

ОБЩАЯ ХАРАКТЕРИСТИКА ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА**1. НАИМЕНОВАНИЕ ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА**

Фосампренавир ПСК, 700 мг, таблетки, покрытые пленочной оболочкой.

2. КАЧЕСТВЕННЫЙ И КОЛИЧЕСТВЕННЫЙ СОСТАВ

Действующее вещество: фосампренавир.

Каждая таблетка содержит 700 мг фосампренавира (в виде фосампренавира кальция).

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

Полный перечень вспомогательных веществ приведен в разделе 6.1.

3. ЛЕКАРСТВЕННАЯ ФОРМА

Таблетки, покрытые пленочной оболочкой.

Таблетки двояковыпуклые, продолговатой формы, покрытые пленочной оболочкой от светло-розового до розового цвета, поверхность таблеток гладкая. На изломе таблетки белые или почти белые с желтоватым оттенком.

4. КЛИНИЧЕСКИЕ ДАННЫЕ**4.1. Показания к применению**

Препарат Фосампренавир ПСК показан к применению у взрослых и детей в возрасте от 6 лет с массой тела не менее 39 кг для лечения ВИЧ-1 инфекции в комбинации с низкими дозами ритонавира в составе комбинированной антиретровирусной терапии.

4.2. Режим дозирования и способ применения

Терапия препаратом Фосампренавир ПСК может быть назначена только врачом, имеющим опыт лечения ВИЧ-инфекции.

Режим дозирования

Препарат Фосампренавир ПСК следует назначать только в сочетании с ритонавиром в низких дозах (в качестве фармакокинетического усилителя ампренавира) и в комбинации с другими антиретровирусными лекарственными препаратами. В связи с этим перед началом терапии препаратом Фосампренавир ПСК необходимо ознакомиться с инструкцией по применению ритонавира. Фосампренавир является пролекарственным средством по отношению к ампренавиру, поэтому фосампренавир не следует применять одновременно с другими лекарственными препаратами, содержащими ампренавир.

Взрослые (18 лет и старше)

Рекомендуемая доза составляет 700 мг фосампренавира (1 таблетка препарата Фосампренавир ПСК) два раза в сутки с ритонавиром 100 мг два раза в сутки.

Особые группы пациентов

Лица пожилого возраста

Фармакокинетика фосампренавира у пациентов старше 65 лет не изучалась (см. раздел 5.2).

Пациенты с почечной недостаточностью

Коррекция дозы фосампренавира не требуется (см. раздел 5.2).

Пациенты с печеночной недостаточностью

В организме человека фосампренавир преобразуется в ампренавир. Основным путем выведения ампренавира является метаболизм в печени (см. раздел 5.2).

Для взрослых пациентов с нарушением функции печени легкой степени тяжести (5–6 баллов по шкале Чайлд-Пью) рекомендуемая доза составляет 700 мг фосампренавира два раза в сутки и 100 мг ритонавира один раз в сутки.

Препарат Фосампренавир ПСК не следует назначать (применять) у взрослых пациентов с нарушением функции печени средней степени тяжести (7–9 баллов по шкале Чайлд-Пью) и с нарушением функции печени тяжелой степени тяжести (10–15 баллов по шкале Чайлд-Пью) в связи с невозможностью обеспечить режим дозирования. У таких пациентов следует применять фосампренавир в форме суспензии для приема внутрь (см. раздел 4.3).

Отсутствуют рекомендации по режиму дозирования препарата у детей с нарушением функции печени.

Дети

Дети от 6 лет

Для детей с массой тела не менее 39 кг, способных проглотить таблетку целиком, может быть назначен режим дозирования для взрослых пациентов.

Препарат Фосампренавир ПСК не следует назначать (применять) у детей с массой тела менее 39 кг в связи с невозможностью обеспечить режим дозирования. У таких детей следует применять фосампренавир в форме суспензии для приема внутрь.

Дети до 6 лет

Применение препарата Фосампренавир ПСК с ритонавиром противопоказано у детей младше 6 лет в связи с недостаточностью данных о фармакокинетике, безопасности и противовирусном ответе.

Способ применения

Препарат Фосампренавир ПСК принимают внутрь независимо от приема пищи.

Таблетки Фосампренавир ПСК следует проглатывать целиком.

Для пациентов, которые испытывают трудности с проглатыванием таблеток, а также для детей массой тела менее 39 кг, следует применять фосампренавир в форме суспензии для приема внутрь.

4.3. Противопоказания

- Гиперчувствительность к фосампренавиру, ампренавиру или к любому из вспомогательных веществ, перечисленных в разделе 6.1.
- Одновременное применение с препаратами, имеющими узкий терапевтический диапазон и являющимися субстратами изофермента P450 цитохрома CYP3A4, например, алфузозин, амиодарон, астемизол, бепридил, цизаприд, дигидроэрготамин, эрготамин, пимозид, кветиапин, хинидин, терфенадин, мидазолам в форме для приема внутрь,

триазолам в форме для приема внутрь, силденафил (при лечении легочной артериальной гипертензии) (см. раздел 4.5).

- Одновременное применение с симвастатином и ловастатином, поскольку повышение концентрации симвастатина и ловастатинов в плазме крови может привести к развитию миопатии, включая рабдомиолиз (см. раздел 4.5).
- Одновременное применение с растительными препаратами, содержащими Зверобой продырявленный (*Hypericum perforatum*), в связи с риском снижения концентрации ампренавира в плазме крови (см. раздел 4.5).
- Применение в комбинации с ритонавиром одновременно с препаратами, обладающими узким терапевтическим диапазоном, концентрация которых в значительной степени зависит от метаболизма системой изофермента цитохрома CYP2D6, такими как флекаинид и пропafenон (см. раздел 4.5).
- Одновременное применение с луразидоном (см. раздел 4.5).
- Одновременное применение с рифампицином (см. раздел 4.5).
- Одновременное применение с паритапревиром (в связи с ожидаемым увеличением экспозиции паритапревира и отсутствием клинических данных для оценки значения этого увеличения) (см. раздел 4.5).

4.4. Особые указания и меры предосторожности при применении

Пациент должен строго придерживаться всех рекомендаций, касающихся режима дозирования препарата.

Пациентов следует проинформировать, что современная антиретровирусная терапия, включая фосампренавир, не излечивает ВИЧ-инфекцию, поэтому на фоне терапии могут развиваться оппортунистические инфекции или другие осложнения ВИЧ-инфекции. Не доказано, что современные антиретровирусные препараты, включая Фосампренавир ПСК, способны предотвращать передачу ВИЧ другим лицам при половом контакте или через кровь. Поэтому пациентам следует продолжать соблюдать соответствующие меры предосторожности.

Молекула фосампренавира содержит сульфонамидную группу. Возможность перекрестной чувствительности между лекарственными препаратами класса сульфонамидов и фосампренавиром не изучена. В базовых исследованиях применения фосампренавира не было получено данных, свидетельствующих о повышенном риске появления сыпи при применении фосампренавира у пациентов с аллергией на сульфонамиды в анамнезе в сравнении с пациентами без аллергии на сульфонамиды. Тем не менее, Фосампренавир ПСК необходимо применять с осторожностью у пациентов с известной аллергией на сульфониламидные препараты.

Совместное применение фосампренавира 700 мг два раза в сутки с ритонавиром в дозах более 100 мг два раза в сутки не было изучено в клинических условиях. Применение более высоких доз ритонавира может изменить профиль безопасности комбинации и поэтому не рекомендуется.

Применение фосампренавира в сочетании с низкой дозой ритонавира не было достаточно изучено у пациентов, ранее получавших интенсивную терапию.

У пациентов, ранее принимавших ингибиторы протеазы ВИЧ, назначение препарата Фосампренавир ПСК должно быть основано на индивидуальном тестировании резистентности вируса и истории лечения.

Эффективность и безопасность фосампренавира у пациентов старше 65 лет не изучалась.

Пациенты с заболеваниями печени

Препарат Фосампренавир ПСК с ритонавиром следует применять с осторожностью и в сниженных дозах у взрослых пациентов с нарушениями функции печени легкой, средней или тяжелой степени тяжести. В связи с невозможностью коррекции дозы для применения таблеток у пациентов с нарушением функции печени средней или тяжелой степени тяжести следует применять фосампренавир, суспензия для приема внутрь (см. раздел 4.2).

У пациентов с хроническим гепатитом В или С, получающих комбинированную антиретровирусную терапию, повышен риск развития тяжелых и потенциально летальных нежелательных реакций со стороны печени. В случае применения сопутствующей противовирусной терапии для лечения гепатита В или С следует также ознакомиться с соответствующими инструкциями по применению этих препаратов.

У пациентов с уже существующим нарушением функции печени, включая хронический активный гепатит, во время комбинированной антиретровирусной терапии повышается частота развития нарушений функции печени, поэтому данные пациенты должны находиться под наблюдением в соответствии со стандартной практикой. При появлении признаков ухудшения заболевания печени у таких пациентов необходимо рассмотреть возможность прерывания или прекращения терапии.

Потенциальное взаимодействие с лекарственными препаратами

Не рекомендуется совместное применение препарата Фосампренавир ПСК с галофантрином или лидокаином (для системного введения) (см. раздел 4.5). Не рекомендуется одновременное применение ингибиторов 5-фосфодиэстеразы для лечения эректильной дисфункции (например, силденафила, тадалафила, варденафила) у пациентов, принимающих препарат Фосампренавир ПСК. Ожидается, что применение препарата Фосампренавир ПСК с ритонавиром в низких дозах одновременно с данными лекарственными препаратами может привести к существенному повышению концентрации ингибиторов 5-фосфодиэстеразы и развитию связанных с ними нежелательных явлений, таких как гипотензия, нарушение зрения и приапизм. Одновременное применение препарата Фосампренавир ПСК с ритонавиром в низких дозах и силденафила для лечения легочной артериальной гипертензии противопоказано (см. раздел 4.3).

Рекомендуется снижение дозировки рифабутина по крайней мере на 75 % при применении с препаратом Фосампренавир ПСК и ритонавиром. Может потребоваться дальнейшее снижение дозы (см. раздел 4.5).

В связи с возможностью увеличения риска повышения активности печеночных трансаминаз и изменения уровня гормонов при совместном применении препарата Фосампренавир ПСК, ритонавира и пероральных контрацептивов, женщинам, способным к деторождению, рекомендуется использовать альтернативные негормональные методы контрацепции (см. раздел 4.5).

Отсутствуют данные о применении фосампренавира и ритонавира одновременно с эстрогенами и/или прогестагенами в качестве гормональной заместительной терапии. Не установлена эффективность и безопасность применения данных видов терапии совместно с фосампренавиром и ритонавиром.

Противосудорожные препараты (карбамазепин, фенобарбитал) следует применять с осторожностью. Эффективность препарата Фосампренавир ПСК может снижаться в результате уменьшения концентрации ампренавира в плазме крови у пациентов, одновременно применяющих указанные лекарственные препараты (см. раздел 4.5).

Контроль терапевтических концентраций рекомендован при применении иммунодепрессантов (циклоспорина, такролимуса, рапамицина) одновременно с препаратом Фосампренавир ПСК.

Контроль терапевтических концентраций рекомендован при применении трициклических антидепрессантов (например, дезипрамина и нортриптилина) совместно с препаратом Фосампренавир ПСК (см. раздел 4.5).

При применении варфарина или других пероральных антикоагулянтов одновременно с препаратом Фосампренавир ПСК рекомендован тщательный контроль Международного нормализованного отношения (МНО) (см. раздел 4.5).

Препарат Фосампренавир ПСК с ритонавиром не рекомендуется применять одновременно с флутиказоном или другими глюкокортикостероидами, которые метаболизируются изоферментом CYP3A4, за исключением случаев, когда ожидаемая польза от применения превышает возможный риск развития системных эффектов глюкокортикостероидов, включая синдром Кушинга и угнетение функции надпочечников (см. раздел 4.5).

При совместном применении фосампренавира + ритонавира и противовирусных препаратов прямого действия против вируса гепатита С, которые метаболизируются изоферментом CYP3A4 или являются ингибиторами/индукторами изофермента CYP3A4, можно ожидать изменение концентрации лекарственных препаратов в плазме крови вследствие ингибирования или индукции ферментативной активности изофермента CYP3A4 (см. разделы 4.3 и 4.5).

Совместное применение фосампренавира + ритонавира с другими противоопухолевыми препаратами, которые метаболизируются изоферментом CYP3A (например, дазатиниб, нилотиниб, ибрутиниб, винбластин и эверолимус), может привести к повышению концентрации этих лекарственных препаратов, что в свою очередь может привести к повышению риска развития нежелательных явлений, обычно возникающих на фоне применения этих противоопухолевых препаратов. Следует обратиться к соответствующим инструкциям по применению данных лекарственных препаратов (см. раздел 4.5).

Реакции со стороны кожи

В большинстве случаев при развитии кожной сыпи легкой или средней степени тяжести и при отсутствии тяжелых системных проявлений гиперчувствительности применение фосампренавира может быть продолжено. Применение соответствующих антигистаминных препаратов (например, цетиризина дигидрохлорида) может снизить зуд и ускорить исчезновение сыпи. Тяжелые и угрожающие жизни кожные реакции, включая синдром Стивенса-Джонсона, в клинических исследованиях наблюдались менее чем у 1 % пациентов.

Фосампренавир ПСК необходимо полностью отменить в случае развития кожной сыпи тяжелой степени, либо в случае развития кожной сыпи средней степени тяжести, сопровождающейся другими системными проявлениями или симптомами со стороны слизистых оболочек (см. раздел 4.8).

Пациенты с гемофилией

Было зарегистрировано увеличение частоты случаев кровотечений, включая спонтанные кожные гематомы и гемартрозы, у пациентов с гемофилией типа А и В, получающих лечение ингибиторами протеазы. Некоторые из этих пациентов дополнительно получали лечение фактором свертывания крови VIII. Более чем в половине зарегистрированных случаев лечение ингибиторами протеазы было продолжено или возобновлено (в том случае, если лечение было прервано). Причинно-следственная связь была подтверждена, однако механизм действия не установлен. Таким образом, пациентов с гемофилией необходимо информировать о возможном учащении кровотечений.

Масса тела и метаболические параметры

Во время антиретровирусной терапии может происходить увеличение массы тела, а также повышение концентрации сывороточных липидов и глюкозы крови. Контроль заболевания и изменение образа жизни также могут вносить вклад в этот процесс. В некоторых случаях

были получены данные, свидетельствующие о связи повышения концентрации липидов с проводимой терапией, однако нет веских доказательств связи увеличения массы тела с какой-либо конкретной терапией.

Определение концентрации сывороточных липидов и глюкозы крови следует проводить в соответствии с установленными руководствами по лечению ВИЧ-инфекции. Нарушения липидного обмена необходимо корректировать в соответствии с клиническими проявлениями.

Синдром восстановления иммунитета

У ВИЧ-инфицированных пациентов с тяжелым иммунодефицитом на момент начала комбинированной антиретровирусной терапии (кАРТ) может возникнуть воспалительная реакция на фоне бессимптомных или остаточных оппортунистических инфекций, которая может привести к развитию серьезных клинических состояний или усугублению симптомов. Как правило, такие реакции наблюдались в течение первых нескольких недель или месяцев после начала кАРТ. Типичными примерами таких состояний являются цитомегаловирусный ретинит, генерализованные и/или очаговые микобактериальные инфекции и пневмония, вызванная *Pneumocystis carinii*. Необходимо оценивать любые воспалительные симптомы и при необходимости начинать соответствующее лечение.

Аутоиммунные заболевания (такие как болезнь Грейвса) также наблюдались на фоне восстановления иммунитета, однако время первичных проявлений варьировало, и заболевание могло возникать через много месяцев после начала терапии.

Остеонекроз

Несмотря на то, что этиология данного заболевания является многофакторной (включая прием глюкокортикостероидов, употребление алкоголя, тяжелую иммуносупрессию, высокий индекс массы тела), случаи остеонекроза чаще всего наблюдались у пациентов на продвинутой стадии ВИЧ-инфекции и/или длительно принимающих комбинированную антиретровирусную терапию. Пациентам следует обратиться к врачу, если они испытывают боль и скованность в суставах или трудности при движении.

Вспомогательные вещества

Данный лекарственный препарат содержит менее 1 ммоль (23 мг) натрия в 1 таблетке, покрытой пленочной оболочкой, то есть, по сути, "не содержит натрия".

4.5. Взаимодействие с другими лекарственными препаратами и другие виды взаимодействия

При совместном применении фосампренавира и ритонавира профиль метаболических лекарственных взаимодействий ритонавира может преобладать, поскольку ритонавир является более мощным ингибитором изофермента цитохрома CYP3A4. Следовательно, перед началом терапии фосампренавиром в комбинации с ритонавиром необходимо ознакомиться с инструкцией по применению ритонавира. Ритонавир также ингибирует изофермент цитохрома CYP2D6, но в меньшей степени, чем изофермент цитохрома CYP3A4. Ритонавир индуцирует изоферменты CYP3A4, CYP1A2, CYP2C9 и глюкокозилтрансферазу.

Кроме того, и ампренавир – активный метаболит фосампренавира, – и ритонавир главным образом метаболизируются в печени изоферментом цитохрома CYP3A4. Следовательно, любые лекарственные препараты, которые метаболизируются тем же путем или изменяют активность изофермента цитохрома CYP3A4, могут изменять фармакокинетику ампренавира и ритонавира. Аналогичным образом прием фосампренавира может влиять на фармакокинетику других действующих веществ, метаболизм которых протекает по тому же пути.

Исследования лекарственных взаимодействий были проведены только с участием взрослых пациентов.

Описанные ниже исследования (если не указано иное) были проведены с применением фосампренавира + ритонавира в рекомендуемых дозах (т.е. 700 мг + 100 мг два раза в сутки), и было оценено взаимодействие в равновесном состоянии при применении препаратов в течение 10–21 суток.

Препараты по областям терапии	Взаимодействие Среднее геометрическое значение изменения (%) (возможный механизм)	Рекомендации относительно совместного применения
Антиретровирусные лекарственные препараты <i>Ненуклеозидные ингибиторы обратной транскриптазы</i>		
Эфавиренз 600 мг 1 раз в сутки	Клинически значимое взаимодействие не наблюдалось.	Отсутствует необходимость коррекции дозы. в
Невирапин 200 мг 2 раз в сутки	Клинически значимое взаимодействие не наблюдалось.	Отсутствует необходимость коррекции дозы. в
Этравирин (проведено исследование с участием 8 пациентов)	Ампренавир: системная экспозиция в плазме крови (AUC) ↑ 69 % Ампренавир: минимальная концентрация (C _{min}) ↑ 77 % Ампренавир: максимальная концентрация (C _{max}) ↑ 62 % Этравирин: AUC ↔ * Этравирин: C _{min} ↔ * Этравирин: C _{max} ↔ * * по сравнению с имеющимися контрольными данными.	Может потребоваться снижение дозы фосампренавира (при применении суспензии для приема внутрь).
Нуклеозидные/нуклеотидные ингибиторы обратной транскриптазы		
Абакавир Ламивудин Зидовудин Было проведено исследование с ампренавиром. Исследований лекарственных взаимодействий с фосампренавиром +	Клинически значимого взаимодействия не ожидается.	Отсутствует необходимость в коррекции дозы.

Препараты по областям терапии	Взаимодействие Среднее геометрическое значение изменения (%) (возможный механизм)	Рекомендации относительно совместного применения
ритонавиром не проводилось.		
Диданозин в форме жевательных таблеток. Исследований лекарственных взаимодействий не проводилось.	Клинически значимое взаимодействие не ожидается.	Отсутствует необходимость в делении или коррекции дозы (см. Антациды).
Диданозин в форме кишечнорастворимых капсул. Исследований лекарственных взаимодействий не проводилось.	Клинически значимое взаимодействие не ожидается.	Отсутствует необходимость в коррекции дозы.
Тенофовир 300 мг 1 раз в сутки.	Клинически значимого взаимодействия не наблюдалось.	Отсутствует необходимость в коррекции дозы.
Ингибиторы протеазы ВИЧ Согласно действующим руководствам по лечению, двойная терапия с применением ингибиторов протеазы ВИЧ в большинстве случаев не рекомендуется.		
Лопинавир + ритонавир 400 мг + 100 мг 2 раза в сутки.	Лопинавир: $C_{\max}$ ↑ 30 % Лопинавир: AUC ↑ 37 % Лопинавир: $C_{\min}$ ↑ 52 % Ампренавир: $C_{\max}$ ↓ 58 % Ампренавир: AUC ↓ 63 % Ампренавир: $C_{\min}$ ↓ 65 % Лопинавир: $C_{\max}$ ↔* Лопинавир: AUC ↔* Лопинавир: $C_{\min}$ ↔* * по сравнению с применением лопинавира + ритонавира в дозе 400 мг + 100 мг 2 раза в сутки	Одновременное применение не рекомендуется.
Лопинавир + ритонавир 533 мг + 133 мг 2 раза в сутки. (фосампренавир 1400 мг	Ампренавир: $C_{\max}$ ↓ 13 %* Ампренавир: AUC ↓ 26 %* Ампренавир: $C_{\min}$ ↓ 42 %* * по сравнению с	

Препараты по областям терапии	Взаимодействие Среднее геометрическое значение изменения (%) (возможный механизм)	Рекомендации относительно совместного применения
2 раза в сутки).	применением фосампренавира + ритонавира в дозе 700 мг + 100 мг 2 раза в сутки (смешанная индукция / ингибирование CYP3A4, индукция Р-гликопротеина)	
Индинавир Саквинавир Нелфинавир Исследования лекарственных взаимодействий не проводилось.	-	Невозможно дать рекомендации по режиму дозирования
Атазанавир 300 мг 1 раз в сутки.	Атазанавир: $C_{max} \downarrow 24\%$ * Атазанавир: $AUC \downarrow 22\%$ * Атазанавир: $C_{min} \leftrightarrow$ * *по сравнению с применением атазанавира + ритонавира в дозе 300 мг + 100 мг 1 раз в сутки. Ампренавир: $C_{max} \leftrightarrow$ Ампренавир: $AUC \leftrightarrow$ Ампренавир: $C_{min} \leftrightarrow$	Отсутствует необходимость в коррекции дозы.
Ингибиторы интегразы ВИЧ		
Ралтегравир 400 мг 2 раза в сутки	<u>Натощак</u> Ампренавир: $C_{max} \downarrow 14\%$ (-36 %; +15 %) $AUC \downarrow 16\%$ (-36 %; +8 %) $C_{min} \downarrow 19\%$ (-42 %; +13 %) Ралтегравир: $C_{max} \downarrow 51\%$ (-75 %; -3 %) $AUC \downarrow 55\%$ (-76 %; -16 %) $C_{min} \downarrow 36\%$ (-57 %; -3 %) <u>После еды</u>	Совместное применение не рекомендуется. Значительное снижение экспозиции и C_{min} наблюдается как для ампренавира, так и для ралтегравира (особенно при приеме после еды), что может привести к вирусологической неудаче у пациентов.

Препараты по областям терапии	Взаимодействие Среднее геометрическое значение изменения (%) (возможный механизм)	Рекомендации относительно совместного применения
	Ампренавир: $C_{\max}$ ↓ 25 % (-41 %; -4 %) AUC ↓ 25 % (-42 %; -3 %) $C_{\min}$ ↓ 33 % (-50 %; -10 %) Ралтегравир: $C_{\max}$ ↓ 56 % (-70 %; -34 %) AUC ↓ 54 % (-66 %; -37 %) $C_{\min}$ ↓ 54 % (-74 %; -18 %)	
Долутегравир 50 мг 1 раз в сутки.	Долутегравир: $C_{\max}$ ↓ 24 % AUC ↓ 35 % C_{τ} ↓ 49 % Ампренавир: $C_{\max}$ ↔ Ампренавир: AUC ↔ Ампренавир: $C_{\min}$ ↔	Согласно рекомендациям, основанным на данных клинических наблюдений за взаимосвязью между экспозицией препарата и ответом на лечение, коррекции дозы фосампренавира или долутегравира не требуется. Необходимо соблюдать осторожность, и рекомендуется проводить мониторинг при применении указанной комбинации для лечения пациентов с резистентностью к ингибиторам интегразы.
Антагонисты рецепторов CCR5		
Маравирок 300 мг 2 раза в сутки	Маравирок: AUC₁₂ ↑ 2,49 Маравирок: $C_{\max}$ ↑ 1,52 Маравирок: C_{12} ↑ 4,74 Ампренавир: AUC₁₂ ↓ 0,65 Ампренавир: $C_{\max}$ ↓ 0,66 Ампренавир: C_{12} ↓ 0,64 Ритонавир: AUC₁₂ ↓ 0,66	Одновременное применение не рекомендуется. Наблюдается значительное снижение $C_{\min}$ ампренавира, что может привести к вирусологической неудаче у пациентов.

Препараты по областям терапии	Взаимодействие Среднее геометрическое значение изменения (%) (возможный механизм)	Рекомендации относительно совместного применения
	Ритонавир: $C_{\max} \downarrow 0,61$ Ритонавир: $C_{12} \leftrightarrow 0,86$	
<i>Лекарственные препараты для лечения гепатита С</i>		
Телапревир (данные фармакокинетики из инструкции по применению теллапревира)	Ампренавир: $\downarrow$ AUC 0,53 (0,49–0,58) $C_{\max}$ 0,65 (0,59–0,70) $C_{\min}$ 0,44 (0,40–0,50) Телапревир: $\downarrow$ AUC 0,68 (0,63–0,72) $C_{\max}$ 0,67 (0,63–0,71) $C_{\min}$ 0,70 (0,64–0,77) Механизм неизвестен.	Не рекомендуется.
Боцепревир	Не изучено. На основании результатов исследований с применением других ингибиторов протеазы ВИЧ и боцепревира можно предположить, что одновременное применение фосампренавира + ритонавира и боцепревира может привести к субтерапевтическим концентрациям фосампренавира и боцепревира.	Не рекомендуется.
Симепревир Даклатасвир	Не изучено. На основании результатов исследований с применением других ингибиторов протеазы ВИЧ и симепревира или даклатасвира можно предположить, что одновременное применение фосампренавира + ритонавира и симепревира	Не рекомендуется.

Препараты по областям терапии	Взаимодействие Среднее геометрическое значение изменения (%) (возможный механизм)	Рекомендации относительно совместного применения
	или даклатавира может привести к увеличению экспозиции симепревира или даклатавира в плазме крови в связи с ингибированием изофермента CYP3A4.	
Паритапревир (в комбинации с ритонавиром и омбитасвиром и при совместном применении с дасабувиром)	Не изучено. На основании результатов исследований с применением других ингибиторов протеазы ВИЧ и паритапревира + ритонавира + омбитасвира, с дасабувиром или без него, можно предположить, что одновременное применение фосампренавира + ритонавира и паритапревира + ритонавира + омбитасвира, с дасабувиром или без него, может привести к увеличению экспозиции паритапревира в плазме крови в связи с ингибированием изофермента CYP3A4 и более высокой дозой ритонавира.	Противопоказано.
Противоаритмические препараты		
Амиодарон Бепридил Хинидин Флекаинид Пропафенон	Амиодарон: ↑ ожидается Бепридил: ↑ ожидается Хинидин: ↑ ожидается (ингибирование изофермента цитохрома CYP3A4 под действием фосампренавира + ритонавира) Флекаинид: ↑ ожидается Пропафенон: ↑ ожидается	Противопоказано. Возможно развитие серьезных и/или угрожающих жизни реакций, таких как нарушения ритма сердца.

Препараты по областям терапии	Взаимодействие Среднее геометрическое значение изменения (%) (возможный механизм)	Рекомендации относительно совместного применения
	(ингибирование изофермента CYP2D6 под действием ритонавира)	
Производные алкалоидов спорыньи		
Дигидроэрготамин Эрготамин Эргоновин Метилэргоновин	Дигидроэрготамин: ↑ ожидается Эргоновин: ↑ ожидается Эрготамин: ↑ ожидается Метилэргоновин: ↑ ожидается (ингибирование изофермента цитохрома CYP3A4 под действием фосампренавира + ритонавира)	Противопоказано. Возможно развитие серьезных и/или угрожающих жизни реакций, таких как острая токсичность алкалоидов спорыньи, характеризующаяся периферическим вазоспазмом и ишемией конечностей и других тканей.
Препараты, влияющие на моторику желудочно-кишечного тракта		
Цизаприд	Цизаприд: ↑ ожидается (ингибирование изофермента цитохрома CYP3A4 под действием фосампренавира + ритонавира)	Противопоказано. Возможно развитие серьезных и/или угрожающих жизни реакций, таких как нарушения ритма сердца.
Антигистаминные препараты (антагонисты H₁-гистаминовых рецепторов)		
Астемизол Терфенадин	Астемизол: ↑ ожидается Терфенадин: ↑ ожидается (ингибирование изофермента цитохрома CYP3A4 под действием фосампренавира + ритонавира)	Противопоказано. Возможно развитие серьезных и/или угрожающих жизни реакций, таких как нарушения сердечного ритма.
Нейролептики		
Пимозид	Пимозид: ↑ ожидается (ингибирование изофермента цитохрома CYP3A4 под действием	Противопоказано. Возможно развитие серьезных и/или угрожающих жизни

Препараты по областям терапии	Взаимодействие Среднее геометрическое значение изменения (%) (возможный механизм)	Рекомендации относительно совместного применения
	фосампренавира + ритонавира)	реакций, таких как нарушения ритма сердца.
<i>Противоопухолевые препараты</i>		
Дазатиниб Нилотиниб Ибрутиниб Винбластин Эверолимус	По причине ингибирования изофермента цитохрома CYP3A4 под действием фосампренавира ожидается повышение концентрации дазатиниба, нилотиниба, ибрутиниба, винбластина и эверолимуса.	Повышен риск развития нежелательных явлений, которые обычно возникают на фоне применения данных противоопухолевых препаратов. Следует обратиться к соответствующим инструкциям по применению данных лекарственных препаратов.
<i>Антипсихотические препараты</i>		
Кветиапин	По причине ингибирования изофермента цитохрома CYP3A4 под действием фосампренавира ожидается повышение концентрации кветиапина.	Одновременное применение фосампренавира и кветиапина противопоказано, поскольку может привести к повышению токсичности, связанной с применением кветиапина. Повышение концентрации кветиапина в плазме крови может привести к коме.
Луразидон	По причине ингибирования изофермента цитохрома CYP3A4 под действием фосампренавира ожидается повышение концентрации луразидона.	Одновременное применение фосампренавира + ритонавира с луразидоном противопоказано в связи с возможностью развития серьезных и/или угрожающих

Препараты по областям терапии	Взаимодействие Среднее геометрическое значение изменения (%) (возможный механизм)	Рекомендации относительно совместного применения
		жизни нежелательных реакций.
Препараты для лечения инфекционных заболеваний <i>Антибактериальные препараты</i>		
Кларитромицин Было проведено исследование с ампренавиром. Исследование лекарственных взаимодействий с фосампренавиром + ритонавиром не проводилось.	Кларитромицин: ↑ ожидается умеренное (ингибирование изофермента цитохрома CYP3A4)	Применять с осторожностью
Эритромицин Исследования лекарственных взаимодействий не проводились.	Эритромицин: ↑ ожидается (ингибирование изофермента цитохрома CYP3A4 под действием фосампренавира + ритонавира)	Применять с осторожностью
Противотуберкулезные препараты		
Рифабутин 150 мг через день	Рифабутин: $C_{max} \downarrow 14\%$ * Рифабутин: $AUC_{(0-48)} \leftrightarrow$ * 25-О-дезацетилрифамбутил: $C_{max} \uparrow 6\text{-кратное}^*$ 25-О-дезацетилрифамбутил: $AUC_{(0-48)} \uparrow 11\text{-кратное}^*$ *по сравнению с применением рифамбутина в дозе 300 мг 1 раз в сутки При сравнении с полученными ранее данными, экспозиция ампренавира не изменилась (смешанная индукция/ингибирование изофермента цитохрома	Повышение концентрации 25-О-дезацетилрифамбутина (активный метаболит) теоретически может привести к повышению риска развития нежелательных явлений, связанных с рифабутином, особенно увеита. Рекомендуется снизить стандартную дозу рифамбутина на 75 % (т.е. до 150 мг через день). Может потребоваться дальнейшее снижение дозы.

Препараты по областям терапии	Взаимодействие Среднее геометрическое значение изменения (%) (возможный механизм)	Рекомендации относительно совместного применения
	СYP3A4).	
Рифампицин 600 мг 1 раз в сутки (ампренавир без ритонавира) Исследования лекарственных взаимодействий с применением фосампренавира + ритонавира не проводились.	Ампренавир: AUC ↓ 82 % Ожидается существенное ↓ для ампренавира (индукция изофермента цитохрома CYP3A4 под действием рифампицина)	Противопоказано. Снижение AUC ампренавира может привести к вирусологической неудаче и развитию резистентности. Во время попыток компенсировать снижение экспозиции путем повышения дозы других ингибиторов протеазы при применении ритонавира наблюдалось повышение частоты развития реакций со стороны печени.
Противогрибковые препараты		
Кетоконазол 200 мг 1 раз в сутки в течение 4 суток Итраконазол Исследования лекарственных взаимодействий не проводилось.	Кетоконазол: C _{max} ↑ 25 % Кетоконазол: AUC ↑ 2,69-кратное. Ампренавир: C _{max} ↔ Ампренавир: AUC ↔ Ампренавир: C _{min} ↔ Итраконазол: ↑ ожидается (ингибирование изофермента цитохрома CYP3A4 под действием фосампренавира + ритонавира)	Применение высоких доз (свыше 200 мг/сутки) кетоконазола или итраконазола не рекомендуется.
Антациды, антагонисты H₂-гистаминовых рецепторов и ингибиторы протонной помпы		
Суспензия антацида 30 мл однократно (эквивалентно 3,6 г алюминия гидроксида и 1,8 г магния гидроксида) (фосампренавир 1400 мг)	Ампренавир: C _{max} ↓ 35 % Ампренавир: AUC ↓ 18 % Ампренавир: C _{min} (C _{12ч}) ↔	Отсутствует необходимость в коррекции дозы при применении антацидов, антагонистов H ₂ -

Препараты по областям терапии	Взаимодействие Среднее геометрическое значение изменения (%) (возможный механизм)	Рекомендации относительно совместного применения
однократно). Ранитидин 300 мг однократно (фосампренавир 1400 мг однократно). Эзомепразол 20 мг 1 раз в сутки.	Ампренавир: $C_{\max} \downarrow 51 \%$ Ампренавир: $AUC \downarrow 30 \%$ Ампренавир: $C_{\min} (C_{12ч}) \leftrightarrow$ Ампренавир: $C_{\max} \leftrightarrow$ Ампренавир: $AUC \leftrightarrow$ Ампренавир: $C_{\min} (C_{12ч}) \leftrightarrow$ (повышение pH желудочного сока).	гистаминовых рецепторов или ингибиторов протонной помпы.
Противосудорожные препараты		
Фенитоин 300 мг 1 раз в сутки.	Фенитоин: $C_{\max} \downarrow 20 \%$ Фенитоин: $AUC \downarrow 22 \%$ Фенитоин: $C_{\min} \downarrow 29 \%$ (умеренная индукция изофермента цитохрома CYP3A4 под действием фосампренавира + ритонавира) Ампренавир: $C_{\max} \leftrightarrow$ Ампренавир: $AUC \uparrow 20 \%$ Ампренавир: $C_{\min} \uparrow 19 \%$	Рекомендуется проводить контроль концентрации фенитоина в плазме крови и повышать дозу фенитоина в случае необходимости.
Фенобарбитал Карбамазепин Исследования лекарственных взаимодействий не проводились.	Ампренавир: $\downarrow$ ожидается (умеренная индукция изофермента цитохрома CYP3A4)	Применять с осторожностью
Лидокаин (для системного введения) Исследования лекарственных взаимодействий не проводились.	Лидокаин: $\uparrow$ ожидается (ингибирование изофермента цитохрома CYP3A4 действием фосампренавира +	Одновременное применение не рекомендуется, может вызвать серьезные нежелательные реакции.

Препараты по областям терапии	Взаимодействие Среднее геометрическое значение изменения (%) (возможный механизм)	Рекомендации относительно совместного применения
	ритонавира)	
Галофантрин Исследования лекарственных взаимодействий не проводились.	Галофантрин: ↑ ожидается (ингибирование изофермента цитохрома CYP3A4 действием фосампренавира + ритонавира)	Одновременное применение не рекомендуется, может вызвать серьезные нежелательные реакции.
Ингибиторы 5-фосфодиэстеразы		
Силденафил Варденафил Тадалафил Исследования лекарственных взаимодействий не проводились.	Ингибиторы 5-фосфодиэстеразы: ↑ ожидается (ингибирование изофермента цитохрома CYP3A4 действием фосампренавира + ритонавира)	Одновременное применение не рекомендуется, т.к. может вызвать повышение частоты нежелательных реакций, связанных с применением 5-фосфодиэстеразы, включая гипотензию, нарушение зрения и приапизм (см. инструкцию по применению ингибитора 5-фосфодиэстеразы). Пациентов следует предупредить об этих возможных побочных эффектах при применении ингибиторов 5-фосфодиэстеразы совместно с фосампренавиrom + ритонавиrom. Следует отметить, что применение фосампренавира со сниженной дозой ритонавира совместно с силденафилом для лечения легочной артериальной гипертензии, противопоказано.

Препараты по областям терапии	Взаимодействие Среднее геометрическое значение изменения (%) (возможный механизм)	Рекомендации относительно совместного применения
Ингаляционные / назальные стероиды		
Флутиказона пропионат 50 мкг интраназально 4 раза в сутки в течение 7 суток (ритонавир в форме капсул 100 мг 2 раза в сутки в течение 7 суток)	Флутиказона пропионат: ↑ Уровень эндогенного кортизола: ↓ 86 % Влияние повышения системной экспозиции флутиказона на концентрацию ритонавира в плазме крови неизвестно. Можно ожидать более выраженные эффекты при ингаляционном применении флутиказона пропионата (ингибирование изофермента цитохрома CYP3A4 под действием фосампренавира + ритонавира).	Одновременное применение не рекомендуется за исключением случаев, когда ожидаемая польза от лечения превышает риск развития системных эффектов глюкокортикостероидов. Следует рассмотреть возможность снижения дозы глюкокортикоида при тщательном контроле местных и системных эффектов или перехода на лечение глюкокортикоидом, который не является субстратом изофермента цитохрома CYP3A4 (например, беклометазон). В случае отмены глюкокортикоидов может потребоваться постепенное снижение дозы на протяжении более длительного периода времени.
Антагонист альфа-1 адренорецепторов		
Алфузозин	Возможно повышение концентрации алфузозина, что может привести к гипотензии. Механизм взаимодействия заключается в ингибировании изофермента цитохрома CYP3A4 под действием фосампренавира + ритонавира.	Совместное применение фосампренавира + ритонавира с алфузозином противопоказано.

Препараты по областям терапии	Взаимодействие Среднее геометрическое значение изменения (%) (возможный механизм)	Рекомендации относительно совместного применения
Препараты из растительного сырья		
Зверобой продырявленный <i>(Hypericum perforatum)</i>	Ампренавир: ↓ ожидается (индукция изофермента цитохрома CYP3A4 под действием зверобоя продырявленного).	Растительные препараты, содержащие зверобой продырявленный, нельзя применять в комбинации с фосампренавиром. Если пациент уже применяет препарат зверобоя продырявленного, следует провести анализ для определения концентраций ампренавира, ритонавира и рибонуклеиновой кислоты вируса иммунодефицита человека (РНК ВИЧ) и прекратить применение зверобоя продырявленного. При прекращении применения зверобоя продырявленного концентрации ампренавира и ритонавира могут повыситься. Индуцирующий эффект может сохраняться на протяжении не менее 2 недель после прекращения лечения зверобоем продырявленным.
Ингибиторы 3-гидрокси-3-метилглутарил-кофермент А редуктазы (ГМГ-КоА редуктазы)		
Ловастатин Симвастатин Исследования лекарственных взаимодействий не	Ловастатин: ↑ ожидается Симвастатин: ↑ ожидается (ингибирование изофермента цитохрома	Противопоказано. Повышение концентрации ингибиторов ГМГ-КоА

Препараты по областям терапии	Взаимодействие Среднее геометрическое значение изменения (%) (возможный механизм)	Рекомендации относительно совместного применения
проводились.	СУР3А4 под действием фосампренавира + ритонавира).	редуктазы может вызвать миопатию, включая рабдомиолиз. Рекомендуется применение правастатина или флувастатина, поскольку их метаболизм не зависит от изофермента цитохрома СУР3А4, и взаимодействий с ингибиторами протеазы не ожидается.
Аторвастатин 10 мг 1 раз в сутки в течение 4 суток	Аторвастатин: $C_{\max}$ ↑ 184 % Аторвастатин: AUC ↑ 153 % Аторвастатин: $C_{\min}$ ↑ 73 % Ампренавир: $C_{\max}$ ↔ Ампренавир: AUC ↔ Ампренавир: $C_{\min}$ ↔ (ингибирование изофермента цитохрома СУР3А4 под действием фосампренавира + ритонавира).	Следует применять аторвастатин в дозах не более 20 мг/сутки с тщательным контролем признаков токсичности аторвастатина.
Иммунодепрессанты		
Циклоспорин Рапамицин Такролимус Исследования лекарственных взаимодействий не проводились.	Циклоспорин: ↑ ожидается Рапамицин: ↑ ожидается Такролимус: ↑ ожидается (ингибирование изофермента цитохрома СУР3А4 под действием фосампренавира + ритонавира).	Рекомендуется проводить частый контроль терапевтических концентраций иммунодепрессантов до тех пор, пока их концентрации не станут стабильными.
Бензодиазепины		
Мидазолам Исследования лекарственных взаимодействий не	Мидазолам: ↑ ожидается (3-4-кратное при парентеральном введении	Фосампренавир + ритонавир не следует применять

Препараты по областям терапии	Взаимодействие Среднее геометрическое значение изменения (%) (возможный механизм)	Рекомендации относительно совместного применения
проводились.	мидазолама). На основании данных, полученных при применении других ингибиторов протеазы, ожидается значительное повышение концентрации мидазолама в плазме крови при приеме мидазолама внутрь (ингибирование изофермента цитохрома CYP3A4 под действием фосампренавира + ритонавира).	одновременно с мидазоламом в форме для приема внутрь. В то же время следует соблюдать осторожность при применении фосампренавира + ритонавира одновременно с мидазоламом в форме для парентерального введения. Применение фосампренавира + ритонавира одновременно с мидазоламом в форме для парентерального введения следует проводить в отделении реанимации и интенсивной терапии или в аналогичных условиях, гарантирующих тщательный клинический контроль и соответствующую медицинскую помощь в случае угнетения дыхания и/или продолжительного седативного эффекта. Следует рассмотреть возможность коррекции дозы мидазолама, особенно при введении более одной дозы мидазолама.
Трициклические антидепрессанты		
Дезипрамин Нортриптилин Исследования лекарственных	Трициклический антидепрессант: ↑ ожидается (слабое	Рекомендуется тщательный контроль терапевтических и нежелательных реакций

Препараты по областям терапии	Взаимодействие Среднее геометрическое значение изменения (%) (возможный механизм)	Рекомендации относительно совместного применения
взаимодействия не проводились.	ингибирование изофермента цитохрома CYP2D6 под действием ритонавира)	трициклических антидепрессантов.
Опиоиды		
Метадон ≤ 200 мг 1 раз в сутки	(R-) метадон: C _{max} ↓ 21 % (R-) метадон: AUC ↓ 18 % (индукция изоферментов CYP под действием фосампренавира + ритонавира)	Клинически значимого снижения концентрации (R-) метадона (активный энантиомер) не ожидается. В качестве меры предосторожности следует проводить контроль состояния пациентов на предмет абстинентного синдрома.
Пероральные антикоагулянты		
Варфарин Другие пероральные антикоагулянты Исследования лекарственных взаимодействий не проводились.	Возможно ↓ или ↑ антитромботического эффекта (индукция и/или ингибирование изофермента CYP2C9 под действием ритонавира).	Рекомендуется усиленный контроль Международного нормализованного отношения.
Пероральные контрацептивы		
Этинилэстрадиол 0,035 мг / норэтистерон 0,5 мг 1 раз в сутки	Этинилэстрадиол: C _{max} ↓ 28 % Этинилэстрадиол: AUC ↓ 37 % Норэтистерон: C _{max} ↓ 38 % Норэтистерон: AUC ↓ 34 % Норэтистерон: C _{min} ↓ 26 % (индукция изофермента цитохрома CYP3A4 под действием фосампренавира + ритонавира) Ампренавир: C _{max} ↔ *	Для женщин, способных к деторождению, рекомендуется использование альтернативных, негормональных методов контрацепции.

Препараты по областям терапии	Взаимодействие Среднее геометрическое значение изменения (%) (возможный механизм)	Рекомендации относительно совместного применения
	Ампренавир: AUC ↔ * Ампренавир: C_{min} ↔ * *по сравнению с полученными ранее данными Ритонавир: C_{max} ↑ 63 %* Ритонавир: AUC ↑ 45 %* *по сравнению с полученными ранее данными У некоторых пациентов возникало клинически значимое повышение активности печеночных трансаминаз.	
Селективные ингибиторы обратного захвата серотонина (СИОЗС)		
Пароксетин 20 мг 1 раз в сутки	Пароксетин: C_{max} ↓ 51 % Пароксетин: AUC ↓ 55 % Ампренавир: C_{max} ↔ * Ампренавир: AUC ↔ * Ампренавир: C_{min} ↔ * *по сравнению с полученными ранее данными Механизм неизвестен.	Рекомендуется титрование дозы пароксетина на основании клинической оценки ответа на лечение антидепрессантом. У пациентов, получающих лечение пароксетином в стабильной дозе, которые начинают лечение фосампренавиром и ритонавиром, следует проводить контроль ответа на лечение антидепрессантом.

4.6. Фертильность, беременность и лактация

Беременность

У беременных самок крыс и кроликов не было обнаружено значительное влияние препарата на развитие эмбриона или плода. Системная экспозиция в плазме крови (AUC) ампренавира

в этих исследованиях была сходной (у крыс) или ниже (у кроликов) по сравнению с экспозицией у пациентов в клинических исследованиях с применением фосампренавира. В связи с низкой экспозицией у кроликов потенциальное токсическое воздействие фосампренавира на внутриутробное развитие не было полностью определено.

После применения фосампренавира с ритонавиром в дозе 700 мг + 100 мг два раза в сутки у беременных женщин наблюдалась низкая или умеренная степень проникновения ампренавира через плаценту. Доступны ограниченные клинические данные по применению фосампренавира в комбинации с другими антиретровирусными препаратами во время беременности у человека. Ограниченные данные по применению фосампренавира во время беременности из Реестра по применению антиретровирусных препаратов во время беременности и сообщения о клинических случаях недостаточны для информирования о риске возникновения врожденных пороков развития и преждевременных родов в связи с применением препарата.

Применение препарата Фосампренавир ПСК при беременности возможно только в том случае, если ожидаемая польза от применения превышает возможный риск для плода.

Лактация

Поскольку ВИЧ проникает в грудное молоко, для предотвращения передачи вируса ребенку ВИЧ-инфицированным женщинам грудное вскармливание противопоказано.

На основании данных, полученных в исследованиях на животных, ожидается, что ампренавир может проникать в грудное молоко у человека. Отсутствует информация о передаче или влиянии ампренавира на ребенка, находящегося на грудном вскармливании, или о влиянии препарата на лактацию.

Фертильность

Влияние применения фосампренавира на фертильность и общую репродуктивную функцию исследовали на самцах крыс (препарат применяли в течение 4 недель до спаривания в дозах, обеспечивающих до 3-кратной ожидаемой клинической экспозиции ампренавира на основании сравнительных данных AUC) и самках крыс (препарат применяли в течение 2 недель до спаривания и до 21 дня после родов в дозах, обеспечивающих до 4-кратной ожидаемой клинической экспозиции). Применение фосампренавира не нарушало спаривание или фертильность самцов или самок крыс и не влияло на развитие и созревание сперматозоидов у крыс, получивших препарат.

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

Исследования влияния фосампренавира в комбинации с ритонавиром на способность управлять транспортными средствами и работать с механизмами не проводились. При оценке способности пациента к управлению транспортными средствами и работе с механизмами следует учитывать профиль нежелательных реакций, которые могут развиваться на фоне применения фосампренавира (см. раздел 4.8).

4.8. Нежелательные реакции

Резюме профиля безопасности

Профиль нежелательных реакций был сопоставим для всех соответствующих исследований с участием взрослых пациентов, а именно: исследований с участием пациентов, не принимавших ранее антиретровирусные препараты (APV30002, ESS100732), и исследования с участием пациентов, ранее принимавших ингибиторы протеазы (с режимом дозирования два раза в сутки, APV30003). Профиль нежелательных реакций основан на данных по

безопасности, собранных в общей сложности у 864 пациентов, получавших терапию комбинацией фосампренавира и ритонавира в этих трех исследованиях.

Наиболее часто встречавшимися нежелательными реакциями при терапии комбинацией фосампренавир + ритонавир (более чем у 5 % взрослых пациентов) были нарушения со стороны желудочно-кишечного тракта (тошнота, диарея, боль в животе и рвота) и головная боль.

Большинство нежелательных реакций, связанных с приемом комбинации фосампренавир + ритонавир, были легкими или средними по степени тяжести, наблюдались в начале терапии и в редких случаях требовали ограничения применения препарата. Также были зарегистрированы более серьезные нежелательные реакции, такие как выраженные кожные высыпания и повышение активности печеночных трансаминаз.

Резюме нежелательных реакций

Нежелательные реакции, представленные ниже, перечислены в соответствии с системно-органной классификацией и частотой встречаемости. Частота встречаемости определялась следующим образом: *очень часто* ($\geq 1/10$), *часто* ($\geq 1/100$, но $< 1/10$), *нечасто* ($\geq 1/1000$, но $< 1/100$), *редко* ($\geq 1/10\,000$, но $< 1/1000$), *очень редко* ($< 1/10\,000$), *с неизвестной частотой* (на основании имеющихся данных оценить невозможно).

Категории частоты были сформированы на основании результатов клинических исследований препарата и пострегистрационного наблюдения.

Большинство нежелательных реакций, перечисленных ниже, было зарегистрировано в ходе трех масштабных клинических исследований с участием взрослых пациентов, в которых были отмечены нежелательные явления, по мнению исследователей, связанные с приемом исследуемых препаратов, как минимум средней степени тяжести (степень 2 или выше) и появившиеся по крайней мере у 1 % пациентов.

Нарушения со стороны нервной системы: *часто* – головная боль, головокружение, парестезия слизистой оболочки полости рта.

Нарушения со стороны желудочно-кишечного тракта: *очень часто* – диарея; *часто* – жидкий стул, тошнота, рвота, боль в животе.

Нарушения со стороны кожи и подкожных тканей: *часто* – сыпь; *нечасто* – ангионевротический отек; *редко* – синдром Стивенса-Джонсона.

Общие нарушения и реакции в месте введения: *часто* – утомляемость.

Лабораторные и инструментальные данные: *очень часто* – повышение концентрации холестерина в крови; *часто* – повышение концентрации триглицеридов в крови, повышение активности аланинаминотрансферазы, аспартатаминотрансферазы, липазы.

Описание отдельных нежелательных реакций

Сыпь/реакции со стороны кожи

Во время лечения могут появляться эритематозные или макуло-папулезные кожные высыпания с зудом или без него. Сыпь обычно проходит самопроизвольно без необходимости отмены терапии фосампренавиром и ритонавиром.

Тяжелые или угрожающие жизни случаи сыпи, включая синдром Стивенса-Джонсона, возникают редко. При появлении тяжелой сыпи, либо при легких или умеренных высыпаниях, сопровождающихся системными нарушениями или поражением слизистых оболочек, совместный прием фосампренавира с ритонавиром следует прекратить без возможности возобновления (см. раздел 4.4).

Лабораторные исследования

Нарушения лабораторных показателей (степени 3 или 4), потенциально связанные с терапией фосампренавиром и ритонавиром, были зарегистрированы по крайней мере у 1 % взрослых пациентов и включали повышение активности аланинаминотрансферазы (часто), аспартатаминотрансферазы (часто), липазы сыворотки крови (часто) и повышение концентрации триглицеридов (часто).

Метаболические параметры

Во время антиретровирусной терапии может происходить увеличение массы тела, повышение концентрации липидов и глюкозы крови (см. раздел 4.4).

Рабдомиолиз

Повышение активности креатинфосфокиназы, миалгия, миозит и в редких случаях рабдомиолиз наблюдались у пациентов, принимавших ингибиторы протеазы, в частности, в комбинации с нуклеозидными аналогами.

Синдром восстановления иммунитета

У ВИЧ-инфицированных пациентов с тяжелым иммунодефицитом на момент начала кАРТ возможно развитие воспалительной реакции в ответ на активацию возбудителей бессимптомных или остаточных оппортунистических инфекций. Аутоиммунные заболевания (такие как болезнь Грейвса) также наблюдались на фоне восстановления иммунитета, однако время первичных проявлений варьировало, и заболевание могло возникать через много месяцев после начала терапии (см. раздел 4.4).

Остеонекроз

Зарегистрированы случаи развития остеонекроза, особенно у пациентов с общепризнанными факторами риска, на продвинутой стадии ВИЧ-инфекции или при длительной комбинированной антиретровирусной терапии. Частота этого явления неизвестна (см. раздел 4.4).

Особые группы пациентов

Пациенты с гемофилией

У пациентов с гемофилией, получавших антиретровирусную терапию ингибиторами протеазы, было отмечено увеличение частоты случаев спонтанных кровотечений (см. раздел 4.4).

Дети

Профиль нежелательных реакций у детей основан на объединенных данных по безопасности по двум исследованиям фосампренавира (APV29005, данные на 24 неделе, и APV20003, данные на 168 неделе (итоговые данные)), в которых приняли участие 158 инфицированных ВИЧ-1 пациентов в возрасте от 2 до 18 лет, получавших фосампренавир с ритонавиром на фоне терапии нуклеозидным ингибитором обратной транскриптазы. 79 % участвовавших в исследовании пациентов получали терапию в течение более 48 недель.

В целом, профиль безопасности для этих 158 детей и подростков был аналогичен таковому для взрослых пациентов. Среди детей рвота отмечалась чаще, чем у взрослых. Побочные реакции, связанные с приемом препаратов, чаще встречались в исследовании APV20003 (57 %), в котором пациенты получали комбинацию фосампренавир + ритонавир один раз в сутки, по сравнению с другим исследованием APV29005 (33 %), в котором пациенты получали комбинацию фосампренавир + ритонавир два раза в сутки.

Не было выявлено никаких дополнительных проблем в отношении безопасности у детей по итогам анализа данных, полученных в ходе исследований APV29005 и APV20002 (на 48 неделе), в которых принимали участие 54 пациента в возрасте от 4 недель до < 2 лет, получавших два раза в сутки комбинацию фосампренавир + ритонавир на фоне терапии

нуклеозидным ингибитором обратной транскриптазы, и 5 пациентов, получивших однократную дозу фосампренавира с ритонавиром или без него.

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 сообщения о нежелательных реакциях государств-членов Евразийского экономического союза.

Российская Федерация

Федеральная служба по надзору в сфере здравоохранения (Росздравнадзор)

Адрес: 109012, 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: <https://www.roszdravnadzor.gov.ru>

4.9. Передозировка

Антидот к фосампренавиру неизвестен. Также нет данных относительно возможности выведения ампренавира из плазмы крови при помощи перитонеального диализа или гемодиализа. В случае передозировки пациент должен находиться под наблюдением для выявления симптомов токсического действия и, при необходимости, следует проводить стандартную поддерживающую терапию.

5. ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

5.1. Фармакодинамические свойства

Фармакотерапевтическая группа: противовирусные средства системного действия; противовирусные средства прямого действия; ингибиторы протеаз.

Код АТХ: J05AE07

Механизм действия

Противовирусная активность *in vitro*, наблюдаемая при применении фосампренавира, обусловлена наличием следовых количеств ампренавира. Ампренавир является конкурентным ингибитором протеазы ВИЧ-1. Ампренавир связывается с активным центром протеазы ВИЧ-1 и тем самым предотвращает процессирование вирусных полипротеинов-предшественников Gag и Gag-Pol, приводя к образованию незрелых неинфекционных вирусных частиц.

Применение фосампренавира в дозе 700 мг два раза в сутки с ритонавиром в дозе 100 мг два раза в сутки приводит к повышению концентрации ампренавира в плазме крови (результаты исследования APV30003 у пациентов, ранее получавших антиретровирусную терапию) и значениям скорректированного среднего соотношения $C_{min}/ИК_{50}$ и $C_{min}/ИК_{95}$ белка (ИК – ингибирующая концентрация), составляющим 21,7 (диапазон 1,19–240) и 3,21 (диапазон 0,26–30,0) соответственно.

Фармакодинамические эффекты

Резистентность in vitro

В исследованиях методом серийных пассажей было показано, что мутация протеазы I50V является ключевой в развитии резистентности к ампренавирu *in vitro*; в случае вариантов вируса с тройной мутацией I50V+M46I/L+I47V значения 50 % ИК₅₀ для ампренавира возрастают более чем в 10 раз. Подобный профиль резистентности при наличии тройной мутации не наблюдался при применении других ингибиторов протеазы как в исследованиях *in vitro*, так и в клинических условиях. *In vitro* варианты вируса, резистентные к ампренавирu, сохраняли чувствительность к саквинавиру, индинавиру и нелфинавиру, но проявляли снижение чувствительности к ритонавиру в 3–5 раз. Тройной мутантный штамм I50V+M46I/L+I47V был нестабилен при пассаже *in vitro* в присутствии саквинавира, при этом наблюдалась потеря мутации I47V и развитие резистентности к саквинавиру, что приводило к повторному появлению чувствительности к ампренавирu. Пассаж тройного мутантного штамма в присутствии индинавира, нелфинавира или ритонавира приводил к селекции дополнительных мутаций протеазы, ведущих к развитию двойной резистентности. Мутация I84V, временно наблюдаемая *in vitro*, редко появлялась во время терапии ампренавиром. Дополнительные данные, полученные в недавно проведенных исследованиях методом пассажей *in vitro*, также позволили выявить селекцию мутаций протеазы I54M и V32I+I47V в присутствии ампренавира.

Резистентность in vivo: пациенты, ранее не получавшие антиретровирусную терапию (АРТ) или терапию ингибиторами протеазы (ИП)

В программах исследований применения ампренавира/фосампренавира, как с совместным применением ритонавира, так и без него, изучали различные режимы терапии. Анализ проб в случаях вирусологической неэффективности лечения при этих режимах терапии позволил установить четыре основных пути развития резистентности: V32I+I47V, I50V, I54L/M и I84V. Дополнительными наблюдаемыми мутациями, которые могут вносить вклад в развитие резистентности, являлись: L10V/F/R, I13V, K20R/T, L33F/V, M36I, M46I/L, I47V/L, Q58E, I62V, L63P, V77I, I85V и I93L.

При применении терапии фосампренавиром+ритонавиром в рекомендуемых дозах у взрослых пациентов, ранее не получавших АРТ, как и при других режимах терапии с применением ИП, усиленных ритонавиром, описанные мутации наблюдались нечасто. В исследовании ESS100732 у 16 из 434 пациентов, ранее не получавших АРТ, которые принимали фосампренавир 700 мг+ритонавир 100 мг два раза в сутки, к 48 неделе наблюдалась вирусологическая неэффективность лечения с 14 генотипированными изолятами. У 3 из 14 изолятов имелись мутации резистентности к ингибиторам протеазы. Одна из мутаций резистентности наблюдалась в каждом из 3 изолятов: K20K/R, I54I/L и I93I/L соответственно.

При применении терапии фосампренавиром+ритонавиром у пациентов детского возраста, ранее не получавших терапию ИП, у 15 из 81 пациента наблюдалась вирусологическая неэффективность, определенная протоколом лечения, на протяжении 48 недель в исследовании APV29005 и до 108 недели в исследовании APV20003. В изолятах вируса, выделенных у двух пациентов, наблюдались главные мутации резистентности к ингибиторам протеазы, связанные с применением ампренавира. Профили резистентности были сходны с таковыми у взрослых пациентов.

Резистентность in vivo: пациенты, получавшие терапию ИП

Ампренавир. В исследовании PR030017 с участием взрослых пациентов, ранее получавших терапию ИП (ампренавир 600 мг + ритонавир 100 мг два раза в сутки в субисследованиях А и В с участием 80 и 37 пациентов соответственно), у пациентов с вирусологической неэффективностью возникали следующие мутации: L10F/I/V, V11I, I13V, K20R, V32I, L33F, E34Q, M36I, M46I/L, I47V, G48V, I50V, I54L/M/T/V, Q58E, D60E, I62V, A71V, V77I, V82A/I, I84V, I85V, L90M и I93L/M.

Фосампренавир. В исследовании APV30003 с участием взрослых пациентов, ранее получавших терапию ИП, и его продолжении APV30005 (фосампренавир 700 мг+ритонавир 100 мг два раза в сутки: n = 107) у пациентов с вирусологической неэффективностью на протяжении 96 недель возникали следующие мутации: L10F/I, L24I, V32I, L33F, M36I, M46I/L, I47V, I50V, I54L/M/S, A71I/T/V, G73S, V82A, I84V и L90M.

В педиатрических исследованиях APV20003 и APV29005 с участием 77 пациентов, ранее получавших терапию ИП, применялись схемы лечения на основе фосампренавира + ритонавира; у 43 пациентов наблюдалась вирусологическая неэффективность, определенная протоколом лечения, на протяжении 48 недель в исследовании APV29005 и до 108 недели в исследовании APV20003. В изолятах вируса, выделенных у одного пациента в исследовании APV29005 и у шести пациентов в исследовании APV20003, наблюдались главные мутации резистентности к ингибиторам протеазы, связанные с применением ампренавира. Профили мутаций были сходны с таковыми у взрослых пациентов, ранее получавших терапию ИП, которые принимали фосампренавир+ритонавир.

Противовирусная активность по генотипической/фенотипической резистентности

Тестирование на генотипическую резистентность. Для оценки активности ампренавира + ритонавира или фосампренавира + ритонавира у пациентов с изолятами вируса, резистентными к ИП, могут быть использованы системы генотипической интерпретации. Действующий (июль 2006 г.) алгоритм ANRS AC-11 для оценки фосампренавира + ритонавира определяет резистентность как наличие мутаций V32I+I47A/V, или I50V, или по крайней мере четырех мутаций из списка: L10F/I/V, L33F, M36I, I54A/L/M/S/T/V, I62V, V82A/C/F/G, I84V и L90M; и связан с повышенной фенотипической резистентностью к фосампренавиру с ритонавиром, а также со снижением вероятности вирусологического ответа (резистентностью). Выводы относительно релевантности конкретных мутаций или профилей мутаций могут изменяться при появлении дополнительных данных, поэтому рекомендуется всегда обращаться к актуальным системам интерпретации для анализа результатов тестирования на резистентность.

Тестирование на фенотипическую резистентность. Системы фенотипической интерпретации, валидированные в условиях клинической практики, могут использоваться совместно с результатами тестирования на генотипическую резистентность для оценки активности ампренавира + ритонавира или фосампренавира + ритонавира у пациентов с изолятами вируса, резистентными к ИП. Диагностическими компаниями, осуществляющими тестирование на резистентность, разработаны клинические пороговые значения фенотипической резистентности для фосампренавира + ритонавира, которые могут быть использованы для интерпретации результатов тестирования на резистентность.

Клинический опыт. Клинический опыт применения фосампренавира, усиленного ритонавиром, главным образом основан на двух открытых клинических исследованиях: одно с участием пациентов, ранее не получавших антиретровирусную терапию (исследование ESS100732), и одно с участием пациентов, ранее получавших антиретровирусную терапию (исследование APV30003). В обоих исследованиях сравнивали терапию фосампренавиром + ритонавиром и терапию лопинавиром + ритонавиром.

Взрослые пациенты, ранее не получавшие антиретровирусную терапию. В рандомизированном открытом исследовании (ESS100732 – KLEAN) взрослые пациенты, ранее не получавшие антиретровирусную терапию, принимали фосампренавир (700 мг) совместно с низкой дозой ритонавира (100 мг) два раза в сутки в составе терапии, включавшей также прием комбинации фиксированных доз абакавир + ламивудин (600 мг + 300 мг) в форме таблетки один раз в сутки; при данном режиме терапии на протяжении 48 недель была продемонстрирована сопоставимая эффективность с терапией лопинавиром +

ритонавиром (400 мг + 100 мг) два раза в сутки в комбинации с абакавиром + ламивудином (600 мг + 300 мг) один раз в сутки.

Не меньшая эффективность была продемонстрирована между терапией фосампренавиром при совместном применении с ритонавиром и терапией лопинавиром + ритонавиром на основании доли пациентов, у которых содержание РНК ВИЧ-1 в плазме крови достигало < 400 копий/мл через 48 недель (первичная конечная точка). В анализе времени до потери вирусологического ответа (TLOVR) для популяции пациентов с назначенным лечением ITT(E) доля пациентов, у которых содержание РНК ВИЧ-1 в плазме крови достигало < 400 копий/мл, составила 73 % (315/434) в группе фосампренавира с ритонавиром по сравнению с 71 % (317/444) пациентов, получавших лопинавир + ритонавир, с 95 % доверительным интервалом разности [-4,84 %; 7,05 %].

Взрослые пациенты, ранее получавшие антиретровирусную терапию. В рандомизированном открытом исследовании (APV30003) взрослые пациенты, ранее получавшие терапию ингибиторами протеазы с вирусологической неэффективностью (два ИП или менее) принимали фосампренавир в комбинации с ритонавиром (700 мг + 100 мг два раза в сутки или 1400 мг + 200 мг один раз в сутки); в данном исследовании не была продемонстрирована не меньшая эффективность по сравнению с терапией лопинавиром + ритонавиром два раза в сутки в отношении вирусной супрессии, выраженной как средняя площадь под кривой за вычетом базовой линии (AAUCMB) для содержания РНК ВИЧ-1 в плазме крови на протяжении 48 недель (первичная конечная точка). Результаты указывают на более высокую эффективность терапии лопинавиром + ритонавиром.

У всех пациентов в данном исследовании ранее проведенная терапия с участием ингибитора протеазы была неэффективна (содержание РНК ВИЧ-1 в плазме крови не опускалось ниже 1000 копий/мл после не менее 12 недель непрерывной терапии, либо изначальная супрессия РНК ВИЧ-1 впоследствии восстановилась до ≥ 1000 копий/мл). Однако только 65 % пациентов получали терапию на основе ИП на момент включения в исследование.

Популяция исследования включала главным образом пациентов, ранее получавших антиретровирусную терапию в течение ограниченного периода времени. Средняя продолжительность предшествующего лечения нуклеозидными ингибиторами обратной транскриптазы (НИОТ) составляла 257 недель для пациентов, получавших фосампренавир с ритонавиром два раза в сутки (79 % ранее принимали ≥ 3 НИОТ) и 210 недель для пациентов, получавших лопинавир + ритонавир (64 % ранее принимали ≥ 3 НИОТ). Средняя продолжительность предшествующего лечения ингибиторами протеазы составляла 149 недель для пациентов, получавших фосампренавир с ритонавиром два раза в сутки (49 % ранее принимали ≥ 2 ИП) и 130 недель для пациентов, получавших лопинавир + ритонавир (40 % ранее принимали ≥ 2 ИП).

Только 16 пациентов в начале терапии обладали вирусом с резистентностью к фосампренавиру + ритонавиру согласно оценке ANRS (Национальное агентство Франции по изучению СПИДа и вирусного гепатита), проведенной на основании руководств ANRS 2007 г. по оценке резистентности. Данные, полученные с участием этого небольшого количества пациентов и в дальнейшем подвергшиеся анализу по подгруппам ГИЧ (Генотипический Индекс Чувствительности к оптимизированной базовой терапии), следует интерпретировать с осторожностью.

Отсутствуют достаточные данные для рекомендации применения фосампренавира с ритонавиром у пациентов, ранее получавших интенсивное лечение.

Дети

Применение фосампренавира в форме таблеток и суспензии для приема внутрь с ритонавиром и в комбинации с НИОТ было изучено у детей, ранее не получавших и получавших терапию ингибиторами протеазы. Данные о благоприятном эффекте терапии в

этой возрастной группе главным образом были получены в исследовании APV29005 – открытом исследовании продолжительностью 48 недель по оценке фармакокинетического профиля, безопасности и противовирусной активности фосампренавира с ритонавиром при применении два раза в сутки у пациентов, инфицированных ВИЧ-1, ранее получавших и не получавших терапию ингибиторами протеазы, в возрасте от 2 до 18 лет.

Исследование APV29005 включало 30 пациентов в возрасте от 6 до 11 лет (большинство из которых получали фосампренавир + ритонавир в дозе 18 мг/кг + 3 мг/кг два раза в сутки или таблетки в режиме дозирования для взрослых пациентов) и 40 пациентов в возрасте от 12 до 18 лет (большинство из которых получали таблетки в режиме дозирования для взрослых пациентов).

При применении фосампренавира с ритонавиром у детей в возрасте от 2 до 18 лет в исследовании APV29005 содержание РНК ВИЧ-1 на 24 неделе достигало < 400 копий/мл у 71 % детей, ранее не получавших терапию ингибиторами протеазы, и у 55 % детей, ранее получавших терапию ингибиторами протеазы (в общем 64 %). На 48 неделе эти значения составляли 73 % и 48 % соответственно (в общем 62 %).

5.2. Фармакокинетические свойства

Фосампренавир после приема внутрь быстро и почти полностью гидролизуетсся до ампренавира и неорганического фосфата перед попаданием в системный кровоток. Преобразование фосампренавира в ампренавир происходит преимущественно в эпителии кишечника.

Ритонавир ингибирует метаболизм ампренавира посредством ингибирования изофермента цитохрома CYP3A4, что приводит к увеличению концентрации ампренавира в плазме крови.

Фармакокинетические свойства ампренавира после одновременного приема фосампренавира и ритонавира были изучены у взрослых здоровых добровольцев и ВИЧ-инфицированных пациентов; существенные различия между этими двумя группами не выявлены.

Абсорбция

При повторном многократном пероральном приеме фосампренавира, с ритонавиром или без него, происходит быстрое всасывание ампренавира.

Абсолютная биодоступность фосампренавира у человека не установлена.

Применение фосампренавира в форме таблеток для приема внутрь (1400 мг) вместе с пищей с высоким содержанием жиров не влияет на фармакокинетику ампренавира в плазме крови, по сравнению с таковой при приеме натощак. Фосампренавир в форме таблеток можно принимать независимо от приема пищи.

Распределение

Кажущийся объем распределения ампренавира после применения фосампренавира составляет приблизительно 430 л (6 л/кг, исходя из массы тела 70 кг), что позволяет сделать вывод о значительном объеме распределения и свободном проникновении ампренавира в ткани из системного кровотока.

Ампренавир связывается с белками приблизительно на 90 %. Ампренавир связывается с альфа-1-кислым гликопротеином (AAG) и альбумином, но обладает более высокой аффинностью к AAG.

Биотрансформация

Фосампренавир после приема внутрь быстро и почти полностью гидролизуетсся до ампренавира и неорганического фосфата при всасывании через эпителий кишечника. Ампренавир метаболизируется преимущественно в печени, менее 1 % ампренавира

выводится в неизмененном виде почками. Основной путь метаболизма опосредован изоферментом CYP3A4 цитохрома P450. Поэтому рекомендуется соблюдать осторожность при одновременном применении фосампренавира с лекарственными средствами, которые являются индукторами, ингибиторами или субстратами изофермента CYP3A4.

Элиминация

После применения фосампренавира период полувыведения ампренавира составляет 7,7 ч. Основным путем выведения ампренавира является метаболизм в печени, менее 1 % ампренавира выводится в неизмененном виде почками. В виде метаболитов около 14 % от принятой дозы ампренавира выводится почками и около 75 % через кишечник.

Особые группы пациентов

Лица пожилого возраста

Фармакокинетика фосампренавира у пациентов старше 65 лет не изучалась. При лечении пациентов пожилого возраста необходимо учитывать возможность нарушения функции печени, почек или сердца, сопутствующие заболевания, а также прием других лекарственных препаратов.

Почечная недостаточность

Специальные исследования с участием пациентов с нарушением функции почек не проводились. Менее 1 % от терапевтической дозы ампренавира выводится в неизмененном виде почками. Влияние нарушения функции почек на выведение ампренавира должно быть минимальным, поэтому коррекция дозы фосампренавира не требуется.

Печеночная недостаточность

Фосампренавир в организме человека преобразуется в ампренавир. Выведение ампренавира и ритонавира осуществляется преимущественно посредством метаболизма в печени.

Фармакокинетические параметры ампренавира в плазме крови были изучены в 14-дневном исследовании с повторным применением у инфицированных ВИЧ-1 взрослых пациентов с нарушением функции печени легкой, средней и тяжелой степени тяжести, получавших фосампренавир с ритонавиром, в сравнении с контрольной группой пациентов с нормальной функцией печени.

У пациентов с нарушением функции печени легкой степени тяжести (5–6 баллов по шкале Чайлд-Пью) применение фосампренавира в дозе 700 мг два раза в сутки и снижение частоты применения ритонавира до 100 мг один раз в сутки приводило к незначительному увеличению $C_{\max}$ ампренавира в плазме крови (на 17 %), незначительному увеличению $AUC_{(0-12)}$ ампренавира в плазме крови (на 22 %), сходной общей C_t (концентрация через 12 ч после приема дозы) ампренавира в плазме крови и увеличению C_t несвязанного ампренавира в плазме крови примерно на 117 % по сравнению с таковыми у пациентов с нормальной функцией печени, получавших фосампренавир + ритонавир в стандартном режиме 700 мг + 100 мг два раза в сутки.

У пациентов с нарушением функции печени средней степени тяжести (7–9 баллов по шкале Чайлд-Пью) при снижении дозы фосампренавира до 450 мг два раза в сутки и снижении частоты применения ритонавира до 100 мг один раз в сутки прогнозируются сходные значения $C_{\max}$ и $AUC_{(0-12)}$ ампренавира в плазме крови, уменьшение общей C_t ампренавира в плазме крови примерно на 35 % и увеличение C_t несвязанного ампренавира в плазме крови примерно на 88 % по сравнению с таковыми у пациентов с нормальной функцией печени, получавших фосампренавир с ритонавиром в стандартном режиме 700 мг + 100 мг два раза в сутки. Прогнозируемые значения экспозиции основаны на экстраполяции данных, наблюдаемых после применения фосампренавира 300 мг два раза в сутки с ритонавиром

100 мг один раз в сутки у пациентов с нарушением функции печени средней степени тяжести.

У пациентов с нарушением функции печени средней степени тяжести для получения более низких доз следует применять фосампренавир в форме суспензии для приема внутрь.

У пациентов с нарушением функции печени тяжелой степени тяжести (10–15 баллов по шкале Чайлд-Пью) снижение дозы фосампренавира до 300 мг два раза в сутки и снижение частоты применения ритонавира до 100 мг один раз в сутки приводило к уменьшению $C_{\max}$ ампренавира в плазме крови на 19 %, уменьшению $AUC_{(0-12)}$ на 23 %, уменьшению C_t на 38 % и сходной C_t несвязанного ампренавира в плазме крови по сравнению с таковыми у пациентов с нормальной функцией печени, получавших фосампренавир с ритонавиром в стандартном режиме 700 мг + 100 мг два раза в сутки. Несмотря на снижение частоты применения ритонавира, у пациентов с нарушением функции печени тяжелой степени тяжести наблюдалось увеличение $C_{\max}$ ритонавира на 64 %, увеличение $AUC_{(0-24)}$ ритонавира на 40 % и увеличение C_t ритонавира на 38 % по сравнению с таковыми у пациентов с нормальной функцией печени, получавших фосампренавир с ритонавиром в стандартном режиме 700 мг + 100 мг два раза в сутки.

У пациентов с нарушением функции печени тяжелой степени тяжести для получения более низких доз следует применять фосампренавир в форме суспензии для приема внутрь.

Фосампренавир с ритонавиром, как правило, хорошо переносились у пациентов с нарушением функции печени легкой, средней и тяжелой степени тяжести, для описанных режимов терапии профили побочных явлений и клинико-лабораторных данных были сходны с таковыми, полученными в предшествующих исследованиях ВИЧ-1 инфицированных пациентов с нормальной функцией печени.

6. ФАРМАЦЕВТИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

6.1. Перечень вспомогательных веществ

Ядро

Целлюлоза микрокристаллическая (тип РН-101)

Кроскармеллоза натрия

Повидон К-30

Кремния диоксид коллоидный

Целлюлоза микрокристаллическая (тип 102)

Магния стеарат

Оболочка

Готовое пленочное покрытие:

Гипромеллоза

Макрогол

Титана диоксид

Краситель железа оксид красный

6.2. Несовместимость

Не применимо.

6.3. Срок годности (срок хранения)

3 года.

6.4. Особые меры предосторожности при хранении

Хранить при температуре не выше 30 °С в оригинальной упаковке (банка в пачке).

6.5. Характер и содержание упаковки

По 60 таблеток в банке из полиэтилена высокой плотности с крышкой закручивающейся из полиэтилена высокой плотности с индукционным вкладышем из материала комбинированного картон/воск/алюминий/полиэтилен. На банку наклеивают этикетку.

По 1 банке вместе с листком-вкладышем в картонную пачку.

На картонную пачку может быть нанесена этикетка контроля первого вскрытия.

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

Нет особых требований к утилизации.

7. ДЕРЖАТЕЛЬ РЕГИСТРАЦИОННОГО УДОСТОВЕРЕНИЯ

Российская Федерация

ООО «ПСК Фарма»

141983, Московская обл., г.о. Дубна, г. Дубна, ул. Программистов, д. 5, стр. 1

Телефон: +7 (499) 400-16-99; +7 (496) 218-19-19

Электронная почта: office1@rusbiopharm.ru

7.1. Представитель держателя регистрационного удостоверения

Претензии потребителей направлять по адресу:

Российская Федерация

ООО «ПСК Фарма»

141983, Московская обл., г.о. Дубна, г. Дубна, ул. Программистов, д. 5, стр. 1

Телефон: +7 (800) 234-16-99

Электронная почта: pv@rusbiopharm.ru

8. НОМЕР (НОМЕРА) РЕГИСТРАЦИОННОГО УДОСТОВЕРЕНИЯ

9. КАТЕГОРИЯ ОТПУСКА ЛЕКАРСТВЕННОГО ПРЕПАРАТА

Лекарственный препарат относится к категории отпуска по рецепту.

Общая характеристика лекарственного препарата Фосампренавир ПСК доступна в едином

СООТВЕТСТВУЕТ ЭКСПЕРТНОМУ ОТЧЕТУ
от 13.01.2026 № 202
(ПОСЛЕДОВАТЕЛЬНОСТЬ 0002)

реестре зарегистрированных лекарственных средств Евразийского экономического союза и
на официальном сайте уполномоченного органа (экспертной организации)
https://lk.regmed.ru/Register/EAEU_SmPC.