12/4/2000 on Herres.

INFORMACIÓN DE PRESCRIPCIÓN

1. NOMBRE DEL MEDICAMENTO

Harvoni® 90 mg/400 mg tabletas recubiertas.

2. COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA

Cada tableta recubierta contiene 90 mg de ledipasvir y 400 mg de sofosbuvir.

Excipientes con efecto conocido:

Este producto contiene lactosa (como monohidrato).

Para consultar la lista completa de excipientes, ver sección 6.1.

3. FORMA FARMACÉUTICA

Tableta recubierta de color blanco y forma de rombo, biconvexa, con "GSI" grabado por un lado y "7985" por el otro.

4. DATOS CLÍNICOS

4.1 Indicaciones terapéuticas

Harvoni está indicado para el tratamiento de la hepatitis C crónica (HCC) en adultos y en adolescentes de 12 a <18 años de edad (ver las secciones 4.2, 4.4 y 5.1).

Para consultar la actividad específica frente al genotipo del virus de la hepatitis C (VHC), ver las secciones 4.4 y 5.1.

4.2 Posología y forma de administración

El tratamiento con Harvoni debe ser iniciado y controlado por un médico con experiencia en el tratamiento de los pacientes con HCC.

Posología

La dosis recomendada de Harvoni es de una tableta una vez al día, acompañado o no de alimentos (ver sección 5.2).

JEMIS.

Tabla 1: Duración recomendada del tratamiento para Harvoni y uso recomendado de ribavirina

Población de pacientes (incluidos los pacientes coinfectados por el VIH)	Tratamiento y duración	
Pacientes adultos y adolescentes de 12 año	os de edad o mayores con HCC de genotipo 1. 4, 5 o 6	
Pacientes sin cirrosis	Harvoni durante 12 semanas. - Se puede contemplar la administración de Harvoni durante 8 semanas en los pacientes infectados por el genotipo 1 sin tratamiento previo (ver sección 5.1, estudio lON-3).	
Pacientes con cirrosis compensada	 Harvoni + ribavirina Adurante 12 semanas Harvoni (sin ribavirina) durante 24 semanas. Se puede contemplar la administración de Harvoni (sin ribavirina) durante 12 semanas en los pacientes considerados de bajo riesgo de progresión de la enfermedad clínica y que tienen opciones de repetición posterior del tratamiento (ver sección 4.4). 	
Pacientes post trasplante sin cirrosis o con cirrosis compensada	24 semanas (en pacientes con cirrosis) en los pacientes no elegibles o intolerantes al tratamiento con ribavirina.	
Pacientes con cirrosis descompensada, independientemente del estado de trasplante	Harvoni + ribavirina ^B durante 12 semanas (ver sección 5.1). Se puede contemplar la administración de Harvoni (sin ribavirina) durante 24 semanas en los pacientes no elegibles o intolerantes al tratamiento con ribavirina.	
Pacientes adultos y adolescentes de 12 añ	ios de edad o mayores con IICC de genotipo 3	
Pacientes con cirrosis compensada y/o	Harvoni + ribavirina A durante 24 semanas (ver las secciones 4.4	

[^] Adultos: la ribavirina se administra en función del peso (<75 kg = 1.000 mg y \geq 75 kg = 1.200 mg) por vía oral y en dos dosis divididas acompañadas de alimentos. Adolescentes: la posología recomendada para la ribavirina figura en la tabla 3.

fracaso del tratamiento anterior

Tabla 2: Directrices para la posología de ribavirina cuando se administra con Harvoni a los pacientes con

Paciente	Dosis de ribavirina*
Cirrosis de clase B de Child-Pugh-Turcotte (CPT) antes del trasplante	1.000 mg al día para pacientes que pesen <75 kg y 1.200 mg para aquellos que pesen ≥75 kg
Cirrosis de clase C de CPT antes del trasplante	Dosis inicial de 600 mg que se puede ajustar hasta un máximo de 1.000/1.200 mg (1.000 mg para pacientes que pesen <75 kg y 1.200 mg para pacientes que pesen ≥75 kg) si se tolera bien. Si la dosis inicial no
Cirrosis de clase B o C de CPT después del trasplante	se tolera bien, la dosis se debe reducir del modo clínicamente indicado basándose en los niveles de hemoglobina

^{* -} Si no se puede alcanzar una dosis más normalizada de ribavirina (por peso y función renal) por razones de tolerabilidad, se deben contemplar la administración de Harvoni con ribavirina durante 24 semanas para minimizar el riesgo de recaída.

Cuando Harvoni se utilice en combinación con ribavirina, consulte también la Información de Prescripción de la ribavirina.

En pacientes adolescentes de 12 a <18 años de edad se recomienda la siguiente posología para la ribavirina cuando se divida en dos dosis diarias y se administre con alimentos:

JEWP.

^B La posología recomendada para la ribavirina en los pacientes con cirrosis descompensada figura en la tabla 2.

Tabla 3. Directrices para la posología de ribavirina cuando se administra con Harvoni a adolescentes de 12 a <18 años de edad.

Peso corporal en kg	Dosis de ribavirina*	
<47	15 mg/kg/día	
47-49	600 mg/día	
50-65	800 mg/día	
66-74	1.000 mg/día	
> o = 75	1.200 mg/día	

Ribavirina administrada por vía oral en dos dosis divididas acompañadas de alimentos.

Modificación de la dosis de ribavirina en adultos que toman 1.000-1.200 mg al día
Si se utiliza Harvoni en combinación con ribavirina y un paciente presenta una reacción adversa grave
potencialmente relacionada con ribavirina, la dosis de ribavirina se debe modificar o interrumpir, si es
pertinente, hasta que la reacción adversa remita o disminuya su gravedad. En la Tabla 4 se facilitan
las directrices de modificación e interrupción de la dosis en función de la concentración de
hemoglobina y el estado cardiaco del paciente.

Tabla 4: Directrices de modificación de la dosis de ribavirina para la administración concomitante con Harvoni en adultos

Valores analíticos	Reducir la dosis de ribavirina a 600 mg/día si:	Interrumpir el tratamiento con ribavirina si:
Hemoglobina en pacientes sin cardiopatía	<10 g/dl	<8,5 g/dl
Hemoglobina en pacientes con antecedentes de cardiopatía estable	Disminución de la hemoglobina ≥2 g/dl durante cualquier periodo de tratamiento de 4 semanas	<12 g/dl a pesar de 4 semanas de tratamiento con la dosis reducida

Una vez suspendida ribavirina a causa de una anomalía analítica o una manifestación clínica, se puede intentar reanudarla a una dosis de 600 mg al día y posteriormente incrementarla a 800 mg al día. Sin embargo, no se recomienda aumentarla a la dosis originalmente asignada (1.000 mg a 1.200 mg al día).

Población pediátrica <12 años de edad

No se ha establecido la seguridad y la eficacia de Harvoni en niños < 12 años. No se dispone de datos.

Dosis omitida

Se debe indicar a los pacientes que si vomitan en un plazo de 5 horas desde la administración, deben tomar una tableta adicional. Si vomitan más de 5 horas después de la administración, no hace falta ninguna dosis adicional (ver sección 5.1).

Si se omite una dosis y no han transcurrido 18 horas desde la hora normal, se debe indicar a los pacientes que tomen la tableta lo antes posible y después los pacientes deben tomar la siguiente dosis a la hora habitual. Si han transcurrido más de 18 horas, se debe indicar entonces a los pacientes que esperen y tomen la siguiente dosis a la hora habitual. Se debe indicar a los pacientes que no tomen una dosis doble.

Pacientes de edad avanzada

No es preciso ajustar la dosis en los pacientes de edad avanzada (ver sección 5.2).

Insuficiencia renal

No es necesario ajustar la dosis de Harvoni en los pacientes con insuficiencia renal leve o moderada.

Los datos sobre la seguridad son limitados en los pacientes con insuficiencia renal grave (tasa de filtración glomerular estimada [TFGe] < 30 ml/min/1,73 m²) y nefropatía terminal (NT) que requerían diálisis. Cuando no se dispone de otras opciones de tratamiento apropiadas, Harvoni se puede administrar en estos pacientes sin realizar un ajuste de la dosis (ver secciones 4.4, 4.8, 5.1 y 5.2).

ADMIS.

Insuficiencia hepática

No es necesario ajustar la dosis de Harvoni en los pacientes con insuficiencia hepática leve, moderada o grave (clases A, B o C de Child-Pugh-Turcotte [CPT], ver sección 5.2). Se ha establecido la seguridad y eficacia de ledipasvir/sofosbuvir en los pacientes con cirrosis descompensada (ver sección 5.1).

Forma de administración

Por vía oral.

Se debe indicar a los pacientes que traguen la tableta entera, acompañada o no de alimentos. Debido a su sabor amargo, se recomienda no masticar ni machacar la tableta recubierta (ver sección 5.2).

4.3 Contraindicaciones

Hipersensibilidad a los principios activos o a alguno de los excipientes incluidos en la sección 6.1.

La administración concomitante con rosuvastatina (ver sección 4.5).

Uso con inductores potentes de la glucoproteína P

Medicamentos que son inductores potentes de la glucoproteína P en el intestino (carbamazepina, fenobarbital, fenitoína, rifampicina, rifabutina y hierba de San Juan). La administración concomitante reducirá significativamente las concentraciones plasmáticas de ledipasvir y sofosbuvir y puede provocar la disminución de la eficacia de Harvoni (ver sección 4.5).

4.4 Advertencias y precauciones especiales de empleo

Harvoni no se debe administrar de forma concomitante con otros medicamentos que contengan sofosbuvir.

Actividad específica según genotipo

En cuanto a las pautas recomendadas con diferentes genotipos del VHC, ver sección 4.2. En cuanto a la actividad virológica y clínica específica según genotipo, ver sección 5.1.

Los datos clínicos para respaldar el uso de Harvoni en adultos infectados por el VHC de genotipo 3 son limitados (ver sección 5.1). No se ha investigado la eficacia relativa de una pauta de 12 semanas consistente en ledipasvir/sofosbuvir + ribavirina, comparada con una pauta de 24 semanas de sofosbuvir + ribavirina. Se recomienda un tratamiento conservador de 24 semanas en todos los pacientes de genotipo 3 con tratamiento previo y en los pacientes de genotipo 3 sin ningún tratamiento previo y con cirrosis (ver sección 4.2). En la infección por el genotipo 3, solo se debe contemplar el uso de Harvoni (siempre en combinación con ribavirina) en los pacientes considerados de alto riesgo de progresión clínica de la enfermedad y cuando no existan opciones terapéuticas alternativas.

Los datos clínicos para respaldar el uso de Harvoni en adultos infectados por el VHC de genotipo 2 y 6 son limitados (ver sección 5.1).

Bradicardia grave y bloqueo cardiaco

Se han observado casos de bradicardia grave y bloqueo cardiaco cuando Harvoni se utiliza con amiodarona, con o sin otros fármacos para disminuir la frecuencia cardiaca. El mecanismo no está establecido.

El uso concomitante de amiodarona fue limitado durante el desarrollo clínico de sofosbuvir. Los casos son potencialmente mortales, por lo que la amiodarona solo se debe administrar a pacientes que toman Harvoni cuando no se toleren o estén contraindicados otros tratamientos antiarrítmicos.

AENES.

Si el uso concomitante de amiodarona se considera necesario, se recomienda una estrecha vigilancia de los pacientes cuando se inicie la administración de Harvoni. Los pacientes de alto riesgo de bradiarritmia se deben monitorizar de forma continua durante 48 horas en un entorno clínico adecuado.

Debido a la prolongada semivida de la amiodarona, también se deben monitorizar adecuadamente aquellos pacientes que hayan dejado de tomar amiodarona pocos meses antes y vayan a comenzar el tratamiento con Harvoni.

A todos los pacientes que reciben Harvoni en combinación con amiodarona, con o sin otros fármacos antiarrítmicos, se les debe indicar cuáles son los síntomas de bradicardia y bloqueo cardiaco, e indicarles que acudan urgentemente al médico si experimentan dichos síntomas.

Uso en pacientes diabéticos

Tras iniciar el tratamiento con antivirales de acción directa contra el VHC los pacientes diabéticos pueden experimentar una mejora en el control de la glucosa, lo que potencialmente puede causar una hipoglucemia sintomática. Las concentraciones de glucosa de los pacientes diabéticos que inicien el tratamiento con antivirales de acción directa deben ser controlados estrechamente, en especial durante los 3 primeros meses y, cuando sea necesario, se debe modificar su medicación antidiabética. Se debe informar al médico responsable del tratamiento antidiabético del paciente cuando se inicie el tratamiento con antivirales de acción directa.

Coinfección por VHC/VHB (virus de la hepatitis B)

Se han notificado casos de reactivación del virus de la hepatitis B (VHB), algunos de ellos mortales, durante o tras el tratamiento con antivirales de acción directa. Se debe realizar un cribado del VHB en todos los pacientes antes del inicio del tratamiento. Los pacientes coinfectados por VHB/VHC tienen riesgo de sufrir una reactivación del VHB y, por lo tanto, se les debe vigilar y tratar de acuerdo con las guías clínicas actuales.

Tratamiento de pacientes con exposición previa a antivirales de acción directa contra el VHC

En pacientes en quienes ha fracasado el tratamiento con ledipasvir/sofosbuvir se observa en la mayoría de los casos una selección de mutaciones de resistencia en NS5A que reducen sustancialmente la sensibilidad a ledipasvir (ver sección 5.1). Datos limitados indican que dichas mutaciones de NS5A no revierten durante el seguimiento a largo plazo. Actualmente no existen datos para respaldar la eficacia de la repetición del tratamiento en pacientes en quienes ha fracasado el tratamiento con ledipasvir/sofosbuvir con una pauta posterior que contiene un inhibidor de NS5A. De modo similar, actualmente no existen datos para respaldar la eficacia de los inhibidores de la proteasa NS3/4A en pacientes en quienes ha fracasado anteriormente el tratamiento previo que incluía un inhibidor de la proteasa NS3/4A. Dichos pacientes pueden depender por tanto de otras clases de medicamentos para la remisión de la infección por VHC. En consecuencia, se debe contemplar un tratamiento más largo en pacientes con opciones inciertas de repetición del tratamiento.

Insuficiencia renal

Los datos sobre la seguridad son limitados en los pacientes con insuficiencia renal grave (tasa de filtración glomerular estimada [TFGe] < 30 ml/min/1,73 m²) y NT que requerían hemodiálisis. Cuando no se dispone de otras opciones de tratamiento apropiadas, Harvoni se puede administrar en estos pacientes sin realizar un ajuste de la dosis (ver secciones 4.8, 5.1 y 5.2). Cuando se utilice Harvoni en combinación con ribavirina, consulte también la Información de Prescripción de ribavirina para los pacientes con aclaramiento de creatinina (CrCl) < 50 ml/min (ver sección 5.2).



Adultos con cirrosis descompensada y/o que están a la espera de un trasplante hepático o después de un trasplante hepático

No se ha investigado la eficacia de ledipasvir/sofosbuvir en pacientes infectados por VHC de genotipo 5 y de genotipo 6 con cirrosis descompensada y/o que están a la espera de un trasplante hepático o después de un trasplante hepático. El tratamiento con Harvoni se debe orientar en función de la evaluación de los beneficios y riesgos potenciales de cada paciente en concreto.

Uso con inductores moderados de la glucoproteína P

Los medicamentos que son inductores moderados de la glucoproteína P en el intestino (p. ej., oxearbazepina) pueden reducir las concentraciones plasmáticas de ledipasvir y sofosbuvir, con la consiguiente disminución del efecto terapéutico de Harvoni. No se recomienda la administración concomitante de dichos medicamentos con Harvoni (ver sección 4.5).

Uso con ciertas pautas antirretrovirales contra el VIH

Harvoni ha mostrado aumentar la exposición a tenofovir, especialmente cuando se emplea conjuntamente con una pauta contra el VIH que contiene tenofovir disoproxilo fumarato y un estimulador farmacocinético (ritonavir o cobicistat). No se ha establecido la seguridad de tenofovir disoproxilo fumarato en el contexto de Harvoni y un estimulador farmacocinético. Se deben tener en cuenta los beneficios y riesgos potenciales que se asocian a la administración concomitante de Harvoni con el comprimido combinado de dosis fija que contiene elvitegravir/cobicistat/emtricitabina/tenofovir disoproxilo fumarato o tenofovir disoproxilo fumarato administrados conjuntamente con un inhibidor de la proteasa del VIH potenciado (p. ej. atazanavir o darunavir), en especial en pacientes con mayor riesgo de disfunción renal. Los pacientes que reciben Harvoni de forma concomitante con elvitegravir/cobicistat/emtricitabina/tenofovir disoproxilo fumarato o con tenofovir disoproxilo fumarato y un inhibidor de la proteasa del VIH potenciado se deben vigilar en cuanto a reacciones adversas relacionadas con tenofovir. Consultar la Información de Prescripción de tenofovir disoproxilo fumarato, emtricitabina/tenofovir disoproxilo fumarato o elvitegravir/cobicistat/emtricitabina/tenofovir disoproxilo fumarato o elvitegravir/cobicistat/emtricitabina/tenofovir disoproxilo fumarato para obtener recomendaciones acerca de la monitorización renal.

Uso con inhibidores de la HMG-CoA reductasa

La administración concomitante de Harvoni con inhibidores de la HMG-CoA reductasa (estatinas) puede aumentar significativamente la concentración de la estatina, lo que incrementa el riesgo de miopatía y rabdomiolisis (ver sección 4.5).

Población pediátrica

No se recomienda el uso de Harvoni en pacientes pediátricos <12 años debido a que no se ha establecido la seguridad y la eficacia en esta población.

Excipientes



Harvoni contiene lactosa. En consecuencia, los pacientes con problemas hereditarios poco comunes de intolerancia a la galactosa, deficiencia de lactasa de Lapp o mala absorción de glucosa-galactosa, no deben tomar este medicamento.

4.5 Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción



Dado que Harvoni contiene ledipasvir y sofosbuvir, toda interacción que se haya identificado individualmente con estos principios activos se puede producir con Harvoni.

Potencial de Harvoni para afectar a otros medicamentos

Ledipasvir es un inhibidor *in vitro* del transportador de fármacos glucoproteína P y de la proteína de resistencia del cáncer de mama (BCRP) y puede aumentar la absorción intestinal de los sustratos de estos transportadores administrados de forma concomitante.

Potencial de otros medicamentos para afectar a Harvoni

Ledipasvir y sofosbuvir son sustratos del transportador de fármacos glucoproteína P y de BCRP, mientras que GS-331007 no lo es.



Los medicamentos que son inductores potentes de la glucoproteína P (carbamazepina, fenobarbital, fenitoína, rifampicina, rifabutina y hierba de San Juan) pueden reducir significativamente las concentraciones plasmáticas de ledipasvir y sofosbuvir, con la consiguiente disminución del efecto terapéutico de ledipasvir/sofosbuvir, por lo que están contraindicados con Harvoni (ver sección 4.3). Los medicamentos que son inductores moderados de la glucoproteína P en el intestino (p. ej., oxcarbazepina) pueden reducir las concentraciones plasmáticas de ledipasvir y sofosbuvir, con la consiguiente disminución del efecto terapéutico de Harvoni. No se recomienda la administración concomitante de dichos medicamentos con Harvoni (ver sección 4.4). La administración concomitante con medicamentos que inhiben la glucoproteína P y/o la BCRP puede aumentar las concentraciones plasmáticas de ledipasvir y sofosbuvir sin incrementar las de GS-331007; Harvoni se puede administrar de forma concomitante con los inhibidores de la glucoproteína P o de la BCRP. No se prevén interacciones medicamentosas clínicamente significativas con ledipasvir/sofosbuvir mediadas por las enzimas del CYP450 o UGT1A1.

Pacientes tratados con antagonistas de la vitamina K

Dado que la función hepática puede cambiar durante el tratamiento con Harvoni, se recomienda un estrecho seguimiento de los valores de INR (Razón Internacional Normalizada INR, por sus siglas en inglés).

Influencia del tratamiento con antivirales de acción directa sobre los fármacos que se metabolizan en el hígado



La farmacocinética de los fármacos que se metabolizan en el hígado (p. ej. medicamentos inmunosupresores, como los inhibidores de la calcineurina) puede verse afectada por los cambios en la función hepática durante el tratamiento con antivirales de acción directa, relacionados con la eliminación del virus de la hepatitis C.

Interacciones entre Harvoni y otros medicamentos

En la Tabla 5 se facilita una lista de las interacciones medicamentosas establecidas o que pueden ser clínicamente significativas (donde el intervalo de confianza [IC] del 90 % del cociente de las medias geométricas de mínimos cuadrados estuvo dentro "↔", se extendió por encima "↑", o se extendió por debajo "↓" de los límites de equivalencia predeterminados). Las interacciones medicamentosas descritas se basan en ensayos realizados con ledipasvir/sofosbuvir o con ledipasvir y sofosbuvir como medicamentos individuales, o son interacciones medicamentosas pronosticadas que pueden ocurrir con ledipasvir/sofosbuvir. La tabla no es totalmente incluyente.



Medicamento por áreas terapéuticas	E Harvoni y otros medicamen Efectos sobre las concentraciones del medicamento. Cociente de las medias (intervalo de confianza del 90 %) para AUC, Cmax, Cmin	Recomendación relativa a la administración concomitante con Harvoni
AGENTES REDUCTORES	DEL ACIDO	La solubilidad de ledipasvir disminuye a medida que aumenta el pH. Se prevé que los medicamentos
Antiácidos P. ej.: Hidróxido de aluminio o magnesio; carbonato de calcio	Interacción no estudiada. Prevista: ↓ Ledipasvir → Sofosbuvir → GS-331007	que aumentan el pH gástrico disminuyan la concentración de ledipasvir. Se recomienda dejar un intervalo de separación de 4 horas entre la administración del antiácido y la de Harvoni.
	(Aumento del pH gástrico)	
Antagonistas de los receptore		Las putassamentes de las ressurance la se pueden
Famotidina (40 mg en dosis única)/ iedipasvir (90 mg en dosis única) ^c / sofosbuvir (400 mg en dosis única) ^{c, d} Famotidina administrada simultáneamente con Harvoni ^d	Ledipasvir ↓ C_{max} 0,80 (0,69, 0,93) ↔ AUC 0,89 (0,76; 1,06) Sofosbuvir ↑ C_{max} 1,15 (0,88; 1,50) ↔ AUC 1,11 (1,00; 1,24) GS-331007 ↔ C_{max} 1,06 (0,97; 1,14) ↔ AUC 1,06 (1,02; 1,11)	Los antagonistas de los receptores H ₂ se pueden administrar simultáneamente o de forma escalonada con Harvoni en dosis que no superen unos niveles posológicos comparables a famotidina 40 mg dos veces al día.
Cimetidina ^e Nizatidina ^e Ranitidina ^e Famotidina (40 mg en dosis única)/ ledipasvir (90 mg en dosis única) ^c / sofosbuvir (400 mg en dosis única) ^{e, d} Famotidina administrada 12 horas antes de Harvoni ^d	(Aumento del pH gastrico) Ledipasvir $\downarrow C_{max} 0,83 (0,69; 1,00)$ $\hookrightarrow AUC 0,98 (0,80; 1,20)$ Sofosbuvir $\leftrightarrow C_{max} 1,00 (0,76; 1,32)$ $\leftrightarrow AUC 0,95 (0,82; 1,10)$ GS-331007 $\leftrightarrow C_{max} 1,13 (1,07; 1,20)$ $\leftrightarrow AUC 1,06 (1,01; 1,12)$	

HARVONI®

Medicamento por áreas terapéuticas	Efectos sobre las concentraciones del medicamento. Cociente de las medias (intervalo de confianza del 90 %) para AUC, Cmax, Cmia.	Recomendación relativa a la administración concomitante con Harvoni
Inhibidores de la bomba de p	protones	
Omeprazol (20 mg una vez al día)/ ledipasvir (90 mg en dosis única) ^c / sofosbuvir (400 mg en dosis única) ^c Omeprazol administrado simultáneamente con Harvoni Lansoprazol ^e Rabeprazol ^e Pantoprazol ^e	Ledipasvir $\downarrow C_{max} 0.89 (0.61; 1.30)$ $\downarrow AUC 0.96 (0.66; 1.39)$ Sofosbuvir $\leftrightarrow C_{max} 1.12 (0.88; 1.42)$ $\leftrightarrow AUC 1.00 (0.80; 1.25)$ GS-331007 $\leftrightarrow C_{max} 1.14 (1.01; 1.29)$ $\leftrightarrow AUC 1.03 (0.96; 1.12)$ (Aumento del pH gástrico)	Se pueden administrar dosis de inhibidores de la bomba de protones comparables a omeprazol 20 mg simultáneamente con Harvoni. Los inhibidores de la bomba de protones no se deben tomar antes de Harvoni.
Esomeprazol ^e ANTIARRITMICOS		
Amiodarona	Interacción no estudiada.	Utilizar solo si no hay otra alternativa disponible. Se recomienda una estrecha vigilancia si este medicamento se administra junto con Harvoni (ver las secciones 4.4 y 4.8).
Digoxina	Interacción no estudiada. Prevista: ↑ Digoxina ↔ Ledipasvir ↔ Sofosbuvir ↔ GS-331007 (Inhibición de la glucoproteína P)	La administración concomitante de Harvoni con digoxina puede aumentar la concentración de digoxina. Es preciso obrar con cautela y se recomienda monitorizar las concentraciones terapéuticas de digoxina cuando se administre de forma concomitante con Harvoni.
ANTICOAGULANTES		
Dabigatrán etexilato	Interacción no estudiada. Prevista: ↑ Dabigatrán ↔ Ledipasvir ↔ Sofosbuvir ↔ GS-331007 (Inhibición de la glucoproteína P)	Se recomienda monitorización clínica, en busca de signos de hemorragia y anemia, cuando se administra de forma concomitante dabigatrán etexilato con Harvoni. Una prueba de coagulación ayuda a identificar a los pacientes con mayor riesgo de hemorragia debido al aumento de la exposición a dabigatrán.
Antagonistas de la vitamina K	Interacción no estudiada.	Se recomienda un estrecho seguimiento de INR con todos los antagonistas de la vitamina K. Esto se debe a que la función hepática cambia durante el tratamiento con Harvoni.
ANTIEPILÉPTICOS		
Fenobarbital Fenitoína	Interacción no estudiada. Prevista: ↓ Ledipasvir ↓ Sofosbuvir ↔ GS-331007 (Inducción de la glucoproteína P)	Harvoni está contraindicado con fenobarbital y fenitoína (ver sección 4.3).

DEWES.

Medicamento por áreas terapéuticas	Efectos sobre las concentraciones del medicamento. Cociente de las medias (intervalo de confianza del 90 %) para AUC, C _{max} , C _{min}	Recomendación relativa a la administración concomitante con Harvoni
Carbamazepina	Interacción no estudiada. Prevista: ↓ Ledipasvir Observada: Sofosbuvir ↓ C _{max} 0,52 (0,43; 0,62) ↓ AUC 0,52 (0,46; 0,59) C _{min} (ND/NP) GS 331007 ↔ C _{max} 1,04 (0,97; 1,11) ↔ AUC 0,99 (0,94; 1,04) C _{min} (ND/NP) (Inducción de la plucoproteína P)	Harvoni está contraindicado con carbamazepina (ver sección 4.3).
Oxcarbazepina	Interacción no estudiada. Prevista: ↓ Ledipasvir ↓ Sofosbuvir ↔ GS-331007 (Inducción de la glucoproteína P)	Se prevé que la administración concomitante de Harvoni con oxearbazepina reduzea las concentraciones de ledipasvir y sofosbuvir, con la consiguiente disminución del efecto terapéutico de Harvoni. No se recomienda dicha administración concomitante (ver sección 4.4).



HARVONI®

Medicamento por áreas terapéuticas	Efectos sobre las concentraciones del medicamento. Cociente de las medias (intervalo de confianza del 90 %) para AUC, C_{max} , C_{min}	Recomendación relativa a la administración concomitante con Harvoni
ANTIMICOBACTERIANO	DS	
Rifampicina (600 mg una vez al día)/ ledipasvir (90 mg en dosis única) ^d	Interacción no estudiada. Prevista: Rifampicina	Harvoni está contraindicado con rifampicina (ver sección 4.3).
	glucoproteína P)	
Rifampicina (600 mg una vez al día)/ sofosbuvir (400 mg en dosis única) ^d	Interacción no estudiada. Prevista: Rifampicina $\leftrightarrow C_{max}$ $\leftrightarrow AUC$ $\leftrightarrow C_{min}$	
	Observada: Sofosbuvir ↓ C _{max} 0,23 (0,19; 0,29) ↓ AUC 0,28 (0,24; 0,32)	
	GS-331007 \leftrightarrow C _{max} 1,23 (1,14; 1,34) \leftrightarrow AUC 0,95 (0,88; 1,03)	
	(Inducción de la	
Rifabutina	glucoproteína P) Interacción no estudiada. Prevista: Ledipasvir	Harvoni está contraindicado con rifabutina (ver sección 4.3).
	Observada: Sofosbuvir ↓ C _{max} 0,64 (0,53; 0,77) ↓ AUC 0,76 (0,63; 0,91) C _{min} (ND/NP)	
	GS 331007 \leftrightarrow C _{max} 1,15 (1,03; 1,27) \leftrightarrow AUC 1,03 (0,95; 1,12) C _{min} (ND/NP)	
	(Inducción de la glucoproteína P)	

NEWS.

Medicamento por áreas terapéuticas	Efectos sobre las concentraciones del medicamento. Cociente de las medias (intervalo de confianza del 90 %) para AUC, C _{max} , C _{min}	Recomendación relativa a la administración concomitante con Harvoni
Rifapentina	Interacción no estudiada. Prevista: ↓ Ledipasvir ↓ Sofosbuvir ↔ GS-331007 (Inducción de la	Se prevé que la administración concomitante de Harvoni con rifapentina reduzca las concentraciones de ledipasvir y sofosbuvir, con la consiguiente disminución del efecto terapéutico de Harvoni. No se recomienda dicha administración concomitante.
	glucoproteína P)	
SEDANTES/HIPNÓTICOS Midazolam (2,5 mg en dosis única)/ ledipasvir (90 mg en dosis única)	Observada: Midazolam → C _{max} 1,07 (1,00; 1,14) → AUC 0,99 (0,95; 1,04) (Inhibición de CYP3A)	No es necesario ajustar la dosis de Harvoni ni de midazolam.
Ledipasvir (90 mg una vez al día)	(Innitición de CYP3A) Midazolam → C _{max} 0,95 (0,87; 1,04) → AUC 0,89 (0,84; 0,95) (Inducción de CYP3A)	
FÁRMACOS ANTIVIRALE	Prevista: → Sofosbuvir → GS-331007 S CONTRA EL VIH: INHIB	IDORES DE LA TRANSCRIPTASA INVERSA
Efavirenz/ emtricitabina/ tenofovir disoproxilo fumarato (600 mg/ 200 mg/ 300 mg/ una vez ai día)/ iedipasvir (90 mg una vez al día) ^e / sofosbuvir (400 mg una vez al día) ^{e, d}	Efavirenz \leftrightarrow C _{max} 0,87 (0,79; 0,97) \leftrightarrow AUC 0,90 (0,84; 0,96) \leftrightarrow C _{min} 0,91 (0,83; 0,99) Emtricitabina \leftrightarrow C _{max} 1,08 (0,97; 1,21) \leftrightarrow AUC 1,05 (0,98; 1,11) \leftrightarrow C _{min} 1,04 (0,98; 1,11)	No es necesario ajustar la dosis de Harvoni ni de efavirenz/ emtricitabina/ tenofovir disoproxilo fumarato.
	Tenofovir ↑ C _{max} 1,79 (1,56; 2,04) ↑ AUC 1,98 (1,77; 2,23) ↑ C _{min} 2,63 (2,32; 2,97)	
	Ledipasvir ↓ C _{max} 0,66 (0,59; 0,75) ↓ AUC 0,66 (0,59; 0,75) ↓ C _{min} 0,66 (0,57; 0,76)	
	Sofosbuvir $\leftrightarrow C_{max}$ 1,03 (0,87; 1,23) \leftrightarrow AUC 0,94 (0,81; 1,10)	
	GS-331007 $\leftrightarrow C_{\text{max}} \ 0.86 \ (0.76; \ 0.96)$ $\leftrightarrow AUC \ 0.90 \ (0.83; \ 0.97)$ $\leftrightarrow C_{\text{min}} \ 1.07 \ (1.02; \ 1.13)$	

DENED.

HARVONI®

Medicamento por áreas terapéuticas	Efectos sobre las concentraciones del medicamento. Cociente de las medias (intervalo de confianza del 90 %) para AUC, C_{max} , C_{min}	Recomendación relativa a la administración concomitante con Harvoni
Emtricitabina/ rilpivirina/ tenofovir disoproxilo fumarato (200 mg/ 25 mg/ 300 mg una vez al día)/ ledipasvir (90 mg una vez al día) ^c / sofosbuvir (400 mg una vez al día) ^{c, d}	Emtricitabina $\leftrightarrow C_{max} 1,02 (0,98; 1,06)$ $\leftrightarrow AUC 1,05 (1,02; 1,08)$ $\leftrightarrow C_{min} 1,06 (0,97; 1,15)$ Rilpivirina $\leftrightarrow C_{max} 0,97 (0,88; 1,07)$ $\leftrightarrow AUC 1,02 (0,94; 1,11)$ $\leftrightarrow C_{min} 1,12 (1,03; 1,21)$ Tenofovir $\leftrightarrow C_{max} 1,32 (1,25; 1,39)$ $\uparrow AUC 1,40 (1,31; 1,50)$ $\uparrow C_{min} 1,91 (1,74; 2,10)$ Ledipasvir $\leftrightarrow C_{max} 1,01 (0,95; 1,07)$ $\leftrightarrow AUC 1,08 (1,02; 1,15)$ $\leftrightarrow C_{min} 1,16 (1,08; 1,25)$ Sofosbuvir $\leftrightarrow C_{max} 1,05 (0,93; 1,20)$ $\leftrightarrow AUC 1,10 (1,01; 1,21)$ GS-331007 $\leftrightarrow C_{max} 1,06 (1,01; 1,11)$	No es necesario ajustar la dosis de Harvoni ni de emtricitabina/ rilpivirina/ tenofovir disoproxilo fumarato.
	\leftrightarrow AUC 1,15 (1,11; 1,19) \leftrightarrow C _{min} 1,18 (1,13; 1,24)	
Abacavir/ lamivudina (600 mg/ 300 mg una vez al día)/ ledipasvir (90 mg una vez al día) ^c / sofosbuvir (400 mg una vez al día) ^c , d	Abacavir Cmax 0,92 (0,87; 0,97) AUC 0,90 (0,85; 0,94) Lamivudina Cmax 0,93 (0,87; 1,00) AUC 0,94 (0,90; 0,98) Cmin 1,12 (1,05; 1,20) Cedipasvir Cmax 1,10 (1,01; 1,19) AUC 1,18 (1,10; 1,28) Cmin 1,26 (1,17; 1,36) Sofosbuvir Cmax 1,08 (0,85; 1,35) AUC 1,21 (1,09; 1,35) GS-331007 Cmax 1,00 (0,94; 1,07) AUC 1,05 (1,01; 1,09) Cmin 1,08 (1,01; 1,14)	No es necesario ajustar la dosis de Harvoni ni de abacavir/ lamivudina.

MANE

Medicamento por áreas terapéuticas	Efectos sobre las concentraciones del medicamento. Cociente de las medias (intervalo de confianza del 90 %) para AUC, C _{max} , C _{min}	Recomendación relativa a la administración concomitante con Harvoni
FÁRMACOS ANTIVIRALE	S CONTRA EL VIH: INHIB	IDORES DE LA PROTEASA DEL VIH
Atazanavir potenciado con ritonavir (300 mg/ 100 mg una vez al día)/ ledipasvir (90 mg una vez al día) ^c / sofosbuvir (400 mg una vez al día) ^c . d	Atazanavir $\leftrightarrow C_{max}$ 1,07 (1,00; 1,15) \leftrightarrow AUC 1,33 (1,25; 1,42) ↑ C_{min} 1,75 (1,58; 1,93) Ledipasvir ↑ C_{max} 1,98 (1,78; 2,20) ↑ AUC 2,13 (1,89; 2,40) ↑ C_{min} 2.36 (2,08; 2,67) Sofosbuvir $\leftrightarrow C_{max}$ 0,96 (0,88; 1,05)	No es necesario ajustar la dosis de Harvoni ni de atazanavir (potenciado con ritonavir). Para la combinación de tenofovir/emtricitabina + atazanavir/ritonavir, ver más abajo.
Atazanavir potenciado con ritonavir (300 mg/ 100 mg una vez aldía) + emtricitabina/ tenofovir disoproxilo fumarato (200 mg/ 300 mg una vez aldía)/ ledipasvir (90 mg una vez aldía)/ sofosbuvir (400 mg una vez	Atazanavir → C_{max} 1,07 (0,99; 1,14) → AUC 1,27 (1,18; 1,37) ↑ C_{min} 1,63 (1,45; 1,84) Ritonavir → C_{max} 0,86 (0,79; 0,93) → AUC 0,97 (0,89; 1,05) ↑ C_{min} 1,45 (1,27; 1,64)	Cuando se administró con tenofovir disoproxilo fumarato usado conjuntamente con atazanavir/ritonavir, Harvoni aumentó la concentración de tenofovir. No se ha establecido la seguridad de tenofovir disoproxilo fumarato en el contexto de Harvoni y un estimulador farmacocinético (p. ej. ritonavir o cobicistat).
at día) ^{c, d} Administrados simultáncamente ^f	Emtricitabina $\leftrightarrow C_{max} 0.98 (0.94; 1.02) \leftrightarrow AUC 1.00 (0.97; 1.04) \leftrightarrow C_{min} 1.04 (0.96; 1.12)$ Tenofovir $\uparrow C_{max} 1.47 (1.37; 1.58) \leftrightarrow AUC 1.35 (1.29; 1.42) \uparrow C_{min} 1.47 (1.38; 1.57)$	La combinación se debe utilizar con precaución y con monitorización renal frecuente, si no se dispone de otras alternativas (ver sección 4.4). Las concentraciones de atazanavir también aumentan, con riesgo de aumento de los niveles de bilirrubina/ictericia. Dicho riesgo es aún mayor si se utiliza ribavirina como parte del tratamiento contra el VHC.
	Ledipasvir $\uparrow C_{max} 1,68 (1,54; 1,84)$ $\uparrow AUC 1,96 (1,74; 2,21)$ $\uparrow C_{min} 2,18 (1,91; 2,50)$ Sofosbuvir $\longleftrightarrow C_{max} 1,01 (0,88; 1,15)$ $\longleftrightarrow AUC 1,11 (1,02; 1,21)$	
	GS-331007 \leftrightarrow C _{max} 1,17 (1,12; 1,23) \leftrightarrow AUC 1,31 (1,25; 1,36) ↑ C _{min} 1,42 (1,34; 1,49)	



HARVONI®

Medicamento por áreas terapéuticas	Efectos sobre las concentraciones del medicamento. Cociente de las medias (intervalo de confianza del 90 %) para AUC, C_{max} , C_{min}	Recomendación relativa a la administración concomitante con Harvoni
Darunavir potenciado con ritonavir (800 mg/ 100 mg una vez al día)/ ledipasvir (90 mg una vez al día) ^d Darunavir potenciado con ritonavir (800 mg/ 100 mg una vez al día)/ sofosbuvir (400 mg una vez al día)/ sofosbuvir (400 mg	Darunavir $\leftarrow C_{max} 1,02 (0,88; 1,19)$ $\leftarrow AUC 0,96 (0,84; 1,11)$ $\leftarrow C_{min} 0,97 (0,86; 1,10)$ Ledipasvir $\uparrow C_{max} 1,45 (1,34; 1,56)$ $\uparrow AUC 1,39 (1,28; 1,49)$ $\uparrow C_{min} 1,39 (1,29; 1,51)$ Darunavir $\leftarrow C_{max} 0,97 (0,94; 1,01)$ $\leftarrow AUC 0,97 (0,94; 1,00)$ $\leftarrow C_{min} 0,86 (0,78; 0,96)$ Sofosbuvir $\uparrow C_{max} 1,45 (1,10; 1,92)$ $\uparrow AUC 1,34 (1,12; 1,59)$ GS-331007 $\leftarrow C_{max} 0,97 (0,90; 1,05)$	No es necesario ajustar la dosis de Harvoni ni de darunavir (potenciado con ritonavir). Para la combinación de tenofovir/emtricitabina + darunavir/ritonavir, ver más abajo.
Darunavir potenciado con ritonavir (800 mg/ 100 mg una vez al día) + emtricitabina/ tenofovir disoproxilo fumarato (200 mg/ 300 mg una vez al día)/ ledipasvir (90 mg una vez al día) ^c / sofosbuvir (400 mg una vez al día) ^c , d Administrados simultáneamente ^f		Cuando se administró con darunavir/ritonavir usados conjuntamente con tenofovir disoproxilo fumarato, Harvoni aumentó la concentración de tenofovir. No se ha establecido la seguridad de tenofovir disoproxilo fumarato en el contexto de Harvoni y un estimulador farmacocinético (p. ej. ritonavir o cobicistat). La combinación se debe utilizar con precaución y con monitorización renal frecuente, si no se dispone de otras alternativas (ver sección 4.4).

KENE

Medicamento por áreas	Efectos sobre las	Recomendación relativa a la administración
terapéuticas	concentraciones del	concomitante con Harvoni
	medicamento.	
	Cociente de las medias	
	(intervalo de confianza	
	del 90 %) para AUC,	
	$C_{\text{max}}, C_{\text{min}}$	
Lopinavir potenciado con	Interacción no estudiada.	Cuando se administra con lopinavir/ritonavir usados
ritonavir + emtricitabina/	Prevista:	conjuntamente con tenofovir disoproxilo fumarato,
tenofovir disoproxilo	↑ Lopinavir	se espera que Harvoni aumente la concentración de
fumarato	↑ Ritonavir	tenofovir.
tumarato	KROHAVII	tenorovii.
	 ←→ Emtricitabina	No se ha establecido la seguridad de tenofovir
	↑ Tenofovir	disoproxilo fumarato en el contexto de Harvoni y un
	1 cholovii	estimulador farmacocinético (p. ej. ritonavir o
	1 1 adiponyin	cobicistat).
	↑ Ledipasvir ↔ Sofosbuvir	Cooleistat).
	⇔ GS-331007	La combinación se debe utilizar con precaución y
	<-> O2-331007	con monitorización renal frecuente, si no se dispone
		de otras alternativas (ver sección 4.4).
got to the same	Interacción no estudiada.	Se prevé que la administración concomitante de
Tipranavir potenciado con		Harvoni con tipranavir (potenciado con ritonavir)
ritonavir	Prevista:	reduzea las concentraciones de ledipasvir, con la
	Ledipasvir	consiguiente disminución del efecto terapéutico de
	↓ Sofosbuvir -	Harvoni. No se recomienda dicha administración
	→ GS-331007	I .
		concomitante.
	(Inducción de la	
	glucoproteína P)	IDOBES DE LA INTECDASA
		IDORES DE LA INTEGRASA No es necesario ajustar la dosis de Harvoni ni de
Raltegravir	Raltegravir	raltegravir.
(400 mg dos veces al día)/	↓ C _{max} 0,82 (0,66; 1,02)	ranegravir.
ledipasvir (90 mg una vez al	↔ AUC 0,85 (0,70; 1,02)	
día) ^d	↑ C _{min} 1,15 (0,90; 1,46)	
	Ladimantia	
	Ledipasvir	
	\leftrightarrow C _{max} 0,92 (0,85; 1,00)	
	↔ AUC 0,91 (0,84; 1,00)	
75 1 1 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5 5	$\leftrightarrow C_{\min} 0.89 (0.81; 0.98)$	-
Raltegravir	Raltegravir	
(400 mg dos veces al día)/	↓ C _{max} 0,57 (0,44; 0,75)	
sofosbuvir (400 mg una vez	\$\\ \text{AUC 0,73 (0,59; 0,91)}\$	
al día) ^d	\leftrightarrow C _{min} 0,95 (0,81; 1,12)	
	* atashuvir	
	Sofosbuvir	
	$\leftrightarrow C_{\text{max}} 0.87 (0.71; 1.08)$	
	↔ AUC 0,95 (0,82; 1,09)	
	GS 221007	
	GS-331007	
	$\leftrightarrow C_{\text{max}} 1,09 (0,99; 1,19)$	
	↔ AUC 1,02 (0,97; 1,08)	

Knyss.

HARVONI®

7.7	Tre	
Medicamento por áreas terapéuticas	Efectos sobre las concentraciones del medicamento. Cociente de las medias	Recomendación relativa a la administración concomitante con Harvoni
	(intervalo de confianza del 90 %) para AUC, C_{max} , C_{min}	
Elvitegravir/ cobicistat/	Interacción no estudiada.	Cuando se administra con elvitegravir/ cobicistat/
emtricitabina/ tenofovir disoproxilo fumarato (150 mg/ 150 mg/ 200 mg/ 300 mg una vez al día)/	Prevista: ↔ Emtricitabina ↑ Tenofovir	emtricitabina/ tenofovir disoproxilo fumarato, se espera que Harvoni aumente la concentración de tenofovir.
ledipasvir (90 mg una vez al día) ^c / sofosbuvir (400 mg una vez al día) ^c	Observada: Elvitegravir $\leftrightarrow C_{max}$ 0,88 (0,82; 0,95) \leftrightarrow AUC 1,02 (0,95; 1,09) ↑ C_{min} 1,36 (1,23; 1,49)	No se ha establecido la seguridad de tenofovir disoproxilo fumarato en el contexto de Harvoni y un estimulador farmacocinético (p. ej. ritonavir o cobicistat).
	(1,23, 1,13)	La combinación se debe utilizar con precaución y
	Cobicistat $\leftrightarrow C_{max}$ 1,25 (1,18; 1,32) \uparrow AUC 1,59 (1,49; 1,70) \uparrow C_{min} 4,25 (3,47; 5,22)	con monitorización renal frecuente, si no se dispone de otras alternativas (ver sección 4.4).
	Ladinassin	
	Ledipasvir ↑ C _{max} 1,63 (1,51; 1,75)	
	↑ AUC 1,78 (1,64; 1,94)	
	↑ C _{min} 1,91 (1,76; 2,08)	
	Sofosbuvir	
	↑ C _{max} 1,33 (1,14; 1,56) ↑ AUC 1,36 (1,21; 1,52)	
	11001,00(1,21,1,02)	
	GS-331007	
	↑ C _{max} 1,33 (1,22; 1,44)	
	↑ AUC 1,44 (1,41; 1,48)	
Dolutegravir	↑ C _{min} 1,53 (1,47; 1,59) Interacción no estudiada.	No es necesario ajustar la dosis.
Dolategravii	Prevista:	TVO CS TICCCSALTO AJUSTAL TA GOSTS.
	→ Dolutegravir	
	← Ledipasvir	
	↔ Sofosbuvir	
SUPLEMENTOS A BASE D	↔ GS-331007	
Hierba de San Juan	Interacción no estudiada.	Harvoni está contraindicado con hierba de San Juan
The ba de San Jaun	Prevista:	(ver sección 4.3).
	↓ Ledipasvir	,
	↓ Sofosbuvir	
	↔ GS-331007	
	(Inducción de la	
	glucoproteína P)	
INHIBIDORES DE LA HMO		4
Rosuvastatina ^g	↑ Rosuvastatina	La administración concomitante de Harvoni con
	(Tarkibinis - J. 1	rosuvastatina puede aumentar significativamente la
	(Inhibición de los transportadores de	concentración de rosuvastatina (aumento de varias veces del AUC), lo que se asocia con un incremento
	fármacos PTAO y BCRP).	del riesgo de miopatía, incluida rabdomiolisis. La
	, , , , , , , , , , , , , , , , , , ,	administración concomitante de Harvoni con rosuvastatina está contraindicada (ver sección 4.3).

A BURS

Medicamento por áreas terapéuticas	Efectos sobre las concentraciones del medicamento. Cociente de las medias (intervalo de confianza del 90 %) para AUC, C _{max} , C _{min}	Recomendación relativa a la administración concomitante con Harvoni
Pravastatina ^g	↑ Pravastatina	La administración concomitante de Harvoni con pravastatina puede aumentar significativamente la concentración de pravastatina, lo que se asocia con un incremento del riesgo de miopatía. Se recomienda el control químico y bioquímico de estos pacientes, que pueden necesitar un ajuste de la dosis (ver sección 4.4).
Otras estatinas	Prevista: ↑ Estatinas	No se pueden excluir las interacciones con otros inhibidores de la HMG-CoA reductasa. Cuando se administran de forma concomitante con Harvoni, se debe contemplar la administración de una dosis reducida de estatinas e instituir una vigilancia cuidadosa de las reacciones adversas a las estatinas (ver sección 4.4).
ANALGÉSICOS NARCÓTIO	cos	(Ver Secondi 4.4).
Metadona	Interacción no estudiada. Prevista: → Ledipasvir	No es necesario ajustar la dosis de Harvoni ni de metadona.
Metadona (Tratamiento de mantenimiento con metadona [30 a 130 mg/día])/ sofosbuvir (400 mg una vez al día) ^d	R-metadona \leftrightarrow C _{max} 0,99 (0,85; 1,16) \leftrightarrow AUC 1,01 (0,85; 1,21) \leftrightarrow C _{min} 0,94 (0,77; 1,14) S-metadona \leftrightarrow C _{max} 0,95 (0,79; 1,13) \leftrightarrow AUC 0,95 (0,77; 1,17) \leftrightarrow C _{min} 0,95 (0,74; 1,22) Sofosbuvir \downarrow C _{max} 0,95 (0,68, 1,33) \uparrow AUC 1,30 (1,00, 1,69) GS-331007 \downarrow C _{max} 0,73 (0,65; 0,83) \leftrightarrow AUC 1,04 (0,89; 1,22)	
INMUNOSUPRESORES	4	
Ciclosporina ^g	Interacción no estudiada. Prevista: ↑ Ledipasvir ← Ciclosporina	No es necesario ajustar la dosis de Harvoni ni de ciclosporina al inicio de la administración concomitante. Posteriormente, es posible que se requiera una estrecha vigilancia y un posible ajuste
Ciclosporina (600 mg en dosis única)/ sofosbuvir (400 mg en dosis única) ^h	Ciclosporina $ \leftrightarrow C_{\text{max}} 1,06 (0,94; 1,18) $ $ \leftrightarrow AUC 0,98 (0,85; 1,14) $ Sofosbuvir	de la dosis de ciclosporina.
	↑ C _{max} 2,54 (1,87; 3,45) ↑ AUC 4,53 (3,26; 6,30)	
	GS-331007 $\downarrow C_{\text{max}} 0,60 (0,53; 0,69)$ $\leftrightarrow AUC 1.04 (0.90; 1.20)$	

NEWES

HARVONI®

Medicamento por áreas terapéuticas	Efectos sobre las concentraciones del medicamento. Cociente de las medias (intervalo de confianza del 90 %) para AUC, Cmax, Cmin ^{a,b}	Recomendación relativa a la administración concomitante con Harvoni
Tacrolimús	Interacción no estudiada. Prevista:	No es necesario ajustar la dosis de Harvoni ni de tacrolimús al inicio de la administración
Tacrolimús (5 mg en dosis única)/ sofosbuvir (400 mg en dosis única) ^h	→ Ledipasvir Tacrolimús ↓ C _{max} 0,73 (0,59; 0,90) ↑ AUC 1,09 (0,84; 1,40)	concomitante. Posteriormente, es posible que se requiera una estrecha vigilancia y un posible ajuste de la dosis de tacrolimús.
	Sofosbuvir \(\) C _{max} 0,97 (0,65; 1,43) \(\) AUC 1,13 (0,81; 1,57)	
	GS-331007 $\leftrightarrow C_{\text{max}}$ 0,97 (0,83; 1,14) \leftrightarrow AUC 1,00 (0,87; 1,13)	
ANTICONCEPTIVOS ORAL		
Norgestimato/etinilestradiol (norgestimato 0,180 mg/ 0,215 mg/ 0,25 mg/ etinilestradiol 0,025 mg)/ ledipasvir (90 mg una vez al día) ^d	Norelgestromina $\leftrightarrow C_{max} \ 1,02 \ (0,89; \ 1,16)$ $\leftrightarrow AUC \ 1,03 \ (0,90; \ 1,18)$ $\leftrightarrow C_{min} \ 1,09 \ (0,91; \ 1,31)$	No es necesario ajustar la dosis de los anticonceptivos.
ula)	Norgestrel $\leftrightarrow C_{max}$ 1,03 (0,87; 1,23) \leftrightarrow AUC 0,99 (0,82; 1,20) \leftrightarrow C _{min} 1,00 (0,81; 1,23)	
	Etinilestradiol † C_{max} 1,40 (1,18; 1,66) \leftrightarrow AUC 1,20 (1,04; 1,39) \leftrightarrow C_{min} 0,98 (0,79; 1,22)	
Norgestimato/etinilestradiol (norgestimato 0,180 mg/ 0,215 mg/ 0,25 mg/ etinilestradiol 0,025 mg)/ sofosbuvir (400 mg una vez	Norelgestromina $\leftrightarrow C_{max}$ 1,07 (0,94; 1,22) \leftrightarrow AUC 1,06 (0,92; 1,21) \leftrightarrow C _{min} 1,07 (0,89; 1,28)	
al día) ^d	Norgestrel $\leftrightarrow C_{max}$ 1,18 (0,99; 1,41) \uparrow AUC 1,19 (0,98; 1,45) \uparrow C_{min} 1,23 (1,00; 1,51)	
	Etinilestradiol $\leftrightarrow C_{max} 1,15 (0,97; 1,36)$ $\leftrightarrow AUC 1,09 (0,94; 1,26)$ $\leftrightarrow C_{min} 0,99 (0,80; 1,23)$	s medicamentos administrados de forma concemitante con

a. Cociente de las medias (IC del 90 %) de la farmacocinética de los medicamentos administrados de forma concomitante con los medicamentos del ensayo solos o combinados. Ausencia de efecto = 1,00.

- b. Todos los ensayos de interacciones se realizaron en voluntarios sanos.
- c. Administrado en forma de Harvoni.
- d. Límites de ausencia de interacción farmacocinética del 70-143 %.
- e. Estos son fármacos dentro de una clase donde se pudieron predecir interacciones similares.
- f. La administración escalonada (con 12 horas de intervalo) de atazanavir/ritonavir + emtricitabina/tenofovir disoproxilo fumarato o darunavir/ritonavir + emtricitabina/tenofovir disoproxilo fumarato y Harvoni ofreció resultados similares.
- g. Este estudio se realizó en presencia de otros dos fármacos antivirales de acción directa.
- h. Limite de bioequivalencia/equivalencia del 80-125 %.



4.6 Fertilidad, embarazo y lactancia

Mujeres en edad fértil / Anticoncepción en hombres y mujeres

Cuando se utilice Harvoni en combinación con ribavirina, se debe actuar con extrema precaución para evitar el embarazo tanto en las pacientes tratadas con este medicamento como en las parejas de sexo femenino de los pacientes hombres. Se han demostrado efectos teratogénicos y/o embriocidas significativos en todas las especies animales expuestas a la ribavirina. Las mujeres en edad fértil o sus parejas de sexo masculino deben utilizar un método anticonceptivo efectivo durante el tratamiento y el periodo de tiempo tras la finalización del mismo que aparece recomendado en la Información de Prescripción de ribavirina. Consultar la Información de Prescripción de la ribavirina para obtener información adicional.

Embarazo

No hay datos o estos son limitados (datos en menos de 300 embarazos) relativos al uso de ledipasvir, sofosbuvir o Harvoni en mujeres embarazadas.

Los estudios en animales no sugieren efectos perjudiciales directos en términos de toxicidad para la reproducción. No se han observado efectos significativos sobre el desarrollo fetal con ledipasvir o sofosbuvir en ratas y conejos. No obstante, no se han podido estimar por completo los márgenes de exposición alcanzados para sofosbuvir en la rata con respecto a la exposición en los seres humanos a la dosis clínica recomendada (ver sección 5.3).

Como medida de precaución, es preferible evitar el uso de Harvoni durante el embarazo.

Lactancia

Se desconoce si ledipasvir o sofosbuvir y sus metabolitos se excretan en la leche materna.

Los datos farmacocinéticos disponibles en animales muestran que ledipasvir y los metabolitos de sofosbuvir se excretan en la leche (ver sección 5.3).

No se puede excluir el riesgo en recién nacidos/niños. Por tanto, Harvoni no se debe utilizar durante la lactancia.

Fertilidad

No se dispone de datos en humanos sobre el efecto de Harvoni sobre la fertilidad. Los estudios en animales no sugieren efectos perjudiciales de ledipasvir o sofosbuvir sobre la fertilidad.

Si se administra ribavirina de forma concomitante con Harvoni, son aplicables las contraindicaciones relativas al uso de ribavirina durante el embarazo y la lactancia (ver también la Información de Prescripción de ribavirina).

4.7 Efectos sobre la capacidad para conducir y utilizar máquinas

La influencia de Harvoni (administrado solo o en combinación con ribavirina) sobre la capacidad para conducir y utilizar máquinas es nula o insignificante. No obstante, se debe advertir a los pacientes que la fatiga fue más frecuente en los pacientes tratados con ledipasvir/sofosbuvir en comparación con placebo.

4.8 Reacciones adversas

VEND.

Resumen del perfil de seguridad en adultos

La evaluación de la seguridad de Harvoni se basa principalmente en los datos combinados de los estudios clínicos de fase 3 sin un grupo de referencia en 1952 pacientes que recibieron Harvoni

durante 8, 12 o 24 semanas (incluyendo 872 pacientes que recibieron Harvoni en combinación con ribavirina).

El porcentaje de pacientes que suspendieron permanentemente el tratamiento debido a acontecimientos adversos fue del 0 %, <1 % y 1 % para los pacientes que recibieron ledipasvir/sofosbuvir durante 8, 12 y 24 semanas, respectivamente, y de <1 %, 0 %, y 2 % para los pacientes que recibieron el tratamiento combinado de ledipasvir/sofosbuvir + ribavirina durante 8, 12 y 24 semanas, respectivamente.

En los ensayos clínicos, la fatiga y la cefalea fueron más frecuentes en los pacientes tratados con ledipasvir/sofosbuvir en comparación con placebo. Cuando ledipasvir/sofosbuvir se estudió junto con ribavirina, las reacciones adversas más frecuentes del tratamiento combinado de ledipasvir/sofosbuvir + ribavirina concordaron con el perfil de seguridad conocido de la ribavirina, sin un aumento de la frecuencia ni de la gravedad de las reacciones adversas previstas.

Lista tabulada de reacciones adversas

Se han identificado las siguientes reacciones adversas con Harvoni (Tabla 6). Las reacciones adversas se incluyen a continuación según el sistema de clasificación de órganos y frecuencia. Las frecuencias se definen del siguiente modo: muy frecuentes ($\geq 1/10$), frecuentes ($\geq 1/100$), poco frecuentes ($\geq 1/1.000$) a < 1/10.000), raras (< 1/10.000), raras (< 1/10.000).

Tabla 6: Reacciones adversas medicamentosas identificadas con Harvoni

Frecuencia	Reacción adversa medicamentosa		
Trastornos del sistema n	ervioso:		
Muy frecuentes	cefalea		
Trastornos de la piel y de	el tejido subcutáneo.		
Frecuentes	erupción cutánea		
No conocida	angioedema		
Trastornos generales:			
Muy frecuentes	fatiga		

Adultos con cirrosis descompensada y/o que están a la espera de un trasplante hepático o después de un trasplante hepático

Se evaluó el perfil de seguridad de ledipasvir/sofosbuvir con ribavirina durante 12 o 24 semanas en adultos con hepatopatía descompensada y/o después de un trasplante hepático en dos ensayos abiertos (SOLAR-1 y SOLAR-2). No se detectaron reacciones adversas medicamentosas nuevas en los pacientes con cirrosis descompensada y/o después de un trasplante hepático que recibieron ledipasvir/sofosbuvir con ribavirina. Aunque se produjeron acontecimientos adversos, incluidos acontecimientos adversos graves, con mayor frecuencia en este ensayo que en los ensayos en los que se excluyó a los pacientes descompensados y/o después de un trasplante hepático, los acontecimientos adversos observados fueron los esperados como secuelas clínicas de una hepatopatía avanzada y/o un trasplante hepático o fueron consistentes con el perfil de seguridad conocido de la ribavirina (ver sección 5.1 para información detallada sobre este estudio).

El 39% y el 13% de los pacientes tratados con ledipasvir/sofosbuvir con ribavirina presentaron disminuciones de la hemoglobina a <10 g/dl y <8,5 g/dl, respectivamente, durante el tratamiento. La ribavirina se interrumpió en el 15% de los pacientes.

En el 7% de los receptores de trasplante hepático se realizó una modificación de los medicamentos inmunosupresores.

Pacientes con insuficiencia renal

En un estudio clínico abierto (Estudio 0154) se administró ledipasvir/sofosbuvir durante 12 semanas a 18 pacientes con HCC de genotipo 1 e insuficiencia renal grave. En este conjunto limitado de datos



sobre la seguridad clínica, la tasa de acontecimientos adversos no aumentó claramente con respecto a lo que se espera en pacientes con insuficiencia renal grave.

La seguridad de Harvoni se evaluó en un estudio no controlado de 12 semanas que incluyó a 95 pacientes con NT que requerían diálisis (Estudio 4063). En este contexto, la exposición al metabolito de sofosbuvir GS-331007 aumentó 20 veces, superando los niveles para los cuales se han observado reacciones adversas en ensayos preclínicos. En este conjunto limitado de datos sobre la seguridad clínica, la tasa de acontecimientos adversos y muertes no aumentó claramente con respecto a lo que se espera en pacientes con NT.

Población pediátrica

La seguridad y la eficacia de Harvoni en niños y adolescentes de 12 a <de 18 años se basa en los datos obtenidos en un estudio clínico abierto de fase 2 (Estudio 1116) en el que participaron 100 pacientes con infección por el VHC de genotipo 1 que fueron tratados con ledipasvir/sofosbuvir durante 12 semanas. Las reacciones adversas observadas fueron coherentes con las constatadas en los estudios clínicos de ledipasvir/sofosbuvir en adultos (ver la tabla 6).

Descripción de las reacciones adversas seleccionadas

Arritmias cardíacas

Se han observado casos de bradicardia grave y bioqueo cardiaco cuando Harvoni se utiliza con amiodarona, con o sin otros fármacos antiarrítmicos (ver las secciones 4.4 y 4.5).

Trastornos de la piel

Frecuencia no conocida: síndrome de Stevens-Johnson

Notificación de sospechas de reacciones adversas

Es importante notificar sospechas de reacciones adversas al medicamento tras su autorización. Ello permite una supervisión continuada de la relación beneficio/riesgo del medicamento.

4.9 Sobredosis

Las dosis más altas documentadas de ledipasvir y sofosbuvir fueron de 120 mg dos veces al día durante 10 días y una dosis única de 1.200 mg, respectivamente. En estos ensayos con voluntarios sanos, no se observaron efectos adversos con estas dosis y las reacciones adversas fueron similares en frecuencia y gravedad a las notificadas en los grupos de tratamiento con placebo. Se desconocen los efectos de dosis más altas.

No se dispone de un antídoto específico para la sobredosis de Harvoni. En caso de sobredosis, se debe vigilar al paciente por si hay evidencia de toxicidad. El tratamiento de la sobredosis de Harvoni consiste en medidas generales de apoyo, incluida la vigilancia de las constantes vitales, así como la observación del estado clínico del paciente. Es poco probable que la hemodiálisis produzca una eliminación significativa de ledipasvir, ya que este medicamento se une en gran medida a las proteínas plasmáticas. La hemodiálisis puede eliminar eficazmente el principal metabolito circulante de sofosbuvir, GS-331007, con una tasa de extracción del 53 %.

5. PROPIEDADES FARMACOLÓGICAS

5.1 Propiedades farmacodinámicas

Grupo farmacoterapéutico: antiviral de acción directa, código ATC: J05AP51

DENES

Mecanismo de acción

Ledipasvir es un inhibidor del VHC que actúa sobre la proteína NS5A de dicho virus, que es esencial tanto para la replicación del ARN, como para el ensamblaje de los viriones del VHC. La confirmación

bioquímica de la inhibición de NS5A por parte de ledipasvir no es posible en la actualidad, ya que NS5A carece de función enzimática. Los ensayos *in vitro* de selección de resistencias y resistencia cruzada indican que el efecto de ledipasvir sobre la NS5A es su modo de acción.

Sofosbuvir es un inhibidor pangenotípico de la polimerasa de ARN dependiente del ARN NS5B del VHC, que es esencial para la replicación viral. Sofosbuvir es un profármaco nucleotídico que sufre metabolismo intracelular para formar el trifosfato análogo de la uridina farmacológicamente activo (GS-461203), que puede ser incorporado al ARN del VHC por la polimerasa NS5B y actúa como terminador de cadena. GS-461203 (el metabolito activo de sofosbuvir) no es un inhibidor de las polimerasas de ADN y ARN humanas ni un inhibidor de la polimerasa de ARN mitocondrial.

Actividad antiviral

Los valores de CE₅₀ de ledipasvir y sofosbuvir frente a replicones de longitud completa o quiméricos capaces de codificar secuencias de la NS5A y NS5B a partir de aislados clínicos se detallan en la Tabla 7. La presencia de suero humano al 40 % no tuvo efectos sobre la actividad de sofosbuvir contra el VHC pero redujo 12 veces la actividad de ledipasvir contra el VHC frente a los replicones del VHC de genotipo 1a.

Tabla 7: Actividad de ledipasvir y sofosbuvir frente a replicones quiméricos

Genotipo de	Actividad de	e ledipasvir (CE ₅₀ , nM)	Actividad de sofosbuvir (CE50, nM)		
	Replicones estables	Replicones transitorios con NS5A Mediana (intervalo) ^a	Replicones estables	Replicones transitorios con NS5B Mediana (intervalo) ^a	
Genotipo 1a	0,031	0,018 (0,009-0,085)	40	62 (29-128)	
Genotipo 1b	0,004	0,006 (0,004-0,007)	110	102 (45-170)	
Genotipo 2a	21-249	-	50	29 (14-81)	
Genotipo 2b	16-530 ^b		15 ^b		
Genotipo 3a	168	-	50	81 (24-181)	
Genotipo 4a	0,39	_	40	-	
Genotipo 4d	0,60	,	-	-	
Genotipo 5a	0,15 ^b	·	15 ^b	-	
Genotipo 6a	1,1 ^b	-	14 ^b	-	
Genotipo 6e	264 ^b	-	-	-	

a. Replicones transitorios portadores de NS5A o NS5B de aislados de pacientes.

Resistencia

En cultivos celulares

Se han seleccionado replicones del VHC con sensibilidad reducida a ledipasvir en cultivos celulares para los genotipos 1a y 1b. La sensibilidad reducida a ledipasvir se asoció con la sustitución primaria de la NS5A Y93H en ambos genotipos, 1a y 1b. Además, apareció una sustitución Q30E en los replicones de genotipo 1a. La mutagénesis dirigida al sitio de las VAR de la NS5A mostró que las sustituciones que confieren una magnitud del cambio >100 y ≤1.000 de la sensibilidad a ledipasvir son Q30H/R, L31I/M/V, P32L e Y93T en el genotipo 1a y P58D y Y93S en el genotipo 1b; y las sustituciones que confieren una magnitud del cambio >1.000 son M28A/G, Q30E/G/K, H58D, Y93C/H/N/S en el genotipo 1a y A92K e Y93H en el genotipo 1b.

Se han seleccionado replicones del VHC con sensibilidad reducida a sofosbuvir en cultivos celulares para múltiples genotipos, entre ellos 1b, 2a, 2b, 3a, 4a, 5a y 6a. La sensibilidad reducida a sofosbuvir se asoció con la sustitución primaria de la NS5B S282T en todos los genotipos de replicón estudiados. La mutagénesis dirigida al sitio de la sustitución S282T en los replicones de 8 genotipos redujo la sensibilidad a sofosbuvir de 2 a 18 veces y disminuyó la capacidad de replicación viral en un 89 % a 99 % en comparación con el tipo salvaje correspondiente.

NENE

b. Los replicones quiméricos portadores de genes NS5A de los genotipos 2b, 5a, 6a y 6e se utilizaron para analizar el ledipasvir mientras que los replicones quiméricos portadores de genes NS5B de los genotipos 2b, 5a o 6a se utilizaron para analizar el sofosbuvir.

En ensayos clínicos – Adultos-genotipo 1

En un análisis combinado de pacientes que en los ensayos de fase 3 (ION-3, ION-1 e ION-2) recibieron ledipasvir/sofosbuvir, 37 (29 con genotipo 1a y 8 con genotipo 1b) reunían los requisitos necesarios para los análisis de resistencia debido a que presentaron fracaso virológico o interrupción precoz del fármaco del ensayo y un ARN del VHC >1.000 UI/ml. Se disponía de datos de secuenciación profunda (punto de corte de la prueba: 1 %) de la NS5A y la NS5B posteriores a la situación basal para 37/37 y 36/37 pacientes, respectivamente.

Se observaron variantes asociadas a resistencia (VAR) de la NS5A en aislados posteriores a la situación basal de 29/37 pacientes (22/29 de genotipo 1a y 7/8 de genotipo 1b) que no alcanzaron una respuesta virológica sostenida (RVS). De los 29 pacientes con genotipo 1a que reunían los requisitos para los análisis de resistencia, 22/29 (76 %) pacientes albergaban una o más VAR de la NS5A en las posiciones K24, M28, Q30, L31, S38 e Y93 en el momento del fracaso, mientras que en los 7/29 pacientes restantes no se detectaron VAR de la NS5A en el momento del fracaso. Las variantes más frecuentes fueron Q30R, Y93H y L31M. De los 8 pacientes con genotipo 1b que reunían los requisitos para los análisis de resistencia, 7/8 (88 %) albergaban una o más VAR de la NS5A en las posiciones L31 e Y93 en el momento del fracaso, mientras que 1/8 pacientes carecía de VAR de la NS5A en el momento del fracaso. La variante más frecuente fue Y93H. Entre los 8 pacientes que carecian de VAR de la NS5A en el momento del fracaso, 7 recibieron 8 semanas de tratamiento (n = 3 con ledipasvir/sofosbuvir; n = 4 con ledipasvir/sofosbuvir + ribavirina) y 1 paciente recibió ledipasvir/sofosbuvir durante 12 semanas. En los análisis fenotípicos, los aislados posteriores a la situación basal de los pacientes que albergaban VAR de la NS5A en el momento del fracaso mostraron una sensibilidad reducida de 20 a al menos 243 veces (la dosis más alta analizada) a ledipasvir. La mutagénesis dirigida al sitio de la sustitución Y93H en ambos genotipos, la y 1b. y las sustituciones Q30R y L31M en el genotipo la redujeron en gran medida la sensibilidad a ledipasvir (magnitud del cambio en la CE₅₀ que oscilaba entre 544 y 1.677 veces).

Entre los pacientes con hepatopatía compensada después del trasplante o los pacientes con hepatopatía descompensada antes o después del trasplante (ensayos SOLAR-1 y SOLAR-2), la recaída se asoció con la detección de uno o más de los siguientes VAR de la NS5A: K24R, M28T, Q30R/H/K, L31V, H58D e Y93H/C en 12/14 pacientes de genotipo 1a, y L31M, Y93H/N en 6/6 pacientes de genotipo 1b.

La sustitución E237G de la NS5B se detectó en 3 pacientes (1 de genotipo 1b y 2 de genotipo 1a) en los ensayos de fase 3 (ION-3, ION-1 e ION-2) y en 3 pacientes con infección por el genotipo 1a en los ensayos SOLAR-1 y SOLAR-2 en el momento de la recaída. La sustitución E237G mostró una reducción de 1,3 veces en la sensibilidad al sofosbuvir en el ensayo de replicones de genotipo 1a. La trascendencia clínica de esta sustitución se desconoce actualmente.

La sustitución S282T de la NS5B asociada con resistencia a sofosbuvir no se detectó en ningún aislado de fracaso virológico de los ensayos de fase 3. Sin embargo, la sustitución S282T de la NS5B, en combinación con las sustituciones de la NS5A L31M, Y93H y Q30L, se detectó en un paciente en el momento del fracaso tras 8 semanas de tratamiento con ledipasvir/sofosbuvir en un ensayo de fase 2 (LONESTAR). Este paciente se volvió a tratar posteriormente con ledipasvir/sofosbuvir + ribavirina durante 24 semanas y alcanzó una RVS tras dicha repetición del tratamiento.

En el ensayo SIRIUS (ver "Eficacia clínica y seguridad" más abajo), 5 pacientes con infección por el genotipo 1 recayeron después del tratamiento con ledipasvir/sofosbuvir con o sin ribavirina. Se observaron VAR de la NS5A en la recaída en 5/5 pacientes (para el genotipo 1a: Q30R/H + L31M/V [n = 1] y Q30R [n = 1]; para el genotipo 1b: Y93H [n = 3]).

En ensayos clínicos -- Adultos-genotipo 2, 3, 4, 5 y 6

VAR de la NS5A: Ninguno de los pacientes infectados por el genotipo 2 experimentaron recaída en el ensayo clínico, por lo que no se dispone de datos relativos a las VAR de la NS5A en el momento del fracaso.

Der

HARVONI®

En los pacientes infectados por el genotipo 3 que experimentaron fracaso virológico, no se detectó de forma típica el desarrollo de VAR de la NS5A (incluido el incremento de las VAR presentes en la situación basal) en el momento del fracaso (n = 17).

En cuanto a la infección por el genotipo 4, 5 y 6, solo se ha evaluado un número escaso de pacientes (un total de 5 pacientes con fracaso). La sustitución Y93C de la NS5A apareció en el VHC de 1 paciente (genotipo 4), mientras que las VAR de la NS5A presentes en la situación basal se observaron en el momento del fracaso en todos los pacientes. En el ensayo SOLAR-2, un paciente con genotipo 4d presentó sustitución E237G de la NS5B en el momento de la recaída. La trascendencia clínica de esta sustitución se desconoce actualmente.

VAR de la NS5B: La sustitución S282T de la NS5B apareció en el VHC de 1/17 fracasos en el genotipo 3 y en el VHC de 1/3, 1/1 y 1/1 fracasos en el genotipo 4, 5 y 6, respectivamente.

Efecto de las variantes basales del VHC asociadas con resistencia sobre el resultado del tratamiento

Adultos-genotipo 1

Se realizaron análisis para investigar la asociación entre las VAR de la NS5A basales preexistentes y el resultado del tratamiento. En el análisis combinado de los ensayos de fase 3, un 16 % de los pacientes presentaba VAR de la NS5A basales identificadas mediante secuenciación poblacional o profunda, independientemente del subtipo. Las VAR de la NS5A basales estaban sobrerrepresentadas en pacientes que experimentaron recaída en los ensayos de fase 3 (ver "Eficacia clínica y seguridad").

Tras 12 semanas de tratamiento con ledipasvir/sofosbuvir (sin ribavirina) en pacientes con tratamiento previo (grupo 1 del estudio ION-2) 4/4 pacientes con una VAR de la NS5A basal que confiere una magnitud del cambio en la resistencia a ledipasvir de ≤100 alcanzaron una RVS. Para el mismo grupo de tratamiento, en los pacientes con VAR de la NS5A basal que confieren una magnitud del cambio de >100 se produjo recaída en 4/13 (31 %), en comparación con 3/95 (3 %) en los que no tenían ninguna VAR basal o con VAR que confieren una magnitud del cambio de ≤100.

Tras 12 semanas de tratamiento con ledipasvir/sofosbuvir con ribavirina en pacientes con tratamiento previo y cirrosis compensada (SIRIUS, n = 77), 8/8 pacientes con VAR de la NS5A basales que confieren una sensibilidad reducida >100 veces al ledipasvir alcanzaron una RVS12.

Entre los pacientes con hepatopatía compensada después del trasplante (ensayos SOLAR-1 y SOLAR-2) no se produjo recaída en los pacientes con VAR de la NS5A basal (n = 23) tras 12 semanas de tratamiento con ledipasvir/sofosbuvir con ribavirina. Entre los pacientes con hepatopatía descompensada (antes y después del trasplante), en 4/16 pacientes (el 25 %) con VAR de la NS5A que confieren una resistencia >100 veces se produjo recaída tras 12 semanas de tratamiento con ledipasvir/sofosbuvir con ribavirina comparado con 7/120 (el 6 %) en los que no tenían ninguna VAR de la NS5A basal o con VAR que confieren una magnitud del cambio de ≤100.

El grupo de VAR de la NS5A que confirió un cambio >100 veces y se observó en los pacientes fueron las siguientes sustituciones en el genotipo 1a (M28A, Q30H/R/E, L31M/V/I, H58D, Y93H/N/C) o en el genotipo 1b (Y93H). La proporción de dichas VAR de la NS5A basales observadas con secuenciación profunda osciló entre muy baja (punto de corte de la prueba = 1 %) y alta (parte principal de la población del plasma).

La sustitución asociada con resistencia a sofosbuvir S282T no se detectó en la secuencia basal de la NS5B de ningún paciente de los ensayos de fase 3 mediante secuenciación poblacional o profunda. Se alcanzó una RVS en los 24 pacientes (n = 20 con L159F + C316N; n = 1 con L159F; y n = 3 con N142T) que presentaban variantes basales asociadas con resistencia a los inhibidores nucleosídicos de NS5B.

Adultos-genotipo 2, 3, 4, 5 y 6

Debido al limitado tamaño de los ensayos, no se ha evaluado completamente la repercusión de las VAR de la NS5A basales sobre el resultado del tratamiento en los pacientes con HCC de genotipo 2,

Acris.

3, 4, 5 o 6. No se observaron diferencias importantes en los resultados en función de la presencia o ausencia de VAR de la NS5A basales.

Resistencia cruzada

Ledipasvir fue totalmente activo frente a la sustitución asociada con resistencia a sofosbuvir S282T de la NS5B, mientras que todas las sustituciones asociadas con resistencia a ledipasvir de la NS5A fueron totalmente sensibles a sofosbuvir. Tanto sofosbuvir como ledipasvir fueron totalmente activos frente a las sustituciones asociadas con resistencia a otras clases de antivirales de acción directa con diferentes mecanismos de acción, como los inhibidores no nucleósidos de la NS5B y los inhibidores de la proteasa NS3. Las sustituciones de la NS5A que confieren resistencia a ledipasvir pueden reducir la actividad antiviral de otros inhibidores de NS5A.

Eficacia clínica y seguridad

La eficacia de ledipasvir [LDV]/sofosbuvir [SOF] se evaluó en tres ensayos abiertos de fase 3 en los que se disponía de los datos correspondientes a un total de 1.950 pacientes con HCC de genotipo 1. Los tres ensayos de fase 3 comprendían un ensayo realizado en pacientes sin ningún tratamiento previo y sin cirrosis (ION-3), un ensayo en pacientes sin ningún tratamiento previo con y sin cirrosis (ION-1) y un ensayo en pacientes con y sin cirrosis en los que había fracasado el tratamiento previo con una pauta basada en interferón, incluidas pautas que contenían un inhibidor de la proteasa del VHC (ION-2). Los pacientes de estos ensayos presentaban hepatopatías compensadas. En estos tres ensayos de fase 3 se evaluó la eficacia de ledipasvir/sofosbuvir con o sin ribavirina.

La duración del tratamiento era fija en cada ensayo. Durante los ensayos clínicos, los valores séricos de ARN del VHC se midieron con la prueba COBAS TaqMan HCV (versión 2.0) para uso con el High Pure System. La prueba tenía un límite inferior de cuantificación (LIdC) de 25 Ul/ml. La RVS era el criterio principal de valoración para determinar la tasa de curación del VHC y se definió como niveles de ARN del VHC inferiores al LIdC a las 12 semanas después de la suspensión del tratamiento.

Adultos sin ningún tratamiento previo y sin cirrosis: ION-3 (ensayo 0108), genotipo 1 En el ensayo ION-3 se evaluaron 8 semanas de tratamiento con ledipasvir/sofosbuvir con o sin ribavirina y 12 semanas de tratamiento con ledipasvir/sofosbuvir en pacientes sin ningún tratamiento previo y sin cirrosis con HCC de genotipo 1. Los pacientes se aleatorizaron en una proporción 1:1:1 a uno de los tres grupos de tratamiento y se estratificaron en función del genotipo del VHC (1a frente a 1b).

Tabla 8: C	Características	demográficas y	basales	del	ensavo	ION-3
------------	-----------------	----------------	---------	-----	--------	-------

Disposición de los pacientes	LDV/SOF	LDV/SOF + RBV	LDV/SOF	TOTAL	
	8 semanas	8 semanas	12 semanas		
	(n = 215)	(n = 216)	(n = 216)	(n = 647)	
Edad (años): mediana (intervalo)	53 (22-75)	51 (21-71)	53 (20-71)	52 (20-75)	
Sexo masculino	60 % (130)	54 % (117)	59 % (128)	58 % (375)	
Raza: Negro/A froamericano	21 % (45)	17 % (36)	19 % (42)	19 % (123)	
Blanco	76 % (164)	81 % (176)	77 % (167)	78 % (507)	
Genotipo 1a	80 % (171)	80 % (172)	80 % (172)	80 % (515) ^a	
Genotipo de IL28 CC	26 % (56)	28 % (60)	26 % (56)	27 % (172)	
Puntuación de Metavir determinad	la por FibroTest ^b				
F0-F1	33 % (72)	38 % (81)	33 % (72)	35 % (225)	
F2	30 % (65)	28 % (61)	30 % (65)	30 % (191)	
F3-F4	36 % (77)	33 % (71)	37 % (79)	35 % (227)	
No interpretable	<1 % (1)	1 % (3)	0 % (0)	<1 % (4)	

a. Un paciente del grupo de tratamiento de 8 semanas con LDV/SOF no tenía un subtipo confirmado del genotipo 1. b. Los resultados del FibroTest no ausentes se relacionaron a las puntuaciones de Metavir del siguiente modo: 0-0,31 = F0-F1; 0,32-0,58 = F2; 0,59-1,00 = F3-F4.

NEWED.

Tabla 9: Tasas de respuesta en el ensayo ION-3

	LDV/SOF 8 semanas (n = 215)	LDV/SOF + RBV 8 semanas (n = 216)	LDV/SOF 12 semanas (n = 216)
RVS	94 % (202/215)	93 % (201/216)	96 % (208/216)
Resultado para los pacientes sin RVS			
Fracaso virológico durante el tratamiento	0/215	0/216	0/216
Recaída ^a	5 % (11/215)	4 % (9/214)	1 % (3/216)
Otros ^b	<1 % (2/215)	3 % (6/216)	2 % (5/216)
Genotipo			, , ,
Genotipo 1a	93 % (159/171)	92 % (159/172)	96 % (165/172)
Genotipo 1b	98 % (42/43)	95 % (42/44)	98 % (43/44)

a. El denominador para la recaída es el número de pacientes con ARN del VHC <LIdC en su última evaluación durante el tratamiento.

El tratamiento de 8 semanas con ledipasvir/sofosbuvir sin ribavirina no fue inferior al tratamiento de 8 semanas con ledipasvir/sofosbuvir más ribavirina (diferencia terapéutica: 0,9 %; intervalo de confianza del 95 %: -3,9 % a 5,7 %) ni al tratamiento de 12 semanas con ledipasvir/sofosbuvir (diferencia terapéutica: -2,3 %; intervalo de confianza del 97,5 %: -7,2 % a 3,6 %). Entre los pacientes con un ARN del VHC basal <6 millones de UI/ml, la VRS fue del 97 % (119/123) con 8 semanas de tratamiento con ledipasvir/sofosbuvir y del 96 % (126/131) con 12 semanas de tratamiento con ledipasvir/sofosbuvir.

Tabla 10: Tasas de recaída según las características basales en el ensayo ION-3, población con fracaso virológico*

	LDV/SOF 8 semanas (n = 213)	LDV/SOF + RBV 8 semanas (n = 210)	LDV/SOF 12 semanas (n = 211)
Sexo			
Varón	8 % (10/129)	7 % (8/114)	2 % (3/127)
Mujer	1 % (1/84)	1 % (1/96)	0 % (0/84)
Genotipo IL28			
· CC	4 % (2/56)	0 % (0/57)	0 % (0/54)
No CC	6 % (9/157)	6 % (9/153)	2 % (3/157)
ARN del VHC basal ^a			
ARN del VHC <6 millones de UI/mI	2 % (2/121)	2 % (3/136)	2 % (2/128)
ARN del VHC ≥6 millones de UI/ml	10 % (9/92)	8 % (6/74)	1 % (1/83)

^{*} Excluidos los pacientes perdidos para el seguimiento o que retiraron su consentimiento.

NEW PER

Adultos sin ningún tratamiento previo con o sin cirrosis: ION-1 (ensayo 0102), genotipo 1 ION-1 fue un ensayo aleatorizado y abierto que evaluó 12 y 24 semanas de tratamiento con ledipasvir/sofosbuvir con o sin ribavirina en 865 pacientes sin ningún tratamiento previo con HCC de genotipo 1, incluidos pacientes con cirrosis (aleatorizados 1:1:1:1). La aleatorización se estratificó en función de la presencia o ausencia de cirrosis y el genotipo del VHC (1a frente a 1b).

b. Otros incluye a los pacientes que no lograron una RVS y no reunieron los criterios de fracaso virológico (p. ej., perdidos para el seguimiento).

a. Los valores del ARN del VHC se determinaron mediante el análisis TaqMan de Roche; el ARN del VHC de un paciente puede variar de una visita a otra.

Tabla 11: Características demográficas y basales del ensayo ION-1

Disposición de los	LDV/SOF	LDV/SOF +	LDV/SOF	LDV/SOF +	TOTAL
pacientes	12 semanas	RBV	24 semanas	RBV	
	(n = 214)	12 semanas	(n = 217)	24 semanas	(n = 865)
		(n = 217)		(n = 217)	
Edad (años): mediana	52 (18-75)	52 (18-78)	53 (22-80)	53 (24-77)	52 (18-80)
(intervalo)					
Sexo masculino	59 % (127)	59 % (128)	64 % (139)	55 % (119)	59 % (513)
Raza: Negro/Afroamericano	11 % (24)	12 % (26)	15 % (32)	12 % (26)	12 % (108)
Blanco	87 % (187)	87 % (188)	82.% (177)	84 % (183)	85 % (735)
Genotipo 1aª	68 % (145)	68 % (148)	67 % (146)	66 % (143)	67 % (582)
Genotipo de IL28 CC	26 % (55)	35 % (76)	24 % (52)	34 % (73)	30 % (256)
Puntuación de Metavir detern	minada por Fibi	oTest"			
F0-F1	27 % (57)	26 % (56)	29 % (62)	30 % (66)	28 % (241)
F2	26 % (56)	25 % (55)	22 % (47)	28 % (60)	25 % (218)
F3-F4	47 % (100)	48 % (104)	49 % (107)	42 % (91)	46 % (402)
No interpretable	<1 % (1)	1 % (2)	<1 % (1)	0 % (0)	<1 % (4)

a. Dos pacientes del grupo de tratamiento de 12 semanas con LDV/SOF, un paciente del grupo de tratamiento de 12 semanas con LDV/SOF+RBV, dos pacientes del grupo de tratamiento de 24 semanas con LDV/SOF y dos pacientes del grupo de tratamiento de 24 semanas con 1 DV/SOF + RBV no tenían un subtipo confirmado del genotipo 1.

Tabla 12: Tasas de respuesta en el ensayo ION-1

sama see samo occampano	LDV/SOF 12 semanas (n = 214)	LDV/SOF + RBV 12 semanas (n = 217)	LDV/SOF 24 semanas (n = 217)	LDV/SOF + RBV 24 semanas
RVS ··	99 % (210/213)	97 % (211/217)	98 % (213/217)	(n = 217) 99 % (215/217)
Resultado para los pacientes sir		[] / / ([[]]]]	1 20 70 (212/21/)	1
Fracaso virológico durante el tratamiento	0/213 ⁿ	0/217	<1 % (1/217)	0/216
Recaída	<1 % (1/212)	0/217	<1 % (1/215)	0/216
Otros ^c	<1 % (2/213)	3 % (6/217)	<1 % (2/217)	<1 % (2/217)
Tasas de RVS para subgrupos s	eleccionados			
Genotipo				
Genotipo la	98 % (142/145)	97 % (143/148)	99 % (144/146)	99 % (141/143)
Genotipo 1b	100 % (67/67)	99 % (67/68)	97 % (67/69)	100 % (72/72)
Cirrosis ^d				
No	99 % (176/177)	97 % (177/183)	98 % (181/184)	99 % (178/180)
Sí	94 % (32/34)	100 % (33/33)	97 % (32/33)	100 % (36/36)

a. Se excluyó a un paciente del grupo de tratamiento de 12 semanas con LDV/SOF y se excluyó a un paciente del grupo de tratamiento de 24 semanas con LDV/SOF + RBV porque ambos estaban infectados por HCC de genotipo 4.

Adultos previamente tratados con o sin cirrosis: ION-2 (ensayo 0109), genotipo 1

ION-2 fue un ensayo aleatorizado y abierto en el que se evaluaron 12 y 24 semanas de tratamiento con ledipasvir/sofosbuvir con o sin ribavirina (aleatorizados 1:1:1:1) en pacientes infectados por VHC de genotipo 1 con o sin cirrosis en los que había fracasado el tratamiento previo con una pauta basada en interferón, incluidas pautas que contenían un inhibidor de la proteasa del VHC. La aleatorización se estratificó en función de la presencia o ausencia de cirrosis, del genotipo del VHC (1a frente a 1b) y de la respuesta al tratamiento previo contra el VHC (recaída/rebote viral frente a ausencia de respuesta).

REWEY.

b. Los resultados del FibroTest no ausentes se relacionaron a las puntuaciones de Metavir del siguiente modo: 0-0,31 = F0-F1; 0,32-0,58 = F2; 0,59-1.00 = F3-F4.

b. El denominador para la recaída es el número de pacientes con ARN del VHC <LIdC en su última evaluación durante el tratamiento.

c. Otros incluye a los pacientes que no lograron una RVS y no reunieron los criterios de fracaso virológico (p. ej., perdidos para el seguimiento).

d. Se excluyó de este análisis de subgrupo a los pacientes que carecían de estado de cirrosis.

Tabla 13: Características demográficas y basales del ensayo ION-2

Disposición de los	LDV/SOF	LDV/SOF+	LDV/SOF	LDV/SOF+	TOTAL	
pacientes	12 semanas	RBV	24 semanas	RBV		
	(n = 109)	12 semanas	(n = 109)	24 semanas	(n = 440)	
		(n = 111)		(n = 111)	, ,	
Edad (años): mediana (intervalo)	56 (24-67)	57 (27-75)	56 (25-68)	55 (28-70)	56 (24-75)	
Sexo masculino	68 % (74)	64 % (71)	68 % (74)	61 % (68)	65 % (287)	
Raza: Negro/Afroamericano	22 % (24)	14 % (16)	16 % (17)	18 % (20)	18 % (77)	
Blanco	77 % (84)	85 % (94)	83 % (91)	80 % (89)	81 % (358)	
Genotipo 1a	79 % (86)	79 % (88)	78 % (85)	79 % (88)	79 % (347)	
Tratamiento previo contra el	VHC				· · · ·	
PEG-IFN + RBV	39 % (43)	42 % (47)	53 % (58)	53 % (59)	47 % (207) ^a	
Inhibidor de la proteasa del VHC + PEG-IFN + RBV	61 % (66)	58 % (64)	46 % (50)	46 % (51)	53 % (231) ^a	
Genotipo de IL28 CC	9 % (10)	10 % (11)	14 % (16)	16 % (18)	13 % (55)	
Puntuación de Metavir detern	ninada por Fibr	oTest"		, ,		
F0-F1	14 % (15)	10 % (11)	12 % (13)	16 % (18)	13 % (57)	
F2	28 % (31)	26 % (29)	28 % (31)	30 % (33)	28 % (124)	
F3-F4	58 % (63)	64 % (71)	58 % (63)	54 % (60)	58 % (257)	
No interpretable	0 % (0)	0 % (0)	2 % (2)	0 % (0)	<1 % (2)	

a. Un paciente de los grupos de tratamiento de 24 semanas con LDV/SOF y un paciente del grupo de tratamiento de 24 semanas con LDV/SOF+RBV habían fracasado en un tratamiento previo con una pauta basada en interferón no pegilado. b. Los resultados del FibroTest no ausentes se relacionaron a las puntuaciones de Metavir del siguiente modo:

0-0.31 = F0-F1; 0.32-0.58 = F2; 0.59-1.00 = F3-F4.

Tabla 14: Tasas de respuesta en el ensayo ION-2

	LDV/SOF 12 semanas	LDV/SOF + RBV	LDV/SOF	LDV/SOF +
	(n = 109)	12 semanas (n = 111)	24 semanas (n = 109)	RBV 24 semanas (n = 111)
RVS	94 % (102/109)	96 % (107/111)	99 % (108/109)	99 % (110/111)
Resultado para los pacientes	s sin RVS		· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	
Fracaso virológico durante el tratamiento	0/109	0/111	0/109	<1 % (1/111)
Recaída ^a	6 % (7/108)	4 % (4/111)	0/109	0/110
Otros ^b	0/109	0/111	<1 % (1/109)	0/111
Tasas de RVS para subgrupo	s seleccionados			
Genotipo				
Genotipo 1a	95 % (82/86)	95 % (84/88)	99 % (84/85)	99 % (87/88)
Genotipo 1b	87 % (20/23)	100 % (23/23)	100 % (24/24)	100 % (23/23)
Cirrosis	70			()
No	95 % (83/87)	100 % (88/88)°	99 % (85/86)°	99 % (88/89)
Sí ^d	86 % (19/22)	82 % (18/22)	100 % (22/22)	100 % (22/22)
Tratamiento previo contra el	VHC		, ,	
PEG-IFN + RBV	93 % (40/43)	96 % (45/47)	100 % (58/58)	98 % (58/59)
Inhibidor de la proteasa del VHC + PEG-IFN + RBV	94 % (62/66)	97 % (62/64)	98 % (49/50)	100 % (51/51)
o El danominador none la massid	1 / 1 .		2 41 1 10 11.1	

a. El denominador para la recaída es el número de pacientes con ARN del VHC <LIdC en su última evaluación durante el tratamiento.

c. Se excluyó de este análisis de subgrupo a los pacientes que carecían de estado de cirrosis.

En la Tabla 15 se muestran las tasas de recaída con las pautas de 12 semanas (con o sin ribavirina) para subgrupos seleccionados (ver también la sección anterior "Efecto de las variantes basales del VHC asociadas con resistencia sobre el resultado del tratamiento"). En pacientes no cirróticos solo se produjeron recaídas en presencia de VAR de la NS5A basales y durante el tratamiento con

AZMIP

b. Otros incluye a los pacientes que no lograron una RVS y no reunieron los criterios de fracaso virológico (p. ej., perdidos para el seguimiento).

d. Puntuación de Metavir = 4 o puntuación de Ishak ≥5 por biopsia hepática, o puntuación de FibroTest >0,75 y (1RAP) >2.

ledipasvir/sofosbuvir sin ribavirina. En pacientes cirróticos se produjeron recaídas con ambas pautas, y en ausencia y en presencia de VAR de la NS5A basales.

Tabla 15: Tasas de recaída para subgrupos seleccionados en el ensayo ION-2

Tabia 15: Tasas de recaida para	LDV/SOF 12 semanas (n = 109)	LDV/SOF + RBV 12 semanas (n = 111)	LDV/SOF 24 semanas (n = 109)	LDV/SOF + RBV 24 semanas (n = 111)
Número de pacientes con respuesta al final del tratamiento	108	111	109	110
Cirrosis				
No	5 % (4/86) ^a	0 % (0/88) ^b	0 % (0/86) ^b	0 % (0/88)
Sí	14 % (3/22)	18 % (4/22)	0 % (0/22)	0 % (0/22)
Presencia de sustituciones en la N	S5A basal asociae	das con resistencia	C.	
No	3 % (3/91) ^d	2 % (2/94)	0 % (0/96)	0 % (0/95)
Sí	24 % (4/17) ^e	12 % (2/17)	0 % (0/13)	0 % (0/14)

- a. Estos 4 pacientes no cirróticos con recaída tenían todos polimor lismos en la NS5A basal asociados con resistencia.
- b. Se excluyó del análisis de subgrupo a los pacientes que carecían de estado de cirrosis.
- c. El análisis (mediante secuenciación profunda) incluyó los polimorfismos asociados con resistencia de la NS5A que conferian un cambio ≥2,5 veces de la CE₃ (K24G/N/R, M28A/G/T, Q30E/G/H/L/K/R/T_L31I/F/M/V, P32L, S38F, H58D, A92K/T e Y93C/F/H/N/S para la infección por VHC de genotipo la y L31I/F/M/V, P32L, P58D, A92K e Y93C/H/N/S para la de genotipo lb).
- d. 3/3 de estos pacientes tenían cirrosis.
- e. 0/4 de estos pacientes tenían cirrosis.
- f. Un paciente que logró una carga viral <LldC al final del tratamiento carecía de datos de NS5A basal v fue excluido del análisis.

Adultos previamente tratados con cirrosis - SIRIUS, genotipo 1

En el ensayo SIRIUS se incluyó a pacientes con cirrosis compensada en los que había fracasado primero un tratamiento con interferón pegilado (PEG-IFN) + ribavirina y después una pauta constituida por interferón pegilado + ribavirina + un inhibidor de la proteasa NS3/4A. La cirrosis se definió mediante biopsia, Fibroscan (>12,5 kPa) o FibroTest >0,75 y un índice de relación AST:plaquetas (IRAP) >2.

En el ensayo (con doble ciego y controlado con placebo) se evaluaron 24 semanas de tratamiento con ledipasvir/sofosbuvir (con un placebo para la ribavirina) frente a 12 semanas de tratamiento con ledipasvir/sofosbuvir con ribavirina. Los pacientes en este último grupo de tratamiento recibieron placebo (para ledipasvir/sofosbuvir y ribavirina) durante las primeras 12 semanas, seguido de tratamiento activo con simple ciego durante las 12 semanas siguientes. Los pacientes se estratificaron según el genotipo del VHC (1a frente a 1b) y la respuesta previa al tratamiento (según si se había alcanzado un ARN del VHC <LIdC).

Las características demográficas y basales estaban equilibradas en ambos grupos de tratamiento. La mediana de la edad era 56 años (intervalo: 23 a 77); el 74% de los pacientes eran hombres, el 97% blancos, el 63% tenían infección por VHC de genotipo 1a y el 94% tenían alelos IL28B no CC (CT o TT).

De los 155 pacientes inscritos, 1 paciente interrumpió el tratamiento mientras recibía placebo. De los 154 pacientes restantes, un total de 149 alcanzaron una RVS12 en ambos grupos de tratamiento: el 96% (74/77) de los pacientes del grupo tratado durante 12 semanas con ledipasvir/sofosbuvir con ribavirina y el 97% (75/77) de los pacientes del grupo tratado durante 24 semanas con ledipasvir/sofosbuvir. Los 5 pacientes que no alcanzaron la RVS12 recayeron tras haber presentado respuesta al final del tratamiento (ver la sección "Resistencia" – "En ensayos clínicos" más arriba).

Adultos previamente tratados con fracaso de sofosbuvir + ribavirina ± PEG-IFN

La eficacia de ledipasvir/sofosbuvir en los pacientes con fracaso de un tratamiento previo con sofosbuvir + ribavirina ± PEG-IFN está respaldada por dos ensayos clínicos. En el ensayo 1118, 44 pacientes con infección por el genotipo 1, incluyendo 12 pacientes con cirrosis, en los que había fracasado una pauta previa con sofosbuvir + ribavirina + PEG-IFN o con sofosbuvir + ribavirina

recibieron tratamiento con ledipasvir/sofosbuvir + ribavirina durante 12 semanas; la RVS fue del 100% (44/44). En el ensayo ION-4, se inscribió a 13 pacientes coinfectados por VHC/VIH-1 con genotipo 1, incluyendo 1 paciente con cirrosis, en los que había fracasado una pauta con sofosbuvir + ribavirina; la RVS fue del 100% (13/13) tras 12 semanas de tratamiento con ledipasvir/sofosbuvir.

Adultos coinfectados por VHC/VIH - ION-4

ION-4 fue un ensayo clínico abierto en el que se evaluó la seguridad y eficacia de 12 semanas de tratamiento con ledipasvir/sofosbuvir sin ribavirina en pacientes sin ningún tratamiento previo y con tratamiento previo para el VHC con HCC de genotipo 1 o 4 coinfectados por el VIH-1. Los pacientes con tratamiento previo habían presentado un fracaso al tratamiento con PEG-IFN + ribavirina ± un inhibidor de la proteasa del VHC o con sofosbuvir + ribavirina ± PEG-IFN. Los pacientes se encontraban en tratamiento con terapia antirretroviral estable para el VIH-1 que incluía emtricitabina/tenofovir disoproxilo fumarato, administrados con efavirenz, rilpivirina o raltegravir.

La mediana de la edad era 52 años (intervalo: 26 a 72); el 82% de los pacientes eran hombres, el 61% blancos, el 34% negros, el 75% tenían infección por VHC de genotipo 1a, el 2% tenían infección por el genotipo 4, el 76% tenían alelos IL28B no CC (CT o TT) y el 20% tenían cirrosis compensada. El 55% de los pacientes habían recibido tratamiento previo.

Tabla 16: Tasas de respuesta en el ensayo ION-4.

	LDV/SOF 12 semanas (n = 335)
RVS	96% (321/335) ^a
Resultado para los pacientes sin RVS	
Fracaso virológico durante el tratamiento	<1% (2/335)
Recaída ^b	3% (10/333)
Otros ^c	<1% (2/335)
Tasas de RVS para subgrupos seleccionados	
Pacientes con cirrosis	94% (63/67)
Pacientes previamente tratados con cirrosis	98% (46/47)

<sup>a. 8 pacientes con infección por VHC de genotipo 4 fueron inscritos en el ensayo, de los que 8/8 alcanzaron una RVS12.
b. El denominador para la recaída es el número de pacientes con ARN del VHC <LIdC en su última evaluación durante el tratamiento.</sup>

Adultos coinfectados por el VHC/VIH: ensayo ERADICATE

ERADICATE fue un ensayo abierto para evaluar 12 semanas de tratamiento con ledipasvir/sofosbuvir en 50 pacientes con HCC de genotipo 1 coinfectados por VIH. Ninguno de los pacientes había recibido tratamiento previo contra el VHC ni padecía cirrosis, el 26 % (13/50) de los pacientes no habían recibido ningún tratamiento antirretroviral previo contra el VIH y el 74 % (37/50) de los pacientes estaban recibiendo tratamiento antirretroviral concomitante contra el VIH. En el momento del análisis preliminar 40 pacientes habían alcanzado las 12 semanas después del tratamiento y la RVS12 era del 98 % (39/40).

Pacientes a la espera de un trasplante hepático y después de un trasplante hepático: ensayos SOLAR-1 y SOLAR-2

SOLAR-1 y SOLAR-2 fueron dos ensayos abiertos en los que se evaluaron 12 y 24 semanas de tratamiento con ledipasvir/sofosbuvir en combinación con ribavirina en pacientes infectados por el VHC de genotipo 1 y 4 que se habían sometido a trasplante hepático y/o con hepatopatía descompensada. Los dos ensayos tenían un diseño idéntico. Se inscribió a los pacientes en uno de los siete grupos basándose en el estado de trasplante hepático y la gravedad de la insuficiencia hepática (véase la Tabla 17). Se excluyó a los pacientes con una puntuación CPT >12. En cada grupo, se aleatorizó a los pacientes en una proporción 1:1 para recibir ledipasvir/sofosbuvir con ribavirina durante 12 o 24 semanas.

RENED

c. Otros incluye a los pacientes que no lograron una RVS y no reunieron los criterios de fracaso virológico (p. ej., perdidos para el seguimiento).

Las características demográficas y basales estaban equilibradas en los grupos de tratamiento. De los 670 pacientes tratados, la mediana de la edad era de 59 años (intervalo: 21 a 81); el 77% de los pacientes eran hombres, el 91% blancos, la media del índice de masa corporal era 28 kg/m² (intervalo: 18 a 49 kg/m²); el 94% y el 6% presentaban infección por el VIIC de genotipos 1 y 4, respectivamente; en el 78% de los pacientes fracasó un tratamiento previo para el VHC. Entre los pacientes con cirrosis descompensada (antes o después del trasplante), el 64% y el 36% eran de clase B y C de CPT en la selección, respectivamente, y el 24% presentaron una puntuación basal en el modelo de enfermedad hepática terminal (MELD, por sus siglas en inglés) superior a 15.

Tabla 17: Tasas de respuesta combinadas (RVS12) de los ensayos SOLAR-1 y SOLAR-2

	LDV/SOF+RBV 12 semanas (n = 307) ^{a,b}	LDV/SOF+RBV 24 semanas (n = 307) ^{a,b}		
	RVS	RVS		
Antes del trasplante		47.		
СРТ В	87% (45/52)	92% (46/50)		
CPT C	88% (35/40)	83% (38/46)		
Después del trasplante				
Puntuación de Metavir F0-F3	95% (94/99)	99% (99/100)		
CPT A°	98% (55/56)	96% (51/53)		
CPT B ^c	89% (41/46)	96% (43/45)		
CPT C ^L	57% (4/7)	78% (7/9)		
HCF	100% (7/7)	100% (4/4)		

a. Se excluyó a 12 pacientes trasplantados antes de la semana 12 después del tratamiento con ARN del VHC <LIdC en la última medición previa al trasplante.

b. Se excluyó a 2 pacientes que no presentaban cirrosis descompensada y que tampoco habían recibido un trasplante hepático porque no cumplían los criterios de inclusión para ninguno de los grupos de tratamiento.

c. CPT = Child-Pugh-Turcotte, HCF - hepatitis colestásica fibrosante. CPT A = puntuación CPT 5-6 (compensada).

CPT B = puntuación CPT 7-9 (descompensada), CPT C = puntuación CPT 10-12 (descompensada).

Se incluyeron 40 pacientes con HCC de genotipo 4 en los ensayos SOLAR-1 y SOLAR-2; la RVS12 fue del 92% (11/12) y el 100% (10/10) en los pacientes sin cirrosis descompensada después del trasplante, y el 60% (6/10) y 75% (6/8) en los pacientes con cirrosis descompensada (antes y después del trasplante) tratados durante 12 o 24 semanas, respectivamente. De los 7 pacientes que no alcanzaron una RVS12, 3 recayeron y todos presentaron cirrosis descompensada y fueron tratados con ledipasvir/sofosbuvir con ribavirina durante 12 semanas.

Se analizaron los cambios en las puntuaciones MELD y CPT desde la situación basal hasta la semana 12 después del tratamiento de todos los pacientes con cirrosis descompensada (antes y después del trasplante) que alcanzaron una RVS12 y que tenían datos analíticos disponibles (n = 123) para evaluar el efecto de la RVS12 sobre la función hepática.

Cambio en la puntuación MELD: entre aquellos que alcanzaron una RVS12 con 12 semanas de tratamiento con ledipasvir/sofosbuvir con ribavirina el 57% (70/123) y el 19% (23/123) presentaron una mejoría o una ausencia de cambios en la puntuación MELD desde la situación basal hasta la semana 12 después del tratamiento, respectivamente; de los 32 pacientes cuya puntuación MELD era ≥15 en la situación basal, el 59% (19/32) tenían una puntuación MELD <15 en la semana 12 después del tratamiento. La mejoría observada en las puntuaciones MELD se debió en gran medida a mejorías en la bilirrubina total.

Cambio en la puntuación y la clase CPT: entre aquellos que alcanzaron una RVS12 con 12 semanas de tratamiento con ledipasvir/sofosbuvir con ribavirina el 60% (74/123) y el 34% (42/123) presentaron una mejoría o una ausencia de cambios en las puntuaciones CPT desde la situación basal hasta la semana 12 después del tratamiento, respectivamente; de los 32 pacientes que tenían cirrosis CPT C en la situación basal, el 53% (17/32) tenían cirrosis CPT B en la semana 12 después del tratamiento; de los 88 pacientes que tenían cirrosis CPT B en la situación basal, el 25% (22/88) tenían cirrosis CPT A en la semana 12 después del tratamiento. La mejoría observada en las puntuaciones CPT se debió en gran medida a mejorías en la bilirrubina total y en la albúmina.

SELVE?

Eficacia clínica y seguridad en el genotipo 2, 3, 4, 5 y 6 (ver también sección 4.4) Ledipasvir/sofosbuvir se ha evaluado para el tratamiento de la infección por genotipos distintos del 1 en pequeños ensayos de fase 2, tal como se resume a continuación.

En los ensayos clínicos se incluyeron a pacientes con o sin cirrosis, que no habían recibido tratamiento previo o con fracaso del tratamiento anterior tras el tratamiento con PEG-IFN + ribavirina +/- un inhibidor de la proteasa del VHC.

Para la infección por el genotipo 2, 4, 5 y 6, el tratamiento consistió en ledipasvir/sofosbuvir sin ribavirina, administrado durante 12 semanas (Tabla 18). Para la infección por el genotipo 3, se administró ledipasvir/sofosbuvir con o sin ribavirina, también durante 12 semanas (Tabla 19).

Tabla 18: Tasas de respuesta (RVS12) con ledipasvir/sofosbuvir durante 12 semanas en pacientes con infección por VHC de genotipo 2, 4, 5 y 6

Ensayo	GT	n	TPa	R	VS12	Recaídab
				Global	Cirrosis	
Ensayo 1468 (LEPTON)	2	26	19% (5/26)	96% (25/26)	100% (2/2)	0% (0/25)
Ensayo 1119	4	44	50% (22/44)	93% (41/44)	100% (10/10)	7% (3/44)
Ensayo 1119	5	41	49% (20/41)	93% (38/41)	89% (8/9)	5% (2/40)
Ensayo 0122 (ELECTRON-2)	6	25	0% (0/25)	96% (24/25)	100% (2/2)	4% (1/25)

a. TP: número de pacientes que habían recibido tratamiento previo.

Tabla 19: Tasas de respuesta (RVS12) en pacientes con infección por el genotipo 3 (ELECTRON-2)

	-	LDV/SOF 12 semanas		
12 s	emanas			
RVS	Recaídaa	RVS	Recaída	
100% (26/26)	0% (0/26)	64% (16/25)	33% (8/24)	
100% (20/20)	0% (0/21)	71% (15/21)	25% (5/20)	
100% (6/6)	0% (0/5)	25% (1/4)	75% (3/4)	
82% (41/50)	16% (8/49)	NE	NE	
89% (25/28)	7% (2/27)	NE	NE	
73% (16/22)	27% (6/22)	NE	NE	
	12 s RVS 100% (26/26) 100% (20/20) 100% (6/6) 82% (41/50) 89% (25/28)	100% (26/26) 0% (0/26) 100% (20/20) 0% (0/21) 100% (6/6) 0% (0/5) 82% (41/50) 16% (8/49) 89% (25/28) 7% (2/27)	12 semanas RVS Recaída ^a RVS 100% (26/26) 0% (0/26) 64% (16/25) 100% (20/20) 0% (0/21) 71% (15/21) 100% (6/6) 0% (0/5) 25% (1/4) 82% (41/50) 16% (8/49) NE 89% (25/28) 7% (2/27) NE	

NE: no estudiado.

Pacientes con insuficiencia renal

El estudio 0154 fue un estudio clínico abierto para evaluar la seguridad y la eficacia de 12 semanas de tratamiento con ledipasvir/sofosbuvir en 18 pacientes infectados por el VHC de genotipo 1 con insuficiencia renal grave que no requerían diálisis. En la situación basal, dos pacientes tenían cirrosis y la TFGe media era de 24,9 ml/min (intervalo: 9,0-39,6). Se logró RVS12 en 18/18 pacientes.

ACNIP?

El estudio 4063 fue un estudio clínico abierto con tres grupos que evaluó 8, 12 y 24 semanas de tratamiento con ledipasvir/sofosbuvir en un total de 95 pacientes con HCC de genotipo 1 (72 %), 2 (22 %), 4 (2 %), 5 (1 %) o 6 (2 %) y NT que requerían diálisis: 45 pacientes infectados por el VHC de genotipo 1 sin ningún tratamiento previo y sin cirrosis recibieron ledipasvir/sofosbuvir durante 8 semanas; 31 pacientes infectados por el VHC, con genotipo 1 con tratamiento previo y con genotipo 2, 5 y 6 sin cirrosis y sin tratamiento previo o con tratamiento previo, recibieron ledipasvir/sofosbuvir durante 12 semanas; y 19 pacientes infectados por el VHC de genotipo 1, 2 y 4 con cirrosis compensada recibieron ledipasvir/sofosbuvir durante 24 semanas. Del total de 95 pacientes, al inicio del estudio, un 20 % de los pacientes presentaba cirrosis, un 22 % eran pacientes con tratamiento previo, un 21 % había recibido un trasplante renal, el 92 % estaba en hemodiálisis y un 8 % en diálisis peritoneal; la media de la duración de la diálisis fue de 11,5 años (intervalo: de 0,2 a 43,0 años). Las tasas de RVS para los grupos de tratamiento con ledipasvir/sofosbuvir a las 8, 12 y 24 semanas fueron del 93 % (42/45), 100 % (31/31) y 79 % (15/19), respectivamente. De los 7 pacientes que no lograron RVS12, ninguno experimentó fracaso virológico o recaída.

b. El denominador para la recaída es el número de pacientes con ARN del VHC <LIdC en su última evaluación durante el tratamiento.

a. El denominador para la recaída es el número de pacientes con ARN del VHC <LIdC en su última evaluación durante el tratamiento

Población pediátrica

La eficacia de ledipasvir/sofosbuvir en los adolescentes de 12 a <18 años de edad infectados por el VHC se evaluó en un estudio clínico abierto de fase 2 en el que participaron 100 pacientes con HCC de genotipo 1 (Estudio 1116). Ochenta de los pacientes (el 80%) no habían recibido ningún tratamiento previo, mientras que 20 pacientes (el 20%) sí lo habían recibido. Todos los pacientes del estudio fueron tratados con ledipasvir/sofosbuvir durante 12 semanas.

Las características demográficas y basales estaban equilibradas entre los pacientes sin ningún tratamiento previo y los pacientes con tratamiento previo. De los 100 pacientes tratados, la mediana de la edad era de 15 años (intervalo: 12 a 17); el 63% eran mujeres; el 90% eran blancos y el 7% eran negros; el 2% cran asiáticos, el 13% cran hispanos/latinos; el peso medio era de 61,3 kg (intervalo: 33,0 a 126,0 kg); el 55% tenían concentraciones de ARN del VHC mayores o iguales que 800.000 Ul/ml; el 81% presentaban infección por el VHC de genotipo 1a; el 76% tenían alelos IL28B no CC (CT o TT) y el 1% presentaban cirrosis conocida. La mayoría de los pacientes (el 84%) se habían infectado por transmisión vertical.

La tasa global de RVS12 fue del 98% (98% [78/80] en pacientes sin ningún tratamiento previo y el 100% [20/20] en pacientes con tratamiento previo). Dos de los 100 pacientes (el 2%), ambos sin ningún tratamiento previo, no alcanzaron la RVS12 (por pérdida para el seguimiento). Ninguno de los pacientes presentó un fracaso virológico (ver sección 4.2 para consultar la información sobre el uso en la población pediátrica).

5.2 Propiedades farmacocinéticas

Absorción

Tras la administración oral de ledipasvir/sofosbuvir a pacientes infectados por el VHC, la mediana de las concentraciones plasmáticas máximas de ledipasvir se observó a las 4,0 horas después de la administración. Sofosbuvir se absorbió rápidamente y la mediana de las concentraciones plasmáticas máximas se observó aproximadamente 1 hora después de la administración. La mediana de la concentración plasmática máxima de GS-331007 se observó a las 4 horas después de la administración.

Según los análisis farmacocinéticos poblacionales en pacientes infectados por el VHC, las medias geométricas del AUC₀₋₂₄ de ledipasvir (n = 2.113), sofosbuvir (n = 1.542) y GS-331007 (n = 2.113) en situación de equilibrio fueron de 7.290, 1.320 y 12.000 ng•h/ml, respectivamente. Las C_{max} de ledipasvir, sofosbuvir y GS-331007 en situación de equilibrio fueron de 323, 618 y 707 ng/ml, respectivamente. El AUC₀₋₂₄ y la C_{max} de sofosbuvir y GS-331007 fueron similares en los sujetos adultos sanos y en los pacientes con infección por el VHC. En comparación con los sujetos sanos (n = 191), el AUC₀₋₂₄ y la C_{max} de ledipasvir fueron un 24 % y un 32 % más bajas, respectivamente, en los pacientes infectados por el VHC. El AUC de ledipasvir es proporcional a la dosis a lo largo del intervalo posológico comprendido entre 3 y 100 mg. Las AUC de sofosbuvir y GS-331007 son casi proporcionales a la dosis a lo largo del intervalo posológico comprendido entre 200 mg y 400 mg.

Efectos de los alimentos

En comparación con las condiciones de ayuno, la administración de una dosis única de ledipasvir/sofosbuvir con una comida de contenido graso moderado o alto aumentó el AUC_{0-inf} de sofosbuvir aproximadamente en 2 veces, pero no afectó significativamente a la C_{max} de sofosbuvir. Las exposiciones a GS-331007 y ledipasvir no se alteraron como consecuencia de ninguno de los tipos de comida. Harvoni se puede administrar sin tener en cuenta la ingesta de alimentos.

Distribución

ACAUSTS

Ledipasvir se une a las proteínas plasmáticas humanas en >99,8 %. Tras una dosis única de 90 mg de [\frac{14}{C}]-ledipasvir en sujetos sanos, el cociente sangre/plasma de radioactividad [\frac{14}{C}] osciló entre 0,51 y 0,66.

Sofosbuvir se une a las proteínas plasmáticas humanas en aproximadamente un 61-65 % y la unión es independiente de la concentración del fármaco a lo largo del intervalo comprendido entre 1 μ g/ml y 20 μ g/ml. La unión de GS-331007 a proteínas fue mínima en el plasma humano. Tras una dosis única de 400 mg de [14 C]-sofosbuvir en sujetos sanos, el cociente sangre/plasma de radioactividad [14 C] fue de aproximadamente 0,7.

Biotransformación

In vitro, no se observó un metabolismo detectable de ledipasvir por parte de las enzimas CYP1A2, CYP2C8, CYP2C9, CYP2C19, CYP2D6 y CYP3A4 humanas. Se han observado datos indicativos de un metabolismo oxidativo lento a través de un mecanismo desconocido. Tras una dosis única de 90 mg de [14C]-ledipasvir, la exposición sistémica se debió casi exclusivamente al fármaco parental (>98 %). El ledipasvir inalterado también es la principal forma presente en las heces.

Sofosbuvir se metaboliza ampliamente en el hígado para formar el trifosfato análogo del nucleósido farmacológicamente activo GS-461203. No se observa el metabolito activo. La vía de activación metabólica engloba una hidrólisis secuencial del resto de carboxiléster catalizado por la catepsina A humana o la carboxilesterasa 1 y una escisión del fosforamidato por parte de la proteína fijadora de nucleótidos de la tríada de la histidina 1 seguida de una fosforilación a través de la vía de biosíntesis de nucleótidos de pirimidina. La desfosforilación da lugar a la formación del metabolito nucleosídico GS-331007, que no se puede refosforilar eficazmente y carece de actividad contra el VHC *in vitro*. En ledipasvir/sofosbuvir, GS-331007 representa aproximadamente el 85 % de la exposición sistémica total.

Eliminación

Tras una dosis única por vía oral de 90 mg de [¹⁴C]-ledipasvir, la recuperación total media de la radioactividad [¹⁴C] en las heces y en la orina fue del 87 %, con la mayoría de la dosis radioactiva recuperada en las heces (el 86 %). El ledipasvir inalterado excretado con las heces representó una media del 70 % de la dosis administrada y el metabolito oxidativo M19 representó un 2,2 % de la dosis. Estos datos sugieren que la excreción biliar de ledipasvir inalterado es una vía de eliminación principal y que la excreción renal es una vía de escasa importancia (aproximadamente un 1 %). La mediana de la semivida terminal de ledipasvir en voluntarios sanos tras la administración de ledipasvir/sofosbuvir en ayunas fue de 47 horas.

Tras una dosis única por vía oral de 400 mg de [14C]-sofosbuvir, la recuperación total media de la dosis fue superior al 92 %, con una recuperación de aproximadamente el 80 %, el 14 % y el 2,5 % en orina, heces y aire espirado, respectivamente. La mayor parte de la dosis de sofosbuvir recuperada en la orina fue GS-331007 (78 %), mientras que el 3,5 % se recuperó en forma de sofosbuvir. Estos datos indican que la depuración renal es la principal vía de eliminación de GS-331007, con una gran parte secretada activamente. La mediana de la semivida terminal de sofosbuvir y de GS-331007 tras la administración de ledipasvir/sofosbuvir fue de 0,5 y 27 horas, respectivamente.

Ni ledipasvir ni sofosbuvir son sustratos de los transportadores de captación hepática, transportador de cationes orgánicos (TCO) 1, polipéptido transportador de aniones orgánicos (PTAO) 1B1 o PTAO1B3. GS-331007 no es un sustrato de los transportadores renales, incluidos el transportador de aniones orgánicos (TAO) 1, TAO3 o TCO2.

Potencial de ledipasvir/sofosbuvir in vitro para afectar a otros medicamentos

En las concentraciones alcanzadas en la práctica clínica, ledipasvir no es un inhibidor de los transportadores hepáticos, incluidos el PTAO1B1 o PTAO1B3, BSEP, OCT1, OCT2, TAO1, TAO3, transportador de extrusión de múltiples fármacos y compuestos tóxicos (EMFCT) 1, proteína de resistencia a múltiples fármacos (PRMF) 2 o PRMF4. Sofosbuvir y GS-331007 no son inhibidores de los transportadores de fármacos glucoproteína P, BCRP, PRMF2, BESB, PTAO1B1, PTAO1B3 y TCO1 y GS-331007 no es un inhibidor de TAO1, TCO2 y EMFCT1.

ACUS.

Sofosbuvir y GS-331007 no son inhibidores ni inductores de las enzimas del CYP ni de la uridina difosfato glucuronosiltransferasa (UGT) 1A1.

Farmacocinética en poblaciones especiales

Raza y sexo

No se han identificado diferencias farmacocinéticas clínicamente relevantes debidas a la raza para ledipasvir, sofosbuvir o GS-331007. No se han identificado diferencias farmacocinéticas clínicamente relevantes debidas al sexo para sofosbuvir o GS-331007. El AUC y la $C_{\rm max}$ de ledipasvir fueron un 77 % y un 58 % más altas, respectivamente, en las mujeres que en los hombres; no obstante, la relación entre sexo y exposición a ledipasvir no se consideró clínicamente relevante.

Personas de edad avanzada

Los análisis farmacocinéticos poblacionales en pacientes infectados por el VHC mostraron que dentro del intervalo de edad estudiado (18 a 80 años), la edad no tuvo un efecto clínicamente relevante sobre la exposición a ledipasvir, sofosbuvir o a GS-331007. Los ensayos clínicos con ledipasvir/sofosbuvir incluyeron a 235 pacientes de edad igual o superior a 65 años (el 8,6% del número total de pacientes).

Insuficiencia renal

En la Tabla 20 se muestra un resumen del efecto de diferentes grados de insuficiencia renal (IR) sobre las exposiciones a los componentes de Harvoni comparado con sujetos con función renal normal.

Tabla 20: Efecto de diferentes grados de insuficiencia renal sobre las exposiciones (AUC) a sofosbuvir, GS-331007 y ledipasvir comparado con sujetos con función renal normal

		Sujetos info el V	-				
	IR leve (TFGe ≥50 y <80 ml/ min/ 1,73 m ²)	IR moderada (TFGe ≥30 y <50 ml/min/ 1,73 m ²)	IR grave (TFGe <30 ml/min/ 1,73 m ²)	NT que pre Admini- strado 1 h antes de la diálisis	cisa diálisis Admini- strado 1 h después de la diálisis	IR grave (TFGe <30 ml/ min/ 1,73 m ²)	NT que precisa diálisis
Sofosbuvir	1,6 veces†	2,1 veces1	2,7 veces↑	1,3 veces†	1,6 veces↑	-2 veces†	1,9 veces1
GS-331007	1,6 veces†	1,9 veces↑	5,5 veces†	≥10 veces↑	≥20 veces↑	~6 veces†	23 veces†
Ledipasvir	-	-	\leftrightarrow	-	-	-	1.6 veces

[←] indica que no hay cambios clínicamente relevantes en la exposición a ledipasvir.

La farmacocinética de ledipasvir se estudió con una dosis única de 90 mg del medicamento en pacientes negativos para el VHC con insuficiencia renal grave (TFGe <30 ml/min por Cockcroft-Gault, mediana [intervalo] del CrCl 22 [17-29] ml/min).

La farmacocinética de sofosbuvir se estudió en pacientes negativos para el VHC con insuficiencia renal leve (TFGe \geq 50 y < 80 ml/min/1,73 m²), moderada (TFGe \geq 30 y < 50 ml/min/1,73 m²) y grave (TFGe < 30 ml/min/1,73 m²) y en pacientes con NT que precisan hemodiálisis tras una dosis única de 400 mg de sofosbuvir, en comparación con los pacientes con función renal normal (TFGe >80 ml/min/1,73 m²). GS-331007 se elimina eficazmente mediante hemodiálisis, con un coeficiente de extracción de aproximadamente el 53 %. Tras una dosis única de 400 mg de sofosbuvir, una hemodiálisis de 4 horas eliminó el 18 % de la dosis de sofosbuvir administrada.

En pacientes infectados por el VHC con insuficiencia renal grave tratados con ledipasvir/sofosbuvir durante 12 semanas (n = 18), la farmacocinética de ledipasvir, sofosbuvir y GS-331007 fue consistente con la observada en pacientes negativos para el VHC con insuficiencia renal grave.

BENRS.

Se estudió la farmacocinética de ledipasvir, sofosbuvir y GS-331007 en pacientes infectados por el VHC con NT que requerían diálisis tratados con ledipasvir/sofosbuvir (n = 94) durante 8, 12 o

24 semanas, y se comparó con pacientes sin insuficiencia renal en los ensayos de fase 2/3 de ledipasvir/sofosbuvir.

Insuficiencia hepática

La farmacocinética de ledipasvir se estudió con una dosis única de 90 mg de ledipasvir en pacientes negativos para el VHC con insuficiencia hepática grave (clase C de CPT). La exposición plasmática (AUC_{inf}) a ledipasvir fue similar en los pacientes con insuficiencia hepática grave y en los pacientes con función hepática normal que actuaron como controles. Los análisis farmacocinéticos poblacionales en pacientes infectados por el VHC indicaron que la cirrosis (incluida la cirrosis descompensada) no tenía un efecto clínicamente relevante sobre la exposición a ledipasvir.

La farmacocinética de sofosbuvir se estudió tras la administración de 400 mg del medicamento durante 7 días en pacientes infectados por el VHC con insuficiencia hepática moderada y grave (clases B y C de CPT). En comparación con los pacientes con función hepática normal, el AUC $_{0.24}$ de sofosbuvir fue un 126 % y un 143 % más alta en los pacientes con insuficiencia hepática moderada y grave, mientras que el AUC $_{0.24}$ de GS-331007 fue un 18 % y un 9 % más alta, respectivamente. Los análisis farmacocinéticos poblacionales en pacientes infectados por el VHC indicaron que la cirrosis (incluida la cirrosis descompensada) no tenía un efecto clínicamente relevante sobre la exposición a sofosbuvir y a GS-331007.

Peso corporal

El peso corporal no tuvo un efecto significativo sobre la exposición a sofosbuvir según un análisis farmacocinético poblacional. La exposición a ledipasvir disminuye con el aumento del peso corporal pero el efecto no se considera clínicamente relevante.

Población pediátrica

Las exposiciones a ledipasvir, sofosbuvir y GS-331007 en adolescentes de 12 a <18 años de edad fueron similares a las de los adultos participantes en los estudios de fases 2/3 tras la administración de ledipasvir/ sofosbuvir (90 mg/400 mg). No se ha establecido la farmacocinética de ledipasvir, sofosbuvir y de GS-331007 en los pacientes pediátricos <12 años (ver sección 4.2).

5.3 Datos preclínicos sobre seguridad

Ledipasvir

En los estudios con ratas y perros, no se identificaron órganos diana en términos de toxicidad con ledipasvir a exposiciones con un AUC aproximadamente 7 veces superior a la exposición humana con la dosis clínica recomendada.

Ledipasvir no fue genotóxico en una batería de pruebas *in vitro* o *in vivo* que incluía pruebas de mutagenicidad bacteriana, pruebas de aberración cromosómica con linfocitos de sangre periférica humana y pruebas de micronúcleos de ratas *in vivo*.

Ledipasvir no fue carcinogénico en un estudio de 6 meses de duración en ratones transgénicos rasH2 con exposiciones de hasta 26 veces superiores a la exposición humana. Se encuentra en marcha un estudio de carcinogenicidad en ratas.

Ledipasvir no produjo efectos adversos sobre el apareamiento y la fertilidad. En las ratas hembra, el número medio de cuerpos lúteos y lugares de implantación presentó una ligera reducción con exposiciones maternas 6 veces superiores a la exposición humana con la dosis clínica recomendada. En el nivel de ausencia de efectos observados, la exposición en términos de AUC a ledipasvir, en machos y hembras, respectivamente, fue unas 7 y 3 veces superior a la exposición humana con la dosis clínica recomendada.

No se observaron efectos teratogénicos en los estudios de toxicidad sobre el desarrollo en ratas y conejos con ledipasvir.

DENES

En un estudio pre y postnatal, con una dosis tóxica para la madre, la descendencia de ratas en fase de desarrollo presentó una reducción en las medias de peso corporal y de ganancia de peso corporal en relación con la exposición intrauterina (a través de la administración materna) y durante la lactancia (a través de la leche materna) a una exposición materna 4 veces superior a la exposición humana con la dosis clínica recomendada. No se produjeron efectos sobre la supervivencia, el desarrollo físico y comportamental ni el rendimiento reproductor en la descendencia a exposiciones maternas similares a la exposición humana con la dosis clínica recomendada.

Cuando se administró a ratas lactantes, ledipasvir se detectó en el plasma de sus crías lactantes, probablemente debido a su excreción a través de la leche.

Sofosbuvir

En los estudios de toxicidad a dosis repetidas en la rata y en el perro, las dosis elevadas de la mezcla diastercomérica 1:1 causaron efectos adversos hepáticos (perro) y cardiacos (rata) y reacciones gastrointestinales (perro). En los estudios en roedores no se pudo detectar la exposición a sofosbuvir, probablemente debido a la elevada actividad de esterasas; no obstante, la exposición al metabolito principal GS-331007 a las dosis que causan efectos adversos fue 16 veces (rata) y 71 veces (perro) más alta que la exposición clínica a 400 mg de sofosbuvir. No se observaron hallazgos hepáticos ni cardiacos en los estudios de toxicidad crónica a exposiciones 5 veces (rata) y 16 veces (perro) más altas que la exposición clínica. No se observaron hallazgos hepáticos ni cardiacos en los estudios de carcinogenicidad de 2 años de duración a exposiciones 17 veces (ratón) y 9 veces (rata) más altas que la exposicion clínica.

Sofosbuvir no fue genotóxico en una batería de pruebas *in vitro* o *in vivo* que incluía pruebas de mutagenicidad bacteriana, pruebas de aberración cromosómica con linfocitos de sangre periférica humana y pruebas de micronúcleos murinos *in vivo*.

Los estudios de carcinogenicidad en ratones y ratas no indican ningún potencial carcinogénico de sofosbuvir administrado a dosis de hasta 600 mg/kg/día a ratones y 750 mg/kg/día a ratas. La exposición a GS-331007 en estos estudios fue hasta 17 veces (ratón) y 9 veces (rata) más alta que la exposición clínica a 400 mg de sofosbuvir.

Sofosbuvir no tuvo efectos sobre la viabilidad fetoembrionaria ni la fertilidad en la rata y no fue teratogénico en los estudios de desarrollo en rata y conejo. No se notificaron efectos adversos sobre el comportamiento, la reproducción ni el desarrollo de la descendencia en ratas. En los estudios en conejos, la exposición a sofosbuvir fue 6 veces la exposición clínica esperada. En los estudios en ratas no se pudo determinar la exposición a sofosbuvir, pero los márgenes de exposición basados en el principal metabolito humano fueron aproximadamente 5 veces más altos que la exposición clínica a 400 mg de sofosbuvir.

El material derivado de sofosbuvir se transfirió a través de la placenta en las ratas gestantes y a la leche en las ratas lactantes.

6. DATOS FARMACÉUTICOS

6.1 Lista de excipientes

Núcleo de la tableta

Copovidona
Lactosa monohidrato
Celulosa microcristalina
Croscarmelosa sódica
Dióxido de silicio coloidal
Estearato de magnesio



Cubierta pelicular Alcohol polivinílico Dióxido de titanio Macrogol 3350 Talco

6.2 Incompatibilidades

No procede.

6.3 Precauciones especiales de conservación

✓ Almacenar a temperatura por debajo de 30 °C.

6.4 Naturaleza y contenido del envase

Harvoni se presenta en frascos de polietileno de alta densidad (HDPE) con un cierre de seguridad de polipropileno a prueba de niños que contienen 28 tabletas recubiertas con un desecante de gel de sílice y un relleno de poliéster.

Cajas con 1 frasco de 28 tabletas recubiertas.

6.5 Precauciones especiales de eliminación

La eliminación del medicamento no utilizado y de todos los materiales que hayan estado en contacto con él se realizará de acuerdo con la normativa local.

PA-JAN20-EU-OCT19(v 30.0)

Núm. de revision: 2

Fecha de la revisión: Ene-2020
