

8 тижнів:
**НАЙКОРОТШИЙ МАРШРУТ
ДО ВИЛІКОВУВАННЯ**

у пацієнтів з будь-яким генотипом ВГС,
які раніше не лікувалися

MAVIRET 
глекапревір/пібрентасвір

abbvie



глекапревір/пібрентасвір

КОРОТКА ІНФОРМАЦІЯ ПРО ЛІКАРСЬКИЙ ЗАСІБ

MAVIRET (MAVIRET):	таблетки глекапревір/пібрентасвір (100 мг/40 мг).
Реєстраційне посвідчення:	UA/18645/01/01 від 23.03.2021 р., дійсне до 23.03.2026 р.
Фармакотерапевтична група:	Противірусні засоби для системного застосування. Противірусні препарати для лікування інфекції вірусу гепатиту С. Глекапревір і пібрентасвір.
Код АТХ:	J05AP57.

Показання до застосування: • для лікування хронічного вірусного гепатиту С (ХВГС) генотипів 1, 2, 3, 4, 5 або 6 без цирозу або з компенсованим цирозом (Child Pugh A) у дорослих і підлітків віком від 12 років або з масою тіла не менше 45 кг. • для лікування ХВГС генотипу 1 у дорослих і підлітків віком від 12 років або з масою тіла не менше 45 кг, які раніше отримували лікування схемами, що містили інгібітори NS5A-білка ВГС або інгібітори протеази NS3/4A, але не препарати обох класів.

Противопоказання: підвищена чутливість до діючих речовин або до будь-яких допоміжних речовин, тяжке порушення функції печінки (клас С за Чайлдом-П'ю). Супутнє застосування з препаратами, що містять атазанавір, аторвастатин, симвастатин, дабігатран етексилат, з препаратами, що містять етинілоестрадіол, з сильними індукторами Р-гр та СYP3A (наприклад, рифампіцин, карбамазепін, препарати звіробою продірявленого (Nuregiscum perforatum), фенобарбітал, фенітоїн та примідон).

Спосіб застосування та дози: рекомендована доза лікарського засобу Мавірет становить 300 мг/120 мг (три таблетки по 100 мг/40 мг), які приймають перорально, один раз на день під час їди. • Не потрібно

Популяція пацієнтів	Рекомендована тривалість курсу	
	без цирозу	з цирозом
Раніше не отримували терапії ХВГС		
Генотип 1, 2, 3, 4, 5, 6	8 тижнів	8 тижнів
3 попередньою невдачею схем П/Р/С*		
Генотип 1, 2, 4, 5, 6	8 тижнів	12 тижнів
Генотип 3	16 тижнів	16 тижнів
3 попередньою невдачею інгібіторів NS5A (але не NS3/4A)		
Генотип 1	16 тижнів	16 тижнів
3 попередньою невдачею інгібіторів NS3/4A (але не NS5A)		
Генотип 1	12 тижнів	12 тижнів
*ЗПРС – пегільований інтерферон (П), рибавірин (Р) та/або софосбувір (С), але без досвіду лікування інгібіторами NS3/4A або NS5A.		

коригувати дозу пацієнтам з порушенням функції нирок будь-якого ступеня, у т.ч. пацієнтам на діалізі. • Не потрібно коригувати дозу пацієнтам з порушенням функції печінки легкого ступеня (клас А за Чайлдом-П'ю). • Немає необхідності в корекції дози для пацієнтів похилого віку, а також для підлітків віком від 12 до 18 років. **Побічні реакції.** Дуже часто ($\geq 1/10$) – головний біль, втомлюваність; часто ($\geq 1/100$ - $< 1/10$) – діарея, нудота, астенія; нечасто ($\geq 1/1000$ - $< 1/100$) – ангіоневротичний набряк; частота невідома – свербіж. **Відхилення лабораторних показників.** Підвищення рівня загального білірубіну в сироватці щонайменше вдвічі вище норми спостерігалось у 1,3% пацієнтів, переважно на початку лікування, не було пов'язане з підвищенням рівнів АЛТ. Підвищення прямого білірубіну мало місце у 0,3% пацієнтів. **Особливі застосування.** • Пацієнти з коінфекцією ВГВ/ВГС зазнають ризику реактивації ВГВ, мають перебувати під контролем і потребують лікування згідно з діючими клінічними протоколами. • Призначення не рекомендовано при помірному (Child Pugh B) та протипоказано при тяжкому (Child Pugh C) порушенні функції печінки. • У хворих на діабет може спостерігатися покращення контролю рівня глюкози, що потенційно може призвести до симптоматичної гіпоглікемії після початку лікування Мавіретом. • Мавірет містить лактозу. **Умови зберігання:** не потребує особливих умов зберігання. Зберігати у недоступному для дітей місці. **Термін придатності:** 3 роки. **Умови відпуску:** за рецептом. **Виробник (випуск серії):** Abbvie Deutschland GmbH & Co. KG. Knollstrasse, 67061 Ludwigshafen, Germany.

Повна інформація про спосіб застосування, дози, особливості застосування, взаємодію з іншими лікарськими препаратами, а також повний перелік побічних реакцій представлені у відповідній Інструкції для медичного застосування лікарського засобу MAVIRET (MAVIRET).

ІНФОРМАЦІЯ ПРИЗНАЧЕНА ДЛЯ СПЕЦІАЛІСТІВ ОХОРОНИ ЗДОРОВ'Я. Для демонстрації на зустрічах зі спеціалістами, круглих столах, спеціалізованих семінарах, конференціях, симпозіумах медичної тематики. UA-MAVI-230002. Схвалено: квітень 2023 р.

Контакти Представництва компанії «AbbVie Biopharmaceuticals GmbH» в Україні.

За додатковою інформацією звертайтеся до Представництва «AbbVie Biopharmaceuticals GmbH» в Україні. 01032, м. Київ, вул. Жиланська 110, 8 поверх
Тел.: +380 44 498 08 00.
e-mail: medinfobaltics@abbvie.com

Повідомити про небажане явище або скаргу на якість препарату:
Тел.: +380 44 498 08 00 (доб. 6151).
Моб. тел.: +380 50 445 74 50
e-mail: UA_PPD_PV_mailbox@abbvie.com

