

ОБЩАЯ ХАРАКТЕРИСТИКА ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА

1. НАИМЕНОВАНИЕ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА

Виринокс-АФ, 100 мг + 25 мг, таблетки, покрытые пленочной оболочкой.

Виринокс-АФ, 200 мг + 50 мг, таблетки, покрытые пленочной оболочкой.

2. КАЧЕСТВЕННЫЙ И КОЛИЧЕСТВЕННЫЙ СОСТАВ

Действующее вещество: лопинавир + ритонавир.

Виринокс-АФ, 100 мг + 25 мг, таблетки, покрытые пленочной оболочкой.

Каждая таблетка содержит 100 мг лопинавира и 25 мг ритонавира.

Вещества, наличие которых надо учитывать в составе лекарственного препарата: лактоза (см. раздел 4.4.).

Виринокс-АФ, 200 мг + 50 мг, таблетки, покрытые пленочной оболочкой.

Каждая таблетка содержит 200 мг лопинавира и 50 мг ритонавира.

Вещества, наличие которых надо учитывать в составе лекарственного препарата: лактоза (см. раздел 4.4.).

Полный перечень вспомогательных веществ приведен в разделе 6.1.

3. ЛЕКАРСТВЕННАЯ ФОРМА

Таблетки, покрытые пленочной оболочкой.

Виринокс-АФ, 100 мг + 25 мг, таблетки, покрытые пленочной оболочкой.

Круглые двояковыпуклые таблетки, покрытые пленочной оболочкой желтого цвета. На поперечном разрезе ядро белого или почти белого цвета.

Виринокс-АФ, 200 мг + 50 мг, таблетки, покрытые пленочной оболочкой.

Овальные двояковыпуклые таблетки, покрытые пленочной оболочкой желтого цвета. На поперечном разрезе ядро белого или почти белого цвета.

4. КЛИНИЧЕСКИЕ ДАННЫЕ

4.1. Показания к применению

Лекарственный препарат Виринокс-АФ показан к применению у взрослых и детей в возрасте от 3 лет для лечения инфекции, вызванной вирусом иммунодефицита человека (ВИЧ) в составе комбинированной терапии.

4.2. Режим дозирования и способ применения

Терапию препаратом Виринокс-АФ должен назначать врач, имеющий опыт лечения ВИЧ-инфекции.

Режим дозирования

Взрослые

Рекомендуемая доза препарата Виринокс-АФ составляет:

- 400 мг + 100 мг (2 таблетки препарата Виринокс-АФ в дозировке 200 мг + 50 мг или 4 таблетки в дозировке 100 мг + 25 мг) 2 раза в день;
- 800 мг + 200 мг (4 таблетки препарата Виринокс-АФ в дозировке 200 мг + 50 мг или 8 таблеток в дозировке 100 мг + 25 мг) 1 раз в день для пациентов, у которых выявлено менее 3 мутаций, связанных с развитием резистентности к лопинавиру. Недостаточно данных для применения комбинации лопинавира и ритонавира 1 раз в день у взрослых пациентов с 3 и более мутациями, связанными с развитием резистентности к лопинавиру, поэтому препарат Виринокс-АФ не следует назначать (применять) в режиме дозирования 1 раз в день у таких пациентов (см. раздел 5.1.).

Сопутствующая терапия

Препарат Виринокс-АФ не следует назначать (применять) 1 раз в день при одновременном приеме препаратов карбамазепин, фенобарбитал или фенитоин (см. раздел 4.5.).

Применение препарата Виринокс-АФ в сочетании с омепразолом и ранитидином не требует коррекции дозы.

При одновременном приеме с препаратами эфавиренз, невирапин, ампренавир или нелфинавир у пациентов, длительно принимающих противовирусные препараты при подозрении на снижение чувствительности к лопинавиру (на основании истории болезни или лабораторных исследований), необходимо увеличение дозы препарата Виринокс-АФ до 500 мг + 125 мг (2 таблетки препарата Виринокс-АФ в дозировке 200 мг + 50 мг и 1 таблетка в дозировке 100 мг + 25 мг или 5 таблеток в дозировке 100 мг + 25 мг) 2 раза в день. Не следует назначать препарат Виринокс-АФ 1 раз в день при одновременном применении с данными препаратами (см. раздел 4.5.).

Особые группы пациентов

Применение во время беременности и в послеродовом периоде

По данным ряда клинических исследований коррекции дозы препарата Виринокс-АФ во время беременности и в послеродовый период не требуется.

Комбинацию лопинавира и ритонавира не следует назначать (применять) 1 раз в день у беременных женщин в связи с недостаточностью фармакокинетических и клинических данных.

Дети

Препарат Виринокс-АФ не следует назначать (применять) в режиме дозирования 1 раз в день у пациентов детского возраста (младше 18 лет).

Для детей с массой тела 35 кг и более или с площадью поверхности тела (ППТ) 1,4 м² и более может применяться доза препарата Виринокс-АФ, как для взрослых пациентов, 400 мг + 100 мг (2 таблетки препарата Виринокс-АФ в дозировке 200 мг + 50 мг или 4 таблетки в дозировке 100 мг + 25 мг) 2 раза в день без одновременного применения эфавиренза, невирапина, нелфинавира или ампренавир.

Для детей с массой тела менее 35 кг или с ППТ от 0,6 м² до 1,4 м² рекомендуется применять таблетки препарата Виринокс-АФ в дозировке 100 мг + 25 мг. Рекомендуемые дозы приведены в таблицах ниже.

Таблицы 1 и 2 содержат рекомендации по дозированию препарата Виринокс-АФ, основанные на ППТ.

Площадь поверхности тела может быть рассчитана по следующей формуле:

$$\text{ППТ(м}^2\text{)} = \sqrt{\frac{\text{Рост (см)} \times \text{Масса тела (кг)}}{3600}}$$

Таблица 1. Принципы дозирования для детей, основанные на ППТ, без одновременного применения эфавиренза, невирапина, нелфинавира или ампренавира

ППТ (м ²)	Количество таблеток дозировке 100 мг + 25 мг 2 раза в день
≥ 0,6 до 0,9	2 таблетки (доза 200 мг + 50 мг)
≥ 0,9 до 1,4	3 таблетки (доза 300 мг + 75 мг)
≥ 1,4	4 таблетки (доза 400 мг + 100 мг)

Таблица 2. Принципы дозирования для детей, основанные на ППТ, при одновременном применении с препаратами эфавиренз, невирапин, нелфинавир или ампренавир

ППТ (м ²)	Количество таблеток дозировке 100 мг + 25 мг 2 раза в день
≥ 0,6 до 0,8	2 таблетки (доза 200 мг + 50 мг)
≥ 0,8 до 1,2	3 таблетки (доза 300 мг + 75 мг)
≥ 1,2 до 1,7	4 таблетки (доза 400 мг + 100 мг)
≥ 1,7	5 таблеток (доза 500 мг + 125 мг)

Таблицы 3 и 4 содержат рекомендации по дозированию препарата Виринокс-АФ, основанные на массе тела.

Таблица 3. Принципы дозирования для детей, основанные на массе тела, безодновременного применения эфавиренза, невирапина, нелфинавира или ампренавира

Масса тела (кг)	Количество таблеток в дозировке 100 мг + 25 мг 2 раза в день
≥ 15 до 25	2 таблетки (доза 200 мг + 50 мг)
> 25 до 35	3 таблетки (доза 300 мг + 75 мг)
> 35	4 таблетки (доза 400 мг + 100 мг)*
*Альтернативно, пациентам, которые могут проглотить большую таблетку, можно применять 2 таблетки препарата Виринокс-АФ в дозировке 200 мг + 50 мг	

Таблица 4. Принципы дозирования детей, основанные на массе тела, при одновременном применении с препаратами эфавиренз, невирапин, нелфинавир или ампренавир

Масса тела (кг)	Количество таблеток в дозировке 100 мг + 25 мг 2 раза в день
≥ 15 до 20	2 таблетки (доза 200 мг + 50 мг)
> 20 до 30	3 таблетки (доза 300 мг + 75 мг)
> 30 до 45	4 таблетки (доза 400 мг + 100 мг)*
> 45 кг	5 таблеток (доза 500 мг + 125 мг)
*Альтернативно, пациентам, которые могут проглотить большую таблетку, можно применять 2 таблетки препарата Виринокс-АФ в дозировке 200 мг + 50 мг	

Препарат Виринокс-АФ не следует назначать (применять) у детей младше 3 лет или с массой тела менее 15 кг, или с ППТ менее 0,6 м² в связи с невозможностью обеспечить режим дозирования. У таких пациентов следует применять препарат, содержащий лопинавир и ритонавир в форме раствора для приема внутрь.

Способ применения

Внутрь, независимо от приема пищи.

Таблетки препарата Виринокс-АФ следует проглатывать целиком, не разжевывая, не разламывая и не измельчая.

4.3. Противопоказания

- гиперчувствительность к лопинавиру, ритонавиру или к любому из вспомогательных веществ, перечисленных в разделе 6.1.
- тяжелые нарушения функции печени.
- период грудного вскармливания.
- препарат Виринокс-АФ содержит в составе лопинавир и ритонавир, оба из которых являются ингибиторами изофермента CYP3A цитохрома P450. Препарат Виринокс-АФ не должен применяться одновременно с препаратами, клиренс которых в значительной мере зависит от изофермента CYP3A и повышение концентрации в плазме крови которых может привести к появлению серьезных и (или) опасных для жизни реакций. К таким лекарственным препаратам относятся препараты, перечисленные в таблице 5.

Таблица 5. Препараты, противопоказанные для одновременного применения с препаратом Виринокс-АФ

Класс лекарственного препарата	Наименование лекарственного препарата	Обоснование
Повышение концентрации одновременно принимаемого лекарственного препарата		
Альфа ₁ -адреноблокаторы	Алфузозин	Повышение концентрации алфузозина в плазме может привести к тяжелой артериальной гипотензии. Одновременный прием с алфузозином противопоказан (см. раздел 4.5.).
Антиангинальные препараты	Ранолазин	Повышение концентрации ранолазина в плазме может повысить риск возникновения серьезных и (или) угрожающих жизни реакций (см. раздел 4.5.).
Антиаритмические препараты	Амиодарон, дронедазон	Повышение концентраций амиодарона и дронедазона в плазме. Увеличивается риск возникновения аритмии или других серьезных нежелательных реакций (см. раздел 4.5.).
Антибиотики	Фузидовая кислота	Повышение концентрации фузидовой кислоты в плазме. Одновременное применение с фузидовой кислотой противопоказано при инфекциях кожи и мягких тканей (см. раздел 4.5.).

Класс лекарственного препарата	Наименование лекарственного препарата	Обоснование
Противоопухолевые препараты	Венетоклакс	Повышение концентрации венетоклакса в плазме. Увеличение риска развития синдрома лизиса опухоли в начале лечения и на протяжении фазы увеличения дозы (см. раздел 4.5.).
	Нератиниб	Повышение концентрации нератиниба в плазме. Увеличивается риск развития серьезных и/или опасных для жизни нежелательных реакций (см. раздел 4.5.).
	Апалутамид	Апалутамид является умеренным/сильным индуктором изофермента CYP3A4, что может привести к снижению эффекта препарата Виринокс-АФ и потенциальной потере вирусологического ответа. Кроме того, повышение концентрации апалутамида в плазме крови может привести к серьезным нежелательным явлениям, в том числе судорогам (см раздел 4.5.).
Препараты для лечения подагры	Колхицин	Повышение концентрации колхицина в плазме. Возможно развитие серьезных и(или) угрожающих жизни реакций у пациентов с нарушением функции почек и (или) печени (см. разделы 4.4. и 4.5.).
Антигистаминные препараты	Астемизол, терфенадин	Повышение концентрации астемизола и терфенадина в плазме. При этом возрастает риск развития тяжелых аритмий (см. раздел 4.5.).
Антипсихотические препараты / нейролептики	Луразидон	Повышение концентрации луразидона в плазме может повысить риск возникновения серьезных и (или) угрожающих жизни реакций (см. раздел 4.5.).
	Пимозид	Повышение концентрации пимозида в плазме. Возрастает риск развития тяжелых гематологических отклонений и других тяжелых побочных эффектов этого препарата (см. раздел 4.5.).
	Кветиапин	Повышение концентрации кветиапина в плазме может привести к коме. Одновременный прием препарата Виринокс-АФ с кветиапином противопоказан (см. раздел 4.5.).

Класс лекарственного препарата	Наименование лекарственного препарата	Обоснование
Алкалоиды спорыньи	Дигидроэрготамин, эргоновин, эрготамин, метилэргоновин	Повышение концентрации алкалоидов спорыньи в плазме ведет к острым токсическим эффектам, включая спазм сосудов и ишемию (см. раздел 4.5.).
Стимуляторы моторики желудочно-кишечного тракта (ЖКТ)	Цизаприд	Повышение концентрации цизаприда в плазме. При этом возрастает риск развития тяжелых аритмий (см. раздел 4.5.).
Противовирусные препараты прямого действия для лечения вирусного гепатита С	Элбасвир/гразопревир	Увеличение риска повышения активности аланинаминотрансферазы (АЛТ) (см. раздел 4.5.).
	Омбитасвир/паритапревир/ритонавир в комбинации с дасабувиром или без дасабувира	Повышение концентрации паритапревира в плазме и таким образом увеличение риска повышения активности АЛТ (см. раздел 4.5.).
Ингибиторы ГМГ-КоА-редуктазы (статины)	Ловастатин, симвастатин	Повышение концентрации ловастатина и симвастатина в плазме ведет к повышению риска миопатий, включая рабдомиолиз (см. раздел 4.5.).
Ингибитор микросомального белка-переносчика триглицеридов	Ломитапид	<p>Ломитапид является чувствительным субстратом для метаболизма с помощью CYP3A4.</p> <p>Ингибиторы CYP3A4 увеличивают концентрацию ломитапида в плазме, а мощные ингибиторы увеличивают концентрацию примерно в 27 раз.</p> <p>Одновременное применение ломитапидас умеренными или мощными ингибиторами CYP3A4 противопоказано (см. инструкцию по применению ломитапида).</p>
Ингибиторы фосфодиэстеразы 5 типа (ФДЭ-5)	Аванафил	Повышение концентрации аванафила в плазме (см. разделы 4.4. и 4.5.).
	Силденафил	Противопоказан только при использовании для лечения легочной артериальной гипертензии (ЛАГ). Повышение концентрации силденафила в плазме. Возрастает вероятность развития побочных эффектов силденафила, включая артериальную гипотензию и обмороки. Указания по одновременному применению с силденафилом у пациентов с эректильной дисфункцией

Класс лекарственного препарата	Наименование лекарственного препарата	Обоснование
		см. в разделах 4.4. и 4.5.
	Варденафил	Повышение концентрации варденафила в плазме (см. разделы 4.4. и 4.5.).
Седативные/снотворные лекарственные препараты	Мидазолам для приема внутрь, триаолоам	Повышение концентрации мидазолама для приема внутрь и триаолоама в плазме. Возрастает риск избыточной седации и угнетения дыхания. Указания по парентерально вводимому мидазоламу см. в разделе 4.5.
Препараты, снижающие концентрацию лопинавира + ритонавира в плазме		
Растительные лекарственные препараты	Препараты зверобоя	Одновременное применение с растительными лекарственными препаратами, содержащими зверобой продырявленный (<i>Hypericum perforatum</i>), противопоказано в связи с риском снижения концентрации лопинавира и ритонавира в плазме и ослабления их клинических эффектов (см. раздел 4.5.).

4.4. Особые указания и меры предосторожности при применении

Пациенты с сопутствующими заболеваниями

Нарушение функции печени

Безопасность и эффективность лопинавира + ритонавира не была установлена у пациентов со значимыми нарушениями функции печени. Препарат Виринокс-АФ противопоказан пациентам с тяжелыми нарушениями функции печени (см. раздел 4.3.).

Пациенты с хроническим гепатитом В или С, получающие комбинированную антиретровирусную терапию, имеют повышенный риск развития тяжелых и потенциально опасных для жизни нежелательных реакций со стороны печени. При проведении сопутствующей противовирусной терапии гепатитов В и С необходимо следовать указаниям соответствующих инструкций по применению.

У пациентов с уже существующим нарушением функции печени, включая пациентов с хроническим активным гепатитом, чаще развиваются нарушения функции печени на фоне комбинированной антиретровирусной терапии. Такие пациенты должны наблюдаться в соответствии со стандартной клинической практикой. В случае ухудшения или обострения заболевания печени у таких пациентов следует рассмотреть необходимость прерывания или прекращения лечения.

Сообщалось о повышении уровня трансаминаз с повышением или без повышения концентрации билирубина у ВИЧ-1 моноинфицированных пациентов и у лиц, получавших профилактическое лечение после интенсивного курса лечения через 7 дней после начала терапии лопинавиром / ритонавиром в сочетании с другими антиретровирусными препаратами. В некоторых случаях нарушения функции печени носили тяжелый характер. До начала лечения лопинавиром / ритонавиром должны быть проведены соответствующие лабораторные исследования. За такими пациентами следует установить тщательный контроль

во время лечения.

Нарушение функции почек

Поскольку почечный клиренс лопинавира и ритонавира незначителен, не ожидается повышение концентрации в плазме крови у пациентов с нарушением функции почек. Поскольку лопинавир и ритонавир прочно связываются с белками плазмы крови, маловероятно, что они будут значимо удалены с помощью гемодиализа или перитонеального диализа.

Гемофилия

Сообщалось об усилении кровотечений, включая спонтанные кожные гематомы и гемартроз у пациентов с гемофилией типа А и В, получавших лечение ингибиторами протеазы. Некоторым пациентам дополнительно применяли фактор VIII. Более чем в половине зарегистрированных случаев лечение ингибиторами протеазы было продолжено или возобновлено после приостановки лечения. Была установлена причинно-следственная связь, хотя ее механизм остается невыясненным. Пациентов с гемофилией необходимо предупредить о вероятности усиления кровотечений.

Панкреатит

Сообщалось о случаях панкреатита у пациентов, получавших лопинавир + ритонавир, включая пациентов, у которых развилась гипертриглицеридемия. В большинстве случаев у пациентов в анамнезе присутствовал панкреатит и (или) сопутствующее лечение другими лекарственными средствами, связанными с развитием панкреатита.

Выраженное повышение концентрации триглицеридов является фактором риска развития панкреатита. Пациенты с ВИЧ-инфекцией поздней стадии могут иметь более высокий риск повышения концентрации триглицеридов и развития панкреатита.

Возможность развития панкреатита необходимо иметь в виду при появлении клинических симптомов (тошнота, рвота, боль в животе) или отклонений лабораторных показателей от нормы (повышение концентрации липазы или амилазы в сыворотке). Пациенты с перечисленными признаками или симптомами должны пройти дополнительное обследование, а в случае подтверждения диагноза панкреатита лечение препаратом Виринокс-АФ следует приостановить (см. раздел 4.8.).

Синдром восстановления иммунитета

У ВИЧ-инфицированных пациентов с тяжелым иммунодефицитом на момент начала комбинированной антиретровирусной терапии (КАРТ) может развиваться воспалительная реакция на бессимптомные или остаточные оппортунистические инфекции, что ведет к серьезным клинически значимым состояниям или усугублению симптомов. Такие реакции обычно наблюдаются в первые несколько недель или месяцев после начала КАРТ. В качестве примера можно привести цитомегаловирусный ретинит, диссеминированные и (или) локализованные микобактериальные инфекции и пневмонию, вызванную *Pneumocystis jiroveci*. Следует дополнительно оценить любые воспалительные симптомы и при необходимости назначить лечение.

Также на фоне синдрома восстановления иммунитета сообщалось о развитии аутоиммунных заболеваний (таких как болезнь Грейвса и аутоиммунный гепатит). Однако время до наступления таких нарушений варьирует, и они могут развиваться много месяцев спустя после начала лечения.

Остеонекроз

Хотя этиология считается многофакторной (включая применение глюкокортикостероидов, употребление алкоголя, тяжелую иммуносупрессию, высокий индекс массы тела), случаи

остеонекроза были зарегистрированы у пациентов с ВИЧ-инфекцией поздней стадии и (или) получающих в течение длительного времени КАРТ. Пациентам следует обратиться к врачу в случае появления ломоты, боли или скованности в суставах и при затруднении движения.

Удлинение интервала PR

Лопинавир + ритонавир может вызывать умеренное бессимптомное удлинение интервала PR у некоторых здоровых взрослых добровольцев. Сообщалось о редких случаях атриовентрикулярной блокады 2-й и 3-й степени у пациентов, получающих лопинавир + ритонавир, с сопутствующими органическими заболеваниями сердца и существующими ранее отклонениями со стороны проводящей системы сердца, или у пациентов, принимающих лекарственные препараты, которые удлиняют интервал PR (например, верапамил и атазанавир). Таким пациентам препарат Виринокс-АФ следует назначать с осторожностью.

Масса тела и показатели обмена веществ

На фоне антиретровирусной терапии может увеличиваться масса тела, концентрация липидов и глюкозы в плазме крови. Такие изменения частично могут быть связаны с контролем заболевания и образом жизни. Существуют значимые свидетельства слияния лечения на увеличение концентрации липидов. Однако убедительных данных о связывании массы тела с каким-либо конкретным лечением нет. Мониторинг концентрации липидов и глюкозы в плазме крови необходимо проводить в соответствии с разработанными руководствами по лечению ВИЧ-инфекции. Нарушения липидного обмена необходимо корректировать в соответствии с клинической необходимостью.

Взаимодействие с другими лекарственными препаратами

Препарат Виринокс-АФ содержит в составе лопинавир и ритонавир, оба из которых являются ингибиторами изофермента CYP3A цитохрома P450. Вероятнее всего, лопинавир + ритонавир повышает концентрации в плазме препаратов, метаболизируемых преимущественно CYP3A. Повышение концентрации одновременно назначаемых препаратов в плазме может привести к усилению или продлению их терапевтического действия и развитию нежелательных явлений (см. разделы 4.3. и 4.5.).

Мощные ингибиторы CYP3A4, такие как ингибиторы протеазы, могут усиливать действие бедаквилина, что потенциально может увеличить риск развития побочных реакций, связанных с бедаквилином. Таким образом, применения бедаквилина одновременно с лопинавиром + ритонавиром следует избегать. Тем не менее, если ожидаемая польза такого лечения превышает потенциальный риск, следует проявлять осторожность при одновременном применении бедаквилина с лопинавиром + ритонавиром. Рекомендуется более частый электрокардиографический мониторинг и контроль за уровнем трансаминаз (см. раздел 4.5. и инструкцию по применению для бедаквилина).

Совместное применение деламанида с мощными ингибиторами CYP3A (такими как лопинавир + ритонавир) может усиливать действие метаболита деламанида, который, как известно, может удлинять интервал QTc. В связи с этим при одновременном применении деламанида и лопинавира + ритонавира требуется очень частый мониторинг ЭКГ на протяжении всего периода лечения деламанидом (см. раздел 4.5. и инструкцию для деламанида).

Сообщалось об угрожающих жизни реакциях и смертельных исходах по причине лекарственных взаимодействий у пациентов, получавших одновременно колхицин и мощные ингибиторы CYP3A, такие как ритонавир. Применение препарата Виринокс-АФ одновременно с колхицином, пациентам с нарушением функции почек или печени, противопоказано (см. разделы 4.3. и 4.5.).

Прием препарата Виринокс-АФ в сочетании со следующими лекарственными препаратами:

- тадалафил: не рекомендуется назначать для лечения легочной артериальной гипертензии (см. раздел 4.5.);
- риоцигуат: не рекомендуется назначать вместе с препаратом Виринокс-АФ (см. раздел 4.5.);
- ворапаксар: не рекомендуется назначать вместе с препаратом Виринокс-АФ (см. раздел 4.5.);
- фузидовая кислота: не рекомендуется назначать при инфекционных заболеваниях костей и суставов (см. раздел 4.5.);
- салметерол: не рекомендуется назначать вместе с препаратом Виринокс-АФ (см. раздел 4.5.);
- ривароксабан: не рекомендуется назначать вместе с препаратом Виринокс-АФ (см. раздел 4.5.).

Одновременное применение препарата Виринокс-АФ с аторвастатином не рекомендуется.

При необходимости одновременного применения препарата Виринокс-АФ с аторвастатином должны применяться наименьшие эффективные дозы аторвастатина. Следует проявлять осторожность и назначать более низкие дозы при одновременном применении препарата Виринокс-АФ и розувастатина. При необходимости проведения лечения ингибитором редуктазы ГМГ-КоА рекомендуется назначать правастатин или флувастатин (см. раздел 4.5.).

Ингибиторы фосфодиэстеразы 5 типа (ФДЭ-5)

Следует с осторожностью применять силденафил или тадалафил для лечения эректильной дисфункции у пациентов, принимающих препарат Виринокс-АФ. Одновременное применение этих лекарственных средств с препаратом Виринокс-АФ может сопровождаться существенным повышением их концентрации и появлением нежелательных явлений, таких как артериальная гипотензия, обморок, нарушение зрения и длительная эрекция (см. раздел 4.5.). Одновременное применение аванафила или варденафила с лопинавиром + ритонавиром противопоказано (см. раздел 4.3.). Одновременное применение силденафила с препаратом Виринокс-АФ противопоказано пациентам с легочной артериальной гипертензией (см. раздел 4.3.).

Особую осторожность следует проявлять при применении препарата Виринокс-АФ и лекарственных средств, вызывающих удлинение интервала QT, таких как хлорфенирамин, хинидин, эритромицин и кларитромицин. В действительности, прием препарата Виринокс-АФ может привести к увеличению концентрации одновременно принимаемых препаратов и увеличению частоты развития нежелательных реакций со стороны сердца, вызванных применением этих препаратов. В доклинических исследованиях лопинавира + ритонавира сообщалось о нежелательных реакциях со стороны сердца, поэтому потенциальное воздействие на сердце препарата Виринокс-АФ не может быть полностью исключено (см. раздел 4.8.).

Совместное применение препарата Виринокс-АФ с рифампицином не рекомендуется. Рифампицин в сочетании с лопинавиром + ритонавиром приводит к выраженному снижению концентрации лопинавира, что может значительно уменьшить терапевтический эффект лопинавира. Достаточное действие лопинавира + ритонавира может быть достигнуто с увеличением дозы препарата Виринокс-АФ, но это также связано с повышенным риском токсического поражения печени и желудочно-кишечного тракта. За исключением крайней необходимости, такие препараты не следует назначать одновременно (см. раздел 4.5.).

Не рекомендуется одновременное применение препарата Виринокс-АФ с флутиказоном или другими глюкокортикостероидами, которые метаболизируются CYP3A4, такими как

будесонид, триамцинолон, кроме случаев, когда потенциальная польза лечения превышает риск развития системных эффектов глюкокортикостероидов, включая синдром Иценко – Кушинга и подавление функции надпочечников (см. раздел 4.5.).

Другое

Препарат Виринокс-АФ не излечивает ВИЧ-инфекцию или СПИД. Несмотря на установленное существенное снижение риска передачи инфекции половым путем на фоне эффективной вирусной супрессии путем антиретровирусной терапии, остаточный риск не может быть исключен. С целью предотвращения передачи инфекции необходимо соблюдать меры предосторожности в соответствии с национальными руководствами. У пациентов, принимающих препарат Виринокс-АФ, по-прежнему могут развиваться инфекции или другие заболевания, связанные с заболеванием ВИЧ и СПИД.

Вспомогательные вещества

Лактоза

Данный лекарственный препарат не следует принимать пациентам с редко встречающейся наследственной непереносимостью галактозы, лактазной недостаточностью или глюкозо-галактозной мальабсорбцией.

4.5. Взаимодействие с другими лекарственными препаратами и другие виды взаимодействия

Препарат Виринокс-АФ содержит лопинавир и ритонавир, которые являются ингибиторами изофермента CYP3A цитохрома P450 *in vitro*. Совместное применение препарата Виринокс-АФ и других лекарственных средств, преимущественно метаболизируемых изоферментом CYP3A, может привести к повышению концентрации в плазме этих лекарственных средств, и, как следствие, к усилению или продлению их терапевтического эффекта и нежелательных реакций. Комбинация лопинавира и ритонавира не ингибирует изоферменты CYP2D6, CYP2C9, CYP2C19, CYP2E1, CYP1A2 или CYP2B6 в клинически значимых концентрациях (см. раздел 4.3.).

Было показано, что комбинация лопинавира и ритонавира индуцирует свой собственный метаболизм *in vivo* и увеличивает биотрансформацию некоторых препаратов, метаболизирующихся ферментами цитохрома P450 (включая изоферменты CYP2C9 и CYP2C19) и путем глюкуронизации. Это может привести к снижению концентрации препарата в плазме и вероятному снижению эффективности применяемых совместно лекарственных средств.

Лекарственные препараты, которые противопоказаны в связи с ожидаемым увеличением взаимодействия и потенциальным развитием серьезных нежелательных реакций, перечислены в разделе 4.3.

Все исследования взаимодействий, если не сказано иное, проводили с применением комбинированного препарата лопинавира и ритонавира в форме капсул, прием которого приводил к системному воздействию лопинавира, приблизительно на 20 % более низкому, чем при применении таблеток в дозировке 200 мг + 50 мг.

Известные и теоретически возможные взаимодействия с выбранным антиретровирусным препаратом и неантиретровирусными лекарственными средствами перечислены в таблице ниже.

Данные о лекарственных взаимодействиях

Взаимодействия между комбинацией лопинавира и ритонавира и одновременно принимаемым лекарственным препаратом представлены в таблице ниже (увеличение обозначено как «↑», снижение как «↓», без изменений как «↔»; один раз в сутки как

«1 р/сут», дважды в сутки как «2 р/сут» и три раза в сутки как «3 р/сут»).

Если не указано иное, исследования, обозначенные ниже, проведены со стандартной рекомендуемой дозой лопинавира + ритонавира (т. е. 400 мг + 100 мг 2 раза в сутки).

Таблица 6. Лекарственные взаимодействия комбинации лопинавира и ритонавира с другими лекарственными средствами.

Фармако-терапевтическая группа одновременно принимаемого препарата Наименование одновременно принимаемого препарата	Влияние на концентрации препаратов Среднее геометрическое изменение (%) AUC, C_{max}, C_{min} Механизмы взаимодействия	Клинические рекомендации, касающиеся одновременного применения с препаратом Виринокс-АФ
Антиретровирусные препараты		
<i>Нуклеозидные ингибиторы обратной транскриптазы (НИОТ)</i>		
Ставудин, ламивудин	Лопинавир: ↔	Коррекция дозы не требуется.
Абакавир, зидовудин	Абакавир, зидовудин: концентрации могут снижаться ввиду увеличения глюкуронизации, вызванной лопинавиром + ритонавиром	Клиническая значимость снижения концентраций абакавира и зидовудина неизвестна.
Тенофовир, 300 мг 1 р/сут	Тенофовир: AUC: ↑ 32 % C _{max} : ↔ C _{min} : ↑ 51 % Лопинавир: ↔	Коррекция дозы не требуется. Более высокие концентрации тенофовира могут способствовать возникновению нежелательных явлений, связанных с тенофовиром, включая нарушение функции почек.
<i>Ненуклеозидные ингибиторы обратной транскриптазы (ННИОТ)</i>		
Эфавиренз, 600 мг 1 р/сут	Лопинавир: AUC: ↓ 20 % C _{max} : 13 % C _{min} : ↓ 42 %	Дозировку таблеток препарата Виринокс-АФ следует увеличить до 500 мг + 125 мг дважды в день при одновременном приеме с эфавирензом. Необходимо избегать одновременного применения препарата Виринокс-АФ 1 раз в сутки и эфавиренза.
Эфавиренз, 600 мг 1 р/сут (Лопинавир + ритонавир, 500 мг + 125 мг 2 р/сут)	Лопинавир: ↔ (Соответствует дозе 400 мг + 100 мг 2 р/сут, принимаемой отдельно)	
Невирапин, 200 мг	Лопинавир:	Дозу препарата Виринокс-АФ

2 p/сут	AUC: ↓ 27 % C _{max} : ↓ 19 % C _{min} : ↓ 51 %	следует увеличить до 500 мг + 125 мг дважды в день при одновременном приеме с невирапином. Нужно избегать одновременного применения препарата Виринокс-АФ 1 раз в сутки и невирапина.
Этравирин (Лопинавир + ритонавир, 400 мг + 100 мг 2 p/сут)	Этравирин: AUC: ↓ 35 % C _{min} : ↓ 45 % C _{max} : ↓ 30 % Лопинавир: AUC: ↔ C _{min} : ↓ 20 % C _{max} : ↔	Коррекция дозы не требуется.
Рилпивирин (Лопинавир + ритонавир, капсулы 400 мг + 100 мг 2 p/сут)	Рилпивирин: AUC: ↑ 52 % C _{min} : ↑ 74 % C _{max} : ↑ 29 % Лопинавир: AUC: ↔ C _{min} : ↓ 11 % C _{max} : ↔ (ингибирование ферментов CYP3A)	Одновременное применение лопинавира и ритонавира с рилпивирином приводит к увеличению концентрации рилпивирина в плазме, однако коррекции дозы не требуется.
<i>Антагонисты хемокиновых рецепторов CCR5</i>		
Маравирок	Маравирок: AUC: ↑ 295 % C _{max} : ↑ 97 %	Дозу маравирока следует снизить до 150 мг 2 раза в сутки во время одновременного приема с препаратом
	Ввиду ингибирования CYP3A лопинавиром + ритонавиром	Виринокс-АФ в дозировке 400 мг + 100 мг 2 раза в сутки.
<i>Ингибиторы интегразы</i>		
Ралтегравир	Ралтегравир: AUC: ↔ C _{max} : ↔ C12: ↓ 30 % Лопинавир: ↔	Коррекция дозы не требуется.

<p><i>Совместный прием с другими ингибиторами протеазы (ИП) ВИЧ</i></p> <p>В соответствии с утвержденными рекомендациями, совместная терапия с ингибиторами протеазы, как правило, не рекомендована.</p>		
<p>Фосампренавир + ритонавир (700 мг + 100 мг 2 p/сут)</p> <p>(Лопинавир + ритонавир 400 мг + 100 мг 2 p/сут) или</p> <p>Фосампренавир (1400 мг 2 p/сут)</p> <p>(Лопинавир + ритонавир 533 мг + 133 мг 2 p/сут)</p>	<p>Фосампренавир: концентрация ампренавира значительно снижается</p>	<p>Совместное применение повышенных доз фосампренавира (1400 мг 2 p/сут) с лопинавиром + ритонавиром (533 мг + 133 мг 2 p/сут) пациентами, ранее получавшими лечение ингибиторами протеазы, приводило к повышению частоты нежелательных явлений со стороны желудочно-кишечного тракта и повышению концентрации триглицеридов при использовании комбинированной схемы без увеличения вирусологической эффективности по сравнению с применением стандартных доз фосампренавира / ритонавира. Совместное применение этих двух медицинских препаратов не рекомендуется. Необходимо избегать одновременного применения препарата Виринокс-АФ для приема 1 раз в сутки и ампренавира.</p>
<p>Индинавир 600 мг 2 p/сут</p>	<p>Индинавир: AUC: ↔</p> <p>C_{min}: ↑ в 3,5 раза</p> <p>C_{max}: ↓</p> <p>(C_{max} по отношению к индинавиру 800 мг 3 p/сут в виде монотерапии)</p> <p>Лопинавир: ↔ (по отношению к полученным ранее данным)</p>	<p>Для этой комбинации не установлены оптимальные с точки зрения эффективности и безопасности дозы.</p>
<p>Саквинавир 1000 мг 2 p/сут</p>	<p>Саквинавир: ↔</p>	<p>Коррекция дозы не требуется.</p>
<p>Типранавир + ритонавир (500 мг + 100 мг 2 p/сут)</p>	<p>Лопинавир: AUC: ↓ 55 %</p> <p>C_{min}: ↓ 70 % C_{max}: ↓ 47 %</p>	<p>Совместное применение этих двух препаратов не рекомендуется.</p>
<p>Препараты, снижающие кислотность</p>		

Омепразол (40 мг 1 р/сут)	Омепразол: ↔ Лопинавир: ↔	Коррекция дозы не требуется.
Ранитидин (150 мг однократно)	Ранитидин: ↔	Коррекция дозы не требуется.
Альфа1-адреноблокаторы		
Алфузозин	Алфузозин: в связи со способностью лопинавира и ритонавира ингибировать СYP3A ожидается повышение концентраций алфузозина	Совместное применение препарата Виринокс-АФ и алфузозина противопоказано (см. раздел 4.3.) из-за возможного усиления токсичности, связанной с применением алфузозина, в т.ч. артериальной гипотензии.
Анальгетики		
Фентанил	Фентанил: увеличение риска развития побочных эффектов (угнетение дыхания, седация) ввиду более высоких концентраций в плазме в связи с ингибированием СYP3A лопинавиром + ритонавиром	При совместном применении фентанила и препарата Виринокс-АФ рекомендован тщательный мониторинг побочных эффектов (особенно угнетения дыхания и седации).
Антиангинальные препараты		
Ранолазин	По причине ингибирования СYP3A лопинавиром + ритонавиром ожидается увеличение концентрации ранолазина	Совместное применение препарата Виринокс-АФ и ранолазина противопоказано (см. раздел 4.3.).
Антиаритмические препараты		
Амиодарон, дронедазон	Амиодарон, дронедазон: концентрации могут увеличиваться в связи с ингибированием СYP3A лопинавиром + ритонавиром	Одновременное применение препарата Виринокс-АФ и амиодарона или дронедазона противопоказано (см. раздел 4.3.) в связи с риском развития аритмии или других серьезных нежелательных явлений.
Дигоксин	Дигоксин: концентрация в плазме может увеличиваться в связи с ингибированием Р-гликопротеина лопинавиром + ритонавиром. Увеличенный уровень дигоксина может снижаться со временем по мере развития индукции	В случае совместного приема препарата Виринокс-АФ и дигоксина требуется осторожность, также, по возможности, рекомендуется проводить мониторинг концентраций дигоксина. Особое внимание следует уделять при применении препарата Виринокс-АФ пациентам, принимающим дигоксин, так как ожидаемое резкое ингибирующее влияние ритонавира на Р-

	Р-гликопротеина	гликопротеин значительно повышает концентрацию дигоксина.
		Начало терапии дигоксином у пациентов, принимающих препарат Виринокс-АФ, вероятно, приведет к меньшему увеличению концентрации дигоксина по сравнению с предполагаемым.
Бепридил, лидокаин при системном применении, хинидин	Бепридил, лидокаин при системном применении, хинидин: концентрации могут быть повышены при совместном применении с лопинавиром + ритонавиром	Требуется осторожность, по возможности рекомендуется мониторинг концентрации препарата.
Антибиотики		
Кларитромицин	Кларитромицин: ождается умеренное увеличение AUC кларитромицина в связи с ингибированием CYP3A лопинавиром + ритонавиром	Следует принимать во внимание снижение дозы кларитромицина у пациентов с нарушениями функции почек (клиренс креатинина < 30 мл/мин) (см. раздел 4.4.). Следует с осторожностью применять кларитромицин вместе с препаратом Виринокс-АФ пациентам с нарушениями функции печени или почек.
Противоопухолевые препараты		
Афатиниб (Ритонавир 200 мг 2 раза в сутки)	Афатиниб: AUC: ↑ C _{max} : ↑ Степень увеличения зависит от времени введения ритонавира. В связи с выраженным ингибирующим действием лопинавира + ритонавира на Р-гликопротеин и BCRP (белок резистентности рака молочной железы; ABCG2)	Следует проявлять осторожность при применении афатиниба в сочетании с препаратом Виринокс-АФ. Рекомендации по коррекции дозы см. в инструкции для афатиниба. Следует осуществлять контроль за проявлением нежелательных реакций во время применения афатиниба.

Церитиниб	При применении одновременно с лопинавиром + ритонавиром может возрастать концентрация в сыворотке вследствие ингибирующего действия комбинации лопинавира и ритонавира на изофермент CYP3A и Р-гликопротеин	При применении церитиниба одновременно с препаратом Виринокс-АФ необходимо соблюдать особую осторожность. Рекомендации по коррекции дозы см. в инструкции для церитиниба. Следует осуществлять контроль за проявлением нежелательных реакций во время применения церитиниба.
Большинство ингибиторов тирозинкиназы, таких как дазатиниб, нилотиниб, винкрестин и винбластин	Большинство ингибиторов тирозинкиназы, таких как дазатиниб, нилотиниб, винкрестин и винбластин: риск увеличения частоты развития нежелательных явлений в связи с более высокими сывороточными концентрациями ввиду ингибирования CYP3A лопинавиром + ритонавиром	Необходим тщательный мониторинг переносимости противоопухолевых препаратов.
Ибрутиниб	Вследствие ингибирующего действия лопинавира + ритонавира на CYP3A может произойти повышение концентрации в сыворотке	Совместное применение ибрутиниба и препарата Виринокс-АФ может увеличить риск токсичности, включая риск развития синдрома лизиса опухоли. Следует избегать совместного применения ибрутиниба и препарата Виринокс-АФ. В случае, если польза превышает риск, необходимо применять препарат Виринокс-АФ, при этом уменьшив дозу ибрутиниба до 140 мг. Пациенты должны находиться под тщательным наблюдением на предмет признаков токсичности ибрутиниба.
Венетоклак	Ввиду ингибирования CYP3A лопинавиром + ритонавиром	Вследствие ингибирующего действия лопинавира + ритонавира на CYP3A может произойти повышение концентрации в сыворотке и, как следствие, увеличение риска развития синдрома лизиса опухоли в начале лечения и на протяжении фазы увеличения дозы (см. раздел 4.3. и инструкцию для венетоклакса). У пациентов, завершивших фазу увеличения дозы и принимающих постоянную суточную дозу венетоклакса, дозу препарата следует снизить минимум на 75 % при одновременном применении с

		<p>мощными ингибиторами СУР3А. (см. раздел 4.2. и инструкцию для венетоклакса). Пациенты должны находиться под тщательным наблюдением на предмет признаков токсичности венетоклакса.</p>
Абемациклиб	В связи с ингибированием СУР3А лопинавиром + ритонавиром концентрация в сыворотке может возрастать	Следует избегать одновременного применения абемациклиба и препарата Виринокс-АФ. В случае, если совместного применения данных препаратов избежать не удастся, необходима коррекция дозы абемациклиба в соответствии с инструкцией по применению данного препарата. Необходим мониторинг нежелательных явлений, которые могут быть вызваны применением абемациклиба.
Нератиниб	В связи с ингибированием СУР3А лопинавиром + ритонавиром концентрация в сыворотке может возрастать	Одновременное применение нератиниба и препарата Виринокс-АФ противопоказано по причине риска развития серьезных и/или угрожающих жизни нежелательных реакций, в том числе гепатотоксичности (см. раздел 4.3.).
Энкорафениб, ивосидениб	В связи с ингибированием СУР3А лопинавиром + ритонавиром концентрации в сыворотке могут возрастать	Одновременное применение энкорафениба или ивосидениба и препарата Виринокс-АФ может увеличить системное воздействие энкорафениба или ивосидениба, что может повысить риск серьезных нежелательных реакций, таких как удлинение интервала QT.
Апалутамид	<p>Поскольку апалутамид является умеренным / сильным индуктором СУР3А4, это может привести к снижению системного воздействия лопинавира + ритонавира.</p> <p>Концентрации апалутамида в сыворотке могут возрастать в связи с ингибированием СУР3А лопинавиром + ритонавиром.</p>	<p>Снижение системного воздействия препарата Виринокс-АФ может привести к потере вирусологической реакции.</p> <p>Кроме того, одновременное применение апалутамида и препарата Виринокс-АФ может привести к серьезным нежелательным реакциям, включая судороги, из-за более высокой концентрации апалутамида.</p> <p>Одновременное применение апалутамида и препарата Виринокс-АФ противопоказано (см. раздел 4.3.).</p>
Антикоагулянты		

Варфарин	Варфарин: совместное введение с лопинавиром + ритонавиром может воздействовать на концентрацию в связи с индукцией CYP2C9	Рекомендуется отслеживать международное нормализованное отношение (МНО).
Ривароксабан (Ритонавир 600 мг 2 раза в сутки)	Ривароксабан: AUC: ↑ 153 % C _{max} : ↑ 55 % Ввиду ингибирования CYP3A и P-гликопротеина лопинавиром + ритонавиром	Совместный прием ривароксабана и препарата Виринокс-АФ может увеличить системное воздействие ривароксабана, что может повысить риск кровотечения. Применение ривароксабана не рекомендовано пациентам, получающим сопутствующую терапию препаратом Виринокс-АФ (см. раздел 4.4.).
Ворапаксар	При одновременном применении с лопинавиром + ритонавиром может возрастать концентрация в сыворотке вследствие ингибирующего действия на CYP3A	Одновременное применение ворапаксара и препарата Виринокс-АФ не рекомендуется (см. раздел 4.4. и инструкцию для ворапаксара).
Противосудорожные препараты		
Фенитоин	Фенитоин: равновесные концентрации умеренно снижались в результате индукции CYP2C9 и CYP2C19 при действии лопинавира + ритонавира. Лопинавир: концентрации могут снижаться ввиду индукции CYP3A фенитоином.	Следует проявлять осторожность при применении фенитоина в сочетании с препаратом Виринокс-АФ. Необходимо контролировать уровень фенитоина при совместном применении с препаратом Виринокс-АФ. При совместном применении с фенитоином может потребоваться увеличение дозы лопинавира + ритонавира. Коррекция дозы не была изучена в клинической практике. Необходимо избегать одновременного применения препарата Виринокс-АФ 1 раз в сутки фенитоина.

Карбамазепин и фенобарбитал	<p>Карбамазепин:</p> <p>при одновременном применении с лопинавиром + ритонавиром может возрастать концентрация в сыворотке вследствие ингибирующего действия на CYP3A.</p> <p>Лопинавир: концентрации могут снижаться по причине индукции CYP3A карбамазепином и фенобарбиталом.</p>	<p>Следует проявлять осторожность при применении карбамазепина или фенобарбитала в сочетании с препаратом Виринокс-АФ. Следует контролировать уровень карбамазепина и фенобарбитала при совместном применении с препаратом Виринокс-АФ. При совместном применении с карбамазепином и фенобарбиталом может потребоваться увеличение дозы лопинавира + ритонавира.</p> <p>Коррекция дозы не была изучена в клинической практике. Необходимо избегать одновременного применения препарата Виринокс-АФ 1 раз в сутки и карбамазепина и фенобарбитала.</p>
Ламотриджин и вальпроат	<p>Ламотриджин:</p> <p>AUC: ↓ 50 %</p> <p>C_{max}: ↓ 46 %</p> <p>C_{min}: ↓ 56 %</p> <p>Ввиду индукции глюкуронидазы, метаболизирующей ламотриджин.</p> <p>Вальпроат: ↓</p>	<p>Необходимо тщательно контролировать пациентов на предмет снижения действия вальпроевой кислоты при одновременном применении препарата Виринокс-АФ и вальпроевой кислоты или вальпроата. <u>Пациентам, начавшим или прекратившим прием препарата Виринокс-АФ во время сопутствующего приема поддерживающих доз ламотриджина:</u> доза ламотриджина может быть увеличена в случае дополнительного приема препарата Виринокс-АФ или уменьшена в случае прекращения приема препарата Виринокс-АФ; в связи с чем должен проводиться мониторинг ламотриджина в плазме, в частности, до и в течение 2 недель после начала или прекращения приема препарата Виринокс-АФ, с целью понимания необходимости корректировки дозы ламотриджина. <u>Пациентам, принимающим препарат Виринокс-АФ и начавшим прием ламотриджина,</u> не требуется коррекция рекомендуемого увеличения дозы ламотриджина.</p>
Антидепрессанты и анксиолитики		

Тразодон однократно (Ритонавир 200 мг 2 р/сут)	<p>Тразодон: AUC: ↑ в 2,4 раза</p> <p>После совместного применения тразодона и ритонавира наблюдались нежелательные явления в виде тошноты, головокружения, артериальной гипотензии и обмороков</p>	<p>Неизвестно, вызывает ли комбинация с препаратом Виринокс-АФ сходное увеличение концентрации тразодона. Комбинацию следует применять с осторожностью, также следует рассмотреть возможность применения более низких доз тразодона.</p>
Противогрибковые препараты		
Кетоконазол и итраконазол	<p>Кетоконазол, итраконазол: при одновременном применении с лопинавиром + ритонавиром может возрастет концентрация в сыворотке вследствие ингибирующего действия на CYP3A</p>	<p>Не рекомендуется применять высокие дозы кетоконазола и итраконазола (> 200 мг/сутки).</p>
Вориконазол	<p>Вориконазол: концентрации могут снижаться</p>	<p>Следует избегать применения вориконазола одновременно с низкими дозами ритонавира (100 мг 2 р/сут), содержащегося в препарате Виринокс-АФ, за исключением случаев, когда предполагаемая польза такого лечения превышает потенциальный риск для пациента.</p>
Противоподагрические препараты		
Колхицин однократно (Ритонавир 200 мг 2 р/сут)	<p>Колхицин: AUC: ↑ в 3 раза C_{max}: ↑ в 1,8 раза</p> <p>Ввиду ингибирования Р-гликопротеина и/или CYP3A4 ритонавиром</p>	<p>Противопоказано совместное применение препарата Виринокс-АФ и колхицина пациентам с почечной или печеночной недостаточностью ввиду потенциального увеличения связанных с колхицином серьезных нежелательных реакций, таких как нейромышечная токсичность (включая рабдомиолиз) (см. разделы 4.3. и 4.4.). Пациентам с сохраненной функцией почек и печени следует снизить дозировку колхицина или отменить препарат, если требуется терапия препаратом Виринокс-АФ. Дополнительную информацию см. инструкции по применению колхицина.</p>
Антигистаминные препараты		

Астемизол, терфенадин	При одновременном применении с лопинавиром + ритонавиром может возрастать концентрация в сыворотке вследствие ингибирующего действия на CYP3A	Одновременное применение препарата Виринокс-АФ с астемизолом и терфенадином противопоказано из-за возможного увеличения риска развития тяжелых аритмий в результате приема этих препаратов (см. раздел 4.3.).
Антибактериальные препараты		
Фузидовая кислота	Фузидовая кислота: концентрации могут увеличиваться в связи с ингибированием CYP3A лопинавиром + ритонавиром	Совместное применение препарата Виринокс-АФ и фузидовой кислоты противопоказано при инфекциях кожи и мягких тканей ввиду увеличения риска возникновения нежелательных явлений, связанных с фузидовой кислотой, в частности, таких как рабдомиолиз (см. раздел 4.3.). При применении в случае инфекционных заболеваний костей и суставов, где совместное применение препаратов является неизбежным, рекомендуется тщательное клиническое наблюдение на предмет развития нежелательных явлений со стороны мышечной системы (см. раздел 4.4.).
Антимикобактериальные препараты		
Бедаквилин (однократная доза) (лопинавир + ритонавир 400 мг + 100 мг 2 р/сут, множественно)	Бедаквилин: AUC: ↑ 22 % C _{max} : ↔ Более выраженное влияние на концентрацию бедаквилина в плазме может наблюдаться при длительном совместном применении с лопинавиром + ритонавиром. Вероятно ингибирование CYP3A4 под воздействием лопинавира + ритонавира.	В связи с риском развития нежелательных явлений, связанных с применением бедаквилина, комбинации бедаквилина и препарата Виринокс-АФ следует избегать. В случае, если польза превосходит риск, совместное применение бедаквилина с препаратом Виринокс-АФ следует производить с осторожностью. Рекомендуется более частый электрокардиографический мониторинг и контроль за уровнем трансаминаз (см. раздел 4.4. и инструкцию по применению для бедаквилина).

Деламанид (100 мг 2 р/сут) (лопинавир + ритонавир 400 мг +100 мг 2 р/сут)	Деламанид: AUC: ↑ 22 % DM-6705 (активный метаболит деламанида): AUC: ↑ 30 % Более выраженное влияние на концентрацию DM-6705 в плазме возможно при длительном совместном применении с лопинавиром + ритонавиром.	В связи с тем, что под воздействием DM-6705 повышается риск удлинения интервала QTс, при необходимости применения деламанида одновременно с препаратом Виринокс-АФ рекомендован очень частый мониторинг ЭКГ на протяжении всего периода лечения деламанидом (см. раздел 4.4. и инструкцию по применению для деламанида).
Рифабутин, 150 мг 1 р/сут	Рифабутин (исходное лекарственное средство и его активный метаболит 25-О-дезацетил): AUC: ↑ в 5,7 раза C _{max} : ↑ в 3,5 раза	При применении с препаратом Виринокс-АФ рекомендованная доза рифабутина составляет 150 мг 3 раза в неделю в установленные дни (например, понедельник-среда- пятница). Необходим тщательный контроль за обусловленными рифабутином нежелательными явлениями, включая нейтропению и увеит, которые можно ожидать при повышении системного воздействия рифабутина. Пациентам, которые плохо переносят дозу рифабутина 150 мг 3 раза в неделю, рекомендуется дальнейшее снижение дозы до 150 мг 2 раза в неделю (в установленные дни). Следует иметь в виду, что доза 2 раза в неделю по 150 мг может не
		обеспечить оптимального значения AUC рифабутина, что может привести к риску развития устойчивости к рифабутину и неэффективности лечения. Для препарата Виринокс-АФ коррекция дозы не требуется.
Рифампицин	Лопинавир: значительное снижение концентраций лопинавира может наблюдаться в связи с индукцией CYP3A рифампицином	Совместное применение препарата Виринокс-АФ с рифампицином не рекомендуется, поскольку снижение концентраций лопинавира может значительно снизить терапевтический эффект лопинавира. Коррекция дозы препарата Виринокс-АФ до 400 мг + 400 мг (т. е. препарат Виринокс-АФ 400 мг + 100 мг + ритонавир 300 мг) 2 раза в сутки позволяла компенсировать индуцирующее действие

		<p>рифампицина на СУРЗА4. Однако такая коррекция дозы может сопровождаться повышением активности АЛТ/аспартатаминотрансферазы (АСТ) и нарушениями со стороны желудочно-кишечного тракта. В связи с чем, за исключением крайней необходимости, такие препараты не следует применять одновременно.</p> <p>Если совместное применение неизбежно, то повышенная доза препарата Виринокс-АФ 400 мг + 400 мг 2 раза в сутки может быть применена с рифампицином при тщательном терапевтическом лекарственном мониторинге. Доза препарата Виринокс-АФ может быть повышена только после начала введения рифампицина (см. раздел 4.4.).</p>
Антипсихотические препараты		
Луразидон	Ввиду ингибирования СУРЗАлопинавиром + ритонавиром, ожидается увеличение концентраций луразидона	Совместное применение с луразидоном противопоказано (см. раздел 4.3.).
Пимозид	В связи с ингибированием СУРЗА лопинавиром + ритонавиром ожидается увеличение концентраций пимозида	Одновременное применение препарата Виринокс-АФ и пимозида противопоказано в связи с риском развития серьезных гематологических отклонений и других серьезных нежелательных явлений в результате приема этого препарата (см. раздел 4.3.).
Кветиапин	Из-за ингибирования СУРЗА лопинавиром + ритонавиром ожидается увеличение концентрации кветиапина	Совместное применение препарата Виринокс-АФ и кветиапина противопоказано, так как оно может увеличить вероятность развития связанной с кветиапином токсичности.
Бензодиазепины		

Мидазолам	Мидазолам для приема внутрь: AUC: ↑ в 13 раз Мидазолам, парентеральное применение: AUC: ↑ в 4 раза Ввиду ингибирования CYP3A лопинавиром + ритонавиром	Препарат Виринокс-АФ противопоказано принимать одновременно с применением мидазолама внутрь (см. раздел 4.3.), а при парентеральном применении мидазолама следует соблюдать особую осторожность. Прием препарата Виринокс-АФ одновременно с парентеральным применением мидазолама следует проводить в отделении интенсивной терапии или в аналогичных условиях с целью усиленного клинического мониторинга и надлежащего лечения в случае развития угнетения дыхания и (или) длительной седации. Может потребоваться коррекция дозы мидазолама, особенно при повторном введении данного препарата.
Агонисты бета₂-адренорецепторов (длительного действия)		
Салметерол	Салметерол: концентрации могут увеличиваться ввиду ингибирования CYP3A лопинавиром + ритонавиром	Комбинированное применение может увеличить риск развития нежелательных явлений со стороны сердечно-сосудистой системы, связанных с применением салметерола, включая удлинение интервала QT, учащение сердцебиения и синусовую тахикардию, в связи с чем совместное применение препарата Виринокс-АФ и салметерола не рекомендуется (см. раздел 4.4.).
Блокаторы кальциевых каналов		
Фелодипин, нифедипин и никардипин	Фелодипин, нифедипин и никардипин: концентрации могут увеличиваться в связи с ингибированием CYP3A лопинавиром + ритонавиром	При применении этих лекарственных препаратов одновременно с препаратом Виринокс-АФ рекомендуется осуществлять клинический мониторинг терапевтического эффекта и нежелательных явлений.
Глюкокортикостероиды		
Дексаметазон	Лопинавир: концентрации могут снижаться ввиду индукции CYP3A дексаметазоном	При применении этого лекарственного препарата одновременно с препаратом Виринокс-АФ рекомендуется осуществлять клинический мониторинг противовирусной эффективности.
Флутиказона пропионат, будесонид, триамцинолон при	Флутиказона пропионат, 50 мкг интраназально 4 раза в	Более выраженное действие можно ожидать при ингаляционном применении флутиказона

ингаляционном, инъекционном или интраназальном применении	день: концентрация в плазме ↑ уровень кортизола ↓ 86 %	<p>пропионата. Сообщалось о развитии системных эффектов глюкокортикостероидов, включая синдром Иценко – Кушинга и подавление функции надпочечников у пациентов, получавших лопинавир + ритонавир совместно с флутиказона пропионатом в виде ингаляций или интраназально; такие явления могут наблюдаться и при использовании других глюкокортикостероидов, метаболизм которых осуществляется по пути P4503A, например, будесонида и триамцинолона.</p> <p>Следовательно, совместное применение препарата Виринокс-АФ и этих глюкокортикостероидов не рекомендуется, кроме случаев, когда потенциальная польза лечения превышает риск развития системных эффектов глюкокортикостероидов (см. раздел 4.4.). Следует рассматривать снижение дозы глюкокортикостероида с тщательным контролем местных и системных эффектов, или переключение на глюкокортикостероиды, которые не являются субстратом CYP3A4 (например, беклометазон). Более того, в случае отмены глюкокортикостероидных препаратов может потребоваться постепенное снижение дозы на протяжении длительного времени.</p>
Ингибиторы фосфодиэстеразы 5 типа (ФДЭ-5)		
Аванафил (ритонавир 600 мг 2 p/сут)	Аванафил: AUC: ↑ в 13 раз Ввиду ингибирования CYP3A лопинавиром + ритонавиром	Совместное применение аванафила и препарата Виринокс-АФ противопоказано (см. раздел 4.3.).
Тадалафил	Тадалафил: AUC: ↑ в 2 раза Ввиду ингибирования CYP3A4 лопинавиром + ритонавиром	<p><u>Для лечения легочной гипертензии:</u> совместное применение препарата Виринокс-АФ и силденафила противопоказано (см. раздел 4.3.).</p> <p>Совместное применение препарата Виринокс-АФ и тадалафила не рекомендуется.</p>

Силденафил	Силденафил: AUC: ↑ в 11 раз Ввиду ингибирования CYP3A лопинавиром + ритонавиром	Для лечения эректильной <u>дисфункции:</u> Следует применять с осторожностью и осуществлять тщательный мониторинг нежелательных явлений, таких как артериальная гипотензия, обморок, нарушение зрения и длительная эрекция, при применении силденафила или тадалафила пациентам, получающим лечение препаратом Виринокс-АФ (см. раздел 4.4.). При совместном применении с препаратом Виринокс- АФ дозы силденафила не должны превышать 25 мг в течение 48 часов, а дозы тадалафила не должны превышать 10 мг каждые 72 часа.
Варденафил	Варденафил: AUC: ↑ в 49 раз Ввиду ингибирования CYP3A лопинавиром + ритонавиром	Совместное применение варденафила и препарата Виринокс-АФ противопоказано (см. раздел 4.3.).
Алкалоиды спорыньи		
Дигидроэрготамин, эрговин, эрготамин, метилэрговин	При одновременном применении с лопинавиром + ритонавиром может возрастет концентрация в сыворотке вследствие ингибирующего действия на CYP3A	Одновременное применение препарата Виринокс-АФ и алкалоидов спорыньи противопоказано, так как оно может привести к острой токсичности спорыньи, включая вазоспазм и ишемию (см. раздел 4.3.).
Стимуляторы моторики ЖКТ		
Цизаприд	При одновременном применении с лопинавиром + ритонавиром может возрастет концентрация в сыворотке вследствие ингибирующего действия на CYP3A	Одновременное применение препарата Виринокс-АФ с цизапридом противопоказано из-за возможного увеличения риска развития тяжелых аритмий в результате приема этого препарата (см. раздел 4.3.).
Антагонисты рецепторов гонадотропин-рилизинг-гормона		
Элаголикс	Элаголикс является слабым / умеренным индуктором CYP3A, который может уменьшать системное воздействие лопинавира + ритонавира	Одновременное применение элаголикса с препаратом Виринокс- АФ может увеличить концентрацию элаголикса путем ингибирования ОАТР, CYP3A и Р-гликопротеина. Известные серьезные нежелательные реакции при применении элаголикса

		<p>– суицидальные мысли и повышение уровня печеночной трансаминазы.</p> <p>Кроме того, элаголикс является слабым / умеренным индуктором СYP3A, который может уменьшать системное воздействие лопинавира + ритонавира. Необходимо обратиться к инструкции по медицинскому применению элаголикса для получения информации о дозах элаголикса при применении с сильными ингибиторами СYP3A4.</p>
Противовирусные препараты прямого действия для лечения вирусного гепатита С (ВГС)		
<p>Элбасвир + grazoprevir</p> <p>(50 мг + 200 мг 1 p/сут)</p>	<p>Элбасвир:</p> <p>AUC: ↑ в 2,71 раза</p> <p>C_{max}: ↑ в 1,87 раза</p> <p>C₂₄: ↑ в 3,58 раза</p> <p>Grazoprevir:</p> <p>AUC: ↑ в 11,86 раза</p> <p>C_{max}: ↑ в 6,31 раза</p> <p>C₂₄: ↑ в 20,70 раза</p> <p>(комбинации механизмов, включая ингибирование СYP3A)</p> <p>Лопинавир: ↔</p>	<p>Одновременное применение элбасвира + grazoprevira с препаратом Виринокс-АФ противопоказано (см. раздел 4.3.).</p>
<p>Омбитасвир + паритапревир + ритонавир; дасабувир</p> <p>(25 мг + 150 мг + 100 мг 1 p/сут; 400 мг 2 p/сут)</p> <p>Лопинавир + ритонавир</p> <p>(400 мг + 100 мг 2 p/сут)</p>	<p>Омбитасвир: ↔</p> <p>Паритапревир:</p> <p>AUC: ↑ в 2,17 раза</p> <p>C_{max}: ↑ в 2,04 раза</p> <p>C_{trough}: ↑ в 2,36 раза</p> <p>(ингибирование СYP3A/эффлюксных переносчиков)</p> <p>Дасабувир: ↔</p> <p>Лопинавир: ↔</p>	<p>Совместное применение противопоказано.</p> <p>Лопинавир + ритонавир 800 мг + 200 мг 1 раз в сутки также применялись сомбитасвиром + паритапревиром + ритонавиром в комбинации с дасабувиром или без него. Эффект ПППД и лопинавира был идентичным наблюдаемому при применении лопинавира и ритонавира 400 мг + 100 мг 2 раза в сутки (см. раздел 4.3.).</p>

Омбитасвир + паритапревир + ритонавир (25 мг + 150 мг + 100 мг 1 р/сут) Лопинавир + ритонавир (400 мг + 100 мг 2 р/сут)	Омбитасвир: ↔ Паритапревир: AUC: ↑ в 6,10 раза C _{max} : ↑ в 4,76 раза C _{trough} : ↑ в 12,33 раза (ингибирование CYP3A/эффлюксных переносчиков) Лопинавир: ↔	
Глекапревир + пибрентасвир	В связи с ингибированием Р-гликопротеина, BCRP и OATP1B лопинавиром + ритонавиром концентрации в сыворотке могут увеличиваться	Одновременное применение препарата Виринокс-АФ и глекапревира + пибрентасвира не рекомендуется из-за повышенного риска повышения уровня АЛТ, вызванного ростом концентрации глекапревира.
Софосбувир + велпатасвир + воксилапревир	Концентрации софосбувира, велпатасвира и воксилапревира в сыворотке могут увеличиваться вследствие ингибирования Р-гликопротеина, BCRP и OATP1B1/3 лопинавиром + ритонавиром. Тем не менее, только увеличение воздействия воксилапревира считается клинически значимым.	Одновременное применение препарата Виринокс-АФ и софосбувира + велпатасвира + воксилапревира не рекомендуется из-за возможного усиления токсичности.
Ингибиторы протеазы ВГС		
Боцепревир 800 мг 3 р/сут	Боцепревир: AUC: ↓ 45 % C _{max} : ↓ 50 % C _{min} : ↓ 57 % Лопинавир: AUC: ↓ 34 % C _{max} : ↓ 30 % C _{min} : ↓ 43 %	Совместное применение препарата Виринокс-АФ и боцепревира не рекомендуется.
Симепревир 200 мг ежедневно (ритонавир 100 мг 2 р/сут)	Симепревир: AUC: ↑ в 7,2 раза C _{max} : ↑ в 4,7 раза C _{min} : ↑ в 14,4 раза	Совместное применение препарата Виринокс-АФ и симепревира не рекомендуется.
Телапревир 750 мг 3 р/сут	Телапревир: AUC: ↓ 54 % C _{max} : ↓ 53 % C _{min} : ↓ 52 %	Совместное применение препарата Виринокс-АФ и телапревира не рекомендуется.

	Лопинавир: ↔	
Растительные лекарственные препараты		
Препараты зверобоя (<i>Hypericum perforatum</i>)	Лопинавир: концентрации в плазме могут снижаться ввиду индукции СYP3A препаратами, содержащими зверобой	Препараты, содержащие в составе зверобой (<i>Hypericum perforatum</i>), не следует принимать в комбинации с лопинавиром и ритонавиром. Если пациент уже принимает препараты зверобоя, следует немедленно прекратить прием таких препаратов и по возможности проверить вирусную нагрузку. Уровни лопинавира и ритонавира в плазме могут увеличиться после прекращения приема зверобоя. Может потребоваться коррекция дозы препарата Виринокс-АФ. Индукцированный эффект может сохраняться в течение 2 недель после прекращения лечения препаратами зверобоя. Таким образом, прием препарата Виринокс-АФ может быть начат через 2 недели после прекращения приема препаратов зверобоя.
Иммунодепрессанты		
Циклоспорин, сиролимус (рапамицин), такролимус	Циклоспорин, сиролимус (рапамицин), такролимус: концентрации могут увеличиваться в связи с ингибированием СYP3A лопинавиром + ритонавиром	Рекомендуется более частый контроль терапевтической концентрации до тех пор, пока уровень этих препаратов в плазме не стабилизируется.
Ингибиторы киназы		
Фостаматиниб	Увеличение концентрации метаболита фостаматиниба R406	Одновременное применение фостаматиниба и препарата Виринокс-АФ может увеличить системное воздействие метаболита фостаматиниба R406, что может привести к нежелательным реакциям, зависимым от дозы, таким как гепатотоксичность и нейтропения.
Препараты, понижающие концентрацию липидов		
Ловастатин, симвастатин	Ловастатин, симвастатин: выраженное повышение концентрации в плазме вследствие ингибирования СYP3A лопинавиром + ритонавиром	Поскольку повышение концентраций ингибиторов ГМГ-КоА-редуктазы может вызвать миопатию, включая острый некроз скелетных мышц, противопоказано применять препарат Виринокс-АФ в комбинации с этими препаратами (см. раздел 4.3.).

Аторвастатин	Аторвастатин: AUC: ↑ в 5,9 раза C _{max} : ↑ в 4,7 раза	Одновременное применение препарата Виринокс-АФ с аторвастатином не рекомендуется.
	Ввиду ингибирования CYP3A лопинавиром + ритонавиром	При необходимости одновременного применения препарата Виринокс-АФ с аторвастатином следует соблюдать осторожность, должны применяться наименьшие эффективные дозы аторвастатина.
Розувастатин 20 мг 1 р/сут	Розувастатин: AUC: ↑ в 2 раза C _{max} : ↑ в 5 раз Розувастатин в наименьшей степени метаболизируется CYP3A4, что приводит к увеличению концентраций в плазме. Механизм взаимодействия может объясняться ингибированием транспорта белков.	Следует проявлять осторожность и снижать дозу розувастатина при одновременном применении с препаратом Виринокс-АФ (см. раздел 4.4.).
Флувастатин или правастатин	Флувастатин или правастатин: клинически значимого взаимодействия не ожидается. Правастатин не метаболизируется CYP450. Флувастатин частично метаболизируется CYP2C9.	Если показано лечение ингибитором ГМГ-КоА-редуктазы, рекомендуется применять правастатин или флувастатин.
Ломитапид	Ингибиторы CYP3A4 увеличивают концентрацию ломитапида в плазме, а мощные ингибиторы увеличивают концентрацию примерно в 27 раз. Вследствие ингибирования CYP3A лопинавиром + ритонавиром концентрации ломитапида могут увеличиваться.	Одновременное применение ломитапида с препаратом Виринокс-АФ противопоказано (см. раздел 4.3.).
Опиоиды		
Бупренорфин 16 мг 1 р/сут	Бупренорфин: ↔	Коррекция дозы не требуется.

Метадон	Метадон: ↓	Рекомендуется контроль уровня метадона в плазме.
Оральные контрацептивы		
Этинилэстрадиол	Этинилэстрадиол: ↓	В случае совместного применения препарата Виринокс-АФ с контрацептивами, содержащими этинилэстрадиол (независимо от формы контрацепции, например, оральные препараты или пластырь), необходимо использовать дополнительные методы контрацепции.
Препараты для лечения никотиновой зависимости		
Бупропион	Бупропион и его активный метаболит – гидроксибупропион: AUC и C _{max} ↓ ~ 50 % Такой эффект вызван усилением метаболизма бупропиона	Если применение бупропиона одновременно с препаратом Виринокс-АФ признается необходимым, следует осуществлять тщательный контроль терапевтического действия и не превышать рекомендуемую дозу несмотря на наблюдаемую индукцию.
Заместительная терапия препаратами тиреоидных гормонов		
Левотироксин	В пострегистрационный период были получены сообщения о случаях потенциального взаимодействия ритонавир-содержащих препаратов и левотироксина	Следует контролировать уровень тиреотропного гормона у пациентов, получавших лечение левотироксином, как минимум, в течение первого месяца после начала и/или окончания терапии препаратом Виринокс-АФ.
Сосудорасширяющие препараты		
Бозентан	Лопинавир + ритонавир: снижение концентраций лопинавира и ритонавира ввиду индукции CYP3A4 бозентаном. Бозентан: AUC: ↑ в 5 раз C _{max} : ↑ в 6 раз В начале терапии бозентан C _{min} : ↑ приблизительно в 48 раз. Ввиду ингибирования CYP3A4 лопинавиром + ритонавиром.	Следует проявлять осторожность при применении препарата Виринокс-АФ с бозентаном. Когда препарат Виринокс-АФ применяется параллельно с бозентаном, следует контролировать эффективность терапии ВИЧ и осуществлять контроль за пациентами на предмет развития проявлений токсичности бозентана, особенно во время первой недели совместного применения препаратов.

Риоцигуат	При применении одновременно с лопинавиром + ритонавиром может возрастать концентрация в сыворотке вследствие ингибирующего действия лопинавира + ритонавира на CYP3A и Р-гликопротеин.	Одновременный прием риоцигуата с препаратом Виринокс-АФ не рекомендуется (см. раздел 4.4. и инструкцию для риоцигуата).
<i>Другие лекарственные препараты</i>		
На основе известных метаболических профилей не ожидается клинически значимых взаимодействий между препаратом Виринокс-АФ и дапсоном, триметопримом, сульфаметоксазолом, азитромицином или флуконазолом.		

4.6. Фертильность, беременность и лактация

Беременность

Как правило, при принятии решения использовать антиретровирусные препараты для лечения ВИЧ-инфекции у беременных женщин и, следовательно, для снижения риска вертикальной передачи ВИЧ новорожденному, необходимо учитывать данные исследований на животных, а также клинический опыт применения у беременных женщин для оценки безопасности и рисков для плода.

Комбинированный препарат лопинавира и ритонавира был изучен с участием 3000 беременных женщин, в том числе с участием более 1000 в течение первого триместра. В пострегистрационном наблюдении при анализе Регистра по применению антиретровирусных препаратов во время беременности, утвержденном с января 1989 года, повышенный риск развития врожденных дефектов на фоне приема лопинавира + ритонавира не был зарегистрирован среди более 1000 женщин, получавших препарат в течение первого триместра. Распространенность врожденных дефектов после применения лопинавира в течение любого триместра сравнима с распространенностью, наблюдаемой среди населения в целом. Не наблюдалось ни одной закономерности, указывающей на общую этиологию врожденных дефектов.

В ходе исследований токсичности на животных было установлено токсическое воздействие на репродуктивную функцию. Основываясь на данных, указанных выше, такой риск маловероятен у людей.

Применение лопинавира при беременности возможно только в том случае, когда предполагаемая польза для матери превосходит потенциальный риск для плода.

Лактация

Данные о выведении данного лекарственного препарата с женским молоком отсутствуют. В исследованиях на крысах показано, что лопинавир проникает в грудное молоко. ВИЧ-инфицированным женщинам не следует кормить грудью детей, чтобы избежать передачи ВИЧ-инфекции.

Фертильность

Данных касательно влияния комбинации лопинавира и ритонавира на фертильность у человека нет. Исследования на животных не показали влияния препарата на фертильность.

4.7. Влияние на способность управлять транспортными средствами и работать с механизмами

Исследования влияния на способность к вождению автотранспорта и управлению механизмами не проводились. Пациентов следует предупредить, что при лечении препаратом Виринокс-АФ возможны случаи возникновения тошноты (см. раздел 4.8.).

4.8. Нежелательные реакции

Резюме профиля безопасности

Безопасность комбинации лопинавира и ритонавира была изучена у более чем 2600 пациентов в клинических исследованиях II–IV фазы, из которых более 700 пациентов получали дозу 800 мг + 200 мг (6 капсул или 4 таблетки) 1 раз в сутки. Наряду с нуклеозидными ингибиторами обратной транскриптазы (НИОТ), в некоторых исследованиях комбинация лопинавира и ритонавира применялась в сочетании с эфавирензом или невирапином. Наиболее частыми нежелательными реакциями, связанными с лечением лопинавиром + ритонавиром во время клинических исследований, были диарея, тошнота, рвота, гипертриглицеридемия и гиперхолестеринемия. При приеме лопинавира + ритонавира 1 раз в сутки может быть повышен риск диареи. Диарея, тошнота и рвота могут возникать в начале лечения, в то время как гипертриглицеридемия и гиперхолестеринемия могут развиваться позднее. Проявление нежелательных явлений привело к преждевременному прекращению лечения у 7 % пациентов в исследованиях II–IV фазы. Важно отметить, что случаи панкреатита были зарегистрированы у пациентов, получающих лопинавир + ритонавир, включая пациентов, у которых развилась гипертриглицеридемия. Кроме того, были зарегистрированы редкие случаи увеличения интервала PR в ходе лечения лопинавиром + ритонавиром (см. раздел 4.4.).

Табличное резюме нежелательных реакций

Нежелательные реакции, обнаруженные в ходе клинических исследований и периода пострегистрационного наблюдения у взрослых пациентов и детей

Следующие нежелательные явления были определены в качестве нежелательных реакций. В категории, выделенные по частоте проявления, включены все сообщаемые нежелательные реакции от умеренных до тяжелых, независимо от индивидуальной оценки причинно-следственной связи. Нежелательные реакции представлены в соответствии с системно-органной классификацией. По частоте проявления нежелательные реакции представлены в порядке убывания серьезности: очень часто ($\geq 1/10$); часто ($\geq 1/100$, но $< 1/10$); нечасто ($\geq 1/1000$, но $< 1/100$); редко ($\geq 1/10000$, но $< 1/1000$); очень редко ($< 1/10000$); частота неизвестна (на основании имеющихся данных оценить невозможно).

Таблица 7. Перечень нежелательных реакций, зарегистрированных при применении лопинавира + ритонавира.

Очень часто	Часто	Нечасто	Редко	Очень редко	Частота неизвестна
<i>Инфекции и инвазии</i>					
инфекции верхних дыхательных путей	инфекции нижних дыхательных путей				

	инфекции кожи, включая флегмону, фолликулит и фурункулы				
<i>Нарушения со стороны крови и лимфатической системы</i>					
	анемия				
	лейкопения				
	нейтропения				
	увеличение лимфатических узлов				
<i>Нарушения со стороны иммунной системы</i>					
	гиперчувствительность, в том числе крапивница и ангионевротический отек	воспалительный синдром восстановления иммунитета			
<i>Эндокринные нарушения</i>					
		гипогонадизм			
<i>Нарушения метаболизма и питания</i>					
	изменение концентрации глюкозы в плазме крови, включая сахарный диабет	увеличение массы тела			
	гипертриглицеридемия	повышение аппетита			
	гиперхолестеринемия				
	снижение массы тела				
	снижение аппетита				
<i>Психические нарушения</i>					
	тревожность	необычные сновидения			
		снижение либидо			
<i>Нарушения со стороны нервной системы</i>					
	головная боль (включая мигрень)	цереброваскулярные нарушения			
	нейропатия (в том числе периферическая нейропатия)	судороги			
	головокружение	дисгевзия			
	бессонница	агевзия			
		тремор			
<i>Нарушения со стороны органа зрения</i>					
		нарушения зрения			
<i>Нарушения со стороны органа слуха и лабиринта</i>					

		шум в ушах			
		вертиго			
<i>Нарушения со стороны сердца</i>					
		атеросклероз, в т. ч. осложняемый инфарктом миокарда, атриовентрикулярн ой блокадой недостаточность трехстворчатого клапана			
<i>Нарушения со стороны сосудов</i>					
	артериальная гипертензия	тромбоз глубоких вен			
<i>Нарушения со стороны желудочно-кишечного тракта</i>					
тошнота	панкреатит (см. раздел 4.4.)	желудочно- кишечные кровотечения, включая язву желудка и двенадцатиперст- ной кишки			
диарея	рвота	дуоденит			
	гастро-эзофагеальная рефлюксная болезнь	гастрит и ректальные кровотечения			
	гастроэнтерит и колит	стоматит и язвы в полости рта			
	боль в животе (в верхней и нижней частях)	недержание кала			
	вздутие живота	запоры			
	диспепсия	сухость во рту			
	геморрой				
	метеоризм				
<i>Нарушения со стороны печени и желчевыводящих путей</i>					
	гепатит (включая увеличение активности АСТ, АЛТ, гамма- глутамилтрансферазы (ГГТ))	желтуха			
		стеатоз печени			
		гепатомегалия			
		холангит			

		гипербилирубинемия			
<i>Нарушения со стороны кожи и подкожных тканей</i>					
	сыпь, включая макулопапулезную сыпь	алопеция	синдром Стивена–Джонсона		
	дерматит, включая экземы и себорейный дерматит	капиллярит	мультиформная эритема		
	обильное потоотделение по ночам зуд	васкулит			
<i>Нарушения со стороны мышечной, костной и соединительной ткани</i>					
	миалгия	рабдомиолиз			
	боли в мышцах и костях, включая артралгию и боль в спине	остеонекроз			
	мышечные судороги				
	мышечная слабость				
<i>Нарушения со стороны почек и мочевыводящих путей</i>					
		снижение клиренса креатинина			нефролитиаз
		нефрит			
		гематурия			
<i>Нарушения со стороны репродуктивной системы и молочных желез</i>					
	эректильная дисфункция				
	нарушение менструального цикла – аменорея, меноррагия				
<i>Общие нарушения и реакции в месте введения</i>					
	утомляемость, включая общую слабость				

Описание отдельных нежелательных реакций

Сообщалось о развитии синдрома Иценко – Кушинга у пациентов, получавших ритонавир совместно с флутиказона пропионатом в виде ингаляций или интраназально; такие явления могут наблюдаться и при использовании других глюкокортикостероидов, метаболизм которых осуществляется по пути P450 3A, например, будесонида (см. разделы 4.4. и 4.5.).

Повышение уровня креатинфосфокиназы (КФК), миалгия, миозит и редко рабдомиолиз были зарегистрированы с ингибиторами протеазы, особенно в сочетании с нуклеозидными ингибиторами обратной транскриптазы.

Показатели обмена веществ

Во время антиретровирусной терапии может возрастать масса тела и концентрация липидов и глюкозы крови (см. раздел 4.4.).

У ВИЧ-инфицированных пациентов с тяжелым иммунодефицитом на момент начала КАРТ может развиваться воспалительная реакция на бессимптомные или остаточные оппортунистические инфекции. Также сообщается об аутоиммунных нарушениях (например, болезнь Грейвса и аутоиммунный гепатит). Однако время до наступления таких нарушений варьирует, и они могут развиваться много месяцев спустя после начала лечения (см. раздел 4.4.).

Сообщалось о случаях остеонекроза, особенно у пациентов с общепризнанными факторами риска, с поздними стадиями ВИЧ-инфекции или при длительном применении комбинированной антиретровирусной терапии. Частота этого явления неизвестна.

Дети

У детей от 2 лет и старше профиль безопасности сопоставим с профилем безопасности у взрослых.

Сообщение о подозреваемых нежелательных реакциях

Важно сообщать о подозреваемых нежелательных реакциях после регистрации препарата с целью обеспечения непрерывного мониторинга соотношения «польза – риск» лекарственного препарата. Медицинским работникам рекомендуется сообщать о любых подозреваемых нежелательных реакциях лекарственного препарата через национальные системы сообщения о нежелательных реакциях государств-членов Евразийского экономического союза.

Российская Федерация.

Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения

109012, г. Москва, Славянская площадь, д. 4, стр. 1

Телефон: +7 800 550 99 03

Электронная почта: pharm@roszdravnadzor.gov.ru или npr@roszdravnadzor.gov.ru

Сайт: www.roszdravnadzor.gov.ru

Республика Беларусь

РУП предприятие «Центр экспертизы и испытаний в здравоохранении»

220037, г. Минск, пер. Товарищеский, д. 2а

Телефон: +375 17 242-00-29

Электронная почта: rcpl@rceth.by

Сайт: www.rceth.by

Республика Казахстан

РГП на ПХВ «Национальный Центр экспертизы лекарственных средств и медицинских изделий» Комитета медицинского и фармацевтического контроля Министерства здравоохранения Республики Казахстан

010000, г. Астана, район Байконур, ул. А.Иманова, д. 13

Телефон: +7 7172 235-135

Электронная почта: pdlc@dari.kz

Сайт: www.ndda.kz

Кыргызская Республика

Департамент лекарственных средств и медицинских изделий при Министерстве Здравоохранения Кыргызской Республики

720044, г. Бишкек, ул. 3-я Линия, д. 25
Телефон: 0800 800-26-26, +996 312 21-92-86
Электронная почта: dlomt@pharm.kg
Сайт: www.pharm.kg

Республика Армения

ГНКО «Центр экспертизы лекарств и медицинских технологий»

0051, г. Ереван, пр. Комитаса, 49/5

Телефон горячей линии отдела мониторинга безопасности лекарственных средств:

+374 (10) 20-05-05, +374 (96) 22-05-05

Электронная почта: info@ampra.am, vigilance@pharm.am

Сайт: www.pharm.am

4.9. Передозировка

Симптомы

В настоящее время клинический опыт острой передозировки лопинавиром + ритонавиром у людей ограничен.

Лечение

Специфического антидота не существует. Лечение состоит из мероприятий, направленных на поддержание жизнеобеспечения организма, включая контроль за жизненно важными системами и наблюдение за клиническим состоянием пациента. При необходимости удаляют неабсорбированное лекарственное средство с помощью промывания желудка, для чего может быть полезно назначение активированного угля. Так как лопинавир + ритонавир в высокой степени связываются с белками плазмы крови, то применение диализа нецелесообразно.

5. ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

5.1. Фармакодинамические свойства

Фармакотерапевтическая группа: противовирусные средства системного действия; противовирусные средства прямого действия; противовирусные средства для лечения ВИЧ-инфекции, комбинации.

Код АТХ: J05AR10

Механизм действия

Препарат Виринокс-АФ – это комбинированный препарат, который содержит в своем составе лопинавир и ритонавир.

Лопинавир является ингибитором протеазы ВИЧ-1 и ВИЧ-2 вируса иммунодефицита человека (ВИЧ) и обеспечивает противовирусную активность препарата. Ингибирование ВИЧ протеазы препятствует синтезу белков вируса и предотвращает расщепление полипептида gag-pol, что приводит к образованию незрелого и неспособного к инфицированию вируса.

Клиническая эффективность и безопасность

Влияние на показатели электрокардиограммы

В рандомизированном перекрестном исследовании с контролем по плацебо и активному

препарату (моксифлоксацин 400 мг 1 раз в сутки) у 39 здоровых взрослых добровольцев проводилась оценка влияния препарата на интервал QTcF, включавшая 10 измерений в течение 12 ч на 3-й день исследования. Максимальная средняя величина различия в интервале QTcF (верхняя граница 95 % доверительного интервала) по сравнению с группой плацебо, составила 3,6 (6,3) и 13,1 (15,8) для групп, получающих дозу 400 мг + 100 мг 2 раза в сутки и дозу, превышающую терапевтическую (800 мг + 200 мг 2 раза в сутки) лопинавира + ритонавира соответственно. Удлинение интервала QRS на 6–9,5 мс при приеме высоких доз лопинавира + ритонавира (800 мг + 200 мг 2 раза в сутки) способствует удлинению интервала QT. На 3 день приема препаратов этот показатель был примерно в 1,5 раза и 3 раза выше, чем при рекомендованном приеме лопинавира + ритонавира 1 или 2 раза в сутки в равновесном состоянии. Ни у одного из пациентов не наблюдалось увеличения интервала QTcF более чем на 60 мс от исходного значения или интервала QTcF, превышающего потенциально клинически значимый порог 500 мс.

На 3 день того же исследования у испытуемых, получавших лопинавир + ритонавир, также было отмечено умеренное удлинение интервала PR. Среднее изменение интервала PR относительно исходного составляло 11,6–24,4 мс в течение 12-часового интервала после приема дозы. Максимальный интервал PR составил 286 мс, а блокады сердца второй или третьей степени не наблюдалось (см. раздел 4.4.).

Противовирусная активность in vitro

Противовирусная активность лопинавира *in vitro* против лабораторных штаммов ВИЧ и клинических изолятов ВИЧ была изучена на остро инфицированных лимфобластных клеточных линиях и лимфоцитах периферической крови соответственно. В отсутствие сыворотки крови человека среднее значение IC₅₀ лопинавира в отношении 5 различных лабораторных штаммов ВИЧ-1 составило 19 нМ. В отсутствие и в присутствии 50 % сыворотки крови человека среднее значение IC₅₀ лопинавира в отношении ВИЧ-1ПВ в МТ4-клетках составило 17 нМ и 102 нМ соответственно. В отсутствие сыворотки крови человека среднее значение IC₅₀ лопинавира в отношении нескольких клинических изолятов ВИЧ-1 составило 6,5 нМ.

Резистентность

Выделение резистентных штаммов in vitro

ВИЧ-1 изоляты со сниженной чувствительностью к лопинавиру были выделены *in vitro*. ВИЧ-1 был пассирован *in vitro* отдельно с лопинавиром или комбинацией лопинавира с ритонавиром в концентрациях, эквивалентных концентрациям в плазме, наблюдаемым при лечении лопинавиром и ритонавиром. Генотипический и фенотипический анализ выделенных в этих пассажах вирусов показывает, что присутствие ритонавира при таком соотношении концентрации не оказывает значительного влияния на выделение резистентных к лопинавиру вирусов.

В целом, изучение *in vitro* характеристик фенотипичной перекрестной резистентности между лопинавиром и другими ингибиторами протеазы даст основания полагать, что снижение чувствительности к лопинавиру тесно связано со снижением чувствительности к ритонавиру и индинавиру, но не сопряжено со снижением чувствительности к ампренавиру, саквинавиру и нелфинавиру.

Анализ резистентности у пациентов, ранее не получавших антиретровирусную терапию

В клинических исследованиях с ограниченным числом проанализированных штаммов не было отмечено селективной резистентности к лопинавиру у пациентов, ранее не получавших антиретровирусную терапию без выраженной резистентности к ингибиторам протеазы в начале исследования.

Анализ резистентности у пациентов, получавших лечение ингибиторами протеазы (ИП)

Возникновение резистентности к лопинавиру у пациентов, прошедших безуспешно лечение ингибиторами протеазы, изучалось на основе изолятов, выделенных в ходе проспективного наблюдения у 19 пациентов, получавших ингибиторы протеазы, в двух исследованиях II фазы и одном исследовании III фазы. У пациентов наблюдалась неполная супрессия вируса или феномен вирусной отдачи, возобновление симптомов, являющийся результатом первоначального ответа на лопинавир и ритонавир и показавший нарастающую резистентность *in vitro* между исходным уровнем и отдачей (определяется как возникновение новых мутаций или двукратное изменение фенотипической чувствительности к лопинавиру). Нарастающая резистентность была свойственна пациентам, характеризовавшимся наличием исходных штаммов, претерпевших несколько мутаций при лечении ингибиторами протеазы, при не более чем в 40 раз сниженной изначальной чувствительности к лопинавиру. Наиболее часто проявляются мутации V82A, I54V и M46I. Также наблюдались мутации L33F, I50V и V32I в сочетании с I47V/A.

У 19 штаммов отмечено 4,3-кратное увеличение IC_{50} по сравнению с исходными штаммами (6,2-43-кратное изменение по сравнению с вирусом дикого типа).

Существует генотипическая корреляция снижения фенотипической чувствительности к лопинавиру у вирусов, выделенных после лечения другими ингибиторами протеазы. Была проведена оценка противовирусной активности лопинавира *in vitro* в отношении 112 клинических изолятов, выделенных у пациентов, безуспешно прошедших лечение одним или несколькими ингибиторами протеазы. В пределах данной группы следующие мутации в протеазе ВИЧ были связаны со снижением *in vitro* чувствительности к лопинавиру: L10F/I/R/V, K20M/R, L24I, M46I/L, F53L, I54L/T/V, L63P, A71I L/T/V, V82A/F/T, I84V и L90M. Медиана EC_{50} лопинавира в отношении изолятов с мутациями 0–3, 4–5, 6–7 и 8–10 в вышеуказанных аминокислотных позициях была в 0,8, 2,7, 13,5 и 44,0 раза выше, чем EC_{50} в отношении дикого типа вируса ВИЧ соответственно. Все 16 типов вируса, у которых отмечено повышение чувствительности более чем в 20 раз, имели мутации в позициях 10, 54, 63 и 82 и (или) 84. Кроме того, медиана числа мутаций в аминокислотных позициях 20, 24, 46, 53, 71 и 90 составила 3. Дополнительно к вышеуказанным мутациям, мутации V32I и I47A были отмечены у характеризующихся рецидивами штаммов со сниженной чувствительностью к лопинавиру у пациентов, прошедших лечение ингибиторами протеазы и получающих лечение лопинавиром и ритонавиром.

У пациентов, принимавших лопинавир и ритонавир, были выявлены мутации I47A и L76V у рецидивирующих штаммов со сниженной чувствительностью к лопинавиру.

Оценка важности отдельных мутаций или наборов мутаций может меняться с получением дополнительных данных. Рекомендуется всегда консультироваться по поводу текущей системы оценки результатов исследований резистентности.

Противовирусная активность лопинавира и ритонавира у пациентов, безуспешно прошедших лечение ингибиторами протеазы

Клиническая значимость снижения чувствительности к лопинавиру *in vitro* исследовалась методом оценки вирусологического ответа на лечение лопинавиром и ритонавиром с учетом исходного вирусного генотипа и фенотипа у 56 пациентов, не получивших положительного эффекта от лечения различными ингибиторами протеазы. EC_{50} лопинавира в отношении 56 исходных вирусных изолятов превысило EC_{50} в отношении дикого типа ВИЧ в 0,6–96 раз. После 48 недель лечения лопинавиром и ритонавиром, эфавирензом и нуклеозидными ингибиторами обратной транскриптазы уровень в плазме РНК ВИЧ составил ≤ 400 копий/мл у 93 % (25/27), 73 % (11/15), и 25 % (2/8) пациентов с менее чем 10-кратным, 10–40-кратным и более чем 40-кратным снижением чувствительности к лопинавиру соответственно по сравнению с исходным уровнем.

Кроме того, вирусологический ответ наблюдался у 91 % (21/23), 71 % (15/21) и 33 % (2/6) пациентов с 0–5, 6–7 и 8–10 мутациями из вышеуказанного списка мутаций в протеазе ВИЧ, связанными со снижением чувствительности к лопинавиру *in vitro*. Поскольку эти пациенты ранее не получали лечение лопинавиром + ритонавиром или эфавирензом, частично эффект может быть приписан антивирусной активности эфавиренза, особенно для пациентов с высокорезистентным типом вируса. Исследование не включало контрольную группу пациентов, не получающих лечение лопинавиром и ритонавиром.

Перекрестная резистентность

Эффективность других ингибиторов протеазы против штаммов, выработавших нарастающую резистентность к лопинавиру после лечения лопинавиром и ритонавиром у принимавших ингибиторы протеазы пациентов: наличие перекрестной резистентности к другим ингибиторам протеазы было проанализировано у 18 рецидивирующих штаммов, продемонстрировавших повышение резистентности к лопинавиру в течение трех исследований II фазы и одного исследования III фазы по изучению применения лопинавира и ритонавира у пациентов, ранее получавших ингибиторы протеазы. Медиана IC_{50} лопинавира для этих 18 изолятов в исходном состоянии и при феномене вирусологической отдачи оказалась выше в диапазоне от 6,9 до 63 раз соответственно по сравнению с дикимитипами вируса. Как правило, штаммы с вирусологической отдачей либо сохраняют (при исходной перекрестной резистентности), либо развивают существенную перекрестную резистентность к индинавиру, саквинавиру, атазанавиру. Умеренное снижение активности ампренавира было замечено при медиане кратности повышения IC_{50} от 3,7 до 8 для исходных и рецидивирующих штаммов соответственно. Штаммы сохранили чувствительность к типранавиру с медианой повышения IC_{50} на исходном уровне и при феномене вирусологической отдачи с кратностью 1,9 и 1,8 соответственно по сравнению с дикими типами вируса. Для получения дополнительной информации по типранавиру, включая генотипические показатели ответа при лечении резистентной к лопинавиру ВИЧ-1 инфекции следует обратиться к инструкции по применению для типранавира.

5.2. Фармакокинетические свойства

Фармакокинетику лопинавира в комбинации с ритонавиром изучали у здоровых добровольцев и ВИЧ-инфицированных пациентов; существенных различий между двумя группами не выявили. Лопинавир практически полностью метаболизируется под действием изофермента CYP3A. Ритонавир ингибирует метаболизм лопинавира и вызывает увеличение его концентраций в плазме. При применении лопинавира + ритонавира в дозе 400 мг + 100 мг 2 раза в день средние равновесные концентрации лопинавира в плазме у ВИЧ-инфицированных пациентов в 15–20 раз превышали таковые ритонавира, а концентрация ритонавира в плазме составляла менее 7 % от концентрации при приеме ритонавира в дозе 600 мг 2 раза в день. EC_{50} лопинавира *in vitro* примерно в 10 раз ниже таковой ритонавира. Таким образом, противовирусная активность комбинации лопинавира и ритонавира определяется лопинавиром.

Абсорбция

В фармакокинетическом исследовании с участием ВИЧ-положительных пациентов при приеме 400 мг + 100 мг лопинавира + ритонавира 2 раза в день совместно с пищей в течение 2 недель определено среднее значение максимальной концентрации лопинавира в плазме (C_{max}) $12,3 \pm 5,4$ мкг/мл, отмечающейся спустя приблизительно 4 часа после приема препарата. Средняя равновесная концентрация перед утренней дозой составляла $8,1 \pm 5,7$ мкг/мл. Площадь под кривой «концентрация – время» (AUC) лопинавира в течение 12 часов после приема препарата составляла в среднем $113,2 \pm 60,5$ мкг × ч/мл. Абсолютная биодоступность лопинавира в комбинации с ритонавиром в организме человека установлена не была.

Влияние пищи на всасывание при приеме внутрь

Прием однократной дозы 400 мг + 100 мг комбинации лопинавира и ритонавира в лекарственной форме таблетки после приема пищи (высокой жирности, 872 ккал, из них 56 % поступили с жиром) не приводил к существенным изменениям C_{\max} и AUC_{\inf} по сравнению с приемом натощак. Поэтому препарат Виринокс-АФ в лекарственной форме таблетки можно принимать как с пищей, так и без нее.

Распределение

В равновесном состоянии приблизительно 98–99 % лопинавира находится в связи с белками плазмы. Лопинавир связывается с альфа-1-кислым гликопротеином (АКГ) и альбумином, однако, у лопинавира более высокое сродство к АКГ. В равновесном состоянии связывание лопинавира с белками плазмы остается постоянным в диапазоне зарегистрированных концентраций, создающихся после приема 400 мг + 100 мг лопинавира + ритонавира 2 раза в день, и является сопоставимым у здоровых добровольцев и ВИЧ-положительных пациентов.

Биотрансформация

В исследованиях *in vitro* показано, что лопинавир преимущественно подвергается окислительному метаболизму с участием системы цитохрома P450 гепатоцитов, в основном под воздействием изофермента CYP3A. Ритонавир – мощный ингибитор изофермента CYP3A, который ингибирует метаболизм лопинавира, что обеспечивает увеличение концентраций лопинавира в плазме крови. После однократного приема 400 мг + 100 мг лопинавира + ритонавира (с меченым ^{14}C -лопинавиром) 89 % радиоактивности обеспечено исходным лекарственным препаратом. В организме человека было выявлено, по крайней мере, 13 окислительных метаболитов лопинавира. Ритонавир способен индуцировать изоферменты цитохрома P450, что приводит к индукции его собственного метаболизма. В ходе длительного применения концентрации лопинавира перед приемом следующей дозы снижались со временем, стабилизируясь приблизительно через 10–14 дней.

Элиминация

После приема 400 мг + 100 мг ^{14}C -лопинавира + ритонавира через восемь дней приблизительно $10,4 \pm 2,3$ % и $82,6 \pm 2,5$ % от принятой дозы ^{14}C -лопинавира обнаруживаются в моче и кале соответственно. При этом 2,2 % и 19,8 % от принятой дозы неизмененного лопинавира обнаруживаются в моче и кале соответственно. После длительного применения менее 3 % дозы лопинавира экскретируется в неизмененном виде через почки. Эффективный период полувыведения составляет в среднем 5–6 часов. Клиренс (CL/F) лопинавира при приеме внутрь составляет от 6 до 7 л/ч.

Прием один раз в день

Фармакокинетика комбинации лопинавира и ритонавира с кратностью приема 1 раз в день была оценена у ВИЧ-инфицированных пациентов, не получавших ранее антиретровирусную терапию. Лопинавир + ритонавир 800 мг + 200 мг применялся в комбинации с эмтрицитабином 200 мг и тенофовиром 300 мг 1 раз в день ежедневно. При длительном приеме 800 мг + 200 мг лопинавира + ритонавира 1 раз в день в течение 2 недель во время приема пищи средняя максимальная концентрация лопинавира в плазме (C_{\max}) составила $14,8 \pm 3,5$ мкг/мл и достигалась приблизительно через 6 часов после приема. Средняя равновесная концентрация лопинавира перед приемом утренней дозы составляла $5,5 \pm 5,4$ мкг/мл. AUC лопинавира при 24 часовом интервале приема составляла в среднем $206,5 \pm 89,7$ мкг × ч/мл. При применении 1 раз в сутки происходит снижение $C_{\min}/C_{\text{through}}$ на 50 % по сравнению с режимом дозирования 2 раза в сутки.

Особы группы пациентов

Почечная недостаточность

Фармакокинетика лопинавира не была изучена у пациентов с почечной недостаточностью; однако, так как почечный клиренс лопинавира незначителен, снижения общего клиренса у пациентов с почечной недостаточностью не ожидается.

Печеночная недостаточность

В ходе сравнительного исследования фармакокинетические показатели лопинавира у ВИЧ-инфицированных пациентов с легкой и средней степенью печеночной недостаточности сравнивали с таковыми у ВИЧ-инфицированных пациентов с нормальной функцией печени при многократном применении комбинации лопинавира и ритонавира 400 мг + 100 мг дважды в сутки. Наблюдалось ограниченное увеличение общей концентрации лопинавира приблизительно на 30 %, что, предположительно, не имеет клинического значения.

Лица пожилого возраста

Фармакокинетика лопинавира не была изучена у пожилых пациентов.

Пол

Никаких зависящих от пола фармакокинетических различий у взрослых пациентов не наблюдалось.

Раса

Никаких клинически значимых фармакокинетических различий, зависящих от расы, не установлено.

Беременность и послеродовой период

В открытом фармакокинетическом исследовании 12 ВИЧ-инфицированных беременных женщин с менее 20 неделями беременности, принимавших комбинированную антиретровирусную терапию, первоначально получали комбинацию лопинавира и ритонавира 400 мг + 100 мг (2 таблетки 200 мг + 50 мг) 2 раза в день до гестационного возраста 30 недель. В 30 недель гестации доза была увеличена до 500 мг + 125 мг (2 таблетки по 200 мг + 50 мг плюс 1 таблетка по 100 мг + 25 мг) 2 раза в день, до того момента пока не наступил период 2 недели до родов. Концентрации лопинавира в плазме крови измеряли в течение четырех 12-часовых периодов во втором триместре (20–24 недели беременности), третьем триместре до увеличения дозы (30 недель беременности), третьем триместре после увеличения дозы (32 недели беременности) и через 8 недель после родов. Увеличение дозы не привело к значительному увеличению концентрации лопинавира в плазме.

В другом открытом фармакокинетическом исследовании 19 ВИЧ-инфицированных беременных женщин получали лопинавир + ритонавир по 400 мг + 100 мг дважды в день в рамках комбинированной антиретровирусной терапии во время беременности и до зачатия. Для фармакокинетического анализа общего и несвязанного уровней концентрации лопинавира в плазме крови была собрана серия проб крови: в течение 12 часов в триместре 2 и триместре 3, при рождении и 4–6 недель после родов (у женщин, продолжавших лечение после родов).

Фармакокинетические данные, полученные у ВИЧ-1-инфицированных беременных женщин, получающих таблетки, покрытые пленочной оболочкой, 400 мг + 100 мг лопинавира + ритонавира 2 раза в день, представлены в таблице ниже.

Таблица 8. Средние (вариационный коэффициент, %) фармакокинетические параметры лопинавира в равновесном состоянии у ВИЧ-1-инфицированных беременных женщин

Фармакокинетический параметр	2-ой триместр n=17 ¹	3-й триместр n=23	Послеродовой период n=17 ²
AUC ₀₋₁₂ (мкг×ч/мл)	68,7 (20,6)	61,3 (22,7)	94,3 (30,3)
C _{max}	7,9 (21,1)	7,5 (18,7)	9,8 (24,3)
C _{predose} (мкг/мл)	4,7 (25,2)	4,3 (39,0)	6,5 (40,4)
C _{predose} – концентрация препарата в крови до приема очередной дозы. ¹ – n=18 для C _{max} . ² – n=16 для C _{predose} .			

Дети

Данные о фармакокинетике у детей в возрасте до 2 лет ограничены.

Была изучена фармакокинетика при приеме таблеток лопинавира + ритонавира 100 мг + 25 мг дважды в день с режимом дозирования на основании массы тела без невирапина у 53 детей. Среднее значение лопинавира в равновесном состоянии AUC, C_{max} и C₁₂ составило 112,5 ± 37,1 мкг × ч / мл, 12,4 ± 3,5 мкг/мл и 5,71 ± 2,99 мкг/мл, соответственно.

Прием 2 раза в день с дозированием на основании массы тела без невирапина обеспечивает концентрацию лопинавира в плазме, равную полученным данным у взрослых пациентов, принимавших 400 мг + 100 мг два раза в день без невирапина.

6. ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

6.1. Перечень вспомогательных веществ

Виринокс-АФ, 100 мг + 25 мг, таблетки, покрытые пленочной оболочкой.

Ядро

коповидон,
кремния диоксид коллоидный,
монолаурат сорбитана,
лактозы моногидрат,
натрия стеарилфумарат

Оболочка

Опадрай II 85F220190 Желтый:
поливиниловый спирт,
макрогол (полиэтиленгликоль),
тальк,
титана диоксид (E171),
хинолиновый желтый алюминиевый лак (E104),
железа оксид желтый (E172)

Виринокс-АФ, 200 мг + 50 мг, таблетки, покрытые пленочной оболочкой.

Ядро

коповидон,

кремния диоксид коллоидный,
монолаурат сорбитана,
лактозы моногидрат,
натрия стеарилфумарат

Оболочка

Опадрай II 85F220190 Желтый:
поливиниловый спирт,
макрогол (полиэтиленгликоль),
тальк,
титана диоксид (E171),
хинолиновый желтый алюминиевый лак (E104),
железа оксид желтый (E172).

6.2. Несовместимость

Не применимо.

6.3. Срок годности (срок хранения)

2 года.

6.4. Особые меры предосторожности при хранении

При температуре ниже 25 °С.

6.5. Характер и содержание упаковки

По 30, 60 или 120 таблеток в банке из полиэтилена низкого давления, закрытой крышкой из полиэтилена высокого давления, снабженной защитой первого вскрытия. На банку наклеивают этикетку из бумаги. По 1 банке вместе с листком-вкладышем в пачке картонной.

6.6. Особые меры предосторожности при утилизации использованного лекарственного препарата или отходов, полученных после применения лекарственного препарата и другие манипуляции с препаратом

Особые требования отсутствуют.

7. ДЕРЖАТЕЛЬ РЕГИСТРАЦИОННОГО УДОСТОВЕРЕНИЯ

Российская Федерация

ООО «АлФарма»

127247, г. Москва, вн. тер. г. муниципальный округ Восточное Дегунино,
ш. Дмитровское, д. 100, стр. 2, помещ. 4541R4

Тел.: +7 (495) 744-30-00

Электронная почта: info@al-farma.com

7.1. Представитель держателя регистрационного удостоверения

Претензии потребителей направлять по адресу:

В Российской Федерации, Республике Казахстан, Республике Армения, Республике Беларусь, Кыргызской Республике

Российская Федерация

ООО «Агентство по фармаконадзору «Фармкомплаенс»

129626, г. Москва, пр-т Мира, д. 104, этаж 8, пом. I, комната 11

Тел.: +7 (495) 142-24-87

Моб.: +7 (901) 369-45-95

Электронная почта: pv@pharmcompliance.ru, pv@farmakonadzor.com

8. НОМЕР РЕГИСТРАЦИОННОГО УДОСТОВЕРЕНИЯ

9. КАТЕГОРИЯ ОТПУСКА ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАТА

Лекарственный препарат относится к категории отпуска по рецепту.

Общая характеристика лекарственного препарата Виринокс-АФ доступна в едином реестре зарегистрированных лекарственных средств Евразийского экономического союза и на официальном сайте уполномоченного органа (экспертной организации)
https://lk.regmed.ru/Register/EAEU_SmPC