



**DICTAMEN DE LA COMISIÓN DE USO RACIONAL DE LOS MEDICAMENTOS Y PRODUCTOS SANITARIOS (CURMP) SOBRE POSICIONAMIENTO DE CABOTEGRAVIR/RILPIVIRINA DE LIBERACIÓN PROLONGADA EN INFECCIÓN VIH**

**MEDICAMENTO:**

**Cabotegravir (Vocabria®)** 600 mg suspensión inyectable de liberación prolongada / **Rilpivirina (Rekambys®)** 900mg suspensión inyectable de liberación prolongada

**CLASIFICACIÓN ATC:** J05AJ04-Cabotegravir / J05AG05-Rilpivirina

**INDICACIÓN:**

- En combinación, para el tratamiento de la infección por el virus de la inmunodeficiencia humana tipo 1 (VIH-1) en adultos que están virológicamente suprimidos (ARN del VIH-1 <50 copias/ml) en tratamiento antirretroviral estable, sin evidencia actual o previa de resistencia a, y sin fracaso virológico previo con, inhibidores de la transcriptasa inversa no nucleósidos (ITINN) e inhibidores de la integrasa (INI).

**CELEBRACIÓN DE LA CURMP:** Oviedo, 30 de JUNIO de 2023.

**DECISIÓN ADOPTADA:**

**D-1. SE INCLUYE en la Guía Farmacoterapéutica con RECOMENDACIONES específicas:**

- Pacientes con supresión virológica (ARN del VIH-1 <50 copias/ml) en un régimen antirretroviral estable.
- Sin evidencia actual o previa de resistencia viral a, y sin antecedentes de fracaso virológico previo con, inhibidores de la transcriptasa inversa no nucleósidos (ITINN) e inhibidores de la integrasa (INI).
- Asegurar una correcta adherencia a las consultas médicas por parte del paciente.
- Pacientes que acepten llevar a cabo las visitas clínicas necesarias para la adecuada administración de los inyectables en el entorno hospitalario. El incumplimiento por parte del paciente contraindica la administración del tratamiento y, por lo tanto, la suspensión del mismo.
- Condiciones anatómicas que permitan la correcta administración del fármaco.

**No usar en:**

- Pacientes con virus de la hepatitis B (VHB).
- Pacientes con subtipo A del VIH-1.

Cada centro elaborará el circuito más adecuado para la dispensación y administración del tratamiento.