



EUROPEAN MEDICINES AGENCY
SCIENCE MEDICINES HEALTH

EMADOC-1829012207-31555
EMA/H/C/000127

Norvir (*ritonavir*)

Información general sobre Norvir y sobre los motivos por los que se autoriza su uso en la UE

¿Qué es Norvir y para qué se utiliza?

Norvir es un medicamento que se utiliza para el tratamiento de adultos y niños a partir de 2 años con infección por el virus de la inmunodeficiencia humana de tipo 1 (VIH-1). El VIH-1 es el virus que causa el síndrome de inmunodeficiencia adquirida (SIDA). Norvir se utiliza para potenciar la actividad de otros medicamentos denominados inhibidores de la proteasa, como atazanavir, fosamprenavir, lopinavir, tipranavir y darunavir.

Norvir contiene el principio activo ritonavir.

¿Cómo se usa Norvir?

Norvir solo se podrá dispensar con receta médica y lo debe prescribir un médico con experiencia en el tratamiento de personas con infección por el VIH.

Norvir se toma por vía oral una o dos veces al día, ya sea en comprimidos o en polvo mezclado con comidas o bebidas. La frecuencia y la dosis dependen del inhibidor de la proteasa que se administre en combinación con Norvir.

Si desea más información sobre el uso de Norvir, lea el prospecto o consulte a su médico o farmacéutico.

¿Cómo actúa Norvir?

El principio activo de Norvir, el ritonavir, potencia la actividad de otros medicamentos contra el VIH-1 denominados inhibidores de la proteasa. Estos medicamentos bloquean una enzima (un tipo de proteína) del VIH-1 llamada proteasa, que el virus necesita para hacer nuevas copias de sí mismo.

Cuando se administra junto con inhibidores de la proteasa, el ritonavir reduce la velocidad a la que estos medicamentos se descomponen en el organismo. Esto ayuda a mantener unos niveles más altos de los medicamentos en la sangre durante más tiempo, lo que les permite actuar con mayor eficacia contra el virus.



Norvir no cura la infección por el VIH-1 ni el SIDA. Retrasa los daños causados por el virus al sistema inmunitario (las defensas naturales del organismo) y la aparición de infecciones y enfermedades asociadas al SIDA.

¿Qué beneficios ha demostrado tener Norvir en los estudios realizados?

Norvir se ha evaluado en estudios que examinaron su eficacia cuando se utiliza como refuerzo de otros medicamentos contra el VIH-1. Puede encontrarse información sobre estos estudios en la información general sobre estos otros medicamentos (atazanavir, fosamprenavir, lopinavir, tipranavir o darunavir).

¿Cuáles son los riesgos asociados a Norvir?

La lista completa de efectos adversos y restricciones de Norvir se puede consultar en el prospecto.

Dado que Norvir se utiliza como refuerzo de otros medicamentos contra el VIH-1, sus efectos adversos dependen del otro medicamento que se use al mismo tiempo (atazanavir, claritromicina, lopinavir, tipranavir o darunavir). Si desea más información sobre los efectos adversos, consulte el prospecto facilitado con el otro medicamento.

Norvir no debe administrarse a pacientes con problemas hepáticos graves ni a pacientes que estén tomando hipérico (una planta medicinal que se emplea para tratar la depresión). Tampoco debe utilizarse con medicamentos que se descompongan en el organismo por el mismo mecanismo que Norvir, ya que esto podría aumentar sus niveles en sangre hasta llegar a cantidades nocivas.

¿Por qué se ha autorizado Norvir en la UE?

En adultos y niños a partir de 2 años con infección por el VIH-1, Norvir ha demostrado aumentar los niveles en sangre de los demás medicamentos contra el VIH-1 con los que se utiliza. Por consiguiente, la Agencia Europea de Medicamentos decidió que los beneficios de Norvir eran mayores que sus riesgos y recomendó autorizar su uso en la UE.

¿Qué medidas se han adoptado para garantizar un uso seguro y eficaz de Norvir?

Las recomendaciones y precauciones que deben seguir los profesionales sanitarios y los pacientes para un uso seguro y eficaz de Norvir se han incluido en la ficha técnica o resumen de las características del producto y en el prospecto.

Como para todos los medicamentos, los datos sobre el uso de Norvir se controlan de forma continua. Los supuestos efectos adversos notificados de Norvir se evalúan cuidadosamente, y se adoptan las medidas que pudieran resultar necesarias para proteger a los pacientes.

Otra información sobre Norvir

Norvir recibió una autorización de comercialización válida en toda la UE el 26 de agosto de 1996.

Puede encontrar más información sobre Norvir en la página web de la Agencia:
ema.europa.eu/medicines/human/EPAR/norvir.

Fecha de la última actualización del presente resumen: 10-2025.