

КРАТКА ХАРАКТЕРИСТИКА НА ПРОДУКТА

1. НАИМЕНОВАНИЕ НА ЛЕКАРСТВЕНИЯ ПРОДУКТ

INVIRASE® 200 mg hard capsules
ИНВИРАЗЕ 200 mg твърди капсули

| | |
|---|---------------|
| МИНИСТЕРСТВО НА ЗДРАВЕОПАЗВАНЕТО | |
| Приложение към разрешение за употреба № 13934 25.04.06 | |
| 700/04.07.06 | <i>Милчев</i> |

2. КОЛИЧЕСТВЕН И КАЧЕСТВЕН СЪСТАВ

Една капсула Invirase съдържа saquinavir mesylate, еквивалентен на 200 mg saquinavir. За помощните съставки, виж раздел 6.1.

3. ЛЕКАРСТВЕНА ФОРМА

Твърди капсули.

4. КЛИНИЧНИ ДАННИ

4.1. Терапевтични показания

Invirase е показан за лечение на възрастни, заразени с HIV-1. Invirase трябва да се прилага само в комбинация с ritonavir и други антиретровирусни лекарствени продукти (виж раздел 4.2.).

4.2. Дозировка и начин на приложение

Лечението с Invirase трябва да се започне от лекар с опит в лечението на HIV инфекцията.

Възрастни и юноши над 16 години

В комбинация с ritonavir

Препоръчаната доза Invirase е 1000 mg (5 x 200 mg капсули) два пъти дневно с ritonavir 100 mg два пъти дневно в комбинация с други антиретровирусни средства.

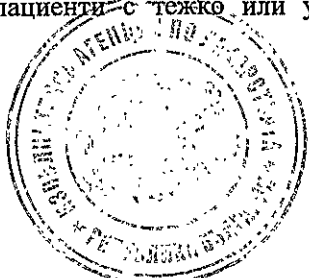
Invirase капсули трябва да се погълнат цели и да се вземат едновременно с ritonavir до 2 часа след хранене (виж раздел 5.2.).

В комбинация с други протеазни инхибитори (ПИ) и ненуклеозидни инхибитори на обратната транскриптаза

Може да се наложи намаление на дозата, когато Invirase/ritonavir се прилагат с някои други инхибитори на HIV протеазата (напр. nelfinavir, indinavir и delavirdine), тъй като тези лекарствени продукти може да повишат плазмените нива на saquinavir (виж раздел 4.5.).

Бъбречно и чернодробно увреждане

Не е необходимо коригиране на дозата при пациенти с леко до умерено бъбречно или леко чернодробно увреждане. Трябва да се внимава при пациенти с тежко или умерено



чернодробно увреждане. Invirase/ritonavir е противопоказан при пациенти с тежко чернодробно увреждане (виж раздели 4.3. и 4.4.).

Деца и пациенти в напредната възраст

Информацията относно безопасността и ефективността на saquinavir при пациенти, инфицирани с HIV, под 16 години и при възрастни над 60 години е ограничена. Поради значително по-ниските плазмени нива на saquinavir при деца в сравнение с възрастните, Invirase не трябва да се използва като единствен ПИ при деца (виж раздел 4.4.).

За допълнителна информация относно приложението при специални групи пациенти виж раздел 4.4., а за фармакокинетичните взаимодействия виж раздели 4.5. и 5.2.

4.3. Противопоказания

Invirase/ritonavir е противопоказан при пациенти със свръхчувствителност към saquinavir, ritonavir или някои от помощните вещества, съдържащи се в капсулите.

Invirase/ritonavir не трябва да се прилагат едновременно с други лекарствени продукти, които може да взаимодействват и да доведат до потенциално животозастрашаващи нежелани ефекти. Лекарствените продукти, които не трябва да се прилагат с Invirase/ritonavir включват terfenadine, astemizole, pimozide, cisapride, amiodarone, propafenone и flecainide (възможност от животозастрашаващи сърдечни аритмии), midazolam, triazolam (възможност за продължителна или засилена седация, подтискане на дишането), simvastatin, lovastatin (повишен риск от миопатия, включително рабдомиолиза), ерго- алкалоиди (напр. ergotamine, dihydroergotamine, ergonovine и methylergonovine) (възможност от появя на остра токсичност на ерго- производните) и rifampicin (risk от тежка хепатоцелуларна токсичност) (виж раздели 4.4., 4.5. и 4.8.).

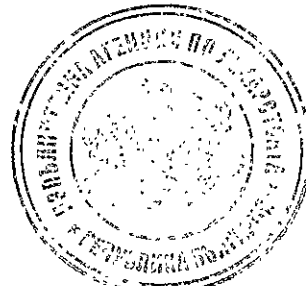
Invirase/ritonavir е противопоказан при пациенти с тежко чернодробно увреждане (виж раздел 4.4.).

4.4 Специални предупреждения и специални предпазни мерки при употреба

Съображения при започване на лечение с Invirase: Invirase не трябва да се прилага като единствен протеазен инхибитор. Invirase трябва да се дава само в комбинация с ritonavir (виж раздел 4.2.).

Пациентите трябва да знаят, че saquinavir не лекува HIV инфекцията и при тях могат да продължат проявите на заболявания, свързани с напреднал стадий на HIV инфекция, включително и опортюнистични инфекции. На пациентите също трябва да се каже, че при тях могат да се появят нежелани ефекти, свързани с прилаганите в комбинираното лечение лекарства.

Чернодробно заболяване: Безопасността и ефективността на saquinavir при пациенти със съпътстващи значителни чернодробни нарушения не е установена. Invirase/ritonavir е противопоказан при пациенти с тежко чернодробно увреждане (виж раздел 4.3.). Болни с хроничен хепатит B или C, лекувани с комбинирана антиретровирусна терапия, са изложени на повишен риск от тежки и потенциално летални чернодробни нежелани



събития. В случай на едновременно антивирусно лечение за хепатит В или С, моля направете справка със съответната информация за тези продукти.

Пациенти с предшестваща чернодробна дисфункция, включително и хроничен активен хепатит, имат повишена честота на отклонения в чернодробната функция по време на комбинирана антиретровирусна терапия и трябва да се мониторират в съответствие със стандартната практика. При наличие на данни за влошаване на чернодробното заболяване при такива пациенти трябва да се обмисли преустановяване на лечението.

В случаите на леко изразено чернодробно увреждане не се налага промяна в препоръчваната начална доза. Няма проучвания върху употребата на Invirase в комбинация с ritonavir при пациенти с умерено чернодробно увреждане. При липсата на подобни клинични изпитвания лечението трябва да се провежда внимателно, тъй като може да се наблюдава повишение на нивата на saquinavir и/или на чернодробните ензими.

Има съобщения за обостряне на хронична чернодробна дисфункция, включително портална хипертония, при пациенти със съпътстващ хепатит В или хепатит С, цироза или други съпътстващи чернодробни отклонения.

Бъбречно увреждане: бъбречният клирънс представлява незначителен път за елиминиране, като основният път на метаболизъм и екскреция на saquinavir е чернодробният. Поради това при лечение на пациенти с бъбречно увреждане не се налага начална корекция на дозата. Няма проучвания обаче върху пациенти с тежко увредена бъбречна функция и поради това saquinavir трябва да се предписва особено внимателно при такива пациенти.

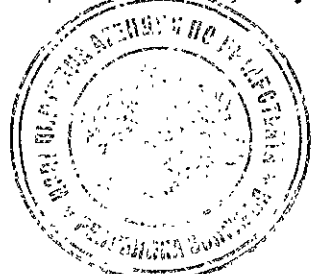
Пациенти с хронична диария или малабсорбция: Има ограничена информация за безопасността и ефективността на saquinavir при пациенти с хронична диария или малабсорбция. Не е известно дали пациенти с такива състояния могат да получават лекарството в субтерапевтични нива.

Млади пациенти и болни в напредната възраст: безопасността и ефективността на saquinavir при пациенти с HIV инфекция на възраст под 16 години не са установени. Има ограничена информация за деца, лекувани с Fortovase, и липсва информация за деца, лекувани с Invirase като единствен протеазен инхибитор. Поради значително по-ниските плазмени нива на saquinavir при деца в сравнение с възрастни, както Invirase, така и Fortovase не трябва да се използват като единствен протеазен инхибитор при деца. Когато Fortovase (50 mg/kg два пъти дневно) се прилага едновременно с nelfinavir или ritonavir при деца, експозицията на saquinavir е много повишена и, при комбиниране с ritonavir, може да се получи до 2 пъти по-голяма експозиция от тази, получена с Fortovase 1200 mg три пъти дневно при възрастни. Клиничният опит с пациенти на възраст над 60 години е ограничен.

Непоносимост към лактоза: Invirase 200 mg капсули съдържа лактоза. Пациенти с рядката наследствена непоносимост към галактоза, недостатъчност на лактаза на Lapp или синдром на малабсорбция на глюкоза/галактоза не трябва да приемат това лекарство.

Приложение по време на бременност и кърмене: виж раздел 4.6.

Пациенти с хемофилия: Има съобщения за повишена честота на кървене, включително спонтанни кожни хематоми и хемартрози, при хемофилици тип А и В, лекувани с



протеазни инхибитори. На някои пациенти е прилаган допълнително Фактор VIII. При повече от половината съобщени случаи лечението с протеазни инхибитори е продължило или започнало отново в случаите, когато е било прекъснато. Установена е причинно-следствена връзка, макар че механизъмът на действие е неясен. Поради това пациентите с хемофилия трябва да бъдат предупредени за възможността от зачестване на кървенето.

Захарен диабет и хипергликемия: при пациенти, лекувани с протеазни инхибитори, се съобщава за отключване на захарен диабет, хипергликемия или обостряне на съществуващо диабетно заболяване. При някои от тези пациенти хипергликемията е тежка и в някои случаи е била свързана и с кетоацидоза. Много от пациентите са били със заболявания, замъгляващи клиничната картина, някои от които са налагали лечение с продукти, които са били свързани с развитие на захарен диабет или хипергликемия.

Липодистрофия: При пациенти с HIV комбинираното антиретровирусно лечение е било свързано с преразпределение на мастната тъкан (липодистрофия). Понастоящем късните последици от тези събития са неизвестни. Познанията за механизма са непълни. Има хипотеза за връзка между висцералната липоматоза и ПИ и липоатрофията и инхибиторите на обратната транскриптаза (ИОТ). По-висок риск от липодистрофия е бил свързан с индивидуални фактори, като по-напреднала възраст, и фактори, свързани с лекарството, като по-продължително лечение с антиретровирусни средства и свързаните метаболитни нарушения. Клиничните изследвания трябва да включват оценка на физическите белези на преразпределение на мастната тъкан. Трябва да се обмисли изследване на серумните липиди на гладно и кръвната захар. Липидните нарушения трябва да се лекуват според клиничната необходимост (виж раздел 4.8.).

Синдром на имунно реактивиране: При пациенти, инфицирани с HIV, с тежък имунен дефицит, при започване на комбинирана антиретровирусна терапия (КАРТ) може да се появи възпалителна реакция към асимптомни или остатъчни условни патогени и да предизвика сериозни клинични състояния или влошаване на симптомите. Обикновено такива реакции са наблюдавани през първите няколко седмици или месеци от началото на КАРТ. Подходящи примери са цитомегаловирусен ретинит, генерализирани и/или фокални микобактериални инфекции и пневмония, причинена от *Pneumocystis carinii*. Всички симптоми на възпаление трябва да се оценяват и, при необходимост, да се започне лечение.

Взаимодействие с ritonavir: Препоръчваните дози на Invirase и ritonavir са 1000 mg Invirase плюс 100 mg ritonavir два пъти дневно. Доказано е, че прилагането на по-високи дози ritonavir е било свързано с повишена честота на нежеланите събития. Едновременното прилагане на saquinavir и ritonavir е довело до тежки нежелани лекарствени реакции, предимно диабетна кетоацидоза и чернодробни увреждания, особено при пациенти с предхождащо чернодробно заболяване.

Взаимодействие с rifampicin: Rifampicin не трябва да се прилага при пациенти, лекувани с ritonavir, подсилен с Invirase, като част от антиретровирусна терапия, поради риск от тежка хепатоцелуларна токсичност, наблюдавана по време на изследванията на взаимодействията лекарство-лекарство при здрави доброволци (виж раздели 4.3, 4.5. и 4.8.).



Взаимодействие с инхибитори на HMG-CoA редуктазата: Трябва да се внимава, ако Invirase/ritonavir се прилагат едновременно с аторвастатин, който се метаболизира в по-малка степен от CYP3A4. При това положение трябва да се обмисли приложение на намалена доза аторвастатин. Ако е показано лечение с инхибитори на HMG-CoA редуктазата, препоръчва се използването на правастатин или флуастатин (виж раздел 4.5.).

Орални контрацептиви: Тъй като концентрацията на ethinyl oestradiol може да се намали при едновременно приложение с Invirase/ritonavir, трябва да се използват алтернативни или допълнителни контрацептивни мерки при приложение на орални контрацептиви на базата на естрогени (виж раздел 4.5.).

4.5. Взаимодействие с други лекарствени продукти и други форми на взаимодействие

Повечето проучвания върху взаимодействията на saquinavir са проведени с Invirase и Fortovase, без подсилване с други лекарствени продукти. Ограничено количество клинични изпитвания са проведени с подсилен с ritonavir Invirase/Fortovase.

Наблюденията на лекарствените взаимодействия при приложение на неподсилен saquinavir може да не са представителни за ефектите при лечение със saquinavir/ritonavir. Освен това резултатите, получени с Fortovase, може да нямат прогностична стойност за величината на тези взаимодействия с Invirase и обратно.

Метаболизът на saquinavir се медирира от цитохром P450, със специфичен изоензим CYP3A4, който осъществява 90% от чернодробния метаболизъм. Освен това, проучванията *in vitro* показват, че saquinavir е субстрат и инхибитор на P-glycoprotein (P-gp). Поради това лекарства, които имат същия път на метаболизиране или изменят активността на CYP3A4 и/или на P-gp (виж “Други потенциални взаимодействия”), могат да променят фармакокинетиката на saquinavir. Аналогично saquinavir може също да промени фармакокинетиката на други лекарствени продукти, които са субстрати на CYP3A4 или P-gp.

Ritonavir може да повлияе фармакокинетиката на други лекарствени продукти, защото е мощен инхибитор на CYP3A4 и P-gp. Поради това, когато saquinavir се прилага едновременно с ritonavir, трябва да се помисли за потенциалните ефекти на ritonavir върху другите лекарствени продукти (вж Кратка характеристика на продукта на Norvir).

Антиретровирусни средства

Нуклеозидни инхибитори на обратната транскриптаза (НИОТ):

Zalcitabine и/или zidovudine: Saquinavir: Проучено е едновременното приложение на Invirase със zalcitabine и/или zidovudine при възрастни. Резорбцията, разпределението и елиминирането на всяко от лекарствата не се променят, когато те се прилагат едновременно. **Saquinavir/ritonavir:** Не са провеждани проучвания за фармакокинетичните взаимодействия на тези лекарства в комбинация със saquinavir/ritonavir. Взаимодействието със zalcitabine обаче е малко вероятно, тъй като този лекарствен продукт има различни пътища на метаболизъм и екскреция и няма вероятност да повлияе резорбцията на



saquinavir/ritonavir. При комбиниране на zidovudine, прилаган 200 mg през 8 часа, с ritonavir (300 mg през 6 часа) се съобщава за намаление на AUC на zidovudine с 25%, докато фармакокинетиката на ritonavir не се повлиява. Не се налага изменение на дозата на zidovudine, когато той се прилага с ritonavir.

Didanosine: *Saquinavir/ritonavir:* Изследван е ефекта на еднократна доза didanosine 400 mg върху фармакокинетиката на saquinavir при осем здрави доброволци, получавали Fortovase/ritonavir 1600/100 mg веднъж дневно в продължение на 2 седмици. Didanosine е намалил AUC и C_{max} на saquinavir приблизително 30% и 25% съответно, и не е оказал съществен ефект върху C_{min} на saquinavir. Тези промени са от съмнително клинично значение.

Ненуклеозидни инхибитори на обратната транскриптаза (НИИОТ):

Delavirdine: *Saquinavir:* едновременното приложение на delavirdine и Invirase е довело до повишаване с 348% на плазмената AUC на saquinavir. Засега данните относно безопасността на тази комбинация са ограничени и липсват данни за ефективността. При едно малко предварително проучване при 13% от изследваните в първите няколко седмици от прилагането на комбинацията от delavirdine и saquinavir е наблюдавано повишаване на стойностите на хепатоцелуларните ензими (6% степен 3 или 4). При предписване на тази комбинация често трябва да се проследяват стойностите, отразяващи хепатоцелуларни промени. *Saquinavir/ritonavir:* Взаимодействието между Invirase/ritonavir и delavirdine не е проучено.

Efavirenz: *Saquinavir:* едновременното приложение на efavirenz (600 mg) и Fortovase (1200 mg три пъти дневно) на 12 здрави доброволци е намалило стойностите на AUC на saquinavir с 62% и на C_{max} с 50%. Концентрациите на efavirenz също са се понижили с около 10%, но се предполага, че това няма клинично значение. Поради тези резултати се приема, че saquinavir трябва да се дава в комбинация с efavirenz само ако кръвните нива на saquinavir са повишени от добавянето на други антиретровирусни продукти като ritonavir. *Saquinavir/ritonavir:* Не са отбелязани клинично значими промени в концентрациите на saquinavir или efavirenz в едно проучване върху 24 здрави доброволци, получавали Fortovase/ritonavir/efavirenz 1600/200/600 mg веднъж дневно. Две допълнителни изпитвания върху пациенти с HIV са изследвали ефекта от едновременното приложение на efavirenz при подсилена схема на лечение с приложение два пъти дневно (Invirase/ritonavir 1000/100 mg два пъти дневно) (n=32) или веднъж дневно (Fortovase/ritonavir 1200/100 mg веднъж дневно) (n=35). И в двете изпитвания не са намерени клинично значими промени в концентрациите на saquinavir или efavirenz.

Nevirapine: *Saquinavir:* едновременното приложение на nevirapine и Invirase е довело до понижение с 24% на плазмената AUC на saquinavir, без промени в AUC на nevirapine. Счита се, че намалението няма клинична значимост и не се препоръчва коригиране на дозите на Invirase или nevirapine. *Saquinavir/ritonavir:* Взаимодействието между Invirase/ritonavir и nevirapine не е оценявано.

HIV протеазни инхибитори (ПИ):

Indinavir: *Saquinavir:* едновременното приложение на indinavir (800 mg три пъти дневно) и еднократна доза Invirase (600 mg) или Fortovase (800 mg или 1200 mg) на 6 здрави



доброволци е довело до нарастване на плазмената AUC_{0-24} на saquinavir 4.6 - 7.2 пъти. Плазмените нива на indinavir са останали непроменени. Засега няма данни за ефективност и безопасност при употребата на тази комбинация. Не са установени подходящи дози за комбинацията. *Saquinavir/ritonavir*: Приложението на ниски дози ritonavir повишава концентрациите на indinavir, което може да доведе до нефролитиаза.

Nelfinavir: *Saquinavir*: Едновременното приложение на еднократна доза от 1200 mg Fortovase на четвъртия ден от многократно прилаган nelfinavir (750 mg три пъти дневно) на 14 заразени с HIV пациенти, е довело до стойности на AUC и C_{max} , които са били 392% и 179% по-високи от получените при прилагане само на saquinavir. Едновременното прилагане на еднократна доза от 750 mg nelfinavir на четвъртия ден от многократно прилаган Fortovase (1200 mg три пъти дневно) при същите пациенти е довело до нарастване стойностите на AUC на nelfinavir с 18% в сравнение със самостоятелно прилаган nelfinavir. Стойностите на C_{max} са останали непроменени. Четворна терапия, включваща Fortovase и nelfinavir в комбинация с два нуклеозидни инхибитори на обратната транскриптаза, е довела до по-продължителен отговор (удължаване на времето до вирологичния рецидив) в сравнение с тройна терапия с всеки от протеазните инхибитори поотделно. Схемите на лечение обикновено са се понасяли добре. Едновременното приложение на nelfinavir и Fortovase обаче е довело до умерено увеличение на честотата на диария. *Saquinavir/ritonavir*: Взаимодействието между Invirase/ritonavir и nelfinavir не е оценявано.

Ritonavir: Установено е, че saquinavir не променя фармакокинетиката на ritonavir след еднократно или многократно перорално приложение при здрави доброволци. Ritonavir в голяма степен потиска метаболизма на saquinavir, което води до чувствително повишаване на плазмените концентрации на saquinavir. Стойностите за AUC_{0-24} и C_{max} в равновесно състояние, получени при 10 пациенти, лекувани с Invirase 600 mg три пъти дневно, са били съответно 2598 ng.h/ml и 197 ng/ml. Invirase, даван в доза 1000 mg два пъти дневно в комбинация с ritonavir 100 mg два пъти дневно, е довел до плазмена концентрация на saquinavir в равновесно състояние както следва (n=24): AUC_{0-24} 29214 ng.h/ml, C_{max} 2623 ng/ml и C_{min} 371 ng/ml.

При пациенти с HIV инфекция Invirase или Fortovase в комбинация с ritonavir в дози от 1000/100 mg два пъти дневно са осигурили системна експозиция на saquinavir за период над 24 часа, подобна или по-голяма от тази, постигната с Fortovase 1200 mg три пъти дневно (виж раздел 5.2.).

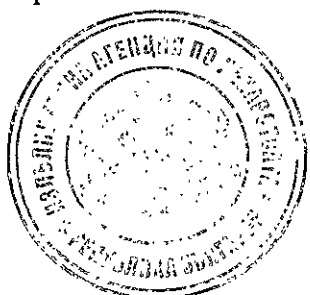
Инхибитор на сливането на HIV:

Enfuvirtide: *Saquinavir/ritonavir*: При проучване върху 12 пациенти с HIV, получавали enfuvirtide едновременно с Fortovase/ritonavir 1000/100 mg два пъти дневно, не са наблюдавани клинически значими взаимодействия.

Други лекарствени продукти

Антиаритмични средства:

Bephril, системно приложени lidocaine, quinidine: Концентрациите на тези лекарствени продукти може да се повишат, когато се прилагат едновременно с Invirase/ritonavir.



Препоръчва се внимание и по възможност проследяване на терапевтичните концентрации, ако тези антиаритмични средства се прилагат с Invirase/ritonavir.

Amiodarone, flecainide и propafenone: Концентрациите на тези лекарствени продукти може да се повишат, когато се прилагат едновременно с Invirase/ritonavir. Поради възможността от животозастрашаваща сърдечна аритмия приложението на amiodarone, flecainide и propafenone е противопоказано при лечение с Invirase/ritonavir (виж раздел 4.3.).

Антикоагуланти:

Warfarin: Концентрациите на warfarin може да се повлият. Препоръчва се да се мониторира INR (международн нормализиран коефициент).

Антиконвулсанти:

Carbamazepine, phenobarbital, phenytoin: Тези лекарствени продукти индуцират CYP 3A4 и може да намалят концентрациите на saquinavir, ако Invirase се приема с ritonavir. Взаимодействието между Invirase/ritonavir и тези лекарствени продукти не е оценявано.

Антидепресанти:

Трициклични антидепресанти (напр. amitriptyline, imipramine): Invirase/ritonavir може да повиши концентрациите на трицикличните антидепресанти. Препоръчва се проследяване на терапевтичните концентрации на трицикличните антидепресанти, когато се прилагат с Invirase/ritonavir.

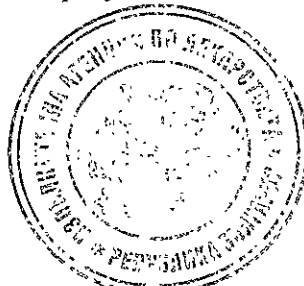
Nefazodone: Той инхибира CYP3A4 и може да повиши концентрациите на saquinavir. Ако nefazodone се прилага едновременно със saquinavir, препоръчва се проследяване на токсичността на saquinavir. Взаимодействието между Invirase/ritonavir и nefazodone не е оценявано.

Антихистамини:

Terfenadine, astemizole: едновременното прилагане на terfenadine и Fortovase води до повишаване на плазмената експозиция на terfenadine (AUC), което е свързано с удължаване на QTc интервала. Поради това terfenadine е противопоказан при пациенти, провеждащи лечение със saquinavir или saquinavir/ritonavir. Saquinavir или saquinavir/ritonavir не трябва да се прилагат и с astemizole, тъй като са възможни подобни взаимодействия (виж раздел 4.3.).

Антиинфекциозни средства:

Clarithromycin: Saquinavir: едновременното приложение на clarithromycin (500 mg два пъти дневно) и Fortovase (1200 mg три пъти дневно) на 12 здрави доброволци е довело до стойности за AUC и C_{max} в равновесно състояние, които са били 177% и 187% по-високи от тези при прилагане само на saquinavir. Стойностите на AUC и C_{max} за clarithromycin са били около 40% по-високи от регистрираните при самостоятелно прилагане на clarithromycin. Не се налага корекция на дозата на двата лекарствени продукта, когато се прилагат



едновременно за ограничен период от време в изследваните дози. *Saquinavir/ritonavir*: взаимодействието между Invirase/ritonavir и clarithromycin не е оценявано.

Erythromycin: *Saquinavir*: едновременното приложение на erythromycin (250 mg четири пъти дневно) и Fortovase (1200 mg три пъти дневно) на 22 пациенти с HIV е довело до стойности за AUC и C_{max} в равновесно състояние, които са били 99% и 106% по-високи от тези при прилагане само на saquinavir. Не се налага корекция на дозата, когато двете лекарства се прилагат едновременно. *Saquinavir/ritonavir*: взаимодействието между Invirase/ritonavir и erythromycin не е оценявано.

Стрептограминови антибиотици като quinupristin/dalfopriston: Те инхибират CYP3A4 и може да повишат концентрациите на saquinavir. Ако тези лекарствени продукти се прилагат едновременно със saquinavir, препоръчва се проследяване на токсичността на saquinavir. Взаимодействието между Invirase/ritonavir и quinupristin/dalfopriston не е оценявано.

Антимикотични средства:

Ketoconazole: *Saquinavir*: едновременното приложение на ketoconazole (200 mg един път дневно) и Invirase (600 mg три пъти дневно) на 12 здрави доброволци е довело до повишаване на AUC на saquinavir с около 160% в равновесно състояние (ден 6 от лечението), без промяна на елиминационния полуживот или скоростта на резорбция. Съществуващото приложение на saquinavir в доза 600 mg три пъти дневно не е повлияло фармакокинетичните показатели на ketoconazole. Не се налага корекция на дозата, когато двата лекарствени продукта се прилагат едновременно в проучваните дози. *Saquinavir/ritonavir*: Взаимодействието между Invirase/ritonavir и ketoconazole не е оценявано.

Itraconazole: *Saquinavir*: Както ketoconazole, itraconazole е умерен инхибитор на изoenзим CYP3A4 и е възможно взаимодействие от подобна величина. Ако itraconazole се прилага едновременно със saquinavir, препоръчва се проследяване на токсичността на saquinavir. *Saquinavir/ritonavir*: Взаимодействието между Invirase/ritonavir и itraconazole не е оценявано.

Fluconazole/ miconazole: Не са провеждани специфични проучвания на лекарствените взаимодействия с тези лекарствени продукти.

Антимикобактериални средства:

Rifampicin: *Saquinavir*: установено е, че rifampicin (600 mg един път дневно) намалява плазмената концентрация на saquinavir с 80%. Тъй като това може да доведе до субтерапевтични концентрации на saquinavir, rifampicin не трябва да се прилага едновременно с Invirase. *Saquinavir/ritonavir*: Изследване на 20 пациенти с HIV, страдащи от туберкулоза, получаващи Fortovase/ritonavir 1600/200 mg веднъж дневно, е показвало, че rifampicin намалява AUC на saquinavir с приблизително 50%. Наблюдаваните концентрации на saquinavir обаче обикновено са били в терапевтични граници. Концентрациите на saquinavir са останали в терапевтичните граници при двама пациенти с HIV и туберкулоза, получаващи Invirase/ritonavir 1000/100 mg два пъти дневно и 450 mg rifampicin веднъж дневно или Invirase/ritonavir 400/400 mg два пъти дневно и 600 mg

rifampicin веднъж дневно.

При едно рандомизирано, отворено клинично изпитване фаза I с многократно приложение, включващо 28 здрави доброволци, 11 от 17 (65%) здрави доброволци, получаващи едновременно *rifampicin* 600 mg веднъж дневно и *Invirase* 1000 mg/*ritonavir* 100 mg два пъти дневно (*Invirase*, подсилен с *ritonavir*), са развили тежка хепатоцелуларна токсичност по време на 28-дневния период на изпитване (виж раздел 4.8.). Поради това *rifampicin* не трябва да се прилага едновременно при пациенти, лекувани с *Invirase*, подсилен с *ritonavir* като част от антиретровирусна терапия (виж раздел 4.3.).

Rifabutin: *Saquinavir:* Rifabutin намалява плазмените концентрации на *saquinavir* с 40%. Rifabutin и *Invirase* не трябва да се прилагат заедно. *Saquinavir/ritonavir:* Едновременното приложение на rifabutin с *Invirase/ritonavir* 400 mg/400 mg не е оказало клинично значим ефект върху експозицията на *saquinavir* при 24 пациенти с HIV.

Бензодиазепини:

Midazolam: *Saquinavir:* едновременното приложение на еднократна перорална доза midazolam (7.5 mg) след 3 или 5 дни лечение с *Fortovase* (1200 mg три пъти дневно) при 12 здрави доброволци в едно двойно-сляпо, кръстосано проучване е повишило C_{max} на midazolam с 235% и на AUC с 514% в сравнение с контролите. *Saquinavir* е повишил елиминационния полуживот на перорално приложения midazolam от 4.3 на 10.9 часа и абсолютната бионаличност от 41 на 90%. При доброволците се е наблюдавало увреждане на психомоторните умения и повишаване честотата на седативните ефекти. Поради това при едновременно приложение със *saquinavir* дозата на пероралния midazolam следва да бъде значително понижена, а комбинацията трябва да се използва внимателно. При комбиниране с венозно приложен midazolam (0.05 mg/kg), *saquinavir* понижава клирънса на midazolam с 56% и удължава елиминационния полуживот от 4.1 на 9.5 часа, но само субективното усещане за ефекта на midazolam се засилва. Поради това болусни дози на midazolam могат да се прилагат интравенозно в комбинация с *Fortovase*. По време на продължителна инфузия на midazolam се препоръчва общо намаление на дозата с 50%. *Saquinavir/ritonavir:* Взаимодействието между *Invirase/ritonavir* и midazolam не е оценявано. Приложението на midazolam заедно с *Invirase/ritonavir* е противопоказано поради възможен риск от възникване на продължителна или засилена седация и респираторна депресия (виж раздел 4.3.).

Alprazolam, clorazepate, diazepam, flurazepam: Концентрациите на тези лекарствени продукти може да се повишат при едновременно приложение с *Invirase/ritonavir*. Необходимо е внимателно мониториране на пациенти за седативни ефекти, може да се наложи намаление на дозата на бензодиазепините.

Triazolam: Концентрацията на triazolam може да се повиши при едновременно приложение с *Invirase/ritonavir*. Приложението на triazolam заедно с *Invirase/ritonavir* е противопоказано поради възможен риск от възникване на продължителна или засилена седация и респираторна депресия (виж раздел 4.3.).

Калциеви антагонисти:

Felodipine, nifedipine, nicardipine, diltiazem, nimodipine, verapamil, amlodipine, nisoldipine,

isradipine: Концентрациите на тези лекарствени продукти може да се повишат при едновременно приложение с Invirase/ritonavir. Препоръчва се внимание и клинично мониториране на пациентите.

Кортикоステроиди:

Dexamethasone: Той индуцира CYP3A4 и може да намали концентрациите на saquinavir. Трябва да се използва внимателно. Saquinavir може да бъде по-малко ефективен при пациенти, които едновременно приемат тези лекарствени продукти. Взаимодействието между Invirase/ritonavir и dexamethasone не е оценявано.

Fluticasone и budesonide: Съобщава се за системна експозиция на fluticasone и budesonide, когато тези лекарствени продукти се прилагат чрез орално инхалиране или интраназално едновременно с ниски дози ritonavir. В литературата има няколко съобщения за болест на Cushing, свързана с това взаимодействие. Трябва да се обмисли преминаване към beclomethasone при лицата, при които е необходимо лечение с инхалаторно/интраназално приложени кортикостероиди.

Антаагонисти на хистаминовите H₂-рецептори:

Ranitidine: *Saquinavir*: Наблюдава се увеличаване на експозицията на saquinavir, когато Invirase се прилага едновременно с ranitidine и храна, в сравнение с Invirase, приложен само с храна. В резултат стойностите на AUC на saquinavir се повишават с 67%. Приема се, че това увеличение няма клинично значение и не се налага корекция в дозата на saquinavir.

Saquinavir/ritonavir: Взаимодействието между Invirase/ritonavir и ranitidine не е оценявано.

Инхибитори на HMG-CoA редуктазата:

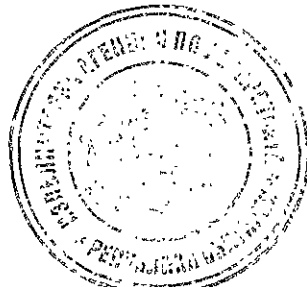
Pravastatin, fluvastatin: Те не се метаболизират от CYP3A4 и не се очакват взаимодействия с протеазни инхибитори, включително ritonavir. Ако е показано лечение с инхибитори на HMG-CoA редуктазата, препоръчва се използването на pravastatin или fluvastatin.

Simvastatin, lovastatin: Метаболизмът им зависи в голяма степен от CYP3A4 и при едновременно приложение с Invirase/ritonavir плазмените концентрации са подчертано повишени. Повишени концентрации на тези лекарствени продукти са били свързани с рабдомиолиза, и те са противопоказани за употреба с Invirase/ritonavir (виж раздел 4.3.).

Atorvastatin: Метаболизмът на atorvastatin зависи в по-малка степен от CYP3A4. Когато се прилага с Invirase/ritonavir, трябва да се използва най-ниската възможна доза atorvastatin и пациентите трябва да се проследяват внимателно за признаки/симптоми на миопатия (мускулна слабост, мускулна болка, повишение на плазмените нива на креатин киназата).

Имуносупресори:

Cyclosporin, tacrolimus, rapamycin: Концентрациите на тези лекарствени продукти може да се повишат при едновременно приложение с Invirase/ritonavir. Препоръчва се мониториране на терапевтичните концентрации на имуносупресорите при едновременно приложение с Invirase/ritonavir.



Наркотични аналгетици:

Methadone: Концентрацията на methadone може да се намали при едновременно приложение с Invirase/ritonavir. Може да се наложи увеличение на дозата на methadone.

Невролептици:

Pimozide: Концентрацията на pimozide може да се увеличи при едновременно приложение с Invirase/ritonavir. Поради възможност от поява на животозастрашаващи сърдечни аритмии, приложението на Invirase/ritonavir с pimozide е противопоказано (виж раздел 4.3.).

Орални контрацептиви:

Ethinyl oestradiol: Концентрацията на ethinyl oestradiol може да се намали при едновременно приложение с Invirase/ritonavir. При прилагане на орални контрацептиви на базата на естрогени трябва да се използват алтернативни или допълнителни контрацептивни методи.

Инхибитори на фосфодиестераза тип 5 (ФДЕ5):

Sildenafil: едновременното приложение на Fortovase в равновесно състояние (1200 mg три пъти дневно) и sildenafil (еднократна доза от 100 mg), субстрат на CYP3A4, е довело до повишение на стойностите на C_{max} със 140% и на AUC с 210% на sildenafil. Sildenafil не е повлиял фармакокинетичните показатели на saquinavir. Едновременното приложение на sildenafil с Invirase/ritonavir трябва да става внимателно в намалени дози от не повече от 25 mg на 48 часа при засилено мониториране на нежеланите събития.

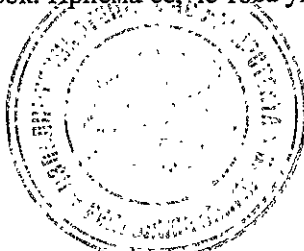
Vardenafil: Концентрацията на vardenafil може да се увеличи при едновременно приложение с Invirase/ritonavir. Едновременното приложение на vardenafil с Invirase/ritonavir трябва да става внимателно в намалени дози от не повече от 2,5 mg на 72 часа при засилено мониториране на нежеланите събития.

Tadalafil: Концентрацията на tadalafil може да се увеличи при едновременно приложение с Invirase/ritonavir. Едновременното приложение на tadalafil с Invirase/ritonavir трябва да става внимателно в намалени дози от не повече от 10 mg на 72 часа при засилено мониториране на нежеланите събития.

Други:

Еrgo-алкалоиди (напр. ergotamine, dihydroergotamine и methylergonovine): Invirase/ritonavir може да увеличат експозицията на ergo-алкалоидите и по този начин да увеличат възможността за поява на остра токсичност на ergo-алкалоидите. Поради това едновременната употреба на Invirase/ritonavir и ergo-алкалоиди е противопоказана (виж раздел 4.3.).

Сок от грейпфрут: Saquinavir: едновременното еднократно прилагане на Invirase и сок от грейпфрут при здрави доброволци, води до увеличена експозиция на saquinavir с 50% и 100% съответно при нормално и двойно концентриран сок. Приема се, че това увеличение



няма клинично значение и не се препоръчва корекция на прилаганата доза Invirase. *Saquinavir/ritonavir*: Взаимодействието между Invirase/ritonavir и сок от грейпфрут не е оценявано.

Капсули с чесън: *Saquinavir*: Едновременното приложение на капсули с чесън (доза, приблизително еквивалентна на 4 г чесън дневно) и saquinavir (Fortovase) 1200 mg три пъти дневно на девет здрави доброволци е довело до намаляване на AUC на saquinavir с 51% и намаление на средните минимални нива с 49% 8 часа след приложението. Средните нива на C_{max} на saquinavir са се понижили с 54%. Следователно пациенти, лекувани със saquinavir, не трябва да приемат капсули с чесън поради риска от намаление на плазмените концентрации и загуба на вирусологичния отговор и възможна резистентност към една или повече съставки на схемата на антиретровирусното лечение. *Saquinavir/ritonavir*: Взаимодействието между Invirase/ritonavir и капсулите с чесън не е оценявано.

Жъlt кантарион (*Hypericum perforatum*): *Saquinavir*: плазмените нива на saquinavir може да се намалят при едновременно приложение с билковия продукт жъlt кантарион (*Hypericum perforatum*). Това се дължи на индуциране на лекарство-метаболизиращи ензими и/или транспортни протеини от жълтия кантарион. Билкови продукти, съдържащи жъlt кантарион, не трябва да се прилагат едновременно с Invirase. Ако пациентът вече приема жъlt кантарион, той трябва да се преустанови, да се проверят вирусните нива и по възможност нивата на saquinavir. Нивата на saquinavir може да се повишат след спирането на жълтия кантарион и може да се наложи да се коригира дозата на saquinavir. Индуцирацият ефект на жълтия кантарион може да персистира в продължение на най-малко 2 седмици след спирането на лечението. *Saquinavir/ritonavir*: Взаимодействието между Invirase/ritonavir и жъlt кантарион не е оценявано.

Други възможни взаимодействия

Лекарствени продукти, които са субстрати на CYP3A4

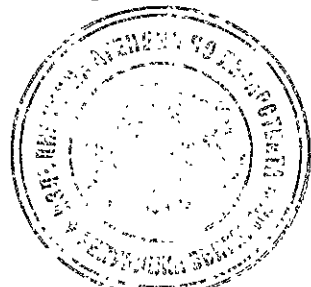
Въпреки че не са проведени специфични изпитвания, едновременното приложение на Invirase/ritonavir с лекарствени продукти, които се метаболизират предимно чрез системата CYP3A4 (напр. dapsone, disopyramide, quinine, fentanyl и alfentanyl), може да доведе до повишаване на плазмените им концентрации. Поради това тези комбинации трябва да се прилагат внимателно.

Лекарствени продукти, които са субстрати на P-гликопротеин

Едновременното приложение на Invirase/ritonavir с лекарствени продукти, които са субстрати на P-гликопротеин (P-gp) (напр. digoxin), може да доведе до повишаване на плазмените концентрации на тези лекарствени продукти, поради което се препоръчва мониториране за токсичност.

Лекарствени продукти, които намаляват времето за преминаване през стомашно-чревния тракт

Не е известно доколко лекарствените продукти, които скъсяват времето за преминаване през стомашно-чревния тракт (напр. metoclopramide), могат да причинят понижение на плазмените концентрации на saquinavir.



4.6. Бременност и кърмене

Бременност: Проучванията с експериментални животни не показват данни за пряк или косвен увреждащ ефект на лекарството върху развитието на ембриона или плода, протичането на бременността, пери- и постнаталното развитие. Клиничният опит с бременни жени е ограничен. Вродени малформации, дефекти при раждане и други увреждания (без вродени малформации) при бременни жени са наблюдавани рядко, които са получавали saquinavir в комбинация с други антиретровирусни лекарства. Независимо от това, за момента наличните данни са недостатъчни и не свидетелстват за специфични рискове за нероденото дете. Saquinavir трябва да бъде прилаган при бременни жени само, ако ползата за майката оправдава възможния риск за плода (виж раздел 5.3.).

Кърмене: Няма проучвания върху лабораторни животни или с хора върху отделянето на saquinavir в кърмата. Потенциала за нежелани реакции към saquinavir при кърмени бебета не може да се определи и затова кърменето трябва да бъде прекратено, преди приемане на saquinavir. Препоръчва се на жени, заразени с HIV, да не кърмят децата си при никакви обстоятелства, за да се избегне предаването на HIV.

4.7. Влияние върху способността за шофиране и работа с машини

Не е известно дали saquinavir може да повлияе върху способността за шофиране или работа с машини.

4.8. Нежелани лекарствени реакции

Нежелани лекарствени реакции при клиничните изпитвания с Invirase без подсилване

Най-често съобщаваните нежелани събития при пациенти, получавали монотерапия с Invirase 600 mg три пъти дневно по време на клиничните изпитвания (без токсичните явления, за които се знае, че имат отношение към прилагането на zidovudine и/или zalcitabine при комбинирано лечение) са били диария, коремен дискомфорт и гадене.

Изброените по-долу нежелани събития са наблюдавани по време на пилотно проучване (n=327), включващо група с лечение със saquinavir като самостоятелно прилагано лекарство (600 mg три пъти дневно). Нежелани събития (леки, умерени и тежки) с честота > 2%, преценени от изследователите като най-слабо свързани със saquinavir, са обобщени в табл. 1:

Таблица 1: Честота на нежеланите ефекти по време на клиничните изпитвания, които се считат най-слабо свързани с лечението с Invirase - леки, умерени и тежки по интензитет, възниквали с честота над 2%.

(Много чести ≥ 10%, чести ≥ 1% и < 10%).

| Телесна система | Нежелани реакции |
|-------------------------------|---|
| Честота на реакция | |
| Нарушения на нервната система | |
| Чести | Главоболие, периферна невронатия, изтъриване на |

| | |
|---|---|
| | крайниците, замайване |
| <i>Стомашно-чревни нарушения</i> | |
| Много чести | диария, гадене |
| Чести | улцерации на букалната лигавица, коремен дискомфорт, повръщане, коремна болка, метеоризъм |
| <i>Нарушения на кожата и подкожната тъкан</i> | |
| Чести | обрив, сърбеж |
| <i>Мускулно-скелетни, съединително-тъканни и костни нарушения</i> | |
| Чести | болка |
| <i>Общи нарушения и състояния на мястото на приложение</i> | |
| Чести | умора, астения, фебрилитет |

Invirase не променя и не добавя нищо към профила на токсичност на zalcitabine и/или zidovudine, когато се прилага в комбинация.

Сериозни нежелани реакции, които са най-малко свързани с Invirase, наблюдавани при клиничните изпитвания, където Invirase е използван като единствен протеазен инхибитор

Сериозните нежелани реакции, поне възможно свързани с употребата на saquinavir, съобщавани по време на клиничните изпитвания, с частота под 2% и неспоменати по-горе, са изброени по-долу. Тези нежелани реакции са част от база данни, включваща над 6000 пациента, като повече от 100 от тях са провеждали лечение със saquinavir в продължение на повече от 2 години. Пациентите са били лекувани със saquinavir като монотерапия или в комбинация с широка гама от други антиретровирусни лекарства (нуклеозидни аналоги, ненуклеозидни инхибитори на обратната транскриптаза и протеазни инхибитори).

Объркане, атаксия и слабост, остра миелобластна левкемия, хемолитична анемия, суицидни опити, синдром на Stevens-Johnson, тежка кожна реакция, свързана с повишени стойности на чернодробните функционални тестове, тромбоцитопения и вътречерепен кръвоизлив, обостряне на хронично чернодробно заболяване с повишаване стойностите на функционалните чернодробни тестове от 4 степен, иктер, асцит, лекарствена треска, булозни кожни обриви и полиартрит, нефролитиаза, панкреатит, чревна обструкция, портална хипертония и периферна вазоконстрикция.

Нежелани лекарствени реакции при клиничните изпитвания с Invirase с подсилване

При едно изследване на взаимодействията лекарство-лекарство на rifampicin 600 mg веднъж дневно и Invirase 1000 mg/ritonavir 100 mg два пъти дневно (Invirase, подсилен с ritonavir), включващо 28 здрави доброволци, 11 от 17 (65%) здрави доброволци, получавали едновременно rifampicin и Invirase, подсилен с ritonavir, са развили тежка хепатоцелуларна токсичност, проявяваща се с повишение на чернодробните трансаминази. При някои индивиди трансаминазите са се увеличили повече от 20 пъти над горната референтна граница и това се е съпътствало със стомашно-чревни симптоми, включващи коремна болка, гастрит, гадене и повръщане. След преустановяване на приложението на трите лекарства, клиничните симптоми са отзвучали и повишенияте чернодробни трансаминази са се нормализирали.

Нежеланите събития, наблюдавани по време на клиничните изпитвания с Fortovase, са представени за пълнота.



Нежелани лекарствени реакции по време на клиничните изпитвания с Fortovase (saquinavir меки капсули) без подсилване

Безопасността на Fortovase е проучена при повече от 500 пациенти, които са получили лекарството самостоятелно или в комбинация с други антиретровирусни лекарства. Повечето от нежеланите събития са били слабо изразени. Най-често наблюдаваните нежелани събития при пациенти, провеждащи лечение с Fortovase, са били диария, гадене, коремен дискомфорт и диспепсия.

Клиничните нежелани събития, поне умерени по тежест, които са възникнали при $\geq 2\%$ от пациентите в отворено проучване на безопасността (NV15182) и в едно двойно сляпо клинично изпитване (NV 15355), сравняващо Fortovase и Invirase, са обобщени в табл. 2.

Таблица 2: Честота на нежеланите ефекти* с поне умерена тежест по време на клиничните изпитвания, които се считат свързани с лечението с Fortovase, възникнали при $\geq 2\%$ от пациентите.

(Много чести $\geq 10\%$, чести $\geq 1\%$ и $< 10\%$).

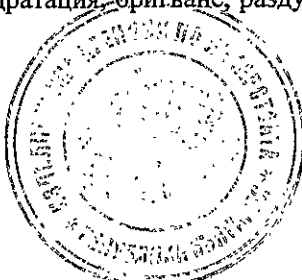
| Телесна система | Нежелани реакции |
|---|--|
| Честота на реакция | |
| <i>Психични нарушения</i> | |
| Чести | депресия, безсъние, тревожност, нарушения на либидото |
| <i>Нарушения на нервната система</i> | |
| Чести | Главоболие |
| <i>Стомашно-чревни нарушения</i> | |
| Много чести | диария, гадене |
| Чести | коремен дискомфорт, диспепсия, метеоризъм, повръщане, коремна болка, запек |
| <i>Нарушения на кожата и подкожната тъкан</i> | |
| Чести | брадавици |
| <i>Мускулно-скелетни, съединително-тъканни и костни нарушения</i> | |
| Чести | болка |
| <i>Общи нарушения и състояния на мястото на приложение</i> | |
| Чести | умора, намаление на апетита, болка в гърдите |
| <i>Сетивни нарушения</i> | |
| Чести | промяна на вкуса |

* Включват нежелани събития поне възможно свързани с изследваното лекарство или с неизвестен интензитет и/или връзка с лечението (съответстващи на ACTG Степен 3 и 4).

Нежелани лекарствени реакции по време на клиничните изпитвания, поне възможно свързани с лечението, при които Fortovase е прилаган като единствен протеазен инхибитор

Сериозни нежелани реакции, поне възможно свързани с приложение на Fortovase, наблюдавани при клиничните изпитвания с честота под 2% са:

Нефролитиаза, панкреатит, тромбоцитопения, еритема, дехидратация, оригване, раздуване на корема.



Fortovase не променя вида, честотата и тежестта на известните основни токсични ефекти, свързани с нуклеозидните аналоги. За изчерпателност по отношение препоръките за корекция на дозата и свързаните с лекарствата нежелани реакции за други използвани в комбинация лекарствени продукти лекарите следва да направят справка в кратката характеристика на продукта на всеки от тези продукти.

Нежелани лекарствени реакции по време на клиничните изпитвания с Fortovase с подсилване

Безопасността на Fortovase (1000 mg два пъти дневно) при приложение в комбинация с ritonavir (100 mg два пъти дневно) в продължение на най-малко 48 седмици е проучена при 148 пациенти. Най-често наблюдаваните нежелани реакции при пациенти, получавали тази подсилена схема на лечение с протеазен инхибитор като част от антиретровирусната им терапия, са били гадене, диария, умора, повръщане, метеоризъм и коремна болка.

Нежеланите реакции с тежест степен 3 и 4, които са били считани за поне възможно свързани с приложението на Fortovase, или които са били с неизвестна причинно-следствена връзка или тежест, възникнали с честота най-малко 2% по време на пилотното проучване ($n=148$) са били гадене (4.1%), повръщане (2%), анемия (2%) и умора (2%).

Лабораторни отклонения при приложение на Invirase

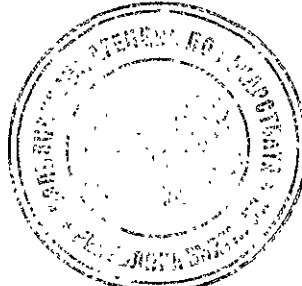
Най-често съобщаваните лабораторни отклонения, наблюдавани при лечение със схеми, включващи saquinavir (като единствен протеазен инхибитор или в комбинация с ниски дози ritonavir) по време на клиничните изпитвания, са били: изолирано повишаване на СРК, понижаване на глюкозата, повишаване на глюкозата, повишени стойности на трансаминазите и неутропения.

Лабораторни отклонения при приложение на Fortovase

Изразени клинично лабораторни отклонения (промяна от степен 0 до степен 3 или 4, или промяна от степен 1 до степен 4), наблюдавани при повече от 2% от пациентите, лекувани с 1200 mg три пъти дневно при отворено проучване на безопасността, включват понижена глюкоза (6.4%), повищена СРК (7.8%), повищена гама глутамилтрансфераза - GGT (5.7%), повищена ALT (5.7%), повищена AST (4.1%), повишен калий (2.7%) и неутропения (2.9%).

След лечение със схеми, съдържащи Fortovase (saquinavir) като единствен протеазен инхибитор, са наблюдавани и следните допълнителни изразени клинично-лабораторни отклонения: калций (нисък/висок), фосфат (нисък), билирубин (висок), амилаза (висока), калий (нисък), натрий (нисък/висок), хемоглобин (нисък), тромбоцити (ниски), алкална фосфатаза (висока), глюкоза (висока), триглицериди (високи).

При изпитването за безопасност през период на проучване от 48 седмици са били наблюдавани отклонения в ALT и AST по-високи или равни на степен 1 с честота от 27-33%. От тях 46% са еднократни абнормни стойности. Само 3-4% от пациентите са имали отклонения в трансаминазите с по-висока или равна на 3 степен, а пациентите, които е трябвало да прекратят участието си в изпитването поради повишаване стойностите на чернодробните функционални тестове са били под 0.5%.



Изразени лабораторни отклонения (степен 1-4), които са били наблюдавани при лечение с Fortovase в комбинация с ritonavir (на 48 седмица) са включвали ниски нива на хемоглобин (4%), бели кръвни клетки (3%), тромбоцити (11%) и лимфоцити (5%), високи нива на амилаза (2%), креатинин (2%), билирубин (7%), AST (19%), ALT (26%), холестерол (27%), LDL-холестерол (62%) и триглицериди (32%).

Постмаркетингов опит с Invirase и Fortovase

Сериозни и по-леки нежелани реакции от постмаркетингови спонтани доклади (където Fortovase и Invirase са били прилагани като единствен протеазен инхибитор или в комбинация с ritonavir), които не са споменати по-горе в раздел 4.8., за които не може да се изключи причинно-следствена връзка със saquinavir са сумирани по-долу (редки $\geq 0.01\%$ и $<0.1\%$, много редки $< 0.01\%$):

- Инфекции и опаразитяване: хепатит (рядко).
- Нарушения на имунната система: алергични реакции (много рядко)
- Нарушения на нервната система: сънливост (много рядко), гърчове (рядко)
- Бъбречни и пикочни нарушения: абнормна бъбречна функция (много рядко)
- Метаболизъм и хранителни нарушения:
 - захарен диабет или хипергликемия, понякога свързана с кетоацидоза (рядко) (виж раздел 4.4.)
 - Липодистрофия: Комбинираното антиретровирусно лечение е било свързано с преразпределение на телесните масти (липодистрофия) при пациенти с HIV, включително загуба на периферна и лицева подкожна мазнина, повишено натрупване на интраабдоминална и висцерална мастна тъкан, хипертрофия на гърдите и натрупване на мазнина в дорзоцервикалната област (бизонска гърбица). (рядко)
 - Комбинираната терапия е била свързана с метаболитни отклонения като хипертриглицидемия, хиперхолестерolemия, инсулинова резистентност, хипергликемия и хиперлактатемия (много рядко; виж раздел 4.4.).
- Съдови нарушения: Има съобщения за повищена честота на кървене, включително и спонтанни кожни хематоми и хемартроза, при хемофилици тип А и В, лекувани с протеазни инхибитори (рядко) (виж раздел 4.4.).
- Мускулно-скелетни, съединително-тъканни и костни нарушения: Съобщава се за повишаване на СРК, миалгия, миозит и рядко за рабдомиолиза при лечение с протеазни инхибитори, особено в комбинация с нуклеозидни аналоги (рядко).
- При пациенти с HIV с тежък имунен дефицит при започване на комбинираната антиретровирусна терапия (КАРТ) може да възникне възпалителна реакция към безсимптомно протичащи или остатъчни опортюнистични инфекции (виж раздел 4.4.).

4.9. Предозиране

Има две съобщения за пациенти, предозирали Invirase. Един пациент е надвишил препоръчваната дневна доза saquinavir и е приел 8000 mg наведнъж. До два часа след приемането на свръхдозата на пациента е било приложено лечение с провокирано повръщане. При пациента не са наблюдавани никакви последствия. Вторият пациент е приел 2.4 g Invirase в комбинация с 600 mg ritonavir. Появила се е болка в гърлото, която е

продължила 6 часа и след това е отзвучала. Едно малко изпитване с научна цел с прилагане на saquinavir в доза 3600 mg дневно не е показало данни за засилена токсичност през първите 16 седмици от лечението.

Има съобщения за два случая на предозиране на Fortovase (1 случай с неустановено количество Fortovase и друг случай с 3.6 до 4.0 g приети наведнъж). И при двата случая не се съобщава за нежелани реакции.

5. ФАРМАКОЛОГИЧНИ ДАННИ

5.1. Фармакодинамични свойства

Фармакотерапевтична група: Антивирусно средство, ATC код J05AE01.

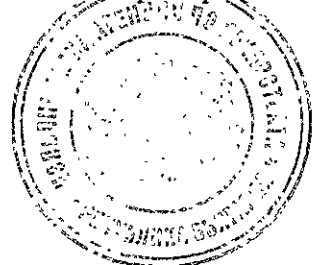
Механизъм на действие: HIV протеазата разцепва специфично вирусните прекурсорни протеини, когато вирионите напускат заразените клетки, което представлява основен етап в окончателното формиране на инфекциозни вирусни частици. Тези вирусни прекурсорни протеини съдържат специфично място за разцепване, което се разпознава само от HIV и тясно свързаните с вируса протеази. Saquinavir представлява миметик на такова място на разцепване и се свързва тясно с активните участъци на HIV-1 и HIV-2 протеазата, действайки като обратим и селективен инхибитор. Saquinavir има приблизително 50000 пъти по-висок афинитет към HIV протеазите отколкото към човешките протеази. При изследвания *in vitro* saquinavir блокира образуването на инфекциозни вируси, а по този начин и разпространението на инфекцията в незасегнати клетки.

Анттивирусна активност *in vitro*: За разлика от нуклеозидните аналоги (zidovudine и др.), saquinavir действа директно върху вирусния таргетен ензим. Не се налага метаболитно активиране. Това разпростира потенциалната ефективност на лекарството върху клетките в покой. В наномоларни концентрации saquinavir е активен върху лимфобластоидни и моноцитни клетъчни линии и върху първични култури на лимфоцити и моноцити, заразени с лабораторни щамове на клинично изолирани HIV-1. Опитите върху клетъчни култури показват, че saquinavir в двойна и тройна комбинация с различни инхибитори на обратната транскриптаза (включително zidovudine, zalcitabine, didanosine, lamivudine, stavudine и nevirapine) предизвиква адитивен до синергичен противовирусен ефект срещу HIV-1, без това да увеличава цитотоксичността и има категорично синергичен ефект в двойна комбинация с lopinavir.

Фармакодинамични ефекти: Ефектите на saquinavir в комбинация със zalcitabine и zidovudine върху биологични маркери (брой CD4 клетки и плазмена РНК) са проучени при заразени с HIV-1 пациенти.

Клинични изпитвания с Invirase

При едно от проучванията (NV14256) върху предварително лекувани със zidovudine пациенти ($CD4 \geq 50 \leq 300$ клетки/ mm^3) е установено, че комбинацията Invirase плюс zalcitabine, в сравнение с монотерапия със zalcitabine, удължава периода до преди първите прояви на характерно за СПИН заболяване или смърт. При това изпитване комбинираното лечение намалява риска от развитие на характерно за СПИН заболяване или смърт с 53%. По отношение само на смъртен изход комбинирането на Invirase със zalcitabine намалява риска със 72%. Това отговаря на понижаване на честотата на характерно за СПИН



заболяване или смърт от 29.4% на 16.0% за 18-месечен период. Аналогично по отношение само на смъртния изход честотата е била намалена от 8.6% на 4.1% за наблюдавания 18-месечен период. В трите групи на лечение средната продължителност на лечение е била 11 до 13 месеца при среден период на проследяване 17 месеца.

В това проучване изходното ниво на средния брой CD4 клетки във всички терапевтични групи е било 156 до 176 клетки/mm³. Средната промяна от изходната стойност за 16 седмици (средно DAVG16) за saquinavir плюс zalcitabine е била +26 клетки/mm³ за броя CD4 клетки и -0.6 log₁₀ РНК копия/ml плазма за вирусно натоварване. Максималното средно повишение на броя CD4 клетки е било 47 клетки/mm³ на седмица 16. Максималното средно намаление на вирусното натоварване е било 0.7 log₁₀ РНК копия/ml на седмица 12.

SV14604 е рандомизирано, многоцентрово, двойно-сляпо паралелно клинично изпитване фаза III на zidovudine + zalcitabine в сравнение със saquinavir + zidovudine и saquinavir + zidovudine + zalcitabine, при нелекувани или минимално лекувани, заразени с HIV пациенти. Четвъртата група е лекувана само със zidovudine, но монотерапията е преждевременно прекратена и пациентите, провеждащи първоначално монотерапия със zidovudine, са преминали към комбинирано лечение saquinavir + zidovudine + zalcitabine, формирали група на "късна" тройна схема на лечение.

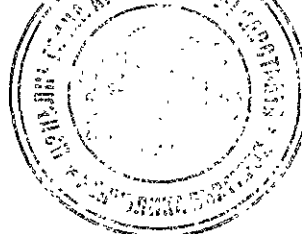
Общо 3485 patients са били лекувани и проследени и данните от тях са обработени (популация с намерение за лечение). Средната изходна стойност на CD4 при трите групи е била 199-204 клетки/mm³, а средната изходна стойност за HIV РНК е била 5.0-5.1 log₁₀ копия/ml. Средната продължителност на лечението по време на изпитването е била приблизително 14 месеца и средната продължителност на проследяване за наличие на СПИН-определящи събития и летален изход е била приблизително 17 месеца.

Прогресирането до първото СПИН-определящо събитие или смъртен изход е било значимо намалено при пациентите, лекувани със saquinavir + zidovudine + zalcitabine, със 76 първи събития на СПИН/летален изход в сравнение със 142 събития при групата, провеждаща лечение със zidovudine + zalcitabine ($p = 0.0001$). Сравнението на провеждащите от началото на изпитването лечение с комбинация saquinavir + zidovudine + zalcitabine и групата, провеждаща "късно" лечение с тройната комбинация, показва предимство на началното тройно лечение със 76 свързани със СПИН събития или смърт в първата група срещу 116 в групата с начална монотерапия със zidovudine - "късна" тройна схема на лечение ($p = 0.0001$).

Пациентите, получаващи тройна комбинация са били с по-изразено повишение на броя CD4 клетки, средно 71 клетки/mm³ увеличение над изходната стойност, в сравнение с 40 клетки/mm³ средно увеличение при прилагащите двойна комбинация zidovudine + zalcitabine. Аналогично, намалението на HIV РНК е било по-изразено при тройната схема на лечение с $-1.5 \log_{10}$ копия/ml средна промяна от изходното ниво в сравнение с $-1.1 \log_{10}$ копия/ml средна промяна при комбинация zidovudine + zalcitabine. И при двета показателя (CD4 и HIV РНК) сравнението след 48 седмици между тройната схема и двойната схема на лечение zidovudine + zalcitabine показва статистическа значимост ($p = 0.0001$).

Клинично изпитване с Fortovase и Invirase

Проучване NV15355 е отворено, рандомизирано, паралелно клинично изпитване за сравнение на Fortovase (n=90) и Invirase (n=81) в комбинация с два нуклеозидни инхибитора на обратната транскриптаза по избор при пациенти, непровеждали



предходящо лечение. Средната изходна стойност на CD4 е била 429 клетки/mm³, а средната изходна стойност за HIV РНК е била 4.8 log₁₀ копия/ml. След 16 седмици лечение е наблюдавано потискане на вирусното натоварване с -2.0 log₁₀ копия/ml при лекуваните с Fortovase в сравнение с -1.6 log₁₀ копия/ml при лекуваните с Invirase. Размерът на редукция на вирусния товар е бил ограничен от чувствителността на прилагания метод, особено при лекуваните с Fortovase, където 80% от пациентите са били с вирусен товар под границата на количествено определяне (< 400 копия/ml) на 16 седмица в сравнение с 43% от пациентите на Invirase ($p = 0.001$). На 16 седмица CD4 клетките са се повишили съответно за Fortovase и Invirase с 97 и 115 клетки/ml³.

Клинични изпитвания с Fortovase

В проучването MaxCmin 1 безопасността и ефективността на Fortovase/ritonavir 1000/100 мг два пъти дневно плюс 2 НИОТ/ненуклеозидни инхибитори на обратната транскриптаза (НИОТ) са били сравнявани с indinavir/ritonavir 800/100 мг два пъти дневно плюс 2 НИОТ/НИОТ при повече от 300 индивида (нелекувани и лекувани дотогава с протеазен инхибитор). Средната изходна стойност на CD4 е била 272 клетки/mm³, а средната изходна стойност за плазмената HIV РНК е била 4.0 log₁₀ копия/ml в групата със saquinavir/ritonavir. Средната изходна стойност на CD4 е била 280 клетки/mm³, а средната изходна стойност на плазмената HIV РНК е била 3.9 log₁₀ копия/ml в групата с indinavir/ritonavir. На седмица 48 средното повишение на броя на CD4 клетките е било 85 и 73 клетки/mm³ съответно за групите със saquinavir и indinavir. При анализа на намерението за лечение (преминаване към друго лечение = неуспех) на седмица 48 процентът на пациентите в групата със saquinavir с вирусно натоварване под границата на измерване (< 400 копия/ml) е бил 69% ($n=102$) в сравнение с 53% ($n=84$) в групата с indinavir. Комбинацията от saquinavir и ritonavir е показала по-добра вирологична активност в сравнение с групата с indinavir и ritonavir, когато смяната на определеното лечение е била считана за вирологичен неуспех. Това би трябвало да се очаква, тъй като по-голям процент индивиди от групата с indinavir/ritonavir (40%) в сравнение с групата със saquinavir/ritonavir (27%; $p=0.01$) са сменили определеното им чрез рандомизиране лечение. Освен това пациентите, рандомизирани за лечение с indinavir/ritonavir, са имали повишен риск от ограничаващи лечението нежелани събития и нежелани събития степен 3 и/или 4 (41% в групата с indinavir/ritonavir спрям 24% в групата със saquinavir/ritonavir; $p = 0.002$).

В проучването MaxCmin 2 безопасността и ефективността на Fortovase/ritonavir 1000/100 мг два пъти дневно плюс 2 НИОТ/НИОТ са били сравнявани с lopinavir/ritonavir 400/100 мг два пъти дневно плюс 2 НИОТ/НИОТ при 324 индивида (нелекувани и лекувани дотогава с протеазен инхибитор). Средната изходна стойност на CD4 и средната изходна стойност на плазмената HIV РНК са били 241 клетки/mm³ и 4.4 log₁₀ копия/ml в групата със saquinavir/ritonavir и 239 клетки/mm³ и 4.6 log₁₀ копия/ml в групата със lopinavir/ritonavir съответно. Никой от индивидите в групата с lopinavir/ritonavir не е бил лекуван с lopinavir преди рандомизирането, докато 16 лица от групата със saquinavir/ritonavir са били експонирани на saquinavir преди това.

При анализа на първичната ефективност, честотата на вирологичен неуспех, включваща всички лица, които са приели поне една доза от изпитваното лекарство (ITT/експонирана популация), са били наблюдавани 29 случаи на неуспех в групата с lopinavir/ritonavir и 53 случая на неуспех в групата със saquinavir/ritonavir (кофициент на рисък: 0.5; 95% CI 0.3 – 0.8). На седмица 48 процентът на пациентите с HIV РНК под границата на измерване (< 50 копия/ml) е бил 53% ($n=161$) в групата със saquinavir в сравнение с 60% ($n=163$) в групата с

lopinavir при анализа на намерението за лечение (преминаване към друго лечение = неуспех) и 74% (n=114) в групата със saquinavir срещу 70% (n=141) в групата с lopinavir при on-treatment анализа ($p = ns$ за двете сравнения). Комбинацията от saquinavir и ritonavir е показала сравнима вирологична активност с групата с lopinavir и ritonavir, когато смяната на определеното лечение е била считана за вирологичен неуспех. На седмица 48 в двете групи е бил наблюдаван подобен имунологичен отговор със средно повишение на броя на CD4 клетките от 106 клетки/mm³ в групата с lopinavir/ritonavir и 110 клетки/mm³ в групата със saquinavir/ritonavir. Повече лица от групата със saquinavir/ritonavir (30%) отколкото в групата с lopinavir/ritonavir (14%) са преустановили преждевременно определеното им лечение ($p = 0.001$). Основните причини за преустановяване на лечението са били нелетални нежелани събития и избор на инидивида. Не е наблюдавана разлика между двете групи в честотата на нежелани събития от степен 3 и/или 4.

Потенциал за развитие на резистентност и кръстосана резистентност към saquinavir:

Резистентност: Целта на антиретровирусната терапия е да подтисне вирусната репликация до под границата на количествено определение. Непълното вирусно подтискане може да доведе до развитие на лекарствена резистентност към един или повече компоненти на схемата. Лекарствената резистентност се измерва с промените във вирусната чувствителност към лекарството в култура (= “фенотипна резистентност”) или в последователността на протеазните аминокиселини (= “генотипна резистентност”).

В резистентни изолати след лечение са намерени две първични мутации на вирусната протеаза (L90M и G48V, като първата преобладава, а комбинацията е рядка дори и при монотерапия със saquinavir). Мутациите G48V и L90M предизвикват слабо (обикновено под 10 пъти) намаление на чувствителността към saquinavir. В едно проучване 24 клинични изолати, съдържащи G48V и/или L90M, след лечение с Invirase, използван като единствен протеазен инхибитор, са показвали средно геометрично намаление на чувствителността (увеличение на IC₅₀) 7.3 пъти по отношение на изходния вирус (граница от 1.2 до 97 пъти). В друго проучване 32 пациенти, нелекувани дотогава със saquinavir, от които 26 са били резистентни на ritonavir и/или indinavir, са били лекувани с Invirase 1000 mg в комбинация с ritonavir 100 mg два пъти дневно, efavirenz и нуклеозидни аналоги. В началото 19/32 са били чувствителни към saquinavir. Нива на HIV RNA под 50 копия/мл са били постигнати на седмица 24 при 58% от пациентите, носители на чувствителни към saquinavir вируси, и при 25% от болните, носители на вирус с намалена (повече от 10 пъти) чувствителност към saquinavir.

Вторични мутации (напр. L101/V, K20R, M36I/L, A71T, V82X) може да придржават или да предшестват мутациите на първична резистентност и да предизвикват по-голямо намаление на чувствителността към saquinavir.

Общата честота на протеазна генотипна резистентност към saquinavir, наблюдавана при кохорт от 51 пациенти, нелекувани дотогава с антиретровирусни средства, след средно 46 седмици (граница от 15 до 50 седмици) лечение с Fortovase 1200 mg три пъти дневно в комбинация с 2 НИОТ, е била 4%.

Кръстосана резистентност: Мутациите, определящи резистентността, селектирани от едно лекарство, по принцип може да доведат до намалена чувствителност към други



лекарства, особено към лекарства от същия клас. Когато това се случи, то се нарича кръстосана резистентност.

Кръстосаната резистентност може да доведе до отслабен вирологичен отговор към медикаментозното лечение. Прилагането на данните от изпитванията за фенотипна и/или генотипна резистентност след непълно вирусно подтискане или вирологичен неуспех може да подобри отговора към последващото лечение.

Кръстосана резистентност между saquinavir и инхибитори на обратната транскриптаза: Възникването на кръстосана резистентност между saquinavir и инхибитори на обратната транскриптаза е малко вероятно поради различните ензимни мишени. HIV изолатите, резистентни на zidovudine, са чувствителни към saquinavir и обратно, HIV изолати, резистентни на saquinavir, са чувствителни към zidovudine.

Кръстосана резистентност към други протеазни инхибитори: При изследване на вирусни изолати от четири клинични изпитвания с Invirase като единствен протеазен инхибитор 22 вирусни изолата са идентифицирани като резистентни на saquinavir след лечение в продължение на 24-147 седмици. Изпитвана е била чувствителността на всеки изолат към indinavir, ritonavir, nelfinavir и amprenavir. От тях 6/22 не са показвали кръстосана резистентност с останалите инхибитори, а 4/22 са били с широко проявена кръстосана резистентност. Останалите 12/22 са запазили активност срещу поне един от другите протеазни инхибитори.

Кръстосаната резистентност към lopinavir все още не е изследвана върху клинични изолати, но лабораторни щамове със субституция в остатъците 10, 84 и 90 или 10, 48, 82 и 90 не са показвали значимо намаление на чувствителността към lopinavir.

Кръстосана резистентност от други протеазни инхибитори: Индивиди с високо ниво на резистентност към други протеазни инхибитори не показват непременно кръстосана резистентност към saquinavir. Изследването на молекулярни клонове, съдържащи мутации, предизвикващи резистентност към ritonavir, nelfinavir или amprenavir, са показвали значителна резистентност към тези отделни протеазни инхибитори, но не във всички случаи към saquinavir. В едно клинично проучване върху индивиди, предварително лекувани с indinavir или ritonavir, в началото 81% са показвали намалена чувствителност към indinavir и 59% към ritonavir. От тях в началото 40% са показвали намалена (над 10 пъти) чувствителност към saquinavir. След 24 седмици на лечение с Invirase 1000 mg в комбинация с ritonavir 100 mg два пъти дневно, efavirenz и нуклеозидни аналоги средното намаление на плазмената HIV RNA е било $0.9 \log_{10}$ копия/мл при пациентите с фенотипна резистентност към saquinavir срещу $1.52 \log_{10}$ копия/мл при болните без резистентност ($p=0.03$). Средният брой на мутации, обуславящи резистентността, в протеазния ген на индивидите с фенотипна резистентност към saquinavir е бил 5.5 (граници 4-8), и 3 (граници 0-6) при болните, чувствителни към saquinavir ($p=0.0003$). Екстензивно лечение с протеазни инхибитори на болни след неуспех обаче може да доведе до широка кръстосана резистентност в един сложен, динамичен процес.

Хиперчувствителност към мутантен вирус: Някои вирусни изолати с намалена чувствителност към други протеазни инхибитори може да засилват чувствителността (хиперчувствителност) към инхибиране със saquinavir, напр. вирусите, съдържащи D30N субституция след терапия с nelfinavir, и вируси, носители на сложни субституции, включващи 150V. Много вируси със субституция в остатък 82, често селектирани при

лечение с indinavir или ritonavir, запазват или показват повищена чувствителност към saquinavir. Клиничното значение на хиперчувствителността към saquinavir не е установено.

5.2. Фармакокинетични свойства

Резорбция и бионаличност при възрастни и влияние на храната: При здрави доброволци степента на резорбция (според AUC кривата) след 600 mg перорално приложен saquinavir е нарастваща от 24 ng.h/ml (CV 33%) на гладно до 161 ng.h/ml (CV 35%) при приемане на saquinavir след обилна закуска (48 g протеини, 60 g въглехидрати, 57 g мазнини; 1006 kcal).

Наличието на храна е довело и до удължаване на времето за достигане на максималната концентрация от 2.4 часа на 3.8 часа и до чувствително повишаване на средната максимална плазмена концентрация (C_{max}) от 3.0 ng/ml на 35.5 ng/ml. Доказано е, че ефектът на храната продължава до 2 часа. Поради това Invirase трябва да се приема до два часа след храна.

При 8 здрави доброволци, получили еднократна доза от 600 mg (3 x 200 mg) Invirase след обилна закуска, средната стойност на абсолютната бионаличност е била 4% (CV 73%, диапазон: 1% до 9%). Предполага се, че ниската бионаличност се дължи на комбинацията от непълна абсорбция и усилено метаболизиране при първо преминаване през черния дроб. Установено е, че значението на стомашното pH за чувствителното повишаване на бионаличността при приемане на лекарството с храна, е незначително.

При прилагане на многократни перорални дози (25-600 mg три пъти дневно) заедно с храна, нарастването на експозицията (50 пъти) е по-голямо от пряко пропорционалното повишаване на дозата (24 пъти). При многократно дозиране (600 mg три пъти дневно) при заразени с HIV пациенти (n=29), площта под кривата плазмена концентрация-време (AUC) в равновесно състояние е била 2.5 пъти (95 % CI 1.6 до 3.8) по-голяма от наблюдаваната след единична доза.

При едно проучване заразени с HIV пациенти са получавали 600 mg saquinavir три пъти дневно след нахранване или обилна закуска. Стойностите на AUC и на максималната плазмена концентрация (C_{max}) са били около два пъти по-високи от наблюдаваните при здрави доброволци, получавали лекарството по същата схема на лечение.

При HIV инфицирани пациенти Invirase или Fortovase в комбинация с ritonavir в дози 1000/100 mg два пъти дневно са осигурили системна експозиция на saquinavir за 24 часа, подобна или по-голяма от тази, постигната с Fortovase 1200 mg три пъти дневно (виж табл. 3). Фармакокинетиката на saquinavir е стабилна при продължително лечение. *Изследванията със saquinavir в комбинация с ritonavir са провеждани само след нахранване. Няма данни относно приема на saquinavir, подсилен с ritonavir, на гладно.*

Таблица 3: Средни (%CV) стойности на AUC, C_{max} и C_{min} на saquinavir при пациенти след многократно приемане на Invirase, Fortovase, Invirase/ritonavir и Fortovase/ritonavir

| Лечение | N | AUC _τ ng.h/ml | AUC ₀₋₂₄ ng.h/ml | C _{max} (ng/ml) | C _{min} (ng/ml) |
|--|----|-------------------------------|--------------------------------|-----------------------------|-----------------------------|
| Invirase(твърди капсули)600 mg 3 пъти дневно | 10 | 866 (62) | 2 598 | 197 (75) | 75 (82) |
| Fortovase (меки капсули)1200 mg три пъти дневно | 31 | 7249 (85) | 21 747 | 2181 (74) | 216 (84) |
| Fortovase(меки капсули)1000 mg 2 пъти дневно плюс ritonavir 100 mg 2 пъти дневно* | 24 | 19 085 (13 943- 26 124) | 38 170 | 3344 (2478 – 4513) | 433 (301- 622) |
| Invirase (твърди капсули)1000 mg 2 x дневно плюс ritonavir 100 mg два пъти дневно* | 24 | 14 607 (10 218- 20 882) | 29 214 | 2623 (1894-3631) | 371 (245- 561) |

* = интервал на дозиране, т.е. 8 часа при приложение три пъти дневно и 12 часа при приложение два пъти дневно

C_{min} = наблюдаваната плазмена концентрация в края на интервала на дозиране.

*резултатите са средни (95% CI)

Ефективната медикаментозна терапия се свързва с C_{min} най-малко 50 ng/ml и експозиция AUC₀₋₂₄ най-малко 20 000 ng*h/ml. Ефективната терапия на лекувани пациенти се свързва с C_{min} приблизително 100 ng/ml и AUC₀₋₂₄ около 20 000 ng.h/ml.

Изпитванията *in vitro* са показвали, че saquinavir е субстрат за P-гликопротеин (P-gp).

Разпределение при възрастни: saquinavir прониква добре в тъканите. Средният равновесен обем на разпределение след интравенозно приложение на 12 mg saquinavir е бил 700 l (CV 39%). Установено е, че saquinavir в концентрация до 30 µg/ml се свързва с плазмените протеини приблизително в 97%. При двама пациенти, получавали 600 mg Invirase три пъти дневно, концентрацията на saquinavir в цереброспинална течност е била незначителна в сравнение с концентрациите в съответни преби плазма.

Метаболизъм и елиминиране при възрастни: Проучванията *in vitro* с човешки чернодробни микрозоми показват, че метаболизъмът на saquinavir се медиира от цитохром P450 със специфичен изоензим CYP3A4, отговорен за над 90% от чернодробния метаболизъм. Според резултатите от проучванията *in vitro* saquinavir се метаболизира бързо до редицаmono- и дихидроксилирани неактивни съединения. При проучване върху баланса на масата с 600 mg белязан ¹⁴C-saquinavir (n=8), 88% и 1% от перорално приложени радиоактивен продукт е изолиран съответно във фекалиите и урината до 4 дни след приложението. На други четири доброволци е била приложена интравенозно доза от 10.5 mg белязан ¹⁴C-saquinavir. От фекалиите и урината са изолирани съответно 81% и 3% от венозно приложената радиоактивна доза до 4 дни след приложението. След перорално приложение 13% от циркуляция в плазмата saquinavir се открива като непроменено съединение, а останалата част - под формата на метаболити. След венозно приложение 66% от циркуляция saquinavir се открива като непроменено съединение, а останалата

част - под формата на метаболити, което предполага, че saquinavir е подложен на висока степен на метаболизъм на първо преминаване през черния дроб. Опитите *in vitro* показват, че чернодробният метаболизъм на saquinavir се насища при концентрации над 2 µg/ml. Системният клирънс на saquinavir е бил висок, 1.14 l/h/kg (CV 12%), малко над чернодробния плазмен ток и константен след интравенозно приложение на 6, 36 и 72 mg. Средното време на престой на saquinavir е бил 7 часа (n=8).

Ефект на пола при лечение с Invirase/ritonavir: По време на изследване за биоеквивалентност, сравняващо Invirase 500 mg филмирани таблетки с Invirase 200 mg твърди капсули, и двете форми в комбинация с ritonavir, е наблюдавана полова разлика, като жените са показали по-голяма експозиция на saquinavir от мъжете (AUC е била средно с 56% по-висока и C_{max} – средно с 26% по-висока). В това проучване няма данни, които да обясняват половата разлика с възрастта и телесното тегло. Ограниченията данни от контролирани клинични изпитвания с одобрената схема на дозиране не показват голяма разлика в ефективността и профила на безопасност между мъже и жени.

5.3. Предклинични данни за безопасност

Остра и хронична токсичност: Saquinavir се е понасял добре при проучвания върху пероралната остра и хронична токсичност при мишки, плъхове, кучета и маймуни мармозети при дози, осигуряващи максимална плазмена експозиция (стойности на AUC) приблизително 1.5, 1.0, 4 до 9 и 3 пъти по-висока от съответните стойности, постигани при хора в препоръчваните дози.

Мутагеност: Проучвания с и без метаболитно активиране не са показвали данни за мутагенна или генотоксична активност на saquinavir.

Канцерогенеза: Няма данни за канцерогенно действие след приложение на saquinavir mesylate в продължение на 96 до 104 седмици при плъхове (максимална доза 1000 mg/kg/ден) и мишки (максимална доза 2500 mg/kg/ден). Плазмената експозиция (стойности на AUC) при съответните видове са били до 60% от тези, постигани при хора в препоръчваната клинична доза Fortovase (saquinavir меки капсули) или еквивалентни на тях.

Репродуктивна токсичност: (виж раздел 4.6.). Фертилитетът и репродуктивността при плъхове не са се повлияли при плазмена експозиция (стойности на AUC) от около 50% от постиганата при хора в препоръчваните дози.

Репродуктивните изследвания проведени със saquinavir при плъхове не са показвали данни за ембриотоксичност или тератогенност при плазмена експозиция (стойности на AUC) от приблизително 50% от постиганата при хора в препоръчваните дози или на зайци при плазмена експозиция от около 40% от постиганата при хора в препоръчваните клинични дози. Проучванията върху разпределението при тези видове показват, че преминаването на saquinavir през плацентата е слабо (под 5% от плазмените концентрации на майката). Проучванията при плъхове показват, че прилагането на saquinavir през периода на късната бременност и кърмене при плазмена експозиция (стойности на AUC) от приблизително 50% от постиганите при хора в препоръчваните дози, няма ефект върху преживяемостта, растежа и развитието на потомството до отбиването на малките.

6. ФАРМАЦЕВТИЧНИ ДАННИ

6.1. Списък на помощните вещества

Пълнеж на капсулата: Lactose (anhydrous), microcrystalline cellulose, povidone, sodium starch glycolate, talc, magnesium stearate.

Обвивка на капсулата: Gelatin, iron oxide black, red and yellow (E172), indigocarmine (E132), titanium dioxide (E171).

Печатарско мастило: titanium dioxide (E171), shellac, soya lecithin, polydimethylsiloxane.

Външен вид на капсулата: светло кафява и зелена, непрозрачна; надпис "ROCHE" и код "0245" върху всяка половина на капсулната обвивка.

6.2. Несъвместимости

Не е приложимо.

6.3. Срок на годност

3 години.

6.4. Специални предпазни мерки при съхранение

Да се съхранява в затворена оригинална опаковка.

6.5. Вид и съдържание опаковка

Банки от кафяво стъкло с пластмасова запушалка на винт, съдържащи 270 капсули Invirase.

6.6. Инструкции за употреба и работа с продукта

Не е приложимо.

7. ПРИТЕЖАТЕЛ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА

РОШ България ЕООД, ул."Бяло поле" 16, 1618 София, България

8. РЕГИСТРАЦИОНЕН НОМЕР В РЕПУБЛИКА БЪЛГАРИЯ

9700381

9. ДАТА НА ПЪРВОТО РАЗРЕШЕНИЕ ЗА УПОТРЕБА В РЕПУБЛИКА БЪЛГАРИЯ

12.08.1997 г.



10. ДАТА НА РЕДАКЦИЯ НА ТЕКСТА

