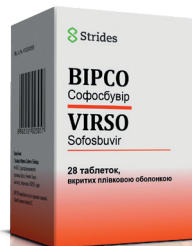


Не є рекламою лікарського засобу. Інформація даної листівки призначена лише для розміщення у спеціалізованих виданнях, призначених для медичних установ та лікарів, а також для розповсюдження на семінарах, конференціях, симпозиумах з медичної тематики.



VIRCOS

Софосбувір



**РЕКОМЕНДОВАНІ ДЛЯ СУМІСНОГО ЗАСТОСУВАННЯ ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ
ТА ТРИВАЛІСТЬ КОМПЛЕКСНОЇ ТЕРАПІЇ VIRCOS***

Популяція пацієнтів**	Терапія	Тривалість лікування
Пацієнти з 1, 4, 5 або 6 генотипом HCV	Вірсо + рибавірин + пегінтерферон альфа-2	12 тижнів
	Вірсо + рибавірин Лише для пацієнтів, для яких пегінтерферон альфа-2 є неприйнятним або які мають до нього непереносимість (див. розділ «Особливі заходи безпеки»)	24 тижні
Пацієнти з 2 генотипом HCV	Вірсо + рибавірин	12 тижнів ^а
Пацієнти з 3 генотипом HCV	Вірсо + рибавірин	12 тижнів ^а
	Вірсо + рибавірин + пегінтерферон альфа-2	24 тижні
Пацієнти з HCV, які очікують на трансплантацію печінки	Вірсо + рибавірин	До трансплантації печінки

* З інструкції для медичного застосування.

** У тому числі пацієнти з коінфекцією вірусом імунодефіциту людини (ВІЛ).

^а Слід розглянути доцільність збільшення тривалості лікування з 12 до 24 тижнів. Це особливо стосується підгруп пацієнтів з одним і більше факторів, історично пов'язаних з меншою швидкістю реагування на лікування на основі інтерферону (наприклад, виражений фіброз/цироз, високі вихідні концентрації вірусу, негроїдна раса, IL28B, окрім генотипу CC, попереднє нереагування на терапію пегінтерфероном альфа-2 і рибавірином).

Лікарський засіб «Вірсо», РП № UA/17053/01/01, дійсне до 07.11.2023. Наказ МОЗ №2032 від 07.11.2018.

Склад: діюча речовина: софосбувір; 1 таблетка, вкрита плівковою оболонкою, містить 400 мг софосбувіру.

Фармакотерапевтична група. Противірусні засоби для системного застосування. Противірусні засоби прямої дії. Противірусні засоби для лікування вірусу гепатиту С (HCV). Код АТХ J05A P08.

Протипоказання. Підвищена чутливість до діючих речовин або до інших компонентів лікарського засобу.

Детальна інформація міститься в інструкції для медичного застосування лікарського засобу.

Категорія відпуску. За рецептом.

Виробник. Страйдс Шасун Лімітед. (VIRCOS виробляється за ліцензією компанії Gilead Sciences Ireland UC.)

Офіційний імпортер: ТОВ «Медек Корпорейшн», 03028, м.Київ, вул. Саперно-Слобідська, буд. 10, оф. 1, тел.: (044) 593-15-44, <http://medek.com.ua/>

Не є рекламою лікарського засобу. Інформація даної листівки призначена лише для розміщення у спеціалізованих виданнях, призначених для медичних установ та лікарів, а також для розповсюдження на семінарах, конференціях, симпозиумах з медичної тематики.



VIRSO

Софосбувір



РЕКОМЕНДОВАНІ ДЛЯ СУМІСНОГО ЗАСТОСУВАННЯ ЛІКАРСЬКІ ЗАСОБИ ТА ТРИВАЛІСТЬ КОМПЛЕКСНОЇ ТЕРАПІЇ VIRSO*

Популяція пацієнтів**	Терапія	Тривалість лікування
Пацієнти з 1, 4, 5 або 6 генотипом HCV	Вірсо + рибавірин + пегінтерферон альфа-2	12 тижнів
	Вірсо + рибавірин Лише для пацієнтів, для яких пегінтерферон альфа-2 є неприйнятним або які мають до нього непереносимість (див. розділ «Особливі заходи безпеки»)	24 тижні
Пацієнти з 2 генотипом HCV	Вірсо + рибавірин	12 тижнів ^а
Пацієнти з 3 генотипом HCV	Вірсо + рибавірин	12 тижнів ^а
	Вірсо + рибавірин + пегінтерферон альфа-2	24 тижні
Пацієнти з HCV, які очікують на трансплантацію печінки	Вірсо + рибавірин	До трансплантації печінки

* З інструкції для медичного застосування.

** У тому числі пацієнти з коінфекцією вірусом імунодефіциту людини (ВІЛ).

^а Слід розглянути доцільність збільшення тривалості лікування з 12 до 24 тижнів. Це особливо стосується підгруп пацієнтів з одним і більше факторів, історично пов'язаних з меншою швидкістю реагування на лікування на основі інтерферону (наприклад, виражений фіброз/цироз, високі вихідні концентрації вірусу, негроїдна раса, IL28B, окрім генотипу CC, попереднє нереагування на терапію пегінтерфероном альфа-2 і рибавірином).

Лікарський засіб «Вірсо», РП № UA/17053/01/01, дійсне до 07.11.2023. Наказ МОЗ №2032 від 07.11.2018.

Склад: діюча речовина: софосбувір; 1 таблетка, вкрита плівковою оболонкою, містить 400 мг софосбувіру.

Фармакотерапевтична група. Противірусні засоби для системного застосування. Противірусні засоби прямої дії. Противірусні засоби для лікування вірусу гепатиту С (HCV). Код АТХ J05A P08.

Протипоказання. Підвищена чутливість до діючих речовин або до інших компонентів лікарського засобу.

Детальна інформація міститься в інструкції для медичного застосування лікарського засобу.

Категорія відпуску. За рецептом.

Виробник. Страйдс Шасун Лімітед. (VIRSO виробляється за ліцензією компанії Gilead Sciences Ireland UC.)

Офіційний імпортер: ТОВ «Медек Корпорейшн», 03028, м.Київ, вул. Саперно-Слобідська, буд. 10, оф. 1, тел.: (044) 593-15-44, <http://medek.com.ua/>

РЕКОМЕНДАЦІЇ EASL (ЄВРОПЕЙСЬКА АСОЦІАЦІЯ З ВІВЧЕННЯ ХВОРОБ ПЕЧІНКИ), РЕДАКЦІЯ 2018 року*

Взаємодія лікарських засобів для лікування гепатиту С з іншими препаратами



Софосбувір	Софосбувір/ Ледіпасвір	Софосбувір/ Велпатасвір	Омбітасвір/ Перітапревір/ Ритонавір та Дасабувір	Гразопревір/ Елбасвір	Софосбувір/ Велпатасвір/ Воксилапревір
------------	---------------------------	----------------------------	---	--------------------------	--

АНТИРЕТРОВІРУСНІ ПРЕПАРАТИ

Ламівудин					
Тенофовір дизопроксил фумарат					
Тенофовір алафенамід					
Ефавиренз					
Етравірин					
Атазанавір/ритонавір					
Ельвітагравір/ кобицістат/ емтрицитабін/ тенофовір алафінамід					

СТАТИНИ

Аторвастатин					
Безафібрат					
Езетімід					
Ловастатин					
Розувастатин					

ПСИХОТРОПНІ ЗАСОБИ

Амітриптилін					
Пароксетим					
Хлорпромазин					
Паліперидон					
Рісперідон					

СЕРЦЕВО-СУДИННІ ЗАСОБИ

Аміодарон					
Дигоксин					
Атенолол					
Бісопролол					
Карведілол					
Пропранолол					
Амлодипін					
Ніфедипін					
Еналапріл					

ІМУНОСУПРЕСАНТИ

Циклоспорин					
Такролімус					
Мофетил мікофенолат					

АНТИКОАГУЛЯНТИ

Клопідогрель					
Варфарин					
Дабігатран					

Немає взаємодії
 Потенційно взаємодіють, що може привести до корекції призначення
 Не можна застосовувати разом

* [https://www.journal-of-hepatology.eu/article/S0168-8278\(18\)31968-8/fulltext](https://www.journal-of-hepatology.eu/article/S0168-8278(18)31968-8/fulltext)