf Nebenwirkungen

Die Meldung des Verdachts auf Nebenwirkungen nach der Zulassung ist von großer Wichtigkeit. Sie ermöglicht eine kontinuierliche Überwachung des Nutzen-Risiko-Verhältnisses des Arzneimittels. Angehörige von Gesundheitsberufen sind aufgefordert, jeden Verdachtsfall einer Nebenwirkung über das in Anhang V aufgeführte nationale Meldesystem anzuzeigen.

#### 4.9 Überdosierung

Erfahrungen beim Menschen mit einer akuten Überdosierung von Atazanavir sind begrenzt. Einzeldosen von bis zu 1.200 mg sind von gesunden Probanden ohne unerwünschte symptomatische Wirkungen eingenommen worden. Bei hohen Dosierungen, die zu einer starken Arzneimittel-Exposition führen, können Ikterus infolge einer indirekten (unkonjugierten) Hyperbilirubinämie (ohne damit verbundene Veränderungen der Leberfunktionswerte) oder Verlängerungen des PR-Intervalls auftreten (siehe Abschnitte 4.4 und 4.8).

Die Behandlung einer Überdosierung mit Atazanavir sollte aus allgemeinen unterstützenden Maßnahmen bestehen, einschließlich einer Überwachung der Vitalfunktionen, des Elektrokardiogramms (EKG) und des klinischen Zustands des Patienten. Falls indiziert, sollte die Entfernung von nicht resorbiertem Atazanavir durch induziertes Erbrechen oder eine Magenspülung erfolgen. Die Gabe von Aktivkohle kann ebenfalls bei der Entfernung von nicht resorbiertem Wirkstoff helfen. Es gibt kein spezifisches Antidot bei einer Überdosierung mit Atazanavir. Da Atazanavir vornehmlich in der Leber metabolisiert wird und einer starken Proteinbindung unterliegt, wird eine Dialyse wahrscheinlich keine signifikante Entfernung dieses Arzneimittels bewirken.

#### 5. PHARMAKOLOGISCHE EIGENSCHAFTEN

#### 5.1 Pharmakodynamische Eigenschaften

Pharmakotherapeutische Gruppe: Antiinfektiva für systemische Gabe, Proteasehemmer, ATC-Code: J05AE08

#### Wirkungsmechanismus

Atazanavir ist ein azapeptidischer HIV-1-Proteasehemmer (PI). Der Wirkstoff blockiert selektiv das virusspezifische Processing der viralen gag-pol Proteine in HIV-1-infizierten Zellen und verhindert auf diese Weise die Bildung reifer Virionen sowie die Infektion weiterer Zellen.

Antiretrovirale Aktivität in vitro: Atazanavir weist in Zellkultur eine Anti-HIV-1-Aktivität (einschließlich aller getesteten Stämme) und eine Anti-HIV-2-Aktivität auf.

#### Resistenz

Nicht antiretroviral vorbehandelte erwachsene Patienten

In klinischen Studien mit nicht antiretroviral vorbehandelten Patienten, die ungeboostertes Atazanavir erhielten, ist die I50L-Substitution, manchmal in Verbindung mit einer A71V-Mutation, die zu Resistenz führende Schlüsselsubstitution von Atazanavir. Die Resistenzwerte für Atazanavir rangieren vom 3,5- bis 29-Fachen ohne Hinweis auf eine phänotypische Kreuzresistenz gegenüber anderen PIs. In klinischen Studien mit nicht antiretroviral vorbehandelten Patienten, die geboostertes Atazanavir erhielten, trat bei Patienten ohne PI-Substitution zu Studienbeginn keine I50L-Substitution auf. Die N88S-Substitution wurde bei Patienten mit virologischem Versagen bei Behandlung mit Atazanavir (mit oder ohne Ritonavir) nur selten beobachtet. Während diese Substitution zu einer geringeren Suszeptibilität gegenüber Atazanavir führen kann, wenn sie zusammen mit anderen Substitutionen im Proteasegen auftritt, zeigte sich in klinischen Studien, dass N88S alleine nicht immer zu einer phänotypischen Resistenz gegen Atazanavir führt oder einen beständigen Einfluss auf die klinische Wirksamkeit hat.

Tabelle 3: De-novo-Substitutionen bei Therapie-naiven Patienten mit Therapieversagen unter Atazanavir + Ritonavir (Studie 138, 96 Wochen)		
Häufigkeit	De-novo-PI-Substitution (n = 26) <sup>a</sup>	
> 20 %	keine	
10-20 %	keine	

<sup>&</sup>lt;sup>a</sup> Anzahl der Patienten mit Genotyp-Paaren, die als virologische Versager klassifiziert sind (HIV-RNA ≥ 400 Kopien/ml).

Bei 5 von 26 der mit Atazanavir/Ritonavir bzw. 7 von 26 der mit Lopinavir/Ritonavir behandelten Patienten mit virologischem Versagen trat eine M184I/V-Substitution auf.

#### Antiretroviral vorbehandelte erwachsene Patienten

Bei antiretroviral vorbehandelten Patienten aus den Studien 009, 043 und 045 wurde für 100 Isolate von Patienten, die als virologische Versager bezeichnet wurden unter einer Therapie, die entweder Atazanavir, Atazanavir + Ritonavir oder Atazanavir + Saquinavir beinhaltete, nachgewiesen, dass sie eine Resistenz gegenüber Atazanavir entwickelt hatten. Von den 60 Isolaten von Patienten, die entweder mit Atazanavir oder Atazanavir + Ritonavir behandelt wurden, wiesen 18 (30 %) den zuvor bei Therapie-naiven Patienten beschriebenen I50L-Phänotyp auf.

Tabelle 4: De-novo-Substitutionen bei vorbehandelten Patienten mit Therapieversagen unter Atazanavir + Ritonavir (Studie 045, 48 Wochen)		
Häufigkeit	De-novo-PI-Substitution $(n = 35)^{a,b}$	
> 20 %	M36, M46, I54, A71, V82	
10-20 %	L10, I15, K20, V32, E35, S37, F53, I62, G73, I84, L90	

<sup>&</sup>lt;sup>a</sup> Anzahl der Patienten mit Genotyp-Paaren, die als virologische Versager klassifiziert sind (HIV-RNA > 400 Kopien/ml).

Keine der De-novo-Substitutionen (siehe Tabelle 4) ist spezifisch gegen Atazanavir gerichtet und spiegelt möglicherweise das Wiederauftreten einer archivierten Resistenz gegen Atazanavir + Ritonavir in der vorbehandelten Population aus Studie 045 wider.

Die Resistenz bei antiretroviral vorbehandelten Patienten entsteht hauptsächlich durch Akkumulation von majoren und minoren Resistenz-Mutationen, die zuvor als an der Proteasehemmer-Resistenzentstehung beteiligt beschrieben wurden.

<sup>&</sup>lt;sup>b</sup> Zehn Patienten zeigten zu Studienbeginn eine phänotypische Resistenz gegen Atazanavir + Ritonavir (Fold Change [FC]>5,2). Die FC-Empfindlichkeit in Zellkulturen im Vergleich zur Wildtyp-Referenz wurde mit PhenoSense<sup>TM</sup> (Monogram Biosciences, South San Francisco, Kalifornien, USA) getestet.

#### Klinische Ergebnisse

Bei nicht antiretroviral vorbehandelten erwachsenen Patienten

Studie 138 ist eine internationale, randomisierte, offene, multizentrische, prospektive Studie mit nicht vorbehandelten Patienten, in der Atazanavir/Ritonavir (300 mg/100 mg einmal täglich) gegen Lopinavir/Ritonavir (400 mg/100 mg zweimal täglich) jeweils in Kombination mit der fixen Dosiskombination Tenofovirdisoproxilfumarat/Emtricitabin (300 mg/200 mg Tabletten einmal täglich) getestet wurde. Der Atazanavir/Ritonavir-Arm zeigte im Vergleich zum Lopinavir/Ritonavir-Arm eine vergleichbare (nicht unterlegene) antivirale Wirksamkeit, beurteilt durch den Anteil der Patienten mit HIV-RNA < 50 Kopien/ml nach 48 Wochen (Tabelle 5).

Analysen von Daten über eine Behandlungsdauer von 96 Wochen zeigten eine dauerhafte antivirale Aktivität (Tabelle 5).

Tabelle 5: Daten zur Wirksamkeit in Studie 138<sup>a</sup>

Parameter	Atazanavir/Ritonavir <sup>b</sup>		Lopinavir/Ritonavir <sup>c</sup>	
	(300 mg/100 mg einmal täglich) n = 440		(400 mg/100 mg zweimal täglich) n = 443	
	Woche 48	Woche 96	Woche 48	Woche 96
HIV-RNA < 50 Kopien/n				
Alle Patientend	78	74	76	68
Differenzschätzung [95 % KI] <sup>d</sup>			% [-3,8 %, 7,1 %] % [0,3 %, 12,0 %]	
Per-Protocol-Analyse <sup>e</sup>	86	91	89	89
	$(n = 392^{f})$	(n = 352)	(n = 372)	(n = 331)
Differenzschätzung <sup>e</sup>			[-7,6 %, 1,5 %]	
[95 % KI]			% [-2,3 %, 6,7 %]	
HIV-RNA < 50 Kopien/n	ıl, % nach Ausga	ngswert <sup>d</sup>		
HIV-RNA	82 (n = 217)	75 (n = 217)	81 (n = 218)	70 (n = 218)
< 100.000 Kopien/ml	` ´	<u> </u>	·	` ´
≥ 100.000 Kopien/ml	74 (n = 223)	74 (n = 223)	72 (n = 225)	66 (n = 225)
CD4-Zellzahl <50 Zellen/mm <sup>3</sup>	78 (n = 58)	78 (n = 58)	63 (n = 48)	58 (n = 48)
50 bis <100 Zellen/mm <sup>3</sup>	76 (n = 45)	71 (n = 45)	69 (n = 29)	69 (n = 29)
$100 \text{ bis} \le 200 \text{ Zellen/mm}^3$	75 (n = 106)	71 (n = 106)	78 (n = 134)	70 (n = 134)
≥ 200 Zellen/mm <sup>3</sup>	80 (n = 222)	76 (n = 222)	80 (n = 228)	69 (n = 228)
HIV-RNA Mittlere Ände	rung vom Ausgar	ngswert, log <sub>10</sub> Kop	oien/ml	
Alle Patienten	-3,09 (n = 397)	-3,21 (n = 360)	-3,13 (n = 379)	-3,19 (n = 340)
Durchschnittliche Änder	ung der CD4-Zell	lzahl vom Ausgan	gswert, Zellen/mm	3
Alle Patienten	203 (n = 370)	268 (n = 336)	219 (n = 363)	290 (n = 317)
Durchschnittliche Änderung der CD4-Zellzahl vom Ausgangswert, Zellen/mm³; nach Ausgangswert				
HIV-RNA < 100.000 Kopien/ml	179 (n = 183)	243 (n = 163)	194 (n = 183)	267 (n = 152)
≥ 100.000 Kopien/ml	227 (n = 187)	291 (n = 173)	245 (n = 180)	310 (n = 165)

<sup>&</sup>lt;sup>a</sup> Die durchschnittliche CD4-Zellzahl bei Studienbeginn betrug 214 Zellen/mm<sup>3</sup> (Bereich: 2 bis

<sup>810</sup> Zellen/mm³) und der durchschnittliche Ausgangswert der Plasma-HIV-1-RNA war

<sup>4,94</sup> log<sub>10</sub> Kopien/ml (Bereich: 2,6 bis 5,88 log<sub>10</sub> Kopien/ml).

<sup>&</sup>lt;sup>b</sup> Atazanavir/RTV mit Tenofovirdisoproxilfumarat/Emtricitabin (fixe Dosiskombination 300 mg/200 mg Tabletten einmal täglich).

<sup>&</sup>lt;sup>c</sup> Lopinavir/RTV mit Tenofovirdisoproxilfumarat/Emtricitabin (fixe Dosiskombination 300 mg/200 mg Tabletten einmal täglich).

<sup>&</sup>lt;sup>d</sup> Intent-to-treat-Analyse, wobei fehlende Werte als "Versagen" betrachtet wurden.

<sup>&</sup>lt;sup>e</sup> Per-Protocol-Analyse: Non-Completer und Patienten mit schwerwiegenden Abweichungen vom Prüfplan sind ausgeschlossen.

f Anzahl der auswertbaren Patienten.

Klinische Daten zum Absetzen von Ritonavir vom geboosterten Atazanavir-Therapieschema (siehe Abschnitt 4.4)

#### Studie 136 (INDUMA)

In einer offenen, randomisierten Vergleichsstudie nach einer 26- bis 30-wöchigen Induktionsphase mit Atazanavir 300 mg + Ritonavir 100 mg einmal täglich und zwei NRTIs hatte nicht geboostertes Atazanavir 400 mg einmal täglich und zwei NRTIs, angewendet während einer 48-wöchigen Erhaltungsphase (n = 87) vergleichbare antivirale Wirksamkeit wie Atazanavir + Ritonavir und zwei NRTIs (n = 85) bei HIV-infizierten Patienten mit vollständig supprimierter HIV-Replikation, bewertet durch den Anteil an Patienten mit HIV-RNA< 50 Kopien/ml: 78 % der Patienten auf ungeboostertem Atazanavir und zwei NRTIs verglichen mit 75 % auf Atazanavir + Ritonavir und zwei NRTIs.

11 Patienten (13 %) in der Gruppe mit ungeboostertem Atazanavir und 6 (7 %) in der Gruppe mit Atazanavir + Ritonavir hatten einen virologischen Durchbruch. 4 Patienten in der Gruppe mit ungeboostertem Atazanavir und 2 in der Gruppe mit Atazanavir + Ritonavir hatten einen Wert von HIV-RNA> 500 Kopien/ml während der Erhaltungsphase. Kein Patient in beiden Gruppen zeigte eine Resistenzentstehung gegenüber Proteaseinhibitoren. Die M184V-Substitution in der reversen Transkriptase, die Resistenz auf Lamivudin und Emtricitabin erzeugt, wurde bei 2 Patienten in der Gruppe mit ungeboostertem Atazanavir und bei 1 Patienten in der Gruppe mit Atazanavir + Ritonavir gefunden.

In der Gruppe mit ungeboostertem Atazanavir kam es zu weniger Behandlungsabbrüchen (1 gegenüber 4 Patienten in der Gruppe mit Atazanavir + Ritonavir). In der Gruppe mit ungeboostertem Atazanavir gab es weniger Hyperbilirubinämie und Ikterus im Vergleich zu der Gruppe mit Atazanavir + Ritonavir (18 bzw. 28 Patienten).

Bei antiretroviral vorbehandelten erwachsenen Patienten

Studie 045 ist eine randomisierte, multizentrische Studie, in der Atazanavir/Ritonavir (300/100 mg einmal täglich) und Atazanavir/Saquinavir (400/1.200 mg einmal täglich) mit Lopinavir + Ritonavir (400/100 mg fixe Dosiskombination zweimal täglich), jeweils in Kombination mit Tenofovirdisoproxilfumarat (siehe Abschnitte 4.5 und 4.8) und einem NRTI, bei Patienten verglichen wurde, bei denen virologisches Versagen unter zwei oder mehr früheren antiretroviralen Therapieregimen auftrat. In diesen Regimen mussten mindestens ein PI, NRTI und NNRTI enthalten sein. Für die randomisierten Patienten lag die durchschnittliche Dauer der antiretroviralen Vorbehandlung mit PIs bei 138 Wochen, mit NRTIs bei 281 Wochen und mit NNRTIs bei 85 Wochen. Zu Studienbeginn erhielten 34 % der Patienten einen PI, und 60 % der Patienten erhielten einen NNRTI. 15 von 120 (13 %) Patienten im Behandlungsarm mit Atazanavir + Ritonavir und 17 von 123 (14 %) Patienten im Behandlungsarm mit Lopinavir + Ritonavir zeigten vier oder mehr der PI-Substitutionen L10, M46, I54, V82, I84 und L90. 32 % der Studienpatienten hatten einen viralen Stamm mit weniger als zwei NRTI-Substitutionen.

Der primäre Studienendpunkt bestand im zeitgemittelten Unterschied der Änderung der HIV-RNA gegenüber Studienbeginn, gemessen über 48 Wochen (Tabelle 6).

Tabelle 6: Daten zur Wirksamkeit in Woche 48<sup>a</sup> und in Woche 96 (Studie 045)

Parameter	ATV/RTV <sup>b</sup> (300 mg/100 mg einmal täglich) n = 120		LPV/RTV <sup>c</sup> (400 mg/100 mg zweimal täglich) n = 123		Zeitgemittelter Unterschied ATV/RTV- LPV/RTV [97,5 % KI <sup>d</sup> ]	
	Woche 48	Woche 96	Woche 48 Woche 96		Woche 48	Woche 96
HIV-RNA Mit	HIV-RNA Mittlere Änderung vom Ausgangswert, log <sub>10</sub> Kopien/ml					
Alle	-1,93	-2,29	-1,87	-2,08	0,13	0,14
Patienten	$(n = 90^{e})$	(n = 64)	(n = 99) $(n = 65)$		[-0,12, 0,39]	[-0,13,0,41]
HIV-RNA < 50 Kopien/ml, %f(Responder/auswertbar)						
Alle Patienten	36 (43/120)	32 (38/120)	42 (52/123)	35 (41/118)	na	na

HIV-RNA < 50 Kopien/ml; nach ausgewählten PI-Substitutionen zu Studienbeginn <sup>f,g</sup> %						
(Responder/au	(Responder/auswertbar)					
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
Durchschnittliche Änderung der CD4-Zellzahl vom Ausgangswert, Zellen/mm <sup>3</sup>						
Alle	110 (n = 83)	122 (n = 60)	121	154	no	no
Patienten	110 (11 – 83)	122 (11 – 00)	(n = 94)	(n = 60)	na	na

<sup>&</sup>lt;sup>a</sup> Die durchschnittliche CD4-Zellzahl bei Studienbeginn betrug 337 Zellen/mm<sup>3</sup> (Bereich: 14 bis 1.543 Zellen/mm<sup>3</sup> und der mittlere Plasma-HIV-1-RNA-Level betrug 4,4 log<sub>10</sub> Kopien/ml (Bereich: 2,6 bis 5,88 log<sub>10</sub> Kopien/ml).

na = Nicht zutreffend.

Über einen Behandlungszeitraum von 48 Wochen waren die durchschnittlichen Veränderungen der HIV-RNA-Spiegel im Vergleich zum Ausgangswert für Atazanavir + Ritonavir und Lopinavir + Ritonavir vergleichbar (nicht unterlegen). Die Resultate waren konsistent, wenn die Befunde der letzten Untersuchung ("Last observation carried forward"-Analysemethode) zur Auswertung herangezogen wurden (zeitgemittelter Unterschied von 0,11; 97,5 % Konfidenzintervall [-0,15; 0,36]). In der 'As-treated'-Analyse, unter Ausschluss fehlender Werte, lag der Prozentsatz von Patienten mit HIV-RNA < 400 Kopien/ml (< 50 Kopien/ml) im Atazanavir + Ritonavir-Arm bei 55 % (40 %), bzw. bei 56 % (46 %) im Lopinavir + Ritonavir-Arm.

Basierend auf den beobachteten Fällen ("Observed cases"-Analysemethode) im Behandlungszeitraum von 96 Wochen erfüllten die durchschnittlichen HIV-RNA-Veränderungen im Vergleich zum Ausgangswert für Atazanavir + Ritonavir und Lopinavir + Ritonavir die Kriterien für Nicht-Unterlegenheit. Die Resultate waren konsistent, wenn die Befunde der letzten Untersuchung ("Last observation carried forward"-Analysemethode) zur Auswertung herangezogen wurden. In der 'Astreated'-Analyse, unter Ausschluss fehlender Werte, lag der Prozentsatz von Patienten mit HIV-RNA< 400 Kopien/ml (< 50 Kopien/ml) im Atazanavir + Ritonavir-Arm bei 84 % (72 %), bzw. bei 82 % (72 %) im Lopinavir + Ritonavir-Arm. Besonders zu erwähnen ist, dass zum Zeitpunkt der 96-Wochen-Analyse insgesamt 48 % der Patienten in der Studie verblieben waren.

Es zeigte sich, dass Atazanavir + Saquinavir gegenüber Lopinavir und Ritonavir unterlegen ist.

#### Kinder und Jugendliche

Die Bewertung der Pharmakokinetik, Sicherheit, Verträglichkeit und Wirksamkeit von Atazanavir basiert auf Daten der multizentrischen, offenen klinischen Studie AI424-020, die bei Patienten im Alter von 3 Monaten bis 21 Jahren durchgeführt wurde. Insgesamt erhielten in dieser Studie 182 Kinder (81 antiretroviral-naiv und 101 antiretroviral-vorbehandelt) einmal täglich Atazanavir (Kapsel- oder Pulverformulierung) mit oder ohne Ritonavir in Kombination mit zwei NRTIs.

Die klinischen Daten aus dieser Studie sind nicht geeignet, die Anwendung von Atazanavir (mit oder ohne Ritonavir) bei Kindern unter 6 Jahren zu befürworten.

<sup>&</sup>lt;sup>b</sup> ATV/RTV mit Tenofovirdisoproxilfumarat/Emtricitabin (fixe Dosiskombination 300 mg/200 mg Tabletten einmal täglich).

<sup>&</sup>lt;sup>c</sup> LPV/RTV mit Tenofovirdisoproxilfumarat/Emtricitabin (fixe Dosiskombination 300 mg/200 mg Tabletten einmal täglich).

<sup>&</sup>lt;sup>d</sup> Konfidenzintervall.

<sup>&</sup>lt;sup>e</sup> Anzahl der auswertbaren Patienten.

f Intent-to-treat-Analyse, wobei fehlende Werte als "Versagen" betrachtet wurden. LPV/RTV-Responder, die die Therapie vor Woche 96 beendet haben, sind von der 96-Wochen-Analyse ausgeschlossen. Der Anteil der Patienten mit HIV-RNA < 400 Kopien/ml in Woche 48 bzw. 96 betrug 53 % bzw. 43 % im ATV/RTV-Arm und 54 % bzw. 46 % im LPV/RTV-Arm.

g Die ausgewählten Substitutionen beinhalten alle Veränderungen an den Positionen L10, K20, L24, V32, L33, M36, M46, G48, I50, I54, L63, A71, G73, V82, I84 und L90 (0-2, 3, 4 oder mehr) zu Studienbeginn.

Die Wirksamkeitsergebnisse der 41 Kinder im Alter von 6 Jahren bis unter 18 Jahren, die Atazanavir Kapseln mit Ritonavir erhalten hatten, werden in Tabelle 7 aufgeführt. Bei therapienaiven Kindern war der mittlere Ausgangswert für die CD4-Zellzahl 344 Zellen/mm³ (Bereich: 2 bis 800 Zellen/mm³) und der mittlere Ausgangswert für den HIV-1-RNA-Plasmaspiegel war 4,67 log<sub>10</sub> Kopien/ml (Bereich: 3,70 bis 5,00 log<sub>10</sub> Kopien/ml). Bei vorbehandelten Kindern war der mittlere Ausgangswert für die CD4-Zellzahl 522 Zellen/mm³ (Bereich: 100 bis 1157 Zellen/mm³) und der mittlere Ausgangswert für den HIV-1-RNA-Plasmaspiegel war 4,09 log<sub>10</sub> Kopien/ml (Bereich: 3,28 bis 5,00 log<sub>10</sub> Kopien/ml).

Tabelle 7: Wirksamkeitsergebnisse (Kinder, 6 Jahre bis unter 18 Jahre alt) in Woche 48 (Studie AI424-020)

Parameter	Therapienaiv Atazanavir Kapseln/Ritonavir (300 mg/100 mg einmal täglich) n = 16	vorbehandelt Atazanavir Kapseln/Ritonavir (300 mg/100 mg einmal täglich) n = 25	
HIV-RNA < 50 Kopien/ml, %a			
Alle Patienten	81 (13/16)	24 (6/25)	
HIV-RNA < 400 Kopien/ml, % <sup>a</sup>			
Alle Patienten	88 (14/16) 32 (8/25)		
Durchschnittliche Änderung der CD	rung der CD4-Zellzahl vom Ausgangswert, Zellen/mm <sup>3</sup>		
Alle Patienten	293 (n=14b)	229 (n=14b)	
HIV-RNA < 50 Kopien/ml; nach ausgewählten PI-Substitutionen zu Studienbeginn <sup>c</sup> %			
(Responder/auswertbard)	_	_	
0-2	na	27 (4/15)	
3	na	-	
≥ 4	na	0 (0/3)	

<sup>&</sup>lt;sup>a</sup> Intent-to-treat-Analyse, wobei fehlende Werte als "Versagen" betrachtet wurden.

#### 5.2 Pharmakokinetische Eigenschaften

Die Pharmakokinetik von Atazanavir wurde bei gesunden erwachsenen Probanden und bei HIV-infizierten Patienten untersucht; zwischen den beiden Gruppen wurden signifikante Unterschiede beobachtet. Die Pharmakokinetik von Atazanavir zeigt eine nicht-lineare Disposition.

#### Resorption

Bei HIV-infizierten Patienten (n = 33, kombinierte Studien) ergab eine Mehrfachgabe mit 300 mg Atazanavir einmal täglich mit 100 mg Ritonavir einmal täglich mit einer Mahlzeit ein geometrisches Mittel (CV%) für Atazanavir, C<sub>max</sub> von 4.466 (42 %) ng/ml (Erreichen der C<sub>max</sub> innerhalb von etwa 2,5 Stunden). Das geometrische Mittel (CV%) für C<sub>min</sub> und AUC von Atazanavir lag bei 654 (76 %) ng/ml bzw. 44.185 (51 %) ng•h/ml.

Bei HIV-infizierten Patienten (n = 13) ergab eine Mehrfachgabe von Atazanavir 400 mg (ohne Ritonavir) einmal täglich mit einer Mahlzeit ein geometrisches Mittel (CV%) für Atazanavir  $C_{max}$  von 2.298 (71) ng/ml (Erreichen der  $C_{max}$  innerhalb von etwa 2,0 Stunden). Das geometrische Mittel (CV%) für  $C_{min}$  und AUC von Atazanavir lag bei 120 (109) ng/ml bzw. 14.874 (91) ng•h/ml.

<sup>&</sup>lt;sup>b</sup> Anzahl der auswertbaren Patienten.

<sup>°</sup> PI major L24I, D30N, V32I, L33F, M46IL, I47AV, G48V, I50LV, F53LY, I54ALMSTV, L76V, V82AFLST, I84V, N88DS, L90M; PI minor: L10CFIRV, V11I, E35G, K43T, Q58E, A71ILTV, G73ACST, T74P, N83D, L89V.

d Einschließlich Patienten mit Resistenzdaten zu Studienbeginn.

na = Nicht zutreffend.

#### Einfluss von Nahrung

Die gleichzeitige Einnahme von Atazanavir und Ritonavir mit einer Mahlzeit optimiert die Bioverfügbarkeit von Atazanavir. Die gleichzeitige Einnahme einer einzelnen Dosis von 300 mg Atazanavir und 100 mg Ritonavir mit einer leichten Mahlzeit ergab einen Anstieg der AUC von 33 % und einen Anstieg von 40 % der C<sub>max</sub> und der 24-Stunden-Konzentration von Atazanavir im Vergleich zur nüchternen Einnahme. Die gleichzeitige Einnahme mit einer fettreichen Mahlzeit zeigte keinen Einfluss auf die AUC von Atazanavir im Vergleich zur nüchternen Einnahme, die C<sub>max</sub> lag mit 11 % im Bereich der Nüchtern-Werte. Die 24-Stunden-Konzentration war nach einer fettreichen Mahlzeit aufgrund verzögerter Resorption um ungefähr 33 % erhöht; die mittlere T<sub>max</sub> stieg von 2,0 auf 5,0 Stunden an. Die gleichzeitige Einnahme von Atazanavir mit Ritonavir entweder mit einer leichten Mahlzeit oder mit einer fettreichen Mahlzeit senkte den Variationskoeffizienten von AUC und C<sub>max</sub> um etwa 25 % im Vergleich zur Einnahme auf nüchternen Magen. Um die Bioverfügbarkeit zu erhöhen und die Variabilität zu minimieren, ist Atazanavir mit einer Mahlzeit einzunehmen.

#### Verteilung

Atazanavir wurde über einen Konzentrationsbereich von 100-10.000 ng/ml zu rund 86 % an menschliche Serumproteine gebunden. Atazanavir bindet in vergleichbarem Ausmaß an Alpha-1-saures Glycoprotein und an Albumin (89 % bzw. 86 % bei 1.000 ng/ml). In einer Mehrfachdosis-Studie mit HIV-infizierten Patienten, denen 400 mg Atazanavir einmal täglich zusammen mit einer leichten Mahlzeit über 12 Wochen gegeben wurde, fand sich Atazanavir in Liquor und Samen.

#### Biotransformation

Studien am Menschen und *in-vitro*-Studien an menschlichen Lebermikrosomen haben gezeigt, dass Atazanavir hauptsächlich durch das CYP3A4-Isoenzym zu oxygenierten Metaboliten verstoffwechselt wird. Diese werden entweder als freie oder als glucuronidierte Metaboliten in die Gallenflüssigkeit ausgeschieden. Weitere, weniger bedeutende Abbauwege sind N-Dealkylierung und Hydrolyse. Im Blutkreislauf wurden zwei Metaboliten von Atazanavir gefunden. Keiner der beiden Metaboliten zeigte *in-vitro* eine antivirale Aktivität.

#### Elimination

Nach einer Einzeldosis von 400 mg <sup>14</sup>C-Atazanavir wurden 79 % bzw. 13 % der gesamten Radioaktivität in den Faeces bzw. im Urin wieder gefunden. Der Wirkstoff befand sich unverändert zu ungefähr 20 % beziehungsweise 7 % der eingenommenen Dosis in den Faeces bzw. im Urin. Nach 2-wöchiger Einnahme von 800 mg einmal täglich belief sich die mit dem Urin ausgeschiedene durchschnittliche Menge an unverändertem Wirkstoff auf 7 %. Bei HIV-infizierten erwachsenen Patienten (n = 33, kombinierte Studien) betrug die mittlere Eliminationshalbwertszeit innerhalb eines Dosierungsintervalls von Atazanavir 12 Stunden im Steady-State nach Einnahme von 300 mg täglich zusammen mit 100 mg Ritonavir einmal täglich zu einer leichten Mahlzeit.

#### Spezielle Patientengruppen

#### Eingeschränkte Nierenfunktion

Bei gesunden Probanden betrug die renale Ausscheidung von unverändertem Atazanavir ca. 7 % der genommenen Dosis. Es liegen keine pharmakokinetischen Daten zur Einnahme von Atazanavir mit Ritonavir bei Patienten mit Niereninsuffizienz vor. Atazanavir (ohne Ritonavir) wurde nach Mehrfachgabe von 400 mg einmal täglich bei erwachsenen Patienten mit schwer eingeschränkter Nierenfunktion untersucht (n = 20), einschließlich Dialyse-Patienten. Trotz einiger Einschränkungen (z. B. dass die Konzentration des ungebundenen Wirkstoffs nicht untersucht wurde), deuten die Ergebnisse dieser Studie darauf hin, dass die pharmakokinetischen Parameter für Atazanavir bei Dialyse-Patienten im Vergleich zu Patienten mit normaler Nierenfunktion um 30 % bis 50 % verringert werden. Der Mechanismus für diesen Rückgang ist unbekannt (siehe Abschnitte 4.2 und 4.4.).

#### Eingeschränkte Leberfunktion

Atazanavir wird primär in der Leber metabolisiert und eliminiert. Atazanavir (ohne Ritonavir) wurde bei erwachsenen Patienten mit mäßig bis schwer eingeschränkter Leberfunktion (14 Patienten mit Child-Pugh-Klasse B und 2 mit Child-Pugh-Klasse C) nach einer 400-mg-Einzeldosis untersucht. Die mittlere  $\mathrm{AUC}_{(0-\infty)}$  war bei Patienten mit eingeschränkter Leberfunktion um 42 % höher als bei gesunden Probanden. Die mittlere Halbwertszeit von Atazanavir bei Patienten mit eingeschränkter Leberfunktion betrug 12,1 Stunden verglichen mit 6,4 Stunden bei gesunden Probanden. Die Auswirkungen von eingeschränkter Leberfunktion auf die Pharmakokinetik von Atazanavir nach einer Dosis von 300 mg zusammen mit Ritonavir wurden nicht untersucht. Es ist zu erwarten, dass die Atazanavirkonzentration mit oder ohne Ritonavir bei Patienten mit mittlerer oder schwerer Leberfunktionsstörung erhöht ist (siehe Abschnitte 4.2, 4.3 und 4.4).

#### Alter/Geschlecht

Eine Pharmakokinetikstudie zu Atazanavir wurde an 59 gesunden männlichen und weiblichen Probanden durchgeführt (29 junge, 30 ältere). Es ergaben sich keine alters- oder geschlechtsbedingten klinisch signifikanten Unterschiede im Hinblick auf die Pharmakokinetik.

#### Ethnische Zugehörigkeit

Die Analyse von Proben hinsichtlich der Populationspharmakokinetik aus klinischen Studien der Phase II zeigte keine Auswirkung der ethnischen Zugehörigkeit auf die Pharmakokinetik von Atazanavir.

#### Schwangerschaft

Pharmakokinetische Daten von HIV-infizierten schwangeren Frauen, die Atazanavir Kapseln zusammen mit Ritonavir erhielten, sind in Tabelle 8 aufgeführt.

Tabelle 8: Steady-State-Pharmakokinetik von Atazanavir mit Ritonavir bei HIV-infizierten schwangeren Frauen nach einer Mahlzeit

	Atazanav	Atazanavir 300 mg mit Ritonavir 100 mg			
Pharmakokinetischer Parameter	2. Trimester (n = 9)	3. Trimester (n = 20)	post partum <sup>a</sup> (n = 36)		
C <sub>max</sub> ng/ml	3729,09	3291,46	5649,10		
Geometrisches Mittel (CV%)	(39)	(48)	(31)		
AUC ng•h/ml	34399,1	34251,5	60532,7		
Geometrisches Mittel (CV%)	(37)	(43)	(33)		
C <sub>min</sub> ng/ml <sup>b</sup>	663,78	668,48	1420,64		
Geometrisches Mittel (CV%)	(36)	(50)	(47)		

a Die Atazanavir-Spitzenkonzentrationen und AUCs post partum (4-12 Wochen) waren ungefähr 26-40 % höher als die historisch bei HIV-infizierten nicht schwangeren Patienten beobachteten Werte. Die Minimal-Atazanavir-Plasmakonzentrationen post partum waren ungefähr zweimal höher verglichen mit historisch beobachteten Werten bei HIV-infizierten nicht schwangeren Patienten.
 b C<sub>min</sub> ist die Konzentration 24 Stunden nach einer Dosis.

#### Kinder und Jugendliche

Bei jüngeren Kindern gibt es, standardisiert nach Körpergewicht, einen Trend hin zu einer höheren Clearance. Infolgedessen werden größere Quotienten zwischen Maximal- und Minimalwerten beobachtet, bei der empfohlenen Dosierung sind jedoch bei Kindern ähnliche geometrische Mittelwerte der Atazanavir-Exposition (C<sub>min</sub>, C<sub>max</sub> und AUC) wie bei Erwachsenen zu erwarten.

#### 5.3 Präklinische Daten zur Sicherheit

In Untersuchungen zur Toxizität nach wiederholter Gabe, die an Mäusen, Ratten und Hunden durchgeführt wurden, beschränkten sich die Atazanavir-bedingten Befunde hauptsächlich auf die Leber. Sie umfassten im Allgemeinen minimale bis leichte Erhöhungen des Serum-Bilirubins und der Leberenzyme, hepatozelluläre Vakuolisierung und Hypertrophie sowie, nur bei weiblichen Mäusen, Einzelzellnekrosen im Lebergewebe. Die systemische Atazanavir-Exposition war bei Mäusen

(männlich), Ratten und Hunden bei Dosen, die mit Leberveränderungen assoziiert waren, mindestens genauso hoch wie bei Menschen, die die empfohlene tägliche Dosis von 400 mg erhielten. Bei weiblichen Mäusen war die Atazanavir-Exposition bei Dosen, die Einzelzellnekrosen verursachten, 12-mal höher als bei Menschen, die 400 mg einmal täglich erhielten. Serum-Cholesterin und Blutglukose waren bei Ratten minimal bis leicht erhöht, nicht jedoch bei Mäusen oder Hunden.

Der geklonte humane Herz-Kalium-Kanal (hERG) wurde bei *in-vitro* Tests um 15 % gehemmt bei einer Atazanavir-Konzentration (30 μM), die dem 30-Fachen der freien Wirkstoffkonzentration von C<sub>max</sub> beim Menschen entspricht. Ähnliche Atazanavir-Konzentrationen steigerten die Dauer des Aktionspotentials (ADP<sub>90</sub>) in einer Studie an Purkinje-Fasern (Kaninchen) um 13 %. Veränderungen des Elektrokardiogramms (Sinus-Bradykardie, Verlängerung des PR-Intervalls, Verlängerung des QT-Intervalls und Verlängerung des QRS-Komplexes) wurden nur in einer anfänglichen, zweiwöchigen oralen Toxizitätsstudie beobachtet, die an Hunden durchgeführt wurde. Darauf folgende orale Toxizitätsstudien an Hunden über 9 Monate zeigten keine arzneimittelbedingten Veränderungen des Elektrokardiogramms. Die klinische Relevanz dieser präklinischen Daten ist nicht bekannt. Potenzielle kardiale Effekte dieses Arzneimittels beim Menschen können nicht ausgeschlossen werden (siehe Abschnitte 4.4 und 4.8). Das Potenzial für eine PR-Verlängerung sollte in Fällen von Überdosierung in Betracht gezogen werden (siehe Abschnitt 4.9).

In einer Studie zur Fertilität und frühen embryonalen Entwicklung bei Ratten veränderte Atazanavir den Östruszyklus, ohne dass das Paarungsverhalten oder die Fertilität beeinflusst wurden. Bei Ratten oder Kaninchen wurden in maternaltoxischen Dosen keine teratogenen Wirkungen beobachtet. Bei trächtigen Kaninchen wurden großflächige Läsionen am Magen und im Darm bei den toten und sterbenden Tieren beobachtet. Diese traten in maternalen Dosierungen auf, die 2- und 4-fach über der höchsten Dosis lagen, die in der entscheidenden Embryotoxizitätsstudie gegeben wurde. In Untersuchungen zur prä- und postnatalen Entwicklung an Ratten führte Atazanavir in maternaltoxischen Dosen zu einer vorübergehenden Verminderung des Körpergewichts der Nachkommenschaft. Die systemische Atazanavir-Exposition war bei Dosen, die zu maternaltoxischen Effekten führten, mindestens so groß wie oder etwas größer als die bei Menschen, denen 400 mg einmal täglich gegeben wurde.

Atazanavir war im Ames-Test negativ, führte aber *in-vitro* mit und ohne Stoffwechselaktivierung zu Chromosomen-Aberrationen. Bei *in-vivo* Studien an Ratten induzierte Atazanavir keine Mikrokerne im Knochenmark, keine DNA-Schäden im Zwölffingerdarm (comet assay) und war ebenfalls negativ im UDS-Test in der Leber bei Plasma- und Gewebekonzentrationen, die über diejenigen hinausgingen, die *in-vitro* klastogen waren.

In Langzeit-Kanzerogenitätsstudien von Atazanavir bei Mäusen und Ratten wurde eine erhöhte Inzidenz benigner Leberadenome nur bei weiblichen Ratten beobachtet. Die erhöhte Inzidenz benigner Leberadenome bei weiblichen Ratten ist wahrscheinlich Folge der, in Form von Einzelzellnekrosen, auftretenden zytotoxischen Leberveränderungen und wird für den Menschen in der beabsichtigten Dosierung als wenig relevant angesehen. Atazanavir zeigte weder bei männlichen Mäusen noch bei Ratten kanzerogene Veränderungen.

In einer *in-vitro* Studie zur Augenirritation am Rinderauge erhöhte Atazanavir die Hornhauttrübung, was darauf hinweist, dass es bei direktem Augenkontakt reizend am Auge wirken kann.

#### 6. PHARMAZEUTISCHE ANGABEN

#### 6.1 Liste der sonstigen Bestandteile

#### Kapselinhalt

Lactose-Monohydrat Crospovidon Magnesiumstearat

#### Kapselhülle Oberteil 150 mg

Eisen(III)-oxid (E172) Titandioxid (E171) Patentblau V (E131) Gelatine

#### Kapselhülle Unterteil 150 mg

Titandioxid (E171) Patentblau V (E131) Gelatine

#### Kapselhülle Oberteil 200 mg

Titandioxid (E171) Indigocarmin (E132) Gelatine

#### Kapselhülle Unterteil 200 mg

Eisenoxid(III)-hydroxid-oxid x H<sub>2</sub>O (E172) Titandioxid (E171) Patentblau V (E131) Gelatine

#### Kapselhülle Oberteil 300 mg

Eisenoxid(III)-hydroxid-oxid x H<sub>2</sub>O (E172) Eisen(III)-oxid (E172) Titandioxid (E171) Gelatine

#### Kapselhülle Unterteil 300 mg

Eisen(III)-oxid (E172) Titandioxid (E171) Patentblau V (E131) Gelatine

#### Drucktinte

Schellack Propylenglykol Ammoniak-Lösung 10 % Eisen(II,III)-oxid (E172) Kaliumhydroxid

#### 6.2 Inkompatibilitäten

Nicht zutreffend.

#### 6.3 Dauer der Haltbarkeit

3 Jahre

Für Flaschen: Nach dem ersten Öffnen innerhalb von 90 Tagen verwenden

#### 6.4 Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die Aufbewahrung

Nicht über 25 °C lagern. In der Originalverpackung aufbewahren, um den Inhalt vor Feuchtigkeit zu schützen.

#### 6.5 Art und Inhalt des Behältnisses

#### 150 mg

OPA/Aluminium/PVC-Aluminium-Blister mit 60, 60 x 1 (Einzeldosis) Kapseln. PVC/PVDC/Aluminium-Blister mit 60, 60 x 1 (Einzeldosis) Kapseln. HDPE-Flasche mit Polypropylen-Schraubverschluss mit 60 Kapseln.

#### 200 mg

OPA/Aluminium/PVC-Aluminium-Blister mit 60, 60 x 1 (Einzeldosis) Kapseln. PVC/PVDC/Aluminium-Blister mit 30, 60, 60 x 1 (Einzeldosis) Kapseln. HDPE-Flasche mit Polypropylen-Schraubverschluss mit 60 Kapseln.

#### 300 mg

OPA/Aluminium/PVC-Aluminium-Blister mit 30, 30 x 1 (Einzeldosis) Kapseln. PVC/PVDC/Aluminium-Blister mit 30, 30 x 1 (Einzeldosis) Kapseln. HDPE-Flasche mit Polypropylen-Schraubverschluss mit 30, 90 Kapseln.

Es werden möglicherweise nicht alle Packungsgrößen in den Verkehr gebracht.

#### 6.6 Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die Beseitigung

Nicht verwendetes Arzneimittel oder Abfallmaterial ist entsprechend den nationalen Anforderungen zu beseitigen.

#### 7. INHABER DER ZULASSUNG

Viatris Limited Damastown Industrial Park, Mulhuddart, Dublin 15, DUBLIN Irland

#### 8. **ZULASSUNGSNUMMER(N)**

EU/1/16/1091/001 EU/1/16/1091/002 EU/1/16/1091/003 EU/1/16/1091/004 EU/1/16/1091/005 EU/1/16/1091/006 EU/1/16/1091/007 EU/1/16/1091/008 EU/1/16/1091/009 EU/1/16/1091/010 EU/1/16/1091/010

EU/1/16/1091/012

EU/1/16/1091/013 EU/1/16/1091/014 EU/1/16/1091/015 EU/1/16/1091/016 EU/1/16/1091/017

# 9. DATUM DER ERTEILUNG DER ZULASSUNG/VERLÄNGERUNG DER ZULASSUNG

Datum der Erteilung der Zulassung: 22. August 2016

Datum der letzten Verlängerung der Zulassung: 26. April 2021

#### 10. STAND DER INFORMATION

#### **ANHANG II**

- A. HERSTELLER, DER FÜR DIE CHARGENFREIGABE VERANTWORTLICH SIND
- B. BEDINGUNGEN ODER EINSCHRÄNKUNGEN FÜR DIE ABGABE UND DEN GEBRAUCH
- C. SONSTIGE BEDINGUNGEN UND AUFLAGEN DER GENEHMIGUNG FÜR DAS INVERKEHRBRINGEN
- D. BEDINGUNGEN ODER EINSCHRÄNKUNGEN FÜR DIE SICHERE UND WIRKSAME ANWENDUNG DES ARZNEIMITTELS

#### A. HERSTELLER, DIE FÜR DIE CHARGENFREIGABE VERANTWORTLICH SIND

Name und Anschrift der Hersteller, die für die Chargenfreigabe verantwortlich sind

Mylan Hungary Kft H-2900 Komárom, Mylan utca 1 Ungarn

McDermott Laboratories Limited trading as Gerard Laboratories 35/36 Baldoyle Industrial Estate, Grange Road, Dublin 13 Irland

Mylan Germany GmbH Zweigniederlassung Bad Homburg v. d. Hoehe, Benzstraße 1 61352 Bad Homburg v. d. Hoehe Deutschland

In der Druckversion der Packungsbeilage des Arzneimittels müssen Name und Anschrift des Herstellers, der für die Freigabe der betreffenden Charge verantwortlich ist, angegeben werden.

### B. BEDINGUNGEN ODER EINSCHRÄNKUNGEN FÜR DIE ABGABE UND DEN GEBRAUCH

Arzneimittel auf eingeschränkte ärztliche Verschreibung (siehe Anhang I: Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels, Abschnitt 4.2).

### C. SONSTIGE BEDINGUNGEN UND AUFLAGEN DER GENEHMIGUNG FÜR DAS INVERKEHRBRINGEN

### • Regelmäßig aktualisierte Unbedenklichkeitsberichte [Periodic Safety Update Reports (PSURs)]

Die Anforderungen an die Einreichung von PSURs für dieses Arzneimittel sind in der nach Artikel 107 c Absatz 7 der Richtlinie 2001/83/EG vorgesehenen und im europäischen Internetportal für Arzneimittel veröffentlichten Liste der in der Union festgelegten Stichtage (EURD-Liste) - und allen künftigen Aktualisierungen - festgelegt.

### D. BEDINGUNGEN ODER EINSCHRÄNKUNGEN FÜR DIE SICHERE UND WIRKSAME ANWENDUNG DES ARZNEIMITTELS

• Risikomanagement-Plan (RMP)

Der Inhaber der Genehmigung für das Inverkehrbringen (MAH) führt die notwendigen, im vereinbarten RMP beschriebenen und in Modul 1.8.2 der Zulassung dargelegten Pharmakovigilanzaktivitäten und Maßnahmen sowie alle künftigen vereinbarten Aktualisierungen des RMP durch.

Ein aktualisierter RMP ist einzureichen:

- nach Aufforderung durch die Europäische Arzneimittel-Agentur;
- jedes Mal wenn das Risikomanagement-System geändert wird, insbesondere infolge neuer eingegangener Informationen, die zu einer wesentlichen Änderung des Nutzen-Risiko-Verhältnisses führen können oder infolge des Erreichens eines wichtigen Meilensteins (in Bezug auf Pharmakovigilanz oder Risikominimierung).

# ANHANG III ETIKETTIERUNG UND PACKUNGSBEILAGE

A. ETIKETTIERUNG

### ANGABEN AUF DER ÄUSSEREN UMHÜLLUNG BLISTERPACKUNG FÜR 150 MG HARTKAPSELN BEZEICHNUNG DES ARZNEIMITTELS Atazanavir Viatris 150 mg Hartkapseln Atazanavir 2. WIRKSTOFF(E) Eine Hartkapsel enthält 150 mg Atazanavir (als Sulfat). 3. SONSTIGE BESTANDTEILE Enthält Lactose. Packungsbeilage beachten. 4. DARREICHUNGSFORM UND INHALT 60 Hartkapseln. 60 x 1 Hartkapseln. HINWEISE ZUR UND ART(EN) DER ANWENDUNG 5. Zum Einnehmen. Kapseln im Ganzen einnehmen. Packungsbeilage beachten. WARNHINWEIS, DASS DAS ARZNEIMITTEL FÜR KINDER UNZUGÄNGLICH 6. **AUFZUBEWAHREN IST** Arzneimittel für Kinder unzugänglich aufbewahren. 7. WEITERE WARNHINWEISE, FALLS ERFORDERLICH

#### 8. VERFALLDATUM

Verwendbar bis {MM/JJJJ}

#### 9. BESONDERE VORSICHTSMASSNAHMEN FÜR DIE AUFBEWAHRUNG

10. GEGEBENENFALLS BESONDERE VORSICHTSMASSNAHMEN FÜR DIE BESEITIGUNG VON NICHT VERWENDETEM ARZNEIMITTEL ODER DAVON STAMMENDEN ABFALLMATERIALIEN
11. NAME UND ANSCHRIFT DES PHARMAZEUTISCHEN UNTERNEHMERS
Viatris Limited Damastown Industrial Park, Mulhuddart, Dublin 15, DUBLIN Irland
12. ZULASSUNGSNUMMER(N)
EU/1/16/1091/001 EU/1/16/1091/002 EU/1/16/1091/011 EU/1/16/1091/012
13. CHARGENBEZEICHNUNG
ChB.:
14. VERKAUFSABGRENZUNG
15. HINWEISE FÜR DEN GEBRAUCH
16. ANGABEN IN BLINDENSCHRIFT
Atazanavir Viatris 150 mg Hartkapseln
17. INDIVIDUELLES ERKENNUNGSMERKMAL – 2D-BARCODE
2D-Barcode mit individuellem Erkennungsmerkmal.
18. INDIVIDUELLES ERKENNUNGSMERKMAL – VOM MENSCHEN LESBARES FORMAT

PC SN NN

MINDESTANGABEN AUF BLISTERPACKUNGEN ODER FOLIENSTREIFEN
BLISTER FÜR 150 MG HARTKAPSELN
1. BEZEICHNUNG DES ARZNEIMITTELS
Atazanavir Viatris 150 mg Hartkapseln Atazanavir
2. NAME DES PHARMAZEUTISCHEN UNTERNEHMERS
Viatris Limited
3. VERFALLDATUM
Verwendbar bis {MM/JJJJ}
4. Chargenbezeichnung
ChB.:
5. WEITERE ANGABEN

#### ANGABEN AUF DER ÄUSSEREN UMHÜLLUNG

#### UMKARTON FÜR FLASCHEN FÜR 150 MG HARTKAPSELN

#### 1. BEZEICHNUNG DES ARZNEIMITTELS

Atazanavir Viatris 150 mg Hartkapseln Atazanavir

#### 2. WIRKSTOFF(E)

Eine Hartkapsel enthält 150 mg Atazanavir (als Sulfat).

#### 3. SONSTIGE BESTANDTEILE

Enthält Lactose.

Packungsbeilage beachten.

#### 4. DARREICHUNGSFORM UND INHALT

60 Hartkapseln.

#### 5. HINWEISE ZUR UND ART(EN) DER ANWENDUNG

Zum Einnehmen.

Kapseln im Ganzen einnehmen. Packungsbeilage beachten.

# 6. WARNHINWEIS, DASS DAS ARZNEIMITTEL FÜR KINDER UNZUGÄNGLICH AUFZUBEWAHREN IST

Arzneimittel für Kinder unzugänglich aufbewahren.

#### 7. WEITERE WARNHINWEISE, FALLS ERFORDERLICH

#### 8. VERFALLDATUM

Verwendbar bis {MM/JJJJ}

Nach dem ersten Öffnen: Innerhalb von 90 Tagen verwenden.

Datum des Öffnens:

#### 9. BESONDERE VORSICHTSMASSNAHMEN FÜR DIE AUFBEWAHRUNG

10.	GEGEBENENFALLS BESONDERE VORSICHTSMASSNAHMEN FÜR DIE BESEITIGUNG VON NICHT VERWENDETEM ARZNEIMITTEL ODER DAVON STAMMENDEN ABFALLMATERIALIEN
11.	NAME UND ANSCHRIFT DES PHARMAZEUTISCHEN UNTERNEHMERS
Dama	
12.	ZULASSUNGSNUMMER(N)
EU/1	/16/1091/003
13.	CHARGENBEZEICHNUNG
ChE	3.:
14.	VERKAUFSABGRENZUNG
15.	HINWEISE FÜR DEN GEBRAUCH
16.	ANGABEN IN BLINDENSCHRIFT
Ataza	navir Viatris 150 mg Hartkapseln
17.	INDIVIDUELLES ERKENNUNGSMERKMAL – 2D-BARCODE
2D-B	arcode mit individuellem Erkennungsmerkmal.
18.	INDIVIDUELLES ERKENNUNGSMERKMAL – VOM MENSCHEN LESBARES FORMAT
PC SN NN	

#### ANGABEN AUF DEM BEHÄLTNIS

#### FLASCHENETIKETT FÜR 150 MG HARTKAPSELN

#### 1. BEZEICHNUNG DES ARZNEIMITTELS

Atazanavir Viatris 150 mg Hartkapseln Atazanavir

#### 2. WIRKSTOFF(E)

Eine Hartkapsel enthält 150 mg Atazanavir (als Sulfat).

#### 3. SONSTIGE BESTANDTEILE

Enthält Lactose. Packungsbeilage beachten.

#### 4. DARREICHUNGSFORM UND INHALT

60 Hartkapseln.

#### 5. HINWEISE ZUR UND ART(EN) DER ANWENDUNG

Zum Einnehmen. Packungsbeilage beachten.

# 6. WARNHINWEIS, DASS DAS ARZNEIMITTEL FÜR KINDER UNZUGÄNGLICH AUFZUBEWAHREN IST

Arzneimittel für Kinder unzugänglich aufbewahren.

#### 7. WEITERE WARNHINWEISE, FALLS ERFORDERLICH

#### 8. VERFALLDATUM

Verwendbar bis {MM/JJJJ}

Nach dem ersten Öffnen: Innerhalb von 90 Tagen verwenden.

#### 9. BESONDERE VORSICHTSMASSNAHMEN FÜR DIE AUFBEWAHRUNG

BESEITIGUNG VON NICHT VERWENDETEM ARZNEIMITTEL ODER DAVON STAMMENDEN ABFALLMATERIALIEN
11. NAME UND ANSCHRIFT DES PHARMAZEUTISCHEN UNTERNEHMERS
Viatris Limited Damastown Industrial Park, Mulhuddart, Dublin 15, DUBLIN Irland
12. ZULASSUNGSNUMMER(N)
EU/1/16/1091/003
13. CHARGENBEZEICHNUNG
ChB.:
14. VERKAUFSABGRENZUNG
15. HINWEISE FÜR DEN GEBRAUCH
16. ANGABEN IN BLINDENSCHRIFT
17. INDIVIDUELLES ERKENNUNGSMERKMAL – 2D-BARCODE
18. INDIVIDUELLES ERKENNUNGSMERKMAL – VOM MENSCHEN LESBARES FORMAT

GEGEBENENFALLS BESONDERE VORSICHTSMASSNAHMEN FÜR DIE

### ANGABEN AUF DER ÄUSSEREN UMHÜLLUNG BLISTERPACKUNG FÜR 200 MG HARTKAPSELN BEZEICHNUNG DES ARZNEIMITTELS Atazanavir Viatris 200 mg Hartkapseln Atazanavir 2. WIRKSTOFF(E) Eine Hartkapsel enthält 200 mg Atazanavir (als Sulfat). 3. SONSTIGE BESTANDTEILE Enthält Lactose. Packungsbeilage beachten. 4. DARREICHUNGSFORM UND INHALT 30 Hartkapseln. 60 Hartkapseln. 60 x 1 Hartkapseln.

#### 5. HINWEISE ZUR UND ART(EN) DER ANWENDUNG

Zum Einnehmen.

Kapseln im Ganzen einnehmen. Packungsbeilage beachten.

### 6. WARNHINWEIS, DASS DAS ARZNEIMITTEL FÜR KINDER UNZUGÄNGLICH AUFZUBEWAHREN IST

Arzneimittel für Kinder unzugänglich aufbewahren.

#### 7. WEITERE WARNHINWEISE, FALLS ERFORDERLICH

#### 8. VERFALLDATUM

Verwendbar bis {MM/JJJJ}

#### 9. BESONDERE VORSICHTSMASSNAHMEN FÜR DIE AUFBEWAHRUNG

10.	GEGEBENENFALLS BESONDERE VORSICHTSMASSNAHMEN FÜR DIE BESEITIGUNG VON NICHT VERWENDETEM ARZNEIMITTEL ODER DAVON STAMMENDEN ABFALLMATERIALIEN	
	STAMINIENDEN ADFALLIMATERIALIEN	
11.	NAME UND ANSCHRIFT DES PHARMAZEUTISCHEN UNTERNEHMERS	
Viatr	ris Limited	
Dama	astown Industrial Park,	
	nuddart, Dublin 15,	
DUB	LIN	
Irlan	d	
12.	ZULASSUNGSNUMMER(N)	
EU/1	/16/1091/004	
EU/1	/16/1091/005	
EU/1	/16/1091/013	
EU/1	/16/1091/014	
EU/1	/16/1091/015	
13.	CHARGENBEZEICHNUNG	
ChI	3.:	
4.4	VEDV AVEGAR CORNINA	
14.	VERKAUFSABGRENZUNG	
15.	HINWEISE FÜR DEN GEBRAUCH	
13.	HILLWEISE FUR DEN GEDRAUCH	
16.	ANGABEN IN BLINDENSCHRIFT	
Ataza	anavir Viatris 200 mg Hartkapseln	
17.	INDIVIDUELLES ERKENNUNGSMERKMAL – 2D-BARCODE	
2D-Barcode mit individuellem Erkennungsmerkmal.		
18.	INDIVIDUELLES ERKENNUNGSMERKMAL – VOM MENSCHEN LESBARES	
	FORMAT	

PC SN NN

MINDESTANGABEN AUF BLISTERPACKUNGEN ODER FOLIENSTREIFEN		
BLISTER FÜR 200 MG HARTKAPSELN		
1. BEZEICHNUNG DES ARZNEIMITTELS		
Atazanavir Viatris 200 mg Hartkapseln Atazanavir		
2. NAME DES PHARMAZEUTISCHEN UNTERNEHMERS		
Viatris Limited		
3. VERFALLDATUM		
Verwendbar bis {MM/JJJJ}		
4. Chargenbezeichnung		
ChB.:		
5. WEITERE ANGABEN		

#### ANGABEN AUF DER ÄUSSEREN UMHÜLLUNG

#### UMKARTON FÜR FLASCHEN FÜR 200 MG HARTKAPSELN

#### 1. BEZEICHNUNG DES ARZNEIMITTELS

Atazanavir Viatris 200 mg Hartkapseln Atazanavir

#### 2. WIRKSTOFF(E)

Eine Hartkapsel enthält 200 mg Atazanavir (als Sulfat).

#### 3. SONSTIGE BESTANDTEILE

Enthält Lactose.

Packungsbeilage beachten.

#### 4. DARREICHUNGSFORM UND INHALT

60 Hartkapseln.

#### 5. HINWEISE ZUR UND ART(EN) DER ANWENDUNG

Zum Einnehmen.

Kapseln im Ganzen einnehmen. Packungsbeilage beachten.

# 6. WARNHINWEIS, DASS DAS ARZNEIMITTEL FÜR KINDER UNZUGÄNGLICH AUFZUBEWAHREN IST

Arzneimittel für Kinder unzugänglich aufbewahren.

#### 7. WEITERE WARNHINWEISE, FALLS ERFORDERLICH

#### 8. VERFALLDATUM

Verwendbar bis {MM/JJJJ}

Nach dem ersten Öffnen: Innerhalb von 90 Tagen verwenden.

Datum des Öffnens:

#### 9. BESONDERE VORSICHTSMASSNAHMEN FÜR DIE AUFBEWAHRUNG

10.	GEGEBENENFALLS BESONDERE VORSICHTSMASSNAHMEN FÜR DIE BESEITIGUNG VON NICHT VERWENDETEM ARZNEIMITTEL ODER DAVON STAMMENDEN ABFALLMATERIALIEN	
11.	NAME UND ANSCHRIFT DES PHARMAZEUTISCHEN UNTERNEHMERS	
Viatris Limited Damastown Industrial Park, Mulhuddart, Dublin 15, DUBLIN Irland		
12.	ZULASSUNGSNUMMER(N)	
EU/1	/16/1091/006	
13.	CHARGENBEZEICHNUNG	
ChE	3.:	
14.	VERKAUFSABGRENZUNG	
15.	HINWEISE FÜR DEN GEBRAUCH	
16.	ANGABEN IN BLINDENSCHRIFT	
Ataza	navir Viatris 200 mg Hartkapseln	
17.	INDIVIDUELLES ERKENNUNGSMERKMAL – 2D-BARCODE	
2D-B	arcode mit individuellem Erkennungsmerkmal.	
18.	INDIVIDUELLES ERKENNUNGSMERKMAL – VOM MENSCHEN LESBARES FORMAT	
PC SN NN		

#### ANGABEN AUF DEM BEHÄLTNIS

#### FLASCHENETIKETT FÜR 200 MG HARTKAPSELN

#### 1. BEZEICHNUNG DES ARZNEIMITTELS

Atazanavir Viatris 200 mg Hartkapseln Atazanavir

#### 2. WIRKSTOFF(E)

Eine Hartkapsel enthält 200 mg Atazanavir (als Sulfat).

#### 3. SONSTIGE BESTANDTEILE

Enthält Lactose. Packungsbeilage beachten.

#### 4. DARREICHUNGSFORM UND INHALT

60 Hartkapseln.

#### 5. HINWEISE ZUR UND ART(EN) DER ANWENDUNG

Zum Einnehmen. Packungsbeilage beachten.

# 6. WARNHINWEIS, DASS DAS ARZNEIMITTEL FÜR KINDER UNZUGÄNGLICH AUFZUBEWAHREN IST

Arzneimittel für Kinder unzugänglich aufbewahren.

#### 7. WEITERE WARNHINWEISE, FALLS ERFORDERLICH

#### 8. VERFALLDATUM

Verwendbar bis {MM/JJJJ}

Nach dem ersten Öffnen: Innerhalb von 90 Tagen verwenden.

#### 9. BESONDERE VORSICHTSMASSNAHMEN FÜR DIE AUFBEWAHRUNG

	BESEITIGUNG VON NICHT VERWENDETEM ARZNEIMITTEL ODER DAVON STAMMENDEN ABFALLMATERIALIEN
11.	NAME UND ANSCHRIFT DES PHARMAZEUTISCHEN UNTERNEHMERS
Dama	
12.	ZULASSUNGSNUMMER(N)
EU/1	/16/1091/006
13.	CHARGENBEZEICHNUNG
ChB.:	
14.	VERKAUFSABGRENZUNG
15.	HINWEISE FÜR DEN GEBRAUCH
16.	ANGABEN IN BLINDENSCHRIFT
17.	INDIVIDUELLES ERKENNUNGSMERKMAL – 2D-BARCODE
18.	INDIVIDUELLES ERKENNUNGSMERKMAL – VOM MENSCHEN LESBARES FORMAT

GEGEBENENFALLS BESONDERE VORSICHTSMASSNAHMEN FÜR DIE

10.

### ANGABEN AUF DER ÄUSSEREN UMHÜLLUNG BLISTERPACKUNG FÜR 300 MG HARTKAPSELN BEZEICHNUNG DES ARZNEIMITTELS Atazanavir Viatris 300 mg Hartkapseln Atazanavir 2. WIRKSTOFF(E) Eine Hartkapsel enthält 300 mg Atazanavir (als Sulfat). 3. SONSTIGE BESTANDTEILE Enthält Lactose. Packungsbeilage beachten. 4. DARREICHUNGSFORM UND INHALT 30 Hartkapseln. 30 x 1 Hartkapseln. HINWEISE ZUR UND ART(EN) DER ANWENDUNG 5. Zum Einnehmen. Kapseln im Ganzen einnehmen. Packungsbeilage beachten. WARNHINWEIS, DASS DAS ARZNEIMITTEL FÜR KINDER UNZUGÄNGLICH 6. **AUFZUBEWAHREN IST** Arzneimittel für Kinder unzugänglich aufbewahren. 7. WEITERE WARNHINWEISE, FALLS ERFORDERLICH 8. VERFALLDATUM

#### Verwendbar bis {MM/JJJJ}

#### 9. BESONDERE VORSICHTSMASSNAHMEN FÜR DIE AUFBEWAHRUNG

10. GEGEBENENFALLS BESONDERE VORSICHTSMASSNAHMEN FÜR DIE BESEITIGUNG VON NICHT VERWENDETEM ARZNEIMITTEL ODER DAVON STAMMENDEN ABFALLMATERIALIEN		
11. NAME UND ANSCHRIFT DES PHARMAZEUTISCHEN UNTERNEHMERS		
Viatris Limited Damastown Industrial Park, Mulhuddart, Dublin 15, DUBLIN Irland		
12. ZULASSUNGSNUMMER(N)		
EU/1/16/1091/007 EU/1/16/1091/008 EU/1/16/1091/016 EU/1/16/1091/017		
13. CHARGENBEZEICHNUNG		
ChB.:		
14. VERKAUFSABGRENZUNG		
15. HINWEISE FÜR DEN GEBRAUCH		
16. ANGABEN IN BLINDENSCHRIFT		
Atazanavir Viatris 300 mg Hartkapseln		
17. INDIVIDUELLES ERKENNUNGSMERKMAL – 2D-BARCODE		
2D-Barcode mit individuellem Erkennungsmerkmal.		
18. INDIVIDUELLES ERKENNUNGSMERKMAL – VOM MENSCHEN LESBARES FORMAT		
PC SN NN		

MINDESTANGABEN AUF BLISTERPACKUNGEN ODER FOLIENSTREIFEN		
BLISTER FÜR 300 MG HARTKAPSELN		
1. BEZEICHNUNG DES ARZNEIMITTELS		
1. BEZEICHNUNG DES ARZNEHVIITTELS		
Atazanavir Viatris 300 mg Hartkapseln Atazanavir		
2. NAME DES PHARMAZEUTISCHEN UNTERNEHMERS		
Viatris Limited		
3. VERFALLDATUM		
Verwendbar bis {MM/JJJJ}		
4. CHARGENBEZEICHNUNG		
ChB.:		
5. WEITERE ANGABEN		

# ANGABEN AUF DER ÄUSSEREN UMHÜLLUNG UMKARTON FÜR FLASCHEN FÜR 300 MG HARTKAPSELN

# 1. BEZEICHNUNG DES ARZNEIMITTELS

Atazanavir Viatris 300 mg Hartkapseln Atazanavir

# 2. WIRKSTOFF(E)

Eine Hartkapsel enthält 300 mg Atazanavir (als Sulfat).

# 3. SONSTIGE BESTANDTEILE

Enthält Lactose.

Packungsbeilage beachten.

# 4. DARREICHUNGSFORM UND INHALT

30 Hartkapseln.

90 Hartkapseln.

# 5. HINWEISE ZUR UND ART(EN) DER ANWENDUNG

Zum Einnehmen.

Kapseln im Ganzen einnehmen. Packungsbeilage beachten.

# 6. WARNHINWEIS, DASS DAS ARZNEIMITTEL FÜR KINDER UNZUGÄNGLICH AUFZUBEWAHREN IST

Arzneimittel für Kinder unzugänglich aufbewahren.

# 7. WEITERE WARNHINWEISE, FALLS ERFORDERLICH

# 8. VERFALLDATUM

Verwendbar bis {MM/JJJJ}

Nach dem ersten Öffnen: Innerhalb von 90 Tagen verwenden.

Datum des Öffnens:

9.	BESONDERE VORSICHTSMASSNAHMEN FÜR DIE AUFBEWAHRUNG		
	nt über 25 °C lagern. In der Originalverpackung aufbewahren, um den Inhalt vor Feuchtigkeit zu tzen.		
10.	GEGEBENENFALLS BESONDERE VORSICHTSMASSNAHMEN FÜR DIE BESEITIGUNG VON NICHT VERWENDETEM ARZNEIMITTEL ODER DAVON STAMMENDEN ABFALLMATERIALIEN		
11.	NAME UND ANSCHRIFT DES PHARMAZEUTISCHEN UNTERNEHMERS		
Dan Mul	ris Limited nastown Industrial Park, huddart, Dublin 15, BLIN nd		
12.	ZULASSUNGSNUMMER(N)		
	1/16/1091/009 1/16/1091/010		
13.	CHARGENBEZEICHNUNG		
Ch	B.:		
14.	VERKAUFSABGRENZUNG		
15.	HINWEISE FÜR DEN GEBRAUCH		
16.	ANGABEN IN BLINDENSCHRIFT		
Ataz	zanavir Viatris 300 mg Hartkapseln		
17.	INDIVIDUELLES ERKENNUNGSMERKMAL – 2D-BARCODE		
2D-]	Barcode mit individuellem Erkennungsmerkmal.		
18	INDIVIDUELLES ERKENNUNCSMERKMAL – VOM MENSCHEN LESRARES		

**FORMAT** 

PC SN NN

## ANGABEN AUF DEM BEHÄLTNIS

# FLASCHENETIKETT FÜR 300 MG HARTKAPSELN

# 1. BEZEICHNUNG DES ARZNEIMITTELS

Atazanavir Viatris 300 mg Hartkapseln Atazanavir

# 2. WIRKSTOFF(E)

Eine Hartkapsel enthält 300 mg Atazanavir (als Sulfat).

# 3. SONSTIGE BESTANDTEILE

Enthält Lactose.

Packungsbeilage beachten.

# 4. DARREICHUNGSFORM UND INHALT

30 Hartkapseln.

90 Hartkapseln.

# 5. HINWEISE ZUR UND ART(EN) DER ANWENDUNG

Zum Einnehmen. Packungsbeilage beachten.

# 6. WARNHINWEIS, DASS DAS ARZNEIMITTEL FÜR KINDER UNZUGÄNGLICH AUFZUBEWAHREN IST

Arzneimittel für Kinder unzugänglich aufbewahren.

# 7. WEITERE WARNHINWEISE, FALLS ERFORDERLICH

#### 8. VERFALLDATUM

Verwendbar bis {MM/JJJJ}

Nach dem ersten Öffnen: Innerhalb von 90 Tagen verwenden.

# 9. BESONDERE VORSICHTSMASSNAHMEN FÜR DIE AUFBEWAHRUNG

Nicht über 25 °C lagern. In der Originalverpackung aufbewahren, um den Inhalt vor Feuchtigkeit zu schützen.

10.	10. GEGEBENENFALLS BESONDERE VORSICHTSMASSNAHMEN FUR DIE BESEITIGUNG VON NICHT VERWENDETEM ARZNEIMITTEL ODER DAVON STAMMENDEN ABFALLMATERIALIEN		
11.	NAME UND ANSCHRIFT DES PHARMAZEUTISCHEN UNTERNEHMERS		
Dam			
12.	ZULASSUNGSNUMMER(N)		
	1/16/1091/009 1/16/1091/010		
13.	CHARGENBEZEICHNUNG		
Ch	B.:		
14.	VERKAUFSABGRENZUNG		
15.	HINWEISE FÜR DEN GEBRAUCH		
16.	ANGABEN IN BLINDENSCHRIFT		
17.	INDIVIDUELLES ERKENNUNGSMERKMAL – 2D-BARCODE		
18.	INDIVIDUELLES ERKENNUNGSMERKMAL – VOM MENSCHEN LESBARES		

**FORMAT** 

B. PACKUNGSBEILAGE

#### Gebrauchsinformation: Information für Anwender

Atazanavir Viatris 150 mg Hartkapseln Atazanavir Viatris 200 mg Hartkapseln Atazanavir Viatris 300 mg Hartkapseln Atazanavir

# Lesen Sie die gesamte Packungsbeilage sorgfältig durch, bevor Sie mit der Einnahme dieses Arzneimittels beginnen, denn sie enthält wichtige Informationen.

- Heben Sie die Packungsbeilage auf. Vielleicht möchten Sie diese später nochmals lesen.
- Wenn Sie weitere Fragen haben, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker.
- Dieses Arzneimittel wurde Ihnen persönlich verschrieben. Geben Sie es nicht an Dritte weiter. Es kann anderen Menschen schaden, auch wenn diese die gleichen Beschwerden haben wie Sie.
- Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker. Dies gilt auch für Nebenwirkungen, die nicht in dieser Packungsbeilage angegeben sind. Siehe Abschnitt 4.

#### Was in dieser Packungsbeilage steht

- 1. Was ist Atazanavir Viatris und wofür wird es angewendet?
- 2. Was sollten Sie vor der Einnahme von Atazanavir Viatris beachten?
- 3. Wie ist Atazanavir Viatris einzunehmen?
- 4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?
- 5. Wie ist Atazanavir Viatris aufzubewahren?
- 6. Inhalt der Packung und weitere Informationen

# 1. Was ist Atazanavir Viatris und wofür wird es angewendet?

Atazanavir Viatris **ist ein antivirales (bzw. antiretrovirales) Arzneimittel.** Es gehört zu einer Gruppe, die man als *Proteasehemmer* bezeichnet. Diese Arzneimittel wirken auf die Infektion mit dem Humanen Immundefizienz-Virus (HIV) ein, indem sie ein Protein hemmen, das das HI-Virus zur Vermehrung benötigt. Diese verringern die Anzahl der HI-Viren in Ihrem Körper und dies stärkt wiederum Ihr Immunsystem. Auf diese Weise vermindert Atazanavir Viatris das Risiko, mit der HIV-Infektion einhergehende Erkrankungen zu entwickeln.

Atazanavir Viatris Kapseln können von Erwachsenen und Kindern ab 6 Jahren eingenommen werden. Ihr Arzt hat Ihnen Atazanavir Viatris verschrieben, weil Sie mit HIV infiziert sind, welches das erworbene Immundefizienz-Syndrom (AIDS) verursacht. Dieses Arzneimittel wird üblicherweise zur Anwendung zusammen mit anderen Arzneimitteln gegen HIV verschrieben. Ihr Arzt wird mit Ihnen besprechen, welche Kombination dieser Arzneimittel mit Atazanavir Viatris für Sie am besten geeignet ist.

#### 2. Was sollten Sie vor der Einnahme von Atazanavir Viatris beachten?

#### Atazanavir Viatris darf nicht eingenommen werden,

- **wenn Sie allergisch** gegen Atazanavir oder einen der in Abschnitt 6. genannten sonstigen Bestandteile dieses Arzneimittels sind.
- wenn Sie an einer mäßigen bis schweren Lebererkrankung leiden. Ihr Arzt wird überprüfen, wie schwerwiegend Ihre Lebererkrankung ist, bevor er entscheidet, ob Sie Atazanavir Viatris einnehmen können.
- wenn Sie eines dieser Arzneimittel einnehmen: siehe auch "Einnahme von Atazanavir Viatris zusammen mit anderen Arzneimitteln"
  - Rifampicin, ein Antibiotikum zur Behandlung der Tuberkulose

- Astemizol oder Terfenadin (wird im Allgemeinen zur Behandlung von Symptomen einer Allergie verwendet; diese Arzneimittel können rezeptfrei erhältlich sein); Cisaprid (zur Behandlung der Reflux-Krankheit des Magens, auch Sodbrennen genannt); Pimozid (zur Behandlung der Schizophrenie); Chinidin oder Bepridil (zur Korrektur des Herzrhythmus); Ergotamin, Dihydroergotamin, Ergometrin, Methylergometrin (zur Behandlung von Kopfschmerzen) und Alfuzosin (zur Behandlung von Prostatavergrößerung)
- Quetiapin (zur Behandlung der Schizophrenie, bipolarer Störungen und depressiver Erkrankungen [Episoden einer Major Depression])
- Lurasidon (zur Behandlung von Schizophrenie)
- Arzneimittel, die Johanniskraut (Hypericum perforatum), ein pflanzliches Präparat, enthalten
- Triazolam und oral angewendetes (durch den Mund eingenommenes) Midazolam (ein Schlaf- und Beruhigungsmittel)
- Lomitapid, Simvastatin und Lovastatin (zur Senkung des Cholesterinspiegels im Blut).
- Arzneimittel, die Grazoprevir enthalten, einschließlich der fixen Kombination von Elbasvir/Grazoprevir und Glecaprevir/Pibrentasvir (angewendet zur Behandlung von chronischer Hepatitis-C-Infektion)
- Apalutamid (zur Behandlung von Prostatakrebs)

Nehmen Sie Atazanavir Viatris nicht zusammen mit Sildenafil ein, wenn Sie Sildenafil zur Behandlung von arteriellem Lungenhochdruck anwenden. Sildenafil wird auch zur Behandlung von Erektionsstörungen angewendet. Informieren Sie Ihren Arzt, wenn Sie Sildenafil zur Behandlung von Erektionsstörungen anwenden.

Informieren Sie Ihren Arzt umgehend, wenn irgendetwas davon auf Sie zutrifft.

#### Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen

Atazanavir Viatris bewirkt keine Heilung der HIV-Infektion. Sie können auch weiterhin Infektionen oder andere Erkrankungen entwickeln, die mit der HIV-Infektion einhergehen.

Einige Menschen müssen besonders vorsichtig sein, bevor oder während sie Atazanavir Viatris einnehmen. Bitte sprechen Sie mit Ihrem Arzt oder Apotheker, bevor Sie Atazanavir Viatris einnehmen und stellen Sie sicher, dass Ihr Arzt informiert ist:

- wenn Sie an Hepatitis B oder C leiden
- wenn Sie Anzeichen oder Symptome für Gallensteine entwickeln (Schmerzen in der rechten Bauchseite)
- wenn Sie an Hämophilie Typ A oder Typ B leiden
- wenn sie zur Dialyse gehen

Atazanavir kann die Funktion der Nieren beeinträchtigen.

Es liegen Berichte von Nierensteinen bei Patienten, die Atazanavir einnahmen, vor. Falls bei Ihnen Anzeichen oder Symptome von Nierensteinen (Schmerzen in der Seite, Blut im Urin, Schmerzen beim Wasser lassen) auftreten, informieren Sie bitte unverzüglich Ihren Arzt.

Bei einigen Patienten mit fortgeschrittener HIV-Infektion (AIDS) und bereits früher aufgetretenen Begleitinfektionen können kurz nach Beginn der antiretroviralen Behandlung Anzeichen und Symptome einer Entzündung von zurückliegenden Infektionen auftreten. Es wird angenommen, dass diese Symptome auf eine Verbesserung der körpereigenen Immunantwort zurückzuführen sind, die es dem Körper ermöglicht, Infektionen zu bekämpfen, die möglicherweise ohne erkennbare Symptome vorhanden waren. Wenn Sie irgendwelche Anzeichen einer Infektion bemerken, informieren Sie bitte unverzüglich Ihren Arzt. Zusätzlich zu den Begleitinfektionen können nach Beginn der Einnahme von Arzneimitteln zur Behandlung Ihrer HIV-Infektion auch Autoimmunerkrankungen auftreten (ein Zustand, bei dem das Immunsystem gesundes Körpergewebe angreift). Autoimmunerkrankungen können viele Monate nach Beginn der Behandlung auftreten. Wenn Sie irgendwelche Anzeichen einer

Infektion oder andere Symptome, wie z. B. Muskelschwäche, eine Schwäche, die in den Händen und Füßen beginnt und sich in Richtung Rumpf fortsetzt, Herzklopfen, Zittern oder Hyperaktivität bemerken, informieren Sie bitte unverzüglich Ihren Arzt, um die notwendige Behandlung zu erhalten.

Bei einigen Patienten, die eine antiretrovirale Kombinationsbehandlung erhalten, kann sich eine als Osteonekrose (Absterben von Knochengewebe infolge unzureichender Blutversorgung des Knochens) bezeichnete Knochenerkrankung entwickeln. Zu den vielen Risikofaktoren für die Entwicklung dieser Erkrankung können unter anderem die Dauer der antiretroviralen Kombinationsbehandlung, die Anwendung von Kortikosteroiden, Alkoholkonsum, eine starke Unterdrückung des Immunsystems oder ein höherer Body-Mass-Index (Maßzahl zur Beurteilung des Körpergewichts im Verhältnis zur Körpergröße) gehören. Anzeichen einer Osteonekrose sind Gelenksteife, -beschwerden und -schmerzen (insbesondere in Hüfte, Knie und Schulter) sowie Schwierigkeiten bei Bewegungen. Falls Sie eines dieser Anzeichen bei sich bemerken, informieren Sie bitte Ihren Arzt.

Bei Patienten, die mit Atazanavir behandelt wurden, trat Hyperbilirubinämie (ein Anstieg des Bilirubinspiegels im Blut) auf. Anzeichen hierfür können eine leichte Gelbfärbung der Haut oder Augen sein. Falls Sie eines dieser Anzeichen bei sich bemerken, informieren Sie bitte Ihren Arzt.

Bei Patienten, die Atazanavir einnahmen, wurden schwerwiegende Hautausschläge einschließlich Stevens-Johnson-Syndrom berichtet. Informieren Sie unverzüglich Ihren Arzt, wenn Sie einen Hautausschlag entwickeln.

Falls Sie eine Veränderung Ihres Herzschlages (Herzrhythmusstörungen) bemerken, informieren Sie bitte Ihren Arzt.

Bei Kindern, die Atazanavir Viatris erhalten, kann eine Überwachung der Herzfunktion notwendig sein. Der Arzt Ihres Kindes wird darüber entscheiden.

#### Kinder

**Verwenden Sie dieses Arzneimittel nicht bei Kindern,** die jünger als 3 Monate sind und weniger als 5 kg wiegen. Die Anwendung von Atazanavir bei Kindern unter 3 Monate und unter 5 kg wurde wegen des Risikos schwerer Komplikationen nicht untersucht.

#### Einnahme von Atazanavir Viatris zusammen mit anderen Arzneimitteln

Mit einigen bestimmten Arzneimitteln dürfen Sie Atazanavir Viatris nicht einnehmen. Diese sind unter Atazanavir Viatris darf nicht eingenommen werden, am Anfang des Abschnitts 2, aufgeführt.

Es gibt andere Arzneimittel, die möglicherweise nicht zusammen mit Atazanavir Viatris angewendet werden dürfen. Informieren Sie Ihren Arzt oder Apotheker, wenn Sie andere Arzneimittel einnehmen, kürzlich andere Arzneimittel eingenommen haben oder beabsichtigen andere Arzneimittel einzunehmen.

Es ist besonders wichtig, Ihrem Arzt die folgenden zu nennen:

- andere Arzneimittel zur Behandlung der HIV-Infektion (z.B. Indinavir, Nevirapin und Efavirenz)
- Sofosbuvir/Velpatasvir/Voxilaprevir (zur Behandlung von Hepatitis C)
- Sildenafil, Vardenafil oder Tadalafil (angewendet von Männern zur Behandlung von Impotenz [Erektionsstörungen])
- wenn Sie ein orales Kontrazeptivum ("die Pille") mit Atazanavir Viatris anwenden, um eine Schwangerschaft zu verhüten, halten Sie sich bitte genau an die Dosierungsanweisung Ihres Arztes und versäumen Sie keine Dosis.
- jedes Arzneimittel zur Behandlung von Krankheiten, die mit der Magensäure in Zusammenhang stehen (z. B. Antazida, die 1 Stunde vor der Einnahme von Atazanavir Viatris oder 2 Stunden nach der Einnahme von Atazanavir Viatris eingenommen werden müssen, H<sub>2</sub>-Blocker wie Famotidin und Protonenpumpenhemmer wie Omeprazol)
- Arzneimittel zur Blutdrucksenkung, Verlangsamung der Herzfrequenz oder Behandlung von Herzrhythmusstörungen (Amiodaron, Diltiazem, systemisch verabreichtes Lidocain, Verapamil)
- Atorvastatin, Pravastatin und Fluvastatin (verwendet zur Senkung des Cholesterins im Blut)
- Salmeterol (verwendet zur Behandlung von Asthma)

- Ciclosporin, Tacrolimus und Sirolimus (Arzneimittel, die das körpereigene Immunsystem unterdrücken)
- bestimmte Antibiotika (Rifabutin, Clarithromycin)
- Ketoconazol, Itraconazol und Voriconazol (Arzneimittel zur Behandlung von Pilzinfektionen)
- Apixaban, Dabigatran, Edoxaban, Rivaroxaban, Warfarin, Clopidogrel, Prasugrel und Ticagrelor (verwendet zur Verminderung von Blutgerinnseln)
- Carbamazepin, Phenytoin, Phenobarbital und Lamotrigin (zur Behandlung von Krampfanfällen [Epilepsie])
- Encorafenib, Ivosidenib und Irinotecan (zur Behandlung von Krebs)
- Elagolix (Gonadotropin-Releasing-Hormon-Rezeptor-Antagonisten, verwendet zur Behandlung starker Schmerzen aufgrund einer Endometriose)
- Fostamatinib (verwendet zur Behandlung chronischer Immunthrombozytopenie)
- Beruhigungsmittel (z. B. durch Injektion verabreichtes Midazolam)
- Buprenorphin (zur Behandlung von Opioidabhängigkeit und Schmerzen)
- Kortikosteroide (alle Arten der Anwendung, einschließlich Dexamethason).

Einige Arzneimittel können mit Ritonavir, einem Arzneimittel, das zusammen mit Atazanavir Viatris angewendet wird, in Wechselwirkung treten. Es ist wichtig, dass Sie Ihrem Arzt mitteilen, wenn sie ein inhalatives oder nasales (über die Nase verabreichtes) Kortikosteroid, einschließlich Fluticason oder Budesonid einnehmen (verwendet zur Behandlung von allergischen Symptomen oder Asthma).

# Einnahme von Atazanavir Viatris zusammen mit Nahrungsmitteln und Getränken

Es ist wichtig, dass Sie Atazanavir Viatris mit dem Essen (eine Mahlzeit oder ein größerer Imbiss) einnehmen, da dies dem Körper hilft, das Arzneimittel aufzunehmen.

# Schwangerschaft und Stillzeit

Wenn Sie schwanger sind oder stillen, oder wenn Sie vermuten, schwanger zu sein oder beabsichtigen, schwanger zu werden, fragen Sie vor der Einnahme dieses Arzneimittels Ihren Arzt oder Apotheker um Rat. Atazanavir, der Wirkstoff von Atazanavir Viatris, wird in die Muttermilch ausgeschieden. Patientinnen sollten während der Einnahme von Atazanavir Viatris nicht stillen.

Bei HIV-positiven Frauen wird das Stillen **nicht empfohlen**, da eine HIV-Infektion über die Muttermilch auf das Kind übertragen werden kann.

Wenn Sie stillen oder beabsichtigen zu stillen, sollten Sie dies so schnell wie möglich mit Ihrem Arzt besprechen.

# Verkehrstüchtigkeit und Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen

Wenn Ihnen schwindelig ist oder Sie das Gefühl einer Blutleere im Kopf haben, fahren Sie kein Fahrzeug oder bedienen Sie keine Maschinen und wenden Sie sich umgehend an Ihren Arzt.

#### Atazanavir Viatris enthält Lactose

Wenn Ihnen Ihr Arzt mitgeteilt hat, dass Sie an einer Unverträglichkeit gegen bestimmte Zucker leiden (z. B. Lactose), informieren Sie Ihren Arzt, bevor Sie dieses Arzneimittel einnehmen.

# 3. Wie ist Atazanavir Viatris einzunehmen?

Nehmen Sie dieses Arzneimittel immer genau nach Absprache mit Ihrem Arzt ein. Fragen Sie bei Ihrem Arzt oder Apotheker nach, wenn Sie sich nicht sicher sind. Auf diese Weise können Sie sicherstellen, dass das Arzneimittel richtig wirkt und Sie verringern das Risiko, dass das Virus eine Resistenz gegenüber der Behandlung entwickelt.

Für Erwachsene beträgt die empfohlene Dosis an Atazanavir Viatris Kapseln 300 mg einmal täglich zusammen mit 100 mg Ritonavir einmal täglich und zusammen mit einer Mahlzeit in Verbindung mit anderen Anti-HIV-Arzneimitteln. Ihr Arzt kann die Dosis von Atazanavir Viatris gemäß Ihrer Anti-HIV-Therapie anpassen.

Bei Kindern (6 bis unter 18 Jahren) wird der Arzt Ihres Kindes die richtige Dosis anhand des Körpergewichts Ihres Kindes bestimmen. Die Dosis an Atazanavir Viatris Kapseln für Kinder wird nach dem Körpergewicht berechnet. Sie wird einmal täglich zusammen mit einer Mahlzeit und mit 100 mg Ritonavir eingenommen wie nachstehend dargestellt:

Körpergewicht (kg)	Atazanavir Viatris-Dosis einmal täglich (mg)	Ritonavir-Dosis* einmal täglich (mg)	
15 bis unter 35	200	100	
mindestens 35	300	100	
* Ritonavir kann als Kapseln, Tabletten oder Lösung zum Einnehmen eingenommen werden.			

Für Kinder ab 3 Monate und mit mindestens 5 kg steht Atazanavir möglicherweise auch in anderen Darreichungsformen zur Verfügung. Die Umstellung von anderen Darreichungsformen auf Atazanavir Kapseln wird empfohlen, sobald die Patienten die Kapseln zuverlässig schlucken können.

Wenn zwischen den Darreichungsformen Pulver und Kapseln umgestellt wird, kann eine Änderung der Dosierung notwendig werden. Ihr Arzt wird die richtige Dosis anhand des Körpergewichts Ihres Kindes festlegen.

Es gibt keine Dosierungsempfehlungen für Atazanavir Viatris bei Kindern unter 3 Monaten.

Nehmen Sie Atazanavir Viatris Kapseln mit dem Essen ein (eine Mahlzeit oder ein größerer Imbiss). Schlucken Sie die Kapseln im Ganzen. Öffnen Sie die Kapseln nicht.

Wenn Sie eine größere Menge von Atazanavir Viatris eingenommen haben, als Sie sollten Eine Gelbfärbung der Haut und/oder der Augen (Gelbsucht) und unregelmäßiger Herzschlag (QTc-Verlängerung) können auftreten, wenn Sie oder Ihr Kind zu viel Atazanavir Viatris eingenommen haben

Wenn Sie versehentlich mehr Atazanavir Viatris Kapseln eingenommen haben als von Ihrem Arzt empfohlen, setzen Sie sich bitte sofort mit Ihrem behandelnden Arzt oder dem nächsten Krankenhaus in Verbindung.

#### Wenn Sie die Einnahme von Atazanavir Viatris vergessen haben

Wenn Sie eine Dosis ausgelassen haben, nehmen Sie diese so schnell wie möglich zusammen mit einer Mahlzeit ein und nehmen Sie Ihre nächste Dosis dann planmäßig zur gewohnten Zeit ein. Wenn es fast Zeit für Ihre nächste Dosis ist, nehmen Sie nicht die ausgelassene Dosis ein. Warten Sie und nehmen Sie die nächste Dosis zur gewohnten Zeit ein. Nehmen Sie nicht die doppelte Menge ein, wenn Sie die vorherige Einnahme vergessen haben.

# Wenn Sie die Einnahme von Atazanavir Viatris abbrechen

Brechen Sie die Einnahme von Atazanavir Viatris nicht ab, ohne dies vorher mit Ihrem Arzt besprochen zu haben.

Wenn Sie weitere Fragen zur Anwendung dieses Arzneimittels haben, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker.

#### 4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?

Wie alle Arzneimittel kann auch dieses Arzneimittel Nebenwirkungen haben, die aber nicht bei jedem auftreten müssen. Bei der Behandlung der HIV-Infektion ist es nicht immer leicht, zwischen den Nebenwirkungen zu unterscheiden, die durch Atazanavir, durch andere Arzneimittel, die Sie einnehmen, oder durch die HIV-Infektion selbst verursacht sind. Unterrichten Sie Ihren Arzt, wenn Sie etwas Ungewöhnliches an Ihrem Gesundheitszustand bemerken.

Während einer HIV-Therapie können eine Gewichtszunahme und ein Anstieg der Blutfett- und Blutzuckerwerte auftreten. Dies hängt teilweise mit dem verbesserten Gesundheitszustand und dem Lebensstil zusammen; bei den Blutfetten manchmal mit den HIV-Arzneimitteln selbst. Ihr Arzt wird Sie auf diese Veränderungen hin untersuchen.

Informieren Sie unverzüglich Ihren Arzt, wenn bei Ihnen folgende ernste Nebenwirkungen auftreten:

- Hautausschlag, Hautjucken, das zeitweise auch schwerwiegend sein kann, wurde berichtet. Der Hautausschlag verschwindet gewöhnlich innerhalb von 2 Wochen wieder, ohne dass die Atazanavir-Behandlung geändert wird. Es kann sich ein schwerwiegender Hautausschlag in Verbindung mit anderen Symptomen entwickeln, die schwerwiegend sein können. Wenn Sie einen schwerwiegenden Hautausschlag oder einen Hautausschlag zusammen mit grippeähnlichen Symptomen, Blasenbildung, Fieber, Geschwüre im Mund, Muskel- oder Gelenkschmerzen, eine Gesichtsschwellung, eine Augenentzündung, die ein Rötung verursacht (Konjunktivitis), schmerzhafte, warme oder rote Blasen (Knötchen) entwickeln, hören Sie auf, Atazanavir Viatris einzunehmen, und kontaktieren Sie unverzüglich Ihren Arzt.
- Eine Gelbfärbung der Haut oder des weißen Bereichs der Augen, das durch hohe Bilirubinwerte in Ihrem Blut verursacht wird, wurde häufig berichtet. Diese Nebenwirkung ist bei Erwachsenen und Kindern ab 3 Monate üblicherweise ungefährlich, kann aber ein Anzeichen für ein ernstzunehmendes Problem sein. Kontaktieren Sie unverzüglich Ihren Arzt, wenn sich Ihre Haut oder das Weiße Ihrer Augen gelb färben.
- Mitunter kann es zu Veränderungen in der Art wie Ihr Herz schlägt kommen (Herzrhythmusänderungen). Sprechen Sie unverzüglich mit Ihrem Arzt, wenn ihnen schwindlig wird, Sie sich benommen fühlen oder Sie plötzlich ohnmächtig werden. Dieses könnten Anzeichen für ein ernstes Herzproblem sein.
- Gelegentlich kann es zu Leberproblemen kommen. Ihr Arzt sollte vor Beginn und während der Behandlung mit diesem Arzneimittel Blutuntersuchungen durchführen. Wenn Sie Leberprobleme haben, einschließlich einer Hepatitis-B- oder -C-Infektion, könnten sich Ihre Leberprobleme verschlechtern. Kontaktieren Sie unverzüglich Ihren Arzt, wenn bei Ihnen dunkler (teefarbener) Urin, Hautjucken, Gelbfärbung Ihrer Haut oder des weißen Bereichs der Augen, Schmerzen in der Magengegend, hellfarbiger Stuhl oder Übelkeit auftreten.
- Gelegentlich kann es bei Personen, die Atazanavir einnehmen, zu Gallenblasenproblemen kommen. Symptome dafür können unter anderem sein: Schmerzen in der rechten oder mittleren oberen Bauchseite, Übelkeit, Erbrechen, Fieber oder Gelbfärbung der Haut oder des weißen Bereichs Ihrer Augen.
- Atazanavir kann die Funktion der Nieren beeinträchtigen.
- Gelegentlich kann es bei Personen, die Atazanavir einnehmen, zu Nierensteinen kommen. Kontaktieren Sie unverzüglich Ihren Arzt, wenn bei Ihnen Symptome für Nierensteine auftreten. Diese können unter anderem sein: Schmerzen im unteren Rücken oder im unteren Bauchbereich, Blut im Urin oder Schmerzen beim Wasserlassen.

Des Weiteren wurden bei Patienten, die mit Atazanavir behandelt wurden, folgende Nebenwirkungen berichtet:

Häufig (kann bis zu 1 von 10 Patienten betreffen):

- Kopfschmerzen
- Erbrechen, Durchfall, Bauchschmerzen (leichte Magenschmerzen), Übelkeit, Dyspepsie (Verdauungsbeschwerden)
- Erschöpfung (extreme Müdigkeit)

Gelegentlich (kann bis zu 1 von 100 Patienten betreffen):

- Periphere Neuropathie (Taubheitsgefühl, Schwäche, Kribbeln oder Schmerzen in Armen und Beinen)
- Hypersensibilität (allergische Reaktion)
- Asthenie (ungewöhnliche Müdigkeit oder Schwäche)
- Gewichtsverlust, Gewichtszunahme, Anorexie (Appetitverlust), gesteigerter Appetit

- Depression, Angst, Schlafstörungen
- Orientierungslosigkeit, Amnesie (Gedächtnisverlust), Benommenheit, Somnolenz (Schläfrigkeit), abnormales Träumen
- Synkope (Ohnmacht), Hypertonie (hoher Blutdruck)
- Dyspnoe (Kurzatmigkeit)
- Pankreatitis (Entzündung der Bauchspeicheldrüse), Gastritis (Entzündung des Magens), aphthöse Stomatitis (Geschwüre im Mund und Lippenbläschen), Dysgeusie (Beeinträchtigung des Geschmackssinnes), Flatulenz (Blähungen), Mundtrockenheit, Aufgeblähtheit
- Angioödem (starke Schwellung der Haut und anderer Gewebe, sehr häufig der Lippen oder der Augen)
- Alopezie (ungewöhnlicher Haarausfall oder Ausdünnen des Haars), Pruritus (Juckreiz)
- Muskelatrophie (Muskelschwund), Arthralgie (Gelenkschmerz), Myalgie (Muskelschmerz)
- Interstitielle Nephritis (Nierenentzündung), Hämaturie (Blut im Urin), Proteinurie (überschüssiges Protein im Urin), Pollakisurie (erhöhte Häufigkeit des Wasserlassens)
- Gynäkomastie (Brustvergrößerung beim Mann)
- Brustschmerz, Krankheitsgefühl (allgemeines Unwohlsein), Fieber
- Schlaflosigkeit (Schlafstörungen)

Selten (kann bis zu 1 von 1.000 Patienten betreffen):

- Gestörter Gang (abnormale Art zu gehen)
- Ödeme (Schwellungen)
- Hepatosplenomegalie (Vergrößerung der Leber und der Milz)
- Myopathie (Muskelschmerzen, Muskelspannung oder -schwäche, die nicht trainingsbedingt ist)
- Nierenschmerzen

# Meldung von Nebenwirkungen

Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich an Ihren Arzt, Apotheker oder das medizinische Fachpersonal. Dies gilt auch für Nebenwirkungen, die nicht in dieser Packungsbeilage angegeben sind. Sie können Nebenwirkungen auch direkt über das in <u>Anhang V</u> aufgeführte nationale Meldesystem anzeigen. Indem Sie Nebenwirkungen melden, können Sie dazu beitragen, dass mehr Informationen über die Sicherheit dieses Arzneimittels zur Verfügung gestellt werden.

#### 5. Wie ist Atazanavir Viatris aufzubewahren?

Bewahren Sie dieses Arzneimittel für Kinder unzugänglich auf.

Sie dürfen dieses Arzneimittel nach dem auf dem Etikett, auf dem Umkarton und auf der Blisterpackung angegebenen Verfalldatum nicht mehr verwenden. Das Verfalldatum bezieht sich auf den letzten Tag des angegebenen Monats.

Nicht über 25 °C lagern. In der Originalverpackung aufbewahren, um den Inhalt vor Feuchtigkeit zu schützen.

Für Flaschen: Nach dem ersten Öffnen innerhalb von 90 Tagen verwenden.

Entsorgen Sie Arzneimittel nicht im Abwasser oder Haushaltsabfall. Fragen Sie Ihren Apotheker, wie das Arzneimittel zu entsorgen ist, wenn Sie es nicht mehr verwenden. Sie tragen damit zum Schutz der Umwelt bei.

# 6. Inhalt der Packung und weitere Informationen

#### Was Atazanavir Viatris enthält

#### Atazanavir Viatris 150 mg Hartkapseln

- Der Wirkstoff ist Atazanavir. Jede Kapsel enthält 150 mg Atazanavir (als Sulfat).
- Die sonstigen Bestandteile sind: Lactose-Monohydrat (siehe Abschnitt 2, 'Atazanavir Viatris enthält Lactose'), Crospovidon, Magnesiumstearat. Die Kapselhülle und die Drucktinte enthalten Eisen(III)-oxid (E172), Titandioxid (E171), Patentblau V (E131), Gelatine, Schellack, Propylenglykol, Ammoniak-Lösung 10 %, Eisen(II,III)-oxid (E172), Kaliumhydroxid.

## Atazanavir Viatris 200 mg Hartkapseln

- Der Wirkstoff ist Atazanavir. Jede Kapsel enthält 200 mg Atazanavir (als Sulfat).
- Die sonstigen Bestandteile sind: Lactose-Monohydrat (siehe Abschnitt 2, 'Atazanavir Viatris enthält Lactose'), Crospovidon, Magnesiumstearat. Die Kapselhülle und die Drucktinte enthalten Titandioxid (E171), Indigocarmin (E132), Eisenoxid(III)-hydroxid-oxid x H<sub>2</sub>O (E172), Patentblau V (E131), Gelatine, Schellack, Propylenglykol, Ammoniak-Lösung 10 %, Eisen(II,III)-oxid (E172), Kaliumhydroxid.

# Atazanavir Viatris 300 mg Hartkapseln

- Der Wirkstoff ist Atazanavir. Jede Kapsel enthält 300 mg Atazanavir (als Sulfat).
- Die sonstigen Bestandteile sind: Lactose-Monohydrat (siehe Abschnitt 2, 'Atazanavir Viatris enthält Lactose'), Crospovidon, Magnesiumstearat. Die Kapselhülle und die Drucktinte enthalten Eisenoxid(III)-hydroxid-oxid x H<sub>2</sub>O (E172), Eisen(III)-oxid (E172), Titandioxid (E171), Patentblau V (E131), Gelatine, Schellack, Propylenglykol, Ammoniak-Lösung 10 %, Eisen(II,III)-oxid (E172), Kaliumhydroxid.

# Wie Atazanavir Viatris aussieht und Inhalt der Packung

Atazanavir Viatris 150 mg Hartkapseln sind opake grünlich-blaue und blaue Kapseln mit schwarzer Tinte mit "MYLAN" über "AR150" auf dem Ober- und Unterteil bedruckt.

Atazanavir Viatris 200 mg Hartkapseln sind opake blaue und grünlich-blaue Kapseln mit schwarzer Tinte mit "MYLAN" über "AR200" auf dem Ober- und Unterteil bedruckt.

Atazanavir Viatris 300 mg Hartkapseln sind opake rote und grünlich-blaue Kapseln mit schwarzer Tinte mit "MYLAN" über "AR300" auf dem Ober- und Unterteil bedruckt.

# Atazanavir Viatris 150 mg Hartkapseln

Diese Arzneimittel sind in Blisterpackungen mit 60 oder 60 x 1 (Einzeldosis) Kapseln oder in Flaschen mit 60 Hartkapseln erhältlich.

#### Atazanavir Viatris 200 mg Hartkapseln

Diese Arzneimittel sind in Blisterpackungen mit 30, 60 oder 60 x 1 (Einzeldosis) Kapseln oder in Flaschen mit 60 Hartkapseln erhältlich.

## Atazanavir Viatris 300 mg Hartkapseln

Dieses Arzneimittel ist in Blisterpackungen mit 30 oder 30 x 1 (Einzeldosis) Kapseln oder in Flaschen mit 30 oder 90 Hartkapseln erhältlich.

Es werden möglicherweise nicht alle Packungsgrößen in den Verkehr gebracht.

#### Pharmazeutischer Unternehmer

Viatris Limited Damastown Industrial Park, Mulhuddart, Dublin 15, DUBLIN

#### Irland

#### Hersteller

McDermott Laboratories trading as Gerard Laboratories 35/36 Baldoyle Industrial Estate, Grange Road Dublin 13 Irland

Mylan Hungary Kft Mylan utca 1 H-2900 Komárom Ungarn

Mylan Germany GmbH
Zweigniederlassung Bad Homburg v. d. Hoehe, Benzstraße 1
Bad Homburg v. d. Hoehe
Hessen, 61352
Deutschland

Falls Sie weitere Informationen über das Arzneimittel wünschen, setzen Sie sich bitte mit dem örtlichen Vertreter des pharmazeutischen Unternehmers in Verbindung.

# België/Belgique/Belgien

Viatris

Tél/Tel: + 32 (0)2 658 61 00

#### България

Майлан ЕООД

Тел.: +359 2 44 55 400

# Česká republika

Viatris CZ s.r.o.

Tel: + 420 222 004 400

#### Danmark

Viatris ApS

Tlf: + 45 28 11 69 32

#### **Deutschland**

Viatris Healthcare GmbH Tel: + 49 800 0700 800

#### Eesti

Viatris OÜ

Tel: + 372 6363 052

#### Ελλάδα

Viatris Hellas Ltd Tηλ: +30 2100 100 002

#### España

Viatris Pharmaceuticals, S.L. Tel: + 34 900 102 712

#### Lietuva

Viatris UAB

Tel: +370 5 205 1288

#### Luxembourg/Luxemburg

Viatris

Tél/Tel: + 32 (0)2 658 61 00

(Belgique/Belgien)

#### Magyarország

Viatris Healthcare Kft. Tel.: +36 1 465 2100

#### Malta

V.J. Salomone Pharma Ltd Tel: + 356 21 22 01 74

#### Nederland

Mylan B.V.

Tel: + 31 (0)20 426 3300

# Norge

Viatris AS

Tlf: + 47 66 75 33 00

#### Österreich

Viatris Austria GmbH Tel: + 43 1 86390

#### Polska

Viatris Healthcare Sp. z.o.o. Tel.: + 48 22 564 64 00 France

Viatris Santé

Tél: +33 4 37 25 75 00

Hrvatska

Viatris Hrvatska d.o.o. Tel: +385 1 23 50 599

**Ireland** 

Viatris Limited Tel: +353 1 8711600

Ísland

Icepharma hf.

Sími: +354 540 8000

Italia

Viatris Italia S.r.l. Tel: +39 02 612 46921

Κύπρος

GPA Pharmaceuticals Ltd Tηλ: + 357 22863100

Latvija

Viatris SIA

Tel: + 371 676 055 80

Portugal

Mylan, Lda.

Tel: + 351 214 127 200

România

BGP Products SRL Tel: + 40 372 579 000

Slovenija

Viatris d.o.o.

Tel: +386 1 236 31 80

Slovenská republika

Viatris Slovakia s.r.o. Tel: +421 2 32 199 100

Suomi/Finland

Viatris Oy

Puh/Tel: +358 20 720 9555

**Sverige** 

Viatris AB

Tel: +46 (0) 8 630 19 00

**United Kingdom (Northern Ireland)** 

Mylan IRE Healthcare Limited

Tel: + 353 18711600

Diese Packungsbeilage wurde zuletzt überarbeitet im <{MM.JJJJ}> <{Monat JJJJ}>.

Ausführliche Informationen zu diesem Arzneimittel sind auf den Internetseiten der Europäischen Arzneimittel-Agentur <a href="http://www.ema.europa.eu/">http://www.ema.europa.eu/</a> verfügbar.