



Apretude® comprimidos revestidos

Modelo de texto de bula - Profissional de Saúde

LEIA ATENTAMENTE ESTA BULA ANTES DE INICIAR O TRATAMENTO

I - IDENTIFICAÇÃO DO MEDICAMENTO

Apretude®
cabotegravir sódico

APRESENTAÇÃO

Apretude® é apresentado na forma de comprimidos revestidos contendo 30 mg de cabotegravir em frasco com 30 comprimidos.

USO ORAL

USO ADULTO E PEDIÁTRICO (ACIMA DE 12 ANOS COM PESO MÍNIMO DE 35 KG)

COMPOSIÇÃO

Cada comprimido revestido de **Apretude®** contém:

cabotegravir.....30 mg (equivalentes a 31,62 mg de cabotegravir sódico)
excipientes*.....q.s.p.....1 comprimido revestido

*lactose monoidratada, celulose microcristalina, hipromelose, amidoglicolato de sódio, estearato de magnésio, água purificada e Aquarius BP18237 Branco ou Opadry OY-S-28876 Branco (hipromelose, dióxido de titânio e macrogol).

II - INFORMAÇÕES TÉCNICAS AOS PROFISSIONAIS DE SAÚDE

1. INDICAÇÕES

Apretude® comprimidos revestidos é indicado como medicamento preventivo, como parte de estratégia de prevenção combinada ao vírus da imunodeficiência humana (HIV), na profilaxia pré-exposição (PrEP) para reduzir o risco de HIV-1 adquirido sexualmente em adultos e adolescentes acima de 12 anos pesando pelo menos 35 kg e com risco aumentado de adquirir a infecção (ver Posologia e Modo de Usar, Advertências e Precauções).

Para entendimento de contextos de risco aumentado de aquisição do HIV-1, devem ser considerados entre outros, mas não restrito aos seguintes aspectos:

- repetição de práticas sexuais anais ou vaginais com penetração sem o uso de preservativo;
- frequência de relações sexuais com parcerias eventuais;
- quantidade e diversidade de parcerias sexuais;
- histórico de episódios de DST (doenças sexualmente transmissíveis)
- busca repetida por profilaxia pós-exposição (PEP);
- contextos de relações sexuais em troca de dinheiro, objetos de valor, drogas, moradia, entre outros serviços;
- Chemsex*: prática sexual sob a influência de drogas psicoativas (metanfetaminas, gama-hidroxibutirato – GHB, midomafetamina – MDMA, cocaína, *poppers*, entre outras) com a finalidade de melhorar ou facilitar as experiências sexuais.

Os comprimidos de **Apretude®** podem ser usados como:

- introdução oral para avaliar a tolerabilidade de cabotegravir antes da administração de cabotegravir injetável de ação prolongada (LA);
- terapia oral em indivíduos que irão perder a dose planejada de cabotegravir injetável.

2. RESULTADOS DE EFICÁCIA

Eficácia e segurança clínica

A eficácia de cabotegravir para profilaxia-pré exposição (PrEP) foi avaliada em dois estudos clínicos controlados, randomizados (1:1), duplo-cegos, multicêntricos e com dois braços. A eficácia de cabotegravir foi comparada com fumarato de tenofovir desoproxila (TDF)/entricitabina (FTC) oral diário.

Os participantes randomizados para receber cabotegravir iniciaram a administração de introdução oral com um comprimido de 30 mg de cabotegravir e um placebo por dia, por até 5 semanas, seguido por injeção intramuscular (IM) de cabotegravir (injeção única de 600 mg [3 mL]), nos meses 1, 2 e a cada 2 meses depois disso e um comprimido de placebo diário. Participantes randomizados para receber TDF/FTC iniciaram com TDF 300 mg/FTC 200 mg oral e placebo por até 5 semanas, seguido por TDF 300 mg/FTC 200 mg oral diário e placebo injetável (IM) (3 mL, emulsão lipídica injetável a 20% nos meses 1, 2 e a cada 2 meses depois disso).

Estudo HPTN 083

No estudo HPTN 083, de não inferioridade, 4.566 homens cisgênero e mulheres transgênero que fazem sexo com homens foram randomizados 1:1 e receberam cabotegravir (n = 2281) ou TDF/FTC (n = 2285) como medicação do estudo cego até a Semana 153.

Na visita basal, a mediana da idade dos participantes era de 26 anos, 12% eram mulheres transgênero, 72% eram não brancos (sendo 27% índios Americanos ou nativos do Alasca, 25% negros, 18% Asiáticos e 2% mistura de raças) e 67% tinham < 30 anos de idade.

O desfecho primário foi a taxa de infecções incidentes pelo HIV entre os participantes randomizados para cabotegravir oral e cabotegravir injetável em comparação com TDF/FTC oral. A análise primária demonstrou a superioridade de cabotegravir em comparação com TDF/FTC

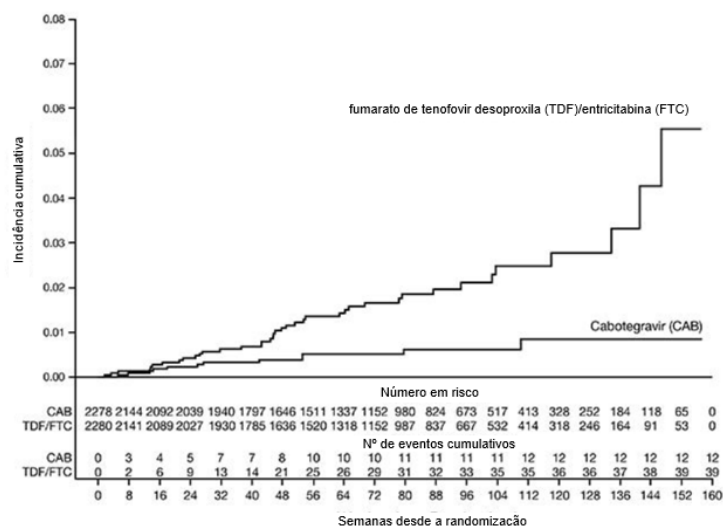
(corrigido para interrupção prematura) com uma redução de 66% no risco de adquirir a infecção incidente pelo HIV, razão de chances (IC 95%) 0,34 (0,18, 0,62); testes adicionais revelaram que uma das infecções em quem utilizava cabotegravir era prevalente, resultando em uma redução de 69% no risco de infecção incidente em relação ao TDF/FTC (consulte a Tabela 1).

Tabela 1. Desfecho de eficácia primário: comparação das taxas de infecções incidentes pelo HIV durante a fase de randomização em HPTN 083 (mITT; teste virológico retrospectivo estendido)

	Cabotegravir (N=2278)	TDF/FDC (N=2281)	Valor p de superioridade
Pessoas-anos	3211	3193	
Infecções incidentes pelo HIV-1 (taxa de incidência por 100 pessoas-anos)	12 ¹ (0,37)	39 (1,22)	
Razão de risco (IC 95%)	0,31 (0,16, 0,58)		p=0.0003

¹ Após a análise primária, foi realizado um teste virológico retrospectivo estendido para melhor caracterizar o momento das infecções pelo HIV. Como resultado, uma das 13 infecções incidentes em CAB foi determinada como uma infecção prevalente. A razão de chances original (IC 95%) da análise primária é 0,34 (0,18, 0,62).

Figura 1. Incidência cumulativa de infecções pelo HIV (mITT)



Os achados de todas as análises de subgrupos foram consistentes com o efeito protetor global, com uma taxa inferior de infecções incidentes pelo HIV-1 observada para participantes randomizados para o grupo cabotegravir em comparação com participantes randomizados para o grupo TDF/FTC (consulte a Tabela 2).

Tabela 2. Taxa de infecção incidente pelo HIV-1 por subgrupo em HPTN 083 (mITT; teste virológico retrospectivo estendido)

Subgrupo	Incidência de cabotegravir por 100 pessoas-anos	Cabotegravir pessoas-anos	Incidência de TDF/FTC por 100 pessoas-anos	TDF/FTC pessoas-anos	HR (IC 95%)
Idade					
< 30 anos	0,47	2110	1,66	1987	0,29 (0,15, 0,59)
≥ 30 anos	0,18	1101	0,50	1206	0,39 (0,08, 1,84)
Sexo					
MSM	0,35	2836	1,14	2803	0,32 (0,16, 0,64)
TGW	0,54	371	1,80	389	0,34 (0,08, 1,56)
Raça (EUA)					
Negro	0,58	691	2,28	703	0,26 (0,09, 0,76)
Não negro	0,00	836	0,50	801	0,11 (0,00, 2,80)
Região					
EUA	0,26	1528	1,33	1504	0,21 (0,07, 0,60)



Apretude® comprimidos revestidos

Modelo de texto de bula - Profissional de Saúde

América latina	0,49	1020	1,09	1011	0,47 (0,17, 1,35)
Ásia	0,35	570	1,03	581	0,39 (0,08, 1,82)
África	1,08	93	2,07	97	0,63 (0,06, 6,50)

MSM= homens cisgênero que fazem sexo com homens

TGW = mulheres transgênero que fazem sexo com homens

Estudo HPTN 084

No estudo HPTN 084, de superioridade, 3.224 mulheres cisgênero foram randomizadas 1:1 e receberam cabotegravir (n = 1614) ou TDF/FTC (n = 1610) como medicação do estudo cego até a Semana 153.

Na visita basal, a idade mediana dos participantes era de 25 anos, > 99% eram negros, > 99% eram mulheres cisgênero e 49% tinham < 25 anos de idade.

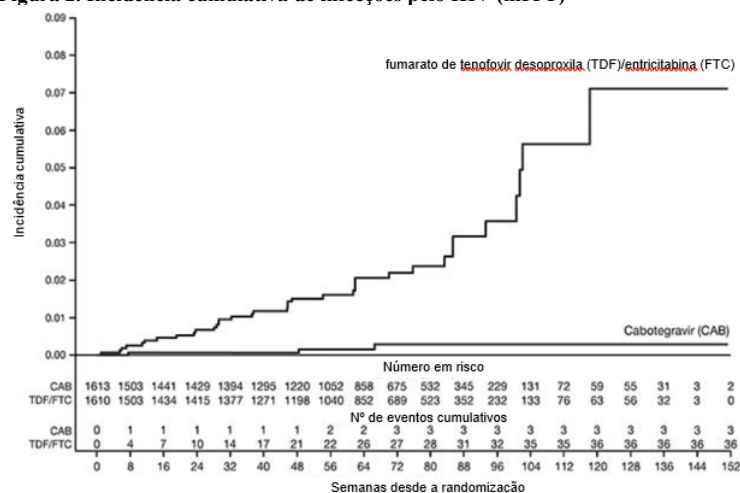
O desfecho primário foi a taxa de infecções incidentes pelo HIV entre os participantes randomizados para cabotegravir oral e cabotegravir injetável em comparação com TDF/FTC oral. A análise primária demonstrou a superioridade de cabotegravir em comparação com TDF/FTC (corrigido para interrupção prematura) com uma redução de 88% no risco de adquirir a infecção incidente pelo HIV-1, razão de chances (IC 95%) 0,12 (0,05, 0,31); testes posteriores revelaram 1 das infecções em cabotegravir como prevalente, gerando 90% de redução no risco de infecção incidente por HIV-1 em relação ao TDF/FTC (consulte a Tabela 3).

Tabela 3. Desfecho de eficácia primário em HPTN 084: comparação das taxas de infecções incidentes pelo HIV durante a fase de randomização (mITT; teste virológico retrospectivo estendido)

	Cabotegravir (N=1613)	TDF/FDC (N=1610)	Valor p de superioridade
Pessoas-anos	1960	1946	
Infecções incidentes pelo HIV-1 (taxa de incidência por 100 pessoas-anos)	3 ^a (0,15)	36 (1,85)	
Razão de risco (IC 95%)	0,10 (0,04, 0,27)		p<0,0001

¹ Após a análise primária, foi realizado teste virológico retrospectivo estendido para melhor caracterizar o momento das infecções pelo HIV-1. Como resultado, 1 das 4 infecções incidentes em participantes que receberam cabotegravir foi determinada como uma infecção prevalente. A razão de chances original corrigida para interrupção prematura (IC 95%) da análise primária é 0,12 (0,05, 0,31).

Figura 2. Incidência cumulativa de infecções pelo HIV (mITT)



Os achados das análises de subgrupo pré-planejadas foram consistentes com o efeito protetor global, com uma taxa inferior de infecções incidentes por HIV-1 observada para participantes randomizados para o grupo cabotegravir em comparação com participantes randomizados para o grupo TDF/FTC (consulte Tabela 4).

Tabela 4. Taxa de infecção incidente pelo HIV-1 por subgrupo em HPTN 084 (mITT; teste virológico retrospectivo estendido)

Subgrupo	Incidência de cabotegravir por 100 pessoas-anos	Cabotegravir pessoas-anos	Incidência de TDF/FTC por 100 pessoas-anos	TDF/FTC pessoas-anos	HR (IC 95%)
Idade					
< 25 anos	0,23	868	2,34	853	0,12 (0,03, 0,46)
≥ 25 anos	0,09	1093	1,46	1093	0,09 (0,02, 0,49)
IMC					
< 30	0,22	1385	1,88	1435	0,12 (0,04, 0,38)
≥ 30	0,00	575	1,76	511	0,04 (0,00, 0,93)



Apretude® comprimidos revestidos

Modelo de texto de bula - Profissional de Saúde

Estudo MOCHA (adolescentes infectados com HIV)

A segurança, tolerabilidade e farmacocinética de cabotegravir oral e injetável foram avaliadas em um estudo de fase I/II, multicêntrico, aberto, não comparativo, MOCHA (IMPAACT 2017, estudo 208580). 30 adolescentes infectados pelo HIV-1 e virologicamente suprimidos, com idade entre 12 e < 18 anos, pesando pelo menos 35 kg foram incluídos e receberam um comprimido de 30 mg de cabotegravir, diariamente, por 4 semanas, seguido por cabotegravir injetável mensal por 3 meses (mês 1: injeção de 600 mg, meses 2 e 3: injeção de 400 mg), ou por cabotegravir injetável a cada 2 meses durante 2 meses (mês 1 e 2: injeção de 600 mg), enquanto continua com o cART de base.

Na visita basal, a mediana da idade dos participantes foi de 15,0 anos, o peso mediano foi de 47,9 kg, 47% eram do sexo feminino, 100% eram não brancos, nenhum participante tinha contagem de células CD4+ inferior a 350 células por mm³.

Os desfechos primários na Semana 16 para os participantes com cabotegravir, que foram para confirmar as doses, segurança e farmacocinética de cabotegravir oral e injetável, em adolescentes infectados pelo HIV virologicamente suprimidos, foram atingidos. (ver Farmacocinética, Populações especiais, Reações adversas).

3. CARACTERÍSTICAS FARMACOLÓGICAS

Propriedades Farmacodinâmicas

Código ATC

Grupo farmacoterapêutico: antiviral para uso sistêmico, outros antivirais.

Código ATC: J05AJ04

Mecanismo de ação

O cabotegravir inibe a integrase do HIV ligando-se ao local ativo da integrase e bloqueando a etapa de transferência da fita da integração do ácido desoxirribonucleico (DNA) retroviral que é essencial para o ciclo de replicação do HIV.

Efeitos farmacodinâmicos

Atividade antiviral em cultura celular

O cabotegravir exibiu atividade antiviral contra cepas de laboratório de HIV-1 do tipo selvagem com a concentração média de cabotegravir necessária para reduzir a replicação viral em 50 por cento (EC₅₀) de 0,22 nM em células mononucleares do sangue periférico (PBMCs), 0,74 nM em células 293T e 0,57 nM em células MT-4. O cabotegravir demonstrou atividade antiviral em cultura de células contra um painel de 24 isolados clínicos de HIV-1 (três em cada subtipo do Grupo M, incluindo A, B, C, D, E, F e G e 3 no grupo O) com valores de EC₅₀ variando de 0,02 nM a 1,06 nM para HIV-1. Os valores de EC₅₀ do cabotegravir contra três isolados clínicos de HIV-2 variaram de 0,10 nM a 0,14 nM. Não há dados clínicos disponíveis em pacientes com HIV-2.

Atividade antiviral em combinação com outros agentes antivirais

Nenhum fármaco com atividade anti-HIV inerente teve ação antagonista à atividade antirretroviral do cabotegravir (avaliações *in vitro* foram realizadas em combinação com rilpivirina, lamivudina, tenofovir e entricitabina).

Efeito do soro humano e das proteínas séricas

Estudos *in vitro* sugeriram um desvio de 408 vezes na IC₅₀ do cabotegravir na presença de soro humano 100% (pelo método de extrapolação) e a IC₅₀ ajustada das proteínas (PA-IC₅₀) foi estimada em 102 nM em células MT4.

Resistência in vitro

Isolamento do HIV-1 do tipo selvagem e atividade contra cepas resistentes: vírus com aumento de > 10 vezes da EC₅₀ do cabotegravir não foram observados durante a passagem de 112 dias da cepa IIB. As seguintes mutações de integrase (IN) surgiram após a passagem do HIV-1 do tipo selvagem (com polimorfismo T124A) na presença de cabotegravir: Q146L (intervalo de aumento de 1,3-4,6), S153Y (intervalo de aumento de 2,8-8,4) e I162M (intervalo de aumento de = 2,8). Como observado acima, a detecção do T124A é a seleção de uma variante minoritária preexistente que não apresenta susceptibilidade diferencial ao cabotegravir. Nenhuma substituição de aminoácidos na região da integrase foi selecionada na passagem do HIV-1 tipo selvagem NL-432 na presença de 6,4 nM de cabotegravir até o Dia 56.

Entre os múltiplos mutantes, a maior variação foi observada nas mutantes contendo Q148K ou Q148R. E138K/Q148H resultou em uma redução de 0,92 vezes na susceptibilidade ao cabotegravir, mas a E138K/Q148K resultou em uma redução de 81 vezes na susceptibilidade ao cabotegravir. G140C/Q148R e G140S/Q148R resultaram em uma redução de 22 e de 12 vezes na susceptibilidade ao cabotegravir, respectivamente. Embora a N155H não tenha alterado a susceptibilidade ao cabotegravir, a N155H/Q148R resultou em uma redução de 61 vezes na susceptibilidade ao cabotegravir.

Resistência in vivo

Estudo HPTN 083

Na análise primária do estudo HPTN 083, houve 13 infecções incidentes no braço cabotegravir e 39 infecções incidentes no braço fumarato de tenofovir desopoxila (TDF)/entricitabina (FTC). No braço cabotegravir, ocorreram 5 infecções incidentes ao receber injeções de cabotegravir como profilaxia pré-exposição, dos quais 4 participantes receberam injeções no prazo e 1 participante recebeu uma injeção fora do cronograma. Cinco infecções incidentes ocorreram ≥ 6 meses após a última dose de cabotegravir como profilaxia pré-exposição. Três infecções incidentes ocorreram durante o período de introdução oral.

Apretude® comprimidos revestidos

Modelo de texto de bula - Profissional de Saúde

Tentou-se realizar a genotipagem e fenotipagem de HIV na primeira visita onde a carga viral de HIV era > 500 cópias/mL. Das 13 infecções incidentes no braço cabotegravir, 4 participantes tinham mutações de resistência a INSTI. No braço TDF/FTC, os 4 participantes com resistência a NRTI (incluindo 3 que tinham resistência a múltiplas classes) incluíram 3 com M184V/I e um com K65R.

Nenhum dos 5 participantes que foram infectados após interrupção prolongada da administração de cabotegravir apresentava mutações de resistência a INSTI. Não foi possível gerar nem o genótipo nem o fenótipo para um dos 5 participantes, com apenas 770 cópias/mL de RNA de HIV-1. O fenótipo da integrase não pôde ser gerado para um dos 4 participantes restantes. Os 3 participantes restantes mantiveram a suscetibilidade a todos INSTIs.

Três participantes se infectaram durante a fase de introdução oral, antes de receber cabotegravir injetável. Um participante com níveis plasmáticos indetectáveis de cabotegravir não apresentava mutações de resistência a INSTI e era suscetível a todos INSTIs. Dois participantes com concentrações detectáveis de cabotegravir no plasma apresentaram mutações de resistência a INSTI. O primeiro participante tinha mutações resistentes a INSTI E138E/K, G140G/S, Q148R e E157Q. Não pôde ser gerado o fenótipo da integrase. O segundo participante tinha mutações de resistência a INSTI E138A e Q148R. Este vírus era resistente ao cabotegravir (intervalo de aumento = 5,92), mas suscetível à dolutegravir (intervalo de aumento = 1,69).

Cinco participantes adquiriram HIV-1, apesar das injeções de cabotegravir no prazo para 4 participantes e uma injeção fora do cronograma para um participante. Dois participantes apresentavam cargas virais muito baixas para serem analisadas. O terceiro participante não tinha mutações de resistência a INSTI na primeira visita virêmica (Semana 17), mas tinha R263K em 112 e 117 dias depois. Embora o fenótipo não possa ser determinado 112 dias depois, o fenótipo do dia 117 mostrou que esse vírus é suscetível ao cabotegravir (intervalo de aumento = 2,32) e ao dolutegravir (intervalo de aumento = 2,29). O quarto participante tinha mutações de resistência a INSTI G140A e Q148R. O fenótipo mostrou resistência ao cabotegravir (intervalo de aumento = 13), mas suscetibilidade ao dolutegravir (intervalo de aumento = 2,09). O quinto participante não tinha mutações de resistência a INSTI.

Além das 13 infecções incidentes, um outro participante estava infectado com HIV-1 no momento da inclusão e não apresentava mutações de resistência a INSTI naquele momento; no entanto, 60 dias depois, a mutação de resistência a INSTI E138K e Q148K foram detectadas. O fenótipo não pôde ser gerado.

Seguindo a análise primária, um teste virológico retrospectivo estendido foi realizado para melhor caracterizar o momento das infecções por HIV. Como resultado, uma das 13 infecções incidentes em um participante que recebeu dentro do prazo cabotegravir injetável foi considerada uma infecção prevalente.

Estudo HPTN 084

Na análise primária do estudo HPTN 084, houve 4 infecções incidentes no braço cabotegravir e 36 infecções incidentes no braço TDF/FTC.

No braço cabotegravir, ocorreram 2 infecções incidentes durante a administração de injeções; um participante apresentava 3 injeções atrasadas de cabotegravir e ambos eram não aderentes ao cabotegravir oral.

Duas infecções incidentes ocorreram após a última dose de cabotegravir oral; ambos os participantes não eram aderentes ao cabotegravir oral. A primeira visita HIV positiva ocorreu aprox. 11 semanas após a inclusão para um participante e 57 semanas após a inclusão para o outro.

A genotipagem de HIV foi tentada na primeira visita onde a carga viral de HIV era > 500 c/mL (primeira visita virêmica). Os resultados da genotipagem de HIV estavam disponíveis para 3 dos 4 participantes do braço cabotegravir. Nenhuma mutação importante de resistência a INSTI foi detectada.

Os resultados da genotipagem de HIV estavam disponíveis para 33 das 36 infecções incidentes no grupo TDF/FTC. Um participante tinha uma mutação principal em NRTI (M184V); este participante também apresentava resistência a NNRTI com a mutação K103N. Nove outros participantes tinham resistência a NNRTI (7 apresentavam K103N, isolado ou com E138A ou P225H; 1 apresentava K101E isolado; 1 apresentava E138A isolado).

Seguindo a análise primária, teste virológico retrospectivo estendido foi realizado para melhor caracterizar o momento das infecções por HIV-1. Como resultado, 1 das 4 infecções incidentes por HIV-1 em participantes que receberam cabotegravir foi determinada como infecção prevalente.

Estudo HPTN 083-01 e HPTN 084-01

Nos estudos HPTN 083-01 e HPTN 084-01, não foram observadas infecções incidentes entre 64 adolescentes em risco (pesando 35 kg ou mais) recebendo cabotegravir para prevenção de HIV-1.

Efeitos no eletrocardiograma

Em um estudo randomizado, controlado por placebo, cruzado (*cross-over*), de três períodos, 42 indivíduos saudáveis foram randomizados em 6 sequências aleatórias e receberam três doses de administração oral de placebo, cabotegravir 150 mg a cada 12 horas ($C_{\text{máx}}$ média no estado de equilíbrio foi aproximadamente 2,8 vezes e 5,6 vezes acima da dose oral uma vez ao dia de 30 mg cabotegravir comprimidos revestidos e de 600 mg a cada 2 meses de cabotegravir injetável, respectivamente) ou dose única de 400 mg de moxifloxacina (controle ativo). Após o ajuste basal e do placebo, a alteração máxima pareada pelo tempo na média do QTc baseada no método de correção de Fridericia (QTcF) para o cabotegravir foi de 2,62 ms (IC superior de 90% unilateral: 5,26 ms). O cabotegravir não prolongou o intervalo QTc durante 24 horas pós-dose.

Propriedades Farmacocinéticas

A farmacocinética (PK) do cabotegravir é semelhante entre indivíduos saudáveis e os vivendo com HIV. A variabilidade PK do cabotegravir é moderada a alta. Nos estudos de Fase I em indivíduos saudáveis, o % do CVb entre indivíduos para a AUC, $C_{\text{máx}}$ e C_{tau} variou de 34 a 91% em estudos com indivíduos saudáveis. A variabilidade intra indivíduos (% CVw) é menor que a variabilidade entre indivíduos.

Tabela 5. Parâmetros farmacocinéticos após cabotegravir via oral uma vez por dia e injeções intramusculares de iniciação e de continuação a cada 2 meses

Fase de administração	Regime de dose	Média geométrica (percentil 5, 95) ^a		
		AUC _(0-tau) ^b (μ·h/mL)	C _{máx} (μ/mL)	C _{tau} (μ/mL)
Introdução oral ^c	30 mg uma vez por dia	145 (93,5, 224)	8,0 (5,3, 11,9)	4,6 (2,8, 7,5)
Injeção inicial ^d	Dose inicial de 600 mg IM	1591 (714, 3245)	8,0 (5,3, 11,9)	1,5 (0,65, 2,9)
Injeção a cada 2 meses ^e	600 mg IM a cada 2 meses	3764 (2431, 5857)	4,0 (2,3, 6,8)	1,6 (0,8, 3,0)

^a Os valores dos parâmetros farmacocinéticos (PK) foram baseados em estimativas post hoc individuais de modelos de PK populacional para pacientes em estudos de tratamento de fase III de estudos de tratamento de HIV.

^b tau é o intervalo de administração: 24 horas para administração oral; 1 mês para a injeção inicial e 2 meses para cada 2 meses para injeções IM de suspensão injetável de liberação prolongada.

^c Os valores dos parâmetros farmacocinéticos de introdução oral representam o estado estável.

^d Os valores de C_{máx} da injeção inicial refletem principalmente a administração oral, pois a injeção inicial foi administrada no mesmo dia da última dose oral; entretanto, os valores de AUC_(0-tau) e C_{tau} refletem a injeção inicial. Quando administrado sem introdução oral em receptores infectados pelo HIV (n = 110), a média geométrica (percentil 5, 95) de C_{máx} (1 semana pós-injeção inicial) de cabotegravir observada foi de 1,89 mcg/mL (0,438, 5,69) e C_{tau} foi de 1,43 mcg/mL (0,403, 3,90).

^e Os valores dos parâmetros farmacocinéticos representam o estado estável.

Absorção

O cabotegravir é rapidamente absorvido após administração oral, com T_{máx} médio de 3 horas após a dose para a formulação em comprimidos. A linearidade da farmacocinética do cabotegravir é dependente da dose e da formulação. Após a administração oral das formulações de comprimidos, a farmacocinética do cabotegravir foi proporcional à dose e ligeiramente menor que proporcional à dose de 5 mg a 60 mg. Com uma dose de uma vez ao dia, o estado de equilíbrio farmacocinético é alcançado em 7 dias.

O cabotegravir pode ser administrado com ou sem alimentos. Os alimentos aumentaram a extensão da absorção de cabotegravir. A biodisponibilidade do cabotegravir é independente do conteúdo da refeição: refeições com alto teor de gordura aumentaram a AUC_(0-∞) do cabotegravir em 14% e aumentaram a C_{máx} em 14% em relação às condições de jejum. Esses aumentos não são clinicamente significativos. A biodisponibilidade absoluta do cabotegravir não foi estabelecida.

Distribuição

O cabotegravir é altamente ligado (aproximadamente > 99%) às proteínas plasmáticas humanas, com base em dados in vitro. Após a administração de comprimidos orais, o volume de distribuição aparente em fase terminal (V_z/F) no plasma foi de 12,3 L (conforme resultados obtidos no estudo 205696 ministrado em jejum com comprimidos orais de 30 mg). Nos humanos, o volume de distribuição aparente do compartimento central (V_c/F) estimado do cabotegravir plasmático foi de 5,27 L e o volume de distribuição aparente do compartimento periférico (V_p/F) foi de 2,43 L. Essas estimativas de volume, juntamente com suposição de alta biodisponibilidade (F), sugerem alguma distribuição do cabotegravir para o espaço extracelular.

O cabotegravir está presente no trato genital feminino e masculino, após uma injeção IM única de 3 mL (600 mg), conforme observado em um estudo em participantes saudáveis (n = 15).

As concentrações medianas de cabotegravir no Dia 3 (a primeira amostra tecidual de PK) foram de 0,49 μg/mL no tecido cervical, 0,29 μg/mL no fluido cervicovaginal, 0,37 μg/mL no tecido vaginal, 0,32 μg/mL no tecido retal, e 0,69 μg/mL no fluido retal, que estão acima de PA-IC90 *in vitro*.

Metabolismo

O cabotegravir é principalmente metabolizado pela UGT1A1 com um componente UGT1A9 menor. O cabotegravir é o composto circulante predominante no plasma, representando > 90% do radiocarbono total no plasma. Após administração oral em humanos, o cabotegravir é eliminado principalmente pelo metabolismo; a eliminação renal do cabotegravir inalterado é baixa (<1% da dose). Quarenta e sete por cento da dose oral total são excretados como cabotegravir inalterado nas fezes. Não se sabe se tudo ou parte disso se deve ao fármaco não absorvido ou excreção biliar do conjugado glicuronizado, que pode ser degradado posteriormente para formar o composto original no lúmen intestinal. Observou-se que o cabotegravir pode estar presente em amostras de bile duodenal. O metabólito do ácido glicurônico também estava presente em algumas, mas não todas as amostras de bile duodenal. Vinte e sete por cento da dose oral total é excretada na urina, principalmente como um metabólito de glicuronídeo (75% da radioatividade da urina, 20% da dose total).

Eliminação

O cabotegravir tem uma meia-vida terminal média de 41 h e um *clearance* aparente (CL/F) de 0,21 L por hora, com base em análises farmacocinéticas populacionais.

Populações especiais de pacientes

Gênero

As análises farmacocinéticas populacionais não revelaram efeito clinicamente relevante do gênero na exposição ao cabotegravir. Além disso, não foram observadas diferenças clinicamente relevantes nas concentrações plasmáticas de cabotegravir no estudo HPTN 083 por sexo,

Apretude® comprimidos revestidos

Modelo de texto de bula - Profissional de Saúde

incluindo em homens cisgênero e mulheres transgênero com ou sem uso de terapia hormonal de sexo cruzado. Portanto, nenhum ajuste de dose é necessário com base no sexo.

Raça

As análises farmacocinéticas populacionais não revelaram efeito clinicamente relevante da raça na exposição ao cabotegravir, portanto, nenhum ajuste de dose é necessário com base na raça.

IMC

As análises farmacocinéticas populacionais não revelaram efeito clinicamente relevante do IMC na exposição ao cabotegravir, portanto, nenhum ajuste de dose é necessário com base no IMC.

Adolescentes

As análises farmacocinéticas populacionais não revelaram diferenças clinicamente relevantes na exposição entre os participantes adolescentes e os participantes adultos infectados e não infectados pelo HIV-1 do programa de desenvolvimento de cabotegravir, portanto, nenhum ajuste de dose é necessário para adolescentes com peso ≥ 35 kg.

Tabela 6. Parâmetros farmacocinéticos após cabotegravir via oral uma vez por dia e injeções intramusculares de iniciação e de continuação a cada 2 meses em participantes adolescentes com idade entre 12 e menos de 18 anos (≥ 35 kg)

Fase de administração	Regime de dose	Média geométrica (percentil 5, 95) ^a		
		AUC _(0-tau) ^b ($\mu\text{g}\cdot\text{h/mL}$)	C _{máx} ($\mu\text{g/mL}$)	C _{tau} ($\mu\text{g/mL}$)
Introdução oral ^c	30 mg uma vez por dia	203 (136, 320)	11 (7,4, 16,6)	6,4 (4,2, 10,5)
Injeção inicial ^d	Dose inicial de 600 mg IM	2085 (1056, 4259)	11 (7,4, 16,6)	1,9 (0,80, 3,7)
Injeção a cada 2 meses ^e	600 mg IM a cada 2 meses	5184 (3511, 7677)	5,1 (3,1, 8,2)	2,5 (1,3, 4,2)

^a Os valores dos parâmetros farmacocinéticos (PK) foram baseados em estimativas *post-hoc* individuais de modelos de PK populacional em ambas as populações, adolescentes infectados por HIV-1 (n=147) pesando 35,2 – 98,5 kg e adolescentes não infectados por HIV-1 (n=62) pesando 39,9 – 167 kg.

^b tau é o intervalo de administração: 24 horas para administração oral; 1 mês para a injeção inicial, 2 meses para cada 2 meses para injeções IM de suspensão injetável de liberação prolongada.

^c Os valores dos parâmetros farmacocinéticos de introdução oral representam o estado estável.

^d Os valores de C_{máx} da injeção inicial refletem principalmente a administração oral, pois a injeção inicial foi administrada no mesmo dia da última dose oral; entretanto, os valores de AUC_(0-tau) e C_{tau} refletem a injeção inicial.

^e Os valores dos parâmetros farmacocinéticos representam o estado estável.

Crianças

A farmacocinética e as recomendações de administração de cabotegravir em indivíduos com menos de 12 anos de idade ou com menos de 35 kg não foram estabelecidas.

Idosos

A análise farmacocinética populacional do cabotegravir não revelou efeito clinicamente relevante da idade na exposição ao cabotegravir. Os dados farmacocinéticos do cabotegravir em indivíduos com idade > 65 anos são limitados.

Insuficiência renal

Não foram observadas diferenças farmacocinéticas clinicamente importantes entre indivíduos com insuficiência renal grave (CrCL <30 mL/min e não dialíticos) e indivíduos saudáveis pareados. Nenhum ajuste de dose é necessário em pacientes com insuficiência renal leve (CL creatinina ≥ 60 mL/min a <90 mL/min), moderada (CL creatinina ≥ 30 mL/min a 60 mL/min) ou à grave (CL creatinina ≥ 15 mL/min a <30 mL/min e (não dialítico). O cabotegravir não foi estudado em pacientes em diálise.

Insuficiência hepática

Não foram observadas diferenças farmacocinéticas clinicamente importantes entre indivíduos com insuficiência hepática moderada e indivíduos saudáveis pareados. Nenhum ajuste de dose é necessário para pacientes com insuficiência hepática leve a moderada (pontuação de Child-Pugh A ou B). O efeito da insuficiência hepática grave (pontuação de Child-Pugh C) na farmacocinética do cabotegravir não foi estudado.

Coinfecção por hepatite B ou C

Não existem dados para o uso de cabotegravir como profilaxia pré-exposição ao vírus HIV-1 em indivíduos com infecção por vírus de hepatite B e C.

Polimorfismos em enzimas metabolizadoras de fármacos

Apretude® comprimidos revestidos

Modelo de texto de bula - Profissional de Saúde

Em uma metanálise de indivíduos saudáveis e vivendo com HIV, indivíduos vivendo com HIV com genótipos UGT1A1 que conferem um metabolismo pobre do cabotegravir tiveram um aumento de 1,2 vezes na AUC, $C_{\max}$ e C_{tau} médias do cabotegravir no estado de equilíbrio após administração de cabotegravir injetável vs. aumento médio de 1,38 vezes após a administração oral de cabotegravir. Isso foi semelhante ao aumento médio de 1,3 a 1,5 vezes no estado de equilíbrio do cabotegravir, AUC, $C_{\max}$ e C_{tau} do cabotegravir observado após cabotegravir oral em indivíduos saudáveis e vivendo com HIV combinados. Essas diferenças não são consideradas clinicamente relevantes. Polimorfismos em UGT1A9 não foram associados a diferenças na farmacocinética do cabotegravir, portanto, não é necessário ajuste de dose em indivíduos com polimorfismos em UGT1A1 ou UGT1A9.

4. CONTRAINDICAÇÕES

Apretude® é contraindicado para pacientes:

- com hipersensibilidade conhecida ao cabotegravir ou a qualquer um dos excipientes dos comprimidos;
- recebendo rifampicina, rifapentina, fenitoína, fenobarbital, carbamazepina, oxcarbazepina ou outros medicamentos indutores fortes da enzima UGT1A1 (ver Interações medicamentosas);
- com resultado desconhecido ou positivo para HIV-1 (ver Advertências e Precauções).

5. ADVERTÊNCIAS E PRECAUÇÕES

Apretude® nem sempre será eficaz na prevenção da aquisição de HIV-1 (ver Estudos clínicos). O momento para o início da proteção após o início de cabotegravir é desconhecido.

Apretude® deve ser usado para profilaxia pré-exposição como parte de uma estratégia global de prevenção de infecção pelo HIV-1, incluindo o uso de outras medidas de prevenção de HIV-1 (por exemplo, conhecimento do status de HIV-1, teste regular para outras infecções sexualmente transmissíveis, uso de preservativo).

Apretude® só deve ser usado para reduzir o risco de adquirir HIV-1 em indivíduos confirmados como HIV negativos (ver Contraindicações). Os indivíduos devem ser reconfirmados como HIV negativos em intervalos frequentes (por exemplo, de acordo com as diretrizes locais, mas em intervalos de no máximo 3 meses) enquanto administram **Apretude®** para profilaxia pré-exposição.

Se houver sintomas clínicos consistentes com infecção viral aguda e suspeita de exposições recentes (< 1 mês) ao HIV-1, o status de HIV-1 deve ser reconfirmado.

Foi relatada depressão com o uso de **Apretude®** (ver Reações Adversas). Os profissionais de saúde devem monitorar de perto os indivíduos com depressão ou comportamento suicida para avaliar se os sintomas estão relacionados ao **Apretude®** e determinar se os riscos do uso continuado do **Apretude®** superam os benefícios.

Risco potencial de resistência

Há um risco potencial de desenvolver resistência ao cabotegravir se um indivíduo adquirir HIV-1 antes ou durante a administração de cabotegravir, ou após a descontinuação da profilaxia pré-exposição com cabotegravir.

Para minimizar isso, é essencial reavaliar clinicamente os indivíduos quanto ao risco de aquisição de HIV e realizar testes frequentes para confirmar o status HIV negativo. Indivíduos com suspeita ou confirmação de HIV-1 devem iniciar imediatamente a terapia antirretroviral.

Formas alternativas de profilaxia pré-exposição devem ser consideradas após a descontinuação de cabotegravir para aqueles indivíduos com risco contínuo de aquisição de HIV e iniciadas dentro de 2 meses após a injeção final de cabotegravir.

Propriedades da ação prolongada de cabotegravir injetável

As concentrações residuais de cabotegravir injetável podem permanecer na circulação sistêmica dos indivíduos por períodos prolongados (até 12 meses ou mais), portanto, os médicos devem levar em consideração as características de liberação prolongada de cabotegravir quando o medicamento for descontinuado (ver Interações, Gravidez e Lactação e superdosagem).

Importância da adesão

Os indivíduos devem ser aconselhados periodicamente a cumprir estritamente o cronograma de administração recomendado de cabotegravir, a fim de reduzir o risco de aquisição de HIV-1 e o desenvolvimento potencial de resistência.

Reações de hipersensibilidade

Foram relatadas reações de hipersensibilidade associadas a inibidores de integrase. Essas reações foram caracterizadas por erupção cutânea, achados constitucionais e, algumas vezes, disfunção orgânica, incluindo lesão hepática. Deve-se interromper imediatamente o cabotegravir e outros agentes suspeitos, caso sinais ou sintomas de hipersensibilidade sejam desenvolvidos (incluindo, mas não se limitando a, erupção cutânea grave ou erupção cutânea acompanhada de febre, mal-estar geral, fadiga, dores musculares ou articulares, bolhas, lesões orais, conjuntivite, edema facial, hepatite, eosinofilia ou angioedema). O estado clínico, incluindo aminotransferases hepáticas, deve ser monitorado e terapia apropriada deve ser iniciada. (ver Posologia e Modo de Usar, Contraindicações, Reações Adversas e Estudos Clínicos)

Hepatotoxicidade

Foi relatada hepatotoxicidade em um número limitado de pacientes recebendo cabotegravir com ou sem doença hepática preexistente conhecida (ver Reações adversas).

O monitoramento clínico e laboratorial é recomendado e o tratamento com cabotegravir deve ser descontinuado se a hepatotoxicidade for confirmada e os indivíduos tratados de acordo com a indicação clínica.

Interações medicamentosas

Deve-se ter cuidado ao prescrever cabotegravir com medicamentos que possam reduzir sua exposição (ver Interações Medicamentosas).



Apretude® comprimidos revestidos

Modelo de texto de bula - Profissional de Saúde

Gravidez e Lactação

Fertilidade

Estudos em animais indicam que não há efeitos do cabotegravir na fertilidade masculina ou feminina (ver Informações Não Clínicas, abaixo).

Gravidez

Existem dados limitados para cabotegravir em mulheres grávidas. O efeito na gravidez humana é desconhecido.

O cabotegravir não foi teratogênico quando estudado em ratas e coelhas prenhes, mas causou um atraso no parto que foi associado à redução da sobrevivência e viabilidade da prole de ratos em exposições superiores às doses terapêuticas (ver Informações Não Clínicas, abaixo). A relevância para a gravidez humana é desconhecida.

O cabotegravir deve ser utilizado durante a gestação apenas se o benefício esperado justificar o potencial risco ao feto.

O cabotegravir foi detectado na circulação sistêmica por até 12 meses ou mais após a uma injeção, portanto, deve-se considerar o potencial de exposição ao feto durante a gravidez (ver Advertências e Precauções - Propriedades da ação prolongada de cabotegravir injetável).

Lactação

Espera-se que o cabotegravir seja secretado no leite humano com base em dados com animais, embora isso não tenha sido confirmado em humanos. O cabotegravir pode estar presente no leite humano por até 12 meses ou mais após a última administração de cabotegravir injetável. Recomenda-se a administração de cabotegravir em lactantes apenas se o benefício esperado justificar o risco potencial para o bebê.

Categoria C de risco na gravidez.

Este medicamento não deve ser utilizado por mulheres grávidas sem orientação médica. Informe imediatamente seu médico em caso de suspeita de gravidez.

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

Efeitos sobre a capacidade de dirigir veículos e operar máquinas

Não houve estudos para investigar o efeito do cabotegravir sobre a capacidade de dirigir ou operar máquinas. É preciso levar em conta o estado clínico do paciente e o perfil de eventos adversos de cabotegravir ao avaliar essa capacidade.

Informações Não-Clínicas

Carcinogênese/Mutagênese

O cabotegravir não foi mutagênico ou clastogênico com uso de testes *in vitro* em bactérias e cultura de células de mamíferos, e nem em teste do micronúcleo *in vivo* em ratos. O cabotegravir não foi carcinogênico em estudos em longo prazo em camundongos e ratos.

Toxicologia Reprodutiva

Fertilidade

O cabotegravir quando administrado por via oral em ratos machos e fêmeas a 1000 mg/kg/dia (> 30 vezes a exposição em humanos na Dose Máxima Recomendada para Humanos [MRHD] de 30 mg por via oral ou na dose de 400 mg IM) por até 26 semanas não causou efeitos adversos nos órgãos reprodutores dos machos ou fêmeas ou na espermatogênese. Não foi observado nenhum efeito funcional no acasalamento ou na fertilidade dos machos ou fêmeas em ratos que receberam cabotegravir em doses de até 1000 mg/kg/dia.

Gravidez

Em um estudo de desenvolvimento embrionário, não houve desfechos adversos no desenvolvimento após a administração oral de cabotegravir a coelhas prenhes em doses até 2000mg/kg/dia (0,66 vezes a exposição em humanos na MRHD de 30 mg por via oral ou aproximadamente 1 vez a dose IM de 400 mg) ou a ratas prenhes em doses de até 1000 mg/kg/dia (> 30 vezes a exposição em humanos na MRHD de 30 mg por via oral ou a dose de IM de 400 mg). Em ratos, alterações no crescimento fetal (diminuição do peso corporal) na ausência de toxicidade materna foi observada em 1000 mg/kg/dia. Estudos em ratas prenhes mostraram que o cabotegravir atravessa a placenta e pode ser detectado no tecido fetal.

Dados não clínicos de estudos pré e pós-natal (PPN) em ratos com 1.000 mg/kg/dia (> 30 vezes a exposição em humanos na MRHD de 30 mg por via oral ou na dose IM de 400 mg), o cabotegravir atrasou o início do parto e, em algumas ratas, esse atraso foi associado com um maior número de natimortos e mortalidade neonatal imediatamente após o nascimento. Uma dose mais baixa de 5 mg/kg/dia de cabotegravir (> 10 vezes a exposição em humanos na MRHD de 30 mg por via oral ou na dose IM de 400 mg) não se associou ao atraso no parto ou à mortalidade em ratos. Em estudos com coelhos e ratos, não houve efeito na sobrevivência quando os fetos foram paridos por cesariana. Quando filhotes de ratos nascidos de mães tratadas com cabotegravir foram adotados ao nascimento e amamentados por mães controle, incidências similares de mortalidade foram observadas.

Toxicologia e/ou farmacologia animal

O efeito do tratamento diário prolongado com doses elevadas de cabotegravir tem sido avaliado em estudos de toxicidade de dose oral repetida em ratos (26 semanas) e em macacos (39 semanas). Não houve efeitos adversos relacionados ao fármaco em ratos ou macacos que receberam cabotegravir por via oral em doses de até 1000 mg/kg/dia ou 500 mg/kg/dia, respectivamente.

No estudo de toxicidade de 14 dias em macacos, uma dose de 1000 mg/kg/dia não foi tolerada e resultou em morbidade associada a efeitos gastrointestinais (GI) (perda de peso corporal, vômitos, fezes soltas/aquosas e desidratação moderada a grave).

Apretude® comprimidos revestidos

Modelo de texto de bula - Profissional de Saúde

No estudo de toxicidade de 28 dias em macacos, a exposição no final do estudo a 500 mg/kg/dia foi semelhante à alcançada no estudo de 14 dias a 1000 mg/kg/dia. Isso sugere que a intolerância gastrointestinal observada no estudo de 14 dias foi o resultado da administração local de medicamentos e não toxicidade sistêmica.

Em um estudo de 3 meses em ratos, quando o cabotegravir foi administrado por injeção subcutânea (SC) (até 100 mg/kg/dose); injeção IM mensal (até 75 mg/kg/dose) ou injeção SC semanal (100 mg/kg/dose), não houve efeitos adversos observados e nenhuma nova toxicidade para órgãos-alvo (em exposições > 30 vezes a exposição em humanos na MRHD da dose IM de 400 mg).

Populações Especiais

Ver Populações Especiais de Pacientes em Características Farmacológicas.

Atenção: Contém lactose (tipo de açúcar) abaixo de 0,25g/comprimido revestido. Este medicamento não deve ser usado por pessoas com síndrome de má absorção de glicose-galactose.

Atenção: Contém o corante dióxido de titânio.

6. INTERAÇÕES MEDICAMENTOSAS

Efeito do cabotegravir na farmacocinética de outros agentes

In vivo, o cabotegravir não teve efeito sobre o midazolam, um substrato da CYP3A4. O cabotegravir não é um inibidor clinicamente relevante das seguintes enzimas e transportadores: CYP1A2, CYP2A6, CYP2B6, CYP2C8, CYP2C9, CYP2C19, CYP2D6, CYP3A4, UGT1A1, UGT1A3, UGT1A4, UGT1A6, UGT1A9, UGT2B4, UGT2B7, UGT2B15 e UGT2B17, gp-P, proteína de resistência do câncer de mama (BCRP), bomba de exportação de sais biliares (BSEP), transportador de cátions orgânicos (OCT) 1, OCT2, OATP1B1, OATP1B3, proteína transportadora do sistema de efluxo de múltiplos fármacos e toxinas (MATE) 1, MATE 2-K, proteína de resistência a múltiplas drogas (MRP) 2 ou MRP4.

O cabotegravir inibiu *in vitro* os transportadores de ânions orgânicos (OAT) 1 ($IC_{50} = 0,81 \mu M$) e OAT3 ($IC_{50} = 0,41 \mu M$), no entanto, na modelagem farmacocinética de base fisiológica (PBPK), interação com substratos OAT em concentrações clinicamente relevantes não é esperada.

In vitro, o cabotegravir não induziu CYP1A2, CYP2B6 ou CYP3A4.

Com base nesses dados e nos resultados de estudos de interação medicamentosa, não é esperado que o cabotegravir afete a farmacocinética dos fármacos que são substratos dessas enzimas ou transportadores.

Com base no perfil *in vitro* e clínico de interação medicamentosa, não é esperado que o cabotegravir altere as concentrações de outros medicamentos antirretrovirais, incluindo inibidores de protease, inibidores nucleosídeos da transcriptase reversa, inibidores não nucleosídeos da transcriptase reversa, inibidores da integrase, inibidores de entrada e ibalizumabe.

Efeito de outros agentes na farmacocinética do cabotegravir

O cabotegravir é metabolizado principalmente pelo UGT1A1 com alguma contribuição do UGT1A9. Espera-se que os medicamentos que são fortes indutores de UGT1A1 ou UGT1A9 diminuam as concentrações de plasma de cabotegravir levando à falta de eficácia (ver Contraindicações).

Simulações usando o modelo PBPK mostram que nenhuma interação clinicamente significativa é esperada após a administração concomitante de cabotegravir com fármacos que inibem as enzimas UGT.

In vitro, o cabotegravir não foi um substrato do OATP1B1, OATP1B3, OATP2B1 ou OCT1.

O cabotegravir é um substrato da gp-P e da BCRP, no entanto, devido à sua alta permeabilidade, não se espera nenhuma alteração na absorção quando coadministrado com inibidores da gp-P ou BCRP.

Não foram realizados estudos de interação medicamentosa com cabotegravir injetável. Os dados de interação do fármaco fornecidos na Tabela 7 são obtidos a partir de estudos com cabotegravir oral.

Apretude® comprimidos revestidos

Modelo de texto de bula - Profissional de Saúde

Tabela 7. Interações medicamentosas

Classe do fármaco Nome do fármaco	Efeito sobre a concentração do cabotegravir ou do fármaco concomitante	Comentário clínico
Antirretrovirais		
Inibidor Não Nucleosídeo da Transcriptase Reversa: etravirina (ETR)	cabotegravir ↔ AUC ↑ 1% C _{máx} ↑ 4% C _t ↔ 0%	A etravirina não alterou significativamente as concentrações plasmáticas do cabotegravir. Nenhum ajuste de dose é necessário.
Inibidor Não Nucleosídeo da Transcriptase Reversa: rilpivirina	cabotegravir ↔ AUC ↑ 12% C _{máx} ↑ 5% C _t ↑ 14% rilpivirina ↔ AUC ↓ 1% C _{máx} ↓ 4% C _t ↓ 8%	A rilpivirina não alterou significativamente as concentrações plasmáticas do cabotegravir ou vice-versa. Nenhum ajuste de dose do cabotegravir é necessário quando coadministrado com rilpivirina.
Outros fármacos		
rifampicina	cabotegravir ↓ AUC ↓ 59% C _{máx} ↓ 6%	A rifampicina diminuiu significativamente as concentrações plasmáticas de cabotegravir, o que provavelmente resultará em perda de efeito terapêutico. A coadministração de cabotegravir com rifampicina é contraindicada. Recomendações posológicas para a coadministração de cabotegravir (oral e injetável) com rifampicina não foram estabelecidas.
rifapentina	cabotegravir ↓	A rifapentina pode diminuir significativamente as concentrações plasmáticas do cabotegravir. O uso concomitante é contraindicado.
rifabutina	cabotegravir ↓ AUC ↓ 21% C _{máx} ↓ 17% C _t ↓ 26%	A rifabutina não alterou significativamente as concentrações plasmáticas do cabotegravir. Nenhum ajuste de dose é necessário. Antes do início da terapia oral com cabotegravir, a bula da forma farmacêutica injetável de cabotegravir deve ser consultada no que diz respeito ao uso concomitante com rifabutina.
Anticonvulsivantes: carbamazepina oxcarbazepina fenitoína fenobarbital	cabotegravir ↓	Os indutores metabólicos podem diminuir significativamente as concentrações plasmáticas do cabotegravir. O uso concomitante é contraindicado.
Antiácidos (por exemplo, magnésio, cálcio ou alumínio)	cabotegravir ↓	A coadministração de suplementos antiácidos tem o potencial de diminuir a absorção oral do cabotegravir e não foi estudada. Recomenda-se que produtos antiácidos contendo cátions polivalentes sejam administrados pelo menos 2 horas antes ou 4 horas após a administração oral de cabotegravir.
Contraceptivos orais (EE) e levonorgestrel	EE ↔ AUC ↑ 2% C _{máx} ↓ 8% C _t ↔ 0% LNG ↔	O cabotegravir não alterou significativamente as concentrações plasmáticas do etinilestradiol e do levonorgestrel a uma extensão clinicamente relevante. Nenhum ajuste da dose dos contraceptivos é necessário quando administrado com cabotegravir.

7. CUIDADOS DE ARMAZENAMENTO DO MEDICAMENTO

Cuidados de Armazenamento

Mantenha o produto na embalagem original e em temperatura ambiente (entre 15°C e 30°C). O prazo de validade é de 60 meses a partir da data de fabricação, impressa na embalagem externa do produto.

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.

Após aberto, válido por 30 dias.

Aspectos físicos / Características organolépticas

Comprimido revestido oval, de cor branca, gravado com 'SV CTV' em um lado.



Apretude® comprimidos revestidos

Modelo de texto de bula - Profissional de Saúde

Antes de usar, observe o aspecto do medicamento.

Todo medicamento deve ser mantido fora do alcance das crianças.

8. POSOLOGIA E MODO DE USAR

Posologia

A terapia deverá ser iniciada por um médico com experiência no tratamento e prevenção da infecção por HIV.

Antes de iniciar a utilização do **Apretude®**, os indivíduos devem ter um teste de HIV-1 negativo documentado, de acordo com as diretrizes aplicáveis, bem como o médico deve selecionar cuidadosamente os pacientes que concordam com o esquema de injeção exigido e aconselhá-los periodicamente sobre a importância da adesão às consultas agendadas e à terapia de prevenção propriamente dita, no intuito de ajudar tanto a reduzir o risco de adquirir a infecção pelo HIV-1 quanto também o risco de desenvolvimento de resistência.

Método de Administração

Apretude® comprimidos revestidos pode ser administrado com ou sem alimentos.

Adultos e adolescentes acima de 12 anos com peso mínimo de 35 kg

O médico e o paciente podem escolher prosseguir diretamente para a terapia injetável. Alternativamente, os comprimidos orais de cabotegravir podem ser usados como introdução oral antes do início da injeção de **Apretude®** para avaliar a tolerabilidade ao cabotegravir (ver Tabela 8). O uso de **Apretude®** sem introdução oral não foi avaliado nos estudos clínicos principais, entretanto os dados desses estudos indicam que a introdução oral não é necessária para garantir a exposição plasmática adequada de cabotegravir.

Introdução oral (comprimidos revestidos)

Quando utilizado para introdução oral, os comprimidos de cabotegravir são recomendados por aproximadamente um mês (pelo menos 28 dias) antes do início de cabotegravir injetável para avaliar a tolerabilidade ao cabotegravir.

Tabela 8. Esquema de introdução oral

	Introdução oral
Medicamento	Por um mês (pelo menos 28 dias), seguido pelas injeções de iniciação
Cabotegravir	30 mg uma vez ao dia

Dose perdida

Se o paciente perder uma dose oral de cabotegravir, o paciente deve administrar a dose perdida assim que possível.

Adolescentes e Crianças

A segurança e a eficácia do cabotegravir em crianças e adolescentes abaixo de 12 anos e com peso inferior à 35 kg não foram estabelecidas.

Idosos

Não é necessário ajuste posológico em pacientes idosos. Existem dados limitados disponíveis sobre uso de cabotegravir em pacientes com 65 anos de idade ou mais (ver Populações especiais de pacientes, em Características Farmacológicas).

Insuficiência renal

Não foram observadas diferenças farmacocinéticas clinicamente importantes entre indivíduos com insuficiência renal grave (CrCL <15 mL/min a <30mL/min e não dialíticos) e indivíduos saudáveis pareados. Não é necessário ajuste posológico em pacientes com insuficiência renal leve, moderada ou a grave e que não estejam em diálise. O cabotegravir não foi estudado em pacientes em diálise (ver Populações especiais de pacientes, em Características Farmacológicas).

Insuficiência hepática

Não é necessário ajuste posológico em pacientes com insuficiência hepática leve ou moderada (Pontuação de *Child-Pugh* A ou B). O cabotegravir não foi estudado em pacientes com insuficiência hepática grave (Pontuação de *Child-Pugh* C) (ver Populações especiais de pacientes, em Características Farmacológicas).

Este medicamento não deve ser partido ou mastigado.

9. REAÇÕES ADVERSAS

Dados de estudos clínicos

As reações adversas a medicamentos (RAMs) ao cabotegravir foram identificadas em estudos clínicos de fase III; HPTN 083 e HPTN 084. Em HPTN 083, a mediana do tempo no produto do estudo cego foi de 65 semanas e 2 dias (1 dia a 156 semanas e 1 dia), com uma exposição total ao cabotegravir de 3.270 pessoas-anos. Em HPTN 084, a mediana do tempo no produto de estudo cego foi de 64 semanas e 1 dia (1 dia a 153 semanas e 1 dia), com uma exposição total ao cabotegravir de 1.920 pessoas-anos.

As RAMs listadas incluem aquelas atribuíveis às formulações orais ou injetáveis de cabotegravir. Quando as frequências diferiram entre HPTN 083 e 084, a categoria com frequência mais alta é citada.

As RAMs relatadas com mais frequência em HPTN 083 foram: reações no local de injeção (82%), dor de cabeça (17%) e diarreia (14%).

As RAMs relatadas com mais frequência em HPTN 084 foram: reações no local de injeção (38%), dor de cabeça (23%) e aumento da transaminase (19%).

As RAMs¹ identificadas nesses estudos estão listadas abaixo por classe de sistema de órgãos MedDRA e por frequência. As frequências são definidas como: muito comum ($\geq 1/10$), comum ($\geq 1/100$ e $< 1/10$), incomum ($\geq 1/1.000$ e $< 1/100$), rara ($\geq 1/10.000$ e $< 1/1.000$) e muito rara ($< 1/10.000$), incluindo relatórios isolados.

Tabela 9. Reações adversas

Classe de sistemas e órgãos MedDRA	Frequência / Categoria	Reações adversas
Distúrbios psiquiátricos	Comum	Sonhos anormais Insônia Depressão
Distúrbios do sistema nervoso	Muito comum	Cefaleia
	Comum	Tontura
Distúrbios gastrointestinais	Muito comum	Diarreia
	Comum	Náusea Dor abdominal ² Flatulência Vômito
Distúrbios hepatobiliares	Muito comum	Aumento das transaminases
	Incomum	Hepatotoxicidade
Distúrbios dos tecidos cutâneos e subcutâneos	Comum	Erupção cutânea ³
Distúrbios musculoesqueléticos e do tecido conjuntivo	Comum	Mialgia
Distúrbios gerais e quadros clínicos no local da administração	Comum	Fadiga Mal-estar
Investigações	Incomum	Aumento de peso

¹ A frequência das RAMs identificadas baseia-se em todas as ocorrências relatadas de eventos e não estão limitadas àquelas consideradas pelo menos possivelmente relacionados pelo investigador.

² Dor abdominal inclui os seguintes termos agrupados do MedDRA combinados: dor abdominal superior e dor abdominal.

³ Erupção cutânea inclui os seguintes termos agrupados do MedDRA combinados: erupção cutânea, erupção cutânea eritematosa, erupção cutânea macular, erupção cutânea maculopapular, erupção cutânea morbiliforme, erupção cutânea papular, erupção cutânea prurítica.

Aumento de peso

Nas Semanas 41 e 97, os indivíduos do estudo HPTN 083 que receberam cabotegravir ganharam um peso mediano de 1,2 kg (Intervalo Interquartil - IQR -1,0, 3,5; n = 1623) e 2,1 kg (IQR: -0,9, 5,9 n = 601) desde a visita basal, respectivamente; aqueles no grupo fumarato de tenofovir desoproxila (TDF)/entricitabina (FTC) ganharam um peso mediano de 0,0 kg (IQR -2,1, 2,4, n = 1611) e 1,0 kg (IQR: -1,9, 4,0 n = 598) desde a visita basal, respectivamente.

Nas Semanas 41 e 97, os indivíduos do estudo HPTN 084 que receberam cabotegravir ganharam um peso mediano de 2,0 kg (IQR 0,0, 5,0; n = 1151) e 4,0 kg (IQR: 0,0, 8,0, n = 216) desde a visita basal, respectivamente; aqueles no grupo fumarato de tenofovir desoproxila (TDF)/entricitabina (FTC) ganharam um peso mediano de 1,0 kg (IQR -1,0, 4,0, n = 1131) e 3,0 kg (IQR: -1,0, 6,0 n = 218) desde a visita basal, respectivamente.

Alterações nas bioquímicas laboratoriais

Em ambos estudos, HPTN 083 e HPTN 084, uma proporção semelhante de participantes nos grupos cabotegravir e TDF/FTC foram observados com níveis elevados de transaminases hepáticas elevadas (ALT/AST) e aumentos pós-basais máximos foram principalmente de graus 1 e 2. No estudo HPTN 083, o número de participantes nos grupos cabotegravir versus TDF/FTC que apresentaram níveis pós-basais máximos de ALT grau 3 ou 4 foram 40 (2%) versus 44 (2%) e os níveis de AST grau 3 ou 4 foram 68 (3%) vs 79 (3%), respectivamente. No estudo HPTN 084, o número de participantes nos grupos cabotegravir versus TDF/FTC que apresentaram níveis pós-basais máximos de ALT grau 3 ou 4 foram 12 (< 1%) vs 18 (1%) e os níveis de AST grau 3 e 4 foram 15 (< 1%) vs 14 (< 1%), respectivamente.

Alguns participantes nos grupos cabotegravir e TDF/FTC apresentaram eventos adversos de aumento de AST ou ALT, o que resultou na descontinuação do produto do estudo. No estudo HPTN 083, o número de participantes nos grupos cabotegravir versus TDF/FTC que descontinuaram devido ao aumento de ALT foram 29 (1%) versus 31 (1%) e devido ao aumento de AST foram 7 (< 1%) versus 8 (< 1%), respectivamente. No estudo HPTN 084, o número de participantes nos grupos cabotegravir versus TDF/FTC que descontinuaram devido ao aumento de ALT foi de 12 (< 1%) versus 15 (< 1%) e não houve descontinuações devido ao aumento de AST.

População pediátrica

Com base nos dados da análise da Semana 16 do estudo MOCHA em adolescentes infectados pelo HIV (com pelo menos 12 anos de idade e pesando 35 kg ou mais) recebendo cART de base, nenhuma nova questão de segurança foi identificada em adolescentes com a adição de cabotegravir oral seguido por cabotegravir injetável (n = 29) quando comparado com o perfil de segurança estabelecido com cabotegravir em adultos (ver Estudos Clínicos).



Apretude® comprimidos revestidos

Modelo de texto de bula - Profissional de Saúde

Com base nos dados de um ensaio clínico multicêntrico aberto (HPTN 083-01 e HPTN 084-01) em 64 adolescentes saudáveis não infectados pelo HIV e em risco (pesando 35 kg ou mais), nenhum novo achado de segurança foi identificado em adolescentes em comparação com o perfil de segurança estabelecido em adultos que receberam cabotegravir para profilaxia pré-exposição ao HIV.

Dados de pós-comercialização

Tabela 10. Reações adversas baseadas em dados pós-comercialização

Classe de sistemas e órgãos MedDRA	Frequência / Categoria	Reações adversas
Distúrbios do sistema imunitário	Incomum	Hipersensibilidade (incluindo angioedema, urticária)
Distúrbios psiquiátricos	Incomum	Ideação suicida*, tentativa de suicídio* *particularmente em pacientes com história pré-existente de depressão ou doença psiquiátrica
Distúrbios dos tecidos cutâneos e subcutâneos	Muito raro	Síndrome de Stevens-Johnson, necrólise epidérmica tóxica

Atenção: este produto é um medicamento novo e, embora as pesquisas tenham indicado eficácia e segurança aceitáveis, mesmo que indicado e utilizado corretamente, podem ocorrer eventos adversos imprevisíveis ou desconhecidos. Nesse caso, notifique os eventos adversos pelo Sistema VigiMed, disponível no Portal da Anvisa.

10. SUPERDOSE

Sinais e sintomas

Atualmente, não existe experiência de superdosagem com cabotegravir.

Tratamento

Não há tratamento específico para a superdosagem com cabotegravir. Caso haja superdosagem, o paciente deverá ser tratado com suporte com monitoramento adequado, quando necessário. O tratamento adicional deverá ser instituído de acordo com a indicação clínica ou segundo a recomendação do centro nacional de toxicologia, quando disponível.

Sabe-se que o cabotegravir é altamente ligado às proteínas plasmáticas; portanto, é improvável que a diálise seja útil na remoção do fármaco do corpo. O controle da superdosagem com o cabotegravir injetável deve levar em consideração a exposição prolongada ao fármaco após uma administração (ver Advertências e Precauções).

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

III - DIZERES LEGAIS

Registro: 1.0107.0361

Produzido por:

Glaxo Operations UK Ltd (trading as Glaxo Wellcome Operations)
Priory Street, Ware, Hertfordshire SG12 0DJ, Reino Unido

Importado e Registrado por: **GlaxoSmithKline Brasil Ltda.**

Estrada dos Bandeirantes, 8464 – Rio de Janeiro – RJ
CNPJ: 33.247.743/0001-10

VENDA SOB PRESCRIÇÃO.

OU

**MINISTÉRIO DA SAÚDE. VENDA PROIBIDA AO COMÉRCIO.
USO SOB PRESCRIÇÃO.**

L2011_apretude_com_rev_GDS06

Esta bula foi aprovada pela Anvisa em 16/10/2025.



Apretude® comprimidos revestidos

Modelo de texto de bula - Profissional de Saúde





Apretude® comprimidos revestidos

Modelo de texto de bula - Paciente

LEIA ATENTAMENTE ESTA BULA ANTES DE INICIAR O TRATAMENTO

I - IDENTIFICAÇÃO DO MEDICAMENTO

Apretude®
cabotegravir sódico

APRESENTAÇÃO

Apretude® é apresentado na forma de comprimidos revestidos contendo 30 mg de cabotegravir em frasco com 30 comprimidos.

USO ORAL

USO ADULTO E PEDIÁTRICO (ACIMA DE 12 ANOS COM PESO MÍNIMO DE 35 KG)

COMPOSIÇÃO

Cada comprimido revestido de **Apretude®** contém:

cabotegravir.....30 mg (equivalentes a 31,62 mg de cabotegravir sódico)
excipientes*.....q.s.p.....1 comprimido revestido

*lactose monoidratada, celulose microcristalina, hipromelose, amidoglicolato de sódio, estearato de magnésio, água purificada e Aquarius BP18237 Branco ou Opadry OY-S-28876 Branco (hipromelose, dióxido de titânio e macrogol).

II - INFORMAÇÕES AO PACIENTE

1. PARA QUE ESTE MEDICAMENTO É INDICADO?

Apretude® é indicado, como medicamento preventivo, como parte de estratégia de prevenção combinada ao vírus da imunodeficiência humana (HIV), para reduzir o risco de contrair a infecção pelo HIV-1 em adultos e adolescentes acima de 12 anos pesando pelo menos 35 kg e com risco aumentado de adquirir a infecção. (consulte Como este medicamento funciona). Isso é chamado de profilaxia pré-exposição (PrEP).

Para entendimento de contextos de risco aumentado de aquisição do HIV-1, devem ser considerados entre outros, mas não restrito aos seguintes aspectos:

- repetição de práticas sexuais anais ou vaginais com penetração sem o uso de preservativo;
- frequência de relações sexuais com parcerias eventuais;
- quantidade e diversidade de parcerias sexuais;
- histórico de episódios de DST (doenças sexualmente transmissíveis)
- busca repetida por profilaxia pós-exposição (PEP);
- contextos de relações sexuais em troca de dinheiro, objetos de valor, drogas, moradia, entre outros serviços;
- Chemsex*: prática sexual sob a influência de drogas psicoativas (metanfetaminas, gama-hidroxibutirato – GHB, midomafetamina – MDMA, cocaína, *poppers*, entre outras) com a finalidade de melhorar ou facilitar as experiências sexuais.

2. COMO ESTE MEDICAMENTO FUNCIONA?

Apretude® contém o princípio ativo cabotegravir, que pertence a um grupo de medicamentos antirretrovirais chamados de inibidores da integrase (INIs).

O seu médico pode aconselhá-lo a administrar os comprimidos de **Apretude®** antes de receber a forma injetável pela primeira vez.

Se você está administrando **Apretude®** injetável, mas não consegue recebê-la, o seu médico também pode recomendar que você administre os comprimidos de **Apretude®**, até que possa receber a injeção novamente



Apretude® comprimidos revestidos

Modelo de texto de bula - Paciente

3. QUANDO NÃO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?

É contraindicada a administração de **Apretude®** a pacientes com hipersensibilidade (alergia) conhecida ao cabotegravir ou a algum dos componentes da formulação.

Apretude® é contraindicado para pacientes com resultado desconhecido ou positivo para HIV-1, bem como em combinação com rifampicina ou rifapentina (usadas para o tratamento de algumas infecções bacterianas como tuberculose), fenitoína, fenobarbital, carbamazepina, oxcarbazepina (também conhecidos como anticonvulsivantes e usados para o tratamento da epilepsia e prevenção de convulsões) ou outros medicamentos indutores fortes da enzima UGT1A1. Caso acredite que qualquer um destes se aplica a você, não tome **Apretude®** antes de verificar com seu médico.

Apretude® só pode ajudar a reduzir o risco de contrair HIV antes de você ser infectado, portanto, você deve realizar um teste de HIV recente para confirmar que você é HIV negativo antes de administrar este medicamento. É importante o comparecimento às consultas agendadas e à terapia de prevenção propriamente dita, no intuito de ajudar tanto a reduzir o risco de adquirir a infecção pelo HIV-1 quanto também o risco de desenvolvimento de resistência.

4. O QUE DEVO SABER ANTES DE USAR ESTE MEDICAMENTO?

Apretude® poderá causar efeitos colaterais graves. Você deverá se atentar a determinados sintomas durante o tratamento com o produto e informar seu médico.

Reações de hipersensibilidade (alergia)

Apretude® contém cabotegravir, que é um inibidor da integrase. Outros inibidores da integrase podem causar uma reação alérgica grave conhecida como reação de hipersensibilidade. Você precisa saber sobre os sinais e sintomas importantes a serem observados enquanto estiver recebendo este medicamento (ver Quais os males que este medicamento pode me causar?).

Informe seu médico imediatamente caso surjam sinais ou sintomas de reações alérgicas. Pode ser que ele recomende a interrupção do uso de **Apretude®** e de outros agentes suspeitos. Os sintomas incluem, entre outros, erupção cutânea intensa (manchas na pele), febre, cansaço, dor nos músculos ou articulações, angioedema (inchaço



Apretude® comprimidos revestidos

Modelo de texto de bula - Paciente

na face ou boca, que pode dificultar a respiração). Seu médico poderá solicitar exames de sangue regulares para monitorar seu estado de saúde.

Adote cuidado especial com Apretude®

Apenas administrar Apretude® pode não impedir que você contraia HIV.

Você ainda pode contrair HIV ao administrar este medicamento, embora **Apretude®** reduza o risco. A infecção pelo HIV é transmitida por contato sexual com alguém infectado ou por transferência de sangue infectado. Para reduzir o risco de contrair HIV:

- Use preservativo quando fizer sexo oral ou com penetração;
- Cuidado no contato com sangue — por exemplo, não compartilhe agulhas;

Discuta com seu médico as precauções adicionais necessárias para reduzir ainda mais o risco de contrair HIV.

Ao administrar **Apretude®** comprimidos para reduzir o risco de contrair HIV:

- Administre os comprimidos de **Apretude®** todos os dias para reduzir seu risco, não apenas quando você achar que está sob risco de infecção pelo HIV. Não perca nenhuma dose de **Apretude®** nem pare de administrá-lo. A perda de doses pode aumentar o risco de contrair a infecção pelo HIV.
- Faça o teste de HIV a cada 2-3 meses.

Se você acha que está infectado com HIV (pode a uma doença semelhante à gripe), informe o seu médico imediatamente. Eles podem querer fazer mais testes para se certificar de que você ainda é HIV negativo.

Enquanto você administrar **Apretude®**, seu médico pode solicitar exames de sangue regulares para verificar se há efeitos colaterais (ver Quais os males que este medicamento pode me causar?).

Sintomas de Lesão Hepática (no fígado)

Informe o seu médico se você tiver problemas no fígado. (ver Quais os males que este medicamento pode me causar?). Pode ser necessário que sua função hepática seja monitorada. Os sintomas de lesão hepática incluem amarelecimento da pele e da parte branca dos olhos, perda de apetite, coceira, sensibilidade do estômago, fezes de cor clara ou urina incomumente escura. Informe o seu médico ou farmacêutico se detectar algum destes sintomas. O seu médico verificará se existe lesão no fígado, através de exames de sangue antes, durante e depois do tratamento com **Apretude®**. Se os níveis de enzimas hepáticas aumentarem e permanecerem altos, seu médico poderá recomendar a suspensão do tratamento.

Gravidez e Amamentação

Se você está grávida ou planejando ficar grávida, por favor, informe seu médico antes de usar este medicamento. Ele irá considerar o benefício a você e o risco potencial ao feto pelo uso de **Apretude®** durante a gravidez.

Se você está pensando em amamentar, verifique com seu médico, que irá considerar os benefícios e riscos para você e seu bebê.

Não se sabe se os ingredientes de **Apretude®** podem passar para o leite materno e fazer mal ao seu bebê. Por isso, informe seu médico caso esteja amamentando ou pensando em amamentar.

Este medicamento não deve ser utilizado por mulheres grávidas sem orientação médica. Informe imediatamente seu médico em caso de suspeita de gravidez.

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

Efeitos sobre a capacidade de dirigir veículos e operar máquinas

Apretude® pode deixá-lo tonto e ter outros efeitos colaterais que o deixam menos alerta.

Não dirija ou opere máquinas a menos que tenha certeza que não foi afetado pelo uso do medicamento. Seu médico levará em conta sua condição clínica e o perfil de reações adversas de **Apretude®** para avaliar sua capacidade de dirigir ou operar máquinas.

Populações especiais

Ver Como devo usar este medicamento?, abaixo.



Apretude® comprimidos revestidos

Modelo de texto de bula - Paciente

Interações Medicamentosas e com Alimentos

Informe seu médico ou farmacêutico se toma ou tomou recentemente algum outro medicamento ou se começar a tomar novos medicamentos.

Alguns medicamentos podem afetar como o **Apretude®** funciona ou aumentar a probabilidade de você ter efeitos colaterais. **Apretude®** também poderá afetar como alguns outros medicamentos funcionam. Estes incluem medicamentos fitoterápicos e demais medicamentos comprados sem prescrição médica.

Apretude® não deve ser administrado com estes medicamentos:

- carbamazepina, oxcarbazepina, fenobarbital ou fenitoína (também conhecidos como anticonvulsivantes), utilizados para o tratamento da epilepsia e prevenção de convulsões;
- rifampicina ou rifapentina, utilizados para o tratamento de algumas infecções bacterianas como tuberculose.

Informe seu médico caso esteja tomando qualquer um dos medicamentos listados a seguir:

- medicamentos chamados antiácidos, utilizados para tratar indigestão e azia (ver Como devo usar este medicamento?).

Informe seu médico ou farmacêutico se estiver tomando qualquer um destes. Seu médico poderá decidir ajustar sua dose ou sobre a necessidade de exames de rotina adicionais.

Informe ao seu médico ou cirurgião-dentista se você está fazendo uso de algum outro medicamento. Não use medicamento sem o conhecimento do seu médico. Pode ser perigoso para a sua saúde.

Atenção: Contém lactose (tipo de açúcar) abaixo de 0,25g/comprimido revestido. Este medicamento não deve ser usado por pessoas com síndrome de má absorção de glicose-galactose.

Atenção: Contém o corante dióxido de titânio.

5. ONDE, COMO E POR QUANTO TEMPO POSSO GUARDAR ESTE MEDICAMENTO?

Cuidados de armazenamento

Mantenha o produto na embalagem original e em temperatura ambiente (entre 15°C e 30°C).

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.

Após aberto, válido por 30 dias.

Aspectos físicos / Características organolépticas

Comprimido revestido oval, de cor branca, gravado com 'SV CTV' em um lado.

Antes de usar, observe o aspecto do medicamento. Caso ele esteja no prazo de validade e você observe alguma mudança no aspecto, consulte o farmacêutico para saber se poderá utilizá-lo.

Todo medicamento deve ser mantido fora do alcance das crianças.

6. COMO DEVO USAR ESTE MEDICAMENTO?

Modo de uso

A terapia com **Apretude®** deve ser iniciada por um médico com experiência no tratamento e prevenção da infecção por HIV.

Sempre tome **Apretude®** exatamente como indicado pelo seu médico. Verifique com seu médico ou farmacêutico, se você não tiver certeza.



Apretude® comprimidos revestidos

Modelo de texto de bula - Paciente

Quando for iniciar o tratamento com Apretude®, você e o seu médico podem decidir iniciar diretamente a injeção de Apretude®.

A outra opção é que o seu médico pode aconselhá-lo a tomar um comprimido de Apretude® uma vez por dia durante um mês (período de introdução) antes da primeira injeção de Apretude®. Tomar Apretude® por um mês antes de receber as injeções de Apretude® permitirá que seu médico teste o quão bem você tolera esses medicamentos.

Posologia

Adultos e adolescentes acima de 12 anos com peso mínimo de 35 kg

A dose recomendada de Apretude® é de 30 mg (um comprimido) uma vez ao dia.

Os comprimidos de Apretude® devem ser engolidos inteiros com um pouco de líquido. Estes podem ser tomados com ou sem alimentos.

Profilaxia pré-exposição (PrEP) com Apretude®

Se você estiver iniciando PrEP com comprimidos, seu médico irá aconselhá-lo a:

- administrar um comprimido de 30 mg de Apretude® uma vez por dia, por aproximadamente um mês;
- receber injeções a cada 2 meses.

Esse primeiro mês é denominado período de introdução oral. Ele permite que seu médico avalie se é apropriado prosseguir com as injeções.

Qual medicamento	Quando	Dose
Apretude®	Por 1 mês (pelo menos 28 dias)	Comprimido de 30 mg, uma vez ao dia

Medicamentos antiácidos

Os antiácidos, usados para o tratamento da indigestão e da azia, podem impedir que Apretude® seja absorvido em seu corpo tornando-o menos eficaz.

Os antiácidos devem ser administrados pelo menos 2 horas antes ou 4 horas depois de você administrar Apretude®. Fale com o seu médico para obter mais orientações sobre como administrar medicamentos redutores de ácido (antiácidos) com Apretude®.

Idosos

Não é necessário ajuste posológico em pacientes idosos. Existem dados limitados disponíveis sobre uso de Apretude® em pacientes com 65 anos de idade ou mais.

Insuficiência renal

Não é necessário ajuste posológico em pacientes com insuficiência renal leve a grave e que não estejam em diálise.

Insuficiência hepática

Não é necessário ajuste posológico em pacientes com insuficiência hepática leve ou moderada. Apretude® não foi estudado em pacientes com insuficiência hepática grave.

Este medicamento não deve ser partido ou mastigado.

Siga a orientação de seu médico, respeitando sempre os horários, as doses e a duração do tratamento. Não interrompa o tratamento sem o conhecimento de seu médico.

7. O QUE DEVO FAZER QUANDO EU ME ESQUECER DE USAR ESTE MEDICAMENTO?

Se você se esquecer de tomar Apretude® comprimidos no horário estabelecido pelo seu médico, tome-o assim que lembrar. Continue seu tratamento como antes. Não tome uma dose em dobro para compensar doses esquecidas.

Em caso de dúvidas, procure orientação do farmacêutico ou de seu médico, ou cirurgião-dentista.



Apretude® comprimidos revestidos

Modelo de texto de bula - Paciente

8. QUAIS OS MALES QUE ESTE MEDICAMENTO PODE ME CAUSAR?

Algumas reações adversas só podem ser observadas através de exames de sangue e podem não aparecer imediatamente após o início do tratamento com **Apretude®**. Se você apresentar algum desses efeitos e se forem graves, seu médico pode aconselhá-lo a parar de tomar **Apretude®**.

As reações adversas a seguir foram identificadas em estudos clínicos realizados com **Apretude®**:

Reações muito comuns (ocorrem em 10% dos pacientes que utilizam este medicamento): dor de cabeça, diarreia e alterações nos exames de sangue do fígado (aumento nas transaminases).

Reações comuns (ocorrem entre 1% e 10% dos pacientes que utilizam este medicamento): depressão, sonhos anormais, dificuldade para dormir (insônia), tonturas, sensação de enjoo (náusea), vômitos, dor de estômago (dor abdominal), excesso de gases (flatulência), erupção cutânea, dor muscular (mialgia), falta de energia (fadiga), sensação de mal-estar.

Reações incomuns (ocorrem entre 0,1% e 1% dos pacientes que utilizam este medicamento): ganho de peso, e danos no fígado (os sinais podem incluir amarelecimento da pele e da parte branca dos olhos, perda de apetite, coceira, sensibilidade no estômago, fezes de cor clara ou urina estranhamente escura) (hepatotoxicidade), pensamentos suicidas e tentativa de suicídio (principalmente em pacientes que já tiveram depressão ou problemas de saúde mental).

Reações muito raras (ocorrem em até 0,01% dos pacientes que utilizam este medicamento): Síndrome de Stevens-Johnson e a necrólise epidérmica tóxica são condições graves com risco de vida que geralmente começam com sintomas semelhantes aos da gripe. Poucos dias depois, outros sintomas aparecem, incluindo: erupção cutânea mais intensa (manchas na pele mais elevadas, de coloração vermelha ou roxa, dolorida, cursando a queimaduras e descamações); bolhas na pele, boca, nariz e genitais; olhos vermelhos, doloridos e lacrimejantes.

Assim como os eventos adversos listados acima para **Apretude®**, outras reações de hipersensibilidade (alergia) poderão se desenvolver durante a terapia. Estas são incomuns em pessoas que tomam **Apretude®**. Os sinais incluem: erupção cutânea, temperatura alta (febre), falta de energia (fadiga), erupção cutânea elevada e com comichão (urticária), inchaço, por vezes da face ou boca (angioedema), causando dificuldade em respirar e dores musculares ou articulares.

Contate o seu médico o mais rapidamente possível. O seu médico pode decidir realizar análises ao seu fígado, rins ou sangue e pode dizer-lhe para parar de tomar **Apretude®**.

Dados de pós-comercialização

Sem dados disponíveis.

Avise seu médico imediatamente se você apresentar um ou mais desses sintomas.

Se um ou mais dos sintomas listados nesta bula se agravar ou se você observar algum sintoma que não tenha sido relacionado aqui, informe seu médico ou farmacêutico.

Atenção: este produto é um medicamento novo, e embora as pesquisas tenham indicado eficácia e segurança aceitáveis, mesmo que indicado e utilizado corretamente, podem ocorrer eventos adversos imprevisíveis ou desconhecidos. Nesse caso, informe seu médico ou cirurgião-dentista.

9. O QUE FAZER SE ALGUÉM USAR UMA QUANTIDADE MAIOR DO QUE A INDICADA DESTE MEDICAMENTO?

Sinais e sintomas

A experiência atual com a sobredosagem de **Apretude®** é limitada.

Tratamento



Apretude® comprimidos revestidos

Modelo de texto de bula - Paciente

Não há tratamento específico para sobredosagem com **Apretude®**. Em caso de sobredosagem, procedimentos adicionais devem ser realizados conforme indicação de seu médico.

Se acidentalmente você tomar medicamento demais, procure seu médico ou farmacêutico para obter orientações. Se possível, mostre a embalagem de **Apretude®**.

Em caso de uso de grande quantidade deste medicamento, procure rapidamente socorro médico e leve a embalagem ou bula do medicamento, se possível. Ligue para 0800 722 6001, se você precisar de mais orientações.

III - DIZERES LEGAIS

Registro: 1.0107.0361

Produzido por:

Glaxo Operations UK Ltd (trading as Glaxo Wellcome Operations)
Priory Street, Ware, Hertfordshire SG12 0DJ, Reino Unido

Importado e Registrado por: **GlaxoSmithKline Brasil Ltda.**

Estrada dos Bandeirantes, 8464 – Rio de Janeiro – RJ

CNPJ: 33.247.743/0001-10

VENDA SOB PRESCRIÇÃO.

OU

**MINISTÉRIO DA SAÚDE. VENDA PROIBIDA AO COMÉRCIO.
USO SOB PRESCRIÇÃO.**

L2011_apretude_com_rev_GDS06

Esta bula foi aprovada pela Anvisa em 16/10/2025.

