

FICHA TÉCNICA

1. NOMBRE DEL MEDICAMENTO

Darunavir Sandoz 75 mg comprimidos recubiertos con película EFG Darunavir Sandoz 150 mg comprimidos recubiertos con película EFG Darunavir Sandoz 300 mg comprimidos recubiertos con película EFG Darunavir Sandoz 600 mg comprimidos recubiertos con película EFG

2. COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA

Darunavir Sandoz 75 mg

Cada comprimido recubierto con película contiene 75 mg de darunavir.

Darunavir Sandoz 150 mg

Cada comprimido recubierto con película contiene 150 mg de darunavir.

Darunavir Sandoz 300 mg

Cada comprimido contiene 300 mg de darunavir.

Excipientes con efecto conocido:

Cada comprimido contiene 1,296 mg de amarillo anaranjado S (E110).

Darunavir Sandoz 600 mg

Cada comprimido contiene 600 mg de darunavir.

Excipientes con efecto conocido:

Cada comprimido contiene 2,592 mg de amarillo anaranjado S (E110).

Para consultar la lista completa de excipientes, ver sección 6.1.

3. FORMA FARMACÉUTICA

Comprimido recubierto con película.

Darunavir Sandoz 75 mg

Comprimido recubierto con película de color blanco, con forma de cápsula, grabado con "75" en un lado y liso en el otro lado.

Dimensiones: aproximadamente 8,6 mm x 4,6 mm.

Darunavir Sandoz 150 mg

Comprimido recubierto con película de color blanco, con forma ovalada, grabado con "150" en un lado y liso en el otro lado.

Dimensiones: aproximadamente 11,1 mm x 5,6 mm.

Darunavir Sandoz 300 mg

Comprimido recubierto con película de color naranja, con forma ovalada, grabado con "300" en un lado y liso en el otro lado.

Dimensiones: aproximadamente 15,1 mm x 7,6 mm.

Darunavir Sandoz 600 mg

Comprimido recubierto con película de color naranja, con forma ovalada, grabado con "600" en un lado y liso en el otro lado.

Dimensiones: aproximadamente 20,1 mm x 10,1 mm.



4. DATOS CLÍNICOS

4.1. Indicaciones terapéuticas

Darunavir, administrado de forma conjunta con dosis bajas de ritonavir, está indicado para el tratamiento de pacientes con infección por el Virus de la Inmunodeficiencia Humana (VIH-1) en combinación con otros medicamentos antirretrovirales.

Darunavir puede utilizarse para proporcionar adecuadas pautas posológicas (ver sección 4.2):

- Para el tratamiento de la infección por el Virus de la Inmunodeficiencia Humana VIH-1 en pacientes adultos previamente tratados con tratamiento antirretroviral (TAR), incluyendo aquellos que han sido ampliamente pretratados.
- Para el tratamiento de la infección por el Virus de la Inmunodeficiencia Humana (VIH-1) en pacientes pediátricos a partir de los 3 años de edad y con al menos 15 kg de peso.

Antes de iniciar el tratamiento con darunavir administrado de forma conjunta con dosis bajas de ritonavir, es preciso prestar una especial atención al historial de tratamiento del paciente y las mutaciones asociadas con agentes diferentes. El uso de darunavir debe guiarse por el historial de tratamiento y el análisis del genotipo o fenotipo (cuando proceda).

4.2. Posología y forma de administración

El tratamiento debe ser iniciado por un médico con experiencia en el tratamiento de la infección por el VIH. Una vez que se inicie el tratamiento con darunavir, se debe advertir a los pacientes que no cambien la dosis, ni la forma de la dosis, ni que interrumpan el tratamiento sin consultar con su médico.

Posología

Darunavir se debe administrar siempre por vía oral junto con dosis bajas de ritonavir como potenciador farmacocinético y en combinación con otros medicamentos antirretrovirales. En consecuencia, debe consultarse el Resumen de las Características del Producto de ritonavir antes de instaurar el tratamiento con darunavir.

Pacientes adultos previamente tratados con TAR

La pauta posológica recomendada es 600 mg dos veces al día tomada con ritonavir 100 mg dos veces al día tomada con alimentos. Se pueden utilizar las distintas presentaciones de darunavir 75 mg, 150mg, 300 mg y 600 mg comprimidos para obtener la pauta posológica de 600 mg dos veces al día.

El uso de comprimidos de 75 mg para alcanzar la dosis recomendada es apropiado cuando hay una posibilidad de hipersensibilidad frente a agentes colorantes específicos, o dificultad para tragar los comprimidos de 300 mg o 600 mg.

El uso de comprimidos de 150 mg para alcanzar la dosis recomendada es apropiado cuando hay una posibilidad de hipersensibilidad frente a agentes colorantes específicos, o dificultad para tragar los comprimidos de 300 mg o 600 mg.

El uso de comprimidos de 75 mg y 150 mg para alcanzar la dosis recomendada es apropiado cuando hay una posibilidad de hipersensibilidad frente a agentes colorantes específicos, o dificultad para tragar los comprimidos de 300 mg.

El uso de comprimidos de 75 mg y 150 mg para alcanzar la dosis recomendada es apropiado cuando hay una posibilidad de hipersensibilidad frente a agentes colorantes específicos, o dificultad para tragar los comprimidos de 600 mg.

Se puede usar una pauta posológica de 800 mg una vez al día junto con 150 mg de cobicistat una vez al día o 100 mg de ritonavir una vez al día tomada con alimento en pacientes previamente tratados con



medicamentos antirretrovirales sin mutaciones asociadas a resistencia a darunavir (DRV-RAMs)*, con una carga viral < 100.000 copias/ml y un recuento de linfocitos CD4+ ≥ 100 células x 10^6 /l (ver el Resumen de las Características del Producto de Darunavir 400 mg y 800 mg comprimidos).

* DRV-RAMs: V11I, V32I, L33F, I47V, I50V, I54M, I54L, T74P, L76V, I84V y L89V.

Pacientes adultos sin tratamiento ARV previo (naïve)

Para pacientes ARV naïve consultar las recomendaciones posológicas en el Resumen de las Características del Producto de Darunavir 400 mg y 800 mg comprimidos.

Pacientes pediátricos sin tratamiento antirretroviral previo (naïve) (de entre 3 a 17 años de edad y al menos 15 kilogramos de peso).

La dosis de darunavir y ritonavir basada en función del peso en pacientes pediátricos se detalla en la siguiente tabla.

Dosis recomendada de comprimidos de darunavir y ritonavir para el tratamiento de pacientes pediátricos (3 a 17 años) sin tratamiento antirretroviral previo (naïve) ^a	
Peso corporal (kg)	Dosis (una vez al día con comida)
≥15 kg a < 30 kg	600 mg darunavir/100 mg ritonavir una vez al día
≥30 kg to < 40 kg	675 mg darunavir/100 mg ritonavir una vez al día
≥40 kg	800 mg darunavir/100 mg ritonavir una vez al día

^a Ritonavir solución oral: 80 mg/ml

Pacientes pediátricos previamente tratados con ARV (de entre 3 a 17 años de edad y un peso de al menos 15 kg)

Se recomienda utilizar de forma habitual una pauta de darunavir dos veces al día junto con ritonavir tomada con alimento.

Se puede utilizar una pauta posológica de darunavir administrada con ritonavir una vez al día con alimentos en pacientes con experiencia previa a medicamentos antirretrovirales sin mutaciones asociadas a resistencia a darunavir (DRV-RAMs)*, con una carga viral < 100.000 copias/ml y un recuento de linfocitos CD4+ \geq 100 células x 10^6 /l.

* DRV-RAMs: V11I, V32I, L33F, I47V, I50V, I54M, I54L, T74P, L76V, I84V y L89V.

La dosis basada en peso de darunavir y ritonavir en pacientes pediátricos se detalla en la tabla siguiente. La posología recomendada de darunavir con dosis bajas de ritonavir no debe exceder la dosis adulta recomendada (600/100 mg dos veces al día o 800/100 mg una vez al día).

La dosis recomendada de darunavir con bajas dosis de ritonavir en pacientes pediátricos está basada en el peso corporal. La posología recomendada de darunavir /ritonavir (600/100 mg dos veces al día o 800/100 mg una vez al día) debe utilizarse en pacientes con un peso de 40 kg o más.

La dosis recomendada de darunavir con bajas dosis de ritonavir en pacientes pediátricos está basada en el peso corporal y no debe exceder la dosis recomendada en adultos (600/100 mg dos veces al día o 800/100 mg una vez al día).

Dosis recomendada para el tratamiento de pacientes pediátricos previamente tratados (de 3 a 17 años) para comprimidos de darunavir y ritonavir ^a		
Peso corporal (kg)	Dosis (una vez al día con comida)	Dosis (dos veces al día con comida)



600 mg darunavir /100 mg ritonavir una vez al día	375 mg darunavir /50 mg ritonavir dos veces al día
675 mg darunavir /100 mg ritonavir una vez al día	450 mg darunavir/60 mg ritonavir dos veces al día
800 mg darunavir/100 mg ritonavir una vez al día	600 mg darunavir/100 mg ritonavir dos veces al día

^a Con ritonavir solución oral: 80 mg/ml

En los pacientes pediátricos previamente tratados con ARV está recomendado el test genotípico del VIH. Sin embargo, cuando el test genotípico no está disponible, la pauta posológica de darunavir/ritonavir una vez al día está recomendada en los pacientes pediátricos previamente no tratados con inhibidores de la proteasa del VIH (naïve) y la pauta de dos veces al día está recomendada en los pacientes previamente tratados con inhibidores de la proteasa del VIH.

El uso de sólo 75 mg y 150 mg comprimidos para lograr la dosis recomendada de darunavir podría ser apropiada cuando existe la posibilidad de hipersensibilidad a agentes colorantes específicos.

Recomendación sobre dosis omitidas

Se indicará a los pacientes que en el caso de que una dosis de darunavir y/o ritonavir fuera olvidada y no hubieran pasado más de 6 horas desde la hora habitual, tomen la dosis prescrita de darunavir y ritonavir junto con algún alimento lo antes posible. Si advierten el olvido 6 horas más tarde de la hora habitual, no deben tomar la dosis omitida, sino que el paciente debe reanudar la pauta posológica habitual.

Esta recomendación está basada en la semivida de 15 horas de darunavir en presencia de ritonavir y en el intervalo de dosis recomendado de aproximadamente cada 12 horas.

Poblaciones especiales

Población de edad avanzada

En esta población la información disponible es limitada, y por lo tanto, en este grupo de edad darunavir se debe usar con cuidado (ver secciones 4.4 y 5.2).

Insuficiencia hepática

Darunavir se metaboliza por el sistema hepático. En pacientes con insuficiencia hepática leve (Child-Pugh Clase A) o moderada (Child-Pugh Clase B) no se recomienda ajuste de dosis, sin embargo, darunavir se debe usar con precaución en estos pacientes. No hay datos farmacocinéticos disponibles en pacientes con insuficiencia hepática grave. La insuficiencia hepática grave puede causar un aumento de la exposición de darunavir y un empeoramiento de su perfil de seguridad. Por lo tanto, no se debe usar darunavir en pacientes con insuficiencia hepática grave (Child-Pugh Clase C) (ver secciones 4.3, 4.4 y 5.2).

Insuficiencia renal

No es preciso ajustar las dosis en los pacientes con insuficiencia renal (ver secciones 4.4 y 5.2).

Pacientes pediátricos

Darunavir/ritonavir no se debe utilizar en niños con un peso corporal menor de 15 kg dado que no se ha utilizado la dosis para esta población en un número suficiente de pacientes (ver sección 5.1). Darunavir/ritonavir no se debe utilizar en niños menores de 3 años de edad debido a problemas de seguridad (ver secciones 4.4 y 5.3).

Se ha analizado la exposición a darunavir en adolescentes naïve al tratamiento de entre 12 a 17 años de edad con un peso de al menos 40 kg que fueron tratados con darunavir 800 mg una vez al día y ésta se encontró dentro del rango terapéutico tal y como se ha establecido en los pacientes adultos que recibieron



darunavir 800 mg una vez al día. En consecuencia, dado que también se ha registrado darunavir una vez al día para el tratamiento de los pacientes adultos previamente tratados sin mutaciones asociadas a resistencia a darunavir (DRV-RAMs)*, con una carga viral < 100.000 copias/ml y un recuento de linfocitos CD4+ \geq 100 células x 10^6 /l, la misma indicación de darunavir una vez al día se aplica a los niños previamente tratados de entre 3 y 17 años de edad con un peso de al menos 15 kg.

* DRV-RAMs: V11I, V32I, L33F, I47V, I50V, I54M, I54L, T74P, L76V, I84V y L89V.

Embarazo y posparto

No se requiere ajuste de dosis de darunavir/ritonavir durante el embarazo y posparto. Darunavir se debe utilizar durante el embarazo solamente si el potencial beneficio justifica el potencial riesgo (ver las secciones 4.4, 4.6 y 5.2).

Forma de administración

Se indicará a los pacientes que tomen darunavir con dosis bajas de ritonavir dentro de los 30 minutos después de terminar una comida. El tipo de alimento no afecta a la exposición a darunavir (ver secciones 4.4, 4.5 y 5.2).

4.3. Contraindicaciones

Hipersensibilidad al principio activo o a alguno de los excipientes incluidos en la sección 6.1. Pacientes con insuficiencia hepática grave (Child-Pugh Clase C).

La combinación de rifampicina y darunavir junto con dosis bajas de ritonavir (ver sección 4.5).

La administración concomitante con la combinación de lopinavir/ritonavir (ver sección 4.5).

La administración conjunta con medicamentos a base de plantas que contienen hierba de San Juan (Hypericum perforatum) (ver sección 4.5).

La administración conjunta de darunavir con dosis bajas de ritonavir junto con principios activos cuya eliminación depende en gran medida de CYP3A y en los que concentraciones plasmáticas elevadas pueden producir efectos graves y/o potencialmente mortales. Estos principios activos incluyen p.ej.:

- alfuzosina (antagonista alfa 1-adrenoreceptor)
- amiodarona, bepridilo, dronedarona, quinidina, ranolazina, lidocaína sistémica (antiarrítmicos/antianginosos)
- astemizol, terfenadina (antihistamínicos)
- colchicina cuando se utiliza en pacientes con insuficiencia hepática renal y/o hepática (antigotoso) (ver sección 4.5)
- derivados del cornezuelo de centeno (p.ej., dihidroergotamina, ergometrina, ergotamina, metilergonovina)
- cisaprida (agente de motilidad gastrointestinal)
- pimozida, quetiapina, sertindol (antipsicóticos/neurolépticos) (ver sección 4.5)
- triazolam, midazolam administrado por vía oral (sedantes/hipnóticos) (se debe tener precaución cuando se administre midazolam por vía parenteral, ver sección 4.5)
- sildenafilo cuando se usa para el tratamiento de la hipertensión arterial pulmonar, avanafilo (inhibidores de PDE-5)
- simvastatina y lovastatina (inhibidores de la HMG-CoA reductasa) (ver sección 4.5)
- ticagrelor (antiagregante plaquetario) (ver sección 4.5).

4.4. Advertencias y precauciones especiales de empleo

A pesar de que se ha probado que la supresión viral con tratamiento antirretroviral eficaz reduce sustancialmente el riesgo de transmisión sexual, no se puede excluir un riesgo residual. Se deben tomar precauciones, conforme a las directrices nacionales, para prevenir la transmisión.



Se aconseja una evaluación regular de la respuesta virológica. Para ajustar la carencia o pérdida de respuesta virológica, se deben realizar pruebas de resistencia.

Darunavir sólo se debe administrar en combinación con dosis bajas de ritonavir como potenciador farmacocinético (ver sección 5.2).

El incremento de la dosis de ritonavir por encima de lo recomendado en la sección 4.2, no modificó significativamente las concentraciones de darunavir y, por lo tanto, esta práctica no está recomendada.

Darunavir se une en su mayor parte a la glucoproteína α1-ácido. Esta unión a la proteína plasmática depende de la concentración, indicativo de la saturación del enlace. Por lo tanto, no se puede descartar el desplazamiento de la proteína de fármacos con gran afinidad por la glucoproteína α1-ácido (ver sección 4.5).

Pacientes previamente tratados con TAR – administración una vez al día

Darunavir utilizado en combinación con cobicistat o dosis bajas de ritonavir una vez al día en pacientes previamente tratados con TAR no se debería usar en pacientes con una o más mutaciones asociadas a resistencia a darunavir o con una carga viral ≥ 100.000 copias/ml o un recuento de linfocitos CD4+ < 100 células x $10^6/1$ (ver sección 4.2). No se han estudiado en esta población las combinaciones con otros tratamientos de base optimizados (TBOs) aparte de las combinaciones con ≥ 2 ITIANs. La disponibilidad de datos para subtipos del VIH-1 diferentes al subtipo B, es limitada (ver sección 5.1).

Población pediátrica

No se recomienda el uso de darunavir en pacientes pediátricos menores de 3 años de edad o que pesan menos de 15 kilogramos de peso (ver secciones 4.2 y 5.3).

Embarazo

Se debe utilizar Darunavir durante el embarazo solamente si el potencial beneficio justifica el potencial riesgo. Se debe tener precaución en las mujeres embarazadas que tomen medicamentos concomitantes que puedan provocar mayor descenso en la exposición de darunavir (ver las secciones 4.5 y 5.2).

Población de edad avanzada

Se dispone de información limitada sobre el uso de darunavir en pacientes de 65 años o más, por lo que la administración de darunavir a pacientes de edad avanzada debe hacerse con precaución, dada la frecuencia mayor de deterioro de la función hepática y de enfermedades concomitantes u otras medicaciones (ver secciones 4.2 y 5.2).

Exantemas cutáneos graves

Durante el programa de desarrollo clínico (N=3.063), se han notificado en el 0,4% de los pacientes, exantemas cutáneos graves, que pueden venir acompañados de fiebre y/o elevación de las transaminasas. En raras ocasiones (< 0,1%), se han notificado DRESS (Síndrome de Hipersensibilidad Sistémico con Eosinofilia) y Síndrome de Stevens-Johnson, así como necrólisis epidérmica tóxica y pustulosis exantemática han sido notificadas. El tratamiento con darunavir /ritonavir debe ser interrumpido inmediatamente si aparecen signos o síntomas de exantema cutáneo grave. Éstos pueden incluir, aunque no están limitados a, exantema grave o exantema acompañado de fiebre, malestar general, fatiga, dolor muscular o articular, ampollas, lesiones bucales, conjuntivitis, hepatitis y/o eosinofilia.

El exantema ocurre más frecuentemente en pacientes previamente tratados que reciben una pauta terapéutica consistente en darunavir + raltegravir comparado con pacientes tratados con darunavir sin raltegravir o raltegravir sin darunavir (ver sección 4.8).

Darunavir contiene una molécula sulfonamida. darunavir se debe usar con precaución en pacientes con alergia conocida a las sulfamidas.

Hepatotoxicidad



Se han notificado casos de hepatitis inducida por medicamentos (p. ej., hepatitis aguda, hepatitis citolítica) al administrar darunavir. Durante el programa de desarrollo clínico de darunavir/ritonavir (N=3.063), se notificó hepatitis en el 0,5% de los pacientes que estaban recibiendo terapia antirretroviral en combinación con darunavir/ritonavir. En pacientes que previamente hayan sufrido una disfunción hepática, incluyendo hepatitis activa crónica B o C, tienen un aumento del riesgo de padecer alteraciones de la función hepática incluyendo reacciones adversas hepáticas graves y potencialmente letales. En caso de terapia antiviral concomitante para hepatitis B o C, por favor, consulte la información relevante de estos medicamentos.

Previamente al inicio de la terapia con darunavir/ritonavir, se deben llevar a cabo las pruebas de laboratorio adecuadas y los pacientes deben, asimismo estar monitorizados durante el tratamiento. Se debe considerar la monitorización del aumento de AST/ALT en aquellos pacientes con enfermedades crónicas subyacentes tales como hepatitis crónica, cirrosis, o en pacientes que tenían transaminasas elevadas previas al tratamiento, especialmente durante los primeros meses de tratamiento con darunavir/ritonavir.

Si tiene lugar cualquier prueba o evidencia en la que surja una nueva disfunción hepática o haya un empeoramiento de la misma (incluyendo cualquier elevación clínica significativa de enzimas hepáticas y/o síntomas como fatiga, anorexia, náuseas, ictericia, orina oscura, sensibilidad hepática, hepatomegalia) en pacientes que utilizan darunavir/ritonavir, se debe considerar interrumpir o suspender el tratamiento inmediatamente.

Pacientes con enfermedades concomitantes

Insuficiencia hepática

No se ha establecido la seguridad y eficacia de darunavir en pacientes con enfermedades hepáticas graves subyacentes, por lo tanto, darunavir está contraindicado en pacientes con insuficiencia hepática grave. Debido a un incremento en las concentraciones plasmáticas libres de darunavir, darunavir se debe administrar con precaución en pacientes con insuficiencia hepática leve o moderada (ver secciones 4.2, 4.3 y 5.2).

Insuficiencia renal

No se requieren precauciones especiales ni ajustes de la posología en pacientes con insuficiencia renal. Tanto darunavir como ritonavir presentan una gran afinidad por las proteínas plasmáticas, por lo que no es probable que la hemodiálisis o la diálisis peritoneal incrementen su eliminación de forma significativa. Por lo tanto, para estos pacientes no se requieren precauciones especiales ni ajustes de la posología (ver secciones 4.2 y 5.2).

Pacientes hemofílicos

Se ha descrito un incremento de la frecuencia de hemorragias, incluyendo hematomas cutáneos espontáneos y hemartrosis, en los pacientes con hemofilia de tipo A y B tratados con IPs. Algunos de estos pacientes recibieron tratamiento adicional con factor VIII. En más de la mitad de los casos descritos, la administración de IPs se mantuvo o se reinició, si se había interrumpido. Se ha sugerido la existencia de una relación causal, aunque el mecanismo de acción no se ha dilucidado. Así pues, debe informarse a los pacientes hemofílicos de la posibilidad de un incremento de las hemorragias.

Peso y parámetros metabólicos

Durante el tratamiento antirretroviral se puede producir un aumento en el peso y en los niveles de glucosa y lípidos en la sangre. Tales cambios podrían estar relacionados en parte con el control de la enfermedad y en parte con el estilo de vida. Para los lípidos, hay en algunos casos evidencia de un efecto del tratamiento, mientras que para la ganancia de peso no hay una evidencia sólida que relacione esto con un tratamiento en particular. Para monitorizar los niveles de lípidos y de glucosa en la sangre, se hace referencia a pautas establecidas en las guías de tratamiento del VIH. Los trastornos lipídicos se deben tratar como se considere clínicamente apropiado

Osteonecrosis

Aunque se considera que su etiología es multifactorial (incluyendo empleo de corticoesteroides, consumo de alcohol, inmunodepresión grave, mayor índice de masa corporal) se han descrito casos de



osteonecrosis, sobre todo en pacientes con enfermedad por VIH avanzada y/o que hayan estado expuestos a tratamiento antirretroviral combinado (TARC) durante mucho tiempo. Debe indicarse a los pacientes que acudan a un servicio de atención sanitaria en caso de padecer dolores o rigidez de las articulaciones o dificultad para moverse.

Síndrome inflamatorio de reconstitución inmune

Cuando se inicia un tratamiento antirretroviral combinado (TARC) en pacientes infectados por el VIH con deficiencia inmune grave, puede aparecer una respuesta inflamatoria frente a patógenos oportunistas asintomáticos o latentes, y provocar situaciones clínicas graves o un empeoramiento de los síntomas. Por lo general, estas reacciones se han observado en las primeras semanas o meses después del inicio del tratamiento antirretroviral combinado (TARC). Algunos ejemplos de estas reacciones son, retinitis por citomegalovirus, infecciones micobacterianas generalizadas y/o localizadas y neumonía causada por Pneumocystis jirovecii (conocido previamente como Pneumocystis carinii). Se debe evaluar cualquier síntoma inflamatorio y proceder a su tratamiento cuando se considere necesario. Además, en ensayos clínicos con darunavir administrado de forma conjunta con dosis bajas de ritonavir, se ha observado la reactivación de herpes simplex y herpes zóster.

También se ha notificado la aparición de trastornos autoinmunitarios (como por ejemplo la enfermedad de Graves y hepatitis autoinmune) durante la reconstitución inmune; sin embargo, el tiempo notificado hasta su aparición es más variable y estos acontecimientos pueden suceder muchos meses después del inicio del tratamiento (ver sección 4.8).

Interacciones con otros medicamentos

Varios de los estudios de interacción han sido realizados con darunavir a dosis más bajas de las recomendadas. Los efectos en la administración de forma conjunta de medicamentos pueden ser subestimados y puede estar indicada la supervisión clínica de seguridad. Para más detalles de interacciones con otros medicamentos ver sección 4.5.

Efavirenz en combinación con darunavir /ritonavir 800/100 mg una vez al día puede dar como resultado una Cmin de darunavir subóptima. Si se va a usar efavirenz en combinación con darunavir/ritonavir, la pauta posológica que se debe usar es darunavir /ritonavir 600/100 mg dos veces al día.

Darunavir Sandoz 300 mg comprimidos recubiertos con película

Este medicamento puede producir reacciones alérgicas porque contiene amarillo anaranjado S (E110). Puede provocar asma, especialmente en pacientes alérgicos al ácido acetilsalicílico.

Darunavir 600 mg comprimidos recubiertos con película

Este medicamento puede producir reacciones alérgicas porque contiene amarillo anaranjado S (E110). Puede provocar asma, especialmente en pacientes alérgicos al ácido acetilsalicílico.

En pacientes tratados con colchicina e inhibidores fuertes del CYP3A y de la glicoproteína P (gp-P; ver secciones 4.3 y 4.5), se han notificado interacciones con medicamentos, letales y potencialmente mortales.

4.5. Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción

Los estudios de interacciones se han realizado sólo en adultos.

Darunavir y ritonavir son inhibidores del CYP3A, CYP2D6 y gp-P. La administración conjunta de darunavir y ritonavir con otros medicamentos que se metabolizan fundamentalmente por la vía de CYP3A y/o CYP2D6 o transportados por gp-P, puede aumentar la exposición sistémica a estos últimos, con el consiguiente incremento o prolongación de su efecto terapéutico y desarrollo de reacciones adversas.

Darunavir administrado de forma conjunta con dosis bajas de ritonavir no se debe administrar con otros medicamentos que dependan en gran medida de CYP3A para su eliminación y en los que un aumento de la exposición sistémica pueda producir acontecimientos graves y/o que puedan causar la muerte (índice terapéutico estrecho) (ver sección 4.3).



El efecto potenciador farmacocinético global de ritonavir, consistió en un incremento aproximado de 14 veces de la exposición sistémica a darunavir, cuando la dosis única de 600 mg de este último se administró por vía oral combinada con ritonavir en dosis de 100 mg dos veces al día. Por lo tanto, darunavir sólo debe administrarse en combinación con dosis bajas de ritonavir como potenciador farmacocinético (ver secciones 4.4 y 5.2).

Un ensayo clínico que asocia medicamentos metabolizados por los citocromos CYP2C9, CYP2C19 y CYP2D6 demostró un aumento de la actividad del CYP2C9 y del CYP2C19 y una inhibición de la actividad del CYP2D6 en presencia de darunavir /ritonavir, que puede ser atribuido a la presencia de dosis bajas de ritonavir. La administración conjunta de darunavir y ritonavir con medicamentos metabolizados principalmente por CYP2D6 (como flecainida, propafenona, metoprolol) puede causar un aumento de las concentraciones plasmáticas de estos medicamentos, que podrían aumentar o prolongar su efecto terapéutico y las reacciones adversas. La administración conjunta de darunavir y ritonavir con medicamentos metabolizados principalmente por el CYP2C9 (como la warfarina) y por el CYP2C19 (como la metadona) puede causar una disminución en la exposición sistémica a tales medicamentos, que podrían disminuir o acortar su efecto terapéutico.

Aunque el efecto sobre CYP2C8 sólo haya sido estudiado in vitro, la administración conjunta de darunavir y ritonavir con medicamentos metabolizados principalmente por CYP2C8 (como paclitaxel, rosiglitazona, repaglinida) pueden causar disminución de la exposición sistémica a tales medicamentos, que podrían disminuir o acortar su efecto terapéutico.

Medicamentos que afectan a la exposición a darunavir/ritonavir

Darunavir y ritonavir se metabolizan a través de la isoforma CYP3A. Cabe esperar que los medicamentos inductores de la actividad del CYP3A aumenten la eliminación de darunavir y ritonavir, lo cual, causaría una reducción de las concentraciones plasmáticas de darunavir y ritonavir (p.ej., rifampicina, hierba de San Juan, lopinavir).

La administración de forma conjunta de darunavir y ritonavir con otros medicamentos inhibidores del CYP3A, puede reducir la eliminación de darunavir y ritonavir y por lo tanto, aumentar sus concentraciones plasmáticas (p.ej., indinavir, azoles sistémicos como ketoconazol y clotrimazol). Estas interacciones se describen en la tabla de interacciones que figura a continuación.

Tabla de Interacciones

La tabla siguiente recoge las interacciones entre darunavir/ritonavir y los antirretrovirales y medicamentos distintos de los antirretrovirales ("ND" no determinado). La dirección de la flecha para cada parámetro farmacocinético se basa en el intervalo de confianza del 90% de la media del ratio geométrico, siendo dentro (\leftrightarrow) , por debajo (\downarrow) o superior (\uparrow) del intervalo 80-125%.

Algunos de los estudios de interacción (indicados por # en la tabla siguiente) se realizaron con dosis de darunavir inferiores a las recomendadas o con un régimen diferente de administración (ver sección 4.2 Posología). Por tanto, es posible que se hayan subestimado los efectos sobre los medicamentos administrados de forma conjunta y que esté indicada la monitorización clínica de seguridad.

INTERACCIONES Y DOSIS RECOMENDADAS CON OTROS MEDICAMENTOS			
Medicamentos por áreas	Interacción Recomendaciones relativas a la		
Terapéuticas	Variación de la media geométrica (%)	administración de forma conjunta	
ANTIRRETROVIRALES DEL VIH			
Inhibidores de la integrasa			



	dolutegravir AUC ↓ 32% dolutegravir C _{24h} 38% dolutegravir Cmax ↓ 11% darunavir ↔* * Utilizando comparaciones cruzadas de estudios con datos previos farmacocinéticos*	darunavir administrado de forma conjunta con dosis bajas de ritonavir y dolutegravir se pueden utilizar sin ajustar la dosis.
	elvitegravir AUC \leftrightarrow elvitegravir $C_{min} \leftrightarrow$ elvitegravir $C_{max} \leftrightarrow$ darunavir AUC \leftrightarrow darunavir C_{min} 17% darunavir $C_{max} \leftrightarrow$	Cuando se utiliza darunavir administrado de forma conjunta con dosis bajas de ritonavir (600/100 mg dos veces al día) en combinación con elvitegravir, la dosis de elvitegravir debe ser 150 mg una vez al día. No se ha establecido la farmacocinética y recomendaciones de posología para distintas dosis de darunavir ni para elvitegravir/cobicistat. Por lo tanto, no se recomienda la administración conjunta de darunavir con dosis bajas de ritonavir a dosis distintas de 600/100 mg dos veces al día con elvitegravir. La administración de forma conjunta de darunavir con dosis bajas de ritonavir y elvitegravir en presencia de cobicistat no está recomendada
	Algunos de los estudios sugieren que raltegravir puede provocar una disminución ligera en las concentraciones plasmáticas de darunavir.	Hasta el momento el efecto de raltegravir en las concentraciones plasmáticas de darunavir no parece ser clínicamente relevante. Darunavir administrado de forma conjunta con dosis bajas de ritonavir se puede utilizar con raltegravir sin ajuste de dosis.
Inhibidores nucleosídicos o	nucleotídicos de la transcriptasa inversa	(ITINs)
	didanosina AUC ↓ 9%	La combinación de darunavir
400 mg una vez al día	didanosina C_{min} ND didanosina $C_{max} \downarrow 16\%$ darunavir AUC \leftrightarrow darunavir $C_{min} \leftrightarrow$ darunavir $C_{max} \leftrightarrow$ darunavir $C_{max} \leftrightarrow$	administrado de forma conjunta con dosis bajas de ritonavir y didanosina se puede utilizar sin ajustar la dosis. Didanosina se debe administrar con el estómago vacío, es decir, 1 hora antes o 2 horas después de la administración de darunavir/ritonavir con alimentos.



Tenofovir disoproxil fumarato 300 mg una vez al día	tenofovir $C_{min} \uparrow 37\%$ tenofovir $C_{max} \uparrow 24\%$ #darunavir AUC $\uparrow 21\%$ #darunavir $C_{min} \uparrow 24\%$ #darunavir $C_{max} \uparrow 16\%$ (\uparrow tenofovir a	Puede estar indicado el control de la función renal cuando darunavir administrado de forma conjunta con dosis bajas de ritonavir se administra en combinación con tenofovir, sobre todo en pacientes con enfermedad renal o sistémica subyacente, o en pacientes que toman fármacos nefrotóxicos.
Abacavir Emtricitabina Lamivudina Estavudina Zidovudina	demás ITINs zidovudina, emtricitabina,	La combinación de darunavir administrado de forma conjunta con dosis bajas de ritonavir puede utilizarse con estos INTIs sin ajustar la dosis.
	os o no nucleotídicos de la transcriptasa i	·
Efavirenz 600 mg una vez al día	efavirenz C _{min} ↑ 17% efavirenz C _{max} ↑ 15% #darunavir AUC ↓ 13% #darunavir C _{min} ↓ 31% #darunavir C _{max} ↓ 15% (↑ efavirenz como consecuencia de la inhibición del CYP3A) (↓ darunavir como consecuencia de la inducción del CYP3A)	Puede estar indicado el control de la toxicidad del sistema nervioso central asociada con un aumento de la exposición a efavirenz, cuando darunavir administrado de forma conjunta con dosis bajas de ritonavir se administra en combinación con efavirenz. Efavirenz en combinación con darunavir /ritonavir 800/100 mg una vez al día puede dar como resultado una Cmin de darunavir subóptima. Si se va a usar efavirenz en combinación con darunavir /ritonavir, la pauta posológica que se debe usar es darunavir /ritonavir 600/100 mg dos veces al día (ver sección 4.4).



Etravirina 100 mg dos veces al día	etravirina AUC \downarrow 37% etravirina $C_{min} \downarrow$ 49% etravirina $C_{max} \downarrow$ 32% darunavir AUC \uparrow 15% darunavir $C_{min} \leftrightarrow$ darunavir $C_{max} \leftrightarrow$	La combinación de darunavir administrado de forma conjunta con dosis bajas de ritonavir y 200 mg dos veces al día de etravirina, se puede administrar sin ajustes de dosis.
Nevirapina 200 mg dos veces al día	nevirapina AUC ↑27% nevirapina C _{min} ↑ 47% nevirapina C _{max} ↑ 18% #darunavir: las concentraciones se mostraron en línea con los datos previos (↑ nevirapina como consecuencia de la inhibición del CYP3A)	La combinación de darunavir administrado junto con dosis bajas de ritonavir y nevirapina puede administrarse sin necesidad de ajustar la dosis.
Rilpivirina 150 mg una vez al día	rilpivirina AUC \uparrow 130% rilpivirina $C_{min} \uparrow$ 178% rilpivirina $C_{max} \uparrow$ 79% darunavir AUC \leftrightarrow darunavir $C_{min} \downarrow$ 11% darunavir $C_{max} \leftrightarrow$	La combinación de darunavir administrado junto con dosis bajas de ritonavir y nevirapina puede administrarse sin necesidad de ajustar la dosis.
Inhibidores de la proteas ritonavir†	a del VIH (IPs), sin administración de form	na conjunta adicional de dosis bajas de
Atazanavir 300 mg una vez al día	atazanavir AUC ↔ atazanavir C _{min} ↑ 52% atazanavir C _{max} ↓ 11% #darunavir AUC ↔ #darunavir C _{min} ↔ #darunavir C _{max} ↔ Atazanavir: comparación de atazanavir/ritonavir 300/100 mg una vez al día versus atazanavir 300 mg una vez al día en combinación con darunavir/ritonavir 400/100 mg dos veces al día. Darunavir: comparación de darunavir/ritonavir 400/100 mg dos veces al día versus darunavir/ritonavir 400/100 mg dos veces al día en combinación con atazanavir 300 mg una vez al día.	s
	mg dos veces al día en combinación con	



Indinavir	indinavir AUC ↑ 23%	Cuando se utilice en combinación con
800 mg dos veces al día	indinavir C _{min} ↑ 125%	darunavir administrado de forma
	indinavir $C_{max} \leftrightarrow$	conjunta con dosis bajas de ritonavir,
	#darunavir AUC ↑ 24%	puede precisarse el ajuste de la dosis
	#darunavir C _{min} ↑ 44%	de indinavir de 800 mg dos veces al día
	#darunavir C _{max} ↑ 11%	a 600 mg dos veces al día en caso de
		intolerancia.
	Indinavir: comparación de	
	indinavir/ritonavir 800/100 mg dos veces	
	al día versus indinavir/darunavir/ritonavir	•
	800/400/100 mg dos veces al día.	
	Darunavir: comparación de	
	darunavir/ritonavir 400/100 mg dos veces	
	al día versus darunavir/ritonavir 400/100	
	mg en combinación con indinavir 800 mg	
	dos veces al día.	
Saquinavir	#darunavir AUC ↓ 26%	No se recomienda combinar darunavir
1.000 mg dos veces al día	#darunavir C _{min} ↓ 42%	administrado de forma conjunta con
	#darunavir C _{max} ↓ 17%	dosis bajas de ritonavir con saquinavir.
	saquinavir AUC ↓ 6%	
	saquinavir C _{min} ↓ 18%	
	saquinavir C _{max} ↓ 6%	
	Saquinavir: comparación de	
	saquinavir/ritonavir 1.000/100 mg dos	
	veces al día versus	
	saquinavir/darunavir/ritonavir	
	1.000/400/100 mg dos veces al día.	
	Darunavir: comparación de	
	darunavir/ritonavir 400/100 mg dos veces	
	al día versus darunavir/ritonavir 400/100	
	mg en combinación con saquinavir 1.000	
	mg dos veces al día.	
	ang dos veces ai dia.	
	 del VIH (IPs), con administración de forn	<u> </u>

Inhibidores de la proteasa del VIH (IPs), con administración de forma conjunta de dosis bajas de ritonavir†



Lopinavir/ritonavir 400/100 mg dos veces al día Lopinavir/ritonavir 533/133,3 mg dos veces al día	lopinavir AUC ↑ 9% lopinavir C_{min} ↑ 23% lopinavir C_{max} ↓ 2% darunavir AUC ↓ 38%‡ darunavir C_{min} ↓ 51%‡ darunavir C_{max} ↓ 21%‡ lopinavir AUC \leftrightarrow lopinavir C_{min} ↑ 13% lopinavir C_{max} ↑ 11% darunavir AUC ↓ 41%	Debido a una disminución en la exposición (AUC) de darunavir en un 40%, no se han establecido las dosis apropiadas de la combinación. Por lo tanto, el uso concomitante de darunavir administrado de forma conjunta con dosis bajas de ritonavir y la combinación de lopinavir/ritonavir está contraindicada (ver sección 4.3).
	darunavir $C_{min} \downarrow 55\%$ darunavir $C_{max} \downarrow 21\%$ ‡ basado en valores de dosis no normalizados	
ANTAGONISTAS DEL C	CR5	
Maraviroc 150 mg dos veces al día	maraviroc AUC \uparrow 305% maraviroc C_{min} ND maraviroc $C_{max} \uparrow$ 129% Las concentraciones de darunavir, ritonavir se mostraron en línea con los datos previos.	La dosis de maraviroc debería ser 150 mg dos veces al día cuando se coadministra con darunavir con dosis bajas de ritonavir.
ANESTÉSICOS		
Alfentanilo	No se ha estudiado. El metabolismo de alfentanilo es mediado vía CYP3A, y podría como tal ser inhibido por darunavir administrado de forma conjunta con dosis bajas de ritonavir.	El uso concomitante de darunavir y dosis bajas de ritonavir puede necesitar bajar la dosis de alfentanilo y requiere un seguimiento por el riesgo de provocar una depresión respiratoria prolongada o retardada.
ANTIANGINOSOS/ANTI		
Disopiramida Flecainida Mexiletina Propafenona	No se ha estudiado. Se espera que darunavir aumente las concentraciones plasmáticas de estos antiarrítmicos. (inhibición CYP3A)	Hay que tener precaución y, si es posible, se recomienda controlar la concentración terapéutica de estos antiarrítmicos cuando se administren simultáneamente con darunavir con dosis bajas de ritonavir.
Amiodarona Bepridilo Dronedarona Lidocaína (sistémica) Quinidina Ranolazina		Darunavir administrado de forma conjunta con dosis bajas de ritonavir y amiodarona, bepridilo, dronedarona, lidocaína sistémica, quinidina, o ranolazina está contraindicada (ver sección 4.3).



		para obtener el efecto clínico deseado mientras se evalúa el estado clínico general del sujeto.
ANTIBIÓTICOS		
Claritromicina 500 mg dos veces al día	claritromicina AUC ↑ 57% claritromicina C _{min} ↑ 174% claritromicina C _{max} ↑ 26% #darunavir AUC ↓ 13% #darunavir C _{min} ↑ 1% #darunavir C _{max} ↓ 17% Las concentraciones del metabolito 14- OH-claritromicina fueron indetectables en combinación con darunavir /ritonavir. (↑ claritromicina como consecuencia de la inhibición del CYP3A y, posiblemente de la glicoproteína P)	Se debe tener precaución cuando claritromicina se combina con darunavir administrado de forma conjunta con dosis bajas de ritonavir.
ANTICOAGULANTES		
Apixabán Etexilato de dabigatrán Rivaroxabán	No se ha estudiado. La administración de forma conjunta de darunavir con estos anticoagulantes puede aumentar las concentraciones del anticoagulante. (inhibición del CYP3A y/o glicoproteína P)	No se recomienda el uso de darunavir administrado de forma conjunta con dosis bajas de ritonavir y estos anticoagulantes.
Warfarina ANTIEPILÉPTICOS	No se ha estudiado. Las concentraciones de warfarina se pueden ver afectadas cuando se coadministra con darunavir en combinación con dosis bajas de ritonavir	internacional normalizado (INR) cuando se combine warfarina con



m 1 1 1 1 1	h	
Fenobarbital	No se ha estudiado. Se espera que	Darunavir administrado de forma
Fenitoína	fenobarbital y fenitoína provoquen un	conjunta con dosis bajas de ritonavir
	descenso de las concentraciones	no se debe administrar en combinación
	plasmáticas de darunavir. (dado que son	con estos medicamentos.
	inductores de las enzimas CYP450)	
Carbamazepina	carbamazepina AUC ↑ 45%	No se recomienda ningún ajuste de
200 mg dos veces al día	carbamazepina C _{min} ↑ 54%	dosis para darunavir /ritonavir. Si es
	carbamazepina C _{max} ↑ 43%	necesario combinar darunavir
	darunavir AUC ↔	/ritonavir y carbamazepina, se debe
	darunavir C _{min} ↓ 15%	vigilar a los pacientes debido a la
	darunavir $C_{max} \leftrightarrow$	posible aparición de reacciones
	Thux	adversas relacionadas con la
		carbamazepina. Se deben vigilar las
		concentraciones de carbamazepina y
		ajustar su dosis para conseguir una
		respuesta adecuada. Dependiendo de
		los hallazgos, es posible que la dosis de
		carbamazepina en presencia de
		darunavir /ritonavir tenga que reducirse
		de un 25% a un 50%.
ANTIDEPRESIVOS		
Paroxetina	paroxetina AUC ↓ 39%	Si los antidepresivos se administran
20 mg una vez al día	paroxetina C _{min} ↓ 37%	junto con darunavir con dosis bajas de
	paroxetina C _{max} ↓ 36%	ritonavir, la aproximación
	#darunavir AUC ↔	recomendada es un ajuste de la dosis
	#darunavir C _{min} ↔	del antidepresivo en base a una
	#darunavir $C_{max} \leftrightarrow$	evaluación clínica de la respuesta al
	sertralina AUC ↓ 49%	antidepresivo. Además, en los
Sertralina	sertralina C _{min} ↓ 49%	pacientes con una dosis estable de
50 mg una vez al día	sertralina C _{max} ↓ 44%	estos antidepresivos que inician
	#darunavir AUC ↔	tratamiento con darunavir con dosis
	#darunavir C _{min} ↓ 6%	bajas de ritonavir se debe vigilar la
	#darunavir C _{max} ↔	respuesta del antidepresivo.
	El uso concomitante de darunavir	
Amitriptilina	administrado de forma conjunta con	Se recomienda vigilancia clínica
Desipramina	dosis bajas de ritonavir y estos	cuando se administre conjuntamente
Imipramina	antidepresivos puede aumentar las	darunavir con dosis bajas de ritonavir
Nortriptilina	concentraciones de los antidepresivos.	con estos antidepresivos y puede ser
Trazodona	(inhibición de CYP2D6 y/o CYP3A)	necesario un ajuste de la dosis del
		antidepresivo.
ANTIMICÓTICOS		1
Voriconazol	No se ha estudiado. Ritonavir puede	Voriconazol no se debe combinar con
	reducir las concentraciones plasmáticas	darunavir administrado de forma
	de voriconazol. (inducción de las	conjunta con dosis bajas de ritonavir, a
	enzimas CYP450)	menos que el balance beneficio-riesgo
		justifique el empleo de voriconazol.



77 . 1	1 4110 4 2120/	la · · ·
Ketoconazol 200 mg dos veces al día	ketoconazol AUC \uparrow 212% ketoconazol $C_{min} \uparrow$ 868% ketoconazol $C_{max} \uparrow$ 111% #darunavir AUC \uparrow 42% #darunavir $C_{min} \uparrow$ 73% #darunavir $C_{max} \uparrow$ 21% (inhibición del CYP3A)	Se recomienda precaución y monitorización clínica. Cuando se necesita la administración de forma conjunta, la dosis diaria de ketoconazol no debe exceder los 200 mg.
Posaconazol	No se ha estudiado. Darunavir puede aumentar las concentraciones plasmáticas del antimicótico (inhibición de glicoproteína P) y posaconazol puede aumentar las concentraciones de darunavir. (inhibición de CYP3A)	Se recomienda precaución y vigilancia clínica.
Itraconazol	No se ha estudiado. El uso sistémico concomitante de itraconazol y darunavir administrado de forma conjunta con dosis bajas de ritonavir puede aumentar las concentraciones plasmáticas de darunavir. Simultáneamente, las concentraciones plasmáticas de itraconazol pueden estar aumentadas por la administración de forma conjunta de darunavir con dosis bajas de ritonavir (inhibición del CYP3A)	Se recomienda precaución y monitorización clínica. Cuando se necesita la administración de forma conjunta, la dosis diaria de itraconazol no debe exceder los 200 mg.
Clotrimazol	No se ha estudiado. El uso sistémico concomitante de clotrimazol y darunavir administrado de forma conjunta con dosis bajas de ritonavir puede aumentar las concentraciones plasmáticas de darunavir. Darunavir AUC _{24h} ↑ 33% (a partir de un modelo de farmacocinética poblacional)	Se recomienda precaución y monitorización clínica, cuando se necesita la administración de forma conjunta de clotrimazol.
MEDICAMENTOS PARA	A EL TRATAMIENTO DE LA GOTA	
Colchicina	de colchicina y darunavir administrado de forma conjunta con dosis bajas de	Si se requiere administrar darunavir administrado de forma conjunta con dosis bajas de ritonavir en pacientes con función renal o hepática normal, se recomienda una reducción de la dosis de colchicina o interrupción del tratamiento con colchicina. No se debe administrar colchicina con darunavir administrado de forma conjunta con dosis bajas de ritonavir en pacientes con insuficiencia renal o hepática (ver sección 4.4).
ANTIMALÁRICOS	1	



Arteméter/Lumefantrina
80/480 mg, 6 dosis a las
0, 8, 24, 36, 48 y 60 horas

arteméter AUC \downarrow 16% arteméter $C_{min} \leftrightarrow$ arteméter $C_{max} \downarrow$ 18% dihidroartemisinina AUC \downarrow 18% dihidroartemisinina $C_{min} \leftrightarrow$ dihidroartemisinina $C_{max} \downarrow$ 18% lumefantrina AUC \uparrow 175% lumefantrina $C_{min} \uparrow$ 126% lumefantrina $C_{max} \uparrow$ 65% darunavir AUC \leftrightarrow darunavir $C_{min} \downarrow$ 13% darunavir $C_{max} \leftrightarrow$

La combinación de darunavir y arteméter/lumefantrina puede ser utilizada sin ajuste de dosis; sin embargo, debido al aumento en la exposición a lumefantrina, esta combinación se debe utilizar con precaución.

ANTIMICOBACTERIANOS

Rifampicina Rifapentina

No se ha estudiado. Rifapentina y rifampicina son potentes inductores del CYP3A y han demostrado causar profundas disminuciones en las concentraciones de otros inhibidores de la proteasa, lo que puede dar lugar a un fracaso virológico y al desarrollo de resistencias (inducción de la enzima CYP450). Durante los intentos para vencer la exposición disminuida aumentando la dosis de otros inhibidores de la proteasa con dosis bajas de ritonavir, se observó una alta frecuencia de reacciones hepáticas con rifampicina.

La combinación de rifapentina y darunavir con dosis bajas de ritonavir no está recomendada.

La combinación de rifampicina y darunavir junto con dosis bajas de ritonavir está contraindicada (ver sección 4.3).



Rifabutina 150 mg días alternos rifabutina AUC**↑55% rifabutina $C_{min} ** \uparrow ND$ rifabutina $C_{max} ** \leftrightarrow$ darunavir AUC ↑ 53% darunavir C_{min} ↑ 68% darunavir C_{max} ↑ 39% ** suma de los grupos activos de rifabutina (medicamento original + 25-O-rifabutina.

desacetil metabolito)

En el estudio de interacción se observó una exposición sistémica diaria comparable para rifabutina entre el tratamiento de 300 mg una vez al día en monoterapia y el de 150 mg días alternos oficiales de tratamiento de la en combinación con darunavir /ritonavir (600/100 mg dos veces al día) con un aumento de unas 10 veces en la exposición diaria al metabolito activo 25-darunavir /ritonavir, este aumento en la O-desacetilrifabutina. Además, el AUC de la suma de los grupos activos de la rifabutina (medicamento original + 25-Odesacetil metabolito) aumentó 1,6 veces, mientras que la Cmax seguía siendo comparable.

No hay datos de comparación de la dosis de referencia con una dosis diaria de rifabutina de 150 mg.

(Rifabutina es un inductor y sustrato de las enzimas CYP3A). Se observó un aumento de la exposición sistémica a darunavir cuando se administró darunavir iunto con 100 mg de ritonavir v rifabutina (150 mg días alternos).

En pacientes que reciben la combinación, se recomienda una reducción de la dosis de rifabutina del 75% de la dosis habitual de 300 mg/día (p. ej. rifabutina 150 mg días alternos) y una mayor supervisión de las reacciones adversas relacionadas con

En caso de problemas de seguridad, se debe considerar un aumento adicional del intervalo de dosificación para rifabutina y/o la supervisión de los niveles de rifabutina.

Se deben tener en cuenta las directrices tuberculosis en pacientes infectados con VIH.

Basado en el perfil de seguridad de exposición a darunavir en presencia de rifabutina, no justifica un ajuste de dosis para darunavir /ritonavir. En base al modelo farmacocinético, esta reducción de dosis del 75% se aplica también si los pacientes reciben rifabutina en dosis distintas a 300 mg/día.

ANTINEOPLÁSICOS



Dasatinib	No se ha estudiado. Se espera que	Las concentraciones de estos
Nilotinib		medicamentos pueden aumentar
Vinblastina	plasmáticas de estos antineoplásicos.	cuando se administran al mismo
Vincristina		tiempo que darunavir con dosis bajas
		de ritonavir, con la consiguiente
		posibilidad de que aumenten los
		acontecimientos adversos asociados a
		estos agentes.
		Se recomienda precaución cuando se
		combine uno de estos agentes
		antineoplásicos con darunavir con
		dosis bajas de ritonavir.
		dosis bajas de monavir.
		No se recomienda el uso concomitante
		de everolimus y darunavir
Everolimus		administrado de forma conjunta con
		dosis bajas de ritonavir.
ANTIAGREGANTE PLA		
Ticagrelor	No se ha estudiado. La administración de	
	forma conjunta con darunavir potenciado	
		con ticagrelor está contraindicada.
	conducir a un aumento sustancial en la	
		Se recomienda el uso de otros
		antiagregantes plaquetarios no
		afectados por la inhibición o inducción
		de CYP (por ejemplo prasugrel).
		Į.
ANTIPSICÓTICOS/NEU		
ANTIPSICÓTICOS/NEU	Debido a que darunavir inhibe el CYP3A	
	Debido a que darunavir inhibe el CYP3A es probable que las concentraciones de	darunavir con dosis bajas de ritonavir y
	Debido a que darunavir inhibe el CYP3A es probable que las concentraciones de los antipsicóticos/neurolépticos	darunavir con dosis bajas de ritonavir y quetiapina está contraindicada dado
	Debido a que darunavir inhibe el CYP3A es probable que las concentraciones de los antipsicóticos/neurolépticos aumenten.	darunavir con dosis bajas de ritonavir y quetiapina está contraindicada dado que puede aumentar la toxicidad
	Debido a que darunavir inhibe el CYP3A es probable que las concentraciones de los antipsicóticos/neurolépticos aumenten.	darunavir con dosis bajas de ritonavir y quetiapina está contraindicada dado que puede aumentar la toxicidad asociada a quetiapina. Las
	Debido a que darunavir inhibe el CYP3A es probable que las concentraciones de los antipsicóticos/neurolépticos aumenten.	darunavir con dosis bajas de ritonavir y quetiapina está contraindicada dado que puede aumentar la toxicidad asociada a quetiapina. Las concentraciones aumentadas de
	Debido a que darunavir inhibe el CYP3A es probable que las concentraciones de los antipsicóticos/neurolépticos aumenten.	darunavir con dosis bajas de ritonavir y quetiapina está contraindicada dado que puede aumentar la toxicidad asociada a quetiapina. Las



Dianoridono	No so he estudiado. Co espera que	Duada sar nagasaria una raduación de
Risperidona Tioridazina	No se ha estudiado. Se espera que darunavir aumente las concentraciones	Puede ser necesaria una reducción de la dosis para estos medicamentos
1 IOHUAZIHA		cuando se administren de forma
	plasmáticas de estos antipsicóticos. (inhibición de CYP2D6 y/o glicoproteína	
	P)	conjuntamente con dosis bajas de
		ritonavir.
Pimozida		Está contraindicada la administración
Sertindol		concomitante de darunavir con dosis
		bajas de ritonavir y pimozida o sertindol.
β-BLOQUEANTES	S	
Carvedilol	No se ha estudiado. Se espera que	Se recomienda vigilancia clínica
Metoprolol	darunavir aumente las concentraciones	cuando se administre de forma
Timolol	plasmáticas de estos β-bloqueantes.	conjunta darunavir con β - bloqueantes.
	(inhibición de CYP2D6)	Se debe considerar reducir la dosis del β -bloqueante.
BLOOUEANTES I	DE LOS CANALES DE CALCIO	<u> </u>
Amlodipino	No se ha estudiado. Se prevé que	Se recomienda el control clínico de los
Diltiazem	darunavir en combinación con dosis	efectos terapéuticos y adversos cuando
Felodipino	bajas de ritonavir haga aumentar las	estos medicamentos se administran de
Nicardipino	concentraciones plasmáticas de los	manera concomitante con darunavir
Nifedipino	bloqueantes de los canales de	con dosis bajas de ritonavir.
Verapamilo	calcio.(inhibición del CYP3A y/o	on dosis odjas at monavin
Crapanino	CYP2D6)	
CORTICOESTER	OIDES	
Fluticasona	En un estudio clínico en el que se	No se recomienda la administración
Budesonida	administraron cápsulas de 100 mg de	concomitante de darunavir
	ritonavir dos veces al día, administrado	administrado de forma conjunta con
	de forma conjunta con 50 microgramos	dosis bajas de ritonavir y estos
	de propionato de fluticasona intranasal (4	
	veces al día) durante 7 días en sujetos	beneficio potencial del tratamiento
	sanos, los niveles plasmáticos de	supere los riesgos de los efectos
	propionato de fluticasona aumentaron	sistémicos producidos por los
	considerablemente, mientras que los	corticoides. Se debe considerar una
	niveles de cortisol intrínseco	reducción de la dosis del
	disminuyeron aproximadamente un 86%	glucocorticoide con una supervisión
	(intervalo de confianza 90% de 82-89%).	cuidadosa de los efectos sistémicos y
	Cuando se inhala fluticasona pueden	locales o un cambio a un
	aparecer mayores efectos. En pacientes	glucocorticoide que no sea sustrato del
	que reciben ritonavir y fluticasona	CYP3A (por ejemplo beclometasona).
	inhalado o administrado por vía	Además, en caso de retirada de los
	intranasal se han notificado casos de	glucocorticoides, la reducción
	efectos corticoesteroides sistémicos	progresiva de la dosis debería ser
	incluyendo síndrome de Cushing y	realizada durante un periodo largo.
	supresión suprarrenal; esto también	
	puede ocurrir con otros corticoesteroides	
	metabolizados vía P4503A, por ejemplo	
	budesonida. Todavía se desconocen los	
	efectos de una alta exposición de	
	fluticasona sistémica sobre los niveles	
	plasmáticos de ritonavir.	



Dexametasona (por vía sistémica)	No se ha estudiado. La dexametasona puede provocar un descenso de las concentraciones plasmáticas de darunavir (inducción del CYP3A)	La combinación de dexametasona por vía sistémica y darunavir coadministrada con dosis bajas de ritonavir se debe usar con precaución.
Prednisona	No se ha estudiado. Darunavir puede aumentar las concentraciones plasmáticas de prednisona. (inhibición de CYP3A)	El uso concomitante de darunavir con dosis bajas de ritonavir y prednisona puede aumentar el riesgo de desarrollo de efectos sistémicos corticoesteroides, incluyendo el síndrome de Cushing y la supresión adrenal. Se recomienda una vigilancia clínica cuando se administre de forma conjunta darunavir con dosis bajas de ritonavir con corticoesteroides.
ANTAGONISTAS DEL	RECEPTOR DE LA ENDOTELINA	
Bosentán	No se ha estudiado. El uso concomitante de bosentán y darunavir administrado de forma conjunta con dosis bajas de ritonavir puede aumentar las concentraciones plasmáticas de bosentán.	Se debe controlar la tolerabilidad de los pacientes a bosentán cuando se administra de forma concomitante con darunavir y dosis bajas de ritonavir
VIRUS DE LA HEPATI Inhibidores de la proteas	TIS C (VHC) ANTIVIRALES DE ACCIO	ÓN DIRECTA
Telaprevir	telaprevir AUC ↓ 35%	No se recomienda administrar de
750 mg cada 8 horas	telaprevir $C_{min} \downarrow 32\%$ telaprevir $C_{max} \downarrow 36\%$ darunavir AUC12 $\downarrow 40\%$ darunavir $C_{min} \downarrow 42\%$ darunavir $C_{max} \downarrow 40\%$	forma conjunta darunavir, con dosis bajas de ritonavir, con telaprevir.
Boceprevir 800 mg tres veces al día	boceprevir AUC \downarrow 32% boceprevir $C_{min} \downarrow$ 35% boceprevir $C_{max} \downarrow$ 25% darunavir AUC \downarrow 44% darunavir $C_{min} \downarrow$ 59% darunavir $C_{max} \downarrow$ 36%	No se recomienda administrar de forma conjunta darunavir, con dosis bajas de ritonavir, con boceprevir.



Simeprevir	simeprevir AUC ↑ 159%	No se recomienda administrar de
•	simeprevir C _{min} ↑ 358%	forma conjunta darunavir con dosis
	simeprevir $C_{\text{max}} \uparrow 79\%$	bajas de ritonavir y simeprevir.
	darunavir AUC ↑ 18%	
	darunavir C _{min} ↑ 31%	
	darunavir $C_{max} \leftrightarrow$	
	La dosis de simeprevir en este estudio de	
	interacción fue de 50 mg cuando se	
	administraba de forma conjunta en	
	combinación con darunavir/ritonavir, en	
	comparación a 150 mg en el grupo de	
	tratamiento sólo con simeprevir.	
PRODUCTOS DE FITO	TERAPIA	
Hipérico	No se ha estudiado. Se prevé que el	Darunavir administrado de forma
(Hypericum perforatum)	hipérico produzca un descenso de las	conjunta con dosis bajas de ritonavir
	concentraciones plasmáticas de darunavir	1 "
	y ritonavir. (inducción del CYP450)	concomitante con productos que
		contengan hipérico o hierba de San
		Juan (ver sección 4.3). Si un paciente
		está ya tomando hierba de San Juan,
		debe parar de tomarla y si es posible
		comprobar los niveles virales. La
		exposición a darunavir (y también la
		exposición a ritonavir) pueden
		aumentar al parar de tomar la hierba de
		San Juan. El efecto de inducción puede
		persistir durante al menos 2 semanas
		después de cesar el tratamiento con la
		hierba de San Juan.
INHIBIDORES DE LA I	HMG CO-A REDUCTASA	
Lovastatina	No se ha estudiado. Se espera que las	El aumento de las concentraciones
Simvastatina	concentraciones plasmáticas de	plasmáticas de lovastatina o
	lovastatina y simvastatina aumenten	simvastatina puede provocar miopatía
	notablemente en combinación con	e incluso rabdomiólisis. Por tanto, está
	darunavir administrado de forma	contraindicada la administración
	conjunta con dosis bajas de ritonavir.	simultánea de darunavir administrado
	(inhibición del CYP3A)	de forma conjunta con dosis bajas de
		ritonavir y lovastatina o simvastatina
		(ver sección 4.3).



Atorvastatina	atomyogratina ALIC 12 4 vagas	Si se desea administrar atorvastatina
10 mg una vez al día	atorvastatina AUC \uparrow 3-4 veces atorvastatina $C_{\min} \uparrow \approx 5,5-10$ veces	junto a darunavir administrado de
lo nig una vez ai uia		P
	atorvastatina $C_{max} \uparrow \approx 2$ veces #darunavir	forma conjunta con dosis bajas de
	#darunavir	ritonavir, se recomienda empezar con
		una dosis de atorvastatina de 10 mg
		una vez al día. Un incremento gradual
		de la dosis de atorvastatina puede ser
		adaptada a la respuesta clínica.
D	ALICA 010/F	
Pravastatina	pravastatina AUC ↑ 81%¶	Cuando se requiera administrar de
dosis única de 40 mg	pravastatina C _{min} ND	forma conjunta pravastatina con
	pravastatina C _{max} ↑ 63%	darunavir en combinación con dosis
	se multiplicó 5 veces sólo en un	bajas de ritonavir, se recomienda
	subgrupo limitado de sujetos.	iniciar la administración con la dosis
		de pravastatina más baja posible e
		incrementarla hasta conseguir el efecto
		clínico deseado mientras se monitoriza
		la seguridad.
Rosuvastatina	rosuvastatina AUC ↑ 48%	Cuando se requiera administrar de
10 mg una vez al día	rosuvastatina C _{max} ↑ 144%	forma conjunta rosuvastatina con
	en base a datos publicados	darunavir en combinación con dosis
		bajas de ritonavir, se recomienda
		iniciar la administración con la dosis
		de rosuvastatina más baja posible y
		ajustarla gradualmente hasta conseguir
		el efecto clínico deseado mientras se
		monitoriza la seguridad.
ANTAGONISTAS DEL		
Ranitidina	#darunavir AUC ↔	Darunavir administrado de forma
150 mg dos veces al día	#darunavir $C_{min} \leftrightarrow$	conjunta con dosis bajas de ritonavir se
	#darunavir $C_{max} \leftrightarrow$	puede administrar junto con
		antagonistas del receptor H2 sin
		necesidad de ajustar la posología.
INMUNOSUPRESORES		
Ciclosporina	No se ha estudiado. La exposición a esto	
Sirolimus	inmunosupresores se verá incrementada	
Tacrolimus	cuando son administrados junto con	la dosis del agente inmunosupresor.
	darunavir administrado de forma	
	conjunta con dosis bajas de ritonavir. (inhibición CYP3A)	
Everolimus	(El uso concomitante de everolimus y
		darunavir administrado de forma
		conjunta con dosis bajas de ritonavir
		no está recomendado.
BETA- AGONISTAS IN	HALADOS	
THE CHILD IN THE PARTY OF THE P		



Salmeterol	No se ha estudiado. El uso concomitante de salmeterol y darunavir administrado de forma conjunta con dosis bajas de ritonavir puede aumentar las concentraciones plasmáticas de salmeterol.	No se recomienda el uso concomitante de salmeterol y darunavir administrado de forma conjunta con dosis bajas de ritonavir. La combinación puede dar lugar a un mayor riesgo de efectos adversos cardiovasculares con salmeterol, incluyendo la prolongación del intervalo QT, palpitaciones y taquicardia sinusal.
ANAI CÉSICOS NARCÓ	 TICOS / TRATAMIENTO DE LA DEI	PENDENCIA A LOS OPIÁCEOS
Metadona	R(-) metadona AUC \ 16%	No se requieren ajustes en la dosis de
dosis única de entre	R(-) metadona $C_{min} \downarrow 15\%$	metadona cuando se empieza a
55 mg y 150 mg una vez al día	R(-) metadona C _{max} ↓ 24%	administrar de forma conjunta con darunavir /ritonavir. Sin embargo, debido a la inducción del metabolismo producida por ritonavir, puede ser necesario un aumento de la dosis de metadona cuando se administran concomitantemente durante un periodo más largo de tiempo. Por lo tanto, se recomienda monitorización clínica, ya que puede ser necesario ajustar la terapia de mantenimiento en algunos pacientes.
Buprenorfina/naloxona	buprenorfina AUC ↓ 11%	No ha sido establecido la importancia
8/2 mg–16/4 mg una vez al día	buprenorfina $C_{min} \leftrightarrow$ buprenorfina $C_{max} \downarrow 8\%$ norbuprenorfina AUC \uparrow 46% norbuprenorfina $C_{min} \uparrow 71\%$ norbuprenorfina $C_{max} \uparrow 36\%$ naloxona AUC \leftrightarrow naloxona $C_{min} ND$ naloxona $C_{max} \leftrightarrow$	clínica del aumento en los parámetros farmacocinéticos de la norbuprenorfina. Puede que no sea necesario el ajuste de dosis para buprenorfina cuando se coadministra con darunavir /ritonavir, pero se recomienda una cuidadosa supervisión clínica para los signos de toxicidad opiácea.
ANTICONCEPTIVOS ES		
Etinilestradiol Noretindrona 35 μg/1 mg una vez al día	etinilestradiol AUC \downarrow 44% etinilestradiol $C_{min} \downarrow$ 62% etinilestradiol $C_{max} \downarrow$ 32% noretindrona AUC \downarrow 14% noretindrona $C_{min} \downarrow$ 30% noretindrona $C_{max} \leftrightarrow$	Se recomienda emplear métodos anticonceptivos alternativos o adicionales cuando se coadministren anticonceptivos estrogénicos en combinación con darunavir administrado de forma conjunta con dosis bajas de ritonavir. Las pacientes que están usando estrógenos como tratamiento hormonal sustitutivo deben ser controladas clínicamente por signos de deficiencia de estrógeno.
INHIBIDORES DE LA F	OSFODIESTERASA 5 (PDE-5)	



Para el tratamiento de la En un estudio de interacción[#], se constató La combinación de avanafilo y disfunción eréctil una exposición sistémica comparable a darunavir con dosis bajas de Avanafilo sildenafilo tras una dosis única oral de ritonavir está contraindicada (ver 100 mg de sildenafilo solo y de una dosis sección 4.3). Sildenafilo Tadalafilo única oral de 25 mg de sildenafilo La administración simultánea de administrado de forma conjunta con Vardenafilo otros inhibidores de PDE-5 para el darunavir y una dosis baja de ritonavir. tratamiento de la disfunción eréctil con darunavir administrado de forma coniunta con dosis baias de ritonavir debe hacerse con precaución. Cuando se considere necesario el uso concomitante de darunavir administrado de forma conjunta con dosis bajas de ritonavir y sildenafilo, vardenafilo o tadalafilo, se recomienda usar dosis únicas de sildenafilo no superiores a 25 mg en 48 horas, dosis únicas de vardenafilo no superiores a 2,5 mg en 72 horas o dosis únicas de tadalafilo no superiores a 10 mg en 72 horas. Para el tratamiento de la No se ha estudiado. El uso concomitante No se ha establecido una dosis segura hipertensión arterial de sildenafilo o tadalafilo para la y eficaz de sildenafilo para el pulmonar hipertensión pulmonar arterial y tratamiento de la hipertensión arterial Sildenafilo darunavir administrado de forma pulmonar administrado de forma Tadalafilo conjunta con dosis bajas de ritonavir conjunta con darunavir y dosis bajas de puede aumentar las concentraciones ritonavir. Hay un incremento potencial plasmáticas de sildenafilo o tadalafilo. de reacciones adversas asociadas a sildenafilo (incluyendo trastornos visuales, hipotensión, erección prolongada y síncope). Por lo tanto, está contraindicada la coadministración de darunavir con dosis bajas de ritonavir y sildenafilo cuando se utiliza para el tratamiento de la hipertensión arterial pulmonar (ver sección 4.3). No se recomienda la coadministración de tadalafilo con darunavir y dosis bajas de ritonavir para el tratamiento de la hipertensión arterial pulmonar.

INHIBIDORES DE LA BOMBA DE PROTONES



Omeprazol 20 mg una vez al día	#darunavir AUC ↔ #darunavir C _{min} ↔ #darunavir C _{max} ↔	Darunavir administrado de forma conjunta con dosis bajas de ritonavir se puede administrar junto con inhibidores de la bomba de protones sin necesidad de ajustar la dosis.
SEDANTES/HIPNÓTI	ICOS	
Buspirona Clorazepato Diazepam Estazolam Flurazepam Triazolam Zolpidem	No se ha estudiado. Los sedantes/hipnóticos son ampliamente metabolizados por el CYP3A. La administración de forma conjunta con darunavir /ritonavir puede causar un gran aumento en la concentración de estos medicamentos.	Se recomienda vigilancia clínica cuando se administre de forma conjunta darunavir con estos sedantes/hipnóticos y se debe considerar una dosis menor de los sedantes/hipnóticos. Darunavir con dosis bajas de ritonavir está contraindicado con triazolam.
Midazolam	En base a los datos de otros inhibidores de CYP3A, se espera que las concentraciones plasmáticas de midazolam sean significativamente más altas cuando midazolam se administra por vía oral con darunavir administrado de forma conjunta con dosis bajas de ritonavir.	Darunavir administrado de forma conjunta con dosis bajas de ritonavir está contraindicado con midazolam administrado por vía oral (ver sección 4.3); por otro lado, se debe utilizar con precaución la administración conjunta de darunavir con dosis bajas de ritonavir y midazolam parenteral.
	Si darunavir administrado de forma conjunta con dosis bajas de ritonavir se administra conjuntamente con midazolam parenteral, se puede producir un gran aumento en la concentración de esta benzodiazepina. Los datos del uso concomitante de midazolam parenteral con otros inhibidores de la proteasa sugieren un posible aumente de 3-4 veces los niveles plasmáticos de midazolam.	intensivos (UCI) o en un entorno similar, que garantice una vigilancia médica estrecha del paciente y adecuado control médico en caso de

† En pacientes con VIH, no se han establecido la eficacia y seguridad del uso de darunavir con 100 mg de ritonavir y otros IP del VIH (p.ej., (fos)amprenavir, nelfinavir y tipranavir). De acuerdo con las guías de tratamiento actuales, por lo general no se recomienda el tratamiento dual con inhibidores de la proteasa.



4.6. Fertilidad, embarazo y lactancia

Embarazo

En general, cuando se decida utilizar agentes antirretrovirales para el tratamiento de la infección por el VIH en mujeres embarazadas y por tanto, reducir el riesgo de trasmisión vertical del VIH al recién nacido se deben tener en cuenta tanto los datos en animales como la experiencia clínica en mujeres embarazadas.

No existen estudios adecuados y bien controlados sobre el resultado del embarazo con el uso de darunavir en mujeres embarazadas. Los estudios efectuados en animales, no han revelado efectos perjudiciales directos en el embarazo, el desarrollo embrionario/fetal, el parto o el crecimiento postnatal (ver sección 5.3).

Darunavir administrado de forma conjunta con dosis bajas de ritonavir sólo se debe usar en el embarazo, si el beneficio potencial justifica el posible riesgo.

Lactancia

No se sabe si darunavir se excreta en la leche humana. Los estudios en ratas han demostrado que darunavir sí se excreta con la leche de ratas y que en dosis altas (1.000 mg/kg/día) provoca toxicidad. Debido tanto a la transmisión potencial del VIH como a poder producir reacciones adversas en los lactantes, se debe aconsejar a las madres que no den el pecho a sus hijos bajo ninguna circunstancia, si ellas reciben darunavir.

Fertilidad

No se dispone de datos del efecto de darunavir sobre la fertilidad de los seres humanos. En ratas no se han observado efectos de darunavir sobre el apareamiento ni la fertilidad (ver sección 5.3).

4.7. Efectos sobre la capacidad para conducir y utilizar máquinas

La influencia de darunavir en combinación con ritonavir sobre la capacidad para conducir y utilizar máquinas es nula o insignificante. Sin embargo, algunos pacientes describen mareos durante el tratamiento con regímenes que contienen darunavir administrado de forma conjunta con dosis bajas de ritonavir, hecho que conviene tener en cuenta al valorar la capacidad de una persona para conducir o manejar maquinaria (ver sección 4.8).

4.8. Reacciones adversas

Resumen del perfil de seguridad

Durante el programa de desarrollo clínico (N=2.613 en pacientes que han sido tratados previamente y que han iniciado el tratamiento con darunavir/ritonavir 600/100 mg dos veces al día), el 51,3% de los pacientes experimentaron al menos una reacción adversa. La duración total media del tratamiento para los sujetos fue de 95,3 semanas. Las reacciones adversas más frecuentes notificadas en los ensayos clínicos y de forma espontánea son diarrea, náuseas, exantema, cefalea y vómitos. Las reacciones adversas más frecuentes de carácter grave son insuficiencia renal aguda, infarto de miocardio, síndrome inflamatorio de reconstitución inmune, trombocitopenia, osteonecrosis, diarrea, hepatitis y pirexia.

En el análisis a las 96 semanas, el perfil de seguridad de darunavir/ritonavir 800/100 mg una vez al día en pacientes *naïve*, fue semejante al observarlo en pacientes que habían sido previamente tratados con darunavir/ritonavir 600/100 mg dos veces al día, excepto por las náuseas, las cuales fueron observadas más frecuentemente en pacientes *naïve*. Se produjeron náuseas de intensidad leve. No se identificaron nuevos hallazgos de seguridad en el análisis a las 192 semanas en pacientes *naïve* en los que la duración media de tratamiento con darunavir/ritonavir 800/100 mg una vez al día fue de 162,5 semanas.

Tabla de reacciones adversas



Las reacciones adversas se enumeran por clase de sistema de órganos (SOC) y por categoría de frecuencia. Dentro de cada categoría de frecuencia, las reacciones adversas se presentan en orden decreciente de gravedad. Las categorías de frecuencia se definen de la siguiente manera: muy frecuentes ($\geq 1/10$), frecuentes ($\geq 1/100$ a <1/10), poco frecuentes ($\geq 1/1.000$ a <1/100), raras ($\geq 1/10.000$ a <1/1000) y frecuencia no conocida (no puede estimarse a partir de los datos disponibles).

Reacciones adversas en ensayos clínicos y post-comercialización

Clasificación de órganos del sistema	Reacción adversa	
MedDRA		
Categoría de frecuencias		
Infecciones e infestaciones		
poco frecuentes	herpes simple	
Trastornos de la sangre y del sistema linfático		
poco frecuentes	trombocitopenia, neutropenia, anemia, leucocitopenia	
raras	aumento del recuento de eosinófilos	
Trastornos del sistema inmunológico		
poco frecuentes	síndrome inflamatorio de reconstitución inmune,	le
Trastornos endocrinos		
poco frecuentes	hipotiroidismo, aumento sanguíneo de la hormon	
Trastornos del metabolismo y de la nutrición		
frecuentes	diabetes mellitus, hipertrigliceridemia, hipercolesterolemia, hiperlipidemia	
poco frecuentes	gota, anorexia, pérdida e apetito, pérdida de peso de peso, hiperglucemia,	, aumento
Trastornos psiquiátricos	BOOLSTON OLD 10 INCIDING	
frecuentes	insomnio	
poco frecuentes	depresión, desorientació ansiedad, trastornos del sueños anormales, pesa pérdida de la libido	sueño,
raras	estado de confusión, alt del estado de ánimo, ag	
Trastornos del sistema nervioso		



	6.1
frecuentes	cefalea, neuropatía periférica,
	mareos
poco frecuentes	
poed frederices	letargo, parestesia, hipoestesia,
	disgeusia, trastorno de atención,
	alteración de la memoria,
	somnolencia
raras	
Trastornos oculares	síncone convulsión ageusia
poco frecuentes	hiperemia conjuntival,
poco frecuentes	xeroftalmía
	nor or tarmina
raras	
	alteración visual
Trastornos del oído y del laberinto	
poco frecuentes	vértigo
Trastornos cardiacos	
poco frecuentes	infarto de miocardio, angina de
r.	pecho, prolongación del intervalo
	QTc en el electrocardiograma,
	taquicardia
Raras	
	infarto agudo de miocardio,
	bradicardia sinusal, palpitaciones
Trastornos vasculares	•
poco frecuentes	hipertensión, rubor
Trastornos respiratorios, torácicos y mediastínicos	
poco frecuentes	disnea, tos, epistaxis, irritación
	de la garganta
raras	
Trastornos gastrointestinales	



	diarrea
muy frecuentes	diarrea
frecuentes	vómitos, náuseas, dolor
in couchies	abdominal, aumento de la
	amilasa sérica, dispepsia,
	distensión abdominal, flatulencia
	, , , , , , , , , , , , ,
poco frecuentes	
	pancreatitis, gastritis, reflujo
	gastroesofágico, estomatitis
	aftosa, arcadas, sequedad de
	boca, malestar abdominal,
	estreñimiento, aumento de la
	lipasa, eructo, disestesia oral
Raras	estomatitis, hematemesis,
	queilitis, labio seco, lengua
	saburral
Trastornos hepatobiliares	
frecuentes	aumento de la alanina
	aminotransferasa
poco frecuentes	
	hepatitis, hepatitis citolítica,
	esteatosis hepática,
	hepatomegalia, aumento de la
	transaminasa, aumento de la
Trantomon de la miel v del tail le culturation e	aspartato aminotransferasa,
Trastornos de la piel y del tejido subcutáneo	



fraquantas	avantama (inalyuanda maayla-
frecuentes	exantema (incluyendo macular, maculopapular,
	papular, exantema eritematoso y
	prurítico), prurito
	, , , , , , , , , , , , , , , , , , ,
poco frecuentes	
	angioedema, exantema
	generalizado, dermatitis alérgica,
	urticaria, eczema, eritema, hiperhidrosis, sudoración
	nocturna, alopecia, acné, piel
	seca, pigmentación de uña
raras	
	DDEGG (1 1 G)
	DRESS, síndrome de Stevens-
	Johnson, eritema multiforme, dermatitis, dermatitis seborreica,
	lesión en la piel, xeroderma
	P101, 112 000 1111
no conocida	
Trastornos musculoesqueléticos y del tejido conjuntivo	
poco frecuentes	mialgia, osteonecrosis, espasmos
	musculares, debilidad muscular,
	artralgia, dolor en las
	extremidades, osteoporosis, aumento de la creatina
	fosfoquinasa sérica
Raras	- Solo quillou sollou
Trastornos renales y urinarios	
poco frecuentes	insuficiencia renal aguda,
	insuficiencia renal, nefrolitiasis,
	aumento de creatinina sérica,
	proteinuria, bilirrubinuria,
rarac	disuria, nocturia, condición anormal de orinar
raras	frecuente
	, coucint
Treatom on del anguato norma Justania del la	
Trastornos del aparato reproductor y de la mama poco frecuentes	disfunción eréctil, ginecomastia
Trastornos generales y alteraciones en el lugar de administración	mistunción efectif, ginecomastia
2. asio mos generales y ancraciones en el ingul de daministracion	
frecuentes	astenia, fatiga
poco frecuentes	pirexia, dolor de pecho, edema
<u>r</u>	periférico, malestar, sensación de
	calor, irritabilidad, dolor
raras	
	<u> </u>



Descripción de algunas reacciones adversas

Exantema

En los ensayos clínicos, el exantema fue mayoritariamente de leve a moderado, a menudo apareciendo en las primeras cuatro semanas de tratamiento y resolviéndose con la administración continua del medicamento. En casos de exantema cutáneo grave, ver las advertencias en la sección 4.4.

Durante el programa de desarrollo clínico de raltegravir en pacientes previamente tratados, el exantema, independientemente de la causalidad fue observado más frecuentemente en tratamientos con darunavir + raltegravir comparado con pacientes tratados con darunavir sin raltegravir o raltegravir sin darunavir. El exantema considerado por el investigador como relacionado con el fármaco ocurrió a frecuencias similares. La frecuencia de exantema ajustada a la exposición (todo debido a causalidad) fue de 10,9; 4,2 y 3,8 por 100 pacientes-año (PYR), respectivamente; y el exantema relacionado con el fármaco fue 2,4, 1,1 y 2,3 por 100 PYR, respectivamente. Los exantemas observados en estudios clínicos fueron de leves a moderados en gravedad y no resultaron en una interrupción de la terapia (ver sección 4.4).

Parámetros metabólicos

El peso y los niveles de glucosa y lípidos en la sangre pueden aumentar durante el tratamiento antirretroviral (ver sección 4.4).

Alteraciones musculoesqueléticas

Con el uso de los inhibidores de la proteasa, sobre todo en combinación con los INTIs, se han descrito elevaciones de la CPK, mialgias, miositis y, en raras ocasiones, rabdomiólisis.

Se han descrito casos de osteonecrosis, sobre todo en pacientes con factores de riesgo conocidos, con enfermedad por VIH avanzada o que hayan estado expuestos a tratamiento antirretroviral combinado y prolongado (TAR). Se desconoce la frecuencia de dicho trastorno (ver sección 4.4).

Síndrome inflamatorio de reconstitución inmune

Al inicio de la terapia antirretroviral combinada (TAR), en los pacientes infectados por el VIH con deficiencia inmune grave, puede aparecer una respuesta inflamatoria frente a infecciones oportunistas latentes o asintomáticas. También se han notificado trastornos autoinmunitarios (como por ejemplo la enfermedad de Graves y hepatitis autoinmune); sin embargo, el tiempo notificado hasta su aparición es más variable y estos acontecimientos pueden suceder muchos meses después del inicio del tratamiento (ver sección 4.4).

Hemorragia en pacientes hemofílicos

Se han notificado casos de aumento de hemorragia espontánea en pacientes hemofílicos que están recibiendo inhibidores de la proteasa antirretroviral (ver sección 4.4).

Población pediátrica

La evaluación de seguridad en pacientes pediátricos se basa en el análisis de los datos de seguridad a 48 semanas de tres ensayos Fase II. Se evaluaron las siguientes poblaciones de pacientes (ver sección 5.1):

- 80 pacientes pediátricos con infección por el VIH-1 previamente tratados con ARV de entre 6 a 17 años de edad y con un peso de al menos 20 kg, que recibieron comprimidos de darunavir con dosis bajas de ritonavir dos veces al día en combinación con otros medicamentos antirretrovirales.
- 21 pacientes pediátricos infectados por el VIH-1 previamente tratados con ARV de entre 3 a menos de 6 años de edad y con un peso entre 10 kg y menos de 20 kg (16 participantes con peso de 15 kg a menos de 20 kg) que recibieron suspensión oral de darunavir con dosis bajas de ritonavir dos veces al día en combinación con otros medicamentos antirretrovirales.
- 12 pacientes pediátricos infectados por el VIH-1 *naïve* al tratamiento ARV de entre 12 a 17 años de edad y con un peso de al menos 40 kg, que recibieron comprimidos de darunavir con dosis bajas de ritonavir una vez al día en combinación con otros medicamentos antirretrovirales (ver sección 5.1).

En general, el perfil de seguridad en estos pacientes pediátricos fue similar al observado en la población adulta.



Otras poblaciones especiales

Pacientes co-infectados por virus de hepatitis B y/o C

Entre 1.968 pacientes previamente tratados que estaban recibiendo darunavir administrado de forma conjunta con ritonavir 600/100 mg dos veces al día, 236 pacientes fueron co-infectados por hepatitis B o C. Los pacientes co-infectados tuvieron mayor probabilidad de tener elevados los niveles de las transaminasas hepáticas en la situación basal y durante el tratamiento, que aquellos que no tenían hepatitis viral crónica (ver sección 4.4).

Notificación de sospechas de reacciones adversas

Es importante notificar sospechas de reacciones adversas al medicamento tras su autorización. Ello permite una supervisión continuada de la relación beneficio/riesgo del medicamento. Se invita a los profesionales sanitarios a notificar las sospechas de reacciones adversas a través del Sistema Español de Farmacovigilancia de Medicamentos de Uso Humano: https://www.notificaram.es.

4.9. Sobredosis

Existe una experiencia limitada en relación con la sobredosis aguda de darunavir administrado de forma conjunta con dosis bajas de ritonavir en el ser humano. Se han administrado a voluntarios sanos dosis únicas de hasta 3.200 mg de darunavir como solución oral sola y de hasta 1.600 mg de la formulación en comprimidos de darunavir en combinación con ritonavir, sin efectos sintomáticos adversos.

No hay un antídoto específico para la sobredosis de darunavir. El tratamiento de la sobredosis de darunavir consiste en medidas de soporte generales, incluyendo monitorización de las constantes vitales y observación del estado clínico del paciente. Si está indicado, la eliminación del principio activo no absorbido podrá conseguirse con emesis.

También puede emplearse el carbón activado para facilitar la eliminación del principio activo no absorbido. Puesto que darunavir se une en gran medida a las proteínas, es poco probable que la diálisis permita la eliminación de cantidades significativas del principio activo.

5. PROPIEDADES FARMACOLÓGICAS

5.1. Propiedades farmacodinámicas

Grupo farmacoterapéutico: Antivirales para uso sistémico, inhibidores de la proteasa, código ATC: J05AE10.

Mecanismo de acción

Darunavir es un inhibidor de la dimerización y de la actividad catalítica de la proteasa del VIH-1 (K_D de 4,5 x $10^{-12}M$). Inhibe selectivamente la división de las poliproteínas codificadas Gag-Pol del VIH en las células infectadas por el virus, previniendo así la formación de partículas virales maduras e infecciosas.

Actividad antiviral in vitro

Darunavir es activo frente a las cepas de laboratorio y los aislamientos clínicos del VIH-1 y frente a las cepas de laboratorio del VIH-2 en las líneas celulares T, las células mononucleares de la sangre periférica humana y los macrófagos/monocitos humanos infectados de forma aguda, con la mediana de los valores de concentraciones eficaces (CE50) que oscilan entre 1,2 y 8,5 nM (0,7 a 5,0 ng/ml). Darunavir demuestra actividad antiviral *in vitro* frente a una amplia gama de cepas primarias de los grupos M (A, B, C, D, E, F, G) y O del VIH-1, con valores CE50 entre < 0,1 y 4,3 nM.

Estos valores CE50 son muy inferiores a los límites de concentración tóxica celular de 50%, que oscilan entre 87 μ M y >100 μ M.

Resistencia



La selección *in vitro* de virus resistentes a darunavir de una cepa salvaje de VIH-1 fue muy larga (> 3 años). Los virus seleccionados no crecieron en presencia de concentraciones de darunavir superiores a 400 nM.

Los virus seleccionados en esas condiciones y que mostraron una sensibilidad menor a darunavir (23-50 veces) contenían sustituciones de 2 a 4 aminoácidos en el gen de la proteasa. El descenso de la sensibilidad a darunavir en los virus emergentes en la selección experimental podría no ser explicada por las mutaciones emergentes de estas proteasas.

Los datos de los ensayos clínicos realizados en pacientes previamente tratados con TAR (el ensayo *TITAN* y el análisis conjunto de los ensayos *POWER* 1, 2 y 3 y los ensayos *DUET* 1 y 2) mostraron que la respuesta virológica a darunavir administrado de forma conjunta con dosis bajas de ritonavir fue disminuyendo cuando basalmente estaban presentes 3 o más mutaciones asociadas a resistencia a darunavir (V11I, V32I, L33F, I47V, I50V, I54L o M, T74P, L76V, I84V y L89V) o cuando estas mutaciones se desarrollaron durante el tratamiento.

El incremento del *fold change* (FC) en el valor CE50 de darunavir en la visita basal se asoció con la disminución de la respuesta virológica. Se identificaron puntos de corte inferior y superior de 10 y 40. Las cepas con *fold change* basal ≤ 10 son sensibles; las cepas con un *fold change* mayor de 10 a 40 desarrollaron una disminución de la sensibilidad; las cepas con *fold change* > 40 son resistentes (ver Resultados clínicos).

Virus aislados de los pacientes tratados con darunavir/ritonavir 600/100 mg dos veces al día que experimentaron fracaso virológico por rebote que fueron sensibles a tipranavir en la visita basal permanecieron sensibles a tipranavir después del tratamiento en la enorme mayoría de los casos.

Los ratios más bajos de desarrollo de resistencia al virus VIH se observaron en los pacientes *naïve* tratados con TAR que son tratados por primera vez con darunavir en combinación con otros TAR.

La tabla siguiente muestra el desarrollo de mutaciones y pérdida de sensibilidad a los inhibidores de la proteasa en fracasos virológicos en la variable de los ensayos *ARTEMIS*, *ODIN* y *TITAN*.

	ARTEMIS	O	DIN	TITAN
	darunavir/	darunavir/	darunavir/	darunavir/
	ritonavir	ritonavir	ritonavir	ritonavir
	800/100 mg	800/100 mg	600/100 mg	600/100 mg
	una vez al día	una vez al día	dos veces al día	dos veces al día
	N=343	N=294	N=296	N=298
Número total de fracasos	55 (16,0%)	65 (22,1%)	54 (18,2%)	31 (10,4%)
virológicos ^a ,				
n (%)	39 (11,4%)	11 (3,7%)	11 (3,7%)	16 (5,4%)
Rebotadores	16 (4,7%)	54 (18,4%)	43 (14,5%)	15 (5,0%)
Pacientes nunca suprimidos				
Número de pacientes con fracaso v mutaciones ^b en el endpoint, n/N	irológico y genot	ipos pareados ba	sales/endpoint, des	sarrollando
Mutaciones	0/43	1/60	0/42	6/28
primarias				
(principales) en IP				
IP RAMs	4/43	7/60	4/42	10/28
Número de pacientes con fracaso v de sensibilidad a inhibidores de la			_	_



0/39	1/58	0/41	
	1/30	0/41	3/26
0/39	1/58	0/40	0/22
0/39	2/56	0/40	0/22
0/39	2/57	0/40	1/24
0/39	1/58	0/40	0/23
0/39	0/56	0/40	0/22
0/39	0/58	0/41	1/25
	0/39 0/39 0/39 0/39	0/39 2/56 0/39 2/57 0/39 1/58 0/39 0/56	0/39 2/56 0/40 0/39 2/57 0/40 0/39 1/58 0/40 0/39 0/56 0/40

algoritmo TLOVR no FV censurado basado en carga viral < 50 copias/ml, excepto en el ensayo TITAN (carga viral < 400 copias/ml)

Resistencia cruzada

El *fold change* (FC) de darunavir fue menor de 10 veces para el 90% de 3.309 aislamientos clínicos resistentes a amprenavir, atazanavir, indinavir, lopinavir, nelfinavir, ritonavir, saquinavir y/o tipranavir, lo que demuestra que los virus resistentes a la mayor parte de los IPs siguen siendo sensibles a darunavir.

No se observó resistencia cruzada con otros IPs en los fallos virológicos del estudio ARTEMIS.

Resultados clínicos

Pacientes adultos

Para ver los resultados del ensayo clínico realizado en pacientes adultos naïve al TAR, consultar la Ficha Técnica o Resumen de las Características del Producto de darunavir 400 mg y 800 mg comprimidos o de darunavir 100 mg/ml suspensión oral.

Eficacia de darunavir 600 mg dos veces al día administrado de forma conjunta con 100 mg de ritonavir dos veces al día en pacientes tratados previamente con antirretrovirales

La evidencia de la eficacia de darunavir administrado de forma conjunta con ritonavir (600/100 mg dos veces al día) en pacientes previamente tratados con TAR, se basa en el análisis de 96 semanas del ensayo clínico TITAN de Fase III en pacientes *naïve* a lopinavir previamente tratados con TAR, en el análisis de 48 semanas del ensayo clínico Fase III ODIN en pacientes previamente tratados con TAR sin mutaciones asociadas a resistencia a darunavir, y sobre los datos de los análisis de 96 semanas de los ensayos en Fase IIb POWER 1 y 2, en pacientes previamente tratados con TAR con alto nivel de resistencia a IP.

TITAN es un ensayo Fase III aleatorizado, controlado, abierto que compara darunavir administrado de forma conjunta con ritonavir (600/100 mg dos veces al día) versus lopinavir/ritonavir (400/100 mg dos veces al día) en pacientes adultos infectados por VIH-1 tratados previamente con TAR *naïve* a lopinavir. Ambos brazos usaron un régimen optimizado (OBR) consistiendo en al menos 2 antirretrovirales (ITIAN con o sin ITINAN).

La siguiente tabla muestra los datos de eficacia en el ensayo TITAN del análisis a las 48 semanas.

TITAN						
Resultados	darunavir /ritonavir 600/100 mg dos veces al día + OBR N=298	Lopinavir/ritonavir 400/100 mg dos veces al día + OBR N=297	Diferencia de tratamiento (95% IC de diferencia)			
Carga viral < 50 copias/ml ^a	70,8% (211)	60,3% (179)	10,5% (2,9; 18,1) ^b			

^b listados de mutaciones IAS-USA



Mediana de variación en el	88	81	
recuento de linfocitos CD4+ a			
partir del valor basal (x 10 ⁶ /l) ^c			

^a Imputaciones según el algoritmo TLOVR

En el análisis de 48 semanas se demostró (en el margen predefinido de no inferioridad del 12%) la no inferioridad en la respuesta virológica al tratamiento de darunavir /ritonavir, definida como el porcentaje de pacientes con nivel plasmático de ARN VIH-1 < 400 y < 50 copias/ml, tanto en el análisis por protocolo, como por intención de tratar. Estos resultados se confirmaron en el análisis de datos de 96 semanas de tratamiento en el ensayo TITAN, con un 60,4% de pacientes en el brazo de darunavir /ritonavir teniendo ARN VIH-1< 50 copias/ml en la semana 96, comparado al 55,2% en el brazo de lopinavir/ritonavir [diferencia: 5,2%, 95% IC (-2,8; 13,1)].

ODIN es un ensayo Fase III, aleatorizado, abierto que compara darunavir /ritonavir 800/100 mg una vez al día versus darunavir /ritonavir 600/100 mg dos veces al día en pacientes infectados con el virus VIH-1 previamente tratados con TAR con la prueba de resistencia genotípica realizada en el screening no mostrando mutaciones asociadas a resistencia a darunavir (p. ej. V11I, V32I, L33F, I47V, I50V, I54M, I54L, T74P, L76V, I84V, L89V) y una carga viral plasmática en el screening > 1.000 copias/ml. El análisis de eficacia está basado en el tratamiento durante 48 semanas (ver la tabla de abajo). Ambos brazos usaron un tratamiento de base optimizado (TBO) de ≥ 2 ITIANs.

		DDIN	
Resultados	darunavir /ritonavir 800/100 mg una vez al día + TBO N=294	darunavir /ritonavir 600/100 mg dos veces al día + TBO N=296	Diferencia de tratamiento (95% IC de diferencia)
Carga viral < 50 copias/ml ^a Con una carga viral en el estado basal (copias/ml)	72.1% (212)	70.9% (210)	1.2% (-6.1; 8.5) ^b
< 100.000 ≥ 100.000 Con un recuento de	77.6% (198/255) 35.9% (14/39)	73.2% (194/265) 51.6% (16/31)	4.4% (-3.0; 11.9) -15.7% (-39.2; 7.7)
linfocitos CD4+ en el estado basal (x 10 ⁶ /l) ≥ 100 < 100 Con subtipo VIH-1	75.1% (184/245) 57.1% (28/49)	72.5% (187/258) 60.5% (23/38)	2.6% (-5.1; 10.3) -3.4% (-24.5; 17.8)
Tipo B Tipo AE Tipo C Otro ^c	70.4% (126/179) 90.5% (38/42) 72.7% (32/44) 55.2% (16/29)	64.3% (128/199) 91.2% (31/34) 78.8% (26/33) 83.3% (25/30)	6.1% (-3.4; 15.6) -0.7% (-14.0; 12.6) -6.1% (-2.6; 13.7) -28.2% (-51.0; -5.3)

^b Basado en una aproximación normal de la diferencia en % de respuesta

 $^{^{}C}$ NC = F



Cambio en la media del	108	112	-5 ^d (-25; 16)
recuento de linfocitos			
CD4+ desde el estado			
basal (x $10^6/l$)e			

- a Imputaciones según algoritmo TLOVR
- b Basado en una aproximación normal de la diferencia en % de respuesta
- c Subtipos A1, D, F1, G, K, CRF02_AG, CRF12_BF, y CRF06_CPX
- d Diferencia en medias
- e Imputaciones de la última observación llevada adelante

A las 48 semanas, la respuesta virológica, definida como el porcentaje de pacientes con el nivel de carga viral < 50 copias/ml, con tratamiento con darunavir /ritonavir 800/100 mg una vez al día demostró no ser inferior (en el margen predefinido de no inferioridad de 12%) comparado a darunavir /ritonavir 600/100 mg dos veces al día, tanto por los análisis por ITT como por protocolo (PP).

Darunavir /ritonavir 800/100 mg una vez al día en pacientes previamente tratados con TAR no se debería usar en pacientes con una o más mutaciones asociadas a resistencia a darunavir o carga viral ≥ 100.000 copias/ml o recuento de linfocitos CD4+ < 100 células x 10^6 /l (ver sección 4.2 y 4.4). La disponibilidad de datos para pacientes con subtipos del VIH-1 diferentes al subtipo B, es limitada.

POWER 1 y **POWER 2** son ensayos aleatorizados y controlados, comparando darunavir administrado de forma conjunta con ritonavir (600/100 mg dos veces al día) con un grupo control que recibió un régimen de inhibidores de la proteasa (IPs) seleccionados por el investigador en pacientes infectados por el VIH-1 que habían fracasado con más de un tratamiento previo que contuviera a un IP. Se usó un TBO formado por al menos dos ITIANs, con o sin enfuvirtida (ENF) en ambos ensayos.

En la tabla siguiente se muestran los datos de eficacia obtenidos en los análisis efectuados a las 48 semanas y 96 semanas en el conjunto de los ensayos POWER 1 y POWER 2.

Datos conjuntos de POWER 1 y POWER 2						
	Semana 48			Semana 96		
Resultados	Darunavir/	Control	Diferencia de	Darunavir/	Control	Diferencia de
	ritonavir	n=124	tratamiento	ritonavir	n=124	tratamiento
	600/100 mg			600/100 mg		
	dos veces al día			dos veces al día		
	n=131			n=131		
Carga viral	45,0% (59)	11,3%	33,7%	38,9% (51)	8,9% (11)	30,1%
< 50 copias/ml ^a		(14)	$(23.4\%: 44.1\%)^{c}$			$(20.1:40.0)^{c}$
Media de	103	17	86	133	15	118
variación en el			(57; 114) ^c			(83,9; 153,4) ^c
recuento de						
linfocitos CD4+						
a partir del valor						
basal $(x 10^6/l)^b$						

- a Imputaciones según algoritmo TLOVR
- b Imputación de la última observación llevada adelante
- c Intervalos de confianza del 95%.

Los análisis de datos durante 96 semanas de tratamiento en los ensayos *POWER* demostraron la eficacia antirretroviral mantenida en el tiempo y el beneficio inmunológico.

De los 59 pacientes que alcanzaron una supresión viral completa (<50 copias/ml) en la semana 48, 47 pacientes (el 80% de los respondedores en la semana 48) mantuvieron la respuesta en la semana 96.



Genotipo o fenotipo basal y respuesta virológica

Se demostró que el genotipo a nivel basal y el *fold change* de darunavir (cambio en la sensibilidad relativa a referencia) son un factor predictivo de respuesta virológica.

Proporción de pacientes (%) con respuesta (ARN VIH-1 <50 copias/ml en la semana 24) a darunavir administrado de forma conjunta con ritonavir (600/100 mg dos veces al día) por genotipo basal^a y fold change de darunavir a nivel basal y por uso de enfuvirtida (ENF): Análisis de pacientes tratados de los ensayos POWER y DUET.

	Número de mutaciones basales ^a			FC basal de DRV ^b				
Respuesta (ARN del VIH-1 < 50 copias/ml en la semana 24) %, n/N	Todos los intervalos	0-2	3	≥ 4	Todos los intervalos	≤10	10-40	> 40
Todos los pacientes Pacientes tratados previamente o no	455/1.014 39%	54% 359/660 50% 238/477	39% 67/172 29% 35/120	12% 20/171 7% 10/135	45% 455/1.014 39% 290/741	55% 364/659 51% 244/477	29% 59/203 17% 25/147	8% 9/118 5% 5/94
Pacientes no tratados previamente con ENF ^d (<i>naïve</i>)	60% 165/273	66% 121/183	62% 32/52	28% 10/36	60% 165/273	66% 120/182	61% 34/56	17% 4/24

- a Número de mutaciones de la lista de mutaciones asociadas con una menor respuesta a darunavir/ritonavir (V11I, V32I, L33F, I47V, I50V, I54L o M, T74P, L76V, I84V o L89V)
- b fold change en EC50
- c "Pacientes tratados previamente o no con ENF" son pacientes que no usaron ENF o que usaron ENF pero no por primera vez
- d "Pacientes no tratados previamente con ENF" son pacientes que usaron ENF por primera vez

Pacientes pediátricos

Para ver los resultados de los ensayos clínicos en pacientes pediátricos *naïve* al tratamiento ARV de entre 12 a 17 años de edad, consulte el Resumen de las Características del Producto para darunavir 400 mg y 800 mg comprimidos o darunavir 100 mg/ml suspensión oral.

<u>Pacientes pediátricos previamente tratados con ARV de entre 6 años a menos de 18 años de edad con un peso de al menos 20 kg.</u>

DELPHI es un ensayo abierto Fase II para evaluar la farmacocinética, seguridad, tolerabilidad y eficacia de darunavir con dosis bajas de ritonavir en 80 pacientes pediátricos con infección por el VIH-1 previamente tratados con ARV, de 6 a 17 años de edad que pesan al menos 20 kg. Estos pacientes recibieron darunavir /ritonavir dos veces al día en combinación con otros medicamentos antirretrovirales (ver sección 4.2 para posología recomendada por peso corporal). La respuesta virológica se definió como una disminución de la carga viral del ARN plasmático del VIH-1 de al menos 1,0 log10 versus la carga viral basal.

En el estudio, los pacientes con riesgo de interrumpir el tratamiento debido a intolerancia a la solución oral de ritonavir (p. ej. aversión al gusto) se les permitió cambiar a la formulación de cápsula. De los 44 pacientes que tomaban solución oral ritonavir, 27 se cambiaron a la formulación de cápsulas de 100 mg y no se observaron cambios en seguridad debido al exceso de la dosis de ritonavir basada en el peso.

DELPHI				
darunavir /ritonavir				
Resultados a la semana 48	N=80			



Pacientes (%) con ARN VIH-1 < 50 copias/ml ^a	47,5% (38)
Media de variación en el recuento de linfocitos CD4+ a partir	147
del valor basal ^b	

- a Imputaciones según algoritmo TLOVR.
- b Pacientes que no completaron el ensayo están imputados como fracaso: en los pacientes que interrumpieron prematuramente se imputa un cambio igual a 0.

Pacientes pediátricos previamente tratados con ARV de entre 3 a menos de 6 años de edad.

Según el algoritmo de TLOVR de no tener en cuenta los pacientes sin fracaso virológico, 24 (30,0%) pacientes presentaron fracaso virológico, de los cuales 17 (21,3%) pacientes fueron rebotes y 7 (8,8%) pacientes fueron no respondedores.

La farmacocinética, seguridad, tolerabilidad y eficacia de darunavir /ritonavir dos veces al día en combinación con otros medicamentos antirretrovirales fueron evaluadas en el ensayo *ARIEL*, un ensayo Fase II, abierto realizado en 21 pacientes pediátricos infectados por el VIH-1 previamente tratados con ARV y con edades entre 3 y menos de 6 años de edad y con un peso entre 10 kg y menos de 20 kg. Los pacientes recibieron una posología de tratamiento en función de su peso dos veces al día; los pacientes con un peso entre 10 kg y menos de 15 kg recibieron 25/3 mg/kg de darunavir/ritonavir dos veces al día, y

con un peso entre 10 kg y menos de 15 kg recibieron 25/3 mg/kg de darunavir/ritonavir dos veces al día, y los pacientes con un peso entre 15 kg y menos de 20 kg recibieron 375/50 mg de darunavir/ritonavir dos veces al día. En la semana 48, se evaluó la respuesta virológica, definida como el porcentaje de pacientes con carga viral en plasma confirmada < 50 copias/ml, en 16 pacientes pediátricos de 15 kg a menos de 20 kg y en 5 pacientes pediátricos de 10 kg a menos de 15 kg que recibieron darunavir /ritonavir en combinación con otros medicamentos antirretrovirales (ver sección 4.2 para las recomendaciones de dosis por peso corporal).

ARIEL					
Resultados en la semana 48	daruna	vir /ritonavir			
	10 kg a < 15 kg N=5	15 kg a < 20 kg N=16			
ARN del VIH-1 < 50 copias/ml ^a	80,0% (4)	81,3% (13)			
porcentaje de cambio de CD4+ desde el valor basal ^b	4	4			
cambio medio en el recuento celular de CD4+ desde el valor basal ^b	16	241			

- a Imputaciones según el algoritmo TLOVR.
- b NC=F

Hay datos limitados de eficacia en pacientes pediátricos con peso menor a 15 kg y no se puede hacer una recomendación sobre la posología.

Embarazo y posparto

Darunavir /ritonavir (600/100 mg dos veces al día o 800/100 mg una vez al día) en combinación con un tratamiento de base fue evaluado en un ensayo clínico de 34 mujeres embarazadas (17 en cada brazo) durante el segundo y tercer trimestre, y posparto. La respuesta virológica se mantuvo a lo largo del periodo de estudio en ambos brazos. No ocurrió transmisión madre-hijo en los niños nacidos de 29 pacientes que estuvieron con tratamiento antirretroviral durante el parto. No hubo nuevos hallazgos de seguridad clínicamente relevantes comparados con el perfil de seguridad conocido de darunavir/ritonavir en pacientes adultos infectados por el VIH-1 (ver las secciones 4.2, 4.4 y 5.2).



5.2. Propiedades farmacocinéticas

Las propiedades farmacocinéticas de darunavir, administrado de forma conjunta con ritonavir, se han estudiado en voluntarios adultos sanos y en pacientes infectados por el VIH-1. La exposición a darunavir fue mayor en los pacientes infectados por el VIH-1 que en las personas sanas. La mayor exposición a darunavir de los pacientes infectados por el VIH-1, en comparación con las personas sanas, podría explicarse por las mayores concentraciones de la glucoproteína α_1 -ácida (GAA) de los primeros, que facilita la unión del fármaco a la GAA plasmática y, por tanto, el aumento de sus concentraciones plasmáticas.

Darunavir se metaboliza fundamentalmente a través del CYP3A. Ritonavir inhibe al CYP3A y, por tanto, incrementa considerablemente la concentración plasmática de darunavir.

Absorción

Después de su administración oral, la absorción de darunavir fue rápida. Las concentraciones plasmáticas máximas del fármaco, en presencia de dosis bajas de ritonavir, suelen alcanzarse en 2,5-4,0 horas.

La biodisponibilidad oral absoluta de una dosis única de 600 mg de darunavir solo fue de aproximadamente un 37% y ascendió a aproximadamente un 82% en presencia de 100 mg de ritonavir administrados dos veces al día. El efecto potenciador farmacocinético global de ritonavir fue de un incremento aproximado de 14 veces en la exposición sistémica a darunavir cuando la dosis única de 600 mg de este último se administró por vía oral, combinada con ritonavir en dosis de 100 mg dos veces al día (ver sección 4.4).

Cuando se administra en ayunas, la biodisponibilidad relativa de darunavir en presencia de una dosis baja de ritonavir es un 30% menor que cuando se administra con comida. Por tanto, los comprimidos de darunavir deben tomarse con ritonavir y con alimentos. El tipo de alimento no influye en la exposición a darunavir.

Distribución

Darunavir se une a las proteínas plasmáticas en una proporción aproximada de 95%. Darunavir se une sobre todo a la glucoproteína α₁-ácida del plasma.

Después de la administración intravenosa, el volumen de distribución de darunavir solo, fue 88.1 ± 59.01 (Media \pm SD) y aumentó a 131 ± 49.91 (Media \pm SD) en presencia de 100 mg de ritonavir, dos veces al día.

Biotransformación

Los experimentos efectuados *in vitro* con microsomas hepáticos humanos indican que darunavir experimenta fundamentalmente un metabolismo oxidativo. Darunavir se metaboliza ampliamente en el sistema CYP hepático y de forma casi exclusiva, por la isoenzima CYP3A4. Un ensayo hecho en voluntarios sanos con ¹⁴C-darunavir demostró que la mayor parte de la radioactividad del plasma medida después de una dosis única de 400/100 mg de darunavir con ritonavir se debe al principio activo original. En el ser humano se han identificado al menos 3 metabolitos oxidativos de darunavir; todos ellos con una actividad que es al menos 10 veces inferior a la de darunavir contra el VIH de tipo salvaje.

Eliminación

Después de una dosis de 400/100 mg de ¹⁴C-darunavir con ritonavir, aproximadamente 79,5% y 13,9% de la cantidad administrada, se recuperó en las heces y en la orina, respectivamente. Aproximadamente 41,2% y 7,7% de la dosis recuperada en las heces y en la orina respectivamente, correspondieron a darunavir intacto. La semivida de eliminación terminal de darunavir fue de aproximadamente 15 horas cuando se combinó con ritonavir.

Los aclaramientos intravenosos de darunavir solo (150 mg) y en presencia de dosis bajas de ritonavir fueron de 32,8 l/hora y 5,9 l/hora, respectivamente.

Poblaciones especiales



Población pediátrica

La farmacocinética de darunavir en combinación con ritonavir tomado dos veces al día en 74 pacientes pediátricos previamente tratados de 6 a 17 años de edad que pesan al menos 20 kg, mostró que la dosis administrada de darunavir/ritonavir basada en el peso corporal dio lugar a una exposición de darunavir comparable a la de adultos que habían recibido darunavir/ritonavir 600/100 mg dos veces al día (ver sección 4.2).

La farmacocinética de darunavir en combinación con ritonavir tomado dos veces al día en 14 pacientes pediátricos previamente tratados de 3 a menos de 6 años de edad y con un peso entre al menos 15 kg y menos de 20 kg, mostró que el resultado en la exposición a darunavir de dosis en función del peso era comparable al alcanzado en los adultos que habían recibido 600/100 mg de darunavir/ritonavir dos veces al día (ver sección 4.2).

La farmacocinética de darunavir en combinación con ritonavir tomado una vez al día en 12 pacientes pediátricos *naïve* al tratamiento ARV, de edades de entre 12 y menos de 18 años de edad y con un peso de al menos 40 kg, mostró que la dosis administrada de darunavir/ritonavir 800/100 mg una vez al día resulta en una exposición a darunavir que era comparable a la alcanzada en los pacientes adultos que recibían darunavir /ritonavir 800/100 mg una vez al día. Por tanto, se puede utilizar la misma dosis una vez al día en pacientes adolescentes previamente tratados de entre 12 y menos de 18 años de edad y al menos 40 kg de peso sin mutaciones asociadas a resistencia a darunavir (DRV- RAMs)*, con una carga viral < 100.000 copias/ml y un recuento de linfocitos CD4+ ≥ 100 células x 10^6 /l (ver sección 4.2).

* Mutaciones asociadas a resistencia a darunavir (DRV-RAMs): V11I, V32I, L33F, I47V, I50V, I54M, I54L, T74P, L76V, I84V y L89V

La farmacocinética de darunavir en combinación con ritonavir tomado una vez al día en 10 pacientes pediátricos previamente tratados, de 3 a menos de 6 años y con un peso de al menos 14 kg a menos de 20 kg, mostró que las dosis basadas en el peso como resultado de la exposición a darunavir eran comparables a las alcanzadas en adultos que recibían darunavir /ritonavir 800/100 mg una vez al día (ver sección 4.2). Además, el modelo farmacocinético y la simulación de las exposiciones a darunavir en los pacientes pediátricos a lo largo de las edades de 3 a menos de 18 años confirmó la exposición a darunavir observada en los ensayos clínicos y permitió identificar las pautas posológicas de darunavir/ritonavir una vez al día basadas en el peso para los pacientes pediátricos con un peso de al menos 15 kg que eran pacientes pediátricos *naïve* al tratamiento ARV o previamente tratados sin mutaciones asociadas a resistencia darunavir (DRV-RAMs)*, con una carga viral < 100.000 copias/ml y un recuento de linfocitos CD4+≥ 100 células x 10⁶/l (ver sección 4.2).

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

Población de edad avanzada

El análisis farmacocinético de población de los pacientes infectados por el VIH demostró que la farmacocinética de darunavir no difiere considerablemente en el intervalo de edad (18 a 75 años) estudiado (n = 12 pacientes, edad ≥ 65 años) (ver sección 4.4). Sin embargo, en pacientes mayores de 65 años, estaban disponibles sólo datos limitados.

Género

El análisis farmacocinético de población demostró una exposición a darunavir ligeramente mayor (16,8%) en las mujeres infectadas por el VIH, en comparación con los varones. Esta diferencia no es clínicamente importante.

Insuficiencia renal

Los resultados de un estudio de balance de masa efectuado con ¹⁴C-darunavir con ritonavir demostraron que aproximadamente el 7,7% de la dosis administrada se excreta intacta por la orina.



Aunque darunavir no se ha estudiado en pacientes con insuficiencia renal, el análisis farmacocinético de esta población demostró que la farmacocinética de darunavir no se altera de manera significativa en los pacientes infectados por el VIH que presentan una insuficiencia renal moderada (AclCr de 30–60 ml/min, n=20) (ver secciones 4.2 y 4.4).

Insuficiencia hepática

Darunavir se metaboliza y elimina fundamentalmente por el hígado. En un ensayo de dosis múltiple con darunavir administrado de forma conjunta con ritonavir (600/100 mg) dos veces al día, se demostró que las concentraciones plasmáticas totales de darunavir en sujetos con insuficiencia hepática leve (Child-Pugh Clase A, n=8) y moderada (Child-Pugh Clase B, n=8) fueron comparables con las de los sujetos sanos. Sin embargo, las concentraciones libres de darunavir fueron aproximadamente 55% (Child-Pugh Clase A) y 100% (Child-Pugh Clase B) más altas, respectivamente. La importancia clínica de este incremento se desconoce, por lo tanto, darunavir se debe usar con precaución. Todavía no se ha estudiado el efecto de la insuficiencia hepática grave sobre la farmacocinética de darunavir (ver secciones 4.2, 4.3 y 4.4).

Embarazo y posparto

La exposición a darunavir total y ritonavir después de tomar darunavir/ritonavir 600/100 mg dos veces al día y darunavir/ritonavir 800/100 mg una vez al día como parte de un tratamiento antirretroviral fue en general más baja durante el embarazo comparado con el posparto. Sin embargo, para darunavir libre (es decir, activo), los parámetros farmacocinéticos estuvieron menos reducidos durante el embarazo comparado con el posparto, debido al aumento de la fracción libre de darunavir durante el embarazo en comparación con el posparto.

Resultados farmacocinéticos de darunavir total después de la administración de darunavir/ritonavir a dosis de 600/100 mg dos veces al día como parte de un tratamiento antirretroviral, durante el segundo trimestre de embarazo, el tercer trimestre de embarazo y posparto

Farmacocinética de darunavir total (media ± DE)	Segundo trimestre de embarazo (n=11) ^a	Tercer trimestre de embarazo (n=11)	Posparto (6-12 semanas) (n=11)
C _{max} , ng/ml	4.601 ± 1.125	5.111 ± 1.517	6.499 ± 2.411
AUC _{12h} , ng.h/ml	38.950 ± 10.010	43.700 ± 16.400	55.300 ± 27.020
C _{min} , ng/ml ^b	$1.980 \pm 839,9$	2.498 ± 1.193	2.711 ± 2.268

a n=10 para AUC

b excluyendo el valor de Cmin por debajo de Límite Inferior de Cuantificación, n=10 para la referencia

Resultados farmacocinéticos de darunavir total después de la administración de darunavir/ritonavir a dosis de 800/100 mg una vez al día como parte de un tratamiento antirretroviral, durante el segundo trimestre de embarazo, el tercer trimestre de embarazo y posparto

Farmacocinética de darunavir total (media ± DE)	Segundo trimestre de embarazo (n=16)	Tercer trimestre de embarazo (n=14)	Posparto (6-12 semanas) (n=15)
Cmax, ng/ml	4.988 ± 1.551	5.138 ± 1.243	7.445 ± 1.674
AUC _{12h} , ng.h/ml	61.303 ± 16.232	60.439 ± 14.052	94.529 ± 28.572
C _{min} , ng/ml ^a	1.193 ± 509	1.098 ± 609	1.572 ± 1.108

a n=12 para posparto, n=15 para segundo trimestre y n=14 para tercer trimestre

En las mujeres que reciben darunavir/ritonavir 600/100 mg dos veces al día durante el segundo trimestre de embarazo, los valores medios intra- individuales de C_{max} , AUC_{12h} y C_{min} para darunavir total fueron



28%, 24% y 17% más bajos, respectivamente, en comparación con el posparto; durante el tercer trimestre de embarazo, los valores de C_{max}, AUC_{12h} y C_{min} para darunavir total fueron 19%, 17% más bajos y 2% más altos, respectivamente, en comparación con posparto.

En las mujeres que reciben darunavir/ritonavir 800/100 mg una vez al día durante el segundo trimestre de embarazo, los valores medios intra- individuales de C_{max}, AUC_{12h} y C_{min} para darunavir total fueron 34%, 34% y 32% más bajos, respectivamente, en comparación con posparto; durante el tercer trimestre de embarazo, los valores de C_{max}, AUC_{12h} y C_{min} para darunavir total fueron 31%, 35% y 50% más bajos, respectivamente, en comparación con posparto.

5.3. Datos preclínicos sobre seguridad

Se han realizado estudios de toxicología en animales que han sido expuestos a niveles de exposición clínicos, con darunavir sin combinar en ratones, ratas y perros y en combinación con ritonavir en ratas y perros.

En los estudios sobre toxicidad con dosis repetidas llevados a cabo en ratones, ratas y perros, se observaron únicamente efectos moderados de darunavir. En roedores, los órganos diana identificados fueron el sistema hematopoyético, el sistema de coagulación de la sangre, el hígado y el tiroides. Se constató un descenso variable pero limitado de los parámetros eritrocitarios, junto con elevación del tiempo parcial de tromboplastina.

Se observaron cambios en el hígado (hipertrofia hepatocitaria, vacuolización, aumento de enzimas hepáticas) y en el tiroides (hipertrofia folicular). En la rata, la combinación de darunavir con ritonavir, conduce a un pequeño incremento en el efecto sobre parámetros eritrocitarios, hígado y tiroides y aumento de incidencia de fibrosis en los islotes pancreáticos (sólo en ratas masculinas) comparado con tratamiento con darunavir solo. En el perro, no se hallaron signos de toxicidad importantes ni órganos diana hasta exposiciones equivalentes a la exposición clínica con la dosis recomendada.

En un estudio realizado en ratas, el número de cuerpos lúteos e implantaciones fueron inferiores en los casos de toxicidad materna. Por otro lado, no se constataron efectos sobre el apareamiento ni la fertilidad con la administración de dosis de darunavir de hasta 1.000 mg/kg/día y niveles de exposición inferiores (área bajo la curva de 0,5 veces) a los del ser humano con la dosis clínicamente recomendada. Con valores similares de darunavir solo no se hallaron signos de teratogenia en ratas y conejos, ni tampoco en ratones tratados con el fármaco en combinación con ritonavir. Los niveles de exposición fueron inferiores a los alcanzados en el hombre con la dosis clínica recomendada. En un estudio de desarrollo pre y postnatal efectuado en ratas, darunavir administrado con y sin ritonavir, produjo una disminución transitoria del aumento del peso corporal de las crías pre-destete y hubo un retraso leve de la apertura de ojos y oídos. Darunavir en combinación con ritonavir causó una reducción del número de crías de rata que presentaron la respuesta refleja hacia el día 15 de lactancia y una supervivencia reducida de las crías durante la lactancia. Estos efectos pueden ser atribuidos a la exposición de las crías al principio activo en la leche materna y/o la toxicidad materna. Después del destete, no se apreciaron alteraciones funcionales asociadas a darunavir solo o combinado con ritonavir. En ratas jóvenes que reciben darunavir hasta los días 23-26, se observó un incremento de la mortalidad, y convulsiones en algunos animales. La exposición en plasma, hígado y cerebro fue considerablemente más alta que en ratas adultas después de dosis comparables en mg/kg entre los días 5 y 11 de vida. Después del día 23 de vida, la exposición fue comparable a la de las ratas adultas. El aumento de la exposición fue probablemente -al menos en parte- debido a la inmadurez de las enzimas que metabolizaban el fármaco en animales juveniles. No se observó mortalidad relacionada con el tratamiento en las ratas juveniles con dosis de 1.000 mg/kg de darunavir (dosis simple) en el día 26 de vida o en 500 mg/kg (dosis repetida) a partir del día 23 al 50 de vida, y las exposiciones y el perfil de toxicidad fueron comparables con las observadas en las ratas adultas.

Darunavir con dosis bajas de ritonavir no se debe usar en pacientes pediátricos menores de 3 años de edad, debido a las incertidumbres en cuanto a la velocidad de desarrollo de la barrera hematoencefálica y de las enzimas hepáticas.



Se evaluó el potencial cancerígeno de darunavir mediante la administración oral masiva a ratones y ratas hasta 104 semanas. Se administraron dosis diarias de 150, 450 y 1.000 mg/kg a ratones y dosis de 50, 150 y 500 mg/kg a ratas. Se observaron incrementos dosis-dependientes de la incidencia de adenomas hepatocelulares y carcinomas, en machos y hembras de ambas especies. En ratas masculinas se observó adenoma folicular de células tiroideas. La administración de darunavir, en ratones o ratas, no causó un aumento estadísticamente significativo de la incidencia de ningún otro tumor o neoplasia benigno o maligno. Los tumores hepatocelulares y de tiroides observados en roedores, se considera que son de importancia limitada en humanos. La administración repetida de darunavir a ratas, originó la inducción de enzimas microsomales hepáticas y aumentó la eliminación de la hormona tiroidea, que predispone a ratas, pero no a humanos, a neoplasias de tiroides. En las dosis más altas ensayadas, las exposiciones sistémicas de darunavir (basadas en el AUC) fueron de entre 0,4 a 0,7 veces (ratones) y de 0,7 a 1 veces (ratas), las observadas en humanos a las dosis terapéuticas recomendadas.

Después de 2 años de administración de darunavir a exposiciones iguales o por debajo de la exposición humana, se observaron cambios en el riñón de ratones (nefrosis) y ratas (nefropatía crónica progresiva).

Darunavir no fue mutagénico o genotóxico en una batería de ensayos *in vitro* e *in vivo* incluyendo ensayo de mutación bacteriana inversa (Ames), aberración cromosómica en linfocitos humanos y en la prueba de micronúcleos *in vivo* en ratones.

6. DATOS FARMACÉUTICOS

6.1. Lista de excipientes

<u>Núcleo del comprimido</u> Celulosa microcristalina (E460) Crospovidona (tipo A) (E1202) Sílice coloidal anhidra (E551) Estearato de magnesio (E470b)

Recubrimiento del comprimido

Darunavir Sandoz 75 mg Poli(vinil alcohol) (E1203) Dióxido de titanio (E171) Macrogol (3350) (E1521) Talco (E553b)

Darunavir Sandoz 150 mg

Poli(vinil alcohol) (E1203) Dióxido de titanio (E171) Macrogol (3350) (E1521) Talco (E553b)

Darunavir Sandoz 300 mg

Poli(vinil alcohol) (E1203) Dióxido de titanio (E171) Macrogol (3350) (E1521) Talco (E553b) Amarillo anaranjado S (E110)

Darunavir Sandoz 600 mg

Poli(vinil alcohol) (E1203) Dióxido de titanio (E171) Macrogol (3350) (E1521)



Talco (E553b) Amarillo anaranjado S (E110)

6.2. Incompatibilidades

No procede.

6.3. Periodo de validez

Blíster: 18 meses. Frasco: 30 meses.

Tras la primera apertura del frasco: 6 meses, cuando no se almacena por encima de 25°C.

6.4. Precauciones especiales de conservación

Blíster: No conservar a temperatura superior a 30°C.

Frasco: Este medicamento no requiere condiciones especiales de conservación.

Para las condiciones de conservación tras la primera apertura del medicamento, ver sección 6.3.

6.5. Naturaleza y contenido del envase

- Frascos de HDPE con cierre de polipropileno (PP) resistente a niños.
- Aluminio PVC/PE/PVDC blísteres perforados

Tamaños de envase:

Frasco de 75 mg: 480 comprimidos. Frasco de 150 mg: 240 comprimidos. Frasco de 300 mg: 120 comprimidos.

Frasco de 600 mg: 60, 120 (2x60), 180 (3x60), 240 (4x60) comprimidos.

Blíster perforado de 75 mg: 10, 30, 60, 90, 120 comprimidos. Blíster perforado de 150 mg: 10, 30, 60, 90, 120 comprimidos.

Blíster perforado de 300 mg: 10, 30, 60, 90, 120 comprimidos . Blíster unidosis: 120x1 comprimidos . Blíster perforado de 600 mg: 10, 30, 60, 90, 120 comprimidos . Blíster unidosis: 60x1 comprimidos .

Puede que solamente estén comercializaos algunos tamaños de envases.

6.6. Precauciones especiales de eliminación y otras manipulaciones

Ninguna especial.

7. TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

Sandoz Farmacéutica, S.A. Centro Empresarial Parque Norte Edificio Roble C/ Serrano Galvache, 56 28033 Madrid España

8. NÚMERO(S) DE AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

Darunavir Sandoz 75 mg comprimidos recubiertos con película EFG

Darunavir Sandoz 150 mg comprimidos recubiertos con película EFG

Darunavir Sandoz 300 mg comprimidos recubiertos con película EFG

Nº Reg.: 82.140

Nº Reg.: 82141



Nº Reg.: 82143

Darunavir Sandoz 600 mg comprimidos recubiertos con película EFG

9. FECHA DE LA PRIMERA AUTORIZACIÓN/ RENOVACIÓN DE LA AUTORIZACIÓN

Julio 2018

10. FECHA DE LA REVISIÓN DEL TEXTO

Diciembre 2018