ANEXA I REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI

1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI

Darunavir Viatris 75 mg comprimate filmate

Darunavir Viatris 150 mg comprimate filmate

Darunavir Viatris 300 mg comprimate filmate

Darunavir Viatris 600 mg comprimate filmate

2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

Darunavir Viatris 75 mg comprimate filmate

Fiecare comprimat filmat conține darunavir 75 mg.

Darunavir Viatris 150 mg comprimate filmate

Fiecare comprimat filmat conține darunavir 150 mg.

Darunavir Viatris 300 mg comprimate filmate

Fiecare comprimat filmat contine darunavir 300 mg.

Darunavir Viatris 600 mg comprimate filmate

Fiecare comprimat filmat conţine darunavir 600 mg.

Pentru lista tuturor excipienților, vezi pct. 6.1.

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Darunavir Viatris 75 mg comprimate filmate

Comprimat filmat.

Comprimate filmate ovale, biconvexe, de culoare alb-gălbuie, având dimensiunile aproximative de 9,7 mm pe 4,6 mm și fiind ștanțate cu "M" pe o parte și cu "DV1" pe cealaltă parte.

Darunavir Viatris 150 mg comprimate filmate

Comprimat filmat.

Comprimate filmate ovale, biconvexe, de culoare alb-gălbuie, având dimensiunile aproximative de 12,75 mm pe 6,3 mm şi fiind ştanţate cu "M" pe o parte şi cu "DV2" pe cealaltă parte.

Darunavir Viatris 300 mg comprimate filmate

Comprimat filmat.

Comprimate filmate ovale, biconvexe, de culoare alb-gălbuie, având dimensiunile aproximative de 16,5 mm pe 8,2 mm și fiind ștanțate cu "M" pe o parte și cu "DV3" pe cealaltă parte.

Darunavir Viatris 600 mg comprimate filmate

Comprimat filmat.

Comprimate filmate ovale, biconvexe, de culoare alb-gălbuie, având dimensiunile aproximative de 21,2 mm pe 10,6 mm și fiind ștanțate cu "M" pe o parte și cu "DV5" pe cealaltă parte.

4. DATE CLINICE

4.1 Indicații terapeutice

Darunavir, administrat concomitent cu o doză mică de ritonavir, este indicat în asociere cu alte medicamente antiretrovirale pentru tratamentul pacienților cu infecție cu virusul imunodeficienței umane (HIV-1) (vezi pct. 4.2).

Darunavir Viatris 75 mg, 150 mg, 300 mg și 600 mg comprimate poate fi utilizat pentru a oferi scheme de tratament adecvate (vezi pct. 4.2):

- pentru tratamentul infecției cu HIV-1 în tratamentul antiretroviral (TAR) la pacienții adulți tratați anterior, inclusiv cei multiexperimentați
- pentru tratamentul infecției cu virusul HIV-1 la copii și adolescenți, cu vârsta de cel puțin 3 ani și cu greutatea corporală de cel puțin 15 kg.

În luarea deciziei de a începe tratamentul cu darunavir administrată concomitent cu o doză mică de ritonavir, trebuie avute în vedere istoricul tratamentului dat fiecărui pacient și modelul mutațiilor asociate cu medicamente diferite. Utilizarea darunavir trebuie să fie ghidată de testarea genotipică sau fenotipică (când sunt disponibile) și istoricul tratamentului (vezi pct. 4.2, 4.4 și 5.1).

4.2 Doze și mod de administrare

Terapia trebuie inițiată de un specialist din domeniul sănătății cu experiență în abordarea terapeutică a infecției cu HIV. După inițierea terapiei cu darunavir, pacienții trebuie informați să nu modifice doza, forma de administrare a dozelor sau să întrerupă tratamentul fără a discuta cu specialiștii lor din domeniul sănătății.

Doze

Darunavir Viatris trebuie administrat întotdeauna pe cale orală cu o doză mică de ritonavir, ca potențator farmacocinetic, și în asociere cu alte medicamente antiretrovirale. De aceea, înainte de inițierea tratamentului cu darunavir, trebuie consultat Rezumatul caracteristicilor produsului pentru ritonavir.

Pacienți adulți tratați anterior cu TAR

Doza recomandată este de 600 mg de două ori pe zi administrată în asociere cu ritonavir 100 mg de două ori pe zi administrare cu alimente. Darunavir Viatris 75 mg, 150 mg, 300 mg și 600 mg comprimate poate fi utilizat pentru alcătuirea schemei de tratament de 600 mg de două ori pe zi.

Utilizarea comprimatelor de 75 mg și 150 mg pentru obținerea dozei recomandate este adecvată atunci când există dificultăți de înghițire a comprimatelor de 300 mg sau 600 mg. Înainte de a prescrie comprimate darunavir pentru copii, trebuie să verificați dacă aceștia pot înghiți comprimatele întregi. Pentru copiii care nu pot înghiți comprimate, trebuie verificată disponibilitatea unor formulări mai potrivite conținând darunavir.

Pacienți adulți netratați anterior cu TAR

Pentru recomandările de administrare a dozelor la pacienții netratați anterior cu TAR trebuie consultat Rezumatul caracteristicilor produsului pentru Darunavir Viatris 400 mg și 800 mg comprimate.

Copii și adolescenți (cu vârsta cuprinsă între 3 și 17 ani și cu greutatea corporală de cel puțin 15 kilograme) netratați anterior cu TAR

Doza de darunavir și ritonavir administrată la copii și adolescenți în funcție de greutatea corporală este prezentată în tabelul de mai jos.

Doza recomandată de darunavir comprimate și ritonavir ^a la copii și adolescenți netratați anterior (cu vârsta între 3 și 17 ani)		
Greutatea corporală (kg)	Doza (o dată pe zi împreună cu alimente)	
≥15 kg şi <30 kg	600 mg darunavir/100 mg ritonavir o dată pe zi	
≥30 kg şi <40 kg	675 mg darunavir/100 mg ritonavir o dată pe zi	
≥40 kg	800 mg darunavir/100 mg ritonavir o dată pe zi	

^aritonavir soluție orală: 80 mg/ml

Copii și adolescenți (cu vârsta cuprinsă între 3 și 17 ani și cântărind cel puțin 15 kg) tratați anterior cu TAR

În general se recomandă darunavir administrat de două ori pe zi în asociere cu ritonavir și cu alimente.

La pacienții care au fost tratați anterior cu medicamente antiretrovirale dar fără mutații asociate rezistenței la darunavir (MAR-DRV)* și care au concentrații plasmatice ARN HIV-1 < 100000 copii/ml și număr de celule CD4+ ≥ 100 celule x 10^6 /l se poate utiliza o schemă de tratament cu administrare o dată pe zi ce include darunavir administrat în asociere cu ritonavir și alimente.

*MAR-DRV: V11I, V32I, L33F, I47V, I50V, I54M, I54L, T74P, L76V, I84V și L89V

Doza de darunavir și ritonavir la copii și adolescenți în funcție de greutate este furnizată în tabelul de mai jos. Doza recomandată de darunavir în asociere cu o doză mică de ritonavir nu trebuie să depășească doza recomandată pentru adulți (600/100 mg de două ori pe zi sau 800/100 mg o dată pe zi)

Doza recomandată de darunavir comprimate și ritonavir ^a pentru copii și adolescenți (cu vârsta cuprinsă între 3 și 17 ani) tratați anterior			
Greutate corporală (kg)	Greutate corporală (kg) Doza (o dată pe zi Doză (de două ori pe zi împreună		
	împreună cu alimente)	cu alimente)	
≥15 kg-<30 kg	600 mg darunavir/100 mg	375 mg darunavir/50 mg ritonavir de	
	ritonavir o dată pe zi	două ori pe zi	
≥30 kg-<40 kg	675 mg darunavir/100 mg	450 mg darunavir/60 mg ritonavir de	
	ritonavir o dată pe zi	două ori pe zi	
≥40 kg	800 mg darunavir/100 mg	600 mg darunavir/100 mg ritonavir	
	ritonavir o dată pe zi	de două ori pe zi	

^aritonavir soluție orală: 80 mg/ml

La pacienții copii și adolescenți tratați anterior cu TAR se recomandă testarea genotipului HIV. Cu toate acestea, în cazurile în care nu este posibilă testarea genotipului HIV, la pacienții copii și adolescenți netratați anterior cu inhibitori de protează HIV este recomandat schema de tratament darunavir/ritonavir cu administrare o dată pe zi iar cel cu administrare de două ori pe zi este recomandat la pacienții netratați anterior cu inhibitori de protează HIV.

Recomandare cu privire la dozele omise

Dacă este omisă o doză de darunavir şi/sau de ritonavir în decurs de 6 ore față de momentul când este administrată de obicei, pacienții trebuie instruiți să ia, cu alimente, doza prescrisă de darunavir și de ritonavir, imediat ce este posibil. Dacă omisiunea este remarcată mai târziu de 6 ore față de momentul administrării obișnuite, doza omisă nu trebuie luată și pacientul trebuie să se rezume la schema de tratament obișnuită.

Această recomandare are la bază timpul de înjumătățire de 15 ore al darunavirului în prezența ritonavirului și intervalul recomandat între doze de aproximativ 12 ore.

În cazul în care pacientul vomită în interval de 4 ore de la administrarea medicamentului, trebuie administrată în cel mai scurt timp o altă doză de Darunavir Viatris concomitent cu cobicistat sau ritonavir și împreună cu alimente. În cazul în care pacientul vomită la mai mult de 4 ore după administrarea medicamentului, pacientul nu trebuie să ia o altă doză de Darunavir Viatris concomitent cu cobicistat sau ritonavir până la momentul utilizării dozei următoare, conform planificării.

Grupe speciale de pacienți

Vârstnici

La acest grup de pacienți sunt disponibile informații limitate și, de aceea, darunavir trebuie utilizată cu prudență la această grupă de vârstă (vezi pct. 4.4 și 5.2).

Insuficiență hepatică

Darunavir este metabolizat de sistemul hepatic. Nu este necesară nicio ajustare a dozei la pacienții cu insuficiență hepatică ușoară (Clasa A în clasificarea Child-Pugh) sau moderată (Clasa B în clasificarea Child-Pugh), totuși, darunavir trebuie utilizată cu precauție la acești pacienți. Nu sunt disponibile niciun fel de date de farmacocinetică la pacienții cu insuficiență hepatică severă. Insuficiența hepatică severă ar putea determina creșterea expunerii la darunavir și o modificare a profilului de siguranță al acestuia. Din această cauză, darunavir nu trebuie utilizat la bolnavii cu insuficiență hepatică severă (Clasa C în clasificarea Child-Pugh) (vezi pct. 4.3, 4.4 și 5.2).

Insuficiență renală

Nu este necesară nicio ajustare a dozei la pacienții cu insuficiență renală (vezi pct. 4.4 și 5.2).

Copii și adolescenți

Darunavir/ritonavir nu trebuie utilizate la pacienți copii și adolescenți cu greutatea corporală sub 15 kg deoarece doza pentru această categorie nu a fost stabilită la un număr suficient de pacienți (vezi pct. 5.1). Darunavir/Ritonavir nu trebuie utilizate la copii cu vârsta sub 3 ani din motive de siguranță (vezi pct. 4.4 și 5.3).

Regimul de dozaj în funcție de greutatea corporală pentru darunavir și ritonavir este prezentat în tabelele de mai sus.

Sarcină și postpartum

Nu este necesară ajustarea dozei pentru darunavir/ritonavir în timpul sarcinii și postpartum. Darunavir/ritonavir trebuie utilizat în timpul sarcinii numai dacă beneficiul potențial justifică riscul potențial (vezi pct 4.4, 4.6 și 5.2).

Mod de administrare

Pacienții trebuie instruiți să ia Darunavir Viatris cu ritonavir în doză mică în decurs de 30 minute după masă. Tipul de alimente nu afectează expunerea la darunavir (vezi pct. 4.4, 4.5 și 5.2).

4.3 Contraindicații

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

Pacienți cu insuficiență hepatică severă (Clasa C în clasificarea Child-Pugh).

Administrarea concomitentă de rifampicină cu darunavir asociată cu ritonavir în doză mică (vezi pct. 4.5).

Administrarea concomitentă cu asocierea medicamentoasă lopinavir/ritonavir (vezi pct. 4.5).

Administrarea concomitentă cu preparatele din plante care conțin sunătoare (*Hypericum perforatum*) (vezi pct. 4.5).

Administrarea concomitentă de darunavir cu o doză mică de ritonavir, împreună cu substanțe active al căror clearance depinde în foarte mare măsură de CYP3A și la care concentrațiile plasmatice crescute sunt asociate cu evenimente grave și/sau care pot pune viața în pericol. Aceste substanțe active includ, de exemplu:

- alfuzosin
- amiodaronă, bepridil, dronedaronă, ivabradină, chinidină, ranolazină
- astemizol, terfenadină

- colchicina când este utilizată la pacienți cu insuficiență renală și/sau hepatică (vezi pct. 4.5)
- derivați de ergot (de exemplu: dihidroergotamină, ergometrină, ergotamină și metilergonovină)
- elbasvir/grazoprevir
- cisapridă
- dapoxetină
- domperidonă
- naloxegol
- lurasidonă, pimozidă, quetiapină, sertindol (vezi pct. 4.5)
- triazolam, midazolam administrat oral (pentru precauții referitoare la midazolamul administrat parenteral, vezi pct. 4.5)
- sildenafil când este utilizat în tratamentul hipertensiunii arteriale pulmonare, avanafil
- simvastatină, lovastatină și lomitapidă (vezi pct. 4.5)
- ticagrelor (vezi pct. 4.5)

4.4 Atenționări și precauții speciale pentru utilizare

Se recomandă evaluarea periodică a răspunsului virologic. Trebuie efectuate teste de rezistență pentru stabilirea absenței sau dispariției răspunsului virologic.

Darunavir trebuie administrat întotdeauna pe cale orală împreună cu o doză mică de ritonavir, ca potențator farmacocinetic și în asociere cu alte medicamente antiretrovirale (vezi pct. 5.2). Prin urmare, înainte de inițierea tratamentului cu darunavir trebuie consultat Rezumatul caracteristicilor produsului pentru ritonavir.

Creșterea dozei de ritonavir față de cea recomandată la pct. 4.2 nu a influențat semnificativ concentrațiile de darunavir. Nu se recomandă modificarea dozei de ritonavir.

Darunavirul se leagă predominant de α_1 -acid glicoproteină. Această legare de proteine este dependentă de concentrație și este indicator pentru saturarea legăturii. Prin urmare, nu poate fi exclusă dislocarea proteinelor de către medicamentele care sunt legate în proporție mare de α_1 -acid glicoproteină (vezi pct. 4.5).

Pacienți tratați anterior cu TAR – administrare o dată pe zi

Darunavir utilizat în asociere cu cobicistat sau cu ritonavir în doză mică o dată pe zi la pacienții tratați anterior cu TAR nu trebuie utilizată la pacienții cu una sau mai multe mutații care asociază rezistență la darunavir (MAR-DRV) sau ARN HIV-1 \geq 100000 copii/ml sau numărul de celule CD4+ < 100 celule x 10^6 /l (vezi pct. 4.2). Nu a fost studiată asocierea cu Regimul Optimizat de Bază (ROB) alta decât \geq 2 INRTs la acest grup de pacienții. Sunt disponibile date limitate la pacienții cu subtipuri HIV-1 altele decât B (vezi pct. 5.1).

Copii și adolescenți

Darunavir nu este recomandat pentru utilizare la copii și adolescenți cu vârsta sub 3 ani sau greutate corporală mai mică de 15 kg (vezi pct. 4.2 și 5.3).

Sarcină

Darunavir/ritonavir trebuie utilizat în timpul sarcinii numai dacă beneficiul potențial justifică riscul potențial. Este necesară prudență la femeile gravide cu tratament concomitent care pot reduce și mai mult expunerea la darunavir (vezi pct 4.5 și 5.2).

Vârstnici

Deoarece la pacienții cu vârsta de 65 ani și peste sunt disponibile informații limitate privind utilizarea darunavir, administrarea darunavir la pacienții vârstnici trebuie efectuată cu precauție, reflectând

frecvenţa mai mare a funcţiilor hepatice reduse, precum şi a afecţiunilor asociate ori a unei terapii concomitente (vezi pct. 4.2 şi 5.2).

Reacții cutanate severe

Pe parcursul programului de dezvoltare clinică (N=3063) a darunavir/ritonavir s-au raportat reacții cutanate severe, care pot fi însoțite de febră și/sau creșteri ale concentrațiilor plasmatice ale transaminazelor, la 0,4% dintre pacienți. DRESS (erupție cutanată medicamentoasă însoțită de eozinofilie și simptome sistemice) și sindromul Stevens-Johnson a fost raportat rar (<0,1%) și pe parcursul experienței de după punerea pe piață s-au raportat necroliza epidermică toxică și pustuloza exentematică generalizată acută. Dacă apar simptome sau semne de reacții cutanate severe, trebuie întrerupt imediat tratamentul cu darunavir. Acestea pot include, dar nu se limitează la erupție cutanată tranzitorie severă sau erupție cutanată tranzitorie însoțită de febră, stare generală de rău, fatigabilitate, dureri musculare sau articulare, pustule, leziuni la nivelul cavității bucale, conjunctivită, hepatită și/sau eozinofilie.

Erupția cutanată tranzitorie a apărut mai frecvent în cazul pacienților tratați anterior cărora li s-a administrat darunavir/ritonavir + raltegravir, comparativ cu pacienții cărora li s-a administrat darunavir/ritonavir fără raltegravir sau raltegravir fără darunavir (vezi pct. 4.8).

Darunavirul conține o grupare sulfonamidică. Darunavir trebuie folosită cu precauție la pacienții cu alergie cunoscută la sulfonamidă.

Hepatotoxicitate

În cazul tratamentului cu darunavir s-a raportat hepatită medicamentoasă (de exemplu hepatită acută, hepatită citolitică). Pe parcursul programului de dezvoltare clinică (N=3063) a darunavir/ritonavir la 0,5% dintre pacienții cărora li s-a administrat terapia antiretrovirală combinată cu darunavir/ritonavir a fost raportată hepatită. Pacienții cu disfuncție hepatică preexistentă, inclusiv cei cu hepatită cronică activă B sau C, prezintă un risc crescut pentru anomalii ale funcției hepatice, inclusiv evenimente adverse hepatice severe și potențial letale. În cazul terapiei antivirale administrată concomitent pentru hepatita B sau C, vă rugăm să consultați prospectul corespunzător acestor medicamente.

Înaintea inițierii terapiei cu darunavir/ritonavir trebuie efectuate teste de laborator corespunzătoare, iar pacienții trebuie monitorizați pe parcursul tratamentului. Trebuie luată în considerare monitorizarea creșterii valorilor AST/ALT, în special în timpul primelor luni de tratament cu darunavir/ritonavir, la pacienții cu afecțiuni subiacente cum sunt hepatita cronică, ciroza sau la pacienții care prezintă valori crescute ale transaminazelor înainte de inițierea tratamentului.

Dacă la pacienții care utilizează darunavir/ritonavir se dovedește apariția unei disfuncții hepatice noi sau agravarea celei existente (inclusiv o creștere semnificativă clinic a valorii serice a enzimelor hepatice și/sau simptome cum sunt fatigabilitate, anorexie, greață, icter, urină închisă la culoare, sensibilitate hepatică, hepatomegalie) trebuie luată în considerare întreruperea sau oprirea imediată a tratamentului.

Pacienti cu afectiuni coexistente

Insuficientă hepatică

Deoarece siguranța și eficacitatea darunavir nu au fost stabilite la pacienții cu tulburări hepatice severe subiacente, administrarea darunavir este contraindicată la pacienții cu insuficiență hepatică severă. darunavir trebuie utilizată cu prudență la pacienții cu insuficiență hepatică ușoară sau medie, din cauza creșterii concentrațiilor plasmatice de darunavir liber (vezi pct. 4.2, 4.3 și 5.2).

Insuficiență renală

Nu sunt necesare precauții speciale sau ajustări ale dozelor de darunavir/ritonavir la pacienții cu insuficiență renală. Pentru că darunavir și ritonavir se leagă în proporție mare de proteinele plasmatice, este puțin probabil că aceștia vor fi îndepărtați în mod semnificativ prin hemodializă sau dializă

peritoneală. De aceea, nu sunt necesare precauții speciale sau ajustări ale dozei la acești pacienți (vezi pct. 4.2 și 5.2).

Pacienți cu hemofilie

S-au înregistrat raportări despre sângerări cu frecvență crescută, inclusiv despre hematoame cutanate spontane și hemartroze la pacienții cu hemofilie de tip A și B tratați cu IP. La unii pacienți s-a administrat suplimentar factor VIII. În mai mult de jumătate din numărul cazurilor raportate, tratamentul cu IP a fost continuat sau reintrodus, dacă terapia a fost întreruptă. S-a sugerat existența unei relații de tip cauză-efect, cu toate că mecanismul de acțiune nu a fost elucidat. De aceea, pacienții cu hemofilie trebuie atenționați despre posibilitatea apariției sângerărilor frecvente.

Greutate corporală și parametri metabolici

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

Osteonecroză

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

Sindromul inflamator de reconstrucție imună

La pacienții infectați cu HIV și cu deficit imun sever la inițierea terapiei antiretrovirale combinate (TARC), poate apărea o reacție inflamatorie la germeni asimptomatici sau oportuniști reziduali și poate determina stări clinice grave sau agravarea simptomelor. În mod caracteristic, astfel de reacții au fost observate în cursul primelor săptămâni sau luni de la inițierea TARC. Exemple relevante sunt retinita cu citomegalovirus, infecțiile micobacteriene generalizate și/sau localizate și pneumonia cauzată de *Pneumocystis jiroveci* (cunoscut anterior ca *Pneumocystis carinii*). Orice simptome inflamatorii trebuie evaluate și tratamentul instituit, când este necesar. În plus, în studiile clinice cu darunavir administrată concomitent cu o doză mică de ritonavir a fost observată reactivarea herpes simplex si herpes zoster.

De asemenea, a fost raportată apariția de afecțiuni autoimune (cum este boala Graves și hepatita autoimună) în stabilirea reactivării imune; cu toate acestea, timpul raportat față de momentul debutului este mai variabil, iar aceste evenimente pot să apară la mai multe luni de la începerea tratamentului (vezi pct. 4.8).

Interactiuni cu alte medicamente

Mai multe din studiile de interacțiune au fost realizate cu doze de darunavir mai mici decât cele recomandate. Efectele asupra medicamentelor administrate concomitent pot fi, în felul acesta, subestimate și poate fi indicată monitorizarea clinică a siguranței. Pentru informații complete despre interacțiunile cu alte medicamente vezi pct. 4.5.

Efavirenz în asociere cu darunavir potențat administrat o dată pe zi poate determina C_{min} suboptime de darunavir. Dacă efavirenz se utilizează în asociere cu darunavir, trebuie utilizat regimul de dozaj darunavir/ritonavir 600/100 mg de două ori pe zi (vezi pct. 4.5).

La pacienții aflați în tratament cu colchicină și inhibitori puternici ai CYP3A și glicoproteinei P (P-gp) au fost raportate interacțiuni medicamentoase care pot pune viața în pericol și potențial letale (vezi pct. 4.3 și 4.5).

Darunavir Viatris conține sodiu

Darunavir Viatris 75 mg, 150 mg, 300 mg și 600 mg comprimate filmate conține sodiu mai puțin de 1 mmol (23 mg) per doză, adică practic "nu conține sodiu".

4.5 Interacțiuni cu alte medicamente și alte forme de interacțiune

Au fost efectuate studii privind interacțiunile numai la adulți.

Medicamente care ar putea fi afectate de darunavir potențat cu ritonavir

Darunavir și ritonavir sunt inhibitori ai CYP3A, CYP2D6 și P-gp. Administrarea concomitentă de darunavir/ritonavircu medicamente metabolizate în principal de CYP3A și/sau CYP2D6 sau transportate de P-gp poate determina expunere sistemică crescută la astfel de medicamente, care pot mări sau prelungi efectul lor terapeutic și reacțiile adverse.

Administrarea concomitentă a darunavir/ritonavir cu medicamente care au metaboliți activi formați de CYP3A poate determina reducerea concentrațiilor plasmatice ale acestor metaboliți activi, ceea ce poate duce la pierderea efectului lor terapeutic (vezi tabelul de interacțiuni de mai jos).

Darunavir administrat concomitent cu o doză mică de ritonavir nu trebuie să fie asociat cu medicamente al căror clearance depinde în foarte mare măsură de CYP3A și pentru care expunerea sistemică crescută este asociată cu evenimente grave și/sau cu potențial de a pune viața în pericol (indice terapeutic îngust). (vezi pct. 4.3).

Efectul de potențare farmacocinetică globală al ritonavirului a fost o creștere de aproximativ 14 ori a expunerii sistemice la darunavir când o doză unică de 600 mg darunavir a fost administrată oral în asociere cu ritonavir 100 mg de două ori pe zi. De aceea, darunavir trebuie utilizată numai în asociere cu o doză mică de ritonavir ca potențator farmacocinetic (vezi pct. 4.4 și 5.2).

Un studiu clinic efectuat cu o combinație de medicamente care sunt metabolizate de citocromii CYP2C9, CYP2C19 și CYP2D6 a demonstrat o stimulare a activității citocromilor CYP2C9 și CYP2C19 și o inhibare a activității CYP2D6 în prezența darunavir/ritonavir, ce pot fi atribuite prezenței unei doze mici de ritonavir. Administrarea concomitentă de darunavir și ritonavir cu medicamente care sunt metabolizate în principal de CYP2D6 (de exemplu flecainidă, propafenonăă, metoprolol) poate determina concentrații plasmatice crescute ale acestor medicamente, ce le pot crește sau prelungi efectul terapeutic și reacțiile adverse. Administrarea concomitentă de darunavir și ritonavir cu medicamente metabolizate în principal de CYP2C9 (de exemplu warfarină) și de CYP2C19 (de exemplu metadonă) poate avea ca rezultat o expunere sistemică scăzută la aceste medicamente, ce poate reduce sau scurta efectul lor terapeutic.

Deși efectul asupra CYP2C8 a fost studiat numai *in vitro*, administrarea concomitentă de darunavir și ritonavir și de medicamente metabolizate în principal de CYP2C8 (de exemplu paclitaxel, rosiglitazonă, rapaglinidă) poate avea ca rezultat o expunere sistemică scăzută la astfel de medicamente, ce poate reduce sau scurta efectul lor terapeutic.

Ritonavir inhibă glicoproteina-P, OATP1B1 și OATP1B3, care au rol de transportor, și administrarea concomitentă cu substraturi ale acestora poate duce la creșterea concentrațiilor plasmatice ale acestor substanțe (de exemplu dabigatran etexilat, digoxină, statine și bosentan; vezi tabelul de interacțiuni medicamentoase de mai jos).

Medicamente care afectează expunerea la darunavir/ritonavir

Darunavir şi ritonavir sunt metabolizate de CYP3A. Ar fi de aşteptat ca medicamentele care au efect inductor asupra CYP3A să mărească clearance-ul darunavirului şi ritonavirului, având ca rezultat concentrații plasmatice mai mici de darunavir şi ritonavir (de exemplu: rifampicină, sunătoare, lopinavir). Administrarea concomitentă de darunavir şi ritonavir, precum şi de alte medicamente care inhibă CYP3A poate să scadă clearance-ul darunavirului şi ritonavirului şi poate determina concentrații plasmatice crescute de darunavir şi ritonavir (de exemplu: indinavir, antifungice din clasa azolilor cumeste clotrimazol). Aceste interacțiuni sunt descrise în tabelul de interacțiuni medicamentoase de mai jos.

Tabel de interacțiuni

În tabelul de mai jos sunt enumerate interacțiuni între darunavir/ritonavir și medicamente antiretrovirale și non-antiretrovirale. Sensul săgeții pentru fiecare parametru farmacocinetic este fundamentat pe intervalul de încredere de 90% al mediei geometrice fiind în interiorul (\leftrightarrow) , sub (\downarrow) sau deasupra (\uparrow) intervalului de valori de 80-125% (nedeterminat, ca "ND").

Câteva studii de interacțiune (indicate prin simbolul # în tabelul de mai jos) au fost efectuate cu doze de darunavir mai mici decât cele recomandate sau cu o schemă de tratament diferită (vezi pct. 4.2. Doze și mod de administrare). Prin aceasta, efectele asupra medicamentelor administrate concomitent pot fi subestimate și se poate indica monitorizarea clinică a siguranței în administrare.

Lista de mai jos a exemplelor de interacțiuni medicamentoase nu este exhaustivă și, prin urmare, trebuie citite informațiile fiecărui medicament administrat concomitent cu darunavir, pentru detalii legate de calea de metabolizare, căile de interacțiune medicamentoasă, riscurile potențiale și acțiunile specifice care trebuie întreprinse din perspectiva administrării concomitente.

INTERACȚIUNI ȘI RECOMANDĂRI DE ADMINISTRARE A DOZELOR ÎN CAZUL ADMINISTRĂRII ÎN ASOCIERE CU ALTE MEDICAMENTE		
Medicamente clasificate după aria terapeutică	Interacțiune Modificarea mediei geometrice (%)	Recomandări privind administrarea concomitentă
MEDICAMENTE ANTIRI	ETROVIRALE ÎN HIV	
Inhibitori ai transferului cat	enar al integrazei	
Dolutegravir	dolutegravir ASC ↓ 22% dolutegravir C _{24h} ↓38% dolutegravir C _{max} ↓ 11% darunavir ↔* * utilizând comparații între studii încrucișate și date farmacocinetice istorice	Darunavir administrat concomitent cu o doză mică de ritonavir și dolutegravir se pot utiliza fără ajustări ale dozei.
Raltegravir	Unele studii clinice sugerează că raltegravir poate determina o scădere moderată a concentrației plasmatice a darunavir.	În prezent, efectul raltegravir asupra concentrației plasmatice a darunavir nu pare a fi relevant din punct de vedere clinic. darunavir administrată concomitent cu o doză mică de ritonavir și raltegravir, poate fi utilizată fără ajustări ale dozei.
Inhibitori nucleo(z/t)idici de	reverstranscriptază (INRT)	
Didanozină 400 mg o dată pe zi	didanozină ASC \downarrow 9%didanozină C_{min} ND didanozină $C_{max} \downarrow$ 16% darunavir ASC \leftrightarrow darunavir $C_{min} \leftrightarrow$ darunavir $C_{max} \leftrightarrow$	Asocierea darunavir administrată concomitent cu o doză mică de ritonavir și didanozină poate fi utilizată fără ajustări ale dozei. Didanozina trebuie administrată pe stomacul gol, astfel trebuie administrată cu 1 oră înainte de sau cu 2 ore după administrarea darunavir/ritonavir împreună cu alimente.

INTERACȚIUNI ȘI RECOMANDĂRI DE ADMINISTRARE A DOZELOR ÎN CAZUL ADMINISTRĂRII ÎN ASOCIERE CU ALTE MEDICAMENTE		
Medicamente clasificate după aria terapeutică	Interacțiune Modificarea mediei geometrice (%)	Recomandări privind administrarea concomitentă
Tenofovir disoproxil 245 mg o dată pe zi ⁺	tenofovir ASC ↑ 22% tenofovir C _{min} ↑ 37% tenofovir C _{max} ↑ 24% #darunavir ASC ↑ 21% #darunavir C _{min} ↑ 24% #darunavir C _{min} ↑ 16% (↑ tenofovir datorită efectului asupra transportului MDR-1 în tubii renali)	Monitorizarea funcției renale poate fi indicată când darunavir, administrată concomitent cu o doză mică de ritonavir, este administrată în asociere cu tenofovir disoproxil, în special la pacienți cu boli subiacente sistemice sau renale, sau la pacienți care utilizează medicamente nefrotoxice.
Emtricitabină/tenofovir alafenamidă	Tenofovir alafenamidă ↔ Tenofovir ↑	Doza recomandată de emtricitabină/tenofovir alafenamidă este de 200/10 mg o dată pe zi atunci când este utilizată împreună cu darunavir cu doză mică de ritonavir.
Abacavir	Nestudiată. Pe baza diferitelor căi de	Darunavir, administrată
Emtricitabină Lamivudină	eliminare a altor INRT, zidovudina, emtricitabina, stavudina, lamivudina, care	concomitent cu o doză mică de ritonavir poate fi uilizată împreună
Stavudină	sunt excretate în principal pe cale renală, și abacavirul, pentru care metabolizarea nu	cu aceste INRT, fără a fi necesară ajustarea dozei.
Zidovudină	este mediată de către CYP450, nu sunt de anticipat niciun fel de interacțiuni pentru aceste substanțe active și darunavir, administrată concomitent cu o doză mică de ritonavir.	
Inhibitori non-nucleo(z/t)id	ici de revers transcriptază (INNRT)	
Efavirenz 600 mg o dată pe zi	efavirenz ASC \uparrow 21% efavirenz $C_{min} \uparrow$ 17% efavirenz $C_{max} \uparrow$ 15% #darunavir ASC \downarrow 13% #darunavir $C_{min} \downarrow$ 31% #darunavir $C_{max} \downarrow$ 15% (\uparrow efavirenz datorită inhibării CYP3A) (\downarrow darunavir datorită inducției CYP3A)	Monitorizarea clinică pentru toxicitatea asupra sistemului nervos central asociată cu expunerea crescută la efavirenz poate fi indicată când darunavir, administrată concomitent cu o doză mică de ritonavir, este administrată în asociere cu efavirenz. Efavirenz în asociere cu darunavir/ritonavir 800/100 mg o dată pe zi poate determina C _{min} suboptime de darunavir. Dacă efavirenz se utilizează în asociere
		cu darunavir/ritonavir, trebuie utilizat darunavir/ritonavir 600/100 mg de două ori pe zi (vezi pct. 4.4).
Etravirină 100 mg de două ori pe zi	etravirină ASC \downarrow 37% etravirină $C_{min} \downarrow$ 49% etravirină $C_{max} \downarrow$ 32% darunavir ASC \uparrow 15% darunavir $C_{min} \leftrightarrow$ darunavir $C_{max} \leftrightarrow$	Darunavir administrat concomitent cu o doză mică de ritonavir, poate fi administrat concomitent cu etravirină 200 mg de două ori pe zi fără ajustări ale dozei
Nevirapină 200 mg de două ori pe zi	nevirapină ASC ↑ 27% nevirapină C _{min} ↑ 47% nevirapină C _{max} ↑ 18% #darunavir: concentrațiile au fost în concordanță cu datele obținute anterior. (↑ nevirapină datorită inhibării CYP3A)	Darunavir, administrat concomitent cu o doză mică de ritonavir, cu nevirapină poate fi utilizat fără ajustări ale dozei.

INTERACȚIUNI ȘI RECOMANDĂRI DE ADMINISTRARE A DOZELOR ÎN CAZUL ADMINISTRĂRII ÎN ASOCIERE CU ALTE MEDICAMENTE		
Medicamente clasificate după aria terapeutică	Interacțiune Modificarea mediei geometrice (%)	Recomandări privind administrarea concomitentă
Rilpivirină 150 mg o dată pe zi	rilpivirină ASC \uparrow 130% rilpivirină $C_{min} \uparrow$ 178% rilpivirină $C_{max} \uparrow$ 79% darunavir ASC \leftrightarrow darunavir $C_{min} \downarrow$ 11% darunavir $C_{max} \leftrightarrow$	Darunavir administrat concomitent cu o doză mică de ritonavir și rilpivirină, poate fi utilizat fără ajustări ale dozei.
Inhibitori de protează HIV (IP) -fără administrare suplimentară concomi	tentă cu o doză mică de ritonavir) †
Atazanavir 300 mg o dată pe zi	$\begin{array}{l} \text{atazanavir ASC} \leftrightarrow \\ \text{atazanavir } C_{\text{min}} \uparrow 52\% \\ \text{atazanavir } C_{\text{max}} \downarrow 11\% \\ \text{\#darunavir ASC} \leftrightarrow \\ \text{\#darunavir } C_{\text{min}} \leftrightarrow \\ \text{\#darunavir } C_{\text{max}} \leftrightarrow \end{array}$	Darunavir, administrată concomitent cu o doză mică de ritonavir și atazanavir poate fi utilizat fără ajustări ale dozei.
	Atazanavir: comparație între atazanavir/ritonavir 300/100 mg o dată pe zi față de atazanavir/ritonavir 400/100 mg o dată pe zi în asociere cu darunavir/ritonavir 400/100 mg de două ori pe zi Darunavir: comparație între darunavir/ritonavir 400/100 mg de două ori pe zi față de darunavir/ritonavir 400/100 mg de două ori pe zi în asociere cu atazanavir 300 mg o dată pe zi	
Indinavir 800 mg de două ori pe zi	indinavir ASC ↑ 23% indinavir C _{min} ↑ 125% indinavir C _{max} ↔ #darunavir ASC ↑ 24% #darunavir C _{min} ↑ 44% # darunavir C _{max} ↑ 11% Indinavir: comparaţie între indinavir/ritonavir 800/100 mg de două ori pe zi faţă de indinavir/darunavir/ritonavir 800/400/100 mg de două ori pe zi Darunavir: comparaţie între darunavir/ritonavir 400/100 mg de două ori pe zi faţă de darunavir/ritonavir 400/100 mg în asociere cu indinavir	Când este utilizat în asociere cu darunavir, administrată concomitent cu o doză mică de ritonavir, poate fi necesară ajustarea dozei de indinavir de la 800 mg de două ori pe zi la 600 mg de două ori pe zi, în caz de intoleranță.
Saquinavir 1000 mg de două ori pe zi	#darunavir ASC \(\) 26% #darunavir C _{min} \(\) 42% #darunavir C _{max} \(\) 17% saquinavir ASC \(\) 6% saquinavir ASC \(\) 6% saquinavir C _{min} \(\) 18% saquinavir C _{max} \(\) 6% Saquinavir: comparație între saquinavir/ritonavir 1000/100 mg de două ori pe zi față de saquinavir/darunavir/ritonavir 1000/400/100 mg de două ori pe zi Darunavir: comparație între darunavir/ritonavir 400/100 mg de două ori pe zi față de darunavir/ritonavir 400/100 mg în asociere cu saquinavir 1000 mg de două ori pe zi	Nu este recomandată asocierea darunavir, administrată concomitent cu o doză mică de ritonavir, cu saquinavir.

INTERACȚIUNI ȘI RECOMANDĂRI DE ADMINISTRARE A DOZELOR ÎN CAZUL ADMINISTRĂRII ÎN ASOCIERE CU ALTE MEDICAMENTE		
Medicamente clasificate după aria terapeutică	Interacțiune Modificarea mediei geometrice (%)	Recomandări privind administrarea concomitentă
Inhibitori de protează HIV (IP) - cu administrare concomitentă de doză i	mică de ritonavir) †
Lopinavir/ritonavir 400/100 mg de două ori pe zi	lopinavir ASC \uparrow 9% lopinavir $C_{min} \uparrow 23\%$ lopinavir $C_{max} \downarrow 2\%$ darunavir ASC $\downarrow 38\%^\ddagger$ darunavir $C_{min} \downarrow 51\%^\ddagger$ darunavir $C_{max} \downarrow 21\%^\ddagger$ lopinavir ASC \leftrightarrow lopinavir $C_{min} \uparrow 13\%$	Datorită unei reduceri a expunerii (ASC) la darunavir cu 40%, nu s-au stabilit dozele adecvate ale asocierii. De aceea, este contraindicată asocierea darunavir, administrat concomitent cu o doză mică de ritonavir, și asocierea
Lopinavir/ritonavir 533/133.3 mg de două ori pe zi	lopinavir C _{max} ↑11% darunavir ASC ↓ 41% darunavir C _{min} ↓ 55% darunavir C _{max} ↓ 21% ‡ pe baza valorilor non-normalizate cu doza	medicamentoasă lopinavir/ritonavir (vezi pct. 4.3).
ANTAGONIŞTI CCR5		
Maraviroc 150 mg de două ori pe zi	$\begin{array}{l} \text{maraviroc ASC} \uparrow 305\% \\ \text{maraviroc } C_{\text{min}} \text{ ND} \\ \text{maraviroc } C_{\text{max}} \uparrow 129\% \\ \text{Concentrațiile de darunavir/ritonavir au} \\ \text{fost în concordanță cu datele obținute} \\ \text{anterior.} \end{array}$	Doza de maraviroc trebuie să fie 150 mg de două ori pe zi când este administrat concomitent cu darunavir cu doză mică de ritonavir.
7	PTORILOR α1 ADRENERGICI	
Alfuzosină	Pe baza considerentelor teoretice, se așteaptă ca darunavir să crească concentrațiile plasmatice de alfuzosină (inhibarea CYP3A).	Este contraindicată administrarea concomitentă de darunavir potențat și alfuzosină (vezi pct. 4.3).
ANESTEZICE		
Alfentanil ANTIANGINOASE/ANTIA	Nestudiată. Metabolizarea alfentanil este medată prin intermediul CYP3A, și prin urmare poate fi inhibată de către darunavir administrat concomitent cu o doză mică de ritonavir.	Utilizarea darunavir concomitent cu o doză mică de ritonavir poate necesita scăderea dozei de alfentanil și necesită monitorizare pentru apariția riscului de deprimare respiratorie prelungită sau întârziată.
Disopiramidă	Nestudiată. Se așteaptă ca Darunavir să	Este necesară prudență și dacă este
Flecainidă Lidocaină (administrată sistemic) Mexiletină Propafenonă	crească concentrațiile plasmatice ale acestor antiaritmice. (inhibarea CYP3A și/sau CYP2D6)	posibil se recomandă monitorizarea concentrației terapeutice a acestor antiaritmice în cazul administrării concomitent cu darunavir și o doză mică de ritonavir.
Amiodaronă Bepridil Dronedaronă Ivabradină Quinidină Ranolazină		Este contraindicată administrarea darunavir concomitent cu o doză mică de ritonavir și amiodaronă, bepridil, dronedaronă, ivabradină, quinidină, sau ranolazină (vezi pct. 4.3).

INTERACȚIUNI ȘI RECOMANDĂRI DE ADMINISTRARE A DOZELOR ÎN CAZUL ADMINISTRĂRII ÎN ASOCIERE CU ALTE MEDICAMENTE		
Medicamente clasificate după aria terapeutică	Interacțiune Modificarea mediei geometrice (%)	Recomandări privind administrarea concomitentă
Digoxină 0,4 mg doză unică	digoxină ASC ↑ 61% digoxină C _{min} ND digoxină C _{max} ↑ 29% (↑ digoxină probabil datorită inhibării Pgp)	Dat fiind că digoxina are un indice terapeutic îngust, este recomandat să fie prescrisă doza cea mai mică posibil de digoxină în caz că digoxina este administrată pacienților aflați în tratament cu darunavir/ritonavir. Doza de digoxină trebuie să fie stabilită atent pentru a obține efectul clinic dorit, în timp ce este evaluată starea clinică generală a subiectului.
ANTIBIOTICE Claritromicină	claritromicină ASC ↑ 57%	
500 mg de două ori pe zi	claritromicină C _{min} ↑ 174% claritromicină C _{max} ↑ 26% #darunavir ASC ↓ 13% #darunavir C _{min} ↑ 1% #darunavir C _{max} ↓ 17% Nu au fost detectabile concentrațiile metabolitului 14-OH-claritromicină când s-a asociat darunavir/ritonavir. (↑ claritromicină datorită inhibării CYP3A și a inhibării posibile a P-gp)	Este necesară prudență în asocierea de claritromicină cu darunavir administrate concomitent cu o doză mică de ritonavir. Pentru pacienții cu insuficiență renală, trebuie consultat Rezumatul caracteristicilor produsului pentru claritromicină pentru doza recomandată.
	IBITORI AI AGREGĂRII TROMBOCITA	
Apixaban Rivaroxaban	Nestudiată. Administrarea darunavir potențat concomitent cu aceste anticoagulante poate să crească concentrațiile plasmatice ale anticoagulantului. (inhibarea CYP3A și/sau P-gp)	Nu este recomandată utilizarea darunavir potențat concomitent cu un anticoagulant oral direct (AOD) care este metabolizat de CYP3A4 și transportat de P-gp, deoarece aceasta poate duce la un risc crescut de sângerare.
Dabigatran etexilat Edoxaban Ticagrelor	dabigatran etexilat (150 mg): darunavir/ritonavir 800 mg/100 mg doză unică: dabigatran ASC ↑ 72% dabigatran C _{max} ↑ 64% darunavir/ritonavir 800 mg/100 mg o dată pe zi: dabigatran ASC ↑ 18% dabigatran C _{max} ↑ 22% Pe baza considerațiilor teoretice,	Darunavir/ritonavir: Cand darunavir este administrat concomitent cu ritonavir, trebuie avută în vedere monitorizarea clinică și/sau reducerea dozei de AOD atunci când AOD este transportat de P-gp, dar nu este metabolizat de CYP3A4, inclusiv dabigatran etexilat și edoxaban. Este contraindicată administrarea concomitentă a darunavir potențat
ricugicioi	administrarea concomitentă de darunavir potențat cu ticagrelor poate crește concentrațiile plasmatice de ticagrelor (inhibarea CYP3A și/sau a glicoproteinei P).	cu ticagrelor (vezi pct. 4.3). Nu este recomandată administrarea
Clopidogrel	Nestudiată. Administrarea concomitentă de clopidogrel cu darunavir potențat poate scădea concentrația plasmatică a metabolitului activ al clopidogrelului, care poate reduce activitatea antiplachetară a clopidogrelului.	concomitentă a clopidogrel cu darunavir potențat. Este recomandată utilizarea altor antitrombocitare care nu sunt afectate de inhibarea sau inducția CYP (de exemplu, prasugrel).

INTERACȚIUNI ȘI RECOMANDĂRI DE ADMINISTRARE A DOZELOR ÎN CAZUL ADMINISTRĂRII ÎN ASOCIERE CU ALTE MEDICAMENTE		
Medicamente clasificate după aria terapeutică	Interacțiune Modificarea mediei geometrice (%)	Recomandări privind administrarea concomitentă
Warfarină ANTICONVIII SIVANTE	Nestudiată. În cazul administrării concomitente cu darunavir, împreună cu o doză mică de ritonavir, pot fi afectate concentrațiile plasmatice de warfarină.	Raportul internațional normalizat (INR) trebuie monitorizat atunci când warfarina este asociată cu darunavir, administrate concomitent cu o doză mică de ritonavir.
ANTICONVULSIVANTE	N 6-11 / F 1 1 / 1-1 1 C / / /	Decree in the later to the control of
Fenobarbital Fenitoină	Nestudiată. Fenobarbitalul și fenitoina pot avea ca efect scăderea concentrațiilor plasmatice de darunavir și ale potențatorului acestuia. (inducția enzimelor CYP450)	Darunavir, administrat concomitent cu o doză mică de ritonavir, nu trebuie utilizate în asociere cu aceste medicamente.
Carbamazepină 200 mg de două ori pe zi	carbamazepina ASC \uparrow 45% carbamazepina $C_{min} \uparrow$ 54% carbamazepina $C_{max} \uparrow$ 43% darunavir ASC \leftrightarrow darunavir $C_{min} \downarrow$ 15% darunavir $C_{max} \leftrightarrow$	Nu este recomandată nicio ajustare a dozei pentru darunavir/ritonavir. Dacă este necesar să se asocieze darunavir/ritonavir și carbamazepină, pacienții trebuie monitorizați pentru potențiale evenimente adverse legate de carbamazepină. Concentrațiile de carbamazepină trebuie monitorizate și doza acesteia trebuie stabilită treptat pentru un răspuns adecvat. Pe baza acestor date, este posibil să fie necesară reducerea dozei de carbamazepină cu 25 până la 50% în prezența darunavir/ritonavir.
Clonazepam	Nestudiată. Administrarea concomitentă a darunavir potențat cu clonazepam poate crește concentrațiile plasmatice ale clonazepam. (inhibarea CYP3A)	Se recomandă monitorizarea clinică atunci când se administrează concomitent darunavir potențat cu clonazepam.
ANTIDEPRESIVE	,	
Paroxetină 20 mg o dată pe zi Sertralină 50 mg o dată pe zi	paroxetină $ASC \downarrow 39\%$ paroxetină $C_{min} \downarrow 37\%$ paroxetină $C_{max} \downarrow 36\%$ #darunavir $ASC \leftrightarrow$ #darunavir $C_{min} \leftrightarrow$ #darunavir $C_{max} \leftrightarrow$ sertralină $ASC \downarrow 49\%$ sertralină $C_{max} \downarrow 44\%$ #darunavir $ASC \leftrightarrow$	În cazul în care antidepresivele se administrează concomitent cu darunavir și o doză mică de ritonavir, abordarea recomandată este scăderea dozei antidepresivului pe baza evaluării clinice a răspunsului antidepresiv. În plus, pacienții care primesc o doză stabilă din aceste antidepresive și care încep tratamentul cu darunavir și o doză mică de ritonavir trebuie monitorizați pentru a observa răspunsul antidepresiv.
Amitriptilină Desipramină Imipramină Nortriptilină Trazodonă	Utilizarea darunavir concomitent cu aceste antidepresive poate crește concentrațiile antidepresivului. (inhibarea CYP2D6 și/sau CYP3A)	În cazul administrării concomitente de darunavir și o doză mică de ritonavir cu aceste antidepresive, se recomandă monitorizare clinică și poate fi necesară ajustarea dozei antidepresivului.
ANTIEMETICE		
Domperidonă	Nestudiată.	Este contraindicată administrarea concomitentă a domperidonei cu darunavir potențat.

INTERACȚIUNI ȘI RECOMANDĂRI DE ADMINISTRARE A DOZELOR ÎN CAZUL ADMINISTRĂRII ÎN ASOCIERE CU ALTE MEDICAMENTE		
Medicamente clasificate după aria terapeutică	Interacțiune Modificarea mediei geometrice (%)	Recomandări privind administrarea concomitentă
ANTIFUNGICE	<u> </u>	<u> </u>
Voriconazol	Nestudiată. Ritonavirul poate să scadă concentrațiile plasmatice ale voriconazolului. (inducția enzimelor CYP450)	Voriconazolul nu trebuie să fie administrat concomitent cu darunavir potențat cu o doză mică de ritonavir, cu excepția cazului în care evaluarea raportului risc/beneficiu justifică utilizarea voriconazolului.
Fluconazol Isavuconazol Itraconazol Posaconazol	Nestudiată. Darunavir poate crește concentrațiile plasmatice ale antifungicelor iar posaconazol, isavuconazol, itraconazol sau fluconazol pot crește concentrațiile de darunavir. (inhibarea CYP3A și/sau inhibarea P-gp)	Este necesară precauţie și este recomandată monitorizarea clinică. Când este necesară administrarea concomitentă, doza zilnică de itraconazol nu trebuie să depășească 200 mg.
Clotrimazol	Nestudiată. Utilizarea sistemică concomitentă de clotrimazol și darunavir administrat în asociere cu o doză mică de ritonavir poate crește concentrațiile plasmatice de darunavir și/sau clotrimazol. Darunavir ASC _{24h} ↑ 33% (pe baza modelului farmacocinetic populațional)	
	ATE ÎN TRATAMENTUL GUTEI	
ANTIMALARICE	Nestudiată. Utilizarea concomitentă de colchicină și darunavir administrate concomitent cu o doză mică de ritonavir poate crește expunerea la colchicină. (inhibarea CYP3A și/sau a P-gp)	La pacienții cu funcție renală și hepatică normală se recomandă o scădere a dozei de colchicină sau o întrerupere a tratamentului cu colchicină dacă este necesară administrarea concomitentă de darunavir cu o doză mică de ritonavir. În cazul pacienților cu insuficiență renală sau hepatică este contraindicată administrarea concomitentă de colchicină cu darunavir administrate concomitent cu o doză mică de ritonavir (vezi pct. 4.3 și 4.4).
Artemeter/	artemeter ASC ↓ 16%	Asocierea dintre darunavir și
Lumefantrină 80/480 mg, 6 doze la 0, 8, 24, 36, 48, și 60 de ore	$\begin{array}{c} \text{artemeter $C_{\text{min}} \leftrightarrow $} \\ \text{artemeter $C_{\text{max}} \downarrow 18\%$} \\ \text{dihidroartemisinină $ASC \downarrow 18\%$} \\ \text{dihidroartemisinină $C_{\text{min}} \leftrightarrow $} \\ \text{dihidroartemisinină $C_{\text{max}} \downarrow 18\%$} \\ \text{lumefantrină $ASC \uparrow 175\%$} \\ \text{lumefantrină $C_{\text{min}} \uparrow 126\%$} \\ \text{lumefantrină $C_{\text{max}} \uparrow 65\%$} \\ \text{darunavir $ASC \leftrightarrow $} \\ \text{darunavir $C_{\text{min}} \downarrow 13\%$} \\ \text{darunavir $C_{\text{max}} \leftrightarrow $} \end{array}$	artemeter/lumefantrină se poate utiliza fără ajustarea dozelor; totuși, datorită creșterii expunerii la lumefantrină, asocierea trebuie utilizată cu prudență.

INTERACȚIUNI ȘI RECOMANDĂRI DE ADMINISTRARE A DOZELOR ÎN CAZUL ADMINISTRĂRII ÎN ASOCIERE CU ALTE MEDICAMENTE		
Medicamente clasificate după aria terapeutică	Interacțiune Modificarea mediei geometrice (%)	Recomandări privind administrarea concomitentă
ANTIMICODA CTEDIENIE		
ANTIMICOBACTERIENE Rifampicină Rifapentină	Nestudiată. Rifapentina și rifampicina sunt inductori puternici ai activității CYP3A și s-a demonstrat că determină o scădere marcată a concentrațiilor altor inhibitori de protează, ceea ce poate avea ca rezultat pierderea răspunsului virologic și o dezvoltare a rezistenței (inducția enzimelor CYP450). În încercările de a depăși expunerea scăzută prin creșterea dozei altor inhibitori de protează cu ritonavir, în	Asocierea de rifapentină și darunavir cu ritonavir în doză mică este contraindicată. Administrarea concomitentă de rifampicină cu darunavir asociată cu ritonavir în doză mică este contraindicată (vezi pct. 4.3).
	cazul rifampicinei a fost observată creșterea frecvenței de apariție a reacțiilor hepatice.	
Rifabutină 150 mg o dată la fiecare două zile	rifabutina ASC** ↑ 55% rifabutina C _{min} ** ↑ ND rifabutina C _{min} ** ↑ ND rifabutina C _{min} ↑ 68% darunavir C _{min} ↑ 68% darunavir C _{max} ↑ 39% ** suma părților active ale rifabutinei (medicamentul mamă + metabolitul 25-O- dezacetil)) Studiul clinic de interacțiune medicamentoasă a demonstrat o expunere zilnică sistemică comparabilă pentru rifabutină între un tratament numai cu 300 mg o dată pe zi (o dată pe zi) și un tratament cu 150 mg o dată la fiecare două zile în asociere cu darunavir/ritonavir (600/100 mg de două ori pe zi), cu o creștere de aproape 10 ori a expunerii zilnice la meabolitul activ 25-O- dezacetilrifabutină. În plus, ASC a sumei părților active ale rifabutinei (medicamentul mamă + metabolitul 25-O-dezacetilrifabutină) a crescut de 1,6 ori, în timp ce C _{max} a rămas comparabilă. Lipsesc datele de comparație cu o doză de referință de 150 mg o dată pe zi. (Rifabutina este un inductor și un substrat pentru CYP3A). O creștere a expunerii sistemice la darunavir a fost observată când darunavir administrată concomitent cu 100 mg ritonavir a fost administrată concomitent cu rifabutină (150 mg o dată la fiecare două zile).	O reducere a dozei rifabutinei cu 75% din doza uzuală de 300 mg pe zi (adică rifabutină 150 mg o dată la fiecare două zile) și monitorizarea atentă a evenimentelor adverse determinate de rifabutina este necesară la pacienții cărora li se administrează această asociere cu darunavir administrat concomitent cu ritonavir În cazul unor probleme de siguranță, trebuie avute în vedere o creștere ulterioară a intervalului dintre dozele de rifabutină și/sau monitorizarea concentrațiilor de rifabutină. Trebuie luate în considerare ghidurile oficiale privind tratamentul adecvat al tuberculozei la pacienții infectați cu HIV. Pe baza profilului de siguranță al darunavir/ritonavir, această creștere a expunerii la darunavir în prezența rifabutinei nu necesită ajustarea dozei pentru darunavir/ritonavir. Pe baza modelului farmacocinetic, această reducere de 75% a dozei este, de asemenea, aplicabilă dacă pacienților li se administrează rifabutină la alte doze decât 300 mg/zi.

INTERACȚIUNI ȘI RECOMANDĂRI DE ADMINISTRARE A DOZELOR ÎN CAZUL ADMINISTRĂRII ÎN ASOCIERE CU ALTE MEDICAMENTE		
Medicamente clasificate după aria terapeutică	Interacțiune Modificarea mediei geometrice (%)	Recomandări privind administrarea concomitentă
ANTINEOPLAZICE		
Dasatinib Nilotinib Vinblastină Vincristină	Nestudiată. Se așteaptă ca darunavir să crească concentrațiile plasmatice ale acestor antineoplazice. (inhibarea CYP3A)	Concentrațiile acestor medicamente pot crește în cazul administrării concomitente cu darunavir și ritonavir în doză mică ceea ce conduce la un potențial de creștere a evenimentelor adverse asociate de obicei cu aceste medicamente. Se recomandă prudență la asocierea unuia dintre acești agenți neoplazici și darunavir cu o doză mică de ritonavir.
Everolimus Irinotecan		Nu este recomandată utilizarea concomitentă de everolimus și irinotecan cu darunavir cu o doză mică de ritonavir.
ANTIPSIHOTICE/NEUR		1.1
Quetiapină	Nestudiată. Se așteaptă ca darunavir să crească concentrațiile plasmatice ale acestor antipsihotice. (inhibarea CYP3A)	Administrarea concomitentă a darunavir cu o doză mică de ritonavir și quetiapină este contraindicată deoarece poate crește toxicitatea quetiapinei. Concentrații crescute de quetiapină pot duce la comă. (vezi pet. 4.3)
Perfenazină Risperidonă Tioridazină	Nestudiată. Se așteaptă ca darunavir să crească concentrațiile plasmatice ale acestor antipsihotice. (inhibarea CYP3A, CYP2D6 și/sau P-gp)	În cazul administrării concomitent cu darunavir și o doză mică de ritonavir, poate fi necesară o reducere a dozei acestor medicamente.
Lurasidonă Pimozidă Sertindol		Este contraindicată administrarea de darunavir și o doză mică de ritonavir concomitent cu lurasidonă, pimozidă sau sertindol (vezi pct. 4.3)
BETA-BLOCANTE Carvedilol	Nostudiată Co astoontă as dominaviir -	Este recomandată monitorizare
Metoprolol Timolol	Nestudiată. Se așteaptă ca darunavir să crească concentrațiile plasmatice ale acestor beta-blocante. (inhibarea CYP2D6)	Este recomandata monitorizare clinică atunci când darunavir se administrează concomitent cu beta-blocante. Trebuie avută în vedere reducerea dozei beta-blocantului.
BLOCANTE ALE CANA		
Amlodipină Diltiazem Felodipină Nicardipină Nifedipină Verapamil	Nestudiată. darunavir administrată concomitent cu o doză mică de ritonavir se poate aștepta să crească concentrațiile plasmatice ale blocanților canalului de calciu. (inhibarea CYP3A și/sau CYP2D6).	Monitorizarea clinică a efectelor terapeutice și a reacțiilor adverse este recomandată când aceste medicamente sunt administrate concomitent cu darunavir, cu o doză mică de ritonavir.

INTERACȚIUNI ȘI RECOMANDĂRI DE ADMINISTRARE A DOZELOR ÎN CAZUL ADMINISTRĂRII ÎN ASOCIERE CU ALTE MEDICAMENTE		
Medicamente clasificate după aria terapeutică	Interacțiune Modificarea mediei geometrice (%)	Recomandări privind administrarea concomitentă
CORTICOSTEROIZI		,
Corticosteroizi metabolizați în principal de CYP3A (inclusiv betametazonă, budesonidă, fluticazonă, mometazonă, prednison, triamcinolon)	Fluticazonă: într-un studiu clinic, în care au fost administrate concomitent capsule de 100 mg ritonavir de două ori pe zi cu 50 µg propionat de fluticazonă intranazal (de 4 ori pe zi) timp de 7 zile la subiecți sănătoși, concentrațiile plasmatice de propionat de fluticazonă au crescut semnificativ, în vreme ce valorile cortizolului endogen au scăzut cu aproximativ 86% (interval de încredere 90% de 82-89%). Efecte mai mari pot fi anticipate la administrarea inhalatorie a fluticazonei. La pacienții în tratament cu ritonavir și fluticazonă administrată intranazal sau pe cale inhalatorie au fost raportate efecte corticosteroidiene sistemice, incluzând sindromul Cushing și inhibarea corticosuprarenaliană; În prezent, nu se cunosc efectele unei expuneri sistemice mari la fluticazonă asupra concentrațiilor plasmatice de ritonavir. Alți corticosteroizi: interacțiunile nu au fost studiate. Concentrațiile plasmatice ale acestor medicamente pot fi crescute în cazul administrării concomitente cu darunavir potențat, ceea ce conduce la scăderea concentrațiilor serice ale cortizolului.	Utilizarea concomitentă de darunavir potențat și corticosteroizi (toate metodele de administrare) care sunt metabolizați de CYP3A poate crește riscul de apariție a efectelor sistemice cauzate de corticosteroizi, inclusiv sindrom Cushing și supresia glandelor suprarenale. Administrarea concomitentă cu corticosteroizi metabolizați de CYP3A nu este recomandată, cu excepția cazului în care beneficiul potențial al tratamentului depășește riscul, caz în care pacienții trebuie monitorizați pentru a observa apariția efectelor sistemice cauzate de corticosteroizi. Pentru utilizarea pe termen lung, trebuie luați în considerare, în special, corticosteroizi alternativi care sunt dependenți într-o măsură mai mică de metabolismul CYP3A, de ex. beclometazonă.
Dexametazonă (sistemic)	Nestudiată. Dexametazona poate scădea concentrațiile plasmatice ale darunavirului. (inducția CYP3A)	Dexametazona administrată sistemic trebuie utilizată cu prudență atunci când este asociată cu darunavir administrată concomitent cu o doză mică de ritonavir.
-	PTORILOR ENDOTELIENI	Im 1 · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
Bosentan	Nestudiat. Utilizarea concomitentă de bosentan și darunavir administrate concomitent cu o doză mică de ritonavir poate crește concentrațiile plasmatice ale bosentanului. Se așteaptă ca Bosentan să scadă concentrațiile plasmatice ale darunavir și/sau ale potențatorului acestuia. (inducția CYP3A)	Trebuie monitorizată tolerabilitatea pacienților la bosentan când se administrează concomitent cu darunavir și o doză mică de ritonavir.
MEDICAMENTE ANTIVIRALE CU ACȚIUNE DIRECTĂ ÎN HEPATITA CU VIRUS C (HVC)		
Inhibitori de protează NS3-4 Elbasvir/grazoprevir	Darunavir potențat poate crește expunerea la grazoprevir. (inhibarea CYP3A și OATP1B)	Este contraindicată administrarea concomitentă de darunavir potențat și elbasvir/grazoprevir (vezi pct. 4.3)

INTERACȚIUNI ȘI RECOMANDĂRI DE ADMINISTRARE A DOZELOR ÎN CAZUL ADMINISTRĂRII ÎN ASOCIERE CU ALTE MEDICAMENTE			
Medicamente clasificate după aria terapeutică	Interacțiune Modificarea mediei geometrice (%)	Recomandări privind administrarea concomitentă	
Glecaprevir/pibrentasvir	Pe baza considerentelor teoretice, darunavir potențat este posibil să crească expunerea la glecaprevir și pibrentasvir. (inhibarea P-gp, BCRP și/sau OATP1B1/3)	Nu este recomandată administrarea concomitentă a darunavir potențat cu glecaprevir/pibrentasvir.	
PRODUSE PE BAZĂ DE	PLANTE		
Sunătoare (Hypericum perforatum) INHIBITORI AI HMG CO	Nestudiată. Este de așteptat ca sunătoarea să scadă concentrațiile plasmatice de darunavir și ritonavir. (inducția CYP450)	Darunavir, administrat concomitent cu o doză mică de ritonavir, nu trebuie utilizat concomitent cu medicamente care conțin sunătoare (Hypericum perforatum), (vezi pct. 4.3). Dacă un pacient utilizează deja sunătoare, se întrerupe administrarea acesteia și, dacă este posibil, se verifică valorile viremiei. Expunerea la darunavir (și, de asemenea, expunerea la ritonavir) poate crește la întreruperea administrării sunătoarei. Efectul inductor enzimatic poate persista cel puțin 2 săptămâni după încetarea tratamentului cu sunătoare.	
Lovastatină	Nestudiată. Lovastatina și simvastatina,	Concentrațiile plasmatice crescute	
Simvastatină	este de așteptat să aibă concentrații plasmatice semnificativ crescute când sunt administrate concomitent cu darunavir, administrat concomitent cu o doză mică de ritonavir. (inhibarea CYP3A)	de lovastatină sau simvastatină pot cauza miopatie, inclusiv rabdomioliză. De aceea este contraindicată utilizarea concomitentă de darunavir, administrată concomitent cu o doză mică de ritonavir, în asociere cu lovastatină și simvastatină (vezi pct. 4.3).	
Atorvastatină 10 mg o dată pe zi	atorvastatină ASC \uparrow 3-4 ori atorvastatină C_{min} $\uparrow \approx 5,5-10$ ori atorvastatină C_{max} $\uparrow \approx 2$ ori # darunavir/ritonavir	Când se dorește administrarea atorvastatinei cu darunavir, administrată concomitent cu o doză mică de ritonavir, se recomandă inițierea tratamentului cu o doză de 10 mg o dată pe zi. Creșterea treptată a dozei de atorvastatină poate fi ajustată după răspunsul clinic.	
Pravastatină 40 mg doză unică	pravastatină ASC ↑ 81%¶ pravastatină C _{min} ND pravastatină C _{max} ↑ 63% ¶ la un subgrup limitat de subiecți a fost observată o creștere a expunerii de până la 5 ori.	Când este necesară administrarea de pravastatină și darunavir, administrată concomitent cu o doză mică de ritonavir, se recomandă inițierea tratamentului cu cea mai mică doză posibilă de pravastatină și creșterea treptată a acesteia până la efectul clinic dorit, concomitent cu monitorizarea pentru siguranță.	

INTERACȚIUNI ȘI RECOMANDĂRI DE ADMINISTRARE A DOZELOR ÎN CAZUL ADMINISTRĂRII ÎN ASOCIERE CU ALTE MEDICAMENTE			
Medicamente clasificate după aria terapeutică	Interacțiune Modificarea mediei geometrice (%)	Recomandări privind administrarea concomitentă	
Rosuvastatină 10 mg o dată pe zi	rosuvastatină ASC ↑ 48% rosuvastatină C _{max} ↑ 144% pe baza datelor existente cu darunavir/ritonavir	Când este necesară administrarea de rosuvastatină și darunavir, administrată concomitent cu o doză mică de ritonavir, se recomandă inițierea tratamentului cu cea mai mică doză posibilă de rosuvastatină și creșterea treptată a acesteia până la efectul clinic dorit, concomitent cu monitorizarea pentru siguranță.	
ALŢI AGENŢI MODIFIC	ATORI AI LIPIDELOR		
Lomitapidă	Pe baza considerentelor teoretice, se așteaptă ca darunavir potențat să crească expunerea la lomitapidă atunci când sunt administrate concomitent. (inhibarea CYP3A)	Administrarea concomitentă este contraindicată (vezi pct. 4.3).	
ANTAGONIŞTII RECEPT			
Ranitidină 150 mg de două ori pe zi	#darunavir ASC \leftrightarrow #darunavir $C_{min} \leftrightarrow$ #darunavir $C_{max} \leftrightarrow$	Darunavir, administrat concomitent cu o doză mică de ritonavir, poate fi administrată concomitent cu antagoniști ai receptorilor H ₂ fără ajustări ale dozei.	
IMUNOSUPRESIVE	T		
Ciclosporină Sirolimus Tacrolimus	Nestudiată. Expunerea la aceste imunosupresoare va fi mărită când acestea sunt administrate concomitent cu darunavir, administrată concomitent cu o doză mică de ritonavir. (inhibarea CYP3A)	În cazul administrării concomitente, este necesară monitorizarea terapeutică a imunosupresorului. Nu este recomandată utilizarea everolimus concomitent cu darunavir administrat cu o doză mică de ritonavir.	
BETA-AGONIŞTI INHAL	ATORI	THIS WE THOUSEN THE	
Salmeterol	Nestudiat. Utilizarea concomitentă de salmeterol și darunavir administrate concomitent cu o doză mică de ritonavir poate crește concentrațiile plasmatice ale salmeterolului.	Nu este recomandată utilizarea concomitentă a salmeterolului și darunavir administrate concomitent cu o doză mică de ritonavir. Asocierea cu salmeterol poate determina creșterea riscului de evenimente adverse cardiovasculare, inclusiv prelungirea intervalului QT, palpitații și tahicardie sinusală.	
	DE NARCOTICE / TRATAMENTUL DEF		
Metadonă Doza individuală variază între 55 mg și 150 mg o dată pe zi	R(-) metadonă ASC \downarrow 16% R(-) metadonă $C_{min} \downarrow$ 15% R(-) metadonă $C_{max} \downarrow$ 24%	Nu este necesară o ajustare a dozei de metadonă la începutul administrării concomitente de darunavir/ritonavir. Totuși, o doză mai mare de metadonă poate fi necesară când sunt administrate concomitent o perioadă mai lungă de timp, datorită efectului inductor metabolic al ritonavirului. De aceea, se recomandă monitorizarea clinică, deoarece terapia de întreținere poate necesita să fie ajustată la unii pacienți.	

INTERACȚIUNI ȘI RECOMANDĂRI DE ADMINISTRARE A DOZELOR ÎN CAZUL ADMINISTRĂRII ÎN ASOCIERE CU ALTE MEDICAMENTE			
Medicamente clasificate după aria terapeutică	Interacțiune Modificarea mediei geometrice (%)	Recomandări privind administrarea concomitentă	
Buprenorfină/naloxonă 8/2 mg–16/4 mg o dată pe zi	buprenorfină $ASC \downarrow 11\%$ buprenorfină $C_{min} \leftrightarrow$ buprenorfină $C_{max} \downarrow 8\%$ norbuprenorfină $ASC \uparrow 46\%$ norbuprenorfină $C_{min} \uparrow 71\%$ norbuprenorfină $C_{max} \uparrow 36\%$ naloxonă $ASC \leftrightarrow$ naloxonă $C_{min} ND$ naloxonă $C_{max} \leftrightarrow$	Importanța clinică a creșterii parametrilor farmacocinetici ai norbuprenorfinei nu a fost stabilită. Este posibil ca ajustări ale dozei să nu fie necesare, la administrarea concomitentă cu darunavir/ritonavir, dar se recomandă o monitorizare clinică atentă pentru semne de intoxicație cu opioizi.	
Fentanil Oxicodonă Tramadol CONTRACEPTIVE PE BA	Pe baza considerentelor teoretice, darunavir potențat poate crește concentrațiile plasmatice ale acestor analgezice. (inhibarea CYP2D6 și/sau CYP3A)	Se recomandă monitorizare clinică atunci când darunavir potențat este administrat concomitent cu aceste analgezice.	
Drospirenonă Etinilestradiol (3 mg/0,02 mg o dată pe zi)	Nestudiat cu darunavir/ritonavir.	Când darunavir este administrat concomitent cu un produs care conține drospirenonă, se recomandă monitorizare clinică, datorită potențialei hiperpotasemii.	
Etinilestradiol Noretindronă 35 µg/1 mg o dată pe zi	etinilestradiol ASC \downarrow 44% $^{\beta}$ etinilestradiol $C_{min} \downarrow$ 62% $^{\beta}$ etinilestradiol $C_{max} \downarrow$ 32% $^{\beta}$ noretindronă ASC \downarrow 14% $^{\beta}$ noretindronă $C_{min} \downarrow$ 30% $^{\beta}$ noretindronă $C_{max} \leftrightarrow ^{\beta}$ $^{\beta}$ cu darunavir/ritonavir	Măsuri contraceptive alternative sau suplimentare sunt recomandate când contraceptive pe bază de estrogeni sunt administrate concomitent cu darunavir și o doză mică de ritonavir.	
		Pacientele care folosesc estrogeni ca terapie de substituție trebuie să fie monitorizate clinic pentru semne de insuficiență estrogenică.	
Naloxegol	Nestudiată.	Administrarea concomitentă a darunavir potențat și naloxegol este contraindicată.	

INTERACȚIUNI ȘI RECOMANDĂRI DE ADMINISTRARE A DOZELOR ÎN CAZUL ADMINISTRĂRII ÎN ASOCIERE CU ALTE MEDICAMENTE					
Medicamente clasificate după aria terapeutică	Interacțiune Modificarea mediei geometrice (%)	Recomandări privind administrarea concomitentă			
INHIRITORI AI FOSFOD	 IESTERAZEI, TIPUL 5 (PDE-5)				
Pentru tratamentul disfuncției erectile Avanafil Sildenafil Tadalafil Vardenafil	Într-un studiu de interacțiune *, a fost observată o expunere sistemică comparabilă la sidenafil în cazul administrării unice de 100 mg sildenafil și administrării unice de 25 mg sildenafil administrate concomitent cu darunavir și o doză mică de ritonavir.	Este contraindicată asocierea de avanafil și darunavir cu o doză mică de ritonavir (vezi pct. 4.3). Utilizarea concomitentă a altor inhibitori de PDE-5, pentru tratamentul disfuncției erectile, cu darunavir, administrată concomitent cu o doză mică de ritonavir, trebuie efectuată cu prudență. Dacă este indicată utilizarea darunavir, administrată concomitent cu o doză mică de ritonavir, concomitent cu sildenafil, vardenafil sau tadalafil, se recomandă ca sildenafil în doză unică să nu depășească 25 mg în 48 de ore, vardenafil în doză unică să nu depășească 2,5 mg în 72 ore sau tadalafil în doză unică să nu depășească 10 mg în 72 ore.			
Pentru tratamentul hipertensiunii arteriale pulmonare Sildenafil Tadalafil	Nestudiat. Utilizarea concomitentă de sildenafil sau tadalafil, pentru tratamentul hipertensiunii arteriale pulmonare, și darunavir administrate concomitent cu o doză mică de ritonavir poate crește concentrațiile plasmatice ale sildenafilului sau tadalafilului. (inhibarea CYP3A)	Pentru tratamentul hipertensiunii arteriale pulmonare nu a fost stabilită o doză sigură și eficace de sildenafil administrat concomitent cu darunavir și o doză mică de ritonavir. Există un potențial crescut de evenimente adverse asociate cu sildenafil (inclusiv tulburări de vedere, hipotensiune arterială, erecție prelungită și sincopă). Prin urmare, este contraindicată administrarea concomitentă de darunavir cu o doză mică de ritonavir și sildenafil administrat pentru tratamentul hipertensiunii arteriale pulmonare (vezi pct. 4.3). Pentru tratamentul hipertensiunii arteriale pulmonare, nu este recomandată administrarea concomitentă de tadalafil cu darunavir și o doză mică de ritonavir.			
	INHIBITORI AI POMPEI DE PROTONI				
Omeprazol 20 mg o dată pe zi	#darunavir ASC \leftrightarrow #darunavir C _{min} \leftrightarrow #darunavir C _{max} \leftrightarrow	Darunavir, administrată concomitent cu o doză mică de ritonavir, poate fi administrată concomitent cu inhibitorii pompei de protoni fără ajustări ale dozei.			

INTERACȚIUNI ȘI RECOMANDĂRI DE ADMINISTRARE A DOZELOR ÎN CAZUL ADMINISTRĂRII ÎN ASOCIERE CU ALTE MEDICAMENTE				
Medicamente clasificate după aria terapeutică	Interacțiune Modificarea mediei geometrice (%)	Recomandări privind administrarea concomitentă		
SEDATIVE/HIPNOTICE				
Buspironă Clorazepat Diazepam Estazolam Flurazepam Midazolam (parenteral) Zolpidem	Nestudiată. Sedativele/hipnoticele sunt metabolizate în proporție mare prin intermediul CYP3A. Administrarea concomitentă cu darunavir/ritonavir poate determina o creștere mare a concentrației acestor medicamente.	Este recomandată monitorizare clinică în cazul administrării darunavir concomitent cu aceste sedative/hipnotice și trebuie avută în vedere scăderea dozei acestor sedative/hipnotice.		
Midazolam (oral) Triazolam	În cazul în care midazolam administrat parenteral este administrat concomitent cu darunavir în asociere cu o doză mică de ritonavir, acesta poate determina o creștere mare a concentrației acestei benzodiazepine. Datele obținute în cazul utilizării concomitente de midazolam parenteral cu alți inhibitori de protează sugerează o posibilă creștere de 3-4 ori a concentrațiilor plasmatice de midazolam.	Dacă midazolam parenteral este administrat concomitent cu darunavir şi ritonavir în doză mică, această administrare trebuie efectuată într-o unitate de terapie intensivă (UTI) sau unitate similară, care asigură monitorizare clinică atentă şi abordare medicală adecvată în caz de deprimare respiratorie şi/sau sedare prelungită. Trebuie luată în considerare o ajustare a dozei de midazolam, în special dacă este administrată mai mult de o doză de midazolam.		
		Este contraindicată administrarea de darunavir cu ritonavir în doză mică cu triazolam sau midazolam oral (vezi pct. 4.3)		
TRATAMENT PENTRU E				
Dapoxetină	Nestudiată.	Administrarea concomitentă a darunavir potențat cu dapoxetină este contraindicată.		
MEDICAMENTE UROLO		T		
Fesoterodină Solifenacin	Nestudiată.	A se utiliza cu precauţie. A se monitoriza reacţiile adverse la fesoterodină sau solifenacin, reducerea dozei de fesoterodină sau solifenacin poate fi necesară.		

au fost efectuate studii la doze de darunavir mai mici decât cele recomandate sau cu un regim de dozaj diferit (vezi pct. 4.2 Doze).

4.6 Fertilitatea, sarcina și alăptarea

Sarcina

Ca regulă generală, atunci când se decide utilizarea agenților antiretrovirali în tratamentul infecției HIV la femei gravide și prin urmare pentru reducerea riscului de transmisie verticală a infecției HIV la nounăscut, trebuie luate în considerare atât datele obținute la animale cât și experiența clinică la femeile gravide.

[†] Eficacitatea și siguranța administrării darunavir în asociere cu 100 mg ritonavir și oricare alți IP HIV (de exemplu (fos)amprenavir și tipranavir) nu a fost stabilită la pacienții diagnosticați cu HIV. Conform ghidurilor actuale, în general, nu este recomandată terapia dublă cu inhibitori de protează.

[‡] Studiul a fost efectuat cu tenofovir disoproxil (sub formă de fumarat) 300 mg o dată pe zi.

La gravide nu s-au efectuat studii adecvate, controlate, asupra evoluţiei sarciniii cu darunavir. Studiile la animale nu au evidenţiat efecte dăunătoare directe asupra sarcinii, dezvoltării embrionare/fetale, naşterii sau dezvoltării postnatale (vezi pct. 5.3).

Darunavir, administrată concomitent cu o doză mică de ritonavir, trebuie folosită în timpul sarcinii numai dacă beneficiul potențial justifică riscul potențial.

<u>Alăptarea</u>

Nu se cunoaște dacă darunavir este excretat în laptele uman. Studiile la șobolani au demonstrat că darunavir este excretat în lapte și că la concentrații mari (1000 mg/kg și zi) a rezultat o acțiune toxică asupra puilor. Din cauza potențialului de reacții adverse la copiii alăptați la sân, femeile trebuie instruite să nu alăpteze, dacă li se administrează tratament cu darunavir.

Pentru a evita transmiterea infecției cu HIV la sugar, se recomandă ca femeile care sunt în evidență cu HIV să nu își alăpteze copiii.

Fertilitatea

La om, nu sunt disponibile date despre efectul darunavirului asupra fertilității. Nu s-a constatat niciun efect asupra capacității de împerechere sau asupra fertilității la șobolanii tratați cu darunavir (vezi pct. 5.3).

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

Darunavir în asociere cu ritonavir nu are nicio influență sau are o influență neglijabilă asupra capacității de a conduce vehicule și de a folosi utilaje. Totuși, la unii pacienți s-au raportat amețeli în cursul tratamentului cu regimuri care conțin darunavir, administrate concomitent cu o doză mică de ritonavir, și acest lucru trebuie avut în vedere când luăm în considerare capacitatea unui pacient de a conduce vehicule sau de a folosi utilaje (vezi pct. 4.8).

4.8 Reacții adverse

Rezumatul profilului de siguranță

Pe parcursul programului de dezvoltare clinică (N=2613 subiecți tratați anterior care au început terapia cu darunavir/ritonavir 600/100 mg de două ori pe zi), 51,3% dintre subiecți au prezentat cel puțin o reacție adversă. Durata medie totală a tratamentului a fost de 95,3 săptămâni. Cele mai frecvente reacții adverse raportate în studiile clinice și ca rapoarte spontane sunt diareea, greața, erupția cutanată tranzitorie, cefaleea și vărsăturile. Cele mai frecvente reacții adverse grave sunt insuficiența renală acută, infarctul miocardic, sindromul inflamator de reconstrucție imunitară, trombocitopenia, osteonecroza, diareea, hepatita și febra.

Analiza la 96 de săptămâni a profilul de siguranță al darunavir/ritonavir 800/100 mg o dată pe zi în tratamentul subiecților netratați anterior a fost similar celui observat cu darunavir/ritonavir 600/100 mg de două ori pe zi la subiecții tratați anterior, cu excepția stării de greață, care a fost observată mai frecvent la subiecții netratați anterior. Aceasta a fost indusă de o stare de greață de intensitate ușoară. Analiza la 192 de săptămâni la subiecții netratați anterior, în care durata medie a tratamentului darunavir/ritonavir 800/100 mg o dată pe zi a fost, în medie, de 162,5 săptămâni, nu a identificat date noi privind siguranța.

Lista reacțiilor adverse sub formă de tabel

Reacțiile adverse sunt enumerate pe clase de sisteme, aparate și organe (CSAO) și pe categorii de frecvență. În cadrul fiecărei categorii de frecvență, reacțiile adverse sunt prezentate în ordinea descrescătoare a gravității. Categoriile de frecvență sunt definite după cum urmează: foarte frecvente

 $(\ge 1/10)$, frecvente $(\ge 1/100 \text{ și } < 1/10)$, mai puţin frecvente $(\ge 1/1000 \text{ și } < 1/100)$, rare $(\ge 1/10000 \text{ și } < 1/1000)$ și cu frecvență necunoscută (care nu poate fi estimată din datele disponibile).

Reacții adverse observate cu darunavir/ritonavir în cadrul studiilor clinice și după punerea pe piață

Categorii de frecvență	Reacții adverse		
Clase de sisteme, aparate	1.0003.1.007.01.00		
și organe MedRA			
İnfecții și infestări			
Mai puţin frecvente	herpes simplex		
Tulburări hematologice și			
Mai puţin frecvente	trombocitopenie, neutropenie, anemie, leucopenie		
Rare	creștere a numărului eozinofilelor		
Tulburări ale sistemului in	nunitar		
Mai puţin frecvente	sindromul de reconstrucție inflamatorie imună, hipersensibilitate (la		
_	medicament)		
Tulburări endocrine			
Mai puţin frecvente	hipotiroidism, creșterea hormonului tirostimulant în sânge		
Tulburări metabolice și de	nutriție		
Frecvente	diabet zaharat, hipertrigliceridemie, hipercolesterolemie, hiperlipidemie		
Mai puţin frecvente	gută, anorexie, scădere a apetitului alimentar, scădere ponderală, creștere		
	ponderală, hiperglicemie, rezistență la insulină, scădere a lipoproteinelor		
	cu densitate mare, creștere a apetitului alimentar, polidipsie, creștere a		
	lactat dehidrogenazei serice		
Tulburări psihice			
Frecvente	insomnie		
Mai puţin frecvente	depresie, dezorientare, anxietate, tulburări ale somnului, vise anormale, coșmaruri, scădere a libidoului		
Down	stans de sanfamia una diffragui ale discomitici unalimieta		
Rare Tulburări ale sistemului ne	stare de confuzie, modificări ale dispoziției, neliniște		
Frecvente			
riecvente	cefalee, neuropatie periferică, amețeli		
Mai puţin frecvente	letargie, parestezie, hipoestezie, disgeuzie, perturbare a atenției, afectarea memoriei, somnolență		
Rare	sincopă, convulsii, ageuzie, perturbarea fazelor somnului		
	1 / / / / / / / / / / / / / / / / / / /		
Tulburări oculare			
Mai puţin frecvente	hiperemie conjunctivală, xeroftalmie		
Rare	tulburări ale vederii		
Tulburări acustice și vestil			
Mai puţin frecvente	vertij		
Tulburări cardiace			
Mai puţin frecvente	infarct miocardic, angină pectorală, interval QT prelungit pe electrocardiogramă, tahicardie		
Rare	infarct miocardic acut, bradicardie sinusală, palpitații		
Tulburări vasculare	man or miroundie wout, oranieurure minusuru, purprunții		
Mai puţin frecvente	hipertensiune arterială, eritem facial		
17101 paşını mecvenic	imperconstante arternata, errenii iaciai		

Categorii de frecvență	Reacții adverse		
Clase de sisteme, aparate	Reacții adverse		
și organe MedRA			
Tulburări respiratorii, tora	icice și ale mediastinului		
Mai puţin frecvente	dispnee, tuse, epistaxis, iritație a gâtului		
Rare	rinoree		
Tulburări gastro-intestinal			
Foarte frecvente	diaree		
Frecvente	vărsături, greață, durere abdominală, creștere a amilazei sanguine, dispepsie, distensie abdominală, flatulență		
Mai puţin frecvente	pancreatită, gastrită, boală de reflux gastroesofagian, stomatită aftoasă, eructații, xerostomie, disconfort abdominal, constipație, creștere a valorilor lipazei, vărsături, disestezie bucală		
Rare			
	stomatită, hematemeză, cheilită, buze uscate, limbă saburală		
Tulburări hepatobiliare			
Frecvente	creștere a alanin aminotransferazei		
Mai puţin frecvente	hepatită, hepatită citolitică, steatoză hepatică, hepatomegalie, creștere a transaminazelor, creștere a aspartat aminotransferazei, creștere a bilirubinei plasmatice, creștere a fosfatazei alcaline plasmatice, creștere a gama glutamil transferazei		
Afecțiuni cutanate și ale țe.			
Frecvente	erupții cutanate tranzitorii (inclusiv erupții cutanate maculare, maculopapuloase, papuloase, eritematoase și pruriginoase), prurit		
Mai puţin frecvente	angioedem, erupție cutanată tranzitorie generalizată, dermatită alergică, urticarie, eczemă, eritem, hiperhidroză, transpirații nocturne, alopecie, acnee, xerodermie, pigmentarea unghiilor		
Rare	DRESS, sindrom Stevens-Johnson, eritem polimorf, dermatită, dermatită seboreică, leziuni cutanate, xerodermie		
Frecvență necunoscută	necroliză epidermică toxică, pustuloză exentematică generalizată acută		
	ce și ale țesutului conjunctiv		
Mai puţin frecvente	mialgii, osteonecroză, spasme musculare, slăbiciune musculară, artralgii, dureri în extremități, osteoporoză, creștere a creatinfosfokinazei plasmatice		
Rare	rigiditate musculoscheletică, artrită, rigiditatea articulațiilor		
Tulburări renale și ale căil			
Mai puţin frecvente	insuficiență renală acută, insuficiență renală, nefrolitiază, creștere a		
r	creatininei plasmatice, proteinurie, bilirubinurie, disurie, nicturie,		
	polakiurie		
Rare	scădere a clearance-ului renal al creatininei		
Rare	nefropatie indusă de cristale§		
Tulburări ale aparatului ge			
Mai puţin frecvente	disfuncție erectilă, ginecomastie		

Categorii de frecvență	Reacții adverse
Clase de sisteme, aparate	
și organe MedRA	
Tulburări generale și la niv	velul locului de administrare
Frecvente	astenie, fatigabilitate
Mai puţin frecvente	febră, durere toracică, edeme periferice, stare generală de rău, senzație de căldură, iritabilitate, durere
Rare	frisoane, senzații anormale, xeroză

reacție adversă observată ulterior punerii pe piață. Conform ghidului privind Rezumatul caracteristicilor produsului (Revizuirea nr. 2, septembrie 2009), frecvența acestei reacții adverse observate în experiența ulterioară punerii pe piață a fost stabilită aplicând "Regula de 3".

Descrierea reacțiilor adverse selecționate

Erupție cutanată tranzitorie

În cadrul studiilor clinice, erupția cutanată tranzitorie a fost de cele mai multe ori ușoară până la moderată, adesea apărând în decursul primelor patru săptămâni de tratament și dispărând o dată cu continuarea administrării dozei. În cazul unei reacții cutanate severe, vezi atenționarea de la pct. 4.4.

În timpul programului de dezvoltare clinică a raltegravir în tratamentul pacienților tratați anterior, erupția cutanată tranzitorie, indiferent de cauză, s-a observat mai frecvent în cazul regimurilor de tratament ce conțineau darunavir/ritonavir + raltegravir în comparație cu cele ce conțineau darunavir/ritonavir fără raltegravir sau raltegravir fără darunavir/ritonavir. Erupția cutanată tranzitorie considerată de investigator ca fiind corelată cu medicația a apărut cu o frecvență similară. Frecvențele erupției cutanate tranzitorii ajustate în funcție de expunere (din toate cauzele) au fost de 10,9, 4,2, și respectiv 3,8 per 100 pacient-ani (PA); iar pentru erupția cutanată tranzitorie corelată cu medicația frecvențele au fost de 2,4, 1,1, și respectiv 2,3 per 100 PA. Erupțiile cutanate tranzitorii observate în studiile clinice au fost de severitate ușoară spre moderată și nu au condus la întreruperea terapiei (vezi pct. 4.4).

Parametri metabolici

În timpul terapiei antiretrovirale pot avea loc creșteri ale greutății corporale, a concentrațiilor lipidelor plasmatice și a glicemiei (vezi pct. 4.4).

Tulburări musculo-scheletice

În cursul utilizării inhibitorilor de protează, în special în asociere cu INRT, au fost raportate valori crescute ale CPK, mialgii, miozite și, rareori, rabdomioliză.

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

Sindromul inflamator de reconstrucție imunitară

La pacienții infectați cu HIV, cu deficit imunologic sever la momentul inițierii terapiei antiretrovirale combinate (TARC), poate apărea o reacție inflamatorie la infecții asimptomatice sau la infecții oportuniste reziduale. De asemenea, a fost raportată apariția de afecțiuni autoimune (cum ar fi boala Graves și hepatita autoimună); cu toate acestea, timpul raportat față de momentul debutului este mai variabil, iar aceste evenimente pot să apară la mai multe luni de la începerea tratamentului (vezi pct. 4.4).

Sângerarea la pacienții cu hemofilie

S-au înregistrat raportări privind creșterea numărului de sângerări spontane la pacienții cu hemofilie cărora li se administrează tratament antiretroviral cu inhibitori de protează (vezi pct. 4.4).

Copii și adolescenți

Evaluarea siguranței la copii și adolescenți are la bază analiza la 48 de săptămâni a datelor de siguranță din trei studii clinice de Fază II. au fost evaluate următoarele categorii de pacienți (vezi pct. 5.1)

- 80 de pacienți copii și adolescenți, cu vârsta cuprinsă între 6 și 17 ani și cântărind cel puțin 20 kg, infectați cu virusul HIV-1 și tratați anterior cu TAR, care au fost tratați cu darunavir comprimate cu doză mică de ritonavir administrat de două ori pe zi, în asociere cu alte medicamente antiretrovirale.
- 21 de pacienți copii și adolescenți, cu vârsta cuprinsă între 3 și < 6 ani și cântărind între 10 kg și < 20 kg (16 participanți cu greutate corporală cuprinsă între 15 kg și < 20 kg), infectați cu virusul HIV-1 și tratați anterior cu TAR, cărora li s-a administrat darunavir suspensie orală cu doză mică de ritonavir administrat de două ori pe zi, în asociere cu alte medicamente antiretrovirale.
- 12 pacienți copii și adolescenți infectați cu virusul HIV-1 netratați anterior cu TAR cu vârsta cuprinsă între 12 și 17 ani și cu greutatea corporală de cel puțin 40 kg tratați cu darunavir comprimate cu doză mică de ritonavir o dată pe zi în asociere cu alte medicamente antiretrovirale (vezi pct. 5.1).

În general, profilul de siguranță la acești copii și adolescenți a fost similar cu cel observat la populația adultă.

Alte grupe speciale de pacienți

Pacienți infectați concomitent cu virusul hepatitei B și/sau hepatitei C

Printre cei 1968 de pacienți care au fost tratați anterior, cărora li se administrează darunavir, administrată concomitent cu ritonavir 600/100 mg de două ori pe zi, 236 de pacienți au fost infectați concomitent cu hepatită B sau C. Este posibil ca mai ales pacienții infectați concomitent să fi prezentat creșteri ale valorilor transaminazelor la momentul inițial și în urma tratamentului, comparativ cu cei fără hepatită cronică virală (vezi pct. 4.4).

Raportarea reacțiilor adverse suspectate

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

4.9 Supradozaj

La om, experiența unui supradozaj acut al darunavir, administrat concomitent cu o doză mică de ritonavir, este limitată. La voluntari sănătoși s-au administrat doze unice de până la 3200 mg darunavir sub formă de soluție orală și de până la 1600 mg darunavir sub formă de comprimat în asociere cu ritonavir, fără efecte simptomatice defavorabile.

Nu există un antidot specific pentru supradozajul darunavir. Tratamentul supradozajului darunavir constă din măsuri generale de susținere, inclusiv monitorizarea semnelor vitale și observarea stării clinice a pacientului.

Deoarece darunavir este legat într-o proporție mare de proteinele plasmatice, dializa este puțin probabil să fie benefică în îndepărtarea semnificativă a substanței active.

5. PROPRIETĂŢI FARMACOLOGICE

5.1 Proprietăți farmacodinamice

Grupa farmacoterapeutică: antivirale de uz sistemic, inhibitori de protează, codul ATC: J05AE10.

Mecanism de actiune

Darunavir este un inhibitor al dimerizării și al activității catalitice a proteazei HIV-1 (K_D de 4,5 x 10^{-12} M). Inhibă selectiv scindarea poliproteinelor HIV codate Gag-Pol în celulele infectate de virus, prevenind astfel formarea de particule virale mature infectante.

Activitatea antivirală in vitro

Darunavir demonstrează o activitate contra tulpinilor de laborator și izolatelor clinice de HIV-1 și tulpinilor de laborator HIV-2 în liniile celulare de celule T infectate acut, celule mononucleare umane din sângele periferic și monocite/macrofage umane cu valori mediane ale CE_{50} variind de la 1,2 la 8,5 nM (0,7 la 5,0 ng/ml). Darunavir demonstrează activitate antiretrovirală *in vitro* contra unui număr mare de izolate primare de HIV-1 grup M (A,B,C, D, E, F, G) și de grup O cu valori CE_{50} variind de la < 0,1 la 4,3 nM.

Aceste valori CE₅₀ sunt mult sub intervalul concentrațiilor toxice celulare 50% de 87 μ M la > 100 μ M.

Rezistența

Selecția *in vitro* a virusului rezistent la darunavir din tipul HIV-1 sălbatic a fost îndelungată (> 3 ani). Virusurile selectate au fost incapabile să crească în prezența concentrațiilor de darunavir de peste 400 nM. Virusurile selectate în aceste condiții și demonstrând sensibilitate scăzută la darunavir (interval: 23–50 de ori) au cuprins 2 până la 4 substituții de aminoacizi în gena proteazei. Sensibilitatea scăzută la darunavir a virusurilor emergente în experimentul de selecție nu a putut fi explicată prin apariția acestor mutații în domeniul proteazei.

Datele din studiul clinic la pacienții tratați anterior cu TAR (studiul *TITAN* și analiza cumulată a studiilor *POWER* 1, 2 și 3 și *DUET* 1 și 2) au demonstrat că răspunsul virologic la darunavir administrată concomitent cu doze mici de ritonavir a fost scăzut când 3 sau mai multe MAR (V11I, V32I, L33F, I47V, I50V, I54L sau M, T74P, L76V, I84V și L89V) la darunavir au fost prezente inițial sau atunci când acestea au apărut în cursul tratamentului.

Creșterea inițială a factorului de multiplicare (FM) al CE_{50} de darunavir a fost asociată cu răspuns virologic în scădere. S-au identificat limite inferioare de 10 și maxime de 40, ca praguri de sensibilitate clinică. Izolatele virale cu nivel inițial FM \leq 10 sunt sensibile; izolate virale cu FM > 10 până la 40 au sensibilitate scăzută; izolatele virale cu FM > 40 sunt rezistente (vezi Rezultate clinice).

Virusurile izolate de la pacienții tratați cu darunavir/ritonavir 600/100 mg de două ori pe zi care au prezentat eșec virologic prin rebound care au fost inițial susceptibile la tipranavir au rămas, în marea majoritate a cazurilor, susceptibile la tipranavir după tratament.

Cele mai mici rate de apariție a virusului HIV rezistent sunt observate la pacienții la care nu s-a administrat TAR care sunt tratați pentru prima oară cu darunavir în asociere cu alte TAR.

Tabelul de mai jos prezintă dezvoltarea mutațiilor de protează HIV-1 și pierderea susceptibilității la IP în cazul esecurilor virologice la final în cadrul studiilor clinice *ARTEMIS*, *ODIN* și *TITAN*.

	ARTEMIS	ODIN		TITAN
	Săptămâna 192	Săptăm	Săptămâna 48	
	Darunavir/ritonavir	Darunavir/ritonavir	Darunavir/ritonavir	Darunavir/ritonavir
	800/100 mg	800/100 mg	600/100 mg	600/100 mg
	o dată pe zi	o dată pe zi	de două ori pe zi	de două ori pe zi
	N=343	N=294	N=296	N=298
Numărul total al	55 (16,0%)	65 (22,1%)	54 (18,2%)	31 (10,4%)
eșecurilor virologice ^a , n				
(%)				
Pacienţi cu rebound	39 (11,4%)	11 (3,7%)	11 (3,7%)	16 (5,4%)
Subiecţi fără	16 (4,7%)	54 (18,4%)	43 (14,5%)	15 (5,0%)
antecedente de				
supresie				
Numărul pacienților cu eșe	ec virologic și genotipa	re pereche inițiere/fina	l, mutații în curs de apa	ıriţie ^b la final, n/N
Mutații IP principale	0/43	1/60	0/42	6/28
(majore)				
IP MAR	4/43	7/60	4/42	10/28
Numărul de subiecți cu eșe		re pereche inițiere/final	l, arătând dispariția sen	sibilității la IP la final
comparativ cu momentul i	niţial, n/N			
IP				
darunavir	0/39	1/58	0/41	3/26
amprenavir	0/39	1/58	0/40	0/22
atazanavir	0/39	2/56	0/40	0/22
indinavir	0/39	2/57	0/40	1/24
lopinavir	0/39	1/58	0/40	0/23
saquinavir	0/39	0/56	0/40	0/22
tipranavir	0/39	0/58	0/41	1/25

^a TLOVR non-VF algoritm cenzurat pe baza HIV-1 ARN < 50 copii/ml, exceptând TITAN (HIV-1 ARN < 400 copii/ml)

Rezistență încrucișată

FM al darunavir a fost mai mic de 10 ori pentru 90% din 3309 izolate clinice rezistente la amprenavir, atazanavir, indinavir, lopinavir, nelfinavir, ritonavir, saquinavir şi/sau tipranavir, demonstrând că virusurile rezistente la cei mai mulți IP rămân sensibile la darunavir.

În eșecurile virologice din studiul ARTEMIS nu s-a observat nicio rezistență încrucișată cu alți IP.

Rezultate clinice

Adulți

Pentru rezultatele studiilor clinice la pacienții adulți la care nu s-a administrat TAR, vă rugăm consultați rezumatul caracteristicilor produsului Darunavir Viatris 400 mg și 800 mg comprimate.

Eficacitatea darunavir 600 mg de două ori pe zi administrată concomitent cu 100 mg ritonavir de două ori pe zi la pacienții tratați anterior cu TAR

Evidența eficacității darunavir administrată concomitent cu ritonavir (600/100 mg de două ori pe zi) la pacienții tratați anterior cu TAR are la bază analiza la 96 săptămâni a studiului clinic de fază III *TITAN* la pacienții la care s-a administrat anterior TAR, dar netratați anterior cu lopinavir, analiza la 48 săptămâni a studiului de fază III *ODIN* la pacienții la care s-a administrat anterior TAR fără MAR-DRV și analiza la 96 de săptămâni a datelor din studiile clinice de fază IIb *POWER* 1 și 2 la pacienții la care s-a administrat anterior TAR cu valori mari ale rezistenței la IP.

TITAN este un studiu clinic de fază III randomizat, deschis și controlat, care compară darunavir administrată concomitent cu ritonavir (600/100 mg de două ori pe zi) față de lopinavir/ritonavir (400/100 mg de două ori pe zi), la pacienți adulți la care s-a administrat anterior TAR, infectați cu HIV, dar netratați anterior cu lopinavir. În amândouă brațele de tratament s-a utilizat un Regim Optimizat de Bază (ROB), compus din cel puțin 2 antiretrovirale (INRT cu sau fără INNRT).

b listele IAS-SUA

Tabelul de mai jos prezintă datele din analiza la 48 de săptămâni a studiului TITAN.

	TITAN		
Rezultate	Darunavir/ritonavir 600/100 mg de două	lopinavir/ritonavir 400/100 mg de	Diferența între terapii (IÎ 95% din diferență)
	ori pe zi	două ori pe zi	
	+ ROB N=298	+ ROB N=297	
ARN HIV-1 < 50 copii/ml ^a	70,8% (211)	60,3% (179)	10,5% (2,9; 18,1) ^b
Modificare față de momentul inițial în numărul celulelor CD4+ (x 10 ⁶ /l) ^c	88	81	

- a Considerații după algoritmul TLOVR
- b Pe baza unei aproximări a diferenței în răspunsul %
- c NC=F

La 48 săptămâni, non-inferioritatea în răspunsul virologic la tratamentul cu darunavir/ritonavir, definită ca procentul pacienților cu valoarea plasmatică a ARN HIV-1 < 400 și < 50 copii/ml, a fost demonstrată (la limita aleasă de non-inferioritate de 12%) atât pentru populațiile cuprinse în brațul IDT, cât și în brațul PP. Aceste rezultate au fost confirmate cu datele la 96 săptămâni de tratament în studiul *TITAN*, 60,4% din pacienții din brațul darunavir/ritonavir având ARN HIV-1 <50 copii/ml la săptămâna 96, în comparație cu 55,2% în brațul lopinavir/ritonavir [diferența: 5,2%, IÎ 95% (-2,8; 13,1)].

ODIN este un studiu de fază III, randomizat, deschis care compară darunavir/ritonavir 800/100 mg o dată pe zi față de darunavir/ritonavir 600/100 mg de două ori pe zi la pacienții infectați cu HIV-1 la care s-a administrat anterior TAR, pacienți la care testul screening al genotipului de rezistență darunavir fără MAR (de exemplu V11I, V32I, L33F, I47V, I50V, I54M, I54L, T74P, L76V, I84V, L89V) și un screening ARN HIV-1 > 1000 copii/ml. Analiza eficacității se bazează pe tratamentul cu durata de 48 săptămâni (vezi tabelul de mai jos). Ambele brațe utilizează un regim terapeutic optimizat de bază (ROB) ≥ 2 INRTs.

	ODIN				
Rezultate	Darunavir/ritonavir	Darunavir/ritonavir	Diferența între terapii		
	800/100 mg o dată pe zi +	600/100 mg de două ori	(IÎ 95% din diferență)		
	ROB	pe zi + ROB			
	N=294	N=296			
ARN HIV-1	72,1% (212)	70,9% (210)	1,2% (-6,1; 8,5) ^b		
< 50 copii/ml ^a					
Cu valoarea iniţială					
ARN HIV-1					
(copii/ml)					
< 100000	77,6% (198/255)	73,2% (194/265)	4,4% (-3,0; 11,9)		
≥ 100000	35,9% (14/39)	51,6% (16/31)	-15,7% (-39,2; 7,7)		
Cu valoarea inițială a					
numărului de celule					
$CD4+(x 10^{6}/l)$					
≥ 100	75,1% (184/245)	72,5% (187/258)	2,6% (-5,1; 10,3)		
< 100	57,1% (28/49)	60,5% (23/38)	-3,4% (-24,5; 17,8)		
Cu subtipul HIV-1					
Tip B	70,4% (126/179)	64,3% (128/199)	6,1% (-3,4; 15,6)		
Tip AE	90,5% (38/42)	91,2% (31/34)	-0,7% (-14,0, 12,6)		
Tip C	72,7% (32/44)	78,8% (26/33)	-6,1% (-2,6, 13,7)		
Altele ^c	55,2% (16/29)	83,3% (25/30)	-28,2% (-51,0, -5,3)		

ODIN				
Rezultate	Darunavir/ritonavir 800/100 mg o dată pe zi + ROB N=294	Darunavir/ritonavir 600/100 mg de două ori pe zi + ROB N=296	Diferența între terapii (IÎ 95% din diferență)	
Modificarea numărului mediu de celule CD4+ față de valoarea inițială (x 10 ⁶ /l) ^e	108	112	-5 ^d (-25; 16)	

- a Considerații conform algoritmului TLOVR
- b Pe baza unei aproximări normale a diferenței de răspuns %
- Subtipurile A1, D, F1, G, K, CRF02_AG, CRF12_BF şi CRF06_CPX
- d Diferența în medie
- e Considerarea ultimei observații efectuate

S-a demonstrat că la 48 săptămâni răspunsul virologic, definit ca procentul de pacienți cu nivel ARN HIV-1 < 50 copii/ml, în tratament cu darunavir/ritonavir 800/100 mg o dată pe zi este non-inferior (la o margine predefinită de non-inferioritate de 12%) comparativ cu darunavir/ritonavir 600/100 mg de două ori pe zi atât în populația IT, cât și în populația IDT și PP.

Darunavir/ritonavir 800/100 mg o dată pe zi nu trebuie utilizat la pacienții la care s-a administrat anterior TAR cu una sau mai multe mutații care asociază rezistență la darunavir (MAR-DRV) sau ARN HIV-1 \geq 100000 copii/ml sau numărul celulelor CD4+ < 100 celule x 10⁶/l (vezi pct. 4.2 și 4.4). Sunt disponibile date limitate la pacienții cu subtipurile HIV-1 altele decât B.

POWER 1 și **POWER 2** sunt studii clinice randomizate, controlate, care compară administrarea darunavir concomitent cu ritonavir (600/100 mg de două ori pe zi) cu un grup de control la care s-a administrat un regim terapeutic IP ales de către investigator lapacienții infectați cu HIV-1 au prezentat eșec terapeutic la mai mult de 1 regim de tratament care conținea IP. A fost utilizat îm ambele studii un ROB constând din cel puțin 2 INRT, cu sau fără enfuvirtidă (ENF).

Tabelul de mai jos prezintă datele de eficacitate la analiza la 48 săptămâni și 96 săptămâni, din studiile clinice extrapolate *POWER 1 și POWER 2*.

Date extrapolate POWER 1 și POWER 2						
	Săptămâna 48			Săptămâna 96		
Rezultate	Darunavir/ ritonavir 600/100 mg de două ori pe zi n=131	Control n=124	Diferența de tratament	Darunavir/ ritonavir 600/100 mg de două ori pe zi n=131	Control n=124	Diferen ţa de tratame nt
ARN HIV < 50 copii/ml ^a	45,0% (59)	11,3% (14)	33,7% (23,4%; 44,1%)°	38,9% (51)	8,9% (11)	30,1% (20,1; 40,0)°
Modificare față de momentul inițial în numărul celulelor CD4+ (x 10 ⁶ /l) ^b	103	17	86 (57; 114) ^c	133	15	118 (83,9; 153,4)°

- a Considerații după algoritmul TLOVR
- b Ultima observație efectuată anterior atribuirii
- c Intervale de încredere 95%

Analiza datelor din cursul celor 96 de săptămâni de tratament în studiile clinice *POWER* a demonstrat o eficacitate antiretrovirală susținută și beneficiu imunologic.

Din cei 59 pacienți care au răspuns printr-o supresie virală completă (< 50 cópii/ml) la săptămâna 48, 47 de pacienți (80% din cei care au răspuns la săptămâna 48) au continuat să prezinte răspuns la tratament la săptămâna 96.

Genotipul sau fenotipul inițial și rezultatul virologic

S-a demonstrat că genotipul inițial și FM al darunavir (schimbare în sensibilitate față de referință) sunt factori predictivi față de răspunsul virologic.

Proporția (%) de pacienți cu răspunsul (ARN HIV-1 < 50 copii/ml la 24 de săptămâni) la darunavir, administrată concomitent cu ritonavir (600/100 mg de două ori pe zi), după genotipul de la momentul inițial ^a și FM inițial al darunavir și după administrarea de enfuvirtidă (ENF): după analiza prelucrată a studiilor POWER și DUET.

	Numărul mutațiilor inițiale ^a			Nivel inițial al FM pentru darunavir ^b				
Răspuns (ARN HIV-1 < 50 copii/ml în săptămâna 24) %, n/N	Toate valorile	0-2	3	≥4	Toate valorile	≤10	10–40	>40
Toți pacienții	45% 455/1.014	54% 359/660	39% 67/172	12% 20/171	45% 455/1.014	55% 364/659	29% 59/203	8% 9/118
Pacienți care nu au utilizat/au reutilizat ENF ^c	39% 290/741	50% 238/477	29% 35/120	7% 10/135	39% 290/741	51% 244/477	17% 25/147	5% 5/94
Pacienți care utilizează pentru prima dată ENF ^d	60% 165/273	66% 121/183	62% 32/52	28% 10/36	60% 165/273	66% 120/182	61% 34/56	17% 4/24

- Numărul de mutații din lista de mutații asociate cu un răspuns diminuat la darunavir/ritonavir (V11I, V32I, L33F, I47V, I50V, I54L sau M, T74P, L76V, 184V sau L89V)
- b factor de multiplicare al CE₅₀
- ",Pacienți care nu au utilizat/au reutilizat ENF" sunt pacienții care nu au utilizat ENF sau care au utilizat ENF, dar nu pentru prima dată
- d "Pacienții care utilizează pentru prima dată ENF" sunt pacienții care nu au utilizat anterior ENF

Pacienții copii și adolescenți

Pentru a vedea rezultatele provenite din studii clinice efectuate la copii și adolescenți netratați anterior cu TAR cu vârsta cuprinsă între 12 și 17 ani, consultați Rezumatul caracteristicilor produsului pentru Darunavir Viatris comprimate 400 mg și 800 mg.

<u>Pacienți copii și adolescenți cu vârsta peste 6 ani și < 18 ani cântărind cel puțin 20 kg, tratați anterior cu TAR</u>

DELPHI este un studiu clinic de fază II, deschis, ce evaluează farmacocinetica, siguranța, tolerabilitatea și eficacitatea darunavir cu doză mică de ritonavir la 80 de copii și adolescenți, cu vârsta cuprinsă între 6 și 17 ani și cântărindcel puțin 20 kg, infectați cu HIV-1 și tratați anterior cu TAR. Acești pacienți au fost tratați cu darunavir/ritonavir administrat de două ori pe zi în asociere cu alte medicamente antiretrovirale (vezi pct. 4.2 pentru recomandările de administrare a dozelor în funcție de greutatea corporală). Răspunsul virologic a fost definit ca o scădere a încărcării plasmatice cu ARN HIV-1 de cel puțin 1,0 log₁₀ față de valoarea inițială.

În acest studiu, pacienților expuşi riscului de a întrerupe tratamentul din cauza intoleranței la soluția orală de ritonavir (de exemplu aversiune față de gustul soluției) li s-a permis să treacă la formularea farmaceutică capsule. Din cei 44 de pacienți care luau soluția orală de ritonavir, 27 au trecut la formularea capsule 100 mg și au depășit doza de ritonavir calculată în funcție de greutate, fără modificări observabile de siguranță.

DELPHI				
Rezultate la săptămâna 48	Darunavir/ritonavir			
	N=80			
ARN HIV-1< 50 copii/ml ^a	47,5% (38)			
Modificări medii față de momentul inițial în numărul celulelor CD4+b	147			

a Considerații după algoritmul TLOVR

Conform algoritmului eșecului non-virologic cenzurat, din analiza TLOVR 24 de pacienți (30,0%) au suferit eșec virologic, din care 17 (21,3%) au avut recăderi și 7 (8,8%) pacienți nu au răspuns.

Copii și adolescenți cu vârsta peste 3 ani și < 6 ani tratați anterior cu TAR

În cadrul studiului clinic deschis, de fază II, *ARIEL* la 21 de copii cu vârsta cuprinsă între 3 și < 6 ani și cântărind între 10 kg și < 20 kg, infectați cu virusul HIV-1 și tratați anterior cu TAR au fost evaluate farmacocinetica, siguranța, tolerabilitatea și eficacitatea darunavir/ritonavir administrat de două ori pe zi în asociere cu alte medicamente antiretrovirale. Subiecții au primit o schemă terapeutică de două doze pe zi calculate în funcție de greutatea corporală: subiecții cântărind între 10 kg și < 15 kg au primit darunavir/ritonavir 25/3 mg de două ori pe zi, iar subiecții cântărind între 15 kg și < 20 kg au primit darunavir/ritonavir 375/50 mg de două ori pe zi. La săptămâna 48, răspunsul virologic, definit ca procentul de pacienți cu încărcare virală plasmatică confirmată ARN HIV-1 < 50 copii/ml, a fost evaluat la copii și adolescenți care primeau darunavir/ritonavir în asociere cu alte medicamente antiretrovirale.

ARIEL					
Rezultate la săptămâna 48	Darunavir/ritonavir				
	10 kg şi < 15 kg	15 kg și < 20 kg			
	N=5	N=16			
RNA HIV-1 < 50 copii/ml ^a	80,0% (4)	81,3% (13)			
Modificări procentuale față de	4	4			
momentul inițial în numărul					
celulelor CD4+ ^b					
Modificări medii față de momentul	16	241			
inițial în numărul celulelor CD4+b					

a Considerații după algoritmul TLOVR.

Nu este recomandată administrarea la copiii și adolescenții cu greutate mai mică de 15 kg deoarece datele de eficacitate disponibile sunt limitate.

Sarcină și postpartum

Un studiu clinic, desfașurat la 36 de femei gravide în al doilea și al treilea trimestru de sarcină, și postpartum (18 în fiecare braț), a evaluat administrarea darunavir/ritonavir (600/100 mg de două ori pe zi sau 800/100 mg o dată pe zi), în asociere cu un regim de bază. Răspunsul virusologic a fost păstrat de-a lungul perioadei de studiu în ambele brațe. La niciunul dintre cei 31 subiecți care au fost sub tratament antiretroviral, nu s-a identificat transmiterea virusului de la mamă la făt până la naștere. Nu există date noi relevante clinic referitoare la siguranță comparativ cu profilul de siguranță cunoscut al darunavir / ritonavir la adulții infectați cu HIV-1 (vezi pct 4.2, 4.4 și 5.2).

5.2 Proprietăți farmacocinetice

Proprietățile farmacocinetice ale darunavirului, administrat concomitent cu ritonavir, au fost evaluate la voluntari adulți sănătoși și la pacienții infectați cu HIV-1. Expunerea la darunavir a fost mai mare la pacienții infectați cu HIV-1 decât la subiecții sănătoși. Expunerea crescută la darunavir la pacienții infectați cu HIV-1 în comparație cu subiecții sănătoși poate fi explicată prin concentrațiile mai mari de α₁-acid glicoproteină (AAG) la pacienții infectați cu HIV-1, având ca rezultat o legare în proporție mai mare a darunavirului de AAG plasmatice și, de aceea, concentrații plasmatice mai mari.

Non-completarea este considerată ca eșec: pacienților care întrerup prematur li s-a atribuit o modificare egală cu 0

b NC=F

Darunavir este metabolizat în principal de CYP3A. Ritonavirul inhibă CYP3A, prin aceasta crescând considerabil concentrațiile plasmatice de darunavir.

Absorbție

Darunavir a fost rapid absorbit după administrarea orală. Concentrația plasmatică maximă de darunavir în prezența unei doze mici de ritonavir este atinsă, în general, în decurs de 2,5–4 ore.

Biodisponibilitatea orală absolută a unei doze unice de 600 mg darunavir în monoterapie a fost de aproximativ 37% și a crescut la aproximativ 82% în prezența a 100 mg de două ori pe zi de ritonavir. Efectul de potențare farmacocinetică generală de către ritonavir a fost o creștere de aproximativ 14 ori în expunerea sistemică la darunavir, când o doză unică de 600 mg darunavir a fost administrată pe cale orală în asociere cu ritonavir 100 mg de două ori pe zi (vezi pct. 4.4).

Când este administrat fără alimente, biodisponibilitatea relativă a darunavirului în prezența unei doze mici de ritonavir este cu 30% mai mică în comparație cu administrarea împreună cu alimentele. De aceea, comprimatele de darunavir trebuie administrate cu ritonavir și cu alimente. Tipul de alimente nu afectează expunerea la darunavir.

Distribuție

Darunavir este legat de proteinele plasmatice în proporție de aproximativ 95%. Darunavir se leagă în special de α_1 -acid glicoproteina plasmatică.

După administrarea intravenoasă, volumul de distribuție al darunavirului în monoterapie a fost de 88.1 ± 59.01 (media \pm DS) și a crescut la 131 ± 49.91 (media \pm DS) în prezența a 100 mg ritonavir de două ori pe zi.

Metabolizare

Experimentele *in vitro* cu microzomi hepatici umani (MHU) au indicat că darunavir suferă în principal o metabolizare oxidativă. Darunavir este metabolizat extensiv de sistemul hepatic CYP și aproape în exclusivitate de izoenzima CYP3A4. Un studiu clinic cu ¹⁴C-darunavir la voluntari sănătoși a demonstrat că majoritatea radioactivității din plasmă după o doză unică de 400/100 mg darunavir cu ritonavir a fost determinată de substanța activă inițială. Cel puțin 3 metaboliți oxidativi ai darunavirului au fost identificați la oameni; toți au demonstrat activitate care a fost cel puțin de 10 ori mai redusă decât activitatea darunavirului contra tipului sălbatic de HIV.

Eliminare

După o doză de 400/100 mg de ¹⁴C-darunavir cu ritonavir, aproximativ 79,5% și 13,9% din doza administrată de ¹⁴C-darunavir poate fi regăsită în fecale, respectiv urină. Darunavir nemodificat a reprezentat aproximativ 41,2% și 7,7% din doza administrată în fecale, respectiv urină. Timpul de înjumătățire terminal prin eliminare al darunavirului a fost de aproximativ 15 ore când a fost asociat cu ritonavir.

Clearance-ul intravenos al darunavirului în monoterapie (150 mg) și în prezența unei doze mici de ritonavir a fost de 32,8 l/oră, respectiv de 5,9 l/oră.

Grupe speciale de pacienți

Copii și adolescenți

Farmacocinetica darunavirului în asociere cu ritonavir administrat de două ori pe zi la 74 de copii şi adolescenți, tratați anterior, cu vârsta cuprinsă între 6 și 17 ani și cântărind cel puțin 20 kg, a demonstrat că dozele de darunavir/ritonavir, calculate în funcție de greutate, au avut ca rezultat o expunere la darunavir comparabilă cu aceea a adulților tratați cu darunavir/ritonavir 600/100 mg de două ori pe zi (vezi pct. 4.2).

Farmacocinetica darunavir în asociere cu ritonavir administrat de două ori pe zi la 14 copii și adolescenți cu vârste între 3 și < 6 ani și cântărind cel puțin 15 kg și < 20 kg, care au fost tratați anterior, a demonstrat că dozele corelate cu greutatea corporală au condus la o expunere a darunavir comparabilă cu cea obținută la adulți tratați cu darunavir/ritonavir 600/100 mg de două ori pe zi (vezi pct. 4.2).

Farmacocinetica darunavir în asociere cu ritonavir administrat o dată pe zi la 12 pacienți copii și adolescenți netratați anterior cu TAR, cu vârsta cuprinsă între 12 și < 18 ani și cu greutatea corporală de cel puțin 40 kg, a demonstrat că tratamentul cu darunavir/ritonavir 800/100 mg o dată pe zi determină o expunere la darunavir comparabilă celei obținute la adulți tratați cu darunavir/ritonavir 800/100 mg o dată pe zi. Prin urmare, aceeași doză cu administrare o dată pe zi poate fi utilizată la adolescenți tratați anterior cu vârsta cuprinsă între 12 și < 18 ani și greutatea corporală de cel puțin 40 kg fără mutații care asociază rezistență la darunavir (MAR-DRV)* și care au concentrații plasmatice de ARN HIV-1 < 100000 copii/ml și număr de celule CD4+ ≥ 100 celule x 10^6 /l (vezi pct. 4.2).

* DRV-RAM: V11I, V32I, L33F, I47V, I50V, I54M, I54L, T74P, L76V, I84V şi L89V

Farmacocinetica darunavir în asociere cu ritonavir administrat o dată pe zi la 10 pacienți copii și adolescenți tratați anterior, cu vârsta cuprinsă între 3 și < 6 ani și cu greutatea corporală de cel puțin 14 kg și < 20 kg, a demonstrat că dozele corelate cu greutatea au avut ca rezultat o expunere la darunavir comparabilă cu cea obținută la adulți tratați cu darunavir/ritonavir 800/100 o dată pe zi (vezi pct. 4.2). În plus, modelarea farmacocinetică și simularea expunerilor la darunavir la pacienți copii și adolescenți în intervalul de vârstă de la 3 și < 18 ani, au confirmat expunerile la darunavir conform celor observate în studiile clinice și au permis identificarea schemei de administare a dozelor a darunavir/ritonavir administrat o dată pe zi în funcție de greutate, la pacienți copii și adolescenți cu greutatea corporală de cel puțin 15 kg și care fie nu fuseseră tratați anterior cu TAR sau care au urmat tratament anterior, fără MAR-DRV* și care au concentrații plasmatice de ARN HIV-1 < 100,000 copii/ml și număr de celule CD4 ≥ 100 celule x 10⁶/l (vezi pct. 4.2).

* MAR-DRV: V11I, V32I, L33F, I47V, I50V, I54M, I54L, T74P, L76V, I84V și L89V

Vârstnici

Analiza farmacocineticii populaționale la pacienții infectați cu HIV a arătat că farmacocinetica darunavirului nu este diferită în mod considerabil în intervalul de vârstă (18 la 75 ani) evaluat la pacienții infectați cu HIV (n=12, vârsta ≥ 65) (vezi pct. 4.4). Totuși, la pacienții cu vârsta peste 65 ani sunt disponibile numai date limitate.

Sex

Analiza farmacocinetică populațională a arătat o expunere puțin mai mare la darunavir (16,8%) la femeile infectate cu HIV, comparativ cu bărbații. Această diferență nu este clinic relevantă.

Insuficiență renală

Rezultatele unei studiu de echilibru al maselor, efectuat cu ¹⁴C-darunavir potențat cu ritonavir, au arătat că aproximativ 7,7% din doza administrată de darunavir este excretată nemodificată în urină.

Cu toate că darunavir nu a fost studiat la pacienții cu insuficiență renală, analiza farmacocinetică populațională a indicat faptul că farmacocinetica darunavirului nu a fost semnificativ influențată la pacienții infectați cu HIV cu insuficiență renală moderată (Cl_{creatinină} între 30-60 ml/min, n=20) (vezi pct 4.2 și 4.4).

Insuficiență hepatică

Darunavir este metabolizat în principal şi eliminat de către ficat. Într-un studiu cu doze multiple cu darunavir/ritonavir (600/100 mg) de două ori pe zi, s-a demonstrat că la subiecții cu insuficiență hepatică ușoară (clasificarea Child-Pugh, clasa A, n=8) și moderată (clasificarea Child-Pugh, clasa B, n=8) concentrațiile plasmatice totale au fost comparabile cu cele ale subiecților sănătoși. Totuși, concentrațiile de darunavir liber au fost mai mari cu aproximativ 55% (Clasa A în clasificarea Child-Pugh) respectiv 100% (Clasa B în clasificarea Child-Pugh). Semnificația clinică a acestei creșteri este necunoscută. Ca urmare, darunavir trebuie să fie utilizată cu prudență la acești pacienți. Efectul insuficienței hepatice severe asupra farmacocineticii darunavirului nu a fost studiat până acum (vezi pct. 4.2, 4.3 și 4.4).

Sarcină și postpartum

Expunerea la darunavir și ritonavir după administrarea de darunavir / ritonavir 600/100 mg de două ori pe zi și darunavir / ritonavir 800/100 mg o dată pe zi, ca parte a unui regim antiretroviral a fost, în general, mai mic în timpul sarcinii, comparativ cu postpartum. Cu toate acestea, pentru nivelul de darunavir nelegat (adică activ) parametri farmacocinetici au fost mai puțin reduși în timpul sarcinii comparativ cu postpartum, datorită unei creșteri în fracțiunea nelegată de darunavir în timpul sarcinii, comparativ cu postpartum.

Rezultatele farmacocinetice pentru darunavir total după administrarea de darunavir / ritonavir 600/100 mg de două ori pe zi, ca parte a unui regim antiretroviral administrat în al doilea trimestru de sarcină, al treilea trimestru de sarcină și postpartum.			
Farmacocinetica darunavir total (media ± DS)	Al doilea trimestru de sarcină (n=12) ^a	Al treilea trimestru de sarcină (n=12)	Postpartum (6-12 săptămâni) (n=12)
C _{max} , ng/ml	4668 ± 1097	5328 ± 1631	6659 ± 2364
ASC _{12h} , ng.h/ml	39370 ± 9597	45880 ± 17360	56890 ± 26340
C _{min} , ng/ml	1922 ± 825	2661 ± 1269	2851 ± 2216

a n=11 pentru ASC_{12h}

Rezultatele farmacocinetice pentru darunavir total după administrarea de darunavir/ ritonavir la 800/100 mg o dată pe zi, ca parte a unui regim antiretroviral, administrat în al doilea trimestru de sarcină, al treilea trimestru de sarcină și postpartum				
Farmacocinetica darunavir total (media ± DS)	arunavir total sarcină sarcină (6-12 săptămâni)			
C _{max} , ng/ml	4964 ± 1505	5132 ± 1198	7310 ± 1704	
ASC _{24h} , ng.h/ml	62289 ± 16234	61112 ± 13790	92116 ± 29241	
C _{min} , ng/ml ^a	1248 ± 542	1075 ± 594	1473 ± 1141	

La femeile care au primit darunavir/ritonavir 600/100 mg de două ori pe zi, în timpul celui de-al doilea trimestru de sarcină, valorile medii intra-individuale C_{max} , ASC_{24h} și C_{min} ale darunavir total au fost cu 28%, 26% și respectiv cu 26% mai mici, comparativ cu postpartum; în al treilea trimestru de sarcină, valorile C_{max} , ASC_{24h} și C_{min} ale darunavir total au fost cu 18%, 16% mai mici și respectiv cu 2% mai mari, în raport cu postpartum.

La femeile care au primit darunavir / ritonavir 800/100 mg o dată pe zi în timpul celui de-al doilea trimestru de sarcină, valorile medii intra-individuale C_{max} , ASC_{24h} și C_{min} ale darunavir total au fost cu 33%, 31% și respectiv cu 30% mai mici, în raport cu postpartum; în al treilea trimestru de sarcină, valorile C_{max} , ASC_{24h} și C_{min} ale darunavir total au fost cu 29%, 32% și respectiv cu 50% mai mici, în raport cu postpartum.

5.3 Date preclinice de siguranță

Studii toxicologice la animale au fost efectuate la expuneri până la valori de expunere clinică cu darunavir în monoterapie, la șoareci, șobolani și câini și în asociere cu ritonavir la șobolani și câini.

În studii toxicologice cu doze repetate efectuate la șoareci, șobolani și câini, s-au constatat numai efecte limitate ale tratamentului cu darunavir. La rozătoare, organele țintă identificate au fost sistemul hematopoietic, sistemul coagulării sanguine, ficatul și tiroida. A fost observată o scădere variabilă, dar limitată, în parametrii hematiilor, împreună cu prelungiri ale timpului parțial de tromboplastină activată.

Au fost observate modificări la nivelul ficatului (hipertrofia hepatocitelor, vacuolizare, creșterea enzimelor hepatice) și tiroidei (hipertrofie foliculară). La șobolan, asocierea darunavir cu ritonavir a determinat creșterea mică a efectului asupra parametrilor hematiilor, ficatului și tiroidei și incidența crescută a fibrozei insulare în pancreas (numai la șobolanii masculi), în comparație cu monoterapia cu

darunavir. La câine, nu s-au identificat nici un fel de parametri majori de toxicitate sau organe țintă până la expuneri echivalente cu expunerea clinică la doza recomandată.

Într-un studiu efectuat la sobolani, numărul de corpi luteali și implantări a scăzut în prezența toxicității materne. Pe de altă parte, nu s-au observat efecte asupra capacității de împerechere sau fertilității în cazul tratamentului cu darunavir în doze de până la 1000 mg/kg și zi și la valori ale expunerii sub (ASC-0,5 ori) cele de la om la doza clinică recomandată. Până la aceleasi valori ale dozei, nu s-a constatat nicio actiune teratogenă a darunavirului administrat în monoterapie la sobolani și iepuri, nici la șoareci când au fost tratați în asociere cu ritonavir. Valorile expunerii au fost mai mici decât acelea realizate cu doza clinică recomandată la oameni. Într-o evaluare pre- și postnatală a dezvoltării la sobolani, darunavir administrat sau nu cu ritonavir, a determinat reducerea tranzitorie a creșterii ponderale a descendenților înainte de înțărcare și o ușoară amânare a deschiderii ochilor și urechilor. Darunavir în asociere cu ritonavir a determinat reducerea numărului de pui care exteriorizează răspunsul prin tresărire în ziua a 15-a de alăptare și reducerea ratei de supravietuire a puilor în cursul alăptării. Aceste efecte pot fi secundare expunerii puilor la substanta activă prin intermediul laptelui matern si/sau efectelor toxice materne. Nici una din functiile post ablactare nu a fost afectată cu darunavir în monoterapie sau în asociere cu ritonavir. La șobolanii tineri expuși direct la darunavir până în zilele 23-26 ale vieții, s-a observat mortalitate crescută și, la unele animale, convulsii. Între zilele 5 și 11 de viață, expunerile la darunavir în plasmă, în ficat și în creier au fost considerabil mai mari decât acelea observate la sobolanii adulti, după doze comparabile în mg/kg. După ziua a 23-a de viață expunerea a fost comparabilă cu cea a sobolanilor adulți. Expunerea crescută a fost cel puțin în parte atribuită imaturității enzimelor implicate în metabolizarea darunavirului la animalele tinere. Nu s-a înregistrat mortalitate cauzată de tratament la șobolanii tineri la doza de 1000 mg/kg darunavir (doză unică) la vârsta de 26 de zile sau la 500 mg/kg (doze repetate) între zilele 23 și 50 de viață; expunerile și profilul de toxicitate au fost comparabile cu acelea observate la sobolanii adulți.

Din cauza incertitudinilor privind rata de dezvoltare a barierei hematoencefalice umane și a enzimelor hepatice, darunavir cu doză mică de ritonavir nu trebuie utilizat la copii cu vârsta sub 3 ani.

Potențialul carcinogen al darunavirului a fost evaluat prin administrarea la șoareci și șobolani, prin gavaj oral, timp de până la 104 săptămâni. La șoareci au fost administrate doze zilnice de 150, 450 și 1000 mg/kg și la șobolani au fost administrate doze de 50, 150 și 500 mg/kg. Au fost observate creșteri ale incidenței adenoamelor și carcinoamelor hepatocelulare, legate de doză, la masculi și femele din ambele specii. La șobolani masculi au fost observate adenoame ale celulelor foliculare tiroidiene. Administrarea de darunavir nu a cauzat o creștere semnificativă statistic a incidenței oricărui tip de tumori benigne sau maligne la șoareci și șobolani. Tumorile hepatocelulare și tiroidiene observate la rozătoare sunt considerate a avea o relevanță limitată la om. Administrarea repetată de darunavir la șobolani a determinat inducția enzimelor microzomiale hepatice și eliminarea crescută a hormonului tiroidian, ceea ce predispune șobolanii, dar nu și oamenii, la neoplasme tiroidiene. La cele mai mari doze testate, expunerea sistemică (pe baza ASC) la darunavir a variat între 0,4 și 0,7 ori (la șoarece) și între 0,7 și 1,0 ori (la șobolan) în comparație cu cea observată la om la dozele terapeutice recomandate.

După 2 ani de administrare a darunavir la expuneri de același nivel sau sub cea umană, au fost observate modificări renale la șoareci (nefroză) și șobolani (nefropatie cronică progresivă).

Darunavir nu s-a dovedit mutagen sau genotoxic într-o baterie de teste *in vitro* și *in vivo*, incluzând evaluarea mutațiilor bacteriene inverse (testul Ames), aberațiile cromozomiale ale limfocitelor umane și testul micronucleilor *in vivo* la șoarece.

6. PARTICULARITĂŢI FARMACEUTICE

6.1 Lista excipienților

Nucleul comprimatului

Dioxid de siliciu (coloidal anhidru) Celuloză microcristalină Crospovidonă Amidonglicolat de sodiu Hipromeloză Stearat de magneziu

Filmul comprimatului

Alcool (poli)vinilic – parțial hidrolizat Dioxid de titan (E171) Macrogol Talc

6.2 Incompatibilități

Nu este cazul

6.3 Perioada de valabilitate

3 ani

Durată de valabilitate după prima deschiderea a flaconului din PEID: 100 de zile.

6.4 Precauții speciale pentru păstrare

Acest medicament nu necesită condiții speciale de păstrare.

6.5 Natura și conținutul ambalajului

Darunavir Viatris 75 mg comprimate filmate

Cutii cu blistere din PVC/PE/PVDC-Al conținând 480 de comprimate și 480 x 1 comprimate. Cutii cu blistere din PVC/PE/PVDC-Al formate la rece, conținând 480 de comprimate și 480 x 1 comprimate.

Flacoane din PEID cu capac filetat din PP conținând 480 de comprimate.

Darunavir Viatris 150 mg comprimate filmate

Cutii cu blistere din PVC/PE/PVDC-Al conţinând 240 comprimate și 240 x 1 comprimate. Cutii cu blistere din PVC/PE/PVDC-Al formate la rece, conţinând 240 comprimate și 240 x 1 comprimate.

Flacoane din PEID cu capac filetat din PP conținând 60 și 240 comprimate.

Darunavir Viatris 300 mg comprimate filmate

Cutii cu blistere din PVC/PE/PVDC-Al conţinând 30, 60 și 120 comprimate și 120 x 1 comprimate. Cutii cu blistere din PVC/PE/PVDC-Al formate la rece, conţinând 30, 60 și 120 comprimate și 120 x 1 comprimate.

Flacoane din PEID cu capac filetat din PP conținând 30 și 120 comprimate.

Darunavir Viatris 600 mg comprimate filmate

Cutii cu blistere din PVC/PE/PVDC-Al conținând 30 și 60 comprimate și 60 x 1 comprimate. Cutii cu blistere din PVC/PE/PVDC-Al formate la rece, conținând 30 și 60 comprimate și 60 x 1 comprimate.

Flacoane din PEID cu capac filetat din PP conţinând 30, 60, 90 comprimate.

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

6.6 Precauții speciale pentru eliminarea reziduurilor

Fără cerințe speciale pentru eliminarea reziduurilor.

7. DEȚINĂTORUL AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

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

8. NUMĂRUL (ELE) AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

Darunavir Viatris 75 mg comprimate filmate

EU/1/16/1140/001 EU/1/16/1140/002 EU/1/16/1140/003

EU/1/16/1140/004

EU/1/16/1140/005

Darunavir Viatris 150 mg comprimate filmate

EU/1/16/1140/006

EU/1/16/1140/007

EU/1/16/1140/008

EU/1/16/1140/009

EU/1/16/1140/010

EU/1/16/1140/011

Darunavir Viatris 300 mg comprimate filmate

EU/1/16/1140/012

EU/1/16/1140/013

EU/1/16/1140/014

EU/1/16/1140/015

EU/1/16/1140/016

EU/1/16/1140/017

EU/1/16/1140/018

EU/1/16/1140/019

EU/1/16/1140/020

EU/1/16/1140/021

Darunavir Viatris 600 mg comprimate filmate

EU/1/16/1140/030

EU/1/16/1140/031

EU/1/16/1140/032

EU/1/16/1140/033

EU/1/16/1140/034

EU/1/16/1140/035

EU/1/16/1140/036

EU/1/16/1140/037

EU/1/16/1140/038

9. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI SAU A REÎNNOIRII AUTORIZAȚIEI

Data primei autorizări: 4 ianuarie 2017

Data ultimei reînnoiri a autorizației: 16 Septembrie 2021

10. DATA REVIZUIRII TEXTULUI

Informații detaliate privind acest medicament sunt disponibile pe website-ul Agenției Europene a Medicamentului http://www.ema.europa.eu.

1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI

Darunavir Viatris 400 mg comprimate filmate Darunavir Viatris 800 mg comprimate filmate

2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

Darunavir Viatris 400 mg comprimate filmate

Fiecare comprimat filmat contine darunavir 400 mg.

Darunavir Viatris 800 mg comprimate filmate

Fiecare comprimat filmat conține darunavir 800 mg.

Pentru lista tuturor excipienților, vezi pct. 6.1.

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Darunavir Viatris 400 mg comprimate filmate

Comprimat filmat.

Comprimate filmate ovale, biconvexe, de culoare alb-gălbuie, având dimensiunile aproximative de 19,2 mm pe 9,6 mm și fiind ștanțate cu "M" pe o parte și cu "DV4" pe cealaltă parte.

Darunavir Viatris 800 mg comprimate filmate

Comprimat filmat.

Comprimate filmate ovale, biconvexe, de culoare alb-gălbuie, având dimensiunile aproximative de 21,2 mm pe 10,6 mm și fiind ștanțate cu "M" pe o parte și cu "DV8" pe cealaltă parte.

4. DATE CLINICE

4.1 Indicații terapeutice

Darunavir, administrat concomitent cu o doză mică de ritonavir, este indicat în asociere cu alte medicamente antiretrovirale pentru tratamentul pacienților cu infecție cu virusul imunodeficienței umane (HIV-1).

Darunavir, administrat concomitent cu cobicistat este indicat în asociere cu alte medicamente antiretrovirale pentru tratamentul pacienților cu infecție cu virusul imunodeficienței umane (HIV 1) la adulți și adolescenți (cu vârsta de peste 12 ani și greutatea corporală de cel puțin 40 kg) (vezi pct. 4.2).

Darunavir Viatris 400 mg și 800 mg comprimate poate fi utilizat pentru a oferi scheme de tratament adecvate pentru tratamentul infecției cu virusul HIV-1 la pacienți adulți și la copii și adolescenți cu vârsta peste 3 ani și cu greutatea corporală de cel puțin 40 kg:

- netratați anterior cu tratament antiretroviral (TAR) (vezi pct. 4.2).
- tratați anterior cu TAR, fără mutații care asociază rezistență la darunavir (MAR-DRV) și care au ARN HIV-1 < 100000 copii/ml și numărul celulelor CD4+ ≥ 100 celule x 10⁶/l. În decizia de inițiere a tratamentului cu darunavir la pacienți tratați anterior cu TAR, testarea genotipului ar trebui să ghideze în utilizarea darunavir (vezi pct. 4.2, 4.3, 4.4 și 5.1).

4.2 Doze și mod de administrare

Terapia trebuie inițiată de un specialist din domeniul sănătății cu experiență în abordarea terapeutică a infecției cu HIV. După inițierea terapiei cu darunavir, pacienții trebuie informați să nu modifice doza, forma de administrare a dozelor sau să întrerupă tratamentul fără a discuta cu specialiștii lor din domeniul sănătătii.

Profilul de interacţiuni medicamentoase al darunavir depinde de utilizarea ritonavir sau cobicistat ca potenţator farmacocinetic. Prin urmare, darunavir poate avea contraindicaţii şi recomandări diferite în ceea ce priveşte medicamente administrate concomitent în funcţie de utilizarea ritonavir sau cobicistat în scopul potenţării (vezi pct. 4.3, 4.4 şi 4.5).

Doze

Darunavir trebuie administrat întotdeauna pe cale orală cu cobicistat sau cu o doză mică de ritonavir, ca potențator farmacocinetic, și în asociere cu alte medicamente antiretrovirale. De aceea, înainte de inițierea tratamentului cu darunavir, trebuie consultat Rezumatul caracteristicilor produsului pentru ritonavir sau pentru cobicistat, după caz. Cobicistat nu este indicat pentru utilizare în cadrul regimurilor de tratament cu administrare de două ori pe zi sau la copii și adolescenți cu vârsta sub 12 ani și cu greutate mai mică de 40 kg.

Pacienți adulți netratați anterior cu TAR

Doza recomandată este de 800 mg o dată pe zi administrată în asociere cu cobicistat 150 mg o dată pe zi sau cu ritonavir 100 mg odată pe zi și cu alimente. Darunavir Viatris 400 mg și 800 mg comprimate poate fi destinat asigurării dozei de 800 mg o dată pe zi.

Pacienți adulți tratați anterior cu TAR

Dozele recomandate sunt următoarele:

- Pentru pacienții adulți multiexperimentați tratați anterior cu TAR fără mutații care asociază rezistență la darunavir (MAR-DRV)* și care prezintă în plasmă ARN HIV-1< 100000 copii/ml și numărul de celule CD4+ ≥ 100 celule x 10⁶/l (vezi pct. 4.1) poate fi utilizată o doză de 800 mg o dată pe zi asociată cu cobicistat 150 mg o dată pe zi sau cu ritonavir 100 mg o dată pe zi administrate cu alimente. Darunavir 400 mg și 800 mg comprimate poate fi destinat asigurării dozei de 800 mg o dată pe zi.
- La toți ceilalți pacienți tratați anterior cu TAR, multiexperimentați sau dacă nu este disponibilă testarea genotipului HIV-1, doza recomandată este de 600 mg de două ori pe zi administrată împreună cu ritonavir 100 mg de două ori pe zi și cu alimente. Vezi Rezumatul caracteristicilor produsului pentru Darunavir Viatris comprimate 75 mg, 150 mg, 300 mg sau 600 mg.
- * MAR-DRV: V11I, V32I, L33F, I47V, I50V, I54M, I54L, T74P, L76V, I84V și L89V

Pacienți copii și adolescenți (cu vârsta cuprinsă între 3 și 17 ani și cu greutatea corporală de cel puțin 40 de kg) netratați anterior cu TAR

Doza recomandată este de 800 mg o dată pe zi în asociere cu ritonavir 100 mg administrat o dată pe zi şi cu alimente sau 800 mg o dată pe zi în asociere cu cobicistat 150 mg administrat o dată pe zi şi împreună cu alimente (la pacienții adolescenți cu vârsta peste 12 ani). Comprimatele de Darunavir Viatris 400 mg și 800 mg pot fi utilizate pentru crearea regimului de tratament de 800 mg o dată pe zi. Doza de cobicistat care trebuie utilizată în asociere cu darunavir la copii și adolescenți cu vârsta sub 12 ani nu a fost stabilită.

Pacienți copii și adolescenți (cu vârsta cuprinsă între 3 și 17 ani și cu greutatea corporală de cel puțin 40 de kg) tratați anterior cu TAR

Doza de cobicistat care trebuie utilizată în asociere cu darunavir la copii și adolescenți cu vârsta sub 12 ani nu a fost stabilită.

Dozele recomandate sunt următoarele:

• La pacienți tratați anterior cu TAR fără MAR-DRV* și care au concentrații plasmatice de ARN HIV-1 < 100 000 copii/ml și număr de celule CD4+ ≥ 100 celule x 10⁶/l (vezi pct. 4.1) se poate

utiliza doza de 800 mg o dată pe zi în asociere cu ritonavir 100 mg administrat o dată pe zi și cu alimente sau 800 mg o dată pe zi în asociere cu cobicistat 150 mg administrat o dată pe zi și împreună cu alimente (la pacienții adolescenți cu vârsta peste 12 ani). Comprimatele Darunavir Viatris 400 mg și 800 mg pot fi utilizate pentru a se obține doza de 800 mg administrată o dată pe zi. Doza de cobicistat care trebuie utilizată concomitent cu darunavir la copiii cu vârsta sub 12 ani nu a fost stabilită.

- Pentru restul pacienților tratați anterior cu TAR sau dacă nu este disponibilă genotiparea HIV-1, doza recomandată este descrisă în Rezumatul caracteristicilor produsului pentru Darunavir Viatris comprimate 75 mg, 150 mg, 300 mg si 600 mg.
- * MAR-DRV: V11I, V32I, L33F, I47V, I50V, I54M, I54L, T74P, L76V, I84V şi L89V

Recomandare cu privire la dozele omise

Dacă a fost omisă o doză de darunavir şi/sau cobicistat sau ritonavir în decurs de 12 ore față de momentul când este administrată de obicei, pacienții trebuie instruiți să ia, cu alimente, doza prescrisă de darunavir și de cobicistat sau ritonavir, imediat ce este posibil. Dacă omisiunea a fost remarcată mai târziu de 12 ore față de momentul administrării obișnuite, doza omisă nu trebuie luată și pacientul trebuie să se rezume la schema de tratament obișnuită.

Această recomandare are la bază timpul de înjumătățire al darunavirului în prezența cobicistatului sau ritonavirului și intervalul recomandat între doze, de aproximativ 24 ore.

În cazul în care pacientul vomită în interval de 4 ore de la administrarea medicamentului, trebuie administrată în cel mai scurt timp o altă doză de Darunavir Viatris concomitent cu cobicistat sau ritonavir și împreună cu alimente. În cazul în care pacientul vomită la mai mult de 4 ore după administrarea medicamentului, pacientul nu trebuie să ia o altă doză de Darunavir Viatris concomitent cu cobicistat sau ritonavir până la momentul utilizării dozei următoare, conform planificării.

Grupe speciale de pacienți

Vârstnici

La acest grup de pacienți sunt disponibile informații limitate și, de aceea, darunavir trebuie utilizată cu precautie la acest grup de vârstă (vezi pct. 4.4 si 5.2).

Insuficiență hepatică

Darunavir este metabolizat de sistemul hepatic. Nu este necesară nici o ajustare a dozei la pacienții cu insuficiență hepatică ușoară (Clasa A în clasificarea Child-Pugh) sau moderată (Clasa B în clasificarea Child-Pugh), totuși, darunavir trebuie utilizată cu precauție la acești pacienți. Nu sunt disponibile niciun fel de date de farmacocinetică la pacienții cu insuficiență hepatică severă. Insuficiența hepatică severă ar putea determina creșterea expunerii la darunavir și o modificare a profilului de siguranță al acestuia. Din această cauză, darunavir nu trebuie utilizat la bolnavii cu insuficiență hepatică severă (Clasa C în clasificarea Child-Pugh) (vezi pct. 4.3, 4.4 și 5.2).

Insuficiență renală

Nu este necesară nicio ajustare a dozei de darunavir/ritonavir la pacienții cu insuficiență renală (vezi pct. 4.4 și 5.2). Utilizarea cobicistat nu a fost studiată la pacienții dializați și, de aceea, nu se pot formula recomandări privind utilizarea darunavir/cobicistat la acești pacienți.

Cobicistat inhibă secreția tubulară a creatininei și poate provoca creșteri modeste ale creatininei serice și scăderi modeste ale clearance-ului creatininei. Prin urmare, utilizarea clearance-ului creatininei pentru estimarea capacității de eliminare renală poate duce la rezultate eronate. Prin urmare, utilizarea cobicistat ca potențator farmacocinetic al darunavirului nu trebuie inițiată la pacienții cu clearance al creatininei mai mic de 70 ml/minut în cazul în care oricare dintre medicamentele administrate concomitent necesită ajustarea dozei în funcție de clearance-ul creatininei: de exemplu emtricitabină, lamivudină, tenofovir disoproxil (sub formă de fumarat, fosfat sau succinat) sau adefovir dipovoxil. Pentru informații privind cobicistat, consultați Rezumatul caracteristicilor produsului pentru cobicistat.

Copii și adolescenți

Darunavir nu trebuie utilizat la copii

- cu vârsta sub 3 ani din motive de siguranță (vezi pct. 4.4 și 5.3), sau
- cu greutatea corporală sub 15 kg, deoarece doza pentru această categorie nu a fost stabilită la un număr suficient de pacienți (vezi pct. 5.1).

Darunavir administrat concomitent cu cobicistat nu trebuie utilizat în cazul copiilor cu vârsta între 3 și 11 ani, cu greutatea < 40 kg, întrucât nu a fost stabilită doza de cobicistat adecvată pentru această grupă de copii (vezi pct. 4.4 și 5.3).

Comprimatele de Darunavir Viatris 400 și 800 mg nu sunt recomandate pentru această categorie de pacienți. Sunt disponibile alte forme de prezentare, consultați Rezumatul caracteristicilor produsului pentru Darunavir Viatris 75 mg, 150 mg, 300 mg, 600 mg comprimate.

Sarcină și postpartum

Nu este necesară ajustarea dozei pentru darunavir/ritonavir în timpul sarcinii și postpartum. Darunavir/ritonavir trebuie utilizat în timpul sarcinii numai dacă beneficiul potențial justifică riscul potențial (vezi pct. 4.4, 4.6 și 5.2).

Tratamentul cu darunavir/cobicistat 800/150 mg în timpul sarcinii duce la expunere redusă la darunavir (vezi pct. 4.4 și 5.2). Prin urmare, tratamentul cu darunavir/cobicistat nu trebuie inițiat în timpul sarcinii, iar în cazul femeilor care rămân gravide în timpul tratamentului cu darunavir/cobicistat, tratamentul trebuie schimbat cu un regim alternativ (vezi pct. 4.4 și 4.6). Darunavir/ritonavir poate fi luat în considerare ca o alternativă.

Mod de administrare

Pacienții trebuie instruiți să ia Darunavir Viatris cu cobicistat sau cu ritonavir în doză mică în decurs de 30 minute după masă. Tipul de alimente nu afectează expunerea la darunavir (vezi pct. 4.4, 4.5 și 5.2).

4.3 Contraindicații

Hipersensibilitate la substanta activă sau la oricare dintre excipientii enumerati la pct. 6.1.

Pacienți cu insuficiență hepatică severă (Clasa C în clasificarea Child-Pugh).

Tratamentul concomitent cu oricare dintre următoarele medicamente datorită scăderii anticipate a concentrațiilor plasmatice de darunavir, ritonavir și cobicistat și potențialului de pierdere a efectului terapeutic (vezi pct. 4.4 si 4.5)

Se aplică pentru darunavir potențat cu ritonavir sau cobicistat:

- Asocierea medicamentoasă lopinavir/ritonavir (vezi pct. 4.5).
- Inductorii puternici ai CYP3A rifampicină și preparate din plante care conțin sunătoare (*Hypericum perforatum*). Este de așteptat ca administrarea concomitentă să scadă concentrațiile plasmatice ale darunavir, ritonavir și cobicistat, care poate duce la pierderea efectului terapeutic și la potențialul de apariție a rezistenței (vezi pct. 4.4 și 4.5).

Se aplică pentru darunavir potentat cu cobicistat, nu când ritonavir este utilizat pentru potentare:

Darunavir potențat cu cobicistat este mai sensibil la prezența efectului inductor asupra CYP3A decât darunavir potențat cu ritonavir. Este contraindicată utilizarea concomitentă cu inductori puternici ai CYP3A, deoarece aceștia pot reduce expunerea la cobicistat și darunavir, ducând la pierderea efectului terapeutic. Inductorii puternici ai CYP3A includ, de exemplu, carbamazepină, fenobarbital și fenitoină (vezi pct. 4.4 și 4.5).

Darunavir potențat cu ritonavir sau cu cobicistat inhibă eliminarea substanțelor active al căror clearance depinde în foarte mare măsură de CYP3A ceea ce are ca rezultat creșterea expunerii medicamentului administrat concomitent. Prin urmare, tratamentul concomitent cu astfel de medicamente la care concentrațiile plasmatice crescute sunt asociate cu evenimente grave și/sau care pot pune viața în pericol

este contraindicat (se aplică pentru darunavir potențat cu ritonavir sau cobicistat). Aceste substanțe active includ, de exemplu:

- alfuzosin
- amiodaronă, bepridil, dronedaronă, ivabradină, chinidină, ranolazină
- astemizol, terfenadină
- colchicina când este utilizată la pacienți cu insuficiență renală și/sau hepatică (vezi pct. 4.5)
- derivați de ergot (de exemplu: dihidroergotamină, ergometrină, ergotamină și metilergonovină)
- elbasvir/grazoprevir
- cisapridă
- dapoxetină
- domperidonă
- naloxegol
- lurasidonă, pimozidă, quetiapină, sertindol (vezi pct. 4.5)
- triazolam, midazolam administrat oral (pentru precauţii referitoare la midazolamul administrat parenteral, vezi pct. 4.5)
- sildenafil când este utilizat în tratamentul hipertensiunii arteriale pulmonare, avanafil
- simvastatină, lovastatină și lomitapidă (vezi pct. 4.5)
- ticagrelor (vezi pct. 4.5).

4.4 Atenționări și precauții speciale pentru utilizare

Se recomandă evaluarea periodică a răspunsului virologic. Trebuie efectuate teste de rezistență pentru stabilirea absenței sau a dispariției răspunsului virologic.

Darunavir 400 mg sau 800 mg trebuie întotdeauna să fie administrat oral cu cobicistat sau cu ritonavir în doză mică drept potențator farmacocinetic și în asociere cu alte medicamente antiretrovirale (vezi pct. 5.2). De aceea, înainte de inițierea tratamentului cu darunavir, trebuie consultat Rezumatul caracteristicilor produsului pentru ritonavir sau pentru cobicistat, după caz.

Creșterea dozei de ritonavir față de cea recomandată la pct. 4.2 nu a influențat semnificativ concentrațiile de darunavir. Nu este recomandată modificarea dozei de cobicistat sau ritonavir. Darunavirul se leagă predominant de α_1 -acid glicoproteină. Această legare de proteine este dependentă de concentrație și este indicator pentru saturarea legăturii. Prin urmare, nu poate fi exclusă dislocarea proteinelor de către medicamentele care sunt legate în proporție mare de α_1 -acid glicoproteină (vezi pct. 4.5).

Pacienți tratați anterior cu TAR – administrare o dată pe zi

Darunavir utilizat în combinație cu cobicistat sau cu ritonavir în doză mică odată pe zi la pacienții tratați anterior cu TAR nu trebuie utilizată la pacienții cu una sau mai multe mutații care asociază rezistență la darunavir (MAR-DRV) sau ARN HIV-1 \geq 100000 copii/ml sau numărul de celule CD4+ < 100 celule x 10^6 /l (vezi pct. 4.2). Nu a fost studiată asocierea cu Regimul Optimizat de Bază (ROB) alta decât \geq 2 INRTs la acest grup de pacienții. Sunt disponibile date limitate la pacienții cu subtipuri HIV-1 altele decât B (vezi pct. 5.1).

Copii și adolescenți

Darunavir nu este recomandat pentru utilizare la copii și adolescenți cu vârsta sub 3 ani sau cu greutate corporală mai mică de 15 kg (vezi pct. 4.2 și 5.3).

Sarcină

Darunavir/ritonavir trebuie utilizat în timpul sarcinii numai dacă beneficiul potențial justifică riscul potențial. Este necesară prudență la femeile gravide cu tratament concomitent care pot reduce și mai mult expunerea la darunavir (vezi pct. 4.5 și 5.2).

S-a demonstrat că tratamentul cu darunavir/cobicistat 800/150 mg, administrat o dată pe zi în al doilea și al treilea trimestru de sarcină, duce la expunere redusă la darunavir, cu o scădere de aproximativ 90% a valorilor C_{min} (vezi pct. 5.2). Valorile de cobicistat scad și este posibil să nu ofere o potențare suficientă. Reducerea substanțială a expunerii la darunavir poate duce la eșec virusologic și la un risc crescut de transmitere a infecției cu HIV de la mamă la copil. Prin urmare, tratamentul cu darunavir/cobicistat nu trebuie inițiat în timpul sarcinii, iar în cazul femeilor care rămân gravide în timpul tratamentului cu Darunavir/cobicistat, tratamentul trebuie schimbat cu un regim alternativ (vezi pct. 4.2 și 4.6). Ca alternativă, se poate lua în considerare darunavir administrat împreună cu ritonavir în doză mică.

Vârstnici

Deoarece la pacienții cu vârsta de 65 ani și peste sunt disponibile informații limitate privind utilizarea darunavir, administrarea darunavir la pacienții vârstnici trebuie efectuată cu precauție, reflectând frecvența mai mare a funcțiilor hepatice reduse, precum și a afecțiunilor asociate ori a unei terapii concomitente (vezi pct. 4.2 și 5.2).

Reacții cutanate severe

Pe parcursul programului de dezvoltare clinică (N=3063) cu darunavir/ritonavir s-au raportat reacții cutanate severe, care pot fi însoțite de febră și/sau creșteri ale concentrațiilor plasmatice ale transaminazelor, la 0,4% dintre pacienți. DRESS (erupție cutanată medicamentoasă însoțită de eozinofilie și simptome sistemice) și sindromul Stevens-Johnson a fost raportat rar (< 0,1%) și pe parcursul experienței de după punerea pe piață s-au raportat necroliza epidermică toxică și pustuloza exentematică generalizată acută. Dacă apar simptome sau semne de reacții cutanate severe, trebuie întrerupt imediat tratamentul cu darunavir. Acestea pot include, dar nu se limitează la erupție cutanată tranzitorie severă sau erupție cutanată tranzitorie însoțită de febră, stare generală de rău, fatigabilitate, dureri musculare sau articulare, pustule, leziuni la nivelul cavității bucale, conjunctivită, hepatită și/sau eozinofilie.

Erupția cutanată tranzitorie a apărut mai frecvent în cazul pacienților tratați anterior cărora li s-a administrat darunavir/ritonavir + raltegravir, comparativ cu pacienții cărora li s-a administrat darunavir/ritonavir fără raltegravir sau raltegravir fără darunavir (vezi pct. 4.8).

Darunavirul conține o grupare sulfonamidică. darunavir trebuie folosită cu precauție la pacienții cu alergie cunoscută la sulfonamidă.

Hepatotoxicitate

În cazul tratamentului cu darunavir s-a raportat hepatită medicamentoasă (de exemplu hepatită acută, hepatită citolitică). Pe parcursul programului de dezvoltare clinică (N=3063) cu darunavir/ritonavir la 0,5% dintre pacienții cărora li s-a administrat terapia antiretrovirală combinată cu darunavir/ritonavir a fost raportată hepatită. Pacienții cu disfuncție hepatică pre-existentă, inclusiv cei cu hepatită cronică activă B sau C, prezintă un risc crescut pentru anomalii ale funcției hepatice, inclusiv evenimente adverse hepatice severe și potențial letale. În cazul terapiei antivirale administrată concomitent pentru hepatita B sau C, vă rugăm să consultați prospectul corespunzător acestor medicamente.

Înainte inițierii terapiei cu darunavir utilizat în asociere cu cobicistat sau cu ritonavir în doză mică trebuie efectuate teste de laborator corespunzătoare, iar pacienții trebuie monitorizați pe parcursul tratamentului. Trebuie luată în considerare monitorizarea creșterii valorilor AST/ALT în special în timpul primelor luni de tratament cu darunavir utilizat în asociere cu cobicistat sau cu ritonavir în doză mică, la pacienții cu afecțiuni subiacente cum sunt hepatita cronică, ciroza, sau la pacienții care prezintă valori crescute ale transminazelor înainte de inițierea tratamentului.

Dacă la pacienții care utilizează darunavir utilizat în asociere cu cobicistat sau cu ritonavir în doză mică se dovedește apariția unei disfuncții hepatice noi sau agravarea celei existente (inclusiv o creștere semnificativă clinic a valorii serice a enzimelor hepatice și/sau simptome cum sunt fatigabilitate,

anorexie, greață, icter, urină închisă la culoare, sensibilitate hepatică, hepatomegalie) trebuie luată în considerare întreruperea sau oprirea imediată a tratamentului.

Pacienți cu afecțiuni coexistente

Insuficiență hepatică

Deoarece siguranța și eficacitatea darunavir nu au fost stabilite la pacienții cu tulburări hepatice severe subiacente, administrarea darunavir este contraindicată la pacienții cu insuficiență hepatică severă. darunavir trebuie utilizată cu prudență la pacienții cu insuficiență hepatică ușoară sau medie, din cauza creșterii concentrațiilor plasmatice de darunavir liber (vezi pct. 4.2, 4.3 și 5.2).

Insuficiență renală

Nu sunt necesare precauții speciale sau ajustări ale dozelor pentru darunavir/ritonavir la pacienții cu insuficiență renală. Pentru că darunavir și ritonavir se leagă în proporție mare de proteinele plasmatice, este puțin probabil că aceștia vor fi îndepărtați în mod semnificativ prin hemodializă sau dializă peritoneală. De aceea, nu sunt necesare precauții speciale sau ajustări ale dozei la acești pacienți (vezi pct. 4.2 și 5.2). Cobicistat nu a fost studiat la pacienți dializați, prin urmare nu se poate formula nicio recomandare privind utilizarea darunavir/cobicistat la acești pacienți (vezi pct. 4.2).

Cobicistat reduce clearance-ul estimat al creatininei din cauza inhibării secreției tubulare a creatininei. Acest aspect trebuie avut în vedere în cazul administrării darunavir în asociere cu cobicistat la pacienții la care clearance-ul estimat al creatininei este utilizat în vederea ajustării dozelor medicamentelor administrate concomitent (vezi pct. 4.2 și RCP pentru cobicistat).

În prezent, nu sunt disponibile date adecvate pentru a determina dacă administrarea concomitentă de tenofovir disoproxil și cobicistat este asociată cu un risc crescut de reacții adverse la nivel renal comparativ cu regimurile de tratament care includ tenofovir disoproxil fără cobicistat.

Pacienți cu hemofilie

S-au înregistrat raportări despre sângerări cu frecvență crescută, inclusiv despre hematoame cutanate spontane și hemartroze la pacienții cu hemofilie de tip A și B tratați cu IP. La unii pacienți s-a administrat suplimentar factor VIII. În mai mult de jumătate din numărul cazurilor raportate, tratamentul cu IP a fost continuat sau reintrodus, dacă terapia a fost întreruptă. S-a sugerat existența unei relații de tip cauză-efect, cu toate că mecanismul de acțiune nu a fost elucidat. De aceea, pacienții cu hemofilie trebuie atenționați despre posibilitatea apariției sângerărilor frecvente.

Greutate corporală și parametri metabolici

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

Osteonecroză

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

Sindromul inflamator de reconstrucție imună

La pacienții infectați cu HIV și cu deficit imun sever la inițierea terapiei antiretrovirale combinate (TARC), poate apărea o reacție inflamatorie la germeni asimptomatici sau oportuniști reziduali și poate

determina stări clinice grave sau agravarea simptomelor. În mod caracteristic, astfel de reacții au fost observate în cursul primelor săptămâni sau luni de la inițierea TARC. Exemple relevante sunt retinita cu citomegalovirus, infecțiile micobacteriene generalizate și/sau localizate și pneumonia cauzată de *Pneumocystis jiroveci* (cunoscut anterior ca *Pneumocystis carinii*). Orice simptome inflamatorii trebuie evaluate și tratamentul instituit, când este necesar. În plus, în studiile clinice cu darunavir administrată concomitent cu doză mică de ritonavir a fost observată reactivarea herpes simplex și herpes zoster.

De asemenea, a fost raportată apariția de afecțiuni autoimune (cum ar fi boala Graves și hepatita autoimună) în stabilirea reactivării imune; cu toate acestea, timpul raportat față de momentul debutului este mai variabil, iar aceste evenimente pot să apară la mai multe luni de la începerea tratamentului (vezi pct. 4.8).

Interactiuni cu alte medicamente

Au fost efectuate mai multe studii de interacțiune cu privire la darunavir la doze mai mici decât cele recomandate. Astfel, efectele medicamentelor administrate concomitent pot fi subestimate și poate fi indicată monitorizarea clinică a siguranței. Pentru informații complete privind interacțiunile cu alte medicamente vezi pct. 4.5.

Potenţator farmacocinetic şi medicamente administrate concomitent

Darunavir are un profil diferit de interacţiuni medicamentoase în funcţie de utilizarea ritonavir sau cobicistat ca potenţator farmacocinetic:

- Darunavir potențat cu cobicistat este mai sensibil la prezența unui efect inductor asupra CYP3A: este prin urmare, este contraindicată utilizarea concomitentă a darunavir/cobicistat și a inductorilor puternici ai CYP3A (vezi pct. 4.3), iar utilizarea concomitentă cu inductori slabi până la moderați ai CYP3A nu este recomandată (vezi pct. 4.5). Este contraindicată utilizarea de darunavir/ritonavir și darunavir/cobicistat concomitent cu lopinavir/ritonavir, rifampicină și medicamente pe bază de sunătoare, *Hypericum perforatum* (vezi pct. 4.5).
- Spre deosebire de ritonavir, cobicistat nu are efect inductor la nivel enzimatic sau al proteinelor de transport (vezi pct. 4.5). Dacă se înlocuiește ritonavir cu cobicistat ca potențator farmacocinetic, este necesară precauție pe durata primelor două săptămâni de tratament cu darunavir/cobicistat, mai ales dacă dozele oricăruia dintre medicamentele administrate concomitent au fost titrate sau ajustate pe durata utilizării ritonavir ca potențator farmacocinetic. În aceste cazuri poate fi necesară reducerea dozei medicamentului administrat concomitent.

Efavirenz în asociere cu darunavir potențat poate determina C_{min} suboptime de darunavir. Dacă efavirenz se utilizează în asociere cu darunavir, trebuie utilizată darunavir/ritonavir 600/100 mg. Vezi Rezumatul caracteristicilor produsului pentru Darunavir Viatris 75 mg, 150 mg, 300 mg și 600 mg comprimate (vezi pct. 4.5).

La pacienții aflați în tratament cu colchicină și inhibitori puternici ai CYP3A și glicoproteinei P (P-gp) au fost raportate interacțiuni medicamentoase care pot pune viața în pericol și potențial letale (vezi pct. 4.3 și 4.5).

Darunavir Viatris conține sodiu

Darunavir Viatris 400 mg și 800 mg comprimate filmate conține sodiu mai puțin de 1 mmol (23 mg) per doză, adică practic "nu contine sodiu".

4.5 Interacțiuni cu alte medicamente și alte forme de interacțiune

Darunavir are un profil diferit de interacțiuni medicamentoase în funcție de utilizarea ritonavir sau cobicistat ca potențator farmacocinetic. De aceea, recomandările privind utilizarea concomitentă a darunavir și a altor medicamente pot varia în funcție de utilizarea ca potențator farmacocinetic pentru darunavir a ritonavir sau cobicistat (vezi pct. 4.3 și 4.4); de asemenea, este necesară prudență pe durata primei perioade a tratamentului în cazul în care se înlocuiește ritonavir cu cobicistat ca potențator farmacocinetic (vezi pct. 4.4).

Medicamente care influențează expunerea la darunavir (ritonavir ca potențator farmacocinetic)

Darunavir și ritonavir sunt metabolizate de către CYP3A. Este de așteptat ca medicamentele cu efect inductor asupra activității CYP3A să crească clearance-ul darunavir și ritonavir, care determină scăderea concentrațiilor plasmatice ale acestora și prin urmare a darunavir, ducând la pierderea efectului terapeutic și la posibilitatea de apariție a rezistenței (vezi pct. 4.3 și 4.4). Inductorii CYP3A contraindicați includ de exemplu rifampicină, sunătoare și lopinavir.

Administrarea concomitentă a darunavir şi ritonavir cu alte medicamente care inhibă CYP3A ar putea scădea clearance-ul darunavir şi ritonavir, care ar putea duce la concentrații plasmatice crescute de darunavir şi ritonavir. Nu este recomandată administrarea concomitentă cu inhibitori puternici ai CYP3A4 şi este necesară prudență; aceste interacțiuni sunt descrise în tabelul de interacțiuni care urmează (de exemplu indinavir, antifungice din clasa azolilor cum este clotrimazol).

Medicamente care influențează expunerea la darunavir (cobicistat ca potențator farmacocinetic)

Darunavir și cobicistat sunt metabolizate de către CYP3A, iar administrarea concomitentă cu inductori ai CYP3A poate duce la expunere plasmatică subterapeutică la darunavir. Darunavir potențat cu cobicistat este mai sensibil la prezența efectului de inducție la nivelul CYP3A decât darunavir potențat cu ritonavir: administrarea concomitentă a darunavir/cobicistat cu medicamente care sunt inductori puternici ai CYP3A (de exemplu sunătoare, rifampicină, carbamazepină, fenobarbital și fenitoină) este contraindicată (vezi pct. 4.3). Nu este recomandată administrarea concomitentă a darunavir/cobicistat cu inductori slabi până la moderați ai CYP3A (de exemplu efavirenz, etravirină, nevirapină, fluticazonă și bosentan) (vezi tabelul de interacțiuni care urmează).

În ceea ce privește administrarea concomitentă cu inhibitori puternici ai CYP3A4, se aplică aceleași recomandări indiferent dacă se utilizează ritonavir sau cobicistat pentru potențarea darunavir (vezi pct. de mai sus).

Medicamente care ar putea fi influențate de administrarea darunavir potențat cu ritonavir

Darunavir și ritonavir sunt inhibitori ai CYP3A, CYP2D6 și P-gp. Administrarea concomitentă de darunavir/ritonavir cu medicamente metabolizate în principal de CYP3A și/sau CYP2D6 sau transportate de P-gp poate determina expunere sistemică crescută la astfel de medicamente, care pot mări sau prelungi efectul lor terapeutic și reacțiile adverse.

Darunavir administrat concomitent cu doză mică de ritonavir nu trebuie să fie asociat cu medicamente al căror clearance depinde în foarte mare măsură de CYP3A și pentru care expunerea sistemică crescută este asociată cu evenimente grave și/sau cu potențial de a pune viața în pericol (indice terapeutic îngust).

Administrarea concomitentă a darunavir potențat cu medicamente care au metaboliți activi formați de CYP3A poate determina reducerea concentrațiilor plasmatice ale acestor metaboliți activi, ceea ce poate duce la pierderea efectului lor terapeutic (vezi tabelul de interacțiuni de mai jos).

Efectul de potențare farmacocinetică globală al ritonavirului a fost o creștere de aproximativ 14 ori a expunerii sistemice la darunavir când o doză unică de 600 mg darunavir a fost administrată oral în asociere cu ritonavir 100 mg de două ori pe zi. De aceea, darunavir trebuie utilizat numai în asociere cu un potențator farmacocinetic (vezi pct. 4.4 și 5.2).

Un studiu clinic efectuat cu o combinație de medicamente care sunt metabolizate de citocromii CYP2C9, CYP2C19 și CYP2D6 a demonstrat o stimulare a activității citocromilor CYP2C9 și CYP2C19 și o inhibare a activității CYP2D6 în prezența darunavir/ritonavir, ce pot fi atribuite prezenței unei doze mici de ritonavir. Administrarea concomitentă de darunavir și ritonavir cu medicamente care sunt metabolizate în principal de CYP2D6 (de exemplu flecainidă, propafenonă, metoprolol) poate determina concentrații plasmatice crescute ale acestor medicamente, ce le pot crește sau prelungi efectul terapeutic și reacțiile adverse. Administrarea concomitentă de darunavir și ritonavir în asociere cu medicamente metabolizate în principal de CYP2C9 (de exemplu warfarină) și de CYP2C19 (de

exemplu metadonă) poate avea ca rezultat o expunere sistemică scăzută la aceste medicamente, ce poate reduce sau scurta efectul lor terapeutic.

Deși efectul asupra CYP2C8 a fost studiat numai *in vitro*, administrarea concomitentă de darunavir și ritonavir și de medicamente metabolizate în principal de CYP2C8 (de exemplu paclitaxel, rosiglitazonă, rapaglinidă) poate avea ca rezultat o expunere sistemică scăzută la astfel de medicamente, ce poate reduce sau scurta efectul lor terapeutic.

Ritonavir inhibă glicoproteina-P, OATP1B1 și OATP1B3, care au rol de transportor, și administrarea concomitentă cu substraturi ale acestora poate duce la creșterea concentrațiilor plasmatice ale acestor substanțe (de exemplu dabigatran etexilat, digoxină, statine și bosentan; vezi tabelul de interacțiuni medicamentoase de mai jos).

Medicamente care ar putea fi influențate de darunavir potențat cu cobicistat

Recomandările privind administrarea darunavir potențat cu ritonavir sunt similare cu cele privind administrarea darunavir potențat cu cobicistat în ceea ce privește substraturile CYP3A4, CYP2D6, glicoproteinei-P, OATP1B1 și OATP1B3 (vezi contraindicațiile și recomandările prezentate la pct. anterior). Cobicistat 150 mg administrat cu darunavir 800 mg o dată pe zi potențează parametrii farmacocinetici ai darunavirului în manieră comparabilă ritonavirului (vezi pct. 5.2).

Spre deosebire de ritonavir, cobicistat nu are efect inductor asupra CYP1A2, CYP2B6, CYP2C8, CYP2C9, CYP2C19 sau UGT1A1. Pentru informații suplimentare privind cobicistat, consultați Rezumatul caracteristicilor produsului pentru cobicistat.

Tabel de interacțiuni

Studii privind interacțiunile au fost efectuate numai la adulți.

Câteva studii de interacțiune (indicate prin * în tabelul de mai jos) au fost efectuate cu doze de darunavir mai mici decât cele recomandate sau cu o schemă de tratament diferită (vezi pct. 4.2. Doze și mod de administrare). Prin aceasta, efectele asupra medicamentelor administrate concomitent pot fi subestimate și se poate indica monitorizarea clinică a siguranței în administrare.

Darunavir are un profil diferit de interacțiuni medicamentoase în funcție de utilizarea ritonavir sau cobicistat ca potențator farmacocinetic. Astfel, pot exista recomandări diferite privind utilizarea concomitentă a darunavir și a altor medicamente în funcție de potențarea cu ritonavir sau cobicistat.

Nici unul dintre studiile privind interacțiunile prezentate în tabel nu au fost efectuate cu darunavir potențat cu cobicistat. Sunt valabile aceleași recomandări, dacă nu se indică în mod specific. Pentru informații suplimentare privind cobicistat, consultați Rezumatul caracteristicilor produsului pentru cobicistat.

În tabelul de mai jos sunt enumerate interacțiuni între darunavir/ritonavir și alte medicamente antiretrovirale și non-antiretrovirale. Sensul săgeții pentru fiecare parametru farmacocinetic este fundamentat pe intervalul de încredere de 90% al mediei geometrice fiind în interiorul (\leftrightarrow) , sub (\downarrow) sau deasupra (\uparrow) intervalului de valori de 80-125% (nedeterminat, ca "ND").

În tabelul de mai jos, când recomandările diferă, se specifică potențatorul farmacocinetic. Când recomandarea este identică pentru darunavir administrat concomitent cu ritonavir în doză mică sau cu cobicistat, se utilizează termenul "Darunavir potențat".

Lista de mai jos a exemplelor de interacțiuni medicamentoase nu este exhaustivă și, prin urmare, trebuie citite informațiile fiecărui medicament administrat concomitent cu darunavir, pentru detalii legate de calea de metabolizare, căile de interacțiune medicamentoasă, riscurile potențiale și acțiunile specifice care trebuie întreprinse din perspectiva administrării concomitente.

INTERACȚIUNI ȘI RECOMANDĂRI DE ADMINISTRARE A DOZELOR ÎN CAZUL ADMINISTRĂRII ÎN ASOCIERE CU ALTE MEDICAMENTE			
Medicamente clasificate după aria terapeutică	Interacțiunea Modificarea mediei geometrice (%)	Recomandări privind administrarea concomitentă	
MEDICAMENTE ANTIRE	ETROVIRALE ÎN HIV		
Inhibitori ai transferului cat	enar al integrazei		
Dolutegravir	dolutegravir ASC ↓ 22% dolutegravir C _{24h} ↓38% dolutegravir C _{max} ↓ 11% darunavir ↔* * utilizând comparații între studii încrucișate și date farmacocinetice istorice	Darunavir potențat și dolutegravir se pot utiliza fără ajustări ale dozei.	
Raltegravir	Unele studii clinice sugerează că raltegravir	În prezent, efectul raltegravir	
Kuntegravii	poate determina o scădere moderată a concentrației plasmatice a darunavir.	asupra concentrației plasmatice a darunavir nu pare a fi relevant din punct de vedere clinic. darunavir potențat și raltegravir, poate fi utilizată fără ajustări ale dozei.	
Inhibitori nucleo(z/t)idici de	reverstranscriptază (INRT)		
Didanozină 400 mg o dată pe zi	didanozină ASC ↓ 9% didanozină C _{min} ND didanozină C _{max} ↓ 16% darunavir ASC ↔ darunavir C _{min} ↔ darunavir C _{max} ↔	Asocierea darunavir potențat și didanozină poate fi utilizată fără ajustări ale dozei. Didanozina trebuie administrată pe stomacul gol, astfel trebuie administrată cu 1 oră înainte de sau cu 2 ore după administrarea darunavir potențat împreună cu alimente.	
Tenofovir disoproxil	tenofovir ASC ↑ 22%	Monitorizarea funcției renale poate	
245 mg o dată pe zi ⁺	tenofovir C _{min} ↑ 37% tenofovir C _{max} ↑ 24% #darunavir ASC ↑ 21% #darunavir C _{min} ↑ 24% #darunavir C _{max} ↑ 16% (↑ tenofovir datorită efectului asupra transportului MDR-1 în tubii renali)	fi indicată când darunavir potențat, este administrată în asociere cu tenofovir disoproxil, în special la pacienți cu boli subiacente sistemice sau renale, sau la pacienți care utilizează medicamente nefrotoxice. Darunavir administrat concomitent cu cobicistat scade clearance-ul creatininei. Consultați pct. 4.4 dacă ajustarea dozei de tenofovir disoproxil se face în funcție de clearance-ul creatininei. Doza recomandată de	
alafenamidă	Tenofovir ↑	emtricitabină/tenofovir alafenamidă este de 200/10 mg o dată pe zi atunci când este utilizată împreună cu darunavir potențat.	
Abacavir Emtricitabină Lamivudină Stavudină Zidovudină	Nestudiată. Pe baza diferitelor căi de eliminare a altor INRT, zidovudina, emtricitabina, stavudina, lamivudina, care sunt excretate în principal pe cale renală, și abacavirul, pentru care metabolizarea nu este mediată de către CYP450, nu sunt de anticipat nici un fel de interacțiuni pentru aceste substanțe active și darunavir potențat.	Darunavir potențat poate fi uilizată împreună cu aceste INRT, fără a fi necesară ajustarea dozei. Darunavir administrat concomitent cu cobicistat scade clearance-ul creatininei. Consultați pct. 4.4 dacă ajustarea dozei de emtricitabină sau lamivudină se face în funcție de clearance-ul creatininei.	

INTERACȚIUNI ȘI RECOMANDĂRI DE ADMINISTRARE A DOZELOR ÎN CAZUL ADMINISTRĂRII ÎN ASOCIERE CU ALTE MEDICAMENTE		
Medicamente clasificate	Interacțiunea	Recomandări privind
după aria terapeutică	Modificarea mediei geometrice (%)	administrarea concomitentă
Inhibitori non-nucleo(z/t)idi	ci de reverstranscriptază (INNRT)	
Efavirenz 600 mg o dată pe zi	efavirenz ASC ↑ 21% efavirenz C _{min} ↑ 17%	Monitorizarea clinică pentru toxicitatea asupra sistemului nervos
	efavirenz C _{max} ↑ 15% #darunavir ASC ↓ 13% #darunavir C _{min} ↓ 31% #darunavir C _{max} ↓ 15% (↑ efavirenz datorită inhibării CYP3A)	central asociată cu expunerea crescută la efavirenz poate fi indicată când darunavir, administrată concomitent cu o doză mică de ritonavir, este administrată
	(↓ darunavir datorită inducției CYP3A)	în asociere cu efavirenz.
		Efavirenz în asociere cu darunavir/ritonavir 800/100 mg odată pe zi poate determina C _{min} suboptime de darunavir. Dacă efavirenz se utilizează în asociere cu darunavir/ritonavir, trebuie utilizat darunavir/ritonavir 600/100 mg de două ori pe zi (vezi pct. 4.4).
		Nu se recomandă administrarea concomitentă cu darunavir/cobicistat (vezi pct. 4.4).
Etravirină 100 mg de două ori pe zi	etravirină ASC \downarrow 37% etravirină $C_{min} \downarrow$ 49% etravirină $C_{max} \downarrow$ 32% darunavir ASC \uparrow 15% darunavir $C_{min} \leftrightarrow$	Darunavir administrată concomitent cu o doză mică de ritonavir, poate fi administrată concomitent cu etravirină 200 mg de două ori pe zi, fără ajustări ale dozei.
	darunavir $C_{max} \leftrightarrow$	Nu se recomandă administrarea concomitentă cu darunavir/cobicistat (vezi pct. 4.4).
Nevirapină 200 mg de două ori pe zi	nevirapină ASC ↑ 27% nevirapină C _{min} ↑ 47% nevirapină C _{max} ↑ 18% #darunavir: concentrațiile au fost în concordanță cu datele obținute	Darunavir, administrată concomitent cu o doză mică de ritonavir, cu nevirapină poate fi utilizată fără ajustări ale dozei.
	anterior. (↑ nevirapină datorită inhibării CYP3A)	Nu se recomandă administrarea concomitentă cu darunavir/cobicistat (vezi pct. 4.4).
Rilpivirină 150 mg o dată pe zi	rilpivirină ASC \uparrow 130% rilpivirină $C_{min} \uparrow$ 178% rilpivirină $C_{max} \uparrow$ 79% darunavir ASC \leftrightarrow darunavir $C_{min} \downarrow$ 11%	Darunavir potenţat şi rilpivirină, poate fi utilizată fără ajustări ale dozei.
	$darunavir C_{max} \leftrightarrow$	

INTERACȚIUNI ȘI RECOMANDĂRI DE ADMINISTRARE A DOZELOR ÎN CAZUL ADMINISTRĂRII ÎN ASOCIERE CU ALTE MEDICAMENTE		
Medicamente clasificate		Recomandări privind
după aria terapeutică	Modificarea mediei geometrice (%)	administrarea concomitentă
Inhihitani da puotagga UIV ((ID) făuă administrana sunlimantavă concom	itantă au a dază miaă da vitanaviu) †
Atazanavir	IP) - fără administrare suplimentară concom atazanavir ASC ↔	Darunavir, administrată
300 mg o dată pe zi	atazanavir ASC √/ atazanavir C _{min} ↑ 52%	concomitent cu o doză mică de
300 mg o data pe zi	atazanavir $C_{max} \downarrow 11\%$	ritonavir şi atazanavir poate fi
	#darunavir ASC ↔	utilizată fără ajustări ale dozei.
	#darunavir C _{min} ↔	anniem intersperiment are deser-
	#darunavir C _{max} ↔	Darunavir administrat concomitent
	- max	cu cobicistat nu trebuie utilizat în
	Atazanavir: comparație între	asociere cu alt medicament
	atazanavir/ritonavir 300/100 mg o dată pe	antiretroviral care necesită potențare
	zi față de atazanavir 300 mg o dată pe zi în	farmacocinetică prin intermediul
	asociere cu darunavir/ritonavir 400/100 mg	administrării concomitente cu un
	de două ori pe zi	inhibitor al CYP3A4 (vezi pct. 4.5).
	Darunavir: comparație între	_
	darunavir/ritonavir 400/100 mg de două ori	
	pe zi față de darunavir/ritonavir	
	400/100 mg de două ori pe zi în asociere	
	cu atazanavir 300 mg o dată pe zi	
Indinavir	indinavir ASC ↑ 23%	Când este utilizat în asociere cu
800 mg de două ori pe zi	indinavir C _{min} ↑ 125%	darunavir, administrată concomitent
	indinavir $C_{max} \leftrightarrow$	cu o doză mică de ritonavir, poate fi
	[#] darunavir ASC ↑ 24%	necesară ajustarea dozei de
	#darunavir C _{min} ↑ 44%	indinavir de la 800 mg de două ori
	#darunavir C _{max} ↑ 11%	pe zi la 600 mg de două ori pe zi, în
		caz de intoleranță.
	Indinavir: comparație între	
	indinavir/ritonavir 800/100 mg de două ori	Darunavir administrat concomitent
	pe zi față de indinavir/darunavir/ritonavir	cu cobicistat nu trebuie utilizat în
	800/400/100 mg de două ori pe zi	asociere cu alt medicament
	Darunavir: comparație între	antiretroviral care necesită potențare
	darunavir/ritonavir 400/100 mg de două ori	farmacocinetică prin intermediul administrării concomitente cu un
	pe zi faţă de darunavir/ritonavir 400/100 mg în asociere cu indinavir	inhibitor al CYP3A4 (vezi pct. 4.5).
	800 mg de două ori pe zi	initiotion at CTF 3A4 (vezi pet. 4.3).
Saquinavir	#darunavir ASC \ 26%	Nu este recomandată asocierea
1,000 mg de două ori pe zi	#darunavir $C_{min} \downarrow 42\%$	darunavir, administrată concomitent
1,000 mg de doda om pe zi	#darunavir $C_{min} \downarrow 4270$	cu o doză mică de ritonavir, cu
	saquinavir ASC \ 6%	saquinavir.
	saquinavir C _{min} \ \ 18%	saquinavii.
	saquinavir $C_{max} \downarrow 6\%$	Darunavir administrat concomitent
	Suquinavii Cmax \$ 070	cu cobicistat nu trebuie utilizat în
	Saquinavir: comparație între	asociere cu alt medicament
	saquinavir/ritonavir 1000/100 mg de două	antiretroviral care necesită potențare
	ori pe zi față de	farmacocinetică prin intermediul
	saquinavir/darunavir/ritonavir	administrării concomitente cu un
	1000/400/100 mg de două ori pe zi	inhibitor al CYP3A4 (vezi pct. 4.5).
	Darunavir: comparație între	` • • · · · · · · · · · · · · · · · · ·
	darunavir/ritonavir 400/100 mg de două ori	
	pe zi față de darunavir/ritonavir	
	400/100 mg în asociere cu saquinavir	
	1000 mg de două ori pe zi	

INTERACȚIUNI ȘI RECOMANDĂRI DE ADMINISTRARE A DOZELOR ÎN CAZUL ADMINISTRĂRII ÎN ASOCIERE CU ALTE MEDICAMENTE		
Medicamente clasificate		
după aria terapeutică	Interacțiunea Modificarea mediei geometrice (%)	Recomandări privind administrarea concomitentă
dupa aria terapeutica	Wiodificarea medier geometrice (70)	aummistrarea concomitenta
	IP) -cu administrare concomitentă de doză m	ică de ritonavir) †
Lopinavir/ritonavir	lopinavir ASC ↑ 9%	Datorită unei reduceri a expunerii
400/100 mg de două ori pe	lopinavir C _{min} ↑ 23%	(ASC) la darunavir cu 40%, nu s-au
zi	lopinavir C _{max} ↓ 2%	stabilit dozele adecvate ale
	darunavir ASC ↓ 38% [‡]	asocierii. De aceea, este
	darunavir C _{min} ↓ 51% [‡]	contraindicată asocierea darunavir
	darunavir C _{max} ↓ 21% [‡]	potențat și asocierea
	lopinavir ASC ↔	medicamentoasă lopinavir/ritonavir
Lopinavir/ritonavir	lopinavir C _{min} ↑ 13%	(vezi pct. 4.3).
533/133.3 mg de două ori	lopinavir C _{max} ↑ 11%	
pe zi	darunavir ASC ↓ 41%	
	darunavir C _{min} \ 55%	
	darunavir C _{max} \ \darkappa 21%	
	† pe baza valorilor non-normalizate cu doza	
ANTAGONIŞTI CCR5	doza	
Maraviroc	maraviroc ASC ↑ 305%	Doza de maraviroc trebuie să fie
150 mg de două ori pe zi	maraviroc C _{min} ND	150 mg de două ori pe zi când este
	maraviroc C _{max} ↑ 129%	administrat concomitent cu
	Concentrațiile de darunavir/ritonavir au	darunavir potenţat.
	fost în concordanță cu datele obținute	
	anterior.	
	PTORILOR α1 ADRENERGICI	
Alfuzosină	Pe baza considerentelor teoretice, se	Este contraindicată administrarea
	așteaptă ca darunavir să crească	concomitentă de darunavir potențat
	concentrațiile plasmatice de alfuzosină	și alfuzosină (vezi pct. 4.3).
	(inhibarea CYP3A).	
ANESTEZICE		Lym
Alfentanil	Nestudiată. Metabolizarea alfentanil este	Utilizarea concomitent cu darunavir
	medată prin intermediul CYP3A, și prin	potențat poate necesita scăderea
	urmare poate fi inhibată de către darunavir	dozei de alfentanil și necesită
	potențat.	monitorizare pentru apariția riscului de deprimare respiratorie prelungită
		sau întârziată.
ANTIANGINOASE/ANTIA	ARITMICE	oud maiziaid.
Disopiramidă	Nestudiată. Se așteaptă ca darunavir	Este necesară prudență și dacă este
Flecainidă	potențat să crească concentrațiile	posibil se recomandă monitorizarea
Lidocaină (administrată	plasmatice ale acestor antiaritmice.	concentrației terapeutice a acestor
sistemic)	(inhibarea CYP3A şi/sau CYP2D6)	antiaritmice în cazul administrării
,	,	concomitent cu darunavir potențat.
Mexiletină		
Propafenonă		Este contraindicată administrarea
		concomitentă a darunavir potențat și
		amiodaronă, bepridil, dronedaronă,
		ivabradină, quinidină, sau
		ranolazină (vezi pct. 4.3).
Amiodaronă		
Bepridil		
Dronedaronă		
Ivabradină Quinidină		
Quinidină Ranolazină		
Kanoiazina		

INTERACȚIUNI ȘI RECOMANDĂRI DE ADMINISTRARE A DOZELOR ÎN CAZUL ADMINISTRĂRII ÎN ASOCIERE CU ALTE MEDICAMENTE			
Medicamente clasificate după aria terapeutică	Interacțiunea Modificarea mediei geometrice (%)	Recomandări privind administrarea concomitentă	
Digoxină 0,4 mg doză unică	digoxină ASC ↑ 61% digoxină C _{min} ND digoxină C _{max} ↑ 29% (↑ digoxină probabil datorită inhibării P-gp)	Dat fiind că digoxina are un indice terapeutic îngust, este recomandat să fie prescrisă doza cea mai mică posibil de digoxină în caz că digoxina este administrată pacienților aflați în tratament cu darunavir potențat. Doza de digoxină trebuie să fie stabilită atent pentru a obține efectul clinic dorit, în timp ce este evaluată starea clinică generală a subiectului.	
ANTIBIOTICE			
Claritromicină 500 mg de două ori pe zi	claritromicină ASC ↑ 57% claritromicină C _{min} ↑ 174% claritromicină C _{min} ↑ 26% #darunavir ASC ↓ 13% #darunavir C _{min} ↑ 1% #darunavir C _{max} ↓ 17% Nu au fost detectabile concentrațiile metabolitului 14-OH-claritromicină când s-a asociat darunavir/ritonavir. (↑ claritromicină datorită inhibării CYP3A și a inhibării posibile a Pgp)	Este necesară prudență în asocierea de claritromicină cu darunavir potențat. În cazul pacienților cu insuficiență renală trebuie consultat Rezumatul Caracteristicilor Produsului pentru doza recomandată de claritromicină.	
	BITORI AI AGREGĂRII TROMBOCITA		
Apixaban Rivaroxaban	Nestudiată. Administrarea darunavir potențat concomitent cu aceste anticoagulante poate să crească concentrațiile plasmatice ale anticoagulantului (inhibarea CYP3A și/sau P-gp)	Nu este recomandată utilizarea darunavir potențat concomitent cu un anticoagulant oral direct (AOD) care este metabolizat de CYP3A4 și transportat de P-gp, deoarece aceasta poate duce la un risc crescut de sângerare.	

INTERACȚIUNI ȘI RECOMANDĂRI DE ADMINISTRARE A DOZELOR ÎN CAZUL ADMINISTRĂRII ÎN ASOCIERE CU ALTE MEDICAMENTE			
Medicamente clasificate după aria terapeutică	Interacțiunea Modificarea mediei geometrice (%)	Recomandări privind administrarea concomitentă	
Dabigatran etexilat Edoxaban	dabigatran etexilat (150 mg): darunavir/ritonavir 800 mg/100 mg doză unică: dabigatran ASC ↑ 72% dabigatran C _{max} ↑ 64% darunavir/ritonavir 800 mg/100 mg o dată pe zi: dabigatran ASC ↑ 18% dabigatran C _{max} ↑ 22%	Darunavir/ritonavir: Cand darunavir este administrat concomitent cu ritonavir, trebuie avută în vedere monitorizarea clinică și/sau reducerea dozei de AOD atunci când AOD este transportat de P-gp, dar care nu este metabolizat de CYP3A4, inclusiv dabigatran etexilat și edoxaban.	
	darunavir/cobicistat 800 mg/150 mg doză unică: dabigatran ASC ↑ 164% dabigatran C _{max} ↑ 164% darunavir/cobicistat 800 mg/150 mg o dată pe zi: dabigatran ASC ↑ 88% dabigatran C _{max} ↑ 99%	Darunavir/cobicistat: Cand darunavir este administrat concomitent cu cobicistat, trebuie avută în vedere monitorizarea clinică și reducerea dozei atunci când AOD este transportat de P-gp, dar nu este metabolizat de CYP3A4, inclusiv dabigatran etexilat și edoxaban.	
Ticagrelor	Pe baza considerațiilor teoretice, administrarea concomitentă de darunavir potențat cu ticagrelor poate crește concentrațiile plasmatice de ticagrelor (inhibarea CYP3A și/sau a glicoproteinei P).	Este contraindicată administrarea concomitentă a darunavir potențat cu ticagrelor (vezi pct. 4.3).	
Clopidogrel	Nestudiată. Administrarea concomitentă de clopidogrel cu darunavir potențat poate scădea concentrația plasmatică a metabolitului activ al clopidogrelului, care poate reduce activitatea antiplachetară a clopidogrelului.	Nu este recomandată administrarea concomitentă a clopidogrel cu darunavir potențat. Este recomandată utilizarea altor antitrombocitare care nu sunt afectate de inhibarea sau inducția CYP (de exemplu, prasugrel).	
Warfarină	Nestudiată. În cazul administrării concomitente cu darunavir potențat, pot fi afectate concentrațiile plasmatice de warfarină.	Raportul internațional normalizat (INR) trebuie monitorizat atunci când warfarina este asociată cu darunavir potențat.	
ANTICONVULSIVANTE	Tar a region of the same	15	
Fenobarbital Fenitoină	Nestudiată. Fenobarbitalul și fenitoina pot avea ca efect scăderea concentrațiilor plasmatice de darunavir și a potențatorului farmacocinetic. (inducția enzimelor CYP450)	Darunavir, administrată concomitent cu o doză mică de ritonavir, nu trebuie utilizată în asociere cu aceste medicamente. Este contraindicată utilizarea	
		acestor medicamente cu darunavir/cobicistat (vezi pct. 4.3).	

INTERACȚIUNI ȘI RECOMANDĂRI DE ADMINISTRARE A DOZELOR ÎN CAZUL ADMINISTRĂRII ÎN ASOCIERE CU ALTE MEDICAMENTE			
Medicamente clasificate după aria terapeutică	Interacțiunea Modificarea mediei geometrice (%)	Recomandări privind administrarea concomitentă	
Carbamazepină 200 mg de două ori pe zi	carbamazepina ASC \uparrow 45% carbamazepina $C_{min} \uparrow$ 54% carbamazepina $C_{max} \uparrow$ 43% darunavir ASC \leftrightarrow darunavir $C_{min} \downarrow 15\%$ darunavir $C_{max} \leftrightarrow$	Nu este recomandată nicio ajustare a dozei pentru darunavir/ritonavir. Dacă este necesar să se asocieze darunavir/ritonavir și carbamazepină, pacienții trebuie monitorizați pentru potențiale evenimente adverse legate de carbamazepină. Concentrațiile de carbamazepină trebuie monitorizate și doza acesteia trebuie stabilită treptat pentru un răspuns adecvat. Pe baza acestor date, este posibil să fie necesară reducerea dozei de carbamazepină cu 25 până la 50% în prezența darunavir/ritonavir. Este contraindicată utilizarea de carbamazepină cu darunavir administrat concomitent cobicistat (vezi pct. 4.3).	
Clonazepam	Nestudiată. Administrarea concomitentă a darunavir potențat cu clonazepam poate crește concentrațiile plasmatice ale clonazepam. (inhibarea CYP3A)	Se recomandată monitorizarea clinică atunci când darunavir potențat este administrat concomitent cu clonazepam.	
ANTIDEPRESIVE	(minotica C 11 3/1)		
Paroxetină 20 mg o dată pe zi Sertralină 50 mg o dată pe zi	paroxetină ASC ↓ 39% paroxetină C _{min} ↓ 37% paroxetină C _{max} ↓ 36% #darunavir ASC ↔ #darunavir C _{min} ↔ #darunavir C _{min} ↔ sertralină ASC ↓ 49% sertralină C _{min} ↓ 49% sertralină C _{max} ↓ 44% #darunavir ASC ↔ #darunavir C _{min} ↓ 6% #darunavir C _{max} ↔ Spre deosebire de aceste date pentru darunavir/ritonavir, asocierea darunavir/cobicistat poate crește concentrațiile plasmatice ale acestor antidepresive (inhibarea CYP2D6 şi/sau	În cazul în care antidepresivele se administrează concomitent cu darunavir potențat, abordarea recomandată este scăderea dozei antidepresivului pe baza evaluării clinice a răspunsului antidepresiv. În plus, pacienții care primesc o doză stabilă din aceste antidepresive și care încep tratamentul cu darunavir potențat trebuie monitorizați pentru a observa răspunsul antidepresiv.	
Amitriptilină Desipramină Imipramină Nortriptilină Trazodonă	CYP3A). Utilizarea darunavir potenţat concomitent cu aceste antidepresive poate creşte concentraţiile antidepresivului. (inhibarea CYP2D6 şi/sau CYP3A)	În cazul administrării darunavir potențat concomitent cu aceste antidepresive, se recomandă monitorizare clinică și poate fi necesară ajustarea dozei antidepresivului.	

INTERACȚIUNI ȘI RECOMANDĂRI DE ADMINISTRARE A DOZELOR ÎN CAZUL ADMINISTRĂRII ÎN ASOCIERE CU ALTE MEDICAMENTE			
Medicamente clasificate după aria terapeutică	Interacțiunea Modificarea mediei geometrice (%)	Recomandări privind administrarea concomitentă	
ANTIDIABETICE		1	
Metformin	Nestudiată. Pe baza considerentelor teoretice, se așteaptă ca darunavir administrat concomitent cu cobicistat să crească concentrațiile plasmatice ale metformin. (inhibarea MATE1)	La pacienții care iau darunavir administrat concomitent cu cobicistat este recomandată monitorizarea atentă a pacientului și ajustarea dozei de metformin (nu se aplică pentru darunavir administrat concomitent cu ritonavir)	
ANTIEMETICE			
Domperidonă	Nestudiată.	Este contraindicată administrarea concomientă de domperidonă cu darunavir potențat.	
ANTIFUNGICE		1	
Voriconazol	Nestudiată. Ritonavirul poate să scadă concentrațiile plasmatice ale voriconazolului. (inducția enzimelor CYP450) Concentrațiile de voriconazol pot crește	Voriconazolul nu trebuie să fie administrat concomitent cu darunavir potențat, cu excepția cazului în care evaluarea raportului risc/beneficiu justifică utilizarea voriconazolului.	
	sau scădea în cazul administrării concomitent cu darunavir administrat concomitent cu cobicistat. (inhibarea enzimelor CYP450)		
Fluconazol	Nestudiată. darunavir potențat poate crește	Este necesară precauție și este	
Isavuconazol Itraconazol	concentrațiile plasmatice ale antifungicelor, iar posaconazol, isavuconazol, itraconazol sau fluconazol	recomandată monitorizarea clinică. Când este necesară administrarea concomitentă, doza zilnică de	
Posaconazol	pot crește concentrațiile de darunavir. (inhibarea CYP3A și/sau a P-gp)	itraconazol nu trebuie să depășească 200 mg.	
Clotrimazol	Nestudiată. Utilizarea sistemică concomitentă de clotrimazol și darunavir potențat poate crește concentrațiile plasmatice de darunavir și/sau clotrimazol. darunavir ASC _{24h} ↑ 33% (pe baza modelului farmacocinetic populațional)		
MEDICAMENTE UTILIZ	ZATE ÎN TRATAMENTUL GUTEI		
Colchicină	Nestudiată. Utilizarea concomitentă de colchicină și darunavir potențat poate crește expunerea la colchicină. (inhibarea CYP3A și/ sau P-gp)	La pacienții cu funcție renală și hepatică normală se recomandată o scădere a dozei de colchicină sau o întrerupere a tratamentului cu colchicină dacă este necesară administrarea concomitentă de darunavir potențat. La pacienții cu insuficiență renală sau hepatică este contraindicată administrarea de colchicină cu darunavir potențat (vezi pct. 4.3 și	

INTERACȚIUNI ȘI RECOMANDĂRI DE ADMINISTRARE A DOZELOR ÎN CAZUL ADMINISTRĂRII ÎN ASOCIERE CU ALTE MEDICAMENTE		
Medicamente clasificate după aria terapeutică	Interacțiunea Modificarea mediei geometrice (%)	Recomandări privind administrarea concomitentă
ANTIMALARICE		
Artemeter/ Lumefantrină 80/480 mg, 6 doze la 0, 8, 24, 36, 48, și 60 de ore	artemeter ASC \downarrow 16% artemeter $C_{min} \leftrightarrow$ artemeter $C_{max} \downarrow$ 18% dihidroartemisinină ASC \downarrow 18% dihidroartemisinină $C_{min} \leftrightarrow$ dihidroartemisinină $C_{max} \downarrow$ 18% lumefantrină ASC \uparrow 175% lumefantrină $C_{min} \uparrow$ 126% lumefantrină $C_{max} \uparrow$ 65% darunavir ASC \leftrightarrow darunavir $C_{min} \downarrow$ 13% darunavir $C_{max} \leftrightarrow$	Asocierea dintre darunavir potențat și artemeter/lumefantrină se poate utiliza fără ajustarea dozelor; totuși, datorită creșterii expunerii la lumefantrină, asocierea trebuie utilizată cu prudență.
ANTIMICOBACTERIENE	C	
Rifampicină Rifapentină	Nestudiată. Rifapentina și rifampicina sunt inductori puternici ai activității CYP3A și s-a demonstrat că determină o scădere marcată a concentrațiilor altor inhibitori de protează, ceea ce poate avea ca rezultat pierderea răspunsului virologic și o dezvoltare a rezistenței (inducția enzimelor CYP450. În încercările de a depăși expunerea scăzută prin creșterea dozei altor inhibitori de protează cu ritonavir, în cazul rifampicinei a fost observată creșterea frecvenței de apariție a reacțiilor hepatice.	Asocierea de rifapentină și darunavir potențateste contraindicată (vezi pct. 4.3). Asocierea de rifampicină și darunavir potențat este contraindicată (vezi pct. 4.3).

INTERACȚIUNI ȘI RECOMANDĂRI DE ADMINISTRARE A DOZELOR ÎN CAZUL ADMINISTRĂRII ÎN ASOCIERE CU ALTE MEDICAMENTE			
Medicamente clasificate după aria terapeutică	Interacțiunea Modificarea mediei geometrice (%)	Recomandări privind administrarea concomitentă	
Rifabutină 150 mg o dată la fiecare două zile	rifabutina ASC** ↑ 55% rifabutina C _{min} ** ↑ ND rifabutina C _{min} ** ← → darunavir ASC ↑ 53% darunavir C _{min} ↑ 68% darunavir C _{max} ↑ 39% ** suma părților active ale rifabutinei (medicamentul mamă + metabolitul 25-O- dezacetil)) Studiul clinic de interacțiune medicamentoasă a demonstrat o expunere zilnică sistemică comparabilă pentru rifabutină între un tratament numai cu 300 mg o dată pe zi și un tratament cu 150 mg o dată la fiecare două zile în asociere cu darunavir/ritonavir (600/100 mg de două ori pe zi), cu o creștere de aproape 10 ori a expunerii zilnice la meabolitul activ 25-O- dezacetilrifabutină. În plus, ASC a sumei părților active ale rifabutinei (medicamentul mamă + metabolitul 25-O-dezacetilrifabutină) a crescut de 1,6 ori, în timp ce C _{max} a rămas comparabilă. Lipsesc datele de comparație cu o doză de referință de 150 mg o dată pe zi. (Rifabutina este un inductor și un substrat pentru CYP3A.) O creștere a expunerii sistemice la darunavir a fost observată când darunavir administrată concomitent cu 100 mg ritonavir a fost administrată concomitent cu rifabutină (150 mg o dată la fiecare două zile).	O reducere a dozei rifabutinei cu 75% din doza uzuală de 300 mg pe zi (adică rifabutină 150 mg o dată la fiecare două zile) și monitorizarea atentă a evenimentelor adverse determinate de rifabutina este necesară la pacienții cărora li se administrează această asociere de darunavir administrată concomitent cu ritonavir. În cazul unor probleme de siguranță, trebuie avute în vedere o creștere ulterioară a intervalului dintre dozele de rifabutină și/sau monitorizarea concentrațiilor de rifabutină. Trebuie luate în considerare ghidurile oficiale privind tratamentul adecvat al tuberculozei la pacienții infectați cu HIV. Pe baza profilului de siguranță al darunavir/ritonavir, această creștere a expunerii la darunavir în prezența rifabutinei nu necesită ajustarea dozei pentru darunavir/ritonavir. Pe baza modelului farmacocinetic, această reducere de 75% a dozei este, de asemenea, aplicabilă dacă pacienților li se administrează rifabutină la alte doze decât 300 mg/zi. Nu este recomandată administrarea concomitentă de darunavir administrată concomitent cu cobicistat și rifabutină Pentru asocierea cu darunavir/cobicistat, consultați RCP cobicistat.	
ANTINEOPLAZICE			
Dasatinib Nilotinib Vinblastină Vincristină	Nestudiată. Se așteaptă ca darunavir potențat să crească concentrațiile plasmatice ale acestor antineoplazice. (inhibarea CYP3A)	Concentrațiile acestor medicamente pot crește în cazul administrării concomitente cu darunavir potențat ceea ce conduce la un potențial de creștere a evenimentelor adverse asociate de obicei cu aceste medicamente. Se recomandă prudență la asocierea unuia dintre acești agenți neoplazici și darunavir potențat. Nu este recomandată utilizarea	
Everolimus Irinotecan		concomitentă de everolimus și de irinotecan cu darunavir potențat.	

INTERACȚIUNI ȘI RECOMANDĂRI DE ADMINISTRARE A DOZELOR ÎN CAZUL ADMINISTRĂRII ÎN ASOCIERE CU ALTE MEDICAMENTE		
Medicamente clasificate după aria terapeutică	Interacțiunea Modificarea mediei geometrice (%)	Recomandări privind administrarea concomitentă
ANTIPSIHOTICE/NEURO	DLEPTICE	
Quetiapină	Nestudiată. Se așteaptă ca darunavir potențat să crească concentrațiile plasmatice ale acestor antipsihotice (inhibarea CYP3A)	Administrarea concomitentă darunavir potențat și quetiapină este contraindicată deoarece poate crește toxicitatea quetiapinei. Concentrații crescute de quetiapină pot duce la comă. (vezi pct. 4.3)
Perfenazină Risperidonă Tioridazină Lurasidonă Pimozidă Sertindol	Nestudiată. Se așteaptă ca darunavir potențat să crească concentrațiile plasmatice ale acestor antipsihotice. (inhibarea CYP3A, CYP2D6 și/sau P-gp)	În cazul administrării concomitent cu darunavir potențat, poate fi necesară o reducere a dozei acestor medicamente. Este contraindicată administrarea concomitentă de darunavir potențat și lurasidonă, pimozidă sau sertindol (vezi pct. 4.3).
BETA-BLOCANTE		
Carvedilol Metoprolol Timolol	Nestudiată. Se așteaptă ca darunavir potențat să crească concentrațiile plasmatice ale acestor beta-blocante. (inhibarea CYP2D6)	Este recomandată monitorizare clinică atunci când darunavir potențat se administrează concomitent cu beta-blocante. Trebuie avută în vedere reducerea dozei beta-blocantului.
BLOCANTE ALE CANALELOR DE CALCIU		
Amlodipină Diltiazem Felodipină Nicardipină Nifedipină Verapamil	Nestudiată. darunavir potențat se poate aștepta să crească concentrațiile plasmatice ale blocanțelorr canalului de calciu. (inhibarea CYP3A și/sau CYP2D6).	Monitorizarea clinică a efectelor terapeutice și a reacțiilor adverse este recomandată când aceste medicamente sunt administrate concomitent cu darunavir potențat.

INTERACȚIUNI ȘI RECOMANDĂRI DE ADMINISTRARE A DOZELOR ÎN CAZUL ADMINISTRĂRII ÎN ASOCIERE CU ALTE MEDICAMENTE		
Medicamente clasificate după aria terapeutică	Interacțiunea Modificarea mediei geometrice (%)	Recomandări privind administrarea concomitentă
CORTICOSTEROIZI		
Corticosteroizi metabolizați în principal de CYP3A (inclusiv betametazonă, budesonidă, fluticazonă, mometazonă, prednison, triamcinolon)	Fluticazonă: într-un studiu clinic, în care au fost administrate concomitent capsule de 100 mg ritonavir de două ori pe zi cu 50 µg propionat de fluticazonă intranazal (de 4 ori pe zi) timp de 7 zile la subiecți sănătoși, concentrațiile plasmatice de propionat de fluticazonă au crescut semnificativ, în vreme ce valorile cortizolului endogen au scăzut cu aproximativ 86% (interval de încredere 90% de 82-89%). Efecte mai mari pot fi anticipate la administrarea inhalatorie a fluticazonei. La pacienții în tratament cu ritonavir și fluticazonă administrată intranazal sau pe cale inhalatorie au fost raportate efecte corticosteroidiene sistemice, incluzând sindromul Cushing și inhibarea corticosuprarenaliană; În prezent, nu se cunosc efectele unei expuneri sistemice mari la fluticazonă asupra concentrațiilor plasmatice de ritonavir. Alți corticosteroizi: interacțiunile nu au fost studiate. Concentrațiile plasmatice ale acestor medicamente pot fi crescute în cazul administrării concomitente cu darunavir potențat, ceea ce conduce la scăderea concentrațiilor serice ale cortizolului.	Utilizarea concomitentă de darunavir potențat și corticosteroizi (toate metodele de administrare) care sunt metabolizați de CYP3A poate crește riscul de apariție a efectelor sistemice cauzate de corticosteroizi, inclusiv sindrom Cushing și supresia glandelor suprarenale. Administrarea concomitentă cu corticosteroizi metabolizați de CYP3A nu este recomandată, cu excepția cazului în care beneficiul potențial al tratamentului depășește riscul, caz în care pacienții trebuie monitorizați pentru a observa apariția efectelor sistemice cauzate de corticosteroizi. Pentru utilizarea pe termen lung, trebuie luați în considerare, în special, corticosteroizi alternativi care sunt dependenți într-o măsură mai mică de metabolismul CYP3A, de ex. beclometazonă.
Dexametazonă (sistemic)	Nestudiată. Dexametazona poate scădea concentrațiile plasmatice ale darunavirului. (inducția CYP3A)	Dexametazona administrată sistemic trebuie utilizată cu prudență atunci când este asociată cu darunavir potențat.
ANTAGONIȘTI AI RECEI	PTORILOR ENDOTELIENI	autanarn potenjan
Bosentan	Nestudiat. Utilizarea concomitentă de bosentan și darunavir potențat poate crește concentrațiile plasmatice ale bosentanului. Se așteaptă ca Bosentan să scadă concentrațiile plasmatice ale darunavirului și/sau ale potențatorului său farmacocinetic. (inducția CYP3A)	Trebuie monitorizată tolerabilitatea pacienților la bosentan când se administrează concomitent cu darunavir și o doză mică de ritonavir. Nu este recomandată administrarea de darunavir concomitent cu cobicistat și bosentan.
MEDICAMENTE ANTIVIRALE CU ACȚIUNE DIRECTĂ ÎN HEPATITA CU VIRUS C (HVC)		
Inhibitori de protează NS3-4 Elbasvir/grazoprevir	Darunavir potențat poate crește expunerea la grazoprevir. (inhibarea CYP3A și OATP1B)	Este contraindicată administrarea concomitentă de darunavir potențat și elbasvir/grazoprevir (vezi pct. 4.3)
Glecaprevir/pibrentasvir	Pe baza considerentelor teoretice, darunavir potenţat este posibil să crească expunerea la glecaprevir şi pibrentasvir. (inhibarea P-gp, BCRP şi/sau OATP1B1/3)	Nu este recomandată administrarea concomitentă a darunavir potențat cu glecaprevir/pibrentasvir.

INTERACȚIUNI ȘI RECOMANDĂRI DE ADMINISTRARE A DOZELOR ÎN CAZUL ADMINISTRĂRII ÎN ASOCIERE CU ALTE MEDICAMENTE		
Medicamente clasificate după aria terapeutică	Interacțiunea Modificarea mediei geometrice (%)	Recomandări privind administrarea concomitentă
PRODUSE PE BAZĂ DE I	L PLANTE	<u> </u>
Sunătoare (Hypericum perforatum)	Nestudiată. Este de așteptat ca sunătoarea să scadă concentrațiile plasmatice de darunavir sau ale potențatorilor săi farmacocinetici. (inducția CYP450)	Darunavir potențat nu trebuie utilizată concomitent cu medicamente care conțin sunătoare (Hypericum perforatum), (vezi pct. 4.3). Dacă un pacient utilizează deja sunătoare, se întrerupe administrarea acesteia și, dacă este posibil, se verifică valorile viremiei. Expunerea la darunavir (și, de asemenea, expunerea la ritonavir) poate crește la întreruperea administrării sunătoarei. Efectul inductor enzimatic poate persista cel puțin 2 săptămâni după încetarea tratamentului cu sunătoare.
INHIBITORI AI HMG CO		T =
Lovastatină Simvastatină	Nestudiată. Lovastatina și simvastatina, este de așteptat să aibă concentrații plasmatice semnificativ crescute când sunt administrate concomitent cu darunavir potențat. (inhibarea CYP3A)	Concentrațiile plasmatice crescute de lovastatină sau simvastatină pot cauza miopatie, inclusiv rabdomioliză. De aceea este contraindicată utilizarea concomitentă de darunavir potențat în asociere cu lovastatină și simvastatină (vezi pct. 4.3).
Atorvastatină 10 mg o dată pe zi	atorvastatină ASC \uparrow 3-4 ori atorvastatină C_{min} $\uparrow \approx 5,5$ -10 ori atorvastatină C_{max} $\uparrow \approx 2$ ori #darunavir/ritonavir atorvastatină ASC \uparrow 290% $^{\Omega}$ atorvastatină C_{max} \uparrow 319% $^{\Omega}$ atorvastatină C_{min} ND $^{\Omega}$ $^{\Omega}$ cu darunavir/cobicistat 800/150 mg	Când se dorește administrarea atorvastatinei cu darunavir potențat se recomandă inițierea tratamentului cu o doză de 10 mg o dată pe zi. Creșterea treptată a dozei de atorvastatină poate fi ajustată după răspunsul clinic.
Pravastatină 40 mg doză unică	pravastatină ASC ↑ 81%¶ pravastatină C _{min} ND pravastatină C _{max} ↑ 63% ¶ la un subgrup limitat de subiecți a fost observată o creștere a expunerii de până la 5 ori.	Când este necesară administrarea de pravastatină și darunavir potențat se recomandă inițierea tratamentului cu cea mai mică doză posibilă de pravastatină și creșterea treptată a acesteia până la efectul clinic dorit, concomitent cu monitorizarea pentru siguranță.
Rosuvastatină 10 mg o dată pe zi	rosuvastatină ASC ↑ 48% rosuvastatină C _{max} ↑ 144% pe baza datelor existente cu darunavir/ritonavir rosuvastatină ASC ↑ 93% rosuvastatină C _{max} ↑ 277% rosuvastatină C _{min} ND § cu darunavir/cobicistat 800/150 mg	Când este necesară administrarea de rosuvastatină și darunavir potențat se recomandă inițierea tratamentului cu cea mai mică doză posibilă de rosuvastatină și creșterea treptată a acesteia până la efectul clinic dorit, concomitent cu monitorizarea pentru siguranță.

INTERACȚIUNI ȘI RECOMANDĂRI DE ADMINISTRARE A DOZELOR ÎN CAZUL ADMINISTRĂRII ÎN ASOCIERE CU ALTE MEDICAMENTE		
Medicamente clasificate după aria terapeutică	Interacțiunea Modificarea mediei geometrice (%)	Recomandări privind administrarea concomitentă
ALŢI AGENŢI MODIFICA	ATORI AI LIPIDELOR	
Lomitapidă	Pe baza considerentelor teoretice, se așteaptă ca darunavir potențat să crească expunerea la lomitapidă atunci când sunt administrate concomitent. (inhibarea CYP3A)	Administrarea concomitentă este contraindicată (vezi pct. 4.3).
ANTAGONIȘTII RECEPT		
Ranitidină 150 mg de două ori pe zi	#darunavir ASC \leftrightarrow #darunavir $C_{min} \leftrightarrow$ #darunavir $C_{max} \leftrightarrow$	Darunavir potențat poate fi administrată concomitent cu antagoniști ai receptorilor H ₂ fără ajustări ale dozei.
IMUNOSUPRESIVE		
Ciclosporină Sirolimus Tacrolimus	Nestudiată. Expunerea la aceste imunosupresoare va fi mărită când acestea sunt administrate concomitent cu darunavir potențat. (inhibarea CYP3A)	În cazul administrării concomitente, este necesară monitorizarea terapeutică a imunosupresorului. Nu este recomandată utilizarea everolimus concomitent cu
Everolimus		darunavir potenţat.
BETA-AGONIŞTI INHAL		Lat
	Nestudiat. Utilizarea concomitentă de salmeterol și darunavir potențat poate crește concentrațiile plasmatice ale salmeterolului. DE NARCOTICE / TRATAMENTUL DEP	
Metadonă Doza individuală variază între 55 mg și 150 mg o dată pe zi	R(-) metadonă ASC ↓ 16% R(-) metadonă C _{min} ↓ 15% R(-) metadonă C _{max} ↓ 24% Pe de altă parte, este de așteptat ca darunavir/cobicistat să crească concentrațiile plasmatice de metadonă (vezi RCP cobicistat).	Nu este necesară o ajustare a dozei de metadonă la începutul administrării concomitent cu darunavir potențat. Totuși, ajustarea dozei poate fi necesară când sunt administrate concomitent o perioadă mai lungă de timp,. De aceea, se recomandă monitorizarea clinică, deoarece terapia de întreținere poate necesita să fie ajustată la unii pacienți.
Buprenorfină/naloxonă 8/2 mg-16/4 mg o dată pe zi	buprenorfină ASC \downarrow 11% buprenorfină $C_{min} \leftrightarrow$ buprenorfină $C_{max} \downarrow$ 8% norbuprenorfină ASC \uparrow 46% norbuprenorfină $C_{min} \uparrow$ 71% norbuprenorfină $C_{max} \uparrow$ 36% naloxonă ASC \leftrightarrow naloxonă C_{min} ND naloxonă $C_{max} \leftrightarrow$	Importanța clinică a creșterii parametrilor farmacocinetici ai norbuprenorfinei nu a fost stabilită. Este posibil ca ajustări ale dozei să nu fie necesare, la administrarea concomitentă cu darunavir potențat, dar se recomandă o monitorizare clinică atentă pentru semne de intoxicație cu opioizi.
Fentanil Oxicodonă Tramadol	Pe baza considerentelor teoretice, darunavir potențat poate determina creșterea concentrațiilor plasmatice ale acestor analgezice. (inhibarea CYP2D6 și/sau CYP3A)	Se recomandă monitorizare clinică atunci când darunavir potențat este administrat concomitent cu aceste analgezice.

INTERACȚIUNI ȘI RECOMANDĂRI DE ADMINISTRARE A DOZELOR ÎN CAZUL ADMINISTRĂRII ÎN ASOCIERE CU ALTE MEDICAMENTE		
Medicamente clasificate	Interacțiunea	Recomandări privind
după aria terapeutică	Modificarea mediei geometrice (%)	administrarea concomitentă
CONTRACEPTIVE PE BA	ZĂ DE ESTROGEN	
Drospirenonă Etinilestradiol (3 mg/0,02 mg o dată pe zi)	drospirenonă ASC \uparrow 58% [¢] drospirenonă C_{min} ND [¢] drospirenonă $C_{max} \uparrow 15\%^{¢}$ etinilestradiol ASC \downarrow 30% [¢] etinilestradiol C_{min} ND [¢] etinilestradiol $C_{max} \downarrow 14\%^{¢}$ $^{¢}$ cu darunavir/cobicistat	Când darunavir este administrat concomitent cu un produs care conține drospirenonă, se recomandă monitorizare clinică, datorită potențialei hiperpotasemii.
Etinilestradiol Noretindronă 35 µg/1 mg o dată pe zi	etinilestradiol ASC \downarrow 44% $^{\beta}$ etinilestradiol $C_{min} \downarrow$ 62% $^{\beta}$ etinilestradiol $C_{max} \downarrow$ 32% $^{\beta}$ noretindronă ASC \downarrow 14% $^{\beta}$ noretindronă $C_{min} \downarrow$ 30% $^{\beta}$ noretindronă $C_{max} \leftrightarrow ^{\beta}$ $^{\beta}$ cu darunavir/ritonavir	Măsuri contraceptive alternative sau suplimentare sunt recomandate când contraceptive pe bază de estrogeni sunt administrate concomitent cu darunavir potențat. Pacientele care folosesc estrogeni ca terapie de substituție trebuie să fie monitorizate clinic pentru semne de insuficiență estrogenică.
Naloxegol	Nestudiată.	Administrarea concomitentă a darunavir potențat și naloxegol este contraindicată.
INHIBITORI AI FOSFOD	IESTERAZEI, TIPUL 5 (PDE-5)	
Pentru tratamentul disfuncției erectile Avanafil Sildenafil Tadalafil Vardenafil	Într-un studiu de interacțiune *, a fost observată o expunere sistemică comparabilă la sidenafil în cazul administrării unice de 100 mg sildenafil și administrării unice de 25 mg sildenafil administrate concomitent cu darunavir și o doză mică de ritonavir.	Este contraindicată asocierea de avanafil și darunavir potențat (vezi pct. 4.3). Utilizarea concomitentă a altor inhibitori de PDE-5, pentru tratamentul disfuncției erectile, cu darunavir potențat trebuie efectuată cu prudență. Dacă este indicată utilizarea darunavir potențat concomitent cu sildenafil, vardenafil sau tadalafil, se recomandă ca sildenafil în doză unică să nu depășească 25 mg în 48 de ore, vardenafil în doză unică să nu depășească 2,5 mg în 72 ore sau tadalafil în doză unică să nu depășească 10 mg în 72 ore.

INTERACȚIUNI ȘI RECOMANDĂRI DE ADMINISTRARE A DOZELOR ÎN CAZUL ADMINISTRĂRII ÎN ASOCIERE CU ALTE MEDICAMENTE		
Medicamente clasificate după aria terapeutică	Interacțiunea Modificarea mediei geometrice (%)	Recomandări privind administrarea concomitentă
Pentru tratamentul hipertensiunii arteriale pulmonare Sildenafil Tadalafil	Nestudiat. Utilizarea concomitentă de sildenafil sau tadalafil, pentru tratamentul hipertensiunii arteriale pulmonare, și darunavir administrate concomitent cu darunavir potențat poate crește concentrațiile plasmatice ale sildenafilului sau tadalafilului. (inhibarea CYP3A)	Pentru tratamentul hipertensiunii arteriale pulmonare nu a fost stabilită o doză sigură și eficace de sildenafil administrat concomitent cu darunavir potențat. Există un potențial crescut de evenimente adverse asociate cu sildenafil (inclusiv tulburări de vedere, hipotensiune arterială, erecție prelungită și sincopă). Prin urmare, este contraindicată administrarea concomitentă de darunavir potențat și sildenafil administrat pentru tratamentul hipertensiunii arteriale pulmonare (vezi pct. 4.3), Pentru tratamentul hipertensiunii arteriale pulmonare, nu este recomandată administrarea concomitentă de tadalafil cu darunavir potențat.
INHIBITORI AI POMPEI	DE PROTONI	
Omeprazol 20 mg o dată pe zi	#darunavir ASC \leftrightarrow #darunavir $C_{min} \leftrightarrow$ #darunavir $C_{max} \leftrightarrow$	Darunavir potențat poate fi administrată concomitent cu inhibitorii pompei de protoni fără ajustări ale dozei.
SEDATIVE/HIPNOTICE		I
Buspironă Clorazepat Diazepam Estazolam Flurazepam Midazolam (parenteral) Zolpidem	Nestudiată. Sedativele/hipnoticele sunt metabolizate în proporție mare prin intermediul CYP3A. Administrarea concomitentă cu darunavir potențat poate determina o creștere mare a concentrației acestor medicamente.	Este recomandată monitorizare clinică în cazul administrării darunavir potențat concomitent cu aceste sedative/hipnotice și trebuie avută în vedere scăderea dozei acestor sedative/hipnotice.
	În cazul în care midazolam administrat parenteral este administrat concomitent cu darunavir potențat în asociere cu o doză mică de ritonavir, acesta poate determina o creștere mare a concentrației acestei benzodiazepine. Datele obținute în cazul utilizării concomitente de midazolam parenteral cu alți inhibitori de protează sugerează o posibilă creștere de 3-4 ori a concentrațiilor plasmatice de midazolam.	Dacă midazolam parenteral este administrat concomitent cu darunavir potențat, această administrare trebuie efectuată într-o unitate de terapie intensivă (UTI) sau unitate similară, care asigură monitorizare clinică atentă și abordare medicală adecvată în caz de deprimare respiratorie și/sau sedare prelungită. Trebuie luată în considerare o ajustare a dozei de midazolam, în special dacă este administrată mai mult de o doză de midazolam.
Midazolam (oral) Triazolam		Este contraindicată administrarea de darunavir potențat și triazolam sau midazolam oral (vezi pct. 4.3)
TRATAMENT PENTRU E	I	
Dapoxetină	Nestudiată	Administrarea concomitentă a darunavir potențat și dapoxetină este contraindicată.

INTERACȚIUNI ȘI RECOMANDĂRI DE ADMINISTRARE A DOZELOR ÎN CAZUL ADMINISTRĂRII ÎN ASOCIERE CU ALTE MEDICAMENTE		
Medicamente clasificate	Interacțiunea Modificarea mediei geometrice (%)	Recomandări privind administrarea concomitentă
după aria terapeutică	Wiodificatea mediei geometrice (%)	aummstrarea concomitenta
MEDICAMENTE UROLOGICE		
Fesoterodină Solifenacin	Nestudiată	A se utiliza cu precauție. A se monitoriza reacțiile adverse la fesoterodină sau solifenacin, reducerea dozei de fesoterodină sau solifenacin poate fi necesară.

[#] au fost efectuate studii la doze de darunavir mai mici decât cele recomandate sau cu un regim de dozaj diferit (vezi pct. 4.2 Doze).

4.6 Fertilitatea, sarcina și alăptarea

Sarcina

Ca regulă generală, atunci când se decide utilizarea agenților antiretrovirali în tratamentul infecției HIV la femei gravide și prin urmare pentru reducerea riscului de transmisie verticală a infecției HIV la nounăscut, trebuie luate în considerare atât datele obținute la animale cât și experiența clinică la femeile gravide.

La gravide nu s-au efectuat studii adecvate, controlate, asupra evoluției sarcinii cu darunavir. Studiile la animale nu au evidențiat efecte dăunătoare directe asupra sarcinii, dezvoltării embrionare/fetale, nașterii sau dezvoltării postnatale (vezi pct. 5.3).

Darunavir, administrată concomitent cu o doză mică de ritonavir, trebuie folosită în timpul sarcinii numai dacă beneficiul potențial justifică riscul potențial.

Tratamentul cu darunavir/cobicistat 800/150 mg administrat în timpul sarcinii duce la expunere redusă la darunavir (vezi pct. 5.2), care poate fi asociată cu un risc crescut de eșec al tratamentului și un risc crescut de transmitere a infecției cu HIV la copil. Tratamentul cu darunavir/cobicistat nu trebuie inițiat în timpul sarcinii, iar în cazul femeilor care rămân gravide în timpul tratamentului cu Darunavir/cobicistat, tratamentul trebuie schimbat cu un regim alternativ (vezi pct. 4.2 și 4.4).

<u>Alăptarea</u>

Nu se cunoaște dacă darunavir este excretat în laptele uman. Studiile la șobolani au demonstrat că darunavir este excretat în lapte și că la concentrații mari (1000 mg/kg și zi) a rezultat o acțiune toxică asupra puilor. Din cauza potențialului de reacții adverse la copiii alăptați, femeile trebuie instruite să nu alăpteze, dacă li se administrează tratament cu darunavir.

Pentru a evita transmiterea infecției cu HIV la sugar, se recomandă ca femeile care sunt în evidență cu HIV să nu își alăpteze copiii.

Fertilitatea

La om, nu sunt disponibile date despre efectul darunavirului asupra fertilității. Nu s-a constatat niciun efect asupra capacității de împerechere sau asupra fertilității la șobolanii tratați cu darunavir (vezi pct. 5.3).

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

Darunavir în asociere cu cobicistat sau cu ritonavir nu are nicio influență sau are o influență neglijabilă asupra capacității de a conduce vehicule și de a folosi utilaje. Totuși, la unii pacienți s-au raportat

[†] Eficacitatea și siguranța administrării darunavir în asociere cu 100 mg ritonavir și oricare alți IP HIV (de exemplu (fos)amprenavir și tipranavir) nu a fost stabilită la pacienții diagnosticați cu HIV. Conform ghidurilor actuale, în general, nu este recomandată terapia dublă cu inhibitori de protează.

[‡] Studiul a fost efectuat cu tenofovir disoproxil (sub formă de fumarat) 300 mg o dată pe zi.

amețeli în cursul tratamentului cu regimuri care conțin darunavir, administrate concomitent cu cobicistat sau cu o doză mică de ritonavir, și acest lucru trebuie avut în vedere când luăm în considerare capacitatea unui pacient de a conduce vehicule sau de a folosi utilaje (vezi pct. 4.8).

4.8 Reacții adverse

Rezumatul profilului de siguranță

Pe parcursul programului de dezvoltare clinică (N=2613 subiecți tratați anterior care au început terapia cu darunavir/ritonavir 600/100 mg de două ori pe zi), 51,3% dintre subiecți au prezentat cel puțin o reacție adversă. Durata medie totală a tratamentului a fost de 95,3 săptămâni. Cele mai frecvente reacții adverse raportate în studiile clinice și ca rapoarte spontane, sunt diareea, greața, erupția cutanată tranzitorie, cefaleea și vărsăturile. Cele mai frecvente reacții adverse grave sunt insuficiența renală acută, infarctul miocardic, sindromul inflamator de reconstrucție imunitară, trombocitopenia, osteonecroza, diareea, hepatita și febra.

Analiza la 96 de săptămâni a profilul de siguranță al darunavir/ritonavir 800/100 mg o dată pe zi în tratamentul subiecților netratați anterior a fost similar celui observat cu darunavir/ritonavir 600/100 mg de două ori pe zi la subiecții tratați anterior, cu excepția stării de greață, care a fost observată mai frecvent la subiecții netratați anterior. Aceasta a fost indusă de o stare de greață de intensitate ușoară. Analiza la 192 de săptămâni la subiecții netratați anterior, în care durata medie a tratamentului darunavir/ritonavir 800/100 mg o dată pe zi a fost, în medie, de 162,5 săptămâni, nu a identificat date noi privind siguranța.

În timpul studiului clinic de fază III GS US 216 130 cu darunavir/cobicistat (N=313 pacienți atât netratați cât și tratați anterior), 66,5% dintre subiecți au prezentat cel puțin o reacție adversă. Durata medie a tratamentului a fost de 58,4 săptămâni. Reacțiile adverse raportate cel mai frecvent au fost diareea (28%), greața (23%) și erupțiile cutanate tranzitorii (16%). Reacțiile adverse grave sunt diabetul zaharat, hipersensibilitatea (la medicament), sindromul inflamator de reconstrucție imună, erupțiile cutanate tranzitorii și vărsăturile.

Pentru informații referitoare la cobicistat, consultați Rezumatul Caracteristicilor Produsului cobicistat.

Lista reacțiilor adverse sub formă de tabel

Reacțiile adverse sunt enumerate pe clase de sisteme, aparate și organe (CSAO) și pe categorii de frecvență. În cadrul fiecărei categorii de frecvență, reacțiile adverse sunt prezentate în ordinea descrescătoare a gravității. Categoriile de frecvență sunt definite după cum urmează: foarte frecvente ($\geq 1/10$), frecvente ($\geq 1/100$ și < 1/10), mai puțin frecvente ($\geq 1/1000$ și < 1/100), rare ($\geq 1/1000$ și < 1/1000) și cu frecvență necunoscută (care nu poate fi estimată din datele disponibile).

Reacții adverse observate cu darunavir/ritonavir în cadrul studiilor clinice și după punerea pe piață

Categorii de frecvență	Reacții adverse	
Clase de sisteme, aparate și		
organe		
Infecții și infestări		
Mai puţin frecvente	herpes simplex	
Tulburări hematologice și ale	e sistemului limfatic	
Mai puţin frecvente	trombocitopenie, neutropenie, anemie, leucopenie	
Rare	creștere a numărului eozinofilelor	
Tulburări ale sistemului imunitar		
Mai puţin frecvente	sindromul de reconstrucție inflamatorie imună, hipersensibilitate (la	
	medicament)	
Tulburări endocrine		
Mai puţin frecvente	hipotiroidism, creșterea hormonului tirostimulant în sânge	

Categorii de frecvență	Reacții adverse	
Clase de sisteme, aparate și	Reacții adverse	
organe		
Tulburări metabolice și de ni	ıtritie	
Frecvente	diabet zaharat, hipertrigliceridemie, hipercolesterolemie, hiperlipidemie	
Mai puţin frecvente	gută, anorexie, scăderea apetitului alimentar, scădere ponderală, creștere ponderală, hiperglicemie, rezistență la insulină, scăderea lipoproteinelor cu densitate mare, creștere a apetitului alimentar, polidipsie, creștere a lactat dehidrogenazei serice	
Tulburări psihice		
Frecvente	insomnie	
Mai puţin frecvente	depresie, dezorientare, anxietate, tulburări ale somnului, vise anormale*, coșmaruri, scăderea libidoului	
Rare	stare confuzională, modificări ale dispoziției, neliniște	
Tulburări ale sistemului nerv		
Frecvente	cefalee, neuropatie periferică, amețeli	
Mai puţin frecvente	letargie, parestezie, hipoestezie, disgeuzie, perturbarea atenției, afectarea memoriei, somnolență	
Rare	sincopă, convulsii, ageuzie, perturbarea fazelor somnului	
Tulburări oculare		
Mai puţin frecvente	hiperemie conjunctivală, xeroftalmie	
Rare	tulburări ale vederii	
Tulburări acustice și vestibul		
Mai puţin frecvente	vertij	
Tulburări cardiace		
Mai puţin frecvente	infarct miocardic, angină pectorală, interval QT prelungit pe electrocardiogramă, tahicardie	
Rare	infarct miocardic acut, bradicardie sinusală, palpitații	
Tulburări vasculare	, F, F	
Mai puţin frecvente	hipertensiune arterială, eritem facial	
Tulburări respiratorii, toraci		
Mai puţin frecvente	dispnee, tuse, epistaxis, iritație a gâtului	
Rare	rinoree	
Tulburări gastro-intestinale		
Foarte frecvente	diaree	
Frecvente	vărsături, greață, durere abdominală, creștere a amilazei sanguine, dispepsie, distensie abdominală, flatulență	
Mai puţin frecvente	pancreatită, gastrită, boală de reflux gastroesofagian, stomatită aftoasă, eructații, xerostomie, disconfort abdominal, constipație, creștere a valorilor lipazei, vărsături, disestezie bucală	
Rare	stomatită, hematemeză, cheilită, buze uscate, limbă saburală	
Tulburări hepatobiliare		
Frecvente	creștere a alanin aminotransferazei*	
Mai puţin frecvente	hepatită, hepatită citolitică, steatoză hepatică, hepatomegalie, creștere a transaminazelor, creștere a aspartat aminotransferazei*, creștere a bilirubinei plasmatice, creștere a fosfatazei alcaline plasmatice*, creștere a gama glutamil transferazei	

Categorii de frecvență Clase de sisteme, aparate și	Reacții adverse
organe	
Afecțiuni cutanate și ale țesui	tului subcutanat
Frecvente	erupții cutanate tranzitorii (inclusiv erupții cutanate maculare, maculopapuloase, papuloase, eritematoase și pruriginoase), prurit
Mai puţin frecvente	angioedem, erupție cutanată tranzitorie generalizată, dermatită alergică, urticarie, eczemă, eritem, hiperhidroză, transpirații nocturne, alopecie, acnee, xerodermie, pigmentarea unghiilor
Rare	DRESS, sindrom Stevens-Johnson, eritem polimorf, dermatită, dermatită seboreică, leziuni cutanate, xerodermie
Frecvență necunoscută	necroliză epidermică toxică, pustuloză exentematică generalizată acută
Tulburări musculoscheletice	și ale țesutului conjunctiv
Mai puţin frecvente	mialgii, osteonecroză, spasme musculare, slăbiciune musculară, artralgii, dureri în extremități, osteoporoză, creștere a creatinfosfokinazei plasmatice
Rare	rigiditate musculoscheletică, artrită, rigiditatea articulațiilor
Tulburări renale și ale căilor	urinare
Mai puţin frecvente	insuficiență renală acută, insuficiență renală, nefrolitiază, creștere a creatininei plasmatice, proteinurie, bilirubinurie, disurie, nicturie, polakiurie
Rare	scăderea clearance-ului renal al creatininei, nefropatie indusă de cristale§
Tulburări ale aparatului geni	ital si sânului
Mai puţin frecvente	disfuncție erectilă, ginecomastie
Tulburări generale și la nivelul locului de administrare	
Frecvente	astenie, fatigabilitate
Mai puţin frecvente	febră, durere toracică, edeme periferice, stare generală de rău, senzație de căldură, iritabilitate, durere
Rare	frisoane, senzații anormale, xeroză
8 . 1 ~ 1 .~	Iltarior punarii na piotă. Conform ghidului privind Pazumatul caracteristicilor produsului

reacție adversă observată ulterior punerii pe piață. Conform ghidului privind Rezumatul caracteristicilor produsului (Revizuirea nr. 2, septembrie 2009), frecvența acestei reacții adverse observate în experiența ulterioară punerii pe piață a fost stabilită aplicând "Regula de 3".

Reacții adverse observate cu darunavir/cobicistat la pacienți adulți

Categorii de frecvență	Reacții adverse
Clase de sisteme, aparate și organe	
Tulburări ale sistemului imunitar	
Frecvente	hipersensibilitate (la medicament)
Mai puţin frecvente	sindromul inflamator de reconstrucție imunitară
Tulburări metabolice și de nutriție	
Frecvente	anorexie, diabet zaharat, hipertrigliceridemie,
	hipercolesterolemie, hiperlipidemie
Tulburări psihice	
Frecvente	vise anormale
Tulburări ale sistemului nervos	
Foarte frecvente	cefalee

Categorii de frecvență	Reacții adverse
Clase de sisteme, aparate și organe	redeții daveise
Tulburări gastro-intestinale	
Foarte frecvente	diaree, greață
Tource freevence	diarco, groușu
Frecvente	vărsături, durere abdominală, distensie abdominală, dispepsie, flatulență, creștere a enzimelor pancreatice
Mai puţin frecvente	pancreatită acută
Tulburări hepatobiliare	
Frecvente	creștere a enzimelor hepatice
Mai puţin frecvente	hepatită, hepatită citolitică
Afecțiuni cutanate și ale țesutului subcutanat	
Foarte frecvente	erupții cutanate tranzitorii (inclusiv erupții cutanate maculare, maculopapuloase, papuloase, eritematoase și pruriginoase), prurit, erupție cutanată tranzitorie, erupție cutanată tranzitorie generalizată și dermatită alergică
frecvente	angioedem, prurit, urticarie
rare	reacție medicamentoasă cu eozinofilie și simptome sistemice*, sindrom Stevens Johnson*
cu frecvență necunoscută	necroliză epidermală toxică*, pustuloză exanthematoasa generalizată, acută
Tulburări musculoscheletice și ale țesutului conjunctiv	
Frecvente	mialgii
Mai puţin frecvente	osteonecroză*
Tulburări renale și ale căilor urinare	
Rare	nefropatie indusă de cristale*§
Tulburări ale aparatului genital și sânului	· ·
Mai puţin frecvente	ginecomastie*
Tulburări generale și la nivelul locului de administrare	
Frecvente	fatigabilitate
Mai puţin frecvente	astenie
Mai puţin frecvente Investigaţii diagnostice	astenie

* aceste reacții adverse nu au fost raportate în studiile clinice darunavir/cobicistat, dar au fost raportate în cazul tratamentului darunavir/ritonavir și există posibilitatea de raportare și în cazul darunavir/cobicistat

Descrierea reacțiilor adverse selecționate

Erupția cutanată tranzitorie

În cadrul studiilor clinice, erupția cutanată tranzitorie a fost de cele mai multe ori ușoară până la moderată, adesea apărând în decursul primelor patru săptămâni de tratament și dispărând o dată cu continuarea administrării dozei. În cazul unei reacții cutanate severe, vezi atenționarea de la pct. 4.4. Într-un studiu cu un singur braț de tratament care a investigat darunavir în doză de 800 mg administrată o dată pe zi în asociere cu cobicistat 150 mg o dată pe zi și alte medicamente antiretrovirale, 2,2% dintre pacienți au întrerupt tratamentul din cauza erupției cutanate tranzitorii.

În timpul programului de dezvoltare clinică a raltegravir în tratamentul pacienților tratați anterior, erupția cutanată tranzitorie, indiferent de cauză, s-a observat mai frecvent în cazul regimurilor de tratament ce conțineau darunavir/ritonavir + raltegravir în comparație cu cele ce conțineau darunavir/ritonavir fără raltegravir sau raltegravir fără darunavir/ritonavir. Erupția cutanată tranzitorie

reacție adversă observată ulterior punerii pe piață. Conform ghidului privind Rezumatul caracteristicilor produsului (Revizuirea nr. 2, septembrie 2009), frecvența acestei reacții adverse observate în experiența ulterioară punerii pe piață a fost stabilită aplicând "Regula de 3".

considerată de investigator ca fiind corelată cu medicația a apărut cu o frecvență similară. Frecvențele erupției cutanate tranzitorii ajustate în funcție de expunere (din toate cauzele) au fost de 10,9, 4,2, și respectiv 3,8 per 100 pacient-ani (PA); iar pentru erupția cutanată tranzitorie corelată cu medicația frecvențele au fost de 2,4, 1,1, și respectiv 2,3 per 100 PA. Erupțiile cutanate tranzitorii observate în studiile clinice au fost de severitate ușoară spre moderată și nu au condus la întreruperea terapiei (vezi pct. 4.4).

Parametri metabolici

În timpul terapiei antiretrovirale pot avea loc creșteri ale greutății corporale, a concentrațiilor lipidelor plasmatice și a glicemiei (vezi pct. 4.4).

Tulburări musculo-scheletice

În cursul utilizării inhibitorilor de protează, în special în asociere cu INRT, au fost raportate valori crescute ale CPK, mialgii, miozite și, rareori, rabdomioliză.

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

Sindromul inflamator de reconstrucție imunitară

La pacienții infectați cu HIV, cu deficit imunologic sever la momentul inițierii terapiei antiretrovirale combinate, poate apărea o reacție inflamatorie la infecții asimptomatice sau la infecții oportuniste reziduale. De asemenea, a fost raportată apariția de afecțiuni autoimune (cum ar fi boala Graves și hepatita autoimună); cu toate acestea, timpul raportat față de momentul debutului este mai variabil, iar aceste evenimente pot să apară la mai multe luni de la începerea tratamentului (vezi pct. 4.4).

Sângerarea la pacienții cu hemofilie

S-au înregistrat raportări privind creșterea numărului de sângerări spontane la pacienții cu hemofilie cărora li se administrează tratament antiretroviral cu inhibitori de protează (vezi pct. 4.4).

Copii și adolescenți

Evaluarea siguranței tratamentului cu darunavir și ritonavir la copii și adolescenți are la bază analiza la 48 de săptămâni a datelor de siguranță din trei studii clinice de Fază II. Au fost evaluate următoarele categorii de pacienți (vezi pct. 5.1):

- 80 de pacienți copii și adolescenți cu vârsta cuprinsă între 6 și 17 ani și cântărind cel puțin 20 kg, infectați cu virusul HIV-1 și tratați anterior cu TAR, care au fost tratați cu darunavir comprimate cu doză mică de ritonavir administrat de două ori pe zi, în asociere cu alte medicamente antiretrovirale.
- 21 de pacienți copii și adolescenți cu vârsta cuprinsă între 3 și < 6 ani și cântărind între 10 kg și < 20 kg (16 participanți cu greutate corporală cuprinsă între 15 kg și < 20 kg), infectați cu virusul HIV-1 și tratați anterior cu TAR, cărora li s-a administrat darunavir suspensie orală cu doză mică de ritonavir administrat de două ori pe zi, în asociere cu alte medicamente antiretrovirale.
- 12 pacienți copii și adolescenți infectați cu virusul HIV-1 netratați anterior cu TAR cu vârsta cuprinsă între 12 și 17 ani și cu greutatea corporală de cel puțin 40 kg tratați cu darunavir comprimate cu doză mică de ritonavir administrat o dată pe zi în asociere cu alte medicamente antiretrovirale (vezi pct. 5.1).

În general, profilul de siguranță la acești copii și adolescenți a fost similar cu cel observat la populația adultă.

Siguranța tratamentului cu darunavir și cobicistat la copii și adolescenți a fost evaluată la adolescenții cu vârsta între 12 și maximum 18 ani, cu greutatea de cel puțin 40 kg, prin intermediul studiului clinic GS-US-216-0128 (pacienți tratați anterior, cu suprimare virologică, N=7). Analizele de siguranță ale acestui studiu la subiecții adolescenți nu au identificat noi aspecte legate de siguranță comparativ cu profilul de siguranță cunoscut al darunavir și cobicistat la subiecții adulți.

Alte grupe speciale de pacienți

Pacienți infectați concomitent cu virusul hepatitei B şi/sau hepatitei C Printre cei 1968 de pacienți care au fost tratați anterior, cărora li se administrează darunavir, administrată concomitent cu ritonavir 600/100 mg de două ori pe zi, 236 de pacienți au fost infectați concomitent cu hepatită B sau C. Este posibil ca mai ales pacienții infectați concomitent să fi prezentat cresteri ale valorilor transaminazelor la momentul initial și în urma tratamentului, comparativ cu cei fără

hepatită cronică virală (vezi pct. 4.4).

Raportarea reacțiilor adverse suspectate

Raportarea reacţiilor adverse suspectate după autorizarea medicamentului este importantă. Acest lucru permite monitorizarea continuă a raportului beneficiu/risc al medicamentului. Profesioniștii din domeniul sănătății sunt rugați să raporteze orice reacție adversă suspectată prin intermediul sistemului național de raportare, așa cum este menționat în <u>Anexa V</u>.

4.9 Supradozaj

La om, experiența unui supradozaj acut al darunavir, administrat concomitent cu doză mică de cobicistat sau de ritonavir, este limitată. La voluntari sănătoși s-au administrat doze unice de până la 3200 mg darunavir sub formă de soluție orală și de până la 1600 mg darunavir sub formă de comprimat în asociere cu ritonavir, fără efecte simptomatice defavorabile.

Nu există un antidot specific pentru supradozajul darunavir. Tratamentul supradozajului darunavir constă din măsuri generale de susținere, inclusiv monitorizarea semnelor vitale și observarea stării clinice a pacientului.

Deoarece darunavir este legat într-o proporție mare de proteinele plasmatice, dializa este puțin probabil să fie benefică în îndepărtarea semnificativă a substanței active.

5. PROPRIETĂŢI FARMACOLOGICE

5.1 Proprietăți farmacodinamice

Grupa farmacoterapeutică: antivirale de uz sistemic, inhibitori de protează, codul ATC: J05AE10.

Mecanism de actiune

Darunavir este un inhibitor al dimerizării și al activității catalitice a proteazei HIV-1 (K_D de 4,5 x 10^{-12} M). Inhibă selectiv scindarea poliproteinelor HIV codate Gag-Pol în celulele infectate de virus, prevenind astfel formarea de particule virale mature infectante.

Activitatea antivirală in vitro

Darunavir demonstrează o activitate contra tulpinilor de laborator și izolatelor clinice de HIV-1 și tulpinilor de laborator HIV-2 în liniile celulare de celule T infectate acut, celule mononucleare umane din sângele periferic și monocite/macrofage umane cu valori mediane ale CE_{50} variind de la 1,2 la 8,5 nM (0,7 la 5,0 ng/ml). Darunavir demonstrează activitate antiretrovirală *in vitro* contra unui număr mare de izolate primare de HIV-1 grup M (A,B,C, D, E, F, G) și de grup O cu valori CE_{50} variind de la < 0,1 la 4,3 nM.

Aceste valori CE₅₀ sunt mult sub intervalul concentrațiilor toxice celulare 50% de 87 μ M la > 100 μ M.

Rezistența

Selecția *in vitro* a virusului rezistent la darunavir din tipul HIV-1 sălbatic a fost îndelungată (> 3 ani). Virusurile selectate au fost incapabile să crească în prezența concentrațiilor de darunavir de peste 400 nM. Virusurile selectate în aceste condiții și demonstrând sensibilitate scăzută la darunavir (interval: 23-50 de ori) au cuprins 2 până la 4 substituții de aminoacizi în gena proteazei. Sensibilitatea scăzută la darunavir a virusurilor emergente în experimentul de selecție nu a putut fi explicată prin apariția acestor mutații în domeniul proteazei.

Datele din studiul clinic la pacienții tratați anterior cu TAR (studiul *TITAN* și analiza cumulată a studiilor *POWER* 1, 2 și 3 și *DUET* 1 și 2) au demonstrat că răspunsul virologic la darunavir administrată concomitent cu doze mici de ritonavir a fost scăzut când 3 sau mai multe MAR (V11I, V32I, L33F, I47V, I50V, I54L sau M, T74P, L76V, I84V și L89V) la darunavir au fost prezente inițial sau atunci când acestea au apărut în cursul tratamentului.

Creșterea inițială a factorului de multiplicare (FM) al CE_{50} de darunavir fost asociată cu răspuns virologic în scădere. S-au identificat limite inferioare de 10 și maxime de 40, ca praguri de sensibilitate clinică. Izolatele virale cu nivel inițial FM \leq 10 sunt sensibile; izolate virale cu FM > de 10 până la 40 au sensibilitate scăzută; izolatele virale cu FM > 40 sunt rezistente (vezi Rezultate clinice).

Virusurile izolate de la pacienții tratați cu darunavir/ritonavir 600/100 mg de două ori pe zi care au prezentat eșec virologic prin rebound care au fost inițial susceptibile la tipranavir au rămas, în marea majoritate a cazurilor, susceptibile la tipranavir după tratament.

Cele mai mici rate de apariție a virusului HIV rezistent sunt observate la pacienții la care nu s-a administrat TAR care sunt tratați pentru prima oară cu darunavir în asociere cu alte TAR.

Tabelul de mai jos prezintă dezvoltarea mutațiilor proteazei HIV-1 și pierderea susceptibilității la IP în cazul eșecurilor virologice la final în cadrul studiilor clinice *ARTEMIS*, *ODIN* și *TITAN*.

	ARTEMIS	ODIN		TITAN	
	Săptămâna 192	Săptămâna 48		Săptămâna 48	
	darunavir/ritonavir	darunavir/ritonavir	darunavir/ritonavir	darunavir/ritonavir	
	800/100 mg	800/100 mg	600/100 mg	600/100 mg	
	odată pe zi	odată pe zi	de două ori pe zi	de două ori pe zi	
	N=343	N=294	N=296	N=298	
Numărul total al	55 (16,0%)	65 (22,1%)	54 (18,2%)	31 (10,4%)	
eșecurilor virologice ^a , n					
(%)					
Pacienţi cu rebound	39 (11,4%)	11 (3,7%)	11 (3,7%)	16 (5,4%)	
Subiecţi fără	16 (4,7%)	54 (18,4%)	43 (14,5%)	15 (5,0%)	
antecedente de					
supresie					
Numărul pacienților cu eșe	ec virologic și genotip	are pereche inițiere/fina	al, mutații în curs de a	pariție ^b la final, n/N	
Mutații IP principale	0/43	1/60	0/42	6/28	
(majore)					
IP MAR	4/43	7/60	4/42	10/28	
Numărul de subiecți cu eșe	ec virologic și fenotipa	are pereche inițiere/fina	ıl, arătând dispariția se	ensibilității la IP la	
final comparativ cu mome		1	1	,	
IP					
darunavir	0/39	1/58	0/41	3/26	
amprenavir	0/39	1/58	0/40	0/22	
atazanavir	0/39	2/56	0/40	0/22	
indinavir	0/39	2/57	0/40	1/24	
lopinavir	0/39	1/58	0/40	0/23	
saquinavir	0/39	0/56	0/40	0/22	
tipranavir	0/39	0/58	0/41	1/25	
TI OVR non-VE algoritm cenzurat ne haza HIV-1 ARN < 50 conji/ml evcentând TITAN (HIV-1 ARN < 400 conji/ml)					

TLOVR non-VF algoritm cenzurat pe baza HIV-1 ARN < 50 copii/ml, exceptând TITAN (HIV-1 ARN < 400 copii/ml)

b listele IAS-SUA

Rate reduse de apariție a virusului HIV-1 rezistent au fost observate la pacienți netratați anterior cu TAR tratați pentru prima oară cu darunavir/cobicistat o dată pe zi în asociere cu alte TAR și la pacienții tratați anterior cu TAR fără MAR la darunavir tratați cu darunavir/cobicistat în asociere cu alte TAR. Tabelul următor prezintă apariția mutațiilor proteazei HIV-1 și rezistența la IP la pacienții cu eșec virusologic la momentul evaluării obiectivului în studiul GS US 216 130.

	GS-US-216-0130 Săptămâna 48			
	Pacienţi netrataţi anterior	Pacienți tratați anterior		
	darunavir/cobicistat 800/150 mg o dată pe zi	darunavir/cobicistat 800/150 mg o dată pe zi		
	N=295	N=18		
	rirusologica și date privind genotipul care	e dezvoltă mutații ^b la momentul evaluării		
obiectivului, n/N				
Mutații primare	0/8	1/7		
(majore) la IP				
MAR la IP	2/8	1/7		
Număr de subiecți cu eșec v evaluării obiectivului ^c , n/N	rirusologic ^a și date privind fenotipul care	prezintă rezistență la IP la momentul		
IP HIV				
darunavir	0/8	0/7		
amprenavir	0/8	0/7		
atazanavir	0/8	0/7		
indinavir	0/8	0/7		
lopinavir	0/8	0/7		
saquinavir	0/8	0/7		
tipranavir	0/8	0/7		

Eșecul virusologic a fost definit ca: neobținerea supresiei virusologice la nici un moment: reducerea confirmată a ARN HIV-1 < 1 log₁0 față de inițial ≥ 50 copii/ml la săptămâna-8; recădere virusologică: ARN HIV-1 < 50 copiei/ml urmată de o valoare confirmată a ARN HIV-1 până la≥ 400 copii/ml sau creștere confirmată > 1 log₁0 a ARN HIV-1 față de nadir; cazuri de întrerupere cu ARN HIV-1 ≥ 400 copii/ml la ultima vizită

Rezistență încrucișată

FM al darunavir a fost mai mic de 10 ori pentru 90% din 3309 izolate clinice rezistente la amprenavir, atazanavir, indinavir, lopinavir, nelfinavir, ritonavir, saquinavir şi/sau tipranavir, demonstrând că virusurile rezistente la cei mai mulți IP rămân sensibile la darunavir.

În eșecurile virologice din studiul clinic *ARTEMIS*, nu s-au observat cazuri de rezistență încrucișată cu alte IP. În eșecurile virologice din studiul GS US 216 130 nu s-a observat nicio rezistență încrucișată cu alți IP HIV.

Rezultate clinice

Efectul de potențare farmacocinetică al cobicistat asupra darunavir a fost evaluat în cadrul unui studiu de fază I efectuat la voluntari sănătoși care au primit tratament cu darunavir 800 mg în asociere fie cu cobicistat în doză de 150 mg fie cu ritonavir în doză de 100 mg o dată pe zi. Parametrii farmacocinetici ai darunavir la starea de echilibru au fost comparabili în cazul potențării cu cobicistat versus ritonavir. Pentru informații referitoare la cobicistat, consultați Rezumatul caracteristicilor produsului cobicistat.

Adulți

<u>Eficacitatea darunavir 800 mg o dată pe zi administrate concomitent cu 150 mg cobicistat o dată pe zi la pacienți netratați și tratați anterior cu TAR</u>

Studiul GS US 216 0130 este un studiu deschis, de fază III, cu un singur braț de tratament, care a evaluat farmacocinetica, siguranța, tolerabilitatea și eficacitatea darunavir administrat în asociere cu cobicistat la 313 pacienți adulți cu infecție HIV 1 (295 netratați anterior și 18 tratați anterior). Acești

b Listele IAS-USA

în studiul GS-US216-0130 nu a fost disponibil fenotipul la momentul inițial.

pacienți au primit darunavir 800 mg o dată pe zi în asociere cu cobicistat 150 mg o dată pe zi cu un regim de fond ales de investigator alcătuit din 2 INRT active.

La pacienții cu infecție HIV 1 eligibili pentru acest studiu s-a efectuat screening pentru depistarea genotipului care nu a evidențiat MAR la darunavir și un nivel plasmatic al ARN HIV $1 \ge 1000$ copii/ml. Tabelul următor prezintă datele de eficacitate ale analizelor efectuate la 48 de săptămâni din studiul GS US 216 0130:

		GS-US-216-0130	
	Pacienţi netrataţi	Pacienți tratați anterior	Toţi subiecţii
	anterior	darunavir/cobicistat	darunavir/cobicistat
Rezultate la 48 de săptămâni	darunavir/cobicistat	800/150 mg o dată pe zi	800/150 mg o dată pe zi
Rezunate ta 40 de saptamant	800/150 mg o dată pe zi	+ ROB	+ ROB
	+ ROB	N=18	N=313
	N=295		
ARN HIV-1 < 50 copii/ml ^a	245 (83,1%)	8 (44,4%)	253 (80,8%)
Modificare log medie a ARN	-3,01	-2,39	-2,97
HIV-1 față de momentul			
inițial (log ₁₀ copii/ml)			
Modificarea medie a	+174	+102	+170
numărului de celule CD4+			
față de inițial ^b			

a Consideratii conform algoritmului TLOVR

Eficacitatea darunavir 800 mg odată pe zi administrată concomitent cu 100 mg ritonavir o dată pe zi la pacienții caru nu au mai fost tratați anterior cu TAR

Evidenţa eficacităţii darunavir/ritonavir 800/100 mg o dată pe zi este bazată pe analiza la 192 de săptămâni a datelor din studiul *ARTEMIS*, de fază III, aflat în desfăşurare, randomizat, controlat, deschis, privind tratamentul antiretroviral al pacienţilor netrataţi anterior, infectaţi cu HIV, care compară darunavir/ritonavir 800/100 mg o dată pe zi cu lopinavir/ritonavir 800/200 mg pe zi (administrat ca regim cu două doze pe zi sau o doză pe zi). Amândouă braţele au utilizat un regim de fond fix, ce a constat din tenofovir fumarat 300 mg o dată pe zi şi emtricitabină 200 mg o dată pe zi.

Tabelul de mai jos arată datele de eficacitate din analiza la 48 de săptămâni și la 96 de săptămâni a studiului *ARTEMIS*

		ARTEMIS				
		Săptămâna 48ª			Săptămâna 96	5 ^b
Rezultate	Darunavir/rito navir 800/100 mg o dată pe zi N= 343	Lopinavir/ ritonavir 800/200 mg pe zi N= 346	Diferența de tratament (IÎ 95% al diferenței)	Darunavir/ ritonavir 800/100 mg q.d N= 343	Lopinavir /ritonavir 800/200 m g pe zi N= 346	Diferența de tratament (IÎ 95% al diferenței)
ARN HIV-1 < 50 copii/ml ^c Toţi pacienţii	83,7% (287)	78,3% (271)	5,3%	79,0%	70,8%	8,2%
Nivel iniţial ARN-HIV < 100000	85,8% (194/226)	84,5% (191/226)	(-0,5;11,2) ^d 1,3% (-5,2; 7,9) ^d	(271) 80,5% (182/226)	(245) 75,2% (170/226)	(1,7;14,7) ^d 5,3% (-2,3; 13,0) ^d
Nivel iniţial ARN-HIV ≥ 100000	79,5% (93/117)	66,7% (80/120)	12,8% (1,6; 24,1) ^d	76,1% (89/117)	62,5% (75/120)	13,6% (1,9; 25,3) ^d
Număr inițial de celule CD4+ < 200	79,4% (112/141)	70,3% (104/148)	9,2% (-0,8; 19,2) ^d	78,7% (111/141)	64,9% (96/148)	13,9% (3,5; 24,2) ^d
Număr inițial de celule CD4+≥200	86,6% (175/202)	84,3% (167/198)	2,3% (-4,6; 9,2) ^d	79,2% (160/202)	75,3% (149/198)	4,0% (-4,3; 12,2) ^d

b Considerarea ultimei observații efectuate

			ARTE	MIS		
		Săptămâna 48ª			Săptămâna 96	o ^b
Rezultate	Darunavir/rito navir 800/100 mg o dată pe zi N= 343	Lopinavir/ ritonavir 800/200 mg pe zi N= 346	Diferența de tratament (IÎ 95% al diferenței)	Darunavir/ ritonavir 800/100 mg q.d N= 343	Lopinavir /ritonavir 800/200 m g pe zi N= 346	Diferența de tratament (IÎ 95% al diferenței)
Modificări față de momentul inițial în numărul celulelor CD4+ (x 10 ⁶ /l) ^e	137	141		171	188	

- Date fundamentate pe analiza la săptămâna 48
- b Date fundamentate pe analiza la săptămâna 96
- Considerații după algoritmul TLOVR
- d Pe baza unei aproximări normale a diferenței în răspunsul %
- Neterminarea studiului este considerată eșec: pacienții care au întrerupt prematur sunt considerați ca având o modificare egală cu 0

Non-inferioritatea în răspunsul virologic la tratamentul cu darunavir/ritonavir, definită ca procentul de pacienților cu valoarea plasmatică ARN HIV-1 < 50 copii/ml, a fost demonstrată (la o limita aleasă de non-inferioritate de 12%) atât pentru populațiile cuprinse în brațul "În Intenție-de-Tratament (IDT)", cât și în brațul "În protocol (PP)" la analiza la 48 de săptămâni. Aceste rezultate au fost confirmate în analizele datelor la 96 de săptămâni de tratament în studiul clinic *ARTEMIS*. Aceste rezultate au fost susținute până la 192 de săptămâni de tratament în studiul Artemis.

<u>Eficacitatea darunavir 800 mg o dată pe zi administrată concomitent cu 100 mg ritonavir o dată pe zi la pacienții tratați anterior cu TAR</u>

ODIN este un studiu de fază III, randomizat, deschis care compară darunavir/ritonavir 800/100 mg odată pe zi față de darunavir/ritonavir 600/100 mg de două ori pe zi la pacienții infectați cu HIV-1 s-a administrat anterior cu TAR, pacienți la care testul screening al genotipului de rezistență darunavir fără MAR (de exemplu V11I, V32I, L33F, I47V, I50V, I54M, I54L, T74P, L76V, I84V, L89V) și un screening ARN HIV-1 > 1000 copii/ml. Analiza eficacității se bazează pe tratamentul cu durata de 48 săptămâni (vezi tabelul de mai jos). Ambele brațe utilizează un regim terapeutic optimizat de bază (ROB) ≥ 2 INRTs.

	ODIN				
Rezultate	Darunavir/ritonavir	Darunavir/ritonavir	Diferența între terapii (IÎ		
	800/100 mg odată pe zi +	600/100 mg de două ori	95% din diferență)		
	ROB	pe zi + ROB			
	N=294	N=296			
ARN HIV-1	72,1% (212)	70,9% (210)	1,2% (-6,1; 8,5) ^b		
< 50 copii/ml ^a					
Cu valoarea inițială					
ARN HIV-1					
(copii/ml)	77,6% (198/255)	73,2% (194/265)	4,4% (-3,0; 11,9)		
< 100000	35,9% (14/39)	51,6% (16/31)	-15,7% (-39,2; 7,7)		
≥ 100000					
Cu valoarea inițială a					
numărului de celule					
$CD4+ (x 10^6/l)$	75,1% (184/245)	72,5% (187/258)	2,6% (-5,1; 10,3)		
≥ 100	57,1% (28/49)	60,5% (23/38)	-3,4% (-24,5; 17,8)		
< 100					
Cu subtipul HIV-1					
Tip B	70,4% (126/179)	64,3% (128/199)	6,1% (-3,4; 15,6)		
Tip AE	90,5% (38/42)	91,2% (31/34)	-0,7% (-14,0, 12,6)		
Tip C	72,7% (32/44)	78,8% (26/33)	-6,1% (-2,6, 13,7)		
Altele ^c	55,2% (16/29)	83,3% (25/30)	-28,2% (-51,0, -5,3)		

ODIN				
Rezultate	Darunavir/ritonavir 800/100 mg odată pe zi + ROB N=294	Darunavir/ritonavir 600/100 mg de două ori pe zi + ROB N=296	Diferența între terapii (IÎ 95% din diferență)	
Modificarea numărului mediu de celule CD4+ față de valoarea inițială (x 10 ⁶ /l) ^e	108	112	-5 ^d (-25; 16)	

- a Considerații conform algoritmului TLOVR
- b Pe baza unei aproximări normale a diferenței de răspuns %
- Subtipurile A1, D, F1, G, K, CRF02_AG, CRF12_BF şi CRF06_CPX
- d Diferența în medie
- e Considerarea ultimei observații efectuate

S-a demonstrat că la 48 săptămâni, răspunsul virologic, definit ca procentul de pacienți cu nivel ARN HIV-1 < 50 copii/ml, în tratament cu darunavir/ritonavir 800/100 mg odată pe zi este non-inferior (la o margine predefinită de non-inferioritate de 12%) comparativ cu darunavir/ritonavir 600/100 mg de două ori pe zi atât în populația IT, cât și în populația IDT și PP.

Darunavir/ritonavir 800/100 mg odată pe zi nu trebuie utilizat la pacienții la care s-a administrat anterior TAR cu una sau mai multe mutații care asociază rezistență la darunavir (MAR-DRV) sau ARN HIV-1 ≥ 100000 copii/ml sau numărul celulelor CD4+< 100 celule x 10⁶/l (vezi pct. 4.2 și 4.4). Sunt disponibile date limitate la pacienții cu subtipurile HIV-1 altele decât B.

Pacienți copii și adolescenți

Pacienți copii și adolescenți cu vârsta cuprinsă între 12 și < 18 ani și cu greutatea corporală de cel puțin 40 kg netratați anterior cu TAR

Studiul *DIONE* este un studiu de fază II, deschis care a evaluat farmacocinetica, siguranța, tolerabilitatea și eficacitatea darunavir în asociere cu ritonavir în doză mică la 12 copii și adolescenți infectați cu virusul HIV-1 netratați anterior cu TAR cu vârsta cuprinsă între 12 și sub 18 ani și cu greutatea corporală de cel puțin 40 kg. Acestor pacienți li s-a administrat darunavir/ritonavir 800/100 mg o dată pe zi în asociere cu alte medicamente antiretrovirale. Răspunsul virusologic a fost definit drept scăderea încărcării virale plasmatice de ARN HIV-1 cu cel puțin 1,0 log₁₀ comparativ cu momentul inițial.

DIONE	
Rezultate la săptămâna 48	Darunavir/ritonavir N=12
ARN HIV-1 < 50 copii/ml ^a	83,3% (10)
Modificări procentuale față de momentul inițial în numărul celulelor CD4+ ^b	14
Modificări medii față de momentul inițial în numărul celulelor CD4+ ^b	221
Scădere față de inițial ≥ 1,0 log ₁₀ a încărcării virale plasmatice	100%

- a Considerații după algoritmul TLOVR.
- b Non-completarea este considerată ca eșec: pacienților care întrerup prematur li s-a atribuit o modificare egală cu 0.

În cadrul studiului în regim deschis, de Fază II/III GS-US-216-0128, eficacitatea, siguranța și farmacocinetica administrării de darunavir 800 mg și cobicistat 150 mg (administrate sub forma unor comprimate separate) și a cel puțin 2 INRT au fost evaluate la 7 pacienți adolescenți infectați cu HIV-1, tratați anterior, cu suprimare virologică și o greutate de cel puțin 40 kg. Pacienții se aflau pe tratament stabil antiretroviral (timp de cel puțin 3 luni), constând din darunavir administrat cu ritonavir, combinat cu 2 INRT. Tratamentul acestora a fost modificat de la utilizarea de ritonavir la administrarea de cobicistat 150 mg o dată pe zi si au continuat tratamentul cu darunavir (N=7) si 2 INRT.

Răspunsul virologic în cazul pacienților adolescenți cărora li s-a administrat TAR, cu suprimare virologică în săptămâna 48			
GS-US-216-0	128		
Rezultatele în săptămâna 48	Darunavir/cobicistat + cel puţin 2 INRT (N=7)		
HIV-1 ARN < 50 copii/ml conform Abordării Instant FDA	85,7% (6)		
Modificări procentuale medii față de momentul inițial în numărul celulelor CD4+ ^a	-6,1%		
Modificări medii față de momentul inițial în numărul celulelor CD4+ ^a	-342 celule/mm³		

^a Fără considerații (date observate).

Pentru rezultate suplimentare ale studiilor clinice la pacienții adulți și copii multiexperimentați cu TAR, vă rugăm să consultați Rezumatul caracteristicilor produsului pentru Darunavir Viatris 75 mg, 150 mg, 300 mg sau 600 mg comprimate.

Sarcina și postpartum

Un studiu clinic, desfașurat la 36 de femei gravide în al doilea și al treilea trimestru de sarcină, și postpartum (18 în fiecare braț), a evaluat administrarea darunavir/ritonavir (600/100 mg de două ori pe zi sau 800/100 mg o dată pe zi), în asociere cu un regim de bază. Răspunsul virusologic a fost păstrat de-a lungul perioadei de studiu în ambele brațe. La niciunul dintre cei 31 subiecți care au fost sub tratament antiretroviral, nu s-a identificat transmiterea virusului de la mamă la făt până la naștere. Nu există date noi relevante clinic referitoare la siguranță comparativ cu profilul de siguranță cunoscut al darunavir / ritonavir la adulții infectați cu HIV-1 (vezi pct. 4.2, 4.4 și 5.2).

5.2 Proprietăți farmacocinetice

Proprietățile farmacocinetice ale darunavirului, administrat concomitent cu cobicistat sau cu ritonavir, au fost evaluate la voluntari adulți sănătoși și la pacienți infectați cu HIV-1. Expunerea la darunavir a fost mai mare la pacienții infectați cu HIV-1 decât la subiecții sănătoși. Expunerea crescută la darunavir la pacienții infectați cu HIV-1 în comparație cu subiecții sănătoși poate fi explicată prin concentrațiile mai mari de α_1 -acid glicoproteină (AAG) la pacienții infectați cu HIV-1, având ca rezultat o legare în proporție mai mare a darunavirului de AAG plasmatice și, de aceea, concentrații plasmatice mai mari.

Darunavir este metabolizat în principal de CYP3A. Cobicistatul și ritonavirul inhibă CYP3A, prin aceasta crescând considerabil concentrațiile plasmatice de darunavir.

Pentru informații privind proprietățile farmacocinetice ale cobicistat, consultați Rezumatul caracteristicilor produsului pentru cobicistat.

Absorbție

Darunavir a fost rapid absorbit după administrarea orală. Concentrația plasmatică maximă de darunavir în prezența unei doze mici de ritonavir este atinsă, în general, în decurs de 2,5–4 ore.

Biodisponibilitatea orală absolută a unei doze unice de 600 mg darunavir în monoterapie a fost de aproximativ 37% și a crescut la aproximativ 82% în prezența a 100 mg de două ori pe zi de ritonavir. Efectul de potențare farmacocinetică generală de către ritonavir a fost o creștere de aproximativ 14 ori în expunerea sistemică la darunavir, când o doză unică de 600 mg darunavir a fost administrată pe cale orală în asociere cu ritonavir 100 mg de două ori pe zi (vezi pct. 4.4).

Când este administrat fără alimente, biodisponibilitatea relativă a darunavirului în prezența cobicistatului sau a unei doze mici de ritonavir este cu 30% mai mică în comparație cu administrarea împreună cu alimentele. De aceea, comprimatele de darunavir trebuie administrate cu cobicistat sau cu ritonavir și cu alimente. Tipul de alimente nu afectează expunerea la darunavir.

Distribuție

Darunavir este legat de proteinele plasmatice în proporție de aproximativ 95%. Darunavir se leagă în special de α_1 -acid glicoproteină plasmatică.

După administrarea intravenoasă, volumul de distribuție al darunavirului în monoterapie a fost de 88.1 ± 59.01 (media \pm DS) și a crescut la 131 ± 49.91 (media \pm DS) în prezența a 100 mg ritonavir de două ori pe zi.

Metabolizare

Experimentele *in vitro* cu microzomi hepatici umani (MHU) au indicat că darunavir suferă în principal o metabolizare oxidativă. Darunavir este metabolizat extensiv de sistemul hepatic CYP și aproape în exclusivitate de izoenzima CYP3A4. Un studiu clinic cu ¹⁴C-darunavir la voluntari sănătoși a demonstrat că majoritatea radioactivității din plasmă după o doză unică de 400/100 mg darunavir cu ritonavir a fost determinată de substanța activă inițială. Cel puțin 3 metaboliți oxidativi ai darunavirului au fost identificați la oameni; toți au demonstrat activitate care a fost cel puțin de 10 ori mai redusă decât activitatea darunavirului contra tipului sălbatic de HIV.

Eliminare

După o doză de 400/100 mg de ¹⁴C-darunavir cu ritonavir, aproximativ 79,5% și 13,9% din doza administrată de ¹⁴C-darunavir poate fi regăsită în fecale, respectiv urină. Darunavir nemodificat a reprezentat aproximativ 41,2% și 7,7% din doza administrată în fecale, respectiv urină. Timpul de înjumătățire terminal prin eliminare al darunavirului a fost de aproximativ 15 ore când a fost asociat cu ritonavir.

Clearance-ul intravenos al darunavirului în monoterapie (150 mg) și în prezența unei doze mici de ritonavir a fost de 32,8 l/oră, respectiv de 5,9 l/oră.

Grupe speciale de pacienți

Copii și adolescenți

Farmacocinetica darunavirului în asociere cu ritonavir administrat de două ori pe zi la 74 de copii şi adolescenți, tratați anterior, cu vârsta cuprinsă între 6 și 17 ani și cântărind cel puțin 20 kg, a demonstrat că dozele de darunavir/ritonavir, calculate în funcție de greutate, au avut ca rezultat o expunere la darunavir comparabilă cu aceea a adulților tratați cu darunavir/ritonavir 600/100 mg de două ori pe zi (vezi pct. 4.2).

Farmacocinetica darunavir în asociere cu ritonavir administrat de două ori pe zi la 14 copii și adolescenți cu vârste între 3 și < 6 ani și cântărind cel puțin 15 kg și < 20 kg, care au fost tratați anterior, a demonstrat că dozele corelate cu greutatea corporală au condus la o expunere a darunavir comparabilă cu cea obținută la adulți tratați cu darunavir/ritonavir 600/100 mg de două ori pe zi (vezi pct. 4.2).

Farmacocinetica darunavir în asociere cu ritonavir administrat o dată pe zi la 12 pacienți copii și adolescenți netratați anterior cu TAR, cu vârsta cuprinsă între 12 și < 18 ani și cu greutatea corporală de cel puțin 40 kg, a demonstrat că tratamentul cu darunavir/ritonavir 800/100 mg o dată pe zi determină o expunere la darunavir comparabilă celei obținute la adulți tratați cu darunavir/ritonavir 800/100 mg o dată pe zi. Prin urmare, aceeași doză cu administrare o dată pe zi poate fi utilizată la adolescenți tratați anterior cu vârsta cuprinsă între 12 și < 18 ani și greutatea corporală de cel puțin 40 kg fără mutații care asociază rezistență la darunavir (MAR-DRV)* și care au concentrații plasmatice de ARN HIV-1 < 100000 copii/ml și număr de celule CD4+ ≥ 100 celule x 10^6 /1 (vezi pct. 4.2).

* DRV-RAM: V11I, V32I, L33F, I47V, I50V, I54M, I54L, T74P, L76V, I84V si L89V

Farmacocinetica darunavir în asociere cu ritonavir administrat o dată pe zi la 10 pacienți copii și adolescenți tratați anterior, cu vârsta cuprinsă între 3 și < 6 ani și cu greutatea corporală de cel puțin 14 kg și < 20 kg, a demonstrat că dozele corelate cu greutatea au avut ca rezultat o expunere la

darunavir comparabilă cu cea obținută la adulți tratați cu darunavir/ritonavir 800/100 mg o dată pe zi (vezi pct. 4.2). În plus, modelarea farmacocinetică și simularea expunerilor la darunavir la pacienți copii și adolescenți în intervalul de vârstă de la 3 și < 18 ani, au confirmat expunerile la darunavir conform celor observate în studiile clinice și au permis identificarea schemei de administrare a dozelor a darunavir/ritonavir administrat o dată pe zi în funcție de greutate, la pacienți copii și adolescenți cu greutatea corporală de cel puțin 15 kg și care fie nu fuseseră tratați anterior cu TAR sau care au urmat tratament anterior, fără MAR-DRV* și care au concentrații plasmatice de ARN HIV-1 < 100000 copii/ml si număr de celule CD4 > 100 celule x 10⁶/l (vezi pct. 4.2).

* MAR-DRV: V11I, V32I, L33F, I47V, I50V, I54M, I54L, T74P, L76V, I84V and L89V

Farmacocinetica dozei de darunavir 800 mg administrată concomitent cu doza de cobicistat 150 mg la pacienții copii și adolescenți a fost studiată la 7 adolescenți cu vârsta între 12 și maximum 18 ani, cu o greutate de cel puțin 40 kg în Studiul GS-US-216-0128. Media geometrică a expunerii la adolescenți (ASC_{tau}) a fost similară pentru darunavir și a crescut cu 19% pentru cobicistat, comparativ cu expunerile obținute în cazul adulților care au utilizat darunavir 800 mg administrat concomitent cu cobicistat 150 mg în Studiul GS-US-216-0130. Diferența observată pentru cobicistat nu a fost considerată relevantă din punct de vedere clinic.

	Adulți în Studiul GS-US-216-0130, săptămâna 24 (Referință) ^a	Adolescenți în Studiul GS-US-216-0128, ziua 10 (Test) ^b Media (%CV)	Raport media celor mai mici pătrate (90% IC)
	Media (%CV)	celor mai mici pătrate	(Test/Referință)
	celor mai mici pătrate		
N	60°	7	
Parametru DRV PK			
ASC _{tau} (ore x ng/ml) ^d	81.646 (32,2) 77.534	80.877 (29,5) 77.217	1,00 (0,79-1,26)
C _{max} (ng/ml)	7.663 (25,1) 7.422	7.506 (21,7) 7.319	0,99 (0,83-1,17)
C _{tau} (ng/ml) ^d	1.311 (74,0) 947	1.087 (91,6) 676	0,71 (0,34-1,48)
Parametru COBI PK			
ASC _{tau} (ore x ng/ml) ^d	7.596 (48,1) 7.022	8.741 (34,9) 8.330	1,19 (0,95-1,48)
C _{max} (ng/ml)	991 (33,4) 945	1.116 (20,0) 1.095	1,16 (1,00-1,35)
C _{tau} (ng/ml) ^d	32,8 (289,4) 17,2 ^e	28,3 (157,2) 22,0°	1,28 (0,51-3,22)

- Date PK intensiv din săptămâna 24 de la subiecții care au utilizat DRV 800 mg + COBI 150 mg.
- b Date PK intensiv din ziua a 10-a de la subiecții care au utilizat DRV 800 mg + COBI 150 mg.
- c N=59 pentru ASC_{tau} și C_{tau}.
- d Concentrația anterioară dozei (0 ore) a fost utilizată ca surogat pentru concentrația la 24 de ore în scopul estimării ASC_{tau} și C_{tau} în Studiul GS-US-216-0128.
- N=57 şi N=5 pentru media celor mai mici pătrate a C_{tau} în Studiul GS-US-216-0130 şi respectiv în Studiul GS-US-216-0128.

Vârstnici

Analiza farmacocineticii populaționale la pacienții infectați cu HIV a arătat că farmacocinetica darunavirului nu este diferită în mod considerabil în intervalul de vârstă (18 la 75 ani) evaluat la pacienții infectați cu HIV (n=12, vârsta ≥ 65) (vezi pct. 4.4). Totuși, la pacienții cu vârsta peste 65 ani sunt disponibile numai date limitate.

Sex

Analiza farmacocinetică populațională a arătat o expunere puțin mai mare la darunavir (16,8%) la femeile infectate cu HIV, comparativ cu bărbații. Această diferență nu este clinic relevantă.

Insuficiență renală

Rezultatele unei studiu de echilibru al maselor, efectuat cu ¹⁴C-darunavir potențat cu ritonavir, au arătat că aproximativ 7,7% din doza administrată de darunavir este excretată nemodificată în urină.

Cu toate că darunavir nu a fost studiat la pacienții cu insuficiență renală, analiza farmacocinetică populațională a indicat faptul că farmacocinetica darunavirului nu a fost semnificativ influențată la pacienții infectați cu HIV cu insuficiență renală moderată (Cl_{creatinină} între 30–60 ml/min, n=20) (vezi pct. 4.2 și 4.4).

Insuficiență hepatică

Darunavir este metabolizat în principal şi eliminat de către ficat. Într-un studiu cu doze multiple cu darunavir/ritonavir (600/100 mg) de două ori pe zi, s-a demonstrat că la subiecții cu insuficiență hepatică ușoară (clasificarea Child-Pugh, clasa A, n=8) și moderată (clasificarea Child-Pugh, clasa B, n=8) concentrațiile plasmatice totale au fost comparabile cu cele ale subiecților sănătoși. Totuși, concentrațiile de darunavir liber au fost mai mari cu aproximativ 55% (Clasa A în clasificarea Child-Pugh) respectiv 100% (Clasa B în clasificarea Child-Pugh). Semnificația clinică a acestei creșteri este necunoscută. Ca urmare, darunavir trebuie, să fie utilizată cu prudență la acești pacienți. Efectul insuficienței hepatice severe asupra farmacocineticii darunavirului nu a fost studiat până acum (vezi pct. 4.2, 4.3 și 4.4).

Sarcină și postpartum

Expunerea la darunavir și ritonavir după administrarea de darunavir / ritonavir 600/100 mg de două ori pe zi și darunavir / ritonavir 800/100 mg o dată pe zi, ca parte a unui regim antiretroviral a fost, în general, mai mic în timpul sarcinii, comparativ cu postpartum. Cu toate acestea, pentru nivelul de darunavir nelegat (adică activ) parametri farmacocinetici au fost mai puțin reduși în timpul sarcinii comparativ cu postpartum, datorită unei creșteri în fracțiunea nelegată de darunavir în timpul sarcinii, comparativ cu postpartum.

Rezultatele farmacocinetice pentru darunavir total după administrarea de darunavir/ritonavir					
600/100 mg de două ori	600/100 mg de două ori pe zi, ca parte a unui regim antiretroviral administrat în al doilea trimestru de				
	sarcină, al treilea trimestr	u de sarcină și postpartum.			
Farmacocinetica	Farmacocinetica Al doilea trimestru de Al treilea trimestru de Postpartum				
darunavir total	tal sarcină sarcină (6-12 săptămâni)				
$(media \pm DS)$	(n=12) ^a	(n=12)	(n=12)		
C _{max} , ng/ml	4668 ± 1097	5328 ± 1631	6659 ± 2364		
ASC _{12h} , ng.h/ml	39370 ± 9597	45880 ± 17360	$56890 \pm 26,340$		
C _{min} , ng/ml ^b	1922 ± 825	2661 ± 1269	2851 ± 2216		

a n=11 pentru ASC_{12h}

Rezultatele farmacocinetice pentru darunavir total după administrarea de darunavir/ ritonavir la 800/100 mg o dată pe zi, ca parte a unui regim antiretroviral, administrat în al doilea trimestru de			
sarcină, al treilea trimestru de sarcină și postpartumFarmacocineticaAl doilea trimestru de darunavir totalAl treilea trimestru de sarcinăPostpartum (6-12 săptămâni) $(media \pm DS)$ $(n=17)$ $(n=15)$ $(n=16)$			
C _{max} , ng/ml	4964 ± 1505	5132 ± 1198	7310 ± 1704
ASC _{24h} , ng.h/ml	62289 ± 16234	61112 ± 13790	92116 ± 29241
C _{min} , ng/ml ^a	1248 ± 542	1075 ± 594	1473 ± 1141

La femeile care au primit darunavir/ritonavir 600/100 mg de două ori pe zi, în timpul celui de-al doilea trimestru de sarcină, valorile medii intra-individuale C_{max} , ASC_{12h} și C_{min} ale darunavir total au fost cu 28%, 26% și respectiv cu 26% mai mici, comparativ cu postpartum; în al treilea trimestru de sarcină, valorile C_{max} , ASC_{12h} și C_{min} ale darunavir total au fost cu 18%, 16% mai mici și respectiv cu 2% mai mari, în raport cu postpartum.

La femeile care au primit darunavir / ritonavir 800/100 mg o dată pe zi în timpul celui de-al doilea trimestru de sarcină, valorile medii intra-individuale C_{max} , ASC_{24h} și C_{min} ale darunavir total au fost cu

33%, 31% și respectiv cu 30% mai mici, în raport cu postpartum; în al treilea trimestru de sarcină, valorile C_{max} , ASC_{24h} și C_{min} ale darunavir total au fost cu 29%, 32% și respectiv cu 50% mai mici, în raport cu postpartum.

Tratamentul cu darunavir/cobicistat 800/150 mg administrat o dată pe zi în timpul sarcinii duce la expunere redusă la darunavir. La femeile care au primit darunavir/cobicistat în timpul celui de-al doilea trimestru de sarcină, valorile medii individuale ale C_{max} , ASC_{24h} și C_{min} ale darunavir total au fost mai mici cu 49%, 56% și respectiv cu 92% mai mici, în raport cu postpartum; în al treilea trimestru de sarcină, valorile C_{max} , ASC_{24h} și C_{min} ale darunavir total au fost cu 37%, 50% și respectiv 89% mai mici, în raport cu postpartum. Fracțiunea nelegată a fost, de asemenea, substanțial redusă, inclusiv scăderi de aproximativ 90% ale valorilor C_{min} . Principala cauză a acestor expuneri scăzute este o reducere marcantă a expunerii la cobicistat ca urmare a inducției enzimatice asociată sarcinii (vezi mai jos).

Rezultatele farmacocinetice pentru darunavir total după administrarea de darunavir/cobicistat 800/150 mg o dată pe zi, ca parte a unui regim antiretroviral, administrat în al doilea trimestru de sarcină, al treilea trimestru de sarcină și postpartum			
Farmacocinetica			
darunavir total	sarcină	sarcină	(6-12 săptămâni)
$(media \pm DS)$	(n=7)	(n=6)	(n=6)
C _{max} , ng/ml	4340 ± 1616	4910 ± 970	7918 ± 2199
ASC _{24h} , ng.h/ml	47293 ± 19058	47991 ± 9879	99613 ± 34862
C _{min} , ng/ml	168 ± 149	184 ± 99	1538 ± 1344

Expunerea la cobicistat a fost mai redusă în timpul sarcinii, ceea ce este posibil să ducă la o potențare sub nivelul optim a darunavir. În al doilea trimestru de sarcină, valorile C_{max} , ASC_{24h} și C_{min} ale cobicistat au fost cu 50%, 63% și respectiv cu 83% mai mici, în raport cu postpartum. În al treilea trimestru de sarcină, valorile C_{max} , ASC_{24h} și C_{min} ale cobicistat au fost cu 27%, 49% și, respectiv cu 83%, mai mici, în raport cu postpartum.

5.3 Date preclinice de siguranță

Studii toxicologice la animale au fost efectuate la expuneri până la valori de expunere clinică cu darunavir în monoterapie, la șoareci, șobolani și câini și în asociere cu ritonavir la șobolani și câini.

În studii toxicologice cu doze repetate efectuate la șoareci, șobolani și câini, s-au constatat numai efecte limitate ale tratamentului cu darunavir. La rozătoare, organele țintă identificate au fost sistemul hematopoietic, sistemul coagulării sanguine, ficatul și tiroida. A fost observată o scădere variabilă, dar limitată, în parametrii hematiilor, împreună cu prelungiri ale timpului parțial de tromboplastină activată.

Au fost observate modificări la nivelul ficatului (hipertrofia hepatocitelor, vacuolizare, creșterea enzimelor hepatice) și tiroidei (hipertrofie foliculară). La șobolan, asocierea darunavir cu ritonavir a determinat creșterea mică a efectului asupra parametrilor hematiilor, ficatului și tiroidei și incidența crescută a fibrozei insulare în pancreas (numai la șobolanii masculi), în comparație cu monoterapia cu darunavir. La câine, nu s-au identificat nici un fel de parametri majori de toxicitate sau organe țintă până la expuneri echivalente cu expunerea clinică la doza recomandată.

Într-un studiu efectuat la șobolani, numărul de corpi luteali și implantări a scăzut în prezența toxicității materne. Pe de altă parte, nu s-au observat efecte asupra capacității de împerechere sau fertilității în cazul tratamentului cu darunavir în doze de până la 1000 mg/kg și zi și la valori ale expunerii sub (ASC-0,5 ori) cele de la om la doza clinică recomandată. Până la aceleași valori ale dozei, nu s-a constatat nici o acțiune teratogenă a darunavirului administrat în monoterapie la șobolani și iepuri, nici la șoareci când au fost tratați în asociere cu ritonavir. Valorile expunerii au fost mai mici decât acelea realizate cu doza clinică recomandată la oameni. Într-o evaluare pre- și postnatală a dezvoltării la șobolani, darunavir administrat sau nu cu ritonavir, a determinat reducerea tranzitorie a creșterii ponderale a descendenților înainte de înțărcare și o ușoară amânare a deschiderii ochilor și urechilor. Darunavir în asociere cu ritonavir a determinat reducerea numărului de pui care exteriorizează răspunsul prin tresărire în ziua a 15-a de alăptare și reducerea ratei de supraviețuire a puilor în cursul alăptării. Aceste efecte pot fi secundare expunerii puilor la substanța activă prin intermediul laptelui matern și/sau

efectelor toxice materne. Nici una din funcțiile post ablactare nu a fost afectată cu darunavir în monoterapie sau în asociere cu ritonavir. La șobolanii tineri expuși direct la darunavir până în zilele 23–26 ale vieții, s-a observat mortalitate crescută și, la unele animale, convulsii. Între zilele 5 și 11 de viață, expunerile la darunavir în plasmă, în ficat și în creier au fost considerabil mai mari decât acelea observate la șobolanii adulți, după doze comparabile în mg/kg. După ziua a 23-a de viață expunerea a fost comparabilă cu cea a șobolanilor adulți. Expunerea crescută a fost cel puțin în parte atribuită imaturității enzimelor implicate în metabolizarea darunavirului la animalele tinere. Nu s-a înregistrat mortalitate cauzată de tratament la șobolanii tineri la doza de 1000 mg/kg darunavir (doză unică) la vârsta de 26 de zile sau la 500 mg/kg (doze repetate) între zilele 23 și 50 de viață; expunerile și profilul de toxicitate au fost comparabile cu acelea observate la șobolanii adulți.

Datorită incertitudinilor privind rata de dezvoltare a barierei hematoencefalice umane și a enzimelor hepatice, darunavir cu doză mică de ritonavir nu trebuie utilizat la copii cu vârsta sub 3 ani.

Potenţialul carcinogen al darunavirului a fost evaluat prin administrarea la şoareci şi şobolani, prin gavaj oral, timp de până la 104 săptămâni. La şoareci au fost administrate doze zilnice de 150, 450 şi 1000 mg/kg şi la şobolani au fost administrate doze de 50, 150 şi 500 mg/kg. Au fost observate creşteri ale incidenței adenoamelor şi carcinoamelor hepatocelulare, legate de doză, la masculi şi femele din ambele specii. La şobolani masculi au fost observate adenoame ale celulelor foliculare tiroidiene. Administrarea de darunavir nu a cauzat o creştere semnificativă statistic a incidenței oricărui tip de tumori benigne sau maligne la şoareci şi şobolani. Tumorile hepatocelulare şi tiroidiene observate la rozătoare sunt considerate a avea o relevanță limitată la om. Administrarea repetată de darunavir la şobolani a determinat inducția enzimelor microzomiale hepatice şi eliminarea crescută a hormonului tiroidian, ceea ce predispune şobolanii, dar nu şi oamenii, la neoplasme tiroidiene. La cele mai mari doze testate, expunerea sistemică (pe baza ASC) la darunavir a variat între 0,4 şi 0,7 ori (la şoarece) şi între 0,7 şi 1,0 ori (la şobolan) în comparație cu cea observată la om la dozele terapeutice recomandate.

După 2 ani de administrare a darunavir la expuneri de același nivel sau sub cea umană, au fost observate modificări renale la șoareci (nefroză) și șobolani (nefropatie cronică progresivă).

Darunavir nu s-a dovedit mutagen sau genotoxic într-o baterie de teste *in vitro* și *in vivo*, incluzând evaluarea mutațiilor bacteriene inverse (testul Ames), aberațiile cromozomiale ale limfocitelor umane și testul micronucleilor *in vivo* la șoarece.

6. PARTICULARITĂŢI FARMACEUTICE

6.1 Lista excipienților

Nucleul comprimatului

Dioxid de siliciu (coloidal anhidru) Celuloză microcristalină Crospovidonă Amidonglicolat de sodiu Hipromeloză Stearat de magneziu

Filmul comprimatului

Alcool polivinilic parțial hidrolizat Dioxid de titan (E171) Macrogol Talc

6.2 Incompatibilități

Nu este cazul

6.3 Perioada de valabilitate

Darunavir Viatris 400 mg comprimate filmate

3 ani

Durată de valabilitate după prima deschiderea a flaconului din PEID: 100 de zile.

Darunavir Viatris 800 mg comprimate filmate

3 ani

Durată de valabilitate după prima deschiderea a flaconului din PEID: 90 de zile.

6.4 Precauții speciale pentru păstrare

Darunavir Viatris 400 mg comprimate filmate

Acest medicament nu necesită condiții speciale de păstrare.

Darunavir Viatris 800 mg comprimate filmate

Cutie cu blistere din PVC/PE/PVDC-Al

A nu se depozita la mai mult de 25°C.

Cutie cu blistere din PVC/Al/OPA-Al formate la rece

Acest medicament nu necesită condiții speciale de păstrare.

Flacon din PEID

Acest medicament nu necesită condiții speciale de păstrare

6.5 Natura și conținutul ambalajului

Darunavir Viatris 400 mg comprimate filmate

Cutii cu blistere din PVC/PE/PVDC-Al conținând 30 sau 60 de comprimate și 60 x 1 comprimate. Cutii cu blistere din PVC/Al/OPA-Al formate la rece conținând 30 sau 60 de comprimate și 60 x 1 comprimate.

Flacoane din PEID cu capac filetat din PP conținând 60 sau 100 de comprimate.

Darunavir Viatris 800 mg comprimate filmate

Cutii cu blistere din PVC/PE/PVDC-Al conţinând 30 şi 30 x 1 comprimate. Cutii cu blistere din PVC/Al/OPA-Al formate la rece conţinând 30 şi 30 x 1 comprimate. Flacoane din PEID cu capac filetat din PP conţinând 30, 60, 90 comprimate.

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

6.6 Precauții speciale pentru eliminarea reziduurilor și alte opțiuni

Fără cerințe speciale.

7. DEȚINĂTORUL AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

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

8. NUMĂRUL (ELE) AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

Darunavir Viatris 400 mg comprimate filmate

EU/1/16/1140/022

EU/1/16/1140/023

EU/1/16/1140/024

EU/1/16/1140/025

EU/1/16/1140/026

EU/1/16/1140/027

EU/1/16/1140/028

EU/1/16/1140/029

Darunavir Viatris 800 mg comprimate filmate

EU/1/16/1140/039

EU/1/16/1140/040

EU/1/16/1140/041

EU/1/16/1140/042

EU/1/16/1140/043

EU/1/16/1140/044

EU/1/16/1140/045

9. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI SAU A REÎNNOIRII AUTORIZAȚIEI

Data primei autorizări: 4 ianuarie 2017

Data ultimei reînnoiri a autorizației: 16 Septembrie 2021

10. DATA REVIZUIRII TEXTULUI

Informații detaliate privind acest medicament sunt disponibile pe website-ul Agenției Europene a Medicamentului http://www.ema.europa.eu/ema/.

ANEXA II

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

A. FABRICANTUL(FABRICANŢII) RESPONSABIL(I) PENTRU ELIBERAREA SERIEI

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

Mylan Hungary Kft Mylan utca 1, Komárom, 2900, Ungaria

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

Mylan Germany GmbH Zweigniederlassung Bad Homburg v. d. Hoehe, Benzstrasse 1 Bad Homburg v. d. Hoehe Hessen, 61352 Germania

Prospectul medicamentului trebuie să conțină numele și adresa fabricantului responsabil pentru eliberarea seriei respective.

B. CONDIȚII SAU RESTRICȚII PRIVIND PRIVIND FURNIZAREA ȘI UTILIZAREA

Medicament eliberarat pe bază de prescripție medicală restrictivă.

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

• Rapoartele periodice actualizate privind siguranța (RPAS)

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

D. CONDIȚII SAU RESTRICȚII CU PRIVIRE LA UTILIZAREA SIGURĂ ȘI EFICACE A MEDICAMENTULUI

• Planul de management al riscului (PMR)

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

O versiune actualizată a PMR trebuie depusă:

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

ANEXA III ETICHETAREA ȘI PROSPECTUL

A. ETICHETAREA

INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL SECUNDAR		
CUTIE DE CARTON (BLISTERE ȘI FLACOANE)		
1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI		
Darunavir Viatris 75 mg comprimate filmate darunavir		
2. DECLARAREA SUBSTANŢEI ACTIVE		
Fiecare comprimat filmat conține darunavir 75 mg.		
3. LISTA EXCIPIENȚILOR		
4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL		
Comprimat filmat		
Cutie de carton cu blistere 480 comprimate filmate 480 x 1 comprimate filmate		
Cutie de carton cu flacon 480 comprimate filmate		
5. MODUL ȘI CALEA DE ADMINISTRARE		
Pentru administrare orală.		
A se citi prospectul înainte de utilizare.		
6. ATENȚIONARE SPECIALĂ PRIVIND FAPTUL CĂ MEDICAMENTUL NU TREBUIE PĂSTRAT LA VEDEREA ȘI ÎNDEMÂNA COPIILOR		
A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.		
7. ALTĂ(E) ATENŢIONARE(ĂRI) SPECIALĂ(E), DACĂ ESTE(SUNT) NECESARĂ(E)		
8. DATA DE EXPIRARE		
EXP <numai flacoane=""> A se utiliza în termen de 100 de zile după deschidere.</numai>		
[Numai pe cutia de carton:] Data deschiderii:		

9. CONDIȚII SPECIALE DE	PĂSTRARE
	RIVIND ELIMINAREA MEDICAMENTELOR ATERIALELOR REZIDUALE PROVENITE DIN ASTFEL DE ESTE CAZUL
11. NUMELE ŞI ADRESA DE	ȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ
Viatris Limited Damastown Industrial Park, Mulhuddart, Dublin 15, DUBLIN, Irlanda	
12. NUMERELE AUTORIZAȚ	TIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ
EU/1/16/1140/001 EU/1/16/1140/002 EU/1/16/1140/003 EU/1/16/1140/004 EU/1/16/1140/005	
13. SERIA DE FABRICAȚIE	
Lot	
14. CLASFICARE GENERAL	Ă PRIVIND MODUL DE ELIBERARE
15. INSTRUCȚIUNI DE UTIL	IZARE
16. INFORMATII ÎN BRAILL	E (este aplicabil numai pentru ambalajul exterior)
	2 (este upireus) numui penti u umsumjui exterior)
Darunavir Viatris 75 mg	
17. IDENTIFICATOR UNIC –	COD DE BARE BIDIMENSIONAL
Cod de bare bidimensional care con	ține identificatorul unic.
18. IDENTIFICATOR UNIC –	DATE LIZIBILE

PC SN NN

INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL PRIMAR		
CUTIE /ETICHETA DE FLACON		
1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI		
Darunavir Viatris 75 mg comprimate filmate darunavir		
2. DECLARAREA SUBSTANȚEI ACTIVE		
Fiecare comprimat filmat conține darunavir 75 mg.		
3. LISTA EXCIPIENȚILOR		
4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL		
Comprimat filmat		
480 comprimate filmate		
5. MODUL ŞI CALEA DE ADMINISTRARE		
Pentru administrare orală.		
A se citi prospectul înainte de utilizare.		
6. ATENȚIONARE SPECIALĂ PRIVIND FAPTUL CĂ MEDICAMENTUL NU TREBUIE PĂSTRAT LA VEDEREA ȘI ÎNDEMÂNA COPIILOR		
A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.		
7. ALTĂ(E) ATENŢIONARE(ĂRI) SPECIALĂ(E), DACĂ ESTE(SUNT) NECESARĂ(E)		
8. DATA DE EXPIRARE		
EXP		
A se utiliza în termen de 100 de zile după deschidere.		
9. CONDIȚII SPECIALE DE PĂSTRARE		

	MEDICAMENTE, DACĂ ESTE CAZUL
11.	NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ
Dama	LIN,
12.	NUMĂRUL(ELE) AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ
EU/1/	/16/1140/005
13.	SERIA DE FABRICAȚIE
Lot	
14.	CLASFICARE GENERALĂ PRIVIND MODUL DE ELIBERARE
15.	INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE
16.	INFORMAȚII ÎN BRAILLE
17.	IDENTIFICATOR UNIC – COD DE BARE BIDIMENSIONAL
18.	IDENTIFICATOR UNIC – DATE LIZIBILE

PRECAUȚII SPECIALE PRIVIND ELIMINAREA MEDICAMENTELOR

NEUTILIZATE SAU A MATERIALELOR REZIDUALE PROVENITE DIN ASTFEL DE

MINIMUM DE INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE BLISTER SAU PE FOLIE TERMOSUDATĂ	
BLISTERE	
1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI	
Darunavir Viatris 75 mg comprimate filmate darunavir	
2. NUMELE DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ	
Viatris Limited	
3. DATA DE EXPIRARE	
EXP	
4. SERIA DE FABRICAȚIE	
Lot	
5. ALTE INFORMAȚII	

INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL SECUNDAR		
CUTIE DE CARTON (BLISTERE ȘI FLACOANE)		
1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI		
Darunavir Viatris 150 mg comprimate filmate darunavir		
2. DECLARAREA SUBSTANȚEI ACTIVE		
Fiecare comprimat filmat conţine darunavir 150 mg.		
3. LISTA EXCIPIENȚILOR		
4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL		
Comprimat filmat		
Cutie de carton cu blistere		
240 comprimate filmate 240 x 1 comprimate filmate		
Cutie de carton cu flacon 60 comprimate filmate 240 comprimate filmate		
5. MODUL ȘI CALEA DE ADMINISTRARE		
Pentru administrare orală.		
A se citi prospectul înainte de utilizare.		
6. ATENȚIONARE SPECIALĂ PRIVIND FAPTUL CĂ MEDICAMENTUL NU TREBUIE PĂSTRAT LA VEDEREA ȘI ÎNDEMÂNA COPIILOR		
A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.		
7. ALTĂ(E) ATENŢIONARE(ĂRI) SPECIALĂ(E), DACĂ ESTE(SUNT) NECESARĂ(E)		
8. DATA DE EXPIRARE		
EXP		
<numai flacoane=""> A se utiliza în termen de 100 de zile după deschidere</numai>		
[Numai pe cutia de carton:] Data deschiderii:		

9.	CONDIȚII SPECIALE DE PĂSTRARE
10.	PRECAUȚII SPECIALE PRIVIND ELIMINAREA MEDICAMENTELOR NEUTILIZATE SAU A MATERIALELOR REZIDUALE PROVENITE DIN ASTFEL DE MEDICAMENTE, DACĂ ESTE CAZUL
11.	NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ
11.	NOMELE ȘI ADRESA DE ȚINATORULUI AUTORIZĂ ȚIEI DE TUNERE LE TIA ȚA
Viatris Limited Damastown Industrial Park, Mulhuddart, Dublin 15,	
Irlan	BLIN, da
4.5	
12.	NUMĂRUL(ELE) AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ
EU/1 EU/1 EU/1	1/16/1140/006 1/16/1140/007 1/16/1140/008 1/16/1140/009 1/16/1140/010
13.	SERIA DE FABRICAȚIE
Lot	
14.	CLASFICARE GENERALĂ PRIVIND MODUL DE ELIBERARE
15.	INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE
16.	INFORMAȚII ÎN BRAILLE
Daru	unavir Viatris 150 mg
17.	IDENTIFICATOR UNIC – COD DE BARE BIDIMENSIONAL
Cod	de bare bidimensional care conține identificatorul unic.
18.	IDENTIFICATOR UNIC – DATE LIZIBILE

PC SN NN

INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL SECUNDAR ȘI AMBALAJUL PRIMAR
CUTIE /ETICHETA DE FLACON
1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI
Darunavir Viatris 150 mg comprimate filmate darunavir
2. DECLARAREA SUBSTANȚEI ACTIVE
Fiecare comprimat filmat conține darunavir 150 mg.
3. LISTA EXCIPIENȚILOR
4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL
Comprimat filmat
60 comprimate filmate 240 comprimate filmate
5. MODUL ȘI CALEA(CĂILE) DE ADMINISTRARE
Pentru administrare orală.
A se citi prospectul înainte de utilizare.
6. ATENȚIONARE SPECIALĂ PRIVIND FAPTUL CĂ MEDICAMENTUL NU TREBUIE PĂSTRAT LA VEDEREA ȘI ÎNDEMÂNA COPIILOR
A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.
7. ALTĂ(E) ATENŢIONARE(ĂRI) SPECIALĂ(E), DACĂ ESTE(SUNT) NECESARĂ(E)
8. DATA DE EXPIRARE

100

<Numai flacoane> A se utiliza în termen de 100 de zile după deschidere.

CONDIȚII SPECIALE DE PĂSTRARE

9.

MEDICAMENTE, DACĂ ESTE CAZUL
11. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ
Viatris Limited Damastown Industrial Park, Mulhuddart, Dublin 15, DUBLIN, Irlanda
12. NUMĂRUL(ELE) AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ
EU/1/16/1140/010 EU/1/16/1140/011
13. SERIA DE FABRICAȚIE
Lot
14. CLASFICARE GENERALĂ PRIVIND MODUL DE ELIBERARE
15. INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE
16. INFORMAȚII ÎN BRAILLE
17. IDENTIFICATOR UNIC – COD DE BARE BIDIMENSIONAL
18. IDENTIFICATOR UNIC – DATE LIZIBILE

PRECAUȚII SPECIALE PRIVIND ELIMINAREA MEDICAMENTELOR

NEUTILIZATE SAU A MATERIALELOR REZIDUALE PROVENITE DIN ASTFEL DE

MINIMUM DE INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE BLISTER SAU PE FOLIE TERMOSUDATĂ	
BLISTERE	
1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI	
Darunavir Viatris 150 mg comprimate filmate darunavir	
2. NUMELE DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ	
Viatris Limited	
3. DATA DE EXPIRARE	
EXP	
4. SERIA DE FABRICAȚIE	
Lot	
5. ALTE INFORMAȚII	

INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL SECUNDAR

CUTIE DE CARTON (BLISTERE ŞI FLACOANE)

1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI

Darunavir Viatris 300 mg comprimate filmate darunavir

2. DECLARAREA SUBSTANȚEI ACTIVE

Fiecare comprimat filmat contine darunavir 300 mg.

3. LISTA EXCIPIENȚILOR

4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL

Comprimat filmat

Cutie de carton cu blistere 30 comprimate filmate 60 comprimate filmate 120 comprimate filmate 120 x 1 comprimate filmate

Cutie de carton cu flacon 30 comprimate filmate 120 comprimate filmate

5. MODUL ȘI CALEA(CĂILE) DE ADMINISTRARE

Pentru administrare orală.

A se citi prospectul înainte de utilizare.

6. ATENŢIONARE SPECIALĂ PRIVIND FAPTUL CĂ MEDICAMENTUL NU TREBUIE PĂSTRAT LA VEDEREA ȘI ÎNDEMÂNA COPIILOR

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

7. ALTĂ(E) ATENŢIONARE(ĂRI) SPECIALĂ(E), DACĂ ESTE(SUNT) NECESARĂ(E)

8.	DATA DE EXPIRARE
EXP	
<nu< td=""><td>mai flacoane> A se utiliza în termen de 100 de zile după deschidere.</td></nu<>	mai flacoane> A se utiliza în termen de 100 de zile după deschidere.
F3.7	
	nai pe cutia de carton:]
Data	deschiderii:
9.	CONDIȚII SPECIALE DE PĂSTRARE
9.	CONDIȚII SPECIALE DE PASTRARE
10.	PRECAUȚII SPECIALE PRIVIND ELIMINAREA MEDICAMENTELOR
	NEUTILIZATE SAU A MATERIALELOR REZIDUALE PROVENITE DIN ASTFEL DE
	MEDICAMENTE, DACĂ ESTE CAZUL
	,
11.	NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ
	, , , , , , , , , , , , , , , , , , , ,
Viatr	ris Limited
	astown Industrial Park,
	nuddart,
	in 15,
	BLIN,
Irlan	
man	ua
12.	NUMĂRUL(ELE) AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ
	,
EU/1	1/16/1140/012
	1/16/1140/013
	1/16/1140/014
	1/16/1140/015
	1/16/1140/016
	1/16/1140/017
	/16/1140/018
	/16/1140/018
	1/16/1140/020
EU/I	1/16/1140/021
13.	SERIA DE FABRICAȚIE
101	
Lot	
_0.	
14.	CLASFICARE GENERALĂ PRIVIND MODUL DE ELIBERARE
15	INSTRUCTIONI DE UTIL 17 ARE

16. INFORMAŢII ÎN BRAILLE

Darunavir Viatris 300 mg

17. IDENTIFICATOR UNIC – COD DE BARE BIDIMENSIONAL

Cod de bare bidimensional care conţine identificatorul unic.

18. IDENTIFICATOR UNIC – DATE LIZIBILE

PC

SN

NN

INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJELE PRIMARE		
CUTIE /ETICHETA DE FLACON		
1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI		
Darunavir Viatris 300 mg comprimate filmate darunavir		
2. DECLARAREA SUBSTANȚEI ACTIVE		
Fiecare comprimat filmat conține darunavir 300 mg .		
3. LISTA EXCIPIENȚILOR		
4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL		
Comprimat filmat		
30 comprimate filmate 120 comprimate filmate		
5. MODUL ȘI CALEA DE ADMINISTRARE		
Pentru administrare orală.		
A se citi prospectul înainte de utilizare.		
6. ATENŢIONARE SPECIALĂ PRIVIND FAPTUL CĂ MEDICAMENTUL NU TREBUIE PĂSTRAT LA VEDEREA ȘI ÎNDEMÂNA COPIILOR		
A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.		
7. ALTĂ(E) ATENŢIONARE(ĂRI) SPECIALĂ(E), DACĂ ESTE(SUNT) NECESARĂ(E)		
8. DATA DE EXPIRARE		
EXP <numai flacoane=""> A se utiliza în termen de 100 de zile după deschidere.</numai>		
9. CONDIȚII SPECIALE DE PĂSTRARE		

MEDICAMENTE, DACĂ ESTE CAZUL
11. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ
Viatris Limited Damastown Industrial Park, Mulhuddart, Dublin 15, DUBLIN, Irlanda
12. NUMĂRUL(ELE) AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ
EU/1/16/1140/020 EU/1/16/1140/021
13. SERIA DE FABRICAȚIE
Lot
14. CLASFICARE GENERALĂ PRIVIND MODUL DE ELIBERARE
15. INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE
16. INFORMAȚII ÎN BRAILLE
17. IDENTIFICATOR UNIC – COD DE BARE BIDIMENSIONAL
18. IDENTIFICATOR UNIC – DATE LIZIBILE

PRECAUȚII SPECIALE PRIVIND ELIMINAREA MEDICAMENTELOR

NEUTILIZATE SAU A MATERIALELOR REZIDUALE PROVENITE DIN ASTFEL DE

MINIMUM DE INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE BLISTER SAU PE FOLIE TERMOSUDATĂ		
BLISTERE		
1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI		
Darunavir Viatris 300 mg comprimate filmate darunavir		
2. NUMELE DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ		
Viatris Limited		
3. DATA DE EXPIRARE		
EXP		
4. SERIA DE FABRICAȚIE		
Lot		
5. ALTE INFORMAȚII		

INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL SECUNDAR

CUTIE DE CARTON (BLISTERE ŞI FLACOANE)

1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI

Darunavir Viatris 400 mg comprimate filmate darunavir

2. DECLARAREA SUBSTANȚEI ACTIVE

Fiecare comprimat filmat conţine darunavir 400 mg.

3. LISTA EXCIPIENȚILOR

4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL

Comprimate filmate

Cutie de carton cu blistere 30 comprimate filmate 60 comprimate filmate 60 x 1 comprimate filmate

Cutie de carton cu flacon 60 comprimate filmate 100 comprimate filmate

5. MODUL ŞI CALEA DE ADMINISTRARE

Pentru administrare orală.

A se citi prospectul înainte de utilizare.

6. ATENŢIONARE SPECIALĂ PRIVIND FAPTUL CĂ MEDICAMENTUL NU TREBUIE PĂSTRAT LA VEDEREA ȘI ÎNDEMÂNA COPIILOR

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

7. ALTĂ(E) ATENŢIONARE(ĂRI) SPECIALĂ(E), DACĂ ESTE(SUNT) NECESARĂ(E)

8.	DATA DE EXPIRARE
EXP	
<nun< td=""><td>nai flacoane> A se utiliza în termen de 100 de zile după deschidere.</td></nun<>	nai flacoane> A se utiliza în termen de 100 de zile după deschidere.
Num	nai pe cutia de carton:]
	deschiderii:
9.	CONDIȚII SPECIALE DE PĂSTRARE
10.	PRECAUȚII SPECIALE PRIVIND ELIMINAREA MEDICAMENTELOR
	NEUTILIZATE SAU A MATERIALELOR REZIDUALE PROVENITE DIN ASTFEL DE MEDICAMENTE, DACĂ ESTE CAZUL
11.	NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ
Viotr	is Limited
	astown Industrial Park,
	uddart,
Dubli	
DUB	
Irland	la
12.	NUMĂRUL(ELE) AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ
FI I/1	/16/1140/022
	/16/1140/023
	/16/1140/024
	/16/1140/025
	/16/1140/026
	/16/1140/027
	/16/1140/028
EU/I	/16/1140/029
13.	SERIA DE FABRICAȚIE
	·
Lot	
14.	CLASFICARE GENERALĂ PRIVIND MODUL DE ELIBERARE
15.	INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE
16.	INFORMAȚII ÎN BRAILLE
	•

Darunavir Viatris 400 mg

17. IDENTIFICATOR UNIC – COD DE BARE BIDIMENSIONAL

Cod de bare bidimensional care conține identificatorul unic.

18. IDENTIFICATOR UNIC – DATE LIZIBILE

PC

SN

NN

INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJELE PRIMARE
CUTIE /ETICHETA DE FLACON
1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI
Darunavir Viatris 400 mg comprimate filmate darunavir
2. DECLARAREA SUBSTANȚEI ACTIVE
Fiecare comprimat filmat conține darunavir 400 mg.
3. LISTA EXCIPIENȚILOR
4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL
Comprimat filmat
60 comprimate filmate
100 comprimate filmate
5. MODUL ŞI CALEA DE ADMINISTRARE
Pentru administrare orală.
A se citi prospectul înainte de utilizare.
6. ATENȚIONARE SPECIALĂ PRIVIND FAPTUL CĂ MEDICAMENTUL NU TREBUIE PĂSTRAT LA VEDEREA ȘI ÎNDEMÂNA COPIILOR
A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.
7. ALTĂ(E) ATENŢIONARE(ĂRI) SPECIALĂ(E), DACĂ ESTE(SUNT) NECESARĂ(E)
0 DATEA DE EVENDADE
8. DATA DE EXPIRARE
EXP A se utiliza în termen de 100 de zile după deschidere.
9. CONDIȚII SPECIALE DE PĂSTRARE

MEDICAMENTE, DACĂ ESTE CAZUL
11. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ
Viatris Limited Damastown Industrial Park, Mulhuddart, Dublin 15, DUBLIN, Irlanda
12. NUMĂRUL(ELE) AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ
EU/1/16/1140/028 EU/1/16/1140/029
13. SERIA DE FABRICAȚIE
Lot
14. CLASFICARE GENERALĂ PRIVIND MODUL DE ELIBERARE
15. INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE
16. INFORMAȚII ÎN BRAILLE
17. IDENTIFICATOR UNIC – COD DE BARE BIDIMENSIONAL
18. IDENTIFICATOR UNIC – DATE LIZIBILE

PRECAUȚII SPECIALE PRIVIND ELIMINAREA MEDICAMENTELOR

NEUTILIZATE SAU A MATERIALELOR REZIDUALE PROVENITE DIN ASTFEL DE

MINIMUM DE INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE BLISTER SAU PE FOLIE TERMOSUDATĂ	
BLISTERE	
1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI	
Darunavir Viatris 400 mg comprimate filmate darunavir	
2. NUMELE DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ	
Viatris Limited	
3. DATA DE EXPIRARE	
EXP	
4. SERIA DE FABRICAȚIE	
Lot	
5. ALTE INFORMAȚII	

INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL SECUNDAR

CUTIE DE CARTON (BLISTERE ŞI FLACOANE)

1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI

Darunavir Viatris 600 mg comprimate filmate darunavir

2. DECLARAREA SUBSTANȚEI ACTIVE

Fiecare comprimat filmat conține darunavir 600 mg. .

3. LISTA EXCIPIENȚILOR

4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL

Comprimat filmat

Cutie de carton cu blistere

30 comprimate filmate

60 comprimate filmate

60 x 1 comprimate filmate

Cutie de carton cu flacon

30 comprimate filmate

60 comprimate filmate

90 comprimate filmate

5. MODUL ȘI CALEA DE ADMINISTRARE

Pentru administrare orală.

A se citi prospectul înainte de utilizare.

6. ATENŢIONARE SPECIALĂ PRIVIND FAPTUL CĂ MEDICAMENTUL NU TREBUIE PĂSTRAT LA VEDEREA ȘI ÎNDEMÂNA COPIILOR

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

7. ALTĂ(E) ATENŢIONARE(ĂRI) SPECIALĂ(E), DACĂ ESTE(SUNT) NECESARĂ(E)

8.	DATA DE EXPIRARE
EXP	
	nai flacoane> A se utiliza în termen de 100 de zile după deschidere.
Num	ai pe cutia de carton:]
	deschiderii:
9.	CONDIȚII SPECIALE DE PĂSTRARE
10.	PRECAUȚII SPECIALE PRIVIND ELIMINAREA MEDICAMENTELOR
	NEUTILIZATE SAU A MATERIALELOR REZIDUALE PROVENITE DIN ASTFEL DE
	MEDICAMENTE, DACĂ ESTE CAZUL
11.	NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ
Viatri	s Limited
Dama	stown Industrial Park,
Mulh	uddart,
Dubli	n 15,
DUBI	
Irland	
12.	NUMĂRELE AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ
EU/1/	/16/1140/030
EU/1/	716/1140/031
EU/1/	/16/1140/032
EU/1/	/16/1140/033
EU/1/	/16/1140/034
EU/1/	/16/1140/035
EU/1/	/16/1140/036
EU/1/	/16/1140/037
EU/1/	/16/1140/038
13.	SERIA DE FABRICAȚIE
Lot	
14.	CLASFICARE GENERALĂ PRIVIND MODUL DE ELIBERARE
15.	INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE
16.	INFORMAŢII ÎN BRAILLE

Darunavir Viatris 600 mg

17. IDENTIFICATOR UNIC – COD DE BARE BIDIMENSIONAL

Cod de bare bidimensional care conține identificatorul unic.

18. IDENTIFICATOR UNIC – DATE LIZIBILE

PC

SN

NN

CUTIE /ETICHETA DE FLACON	
1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI	
Darunavir Viatris 600 mg comprimate filmate darunavir	
2. DECLARAREA SUBSTANȚEI ACTIVE	
Fiecare comprimat filmat conține darunavir 600 mg.	
3. LISTA EXCIPIENȚILOR	
4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL	
Comprimat filmat	
30 comprimate filmate 60 comprimate filmate 90 comprimate filmate	
5. MODUL ȘI CALEA DE ADMINISTRARE	
Pentru administrare orală.	
A se citi prospectul înainte de utilizare.	
6. ATENȚIONARE SPECIALĂ PRIVIND FAPTUL CĂ MEDICAMENTUL NU TREBUIE PĂSTRAT LA VEDEREA ȘI ÎNDEMÂNA COPIILOR	
A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.	
7. ALTĂ(E) ATENŢIONARE(ĂRI) SPECIALĂ(E), DACĂ ESTE(SUNT) NECESARĂ(E)	
8. DATA DE EXPIRARE	
EXP A se utiliza în termen de 100 de zile după deschidere.	

INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJELE PRIMARE

9.

CONDIȚII SPECIALE DE PĂSTRARE

10.	PRECAUȚII SPECIALE PRIVIND ELIMINAREA MEDICAMENTELOR NEUTILIZATE SAU A MATERIALELOR REZIDUALE PROVENITE DIN ASTFEL DE MEDICAMENTE, DACĂ ESTE CAZUL	
11.	NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ	
Dama Mulh Dubli DUB	Viatris Limited Damastown Industrial Park, Mulhuddart, Dublin 15, DUBLIN, Irlanda	
12.	NUMĂRELE AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ	
EU/1.	/16/1140/036 /16/1140/037 /16/1140/038	
13.	SERIA DE FABRICAȚIE	
Lot		
14.	CLASIFICARE GENERALĂ PRIVIND MODUL DE ELIBERARE	
15.	INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE	
16.	INFORMAȚII ÎN BRAILLE	
17.	IDENTIFICATOR UNIC – COD DE BARE BIDIMENSIONAL	
18.	IDENTIFICATOR UNIC – DATE LIZIBILE	

MINIMUM DE INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE BLISTER SAU PE FOLIE TERMOSUDATĂ	
BLISTERE	
1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI	
Darunavir Viatris 600 mg comprimate filmate darunavir	
2. NUMELE DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ	
Viatris Limited	
3. DATA DE EXPIRARE	
EXP	
4. SERIA DE FABRICAȚIE	
Lot	
5. ALTE INFORMAȚII	

INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL SECUNDAR

CUTIE DE CARTON (BLISTERE ŞI FLACOANE)

1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI

Darunavir Viatris 800 mg comprimate filmate darunavir

2. DECLARAREA SUBSTANȚEI ACTIVE

Fiecare comprimat filmat conține darunavir 800 mg.

3. LISTA EXCIPIENȚILOR

4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL

Comprimat filmat

Cutie de carton cu blistere 30 comprimate filmate 30 x 1 comprimate filmate

Cutie de carton cu flacon 30 comprimate filmate 60 comprimate filmate 90 comprimate filmate

5. MODUL ŞI CALEA DE ADMINISTRARE

Pentru administrare orală.

A se citi prospectul înainte de utilizare.

6. ATENŢIONARE SPECIALĂ PRIVIND FAPTUL CĂ MEDICAMENTUL NU TREBUIE PĂSTRAT LA VEDEREA ȘI ÎNDEMÂNA COPIILOR

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

7. ALTĂ(E) ATENŢIONARE(ĂRI) SPECIALĂ(E), DACĂ ESTE(SUNT) NECESARĂ(E)

EXP Numai flacoane> A se utiliza în termen de 90 de zile după deschidere. Numai pe cutia de carton:	8. DATA DE EXPIRARE
Numai flacoane> A se utiliza în termen de 90 de zile după deschidere. [Numai pe cutia de carton:] Data deschiderii:	EVD
Numai pe cutia de carton:	
Pata deschiderii:	·
9. CONDIȚII SPECIALE DE PĂSTRARE Numai cutie cu blistere din PVC/PE/PVDC-Al> A nu se păstra la mai mult de 25°C. 10. PRECAUȚII SPECIALE PRIVIND ELIMINAREA MEDICAMENTELOR NEUTILIZATE SAU A MATERIALELOR REZIDUALE PROVENITE DIN ASTFEL DE MEDICAMENTE, DACĂ ESTE CAZUL 11. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ Viatris Limited Damastown Industrial Park, Mulhuddart, Dublin 15, DUBLIN, Irlanda 12. NUMĂRELE AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ EU/I/16/1140/039 EU/I/16/1140/041 EU/I/16/1140/042 EU/I/16/1140/045 EU/I/16/1140/045 13. SERIA DE FABRICAȚIE Lot 14. CLASIFICARE GENERALĂ PRIVIND MODUL DE ELIBERARE	
Numai cutie cu blistere din PVC/PE/PVDC-Al> A nu se păstra la mai mult de 25°C. 10. PRECAUȚII SPECIALE PRIVIND ELIMINAREA MEDICAMENTELOR NEUTILIZATE SAU A MATERIALELOR REZIDUALE PROVENITE DIN ASTFEL DE MEDICAMENTE, DACĂ ESTE CAZUL 11. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ Viatris Limited Damastown Industrial Park, Mulhuddart, Dublin 15, DUBLIN, Irlanda 12. NUMĂRELE AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ EU/1/16/1140/039 EU/1/6/1140/040 EU/1/16/1140/041 EU/1/16/1140/043 EU/1/16/1140/045 13. SERIA DE FABRICAȚIE Lot 14. CLASIFICARE GENERALĂ PRIVIND MODUL DE ELIBERARE	Data descriderii:
Numai cutie cu blistere din PVC/PE/PVDC-Al> A nu se păstra la mai mult de 25°C. 10. PRECAUȚII SPECIALE PRIVIND ELIMINAREA MEDICAMENTELOR NEUTILIZATE SAU A MATERIALELOR REZIDUALE PROVENITE DIN ASTFEL DE MEDICAMENTE, DACĂ ESTE CAZUL 11. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ Viatris Limited Damastown Industrial Park, Mulhuddart, Dublin 15, DUBLIN, Irlanda 12. NUMĂRELE AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ EU/1/16/1140/039 EU/1/16/1140/040 EU/1/16/1140/041 EU/1/16/1140/043 EU/1/16/1140/045 13. SERIA DE FABRICAȚIE Lot 14. CLASIFICARE GENERALĂ PRIVIND MODUL DE ELIBERARE	
10. PRECAUȚII SPECIALE PRIVIND ELIMINAREA MEDICAMENTELOR NEUTILIZATE SAU A MATERIALELOR REZIDUALE PROVENITE DIN ASTFEL DE MEDICAMENTE, DACĂ ESTE CAZUL 11. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ Viatris Limited Damastown Industrial Park, Mulhuddart, Dublin 15, DUBLIN, Irlanda 12. NUMĂRELE AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ EU/1/16/1140/039 EU/1/16/1140/040 EU/1/16/1140/041 EU/1/16/1140/042 EU/1/16/1140/043 EU/1/16/1140/045 13. SERIA DE FABRICAȚIE Lot 14. CLASIFICARE GENERALĂ PRIVIND MODUL DE ELIBERARE	9. CONDIȚII SPECIALE DE PĂSTRARE
10. PRECAUȚII SPECIALE PRIVIND ELIMINAREA MEDICAMENTELOR NEUTILIZATE SAU A MATERIALELOR REZIDUALE PROVENITE DIN ASTFEL DE MEDICAMENTE, DACĂ ESTE CAZUL 11. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ Viatris Limited Damastown Industrial Park, Mulhuddart, Dublin 15, DUBLIN, Irlanda 12. NUMĂRELE AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ EU/1/16/1140/039 EU/1/16/1140/040 EU/1/16/1140/041 EU/1/16/1140/042 EU/1/16/1140/043 EU/1/16/1140/045 13. SERIA DE FABRICAȚIE Lot 14. CLASIFICARE GENERALĂ PRIVIND MODUL DE ELIBERARE	Numai cutie cu hlistere din PVC/PF/PVDC-A1
NEUTILIZATE SAU A MATERIALELOR REZIDUALE PROVENITE DIN ASTFEL DE MEDICAMENTE, DACĂ ESTE CAZUL 11. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ Viatris Limited Damastown Industrial Park, Mulhuddart, Dublin 15, DUBLIN, Irlanda 12. NUMĂRELE AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ EU/1/16/1140/039 EU/1/16/1140/041 EU/1/16/1140/042 EU/1/16/1140/043 EU/1/16/1140/045 13. SERIA DE FABRICAȚIE Lot 14. CLASIFICARE GENERALĂ PRIVIND MODUL DE ELIBERARE	
NEUTILIZATE SAU A MATERIALELOR REZIDUALE PROVENITE DIN ASTFEL DE MEDICAMENTE, DACĂ ESTE CAZUL 11. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ Viatris Limited Damastown Industrial Park, Mulhuddart, Dublin 15, DUBLIN, Irlanda 12. NUMĂRELE AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ EU/1/16/1140/039 EU/1/16/1140/041 EU/1/16/1140/042 EU/1/16/1140/043 EU/1/16/1140/045 13. SERIA DE FABRICAȚIE Lot 14. CLASIFICARE GENERALĂ PRIVIND MODUL DE ELIBERARE	
NEUTILIZATE SAU A MATERIALELOR REZIDUALE PROVENITE DIN ASTFEL DE MEDICAMENTE, DACĂ ESTE CAZUL 11. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ Viatris Limited Damastown Industrial Park, Mulhuddart, Dublin 15, DUBLIN, Irlanda 12. NUMĂRELE AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ EU/1/16/1140/039 EU/1/16/1140/041 EU/1/16/1140/042 EU/1/16/1140/043 EU/1/16/1140/045 13. SERIA DE FABRICAȚIE Lot 14. CLASIFICARE GENERALĂ PRIVIND MODUL DE ELIBERARE	10 DDECAUTH SDECIALE DDIVIND ELIMINADEA MEDICAMENTEL OD
Viatris Limited Damastown Industrial Park, Mulhuddart, Dublin 15, DUBLIN, Irlanda 12. NUMĂRELE AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAŢĂ EU/1/16/1140/039 EU/1/16/1140/041 EU/1/16/1140/042 EU/1/16/1140/043 EU/1/16/1140/043 EU/1/16/1140/045 13. SERIA DE FABRICAȚIE Lot 14. CLASIFICARE GENERALĂ PRIVIND MODUL DE ELIBERARE	NEUTILIZATE SAU A MATERIALELOR REZIDUALE PROVENITE DIN ASTFEL DE
Viatris Limited Damastown Industrial Park, Mulhuddart, Dublin 15, DUBLIN, Irlanda 12. NUMĂRELE AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAŢĂ EU/1/16/1140/039 EU/1/16/1140/041 EU/1/16/1140/042 EU/1/16/1140/043 EU/1/16/1140/043 EU/1/16/1140/044 EU/1/16/1140/045 13. SERIA DE FABRICAŢIE Lot 14. CLASIFICARE GENERALĂ PRIVIND MODUL DE ELIBERARE	
Viatris Limited Damastown Industrial Park, Mulhuddart, Dublin 15, DUBLIN, Irlanda 12. NUMĂRELE AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAŢĂ EU/1/16/1140/039 EU/1/16/1140/041 EU/1/16/1140/042 EU/1/16/1140/043 EU/1/16/1140/043 EU/1/16/1140/044 EU/1/16/1140/045 13. SERIA DE FABRICAŢIE Lot 14. CLASIFICARE GENERALĂ PRIVIND MODUL DE ELIBERARE	11. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ
Damastown Industrial Park, Mulhuddart, Dublin 15, DUBLIN, Irlanda	
Mulhuddart, Dublin 15, DUBLIN, Irlanda 12. NUMĂRELE AUTORIZAŢIEI DE PUNERE PE PIAŢĂ EU/1/16/1140/039 EU/1/16/1140/040 EU/1/16/1140/041 EU/1/16/1140/042 EU/1/16/1140/043 EU/1/16/1140/045 13. SERIA DE FABRICAŢIE Lot 14. CLASIFICARE GENERALĂ PRIVIND MODUL DE ELIBERARE	
Dublin 15, DUBLIN, Irlanda 12. NUMĂRELE AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAŢĂ EU/1/16/1140/039 EU/1/16/1140/041 EU/1/16/1140/042 EU/1/16/1140/043 EU/1/16/1140/044 EU/1/16/1140/045 13. SERIA DE FABRICAȚIE Lot 14. CLASIFICARE GENERALĂ PRIVIND MODUL DE ELIBERARE	
12. NUMĂRELE AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ EU/1/16/1140/039	·
12. NUMĂRELE AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ EU/1/16/1140/039 EU/1/16/1140/040 EU/1/16/1140/041 EU/1/16/1140/042 EU/1/16/1140/043 EU/1/16/1140/045 13. SERIA DE FABRICAȚIE Lot 14. CLASIFICARE GENERALĂ PRIVIND MODUL DE ELIBERARE	DUBLIN,
EU/1/16/1140/039 EU/1/16/1140/040 EU/1/16/1140/041 EU/1/16/1140/042 EU/1/16/1140/043 EU/1/16/1140/045 13. SERIA DE FABRICAȚIE Lot 14. CLASIFICARE GENERALĂ PRIVIND MODUL DE ELIBERARE	Irlanda
EU/1/16/1140/039 EU/1/16/1140/040 EU/1/16/1140/041 EU/1/16/1140/042 EU/1/16/1140/043 EU/1/16/1140/045 13. SERIA DE FABRICAȚIE Lot 14. CLASIFICARE GENERALĂ PRIVIND MODUL DE ELIBERARE	
EU/1/16/1140/040 EU/1/16/1140/041 EU/1/16/1140/042 EU/1/16/1140/043 EU/1/16/1140/044 EU/1/16/1140/045 13. SERIA DE FABRICAŢIE Lot 14. CLASIFICARE GENERALĂ PRIVIND MODUL DE ELIBERARE	12. NUMĂRELE AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ
EU/1/16/1140/040 EU/1/16/1140/041 EU/1/16/1140/042 EU/1/16/1140/043 EU/1/16/1140/044 EU/1/16/1140/045 13. SERIA DE FABRICAŢIE Lot 14. CLASIFICARE GENERALĂ PRIVIND MODUL DE ELIBERARE	
EU/1/16/1140/041 EU/1/16/1140/042 EU/1/16/1140/043 EU/1/16/1140/045 13. SERIA DE FABRICAŢIE Lot 14. CLASIFICARE GENERALĂ PRIVIND MODUL DE ELIBERARE	
EU/1/16/1140/042 EU/1/16/1140/043 EU/1/16/1140/044 EU/1/16/1140/045 13. SERIA DE FABRICAȚIE Lot 14. CLASIFICARE GENERALĂ PRIVIND MODUL DE ELIBERARE	
EU/1/16/1140/044 EU/1/16/1140/045 13. SERIA DE FABRICAȚIE Lot 14. CLASIFICARE GENERALĂ PRIVIND MODUL DE ELIBERARE	
13. SERIA DE FABRICAȚIE Lot 14. CLASIFICARE GENERALĂ PRIVIND MODUL DE ELIBERARE	
13. SERIA DE FABRICAȚIE Lot 14. CLASIFICARE GENERALĂ PRIVIND MODUL DE ELIBERARE	
Lot 14. CLASIFICARE GENERALĂ PRIVIND MODUL DE ELIBERARE	EU/1/16/1140/045
Lot 14. CLASIFICARE GENERALĂ PRIVIND MODUL DE ELIBERARE	
14. CLASIFICARE GENERALĂ PRIVIND MODUL DE ELIBERARE	13. SERIA DE FABRICAȚIE
14. CLASIFICARE GENERALĂ PRIVIND MODUL DE ELIBERARE	Lot
	Lot
15. INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE	14. CLASIFICARE GENERALA PRIVIND MODUL DE ELIBERARE
15. INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE	
	15. INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE

16. INFORMAŢII ÎN BRAILLE

Darunavir Viatris 800 mg

17. IDENTIFICATOR UNIC – COD DE BARE BIDIMENSIONAL

Cod de bare bidimensional care conține identificatorul unic.

18. IDENTIFICATOR UNIC – DATE LIZIBILE

PC

SN

NN

CUTIE /ETICHETA DE FLACON	
1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI	
Darunavir Viatris 800 mg comprimate filmate darunavir	
2. DECLARAREA SUBSTANȚEI ACTIVE	
Fiecare comprimat filmat conține darunavir 800 mg.	
3. LISTA EXCIPIENȚILOR	
4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL	
Comprimate filmate 30 comprimate filmate 60 comprimate filmate 90 comprimate filmate 5. MODUL ȘI CALEA DE ADMINISTRARE Pentru administrare orală. A se citi prospectul înainte de utilizare.	
6. ATENȚIONARE SPECIALĂ PRIVIND FAPTUL CĂ MEDICAMENTUL NU TREBUIE PĂSTRAT LA VEDEREA ȘI ÎNDEMÂNA COPIILOR	
A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.	
7. ALTĂ(E) ATENŢIONARE(ĂRI) SPECIALĂ(E), DACĂ ESTE(SUNT) NECESARĂ(E)	
8. DATA DE EXPIRARE	
EXP A se utiliza în termen de 90 de zile după deschidere.	

INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJELE

9.

CONDIȚII SPECIALE DE PĂSTRARE

10.	PRECAUȚII SPECIALE PRIVIND ELIMINAREA MEDICAMENTELOR NEUTILIZATE SAU A MATERIALELOR REZIDUALE PROVENITE DIN ASTFEL DE MEDICAMENTE, DACĂ ESTE CAZUL
11.	NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ
Viatris Limited Damastown Industrial Park, Mulhuddart, Dublin 15, DUBLIN, Irlanda	
12.	NUMERELE AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ
EU/1	/16/1140/043 /16/1140/044 /16/1140/045
13.	SERIA DE FABRICAȚIE
Lot	
14.	CLASIFICARE GENERALĂ PRIVIND MODUL DE ELIBERARE
15.	INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE
16.	INFORMAȚII ÎN BRAILLE
15	IDENTIFICATION UNITS. GOD DE DADE DIDINGUISMAN
17.	IDENTIFICATOR UNIC - COD DE BARE BIDIMENSIONAL
18.	IDENTIFICATOR UNIC – DATE LIZIBILE

MINIMUM DE INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE BLISTER SAU PE FOLIE TERMOSUDATĂ	
BLISTERE	
1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI	
Darunavir Viatris 800 mg comprimate filmate darunavir	
2. NUMELE DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ	
Viatris Limited	
3. DATA DE EXPIRARE	
EXP	
4. SERIA DE FABRICAŢIE	
Lot	
5. ALTE INFORMAȚII	

B. PROSPECTUL

Prospect: Informații pentru utilizator

Darunavir Viatris 75 mg comprimate filmate

darunavir

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

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

În acest prospect găsiți:

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

1. Ce este Darunavir Viatris și pentru ce se utilizează

Ce este Darunavir Viatris?

Darunavir Viatris conține substanța activă darunavir. Darunavir este un medicament antiretroviral utilizat în tratamentul infecției cu virusul imunodeficienței umane (HIV). Aparține unui grup de medicamente numite inhibitori de protează. Darunavir acționează prin reducerea cantității de HIV în corpul dumneavoastră. Acest lucru va ameliora acțiunea sistemului imunitar și va reduce riscul de apariție a bolilor legate de infecția cu HIV.

Pentru ce se utilizează?

Darunavir este utilizat pentru tratarea adulților și a copiilor începând de la 3 ani și având greutatea de cel puțin 15 kilograme, care sunt infectați cu HIV și care au utilizat deja alte medicamente antiretrovirale.

Darunavir trebuie administrat în combinație cu o doză redusă de ritonavir și alte medicamente anti-HIV. Medicul va discuta cu dumneavoastră ce asociere de medicamente este cea mai bună pentru dumneavoastră.

2. Ce trebuie să știți înainte să luați Darunavir Viatris

Nu luați Darunavir Viatris:

- dacă sunteți **alergic** la darunavir sau la oricare dintre celelalte componente ale acestui medicament (enumerate la punctul 6) sau la ritonavir.
- dacă aveți **probleme grave cu ficatul**. Întrebați medicul dacă sunteți nesigur de severitatea bolii hepatice pe care o aveti. Pot fi necesare unele teste suplimentare.

Nu asociați Darunavir Viatris cu oricare dintre următoarele medicamente

Dacă luați oricare dintre aceste medicamente, întrebați medicul despre schimbarea cu alt medicament.

Medicament	Pentru ce se utilizează
Avanafil	Tratamentul disfuncției erectile
Astemizol sau terfenadină	Tratamentul simptomelor alergiei
Triazolam și midazolam oral (luat prin înghițire)	Să vă ajute să dormiți și/sau să îndepărteze anxietatea
Cisapridă	Tratamentul unor boli de stomac
Colchicină (dacă veți probleme cu rinichii și/sau	Tratamentul gutei sau al febrei mediteraneene familiale
ficatul) Lurasidonă, pimozidă, quetiapină sau sertindol	Tratamentul bolilor psihice
Alcaloizi din ergot cum sunt ergotamina, dihidroergotamina, ergometrina și metilergonovina	Tratamentul durerilor de cap de tip migrenă
Amiodaronă, bepridil, dronedaronă, ivabradină, chinidină, ranolazină	Tratamentul unor boli de inimă, de exemplu bătăi neregulate ale inimii
Lovastatină, simvastatină și lomitapidă	Scăderea valorilor colesterolului
Rifampicină	Tratamentul anumitor infecții, de exemplu tuberculoza
Asocierea lopinavir/ritonavir	Un acest medicament anti-HIV aparține aceleiași clase ca și darunavir
Elbasvir/grazoprevir	Tratamentul infecției cu virusul hepatitei C
Alfuzosin	Tratamentul hipertrofiei de prostată
Sildenafil	Tratamentul tensiunii arteriale mari de la nivelul circulației pulmonare
Ticagrelor	Pentru a ajuta la oprirea agregării trombocitare în tratamentul pacienților cu antecedente de infarct miocardic.
Naloxegol	Tratament pentru constipația indusă de opioide
Dapoxetină	Tratament pentru ejacularea precoce
Domperidonă	Tratament pentru greață și vărsături

Nu folosiți darunavir împreună cu produse care conțin sunătoare (Hypericum perforatum).

Atenționări și precauții

Înainte să luați Darunavir Viatris, adresați-vă medicului dumneavoastră, farmacistului sau asistentei medicale.

Darunavir nu vindecă infectia cu HIV.

Persoanele care iau darunavir încă pot dezvolta infecții sau alte boli asociate cu infecția cu HIV. Trebuie să efectuați periodic vizitele la medicul dumneavoastră.

Persoanele care iau darunavir pot dezvolta o erupție trecătoare pe piele. Rar o erupție poate deveni severă sau poate să vă pună viața în pericol. Vă rugăm să îl contactați pe medicul dumneavoastră oricând vă apare o erupție pe piele.

Erupția trecătoare pe piele (în general ușoară sau moderată) poate apărea mai frecvent la pacienții care iau darunavir și raltegravir (pentru infecția HIV), decât la pacienții care iau fiecare medicament separat.

Informați medicul despre situația dumneavoastră ÎNAINTE și ÎN TIMPUL tratamentului Asigurați-vă că verificați următoarele puncte și informați medicul dacă oricare dintre acestea se aplică în cazul dumneavoastră.

- Informați medicul dacă ați avut mai înainte **probleme cu ficatul**, inclusiv infecție cu virusul hepatitei B sau C. Medicul poate evalua cât de gravă este boala hepatică înainte de a decide dacă puteți lua darunavir.
- Informați medicul dacă aveți diabet zaharat. Darunavir poate crește valorile zahărului din sânge.
- Informați imediat medicul dacă înregistrați orice **simptome de infecție** (de exemplu noduli limfatici măriți și febră). La unii pacienți cu infecție HIV avansată și istoric de infecții oportuniste, pot apărea, la scurt timp după începerea tratamentului anti-HIV, semne și simptome de inflamație de la infecțiile anterioare. Se crede că aceste simptome sunt datorate unei îmbunătățiri a răspunsului imun al organismului, permițând corpului să lupte contra infecțiilor care ar fi putut fi prezente, dar fără nici un fel de simptome evidente.

- În plus față de infecțiile oportuniste, pot de asemenea să apară afecțiuni autoimune (o afecțiune care apare atunci când sistemul imunitar atacă un țesut sănătos din organism), după ce începeți să luați medicamente pentru a vă trata infecția cu HIV. Afecțiunile autoimune pot să apară la mai multe luni de la începerea tratamentului. Dacă observați orice simptom de infecție sau alte simptome, ca de exemplu slăbiciune musculară, slăbiciune care începe la nivelul mâinilor și picioarelor și se deplasează în sus către trunchi, palpitații, tremurături sau hipereactivitate, vă rugăm să informați medicul dumneavoastră imediat să caute tratamentul necesar.
- Informați medicul dacă aveți **hemofilie.** Darunavir poate creste riscul de sângerare.
- Informați medicul dacă sunteți **alergic la sulfonamide** (de exemplu, folosite în tratamentul unor infecții).
- Informați medicul dacă remarcați orice **probleme osteomusculare.** La unii pacienți care primesc tratament antiretroviral se poate dezvolta o boală osoasă numită osteonecroză (distrugerea țesutului osos cauzată de pierderea aportului de sânge la os). Unii din multiplii factori de risc pentru dezvoltarea acestei boli pot fi, printre alții, durata terapiei antiretrovirale combinate, utilizarea corticosteroizilor, consumul de alcool etilic, imunosupresia severă, indicele mare de masă corporală. Semne de osteonecroză sunt: rigiditatea articulațiilor, dureri (în special ale șoldului, genunchiului și umărului) și dificultate la mișcare. Dacă remarcați oricare dintre aceste simptome vă rugăm să îl informați pe medicul dumneavoastră.

Vârstnici

Darunavir a fost utilizat numai la un număr limitat de pacienți cu vârsta de 65 de ani și peste. Dacă aparțineți acestui grup de vârstă, vă rugăm să discutați cu medicul dumneavoastră dacă puteți utiliza Darunavir Viatris.

Copii

Darunavir nu se utilizează la copii cu vârsta sub 3 ani sau care cântăresc mai puțin de 15 kg.

Darunavir Viatris împreună cu alte medicamente

Spuneți medicului dumneavoastră sau farmacistului dacă luați sau ați luat recent orice alte medicamente.

Există unele medicamente pe care **nu trebuie să le asociați** cu darunavir. Acestea sunt menționate mai sus, sub titlul "**Nu asociați Darunavir Viatris cu oricare dintre următoarele medicamente:**"

În cele mai multe cazuri, darunavir poate fi asociată cu medicamente anti-HIV care aparţin altor clase [de exemplu, INRT (inhibitorii nucleozidici ai revers transcriptazei), INNRT (inhibitorii non-nucleozidici ai revers transcriptazei), antagonişti CCR5 și IF (inhibitorii fuziunii)]. Darunavir, cu ritonavir, nu a fost testată în asociere cu toți IP (inhibitori de protează) și nu trebuie să fie utilizată cu alți IP HIV. În unele cazuri, poate fi necesară modificarea dozelor altor medicamente. De aceea, informați întotdeauna medicul dacă luați alte medicamente anti-HIV și urmați cu atenție instrucțiunile medicului despre care medicamente pot fi luate împreună.

Efectele darunavir pot fi reduse dacă luați oricare dintre următoarele medicamente. Informați medicul dacă luați:

- Fenobarbital, fenitoină (pentru prevenirea crizelor comițiale)
- Dexametazonă (corticosteroid)
- Efavirenz (pentru tratamentul infecției cu HIV)
- Rifapentină, rifabutin (medicamente pentru tratamentul unor infecții, precum tuberculoza)
- Saquinavir (pentru tratamentul infecției cu HIV)

Efectele altor medicamente pot fi influențate dacă luați darunavir și atunci poate fi necesar ca medicul dumneavoastră să vă recomande efectuarea de analize de sânge suplimentare. Spuneți medicului dumneavoastră dacă luati:

- Amlodipină, diltiazem, disopiramidă, carvedilol, Felodipină, flecainidă, lidocaină, metoprolol, mexiletină, nifedipină, nicardipină, propafenonă, timolol, verapamil (pentru boli de inimă) pentru că efectul terapeutic sau reacțiile adverse ale acestor medicamente pot fi crescute.
- Apixaban, dabigatran etexilat, edoxaban, rivaroxaban, warfarină, clopidogrel (pentru a reduce coagularea sângelui) pentru că efectul terapeutic sau reacțiile adverse pot fi modificate.

- Contraceptive hormonale pe bază de estrogen și terapie de substituție hormonală. darunavir le poate scade eficacitatea. Când le utilizați pentru contracepție, sunt recomandate metode alternative de contracepție nehormonale.
- *Etinilestradiol/drospirenonă*. Darunavir poate crește riscul de hiperpotasemie cauzată de drospirenonă.
- *Atorvastatină, pravastatină, rosuvastatină* (pentru scăderea valorilor colesterolului). Riscul de leziuni la nivel muscular poate fi crescut. Medicul dumneavoastră va evalua ce regim de scădere a colesterolului este cel mai bun pentru situația dumneavoastră.
- *Claritromicină* (antibiotic)
- *Ciclosporină, everolimus, tacrolimus, sirolimus* (pentru slăbirea sistemului imunitar), pentru că efectul terapeutic sau reacțiile adverse ale acestor medicamente pot fi crescute.
- Corticosteroizi, inclusiv betametazonă, budesonidă, fluticazonă, mometazonă, prednison, triamcinolonă. Aceste medicamente sunt folosite pentru tratamentul alergiilor, astmului bronșic, bolilor inflamatorii intestinale, afecțiunilor inflamatorii ale pielii, oculare, articulare și musculare și altor afecțiuni inflamatorii. Aceste medicamente sunt, în general, administrate pe cale orală, inhalate, injectate sau aplicate pe piele. Dacă nu pot fi folosite tratamente alternative, utilizarea acestora trebuie să se efectueze după un examen medical și sub stricta supraveghere a medicului dumneavoastră, pentru depistarea reacțiilor adverse la corticosteroizi.
- Buprenorfină/naloxonă (medicamente pentru tratamentul dependenței de opioizi)
- Salmeterol (medicament pentru tratamentul astmului bronșic)
- Artemeter/lumefantrină (un medicament combinat pentru tratamentul malariei)
- Dasatinib, everolimus, irinotecan, nilotinib, vinblastină, vincristină (pentru tratamentul cancerului)
- Sildenafil, tadalafil, vardenafil (pentru disfuncția erectilă sau pentru tratamentul unei boli de inimă și plămâni numită hipertensiune arterială pulmonară).
- Glecaprevir/pibrentasvir (pentru tratamentul infecției cu virusul hepatitei C).
- Fentanil, oxicodonă, tramadol (pentru tratarea durerii).
- Fesoterodină, solifenacin (pentru tratamentul tulburărilor urologice).

Poate fi necesar ca medicul dumneavoastră să vă recomande efectuarea de analize de sânge suplimentare și dozele altor medicamente s-ar putea modifica, pentru că efectul terapeutic, al lor sau al darunavir, sau reacțiile lor adverse pot fi influențate când sunt administrate în asociere. Informați medicul dacă luați:

- Dabigatran etexilat, edoxaban, warfarină (pentru a reduce coagularea sângelui)
- *Alfentanil* (calmant injectabil puternic și cu acțiune rapidă care este utilizat în intervențiile chirurgicale)
- *Digoxină* (pentru tratamentul unor boli de inimă)
- *Claritromicină* (antibiotic)
- *Itraconazol, isavuconazol, fluconazol, posaconazol, clotrimazol* (pentru tratamentul infecțiilor fungice). Voriconazolul trebuie luat numai după evaluare medicală.
- Rifabutină (contra infecțiilor bacteriene)
- Sildenafil, vardenafil, tadalafil (pentru disfuncția erectilă sau pentru tensiunea arterială mare de la nivelul circulației pulmonare)
- Amitriptilină, desipramină, imipramină, nortriptilină, paroxetină, sertralină, trazodonă (pentru tratamentul depresiei și anxietății)
- Maraviroc (pentru tratamentul infecției cu HIV)
- *Metadonă (pentru tratamentul dependentei de opioide)*
- *Carbamazepină, clonazepam* (pentru prevenirea crizelor convulsive sau pentru a trata unele tipuri de durere de origine nervoasă)
- *Colchicină* (pentru tratamentul gutei sau al febrei mediteraneene familiale)
- Bosentan (pentru tratamentul tensiunii arteriale mari de la nivelul circulației pulmonare).
- Buspironă, clorazepat, diazepam, estazolam, flurazepam, midazolam când este utilizat ca injecție, zolpidem (medicament sedativ)
- *Perfenazină, risperidonă, tioridazină* (pentru tratamentul afecțiunilor psihice)

Aceasta **nu** este o listă completă de medicamente. Spuneți medicului dumneavoastră despre *toate* medicamentele pe care le luați.

Darunavir Viatris împreună cu alimente și băuturi

Vezi punctul 3 "Cum să luați Darunavir Viatris"

Sarcina și alăptarea

Informați imediat medicul dacă sunteți gravidă sau plănuiți să rămâneți gravidă. Femeile gravide nu trebuie să ia darunavir cu ritonavir, cu excepția unei indicații specifice a medicului. <u>Femeile gravide nu</u> trebuie să ia darunavir cu cobicistat.

Din cauza potențialului de reacții adverse la sugarii alăptați, femeile aflate în tratament cu Darunavir Viatris nu trebuie să alăpteze.

Pentru a evita transmiterea infecției cu HIV la sugar, se recomandă ca femeile care sunt în evidență cu HIV să nu își alăpteze copiii. Dacă alăptați sau intenționați să alăptați, trebuie să discutați cu medicul dumneavoastră cât mai curând posibil.

Conducerea vehiculelor și folosirea utilajelor

Nu folosiți utilaje și nu conduceți vehicule dacă vă simțiți amețit după ce ați luat darunavir.

Darunavir Viatris conține sodiu

Acest medicament conține sodiu mai puțin de 1 mmol (23 mg) per doză, adică practic "nu conține sodiu".

3. Cum să luați Darunavir Viatris

Luați întotdeauna acest medicament exact așa cum este descris în acest prospect sau așa cum v-a spus medicul dumneavoastră, farmacistul sau asistenta medicală. Discutați cu medicul dumneavoastră, farmacistul sau asistenta medicală dacă nu sunteți sigur.

Chiar dacă vă simțiți mai bine, nu întrerupeți administrarea Darunavir Viatris și ritonavir fără să discutați cu medicul dumneavoastră.

După ce s-a început tratamentul, doza sau forma de administrare a dozelor nu trebuie modificate sau terapia nu trebuie întreruptă fără recomandarea medicului.

Doza pentru copii și adolescenți cu vârsta de 3 ani și peste, cântărind cel puțin 15 kilograme care nu au fost tratați anterior cu medicamente antiretrovirale (medicul copilului dumneavoastră va determina aceasta)

Medicul va decide care este doza potrivită în funcție de greutatea copilului (vezi tabelul de mai jos). Această doză nu trebuie să depășească doza recomandată pentru adulți, care este de 800 miligrame de darunavir împreună cu 100 miligrame de ritonavir o dată pe zi.

Medicul vă va informa câte comprimate de Darunavir Viatris și cât ritonavir (capsule, comprimate sau soluție) trebuie să ia copilul.

Greutatea	O doză de darunavir este	O doză de ritonavir ^a este
între 15 și 30 kilograme	600 miligrame	100 miligrame
între 30 și 40 kilograme	675 miligrame	100 miligrame
peste 40 kilograme	800 miligrame	100 miligrame

^a ritonavir soluție orală: 80 miligrame per mililitru

Doze pentru copii cu vârsta de cel puțin 3 ani, cântărind cel puțin 15 kg care au fost tratați anterior cu medicamente antiretrovirale (medicul copilului dumneavoastră va determina aceasta)

Medicul va decide care este doza potrivită în funcție de greutatea copilului (vezi tabelul de mai jos). Medicul va determina dacă, pentru copil, este adecvată administrarea o dată pe zi sau de două ori pe zi. Această doză nu trebuie să depășească doza recomandată pentru adulți, care este de 600 miligrame de darunavir împreună cu 100 miligrame de ritonavir de două ori pe zi sau de 800 miligrame de darunavir împreună cu 100 miligrame de ritonavir o dată pe zi.

Medicul vă va informa câte comprimate de Darunavir Viatris şi cât ritonavir (capsule, comprimate sau soluție) trebuie să ia copilul. Sunt disponibile şi comprimate cu alte concentrații şi este posibil ca medicul să fi prescris o anumită combinație de comprimate pentru a obține schema de dozare potrivită. Pentru copii este posibil să fie mai potrivite alte forme ale acestui medicament: întrebați medicul sau farmacistul.

Dozare de două ori pe zi

Greutatea:	O doză este:
Între 15 și 30 kilograme	375 miligrame darunavir + 50 miligrame ritonavir de două ori pe zi
Între 30 și 40 kilograme	450 miligrame darunavir + 60 miligrame ritonavir de două ori pe zi
Peste 40 kilograme*	600 miligrame darunavir + 100 miligrame ritonavir de două ori pe zi
_	·

^{*} Pentru copii cu vârsta de 12 ani sau peste și cântărind cel puțin 40 de kilograme, medicul copilului dumneavoastră va determina dacă se poate utiliza doza de darunavir 800 miligrame o dată pe zi. Aceasta nu poate fi administrată prin intermediul acestor comprimate de 75 miligrame. Sunt disponibile alte concentrații de darunavir.

Administrarea dozei o dată pe zi

Greutatea	O doză de darunavir este	O doză de ritonavir ^a este
între 15 și 30 kilograme	600 miligrame	100 miligrame
între 30 și 40 kilograme	675 miligrame	100 miligrame
peste 40 kilograme	800 miligrame	100 miligrame

Instrucțiuni pentru copii

- Copilul trebuie să ia întotdeauna darunavir împreună cu ritonavir. Darunavir nu poate acționa adecvat fără ritonavir.
- Copilul trebuie să ia dozele adecvate de darunavir şi ritonavir de două ori pe zi sau o dată pe zi.
 Dacă i se prescrie darunavir de două ori pe zi, copilul trebuie să ia o doză dimineața, o doză seara.
 Medicul copilului dumneavoastră va stabili cea mai potrivită schemă de dozaj pentru copilul dumneavoastră.
- Copilul trebuie să ia darunavir cu alimente. Darunavir nu poate acționa adecvat fără alimente. Felul alimentelor nu are importanță.
- Copilul trebuie să înghită comprimatele cu lichide, de exemplu apă sau lapte.

Doze pentru adulți care nu au luat înainte medicamente antiretrovirale (medicul dumneavoastră va stabili aceasta)

Aveți nevoie de o doză diferită de darunavir care nu poate fi administrată utilizând aceste comprimate de 75 mg. Sunt disponibile alte concentrații de Darunavir Viatris.

Doza pentru adulți care au luat înainte medicamente antiretrovirale (medicul dumneavoastră va determina aceasta)

Doza este fie:

- 600 miligrame darunavir (2 comprimate a 300 miligrame darunavir sau 1 comprimat de 600 miligrame darunavir) asociat cu ritonavir 100 miligrame de două ori pe zi, SAU
- 800 miligrame darunavir (2 comprimate de câte 400 miligrame darunavir sau 1 comprimat de 800 miligrame darunavir) în asociere cu 100 miligrame ritonavir o dată pe zi. Darunavir Viatris 400 miligrame și 800 miligrame comprimate sunt destinate asigurării dozei de 800 miligrame administrată odată pe zi.

Vă rugăm să discutați cu medicul care este doza potrivită pentru dumneavoastră.

Instructiuni pentru adulti

- Luati întotdeauna darunavir cu ritonavir. Darunavir nu poate actiona adecvat fără ritonavir.
- Dimineața, luați 600 miligrame darunavir împreună cu 100 miligrame ritonavir.
- Seara, luați 600 miligrame darunavir împreună cu 100 miligrame ritonavir.
- Luați darunavir cu alimente. Darunavir nu poate acționa adecvat fără alimente. Felul alimentelor nu este important.

- Înghițiți comprimatele cu băuturi cum sunt apă sau lapte.
- Darunavir Viatris 75 miligrame și 150 miligrame comprimate au fost dezvoltate pentru utilizare la copii, dar pot fi, de asemenea, folosite la adulți în unele cazuri.

Dacă luați mai mult Darunavir Viatris decât trebuie

Contactați imediat medicul sau farmacistul sau asistenta medicală.

Dacă uitati să luati Darunavir Viatris

Dacă remarcați eroarea **în decurs de 6 ore,** trebuie să luați imediat comprimatul. Luați întotdeauna medicamentul cu ritonavir și alimente. Dacă remarcați greșeala **după 6 ore,** atunci săriți administrarea și luați doza următoare ca de obicei. Nu luați o doză dublă pentru a compensa doza uitată.

Dacă vomitați după ce luați Darunavir Viatris și ritonavir

Dacă vomitați **în interval de 4 ore** de la administrarea medicamentului, trebuie să luați o altă doză de Darunavir Viatris și ritonavir cât mai curând posibil. Dacă vomitați **la mai mult de 4 ore** după ce ați luat medicamentul, atunci nu este necesară administrarea unei alte doze de Darunavir Viatris și ritonavir până la următoarea doză programată.

Contactați medicul dacă aveți nelămuriri cu privire la ce aveți de făcut dacă ratați o doză sau vomitați.

Nu întrerupeți utilizarea Darunavir Viatris fără să discutați mai întâi cu medicul dumneavoastră Medicamentele anti-HIV vă pot face să vă simțiți mai bine. Chiar dacă vă simțiți mai bine, nu încetați să luați darunavir. Discutați mai întâi cu medicul dumneavoastră.

Dacă aveți orice întrebări suplimentare cu privire la utilizarea acestui medicament, adresați-vă medicului dumneavoastră, farmacistului sau asistentei medicale.

4. Reacții adverse posibile

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

Ca toate medicamentele, acest medicament poate provoca reacții adverse, cu toate că nu apar la toate persoanele.

Spuneți medicului dumneavoastră dacă apare oricare din următoarele reacții adverse

S-au raportat probleme la nivelul ficatului care pot fi, ocazional, grave. Medicul dumneavoastră trebuie să efectueze analize de sânge înainte de a începe tratamentul cu darunavir. Dacă aveți infecție cronică cu virusul hepatitic B sau C, medicul dumneavoastră trebuie să efectueze mai des analizele de sânge deoarece aveți mai multe șanse de apariție a problemelor de ficat. Discutați cu medicul dumneavoastră care sunt semnele și simptomele problemelor la nivelul ficatului. Acestea pot include îngălbenire a pielii sau a albului ochilor, urină închisă la culoare (de culoarea ceaiului), scaune (materii fecale) de culoare deschisă, greață, vărsături, pierdere a poftei de mâncare sau durere sau durere și disconfort în partea dreaptă, sub coaste.

Erupția trecătoare pe piele (care apare mai frecvent în cazul utilizării concomitente cu raltegravir), mâncărimi. Erupția trecătoare pe piele este adesea de la ușoară la moderată. O erupție trecătoare pe piele poate fi și un simptom al unei boli grave care apare rar. De aceea este important să discutați cu medicul dumneavoastră în cazul în care apare o erupție trecătoare pe piele. Medicul dumneavoastră vă va spune cum trebuie să vă tratați simptomele sau dacă trebuie să opriți administrarea tratamentului cu darunavir.

Alte reacții adverse severe, au fost diabetul zaharat (frecvente) și inflamația pancreasului (mai puțin frecvente).

Reacții adverse foarte frecvente (pot afecta mai mult de 1 din 10 persoane)

diaree

Reacții adverse frecvente (pot afecta până la 1 din 10 persoane)

- vărsături, greață, durere abdominală sau distensie, dispepsie, flatulență
- dureri de cap, oboseală, amețeli, somnolență, amorțeli, furnicături sau dureri în mâini sau picioare, pierderea puterii, dificultate de a adormi

Reacții adverse mai puțin frecvente (pot afecta până la 1 din 100 persoane)

- durere de piept, modificări ale electrocardiogramei, bătăi rapide ale inimii
- sensibilitate scăzută sau neobișnuită a pielii, înțepături, perturbări ale atenției, pierderi de memorie, probleme de echilibru
- respirație dificilă, tuse, sângerări nazale, iritația gâtului
- inflamația stomacului sau gurii, arsuri în capul pieptului, eructații, gură uscată, disconfort abdominal, constipație
- insuficiență renală, pietre la rinichi, dificultăți la eliminarea urinii, eliminare frecventă sau excesivă de urină, uneori în cursul nopții
- urticarie, umflarea gravă a pielii și a altor țesuturi (cel mai adesea a buzelor sau ochilor), eczemă, transpirație excesivă, transpirații nocturne, căderea părului, acnee, descuamarea pielii, colorarea unghiilor
- dureri musculare, crampe sau slăbiciune musculară, dureri în extremități, osteoporoză
- încetinirea funcției glandei tiroide. Aceasta se poate observa în testele de sânge.
- tensiune arterială crescută, înroșire a feței
- ochi rosii sau uscați
- febră, edemul membrelor inferioare din cauza lichidelor, stare generală de rău, iritabilitate, durere
- simptome ale infecției, herpes simplex
- disfuncții erectile, mărirea sânilor
- tulburări ale somnului, somnolență, depresie, anxietate, coșmaruri, scăderea dorinței sexuale

Reacții adverse rare (pot afecta până la 1 din 1000 persoane)

- o reacție denumită DRESS [erupție severă pe piele, care poate fi însoțită de febră, oboseală, umflare a feței sau a ganglionilor limfatici, creștere a numărului eozinofilelor (un tip de globule albe din sânge), efecte la nivelul ficatului, rinichilor sau plămânilor]
- infarct miocardic, bătăi lente ale inimii, palpitații
- tulburări de vedere
- frisoane, senzatii neobisnuite
- senzatie de confuzie sau dezorientare, dispozitie modificată, neliniste
- leşin, crize epileptice, modificări ale gustului sau pierdere a gustului
- ulcerații la nivelul gurii, vărsături cu sânge, inflamație a buzelor, buze uscate, limbă încărcată
- secreții nazale
- leziuni pe piele, piele uscată
- rigiditate musculară sau a articulațiilor, dureri articulare cu sau fără inflamație
- modificări ale unor valori ale celulelor din sânge sau biochimiei sângelui. Acestea pot fi decelate în analizele de sânge şi/sau de urină. Medicul curant vă va explica aceste modificări. De exemplu: număr crescut al anumitor tipuri de globule albe din sânge.
- prezența de cristale de darunavir la nivelul rinichilor, cu afectare renală consecutivă.

Unele reacții adverse sunt caracteristice pentru medicamentele anti-HIV din aceeași familie cu darunavir. Acestea sunt:

- dureri musculare, tonus scăzut sau slăbiciune. Rareori, aceste tulburări musculare au fost grave.

Raportarea reacțiilor adverse

Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră, farmacistului sau asistentei medicale. Acestea includ orice posibile reacții adverse nemenționate în acest prospect. De asemenea,

puteți raporta reacțiile adverse direct prin intermediul sistemului național de raportare, așa cum este menționat în <u>Anexa V</u>. Raportând reacțiile adverse, puteți contribui la furnizarea de informații suplimentare privind siguranța acestui medicament.

5. Cum se păstrează Darunavir Viatris

Nu lăsati acest medicament la vederea și îndemâna copiilor.

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

Acest medicament nu necesită condiții speciale de păstrare.

Pentru flacoane: A se utiliza în termen de 100 de zile după deschidere.

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

6. Conținutul ambalajului și alte informații

Ce conține Darunavir Viatris

- Substanța activă este darunavir. Fiecare comprimat conține darunavir 75 miligrame
- Celelalte componente sunt dioxid de siliciu coloidal anhidru, celuloza microcristalină, , crospovidonă, amidonglicolat de sodiu, hipromeloză, stearat de magneziu. Filmul conține alcool polivinilic parțial hidrolizat, dioxid de titan (E171), macrogol și talc.

Cum arată Darunavir Viatris și conținutul ambalajului

Comprimatele filmate de Darunavir Viatris 75 mg sunt alb-gălbui, în formă de capsule cu două laturi curbate, marcate cu "M" pe una dintre fețe și cu "DV1" pe cealaltă față.

Comprimatele filmate de Darunavir Viatris 75 mg sunt disponibile în pachete de blistere de câte 480 de comprimate și în flacoane din plastic conținând câte 480 de comprimate.

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

Deținătorul autorizației de punere pe piață

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

Fabricanti

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

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

Mylan Germany GmbH

Zweigniederlassung Bad Homburg v. d. Hoehe, Benzstrasse 1

Bad Homburg v. d. Hoehe

Hessen, 61352

Germania

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

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

Τηλ: +30 210 993 6410

España

Viatris Pharmaceuticals, S.L..

Tel: + 34 900 102 712

France

Viatris Santé

Tél: +33 4 37 25 75 00

Hrvatska

Viatris Hrvatska d.o.o.

Tel: +385 1 23 50 599

Ireland

Viatris Limiterd

Tel: +353 1 8711600

Lietuva

Viatris UAB

Tel: +370 5 205 1288

Luxemburg/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 BV

Tel: +31 (0)20 426 3300

Norge

Viatris AS

Tlf: +47 66 75 33 00

Österreich

Viatris Austris GmbH

Tel: +43 1 86390

Polska

Viatris Healthcare Sp. z o.o.

Tel.: + 48 22 546 64 00

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 23 63 180

Ísland

Icepharma hf.

Sími: +354 540 8000

Italia

Viatris Italia S.r.1

Tel: + 39 (0) 2 612 46921

Κύπρος

GPA Pharmaceuticals Ltd

 $T\eta\lambda$: + 357 22863100

Latvija

Viatris SIA

Tel: +371 676 055 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

Acest prospect a fost revizuit în {LL/AAAA}.

Alte surse de informații

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

Prospect: Informații pentru utilizator

Darunavir Viatris 150 mg comprimate filmate

darunavir

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

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

În acest prospect găsiți:

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

1. Ce este Darunavir Viatris și pentru ce se utilizează

Ce este Darunavir Viatris?

Darunavir Viatris conține substanța activă darunavir. Darunavir este un medicament antiretroviral utilizat în tratamentul infecției cu virusul imunodeficienței umane (HIV). Aparține unui grup de medicamente numite inhibitori de protează. Darunavir acționează prin reducerea cantității de HIV în corpul dumneavoastră. Acest lucru va ameliora acțiunea sistemului imunitar și va reduce riscul de apariție a bolilor legate de infecția cu HIV.

Pentru ce se utilizează?

Darunavir este utilizată pentru tratamentul adulților și copiilor cu vârsta de cel puțin 3 ani, care cântăresc cel puțin 15 kg, sunt infectati cu HIV si care au utilizat deja alte medicamente antiretrovirale.

Darunavir trebuie luată în asociere cu o doză mică de ritonavir și alte medicamente anti-HIV. Medicul va discuta cu dumneavoastră ce asociere de medicamente este cea mai bună pentru dumneavoastră.

2. Ce trebuie să știți înainte să luați Darunavir Viatris

Nu luați Darunavir Viatris

- dacă sunteți **alergic** la darunavir sau la oricare dintre celelalte componente ale acestui medicament (enumerate la punctul 6) sau la ritonavir.
- dacă aveți **probleme grave cu ficatul**. Întrebați medicul dacă sunteți nesigur de severitatea bolii hepatice pe care o aveti. Pot fi necesare unele teste suplimentare.

Nu asociați Darunavir Viatris cu oricare dintre următoarele medicamente

Dacă luați oricare dintre aceste medicamente, întrebați medicul despre schimbarea cu alt medicament.

Medicament	Pentru ce se utilizează
Avanafil	Tratamentul disfuncției erectile
Astemizol sau terfenadină	Tratamentul simptomelor alergiei
Triazolam și midazolam oral (luat prin înghițire)	Să vă ajute să dormiți și/sau să îndepărteze anxietatea
Cisapridă	Tratamentul unor boli de stomac
Colchicină (dacă veți probleme cu rinichii și/sau	Tratamentul gutei sau al febrei mediteraneene
ficatul)	familiale
Lurasidonă, pimozidă, quetiapină sau sertindol	Tratamentul bolilor psihice
Alcaloizi din ergot cum sunt ergotamina,	Tratamentul durerilor de cap de tip migrenă
dihidroergotamina, ergometrina și metilergonovina	
Amiodaronă, bepridil, dronedaronă, ivabradină,	Tratamentul unor boli de inimă, de exemplu bătăi
chinidină, ranolazină	neregulate ale inimii
Lovastatină, simvastatină și lomitapidă	Scăderea valorilor colesterolului
Rifampicină	Tratamentul anumitor infecții, de exemplu tuberculoza
Asocierea lopinavir/ritonavir	Un acest medicament anti-HIV aparține aceleiași clase ca și darunavir
Elbasvir/grazoprevir	Tratamentul infecției cu virusul hepatitei C
Alfuzosin	Tratamentul hipertrofiei de prostată
Sildenafil	Tratamentul tensiunii arteriale mari de la nivelul
	circulației pulmonare
Ticagrelor	Pentru a ajuta la oprirea agregării trombocitare în
	tratamentul pacienților cu antecedente de infarct
	miocardic.
Naloxegol	Tratament pentru constipația indusă de opioide
Dapoxetină	Tratament pentru ejacularea precoce
Domperidonă	Tratament pentru greață și vărsături

Nu folosiți darunavir împreună cu produse care conțin sunătoare (Hypericum perforatum).

Atenționări și precauții

Înainte să luați darunavir, adresați-vă medicului dumneavoastră, farmacistului sau asistentei medicale.

Darunavir nu vindecă infecția cu HIV.

Persoanele care iau darunavir încă pot dezvolta infecții sau alte boli asociate cu infecția cu HIV. Trebuie să efectuați periodic vizitele la medicul dumneavoastră.

Persoanele care iau darunavir pot dezvolta o erupție trecătoare pe piele. Rar o erupție poate deveni severă sau poate să vă pună viața în pericol. Vă rugăm să îl contactați pe medicul dumneavoastră oricând vă apare o erupție pe piele.

Erupția trecătoare pe piele (în general ușoară sau moderată) poate apărea mai frecvent la pacienții care iau darunavir și raltegravir (pentru infecția HIV), decât la pacienții care iau fiecare medicament separat.

Informați medicul despre situația dumneavoastră ÎNAINTE și ÎN TIMPUL tratamentului Asigurați-vă că verificați următoarele puncte și informați medicul dacă oricare dintre acestea se aplică în cazul dumneavoastră.

- Informați medicul dacă ați avut mai înainte **probleme cu ficatul**, inclusiv infecție cu virusul hepatitei B sau C. Medicul poate evalua cât de gravă este boala hepatică înainte de a decide dacă puteți lua darunavir.
- Informați medicul dacă aveți diabet zaharat. Darunavir poate crește valorile zahărului din sânge.
- Informați imediat medicul dacă înregistrați orice **simptome de infecție** (de exemplu noduli limfatici măriți și febră). La unii pacienți cu infecție HIV avansată și istoric de infecții oportuniste, pot apărea, la scurt timp după începerea tratamentului anti-HIV, semne și simptome de inflamație de la infecțiile anterioare. Se crede că aceste simptome sunt datorate unei îmbunătățiri a răspunsului imun al organismului, permițând corpului să lupte contra infecțiilor care ar fi putut fi prezente, dar fără nici un fel de simptome evidente.
- În plus față de infecțiile oportuniste, pot de asemenea să apară afecțiuni autoimune (o afecțiune care apare atunci când sistemul imunitar atacă un țesut sănătos din organism), după ce începeți să

luați medicamente pentru a vă trata infecția cu HIV. Afecțiunile autoimune pot să apară la mai multe luni de la începerea tratamentului. Dacă observați orice simptom de infecție sau alte simptome, ca de exemplu slăbiciune musculară, slăbiciune care începe la nivelul mâinilor și picioarelor și se deplasează în sus către trunchi, palpitații, tremurături sau hipereactivitate, vă rugăm să informați medicul dumneavoastră imediat să caute tratamentul necesar.

- Informați medicul dacă aveți **hemofilie.** Darunavir poate crește riscul de sângerare.
- Informați medicul dacă sunteți **alergic la sulfonamide** (de exemplu, folosite în tratamentul unor infecții).
- Informați medicul dacă remarcați orice **probleme osteomusculare.** La unii pacienți care primesc tratament antiretroviral se poate dezvolta o boală osoasă numită osteonecroză (distrugerea țesutului osos cauzată de pierderea aportului de sânge la os). Unii din multiplii factori de risc pentru dezvoltarea acestei boli pot fi, printre alții, durata terapiei antiretrovirale combinate, utilizarea corticosteroizilor, consumul de alcool etilic, imunosupresia severă, indicele mare de masă corporală. Semne de osteonecroză sunt: rigiditatea articulațiilor, dureri (în special ale șoldului, genunchiului și umărului) și dificultate la mișcare. Dacă remarcați oricare dintre aceste simptome vă rugăm să îl informați pe medicul dumneavoastră.

Vârstnici

Darunavir a fost utilizat numai la un număr limitat de pacienți cu vârsta de 65 de ani și peste. Dacă aparțineți acestui grup de vârstă, vă rugăm să discutați cu medicul dumneavoastră dacă puteți utiliza Darunavir Viatris.

Copii

Darunavir nu se utilizează la copii cu vârsta sub 3 ani sau care cântăresc mai puțin de 15 kg.

Darunavir Viatris împreună cu alte medicamente

Spuneți medicului dumneavoastră sau farmacistului dacă luați sau ați luat recent orice alte medicamente.

Există unele medicamente pe care **nu trebuie să le asociați** cu darunavir. Acestea sunt menționate mai sus, sub titlul "**Nu asociați Darunavir Viatris cu oricare dintre următoarele medicamente:**"

În cele mai multe cazuri, darunavir poate fi asociată cu medicamente anti-HIV care aparțin altor clase [de exemplu, INRT (inhibitorii nucleozidici ai revers transcriptazei), INNRT (inhibitorii non-nucleozidici ai revers transcriptazei), antagoniști CCR5 și IF (inhibitorii fuziunii)]. darunavir, cu ritonavir, nu a fost testată în asociere cu toți IP (inhibitori de protează) și nu trebuie să fie utilizată cu alți IP HIV. De aceea, informați întotdeauna medicul dacă luați alte medicamente anti-HIV și urmați cu atenție instrucțiunile medicului despre care medicamente pot fi luate împreună.

Efectele darunavir pot fi reduse dacă luați oricare dintre următoarele medicamente. Informați medicul dacă luati:

- Fenobarbital, fenitoină (pentru prevenirea crizelor comițiale)
- Dexametazonă (corticosteroid)
- Efavirenz (pentru tratamentul infecției cu HIV)
- Rifapentină, rifabutin (medicamente pentru tratamentul unor infecții, precum tuberculoza)
- Saquinavir (pentru tratamentul infecției cu HIV)

Efectele altor medicamente pot fi influențate dacă luați darunavir și atunci poate fi necesar ca medicul dumneavoastră să vă recomande efectuarea de analize de sânge suplimentare. Spuneți medicului dumneavoastră dacă luați:

- Amlodipină, diltiazem, disopiramidă, carvedilol, felodipină, flecainidă, lidocaină, metoprolol, mexiletină, nifedipină, nicardipină, propafenonă, timolol, verapamil (pentru boli de inimă) pentru că efectul terapeutic sau reacțiile adverse ale acestor medicamente pot fi crescute.
- *Apixaban, dabigatran etexilat, edoxaban, rivaroxaban, warfarină, clopidogrel* (pentru a reduce coagularea sângelui) pentru că efectul terapeutic sau reacțiile adverse pot fi modificate.
- Contraceptive hormonale pe bază de estrogen și terapie de substituție hormonală. Darunavir le poate reduce eficacitatea. Când le utilizați pentru contracepție, sunt recomandate metode alternative de contracepție nehormonale.

- *Etinilestradiol/drospirenonă*. Darunavir poate crește riscul de hiperpotasemie cauzată de drospirenonă.
- *Atorvastatină, pravastatină, rosuvastatină* (pentru scăderea valorilor colesterolului). Riscul de leziunila nivel muscular poate fi crescut. Medicul dumneavoastră va evalua ce regim de scădere a colesterolului este cel mai bun pentru situația dumneavoastră.
- *Claritromicină* (antibiotic)
- *Ciclosporină, everolimus, tacrolimus, sirolimus* (pentru slăbirea sistemului imunitar), pentru că efectul terapeutic sau reactiile adverse ale acestor medicamente pot fi crescute.
- Corticosteroizi, inclusiv betametazonă, budesonidă, fluticazonă, mometazonă, prednison, triamcinolonă. Aceste medicamente sunt folosite pentru tratamentul alergiilor, astmului bronșic, bolilor inflamatorii intestinale, afecțiunilor inflamatorii ale pielii, oculare, articulare și musculare și altor afecțiuni inflamatorii. Aceste medicamente sunt, în general, administrate pe cale orală, inhalate, injectate sau aplicate pe piele. Dacă nu pot fi folosite tratamente alternative, utilizarea acestora trebuie să se efectueze după un examen medical și sub stricta supraveghere a medicului dumneavoastră, pentru depistarea reacțiilor adverse la corticosteroizi.
- Buprenorfină/naloxonă (medicamente pentru tratamentul dependenței de opioizi)
- Salmeterol (medicament pentru tratamentul astmului bronșic)
- Artemeter/lumefantrină (un medicament combinat pentru tratamentul malariei)
- Dasatinib, everolimus, irinotecan, nilotinib, vinblastină, vincristină (pentru tratamentul cancerului)
- Sildenafil, tadalafil, vardenafil (pentru disfuncția erectilă sau pentru tratamentul unei boli de inimă și plămâni numită hipertensiune arterială pulmonară).
- Glecaprevir/pibrentasvir (pentru tratamentul infecției cu virusul hepatitei C).
- Fentanil, oxicodonă, tramadol (pentru tratarea durerii).
- Fesoterodină, solifenacin (pentru tratamentul tulburărilor urologice).

Poate fi necesar ca medicul dumneavoastră să vă recomande efectuarea de analize de sânge suplimentare și dozele altor medicamente s-ar putea modifica, pentru că efectul terapeutic, al lor sau al darunavir, sau reacțiile lor adverse pot fi influențate când sunt administrate în asociere. Informați medicul dacă luati:

- Dabigatran etexilat, edoxaban, warfarină (pentru a reduce coagularea sângelui)
- *Alfentanil* (calmant injectabil puternic și cu acțiune rapidă care este utilizat în intervențiile chirurgicale)
- Digoxină (pentru tratamentul unor boli de inimă)
- *Claritromicină* (antibiotic)
- *Itraconazol, isavuconazol, fluconazol, posaconazol, clotrimazol* (pentru tratamentul infecțiilor fungice). Voriconazolul trebuie luat numai după evaluare medicală.
- Rifabutină (contra infectiilor bacteriene)
- Sildenafil, vardenafil, tadalafil (pentru disfuncția erectilă sau pentru tensiunea arterială mare de la nivelul circulatiei pulmonare)
- Amitriptilină, desipramină, imipramină, nortriptilină, paroxetină, sertralină, trazodonă (pentru tratamentul depresiei și anxietății)
- *Maraviroc* (pentru tratamentul infecției cu HIV)
- *Metadonă* (pentru tratamentul dependenței de opioide)
- *Carbamazepină*, *clonazepam* (pentru prevenirea crizelor convulsive sau pentru a trata unele tipuri de durere de origine nervoasă)
- *Colchicină* (pentru tratamentul gutei sau al febrei mediteraneene familiale)
- Bosentan (pentru tratamentul tensiunii arteriale mari de la nivelul circulației pulmonare).
- Buspironă, clorazepat, diazepam, estazolam, flurazepam, midazolam când este utilizat ca injecție, zolpidem (medicament sedativ)
- Perfenazină, risperidonă, tioridazină (pentru tratamentul afecțiunilor psihice)

Aceasta **nu** este o listă completă de medicamente. Spuneți medicului dumneavoastră despre *toate* medicamentele pe care le luați.

Darunavir Viatris împreună cu alimente și băuturi

Vezi punctul 3 "Cum să luați Darunavir Viatris"

Sarcina și alăptarea

Informați imediat medicul dacă sunteți gravidă sau plănuiți să rămâneți gravidă. Femeile gravide nu trebuie să ia darunavir cu ritonavir, cu excepția unei indicații specifice a medicului. <u>Femeile gravide nu</u> trebuie să ia darunavir cu cobicistat.

Din cauza potențialului de reacții adverse la sugarii alăptați, femeile aflate în tratament cu Darunavir Viatris nu trebuie să alăpteze.

Pentru a evita transmiterea infecției cu HIV la sugar, se recomandă ca femeile care sunt în evidență cu HIV să nu își alăpteze copiii. Dacă alăptați sau intenționați să alăptați, trebuie să discutați cu medicul dumneavoastră cât mai curând posibil.

Conducerea vehiculelor și folosirea utilajelor

Nu folosiți utilaje și nu conduceți vehicule dacă vă simțiți amețit după ce ați luat darunavir.

Darunavir Viatris conține sodiu

Acest medicament conține sodiu mai puțin de 1 mmol (23 mg) per doză, adică practic "nu conține sodiu".

3. Cum să luați Darunavir Viatris

Luați întotdeauna acest medicament exact așa cum este descris în acest prospect sau așa cum v-a spus medicul dumneavoastră, farmacistul sau asistenta medicală. Discutați cu medicul dumneavoastră, farmacistul sau asistenta medicală dacă nu sunteți sigur.

Chiar dacă vă simțiți mai bine, nu întrerupeți administrarea Darunavir Viatris și ritonavir fără să discutați cu medicul dumneavoastră.

După ce s-a început tratamentul, doza sau forma de administrare a dozelor nu trebuie modificate sau terapia nu trebuie întreruptă fără recomandarea medicului.

Doza pentru copii și adolescenți cu vârsta de 3 ani și peste, cântărind cel puțin 15 kilograme care nu au fost tratați anterior cu medicamente antiretrovirale (medicul copilului dumneavoastră va determina aceasta)

Medicul va stabili doza corectă ce se va administra o dată pe zi în funcție de greutatea copilului (vezi tabelul de mai jos). Această doză nu trebuie să depășească doza recomandată pentru adulți care este de 800 miligrame darunavir împreună cu 100 miligrame ritonavir o dată pe zi.

Medicul vă va informa care este doza de Darunavir Viatris comprimate și de ritonavir (capsule, comprimate sau soluție) pe care copilul trebuie să o ia.

Greutatea	O doză de darunavir este	O doză de ritonavir ^a este
între 15 și 30 kilograme	600 miligrame	100 miligrame
între 30 și 40 kilograme	675 miligrame	100 miligrame
peste 40 kilograme	800 miligrame	100 miligrame

^a ritonavir soluție orală: 80 miligrame per mililitru

Doze pentru copii cu vârsta de cel puțin 3 ani, cântărind cel puțin 15 kg care au fost tratați anterior cu medicamente antiretrovirale (medicul copilului dumneavoastră va determina aceasta)

Medicul va determina doza corectă pe baza greutății copilului (vezi tabelul de mai jos). Medicul va stabili dacă pentru copil este indicată administrarea dozei o dată pe zi sau de două ori pe zi. Această doză nu trebuie să depășească doza recomandată pentru adulți, care este de 600 mg darunavir împreună cu 100 mg ritonavir de două ori pe zi sau 800 miligrame darunavir împreună cu 100 miligrame ritonavir o dată pe zi.

Medicul vă va informa câte comprimate de Darunavir Viatris și cât ritonavir (capsule, comprimate sau soluție) trebuie să ia copilul. Sunt disponibile comprimate de alte concentrații și medicul dumneavoastră poate v-a prescris o anumită asociere de comprimate pentru a construi schema de dozare adecvat.

Pentru copii este posibil să fie mai potrivite alte forme ale acestui medicament: întrebați medicul sau farmacistul.

Administrarea dozei de două ori pe zi

Greutatea	O doză este
Între 15 și 30 kilograme	375 miligrame darunavir + 50 miligrame ritonavir de două ori pe zi
Între 30 și 40 kilograme	450 miligrame darunavir + 60 miligrame ritonavir de două ori pe zi
Peste 40 kilograme*	600 miligrame darunavir + 100 miligrame ritonavir de două ori pe zi

Pentru copii cu vârsta de 12 ani sau peste și cântărind cel puţin 40 de kilograme, medicul copilului dumneavoastră va determina dacă se poate utiliza doza de Darunavir Viatris 800 miligrame o dată pe zi. Aceasta nu poate fi administrată prin intermediul acestor comprimate de 150 miligrame. Sunt disponibile alte concentraţii de Darunavir Viatris.

Administrarea dozei o dată pe zi

Greutatea	O doză de darunavir este	O doză de ritonavir ^a este
între 15 și 30 kilograme	600 miligrame	100 miligrame
între 30 și 40 kilograme	675 miligrame	100 miligrame
peste 40 kilograme	800 miligrame	100 miligrame

ritonavir soluție orală: 80 miligrame per mililitru

Instrucțiuni pentru copii

- Copilul trebuie să ia întotdeauna darunavir împreună cu ritonavir. Darunavir nu poate acționa adecvat fără ritonavir.
- Copilul trebuie să ia dozele adecvate de darunavir şi ritonavir de două ori pe zi sau o dată pe zi.
 Dacă i se prescrie darunavir de două ori pe zi, copilul trebuie să iao doză dimineața, o doză seara.
 Medicul copilului dumneavoastră va stabili schema de dozaj cea mai potrivită copilului dumneavoastră.
- Copilul trebuie să ia darunavir cu alimente. Felul alimentelor nu are importanță.
- Copilul trebuie să înghită comprimatele cu lichide, de exemplu apă sau lapte.

Doze pentru adulți care nu au luat înainte medicamente antiretrovirale (medicul dumneavoastră va stabili aceasta)

Aveți nevoie de o doză diferită de darunavir care nu poate fi administrată utilizând aceste comprimate de 150 mg. Sunt disponibile alte concentrații de Darunavir Viatris.

Doza pentru adulți care au luat înainte medicamente antiretrovirale (medicul dumneavoastră va determina aceasta)

Doza este fie:

- 600 miligrame darunavir (2 comprimate a 300 miligrame darunavir sau 1 comprimat de 600 miligrame darunavir) asociat cu ritonavir 100 miligrame de două ori pe zi,
- 800 miligrame darunavir (2 comprimate de câte 400 miligrame darunavir sau 1 comprimat de 800 miligrame darunavir) în asociere cu 100 miligrame ritonavir odată pe zi. Darunavir Viatris 400 miligrame și 800 miligrame comprimate sunt destinate asigurării dozei de 800 miligrame administrată o dată pe zi.

Vă rugăm să discutați cu medicul care este doza potrivită pentru dumneavoastră.

Instrucțiuni pentru adulți

- Luați întotdeauna darunavir cu ritonavir. Darunavir nu poate acționa adecvat fără ritonavir.
- Dimineața, luați 600 miligrame darunavir împreună cu 100 miligrame ritonavir.
- Seara, luați 600 miligrame darunavir împreună cu 100 miligrame ritonavir.
- Luați darunavir cu alimente. darunavir nu poate acționa adecvat fără alimente. Felul alimentelor nu este important.
- Înghiţiţi comprimatele cu băuturi cum sunt apă sau lapte.
- Darunavir Viatris 75 miligrame și 150 miligrame comprimate au fost dezvoltate pentru utilizare la copii, dar pot fi, de asemenea, folosite la adulți în unele cazuri.

Dacă luați mai mult Darunavir Viatris decât trebuie

Contactați imediat medicul, farmacistul sau asistenta medicală.

Dacă uitați să luați Darunavir Viatris

Dacă remarcați eroarea **în decurs de 6 ore,** trebuie să luați imediat comprimatul. Luați întotdeauna medicamentul cu ritonavir și alimente. Dacă remarcați greșeala **după 6 ore,** atunci săriți administrarea și luați doza următoare ca de obicei. Nu luați o doză dublă pentru a compensa doza uitată.

Dacă vomitați după ce luați Darunavir Viatris și ritonavir

Dacă vomitați **în interval de 4 ore** de la administrarea medicamentului, trebuie să luați o altă doză de Darunavir Viatris și ritonavir cât mai curând posibil. Dacă vomitați **la mai mult de 4 ore** după ce ați luat medicamentul, atunci nu este necesară administrarea unei alte doze de Darunavir Viatris și ritonavir până la următoarea doză programată.

Contactați medicul dacă aveți nelămuriri cu privire la ce aveți de făcut dacă ratați o doză sau vomitați.

Nu întrerupeți utilizarea Darunavir Viatris fără să discutați mai întâi cu medicul dumneavoastră Medicamentele anti-HIV vă pot face să vă simțiți mai bine. Chiar dacă vă simțiți mai bine, nu încetați să luați darunavir. Discutați mai întâi cu medicul dumneavoastră.

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

4. Reacții adverse posibile

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

Ca toate medicamentele, acest medicament poate provoca reacții adverse, cu toate că nu apar la toate persoanele.

Spuneți medicului dumneavoastră dacă apare oricare din următoarele reacții adverse.

S-au raportat probleme la nivelul ficatului care pot fi, ocazional, grave. Medicul dumneavoastră trebuie să efectueze analize de sânge înainte de a începe tratamentul cu darunavir. Dacă aveți infecție cronică cu virusul hepatitic B sau C, medicul dumneavoastră trebuie să efectueze mai des analizele de sânge deoarece aveți mai multe șanse de apariție a problemelor de ficat. Discutați cu medicul dumneavoastră care sunt semnele și simptomele problemelor la nivelul ficatului. Acestea pot include îngălbenire a pielii sau a albului ochilor, urină închisă la culoare (de culoarea ceaiului), scaune (materii fecale) de culoare deschisă, greață, vărsături, pierdere a poftei de mâncare sau durere sau durere și disconfort în partea dreaptă, sub coaste.

Erupția trecătoare pe piele (care apare mai frecvent în cazul utilizării concomitente cu raltegravir), mâncărimi. Erupția trecătoare pe piele este adesea de la ușoară la moderată. O erupție trecătoare pe piele poate fi și un simptom al unei boli grave care apare rar. De aceea este important să discutați cu medicul dumneavoastră în cazul în care apare o erupție trecătoare pe piele. Medicul dumneavoastră vă va spune cum trebuie să vă tratați simptomele sau dacă trebuie să opriți administrarea tratamentului cu darunavir.

Alte reacții adverse severe au fost diabetul zaharat (frecvente) și inflamația pancreasului (mai puțin frecvente).

Reacții adverse foarte frecvente (pot afecta mai mult de 1 din 10 persoane)

- diarec

Reacții adverse frecvente (pot afecta până la 1 din 10 persoane)

- vărsături, greață, durere abdominală sau distensie, dispepsie, flatulență
- dureri de cap, oboseală, ameţeli, somnolenţă, amorţeli, furnicături sau dureri în mâini sau picioare, pierderea puterii, dificultate de a adormi

Reacții adverse mai puțin frecvente (pot afecta până la 1 din 100 persoane)

- durere de piept, modificări ale electrocardiogramei, ritm cardiac rapid
- sensibilitate scăzută sau neobișnuită a pielii, înțepături, perturbări ale atenției, pierderi de memorie, probleme de echilibru
- respirație dificilă, tuse, sângerări nazale, iritația gâtului
- inflamația stomacului sau gurii, arsuri în capul pieptului, eructații, gură uscată, disconfort abdominal, constipație
- insuficiență renală, pietre la rinichi, dificultăți la eliminarea urinii, eliminare frecventă sau excesivă de urină, uneori în cursul nopții
- urticarie, umflarea gravă a pielii şi a altor țesuturi (cel mai adesea a buzelor sau ochilor), eczemă, transpirație excesivă, transpirații nocturne, căderea părului, acnee, descuamarea pielii, colorarea unghiilor
- dureri musculare, crampe sau slăbiciune musculară, dureri în extremități, osteoporoză
- încetinirea funcției glandei tiroide. Aceasta se poate observa în testele de sânge.
- tensiune arterială crescută, înroșire a feței
- ochi roșii sau uscați
- febră, edemul membrelor inferioare din cauza lichidelor, stare generală de rău, iritabilitate, durere
- simptome ale infecției, herpes simplex
- disfuncții erectile, mărirea sânilor
- tulburări ale somnului, somnolență, depresie, anxietate, coșmaruri, scăderea dorinței sexuale

Reacții adverse rare (pot afecta până la 1 din 1000 persoane)

- o reacție denumită DRESS [erupție severă pe piele, care poate fi însoțită de febră, oboseală, umflare a feței sau a ganglionilor limfatici, creștere a numărului eozinofilelor (un tip de globule albe din sânge), efecte la nivelul ficatului, rinichilor sau plămânilor]
- infarct miocardic, bătăi lente ale inimii, palpitatii
- tulburări de vedere
- frisoane, senzatii neobisnuite
- senzație de confuzie sau dezorientare, dispoziție modificată, neliniște
- leşin, crize epileptice, modificări ale gustului sau pierderea gustului
- ulcerații la nivelul gurii, vărsături cu sânge, inflamație a buzelor, buze uscate, limbă încărcată
- secretii nazale
- leziuni pe piele, piele uscată
- rigiditate musculară sau a articulațiilor, dureri articulare cu sau fără inflamație
- modificări ale unor valori ale celulelor din sânge sau biochimiei sângelui. Acestea pot fi decelate în analizele de sânge şi/sau de urină. Medicul curant vă va explica aceste modificări. De exemplu: număr crescut al anumitor tipuri de globule albe din sânge.
- prezența de cristale de darunavir la nivelul rinichilor, cu afectare renală consecutivă.

Unele reacții adverse sunt caracteristice pentru medicamentele anti-HIV din aceeași familie cu darunavir. Acestea sunt:

- dureri musculare, tonus scăzut sau slăbiciune. Rareori, aceste tulburări musculare au fost grave.

Raportarea reacțiilor adverse

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

5. Cum se păstrează Darunavir Viatris

Nu lăsați acest medicament la vederea și îndemâna copiilor.

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

Acest medicament nu necesită condiții speciale de păstrare.

Pentru flacoane: A se utiliza în termen de 100 de zile după deschidere.

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

6. Conținutul ambalajului și alte informații

Ce contine Darunavir Viatris

- Substanța activă este darunavir. Fiecare comprimat conține darunavir 150 miligrame.
- Celelalte componente sunt dioxid de siliciu coloidal anhidru, celuloză microcristalină, crospovidonă, amidonglicolat de sodiu, hipromeloză, stearat de magneziu. Stratul de filmare conține alcool polivinilic parțial hidrolizat, dioxid de titan (E171), macrogol și talc.

Cum arată Darunavir Viatris și conținutul ambalajului

Comprimatele filmate de Darunavir Viatris 150 mg sunt alb-gălbui, de formă ovală cu două laturi curbate, marcate cu M pe o parte și DV2 pe cealaltă parte.

Comprimatele filmate de Darunavir Viatris 150 mg sunt disponibile în pachete de blistere de câte 240 de comprimate și în flacoane din plastic conținând câte 60 și 240 de comprimate.

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

Deținătorul autorizației de punere pe piață

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

Fabricanti

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

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

Mylan Germany GmbH Zweigniederlassung Bad Homburg v. d. Hoehe, Benzstrasse 1 Bad Homburg v. d. Hoehe Hessen, 61352 Germania Pentru orice informații referitoare la acest medicament, vă rugăm contactați reprezentanța locală a deținătorului autorizației de punere pe piață:

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

Τηλ: +30 210 993 6410

España

Viatris Pharmaceuticals, S.L..

Tel: + 34 900 102 712

France

Viatris Santé

Tél: +33 4 37 25 75 00

Hrvatska

Viatris Hrvatska d.o.o.

Tel: +385 1 23 50 599

Ireland

Viatris Limiterd

Tel: +353 1 8711600

Ísland

Icepharma hf.

Sími: +354 540 8000

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 BV

Tel: +31 (0)20 426 3300

Norge

Viatris AS

Tlf: +47 66 75 33 00

Österreich

Viatris Austris GmbH

Tel: +43 1 86390

Polska

Viatris Healthcare Sp. z o.o.

Tel.: + 48 22 546 64 00

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 23 63 180

Slovenská republika

Viatris Slovakia s.r.o.

Tel: +421 2 32 199 100

Italia

Viatris Italia S.r.1

Tel: + 39 (0) 2 612 46921

Κύπρος

GPA Pharmaceuticals Ltd

 $T\eta\lambda$: + 357 22863100

Latvija

Viatris SIA

Tel: +371 676 055 80

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

Acest prospect a fost revizuit în {LL/AAAA}.

Alte surse de informații

Informații detaliate privind acest medicament sunt disponibile pe website-ul Agenției Europene a Medicamentului http://www.ema.europa.eu.

Prospect: Informații pentru utilizator

Darunavir Viatris 300 mg comprimate filmate

darunavir

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

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

În acest prospect găsiți:

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

1. Ce este Darunavir Viatris și pentru ce se utilizează

Ce este Darunavir Viatris?

Darunavir Viatris conține substanța activă darunavir. Darunavir este un medicament antiretroviral utilizat în tratamentul infecției cu virusul imunodeficienței umane (HIV). Aparține unui grup de medicamente numite inhibitori de protează. Darunavir acționează prin reducerea cantității de HIV în corpul dumneavoastră. Acest lucru va ameliora acțiunea sistemului imunitar și va reduce riscul de apariție a bolilor legate de infecția cu HIV.

Pentru ce se utilizează?

Darunavir este utilizată pentru tratamentul adulților și copiilor cu vârsta de cel puțin 3 ani, care cântăresc cel puțin 15 kg, sunt infectați cu HIV și care au utilizat deja alte medicamente antiretrovirale.

Darunavir trebuie luată în asociere cu o doză mică de ritonavir și alte medicamente anti-HIV. Medicul va discuta cu dumneavoastră ce asociere de medicamente este cea mai bună pentru dumneavoastră.

2. Ce trebuie să știți înainte să luați Darunavir Viatris:

Nu luați Darunavir Viatris

- dacă sunteți **alergic** la darunavir sau la oricare dintre celelalte componente ale acestui medicament (enumerate la punctul 6) sau la ritonavir.
- dacă aveți **probleme grave cu ficatul**. Întrebați medicul dacă sunteți nesigur de severitatea bolii hepatice pe care o aveti. Pot fi necesare unele teste suplimentare.

Nu asociați Darunavir Viatris cu oricare dintre următoarele medicamente

Dacă luați oricare dintre aceste medicamente, întrebați medicul despre schimbarea cu alt medicament.

Medicament	Pentru ce se utilizează
Avanafil	Tratamentul disfuncției erectile
Astemizol sau terfenadină	Tratamentul simptomelor alergiei
Triazolam și midazolam oral (luat prin înghițire)	Să vă ajute să dormiți și/sau să îndepărteze anxietatea
Cisapridă	Tratamentul unor boli de stomac
Colchicină (dacă veți probleme cu rinichii și/sau	Tratamentul gutei sau al febrei mediteraneene
ficatul)	familiale
Lurasidonă, pimozidă, quetiapină sau sertindol	Tratamentul bolilor psihice
Alcaloizi din ergot cum sunt ergotamina,	Tratamentul durerilor de cap de tip migrenă
dihidroergotamina, ergometrina și metilergonovina	
Amiodaronă, bepridil, dronedaronă, ivabradină,	Tratamentul unor boli de inimă, de exemplu bătăi
chinidină, ranolazină	neregulate ale inimii
Lovastatină, simvastatină și lomitapidă	Scăderea valorilor colesterolului
Rifampicină	Tratamentul anumitor infecții, de exemplu tuberculoza
Asocierea lopinavir/ritonavir	Un acest medicament anti-HIV aparține aceleiași clase ca și Darunavir Viatris
Elbasvir/grazoprevir	Tratamentul infecției cu virusul hepatitei C
Alfuzosin	Tratamentul hipertrofiei de prostată
Sildenafil	Tratamentul tensiunii arteriale mari de la nivelul
	circulației pulmonare
Ticagrelor	Pentru a ajuta la oprirea agregării trombocitare în
	tratamentul pacienților cu antecedente de infarct
	miocardic.
Naloxegol	Tratament pentru constipația indusă de opioide
Dapoxetină	Tratament pentru ejacularea precoce
Domperidonă	Tratament pentru greață și vărsături

Nu folosiți darunavir împreună cu produse care conțin sunătoare (Hypericum perforatum).

Atenționări și precauții

Înainte să luați Darunavir Viatris, adresați-vă medicului dumneavoastră, farmacistului sau asistentei medicale.

Darunavir nu vindecă infectia cu HIV.

Persoanele care iau darunavir încă pot dezvolta infecții sau alte boli asociate cu infecția cu HIV. Trebuie să efectuați periodic vizitele la medicul dumneavoastră.

Persoanele care iau darunavir pot dezvolta o erupție trecătoare pe piele. Rar o erupție poate deveni severă sau poate să vă pună viața în pericol. Vă rugăm să îl contactați pe medicul dumneavoastră oricând vă apare o erupție pe piele.

Erupția trecătoare pe piele (în general ușoară sau moderată) poate apărea mai frecvent la pacienții care iau darunavir și raltegravir (pentru infecția HIV), decât la pacienții care iau fiecare medicament separat.

Informați medicul despre situația dumneavoastră ÎNAINTE și ÎN TIMPUL tratamentului Asigurați-vă că verificați următoarele puncte și informați medicul dacă oricare dintre acestea se aplică în cazul dumneavoastră.

- Informați medicul dacă ați avut mai înainte **probleme cu ficatul**, inclusiv infecție cu virusul hepatitei B sau C. Medicul poate evalua cât de gravă este boala hepatică înainte de a decide dacă puteți lua darunavir.
- Informați medicul dacă aveți **diabet zaharat.** Darunavir poate crește valorile zahărului din sânge.
- Informați imediat medicul dacă înregistrați orice **simptome de infecție** (de exemplu noduli limfatici măriți și febră). La unii pacienți cu infecție HIV avansată și istoric de infecții oportuniste, pot apărea, la scurt timp după începerea tratamentului anti-HIV, semne și simptome de inflamație de la infecțiile anterioare. Se crede că aceste simptome sunt datorate unei îmbunătățiri a răspunsului imun al organismului, permițând corpului să lupte contra infecțiilor care ar fi putut fi prezente, dar fără nici un fel de simptome evidente.

- În plus față de infecțiile oportuniste, pot de asemenea să apară afecțiuni autoimune (o afecțiune care apare atunci când sistemul imunitar atacă un țesut sănătos din organism), după ce începeți să luați medicamente pentru a vă trata infecția cu HIV. Afecțiunile autoimune pot să apară la mai multe luni de la începerea tratamentului. Dacă observați orice simptom de infecție sau alte simptome, ca de exemplu slăbiciune musculară, slăbiciune care începe la nivelul mâinilor și picioarelor și se deplasează în sus către trunchi, palpitații, tremurături sau hipereactivitate, vă rugăm să informați medicul dumneavoastră imediat să caute tratamentul necesar.
- Informați medicul dacă aveți **hemofilie.** Darunavir poate crește riscul de sângerare.
- Informați medicul dacă sunteți **alergic la sulfonamide** (de exemplu, folosite în tratamentul unor infecții).
- Informați medicul dacă remarcați orice **probleme osteomusculare.** La unii pacienți care primesc tratament antiretroviral se poate dezvolta o boală osoasă numită osteonecroză (distrugerea țesutului osos cauzată de pierderea aportului de sânge la os). Unii din multiplii factori de risc pentru dezvoltarea acestei boli pot fi, printre alții, durata terapiei antiretrovirale combinate, utilizarea corticosteroizilor, consumul de alcool etilic, imunosupresia severă, indicele mare de masă corporală. Semne de osteonecroză sunt: rigiditatea articulațiilor, dureri (în special ale șoldului, genunchiului și umărului) și dificultate la mișcare. Dacă remarcați oricare dintre aceste simptome vă rugăm să îl informați pe medicul dumneavoastră.

Vârstnici

Darunavir a fost utilizat numai la un număr limitat de pacienți cu vârsta de 65 de ani și peste. Dacă aparțineți acestui grup de vârstă, vă rugăm să discutați cu medicul dumneavoastră dacă puteți utiliza Darunavir Viatris.

Copii

Darunavir nu se utilizează la copii cu vârsta sub 3 ani sau care cântăresc mai puțin de 15 kg.

Darunavir Viatris împreună cu alte medicamente

Spuneți medicului dumneavoastră sau farmacistului dacă luați sau ați luat recent orice alte medicamente.

Există unele medicamente pe care **nu trebuie să le asociați** cu darunavir. Acestea sunt menționate mai sus, sub titlul "**Nu asociați Darunavir Viatris cu oricare dintre următoarele medicamente:**"

În cele mai multe cazuri, darunavir poate fi asociată cu medicamente anti-HIV care aparțin altor clase [de exemplu, INRT (inhibitorii nucleozidici ai revers transcriptazei), INNRT (inhibitorii non-nucleozidici ai revers transcriptazei), antagoniști CCR5 și IF (inhibitorii fuziunii)]. Darunavir, cu ritonavir, nu a fost testată în asociere cu toți IP (inhibitori de protează) și nu trebuie să fie utilizată cu alți IP HIV. De aceea, informați întotdeauna medicul dacă luați alte medicamente anti-HIV și urmați cu atenție instrucțiunile medicului despre care medicamente pot fi luate împreună.

Efectele darunavir pot fi reduse dacă luați oricare dintre următoarele medicamente. Informați medicul dacă luați:

- Fenobarbital, fenitoină (pentru prevenirea crizelor comițiale)
- Dexametazonă (corticosteroid)
- *Efavirenz* (pentru tratamentul infecției cu HIV)*Rifapentină*, *rifabutin* (medicamente pentru tratamentul unor infecții, precum tuberculoza)
- Saquinavir (pentru tratamentul infecției cu HIV).

Efectele altor medicamente pot fi influențate dacă luați darunavir și atunci poate fi necesar ca medicul dumneavoastră să vă recomande efectuarea de analize de sânge suplimentare. Spuneți medicului dumneavoastră dacă luați:

- Amlodipină, diltiazem, disopiramidă, carvedilol, Felodipină, flecainidă, lidocaină, metoprolol, mexiletină, nifedipină, nicardipină, propafenonă, timolol, verapamil (pentru boli de inimă) pentru că efectul terapeutic sau reacțiile adverse ale acestor medicamente pot fi crescute.
- Apixaban, dabigatran etexilat, edoxaban, rivaroxaban, warfarină, clopidogrel (pentru a reduce coagularea sângelui) pentru că efectul terapeutic sau reacțiile adverse pot fi modificate.

- Contraceptive hormonale pe bază de estrogen și terapie de substituție hormonală. Darunavir le poate scade eficacitatea. Când le utilizați pentru contracepție, sunt recomandate metode alternative de contracepție nehormonale.
- *Etinilestradiol/drospirenonă*. Darunavir poate crește riscul de hiperpotasemie cauzată de drospirenonă.
- *Atorvastatină, pravastatină, rosuvastatină* (pentru scăderea valorilor colesterolului). Riscul de leziuni la nivel muscular poate fi crescut. Medicul dumneavoastră va evalua ce regim de scădere a colesterolului este cel mai bun pentru situatia dumneavoastră.
- *Claritromicină* (antibiotic)
- *Ciclosporină, everolimus, tacrolimus, sirolimus* (pentru slăbirea sistemului imunitar), pentru că efectul terapeutic sau reacțiile adverse ale acestor medicamente pot fi crescute.
- Corticosteroizi, inclusiv betametazonă, budesonidă, fluticazonă, mometazonă, prednison, triamcinolonă. Aceste medicamente sunt folosite pentru tratamentul alergiilor, astmului bronșic, bolilor inflamatorii intestinale, afecțiunilor inflamatorii ale pielii, oculare, articulare și musculare și altor afecțiuni inflamatorii. Aceste medicamente sunt, în general, administrate pe cale orală, inhalate, injectate sau aplicate pe piele. Dacă nu pot fi folosite tratamente alternative, utilizarea acestora trebuie să se efectueze după un examen medical și sub stricta supraveghere a medicului dumneavoastră, pentru depistarea reacțiilor adverse la corticosteroizi.
- Buprenorfină/naloxonă (medicamente pentru tratamentul dependenței de opioizi)
- Salmeterol (medicament pentru tratamentul astmului bronșic)
- Artemeter/lumefantrină (un medicament combinat pentru tratamentul malariei)
- Dasatinib, everolimus, irinotecan, nilotinib, vinblastină, vincristină (pentru tratamentul cancerului)
- Sildenafil, tadalafil, vardenafil (pentru disfuncția erectilă sau pentru tratamentul unei boli de inimă și plămâni numită hipertensiune arterială pulmonară).
- Glecaprevir/pibrentasvir (pentru tratamentul infecției cu virusul hepatitei C).
- Fentanil, oxicodonă, tramadol (pentru tratarea durerii).
- Fesoterodină, solifenacin (pentru tratamentul tulburărilor urologice).

Poate fi necesar ca medicul dumneavoastră să vă recomande efectuarea de analize de sânge suplimentare și dozele altor medicamente s-ar putea modifica, pentru că efectul terapeutic, al lor sau al darunavir, sau reacțiile lor adverse pot fi influențate când sunt administrate în asociere. Informați medicul dacă luati:

- Dabigatran etexilat, edoxaban, warfarină (pentru a reduce coagularea sângelui)
- *Alfentanil* (calmant injectabil puternic și cu acțiune rapidă care este utilizat în intervențiile chirurgicale)
- Digoxină (pentru tratamentul unor boli de inimă)
- Claritromicină (antibiotic)
- *Itraconazol, isavuconazol, fluconazol, posaconazol, clotrimazol* (pentru tratamentul infecțiilor fungice). Voriconazolul trebuie luat numai după evaluare medicală.
- Rifabutină (contra infecțiilor bacteriene)
- Sildenafil, vardenafil, tadalafil (pentru disfuncția erectilă sau pentru tensiunea arterială mare de la nivelul circulației pulmonare)
- Amitriptilină, desipramină, imipramină, nortriptilină, paroxetină, sertralină, trazodonă (pentru tratamentul depresiei și anxietății)
- Maraviroc (pentru tratamentul infecției cu HIV)
- *Metadonă* (pentru tratamentul dependentei de opioide)
- *Carbamazepină, clonazepam* (pentru prevenirea crizelor convulsive sau pentru a trata unele tipuri de durere de origine nervoasă)
- *Colchicină* (pentru tratamentul gutei sau al febrei mediteraneene familiale)
- Bosentan (pentru tratamentul tensiunii arteriale mari la nivelul circulației pulmonare).
- Buspironă, clorazepat, diazepam, estazolam, flurazepam, midazolam când este utilizat ca injecție, zolpidem (medicament sedativ)
- Perfenazină, risperidonă, tioridazină (pentru tratamentul afecțiunilor psihice)

Aceasta **nu** este o listă completă de medicamente. Spuneți medicului dumneavoastră despre *toate* medicamentele pe care le luați.

Darunavir Viatris împreună cu alimente și băuturi

Vezi punctul 3 "Cum să luați Darunavir Viatris"

Sarcina și alăptarea

Informați imediat medicul dacă sunteți gravidă sau plănuiți să rămâneți gravidă. Femeile gravide nu trebuie să ia darunavir cu ritonavir, cu excepția unei indicații specifice a medicului. <u>Femeile gravide nu</u> trebuie să ia darunavir cu cobicistat.

Din cauza potențialului de reacții adverse la sugarii alăptați, femeile aflate în tratament cu Darunavir Viatris nu trebuie să alăpteze.

Pentru a evita transmiterea infecției cu HIV la sugar, se recomandă ca femeile care sunt în evidență cu HIV să nu își alăpteze copiii. Dacă alăptați sau intenționați să alăptați, trebuie să discutați cu medicul dumneavoastră cât mai curând posibil.

Conducerea vehiculelor și folosirea utilajelor

Nu folosiți utilaje și nu conduceți vehicule dacă vă simțiți amețit după ce ați luat Darunavir Viatris.

Darunavir Viatris conține sodiu

Acest medicament conține sodiu mai puțin de 1 mmol (23 mg) per doză, adică practic "nu conține sodiu".

3. Cum să luați Darunavir Viatris

Luați întotdeauna acest medicament exact așa cum este descris în acest prospect sau cum v-a spus medicul dumneavoastră, farmacistul sau asistenta medicală. Discutați cu medicul dumneavoastră, farmacistul sau asistenta medicală dacă nu sunteți sigur.

Chiar dacă vă simțiți mai bine, nu întrerupeți administrarea Darunavir Viatris fără să discutați cu medicul dumneavoastră.

După ce s-a început tratamentul, doza sau forma de administrare a dozelor nu trebuie modificate sau terapia nu trebuie întreruptă fără recomandarea medicului.

Doze pentru adulți care nu au luat înainte medicamente antiretrovirale (medicul dumneavoastră va stabili aceasta)

Aveți nevoie de o doză diferită de darunavir care nu poate fi administrată utilizând aceste comprimate de 300 miligrame. Sunt disponibile alte concentrații de Darunavir Viatris.

Doza pentru adulți care au luat înainte medicamente antiretrovirale (medicul dumneavoastră va determina aceasta)

Doza este fie:

- 600 miligrame darunavir (2 comprimate a 300 miligrame darunavir sau 1 comprimat de 600 miligrame darunavir) asociat cu ritonavir 100 miligrame de două ori pe zi, SAU
- 800 miligrame darunavir (2 comprimate de câte 400 miligrame darunavir sau 1 comprimat de 800 miligrame darunavir) în asociere cu 100 miligrame ritonavir odată pe zi. Darunavir Viatris 400 miligrame și 800 miligrame comprimate sunt destinate asigurării dozei de 800 miligrame administrată odată pe zi.

Vă rugăm să discutați cu medicul care este doza potrivită pentru dumneavoastră.

Instrucțiuni pentru adulți

- Luați întotdeauna darunavir cu ritonavir. darunavir nu poate acționa adecvat fără ritonavir.
- Dimineața, luați două comprimate de 300 miligrame darunavir împreună cu 100 miligrame ritonavir.
- Seara, luați două comprimate de 300 miligrame darunavir împreună cu 100 miligrame ritonavir.

- Luați darunavir cu alimente. Darunavir nu poate acționa adecvat fără alimente. Felul alimentelor nu este important.
- Înghițiți comprimatele cu băuturi cum sunt apă sau lapte.
- Darunavir 75 miligrame și 150 miligrame comprimate au fost dezvoltate pentru utilizare la copii, dar pot fi de asemenea folosite la adulți în unele cazuri.

Doza pentru copii și adolescenți cu vârsta de 3 ani și peste, cântărind cel puțin 15 kilograme care nu au fost tratați anterior cu medicamente antiretrovirale (medicul copilului dumneavoastră va determina aceasta)

Medicul va stabili doza corectă ce se va administra o dată pe zi în funcție de greutatea copilului (vezi tabelul de mai jos). Această doză nu trebuie să depășească doza recomandată pentru adulți care este de 800 miligrame darunavir împreună cu 100 miligrame ritonavir o dată pe zi.

Medicul vă va informa care este doza de Darunavir Viatris comprimate și de ritonavir (capsule, comprimate sau soluție) pe care copilul trebuie să o ia.

Greutatea	O doză de darunavir este	O doză de ritonavir ^a este
între 15 și 30 kilograme	600 miligrame	100 miligrame
între 30 și 40 kilograme	675 miligrame	100 miligrame
peste 40 kilograme	800 miligrame	100 miligrame

a ritonavir soluție orală: 80 miligrame per mililitru

Doze pentru copii cu vârsta de cel puțin 3 ani, cântărind cel puțin 15 kg care au fost tratați anterior cu medicamente antiretrovirale (medicul copilului dumneavoastră va determina aceasta)

Medicul va determina doza corectă pe baza greutății copilului (vezi tabelul de mai jos). Medicul va stabili dacă pentru copil este indicată administrarea dozei o dată pe zi sau de două ori pe zi. Această doză nu trebuie să depășească doza recomandată pentru adulți, care este de 600 mg darunavir, împreună cu 100 mg ritonavir de două ori pe zi sau 800 miligrame darunavir împreună cu 100 miligrame ritonavir o dată pe zi.

Medicul vă va informa câte comprimate de darunavir și cât ritonavir (capsule, comprimate sau soluție) trebuie să ia copilul. Sunt disponibile comprimate de alte concentrații și medicul dumneavoastră poate v-a prescris o anumită asociere de comprimate pentru a construi schema de tratament adecvată. Pentru copii este posibil să fie mai potrivite alte forme ale acestui medicament: întrebați medicul sau farmacistul.

Administrarea dozei de două ori pe zi

Greutatea	O doză este	
Între 15 și 30 kilograme	375 miligrame darunavir + 50 miligrame ritonavir de două ori pe zi	
Între 30 și 40 kilograme	450 miligrame darunavir + 60 miligrame ritonavir de două ori pe zi	
Peste 40 kilograme*	600 miligrame darunavir + 100 miligrame ritonavir de două ori pe zi	

Pentru copii cu vârsta de 12 ani sau peste și cântărind cel puțin 40 de kilograme, medicul copilului dumneavoastră va determina dacă se poate utiliza doza de darunavir 800 miligrame o dată pe zi. Aceasta nu poate fi administrată prin intermediul acestor comprimate de 300 miligrame. Sunt disponibile alte concentrații de Darunavir Viatris.

Administrarea dozei o dată pe zi

Greutatea	O doză de darunavir este	O doză de ritonavir ^a este
între 15 și 30 kilograme	600 miligrame	100 miligrame
între 30 și 40 kilograme	675 miligrame	100 miligrame
peste 40 kilograme	800 miligrame	100 miligrame

^a ritonavir soluție orală: 80 miligrame per mililitru

Instrucțiuni pentru copii

- Copilul trebuie să ia întotdeauna darunavir împreună cu ritonavir. Darunavir nu poate acționa adecvat fără ritonavir.
- Copilul trebuie să ia dozele adecvate de darunavir și ritonavir de două ori pe zi sau o dată pe zi. Dacă i se prescrie darunavir de două ori pe zi, copilul trebuie să iao doză dimineața, o doză seara.

Medicul copilului dumneavoastră va stabili schema de dozaj cea mai potrivită copilului dumneavoastră.

- Copilul trebuie să ia darunavir cu alimente. Darunavir nu poate acționa adecvat fără alimente. Felul alimentelor nu are importanță.
- Copilul trebuie să înghită comprimatele cu lichide, de exemplu apă sau lapte.

Dacă luați mai mult Darunavir Viatris decât trebuie

Contactati imediat medicul, farmacistul sau asistenta medicală.

Dacă uitați să luați Darunavir Viatris

Dacă remarcați eroarea **în decurs de 6 ore,** trebuie să luați imediat comprimatul. Luați întotdeauna medicamentul cu ritonavir și alimente. Dacă remarcați greșeala **după 6 ore,** atunci săriți administrarea și luați doza următoare ca de obicei. Nu luați o doză dublă pentru a compensa doza uitată.

Dacă vomitați după ce luați Darunavir Viatris și cobicistat sau ritonavir

Dacă vomitați **în interval de 4 ore** de la administrarea medicamentului, trebuie să luați o altă doză de Darunavir Viatris și cobicistat sau ritonavir cât mai curând posibil. Dacă vomitați **la mai mult de 4 ore** după ce ați luat medicamentul, atunci nu este necesară administrarea unei alte doze de Darunavir Viatris și cobicistat sau ritonavir până la următoarea doză programată.

Contactați medicul dacă aveți nelămuriri cu privire la ce aveți de făcut dacă ratați o doză sau vomitați. Nu întrerupeți utilizarea Darunavir Viatris fără să discutați mai întâi cu medicul dumneavoastră Medicamentele anti-HIV vă pot face să vă simțiți mai bine. Chiar dacă vă simțiți mai bine, nu încetați să luați darunavir. Discutați mai întâi cu medicul dumneavoastră.

Dacă aveţi orice întrebări suplimentare cu privire la acest medicament, adresaţi-vă medicului dumneavoastră, farmacistului sau asistentei medicale.

4. Reacții adverse posibile

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

Ca toate medicamentele, acest medicament poate provoca reacții adverse, cu toate că nu apar la toate persoanele.

Spuneți medicului dumneavoastră dacă apare oricare din următoarele reacții adverse

S-au raportat probleme la nivelul ficatului care pot fi, ocazional, grave. Medicul dumneavoastră trebuie să efectueze analize de sânge înainte de a începe tratamentul cu darunavir. Dacă aveți infecție cronică cu virusul hepatitic B sau C, medicul dumneavoastră trebuie să efectueze mai des analizele de sânge deoarece aveți mai multe șanse de apariție a problemelor de ficat. Discutați cu medicul dumneavoastră care sunt semnele și simptomele problemelor la nivelul ficatului. Acestea pot include îngălbenire a pielii sau a albului ochilor, urină închisă la culoare (de culoarea ceaiului), scaune (materii fecale) de culoare deschisă, greață, vărsături, pierdere a poftei de mâncare sau durere sau durere și disconfort în partea dreaptă, sub coaste.

Erupția trecătoare pe piele (care apare mai frecvent în cazul utilizării concomitent cu raltegravir), mâncărimi. Erupția trecătoare pe piele este adesea de la ușoară la moderată. O erupție trecătoare pe piele poate fi și un simptom al unei boli grave care apare rar. Este important să discutați cu medicul dumneavoastră în cazul în care apare o erupție trecătoare pe piele. Medicul dumneavoastră vă va spune cum trebuie să vă tratați simptomele sau dacă trebuie să opriți administrarea tratamentului cu darunavir.

Alte reacții adverse severe au fost diabetul zaharat (frecvente) și inflamația pancreasului (mai puțin frecvente).

Reacții adverse foarte frecvente (pot afecta mai mult de 1 din 10 persoane)

diaree

Reacții adverse frecvente (pot afecta până la 1 din 10 persoane)

- vărsături, greață, durere abdominală sau distensie, dispepsie, flatulență
- dureri de cap, oboseală, amețeli, somnolență, amorțeli, furnicături sau dureri în mâini sau picioare, pierderea puterii, dificultate de a adormi.

Reacții adverse mai puțin frecvente (pot afecta până la 1 din 100 persoane)

- durere de piept, modificări ale electrocardiogramei, bătăi rapide ale inimii
- sensibilitate scăzută sau neobișnuită a pielii, înțepături, perturbări ale atenției, pierderi de memorie, probleme de echilibru
- respirație dificilă, tuse, sângerări nazale, iritația gâtului
- inflamația stomacului sau gurii, arsuri în capul pieptului, eructații, gură uscată, disconfort abdominal, constipație
- insuficiență renală, pietre la rinichi, dificultăți la eliminarea urinii, eliminare frecventă sau excesivă de urină, uneori în cursul nopții
- urticarie, umflarea gravă a pielii și a altor țesuturi (cel mai adesea a buzelor sau ochilor), eczemă, transpirație excesivă, transpirații nocturne, căderea părului, acnee, descuamarea pielii, colorarea unghiilor
- dureri musculare, crampe sau slăbiciune musculară, dureri în extremități, osteoporoză
- încetinirea funcției glandei tiroide. Aceasta se poate observa în testele de sânge.
- tensiune arterială crescută, înroșire a feței
- ochi roșii sau uscați
- febră, edemul membrelor inferioare din cauza lichidelor, stare generală de rău, iritabilitate, durere
- simptome ale infecției, herpes simplex
- disfuncții erectile, mărirea sânilor
- tulburări ale somnului, somnolență, depresie, anxietate, coșmaruri, scăderea dorinței sexuale

Reacții adverse rare (pot afecta până la 1 din 1000 persoane)

- o reacție denumită DRESS [erupție severă pe piele, care poate fi însoțită de febră, oboseală, umflare a feței sau a ganglionilor limfatici, creștere a numărului eozinofilelor (tip de globule albe din sânge), efecte la nivelul ficatului, rinichilor sau plămânilor]
- infarct miocardic, bătăi lente ale inimii, palpitații
- tulburări de vedere
- frisoane, senzații neobișnuite
- senzație de confuzie sau dezorientare, dispoziție modificată, neliniste
- leşin, crize epileptice, modificări ale gustului sau pierderea gustului
- ulcerații la nivelul gurii, vărsături cu sânge, inflamație a buzelor, buze uscate, limbă încărcată
- secreții nazale
- leziuni pe piele, piele uscată
- rigiditate musculară sau a articulațiilor, dureri articulare cu sau fără inflamație
- modificări ale unor valori ale celulelor din sânge sau biochimiei sângelui. Acestea pot fi decelate în analizele de sânge şi/sau de urină. Medicul curant vă va explica aceste modificări. De exemplu: număr crescut al anumitor tipuri de globule albe din sânge.
- prezența de cristale de darunavir la nivelul rinichilor, cu afectare renală consecutivă.

Unele reacții adverse sunt caracteristice pentru medicamentele anti-HIV din aceeași familie cu darunavir. Acestea sunt:

- dureri musculare, tonus scăzut sau slăbiciune. Rareori, aceste tulburări musculare au fost grave.

Raportarea reacțiilor adverse

Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră, farmacistului sau asistentei medicale. Acestea includ orice posibile reacții adverse nemenționate în acest prospect. De asemenea,

puteți raporta reacțiile adverse direct prin intermediul sistemului național de raportare, așa cum este menționat în <u>Anexa V</u>. Raportând reacțiile adverse, puteți contribui la furnizarea de informații suplimentare privind siguranța acestui medicament.

5. Cum se păstrează Darunavir Viatris

Nu lăsati acest medicament la vederea și îndemâna copiilor.

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

Acest medicament nu necesită condiții speciale de păstrare.

Pentru flacoane: A se utiliza în termen de 100 de zile după deschidere.

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

6. Conținutul ambalajului și alte informații

Ce conține Darunavir Viatris

- Substanța activă este darunavir. Fiecare comprimat contine darunavir 300 miligrame.
- Celelalte componente sunt dioxid de siliciu coloidal anhidru, celuloză microcristalină, crospovidonă (Tip A), amidonglicolat de sodiu, hipromeloză, stearat de magneziu. Stratul de filmare conține alcool polivinilic parțial hidrolizat, dioxid de titan (E171), macrogol și talc.

Cum arată Darunavir Viatris și conținutul ambalajului

Comprimatele filmate de Darunavir Viatris 300 mg sunt alb-gălbui, de formă ovală cu două laturi curbate, marcate cu M pe o parte și DV3 pe cealaltă parte.

Comprimatele filmate de Darunavir Viatris 300 mg sunt disponibile în pachete de blistere de câte 30, 60 și 120 de comprimate și în flacoane din plastic conținând câte 30 și 120 de comprimate.

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

Deținătorul autorizației de punere pe piață

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

Fabricanți

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

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

Mylan Germany GmbH

Zweigniederlassung Bad Homburg v. d. Hoehe, Benzstrasse 1

Bad Homburg v. d. Hoehe

Hessen, 61352

Germania

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

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

Τηλ: +30 210 993 6410

España

Viatris Pharmaceuticals, S.L..

Tel: + 34 900 102 712

France

Viatris Santé

Tél: +33 4 37 25 75 00

Hrvatska

Viatris Hrvatska d.o.o.

Tel: +385 1 23 50 599

Ireland

Viatris Limiterd

Tel: +353 1 8711600

Lietuva

Viatris UAB

Tel: +370 5 205 1288

Luxemburg/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 BV

Tel: +31 (0)20 426 3300

Norge

Viatris AS

Tlf: +47 66 75 33 00

Österreich

Viatris Austris GmbH

Tel: +43 1 86390

Polska

Viatris Healthcare Sp. z o.o.

Tel.: + 48 22 546 64 00

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 23 63 180

Ísland

Icepharma hf.

Sími: +354 540 8000

Italia

Viatris Italia S.r.1

Tel: + 39 (0) 2 612 46921

Κύπρος

GPA Pharmaceuticals Ltd $T\eta\lambda$: + 357 22863100

Latvija

Viatris SIA

Tel: +371 676 055 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

Acest prospect a fost revizuit în {LL/AAAA}.

Alte surse de informații

Informații detaliate privind acest medicament sunt disponibile pe website-ul Agenției Europene a Medicamentului http://www.ema.europa.eu.

Prospect: Informații pentru utilizator

Darunavir Viatris 400 mg comprimate filmate

darunavir

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

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

În acest prospect găsiți:

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

1. Ce este Darunavir Viatris și pentru ce se utilizează

Ce este Darunavir Viatris?

Darunavir Viatris conține substanța activă darunavir. Darunavir este un medicament antiretroviral utilizat în tratamentul infecției cu virusul imunodeficienței umane (HIV). Aparține unui grup de medicamente numite inhibitori de protează. Darunavir acționează prin reducerea cantității de HIV în corpul dumneavoastră. Acest lucru va ameliora acțiunea sistemului imunitar și va reduce riscul de apariție a bolilor legate de infecția cu HIV.

Pentru ce se utilizează?

Darunavir este utilizat pentru tratarea adulților și copiilor (începând de la vârsta de 3 ani cu greutatea minimă de 40 kilograme) infectați cu HIV și

- care nu au mai utilizat anterior medicamente antivirale.
- la anumiți pacienți care au mai utilizat anterior medicamente antiretrovirale (la decizia medicului).

Darunavir trebuie luat în asociere cu o doză mică de cobicistat sau de ritonavir și alte medicamente anti-HIV. Medicul va discuta cu dumneavoastră ce asociere de medicamente este cea mai bună pentru dumneavoastră.

2. Ce trebuie să știți înainte să luați Darunavir Viatris

Nu luați Darunavir Viatris:

- dacă sunteți **alergic** la darunavir sau la oricare dintre celelalte componente ale acestui medicament (enumerate la punctul 6) sau la cobicistat sau ritonavir.
- dacă aveți **probleme grave cu ficatul**. Întrebați medicul dacă sunteți nesigur de severitatea bolii hepatice pe care le aveți. Pot fi necesare unele teste suplimentare.

Nu asociați Darunavir Viatris cu oricare dintre următoarele medicamente

Dacă luați oricare dintre aceste medicamente, întrebați medicul despre schimbarea cu alt medicament.

Medicament	Pentru ce se utilizează
Avanafil	Tratamentul disfuncției erectile
Astemizol sau terfenadină	Tratamentul simptomelor alergiei
Triazolam și midazolam oral (luat prin înghițire)	Să vă ajute să dormiți și/sau să îndepărteze anxietatea
Cisapridă	Tratamentul unor boli de stomac
Colchicină (dacă veți probleme cu rinichii și/sau ficatul)	Tratamentul gutei sau al febrei mediteraneene familiale
Lurasidonă, pimozidă, quetiapină sau sertindol	Tratamentul bolilor psihice
Alcaloizi din ergot cum sunt ergotamina, dihidroergotamina, ergometrina și metilergonovina	Tratamentul durerilor de cap de tip migrenă
Amiodaronă, bepridil, dronedaronă, ivabradină, chinidină, ranolazină	Tratamentul unor boli de inimă, de exemplu bătăi neregulate ale inimii
Lovastatină, simvastatină și lomitapidă	Scăderea valorilor colesterolului
Rifampicină	Tratamentul anumitor infecții, de exemplu tuberculoza
Asocierea lopinavir/ritonavir	Un acest medicament anti-HIV aparține aceleiași clase ca și darunavir
Elbasvir/grazoprevir	Tratamentul infecției cu virusul hepatitei C
Alfuzosin	Tratamentul hipertrofiei de prostată
Sildenafil	Tratamentul tensiunii arteriale mari de la nivelul circulației pulmonare
Ticagrelor	Pentru a ajuta la oprirea agregării trombocitare în
	tratamentul pacienților cu antecedente de infarct miocardic.
Naloxegol	Tratament pentru constipația indusă de opioide
Dapoxetină	Tratament pentru ejacularea precoce
Domperidonă	Tratament pentru greață și vărsături

Nu folosiți darunavir împreună cu produse care conțin sunătoare (Hypericum perforatum).

Atenționări și precauții

Înainte să luați darunavir, adresați-vă medicului dumneavoastră, farmacistului sau asistentei medicale.

Darunavir nu vindecă infecția cu HIV.

Persoanele care iau darunavir încă pot dezvolta infecții sau alte boli asociate cu infecția cu HIV. Trebuie să efectuați periodic vizitelela medicul dumneavoastră.

Persoanele care iau darunavir pot dezvolta o erupție trecătoare pe piele. Rar o erupție poate deveni severă sau poate să vă pună viața în pericol. Vă rugăm să îl contactați pe medicul dumneavoastră oricând vă apare o erupție pe piele.

Erupția trecătoare pe piele (în general ușoară sau moderată) poate apărea mai frecvent la pacienții care iau darunavir și raltegravir (pentru infecția HIV), decât la pacienții care iau fiecare medicament separat.

Informați medicul despre situația dumneavoastră ÎNAINTE și ÎN CURSUL tratamentului dumneavoastră

Asigurați-vă că verificați următoarele puncte și informați medicul dacă oricare dintre acestea se aplică în cazul dumneavoastră.

- Informați medicul dacă ați avut mai înainte **probleme cu ficatul**, inclusiv infecție cu virusul hepatitei B sau C. Medicul poate evalua cât de gravă este boala hepatică înainte de a decide dacă puteți lua darunavir.
- Informați medicul dacă aveți **diabet zaharat.** Darunavir poate crește valorile zahărului din sânge.
- Informați imediat medicul dacă înregistrați orice **simptome de infecție** (de exemplu noduli limfatici măriți și febră). La unii pacienți cu infecție HIV avansată și istoric de infecții oportuniste, pot apărea, la scurt timp după începerea tratamentului anti-HIV, semne și simptome de inflamație de la infecțiile anterioare. Se crede că aceste simptome sunt datorate unei

- îmbunătățiri a răspunsului imun al organismului, permițând corpului să lupte contra infecțiilor care ar fi putut fi prezente, dar fără nici un fel de simptome evidente.
- În plus față de infecțiile oportuniste, pot de asemenea să apară afecțiuni autoimune (o afecțiune care apare atunci când sistemul imunitar atacă un țesut sănătos din organism), după ce începeți să luați medicamente pentru a vă trata infecția cu HIV. Afecțiunile autoimune pot să apară la mai multe luni de la începerea tratamentului. Dacă observați orice simptom de infecție sau alte simptome, ca de exemplu slăbiciune musculară, slăbiciune care începe la nivelul mâinilor și picioarelor și se deplasează în sus către trunchi, palpitații, tremurături sau hipereactivitate, vă rugăm să informați medicul dumneavoastră imediat să caute tratamentul necesar.
- Informați medicul dacă aveți **hemofilie.** Darunavir poate crește riscul de sângerare.
- Informați medicul dacă sunteți **alergic la sulfonamide** (de exemplu, folosite în tratamentul unor infecții).
- Informați medicul dacă remarcați orice **probleme osteomusculare.** La unii pacienți care primesc tratament antiretroviral se poate dezvolta o boală osoasă numită osteonecroză (distrugerea țesutului osos cauzată de pierderea aportului de sânge la os). Unii din multiplii factori de risc pentru dezvoltarea acestei boli pot fi, printre alții, durata terapiei antiretrovirale combinate, utilizarea corticosteroizilor, consumul de alcool etilic, imunosupresia severă, indicele mare de masă corporală. Semne de osteonecroză sunt: rigiditatea articulațiilor, dureri (în special ale șoldului, genunchiului și umărului) și dificultate la mișcare. Dacă remarcați oricare dintre aceste simptome vă rugăm să îl informați pe medicul dumneavoastră.

Vârstnici

Darunavir a fost utilizat numai la un număr limitat de pacienți cu vârsta de 65 de ani și peste. Dacă aparțineți acestui grup de vârstă, vă rugăm să discutați cu medicul dumneavoastră dacă puteți utiliza Darunavir Viatris.

Copii și adolescenți

Darunavir nu se utilizează la copii cu vârsta sub 3 ani sau cântărind mai puțin de 15 kilograme.

Darunavir Viatris împreună cu alte medicamente

Spuneți medicului dumneavoastră sau farmacistului dacă luați sau ați luat recent orice alte medicamente.

Există unele medicamente pe care **nu trebuie să le asociați** cu darunavir. Acestea sunt menționate mai sus, sub titlul "**Nu asociați Darunavir Viatris cu oricare dintre următoarele medicamente:**"

În cele mai multe cazuri, darunavir poate fi asociată cu medicamente anti-HIV care aparțin altor clase [de exemplu, INRT (inhibitorii nucleozidici ai revers transcriptazei), INNRT (inhibitorii non-nucleozidici ai revers transcriptazei), antagoniști CCR5 și IF (inhibitorii fuziunii)]. darunavir, cu cobicistat sau cu ritonavir, nu a fost testată în asociere cu toți IP (inhibitori de protează) și nu trebuie să fie utilizată cu alți IP HIV. De aceea, informați întotdeauna medicul dacă luați alte medicamente anti-HIV și urmați cu atenție instrucțiunile medicului despre care medicamente pot fi luate împreună.

Efectele darunavir pot fi reduse dacă luați oricare dintre următoarele medicamente. Informați medicul dacă luați:

- Fenobarbital, fenitoină (pentru prevenirea crizelor comitiale)
- Dexametazonă (corticosteroid)
- Efavirenz (pentru tratamentul infectiei cu HIV)
- Rifapentină, rifabutin (medicamente pentru tratamentul unor infecții, precum tuberculoza)
- Saquinavir (pentru tratamentul infecției cu HIV).

Efectele altor medicamente pot fi influențate dacă luați darunavir și atunci poate fi necesar ca medicul dumneavoastră să vă recomande efectuarea de analize de sânge suplimentare. Spuneți medicului dumneavoastră dacă luați:

- Amlodipină, diltiazem, disopiramidă, carvedilol, felodipină, flecainidă, lidocaină, metoprolol, mexiletină nifedipină, nicardipină, propafenonă, timolol, verapamil (pentru boli de inimă) pentru că efectul terapeutic sau reacțiile adverse ale acestor medicamente pot fi crescute.

- *Apixaban, dabigatran etexilat, edoxaban, rivaroxaban, warfarină, clopidogrel* (pentru a reduce coagularea sângelui) pentru că efectul terapeutic sau reacțiile adverse pot fi modificate.
- Contraceptive hormonale pe bază de estrogen și terapie de substituție hormonală. Darunavir le poate scade eficacitatea. Când le utilizați pentru contracepție, sunt recomandate metode alternative de contracepție nehormonale.
- *Etinilestradiol/drospirenonă*. Darunavir poate crește riscul de hiperpotasemie cauzată de drospirenonă.
- *Atorvastatină, pravastatină, rosuvastatină* (pentru scăderea valorilor colesterolului). Riscul de leziuni la nivel muscular poate fi crescut. Medicul dumneavoastră va evalua ce regim de scădere a colesterolului este cel mai bun pentru situația dumneavoastră.
- *Claritromicină* (antibiotic)
- *Ciclosporină, everolimus, tacrolimus, sirolimus* (pentru slăbirea sistemului imunitar), pentru că efectul terapeutic sau reacțiile adverse ale acestor medicamente pot fi crescute.
- Corticosteroizi, inclusiv betametazonă, budesonidă, fluticazonă, mometazonă, prednison, triamcinolonă. Aceste medicamente sunt folosite pentru tratamentul alergiilor, astmului bronșic, bolilor inflamatorii intestinale, afecțiunilor inflamatorii ale pielii, oculare, articulare și musculare și altor afecțiuni inflamatorii. Aceste medicamente sunt, în general, administrate pe cale orală, inhalate, injectate sau aplicate pe piele. Dacă nu pot fi folosite tratamente alternative, utilizarea acestora trebuie să se efectueze după un examen medical și sub stricta supraveghere a medicului dumneavoastră, pentru depistarea reacțiilor adverse la corticosteroizi.
- Buprenorfină/naloxonă (medicamente pentru tratamentul dependenței de opioizi)
- Salmeterol (medicament pentru tratamentul astmului bronșic)
- Artemeter/lumefantrină (un medicament combinat pentru tratamentul malariei)
- Dasatinib, everolimus, irinotecan, nilotinib, vinblastină, vincristină (pentru tratamentul cancerului)
- *Sildenafil, tadalafil, vardenafil* (pentru disfuncția erectilă sau pentru tratamentul unei boli de inimă și plămâni numită hipertensiune arterială pulmonară).
- Glecaprevir/pibrentasvir (pentru tratamentul infecției cu virusul hepatitei C).
- Fentanil, oxicodonă, tramadol (pentru tratarea durerii).
- Fesoterodină, solifenacin (pentru tratamentul tulburărilor urologice).

Poate fi necesar ca medicul dumneavoastră să vă recomande efectuarea de analize de sânge suplimentare și dozele altor medicamente s-ar putea modifica, pentru că efectul terapeutic, al lor sau al darunavir, sau reacțiile lor adverse pot fi influențate când sunt administrate în asociere. Informați medicul dacă luați:

- Dabigatran etexilat, edoxaban, warfarină (pentru a reduce coagularea sângelui)
- *Alfentanil* (calmant injectabil puternic și cu acțiune rapidă care este utilizat în intervențiile chirurgicale)
- Digoxină (pentru tratamentul unor boli de inimă)
- *Claritromicină* (antibiotic)
- *Itraconazol, isavuconazol, fluconazol, posaconazol, clotrimazol* (pentru tratamentul infecțiilor fungice). Voriconazolul trebuie luat numai după evaluare medicală.
- Rifabutină (contra infecțiilor bacteriene)
- Sildenafil, vardenafil, tadalafil (medicamente pentru disfuncția erectilă sau pentru tensiunea arterială mare de la nivelul circulatiei pulmonare)
- Amitriptilină, desipramină, imipramină, nortriptilină, paroxetină, sertralină, trazodonă (pentru tratamentul depresiei si anxietății)
- Maraviroc (pentru tratamentul infecției cu HIV)
- *Metadonă* (pentru tratamentul dependenței de opioide)
- *Carbamazepină, clonazepam* (pentru prevenirea crizelor convulsive sau pentru a trata unele tipuri de durere de origine nervoasă)
- Colchicină (pentru tratamentul gutei sau al febrei mediteraneene familiale)
- Bosentan (pentru tratamentul tensiunii arteriale mari de la nivelul circulației pulmonare).
- Buspironă, clorazepat, diazepam, estazolam, flurazepam, midazolam când este utilizat ca injecție, zolpidem (medicament sedativ)
- Perfenazină, risperidonă, tioridazină (pentru tratamentul afecțiunilor psihice)
- *Metformin* (pentru tratamentul diabetului de tip 2)

Aceasta **nu** este o listă completă de medicamente. Spuneți medicului dumneavoastră despre *toate* medicamentele pe care le luați.

Darunavir Viatris împreună cu alimente și băuturi

Vezi punctul 3 "Cum să luați Darunavir Viatris"

Sarcina si alăptarea

Informați imediat medicul dacă sunteți gravidă sau plănuiți să rămâneți gravidă. Femeile gravide nu trebuie să ia darunavir cu ritonavir, cu excepția unei indicații specifice a medicului. <u>Femeile gravide nu</u> trebuie să ia darunavir cu cobicistat.

Din cauza potențialului de reacții adverse la sugarii alăptați, femeile aflate în tratament cu Darunavir Viatris nu trebuie să alăpteze.

Pentru a evita transmiterea infecției cu HIV la sugar, se recomandă ca femeile care sunt în evidență cu HIV să nu își alăpteze copiii. Dacă alăptați sau intenționați să alăptați, trebuie să discutați cu medicul dumneavoastră cât mai curând posibil.

Conducerea vehiculelor și folosirea utilajelor

Nu folosiți utilaje și nu conduceți vehicule dacă vă simțiți amețit după ce ați luat darunavir.

Darunavir Viatris conține sodiu

Acest medicament conține sodiu mai puțin de 1 mmol (23 mg) per doză, adică practic "nu conține sodiu".

3. Cum să luați Darunavir Viatris

Luați întotdeauna acest medicament exact așa cum este descris în acest prospect sau cum v-a spus medicul dumneavoastră, farmacistul sau asistenta medicală. Discutați cu medicul dumneavoastră, farmacistul sau asistenta medicală dacă nu sunteți sigur.

Chiar dacă vă simțiți mai bine, nu întrerupeți administrarea darunavir și cobicistat sau ritonavir fără să discutați cu medicul dumneavoastră.

După inițierea tratamentului, doza sau forma de administrare a dozelor nu trebuie modificată sau tratamentul nu trebuie oprit fără recomandare din partea medicului.

Darunavir 400 miligrame comprimate sunt destinate asigurării dozei de 800 miligrame administrată odată pe zi.

Doza pentru adulți care nu au luat medicamente antiretrovirale înainte (medicul dumneavoastră va decide aceasta)

Doza uzuală de darunavir este de 800 miligrame (2 comprimate care conțin 400 miligrame Darunavir Viatris sau 1 comprimat care conține 800 miligrame Darunavir Viatris) o dată pe zi.

Trebuie să luați darunavir în fiecare zi și întotdeauna în asociere cu 150 miligrame de cobicistat sau 100 miligrame ritonavir și cu alimente. Darunavir nu poate acționa adecvat fără cobicistat sau ritonavir și alimente. Trebuie să mâncați o masă sau o gustare ușoară în decurs de 30 de minute înainte de a lua darunavir și cobicistat sau ritonavir. Felul alimentelor nu are importanță. Chiar dacă vă simțiți mai bine, nu încetați să luați darunavir și cobicistat sau ritonavir fără să discutați cu medicul dumneavoastră

Instrucțiuni pentru adulți

- Luați două comprimate de 400 miligrame în același timp, o dată pe zi, în fiecare zi.
- Luați întotdeauna darunavir împreună cu 150 miligrame cobicistat sau 100 miligrame ritonavir.
- Luati darunavir cu alimente.
- Înghițiți comprimatele cu băuturi, cum sunt apă sau lapte.
- Luați celelalte medicamente pentru HIV utilizate în asociere cu darunavir și cobicistat sau ritonavir după cum v-a recomandat medicul dumneavoastră.

Doza pentru adulți care au luat medicamente antiretrovirale înainte (medicul dumneavoastră va determina aceasta)

Doza este fie:

- 800 miligrame darunavir (2 comprimate de câte 400 miligrame darunavir sau 1 comprimat care conține 800 miligrame darunavir) în asociere cu 150 miligrame cobicistat sau 100 miligrame ritonavir odată pe zi.

 SAU
- 600 miligrame darunavir (2 comprimate a 300 miligrame darunavir sau 1 comprimat de 600 miligrame darunavir) asociat cu ritonavir 100 miligrame de două ori pe zi.

Vă rugăm discutați cu medicul ce doză este potrivită pentru dumneavoastră.

Doza pentru copii și adolescenți cu vârsta de 3 ani și peste cu ritonavir, și pentru copii și adolescenți cu vârsta de 12 ani și peste cu cobicistat, cântărind peste 40 de kilograme și care nu au fost tratați anterior cu medicamente antiretrovirale (medicul copilului dumneavoastră va determina aceasta)

Doza uzuală de darunavir este de 800 de miligrame (2 comprimate care conțin darunavir 400 de miligrame sau 1 comprimat care conține darunavir 800 miligrame) împreună cu 100 miligrame ritonavir sau 150 miligrame cobicistat o dată pe zi.

Doza pentru copii cu vârsta de 3 ani și peste cu ritonavir, și pentru copii și adolescenți cu vârsta de 12 ani și peste cu cobicistat, cântărind peste 40 de kilograme și care au fost tratați anterior cu medicamente antiretrovirale (medicul copilului dumneavoastră va determina aceasta)

Doza este de:

- 800 miligrame darunavir (2 comprimate care conțin darunavir 400 de miligrame sau 1 comprimat care conține darunavir 800 miligrame) împreună cu 100 miligrame ritonavir sau 150 miligrame cobicistat o dată pe zi. SAU
- 600 miligrame darunavir (2 comprimate care conțin darunavir 300 miligrame sau 1 comprimat care conține darunavir 600 miligrame) împreună cu 100 miligrame ritonavir de două ori pe zi.

Vă rugăm discutați cu medicul ce doză este potrivită pentru dumneavoastră.

Instrucțiuni pentru copii și adolescenți cu vârsta de 3 ani sau peste cu ritonavir, și pentru copii și adolescenți cu vârsta de 12 ani și peste cu cobicistat, cântărind peste 40 de kilograme

- Luați 800 miligrame darunavir (2 comprimate care conțin darunavir 400 miligrame sau 1 comprimat care conține darunavir 800 miligrame) în același timp, o dată pe zi, în fiecare zi.
- Luați întotdeauna darunavir cu 100 miligrame de ritonavir sau 150 miligrame cobicistat.
- Luati darunavir cu alimente.
- Înghițiți comprimatele cu lichide, cum este apă sau lapte.
- Luați medicamentele anti-HIV utilizate concomitent cu darunavir și ritonavir sau cobicistat așa cum v-a recomandat medicul dumneavoastră.

Dacă luati mai mult Darunavir Viatris decât trebuie

Contactati imediat medicul, farmacistul sau asistenta medicală.

Dacă uitați să luați Darunavir Viatris

Dacă remarcați eroarea **în decurs de 12 ore,** trebuie să luați imediat comprimatul. Luați întotdeauna medicamentul cu cobicistat sau ritonavir și alimente. Dacă remarcați greșeala **după 12 ore,** atunci săriți administrarea și luați doza următoare ca de obicei. Nu luați o doză dublă pentru a compensa doza uitată.

Dacă vomitați după ce luați Darunavir Viatris și cobicistat sau ritonavir

Dacă vomitați **în interval de 4 ore** de la administrarea medicamentului, trebuie să luați o altă doză de Darunavir Viatris și cobicistat sau ritonavir cât mai curând posibil. Dacă vomitați **la mai mult de 4 ore**

după ce ați luat medicamentul, atunci nu este necesară administrarea unei alte doze de Darunavir Viatris si cobicistat sau ritonavir până la următoarea doză programată.

Contactați medicul dacă aveți nelămuriri cu privire la ce aveți de făcut dacă ratați o doză sau vomitați. Nu întrerupeți utilizarea Darunavir Viatris fără să discutați mai întâi cu medicul dumneavoastră Medicamentele anti-HIV vă pot face să vă simțiți mai bine. Chiar dacă vă simțiți mai bine, nu încetați să luați darunavir. Discutați mai întâi cu medicul dumneavoastră.

Dacă aveţi orice întrebări suplimentare cu privire la acest medicament, adresaţi-vă medicului dumneavoastră, farmacistului sau asistentei medicale.

4. Reacții adverse posibile

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

Ca toate medicamentele, acest medicament poate provoca reacții adverse, cu toate că nu apar la toate persoanele.

Spuneți medicului dumneavoastră dacă apare oricare din următoarele reacții adverse

S-au raportat probleme la nivelul ficatului care pot fi, ocazional, grave. Medicul dumneavoastră trebuie să efectueze analize de sânge înainte de a începe tratamentul cu darunavir. Dacă aveți infecție cronică cu virusul hepatitic B sau C, medicul dumneavoastră trebuie să efectueze mai des analizele de sânge deoarece aveți mai multe șanse de apariție a problemelor de ficat. Discutați cu medicul dumneavoastră care sunt semnele și simptomele problemelor la nivelul ficatului. Acestea pot include îngălbenire a pielii sau a albului ochilor, urină închisă la culoare (de culoarea ceaiului), scaune (materii fecale) de culoare deschisă, greață, vărsături, pierdere a poftei de mâncare sau durere sau durere și disconfort în partea dreaptă, sub coaste.

Erupția trecătoare pe piele (care apare mai frecvent în cazul utilizării concomitente cu raltegravir), mâncărimi. Erupția trecătoare pe piele este adesea de la ușoară la moderată. O erupție trecătoare pe piele poate fi și un simptom al unei condiții grave care apare rar. Este important să discutați cu medicul dumneavoastră în cazul în care apare o erupție trecătoare pe piele. Medicul dumneavoastră vă va spune cum trebuie să vă tratați simptomele sau dacă trebuie să opriți administrarea tratamentului cu darunavir.

Alte reacții adverse severe au fost diabetul zaharat (frecvente) și inflamația pancreasului (mai puțin frecvente).

Reacții adverse foarte frecvente (pot afecta mai mult de 1 din 10 persoane)

diaree

Reacții adverse frecvente (pot afecta până la 1 din 10 persoane)

- vărsături, greață, durere abdominală sau distensie, dispepsie, flatulență
- dureri de cap, oboseală, ameţeli, somnolenţă, amorţeli, furnicături sau dureri în mâini sau picioare, pierderea puterii, dificultate de a adormi

Reacții adverse mai puțin frecvente (pot afecta până la 1 din 100 persoane)

- durere de piept, modificări ale electrocardiogramei, bătăi rapide ale inimii
- sensibilitate scăzută sau neobișnuită a pielii, înțepături, perturbări ale atenției, pierderi de memorie, probleme de echilibru
- respirație dificilă, tuse, sângerări nazale, iritația gâtului

- inflamația stomacului sau gurii, arsuri în capul pieptului, eructații, gură uscată, disconfort abdominal, constipatie
- insuficiență renală, pietre la rinichi, dificultăți la eliminarea urinii, eliminare frecventă sau excesivă de urină, uneori în cursul nopții
- urticarie, umflarea gravă a pielii și a altor țesuturi (cel mai adesea a buzelor și ochilor), eczemă, transpirație excesivă, transpirații nocturne, căderea părului, acnee, descuamarea pielii, colorarea unghiilor
- dureri musculare, crampe sau slăbiciune musculară, dureri în extremităti, osteoporoză
- încetinirea funcției glandei tiroide. Aceasta se poate observa în testele de sînge.
- tensiune arterială crescută, înroșire a feței
- ochi rosii sau uscați
- febră, edemul membrelor inferioare din cauza lichidelor, stare generală de rău, iritabilitate, durere
- simptome ale infecției, herpes simplex
- disfuncții erecțile, mărirea sânilor
- tulburări ale somnului, somnolență, depresie, anxietate, coșmaruri, scăderea dorinței sexuale

Reacții adverse rare (pot afecta până la 1 din 1000 persoane)

- o reacție denumită DRESS [erupție severă pe piele, care poate fi însoțită de febră, oboseală, umflare a feței sau a ganglionilor limfatici, creștere a numărului eozinofilelor (un tip de globule albe din sânge), efecte la nivelul ficatului, rinichilor sau plămânilor]
- infarct miocardic, bătăi lente ale inimii, palpitații
- tulburări de vedere
- frisoane, senzații neobișnuite
- senzație de confuzie sau dezorientare, dispoziție modificată, neliniște
- leşin, crize epileptice, modificări ale gustului sau pierderea gustului
- ulcerații la nivelul gurii, vărsături cu sânge, inflamația buzelor, buze uscate, limbă încărcată
- secreții nazale
- leziuni pe piele, piele uscată
- rigiditate musculară sau a articulațiilor, dureri articulare cu sau fără inflamație
- modificări ale unor valori ale celulelor din sînge sau biochimiei sângelui. Acestea pot fi decelate în analizele de sânge şi/sau de urină. Medicul curant vă va explica aceste modificări. De exemplu: număr crescut al anumitor tipuri de globule albe din sânge.
- prezenta de cristale de darunavir la nivelul rinichilor, cu afectare renală consecutivă

Unele reacții adverse sunt caracteristice pentru medicamentele anti-HIV din aceeași familie cu darunavir. Acestea sunt:

- dureri musculare, tonus scăzut sau slăbiciune. Rareori, aceste tulburări musculare au fost grave.

Raportarea reacțiilor adverse

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

5. Cum se păstrează Darunavir Viatris

Nu lăsați acest medicament la vederea și îndemâna copiilor.

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

Acest medicament nu necesită condiții speciale de păstrare.

Pentru flacoane: A se utiliza în termen de 100 de zile după deschidere.

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

6. Conținutul ambalajului și alte informații

Ce contine Darunavir Viatris

- Substanța activă este darunavir. Fiecare comprimat contine darunavir 400 miligrame.
- Celelalte componente sunt dioxid de siliciu coloidal anhidru, celuloză microcristalină, crospovidonă, amidonglicolat de sodiu, hipromeloză, stearat de magneziu. Stratul de filmare conține alcool polivinilic parțial hidrolizat, dioxid de titan (E171), macrogol și talc.

Cum arată Darunavir Viatris și conținutul ambalajului

Comprimatele filmate de Darunavir Viatris 400 mg sunt alb-gălbui, de formă ovală cu două laturi curbate, marcate cu M pe o parte și DV4 pe cealaltă parte.

Comprimatele filmate de Darunavir Viatris 400 mg sunt disponibile în pachete de blistere de câte 30 și 60 de comprimate și în flacoane HDPE conținând câte 60 și 100 de comprimate.

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

Deținătorul autorizației de punere pe piață

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

Fabricanți

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

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

Mylan Germany GmbH Zweigniederlassung Bad Homburg v. d. Hoehe, Benzstrasse 1 Bad Homburg v. d. Hoehe Hessen, 61352 Germania

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

België/Belgique/Belgien

Viatris

Tél/Tel: + 32 (0)2 658 61 00

Lietuva Viatris UAB Tel: +370 5 205 1288

България

Майлан ЕООД

Тел: +359 2 44 55 400

Luxemburg/Luxemburg

Viatris

Tél/Tel: + 32 (0)2 658 61 00

(Belgique/Belgien)

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: +30 210 993 6410

España

Viatris Pharmaceuticals, S.L..

Tel: + 34 900 102 712

France

Viatris Santé

Tél: +33 4 37 25 75 00

Hrvatska

Viatris Hrvatska d.o.o.

Tel: +385 1 23 50 599

Ireland

Viatris Limiterd

Tel: +353 1 8711600

Ísland

Icepharma hf.

Sími: +354 540 8000

Italia

Viatris Italia S.r.1

Tel: +39 (0) 2 612 46921

Κύπρος

GPA Pharmaceuticals Ltd

 $T\eta\lambda$: + 357 22863100

Latvija

Viatris SIA

Tel: +371 676 055 80

Magyarország

Viatris Healthcare Kft.

Tel.: + 36 1 465 2100

Malta

V.J. Salomone Pharma Ltd

Tel: + 356 21 22 01 74

Nederland

Mylan BV

Tel: +31 (0)20 426 3300

Norge

Viatris AS

Tlf: +47 66 75 33 00

Österreich

Viatris Austris GmbH

Tel: +43 1 86390

Polska

Viatris Healthcare Sp. z o.o.

Tel.: + 48 22 546 64 00

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 23 63 180

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

Acest prospect a fost revizuit în {LL/AAAA}.

Alte surse de informații

Informații detaliate privind acest medicament sunt disponibile pe website-ul Agenției Europene a Medicamentului http://www.ema.europa.eu.

Prospect: Informații pentru utilizator

Darunavir Viatris 600 mg comprimate filmate

darunavir

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

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

În acest prospect găsiți:

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

1. Ce este Darunavir Viatris și pentru ce se utilizează

Ce este Darunavir Viatris?

Darunavir Viatris conține substanța activă darunavir. Darunavir este un medicament antiretroviral utilizat în tratamentul infecției cu virusul imunodeficienței umane (HIV). Aparține unui grup de medicamente numite inhibitori de protează. Darunavir acționează prin reducerea cantității de HIV în corpul dumneavoastră. Acest lucru va ameliora acțiunea sistemului imunitar și va reduce riscul de apariție a bolilor legate de infecția cu HIV.

Pentru ce se utilizează?

Darunavir este utilizat pentru tratamentul adulţilor şi copiilor cu vârsta de cel puţin 3 ani, care cântăresc cel puţin 15 kg, sunt infectaţi cu HIV şi care au utilizat deja alte medicamente antiretrovirale. Darunavir trebuie luat în asociere cu o doză mică de ritonavir şi alte medicamente anti-HIV. Medicul va discuta cu dumneavoastră ce asociere de medicamente este cea mai bună pentru dumneavoastră.

2. Ce trebuie să stiti înainte să luati Darunavir Viatris

Nu luați Darunavir Viatris:

- dacă sunteți **alergic** la darunavir sau la oricare dintre celelalte componente ale acestui medicament (enumerate la punctul 6) sau la ritonavir.
- dacă aveți **probleme grave cu ficatul**. Întrebați medicul dacă sunteți nesigur de severitatea bolii hepatice pe care o aveți. Pot fi necesare unele teste suplimentare.

Nu asociați Darunavir Viatris cu oricare dintre următoarele medicamente

Dacă luați oricare dintre aceste medicamente, întrebați medicul despre schimbarea cu alt medicament.

Medicament	Pentru ce se utilizează
Avanafil	Tratamentul disfuncției erectile
Astemizol sau terfenadină	Tratamentul simptomelor alergiei
Triazolam și midazolam oral (luat prin înghițire)	Să vă ajute să dormiți și/sau să îndepărteze anxietatea
Cisapridă	Tratamentul unor boli de stomac
Colchicină (dacă aveți probleme cu rinichii și/sau ficatul)	Tratamentul gutei sau al febrei mediteraneene familiale
Lurasidonă, pimozidă, quetiapină sau sertindol	Tratamentul bolilor psihice
Alcaloizi din ergot cum sunt ergotamina, dihidroergotamina, ergometrina și metilergonovina	Tratamentul durerilor de cap de tip migrenă
Amiodaronă, bepridil, dronedaronă, ivabradină, chinidină, ranolazină	Tratamentul unor boli de inimă, de exemplu bătăi neregulate ale inimii
Lovastatină, simvastatină și lomitapidă	Scăderea valorilor colesterolului
Rifampicină	Tratamentul anumitor infecții, de exemplu tuberculoza
Asocierea lopinavir/ritonavir	Acest medicament anti-HIV aparţine aceleiaşi clase ca şi Darunavir Viatris
Elbasvir/grazoprevir	Tratamentul infecției cu virusul hepatitei C
Alfuzosin	Tratamentul hipertrofiei de prostată
Sildenafil	Tratamentul tensiunii arteriale mari de la nivelul circulației pulmonare
Ticagrelor	Pentru a ajuta la oprirea agregării trombocitare în tratamentul pacienților cu antecedente de infarct miocardic.
Naloxegol	Tratament pentru constipația indusă de opioide
Dapoxetină	Tratament pentru ejacularea precoce
Domperidonă	Tratament pentru greață și vărsături

Nu folosiți darunavir împreună cu produse care conțin sunătoare (Hypericum perforatum).

Atenționări și precauții

Înainte să luați Darunavir Viatris, adresați-vă medicului dumneavoastră, farmacistului sau asistentei medicale.

Darunavir nu vindecă infectia cu HIV.

Persoanele care iau darunavir încă pot dezvolta infecții sau alte boli asociate cu infecția cu HIV. Trebuie să efectuați periodic vizitele la medicul dumneavoastră.

Persoanele care iau darunavir pot dezvolta o erupție trecătoare pe piele. Rar o erupție poate deveni severă sau poate să vă pună viața în pericol. Vă rugăm să îl contactați pe medicul dumneavoastră oricând vă apare o erupție pe piele.

Erupția trecătoare pe piele (în general ușoară sau moderată) poate apărea mai frecvent la pacienții care iau darunavir și raltegravir (pentru infecția HIV), decât la pacienții care iau fiecare medicament separat.

Informați medicul despre situația dumneavoastră ÎNAINTE și ÎN TIMPUL tratamentului Asigurați-vă că verificați următoarele puncte și informați medicul dacă oricare dintre acestea se aplică în cazul dumneavoastră.

- Informați medicul dacă ați avut mai înainte **probleme cu ficatul**, inclusiv infecție cu virusul hepatitei B sau C. Medicul poate evalua cât de gravă este boala hepatică înainte de a decide dacă puteți lua darunavir.
- Informați medicul dacă aveți **diabet zaharat.** Darunavir poate crește valorile zahărului din sânge.
- Informați imediat medicul dacă înregistrați orice **simptome de infecție** (de exemplu noduli limfatici măriți și febră). La unii pacienți cu infecție HIV avansată și istoric de infecții oportuniste, pot apărea, la scurt timp după începerea tratamentului anti-HIV, semne și simptome de inflamație de la infecțiile anterioare. Se crede că aceste simptome sunt datorate unei îmbunătățiri a răspunsului imun al organismului, permițând corpului să lupte contra infecțiilor care ar fi putut fi prezente, dar fără niciun fel de simptome evidente.

- În plus față de infecțiile oportuniste, pot de asemenea să apară afecțiuni autoimune (o afecțiune care apare atunci când sistemul imunitar atacă un țesut sănătos din organism), după ce începeți să luați medicamente pentru a vă trata infecția cu HIV. Afecțiunile autoimune pot să apară la mai multe luni de la începerea tratamentului. Dacă observați orice simptom de infecție sau alte simptome, ca de exemplu slăbiciune musculară, slăbiciune care începe la nivelul mâinilor și picioarelor și se deplasează în sus către trunchi, palpitații, tremurături sau hipereactivitate, vă rugăm să informați medicul dumneavoastră imediat să caute tratamentul necesar.
- Informați medicul dacă aveți **hemofilie.** Darunavir poate crește riscul de sângerare.
- Informați medicul dacă sunteți **alergic la sulfonamide** (de exemplu, folosite în tratamentul unor infecții).
- Informați medicul dacă remarcați orice **probleme osteomusculare.** La unii pacienți care primesc tratament antiretroviral se poate dezvolta o boală osoasă numită osteonecroză (distrugerea țesutului osos cauzată de pierderea aportului de sânge la os). Unii din multiplii factori de risc pentru dezvoltarea acestei boli pot fi, printre alții, durata terapiei antiretrovirale combinate, utilizarea corticosteroizilor, consumul de alcool etilic, imunosupresia severă, indicele mare de masă corporală. Semne de osteonecroză sunt: rigiditatea articulațiilor, dureri (în special ale șoldului, genunchiului și umărului) și dificultate la mișcare. Dacă remarcați oricare dintre aceste simptome vă rugăm să îl informați pe medicul dumneavoastră.

Vârstnici

Darunavir a fost utilizat numai la un număr limitat de pacienți cu vârsta de 65 de ani și peste. Dacă aparțineți acestui grup de vârstă, vă rugăm să discutați cu medicul dumneavoastră dacă puteți utiliza Darunavir Viatris.

Copii

Darunavir nu se utilizează la copii cu vârsta sub 3 ani sau care cântăresc mai puțin de 15 kg.

Darunavir Viatris împreună cu alte medicamente

Spuneți medicului dumneavoastră sau farmacistului dacă luați sau ați luat recent orice alte medicamente.

Există unele medicamente pe care **nu trebuie să le asociați** cu darunavir. Acestea sunt menționate mai sus, sub titlul "**Nu asociați Darunavir Viatris cu oricare dintre următoarele medicamente:**"

În cele mai multe cazuri, darunavir poate fi asociat cu medicamente anti-HIV care aparțin altor clase [de exemplu, INRT (inhibitorii nucleozidici ai revers transcriptazei), INNRT (inhibitorii non-nucleozidici ai revers transcriptazei), antagoniști CCR5 și IF (inhibitorii fuziunii)]. Darunavir, cu ritonavir, nu a fost testat în asociere cu toți IP (inhibitori de protează) și nu trebuie să fie utilizat cu alți IP HIV. De aceea, informați întotdeauna medicul dacă luați alte medicamente anti-HIV și urmați cu atenție instrucțiunile medicului despre care medicamente pot fi luate împreună.

Efectele darunavir pot fi reduse dacă luați oricare dintre următoarele medicamente. Informați medicul dacă luați:

- Fenobarbital, fenitoină (pentru prevenirea crizelor comițiale)
- Dexametazonă (corticosteroid)
- Efavirenz (pentru tratamentul infectiei cu HIV)
- Rifapentină, rifabutin (medicamente pentru tratamentul unor infecții, precum tuberculoza)
- Saquinavir (pentru tratamentul infecției cu HIV).

Efectele altor medicamente pot fi influențate dacă luați darunavir și atunci poate fi necesar ca medicul dumneavoastră să vă recomande efectuarea de analize de sânge suplimentare. Spuneți medicului dumneavoastră dacă luați:

- Amlodipină, diltiazem, disopiramidă, carvedilol, felodipină, flecainidă, lidocaină, metoprolol, mexiletină nifedipină, nicardipină, propafenonă, timolol, verapamil (pentru boli de inimă) pentru că efectul terapeutic sau reacțiile adverse ale acestor medicamente pot fi crescute.
- Apixaban, dabigatran etexilat, edoxaban, rivaroxaban, warfarină, clopidogrel (utilizate pentru a reduce coagularea sângelui) pentru că efectul terapeutic sau reacțiile adverse pot fi modificate.

- Contraceptive hormonale pe bază de estrogen și terapie de substituție hormonală. Darunavir le poate scădea eficacitatea. Când le utilizați pentru contracepție, sunt recomandate metode alternative de contracepție nehormonale.
- *Etinilestradiol/drospirenonă*. Darunavir poate crește riscul de hiperpotasemie cauzată de drospirenonă.
- *Atorvastatină, pravastatină, rosuvastatină* (pentru scăderea valorilor colesterolului). Riscul de leziuni la nivel muscular poate fi crescut. Medicul dumneavoastră va evalua ce regim de scădere a colesterolului este cel mai bun pentru situația dumneavoastră.
- Claritromicină (antibiotic).
- *Ciclosporină, everolimus, tacrolimus, sirolimus* (pentru slăbirea sistemului imunitar), pentru că efectul terapeutic sau reacțiile adverse ale acestor medicamente pot fi crescute.
- Corticosteroizi, inclusiv betametazonă, budesonidă, fluticazonă, mometazonă, prednison, triamcinolonă. Aceste medicamente sunt folosite pentru tratamentul alergiilor, astmului bronșic, bolilor inflamatorii intestinale, afecțiunilor inflamatorii ale pielii, oculare, articulare și musculare și altor afecțiuni inflamatorii. Aceste medicamente sunt, în general, administrate pe cale orală, inhalate, injectate sau aplicate pe piele. Dacă nu pot fi folosite tratamente alternative, utilizarea acestora trebuie să se efectueze după un examen medical și sub stricta supraveghere a medicului dumneavoastră, pentru depistarea reacțiilor adverse la corticosteroizi.
- Buprenorfină/naloxonă (medicamente pentru tratamentul dependenței de opioizi).
- Salmeterol (medicament pentru tratamentul astmului bronșic).
- Artemeter/lumefantrină (un medicament combinat pentru tratamentul malariei).
- Dasatinib, everolimus, irinotecan, nilotinib, vinblastină, vincristină (pentru tratamentul cancerului).
- Sildenafil, tadalafil, vardenafil (pentru disfuncția erectilă sau pentru tratamentul unei boli de inimă și plămâni numită hipertensiune arterială pulmonară).
- Glecaprevir/pibrentasvir (pentru tratamentul infecției cu virusul hepatitei C).
- Fentanil, oxicodonă, tramadol (pentru tratarea durerii).
- Fesoterodină, solifenacin (pentru tratamentul tulburărilor urologice).

Poate fi necesar ca medicul dumneavoastră să vă recomande efectuarea de analize de sânge suplimentare și dozele altor medicamente s-ar putea modifica, pentru că efectul terapeutic, al lor sau al darunavir, sau reacțiile lor adverse pot fi influențate când sunt administrate în asociere. Informați medicul dacă luati:

- Dabigatran etexilat, edoxaban, warfarină (pentru a reduce coagularea sângelui)
- *Alfentanil* (calmant injectabil puternic și cu acțiune rapidă care este utilizat în intervențiile chirurgicale).
- Digoxină (pentru tratamentul unor boli de inimă).
- Claritromicină (antibiotic).
- *Itraconazol, isavuconazol, fluconazol, posaconazol, clotrimazol* (pentru tratamentul infecțiilor fungice). Voriconazolul trebuie luat numai după evaluare medicală.
- Rifabutină (contra infecțiilor bacteriene).
- Sildenafil, vardenafil, tadalafil (pentru disfuncția erectilă sau pentru tensiunea arterială mare de la nivelul circulației pulmonare).
- *Amitriptilină, desipramină, imipramină, nortriptilină, paroxetină, sertralină, trazodonă* (pentru tratamentul depresiei și anxietății).
- Maraviroc (pentru tratamentul infecției cu HIV).
- *Metadonă* (pentru tratamentul dependentei de opioide).
- *Carbamazepină, clonazepam* (pentru prevenirea crizelor convulsive sau pentru a trata unele tipuri de durere de origine nervoasă).
- Colchicină (pentru tratamentul gutei sau al febrei mediteraneene familiale).
- Bosentan (pentru tratamentul tensiunii arteriale mari de la nivelul circulației pulmonare).
- Buspironă, clorazepat, diazepam, estazolam, flurazepam, midazolam când este utilizat ca injecție, zolpidem (medicamente sedative).
- Perfenazină, risperidonă, tioridazină (pentru tratamentul afecțiunilor psihice).

Aceasta **nu** este o listă completă de medicamente. Spuneți medicului dumneavoastră despre *toate* medicamentele pe care le luați.

Darunavir Viatris împreună cu alimente și băuturi

Vezi punctul 3 "Cum să luați Darunavir Viatris".

Sarcina și alăptarea

Informați imediat medicul dacă sunteți gravidă sau plănuiți să rămâneți gravidă. Femeile gravide nu trebuie să ia darunavir cu ritonavir, cu excepția unei indicații specifice a medicului. <u>Femeile gravide nu</u> trebuie să ia darunavir cu cobicistat.

Din cauza potențialului de reacții adverse la sugarii alăptați, femeile aflate în tratament cu Darunavir Viatris nu trebuie să alăpteze.

Pentru a evita transmiterea infecției cu HIV la sugar, se recomandă ca femeile care sunt în evidență cu HIV să nu își alăpteze copiii. Dacă alăptați sau intenționați să alăptați, trebuie să discutați cu medicul dumneavoastră cât mai curând posibil.

Conducerea vehiculelor și folosirea utilajelor

Nu folosiți utilaje și nu conduceți vehicule dacă vă simțiți amețit după ce ați luat Darunavir Viatris.

Darunavir Viatris conține sodiu

Acest medicament conține sodiu mai puțin de 1 mmol (23 mg) per doză, adică practic "nu conține sodiu".

3. Cum să luați Darunavir Viatris

Luați întotdeauna acest medicament exact așa cum este descris în acest prospect sau cum v-a spus medicul dumneavoastră, farmacistul sau asistenta medicală. Discutați cu medicul dumneavoastră, farmacistul sau asistenta medicală dacă nu sunteti sigur.

Chiar dacă vă simțiți mai bine, nu întrerupeți administrarea Darunavir Viatris și ritonavir fără să discutați cu medicul dumneavoastră.

După ce s-a început tratamentul, doza sau forma de administrare a dozelor nu trebuie modificată sau terapia nu trebuie întreruptă fără recomandarea medicului.

Doze pentru adulți care nu au luat înainte medicamente antiretrovirale (medicul dumneavoastră va stabili aceasta)

Aveți nevoie de o doză diferită de darunavir care nu poate fi administrată utilizând aceste comprimate de 600 miligrame. Sunt disponibile alte concentrații de Darunavir Viatris.

Doza pentru adulți care au luat înainte medicamente antiretrovirale (medicul dumneavoastră va determina aceasta)

Doza este fie:

- 600 miligrame darunavir (2 comprimate a 300 miligrame darunavir sau 1 comprimat de 600 miligrame darunavir) asociat cu ritonavir 100 miligrame de două ori pe zi, SAU
- 800 miligrame darunavir (2 comprimate de câte 400 miligrame darunavir sau 1 comprimat de 800 miligrame darunavir) în asociere cu 100 miligrame ritonavir o dată pe zi. Darunavir Viatris 400 miligrame și 800 miligrame comprimate sunt destinate asigurării dozei de 800 miligrame administrată o dată pe zi.

Vă rugăm să discutați cu medicul care este doza potrivită pentru dumneavoastră.

Instrucțiuni pentru adulți

- Luați întotdeauna darunavir cu ritonavir. Darunavir nu poate acționa adecvat fără ritonavir.
- Dimineața, luați un comprimat de 600 miligrame darunavir împreună cu 100 miligrame ritonavir.
- Seara, luați un comprimat de 600 miligrame darunavir împreună cu 100 miligrame ritonavir.

- Luați darunavir cu alimente. Darunavir nu poate acționa adecvat fără alimente. Felul alimentelor nu este important.
- Înghițiți comprimatele cu băuturi cum sunt apă sau lapte.
- Darunavir Viatris 75 miligrame și 150 miligrame comprimate au fost dezvoltate pentru utilizare la copii, dar pot fi, de asemenea, folosite la adulți în unele cazuri.

Doza pentru copii și adolescenți cu vârsta de 3 ani și peste, cântărind cel puțin 15 kilograme care nu au fost tratați anterior cu medicamente antiretrovirale (medicul copilului dumneavoastră va determina aceasta)

Medicul va stabili doza corectă ce se va administra o dată pe zi în funcție de greutatea copilului (vezi tabelul de mai jos). Această doză nu trebuie să depășească doza recomandată pentru adulți care este de 800 miligrame darunavir împreună cu 100 miligrame ritonavir o dată pe zi.

Medicul vă va informa care este doza de Darunavir Viatris comprimate și de ritonavir (capsule, comprimate sau soluție) pe care copilul trebuie să o ia.

Greutatea	O doză de darunavir este	O doză de ritonavir ^a este
între 15 și 30 kilograme	600 miligrame	100 miligrame
între 30 și 40 kilograme	675 miligrame	100 miligrame
peste 40 kilograme	800 miligrame	100 miligrame

^a ritonavir soluție orală: 80 miligrame per mililitru

Doze pentru copii cu vârsta de cel puțin 3 ani, cântărind cel puțin 15 kilograme care au fost tratați anterior cu medicamente antiretrovirale (medicul copilului dumneavoastră va determina aceasta)

Medicul va determina doza corectă pe baza greutății copilului (vezi tabelul de mai jos). Medicul va stabili dacă pentru copil este indicată administrarea dozei o dată pe zi sau de două ori pe zi. Această doză nu trebuie să depășească doza recomandată pentru adulți, care este de 600 mg darunavir împreună cu 100 mg ritonavir de două ori pe zi sau 800 miligrame darunavir împreună cu 100 miligrame ritonavir o dată pe zi. Medicul vă va informa care este doza de Darunavir Viatris comprimate și de ritonavir (capsule, comprimate sau soluție) pe care copilul trebuie să o ia.

Comprimate cu concentrații mai mici sunt disponibile pentru a construi schema de tratament potrivită. Pentru copii este posibil să fie mai potrivite alte forme ale acestui medicament: întrebați medicul sau farmacistul.

Administrarea dozei de două ori pe zi

Greutatea:	O doză este:
Între 15 și 30 kilograme	375 miligrame darunavir + 50 miligrame ritonavir de două ori pe zi
Între 30 și 40 kilograme	450 miligrame darunavir + 60 miligrame ritonavir de două ori pe zi
Peste 40 kilograme*	600 miligrame darunavir + 100 miligrame ritonavir de două ori pe zi

Pentru copii cu vârsta de 12 ani sau peste și cântărind cel puţin 40 de kilograme, medicul copilului dumneavoastră va determina dacă se poate utiliza doza de Darunavir Viatris 800 miligrame o dată pe zi. Aceasta nu poate fi administrată prin intermediul acestor comprimate de 600 miligrame. Sunt disponibile alte concentrații de Darunavir Viatris.

Administrarea dozei o dată pe zi

Greutatea	O doză de darunavir este	O doză de ritonavir ^a este
între 15 și 30 kilograme	600 miligrame	100 miligrame
între 30 și 40 kilograme	675 miligrame	100 miligrame
peste 40 kilograme	800 miligrame	100 miligrame

^a ritonavir soluţie orală: 80 miligrame per mililitru

Instrucțiuni pentru copii

- Copilul trebuie să ia întotdeauna darunavir împreună cu ritonavir. Darunavir nu poate acționa adecvat fără ritonavir.
- Copilul trebuie să ia dozele adecvate de darunavir şi ritonavir de două ori pe zi sau o dată pe zi.
 Dacă i se prescrie darunavir de două ori pe zi, copilul trebuie să ia o doză dimineața, o doză seara.
 Medicul copilului dumneavoastră va stabili schema de dozaj cea mai potrivită copilului dumneavoastră.

- Copilul trebuie să ia darunavir cu alimente. Darunavir nu poate acționa adecvat fără alimente. Felul alimentelor nu are importantă.
- Copilul trebuie să înghită comprimatele cu lichide, de exemplu apă sau lapte.
- Darunavir Viatris 75 miligrame și 150 miligrame comprimate au fost dezvoltate pentru utilizare la copii cu greutatea corporală sub 40 kilograme, dar pot fi, de asemenea, folosite la adulți în unele cazuri.

Dacă luati mai mult Darunavir Viatris decât trebuie

Contactati imediat medicul, farmacistul sau asistenta medicală.

Dacă uitați să luați Darunavir Viatris

Dacă remarcați eroarea **în decurs de 6 ore,** trebuie să luați imediat doza omisă. Luați întotdeauna medicamentul cu ritonavir și alimente. Dacă remarcați greșeala **după 6 ore,** atunci săriți administrarea și luați doza următoare ca de obicei. Nu luați o doză dublă pentru a compensa doza uitată.

Dacă vomitați după ce luați Darunavir Viatris și ritonavir

Dacă vomitați **în interval de 4 ore** de la administrarea medicamentului, trebuie să luați o altă doză de Darunavir Viatris și ritonavir cât mai curând posibil. Dacă vomitați **la mai mult de 4 ore** după ce ați luat medicamentul, atunci nu este necesară administrarea unei alte doze de Darunavir Viatris și ritonavir până la următoarea doză programată.

Contactați medicul dacă aveți nelămuriri cu privire la ce aveți de făcut dacă ratați o doză sau vomitați.

Nu întrerupeți utilizarea Darunavir Viatris fără să discutați mai întâi cu medicul dumneavoastră Medicamentele anti-HIV vă pot face să vă simțiți mai bine. Chiar dacă vă simțiți mai bine, nu încetați să luați Darunavir Viatris. Discutați mai întâi cu medicul dumneavoastră.

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

4. Reacții adverse posibile

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

Ca toate medicamentele, acest medicament poate provoca reacții adverse, cu toate că nu apar la toate persoanele.

Spuneți medicului dumneavoastră dacă apare oricare din următoarele reacții adverse

S-au raportat probleme la nivelul ficatului care pot fi, ocazional, grave. Medicul dumneavoastră trebuie să efectueze analize de sânge înainte de a începe tratamentul cu darunavir. Dacă aveți infecție cronică cu virusul hepatitic B sau C, medicul dumneavoastră trebuie să efectueze mai des analizele de sânge deoarece aveți mai multe șanse de apariție a problemelor de ficat. Discutați cu medicul dumneavoastră care sunt semnele și simptomele problemelor la nivelul ficatului. Acestea pot include îngălbenire a pielii sau a albului ochilor, urină închisă la culoare (de culoarea ceaiului), scaune (materii fecale) de culoare deschisă, greață, vărsături, pierdere a poftei de mâncare sau durere sau durere și disconfort în partea dreaptă, sub coaste.

Erupție trecătoare pe piele (care apare mai frecvent în cazul utilizării concomitente cu raltegravir), mâncărimi. Erupția trecătoare pe piele este adesea de la ușoară la moderată. O erupție trecătoare pe piele poate fi și un simptom al unei condiții grave care apare rar. De aceea este important să discutați cu medicul dumneavoastră în cazul în care apare o erupție trecătoare pe piele. Medicul dumneavoastră vă

va spune cum trebuie să vă tratați simptomele sau dacă trebuie să opriți administrarea tratamentului cu darunavir.

Alte reacții adverse severe au fost diabetul zaharat (frecvente) și inflamația pancreasului (mai puțin frecvente).

Reacții adverse foarte frecvente (pot afecta mai mult de 1 din 10 persoane)

diaree

Reacții adverse frecvente (pot afecta până la 1 din 10 persoane)

- vărsături, greață, durere abdominală sau distensie, dispepsie, flatulență
- dureri de cap, oboseală, amețeli, somnolență, amorțeli, furnicături sau dureri în mâini sau picioare, pierdere a puterii, dificultate de a adormi.

Reacții adverse mai puțin frecvente (pot afecta până la 1 din 100 persoane)

- durere de piept, modificări ale electrocardiogramei, bătăi rapide ale inimii
- sensibilitate scăzută sau neobișnuită a pielii, înțepături, perturbări ale atenției, pierderi de memorie, probleme de echilibru
- respirație dificilă, tuse, sângerări nazale, iritație a gâtului
- inflamație a stomacului sau gurii, arsuri în capul pieptului, eructații, gură uscată, disconfort abdominal, constipație
- insuficiență renală, pietre la rinichi, dificultăți la eliminarea urinii, eliminare frecventă sau excesivă de urină, uneori în cursul nopții
- urticarie, umflare gravă a pielii şi a altor țesuturi (cel mai adesea a buzelor sau ochilor), eczemă, transpirație excesivă, transpirații nocturne, cădere a părului, acnee, descuamare a pielii, colorare a unghiilor
- dureri musculare, crampe sau slăbiciune musculară, dureri în extremități, osteoporoză
- încetinire a funcției glandei tiroide. Aceasta se poate observa în testele de sânge.
- tensiune arterială crescută, înroșire a feței
- ochi roșii sau uscați
- febră, edem al membrelor inferioare din cauza lichidelor, stare generală de rău, iritabilitate, durere
- simptome ale infecției, herpes simplex
- disfuncții erecțile, mărire a sânilor
- tulburări ale somnului, somnolență, depresie, anxietate, cosmaruri, scădere a dorinței sexuale.

Reacții adverse rare (pot afecta până la 1 din 1000 persoane)

- o reacție denumită DRESS [erupție severă pe piele, care poate fi însoțită de febră, oboseală, umflare a feței sau a ganglionilor limfatici, creștere a numărului eozinofilelor (un tip de globule albe din sânge), efecte la nivelul ficatului, rinichilor sau plămânilor]
- infarct miocardic, bătăi lente ale inimii, palpitatii
- tulburări de vedere
- frisoane, senzații anormale
- senzație de confuzie sau dezorientare, dispoziție modificată, neliniște
- leşin, crize epileptice, modificări ale gustului sau pierdere a gustului
- ulcerații la nivelul gurii, vărsături cu sânge, inflamație a buzelor, buze uscate, limbă încărcată
- secreţii nazale
- leziuni pe piele, piele uscată
- rigiditate musculară sau a articulațiilor, dureri articulare cu sau fără inflamație
- modificări ale unor valori ale celulelor din sânge sau biochimiei sângelui. Acestea pot fi decelate în analizele de sânge și/sau de urină. Medicul curant vă va explica aceste modificări. De exemplu: număr crescut al anumitor tipuri de globule albe din sânge.
- prezența de cristale de darunavir la nivelul rinichilor, cu afectare renală consecutivă.

Unele reacții adverse sunt caracteristice pentru medicamentele anti-HIV din aceeași familie cu darunavir. Acestea sunt:

- dureri musculare, tonus scăzut sau slăbiciune. Rareori, aceste tulburări musculare au fost grave.

Raportarea reacțiilor adverse

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

5. Cum se păstrează Darunavir Viatris

Nu lăsați acest medicament la vederea și îndemâna copiilor.

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

Acest medicament nu necesită condiții speciale de păstrare.

Pentru flacoane: A se utiliza în termen de 100 de zile după deschidere.

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

6. Conținutul ambalajului și alte informații

Ce conține Darunavir Viatris

- Substanța activă este darunavir. Fiecare comprimat conține darunavir 600 de miligrame.
- Celelalte componente sunt dioxid de siliciu coloidal anhidru, celuloză microcristalină, crospovidonă, amidonglicolat de sodiu, hipromeloză, stearat de magneziu. Stratul de filmare conține alcool polivinilic parțial hidrolizat, dioxid de titan (E171), macrogol și talc.

Cum arată Darunavir Viatris și conținutul ambalajului

Comprimatele filmate de Darunavir Viatris 600 mg sunt alb-gălbui, de formă ovală cu două laturi curbate, marcate cu M pe o parte și DV5 pe cealaltă parte.

Comprimatele filmate de Darunavir Viatris 600 mg sunt disponibile în pachete de blistere de câte 30 și 60 de comprimate și în flacoane din plastic conținând câte 30, 60 și 90 de comprimate.

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

Deținătorul autorizației de punere pe piață

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

Fabricanți

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

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

Mylan Germany GmbH Zweigniederlassung Bad Homburg v. d. Hoehe, Benzstrasse 1 Bad Homburg v. d. Hoehe Hessen, 61352 Germania

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

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

Τηλ: +30 210 993 6410

España

Viatris Pharmaceuticals, S.L..

Tel: + 34 900 102 712

France

Viatris Santé

Tél: +33 4 37 25 75 00

Hrvatska

Viatris Hrvatska d.o.o.

Tel: +385 1 23 50 599

Ireland

Viatris Limiterd

Tel: +353 1 8711600

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 BV

Tel: +31 (0)20 426 3300

Norge

Viatris AS

Tlf: +47 66 75 33 00

Österreich

Viatris Austris GmbH

Tel: +43 1 86390

Polska

Viatris Healthcare Sp. z o.o.

Tel.: + 48 22 546 64 00

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 23 63 180

Ísland

Icepharma hf.

Sími: +354 540 8000

Italia

Viatris Italia S.r.1

Tel: + 39 (0) 2 612 46921

Κύπρος

GPA Pharmaceuticals Ltd

 $T\eta\lambda$: + 357 22863100

Latvija

Viatris SIA

Tel: +371 676 055 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

Acest prospect a fost revizuit în {LL/AAAA}.

Alte surse de informații

Informații detaliate privind acest medicament sunt disponibile pe website-ul Agenției Europene a Medicamentului http://www.ema.europa.eu.

Prospect: Informații pentru utilizator

Darunavir Viatris 800 mg comprimate filmate

darunavir

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

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

În acest prospect găsiți:

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

1. Ce este Darunavir Viatris și pentru ce se utilizează

Ce este Darunavir Viatris?

Darunavir Viatris conține substanța activă darunavir. Darunavir este un medicament antiretroviral utilizat în tratamentul infecției cu virusul imunodeficienței umane (HIV). Aparține unui grup de medicamente numite inhibitori de protează. Darunavir acționează prin reducerea cantității de HIV în corpul dumneavoastră. Acest lucru va ameliora acțiunea sistemului imunitar și va reduce riscul de apariție a bolilor legate de infecția cu HIV.

Pentru ce se utilizează?

Darunavir este utilizat pentru tratamentul adulţilor, al copiilor şi adolescenţilor (cu vârsta de 3 ani şi peste, cântărind cel puţin 40 de kilograme) care sunt infectaţi cu HIV şi

- care nu au utilizat medicamente antiretrovirale înainte.
- la anumiți pacienți care au utilizat medicamente antiretrovirale înainte (medicul dumneavoastră va determina aceasta).

Darunavir trebuie luat în asociere cu o doză mică de cobicistat sau ritonavir și alte medicamente anti-HIV. Medicul va discuta cu dumneavoastră ce asociere de medicamente este cea mai bună pentru dumneavoastră.

2. Ce trebuie să știți înainte să luați Darunavir Viatris

Nu luați Darunavir Viatris

- dacă sunteți **alergic** la darunavir sau la oricare dintre celelalte componente ale acestui medicament (enumerate la punctul 6) sau la cobicistat sau ritonavir.
- dacă aveți **probleme grave cu ficatul**. Întrebați medicul dacă sunteți nesigur de severitatea bolii hepatice pe care o aveți . Pot fi necesare unele teste suplimentare.

Nu asociați Darunavir Viatris cu oricare dintre următoarele medicamente

Dacă luați oricare dintre aceste medicamente, întrebați medicul despre schimbarea cu alt medicament.

Medicament	Pentru ce se utilizează
Avanafil	Tratamentul disfuncției erectile
Astemizol sau terfenadină	Tratamentul simptomelor alergiei
Triazolam și midazolam oral (luat prin înghițire)	Să vă ajute să dormiți și/sau să îndepărteze anxietatea
Cisapridă	Tratamentul unor boli de stomac
Colchicină (dacă aveți probleme cu rinichii și/sau ficatul)	Tratamentul gutei sau al febrei mediteraneene familiale
Lurasidonă, pimozidă, quetiapină sau sertindol	Tratamentul bolilor psihice
Alcaloizi din ergot cum sunt ergotamina,	Tratamentul durerilor de cap de tip migrenă
dihidroergotamina, ergometrina și metilergonovina Amiodaronă, bepridil, dronedaronă, ivabradină, chinidină, ranolazină	Tratamentul unor boli de inimă, de exemplu bătăi neregulate ale inimii
Lovastatină, simvastatină și lomitapidă	Scăderea valorilor colesterolului
Rifampicină	Tratamentul anumitor infecții, de exemplu tuberculoza
Asocierea lopinavir/ritonavir	Acest medicament anti-HIV aparţine aceleiaşi clase ca şi Darunavir Viatris
Elbasvir/grazoprevir	Tratamentul infecției cu virusul hepatitei C
Alfuzosin	Tratamentul hipertrofiei de prostată
Sildenafil	Tratamentul tensiunii arteriale mari de la nivelul circulației pulmonare
Ticagrelor	Pentru a ajuta la oprirea agregării trombocitare în
	tratamentul pacienților cu antecedente de infarct
	miocardic.
Naloxegol	Tratament pentru constipația indusă de opioide
Dapoxetină	Tratament pentru ejacularea precoce
Domperidonă	Tratament pentru greață și vărsături

Nu folosiți darunavir împreună cu produse care conțin sunătoare (Hypericum perforatum).

Atenționări și precauții

Înainte să luați Darunavir Viatris, adresați-vă medicului dumneavoastră, farmacistului sau asistentei medicale.

Darunavir nu vindecă infecția cu HIV.

Persoanele care iau darunavir încă pot dezvolta infecții sau alte boli asociate cu infecția cu HIV. Trebuie să efectuați periodic vizitele la medicul dumneavoastră.

Persoanele care iau darunavir pot dezvolta o erupție trecătoare pe piele. Rar o erupție poate deveni severă sau poate să vă pună viața în pericol. Vă rugăm să îl contactați pe medicul dumneavoastră oricând vă apare o erupție pe piele.

Erupția trecătoare pe piele (în general ușoară sau moderată) poate apărea mai frecvent la pacienții care iau darunavir și raltegravir (pentru infecția HIV), decât la pacienții care iau fiecare medicament separat.

Informați medicul despre situația dumneavoastră ÎNAINTE și ÎN CURSUL tratamentului dumneavoastră

Asigurați-vă că verificați următoarele puncte și informați medicul dacă oricare dintre acestea se aplică în cazul dumneavoastră.

- Informați medicul dacă ați avut mai înainte **probleme cu ficatul**, inclusiv infecție cu virusul hepatitei B sau C. Medicul poate evalua cât de gravă este boala hepatică înainte de a decide dacă puteți lua darunavir.
- Informați medicul dacă aveți **diabet zaharat.** Darunavir poate crește valorile zahărului din sânge.
- Informați imediat medicul dacă înregistrați orice **simptome de infecție** (de exemplu noduli limfatici măriți și febră). La unii pacienți cu infecție HIV avansată și istoric de infecții oportuniste, pot apărea, la scurt timp după începerea tratamentului anti-HIV, semne și simptome

- de inflamație de la infecțiile anterioare. Se crede că aceste simptome sunt datorate unei îmbunătățiri a răspunsului imun al organismului, permițând corpului să lupte contra infecțiilor care ar fi putut fi prezente, dar fără niciun fel de simptome evidente.
- În plus față de infecțiile oportuniste, pot de asemenea să apară afecțiuni autoimune (o afecțiune care apare atunci când sistemul imunitar atacă un țesut sănătos din organism), după ce începeți să luați medicamente pentru a vă trata infecția cu HIV. Afecțiunile autoimune pot să apară la mai multe luni de la începerea tratamentului. Dacă observați orice simptom de infecție sau alte simptome, ca de exemplu slăbiciune musculară, slăbiciune care începe la nivelul mâinilor și picioarelor și se deplasează în sus către trunchi, palpitații, tremurături sau hipereactivitate, vă rugăm să informați medicul dumneavoastră imediat să caute tratamentul necesar.
- Informați medicul dacă aveți **hemofilie.** darunavir poate crește riscul de sângerare.
- Informați medicul dacă sunteți **alergic la sulfonamide** (de exemplu, folosite în tratamentul unor infecții).
- Informați medicul dacă remarcați orice **probleme osteomusculare.** La unii pacienți care primesc tratament antiretroviral se poate dezvolta o boală osoasă numită osteonecroză (distrugerea țesutului osos cauzată de pierderea aportului de sânge la os). Unii din multiplii factori de risc pentru dezvoltarea acestei boli pot fi, printre alții, durata terapiei antiretrovirale combinate, utilizarea corticosteroizilor, consumul de alcool etilic, imunosupresia severă, indicele mare de masă corporală. Semne de osteonecroză sunt: rigiditatea articulațiilor, dureri (în special ale șoldului, genunchiului și umărului) și dificultate la mișcare. Dacă remarcați oricare dintre aceste simptome vă rugăm să îl informați pe medicul dumneavoastră.

Vârstnici

Darunavir a fost utilizat numai la un număr limitat de pacienți cu vârsta de 65 de ani și peste. Dacă aparțineți acestui grup de vârstă, vă rugăm să discutați cu medicul dumneavoastră dacă puteți utiliza Darunavir Viatris.

Copii și adolescenți

Darunavir Viatris 800 miligrame nu se utilizează la copii și adolescenți cu vârsta sub 3 ani sau cântărind mai puțin de 40 kilograme.

Darunavir Viatris împreună cu alte medicamente

Spuneti medicului dumneavoastră sau farmacistului dacă luati sau ati luat recent orice alte medicamente.

Există unele medicamente pe care **nu trebuie să le asociați** cu darunavir. Acestea sunt menționate mai sus, sub titlul "**Nu asociați Darunavir Viatris cu oricare dintre următoarele medicamente:**"

În cele mai multe cazuri, darunavir poate fi asociat cu medicamente anti-HIV care aparțin altor clase [de exemplu, INRT (inhibitorii nucleozidici ai revers transcriptazei), INNRT (inhibitorii non-nucleozidici ai revers transcriptazei), antagoniști CCR5 și IF (inhibitorii fuziunii)]. Darunavir, cu cobicistat sau ritonavir, nu a fost testat în asociere cu toți IP (inhibitori de protează) și nu trebuie să fie utilizat cu alți IP HIV. De aceea, informați întotdeauna medicul dacă luați alte medicamente anti-HIV și urmați cu atenție instrucțiunile medicului despre care medicamente pot fi luate împreună.

Efectele darunavir pot fi reduse dacă luați oricare dintre următoarele medicamente. Informați medicul dacă luati:

- Fenobarbital, fenitoină (pentru prevenirea crizelor comițiale)
- Dexametazonă (corticosteroid)
- Efavirenz (pentru tratamentul infecției cu HIV)
- Rifapentină, rifabutin (medicamente pentru tratamentul unor infecții, precum tuberculoza)
- Saquinavir (pentru tratamentul infecției cu HIV).

Efectele altor medicamente pot fi influențate dacă luați darunavir și atunci poate fi necesar ca medicul dumneavoastră să vă recomande efectuarea de analize de sânge suplimentare. Spuneți medicului dumneavoastră dacă luați:

- Amlodipină, diltiazem, disopiramidă, carvedilol, felodipină, flecainidă, lidocaină, metoprolol, mexiletină, nifedipină, nicardipină, propafenonă, timolol, verapamil (pentru boli de inimă) pentru că efectul terapeutic sau reacțiile adverse ale acestor medicamente pot fi crescute.
- *Apixaban, dabigatran etexilat, edoxaban, rivaroxaban, warfarină, clopidogrel* (pentru a reduce coagularea sângelui) pentru că efectul terapeutic sau reacțiile adverse pot fi modificate.
- Contraceptive hormonale pe bază de estrogen și terapie de substituție hormonală. Darunavir le poate scădea eficacitatea. Când le utilizați pentru contracepție, sunt recomandate metode alternative de contracepție nehormonale.
- *Etinilestradiol/drospirenonă*. Darunavir poate crește riscul de hiperpotasemie cauzată de drospirenonă.
- *Atorvastatină, pravastatină, rosuvastatină* (pentru scăderea valorilor colesterolului). Riscul de leziuni la nivel muscular poate fi crescut. Medicul dumneavoastră va evalua ce regim de scădere a colesterolului este cel mai bun pentru situația dumneavoastră.
- *Claritromicină* (antibiotic).
- *Ciclosporină, everolimus, tacrolimus, sirolimus* (pentru slăbirea sistemului imunitar), pentru că efectul terapeutic sau reacțiile adverse ale acestor medicamente pot fi crescute.
- Corticosteroizi, inclusiv betametazonă, budesonidă, fluticazonă, mometazonă, prednison, triamcinolonă. Aceste medicamente sunt folosite pentru tratamentul alergiilor, astmului bronșic, bolilor inflamatorii intestinale, afecțiunilor inflamatorii ale pielii, oculare, articulare și musculare și altor afecțiuni inflamatorii. Aceste medicamente sunt, în general, administrate pe cale orală, inhalate, injectate sau aplicate pe piele. Dacă nu pot fi folosite tratamente alternative, utilizarea acestora trebuie să se efectueze după un examen medical și sub stricta supraveghere a medicului dumneavoastră, pentru depistarea reacțiilor adverse la corticosteroizi.
- Buprenorfină/naloxonă (medicamente pentru tratamentul dependenței de opioizi).
- Salmeterol (medicament pentru tratamentul astmului bronșic).
- Artemeter/lumefantrină (un medicament combinat pentru tratamentul malariei).
- Dasatinib, everolimus, irinotecan, nilotinib, vinblastină, vincristină (pentru tratamentul cancerului).
- Sildenafil, tadalafil, vardenafil (pentru disfuncția erectilă sau pentru tratamentul unei boli de inimă și plămâni numită hipertensiune arterială pulmonară).
- Glecaprevir/pibrentasvir (pentru tratamentul infectiei cu virusul hepatitei C).
- Fentanil, oxicodonă, tramadol (pentru tratarea durerii).
- Fesoterodină, solifenacin (pentru tratamentul tulburărilor urologice).

Poate fi necesar ca medicul dumneavoastră să vă recomande efectuarea de analize de sânge suplimentare și dozele altor medicamente s-ar putea modifica, pentru că efectul terapeutic, al lor sau al darunavir, sau reacțiile lor adverse pot fi influențate când sunt administrate în asociere. Informați medicul dacă luați:

- Dabigatran etexilat, edoxaban, warfarină (pentru a reduce coagularea sângelui)
- *Alfentanil* (calmant injectabil puternic și cu acțiune rapidă care este utilizat în intervențiile chirurgicale).
- Digoxină (pentru tratamentul unor boli de inimă).
- Claritromicină (antibiotic).
- *Itraconazol, isavuconazol, fluconazol, posaconazol, clotrimazol* (pentru tratamentul infecțiilor fungice). Voriconazolul trebuie luat numai după evaluare medicală.
- Rifabutină (contra infecțiilor bacteriene).
- Sildenafil, vardenafil, tadalafil (medicamente pentru disfuncția erectilă sau pentru tensiunea arterială mare de la nivelul circulatiei pulmonare).
- Amitriptilină, desipramină, imipramină, nortriptilină, paroxetină, sertralină, trazodonă (pentru tratamentul depresiei și anxietății).
- *Maraviroc* (pentru tratamentul infecției cu HIV).
- *Metadonă* (pentru tratamentul dependenței de opioide).
- *Carbamazepină*, *clonazepam* (pentru prevenirea crizelor convulsive sau pentru a trata unele tipuri de durere de origine nervoasă).

- Colchicină (pentru tratamentul gutei sau al febrei mediteraneene familiale).
- Bosentan (pentru tratamentul tensiunii arteriale mari de la nivelul circulației pulmonare).
- Buspironă, clorazepat, diazepam, estazolam, flurazepam, midazolam când este utilizat ca injecţie, zolpidem (medicament sedativ).
- Perfenazină, risperidonă, tioridazină (pentru tratamentul afecțiunilor psihice).
- *Metformin* (pentru tratamentul diabetului de tip 2).

Aceasta **nu** este o listă completă de medicamente. Spuneți medicului dumneavoastră despre *toate* medicamentele pe care le luați.

Darunavir Viatris împreună cu alimente și băuturi

Vezi punctul 3 "Cum să luați Darunavir Viatris".

Sarcina și alăptarea

Informați imediat medicul dacă sunteți gravidă sau plănuiți să rămâneți gravidă. Femeile gravide nu trebuie să ia darunavir cu ritonavir, cu excepția unei indicații specifice a medicului. <u>Femeile gravide nu trebuie să ia darunavir cu cobicistat.</u>

Din cauza potențialului de reacții adverse la sugarii alăptați, femeile aflate în tratament cu Darunavir Viatris nu trebuie să alăpteze.

Pentru a evita transmiterea infecției cu HIV la sugar, se recomandă ca femeile care sunt în evidență cu HIV să nu își alăpteze copiii. Dacă alăptați sau intenționați să alăptați, trebuie să discutați cu medicul dumneavoastră cât mai curând posibil.

Conducerea vehiculelor și folosirea utilajelor

Nu folosiți utilaje și nu conduceți vehicule dacă vă simțiți amețit după ce ați luat darunavir.

Darunavir Viatris conține sodiu

Acest medicament conține sodiu mai puțin de 1 mmol (23 mg) per doză, adică practic "nu conține sodiu".

3. Cum să luați Darunavir Viatris

Luați întotdeauna acest medicament exact așa cum este descris în acest prospect sau cum v-a spus medicul dumneavoastră, farmacistul sau asistenta medicală. Discutați cu medicul dumneavoastră, farmacistul sau asistenta medicală dacă nu sunteți sigur.

Chiar dacă vă simțiți mai bine, nu întrerupeți administrarea darunavir și cobicistat sau ritonavir fără să discutați cu medicul dumneavoastră.

După inițierea tratamentului, doza sau forma de administrare a dozelor nu trebuie modificată sau tratamentul nu trebuie oprit fără recomandare din partea medicului.

Darunavir Viatris 800 mg comprimate este recomandat numai utilizării o dată pe zi.

Doza pentru adulți care nu au luat medicamente antiretrovirale înainte (medicul dumneavoastră va decide aceasta)

Doza uzuală de darunavir este de 800 miligrame (2 comprimate care conțin 400 miligrame darunavir sau 1 comprimat care conține 800 miligrame darunavir) o dată pe zi. Trebuie să luați darunavir în fiecare zi și întotdeauna în asociere cu 150 miligrame cobicistat sau 100 miligrame ritonavir și cu alimente. Darunavir nu poate acționa adecvat fără cobicistat sau ritonavir și alimente. Trebuie să mâncați o masă sau o gustare ușoară în decurs de 30 de minute înainte de a lua darunavir și cobicistat sau ritonavir. Felul alimentelor nu are importanță. Chiar dacă vă simțiți mai bine, nu încetați să luați darunavir și cobicistat sau ritonavir fără să discutați cu medicul dumneavoastră.

Instrucțiuni pentru adulți

- Luați un comprimat de 800 miligrame în același timp, o dată pe zi, în fiecare zi.
- Luați întotdeauna darunavir împreună cu 150 miligrame cobicistat sau 100 miligrame ritonavir.

- Luati darunavir cu alimente.
- Înghițiți comprimatul cu băuturi, cum sunt apă sau lapte.
- Luați celelalte medicamente pentru HIV utilizate în asociere cu darunavir și cobicistat sau ritonavir după cum v-a recomandat medicul dumneavoastră.

Doza pentru adulți care au luat medicamente antiretrovirale înainte (medicul dumneavoastră va determina aceasta)

Doza este fie:

- 800 miligrame darunavir (2 comprimate de câte 400 miligrame darunavir sau 1 comprimat de 800 miligrame darunavir) în asociere cu 150 miligrame cobicistat sau 100 miligrame ritonavir o dată pe zi.
 - SAU
- 600 miligrame darunavir (2 comprimate a 300 miligrame darunavir sau 1 comprimat de 600 miligrame darunavir) asociat cu ritonavir 100 miligrame de două ori pe zi.

Vă rugăm discutați cu medicul ce doză este potrivită pentru dumneavoastră.

Doza pentru copii și adolescenți cu vârsta de 3 ani și peste cu ritonavir, și pentru copii și adolescenți cu vârsta de 12 ani și peste cu cobicistat, cântărind peste 40 de kilograme care nu au fost tratați anterior cu medicamente antiretrovirale (medicul copilului dumneavoastră va determina aceasta)

Doza uzuală de darunavir este de 800 de miligrame (2 comprimate care conțin 400 de miligrame de darunavir sau 1 comprimat care conține 800 miligrame de darunavir) împreună cu 100 miligrame ritonavir sau 150 miligrame cobicistat o dată pe zi.

Doza pentru copii și adolescenți cu vârsta de 3 ani și peste cu ritonavir, și pentru copii și adolescenți cu vârsta de 12 ani și peste cu cobicistat, cântărind peste 40 de kilograme care au fost tratați anterior cu medicamente antiretrovirale (medicul copilului dumneavoastră va determina aceasta)

Doza este de:

- 800 miligrame darunavir (2 comprimate care conțin 400 de miligrame de darunavir sau 1 comprimat care conține 800 miligrame de darunavir) împreună cu 100 miligrame ritonavir sau 150 miligrame cobicistat o dată pe zi. SAU
- 600 miligrame darunavir (2 comprimate care conțin 300 miligrame de darunavir sau 1 comprimat care conține 600 miligrame de darunavir) împreună cu 100 miligrame ritonavir de două ori pe zi.

Vă rugăm să discutați cu medicul ce doză este potrivită pentru dumneavoastră.

Instrucțiuni pentru copii și adolescenți cu vârsta de 3 ani sau peste cu ritonavir, și pentru copii și adolescenti cu vârsta de 12 ani și peste cu cobicistat, cântărind peste 40 de kilograme

- Luați 800 miligrame darunavir (2 comprimate care conțin 400 miligrame de Darunavir Viatris sau 1 comprimat care conține 800 miligrame de Darunavir Viatris) în același timp, o dată pe zi, în fiecare zi.
- Luati întotdeauna darunavir cu 100 miligrame de ritonavir sau 150 miligrame cobicistat.
- Luati darunavir cu alimente.
- Înghițiți comprimatele cu lichide, cum ar fi apă sau lapte.
- Luați medicamentele anti-HIV utilizate concomitent cu darunavir și ritonavir sau cobicistat așa cum v-a recomandat medicul dumneavoastră.

Dacă luati mai mult Darunavir Viatris decât trebuie

Contactați imediat medicul, farmacistul sau asistenta medicală.

Dacă uitați să luați Darunavir Viatris

Dacă remarcați eroarea **în decurs de 12 ore,** trebuie să luați imediat comprimatul. Luați întotdeauna medicamentul cu cobicistat sau ritonavir și alimente. Dacă remarcați greșeala **după 12 ore,** atunci săriți administrarea și luați doza următoare ca de obicei. Nu luați o doză dublă pentru a compensa doza uitată.

Dacă vomitați după ce luați Darunavir Viatris și cobicistat sau ritonavir

Dacă vomitați **în interval de 4 ore** de la administrarea medicamentului, trebuie să luați o altă doză de Darunavir Viatris și cobicistat sau ritonavir cât mai curând posibil. Dacă vomitați **la mai mult de 4 ore** după ce ați luat medicamentul, atunci nu este necesară administrarea unei alte doze de Darunavir Viatris și cobicistat sau ritonavir până la următoarea doză programată.

Contactati medicul dacă aveti nelămuriri cu privire la ce aveti de făcut dacă ratati o doză sau vomitati.

Nu întrerupeți utilizarea Darunavir Viatris fără să discutați mai întâi cu medicul

Medicamentele anti-HIV vă pot face să vă simţiţi mai bine. Chiar dacă vă simţiţi mai bine, nu încetaţi să luaţi Darunavir Viatris. Discutaţi mai întâi cu medicul.

Dacă aveţi orice întrebări suplimentare cu privire la acest medicament, adresaţi-vă medicului dumneavoastră, farmacistului sau asistentei medicale.

4. Reacții adverse posibile

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

Ca toate medicamentele, acest medicament poate provoca reacții adverse, cu toate că nu apar la toate persoanele.

Spuneți medicului dumneavoastră dacă apare oricare din următoarele reacții adverse

S-au raportat probleme la nivelul ficatului care pot fi, ocazional, grave. Medicul dumneavoastră trebuie să efectueze analize de sânge înainte de a începe tratamentul cu darunavir. Dacă aveți infecție cronică cu virusul hepatitic B sau C, medicul dumneavoastră trebuie să efectueze mai des analizele de sânge deoarece aveți mai multe șanse de apariție a problemelor de ficat. Discutați cu medicul dumneavoastră care sunt semnele și simptomele problemelor la nivelul ficatului. Acestea pot include îngălbenire a pielii sau a albului ochilor, urină închisă la culoare (de culoarea ceaiului), scaune (materii fecale) de culoare deschisă, greață, vărsături, pierderea poftei de mâncare sau durere sau durere și disconfort în partea dreaptă, subcoaste.

Erupție trecătoare pe piele (care apare mai frecvent în cazul utilizării concomitente cu raltegravir), mâncărimi. Erupția trecătoare pe piele este adesea de la ușoară la moderată. O erupție trecătoare pe piele poate fi și un simptom al unei condiții grave care apare rar. De aceea este important să discutați cu medicul dumneavoastră în cazul în care apare o erupție trecătoare pe piele. Medicul dumneavoastră vă va spune cum trebuie să vă tratați simptomele sau dacă trebuie să opriți administrarea tratamentului cu darunavir.

Alte reacții adverse severe au fost diabetul zaharat (frecvente) și inflamația pancreasului (mai puțin frecvente).

Reacții adverse foarte frecvente (pot afecta mai mult de 1 din 10 persoane)

- diaree

Reacții adverse frecvente (pot afecta până la 1 din 10 persoane)

- vărsături, greață, durere abdominală sau distensie, dispepsie, flatulență
- dureri de cap, oboseală, ameţeli, somnolenţă, amorţeli, furnicături sau dureri în mâini sau picioare, pierdere a puterii, dificultate de a adormi.

Reacții adverse mai puțin frecvente (pot afecta până la 1 din 100 persoane)

- durere de piept, modificări ale electrocardiogramei, bătăi rapide ale inimii
- sensibilitate scăzută sau neobișnuită a pielii, înțepături, perturbări ale atenției, pierderi de memorie, probleme de echilibru
- respirație dificilă, tuse, sângerări nazale, iritație a gâtului
- inflamație a stomacului sau gurii, arsuri în capul pieptului, eructații, gură uscată, disconfort abdominal, constipație
- insuficiență renală, pietre la rinichi, dificultăți la eliminarea urinii, eliminare frecventă sau excesivă de urină, uneori în cursul nopții
- urticarie, umflare gravă a pielii și a altor țesuturi (cel mai adesea a buzelor și ochilor), eczemă, transpirație excesivă, transpirații nocturne, cădere a părului, acnee, descuamare a pielii, colorare a unghiilor
- dureri musculare, crampe sau slăbiciune musculară, dureri în extremități, osteoporoză
- încetinire a funcției glandei tiroide. Aceasta se poate observa în testele de sânge.
- tensiune arterială crescută, înroșire a feței
- ochi roșii sau uscați
- febră, edem al membrelor inferioare din cauza lichidelor, stare generală de rău, iritabilitate, durere
- simptome ale infecției, herpes simplex
- disfuncții erectile, mărire a sânilor
- tulburări ale somnului, somnolență, depresie, anxietate, coșmaruri, scădere a dorinței sexuale

Reacții adverse rare (pot afecta până la 1 din 1000 persoane)

- o reacție denumită DRESS [erupție severă pe piele, care poate fi însoțită de febră, oboseală, umflare a feței sau a ganglionilor limfatici, creștere a numărului eozinofilelor (un tip de globule albe din sânge), efecte la nivelul ficatului, rinichilor sau plămânilor]
- infarct miocardic, bătăi lente ale inimii, palpitații
- tulburări de vedere
- frisoane, senzații neobișnuite
- senzație de confuzie sau dezorientare, dispoziție modificată, neliniște
- leşin, crize epileptice, modificări ale gustului sau pierdere a gustului
- ulcerații la nivelul gurii, vărsături cu sânge, inflamație a buzelor, buze uscate, limbă încărcată
- secreţii nazale
- leziuni pe piele, piele uscată
- rigiditate musculară sau a articulațiilor, dureri articulare cu sau fără inflamație
- modificări ale unor valori ale celulelor din sânge sau biochimiei sângelui. Acestea pot fi decelate în analizele de sânge şi/sau de urină. Medicul curant vă va explica aceste modificări. De exemplu: număr crescut al anumitor tipuri de globule albe din sânge.
- prezenta de cristale de darunavir la nivelul rinichilor, cu afectare renală consecutivă

Unele reacții adverse sunt caracteristice pentru medicamentele anti-HIV din aceeași familie cu darunavir. Acestea sunt:

- dureri musculare, tonus scăzut sau slăbiciune. Rareori, aceste tulburări musculare au fost grave.

Raportarea reacțiilor adverse

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

5. Cum se păstrează Darunavir Viatris

Nu lăsați acest medicament la vederea și îndemâna copiilor.

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

Pentru blistere cu plastic pe o parte și aluminiu pe cealaltă parte: a nu se depozita la mai mult de 25°C.

Pentru blistere cu aluminiu pe ambele părți: acest medicament nu necesită condiții speciale de păstrare.

Pentru flacoane: a se utiliza în termen de 90 de zile după deschidere. Acest medicament nu necesită condiții speciale de păstrare.

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

6. Conținutul ambalajului și alte informații

Ce conține Darunavir Viatris

- Substanța activă este darunavir. Fiecare comprimat conține darunavir 800 miligrame.
- Celelalte componente sunt dioxid de siliciu coloidal anhidru, celuloză microcristalină, crospovidonă, amidonglicolat de sodiu, hipromeloză, stearat de magneziu. Stratul de filmare conține alcool polivinilic parțial hidrolizat, dioxid de titan (E171), macrogol și talc.

Cum arată Darunavir Viatris și conținutul ambalajului

Comprimatele filmate de Darunavir Viatris 800 mg sunt alb-gălbui, de formă ovală cu două laturi curbate, marcate cu M pe o parte și DV8 pe cealaltă parte.

Comprimatele filmate de Darunavir Viatris 800 mg sunt disponibile în pachete de blistere de câte 30 de comprimate și în flacoane din plastic conținând câte 30, 60 și 90 de comprimate.

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

Deținătorul autorizației de punere pe piață

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

Fabricanti

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

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

Mylan Germany GmbH Zweigniederlassung Bad Homburg v. d. Hoehe, Benzstrasse 1 Bad Homburg v. d. Hoehe Hessen, 61352 Germania

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

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

Τηλ: +30 210 993 6410

España

Viatris Pharmaceuticals, S.L..

Tel: + 34 900 102 712

France

Viatris Santé

Tél: +33 4 37 25 75 00

Hrvatska

Viatris Hrvatska d.o.o.

Tel: +385 1 23 50 599

Ireland

Viatris Limiterd

Tel: +353 1 8711600

Ísland

Icepharma hf.

Sími: +354 540 8000

Italia

Viatris Italia S.r.l

Tel: + 39 (0) 2 612 46921

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 BV

Tel: +31 (0)20 426 3300

Norge

Viatris AS

Tlf: +47 66 75 33 00

Österreich

Viatris Austris GmbH

Tel: +43 1 86390

Polska

Viatris Healthcare Sp. z o.o.

Tel.: + 48 22 546 64 00

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 23 63 180

Slovenská republika

Viatris Slovakia s.r.o.

Tel: +421 2 32 199 100

Suomi/Finland

Viatris Oy

Puh/Tel: +358 20 720 9555

Κύπρος

GPA Pharmaceuticals Ltd

 $T\eta\lambda$: + 357 22863100

Latvija

Viatris SIA

Tel: +371 676 055 80

Sverige

Viatris AB

Tel: +46 (0)8 630 19 00

United Kingdom (Northern Ireland)

Mylan IRE Healthcare Limited

Tel: +353 18711600

Acest prospect a fost revizuit în {LL/AAAA}.

Alte surse de informații

Informații detaliate privind acest medicament sunt disponibile pe website-ul Agenției Europene a Medicamentului http://www.ema.europa.eu.