

Bula para o Profissional de Saúde

KALETRA[®]
(lopinavir + ritonavir)

ABBVIE FARMACÊUTICA LTDA

Solução oral

80 MG/ML + 20 MG/ ML

I - IDENTIFICAÇÃO DO MEDICAMENTO

KALETRA®
lopinavir/ritonavir

APRESENTAÇÃO

Solução Oral:

- 80 mg/mL + 20 mg/mL (lopinavir/ritonavir): embalagem com 1 frasco contendo 160 mL de solução oral. Inclui copo dosador para administração oral.

USO ORAL

USO ADULTO E PEDIÁTRICO ACIMA DE 06 MESES DE IDADE

COMPOSIÇÃO

KALETRA® (lopinavir/ritonavir) solução oral:

Cada mL de solução contém:

lopinavir.....80 mg

ritonavir.....20 mg

Excipientes: álcool etílico, xarope de milho com alto teor de frutose, propilenoglicol, água purificada, glicerol, povidona, sabor artificial e natural de baunilha, sabor artificial de algodão doce, aroma magnasweet, óleo de rícino hidrogenado polioxil 40, acessulfamo potássico, sacarina sódica, cloreto de sódio, óleo de hortelã, citrato de sódio, ácido cítrico e mentol.

KALETRA® (lopinavir/ritonavir) solução oral contém 42,4% de álcool (v/v) e 15,3% de propilenoglicol (p/v).

II) INFORMAÇÕES TÉCNICAS AOS PROFISSIONAIS DE SAÚDE

1. INDICAÇÕES

KALETRA® (lopinavir/ritonavir) é destinado, em combinação com outros agentes antirretrovirais, ao tratamento de infecção por HIV. Esta indicação é baseada em análises dos níveis plasmáticos do RNA HIV e de contagens de células CD₄ em estudo controlado com KALETRA® (lopinavir/ritonavir) de 48 semanas de duração, e em estudos menores não controlados de 144-360 semanas de duração. Até o momento, não há estudos clínicos controlados avaliando o efeito do KALETRA® na progressão da infecção pelo HIV.

2. RESULTADOS DE EFICÁCIA

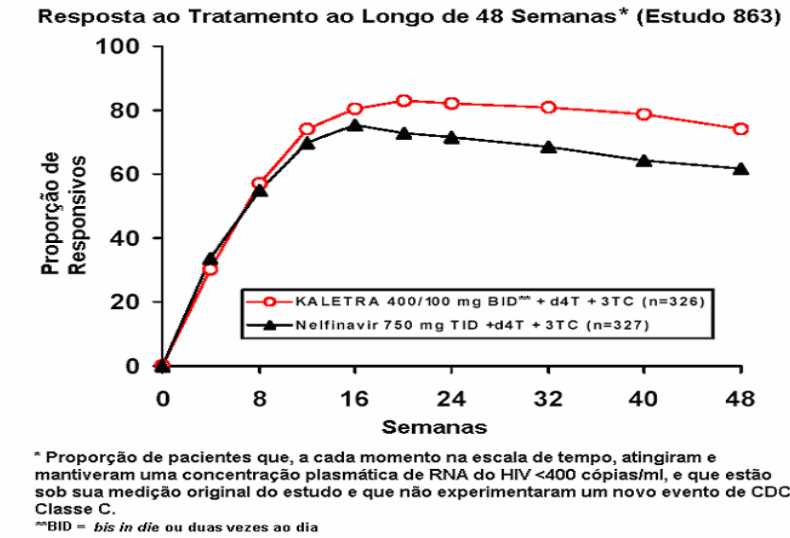
- Pacientes Sem Terapia Antirretroviral Prévia

Estudo M98-863: KALETRA® (lopinavir/ritonavir) cápsulas duas vezes ao dia + estavudina + lamivudina em comparação a nelfinavir três vezes ao dia + estavudina + lamivudina¹

O Estudo M98-863 foi um ensaio randomizado, duplo-cego, multicêntrico, que comparou o tratamento com KALETRA® (lopinavir/ritonavir) cápsulas (400/100 mg duas vezes ao dia) mais estavudina e lamivudina versus nelfinavir (750 mg três vezes ao dia) mais estavudina e lamivudina em 653 pacientes sem tratamento antirretroviral prévio (naive). Os pacientes tinham uma média de

idade de 38 anos (faixa: 19 a 84), 57% eram caucasianos e 80% eram do sexo masculino. A contagem celular média basal de CD₄ foi de 259 células/mm³ (faixa: 2 a 949 células/mm³) e a concentração plasmática basal média de RNA HIV-1 foi de 4,9 log₁₀ cópias/mL (faixa: 2,6 a 6,8 log₁₀ cópias/mL).

A resposta ao tratamento e os resultados do tratamento randomizado estão presentes na figura a seguir e na tabela a seguir, respectivamente.



Resultados do Tratamento Randomizado até a Semana 48 (Estudo 863)		
Resultado	KALETRA® + d4T + 3TC (N=326)	Nelfinavir + d4T + 3TC (N=327)
Respondedores* ¹	75%	62%
Falha virológica ²	9%	25%
Rebote	7%	15%
Nunca suprimiu até a Semana 48	2%	9%
Morte	2%	1%
Descontinuou por evento adverso	4%	4%
Descontinuou por outras razões ³	10%	8%
* Corresponde às taxas na Semana 48 da Figura acima. ¹ Pacientes atingiram e mantiveram RNA HIV confirmado de <400 cópias/mL até a Semana 48. ² Inclui as situações confirmadas de rebotes virais e falhas para atingir < 400 cópias/mL, até a Semana 48. ³ Inclui perda de acompanhamento, retirada do paciente, não-aderência, violação do protocolo e outras razões. Descontinuação global até a Semana 48, incluindo pacientes que descontinuaram após a ocorrência de falha virológica, foi de 17% no grupo com KALETRA® e de 24% no grupo com nelfinavir.		

Ao longo de 48 semanas de tratamento, houve uma proporção estatística e significativamente maior de pacientes no braço com KALETRA® (lopinavir/ritonavir), em comparação ao braço com nelfinavir, que apresentaram níveis plasmáticos de RNA HIV menores que 400 cópias/mL (75% versus 62%, respectivamente) e RNA HIV < 50 cópias/mL (67% versus 52%, respectivamente). A resposta ao tratamento pelos subgrupos de nível basal de RNA HIV é apresentada na tabela a seguir.

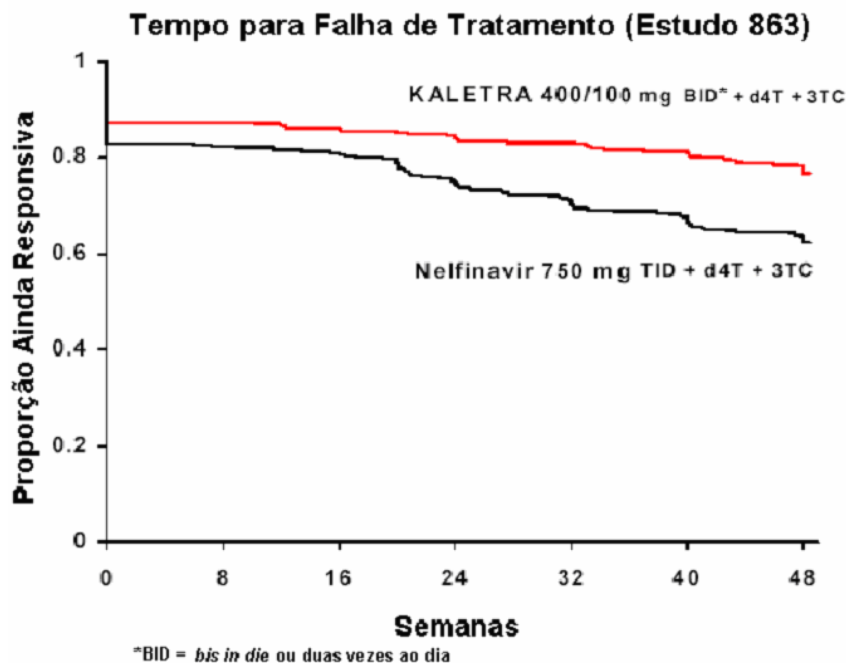
Proporção de Respondedores até a Semana 48 pela Carga Viral Basal (Estudo 863)						
Carga viral basal (cópias/mL do RNA do HIV-1)	KALETRA + d4T + 3TC			nelfinavir + d4T + 3TC		
	< 400 cópias/mL¹	< 50 cópias/mL²	N	< 400 cópias/mL¹	< 50 cópias/mL²	N
< 30.000	74%	71%	82	79%	72%	87
=30.000 a < 100.000	81%	73%	79	67%	54%	79
=100.000 a < 250.000	75%	64%	83	60%	47%	72
=250.000	72%	60%	82	44%	33%	89

¹ Pacientes atingiram e mantiveram concentração plasmática confirmada do RNA do HIV <400 cópias/mL até a Semana 48.

² Pacientes atingiram RNA HIV < 50 cópias/mL até a Semana 48.

Ao longo de 48 semanas de tratamento, o aumento médio desde a linha basal na contagem de células CD₄ foi de 207 células/mm³ para o braço com KALETRA® (lopinavir/ritonavir) e de 195 células/mm³ para o braço com nelfinavir.

A Figura a seguir exibe as estimativas de Kaplan-Meier do tempo para a falha de tratamento no Estudo 863. O tempo até a falha de tratamento foi definido como o menor tempo para que o paciente experimentasse falha virológica (2 valores consecutivos de RNA HIV demonstrando rebote, acima de 400 cópias/mL), um novo evento CDC de Classe C ou descontinuação prematura do estudo.



Estudo M97-720: KALETRA® (lopinavir/ritonavir) cápsulas duas vezes ao dia + estavudina + lamivudina²

O Estudo M97-720 foi um ensaio randomizado, cego e multicêntrico que avaliou o tratamento com KALETRA® (lopinavir/ritonavir) cápsulas em três diferentes doses (Grupo I: 200/100 mg duas vezes ao dia e 400/100 mg duas vezes ao dia; Grupo II: 400/100 mg duas vezes ao dia e 400/200 mg duas vezes ao dia) mais lamivudina (150 mg duas vezes ao dia) e estavudina (40 mg duas vezes ao dia) em 100 pacientes. Todos os pacientes foram convertidos a KALETRA® (lopinavir/ritonavir) para o estudo de forma aberta na concentração de 400/100 mg duas vezes ao dia entre as Semanas 48 e 72 do estudo. Os pacientes tinham uma média de idade de 35 anos (faixa: 21 a 59), 70% eram caucasianos e 96% eram do sexo masculino. A contagem celular média basal de CD₄ era de 338 células/mm³ (faixa: 3 a 918 células/mm³) e o nível plasmático médio basal de RNA HIV-1 era de 4,9 log₁₀ cópias/mL (faixa: 3,3 a 6,3 log₁₀ cópias/mL).

Ao longo das 360 semanas de tratamento no Estudo 720, a proporção de pacientes com RNA HIV < 400 cópias/mL (< 50 cópias/mL) foi de 61% (59%) [n=100] e o aumento médio correspondente na contagem de células CD₄ foi de 501 células/mm³. Trinta e nove pacientes (39%) descontinuaram o estudo, incluindo 15 (15%) descontinuações por eventos adversos e uma (1%) morte. Dezoito pacientes demonstraram perda da resposta virológica (2 valores plasmáticos consecutivos para o RNA HIV-1 acima de 400 cópias/mL, um valor de rebote do RNA do HIV-1 seguido por descontinuação, ou falha em atingir o RNA HIV-1 < 400 cópias/mL). Análise genotípica de isolados virais foi conduzida nestes pacientes e em 10 pacientes adicionais com valores de RNA HIV-1 isolados > 400 cópias/mL após a semana 24. Os resultados de 19 pacientes não mostraram mutações primárias ou ativas na protease (aminoácidos nas posições 8, 30, 32, 36, 47, 48, 50, 82, 84 e 90) ou resistência fenotípica a inibidor de protease.

Estudo M05-730: KALETRA® (lopinavir/ritonavir) comprimidos uma vez a dia + tenofovir DF + emtricitabina comparado com KALETRA® (lopinavir/ritonavir) duas vezes ao dia + tenofovir DF + emtricitabina.

O Estudo M05-730 foi um ensaio randomizado, aberto e multicêntrico comparando o tratamento de KALETRA® (lopinavir/ritonavir) 800/200 mg uma vez ao dia com tenofovir DF e emtricitabina com KALETRA® (lopinavir/ritonavir) 400/100 mg duas vezes ao dia mais tenofovir DF e emtricitabina em 664 pacientes sem tratamento antirretroviral prévio (naive). Os pacientes foram randomizados na razão 1:1 para receber KALETRA® (lopinavir/ritonavir) 800/200mg uma vez ao dia (n=333) ou KALETRA® (lopinavir/ritonavir) 400/100 mg duas vezes ao dia (n=331). Uma estratificação adicional foi feita em cada grupo na proporção 1:1 (comprimidos *versus* cápsulas). Os pacientes que receberam cápsulas foram transferidos para a formulação comprimidos na oitava semana e mantidos na posologia da randomização. Os pacientes receberam 200 mg de emtricitabina e 300 mg de tenofovir DF uma vez ao dia. A média de idade dos pacientes foi de 39 anos (faixa: 19 a 71 anos); 75% eram caucasianos e 78% do sexo masculino.

A contagem celular média basal de CD4 era de 216 células/mm³ (faixa: 20 a 775 células/mm³) e o nível plasmático médio basal de RNA HIV-1 era de 5,0 log₁₀ cópias/mL (faixa: 1,7 a 7,0 log₁₀ cópias/mL).

A resposta ao tratamento e os resultados do tratamento randomizado na semana 48 estão presentes na tabela a seguir:

Resultados do Tratamento Randomizado até a Semana 48 (Estudo 730)		
Resultado	KALETRA® uma vez ao dia + TDF + FTC (N=333)	KALETRA® duas vezes ao dia + TDF + FTC (N=331)
Respondedores ¹	78%	77%
Falha virológica ²	10%	8%
Rebote	5%	5%
Nunca suprimiu até a Semana 48	5%	3%
Morte	1%	< 1%
Descontinuou por evento adverso	4%	3%
Descontinuou por outras razões ³	8%	11%
¹ Pacientes atingiram e mantiveram RNA HIV-1 confirmado de < 50 cópias/mL até a Semana 48.		
² Inclui as situações confirmadas de rebotes virais e falhas para atingir <50 cópias/mL, até a Semana 48.		
³ Inclui perda de acompanhamento, retirada do paciente, não-aderência, violação do protocolo e outras razões.		

Até a Semana 48 de terapia, 78% dos pacientes do braço de KALETRA® (lopinavir/ritonavir) uma vez ao dia e 77% do braço KALETRA® (lopinavir/ritonavir) duas vezes ao dia atingiram e mantiveram RNA HIV-1 < 50 cópias/mL (95% do intervalo de confiança e diferença de 5,9% para 6,8%). A contagem celular média de CD4 aumentou na Semana 48 foi de 186 células/mm³ no braço KALETRA® (lopinavir/ritonavir) uma vez ao dia e 198 células/mm³ no braço KALETRA® (lopinavir/ritonavir) duas vezes ao dia.

- Pacientes com Tratamento Antirretroviral Prévio

Atividade Antiviral de KALETRA® (lopinavir/ritonavir) em Pacientes com Terapia Prévia com Inibidor de Protease

A relevância clínica da sensibilidade reduzida *in vitro* a lopinavir foi examinada pela avaliação da resposta virológica à terapia com KALETRA® (lopinavir/ritonavir) com relação ao genótipo e fenótipo viral basal, em 56 pacientes naive para NNRTI* com RNA HIV superior a 1.000 cópias/mL, a despeito de terapia prévia com pelo menos 2 inibidores de protease, selecionados entre nelfinavir, indinavir, saquinavir e ritonavir (Estudo M98-957). Nesse estudo, os pacientes foram inicialmente randomizados para receber uma de duas doses de KALETRA® (lopinavir/ritonavir), em combinação com efavirenz e inibidores nucleosídeos da transcriptase reversa.

*NNRTI = Non-Nucleoside Reverse Transcriptase Inhibitor ou Inibidor Não-nucleosídeo da Transcriptase Reversa

Os valores para a EC₅₀ de lopinavir contra os 56 isolados virais basais, variaram de números entre 0,5 a 96 vezes mais elevados que a EC₅₀ contra o tipo selvagem de HIV. Cinquenta e cinco por cento (31/56) destes isolados basais exibiram uma sensibilidade a lopinavir reduzida mais que 4 vezes. Estes 31 isolados tiveram uma redução média na sensibilidade a lopinavir de 27,9 vezes.

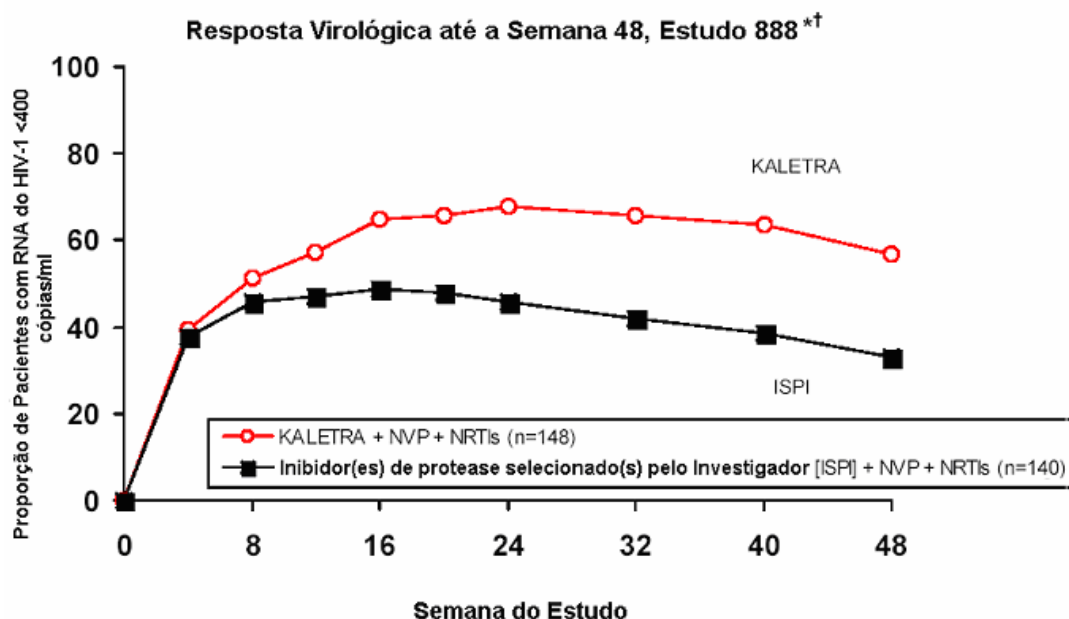
Após 48 semanas de tratamento com KALETRA® (lopinavir/ritonavir), efavirenz e inibidores nucleosídeos da transcriptase reversa, um valor plasmático para o RNA HIV menor que, ou igual a, 400 cópias/mL, foi observado em 93% (25/27), 73% (11/15) e 25% (2/8) dos pacientes com sensibilidade a lopinavir reduzida, menos que ou igual a 10 vezes; mais que 10 e menos que 40 vezes e mais que, ou igual a, 40 vezes àquela da linha basal, respectivamente. A sensibilidade ao lopinavir foi determinada pela tecnologia de fenotipagem recombinante desenvolvida pela Virologic; o genótipo também foi determinado pela Virologic. Um valor plasmático para o RNA HIV menor que, ou igual, a 50 cópias/mL, foi observado em 81% (22/27), 60% (9/15) e 25% (2/8) nos grupos de pacientes acima, respectivamente.

Há dados insuficientes neste momento para identificar os padrões de mutação associados ao lopinavir nos isolados provenientes de pacientes sob tratamento com KALETRA® (lopinavir/ritonavir). Outros estudos são necessários para avaliar a associação entre padrões mutacionais específicos e taxas de resposta virológica.

Estudo M98-888: KALETRA® (lopinavir/ritonavir) cápsulas duas vezes ao dia + nevirapina + ITRNs em comparação a outros inibidores de protease selecionados pelo Investigador + nevirapina + ITRNs³

O Estudo 888 foi um ensaio randomizado, aberto, multicêntrico comparando o tratamento com KALETRA® (lopinavir/ritonavir) cápsulas (400/100 mg duas vezes ao dia) + nevirapina e inibidores nucleosídeos da transcriptase reversa *versus* outros inibidores de protease selecionados pelo Investigador + nevirapina e inibidores nucleosídeos da transcriptase reversa, em 288 pacientes que já haviam recebido esquema com inibidor de protease único e que nunca haviam recebido inibidores não-nucleosídeos da transcriptase reversa (NNRTI). Os pacientes tinham uma média de idade de 40 anos (faixa: 18 a 74), 68% eram caucasianos e 86% eram do sexo masculino. A contagem celular basal média de CD₄ foi de 322 células/mm³ (faixa: 10 a 1.059 células/mm³) e o nível plasmático médio de RNA HIV-1 à linha basal era de 4,1 log₁₀ cópias/mL (faixa: 2,6 a 6,0 log₁₀ cópias/mL).

A resposta ao tratamento e os resultados dos tratamentos randomizados até a Semana 48 são apresentados na figura e na tabela a seguir, respectivamente.



* Ensaio AMPLICOR HIV-1 MONITOR, da Roche

† Responsivos a cada visita, são os pacientes que haviam atingido e mantido uma concentração de RNA do HIV-1 <400 cópias/ml sem descontinuação naquela visita

Resultados do Tratamento Randomizado até a Semana 48 (Estudo 888)		
Resultado	KALETRA® + nevirapina + NRTIs (N=148)	Inibidor(es) de protease selecionado(s) pelo Investigador + nevirapina + NRTIs (N=140)
Respondedores ^{*1}	57%	33%
Falha virológica ²	24%	41%
Rebote	11%	19%
Nunca suprimiu até a Semana 48	13%	23%
Morte	1%	2%
Descontinuou por evento adverso	5%	11%
Descontinuou por outras razões ³	14%	13%
* Corresponde às taxas na Semana 48 da Figura acima. ¹ Pacientes atingiram e mantiveram RNA HIV confirmado de < 400 cópias/mL, até a Semana 48. ² Inclui as situações confirmadas de rebotes virais e falhas para atingir < 400 cópias/mL, até a Semana 48. ³ Inclui perda de acompanhamento, retirada do paciente, não-aderência, violação do protocolo e outras razões.		

Estudo M97-765: KALETRA® (lopinavir/ritonavir) cápsulas duas vezes ao dia + nevirapina + NRTIs⁴

O Estudo M97-765 foi um ensaio randomizado, cego, multicêntrico, avaliando tratamento com KALETRA® (lopinavir/ritonavir) cápsulas em 2 níveis de dose (400/100 mg duas vezes ao dia e 400/200 mg duas vezes ao dia) mais nevirapina (200 mg duas vezes ao dia) e 2 NRTIs em 70 pacientes que já haviam recebido esquema com inibidor de protease único, que nunca haviam recebido inibidores não-nucleosídeos de transcriptase reversa (NNRTI). Os pacientes tinham uma média de idade de 40 anos (faixa: 22 a 66 anos), 73% eram caucasianos e 90% do sexo masculino. A contagem celular média basal de CD₄ era 372 células/mm³ (faixa: 72 a 807 células/mm³) e a concentração plasmática basal média de RNA do HIV-1 era de 4,0 log₁₀ cópias/mL (faixa: 2,9 a 5,8 log₁₀ cópias/mL).

Ao longo de 144 semanas de tratamento no Estudo 765, a proporção de pacientes com RNA HIV < 400 (< 50) cópias/mL foi de 54% (50%) [n=70] e o correspondente aumento médio na contagem de células CD₄ foi de 212 células/mm³. 27 pacientes (39%) descontinuaram o estudo, incluindo 9 (13%) descontinuações secundárias a eventos adversos e 2 (3%) óbitos.

Estudo M06-802 KALETRA® (lopinavir/ritonavir) comprimidos 800/200 mg uma vez ao dia versus KALETRA® (lopinavir/ritonavir) comprimidos 400/100 mg duas vezes ao dia e coadministrados com inibidores da Transcriptase Reversa Análogos de Nucleosídeo/Nucleotídeo em pacientes infectados pelo HIV-1 com experiência aos antirretrovirais.

O estudo M06-802 foi um ensaio randomizado, aberto, que comparou a segurança, tolerabilidade e atividade antirretroviral de KALETRA® (lopinavir/ritonavir) uma vez ao dia e duas vezes ao dia em 599 pacientes com carga viral detectável enquanto recebiam a terapia antirretroviral. Os pacientes foram randomizados na razão 1:1 para receber KALETRA® (lopinavir/ritonavir) 800/200 mg uma vez ao dia (n=300) ou KALETRA® (lopinavir/ritonavir) 400/100 mg duas vezes ao dia (n=299). Os pacientes recebiam, pelo menos, dois inibidores da transcriptase reversa análogos de nucleosídeos/nucleotídeos selecionados pelo investigador. A média de idade dos pacientes foi de 41 anos (faixa: 21 a 73 anos); 51% eram caucasianos e 66% do sexo masculino. A contagem celular média basal de CD₄ era de 254 células/mm³ (faixa: 4 a 952 células/mm³) e o nível plasmático médio basal de RNA HIV-1 era de 4,3 log₁₀ cópias/mL (faixa: 1,7 a 6,6 log₁₀ cópias/mL).

A resposta ao tratamento e os resultados do tratamento randomizado até a Semana 48 são apresentados na tabela a seguir.

Resultados do Tratamento Randomizado até a Semana 48 (Estudo 802)		
Resultado	KALETRA® uma vez ao dia + NRTIs (N=300)	KALETRA® duas vezes ao dia + NRTIs (N=299)
Respondedores ¹	55%	52%
Falha virológica ²	25%	28%
Rebote	12%	14%
Nunca suprimiu até a Semana 48	13%	14%
Morte	1%	1%
Descontinuou por evento adverso	4%	6%
Descontinuou por outras razões ³	15%	14%

¹ Pacientes atingiram e mantiveram RNA HIV-1 confirmado de < 50 cópias/mL até a Semana 48.

² Inclui as situações confirmadas de rebotes virais e falhas para atingir < 50 cópias/mL, até a Semana 48.

³ Inclui perda de acompanhamento, retirada do paciente, não-aderência, violação do protocolo e outras razões.

- Uso Pediátrico

Estudo M98-940⁵: Um estudo aberto de fase I/II de ABT-378/ritonavir em combinação com inibidores de transcriptase reversa em pacientes pediátricos infectados com HIV

O Estudo M98-940 foi um ensaio aberto e multicêntrico avaliando o perfil farmacocinético, tolerabilidade, segurança e eficácia de KALETRA® (lopinavir/ritonavir) solução oral contendo lopinavir 80 mg/mL e ritonavir 20 mg/mL, em 100 pacientes pediátricos naive (44%) e que já haviam sido tratados (56%) com algum antirretroviral. Todos os pacientes eram naive para inibidor não-nucleosídeo da transcriptase reversa. Os pacientes foram randomizados para 230 mg lopinavir/57,5 mg ritonavir por m² ou para 300 mg lopinavir/75 mg ritonavir por m². Os pacientes naive também receberam lamivudina e estavudina. Os pacientes que já haviam sido tratados receberam nevirapina e até 2 inibidores nucleosídeos da transcriptase reversa.

A segurança, eficácia e perfis farmacocinéticos dos 2 regimes posológicos foram avaliados após 3 semanas de tratamento em cada paciente. Após a análise destes dados, todos os pacientes continuaram sob uma dose de 300 mg de lopinavir/75 mg de ritonavir por m². Os pacientes tinham uma média de idade de 05 anos (faixa: 06 meses a 12 anos) com 14% deles sendo menores que 02 anos de idade. A contagem celular basal média de CD₄ era de 838 células/mm³ e a concentração plasmática média basal de RNA HIV-1 era de 4,7 log₁₀ cópias/mL.

Ao longo das 48 semanas de tratamento, a proporção de pacientes que atingiu e manteve uma concentração plasmática de RNA HIV < 400 cópias/mL foi de 80% entre os pacientes naive para antirretrovirais e de 71% entre os pacientes previamente tratados com antirretrovirais. O aumento médio desde a linha basal na contagem celular de CD₄ foi de 404 células/mm³ para os pacientes naive para antirretrovirais e de 284 células/mm³ para os pacientes que já haviam sido tratados, ao longo de 48 semanas. Descontinuações prematuras foram notadas em 2 (2%) indivíduos antes da Semana 48. Uma destas foi considerada pelo Investigador como “não-relacionada” ao fármaco do estudo, a segunda como “possivelmente” relacionada ao fármaco do estudo.

A seleção de dose para pacientes com 06 meses a 12 anos de idade baseou-se nos resultados a seguir. O regime com 230/57,5 mg/m² duas vezes ao dia sem nevirapina e o regime com 300/75 mg/m² duas vezes ao dia com nevirapina forneceram concentrações plasmáticas de lopinavir similares àquelas obtidas em pacientes adultos recebendo o regime de 400/100 mg duas vezes ao dia (sem nevirapina).

KONCERT/PENTA 18: Estudo randomizado de farmacocinética, segurança e eficácia do uso de KALETRA® (lopinavir/ritonavir) comprimidos duas vezes por dia versus uma vez por dia doseados por peso como parte da combinação da terapia antirretroviral em pacientes pediátricos/crianças, da rede européia. infectados pelo HIV-1 para o tratamento da AIDS

KONCERT/PENTA 18 é um estudo multicêntrico prospectivo, randomizado e aberto que avaliou o perfil farmacocinético, de eficácia e de segurança de dosagem duas vezes por dia versus uma vez por dia de KALETRA® (lopinavir/ritonavir) comprimidos 100/25 mg doseados por peso como parte da terapia antiretroviral combinada (cART) em crianças infectadas com HIV-1 virológicamente

suprimidas (n = 173). As crianças foram elegíveis quando elas tinham idade < 18 anos, ≥ 15 kg de peso, recebendo cART que incluía KALETRA® (lopinavir/ritonavir), ácido ribonucleico (RNA) de HIV-1 < 50 cópias/mL por pelo menos 24 semanas e capazes de engolir comprimidos. Na semana 24, a eficácia e segurança com a dosagem de 2 vezes por dia (n=87) na população pediátrica que recebeu KALETRA® (lopinavir/ritonavir) comprimidos 100/25 mg foi consistente com os estudos de eficácia e a segurança em estudos pediátricos e em adultos anteriores, usando KALETRA® (lopinavir/ritonavir) duas vezes por dia.

Referências Bibliográficas:

1. Johnson M, Beall G, Badley A, *et al.* 2000. LPV/r vs. Nelfinavir in Antiretroviral (ARV)-naive subjects: Week 48 comparison in a Phase III Blinded Randomized Clinical Trial. 5th International Congress on Drug Therapy in HIV Infection. Oct 2000, F105. Glasgow, UK.
2. Murphy R, da Silva B, McMillan F, *et al.* Seven Year Follow-up of a Lopinavir/ritonavir (LPV/r)-Based Regimen in Antiretroviral (ARV)-Naive Subjects. 10th European Aids Conference (EACS). Poster PE7.9/3. 17-20 Nov, 2005. Dublin, Ireland.
3. Pollard R. Phase 3 Comparison of Lopinavir/ritonavir vs. Investigator-Selected Protease Inhibitors in Single PI-Experienced, NNRTI-Naive Patients: 48-Week Results of Study M98-888. 7th International Congress on Drug Therapy in HIV Infection. Nov 14-18, 2004. Glasgow, UK.
4. Benson CA, Deeks SG, Brun SC *et al.* Safety and antiviral activity at 48 weeks of lopinavir/ritonavir plus nevirapine and 2 nucleoside reverse-transcriptase inhibitors in human immunodeficiency virus type 1-infected protease inhibitor-experienced patients. *J Infect Dis* 2002; 185: 599–607.
5. Cahn P, Renz C, Saez-Lorens X, *et al* for the M98-940. Kaletra™ (ABT-378/ritonavir) in HIV-Infected Children at 72 Weeks. 1st IAS Conference on HIV Pathogenesis and Treatment, Buenos Aires, Jul 2001.

Caso haja interesse em conhecer referências bibliográficas e/ou estudos clínicos disponíveis para este medicamento, por favor, entre em contato com o - Central de Relacionamento AbbVie-AbbVie Line através do telefone 0800 0222843.

3. CARACTERÍSTICAS FARMACOLÓGICAS

Geral:

KALETRA® (lopinavir/ritonavir) é uma formulação combinada de lopinavir e ritonavir. O lopinavir é um inibidor das proteases do HIV-1 e do HIV-2. O ritonavir presente na formulação de KALETRA® (lopinavir/ritonavir) inibe o metabolismo do lopinavir mediado pelo CYP3A (citocromo P450 3A), proporcionando, deste modo, níveis plasmáticos maiores de lopinavir.

Farmacodinâmica:

Mecanismo de ação: lopinavir é um inibidor das proteases do HIV-1 e HIV-2. A inibição da protease previne a clivagem da poliproteína *gag-pol* levando à formação de um vírus imaturo, não infeccioso.

O tempo de início de ação não é aplicável para KALETRA® (lopinavir/ritonavir) uma vez que este medicamento é administrado cronicamente. Com uma dose de 400/100 mg, duas vezes ao dia, as

concentrações mínimas de lopinavir são superiores a EC₅₀ do vírus de tipo selvagem (0,07 mcg / mL) por um fator maior que 50, sugerindo que as concentrações de lopinavir são mantidas para a eficácia em todo o intervalo de doses.

Atividade antiviral *in vitro*: a atividade antiviral de lopinavir foi avaliada *in vitro* contra cepas laboratoriais e clínicas do HIV em linhagens de células linfoblásticas e isolados clínicos do HIV em linfócitos periféricos de sangue, infectados agudamente. Na ausência do soro humano, a EC₅₀ (concentração eficaz 50%) de lopinavir contra cinco cepas laboratoriais diferentes de HIV-1 variou de 10 a 27 nM (0,006 a 0,017 mcg/mL, 1 mcg/mL equivalente a 1,6 µM) e variou de 4 a 11 nM (0,003 a 0,007 mcg/mL) contra vários isolados clínicos de HIV-1 (n=6). Na presença de 50% de soro humano, a EC₅₀ do lopinavir contra essas 5 cepas laboratoriais variou de 65 a 289 nM (0,04 a 0,18 mcg/mL), representando uma atenuação de 7 a 11 vezes. Estudos sobre a atividade da combinação de substâncias com lopinavir e outros inibidores de proteases ou inibidores da transcriptase reversa não foram completados.

Resistência: isolados de HIV-1 com sensibilidade reduzida ao lopinavir foram selecionados *in vitro*. A presença do ritonavir não parece influenciar a seleção de vírus resistentes ao lopinavir *in vitro*.

Ainda não foi caracterizada a seleção de resistência ao KALETRA® (lopinavir/ritonavir) no tratamento antirretroviral em pacientes que nunca receberam antirretrovirais. Em um estudo de Fase III envolvendo 653 pacientes que nunca haviam recebido tratamento antirretroviral (Estudo 863), foram analisados os isolados virais plasmáticos de cada paciente em tratamento que apresentou HIV plasmático maior do que 400 cópias/mL nas semanas 24, 32, 40 e/ou 48. Nenhuma evidência de resistência genotípica ou fenotípica a KALETRA® (lopinavir/ritonavir) foi observada em 37 pacientes avaliáveis tratados com KALETRA® (lopinavir/ritonavir) (0%). Evidência de resistência genotípica a nelfinavir, definida como a presença de mutação D30N e/ou L90M na protease do HIV, foi observada em 25/76 (33%) dos pacientes avaliáveis tratados com nelfinavir. A seleção de resistência a KALETRA® (lopinavir/ritonavir) em pacientes pediátricos que nunca haviam recebido tratamento antirretroviral (Estudo 940) parece ser consistente com aquela vista em pacientes adultos (Estudo 863).

Resistência ao KALETRA® (lopinavir/ritonavir) foi observada em pacientes que fizeram uso prévio de outros inibidores de protease antes da terapia com KALETRA® (lopinavir/ritonavir). Em estudos de Fase II com 227 pacientes que nunca haviam recebido tratamento com antirretroviral e multiexperimentados com inibidores de protease, 4 de 23 pacientes com carga viral maior que 400 cópias/mL após tratamento com KALETRA® (lopinavir/ritonavir) por 12 a 100 semanas, mostraram sensibilidade significativamente reduzida ao lopinavir em comparação aos correspondentes isolados virais basais. Três desses pacientes haviam recebido previamente tratamento com um único inibidor de protease (nelfinavir, indinavir ou saquinavir) e um paciente havia recebido tratamento com múltiplos inibidores de proteases (indinavir, saquinavir e ritonavir). Os quatro pacientes apresentavam pelo menos 4 mutações associadas à resistência ao inibidor de protease imediatamente antes do tratamento com KALETRA® (lopinavir/ritonavir). Depois da replicação viral, todos os isolados desses pacientes continham mutações adicionais, algumas das quais são sabidamente associadas à resistência a inibidores de protease. Entretanto, os dados são insuficientes até o momento para identificar padrões de mutação associada ao lopinavir em isolados de pacientes em tratamento com KALETRA® (lopinavir/ritonavir). A avaliação desses padrões de mutação está em estudo.

Resistência cruzada:

Estudos pré-clínicos: entre os inibidores de proteases foram observados vários graus de resistência cruzada. Foi determinada a atividade *in-vitro* do lopinavir contra isolados clínicos de pacientes previamente tratados com um único inibidor de protease. Isolados que apresentaram sensibilidade reduzida acima de 4 vezes ao nelfinavir (n=13) e saquinavir (n=4) apresentaram sensibilidade reduzida abaixo de 4 vezes ao lopinavir. Isolados com sensibilidade reduzida acima de 4 vezes ao indinavir (n=16) e ritonavir (n=3) apresentaram a média de redução de sensibilidade de 5,7 e 8,3 vezes em relação ao lopinavir, respectivamente. Isolados de pacientes previamente tratados com dois ou mais inibidores de protease apresentaram maior redução da sensibilidade ao lopinavir, conforme descrito no item “**2. RESULTADOS DE EFICÁCIA - Atividade antiviral do KALETRA® (lopinavir/ritonavir) em pacientes previamente tratados com inibidores de protease**”.

Resistência cruzada durante tratamento com KALETRA® (lopinavir/ritonavir): dispõe-se de pouca informação a respeito da resistência cruzada de vírus selecionados durante o tratamento com KALETRA® (lopinavir/ritonavir). Isolados de quatro pacientes tratados previamente com um ou mais inibidores de protease que desenvolveram resistência fenotípica ao lopinavir durante o tratamento com KALETRA® (lopinavir/ritonavir) permaneceram com a resistência cruzada ou desenvolveram resistência cruzada ao ritonavir, indinavir e nelfinavir. Todos os vírus permaneceram completamente sensíveis ou apresentaram sensibilidade modestamente reduzida ao amprenavir (resistência de até 8,5 vezes concomitante a 99 vezes ao lopinavir). Os isolados virais de dois indivíduos sem tratamento prévio ao saquinavir permaneceram completamente sensíveis ao saquinavir.

Correlatos genotípicos de resposta virológica reduzida em pacientes com tratamento antirretroviral prévio iniciando terapia combinada com KALETRA® (lopinavir/ritonavir): a resposta virológica a KALETRA® (lopinavir/ritonavir) mostrou-se afetada pela presença de três ou mais das seguintes substituições aminoácidas na protease basal: L10F/I/R/V, K20M/N/R, L24I, L33F, M36I, I47V, G48V, I54L/T/V, V82A/C/F/S/T e I84V. A tabela abaixo mostra a resposta virológica de 48 semanas (RNA HIV menor que 400 cópias/ mL) de acordo com as mutações da resistência de inibição de protease basal acima mencionadas nos Estudos 888 e 765 e Estudo 957:

Resposta virológica (RNA HIV menor que 400 cópias/ mL) na Semana 48 pela susceptibilidade basal de KALETRA® (lopinavir/ritonavir) e pelo número de substituições de protease associado à resposta a KALETRA® (lopinavir/ritonavir)¹

Número de mutações do inibidor de protease na linha basal	Estudo 888 (tratamento prévio com inibidor de protease único ² , NNRTI-sem tratamento) n=130	Estudo 765 (tratamento prévio com inibidor de protease único ³ , NNRTI-sem tratamento) n=56	Estudo 957 (tratamento prévio com inibidores de protease múltiplos ⁴ , NNRTI-sem tratamento) n=50
0-2	76/130 (74%)	34/45 (76%)	19/20 (95%)
3-5	13/26 (50%)	8/11 (73%)	18/26 (69%)
6 ou mais	0/1 (0%)	n/a	1/4 (25%)

¹ Substituições consideradas na análise incluem L10F/I/R/V, K20M/N/R, L24I, L33F, M36I, I47V, G48V, I54L/T/V, V82A/C/F/S/T e I84V.

² 43% indinavir, 42% nelfinavir, 10% ritonavir, 15% saquinavir.

³ 41% indinavir, 38% nelfinavir, 4% ritonavir, 16% saquinavir.

⁴ 86% indinavir, 54% nelfinavir, 80% ritonavir, 70% saquinavir

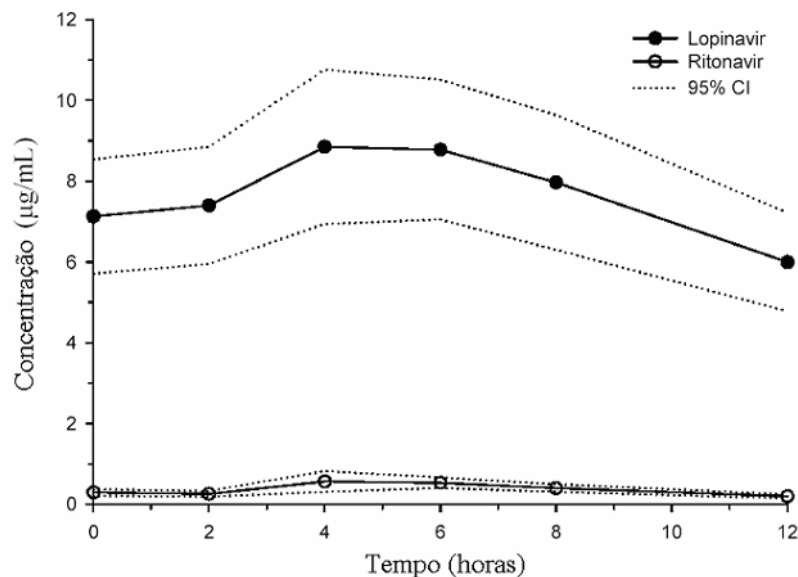
Farmacocinética:

As propriedades farmacocinéticas do lopinavir coadministrado com ritonavir foram avaliadas em voluntários adultos saudáveis e em pacientes infectados pelo HIV; não foram observadas diferenças substanciais entre os 2 grupos. O lopinavir é completamente metabolizado pelo CYP3A. O ritonavir inibe o metabolismo do lopinavir, aumentando, deste modo, os níveis plasmáticos de lopinavir. Nos estudos, a administração de KALETRA® (lopinavir/ritonavir) 400/100 mg, duas vezes ao dia proporcionou concentrações plasmáticas médias no estado de equilíbrio (*steady-state*) 15 a 20 vezes maiores do que aquelas com ritonavir em pacientes infectados pelo HIV. Os níveis plasmáticos de ritonavir são menos de 7% daqueles obtidos após a administração de 600 mg de ritonavir duas vezes ao dia. A EC_{50} antiviral do lopinavir *in vitro* é aproximadamente 10 vezes menor do que a do ritonavir. Deste modo, a atividade antiviral de KALETRA® (lopinavir/ritonavir) é devida ao lopinavir.

A Figura a seguir mostra as concentrações plasmáticas médias obtidas no estado de equilíbrio de lopinavir e ritonavir, após KALETRA® (lopinavir/ritonavir) 400/100 mg duas vezes ao dia com alimentação por 3 semanas; dado este proveniente de um estudo farmacocinético em indivíduos adultos infectados com HIV (n=19).

As concentrações plasmáticas de lopinavir e ritonavir após a administração de 2 comprimidos de 200/50 mg, são equivalentes àsquelas de 3 cápsulas de 133/33 mg sob condição de não-jejum, com menos variabilidade farmacocinética.

Concentrações Plasmáticas Médias no Estado de Equilíbrio com Intervalos de Confiança (CI) de 95% para Indivíduos Adultos Infectados com HIV (N=19)



Absorção: em um estudo de farmacocinética com 19 pacientes infectados pelo HIV, a administração múltipla de KALETRA® (lopinavir/ritonavir) 400/100 mg, duas vezes ao dia, com alimentos, durante 3 semanas produziu um pico da concentração plasmática ($C_{máx}$) (média ± desvio padrão) de $9,8 \pm 3,7$ µg/mL, que ocorreu aproximadamente 4 horas após a administração. A concentração média no estado de equilíbrio antes da dose matinal foi de $7,1 \pm 2,9$ µg/mL e a C_{min} no intervalo da dose foi de $5,5 \pm 2,7$ µg/mL. A AUC do lopinavir durante um período de

administração de 12 horas foi em média de $92,6 \pm 36,7$ $\mu\text{g.h/mL}$. A biodisponibilidade absoluta de lopinavir em fórmula combinada com ritonavir não foi determinada em humanos. Sob condições pós-prandiais (500 kcal/ 25% proveniente de gordura), as concentrações de lopinavir foram similares na administração de KALETRA[®] (lopinavir/ritonavir) cápsulas e solução oral. Na administração de KALETRA[®] (lopinavir/ritonavir) em jejum, a AUC e a $C_{\text{máx}}$ do lopinavir foram 22% menores para o KALETRA[®] (lopinavir/ritonavir) solução oral em relação às cápsulas.

Efeitos da alimentação sobre a absorção oral: KALETRA[®] (lopinavir/ritonavir) cápsulas e solução oral foram bioequivalentes em condições pós-prandiais (refeição com teor moderado de gordura). A administração de uma dose única de 400/100 mg de KALETRA[®] (lopinavir/ritonavir) cápsulas com uma refeição com teor moderado de gordura (500-682 Kcal, 23 a 25% de calorias provenientes de gordura) foi associada com um aumento médio de 48% e 23% na AUC e na $C_{\text{máx}}$ do lopinavir, respectivamente, em relação ao jejum. Para KALETRA[®] (lopinavir/ritonavir) solução oral os aumentos correspondentes na AUC e na $C_{\text{máx}}$ de lopinavir foram de 80% e 54%, respectivamente. A administração de KALETRA[®] (lopinavir/ritonavir) com uma refeição rica em gorduras (872 Kcal, 56% provenientes de gordura) aumentou a AUC e a $C_{\text{máx}}$ do lopinavir em 97% e 43%, respectivamente, para as cápsulas e 130% e 56%, respectivamente, para a solução oral. Para aumentar a biodisponibilidade e minimizar a variabilidade, KALETRA[®] (lopinavir/ritonavir) deve ser tomado com as refeições.

Distribuição: no estado de equilíbrio, lopinavir está aproximadamente 98-99% ligado a proteínas plasmáticas. O lopinavir se liga tanto à alfa-1 glicoproteína ácida quanto à albumina, no entanto, tem maior afinidade pela alfa-1 glicoproteína ácida. No estado de equilíbrio, a ligação de lopinavir a proteínas permanece constante em todas as concentrações observadas após a administração de KALETRA[®] (lopinavir/ritonavir), 400/100 mg, duas vezes ao dia, e é similar em voluntários saudáveis e pacientes HIV- positivos.

Metabolismo: experiências *in vitro* com microssomas hepáticos humanos indicam que lopinavir sofre principalmente metabolismo oxidativo. Lopinavir é extensamente metabolizado pelo sistema citocromo P450 hepático, quase que exclusivamente pela isoenzima CYP3A. O ritonavir é um potente inibidor do CYP3A, inibindo o metabolismo do lopinavir e, deste modo, aumentando os níveis plasmáticos de lopinavir. Um estudo com lopinavir marcado com ¹⁴C em humanos mostrou que 89% da radioatividade plasmática após uma administração única de KALETRA[®] (lopinavir/ritonavir) 400/ 100 mg foi decorrente da droga-mãe. Pelo menos 13 metabólitos oxidativos de lopinavir foram identificados no ser humano. O ritonavir mostrou induzir enzimas metabólicas, resultando na indução de seu próprio metabolismo. As concentrações de lopinavir antes da administração diminuíam com o tempo com a administração múltipla, estabilizando após cerca de 10 a 16 dias.

Eliminação: após uma dose de 400/100 mg de lopinavir/ritonavir marcados com ¹⁴C, aproximadamente $10,4 \pm 2,3\%$ e $82,6 \pm 2,5\%$ de uma dose administrada de lopinavir marcado com ¹⁴C pode ser encontrado na urina e nas fezes, respectivamente, depois de 8 dias. Lopinavir inalterado correspondeu a aproximadamente 2,2% e 19,8% da dose administrada na urina e fezes, respectivamente. Após múltiplas doses, menos de 3% da dose de lopinavir é excretada inalterada pela urina. A depuração aparente (CL/F) do lopinavir é $5,98 \pm 5,75$ L/h (média $\pm$ desvio padrão, n=19).

Efeitos no Eletrocardiograma:

O intervalo QTcF foi avaliado em um estudo controlado cruzado, randomizado, placebo e ativo (moxifloxacina 400 mg/uma vez ao dia), com 39 adultos saudáveis, com 10 medidas durante 12 horas no Dia 3. A média de diferença máxima (intervalo de confiança superior a 95%) no QTcF do placebo foi de 3,6 (6,3) msec e 13,1 (15,8) msec para lopinavir/ritonavir 400/100 mg duas vezes ao dia e supraterapêutica de 800/200 mg duas vezes ao dia, respectivamente. Os dois regimes resultaram em exposições no Dia 3 de, aproximadamente, 1,5 a 3 vezes maior que as observadas com as doses recomendadas nas terapias de dose única diária e duas doses diárias no estado de equilíbrio. Nenhum voluntário teve um aumento na QTcF > 60 msec do basal ou um intervalo QTcF que excedesse o limite clinicamente relevante de 500 msec.

Um discreto prolongamento no intervalo PR também foi verificado em voluntários recebendo lopinavir/ritonavir durante o mesmo estudo no Dia 3. O intervalo PR máximo foi de 286 msec e não houve bloqueio cardíaco de segundo ou terceiro grau em voluntários deste estudo.

Carcinogênese e mutagênese:

Estudos de longo prazo sobre carcinogênese com KALETRA® (lopinavir/ritonavir) em ratos revelaram a indução não-genotóxica, não-mitogênica de tumores hepáticos, geralmente considerados de baixo risco em humanos. Estudos de carcinogênese em ratos não se mostraram tumorigênicos. O lopinavir não se mostrou mutagênico ou clastogênico em uma bateria de ensaios *in vitro*, incluindo o teste de Ames de mutação bacteriana reversa, o teste de linfoma em camundongos e testes de aberração cromossômica em linfócitos humanos. KALETRA® (lopinavir/ritonavir) não foi mutagênico ou clastogênico em testes *in vivo* com micronúcleos de camundongos.

4. CONTRAINDICAÇÕES

KALETRA® (lopinavir/ritonavir) é contraindicado a pacientes com hipersensibilidade conhecida ao lopinavir, ritonavir ou a qualquer componente da formulação.

KALETRA® (lopinavir/ritonavir) não deve ser administrado com outros fármacos cuja depuração é altamente dependente do CYP3A e para os quais concentrações plasmáticas elevadas estão associadas com eventos graves e/ou com risco de morte.

Os medicamentos que não devem ser administrados com KALETRA® (lopinavir/ritonavir) são listados na tabela a seguir:

Medicamentos que não devem ser administrados com KALETRA® (lopinavir/ritonavir)	
Classe do medicamento	Medicamentos da classe que não devem ser coadministrados
antagonistas alfa1- adrenoreceptores	cloridrato de alfuzosina
analgésico	
bloqueador de canal de sódio	suzetrigina
antianginal	ranolazina
antiarrítmico	dronedarona
antibióticos	ácido fusídico
agentes anticancerígenos	neratinibe, apalutamida
agentes antigotosos	colchicina em pacientes com insuficiência renal e/ou hepática
anti-histamínicos	astemizol, terfenadina
antipsicóticos	blonanserina, lurasidona e pimozida
benzodiazepínicos	midazolam, triazolam
derivados do ergot	ergotamina, di-hidroergotamina, ergonovina e metilergonovina

agentes que atuam na motilidade gastrointestinal	cisaprida
produtos herbais	Erva de São João - <i>Hypericum perforatum</i>
antivirais de ação direta (DAA) para o tratamento da Hepatite C	elbasvir, grazoprevir
agentes modificadores de lipídios: inibidores de HMG-CoA redutase	lovastatina, sinvastatina
inibidores da proteína de transferência de triglicerídeos microsossomais – MTTP	lomitapida
agonistas de longa duração de beta-adrenoreceptores	salmeterol
neurolépticos	pimozida
inibidores da enzima PDE5	sildenafil* – somente quando utilizada para o tratamento de hipertensão arterial pulmonar
* Ver seção “5. ADVERTÊNCIAS E PRECAUÇÕES” e “6. INTERAÇÕES MEDICAMENTOSAS” para coadministração de sildenafil em pacientes com disfunção erétil.	

5. ADVERTÊNCIAS E PRECAUÇÕES

Interações Medicamentosas:

KALETRA® (lopinavir/ritonavir) é um inibidor da isoenzima CYP3A (citocromo P450 3A), tanto *in vitro*, como *in vivo*. A coadministração de KALETRA® (lopinavir/ritonavir) com fármacos primariamente metabolizados pela CYP3A (ex.: bloqueadores de canais de cálcio derivados da di-hidropiridina, inibidores da HMG-CoA redutase, imunossupressores e inibidores de PDE5) pode resultar em concentrações plasmáticas aumentadas destes fármacos que podem aumentar ou prolongar seus efeitos terapêuticos e adversos.

agentes antigotosos: interações medicamentosas fatais e de risco à vida têm sido reportadas em pacientes tratados com colchicina e inibidores fortes da CYP3A como o ritonavir.

antimicobacterianos: rifampicina não deve ser utilizada concomitantemente a KALETRA® (lopinavir/ritonavir) por causa da grande redução que ocorre nas concentrações de lopinavir, o que pode diminuir significativamente seu efeito terapêutico (veja “6. INTERAÇÕES MEDICAMENTOSAS”).

A coadministração de bedaquilina com forte inibidor da CYP3A4 pode aumentar a exposição sistêmica da bedaquilina, que pode potencialmente aumentar o risco de reações adversas relacionadas à bedaquilina (veja em “6. INTERAÇÕES MEDICAMENTOSAS”). A bedaquilina deve ser usada cautelosamente com KALETRA® (lopinavir/ritonavir), ou seja, somente se o benefício da coadministração for superior ao risco.

A coadministração de delamanide com um potente inibidor da CYP3A (lopinavir/ritonavir) pode aumentar ligeiramente a exposição ao metabólito delamanide, que tem sido associada com o prolongamento do intervalo QTc. Portanto, se a coadministração de delamanide com lopinavir/ritonavir é considerada necessária, é recomendada a monitorização frequente por ECG durante todo o período de tratamento com delamanide (veja em “6. INTERAÇÕES MEDICAMENTOSAS”).

antipsicóticos: deve-se ter cautela no uso concomitante de KALETRA® (lopinavir/ritonavir) e quetiapina. Devido à inibição da enzima CYP3A por lopinavir/ritonavir, espera-se um aumento das concentrações de quetiapina, podendo levar a efeitos tóxicos relacionados a este antipsicótico (veja em “6. INTERAÇÕES MEDICAMENTOSAS”).

corticosteroides: o uso concomitante de KALETRA® (lopinavir/ritonavir) e fluticasona (inalatória, injetável ou intranasal), budesonida, triancinolona, ou outro glicocorticoide que é metabolizado pela enzima CYP3A4, como budesonida, não é recomendado a menos que os benefícios potenciais do tratamento sobreponham os riscos dos efeitos sistêmicos dos corticosteroides, incluindo Síndrome de Cushing e supressão adrenal. O uso concomitante de propionato de fluticasona e KALETRA® (lopinavir/ritonavir) pode aumentar significativamente a concentração de propionato de fluticasona e reduzir os níveis séricos de cortisol. Efeitos sistêmicos dos corticosteroides, incluindo Síndrome de Cushing e supressão adrenal foram reportados quando houve a coadministração com propionato de fluticasona ou budesonida, ou triancinolona injetável (veja em “**6. INTERAÇÕES MEDICAMENTOSAS**”).

inibidores de PDE5: a coadministração de KALETRA® (lopinavir/ritonavir) com avanafil não é recomendada. Deve-se ter cautela ao prescrever sildenafil, tadalafila e vardenafila para o tratamento de disfunção erétil em pacientes recebendo KALETRA® (lopinavir/ritonavir). É esperado que a coadministração de KALETRA® (lopinavir/ritonavir) e inibidores de PDE5 aumente substancialmente a concentração destes agentes, o que pode levar ao aumento de reações adversas, como hipotensão e ereção prolongada. O uso concomitante de sildenafil e KALETRA® (lopinavir/ritonavir) é contraindicado em casos de hipertensão arterial pulmonar (PAH) (veja em “**4. CONTRAINDICAÇÕES**” e “**6. INTERAÇÕES MEDICAMENTOSAS**”).

produtos fitoterápicos: erva-de-São-João (*Hypericum perforatum*) pode reduzir substancialmente a concentração de lopinavir e de outros inibidores de protease e, portanto, o uso concomitante não é indicado. Esta associação pode resultar em perda do efeito terapêutico e desenvolvimento de resistência ao lopinavir ou à classe de inibidores de protease (veja em “**4. CONTRAINDICAÇÕES**” e “**6. INTERAÇÕES MEDICAMENTOSAS**”).

inibidores da HMG-CoA redutase: o uso concomitante de lovastatina ou sinvastatina e KALETRA® (lopinavir/ritonavir) é contraindicado (veja “**4. CONTRAINDICAÇÕES**”).

Deve-se ter cautela ao utilizar inibidores de protease, inclusive KALETRA® (lopinavir/ritonavir), concomitantemente a rosuvastatina ou outros inibidores de HMG-CoA redutase que são altamente dependentes do metabolismo por CYP3A4, tais como a atorvastatina, já que esta combinação pode aumentar o potencial para reações graves como a miopatia, incluindo rabdomiólise (veja em “**6. INTERAÇÕES MEDICAMENTOSAS**”).

tipranavir: em um estudo clínico de exposição a terapia combinada com dois inibidores da protease em pacientes adultos infectados pelo HIV anteriormente submetidos a múltiplas terapias, a coadministração de tipranavir (500mg duas vezes ao dia) e ritonavir (200 mg duas vezes ao dia) e de KALETRA® (lopinavir/ritonavir 400/100mg duas vezes ao dia) resultou em uma redução de 55% a 70% da AUC e C_{min} de lopinavir, respectivamente. Portanto, a administração concomitante de KALETRA® (lopinavir/ritonavir) e tipranavir com baixa dose de ritonavir não é recomendada.

Toxicidade em recém-nascidos prematuros:

Uma dose segura e eficaz de KALETRA® (lopinavir/ritonavir) solução oral na população de recém-nascidos prematuros não foi estabelecida. KALETRA® (lopinavir/ritonavir) solução oral contém os excipientes álcool (42,4% v/v) e propilenoglicol (15,3% p/v). KALETRA® (lopinavir/ritonavir) solução oral não deve ser utilizada por recém-nascidos prematuros no período imediato ao pós-natal devido à possibilidade de toxicidade (veja em “**5. ADVERTÊNCIAS E PRECAUÇÕES - Uso Pediátrico**” e “**10. SUPERDOSE**”). O etanol inibe competitivamente o metabolismo do propilenoglicol podendo levar a concentrações elevadas de propilenoglicol. Recém-nascidos prematuros podem apresentar um risco aumentado de reações adversas associadas ao propilenoglicol devido à habilidade diminuída de metabolização do propilenoglicol, levando ao seu acúmulo e eventos adversos potenciais. Para todos os medicamentos, incluindo KALETRA® (lopinavir/ritonavir) solução oral, as quantidades totais de álcool e propilenoglicol que são dadas a crianças, devem ser levadas em consideração para evitar toxicidade destes excipientes. As crianças devem ser cuidadosamente monitoradas para aumentos da osmolalidade sérica e creatinina sérica e

para a toxicidade relacionada ao KALETRA® (lopinavir/ritonavir) solução oral, incluindo: hiperosmolalidade, com ou sem acidose láctica, toxicidade renal, depressão do SNC (incluindo adormecimento, coma e apneia), convulsões, hipotonia, arritmias cardíacas e alterações no ECG e hemólise. Casos de risco à vida na pós-comercialização foram relatados como toxicidade cardíaca (incluindo bloqueio AV total, bradicardia e cardiomiopatia), acidose láctica, insuficiência renal aguda, depressão do SNC e complicações respiratórias levando à morte, predominantemente em recém-nascidos prematuros recebendo KALETRA® (lopinavir/ritonavir) solução oral.

Este medicamento contém 42,4% de álcool (etanol) e pode causar intoxicação, especialmente em crianças.

Diabetes mellitus /hiperglicemia:

Foi relatado aparecimento de diabetes mellitus, exacerbação de diabetes mellitus preexistente e hiperglicemia durante a farmacovigilância pós-comercialização em pacientes infectados pelo HIV que receberam tratamento com inibidores de protease. Alguns pacientes necessitaram iniciar ou ajustar as doses de insulina ou de hipoglicemiantes orais para o tratamento destes eventos. Em alguns casos ocorreu cetoacidose diabética. Nos pacientes que descontinuaram a terapia com inibidores de protease, a hiperglicemia persistiu em alguns casos. Como estes eventos foram relatados espontaneamente durante a prática clínica, não pôde ser estimada a sua frequência e uma relação causal entre a terapia com inibidores de protease e estes eventos não foi estabelecida. Deve-se considerar a monitoração da glicemia.

Pancreatite:

Foi observada pancreatite em pacientes recebendo KALETRA® (lopinavir/ritonavir), incluindo aqueles que desenvolveram elevações acentuadas dos triglicérides. Foram observados alguns casos de óbito. Embora uma relação causal com o KALETRA® (lopinavir/ritonavir) não tenha sido estabelecida, a elevação acentuada de triglicérides é um fator de risco para o desenvolvimento de pancreatite (veja em “5. ADVERTÊNCIAS E PRECAUÇÕES”). Pacientes com doença avançada pelo HIV podem apresentar risco aumentado de elevação de triglicérides e pancreatite, e pacientes com histórico prévio de pancreatite podem apresentar risco aumentado para recorrência durante o tratamento com KALETRA® (lopinavir/ritonavir).

Insuficiência hepática:

KALETRA® (lopinavir/ritonavir) é metabolizado principalmente pelo fígado. Portanto, deve haver cuidado quando este produto é administrado a pacientes com insuficiência hepática. KALETRA® (lopinavir/ritonavir) não foi estudado em pacientes com insuficiência hepática grave. Dados de farmacocinética sugerem aumento na concentração plasmática do lopinavir de aproximadamente 30%, bem como uma diminuição da ligação de proteínas plasmáticas em pacientes coinfectados por HCV e HIV e com insuficiência hepática leve a moderada. Pacientes com hepatite B ou C ou com acentuadas elevações nas transaminases antes do tratamento podem ter risco aumentado de elevação nas transaminases. Na pós-comercialização do produto, houve relatos de disfunção hepática, incluindo alguns óbitos, geralmente, ocorridos em pacientes com AIDS em fase avançada, utilizando múltiplos medicamentos concomitantemente e em vigência de hepatite crônica ou cirrose. Não foi estabelecida uma relação causal com a terapia de KALETRA® (lopinavir/ritonavir).

Foram relatadas transaminases elevadas, com ou sem níveis elevados de bilirrubina em pacientes HIV-1 mono-infectados ou não infectados, após 07 dias do início da terapia de KALETRA® (lopinavir/ritonavir) em conjunto com outros agentes antirretrovirais. Em alguns casos, a disfunção hepática foi grave; no entanto, não foi estabelecida uma relação causal definitiva com o tratamento de KALETRA® (lopinavir/ritonavir).

Deve ser considerado maior monitoramento das transaminases (AST/ALT) nestes pacientes, especialmente durante os primeiros meses de tratamento com KALETRA® (lopinavir/ritonavir).

Este medicamento pode causar hepatotoxicidade. Por isso, requer uso cuidadoso, sob vigilância médica estrita e acompanhado por controles periódicos da função hepática durante os primeiros meses de tratamento.

Resistência / Resistência cruzada:

Foram observados vários graus de resistência cruzada entre inibidores de protease. O efeito do tratamento com KALETRA® (lopinavir/ritonavir) sobre a eficácia de inibidores de protease administrados subsequentemente está sendo investigado.

Hemofilia:

Há relatos de sangramento aumentado, incluindo hematomas cutâneos e hemartrose espontâneos, em pacientes com hemofilia tipo A e B tratados com inibidores de protease. Em alguns pacientes foi administrado fator VIII adicional. Em mais da metade dos casos relatados, o tratamento com inibidores de protease foi mantido ou reiniciado. Não foram estabelecidos o mecanismo de ação nem a relação causal entre a terapia com inibidores da protease e estes eventos.

Prolongamento do intervalo QT:

Este medicamento pode potencializar o prolongamento do intervalo QT, o que aumenta o risco de ataque de arritmias ventriculares graves do tipo "torsades de pointes", que é potencialmente fatal (morte súbita).

Veja em “3. CARACTERÍSTICAS FARMACOLÓGICAS” informações adicionais sobre o prolongamento do intervalo QT e os efeitos no eletrocardiograma.

Prolongamento do intervalo PR:

KALETRA® (lopinavir/ritonavir) mostrou causar discreto e assintomático prolongamento do intervalo PR em alguns pacientes. De acordo com dados de farmacovigilância pós-comercialização, raros casos de bloqueio AV de segundo ou terceiro graus em pacientes com insuficiência cardíaca estrutural subjacente e anormalidades do sistema de condução preexistente ou pacientes recebendo medicamentos conhecidos por prolongarem o intervalo PR (como verapamil ou atazanavir) foram reportados em pacientes recebendo KALETRA® (lopinavir/ritonavir), que deve ser utilizado com cautela nestes pacientes (veja em “3. CARACTERÍSTICAS FARMACOLÓGICAS” - efeitos no eletrocardiograma).

Elevação de lipídeos:

O tratamento com KALETRA® (lopinavir/ritonavir) resultou em aumentos nas concentrações de colesterol total e triglicérides. Dosagens de colesterol e triglicérides devem ser realizadas antes de iniciar a terapia com KALETRA® (lopinavir/ritonavir) e periodicamente durante o tratamento. Desordens lipídicas devem ser tratadas quando clinicamente indicado. Veja na seção “Inibidores da HMG-CoA redutase” informações adicionais sobre interações medicamentosas potenciais de KALETRA® (lopinavir/ritonavir) com inibidores da HMG-CoA redutase.

Síndrome de reconstituição imunológica:

Tal síndrome foi relatada em pacientes infectados pelo HIV tratados com terapia antirretroviral combinada, incluindo KALETRA® (lopinavir/ritonavir). Durante a fase inicial da terapia antirretroviral combinada, quando o sistema imunológico se recupera, pacientes podem desenvolver uma resposta inflamatória a infecções assintomáticas ou a infecções oportunistas latentes (como infecção causada por *Mycobacterium avium*, citomegalovírus, pneumonia por

Pneumocystis jiroveci pneumonia, ou tuberculose), podendo necessitar de avaliação e tratamentos adicionais.

Alterações autoimunes (como Doença de Graves, polimiosite e Síndrome de Guillain-Barré) também foram reportadas durante a fase de reconstituição imunológica, no entanto, o tempo de início é muito variável e podem ocorrer muitos meses após o início do tratamento.

Cuidados e advertências para populações especiais

Sexo, etnia e idade: não foram observadas diferenças relacionadas à idade ou ao sexo em pacientes adultos. Não foram identificadas diferenças farmacocinéticas clinicamente importantes relacionadas à etnia.

Uso em crianças: a farmacocinética de KALETRA® (lopinavir/ritonavir) 300/75 mg/m² e 230/57,5 mg/m² duas vezes ao dia, foi estudada em um total de 53 pacientes pediátricos, com idades de 06 meses a 12 anos. O esquema posológico de 230/57,5 mg/m² duas vezes ao dia sem nevirapina e o de 300/75 mg/m² 2 vezes ao dia com nevirapina proporcionaram concentrações plasmáticas de lopinavir semelhantes àsquelas obtidas em pacientes adultos recebendo 400/100 mg duas vezes ao dia, sem nevirapina. A AUC, a C_{máx} e a C_{min} de lopinavir no estado de equilíbrio, foram 72,6 ± 31,1 µg•h/mL, 8,2 ± 2,9 e 3,4 ± 2,1 µg/mL, respectivamente, após 230/57,5 mg/m² de KALETRA® (lopinavir/ritonavir), duas vezes ao dia, sem nevirapina (n=12) e foram 85,8 ± 36,9 µg•h/mL, 10,0 ± 3,3 e 3,6 ± 3,5 µg/mL, respectivamente, após 300/75 mg/m², duas vezes ao dia, com nevirapina (n=12). O regime posológico de nevirapina foi 7 mg/ kg, duas vezes ao dia (06 meses a 08 anos) ou 4 mg/ kg, duas vezes ao dia (maior que 08 anos).

Os perfis de segurança e farmacocinética não foram estabelecidos para pacientes com menos de 06 meses de idade. Para uso de KALETRA® (lopinavir/ritonavir) solução oral na pediatria, veja as seções “5. ADVERTÊNCIAS E PRECAUÇÕES”, “8. POSOLOGIA E MODO DE USAR” e “10. SUPERDOSE”. Em pacientes infectados pelo HIV com idades entre 06 meses e 18 anos, o perfil de eventos adversos observado durante um ensaio clínico foi semelhante ao observado em pacientes adultos. KALETRA® (lopinavir/ritonavir) não deve ser administrado uma vez ao dia na população pediátrica.

Uso em idosos: a farmacocinética de lopinavir não foi estudada em pacientes idosos. Os estudos clínicos com KALETRA® (lopinavir/ritonavir) não incluíram um número suficiente de indivíduos com mais de 65 anos para determinar se estes respondem diferentemente ao tratamento em relação a indivíduos mais jovens. Em geral, deve-se ter cuidado na administração e monitoramento de KALETRA® (lopinavir/ritonavir) em pacientes idosos devido à maior frequência de função hepática, renal ou cardíaca diminuídas e de doenças ou outros tratamentos medicamentosos concomitantes.

Gravidez, fertilidade e reprodução: lopinavir em combinação com ritonavir numa razão de 2:1 não teve efeito sobre a fertilidade em ratos machos e fêmeas nas doses máximas alcançáveis que produzem exposição ao fármaco comparáveis ou ligeiramente menores que as obtidas com doses terapêuticas de 10/5, 30/15 ou 100/50 mg/kg/dia. Baseados em medidas da AUC, a exposição a doses elevadas em ratos foi de aproximadamente 0,7 vezes para o lopinavir e 1,8 vezes para o ritonavir das exposições em humanos nas doses terapêuticas recomendadas (400/100 mg 12/12h). Não foram observadas malformações relacionadas com o tratamento quando lopinavir/ritonavir foi administrado a ratas ou coelhas prenhas. Toxicidade de desenvolvimento embrionário ou fetal observada em ratos (reabsorções precoces, viabilidade fetal reduzida, peso fetal reduzido, aumento da incidência de variações esqueléticas e retardo da ossificação esquelética) ocorreu numa dose tóxica materna (100/50 mg/kg/dia). Baseados em medidas da AUC em ratos, a exposição a doses de 100/50 mg/kg/dia foi de aproximadamente 0,7 vezes para o lopinavir e 1,8 vezes para o ritonavir para machos e fêmeas, se comparados às exposições em humanos nas doses terapêuticas recomendadas (400/100 mg 12/12h). Em um estudo com ratos peri e pós-natal, toxicidade no

desenvolvimento (menor sobrevivência de filhotes do nascimento ao 21º dia de vida) ocorreu com doses maiores ou iguais a 40/20 mg/kg/dia.

Não foi observada toxicidade embrionária ou fetal no desenvolvimento de coelhos com doses maternas tóxicas (80/40 mg/kg/dia). Baseando-se nas medidas da AUC em coelhos, a exposição a doses de 80/40 mg/kg/dia foi de aproximadamente 0,6 vez para o lopinavir e 1,0 vez para o ritonavir para machos e fêmeas, comparando-se às exposições em humanos nas doses terapêuticas recomendadas (400/100 mg 12/12h). Não existem estudos adequados e bem controlados em mulheres grávidas. Na farmacovigilância pós-comercialização através do Registro de Gravidez Antirretroviral, estabelecido desde Janeiro de 1989, não foi relatado aumento no risco de defeitos congênitos entre as mais de 600 mulheres expostas ao KALETRA® (lopinavir/ritonavir) no primeiro trimestre. A prevalência de defeitos congênitos após a exposição de lopinavir em qualquer trimestre é comparável à prevalência observada na população geral. Não foi visto nenhum padrão de defeitos congênitos sugestivos de uma etiologia comum. Considerando que os estudos de reprodução animal nem sempre podem prever a resposta humana, KALETRA® (lopinavir/ritonavir) deve ser usado durante a gravidez somente quando, na opinião do médico, os benefícios potenciais claramente justificarem os possíveis riscos.

Categoria de risco: C

Este medicamento não deve ser utilizado por mulheres grávidas sem orientação médica ou do cirurgião-dentista.

Uso na lactação: devido ao potencial de transmissão do HIV e possíveis reações adversas de KALETRA® (lopinavir/ritonavir) nos lactentes, as mães devem ser instruídas a não amamentar enquanto estiverem recebendo KALETRA® (lopinavir/ritonavir). Estudos em ratos demonstraram que o lopinavir é excretado no leite. É desconhecido se o lopinavir é excretado no leite humano.

Uso criterioso no aleitamento ou na doação de leite humano. O uso deste medicamento no período da lactação depende da avaliação e acompanhamento do seu médico ou cirurgião-dentista.

Uso em pacientes com insuficiência renal: a farmacocinética do lopinavir não foi estudada em pacientes com insuficiência renal, entretanto, como a depuração do lopinavir é insignificante não é esperada uma diminuição na depuração destes pacientes.

Uso em pacientes com insuficiência hepática: o lopinavir é metabolizado e eliminado principalmente pelo fígado. Doses múltiplas de KALETRA® (lopinavir/ritonavir) 400/100 mg duas vezes ao dia para pacientes coportadores de HIV e HCV com insuficiência hepática leve a moderada, resultaram em aumento de 30% de AUC de lopinavir e um aumento de 20% de $C_{\text{máx}}$ comparados com pacientes portadores de HIV com função hepática normal. Adicionalmente, a ligação com proteínas plasmáticas do lopinavir foi menor em pacientes com insuficiência hepática leve a moderada comparado com os controles (99,0 vs. 99,31%, respectivamente). KALETRA® (lopinavir/ritonavir) não foi estudado em pacientes com insuficiência hepática grave (veja em “5. ADVERTÊNCIAS E PRECAUÇÕES”).

Este medicamento não deve ser usado por pessoas com síndrome de má-absorção de glicose-galactose.

Este medicamento não deve ser usado por pessoas com insuficiência de sacarose-isomaltase.

Atenção: Contém frutose (tipo de açúcar) abaixo de 0,25 g/mL.

Contém sacarina sódica (edulcorante).

6. INTERAÇÕES MEDICAMENTOSAS

KALETRA® (lopinavir/ritonavir) é um inibidor do CYP3A (citocromo P450 3A) tanto *in vitro* como *in vivo*. A administração concomitante de KALETRA® (lopinavir/ritonavir) e fármacos metabolizados principalmente pelo CYP3A (ex.: bloqueadores de canal de cálcio derivados da di-hidropiridina, inibidores da HMG-CoA redutase, imunossupressores e inibidores de PDE5) pode resultar em concentrações plasmáticas aumentadas destes fármacos, que podem aumentar ou prolongar os seus efeitos terapêuticos e adversos (veja em “5. ADVERTÊNCIAS E PRECAUÇÕES”). Agentes que são extensamente metabolizados pelo CYP3A e que apresentam metabolismo de primeira passagem alto, parecem ser os mais suscetíveis a grandes aumentos na AUC (maior que 3 vezes) quando administrados com KALETRA® (lopinavir/ritonavir). Os fármacos que são especificamente contraindicados devido à magnitude da interação e potencial para eventos adversos sérios são listados em “4. CONTRAINDICAÇÕES”.

KALETRA® (lopinavir/ritonavir) não deve ser administrado com medicamentos que são altamente dependentes do metabolismo da CYP3A para o seu clearance e onde as suas concentrações plasmáticas elevadas estão associados a eventos adversos sérios (veja “4. CONTRAINDICAÇÕES”).

A coadministração de KALETRA® (lopinavir/ritonavir) e fármacos que induzem a CYP3A pode diminuir as concentrações plasmáticas de lopinavir e reduzir seu efeito terapêutico. Embora não notado com cetoconazol, a coadministração de KALETRA® (lopinavir/ritonavir) e outros fármacos que inibem a CYP3A, pode aumentar as concentrações plasmáticas de lopinavir.

Os exemplos mencionados são um guia e não são considerados uma lista completa de todos os medicamentos possíveis que podem interagir com o KALETRA® (lopinavir/ritonavir). O profissional de saúde deve consultar referências apropriadas para informações mais abrangentes.

KALETRA® (lopinavir/ritonavir) não inibe a CYP2D6, CYP2C9, CYP2C19, CYP2E1, CYP2B6 ou CYP1A2 em concentrações clinicamente relevantes.

Foi mostrado que KALETRA® (lopinavir/ritonavir) *in vivo* pode induzir o seu próprio metabolismo e aumentar a biotransformação de algumas drogas metabolizadas por enzimas do citocromo P450 e por glicuronidação.

Estudos de interação medicamentosa foram realizados com KALETRA® (lopinavir/ritonavir) e fármacos que são coadministrados e alguns outros fármacos comumente usados como indicadores de interações farmacocinéticas. Os efeitos da coadministração de KALETRA® (lopinavir/ritonavir) sobre a AUC, $C_{\text{máx}}$ e C_{min} estão resumidos nas Tabelas a seguir. Os efeitos de outros fármacos sobre o ritonavir não são mostrados já que estes geralmente correlacionam-se com aqueles observados com lopinavir (se as concentrações de lopinavir diminuírem, as concentrações de ritonavir também serão diminuídas), a menos que indicado de outra maneira no rodapé das tabelas.

Interações Farmacológicas					
Parâmetros Farmacocinéticos para lopinavir na Presença dos Fármacos Coadministrados					
Fármaco Coadministrado	Dose do Fármaco Coadministrado (mg)	Dose de KALETRA® (mg)	n	Razão (com/sem Fármaco Coadministrado) dos Parâmetros Farmacocinéticos de lopinavir (90% intervalo confiança); Nenhum Efeito = 1,00	
				$C_{\text{máx}}$	C_{min}

amprenavir	750 2x/dia; 10 dias	Cápsula 400/100 2x/dia; 21 dias	12	0,72 (0,65; 0,79)	0,62 (0,56; 0,70)	0,43, (0,34; 0,56)
atorvastatina	20 1x/dia 4 dias	Cápsula 400/100 2x/dia; 14 dias	12	0,90 (0,78; 1,06)	0,90 (0,79; 1,02)	0,92 (0,78; 1,10)
boceprevir	800 3x/dia; 6 dias	Comprimido 400/100 2x/dia; 22 dias	39	0,70 (0,65; 0,77)	0,66 (0,60; 0,72)	0,57 (0,49; 0,65)
efavirenz ¹	600 QHS; 9 dias	Cápsula 400/100 2x/dia; 9 dias	11, 7*	0,97 (0,78; 1,22)	0,81 (0,64; 1,03)	0,61 (0,38; 0,97)
	600 QHS; 9 dias	Comprimido 500/125 2x/dia; 10 dias	19	1,12 (1,02; 1,23)	1,06 (0,96; 1,17)	0,90 (0,78; 1,04)
	600 QHS; 9 dias	Comprimido 600/150 2x/dia; 10 dias	23	1,36 (1,28; 1,44)	1,36 (1,28; 1,44)	1,32 (1,21; 1,44)
cetoconazol	Dose única 200	Cápsula 400/100 2x/dia; 16 dias	12	0,89 (0,80; 0,99)	0,87 (0,75; 1,00)	0,75 (0,55; 1,00)
nelfinavir	1000 2x/dia, 10 dias	Cápsula 400/100 2x/dia; 21 dias	13	0,79 (0,70; 0,89)	0,73 (0,63; 0,85)	0,62 (0,49; 0,78)
nevirapina	200 2x/dia, estado de equilíbrio (> 01 anos) ²	Cápsula 400/100 2x/dia, estado de equilíbrio (> 1 ano)	22, 19*	0,81 (0,62; 1,05)	0,73 (0,53; 0,98)	0,49 (0,28; 0,74)
	7 mg/kg ou 4 mg/kg 1x/dia, 2 semanas; 2x/dia 1 semana ³	Solução oral 300/75 mg/m ² 2x/dia; 3 semanas ³	12, 15*	0,86 (0,64; 1,16)	0,78 (0,56; 1,09)	0,45 (0,25; 0,81)
omeprazol	40 1x/dia, 5 dias	Comprimido 400/100 2x/dia; 10 dias	12	1,08 (0,99; 1,17)	1,07 (0,99; 1,15)	1,03 (0,90; 1,18)
		Comprimido 800/200 Q.D; 10 dias	12	0,94 (0,88; 1,00)	0,92 (0,86; 0,99)	0,71 (0,57; 0,89)
pravastatina	20 1x/dia, 4 dias	Cápsula 400/100 2x/dia; 14 dias	12	0,98 (0,89; 1,08)	0,95 (0,85; 1,05)	0,88 (0,77; 1,02)
ranitidina	150 dose única	Comprimido	12	0,98	0,98	0,93

		400/100 2x/dia; 10 dias	11	(0,95; 1,02)	(0,94; 1,01)	(0,89; 0,98)
		Comprimido 800/200 Q.D; 10 dias		0,98 (0,95; 1,01)	0,96 (0,90; 1,02)	0,85 (0,67; 1,08)
rifabutina	150 1x/dia, 10 dias	Cápsula 400/100 2x/dia; 20 dias	14	1,08 (0,97; 1,19)	1,17 (1,04; 1,31)	1,20 (0,96; 1,65)
rifampicina	600 1x/dia, 10 dias	Cápsula 400/100 2x/dia; 20 dias	22	0,45 (0,40; 0,51)	0,25 (0,21; 0,29)	0,01 (0,01; 0,02)
	600 1x/dia, 14 dias	Cápsula 800/200 2x/dia; 9 dias ⁴	10	1,02 (0,85; 1,23)	0,84 (0,64; 1,10)	0,43 (0,19; 0,96)
	600 1x/dia, 14 dias	Cápsula 400/400 2x/dia; 9 dias ⁵	9	0,93 (0,81; 1,07)	0,98 (0,81; 1,17)	1,03 (0,68; 1,56)
Coadministração de dose padrão de KALETRA® e rifampicina não é recomendada.						
ritonavir ²	100 2x/dia; 3 a 4 semanas	Cápsula 400/100 2x/dia; 3 a 4 semanas	8, 21*	1,28 (0,94; 1,76)	1,46 (1,04; 2,06)	2,16 (1,29; 3,62)
telaprevir	750 3x/dia; 10 dias	400/100 2x/dia; 3 a 4 semanas	12	0,96 (0,87; 1,05)	1,06 (0,96; 1,17)	1,14 (0,96; 1,36)
Todos os estudos de interação conduzidos em indivíduos saudáveis e HIV não reatores, a menos que indicado de outra forma. 1. A farmacocinética de ritonavir não é afetada por efavirenz concomitante. 2. Estudo conduzido em indivíduos adultos e HIV reatores. 3. Estudo conduzido em indivíduos pediátricos HIV reatores, com idade variando entre 06 meses e 12 anos. 4. Titulado para 800/200 2x/dia como 533/133 2x/dia x 1 dia, 667/167 2x/dia x 1 dia, então 800/200 2x/dia x 7 dias, em comparação com 400/100 2x/dia x 10 dias sozinho. 5. Titulado para 400/400 2x/dia como 400/200 2x/dia x 1 dia, 400/300 2x/dia x 1 dia, então 400/400 2x/dia x 7 dias, em comparação com 400/100 2x/dia x 10 dias sozinho. *Desenho com grupos paralelos; n para KALETRA® + fármaco coadministrado, n para KALETRA® sozinho.						

Interações Farmacológicas				
Parâmetros Farmacocinéticos para Fármacos Coadministrados na Presença de KALETRA®				
Fármaco Coadministrado	Dose do Fármaco Coadministrado (mg)	Dose de KALETRA® (mg)	N	Razão (com/sem KALETRA®) dos Parâmetros Farmacocinéticos de Lopinavir (90% intervalo confiança); Nenhum Efeito = 1,00

				C_{máx}	AUC	C_{mín}
amprenavir ¹	Combinado 750 2x/dia, 10 dias versus 1200 2x/dia, 14 dias sozinho	Cápsula 400/100 2x/dia, 21 dias	11	1,12 (0,91, 1,39)	1,72 (1,41, 2,09)	4,57 (3,51, 5,95)
atorvastatina	20 1x/dia, 4 dias	Cápsula 400/100 2x/dia; 14 dias	12	4,67 (3,35, 6,51)	5,88 (4,69, 7,37)	2,28 (1,91, 2,71)
boceprevir	800 3x/dia, 6 dias	Comprimido 400/100 2x/dia; 22 dias	39	0,50 (0,45; 0,55)	0,55 (0,49; 0,61)	0,43 (0,36; 0,53)
desipramina ²	100, Dose única	Cápsula 400/100 2x/dia; 10 dias	15	0,91 (0,84, 0,97)	1,05 (0,96, 1,16)	NA
efavirenz	600 QHS; 9 dias	Cápsula 400/100 2x/dia; 9 dias	11, 12*	0,91 (0,72, 1,15)	0,84 (0,62, 1,15)	0,84 (0,58, 1,20)
etinilestradiol	35 µg 1x/dia; 21 dias (Ortho Novum®)	Cápsula 400/100 2x/dia; 14 dias	12	0,59 (0,52, 0,66)	0,58 (0,54, 0,62)	0,42 (0,36, 0,49)
indinavir ¹	Combinado em não-jejum 600 2x/dia, 10 dias versus 800 3x/dia, 5 dias jejum sozinho	Cápsula 400/100 2x/dia; 15 dias	13	0,71 (0,63, 0,81)	0,91 (0,75, 1,10)	3,47 (2,60, 4,64)
cetoconazol	200, Dose única	Cápsula 400/100 2x/dia; 16 dias	12	1,13 (0,91, 1,40)	3,04 (2,44, 3,79)	NA
lamotrigina	100 2x/dia, 12 dias versus 100 2x/dia, 8 dias sozinho	Cápsula 400/100 2x/dia; 12 dias	18	0,54 (0,49; 0,58)	0,5 (0,47; 0,54)	0,44 (0,40; 0,47)
	200 2x/dia, 9 dias versus 100 2x/dia, 8 dias sozinho	Cápsula 400/100 2x/dia; 9 dias	15	1,03 (0,90; 1,17)	0,91 (0,82; 1,02)	0,79 (0,69; 0,90)
maraviroque	300 2x/dia	Cápsula 400/100 2x/dia	11	1,97 (1,66; 2,34)	3,95 (3,43; 4,56)	9,24 (7,98; 10,7)
metadona	5, Dose única	Cápsula 400/100 2x/dia; 10 dias	11	0,55 (0,48, 0,64)	0,47 (0,42, 0,53)	NA
nelfinavir ¹	Combinado 1.000 2x/dia, 10 dias versus 1.250 2x/dia, 14 dias sozinho	Cápsula 400/100 2x/dia; 21 dias	13	0,93 (0,82, 1,05)	1,07 (0,95, 1,19)	1,86 (1,57, 2,22)
metabólito M8				2,36 (1,91, 2,91)	3,46 (2,78, 4,31)	7,49 (5,85, 9,58)

nevirapina	200 1x/dia, 14 dias; 2x/dia, 6 dias	Cápsula 400/100 2x/dia; 20 dias	5, 6*	1,05 (0,72, 1,52)	1,08 (0,72, 1,64)	1,15 (0,71, 1,86)
noretindrona	1 1x/dia, 21 dias (Ortho Novum®)	Cápsula 400/100 2x/dia; 14 dias	12	0,84 (0,75, 0,94)	0,83 (0,73, 0,94)	0,68 (0,54, 0,85)
pravastatina	20 1x/dia; 4 dias	Cápsula 400/100 2x/dia; 14 dias	12	1,26 (0,87, 1,83)	1,33 (0,91, 1,94)	NA
rifabutina	Combinado 150 1x/dia 10 dias versus 300 1x/dia, 10 dias; sozinho	Cápsula 400/100 2x/dia; 10 dias	12	2,12 (1,89, 2,38)	3,03 (2,79, 3,30)	4,90 (3,18, 5,76)
25-O-desacetil rifabutina				23,6 (13,7, 25,3)	47,5 (29,3, 51,8)	94,9 (74,0, 1,22)
rifabutina + 25-O-desacetil rifabutina ³				3,46 (3,07, 3,91)	5,73 (5,08, 6,46)	9,53 (7,56, 12,01)
telaprevir	750 mg 3x/dia; 10 dias	400/100 2x/dia; 20 dias	12	0,47 (0,41; 0,52)	0,46 (0,41; 0,52)	0,48 (0,40; 0,56)
saquinavir ¹	Combinado de 800 2x/dia, 10 dias versus 1.200 3x/dia, 5 dias sozinho	Cápsula 400/100 2x/dia; 15 dias	14	6,34 (5,32, 7,55)	9,62 (8,05, 11,49)	16,74 (13,73, 20,42)
	Combinado de 1.200 2x/dia, 5 dias versus 1.200 3x/dia, 5 dias sozinho	Cápsula 400/100 2x/dia; 20 dias	10	6,44 (5,59, 7,41)	9,91 (8,28, 11,86)	16,54 (10,91, 25,08)
Todos os estudos de interação conduzidos em indivíduos saudáveis, HIV não reatores, a menos que indicado de outra maneira. 1. Razão dos parâmetros para amprenavir, indinavir, nelfinavir e saquinavir não estão normalizados para a dose. 2. Desipramina é um substrato-sonda para avaliação dos efeitos sobre o metabolismo mediado por CYP2D6. 3. Efeito sobre a soma das doses normalizadas de rifabutina parental e o metabólito ativo 25-O-desacetil rifabutina. * Desenho com grupos paralelos; n para KALETRA® + fármaco coadministrado, n para droga coadministrada sozinha. NA = não disponível						

A) Medicamentos com importante potencial de interação:

atorvastatina: a atorvastatina é menos dependente do CYP3A4 para o seu metabolismo. Quando a atorvastatina foi administrada concomitantemente a KALETRA® (lopinavir/ritonavir), foi observada a média de aumento de 4,7 vezes e 5,9 vezes na C_{máx} e AUC da atorvastatina,

respectivamente. Quando a administração concomitante da atorvastatina estiver indicada, deve-se utilizar a menor dose possível da atorvastatina. Os resultados de um estudo de interação entre KALETRA® (lopinavir/ritonavir) e pravastatina não mostraram interações clinicamente significativas entre as substâncias. O metabolismo da pravastatina e da fluvastatina não são dependentes do CYP3A4 e as interações não são esperadas. Se houver indicação de tratamento concomitante de KALETRA® (lopinavir/ritonavir) com um inibidor da HMG-CoA redutase, recomenda-se utilizar pravastatina ou fluvastatina.

Inibidor da proteína de transferência de triglicerídeos microssomal (MTTP)

lomitapida: a lomitapida é um substrato sensível para o metabolismo do CYP3A4. Os inibidores do CYP3A4 aumentam a exposição da lomitapida, em uso com fortes inibidores, aumentando a exposição em aproximadamente 27 vezes. O uso concomitante de inibidores moderados ou fortes do CYP3A4 com lomitapida é contraindicado.

bedaquilina: em um estudo de interação medicamentosa com pacientes saudáveis para os quais foram administradas uma dose única de 400 mg de bedaquilina e 400/100 mg de KALETRA® (lopinavir/ritonavir) duas vezes por dia por 24 dias, a exposição de bedaquilina (AUC) foi aumentada em 22%. A bedaquilina deve ser usada cautelosamente com KALETRA® (lopinavir/ritonavir), ou seja, somente se o benefício da coadministração for superior ao risco.

contraceptivos orais e adesivos: considerando-se que os níveis de etinilestradiol podem ser reduzidos, deve-se utilizar um método contraceptivo alternativo ou adicional quando houver indicação de uso de KALETRA® (lopinavir/ritonavir) concomitantemente a contraceptivos orais e adesivos a base de estrógeno.

dissulfiram/metronidazol: KALETRA® (lopinavir/ritonavir) solução oral contém álcool, que pode produzir reações típicas do dissulfiram quando houver a coadministração com dissulfiram ou outros medicamentos que produzem as mesmas reações, como metronidazol.

propionato de fluticasona (inalatória, injetável ou intranasal), budesonida, triancinolona: o uso concomitante de propionato de fluticasona, ou outro glicocorticoide que é metabolizado pelo CYP3A4, como a budesonida, e KALETRA® (lopinavir/ritonavir) não é recomendado a menos que os benefícios potenciais do tratamento sobreponham os riscos dos efeitos sistêmicos dos corticoides, incluindo Síndrome de Cushing e supressão adrenal. Considere fármacos alternativos ao propionato de fluticasona, budesonida ou triancinolona injetável, particularmente quando o uso for prolongado.

fosamprenavir: um estudo mostrou que a coadministração de KALETRA® (lopinavir/ritonavir) e fosamprenavir diminui a concentração de amprenavir e lopinavir. Doses apropriadas de combinação de KALETRA® (lopinavir/ritonavir) e fosamprenavir que respeitem a segurança e eficácia não foram estabelecidas.

lovastatina e sinvastatina: espera-se que os inibidores da HMG-CoA redutase, que são altamente dependentes do metabolismo CYP3A4, tais como a lovastatina e sinvastatina, apresentem um aumento acentuado de suas concentrações plasmáticas quando administrados concomitantemente a KALETRA® (lopinavir/ritonavir). Considerando que as concentrações aumentadas de inibidores da HMG-CoA redutase podem causar miopatia, incluindo rabdomiólise, a combinação desses medicamentos com KALETRA® (lopinavir/ritonavir) é contraindicada.

rifampicina: não deve ser utilizada concomitantemente a KALETRA® (lopinavir/ritonavir) devido à grande redução que ocorre nas concentrações de lopinavir. O uso de rifampicina com KALETRA® (lopinavir/ritonavir) pode levar a uma perda da resposta virológica e possivelmente resistência ao KALETRA® (lopinavir/ritonavir), à classe dos inibidores de protease ou a outros agentes antirretrovirais coadministrados. A coadministração de rifampicina e KALETRA® (lopinavir/ritonavir) 800/200 mg duas vezes ao dia resultou em diminuição de lopinavir em até 57% e a combinação com KALETRA® (lopinavir/ritonavir) 400/100 mg duas vezes ao dia resultou em diminuição de até 7%, quando comparada à administração de KALETRA® (lopinavir/ritonavir) 400/100 mg isoladamente. A elevação de ALT/AST foi notada em estudos com doses altas de KALETRA® (lopinavir/ritonavir) em combinação com rifampicina e pode ser dependente da sequência de administração de dose. Se a coadministração for considerada, KALETRA® (lopinavir/ritonavir) deve ser iniciado com doses padronizadas por aproximadamente 10 dias antes da adição da rifampicina. Somente então a dose de KALETRA® (lopinavir/ritonavir) deve ser titulada. A função hepática deve ser monitorada com atenção.

sildenafil: o uso concomitante de KALETRA® (lopinavir/ritonavir) e sildenafil é contraindicado a pacientes com hipertensão arterial pulmonar.

produtos fitoterápicos: erva-de-São-João (*Hypericum perforatum*) pode reduzir substancialmente a concentração de lopinavir e de outros inibidores de protease e, portanto, o uso concomitante não é indicado. Este efeito pode ser devido a uma indução do CYP3A4 e pode resultar em perda do efeito terapêutico e desenvolvimento de resistência.

voriconazol: um estudo mostrou que a coadministração de 100 mg de ritonavir a cada 12 horas diminuiu a AUC no estado de equilíbrio de voriconazol em média de 39%; assim, a coadministração de lopinavir/ritonavir e voriconazol deve ser evitada, a não ser que o risco-benefício ao paciente justifique o uso de voriconazol.

B) Medicamentos com recomendação de alteração ou monitoramento da dose

agentes antigotosos: é esperado um aumento nas concentrações de colchicina quando coadministrado com KALETRA® (lopinavir/ritonavir). Interações medicamentosas fatais e de risco à vida têm sido reportadas em pacientes tratados com colchicina e ritonavir (veja em “4. CONTRAINDICAÇÕES” e “5. ADVERTÊNCIAS E PRECAUÇÕES”). Remeter à bula de colchicina para informações de prescrição.

agentes anticancerígenos (abemaciclibe, apalutamida, dasatinibe, encorafenibe, ibrutinibe, ivosidenibe, neratinibe, nilotinibe, venetoclax, vincristina e vimblastina): podem ter suas concentrações séricas aumentadas quando administrados com KALETRA® (lopinavir/ritonavir), resultando em potencial aumento de eventos adversos, alguns dos quais podendo ser graves. A coadministração de venetoclax ou ibrutinibe com KALETRA® (lopinavir/ritonavir) pode aumentar potencialmente a exposição à venetoclax ou ibrutinibe, resultando em um sério risco de Síndrome da Lise Tumoral. A coadministração de encorafenibe ou ivosidenibe com KALETRA® (lopinavir/ritonavir) pode aumentar a exposição à encorafenibe ou ivosidenibe, aumentando potencialmente o risco de eventos adversos graves, como o prolongamento do intervalo QT. Para venetoclax, encorafenibe, ibrutinibe, ivosidenibe, nilotinibe e dasatinibe, remeter as suas informações de prescrição para instruções de dose. A coadministração de apalutamida com KALETRA® (lopinavir/ritonavir) é contraindicada, uma vez que apalutamida pode diminuir a exposição de KALETRA® (lopinavir/ritonavir) com potencial perda de resposta virológica. Adicionalmente, a administração concomitante de apalutamida e KALETRA® (lopinavir/ritonavir)

pode aumentar a exposição à apalutamida, resultando em um aumento potencial para eventos adversos, incluindo convulsões.

agentes vasodilatadores: a coadministração de bosentana e KALETRA® (lopinavir/ritonavir) aumenta a concentração máxima ($C_{m\acute{a}x}$) e a área sob a curva (AUC) no estado de equilíbrio de bosentana em 6 vezes e 5 vezes, respectivamente. Remeter à bula de bosentana para informações de prescrição.

amprenavir: espera-se que KALETRA® (lopinavir/ritonavir) aumente as concentrações de amprenavir [amprenavir 750 mg duas vezes ao dia mais KALETRA® (lopinavir/ritonavir) produzem aumento da AUC, $C_{m\acute{a}x}$ similar, aumento do C_{min} , em relação ao amprenavir 1200 mg duas vezes ao dia]. A coadministração do KALETRA® (lopinavir/ritonavir) e amprenavir resultou em uma diminuição das concentrações de lopinavir. Pode ser necessário um aumento de dose de KALETRA® (lopinavir/ritonavir) durante a coadministração de amprenavir, particularmente em pacientes com larga experiência de uso de inibidores de protease ou com evidências de perda significativa de sensibilidade para o lopinavir. KALETRA® (lopinavir/ritonavir) não deve ser administrado uma única vez ao dia em combinação com amprenavir.

antagonistas do receptor do hormônio liberador de gonadotrofina (GnRH): a coadministração de elagolix com KALETRA® (lopinavir/ritonavir) pode aumentar a exposição de elagolix por meio da inibição de polipeptídeo transportador de ânions orgânicos (OATP), CYP3A e P-gp. Eventos adversos graves conhecidos de elagolix incluem ideação suicida e elevação de transaminases hepáticas. Adicionalmente, elagolix é um indutor fraco/moderado de CYP3A, o que pode aumentar a exposição do KALETRA® (lopinavir/ritonavir). Consulte a bula de elagolix para informações sobre dosagem com inibidores fortes de CYP-3A4.

antiarrítmicos: as concentrações de amiodarona, bepridila, dronedarona (veja em “4. CONTRAINDICAÇÕES”), lidocaína sistêmica e quinidina podem ser aumentadas quando administradas juntamente a KALETRA® (lopinavir/ritonavir). Recomenda-se cuidado e monitoramento da concentração terapêutica, quando possível.

digoxina: a coadministração de ritonavir (300 mg a cada 12 horas) e digoxina resulta em um aumento significativo dos níveis de digoxina. Atenção especial deve ser dada quando digoxina e ritonavir são administrados concomitantemente com monitoramento apropriado dos níveis de digoxina sérica.

anticonvulsivantes: carbamazepina, fenobarbital e fenitoína são indutores do CYP3A4 e podem reduzir as concentrações de lopinavir. KALETRA® (lopinavir/ritonavir) não deve ser administrado uma única vez ao dia concomitantemente a estes fármacos. A coadministração de fenitoína e KALETRA® (lopinavir/ritonavir) resultou em moderadas diminuições nas concentrações de fenitoína durante o estado de equilíbrio. Os níveis de fenitoína devem ser monitorados quando houver administração com KALETRA® (lopinavir/ritonavir).

atovaquona: pode ocorrer diminuição dos níveis terapêuticos da atovaquona, podendo ser requeridas doses maiores desta substância quando houver administração concomitante a KALETRA® (lopinavir/ritonavir).

claritromicina: é esperado um moderado aumento da AUC da claritromicina quando administrada com KALETRA® (lopinavir/ritonavir). Para pacientes com insuficiência renal ou hepática, deve ser considerada a redução na dose de claritromicina.

delamanide: em um estudo de interação medicamentosa com voluntários saudáveis administraram-se delamanide 100 mg duas vezes ao dia e lopinavir/ritonavir 400/100 mg duas vezes ao dia por 14 dias, as exposições de delamanide e um metabólito delamanide, DM-6705, aumentaram ligeiramente. Caso a coadministração de delamanide com lopinavir/ritonavir for considerada necessária, devido ao risco de prolongamento do QTc associada ao DM-6705, recomenda-se a monitorização frequente por ECG durante todo o período de tratamento com delamanide.

efavirenz: um aumento na dose de lopinavir/ritonavir para 500/125 mg duas vezes ao dia resultou em concentrações plasmáticas de lopinavir semelhantes às da administração de 400/100mg duas vezes ao dia sem administração concomitante de efavirenz.

Aumentando-se a dose de comprimidos revestidos de KALETRA® para 600/150 mg (3 comprimidos) duas vezes ao dia coadministrados a efavirenz, houve aumento significativo das concentrações plasmáticas de lopinavir em aproximadamente 36% e a de ritonavir em aproximadamente 56% a 92%, se comparados à dose de KALETRA® comprimidos 400/100 mg duas vezes ao dia sem efavirenz (veja a tabela de interações farmacológicas).

Observação: efavirenz e nevirapina induzem a atividade do CYP3A e, assim, apresentam o potencial de diminuir as concentrações plasmáticas de outros inibidores de protease quando usados em combinação com KALETRA® (lopinavir/ritonavir).

KALETRA® (lopinavir/ritonavir) não deve ser administrado uma única vez ao dia em combinação com nevirapina ou efavirenz.

fentanila: KALETRA® (lopinavir/ritonavir) é um inibidor da isoenzima CYP3A4, por isso espera-se um aumento da concentração plasmática de fentanila. Monitoração cuidadosa da terapia e eventos adversos (incluindo depressão respiratória) são recomendados quando fentanila é administrada concomitantemente com KALETRA® (lopinavir/ritonavir).

bloqueador do canal de sódio (suzetrigina - veja em “4. CONTRAINDICAÇÕES”): A coadministração de suzetrigina com um forte inibidor da CYP3A pode aumentar a exposição à suzetrigina e ao seu metabólito.

imunossupressores: as concentrações de ciclosporina, tacrolimo e sirolimo (rapamicina) podem aumentar quando administradas juntamente a KALETRA® (lopinavir/ritonavir). Recomenda-se monitoramento dos níveis séricos até a sua estabilização.

indinavir: espera-se que KALETRA® (lopinavir/ritonavir) aumente as concentrações de indinavir (indinavir 600 mg duas vezes ao dia mais KALETRA® produzem AUC similar, diminuição do $C_{máx}$, aumento do $C_{mín}$, em relação ao indinavir 800 mg três vezes ao dia). Pode ser necessário diminuir a dose de indinavir durante a administração com KALETRA® (lopinavir/ritonavir) 400/100 mg duas vezes ao dia. KALETRA® (lopinavir/ritonavir) administrado uma única vez ao dia não foi estudado em combinação com indinavir.

cetoconazol e itraconazol: o cetoconazol e o itraconazol podem apresentar concentrações plasmáticas aumentadas pelo uso de KALETRA® (lopinavir/ritonavir); doses elevadas dessas substâncias (acima de 200 mg/dia) não são recomendadas.

lamotrigina e valproato: a administração concomitante de KALETRA® (lopinavir/ritonavir) e qualquer um destes medicamentos foi associada com uma redução da exposição do anticonvulsivante; 50% de redução da exposição de lamotrigina foi reportada. Utilizar com cuidado. Um aumento de dose do anticonvulsivante pode ser necessário quando coadministrado com KALETRA® (lopinavir/ritonavir) e, um monitoramento da concentração terapêutica do anticonvulsivante pode ser indicado, particularmente durante o ajuste de dose.

maraviroque (antagonista de CCR5): a administração concomitante de maraviroque com KALETRA® (lopinavir/ritonavir) aumenta os níveis plasmáticos de maraviroque. A dose de maraviroque deve ser diminuída durante a coadministração com KALETRA® (lopinavir/ritonavir) 400/100 mg duas vezes ao dia. Para mais detalhes, veja as informações de prescrição de maraviroque.

metadona: KALETRA® (lopinavir/ritonavir) reduziu as concentrações plasmáticas da metadona e, por isso, recomenda-se monitorar a concentração plasmática da metadona.

nelfinavir: espera-se que KALETRA® (lopinavir/ritonavir) aumente as concentrações de nelfinavir e também aumente a do seu metabólito M8 (nelfinavir 1000 mg duas vezes ao dia mais KALETRA® (lopinavir/ritonavir) produzem AUC similar, $C_{\text{máx}}$ similar e aumento do C_{min} em relação ao nelfinavir 1250 mg duas vezes ao dia). A coadministração de KALETRA® (lopinavir/ritonavir) e nelfinavir resulta em uma diminuição das concentrações de lopinavir. KALETRA® (lopinavir/ritonavir) não deve ser administrado uma única vez ao dia em combinação com nelfinavir.

nevirapina: não foi observada alteração na farmacocinética de lopinavir em voluntários saudáveis quando KALETRA® (lopinavir/ritonavir) foi administrado juntamente a nevirapina. Os resultados de um estudo em pacientes pediátricos infectados com HIV revelaram um decréscimo nas concentrações de lopinavir durante a administração com nevirapina (veja tabela das interações farmacológicas). Espera-se que o efeito da nevirapina em adultos infectados com HIV seja semelhante aos efeitos em pacientes pediátricos e que as concentrações de lopinavir sejam reduzidas. O significado clínico desta interação farmacocinética é desconhecido. KALETRA® (lopinavir/ritonavir) não deve ser administrado uma única vez ao dia em combinação com nevirapina.

quetiapina: devido a inibição da enzima CYP3A por lopinavir/ritonavir, espera-se um aumento das concentrações de quetiapina. Para instruções de dose de quetiapina, consultar suas informações de prescrição (veja em “5. ADVERTÊNCIAS E PRECAUÇÕES”).

rifabutina: quando rifabutina e KALETRA® (lopinavir/ritonavir) foram coadministrados por 10 dias, ocorreu aumento de 3,5 e 5,7 vezes, respectivamente, da $C_{\text{máx}}$ e da AUC da rifabutina (substância mãe e metabólito ativo 25-O-desacetil). Com base nesses dados, recomenda-se uma redução de 75% da dose da rifabutina (isto é, 150 mg em dias alternados ou 3 vezes por semana) quando houver indicação de uso concomitante com KALETRA® (lopinavir/ritonavir). Poderá ser necessária posterior redução da dose de rifabutina.

rivaroxabana: a coadministração de rivaroxabana e KALETRA® (lopinavir/ritonavir) pode aumentar a exposição de rivaroxabana o que pode aumentar o risco de sangramento.

saquinavir: espera-se que KALETRA® (lopinavir/ritonavir) aumente as concentrações de saquinavir (saquinavir 800 mg duas vezes ao dia mais KALETRA® [lopinavir/ritonavir] produzem

aumento da AUC, na $C_{\text{máx}}$ e na C_{min} em relação ao saquinavir 1200 mg três vezes ao dia). Pode ser necessária uma diminuição da dose de saquinavir quando coadministrado a KALETRA® (lopinavir/ritonavir) 400/100 mg duas vezes ao dia. KALETRA® (lopinavir/ritonavir) administrado uma única vez ao dia não foi estudado em combinação com saquinavir.

inibidores de PDE5: recomenda-se cautela ao prescrever sildenafil, tadalafila e vardenafila para o tratamento de disfunção erétil em pacientes recebendo KALETRA® (lopinavir/ritonavir). É esperado que a coadministração de KALETRA® (lopinavir/ritonavir) e inibidores de PDE5 aumente substancialmente a concentração destes agentes, o que pode levar ao aumento de reações adversas, como hipotensão e ereção persistente.

-**avanafil:** a coadministração de KALETRA® (lopinavir/ritonavir) com avanafil pode resultar em um grande aumento na exposição à avanafil, logo, essa coadministração não é recomendada.

- **sildenafil:** a sildenafil, para tratamento da disfunção erétil, deve ser utilizada com cautela, em doses reduzidas de 25 mg a cada 48 horas com monitoração mais intensa dos eventos adversos.

- **tadalafila:** use tadalafila com atenção em doses reduzidas de, no máximo, 10 mg a cada 72 horas com monitoramento intensivo dos eventos adversos. Quando tadalafila é administrada para o tratamento de hipertensão arterial pulmonar em pacientes recebendo KALETRA® (lopinavir/ritonavir), remeter à bula de tadalafila para informações de prescrição.

- **vardenafila:** use vardenafila com atenção em doses reduzidas de, no máximo, 2,5 mg a cada 72 horas com monitoramento intensivo dos eventos adversos.

tenofovir: um estudo mostrou que KALETRA® (lopinavir/ritonavir) aumenta a concentração de tenofovir. O mecanismo desta interação é desconhecido. Pacientes recebendo KALETRA® (lopinavir/ritonavir) e tenofovir devem ser monitorados em relação aos eventos adversos associados ao tenofovir.

trazodona: o uso concomitante de ritonavir e trazodona pode aumentar a concentração de trazodona. Eventos adversos como náuseas, vertigens, hipotensão e síncope foram observados. Se trazodona for usada conjuntamente a um inibidor de CYP3A4, como KALETRA® (lopinavir/ritonavir), a combinação deve ser usada com atenção e uma dose menor de trazodona pode ser considerada.

varfarina: a concentração de varfarina pode ser afetada quando administrada juntamente a KALETRA® (lopinavir/ritonavir). Recomenda-se monitoramento do INR (international normalized ratio).

C) Outras Interações Medicamentosas:

bupropiona: a coadministração de KALETRA® (lopinavir/ritonavir) e bupropiona diminui os níveis plasmáticos tanto da bupropiona quanto de seu metabólito ativo (hidroxibupropiona).

delavirdina: a delavirdina tem o potencial de aumentar as concentrações plasmáticas de lopinavir.

bloqueadores de canal de cálcio: derivados da di-hidropiridina (felodipino, nifedipino, nicardipino) podem ter as suas concentrações aumentadas quando administrados juntamente a KALETRA® (lopinavir/ritonavir).

dexametasona: pode induzir a CYP3A4 e pode reduzir as concentrações de lopinavir.

etravirina: o uso concomitante de KALETRA® (lopinavir/ritonavir) com etravirina causa uma diminuição na concentração plasmática de etravirina porém, não é necessário ajuste de dose. Remeter à bula de etravirina para informações de prescrição.

inibidores de quinase: a coadministração de fostamatinibe com KALETRA® (lopinavir/ritonavir) pode aumentar a exposição ao metabólito R406 do fostamatinibe, resultando em eventos adversos relacionados à dosagem, como hepatotoxicidade e neutropenia.

antivirais de ação direta (DAA) para o tratamento da Hepatite C:

- **boceprevir:** a administração concomitante de boceprevir e KALETRA® (lopinavir/ritonavir) resultou na diminuição da exposição de boceprevir e lopinavir durante o estado de equilíbrio. Vide tabelas “Interações Farmacológicas - Parâmetros Farmacocinéticos para lopinavir na Presença dos Fármacos Coadministrados” e “Interações Farmacológicas - Parâmetros Farmacocinéticos para Fármacos Coadministrados na Presença de KALETRA®” no item “**6. INTERAÇÕES MEDICAMENTOSAS**”. A coadministração de boceprevir e KALETRA® (lopinavir/ritonavir) não é recomendada.

- **glecaprevir/pibrentasvir:** a administração concomitante de glecaprevir/pibrentasvir e lopinavir/ritonavir não é recomendada devido ao alto risco de elevação da ALT associada com elevada exposição ao glecaprevir.

- **ombitasvir/veruprevir/ritonavir/dasabuvir:** as concentrações de ombitasvir, veruprevir e ritonavir podem ser aumentadas quando coadministradas com KALETRA® (lopinavir/ritonavir). Portanto, a administração concomitante não é recomendada.

- **simeprevir:** o uso concomitante de KALETRA® (lopinavir/ritonavir) e simeprevir pode resultar em um aumento da concentração plasmática de simeprevir. Não é recomendado coadministrar KALETRA® (lopinavir/ritonavir) e simeprevir.

- **sofosbuvir / velpatasvir / voxilaprevir:** a administração concomitante de sofosbuvir / velpatasvir / voxilaprevir e lopinavir / ritonavir não é recomendada devido ao potencial aumento de toxicidade, que pode ter impacto negativo no uso.

- **telaprevir:** a coadministração de telaprevir e KALETRA® (lopinavir/ritonavir) resultou em uma redução no estado de equilíbrio estável do telaprevir, enquanto para lopinavir, não foi afetado. Veja tabelas “Interações Farmacológicas - Parâmetros Farmacocinéticos para lopinavir na Presença dos Fármacos Coadministrados” e “Interações Farmacológicas - Parâmetros Farmacocinéticos para Fármacos Coadministrados na Presença de KALETRA®” no item “**6. INTERAÇÕES MEDICAMENTOSAS**”.

rilpivirina: o uso concomitante de KALETRA® (lopinavir/ritonavir) com rilpivirina causa um aumento na concentração plasmática de rilpivirina porém, não é necessário ajuste de dose. Remeter à bula de rilpivirina para informações de prescrição.

ritonavir: quando KALETRA® (lopinavir/ritonavir) foi administrado com mais 100 mg de ritonavir duas vezes ao dia, a AUC e a C_{min} de lopinavir aumentaram 33% e 64%, respectivamente, comparadas com KALETRA® (lopinavir/ritonavir) 400/100 mg duas vezes ao dia.

inibidores Nucleosídicos da Transcriptase Reversa (ITRNs): aumento dos níveis séricos de CPK, mialgia, miosite e, raramente, rabdomiólise foram relatados com inibidores de protease, particularmente em combinação com ITRNs.

-**zidovudina e abacavir:** KALETRA® (lopinavir/ritonavir) induz a glicuronidação, portanto, apresenta potencial para reduzir as concentrações plasmáticas de zidovudina e abacavir. O significado clínico desta interação potencial é desconhecido.

-didanosina: é recomendado que a didanosina seja administrada com estômago vazio, portanto, a didanosina deve ser administrada uma ou duas horas antes da administração de KALETRA® (lopinavir/ritonavir) solução oral.

D) Interação Medicamentosa com significado clínico não esperado:

Estudos sobre interações medicamentosas não revelaram interações clinicamente significativas com desipramina (CYP2D6), omeprazol ou ranitidina.

Estudos clínicos não demonstraram interação clinicamente significativa entre KALETRA® (lopinavir/ritonavir) e raltegravir.

Baseado em perfis metabólicos conhecidos, não são esperadas interações medicamentosas significativas entre KALETRA® (lopinavir/ritonavir), fluvastatina, dapsona, trimetoprima/sulfametoxazol, azitromicina ou fluconazol em pacientes com funções renal e hepática normais.

estavudina e lamivudina: nenhuma alteração na farmacocinética do lopinavir foi observada quando KALETRA® (lopinavir/ritonavir) foi administrado sozinho ou em combinação a estavudina ou lamivudina.

fármacos redutores de acidez gástrica: KALETRA® (lopinavir/ritonavir) pode ser utilizado em combinação a fármacos redutores de acidez gástrica (omeprazol e ranitidina) sem a necessidade de ajuste de dose.

7. CUIDADOS DE ARMAZENAMENTO DO MEDICAMENTO

Armazenar em geladeira (de 2 °C a 8 °C). Agite antes de usar.

Prazo de validade:

KALETRA® (lopinavir/ritonavir) solução oral tem validade de 24 meses a partir da data de sua fabricação.

Número de lote e datas de fabricação e validade: vide embalagem.

Não use medicamento com o prazo de validade vencido. Guarde-o em sua embalagem original.

Características físicas e organolépticas:

KALETRA® (lopinavir/ritonavir) solução oral apresenta-se como uma solução amarelada, límpida e livre de partículas.

Antes de usar, observe o aspecto do medicamento.

Todo medicamento deve ser mantido fora do alcance das crianças.

8. POSOLOGIA E MODO DE USAR

KALETRA® (lopinavir/ritonavir) solução oral deve ser administrado com alimento.

Utilização de KALETRA® (lopinavir/ritonavir) solução oral com um tubo de alimentação

A dose prescrita de KALETRA® (lopinavir/ritonavir) solução oral pode ser administrada através de um tubo de alimentação. Siga as instruções para o tubo de alimentação para administrar o medicamento. Produtos que contenham álcool, como KALETRA® (lopinavir/ritonavir), não são recomendados para uso com tubos de alimentação de poliuretano devido ao potencial de incompatibilidade.

Posologia

- Adultos:

A dose recomendada de KALETRA® (lopinavir/ritonavir) é de 400 mg/100 mg (5,0 mL) duas vezes ao dia com alimentação.

Tratamento concomitante com efavirenz, nevirapina, amprenavir ou nelfinavir:

Um aumento da dose de KALETRA® (lopinavir/ritonavir) para 533/133 mg (6,5 mL de solução oral) duas vezes ao dia, administrados com alimentos, deve ser considerado quando usado em combinação com efavirenz, nevirapina, amprenavir ou nelfinavir no tratamento de pacientes já tratados e com suspeita clínica de redução de sensibilidade ao lopinavir (pelo histórico do tratamento ou por evidências laboratoriais).

- Pacientes pediátricos (esquema posológico empregando o peso):

Para todos os medicamentos, incluindo KALETRA® (lopinavir/ritonavir) solução oral, as quantidades totais de álcool e propilenoglicol que são dadas a crianças, devem ser levadas em consideração para evitar a toxicidade destes excipientes.

Em crianças de 06 meses a 12 anos de idade, a dose recomendada de KALETRA® (lopinavir/ritonavir) solução oral é 12/3 mg/kg para as crianças com peso entre 7 kg e 15 kg e 10/2,5 mg/kg para aquelas com peso entre 15 kg e 40 kg (aproximadamente equivalente a 230/57,5 mg/m²); administrada duas vezes ao dia, com alimentos, até a dose máxima de 400 mg/100 mg em crianças acima de 40 kg (5,0 mL) duas vezes ao dia. É preferível que o prescritor calcule a dose apropriada em miligrama, individualmente para cada criança com 12 anos ou menos e determine o correspondente volume de solução. Entretanto como uma alternativa, a tabela a seguir contém esquemas de doses de KALETRA® (lopinavir/ritonavir) solução oral com base no peso corporal.

Guia de doses pediátricas baseado no peso sem terapia concomitante		
Peso (kg)	Dose (mg/kg)*	Volume de solução oral 2 vezes ao dia (lopinavir 80 mg/mL + ritonavir 20 mg/mL)
7 a < 15 kg	12/3 mg/kg 2 X dia	
7 a 10 kg		1,25 mL
> 10 a < 15 kg		1,75 mL
15 a 40 kg	10/2,5 mg/kg 2 X dia	
15 a 20 kg		2,25 mL
> 20 a 25kg		2,75 mL
> 25 a 30 kg		3,50 mL
> 30 a 35 kg		4,00 mL
> 35 a 40 kg		4,75 mL
Acima de 40 kg	Dose do adulto	5,00 mL

* Posologia baseada no componente lopinavir da solução lopinavir/ritonavir (80 mg/20 mg por mL).

Observação: utilizar a dose recomendada para adultos para crianças com mais de 12 anos de idade.

Tratamento concomitante com efavirenz, nevirapina, amprenavir ou nelfinavir:

Um aumento da dose de KALETRA® (lopinavir/ritonavir) solução oral para 13/3,25 mg/kg para as crianças com peso entre 7 kg e 15 kg e para 11/2,75 mg/kg para aquelas com 15 kg a 45 kg (aproximadamente equivalente a 300/75 mg/m²) duas vezes ao dia, administrada com alimentos, até a dose máxima de 533/133 mg em crianças com mais de 45 kg duas vezes ao dia, deve ser considerado quando usado em combinação com efavirenz, nevirapina, amprenavir ou nelfinavir no tratamento de crianças já tratadas com idade de 06 meses a 12 anos e com suspeita clínica de redução de sensibilidade ao lopinavir (pelo histórico do tratamento ou por evidências laboratoriais). A tabela a seguir contém esquemas de doses de KALETRA® (lopinavir/ritonavir) solução oral com base no peso corporal, quando utilizado em combinação com efavirenz, nevirapina, amprenavir ou nelfinavir em crianças.

Guia de doses pediátricas baseado no peso com terapia concomitante (efavirenz, nevirapina, amprenavir ou nelfinavir)		
Peso (kg)	Dose (mg/kg)*	Volume de solução oral 2 vezes ao dia (80 mg lopinavir/20 mg ritonavir por mL)
7 a < 15 kg	13/3,25 mg/kg 2 X dia	
7 a 10 kg		1,50 mL
> 10 a < 15 kg		2,00 mL
15 a 45 kg	11/2,75 mg/kg 2 X dia	
15 a 20 kg		2,50 mL
> 20 a 25kg		3,25 mL
> 25 a 30 kg		4,00 mL
> 30 a 35 kg		4,50 mL
> 35 a 40 kg		5,00 mL
> 40 a 45 kg		5,75 mL
Acima de 45 kg	Dose do adulto	6,50 mL

* Posologia baseada no componente lopinavir da solução lopinavir/ritonavir (80 mg/20 mg por mL).

Observação: utilizar a dose recomendada para adultos para crianças com mais de 12 anos de idade.

- Pacientes pediátricos (esquema posológico empregando a área de superfície corporal - m²):

A dose recomendada de KALETRA® (lopinavir/ritonavir) solução oral para crianças (com 06 meses de idade e acima) é de 230/57,5 mg/m² duas vezes ao dia, administrada com alimentação, até uma dose máxima de 400/100 mg (5,0 mL) duas vezes ao dia. A dose de 230/57,5 mg/m² pode ser insuficiente em algumas crianças quando houver administração concomitante com nevirapina, efavirenz, nelfinavir ou amprenavir. Um aumento da dose de KALETRA® (lopinavir/ritonavir) solução oral para 300/75 mg/m² deve ser considerado nesses pacientes. Quando possível, a dose deve ser administrada utilizando uma seringa de dosagem oral calibrada.

A tabela a seguir contém esquemas de doses de KALETRA® (lopinavir/ritonavir) com base na área da superfície corporal.

Guia de doses pediátrica baseado na área de superfície corporal sem terapia concomitante	
Área de superfície corporal (m ²)*	Dose (duas vezes ao dia) (230/57,5 mg/m ²)
0,25	0,7 mL (57,5/14,4 mg)
0,50	1,4 mL (115/28,8 mg)
0,75	2,2 mL (72,5/43,1 mg)
1,00	2,9 mL (230/57,5 mg)
1,25	3,6 mL (287,5/71,9 mg)
1,50	4,3 mL (345/86,3 mg)
1,75	5,0 mL (402,5/100,6 mg)

*A Área de Superfície Corporal (ASC) pode ser calculada a partir da seguinte equação: Área de Superfície Corporal (m²) = raiz quadrada [altura (cm) X peso (kg) / 3600]

9. REAÇÕES ADVERSAS

Adultos

A segurança de KALETRA® (lopinavir/ritonavir) foi investigada em mais de 2.600 pacientes em estudos clínicos de Fase II-IV, onde mais de 700 pacientes receberam a dose de 800/200mg (6 cápsulas ou 4 comprimidos) uma vez ao dia. Junto com ITRNs, em alguns estudos KALETRA® (lopinavir/ritonavir) foi usado em associação com efavirenz ou nevirapina. Reações adversas à KALETRA® (lopinavir/ritonavir) comumente relatadas durante os estudos clínicos incluíram diarreia, náusea, vômito, hipertrigliceridemia e hipercolesterolemia. Diarreia, náuseas e vômitos podem ocorrer no início do tratamento enquanto hipertrigliceridemia e hipercolesterolemia podem ocorrer mais tardiamente.

As seguintes reações adversas, de intensidade moderada a grave, com possível ou provável relação com o uso de KALETRA® (lopinavir/ritonavir) foram relatados por frequência de gravidade:

Reação muito comum (> 1/10)

Infecções e infestações: infecção no trato respiratório superior.

Alterações gastrointestinais: diarreia, náusea.

Reação comum (> 1/100 e ≤ 1/10)

Infecções e infestações: infecção no trato respiratório inferior, infecções de pele incluindo celulites, foliculites e furunculose.

Alterações no sangue e sistema linfático: anemia, leucopenia e neutropenia, linfadenopatia.

Alterações no sistema imunológico: hipersensibilidade, incluindo urticária e angioedema.

Alterações na nutrição e metabolismo: alterações na glicose sanguínea, incluindo diabetes mellitus, hipertrigliceridemia, hipercolesterolemia, diminuição do peso e diminuição do apetite.

Alterações psiquiátricas: ansiedade.

Alterações no sistema nervoso: cefaleia, incluindo enxaqueca, neuropatia, incluindo neuropatia periférica, vertigem, insônia.

Alterações vasculares: hipertensão.

Alterações gastrointestinais: vômito, doença do refluxo gastroesofágico (DRGE), gastroenterite e colite, dor abdominal (superior e inferior), distensão abdominal, pancreatite, dispepsia, hemorroidas e flatulência.

Alterações hepatobiliares: hepatite, incluindo aumentos da AST, ALT e GGT.

Alterações na pele e tecido subcutâneo: rash, incluindo rash maculopapular, dermatite/rash, incluindo eczema e dermatite seborreica, suores noturnos, prurido.

Alterações no tecido conectivo e musculoesquelético: mialgia, dor musculoesquelética, incluindo artralgia e dor nas costas, alterações musculares como fraqueza e espasmos.

Alterações renais e urinárias: insuficiência renal.

Alterações no sistema reprodutivo e mamas: disfunção erétil, alterações menstruais como amenorreia, menorragia.

Alterações gerais e nas condições de administração: fadiga, incluindo astenia.

Reação incomum (> 1/1.000 e ≤ 1/100):

Alterações no sistema imunológico: síndrome da reconstituição imune.

Alterações endócrinas: hipogonadismo.

Alterações na nutrição e metabolismo: aumento do peso, aumento do apetite, acidose láctica.

Alterações psiquiátricas: sonhos anormais, diminuição da libido.

Alterações no sistema nervoso: evento cerebrovascular, convulsão, ageusia, tremor.

Alterações nos olhos: deficiência visual.

Alterações no ouvido e labirinto: tinido, tontura.

Alterações cardíacas: aterosclerose como infarto do miocárdio, bloqueio atrioventricular, insuficiência da válvula tricúspide.

Alterações vasculares: trombose venosa profunda.

Alterações gastrointestinais: hemorragia gastrointestinal, incluindo hemorragia retal, úlcera gastrointestinal, duodenite e gastrite, estomatite e úlceras na boca, incontinência fecal, constipação, boca seca.

Alterações hepatobiliares: esteatose hepática, hepatomegalia, colangite.

Alterações na pele e tecido subcutâneo: alopecia, capilarite, vasculite.

Alterações no tecido conectivo e musculoesquelético: rabdomiólise, osteonecrose.

Alterações renais e urinárias: nefrite, hematúria.

Anormalidades Laboratoriais

Os percentuais de anormalidades laboratoriais graus 3 a 4 em pacientes adultos tratados com terapia combinada com KALETRA® (lopinavir/ritonavir) encontram-se nas tabelas a seguir.

Anormalidades Laboratoriais de Grau 3 a 4 Relatadas em > 2% dos Pacientes Adultos Naive para Antirretrovirais								
		Estudo 863 (48 semanas)		Estudo 418 (48 semanas)		Estudo 720 (360 semanas)	Estudo 730 (48 semanas)	
Variável	Limite ¹	KALETRA® 400/100 mg BID + d4T + 3TC (N=326)	Nelfinavir 750 mg TID + d4T + 3TC (N=327)	KALETRA® 800/200 mg QD + TDF + FTC (N=115)	KALETRA® 400/100 mg BID + TDF + FTC (N=75)	KALETRA® BID + d4T + 3TC (N=100)	KALETRA® QD + TDF+FTC (N=333)	KALETRA® BID + TDF+FTC (N=331)
Química	máximo							
Glicose	> 250 mg/dL	2%	2%	3%	1%	4%	0%	< 1%

Ácido úrico	> 12 mg/dL	2%	2%	0%	3%	5%	< 1%	1%
TGO/AST ²	> 180 U/L	2%	4%	5%	3%	10%	1%	2%
TGP/ALT ²	> 215 U/L	4%	4%	4%	3%	11%	1%	1%
Gama GT	> 300 U/L	N/A	N/A	N/A	N/A	10%	N/A	N/A
Colesterol total	> 300 mg/dL	9%	5%	3%	3%	27%	4%	3%
Triglicérides	> 750 mg/dL	9%	1%	5%	4%	29%	3%	6%
Amilase	> 2 x ULN	3%	2%	7%	5%	4%	N/A	N/A
Lipase	> 2 x ULN	N/A	N/A	N/A	N/A	N/A	3%	5%
Química	Baixo							
Cálculo de Depuração da Creatinina	< 50 mL/min	N/A	N/A	N/A	N/A	N/A	2%	2%
Hematologia	Baixo							
Neutrófilos	0,75 x 10 ⁹ /L	1%	3%	5%	1%	5%	2%	1%

¹ ULN = Upper Limit of the Normal Range ou Limite Superior da Faixa Normal; N/A = não aplicável.
² Critério para o Estudo 730 foi > 5x ULN (AST/ALT)

Anormalidades Laboratoriais de Grau 3 a 4 Relatadas em > 2% dos Pacientes Adultos previamente tratados com antirretrovirais						
		Estudo 888 (48 semanas)		Estudos 957 ² e 765 ³ (84-144 semanas)	Estudo 802 (48 semanas)	
Variável	Limite ¹	KALETRA [®] 400/100 mg BID + NVP + ITRNs (N=148)	Inibidor de protease selecionado pelo Investigador + NVP + ITRNs (N=140)	KALETRA [®] BID + ITRNN+ ITRNs (N=127)	KALETRA [®] 800/200 mg uma vez ao dia + ITRNs (N=300)	KALETRA [®] 400/100 mg duas vezes ao dia + ITRNs (N=299)
Química	Máximo					
Glicose	> 250 mg/dL	1%	2%	5%	2%	2%
Bilirrubina total	> 3,48 mg/dL	1%	3%	1%	1%	1%

TGO/AST ⁴	> 180 U/L	5%	11%	8%	3%	2%
TGP/ALT ⁴	> 215 U/L	6%	13%	10%	2%	2%
Gama GT	> 300 U/L	N/A	N/A	29%	N/A	N/A
Colesterol total	> 300 mg/dL	20%	21%	39%	6%	7%
Triglicérides	> 750 mg/dL	25%	21%	36%	5%	6%
Amilase	> 2 x ULN	4%	8%	8%	4%	4%
Lipase	> 2 x ULN	N/A	N/A	N/A	4%	1%
Creatina Fosfoquinase	> 4 x ULN	N/A	N/A	N/A	4%	5%
Química	Baixo					
Cálculo de Depuração da Creatinina	< 50 mL/min	N/A	N/A	N/A	3%	3%
Fósforo inorgânico	< 1,5 mg/dL	1%	0%	2%	1%	< 1%
Hematologia	Baixo					
Neutrófilos	0,75 x 10 ⁹ /L	1%	2%	4%	3%	4%
Hemoglobina	< 80 g/L	1%	1%	1%	1%	2%

¹ ULN = Upper Limit of the Normal Range ou Limite Superior da Faixa Normal; N/A = não aplicável.

² Inclui dados clínicos laboratoriais dos pacientes recebendo 400/100 mg BID (N=29) ou 533/133 mg BID (N=28) por 84 semanas. Pacientes receberam KALETRA[®] em combinação com ITRNs e efavirenz.

³ Inclui dados clínicos laboratoriais dos pacientes recebendo 400/100 mg BID (N=36) ou 400/200 mg BID (N=34) por 144 semanas. Pacientes receberam KALETRA[®] em combinação com ITRNs e nevirapina.

⁴ Critério para o Estudo 802 foi > 5x ULN (AST/ALT)

Pacientes pediátricos

KALETRA[®] (lopinavir/ritonavir) foi estudado em 100 pacientes pediátricos com 06 meses até 12 anos de idade. Em crianças com 02 anos de idade ou mais o perfil de eventos adversos observados durante o estudo clínico foi similar àqueles apresentados pelos pacientes adultos.

Reação comum (> 1/100 e ≤ 1/10): infecção por vírus, disgeusia, constipação, vômito, pancreatite, hepatomegalia, rash, pele seca e febre.

Anormalidades Laboratoriais

Os percentuais de anormalidades laboratoriais graus 3 a 4 em pacientes pediátricos tratados com terapia combinada com KALETRA® (lopinavir/ritonavir) encontram-se na tabela a seguir.

Anormalidades Laboratoriais de Grau 3 a 4 Relatadas em > 2% dos Pacientes Pediátricos		
Variável	Limite ⁺	KALETRA® 2x/dia + ITRNs (N=100)
Químico	Máximo	
Sódio	> 149 mEq/L	3,0%
Bilirrubina total	> 2,9 x ULN	3,0%
TGO/AST	> 180 U/L	8,0%
TGP/ALT	> 215 U/L	7,0%
Colesterol total	> 300 mg/dl ou > 7,77 mmol/L	3,0%
Amilase	> 2,5 x ULN	7,0% ⁺⁺
Química	Baixo	
Sódio	< 130 mEq/L	3,0%
Hematologia	Baixo	
Contagem de plaquetas	< 50 x 10 ⁹ /L	4,0%
Neutrófilos	< 0,40 x 10 ⁹ /L	2,0%

⁺ ULN = Upper Limit of the Normal Range ou Limite Superior da Faixa Normal.
⁺⁺ Indivíduos com amilase de Grau 3 a 4 confirmada por elevações na amilase pancreática.

Experiência pós-comercialização

Alterações hepatobiliares: hepatite foi relatada em pacientes que utilizaram KALETRA® (lopinavir/ritonavir).

Alterações na pele e tecido subcutâneo: necrólise epidérmica tóxica, Síndrome de Stevens-Johnson e eritema multiforme foram relatados.

Alterações cardíacas: bradiarritmia foi relatada.

Alterações renais e urinárias: nefrolitíase

Em casos de eventos adversos, notifique pelo Sistema VigiMed, disponível no Portal da Anvisa.

10. SUPERDOSE

Foi relatada superdosagem de KALETRA® (lopinavir/ritonavir) solução oral. Os seguintes eventos foram reportados em associação com superdosagem não intencionais em recém-nascidos prematuros: bloqueio AV total, cardiomiopatia, acidose láctica e insuficiência renal aguda. Profissionais de Saúde devem estar cientes que KALETRA® (lopinavir/ritonavir) solução oral é altamente concentrado e contém 42,4% de álcool (v/v) e 15,3% de propilenoglicol (p/v), e portanto, devem prestar especial atenção no cálculo preciso da dose de KALETRA® (lopinavir/ritonavir), a transcrição da ordem de medicação, informação de dispensação e as instruções de dosagem para minimizar o risco de erros de medicação e superdosagem. Isto é especialmente importante para bebês e crianças jovens (veja seções de “5. ADVERTÊNCIAS E PRECAUÇÕES” e “8. POSOLOGIA E MODO DE USAR”).

A experiência de superdosagem aguda com KALETRA® (lopinavir/ritonavir) em humanos é limitada. O tratamento da superdosagem com KALETRA® (lopinavir/ritonavir) deve consistir de medidas gerais de suporte, incluindo monitoramento dos sinais vitais e observação do estado clínico do paciente. Não há antídoto específico para a superdosagem com KALETRA®

(lopinavir/ritonavir). Se indicada, a eliminação do fármaco não absorvido pode ser obtida por emese ou lavagem gástrica. Administração de carvão ativado também pode ser útil para remoção do fármaco não absorvido. Como KALETRA® (lopinavir/ritonavir) é altamente ligado a proteínas, é pouco provável que a diálise seja benéfica para a remoção significativa do fármaco. Entretanto, diálise pode remover tanto álcool como propilenoglicol em casos de superdosagem com KALETRA® (lopinavir/ritonavir).

Em caso de intoxicação ligue para 0800 722 6001, se você precisar de mais orientações.

III) DIZERES LEGAIS

Registro: 1.9860.0010

Produzido por:

AbbVie Inc.

N Waukegan Rd, North Chicago - EUA

Importado e Registrado por:

AbbVie Farmacêutica Ltda.

Av. Guido Caloi, 1935, 1º andar, Bloco C – São Paulo - SP

CNPJ: 15.800.545/0001-50

VENDA SOB PRESCRIÇÃO



AbbVie Line
Central de Relacionamento
0800 022 2843
www.abbvie.com.br



BU28



HISTÓRICO DE ALTERAÇÃO PARA A BULA

Dados da submissão eletrônica			Dados da petição/notificação que altera bula				Dados das alterações de bula		
Data do expediente	Nº do Expediente	Assunto	Data do expediente	Nº do Expediente	Assunto	Data de aprovação	Itens de bula	Versões (VP/VPS)	Apresentações relacionadas
15/04/2013	0286427/13-4	MEDICAMENTO NOVO – Inclusão Inicial de Texto de Bula – RDC 60/12	15/04/2013	0286427/13-4	MEDICAMENTO NOVO – Inclusão Inicial de Texto de Bula – RDC 60/12	06/02/2013	-	VP e VPS	Comprimidos revestidos: - 200 mg + 50 mg - 100 mg + 25 mg Solução Oral: - 80 mg + 20 mg/mL
27/09/2013	0818847/13-5	MEDICAMENTO NOVO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	27/09/2013	0818847/13-5	MEDICAMENTO NOVO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	27/09/2013	Composição (DCB)	VP e VPS	Comprimidos revestidos: - 200 mg + 50 mg - 100 mg + 25 mg Solução Oral: - 80 mg + 20 mg/mL

AbbVie Farmacêutica LTDA
Av. Guido Caloi, 1935 – 1º andar – Bloco C
Santo Amaro
São Paulo - SP, Brasil, CEP 05802-140

+55 11 3598.6651
abbvie.com

AbbVie Farmacêutica LTDA
Avenida Jornalista Roberto Marinho, 85 - 7º andar
Brooklin
São Paulo – SP, Brasil, CEP 04576-010

+55 11 4573.5600
abbvie.com



12/03/2014	0179779/14-4	MEDICAMENTO NOVO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	12/03/2014	0179779/14-4	MEDICAMENTO NOVO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	12/03/2014	- VP: “4. O que devo saber antes de usar este medicamento?” - VPS: “5. Advertências e Precauções e 6. Interações Medicamentosas.”	VP e VPS	Comprimidos revestidos: - 200 mg + 50 mg - 100 mg + 25 mg Solução Oral: - 80 mg + 20 mg/mL
------------	--------------	---	------------	--------------	---	------------	--	----------	--

AbbVie Farmacêutica LTDA
Av. Guido Caloi, 1935 – 1º andar – Bloco C
Santo Amaro
São Paulo - SP, Brasil, CEP 05802-140

+55 11 3598.6651
abbvie.com

AbbVie Farmacêutica LTDA
Avenida Jornalista Roberto Marinho, 85 - 7º andar
Brooklin
São Paulo – SP, Brasil, CEP 04576-010

+55 11 4573.5600
abbvie.com



Dados da submissão eletrônica			Dados da petição/notificação que altera bula				Dados das alterações de bula		
Data do expediente	Nº do Expediente	Assunto	Data do expediente	Nº do Expediente	Assunto	Data de aprovação	Itens de bula	Versões (VP/VPS)	Apresentações relacionadas
22/08/2014	069526714-4	MEDICAMENTO NOVO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	22/08/2014	069526714-4	MEDICAMENTO NOVO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	22/08/2014	- VP: “4. O que devo saber antes de usar este medicamento?” - VPS: “6. Interações Medicamentosas.”	VP e VPS	Comprimidos revestidos: - 200 mg + 50 mg - 100 mg + 25 mg Solução Oral: - 80 mg + 20 mg/mL

AbbVie Farmacêutica LTDA
Av. Guido Caloi, 1935 – 1º andar – Bloco C
Santo Amaro
São Paulo - SP, Brasil, CEP 05802-140

+55 11 3598.6651
abbvie.com

AbbVie Farmacêutica LTDA
Avenida Jornalista Roberto Marinho, 85 - 7º andar
Brooklin
São Paulo – SP, Brasil, CEP 04576-010

+55 11 4573.5600
abbvie.com



03/10/2014	0823406/14-0	MEDICAMENTO NOVO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	03/10/2014	0823406/14-0	MEDICAMENTO NOVO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	03/10/2014	- VP (Sol. Oral): “4. O que devo saber antes de usar este medicamento?” - VP (comprimidos revestidos): “4. O que devo saber antes de usar este medicamento?” 6. Como devo usar este medicamento?” - VPS (Sol. Oral): “2. Resultados de eficácia 5. Advertência e Precauções” - VPS (comprimidos revestidos): “2. Resultados de eficácia 5. Advertência e Precauções 8. Posologia e modo de usar”	VP e VPS	Comprimidos revestidos: - 200 mg + 50 mg - 100 mg + 25 mg Solução Oral: - 80 mg + 20 mg/mL
------------	--------------	--	------------	--------------	--	------------	---	----------	--

AbbVie Farmacêutica LTDA
Av. Guido Caloi, 1935 – 1º andar – Bloco C
Santo Amaro
São Paulo - SP, Brasil, CEP 05802-140

+55 11 3598.6651
abbvie.com

AbbVie Farmacêutica LTDA
Avenida Jornalista Roberto Marinho, 85 - 7º
andar
Brooklin
São Paulo – SP, Brasil, CEP 04576-010

+55 11 4573.5600
abbvie.com



Dados da submissão eletrônica			Dados da petição/notificação que altera bula				Dados das alterações de bula		
Data do expediente	Nº do Expediente	Assunto	Data do expediente	Nº do Expediente	Assunto	Data de aprovação	Itens de bula	Versões (VP/VPS)	Apresentações relacionadas
31/10/2014	0979205/14-8	MEDICAMENTO NOVO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	04/02/2014	0094059/14-3	Solicitação de transferência de titularidade por cisão de empresa	27/10/2014	Dizeres legais	VP e VPS	Comprimidos revestidos: - 200 mg + 50 mg - 100 mg + 25 mg Solução Oral: - 80 mg + 20 mg/mL
19/03/2015	0241616/15-6	MEDICAMENTO NOVO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	19/03/2015	0241616/15-6	MEDICAMENT O NOVO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	19/03/2015	- VP: “4. O que devo saber antes de usar este medicamento?” - VPS: “5. Advertências e Precauções 6. Interações medicamentosas”	VP e VPS	Comprimidos revestidos: - 200 mg + 50 mg - 100 mg + 25 mg Solução Oral: - 80 mg + 20 mg/mL
30/09/2015	0870888/15-6	MEDICAMENTO NOVO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	30/09/2015	0870888/15-6	MEDICAMENT O NOVO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	30/09/2015	- VP: “4. O que devo saber antes de usar este medicamento?” - VPS: “5. Advertências e Precauções 6. Interações medicamentosas” -Dizeres Legais	VP e VPS	Comprimidos revestidos: - 200 mg + 50 mg - 100 mg + 25 mg Solução Oral: - 80 mg + 20 mg/mL

AbbVie Farmacêutica LTDA
Av. Guido Caloi, 1935 – 1º andar – Bloco C
Santo Amaro
São Paulo - SP, Brasil, CEP 05802-140

+55 11 3598.6651

abbvie.com

AbbVie Farmacêutica LTDA
Avenida Jornalista Roberto Marinho, 85 - 7º andar
Brooklin
São Paulo – SP, Brasil, CEP 04576-010

+55 11 4573.5600

abbvie.com



Dados da submissão eletrônica			Dados da petição/notificação que altera bula				Dados das alterações de bula		
Data do expediente	Nº do Expediente	Assunto	Data do expediente	Nº do Expediente	Assunto	Data de aprovação	Itens de bula	Versões (VP/VPS)	Apresentações relacionadas
30/03/2016	1430963/16-7	MEDICAMENTO NOVO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	30/03/2016	1430963/16-7	MEDICAMENTO NOVO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	30/03/2016	- VP: “3.Quando não devo utilizar este medicamento?” “4.O que devo saber antes de usar este medicamento?” - VPS: “4. Contraindicações” “5. Advertências e precauções” “6.Interações medicamentosas”	VP e VPS	Comprimidos revestidos: - 200 mg + 50 mg - 100 mg + 25 mg Solução Oral: - 80 mg + 20 mg/mL

AbbVie Farmacêutica LTDA
Av. Guido Caloi, 1935 – 1º andar – Bloco C
Santo Amaro
São Paulo - SP, Brasil, CEP 05802-140

+55 11 3598.6651
abbvie.com

AbbVie Farmacêutica LTDA
Avenida Jornalista Roberto Marinho, 85 - 7º andar
Brooklin
São Paulo – SP, Brasil, CEP 04576-010

+55 11 4573.5600
abbvie.com

abbvie

21/09/2016	2412098/16-7	MEDICAMENTO NOVO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	21/09/2016	2412098/16-7	MEDICAMENTO NOVO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	21/09/2016	- VP: “3.Quando não devo utilizar este medicamento?” “4.O que devo saber antes de usar este medicamento?” “6. Como devo usar este medicamento?” VPS: “4. Contraindicações” “5. Advertências e precauções” “6.Interações medicamentosas” e “8. Posologia e Modo de usar”.	VP e VPS	Comprimidos revestidos: - 200 mg + 50 mg - 100 mg + 25 mg Solução Oral: - 80 mg + 20 mg/mL
------------	--------------	--	------------	--------------	--	------------	---	----------	--

AbbVie Farmacêutica LTDA
Av. Guido Caloi, 1935 – 1º andar – Bloco C
Santo Amaro
São Paulo - SP, Brasil, CEP 05802-140

+55 11 3598.6651
abbvie.com

AbbVie Farmacêutica LTDA
Avenida Jornalista Roberto Marinho, 85 - 7º andar
Brooklin
São Paulo – SP, Brasil, CEP 04576-010

+55 11 4573.5600
abbvie.com



Dados da submissão eletrônica			Dados da petição/notificação que altera bula				Dados das alterações de bula		
Data do expediente	Nº do Expediente	Assunto	Data do expediente	Nº do Expediente	Assunto	Data de aprovação	Itens de bula	Versões (VP/VPS)	Apresentações relacionadas
03/03/2017	0342489/17-8	MEDICAMENTO NOVO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	03/03/2017	0342489/17-8	MEDICAMENTO NOVO - Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	03/03/2017	- VP: “3.Quando não devo utilizar este medicamento?” e “4.O que devo saber antes de usar este medicamento?” - VPS: “4. Contraindicações” e “6.Interações medicamentosas”	VP e VPS	Comprimidos revestidos: - 200 mg + 50 mg - 100 mg + 25 mg Solução Oral: - 80 mg + 20 mg/mL
25/08/2017	1800712/17-1	MEDICAMENTO NOVO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	25/08/2017	1800712/17-1	MEDICAMENTO NOVO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	25/08/2017	- Adequação à Resolução RDC nº 103, de 31 de Agosto de 2016 - atualização do Anexo I, da Portaria SVS/MS nº. 344, de 12 de maio de 1998 - Exclusão: Lista “C4”.	VP e VPS	Comprimidos revestidos: - 200 mg + 50 mg - 100 mg + 25 mg Solução Oral: - 80 mg + 20 mg/ML

AbbVie Farmacêutica LTDA
Av. Guido Caloi, 1935 – 1º andar – Bloco C
Santo Amaro
São Paulo - SP, Brasil, CEP 05802-140

+55 11 3598.6651
abbvie.com

AbbVie Farmacêutica LTDA
Avenida Jornalista Roberto Marinho, 85 - 7º andar
Brooklin
São Paulo – SP, Brasil, CEP 04576-010

+55 11 4573.5600
abbvie.com



Dados da submissão eletrônica			Dados da petição/notificação que altera bula				Dados das alterações de bula		
Data do expediente	Nº do Expediente	Assunto	Data do expediente	Nº do Expediente	Assunto	Data de aprovação	Itens de bula	Versões (VP/VPS)	Apresentações relacionadas
08/05/2018	0367041/18-4	MEDICAMENTO NOVO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	08/05/2018	0367041/18-4	MEDICAMENTO NOVO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	08/05/2018	- VP: “4.O que devo saber antes de usar este medicamento? – Interações Medicamentosas” - VPS: “6.Interações medicamentosas”	VP e VPS	Comprimidos revestidos: - 200 mg + 50 mg - 100 mg + 25 mg Solução Oral: - 80 mg + 20 mg/mL
04/01/2019	0007332/19-6	MEDICAMENTO NOVO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	04/01/2018	0007332/19-6	MEDICAMENTO NOVO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	04/01/2018	VP/VPS: 3. Quando não devo usar este medicamento? / 4. Contraindicações - 4. O que devo saber antes de usar este medicamento? / 5. Advertências e precauções	VP e VPS	Comprimidos revestidos: - 200 mg + 50 mg - 100 mg + 25 mg Solução Oral: - 80 mg + 20 mg/mL
24/05/2019	0466332/19-2	MEDICAMENTO NOVO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	24/05/2019	0466332/19-2	MEDICAMENTO NOVO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	24/05/2019	- VP: 3. Quando não devo usar este medicamento? / 4.O que devo saber antes de usar este medicamento? - VPS: 4. Contraindicações / 5. Advertências e precauções / 6.Interações medicamentosas	VP e VPS	Comprimidos revestidos: - 200 mg + 50 mg - 100 mg + 25 mg Solução Oral: - 80 mg + 20 mg/mL

AbbVie Farmacêutica LTDA
Av. Guido Caloi, 1935 – 1º andar – Bloco C
Santo Amaro
São Paulo - SP, Brasil, CEP 05802-140

+55 11 3598.6651

abbvie.com

AbbVie Farmacêutica LTDA
Avenida Jornalista Roberto Marinho, 85 - 7º andar
Brooklin
São Paulo – SP, Brasil, CEP 04576-010

+55 11 4573.5600

abbvie.com



Dados da submissão eletrônica			Dados da petição/notificação que altera bula				Dados das alterações de bula		
Data do expediente	Nº do Expediente	Assunto	Data do expediente	Nº do Expediente	Assunto	Data de aprovação	Itens de bula	Versões (VP/VPS)	Apresentações relacionadas
24/07/2019	0837140/19-7	MEDICAMENTO NOVO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	24/07/2019	0837140/19-7	MEDICAMENTO NOVO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	24/07/2019	III) DIZERES LEGAIS	VP e VPS	Comprimidos revestidos: - 200 mg + 50 mg - 100 mg + 25 mg Solução Oral: - 80 mg + 20 mg/mL
04/03/2020	0661994/20-1	MEDICAMENTO NOVO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	04/03/2020	0661994/20-1	MEDICAMENTO NOVO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	04/03/2020	- VP: 4. O que devo saber antes de usar este medicamento? / 8. Quais os males que este medicamento pode me causar? / III) Dizeres Legais - VPS: 5. Advertências e Precauções / 9. Reações Adversas / III) Dizeres Legais	VP e VPS	Comprimidos revestidos: - 200 mg + 50 mg - 100 mg + 25 mg Solução Oral: - 80 mg + 20 mg/mL

AbbVie Farmacêutica LTDA
Av. Guido Caloi, 1935 – 1º andar – Bloco C
Santo Amaro
São Paulo - SP, Brasil, CEP 05802-140

+55 11 3598.6651
abbvie.com

AbbVie Farmacêutica LTDA
Avenida Jornalista Roberto Marinho, 85 - 7º andar
Brooklin
São Paulo – SP, Brasil, CEP 04576-010

+55 11 4573.5600
abbvie.com



Dados da submissão eletrônica			Dados da petição/notificação que altera bula				Dados das alterações de bula		
Data do expediente	Nº do Expediente	Assunto	Data do expediente	Nº do Expediente	Assunto	Data de aprovação	Itens de bula	Versões (VP/VPS)	Apresentações relacionadas
25/11/2020	4160216/20-1	MEDICAMENTO NOVO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	25/11/2020	4160216/20-1	MEDICAMENTO NOVO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	25/11/2020	VPS: 9. Reações Adversas	VPS	Comprimidos revestidos: - 200 mg + 50 mg - 100 mg + 25 mg Solução Oral: - 80 mg + 20 mg/mL
19/11/2025	1514414/25-3	MEDICAMENTO NOVO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	19/11/2025	1514414/25-3	MEDICAMENTO NOVO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	19/11/2025	VP: - 4. O que devo saber antes de usar este medicamento? - 5. Onde, como e por quanto tempo posso guardar esse medicamento? - III. Dizeres legais VPS: -5. Advertências e precauções - 7. Cuidados de armazenamento do medicamento - III. Dizeres	VP e VPS	Solução Oral: - 80 mg + 20 mg/mL

AbbVie Farmacêutica LTDA
Av. Guido Caloi, 1935 – 1º andar – Bloco C
Santo Amaro
São Paulo - SP, Brasil, CEP 05802-140

+55 11 3598.6651
abbvie.com

AbbVie Farmacêutica LTDA
Avenida Jornalista Roberto Marinho, 85 - 7º andar
Brooklin
São Paulo – SP, Brasil, CEP 04576-010

+55 11 4573.5600
abbvie.com



Dados da submissão eletrônica			Dados da petição/notificação que altera bula				Dados das alterações de bula		
Data do expediente	Nº do Expediente	Assunto	Data do expediente	Nº do Expediente	Assunto	Data de aprovação	Itens de bula	Versões (VP/VPS)	Apresentações relacionadas
							legais		
13/02/2026	-	MEDICAMENTO NOVO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	13/02/2026	-	MEDICAMENTO NOVO – Notificação de Alteração de Texto de Bula – RDC 60/12	13/02/2026	VP: - 3. Quando não devo usar este medicamento? - 4. O que devo saber antes de usar este medicamento? VPS: - 4. Contraindicações - 6. Interações medicamentosas	VP e VPS	Solução Oral: - 80 mg + 20 mg/mL

AbbVie Farmacêutica LTDA
Av. Guido Caloi, 1935 – 1º andar – Bloco C
Santo Amaro
São Paulo - SP, Brasil, CEP 05802-140

+55 11 3598.6651
abbvie.com

AbbVie Farmacêutica LTDA
Avenida Jornalista Roberto Marinho, 85 - 7º andar
Brooklin
São Paulo – SP, Brasil, CEP 04576-010

+55 11 4573.5600
abbvie.com