ANHANG I ZUSAMMENFASSUNG DER MERKMALE DES ARZNEIMITTELS

1. BEZEICHNUNG DES ARZNEIMITTELS

Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil Krka 600 mg/200 mg/245 mg Filmtabletten

2. QUALITATIVE UND QUANTITATIVE ZUSAMMENSETZUNG

Jede Filmtablette enthält 600 mg Efavirenz, 200 mg Emtricitabin und 245 mg Tenofovirdisoproxil (als Succinat).

Vollständige Auflistung der sonstigen Bestandteile, siehe Abschnitt 6.1.

3. DARREICHUNGSFORM

Filmtablette.

Die Filmtabletten sind hellorange-rosafarbene, ovale, bikonvexe Filmtabletten mit abgeschrägten Kanten. Tablettengröße: 20 x 11 mm.

4. KLINISCHE ANGABEN

4.1 Anwendungsgebiete

Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil Krka ist eine fixe Dosiskombination aus Efavirenz, Emtricitabin und Tenofovirdisoproxil. Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil Krka wird zur Behandlung von Erwachsenen im Alter von 18 Jahren und darüber mit HIV-1-Infektion (Infektion mit dem Humanen Immundefizienzvirus 1) angewendet, die unter ihrer derzeitigen antiretroviralen Kombinationstherapie seit mehr als drei Monaten virussupprimiert sind mit Plasmakonzentrationen der HIV-1-RNA < 50 Kopien/ml. Bei den Patienten darf es unter einer früheren antiretroviralen Therapie nicht zu einem virologischen Versagen gekommen sein. Es muss bekannt sein, dass vor Beginn der initialen antiretroviralen Therapie keine Virusstämme mit Mutationen vorhanden waren, die zu signifikanten Resistenzen gegen einen der drei Wirkstoffe von Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil Krka führen (siehe Abschnitte 4.4 und 5.1).

Der Beleg des Nutzens von Efavirenz/ Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil ist in erster Linie durch 48-Wochen-Daten aus einer klinischen Studie belegt, in der Patienten mit stabiler Virussuppression unter einer antiretroviralen Kombinationstherapie auf Efavirenz/ Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil umgestellt wurden (siehe Abschnitt 5.1). Zur Anwendung von Efavirenz/ Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil bei nicht vorbehandelten und bei intensiv vorbehandelten Patienten liegen derzeit keine Daten aus klinischen Studien vor.

Es liegen keine Daten zur Kombination von Efavirenz/ Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil und anderen antiretroviralen Wirkstoffen vor.

4.2 Dosierung und Art der Anwendung

Die Therapie sollte nur durch einen Arzt eingeleitet werden, der in der Behandlung der HIV-Infektion erfahren ist.

Dosierung

Erwachsene

Die empfohlene Dosis Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil Krka ist eine Tablette einmal täglich oral.

Wenn ein Patient die Einnahme von Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil Krka um bis zu 12 Stunden gegenüber der gewohnten Einnahmezeit versäumt, sollte er die Einnahme so bald wie möglich nachholen und das gewohnte Einnahmeschema fortsetzen. Wenn ein Patient die Einnahme von Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil Krka um mehr als 12 Stunden versäumt und es fast Zeit für die nächste Dosis ist, sollte er die versäumte Dosis nicht nachholen und einfach das gewohnte Einnahmeschema fortsetzen.

Wenn der Patient innerhalb von 1 Stunde nach der Einnahme von Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil Krka erbricht, sollte er eine weitere Tablette einnehmen. Wenn der Patient später als 1 Stunde nach der Einnahme von Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil Krka erbricht, ist keine weitere Dosis erforderlich.

Es wird empfohlen, dass Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil Krka auf nüchternen Magen eingenommen wird, da eine gleichzeitige Nahrungsaufnahme zu erhöhter Efavirenz-Exposition und damit zu einem Anstieg der Häufigkeit von Nebenwirkungen führen kann (siehe Abschnitte 4.4 und 4.8). Um die Verträglichkeit von Efavirenz im Hinblick auf ZNS-Nebenwirkungen zu verbessern, wird die Einnahme vor dem Schlafengehen empfohlen (siehe Abschnitt 4.8).

Es ist damit zu rechnen, dass die Exposition gegenüber Tenofovir (AUC) nach Einnahme von Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil auf nüchternen Magen um rund 30 % geringer sein wird als nach Einnahme des Einzelwirkstoffs Tenofovirdisoproxil mit Nahrungsmitteln (siehe Abschnitt 5.2). Es liegen keine Daten zu den klinischen Auswirkungen der verminderten systemischen Verfügbarkeit vor. Bei virussupprimierten Patienten ist zu erwarten, dass diese Reduktion von begrenzter klinischer Relevanz ist (siehe Abschnitt 5.1).

Für den Fall, dass ein Absetzen der Therapie mit einem der Wirkstoffe von Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil angezeigt ist oder falls eine Dosisanpassung notwendig ist, stehen Efavirenz, Emtricitabin und Tenofovirdisoproxil auch als Einzelpräparate zur Verfügung. Bitte beachten Sie in diesem Fall die Zusammenfassungen der Merkmale des Arzneimittels (SmPCs) zu diesen Arzneimitteln.

Wenn die Behandlung mit Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil abgesetzt wird, ist die lange Halbwertzeit von Efavirenz (siehe Abschnitt 5.2) ebenso zu bedenken wie die lange intrazelluläre Halbwertzeit von Tenofovir und Emtricitabin. Aufgrund von großen Unterschieden von Patient zu Patient bei diesen Parametern und Bedenken hinsichtlich einer Resistenzentwicklung sind die aktuellen Leitlinien für die HIV-Therapie zu Rate zu ziehen; ebenso ist auch der Grund des Therapieabbruchs zu berücksichtigen.

Dosisanpassung: Wird Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil in Kombination mit Rifampicin bei Patienten, die 50 kg oder mehr wiegen, angewendet, so kann eine zusätzliche Gabe von 200 mg Efavirenz pro Tag (800 mg insgesamt) in Betracht gezogen werden (siehe Abschnitt 4.5).

Besondere Patientengruppen

Ältere Patienten

Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil Krka sollte bei älteren Patienten mit Vorsicht angewendet werden (siehe Abschnitt 4.4).

Nierenfunktionsstörung

Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil wird nicht empfohlen bei Patienten mit einer mittelgradigen oder schweren Nierenfunktionsstörung (Kreatinin-Clearance < 50 ml/min), weil bei dieser Patientengruppe eine Anpassung des Dosierungsintervalls von Emtricitabin und Tenofovirdisoproxil erforderlich ist, die mit der Kombinationstablette nicht erreicht werden kann (siehe Abschnitte 4.4 und 5.2).

Leberfunktionsstörung

Die Pharmakokinetik von Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil wurde bei Patienten mit

Leberfunktionsstörungen nicht untersucht. Patienten mit leichter Lebererkrankung (Klasse A nach Child-Pugh-Turcotte [CPT]) können die normale empfohlene Dosis

Efwirmen / Empfricitakin / Tonofoviirdisen revill erhelten (siehe Abselveitte 4.3, 4.4 und 5.2). Diese

Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil erhalten (siehe Abschnitte 4.3, 4.4 und 5.2). Diese Patienten müssen sorgfältig auf Nebenwirkungen im Zusammenhang mit Efavirenz, vor allem auf ZNS-Symptome, überwacht werden (siehe Abschnitte 4.3 und 4.4).

Wenn Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil bei Patienten, die mit HIV und dem Hepatitis-B-Virus (HBV) koinfiziert sind, abgesetzt wird, sollten diese Patienten engmaschig auf Anzeichen einer Exazerbation der Hepatitis hin überwacht werden (siehe Abschnitt 4.4).

Kinder und Jugendliche

Die Sicherheit und Wirksamkeit von Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil bei Kindern im Alter von unter 18 Jahren ist nicht erwiesen (siehe Abschnitt 5.2).

Art der Anwendung

Die Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil Krka Tabletten sollten einmal täglich unzerkaut mit Wasser eingenommen werden.

4.3 Gegenanzeigen

Überempfindlichkeit gegen die Wirkstoffe oder einen der in Abschnitt 6.1 genannten sonstigen Bestandteile.

Schwere Leberschädigung (CPT-Klasse C) (siehe Abschnitt 5.2).

Gleichzeitige Anwendung mit Terfenadin, Astemizol, Cisaprid, Midazolam, Triazolam, Pimozid, Bepridil oder Mutterkorn-Alkaloiden (z. B. Ergotamin, Dihydroergotamin, Ergometrin und Methylergometrin). Efavirenz kann über seine Konkurrenz um Cytochrom P450 (CYP) 3A4 zur Hemmung des Metabolismus führen und schwerwiegende und/oder lebensbedrohliche Nebenwirkungen (z. B. Arrhythmien, verlängerte Sedierung oder Atemdepression) hervorrufen (siehe Abschnitt 4.5).

Gleichzeitige Anwendung mit Elbasvir/Grazoprevir, da ein signifikantes Absinken der Plasmakonzentrationen von Elbasvir und Grazoprevir zu erwarten ist. Diese Wirkung ist auf die Induktion von CYP3A4 bzw. P-gp durch Efavirenz zurückzuführen und kann zum Verlust der therapeutischen Wirkung von Elbasvir/Grazoprevir führen (siehe Abschnitt 4.5).

Gleichzeitige Anwendung mit Voriconazol. Efavirenz verringert die Voriconazol-Plasmakonzentration signifikant, während Voriconazol die Efavirenz-Plasmakonzentration signifikant erhöht. Da Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil ein Fixkombinationspräparat ist, kann die Efavirenz-Dosis nicht verändert werden (siehe Abschnitt 4.5).

Gleichzeitige Anwendung mit pflanzlichen Zubereitungen, die Johanniskraut (Hypericum perforatum) enthalten, aufgrund des Risikos einer Verringerung der Plasmakonzentration und der klinischen Wirkung von Efavirenz (siehe Abschnitt 4.5).

Anwendung bei Patienten mit:

- einer familiären Anamnese mit plötzlichen Todesfällen oder mit angeborener Verlängerung des QTc-Intervalls im Elektrokardiogramm oder mit jeglichen anderen klinischen Zuständen, die bekanntermaßen das QTc-Intervall verlängern.
- symptomatischen Herzarrhythmien oder klinisch relevanter Bradykardie oder kongestiver Herzinsuffizienz, begleitet von reduzierter linksventrikulärer Auswurffraktion in der Anamnese.
- schweren Störungen des Elektrolythaushalts, z. B. Hypokalämie oder Hypomagnesiämie.

Gleichzeitige Anwendung mit Arzneimitteln, die bekanntermaßen das QTc-Intervall verlängern (proarrhythmisch).

Zu diesen Arzneimitteln gehören:

- Antiarrhythmika der Klassen IA und III,
- Neuroleptika, Antidepressiva,
- bestimmte Antibiotika, einschließlich einigen Vertretern der folgenden Klassen: Makrolide, Fluorchinolone, Imidazol- und Triazol-Antimykotika
- bestimmte, nicht sedierende Antihistaminika (Terfenadin, Astemizol),
- Cisaprid,
- Flecainid,
- bestimmte Antimalariamittel,
- Methadon (siehe Abschnitte 4.4, 4.5 und 5.1).

4.4 Besondere Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung

Gleichzeitige Anwendung mit anderen Arzneimitteln

Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil darf als Fixkombination nicht gleichzeitig mit anderen Arzneimitteln angewendet werden, die seine Wirkstoffe Emtricitabin oder Tenofovirdisoproxil enthalten. Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil sollte nicht gleichzeitig mit Arzneimitteln angewendet werden, die Efavirenz enthalten, es sei denn, dies ist zur Dosisanpassung z. B. bei gleichzeitiger Anwendung von Rifampicin notwendig (siehe Abschnitt 4.2). Aufgrund der Ähnlichkeit mit Emtricitabin dürfen keine anderen Cytidin-Analoga wie Lamivudin gleichzeitig mit Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil angewendet werden (siehe Abschnitt 4.5). Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil darf nicht gleichzeitig mit Adefovirdipivoxil oder mit Arzneimitteln, die Tenofoviralafenamid enthalten, angewendet werden.

Die gleichzeitige Einnahme von Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil und Didanosin wird nicht empfohlen (siehe Abschnitt 4.5).

Die gleichzeitige Anwendung von Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil und Sofosbuvir/Velpatasvir bzw. Sofosbuvir/Velpatasvir/Voxilaprevir wird nicht empfohlen, da zu erwarten ist, dass die Plasmakonzentrationen von Velpatasvir und Voxilaprevir nach der gleichzeitigen Anwendung von Efavirenz absinken, was zu einer verminderten therapeutischen Wirkung von Sofosbuvir/Velpatasvir bzw. Sofosbuvir/Velpatasvir/Voxilaprevir führt (siehe Abschnitt 4.5).

Es liegen keine Daten zur Sicherheit und Wirksamkeit von Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil Krka in Kombination mit anderen antiretroviralen Wirkstoffen vor.

Die gleichzeitige Anwendung von Ginkgo biloba-Extrakten wird nicht empfohlen (siehe Abschnitt 4.5).

Wechsel von einer Proteaseinhibitor (PI)-basierten antiretroviralen Therapie

Die derzeit verfügbaren Daten von Patienten mit PI-basierter antiretroviraler Therapie zeigen, dass ein Wechsel zu Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil Krka zu einer Verminderung des Therapieansprechens führen kann (siehe Abschnitt 5.1). Diese Patienten müssen sorgfältig auf Anstiege der Viruslast und, da sich das Sicherheitsprofil von Efavirenz von dem der Proteaseinhibitoren unterscheidet, auf Nebenwirkungen überwacht werden.

Opportunistische Infektionen

Patienten, die Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil oder eine andere antiretrovirale Therapie erhalten, können weiterhin opportunistische Infektionen und sonstige Komplikationen einer HIV-Infektion entwickeln. Deshalb ist eine fortlaufende engmaschige klinische Überwachung durch Ärzte, die in der Behandlung von Patienten mit Begleiterkrankungen einer HIV-Infektion erfahren sind, erforderlich.

Nahrungseffekte

Die Einnahme von Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil mit Nahrungsmitteln kann die Efavirenz-Exposition erhöhen (siehe Abschnitt 5.2) und zu einem Anstieg in der Häufigkeit von Nebenwirkungen führen (siehe Abschnitt

4.8). Es wird empfohlen, Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil auf nüchternen Magen, vorzugsweise vor dem Schlafengehen, einzunehmen.

Lebererkrankung

Die Pharmakokinetik, Sicherheit und Wirksamkeit von Efavirenz/ Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil wurden nicht bei Patienten mit vorbestehenden relevanten Leberfunktionsstörungen geprüft (siehe Abschnitt 5.2). Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil ist bei Patienten mit schwerer Leberfunktionsstörung (siehe Abschnitt 4.3) kontraindiziert und wird für Patienten mit mittelschwerer Leberfunktionsstörung nicht empfohlen. Da Efavirenz vor allem durch das CYP-System metabolisiert wird, ist bei der Anwendung von Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil bei Patienten mit leichter Leberfunktionsstörung Vorsicht geboten. Diese Patienten müssen sorgfältig auf Nebenwirkungen im Zusammenhang mit Efavirenz, vor allem auf ZNS-Symptome, überwacht werden. Zur Beurteilung ihrer Lebererkrankung sollten in regelmäßigen Abständen Laboruntersuchungen durchgeführt werden (siehe Abschnitt 4.2).

Patienten mit vorbestehenden Leberfunktionsstörungen, einschließlich chronisch aktiver Hepatitis, zeigen während einer antiretroviralen Kombinationstherapie (ART) häufiger Veränderungen der Leberwerte und müssen gemäß üblicher Praxis überwacht werden. Bei Hinweisen auf eine Verschlimmerung der Lebererkrankung oder einem dauerhaften Anstieg der Serumtransaminasen auf mehr als das 5-fache der Obergrenze des Normbereichs muss der Nutzen der Fortsetzung der Therapie mit Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil gegenüber den möglichen Risiken einer signifikanten Lebertoxizität abgewogen werden. Bei solchen Patienten muss eine Unterbrechung oder ein Abbruch der Therapie erwogen werden (siehe Abschnitt 4.8).

Bei Patienten, die andere mit Lebertoxizität assoziierte Arzneimittel erhalten, wird außerdem die Überwachung der Leberenzyme empfohlen.

Leberreaktionen

Es gibt Berichte nach Marktzulassung über Leberversagen auch bei Patienten ohne vorbestehende Lebererkrankung oder andere erkennbare Risikofaktoren (siehe Abschnitt 4.8). Eine Überwachung der Leberenzyme sollte bei allen Patienten unabhängig von einer vorbestehenden Leberfunktionsstörung oder anderen Risikofaktoren in Betracht gezogen werden.

HIV-infizierte Patienten mit Hepatitis-B-(HBV)- oder Hepatitis-C(HCV)-Koinfektion
Patienten mit chronischer Hepatitis B oder C, die eine ART erhalten, weisen ein erhöhtes Risiko für das Auftreten schwerwiegender, möglicherweise letal verlaufender hepatischer Nebenwirkungen auf.

Für eine optimale Behandlung der HIV-Infektion bei Patienten mit HBV-Koinfektion sollten Ärzte die aktuellen HIV-Therapieleitlinien beachten.

Bitte beachten Sie bei einer gleichzeitigen antiviralen Therapie einer Hepatitis B oder C auch die jeweilige Zusammenfassung der Merkmale dieser Arzneimittel.

Die Unbedenklichkeit und Wirksamkeit von Efavirenz/ Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil bei der Therapie der chronischen HBV-Infektion wurde nicht untersucht. In pharmakodynamischen Studien haben Emtricitabin und Tenofovir einzeln und in Kombination eine Aktivität gegen HBV gezeigt (siehe Abschnitt 5.1). Begrenzte klinische Erfahrungen deuten darauf hin, dass Emtricitabin und Tenofovirdisoproxil eine Aktivität gegen HBV aufweisen, wenn sie im Rahmen einer antiretroviralen Kombinationstherapie zur Kontrolle der HIV-Infektion angewendet werden. Das Absetzen der Therapie mit Efavirenz/ Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil bei Patienten mit einer HIV-Infektion und einer HBV-Koinfektion kann mit schweren akuten Exazerbationen der Hepatitis assoziiert sein.

Patienten mit einer HIV-Infektion und einer HBV-Koinfektion, bei denen Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil abgesetzt wird, müssen mindestens vier Monate nach Beendigung der Behandlung mit Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil sorgfältig klinisch und durch Laboruntersuchungen überwacht werden. Eine erneute Hepatitis-B-Therapie kann erforderlich sein. Bei Patienten mit fortgeschrittener Lebererkrankung oder Zirrhose wird ein Behandlungsabbruch nicht empfohlen, da eine Exazerbation nach Behandlungsende zu einer Dekompensation führen kann.

QTc-Verlängerung

Bei der Anwendung von Efavirenz (siehe Abschnitte 4.5 und 5.1) wurde eine QTc-Verlängerung beobachtet. Für Patienten mit einem erhöhten Risiko für Torsade de Pointes oder Patienten, die Arzneimittel mit einem bekannten Risiko für Torsade de Pointes einnehmen, sind Alternativen für Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil in Erwägung zu ziehen.

Psychiatrische Symptome

Über psychiatrische Nebenwirkungen ist bei Patienten berichtet worden, die mit Efavirenz behandelt wurden. Bei Patienten mit psychiatrischen Störungen in der Anamnese scheint ein größeres Risiko für schwere psychiatrische Nebenwirkungen zu bestehen. Insbesondere waren schwere Depressionen häufiger bei Patienten mit Depressionen in der Anamnese. Es liegen auch Berichte aus der Zeit nach der Marktzulassung zu schwerer Depression, Tod durch Suizid, Wahnvorstellungen, psychoseähnlichen Störungen und Katatonie vor. Die Patienten müssen darauf hingewiesen werden, dass sie beim Auftreten von Symptomen wie schwerer Depression, Psychose oder Suizidgedanken sofort ihren Arzt/ihre Ärztin kontaktieren sollten, um die Möglichkeit zu prüfen, ob diese Symptome auf die Anwendung von Efavirenz zurückzuführen sind, und wenn ja, ob die Risiken der Therapiefortsetzung den Nutzen überwiegen (siehe Abschnitt 4.8).

ZNS-Symptome

Bei Patienten, die in klinischen Studien täglich 600 mg Efavirenz erhielten, wurden häufig unter anderem Schwindelgefühl, Schlaflosigkeit, Schläfrigkeit, Konzentrationsstörungen und abnormes Träumen beobachtet. Schwindel trat auch in klinischen Studien mit Emtricitabin und Tenofovirdisoproxil auf. In Studien mit Emtricitabin wurde zudem über Kopfschmerzen berichtet (siehe Abschnitt 4.8). Gewöhnlich treten Efavirenz-assoziierte ZNS-Symptome während der ersten ein oder zwei Tage der Therapie auf und verschwinden im Allgemeinen nach den ersten zwei bis vier Wochen. Die Patienten sollten darüber informiert werden, dass sich diese gängigen Symptome, wenn sie überhaupt auftreten, wahrscheinlich mit fortgesetzter Therapie bessern und nicht auf ein anschließendes Auftreten der weniger häufigen psychiatrischen Symptome hinweisen.

Anfälle

Bei mit Efavirenz behandelten Patienten sind Krampfanfälle beobachtet worden, im Allgemeinen bei Patienten mit bekannter Anfallsanamnese. Bei Patienten, die gleichzeitig ein hauptsächlich über die Leber metabolisiertes Antikonvulsivum wie z. B. Phenytoin, Carbamazepin oder Phenobarbital erhalten, kann eine periodische Überwachung der Plasmaspiegel erforderlich sein. In einer Arzneimittel-Interaktionsstudie wurden die Plasmakonzentrationen von Carbamazepin bei gleichzeitiger Anwendung von Carbamazepin und Efavirenz gesenkt (siehe Abschnitt 4.5). Vorsicht ist bei allen Patienten mit Anfällen in der Anamnese geboten.

Nierenfunktionsstörung

Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil wird für Patienten mit mittelgradiger bis schwerer Nierenfunktionsstörung (Kreatinin-Clearance < 50 ml/min) nicht empfohlen, da bei dieser Patientengruppe eine Anpassung der Dosierung von Emtricitabin und Tenofovirdisoproxil erforderlich ist, die mit der Kombinationstablette nicht erreicht werden kann (siehe Abschnitte 4.2 und 5.2). Bei gleichzeitiger oder vor kurzem erfolgter Behandlung mit einem nephrotoxischen Arzneimittel ist die Einnahme von Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil zu vermeiden.

Wenn die gleichzeitige Anwendung von Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil und nephrotoxischen Wirkstoffen (z. B. Aminoglykoside, Amphotericin B, Foscarnet, Ganciclovir, Pentamidin, Vancomycin, Cidofovir, Interleukin-2) unvermeidbar ist, muss die Nierenfunktion wöchentlich kontrolliert werden (siehe Abschnitt 4.5).

Bei Patienten mit Risikofaktoren für eine Nierenfunktionsstörung wurden unter der Behandlung mit Tenofovirdisoproxil Fälle von akutem Nierenversagen nach Beginn der Anwendung von hochdosierten oder mehreren nicht steroidalen antiinflammatorischen Arzneimitteln (NSAIDs) berichtet. Falls Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil gleichzeitig mit einem NSAID verabreicht wird, sollte die Nierenfunktion angemessen kontrolliert werden.

Nierenversagen, Nierenfunktionsstörungen, erhöhtes Kreatinin, Hypophosphatämie und proximale Tubulopathie (einschließlich Fanconi-Syndrom) wurden in der klinischen Praxis im Zusammenhang mit der Einnahme von Tenofovirdisoproxil berichtet (siehe Abschnitt 4.8).

Es wird empfohlen, die Kreatinin-Clearance bei allen Patienten vor Beginn der Therapie mit Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil zu berechnen und auch die Nierenfunktion (Kreatinin-Clearance und Serumphosphat) bei Patienten ohne Risikofaktoren für eine Nierenfunktionsstörung nach 2 bis 4 Behandlungswochen, nach 3 Behandlungsmonaten und danach alle 3 bis 6 Monate zu überwachen. Bei Patienten mit einer Nierenfunktionsstörung in der Anamnese und bei Patienten mit erhöhtem Risiko für eine Nierenfunktionsstörung, ist eine häufigere Überwachung der Nierenfunktion erforderlich.

Bei allen Patienten mit einem Serumphosphatspiegel < 1,5 mg/dl (0,48 mmol/l) oder einer auf < 50 ml/min erniedrigten Kreatinin-Clearance, die Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil erhalten, muss die Nierenfunktion innerhalb einer Woche erneut kontrolliert werden. Dabei sollte auch eine Bestimmung des Blutzuckers, der Kaliumkonzentration im Blut sowie der Glukosekonzentration im Urin erfolgen (siehe "Proximale Tubulopathie" in Abschnitt 4.8). Da

Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil ein Kombinationspräparat ist und die Dosierungsintervalle der einzelnen Wirkstoffe nicht verändert werden können, muss

Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil abgesetzt werden, wenn eine Kreatinin-Clearance von < 50 ml/min bestätigt ist oder der Serumphosphatspiegel auf < 1,0 mg/dl (0,32 mmol/l) gesunken ist. Für den Fall, dass die Nierenfunktion kontinuierlich abnimmt, ohne dass ein anderer erkennbarer Grund vorliegt, sollte ebenfalls eine Unterbrechung der Therapie mit

Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil erwogen werden. Für den Fall, dass ein Absetzen der Therapie mit einem der Wirkstoffe von Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil angezeigt ist oder falls eine Dosisanpassung notwendig ist, stehen Efavirenz, Emtricitabin und Tenofovirdisoproxil auch als Einzelpräparate zur Verfügung.

Wirkung auf die Knochen

In einer kontrollierten klinischen Studie über 144 Wochen (GS-99-903), die Tenofovirdisoproxil mit Stavudin jeweils in Kombination mit Lamivudin und Efavirenz bei nicht antiretroviral vorbehandelten Patienten verglich, wurde in beiden Behandlungsgruppen ein leichtes Absinken der Knochenmineraldichte (BMD) der Hüfte und Wirbelsäule beobachtet. Das Absinken der BMD in der Wirbelsäule und die Veränderungen der Knochen-Biomarker gegenüber dem Ausgangswert waren nach 144 Wochen in der mit Tenofovirdisoproxil behandelten Patientengruppe signifikant größer. Das Absinken der BMD der Hüfte war in dieser Gruppe bis zur Woche 96 signifikant größer. In dieser Studie bestand allerdings kein erhöhtes Fraktur-Risiko und kein Anzeichen auf klinisch relevante Knochenanomalien in Woche 144.

In anderen (prospektiven und Querschnitts-) Studien wurde das größte Absinken der BMD bei Patienten beobachtet, die Tenofovirdisoproxil im Rahmen einer Behandlung erhielten, die einen geboosterten Proteasehemmer beinhaltete. Angesichts der mit Tenofovirdisoproxil assoziierten Knochenanomalien und der begrenzten Langzeitdaten über die Auswirkungen von Tenofovirdisoproxil auf die Knochengesundheit und das Frakturrisiko, sollten bei Patienten mit Osteoporose und hohem Frakturrisiko alternative Behandlungen in Erwägung gezogen werden.

Knochenanomalien, wie z. B. eine Osteomalazie, die sich als persistierende oder verschlechternde Knochenschmerzen manifestieren und in seltenen Fällen zu Frakturen beitragen können, sind möglicherweise mit einer durch Tenofovirdisoproxil induzierten proximalen renalen Tubulopathie assoziiert (siehe Abschnitt 4.8).

Tenofovirdisoproxil kann außerdem ein Absinken der Knochenmineraldichte (BMD, bone mineral density) verursachen.

Bei vermuteten oder nachgewiesenen Knochenanomalien sollte eine entsprechende medizinische Beratung eingeholt werden.

Hautreaktionen

Bei Anwendung der einzelnen Wirkstoffe von Efavirenz/ Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil sind leichte bis mittelgradige Exantheme beobachtet worden. Efavirenz-assoziierte Exantheme klangen unter Fortsetzung der Therapie im Allgemeinen wieder ab. Geeignete Antihistaminika und/oder Kortikosteroide können die Verträglichkeit erhöhen und den Rückgang des Exanthems beschleunigen. Ein schwerwiegendes Exanthem mit Blasenbildung, feuchter Abschuppung (Desquamation) oder Ulzeration der Haut wurde bei weniger als 1 % der mit Efavirenz behandelten Patienten berichtet (siehe Abschnitt 4.8.). Die Inzidenz von Erythema multiforme oder Stevens-Johnson-Syndrom lag bei ca. 0,1 %. Die Therapie mit Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil ist bei Auftreten eines schwerwiegenden Exanthems mit Blasenbildung, Abschuppung der Haut, Beteiligung der Schleimhaut oder Fieber abzusetzen. Die Erfahrungen mit Efavirenz bei Patienten, die andere antiretrovirale Wirkstoffe der NNRTI-Klasse abgesetzt haben, sind begrenzt.

Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil wird nicht für Patienten empfohlen, bei denen während der Einnahme von einem nichtnukleosidischen Reverse-Transkriptase-Inhibitor (NNRTI) eine lebensbedrohliche Hautreaktion (z. B. Stevens-Johnson-Syndrom) auftrat.

Gewicht und metabolische Parameter

Während einer antiretroviralen Therapie können eine Gewichtszunahme und ein Anstieg der Blutlipidund Blutglukosewerte auftreten. Diese Veränderungen können teilweise mit dem verbesserten Gesundheitszustand und dem Lebensstil zusammenhängen. In einigen Fällen ist ein Einfluss der Behandlung auf die Blutlipidwerte erwiesen, während es für die Gewichtszunahme keinen klaren Nachweis eines Zusammenhangs mit einer bestimmten Behandlung gibt. Für die Überwachung der Blutlipid- und Blutglukosewerte wird auf die anerkannten HIV-Therapieleitlinien verwiesen. Die Behandlung von Lipidstörungen sollte nach klinischem Ermessen erfolgen.

Mitochondriale Dysfunktion nach Exposition in utero

Nukleos(t)id-Analoga können die mitochondriale Funktion in unterschiedlichem Ausmaß beeinträchtigen. Dies ist unter Stavudin, Didanosin und Zidovudin am stärksten ausgeprägt. Es liegen Berichte über mitochondriale Funktionsstörungen bei HIV-negativen Kleinkindern vor, die *in utero* und/oder postnatal gegenüber Nukleosid-Analoga exponiert waren. Diese Berichte betrafen überwiegend Behandlungen mit Zidovudin-haltigen Therapien. Die hauptsächlich berichteten Nebenwirkungen waren hämatologische Störungen (Anämie, Neutropenie) und Stoffwechselstörungen (Hyperlaktatämie, erhöhte Serum-Lipase-Werte). Diese Ereignisse waren meistens vorübergehend. Selten wurde über spät auftretende neurologische Störungen (Hypertonus, Konvulsionen, Verhaltensänderungen) berichtet. Ob solche neurologischen Störungen vorübergehend oder bleibend sind, ist derzeit nicht bekannt. Diese Erkenntnisse sollten bei jedem Kind, das *in utero* gegenüber Nukleos(t)id-Analoga exponiert war und schwere klinische, insbesondere neurologische Befunde unbekannter Ätiologie aufweist, berücksichtigt werden. Diese Erkenntnisse haben keinen Einfluss auf die derzeitigen nationalen Empfehlungen zur Anwendung der antiretroviralen Therapie bei schwangeren Frauen zur Prävention einer vertikalen HIV-Transmission.

Immun-Reaktivierungs-Syndrom

Bei HIV-infizierten Patienten mit schwerem Immundefekt kann sich zum Zeitpunkt der Einleitung einer ART eine entzündliche Reaktion auf asymptomatische oder residuale opportunistische Infektionen entwickeln, die zu schweren klinischen Verläufen oder zur Verschlechterung von Symptomen führt. Typischerweise wurden solche Reaktionen innerhalb der ersten Wochen oder Monate nach Beginn der ART beobachtet. Entsprechende Beispiele sind CMV-Retinitis, disseminierte und/oder lokalisierte mykobakterielle Infektionen und Pneumocystis jirovecii-Pneumonie. Jedes Entzündungssymptom ist zu bewerten und falls notwendig ist eine Behandlung einzuleiten.

Es liegen auch Berichte über Autoimmunerkrankungen (wie z. B. Morbus Basedow und Autoimmunhepatitis) vor, die im Rahmen einer Immun-Reaktivierung auftraten; allerdings ist der Zeitpunkt des Auftretens sehr variabel und diese Ereignisse können viele Monate nach Beginn der Behandlung auftreten.

Osteonekrose

Obwohl eine multifaktorielle Ätiologie angenommen wird (darunter Anwendung von Kortikosteroiden, Alkoholkonsum, schwere Immunsuppression, höherer Body-Mass-Index), wurden Fälle von Osteonekrose insbesondere bei Patienten mit fortgeschrittener HIV-Erkrankung und/oder Langzeitanwendung einer ART berichtet. Die Patienten sind darauf hinzuweisen, bei Auftreten von Gelenkbeschwerden und -schmerzen, Gelenksteife oder Schwierigkeiten bei Bewegungen den Arzt aufzusuchen.

Patienten mit HIV-1-Mutationen

Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil soll nicht bei Patienten angewendet werden, deren Viren eine K65R-, M184V/I- oder K103N-Mutation aufweisen (siehe Abschnitte 4.1 und 5.1).

Ältere Patienten

Die Anwendung von Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil bei Patienten über 65 Jahren wurde nicht untersucht. Da ältere Patienten häufiger eine eingeschränkte Leber- oder Nierenfunktion aufweisen, ist bei der Behandlung dieser Patientengruppe mit Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil Vorsicht geboten (siehe Abschnitt 4.2).

Natrium

Dieses Arzneimittel enthält weniger als 1 mmol Natrium (23 mg) pro Tablette, d. h. es ist nahezu "natriumfrei".

4.5 Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln und sonstige Wechselwirkungen

Da Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil Efavirenz, Emtricitabin und Tenofovirdisoproxil enthält, können alle Wechselwirkungen, die für die einzelnen Wirkstoffe ermittelt wurden, auch unter Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil auftreten. Studien zur Erfassung von Wechselwirkungen mit diesen Wirkstoffen wurden nur bei Erwachsenen durchgeführt.

Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil als Fixkombination sollte nicht gleichzeitig mit anderen Arzneimitteln angewendet werden, die die Wirkstoffe Emtricitabin oder Tenofovirdisoproxil enthalten. Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil sollte nicht gleichzeitig mit Arzneimitteln angewendet werden, die Efavirenz enthalten, es sei denn, dies ist zur Dosisanpassung z. B. bei gleichzeitiger Anwendung von Rifampicin notwendig (siehe Abschnitt 4.2). Aufgrund der Ähnlichkeit mit Emtricitabin sind gleichzeitig mit Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil keine anderen Cytidin-Analoga wie Lamivudin anzuwenden. Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil darf nicht gleichzeitig mit Adefovirdipivoxil oder mit Arzneimitteln, die Tenofoviralafenamid enthalten, angewendet werden.

Efavirenz ist ein In-vivo-Induktor von CYP3A4, CYP2B6 und UGT1A1. Substanzen, die Substrate

für diese Enzyme sind, können bei gleichzeitiger Anwendung mit Efavirenz verminderte Plasmakonzentrationen aufweisen. Efavirenz kann CYP2C19 und CYP2C9 induzieren. Allerdings wurde *in vitro* auch eine Hemmung beobachtet, so dass der Gesamteffekt der gleichzeitigen Anwendung von Substraten dieser Enzyme unklar ist (siehe Abschnitt 5.2).

Die gleichzeitige Einnahme von Efavirenz mit Arzneimitteln (z. B. Ritonavir) oder Nahrungsmitteln (z. B. Grapefruitsaft), die die CYP3A4-oder CYP2B6-Aktivität hemmen, kann die Efavirenz-Exposition erhöhen. Substanzen oder pflanzliche Zubereitungen (z. B. Ginkgo biloba-Extrakte und Johanniskraut), die diese Enzyme induzieren, können zu einer verminderten Plasmakonzentration von Efavirenz führen. Die gleichzeitige Anwendung von Johanniskraut ist kontraindiziert (siehe Abschnitt 4.3). Die gleichzeitige Anwendung von Ginkgo biloba-Extrakten wird nicht empfohlen (siehe Abschnitt 4.4).

In-vitro-Studien und klinische pharmakokinetische Wechselwirkungsstudien zeigen, dass das Risiko CYP-vermittelter Wechselwirkungen zwischen Emtricitabin und Tenofovirdisoproxil und anderen Arzneimitteln gering ist.

Wechselwirkung mit dem Cannabinoid-Test

Efavirenz bindet nicht an Cannabinoid-Rezeptoren. Bei nicht-infizierten Probanden und HIV-infizierten Patienten, die Efavirenz erhielten, wurden basierend auf einigen Screening Assays falschpositive Ergebnisse des Cannabinoid-Tests im Urin berichtet. In solchen Fällen werden Bestätigungtests durch spezifischere Methoden wie z. B. Gaschromatographie/Massenspektrometrie empfohlen.

Gegenanzeigen für die gleichzeitige Anwendung

Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil darf nicht gleichzeitig mit Terfenadin, Astemizol, Cisaprid, Midazolam, Triazolam, Pimozid, Bepridil oder Mutterkorn-Alkaloiden (z. B. Ergotamin, Dihydroergotamin, Ergometrin und Methylergometrin) angewendet werden, da die Hemmung des Metabolismus dieser Arzneimittel zu schwerwiegenden, lebensbedrohlichen Ereignissen führen kann (siehe Abschnitt 4.3).

Elbasvir/Grazoprevir

Die gleichzeitige Anwendung von Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil und Elbasvir/Grazoprevir ist kontraindiziert, da sie zum Verlust des virologischen Ansprechens auf Elbasvir/Grazoprevir führen kann (siehe Abschnitt 4.3 und Tabelle 1).

Voriconazol

Die gleichzeitige Anwendung von Standarddosen von Efavirenz und Voriconazol ist kontraindiziert. Da Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil ein Fixkombinationspräparat ist, kann die Efavirenz-Dosis nicht verändert werden; Voriconazol und Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil dürfen daher nicht gleichzeitig angewendet werden (siehe Abschnitt 4.3 und Tabelle 1).

Johanniskraut (Hypericum perforatum)

Die gleichzeitige Einnahme von Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil und Johanniskraut bzw. pflanzlichen Zubereitungen, die Johanniskraut enthalten, ist kontraindiziert. Der Plasmaspiegel von Efavirenz kann durch die gleichzeitige Anwendung von Johanniskraut verringert werden. Dies beruht auf der Induktion von Arzneimittel-verstoffwechselnden Enzymen und/oder Transportproteinen durch Johanniskraut. Wenn ein Patient bereits Johanniskraut einnimmt, muss das Johanniskraut abgesetzt, die Viruslast überprüft und, wenn möglich, der Plasmaspiegel von Efavirenz bestimmt werden. Der Plasmaspiegel von Efavirenz kann nach Absetzen von Johanniskraut ansteigen. Die induzierende Wirkung von Johanniskraut kann nach Absetzen der Behandlung über mindestens 2 Wochen anhalten (siehe Abschnitt 4.3).

Metamizol

Die gleichzeitige Anwendung von Efavirenz mit Metamizol, das metabolisierende Enzyme

einschließlich CYP2B6 und CYP3A4 induziert, kann eine Reduktion der Plasmakonzentrationen von Efavirenz mit einer potenziellen Abnahme der klinischen Wirksamkeit verursachen. Daher ist bei gleichzeitiger Anwendung von Metamizol und Efavirenz Vorsicht geboten; das klinische Ansprechen und/oder die Wirkstoffspiegel sollten entsprechend überwacht werden.

OT-verlängernde Arzneimittel

Die gleichzeitige Anwendung von Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil mit Arzneimitteln, die bekanntermaßen das QTc-Intervall verlängern und zu Torsade de Pointes führen könnten, wie Antiarrhythmika der Klassen IA und III, Neuroleptika und Antidepressiva, bestimmte Antibiotika, darunter einige Vertreter der folgenden Klassen: Makrolide, Fluorchinolone, Imidazol- und Triazol-Antimykotika, bestimmte nicht-sedierende Antihistaminika (Terfenadin, Astemizol), Cisaprid, Flecainid, bestimmte Antimalariamittel und Methadon (siehe Abschnitt 4.3), ist kontraindiziert.

Gleichzeitige Anwendung nicht empfohlen

Atazanavir/Ritonavir

Es liegen keine ausreichenden Daten vor, um eine Dosierungsempfehlung für Atazanavir/Ritonavir in Kombination mit Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil zu geben. Die gleichzeitige Anwendung von Atazanavir/Ritonavir und Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil wird daher nicht empfohlen (siehe Tabelle 1).

Didanosin

Die gleichzeitige Einnahme von Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil und Didanosin wird nicht empfohlen (siehe Tabelle 1).

Sofosbuvir/Velpatasvir und Sofosbuvir/Velpatasvir/Voxilaprevir
Die gleichzeitige Anwendung von Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil und
Sofosbuvir/Velpatasvir bzw. Sofosbuvir/Velpatasvir/Voxilaprevir wird nicht empfohlen (siehe Abschnitt 4.4. und Tabelle 1).

Renal ausgeschiedene Arzneimittel

Da Emtricitabin und Tenofovir hauptsächlich über die Nieren ausgeschieden werden, kann die gleichzeitige Anwendung von Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil und Arzneimitteln, die die Nierenfunktion beeinträchtigen oder die um die aktive tubuläre Sekretion konkurrieren (z. B. Cidofovir), zu einer Erhöhung der Serumkonzentrationen von Emtricitabin, Tenofovir und/oder den gleichzeitig angewendeten Arzneimitteln führen.

Die Anwendung von Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil ist zu vermeiden bei gleichzeitiger oder vor kurzem erfolgter Behandlung mit einem nephrotoxischen Arzneimittel. Dazu gehören unter anderem: Aminoglykoside, Amphotericin B, Foscarnet, Ganciclovir, Pentamidin, Vancomycin, Cidofovir oder Interleukin-2 (siehe Abschnitt 4.4).

Praziquantel

Die gleichzeitige Gabe von Efavirenz wird nicht empfohlen, da dies zu einem signifikanten Rückgang der Plasmakonzentrationen von Praziquantel führt mit dem Risiko eines Therapieversagens infolge einer erhöhten hepatischen Metabolisierung induziert durch Efavirenz. Falls eine Kombinationsbehandlung erforderlich ist, könnte eine höhere Dosis von Praziquantel in Erwägung gezogen werden.

Weitere Wechselwirkungen

Wechselwirkungen zwischen Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil bzw. seinen einzelnen Wirkstoffen und anderen Arzneimitteln sind in der nachstehenden Tabelle 1 aufgeführt, wobei "↑" einen Anstieg bedeutet, "↓" eine Abnahme, "↔" keine Veränderung, "b.i.d." zweimal täglich, "q.d." einmal täglich und "q8h" alle 8 Stunden. Wenn verfügbar, sind die 90 %-Konfidenzintervalle in Klammern angegeben.

Tabelle 1: Wechselwirkungen zwischen Efavirenz/ Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil bzw. seinen einzelnen Wirkstoffen und anderen Arzneimitteln

einzelnen Wirkstoffen und andere		Б 611
Arzneimittel	Auswirkungen auf die	Empfehlung zur
nach	Wirkstoffkonzentration	gleichzeitigen Anwendung mit
Anwendungsgebieten	Mittlere prozentuale Veränderung der AUC, C _{max} , C _{min} mit 90 %-	mıt Efavirenz/Emtricitabin/Te
	Konfidenzintervall, sofern verfügbar	nofovirdisoproxil
	(Mechanismus)	(Efavirenz 600 mg,
	(ivicenamismus)	Emtricitabin 200 mg,
		Tenofovirdisoproxil
		245 mg)
ANTIINFEKTIVA		- 8/
HIV-antivirale Arzneimittel		
Proteasehemmer		
Atazanavir/Ritonavir/	Atazanavir:	Die gleichzeitige
Tenofovirdisoproxil	AUC: ↓ 25 % (↓ 42 bis ↓ 3)	Anwendung von
(300 mg q.d./100 mg q.d./245 mg q.d.)	$C_{\text{max}}: \downarrow 28 \% (\downarrow 50 \text{ bis} \uparrow 5)$	Atazanavir/Ritonavir und
	C_{min} : $\downarrow 26 \% (\downarrow 46 \text{ bis} \uparrow 10)$	Efavirenz/Emtricitabin/Teno
		fovirdisoproxil wird nicht
	Die gleichzeitige Anwendung von	empfohlen.
	Atazanavir/Ritonavir und Tenofovir	
	führte zu einer erhöhten Tenofovir-	
	Exposition. Höhere Tenofovir-	
	Konzentrationen könnten Tenofovir-	
	assoziierte unerwünschte Ereignisse,	
	darunter Nierenfunktionsstörungen, verstärken.	
Atazanavir/Ritonavir/Efavirenz	Atazanavir (abends eingenommen):	
(400 mg q.d./100 mg q.d./600 mg q.d.,	AUC: \leftrightarrow * (\downarrow 9 % bis \uparrow 10 %)	
jeweils mit Nahrungsmitteln	C_{max} : $\uparrow 17 \%^* (\uparrow 8 \text{ bis } \uparrow 27)$	
eingenommen)	C_{min} : $\downarrow 42 \% * (\downarrow 31 \text{ bis } \downarrow 51)$	
	, ,,	
Atazanavir/Ritonavir/Efavirenz	Atazanavir (abends eingenommen):	
(400 mg q.d./200 mg q.d./600 mg q.d.,	AUC: \leftrightarrow */** (\downarrow 10 % bis \uparrow 26 %)	
jeweils mit Nahrungsmitteln	$C_{\text{max}}: \leftrightarrow */** (\downarrow 5 \% \text{ bis } \uparrow 26 \%)$	
eingenommen)	C_{min} : $\uparrow 12 \%*/** (\downarrow 16 bis \uparrow 49)$	
	(Induktion von CYP3A4).	
	* Im Vergleich mit Atazanavir	
	300 mg/Ritonavir 100 mg q.d. am	
	Abend ohne Efavirenz. Diese Abnahme der Atazanavir C _{min} könnte einen	
	negativen Einfluss auf die Wirksamkeit	
	von Atazanavir haben.	
	** gestützt auf historische Daten.	
	Die gleichzeitige Anwendung von	
	Efavirenz mit Atazanavir/Ritonavir wird	
	nicht empfohlen.	
Atazanavir/Ritonavir/Emtricitabin	Wechselwirkungen wurden nicht	
	untersucht.	
Darunavir/Ritonavir/Efavirenz	Darunavir:	Efavirenz/Emtricitabin/Teno
(300 mg b.i.d.*/100 mg b.i.d./600 mg	AUC: ↓ 13 %	fovirdisoproxil in
q.d.)	C _{min} : ↓ 31 %	Kombination mit
	C _{max} : ↓ 15 %	Darunavir/Ritonavir
* weniger als die empfohlenen		800/100 mg einmal täglich
Dosierungen; ähnliche Ergebnisse	(Induktion von CYP3A4)	kann zu einer suboptimalen

werden mit den empfohlenen	Efavirenz:	C _{min} von Darunavir führen.
Dosierungen erwartet.	AUC: ↑ 21 %	Wenn
Dosiciangen erwartet.	C _{min} : ↑ 17 %	Efavirenz/Emtricitabin/Teno
	C _{max} : \ 15 %	fovirdisoproxil in
	(Hemmung von CYP3A4)	Kombination mit
Darunavir/Ritonavir/	Darunavir:	Darunavir/Ritonavir
Tenofovirdisoproxil	AUC: ↔	angewendet wird, sollte das
*	$C_{\min} : \leftrightarrow$	Therapieschema
(300 mg b.i.d.*/100 mg b.i.d./245 mg	C _{min} . ↔	Darunavir/Ritonavir
q.d.)	Tenofovir:	600/100 mg zweimal täglich
* weniger als die empfohlene	AUC: ↑ 22 %	angewendet werden.
Dosierung.	C _{min} : ↑ 37 %	Darunavir/Ritonavir sollte
Dosierung.	Cmin. 37 /0	mit Vorsicht in Kombination
Darunavir/Ritonavir/Emtricitabin	W-1-1-1-1-1-1-	mit
Darunavii/Kitonavii/Emtricitabin	Wechselwirkungen wurden nicht	Efavirenz/Emtricitabin/Teno
	untersucht.	fovirdisoproxil angewendet
	Aufgrund der unterschiedlichen	werden. Siehe Ritonavir
	Eliminationswege sind keine	weiter unten. Eine
	Wechselwirkungen zu erwarten.	Überwachung der
		Nierenfunktion kann
		angezeigt sein, insbesondere
		bei Patienten mit einer
		systemischen oder renalen
		Grunderkrankung oder bei
		Patienten, die
		I
		nephrotoxische Wirkstoffe einnehmen.
Fosamprenavir/Ritonavir/Efavirenz	Keine klinisch relevanten	Efavirenz/Emtricitabin/Teno
*	pharmakokinetischen	fovirdisoproxil und
(700 mg b.i.d./100 mg b.i.d./600 mg	Wechselwirkungen.	Fosamprenavir/Ritonavir
q.d.)	wechserwirkungen.	können ohne
Fosamprenavir/Ritonavir/Emtricitabin	Waahsalyyirkungan yuurdan night	Dosisanpassung gleichzeitig
Fosampienavii/Kitonavii/ Emurcitaoni	untersucht.	angewendet werden. Siehe
Essenting Pitersvin/		Ritonavir weiter unten.
Fosamprenavir/Ritonavir/	Wechselwirkungen wurden nicht untersucht.	Kitoliavii weitei uliteli.
Tenofovirdisoproxil		P 1: 1 :
Indinavir/Efavirenz	Efavirenz:	Es liegen keine
(800 mg q8h/200 mg q.d.)	AUC: ↔	ausreichenden Daten vor,
	C_{max} : \leftrightarrow	um eine
	C_{\min} : \leftrightarrow	Dosierungsempfehlung für
	T 1	eine Anwendung von
	Indinavir:	Indinavir in Kombination
	AUC: ↓ 31 % (↓ 8 bis ↓ 47)	mit
	C _{min} : ↓ 40 %	Efavirenz/Emtricitabin/Teno
	E' "1 1' 1 D 1 1 ' 1	fovirdisoproxil zu geben. Da
	Eine ähnliche Reduktion der	die klinische Bedeutung von
	Indinavirexposition wurde beobachtet,	erniedrigten Indinavir-
	wenn Indinavir 1.000 mg q8h mit	Konzentrationen nicht
	Efavirenz 600 mg q.d. gegeben wurde.	bekannt ist, sollte das
	(Induktion von CYP3A4)	Ausmaß dieser beobachteten
	Für die gleichzeitige Anwendung von	pharmakokinetischen
	Efavirenz und niedrig dosiertem	Interaktion berücksichtigt
	Ritonavir in Kombination mit einem	werden, wenn ein
	Proteasehemmer wird auf den	Therapieschema gewählt
	nachstehenden Abschnitt über Ritonavir	wird, das sowohl Indinavir
	verwiesen.	als auch den

Indinavir/Emtricitabin	Indinavir:	Efavirenz/Emtricitabin/Teno
(800 mg q8h/200 mg q.d.)	AUC: ↔	fovirdisoproxil-Wirkstoff
(coo mg qon 200 mg q.o.)	C _{max} : ↔	Efavirenz enthält.
	Emtricitabin:	
	AUC: ↔	
	C_{max} : \leftrightarrow	
Indinavir/Tenofovirdisoproxil	Indinavir:	
(800 mg q8h/245 mg q.d.)	AUC: ↔	
	C_{max} : \leftrightarrow	
	Tenofovir:	
	AUC: ↔	
	C_{max} : \leftrightarrow	
Lopinavir/Ritonavir/	Lopinavir/Ritonavir:	Es liegen keine
Tenofovirdisoproxil	AUC: ↔	ausreichenden Daten vor,
(400 mg b.i.d./100 mg b.i.d./245 mg	$C_{\text{max}}: \leftrightarrow$	um eine
q.d.)	C_{\min} : \leftrightarrow	Dosierungsempfehlung für
	T. C.	eine Anwendung von
	Tenofovir:	Lopinavir/Ritonavir in
	AUC: ↑ 32 % (↑ 25 bis ↑ 38)	Kombination mit Efavirenz/Emtricitabin/Teno
	C_{max} : \leftrightarrow	
	C_{min} : $\uparrow 51 \%$ ($\uparrow 37 \text{ bis } \uparrow 66$)	fovirdisoproxil zu geben. Die gleichzeitige
	Höhere Tenofovir-Konzentrationen	Anwendung von
	könnten Tenofovir-assoziierte	Liponavir/Ritonavir wird
	unerwünschte Ereignisse, darunter	nicht empfohlen.
	Nierenfunktionsstörungen, verstärken.	ment empremen.
Lopinavir/Ritonavir Weichkapseln	Erhebliche Abnahme der Lopinavir-	
oder Lösung zum	Exposition, die eine Dosisanpassung von	
Einnehmen/Efavirenz	Lopinavir/Ritonavir erforderlich macht.	
	Bei Kombination mit Efavirenz und	
	zwei NRTIs führte eine Dosis von	
	533/133 mg Lopinavir/Ritonavir	
	(Weichkapseln) zweimal täglich zu	
	vergleichbaren Lopinavir-	
	Plasmakonzentrationen wie	
	Lopinavir/Ritonavir (Weichkapseln)	
	400/100 mg zweimal täglich ohne	
	Efavirenz (historische Daten).	
Taninania/Dia	Lauinaria Karata di 120 40 04	
Lopinavir/Ritonavir Tabletten/	Lopinavir-Konzentration: ↓ 30-40 %	
Efavirenz	Laninavia Varantinia "1 1 1	
(400/100 mg b.i.d./600 mg q.d.)	Lopinavir-Konzentrationen: ähnlich wie Lopinavir/Ritonavir 400/100 mg	
(500/125 mg b.i.d./600 mg q.d.)	zweimal täglich ohne Efavirenz. In	
(500/125 mg 6.1.d./600 mg q.d.)	Kombination mit Efavirenz ist eine	
	Dosisanpassung für Lopinavir/Ritonavir	
	erforderlich. Für die gleichzeitige	
	Anwendung von Efavirenz und niedrig	
	dosiertem Ritonavir in Kombination mit	
	einem Proteasehemmer wird auf den	
	nachstehenden Abschnitt über Ritonavir	
	verwiesen.	
Lopinavir/Ritonavir/Emtricitabin	Wechselwirkungen wurden nicht	
	<u> </u>	

	untersucht.	
Ritonavir/Efavirenz	Ritonavir:	Die gleichzeitige
(500 mg b.i.d./600 mg q.d.)	Morgen-AUC: ↑ 18 % (↑ 6 bis ↑ 33)	Anwendung von Ritonavir
	Abend-AUC: ↔	in einer Dosierung von
	Morgen- C_{max} : $\uparrow 24 \% (\uparrow 12 \text{ bis } \uparrow 38)$	600 mg und
	Abend- C_{max} : \leftrightarrow	Efavirenz/Emtricitabin/Teno
	Morgen- C_{min} : $\uparrow 42 \%$ ($\uparrow 9 \text{ bis } \uparrow 86$)	fovirdisoproxil wird nicht
	Abend- C_{min} : $\uparrow 24 \% (\uparrow 3 \text{ bis } \uparrow 50)$	empfohlen. Bei der
		Anwendung von
	Efavirenz:	Efavirenz/Emtricitabin/Teno
	AUC: ↑ 21 % (↑ 10 bis ↑ 34)	fovirdisoproxil in
	C_{max} : $\uparrow 14 \% (\uparrow 4 \text{ bis } \uparrow 26)$	Kombination mit niedrig
	C_{min} : $\uparrow 25 \%$ ($\uparrow 7 \text{ bis } \uparrow 46$)	dosiertem Ritonavir ist die
	(Hemmung der CYP-vermittelten	Möglichkeit zu bedenken,
	oxidativen Metabolisierung)	dass aufgrund der potentiellen
	Die Kombination aus Efavirenz und	pharmakodynamischen
	Ritonavir 500 mg oder 600 mg	Interaktion vermehrt
	zweimal täglich erwies sich als nicht	Efavirenz-assoziierte
	gut verträglich (unter anderem traten	unerwünschte Ereignisse
	Schwindel, Übelkeit, Parästhesien und	auftreten.
	erhöhte Leberenzymwerte auf). Es	
	liegen keine ausreichenden Daten zur	
	Verträglichkeit von Efavirenz in	
	Kombination mit niedrig dosiertem	
	Ritonavir (100 mg ein- oder zweimal	
	täglich) vor.	
Ritonavir/Emtricitabin	Wechselwirkungen wurden nicht	
	untersucht.	
Ritonavir/ Tenofovirdisoproxil	Wechselwirkungen wurden nicht	
	untersucht.	
Saquinavir/Ritonavir/Efavirenz	Wechselwirkungen wurden nicht	Es liegen keine
	untersucht.	ausreichenden Daten vor,
	Für die gleichzeitige Anwendung von	um eine
	Efavirenz und niedrig dosiertem	Dosierungsempfehlung für
	Ritonavir in Kombination mit einem	eine Anwendung von
	Proteasehemmer wird auf den obigen	Saquinavir/Ritonavir in
	Abschnitt über Ritonavir verwiesen.	Kombination mit
Saquinavir/Ritonavir/	Es gab keine klinisch relevanten	Efavirenz/Emtricitabin/Teno
Tenofovirdisoproxil	pharmakokinetischen	fovirdisoproxil zu geben.
	Wechselwirkungen bei gleichtzeitiger	Die gleichzeitige
	Anwendung von Tenofovirdisoproxil	Anwendung von
	mit Ritonavir-geboostertem Saquinavir.	Saquinavir/Ritonavir und
Saquinavir/Ritonavir/Emtricitabin	Wechselwirkungen wurden nicht	Efavirenz/Emtricitabin/Teno
	untersucht.	fovirdisoproxil wird nicht
		empfohlen. Die Anwendung
		Von
		Efavirenz/Emtricitabin/Teno
		fovirdisoproxil in
		Kombination mit Saquinavir
		als einzigem
		Proteasehemmer wird nicht
CCD5 Antagorist	1	empfohlen.
CCR5-Antagonist	Maraviraa	Sigha Zugammanfaganna 1-
Maraviroc/Efavirenz	Maraviroc:	Siehe Zusammenfassung der

(100 mg b.i.d./600 mg q.d.)	AUC _{12h} : \downarrow 45 % (\downarrow 38 bis \downarrow 51) C _{max} : \downarrow 51 % (\downarrow 37 bis \downarrow 62)	Merkmale des Arzneimittels, das Maraviroc enthält.
	Die Konzentration von Efavirenz wurde nicht untersucht. Ein Effekt wird	
	nicht erwartet.	
Maraviroc/ Tenofovirdisoproxil	Maraviroc:	
(300 mg b.i.d./245 mg q.d.)	$AUC_{12h}: \leftrightarrow$	
	C_{max} : \leftrightarrow	
	Die Konzentration von Tenofovir	
	wurde nicht untersucht. Ein Effekt wird	
	nicht erwartet.	
Maraviroc/Emtricitabin	Wechselwirkungen wurden nicht	
Y	untersucht.	
Integrase-Strangtransfer-Hemmer	1	Eforing / Empirical 1 '/E
Raltegravir/Efavirenz	Raltegravir:	Efavirenz/Emtricitabin/Teno
(400 mg Einzeldosis/-)	AUC: ↓ 36 %	fovirdisoproxil und
	$C_{12h}: \downarrow 21 \%$	Raltegravir können ohne
	C _{max} : ↓ 36 %	Dosisanpassung gleichzeitig
D-14i-/Tfi-1ii1	(Induktion von UGT1A1)	angewendet werden.
Raltegravir/ Tenofovirdisoproxil (400 mg b.i.d./-)	Raltegravir: AUC: ↑ 49 %	
(400 Hig b.i.d./-)	AUC. 49 % C _{12h} : ↑ 3 %	
	C _{12h} . 3 % C _{max} : ↑ 64 %	
	(Mechanismus der Wechselwirkung	
	unbekannt)	
	unockanint)	
	Tenofovir:	
	AUC: ↓ 10 %	
	C_{12h} : $\downarrow 13\%$	
	C _{max} : ↓ 23 %	
	That \(\psi \)	
Raltegravir/Emtricitabin	Wechselwirkungen wurden nicht	
Raltegravir/Emtricitabin	Wechselwirkungen wurden nicht untersucht.	
Raltegravir/Emtricitabin NRTIs und NNRTIs	_	
	_	Aufgrund der Ähnlichkeit
NRTIs und NNRTIs	untersucht.	Aufgrund der Ähnlichkeit von Lamivudin und
NRTIs und NNRTIs	untersucht. Spezifische Wechselwirkungsstudien	_
NRTIs und NNRTIs	untersucht. Spezifische Wechselwirkungsstudien mit Efavirenz und anderen NRTIs als	von Lamivudin und Emtricitabin, einem Wirkstoff von
NRTIs und NNRTIs	untersucht. Spezifische Wechselwirkungsstudien mit Efavirenz und anderen NRTIs als Lamivudin, Zidovudin und	von Lamivudin und Emtricitabin, einem
NRTIs und NNRTIs	untersucht. Spezifische Wechselwirkungsstudien mit Efavirenz und anderen NRTIs als Lamivudin, Zidovudin und Tenofovirdisoproxil wurden nicht durchgeführt. Klinisch relevante Wechselwirkungen wurden nicht	von Lamivudin und Emtricitabin, einem Wirkstoff von Efavirenz/Emtricitabin/Teno fovirdisoproxil, darf
NRTIs und NNRTIs	untersucht. Spezifische Wechselwirkungsstudien mit Efavirenz und anderen NRTIs als Lamivudin, Zidovudin und Tenofovirdisoproxil wurden nicht durchgeführt. Klinisch relevante Wechselwirkungen wurden nicht beobachtet und sind nicht zu erwarten,	von Lamivudin und Emtricitabin, einem Wirkstoff von Efavirenz/Emtricitabin/Teno fovirdisoproxil, darf Efavirenz/Emtricitabin/Teno
NRTIs und NNRTIs	untersucht. Spezifische Wechselwirkungsstudien mit Efavirenz und anderen NRTIs als Lamivudin, Zidovudin und Tenofovirdisoproxil wurden nicht durchgeführt. Klinisch relevante Wechselwirkungen wurden nicht beobachtet und sind nicht zu erwarten, da die NRTIs auf einem anderen Weg	von Lamivudin und Emtricitabin, einem Wirkstoff von Efavirenz/Emtricitabin/Teno fovirdisoproxil, darf Efavirenz/Emtricitabin/Teno fovirdisoproxil nicht
NRTIs und NNRTIs	untersucht. Spezifische Wechselwirkungsstudien mit Efavirenz und anderen NRTIs als Lamivudin, Zidovudin und Tenofovirdisoproxil wurden nicht durchgeführt. Klinisch relevante Wechselwirkungen wurden nicht beobachtet und sind nicht zu erwarten, da die NRTIs auf einem anderen Weg als Efavirenz metabolisiert werden und	von Lamivudin und Emtricitabin, einem Wirkstoff von Efavirenz/Emtricitabin/Teno fovirdisoproxil, darf Efavirenz/Emtricitabin/Teno fovirdisoproxil nicht gleichzeitig mit Lamivudin
NRTIs und NNRTIs	untersucht. Spezifische Wechselwirkungsstudien mit Efavirenz und anderen NRTIs als Lamivudin, Zidovudin und Tenofovirdisoproxil wurden nicht durchgeführt. Klinisch relevante Wechselwirkungen wurden nicht beobachtet und sind nicht zu erwarten, da die NRTIs auf einem anderen Weg als Efavirenz metabolisiert werden und es deshalb unwahrscheinlich ist, dass	von Lamivudin und Emtricitabin, einem Wirkstoff von Efavirenz/Emtricitabin/Teno fovirdisoproxil, darf Efavirenz/Emtricitabin/Teno fovirdisoproxil nicht gleichzeitig mit Lamivudin angewendet werden (siehe
NRTIs und NNRTIs	untersucht. Spezifische Wechselwirkungsstudien mit Efavirenz und anderen NRTIs als Lamivudin, Zidovudin und Tenofovirdisoproxil wurden nicht durchgeführt. Klinisch relevante Wechselwirkungen wurden nicht beobachtet und sind nicht zu erwarten, da die NRTIs auf einem anderen Weg als Efavirenz metabolisiert werden und es deshalb unwahrscheinlich ist, dass sie um die gleichen metabolischen	von Lamivudin und Emtricitabin, einem Wirkstoff von Efavirenz/Emtricitabin/Teno fovirdisoproxil, darf Efavirenz/Emtricitabin/Teno fovirdisoproxil nicht gleichzeitig mit Lamivudin
NRTIs und NNRTIs	untersucht. Spezifische Wechselwirkungsstudien mit Efavirenz und anderen NRTIs als Lamivudin, Zidovudin und Tenofovirdisoproxil wurden nicht durchgeführt. Klinisch relevante Wechselwirkungen wurden nicht beobachtet und sind nicht zu erwarten, da die NRTIs auf einem anderen Weg als Efavirenz metabolisiert werden und es deshalb unwahrscheinlich ist, dass sie um die gleichen metabolischen Enzyme und Ausscheidungswege	von Lamivudin und Emtricitabin, einem Wirkstoff von Efavirenz/Emtricitabin/Teno fovirdisoproxil, darf Efavirenz/Emtricitabin/Teno fovirdisoproxil nicht gleichzeitig mit Lamivudin angewendet werden (siehe
NRTIs und NNRTIs NRTIs/Efavirenz	untersucht. Spezifische Wechselwirkungsstudien mit Efavirenz und anderen NRTIs als Lamivudin, Zidovudin und Tenofovirdisoproxil wurden nicht durchgeführt. Klinisch relevante Wechselwirkungen wurden nicht beobachtet und sind nicht zu erwarten, da die NRTIs auf einem anderen Weg als Efavirenz metabolisiert werden und es deshalb unwahrscheinlich ist, dass sie um die gleichen metabolischen Enzyme und Ausscheidungswege konkurrieren.	von Lamivudin und Emtricitabin, einem Wirkstoff von Efavirenz/Emtricitabin/Teno fovirdisoproxil, darf Efavirenz/Emtricitabin/Teno fovirdisoproxil nicht gleichzeitig mit Lamivudin angewendet werden (siehe Abschnitt 4.4).
NRTIs und NNRTIs	untersucht. Spezifische Wechselwirkungsstudien mit Efavirenz und anderen NRTIs als Lamivudin, Zidovudin und Tenofovirdisoproxil wurden nicht durchgeführt. Klinisch relevante Wechselwirkungen wurden nicht beobachtet und sind nicht zu erwarten, da die NRTIs auf einem anderen Weg als Efavirenz metabolisiert werden und es deshalb unwahrscheinlich ist, dass sie um die gleichen metabolischen Enzyme und Ausscheidungswege konkurrieren. Wechselwirkungen wurden nicht	von Lamivudin und Emtricitabin, einem Wirkstoff von Efavirenz/Emtricitabin/Teno fovirdisoproxil, darf Efavirenz/Emtricitabin/Teno fovirdisoproxil nicht gleichzeitig mit Lamivudin angewendet werden (siehe Abschnitt 4.4). Da die Anwendung von zwei
NRTIs und NNRTIs NRTIs/Efavirenz	untersucht. Spezifische Wechselwirkungsstudien mit Efavirenz und anderen NRTIs als Lamivudin, Zidovudin und Tenofovirdisoproxil wurden nicht durchgeführt. Klinisch relevante Wechselwirkungen wurden nicht beobachtet und sind nicht zu erwarten, da die NRTIs auf einem anderen Weg als Efavirenz metabolisiert werden und es deshalb unwahrscheinlich ist, dass sie um die gleichen metabolischen Enzyme und Ausscheidungswege konkurrieren.	von Lamivudin und Emtricitabin, einem Wirkstoff von Efavirenz/Emtricitabin/Teno fovirdisoproxil, darf Efavirenz/Emtricitabin/Teno fovirdisoproxil nicht gleichzeitig mit Lamivudin angewendet werden (siehe Abschnitt 4.4). Da die Anwendung von zwei NNRTIs sich hinsichtlich
NRTIs und NNRTIs NRTIs/Efavirenz	untersucht. Spezifische Wechselwirkungsstudien mit Efavirenz und anderen NRTIs als Lamivudin, Zidovudin und Tenofovirdisoproxil wurden nicht durchgeführt. Klinisch relevante Wechselwirkungen wurden nicht beobachtet und sind nicht zu erwarten, da die NRTIs auf einem anderen Weg als Efavirenz metabolisiert werden und es deshalb unwahrscheinlich ist, dass sie um die gleichen metabolischen Enzyme und Ausscheidungswege konkurrieren. Wechselwirkungen wurden nicht	von Lamivudin und Emtricitabin, einem Wirkstoff von Efavirenz/Emtricitabin/Teno fovirdisoproxil, darf Efavirenz/Emtricitabin/Teno fovirdisoproxil nicht gleichzeitig mit Lamivudin angewendet werden (siehe Abschnitt 4.4). Da die Anwendung von zwei NNRTIs sich hinsichtlich der Wirksamkeit und
NRTIs und NNRTIs NRTIs/Efavirenz	untersucht. Spezifische Wechselwirkungsstudien mit Efavirenz und anderen NRTIs als Lamivudin, Zidovudin und Tenofovirdisoproxil wurden nicht durchgeführt. Klinisch relevante Wechselwirkungen wurden nicht beobachtet und sind nicht zu erwarten, da die NRTIs auf einem anderen Weg als Efavirenz metabolisiert werden und es deshalb unwahrscheinlich ist, dass sie um die gleichen metabolischen Enzyme und Ausscheidungswege konkurrieren. Wechselwirkungen wurden nicht	von Lamivudin und Emtricitabin, einem Wirkstoff von Efavirenz/Emtricitabin/Teno fovirdisoproxil, darf Efavirenz/Emtricitabin/Teno fovirdisoproxil nicht gleichzeitig mit Lamivudin angewendet werden (siehe Abschnitt 4.4). Da die Anwendung von zwei NNRTIs sich hinsichtlich der Wirksamkeit und Sicherheit als nicht sinnvoll
NRTIs und NNRTIs NRTIs/Efavirenz	untersucht. Spezifische Wechselwirkungsstudien mit Efavirenz und anderen NRTIs als Lamivudin, Zidovudin und Tenofovirdisoproxil wurden nicht durchgeführt. Klinisch relevante Wechselwirkungen wurden nicht beobachtet und sind nicht zu erwarten, da die NRTIs auf einem anderen Weg als Efavirenz metabolisiert werden und es deshalb unwahrscheinlich ist, dass sie um die gleichen metabolischen Enzyme und Ausscheidungswege konkurrieren. Wechselwirkungen wurden nicht	von Lamivudin und Emtricitabin, einem Wirkstoff von Efavirenz/Emtricitabin/Teno fovirdisoproxil, darf Efavirenz/Emtricitabin/Teno fovirdisoproxil nicht gleichzeitig mit Lamivudin angewendet werden (siehe Abschnitt 4.4). Da die Anwendung von zwei NNRTIs sich hinsichtlich der Wirksamkeit und

		Efavirenz/Emtricitabin/Teno
		fovirdisoproxil und einem
		weiteren NNRTI nicht
D:1 : / T	B: 1:1 ::: 1	empfohlen.
Didanosin/ Tenofovirdisoproxil	Die gleichzeitige Anwendung von	Die gleichzeitige
	Tenofovirdisoproxil und Didanosin	Anwendung von
	führt zu einem Anstieg der	Efavirenz/Emtricitabin/Teno
	systemischen Exposition von	fovirdisoproxil und
	Didanosin um 40-60 %.	Didanosin wird nicht
Didanosin/Efavirenz	Wechselwirkungen wurden nicht	empfohlen.
	untersucht.	
Didanosin/Emtricitabin	Wechselwirkungen wurden nicht	Eine erhöhte systemische
	untersucht.	Exposition gegenüber
		Didanosin kann das Risiko
		für Didanosin-bedingte
		Nebenwirkungen erhöhen.
		Selten wurde über
		Pankreatitis und
		Laktatazidose, die mitunter
		tödlich verlaufen, berichtet.
		Die gleichzeitige
		Anwendung von
		_
		Tenofovirdisoproxil und Didanosin mit einer Dosis
		von 400 mg täglich war mit
		einer signifikanten Abnahme
		der CD4-Zellzahl assoziiert:
		Diese ist möglicherweise
		durch eine intrazelluläre
		Interaktion verursacht, die
		zu einem Anstieg an
		phosphoryliertem (d. h.
		aktivem) Didanosin führte.
		Wurde eine auf 250 mg
		verringerte Dosis von
		Didanosin gleichzeitig mit
		Tenofovirdisoproxil zur
		Behandlung der
		HIV-1-Infektion
		angewendet, wurde bei
		verschiedenen untersuchten
		Kombinationen eine hohe
		Rate an virologischem
		Versagen berichtet.
Hepatitis C-antivirale Arzneimittel		

Elbasvir/Grazoprevir +	Elbasvir:	Die gleichzeitige
Efavirenz	AUC: ↓ 54 %	Anwendung von
	C _{max} : ↓ 45 %	Efavirenz/Emtricitabin/Teno
	(Induktion von CYP3A4 oder P–gp -	fovirdisoproxil und
	Auswirkung auf Elbasvir)	Elbasvir/Grazoprevir ist
		kontraindiziert, da sie zum
	Grazoprevir:	Verlust des virologischen
	AUC: ↓ 83 %	Ansprechens auf
	C _{max} : ↓ 87 %	Elbasvir/Grazoprevir führen
	(Induktion von CYP3A4 oder P–gp -	kann. Dieser Verlust ist auf
	Auswirkung auf Grazoprevir)	ein signifikantes Absinken
		der Elbasvir-/Grazoprevir-
	Efavirenz:	Plasmakonzentrationen
	AUC: ↔	zurückzuführen, welches
	C_{max} : \leftrightarrow	durch die Induktion von
		CYP3A4 bzw. P-gp
		verursacht wird. Weitere
		Informationen finden Sie in
		der Fachinformation für
		Elbasvir/Grazoprevir.
Glecaprevir/Pibrentasvir/Efavirenz	Erwartet:	Die gleichzeitige
	Glecaprevir: ↓	Anwendung von
	Pibrentasvir: ↓	Glecaprevir/Pibrentasvir mit
		Efavirenz, einem Bestandteil
		von
		Efavirenz/Emtricitabin/Teno
		fovirdisoproxil, kann zu
		deutlich verringerten
		Plasmakonzentrationen von
		Glecaprevir und Pibrentasvir führen, was zu einer
		reduzierten therapeutischen
		Wirkung führt. Die
		gleichzeitige Anwendung
		von Glecaprevir/Pibrentasvir
		mit
		Efavirenz/Emtricitabin/Teno
		fovirdisoproxil wird nicht
		empfohlen. Weitere
		Informationen sind der
		Fachinformation für
		Glecaprevir/Pibrentasvir zu
		entnehmen.
Ledipasvir/Sofosbuvir	Ledipasvir:	Keine Dosisanpassung
(90 mg/400 mg q.d.) +	AUC: ↓ 34 % (↓ 41 bis ↓ 25)	empfohlen. Die erhöhte
Efavirenz/Emtricitabin/	C_{max} : $\downarrow 34 \% (\downarrow 41 \text{ bis } \uparrow 25)$	Tenofovir-Exposition könnte
Tenofovirdisoproxil	C_{min} : $\downarrow 34 \% (\downarrow 43 \text{ bis } \uparrow 24)$	zu mit Tenofovirdisoproxil
(600 mg/200 mg/245 mg q.d.)		assoziierten Nebenwirkun-
	Sofosbuvir:	gen, darunter
	AUC: ↔	Nierenfunktionsstörungen,
	C_{max} : \leftrightarrow	führen. Die Nierenfunktion
	GS-331007 ¹ :	muss engmaschig überwacht
	AUC: ↔	werden (siehe
	C_{max} : \leftrightarrow	Abschnitt 4.4).
	C_{\min} : \leftrightarrow	

	Efavirenz:	
	AUC: ↔	
	C _{max} : ↔	
	C _{min} : ↔	
	Onim.	
	Emtricitabin:	
	AUC: ↔	
	C_{max} : \leftrightarrow	
	C_{\min} : \leftrightarrow	
	Tenofovir:	
	AUC: ↑ 98 % (↑ 77 bis ↑ 123)	
	C_{max} : \uparrow 79 % (\uparrow 56 bis \uparrow 104)	
	C_{min} : $\uparrow 163 \% (\uparrow 137 \text{ bis } \uparrow 197)$	
Sofosbuvir/Velpatasvir	Sofosbuvir:	Bei gleichzeitiger
(400 mg/100 mg q.d.) +	AUC: ↔	Anwendung von
Efavirenz/Emtricitabin/	C_{max} : $\uparrow 38 \% (\uparrow 14 \text{ bis } \uparrow 67)$	Efavirenz/Emtricitabin/Teno
Tenofovirdisoproxil		fovirdisoproxil und
(600 mg/200 mg/245 mg q.d.)	GS-331007 ¹ :	Sofosbuvir/Velpatasvir bzw.
	AUC: ↔	Sofosbuvir/Velpatasvir/
	C_{max} : \leftrightarrow	Voxilaprevir ist davon
	C_{\min} : \leftrightarrow	auszugehen, dass die
		Plasmakonzentrationen von
	Velpatasvir:	Velpatasvir und
	AUC: ↓ 53 % (↓ 61 bis ↓ 43)	Voxilaprevir absinken. Die
	C_{max} : $\downarrow 47 \% (\downarrow 57 \text{ bis } \downarrow 36)$	gleichzeitige Anwendung
	C_{min} : $\downarrow 57 \% (\downarrow 64 \text{ bis } \downarrow 48)$	von
		Efavirenz/Emtricitabin/Teno
	Efavirenz:	fovirdisoproxil und
	AUC: ↔	Sofosbuvir/Velpatasvir bzw.
	C_{max} : \leftrightarrow	Sofosbuvir/Velpatasvir/
	C_{\min} : \leftrightarrow	Voxilaprevir wird nicht
		empfohlen (siehe Abschnitt
	Emtricitabin:	4.4).
	AUC: ↔	
	C_{max} : \leftrightarrow	
	C_{\min} : \leftrightarrow	
	Tenofovir:	
	AUC: ↑81 % (↑68 bis ↑94)	
	C_{max} : \uparrow 77 % (\uparrow 53 bis \uparrow 104)	
	C_{min} : \uparrow 121 % (\uparrow 100 bis \uparrow 143)	
Sofosbuvir/Velpatasvir/Voxilaprevir	Wechselwirkungen wurden nur für	
(400 mg/100 mg/100 mg q.d.) +	Sofosbuvir/Velpatasvir untersucht.	
Efavirenz/Emtricitabin/	1	
Tenofovirdisoproxil	Erwartet:	
(600 mg/200 mg/245 mg q.d.)	Voxilaprevir:↓	
Sofosbuvir (400 mg/100 mg q.d.) +	Sofosbuvir:	Efavirenz/Emtricitabin/Teno
Efavirenz/Emtricitabin/	AUC: ↔	fovirdisoproxil und
Tenofovirdisoproxil	C_{max} : $\downarrow 19 \% (\uparrow 40 \text{ bis } \uparrow 10)$	Sofosbuvir können
(600 mg/200 mg/245 mg q.d.)	,	zusammen ohne
	GS-331007 ¹ :	Dosisanpassung angewendet
	AUC: ↔	werden.
	C_{max} : $\downarrow 23 \% (\uparrow 30 \text{ bis } \uparrow 16)$	

	T	1
	Efavirenz: AUC: \leftrightarrow C_{max} : \leftrightarrow C_{min} : \leftrightarrow Emtricitabin: AUC: \leftrightarrow C_{max} : \leftrightarrow C_{min} : \leftrightarrow Tenofovir: AUC: \leftrightarrow C_{min} : \leftrightarrow C_{min} : \leftrightarrow C_{min} : \leftrightarrow	
Antibiotika	C _{min} . •	1
Clarithromycin/Efavirenz (500 mg b.i.d./400 mg q.d.) Clarithromycin/Emtricitabin Clarithromycin/ Tenofovirdisoproxil	Clarithromycin: AUC: ↓ 39 % (↓ 30 bis ↓ 46) C _{max} : ↓ 26 % (↓ 15 bis ↓ 35) Clarithromycin 14-hydroxymetabolit: AUC: ↑ 34 % (↑ 18 bis ↑ 53) C _{max} : ↑ 49 % (↑ 32 bis ↑ 69) Efavirenz: AUC: ↔ C _{max} : ↑ 11 % (↑ 3 bis ↑ 19) (Induktion von CYP3A4) Exanthembildung bei 46 % der nicht-infizierten Probanden bei gleichzeitiger Anwendung von Efavirenz und Clarithromycin. Wechselwirkungen wurden nicht untersucht. Wechselwirkungen wurden nicht	Die klinische Relevanz dieser Plasmaspiegeländerungen von Clarithromycin ist nicht bekannt. Alternativen zu Clarithromycin (z. B. Azithromycin) können in Erwägung gezogen werden. Andere Makrolidantibiotika wie Erythromycin wurden in Kombination mit Efavirenz/Emtricitabin/Teno fovirdisoproxil nicht untersucht.
	untersucht.	
Antimykobakterielle Arzneimittel Rifabutin/Efavirenz	Rifabutin:	In Kombination mit
(300 mg q.d./600 mg q.d.)	AUC: \downarrow 38 % (\downarrow 28 bis \downarrow 47) C_{max} : \downarrow 32 % (\downarrow 15 bis \downarrow 46) C_{min} : \downarrow 45 % (\downarrow 31 bis \downarrow 56) Efavirenz: AUC: \leftrightarrow C_{max} : \leftrightarrow C_{min} : \downarrow 12 % (\downarrow 24 bis \uparrow 1) (Induktion von CYP3A4)	Efavirenz/Emtricitabin/Teno fovirdisoproxil sollte die tägliche Dosis von Rifabutin um 50 % erhöht werden. Wird Rifabutin zwei- oder dreimal wöchentlich in Kombination mit Efavirenz/Emtricitabin/Teno fovirdisoproxil angewendet,
Rifabutin/Emtricitabin	Wechselwirkungen wurden nicht untersucht.	ist eine Verdoppelung der Rifabutin-Dosis in Betracht
Rifabutin/ Tenofovirdisoproxil	Wechselwirkungen wurden nicht untersucht.	zu ziehen. Diese Dosisanpassung ist klinisch nicht ausreichend untersucht worden. Individuelle Verträglichkeit und

Rifampicin/Efavirenz (600 mg q.d./600 mg q.d.) Rifampicin/ Tenofovirdisoproxil (600 mg q.d./245 mg q.d.)	Efavirenz: $AUC: \downarrow 26 \% (\downarrow 15 \text{ bis } \downarrow 36)$ $C_{max}: \downarrow 20 \% (\downarrow 11 \text{ bis } \downarrow 28)$ $C_{min}: \downarrow 32 \% (\downarrow 15 \text{ bis } \downarrow 46)$ (Induktion von CYP3A4 und CYP2B6) Rifampicin: $AUC: \leftrightarrow C_{max}: \leftrightarrow$ Tenofovir:	virologisches Ansprechen sollten bei Dosisanpassungen in Betracht gezogen werden (siehe Abschnitt 5.2). Bei Anwendung von Efavirenz/Emtricitabin/Teno fovirdisoproxil mit Rifampicin bei Patienten, die 50 kg oder mehr wiegen, kann die zusätzliche Gabe von 200 mg Efavirenz pro Tag (800 mg insgesamt) zu einer ähnlichen Efavirenzexposition führen
Rifampicin/Emtricitabin	AUC: ↔ C _{max} : ↔ Wechselwirkungen wurden nicht untersucht.	wie die Einnahme der täglichen Efavirenzdosis von 600 mg ohne Rifampicin. Diese Dosisanpassung ist klinisch nicht ausreichend untersucht worden. Individuelle Verträglichkeit und virologisches Ansprechen sollten bei Dosisanpassungen in Betracht gezogen werden (siehe Abschnitt 5.2). Eine Anpassung der Rifampicin-Dosis bei gleichzeitiger Gabe mit Efavirenz/Emtricitabin/Teno fovirdisoproxil wird nicht
		empfohlen.
Antimykotika	T. 1	D 1 : D : C11
Itraconazol/Efavirenz (200 mg b.i.d./600 mg q.d.)	Itraconazol: AUC: \downarrow 39 % (\downarrow 21 bis \downarrow 53) C_{max} : \downarrow 37 % (\downarrow 20 bis \downarrow 51) C_{min} : \downarrow 44 % (\downarrow 27 bis \downarrow 58) (verminderte Itraconazol- Konzentrationen: Induktion von CYP3A4) Hydroxyitraconazol: AUC: \downarrow 37 % (\downarrow 14 bis \downarrow 55) C_{max} : \downarrow 35 % (\downarrow 12 bis \downarrow 52) C_{min} : \downarrow 43 % (\downarrow 18 bis \downarrow 60)	Da keine Dosisempfehlung für Itraconazol bei Anwendung mit Efavirenz/Emtricitabin/Teno fovirdisoproxil gemacht werden kann, sollte eine alternative antimykotische Therapie erwogen werden.
Itraconazol/Emtricitabin Itraconazol/	Efavirenz: AUC: ↔ C _{max} : ↔ C _{min} : ↔ Wechselwirkungen wurden nicht untersucht. Wechselwirkungen wurden nicht	
Tenofovirdisoproxil	untersucht.	

Posaconazol/Efavirenz	Posaconazol:	Die gleichzeitige
(-/400 mg q.d.)	AUC: ↓ 50 %	Anwendung von
(roo mg q.u.)	C _{max} : \ 45 %	Posaconazol und
	(Induktion von UDP-G)	Efavirenz/Emtricitabin/Teno
Posaconazol/Emtricitabin	Wechselwirkungen wurden nicht	fovirdisoproxil sollte
1 osaconazon Emariciacin	untersucht.	vermieden werden, es sei
Posaconazol/	Wechselwirkungen wurden nicht	denn, der Nutzen für den
Tenofovirdisoproxil	untersucht.	Patienten überwiegt die
		Risiken.
Voriconazol/Efavirenz	Voriconazol:	Da
(200 mg b.i.d./400 mg q.d.)	AUC: ↓ 77 %	Efavirenz/Emtricitabin/Teno
	C _{max} : ↓ 61 %	fovirdisoproxil ein
		Fixkombinationspräparat ist,
	Efavirenz:	kann die Efavirenz-Dosis
	AUC: ↑ 44 %	nicht verändert werden;
	C _{max} : ↑ 38 %	Voriconazol und
	(kompetitive Hemmung der oxidativen	Efavirenz/Emtricitabin/Teno
	Metabolisierung)	fovirdisoproxil dürfen daher
		nicht gleichzeitig
	Die gleichzeitige Anwendung von	angewendet werden.
	Standarddosen von Efavirenz und	
	Voriconazol ist kontraindiziert	
	(siehe Abschnitt 4.3).	_
Voriconazol/Emtricitabin	Wechselwirkungen wurden nicht	
	untersucht.	4
Voriconazol/	Wechselwirkungen wurden nicht	
Tenofovirdisoproxil	untersucht.	
Antimalariamittel Artemether/Lumefantrin/ Efavirenz	A	Demoissant
	Artemether: AUC: ↓ 51 %	Da verringerte Konzentrationen von
(20/120 mg Tablette, 6 Dosen mit jeweils 4 Tabletten über	AUC. ↓ 31 % C _{max} : ↓ 21 %	Artemether,
3 Tage/600 mg q.d.)	Cmax. \$ 21 70	Dihydroartemisinin oder
3 Tage/000 mg q.u.)	Dihydroartemisinin (aktiver	Lumefantrin zu einer
	Metabolit):	verminderten Wirksamkeit
	AUC: ↓ 46 %	gegen Malaria führen
	C _{max} : \ \ 38 \%	können, ist bei gleichzeitiger
	- max · V = 0 · · ·	Anwendung von
	Lumefantrin:	Efavirenz/Emtricitabin/Teno
	AUC: ↓ 21 %	fovirdisoproxil mit
	C_{max} : \leftrightarrow	Artemether/ Lumefantrin
		Tabletten Vorsicht geboten.
	Efavirenz:	
	AUC: ↓ 17 %	
	C_{max} : \leftrightarrow	
	(Induktion von CYP3A4)	
Artemether/Lumefantrin/	Wechselwirkungen wurden nicht	
Emtricitabin	untersucht.	
Artemether/Lumefantrin/	Wechselwirkungen wurden nicht	
Tenofovirdisoproxil	untersucht.	
Atovaquon und	Atovaquon:	Die gleichzeitige
Proguanilhydrochlorid/Efavirenz	AUC: ↓ 75 % (↓ 62 bis ↓ 84)	Anwendung von
(250/100 mg Einzeldosis/600 mg	C_{max} : $\downarrow 44 \% (\downarrow 20 \text{ bis } \downarrow 61)$	Atovaquon/Proguanil mit
q.d.)	D 3	Efavirenz/Emtricitabin/Teno
	Proguanil:	fovirdisoproxil sollte
	AUC: $\downarrow 43 \% (\downarrow 7 \text{ bis } \downarrow 65)$	vermieden werden.

	C_{max} : \leftrightarrow	
Atovaquon und	Wechselwirkungen wurden nicht	
Proguanilhydrochlorid/	untersucht.	
Emtricitabin		
Atovaquon und	Wechselwirkungen wurden nicht	
Proguanilhydrochlorid/	untersucht.	
Tenofovirdisoproxil		
ANTIKONVULSIVA		
Carbamazepin/Efavirenz	Carbamazepin:	Für die Anwendung von
(400 mg q.d./600 mg q.d.)	AUC: ↓ 27 % (↓ 20 bis ↓ 33)	Efavirenz/Emtricitabin/Teno
	C_{max} : $\downarrow 20 \% (\downarrow 15 \text{ bis } \downarrow 24)$	fovirdisoproxil mit
	C_{min} : $\downarrow 35 \% (\downarrow 24 \text{ bis } \downarrow 44)$	Carbamazepin kann keine Dosierungsempfehlung
	Efavirenz:	gegeben werden. Es sollte
	AUC: ↓ 36 % (↓ 32 bis ↓ 40)	eine alternative
	C_{max} : $\downarrow 21 \% (\downarrow 15 \text{ bis } \downarrow 26)$	antikonvulsive Therapie
	C_{min} : $\downarrow 47 \% (\downarrow 41 \text{ bis } \downarrow 53)$	erwogen werden. Der
	(verminderte Carbamazepin-	Plasmaspiegel von
	Konzentration:	Carbamazepin sollte
	CYP3A4-Induktion; verminderte	periodisch überwacht
	Efavirenz-Konzentrationen: Induktion	werden.
	von CYP3A4 und CYP2B6)	
	Die gleichzeitige Anwendung höherer	
	Dosen von Efavirenz oder	
	Carbamazepin ist nicht untersucht	
	worden.	
Carbamazepin/Emtricitabin	Wechselwirkungen wurden nicht	
	untersucht.	
Carbamazepin/	Wechselwirkungen wurden nicht	
Tenofovirdisoproxil	untersucht.	
Phenytoin, Phenobarbital und andere	Wechselwirkungen mit Efavirenz,	Bei gleichzeitiger
Antikonvulsiva, die Substrate der	Emtricitabin oder Tenofovirdisoproxil	Anwendung von
CYP-Isozyme sind	wurden nicht untersucht. Es besteht die	Efavirenz/Emtricitabin/Teno
	Möglichkeit einer Senkung oder	fovirdisoproxil und einem
	Erhöhung der Plasmakonzentrationen	Antikonvulsivum, das ein
	von Phenytoin, Phenobarbital und anderen Antikonvulsiva, die Substrate	Substrat der CYP-Isozyme
	der CYP-Isozyme sind, wenn sie	ist, sollte eine periodische Überwachung der
	gleichzeitig mit Efavirenz angewendet	Antikonvulsiva-Spiegel
	werden.	durchgeführt werden.
	Werden	darengeramt werden.
Valproinsäure/Efavirenz	Keine klinisch relevante Auswirkung	Efavirenz/Emtricitabin/Teno
(250 mg b.i.d./600 mg q.d.)	auf die Pharmakokinetik von	fovirdisoproxil und
	Efavirenz. Es sind begrenzte Daten	Valproinsäure können ohne
	verfügbar, die darauf hinweisen, dass	Dosisanpassung gleichzeitig
	keine klinisch relevante Auswirkung	angewendet werden. Die
	auf die Pharmakokinetik von	Patienten müssen zur
	Valproinsäure besteht.	Kontrolle von Anfällen
Valproinsäure/Emtricitabin	Wechselwirkungen wurden nicht untersucht.	überwacht werden.
Valproinsäure/	Wechselwirkungen wurden nicht	
Tenotovirdisoproxil	untersucht.	
Tenofovirdisoproxil Vigabatrin/Efavirenz	untersucht. Wechselwirkungen wurden nicht	Efavirenz/Emtricitabin/Teno

	Ministration of the first	Windows 1 C 1
	Klinisch relevante Interaktionen	Vigabatrin oder Gabapentin
	werden nicht erwartet, da Vigabatrin	können ohne
	und Gabapentin ausschließlich	Dosisanpassung gleichzeitig
	unverändert mit dem Urin	angewendet werden.
	ausgeschieden werden und es daher	
	unwahrscheinlich ist, dass sie um	
	dieselben metabolischen	
	Enzymsysteme und Eliminationswege	
	konkurrieren wie Efavirenz.	
Vigabatrin/Emtricitabin	Wechselwirkungen wurden nicht	
Gabapentin/Emtricitabin	untersucht.	
Vigabatrin/Tenofovirdisoproxil	Wechselwirkungen wurden nicht	
Gabapentin/Tenofovirdisoproxil	untersucht.	
ANTIKOAGULANTIEN		Inches w
Warfarin/Efavirenz	Wechselwirkungen wurden nicht	Bei gleichzeitiger
Acenocoumarol/Efavirenz	untersucht.	Anwendung mit
	Die Plasmakonzentrationen und	Efavirenz/Emtricitabin/Teno
	Wirkungen von Warfarin oder	fovirdisoproxil kann eine
	Acenocoumarol werden	Dosisanpassung von
	möglicherweise durch Efavirenz	Warfarin oder
	gesteigert oder verringert.	Acenocoumarol erforderlich
ANTID EDDEGGIVA		sein.
ANTIDEPRESSIVA Selektive Serotonin-Wiederaufnahr	mohammay (SSDI)	
Sertralin/Efavirenz	Sertralin:	Bei gleichzeitiger
(50 mg q.d./600 mg q.d.)	AUC: \downarrow 39 % (\downarrow 27 bis \downarrow 50)	Anwendung mit
(50 mg q.u./600 mg q.u.)	C_{max} : $\downarrow 29 \% (\downarrow 15 \text{ bis } \downarrow 40)$	Efavirenz/Emtricitabin/Teno
	C_{min} : $\downarrow 46 \% (\downarrow 31 \text{ bis } \downarrow 58)$	fovirdisoproxil sollten sich
	Chim. \$ 10 70 (\$ 51 615 \$ 50)	Erhöhungen der Sertralin-
	Efavirenz:	Dosierung nach dem
	AUC: ↔	klinischen Ansprechen
	C_{max} : $\uparrow 11 \% (\uparrow 6 \text{ bis } \uparrow 16)$	richten.
	C_{\min} : \leftrightarrow	
	(Induktion von CYP3A4)	
Sertralin/Emtricitabin	Wechselwirkungen wurden nicht	
	untersucht.	
Sertralin/Tenofovirdisoproxil	Wechselwirkungen wurden nicht	
1	untersucht.	
Paroxetin/Efavirenz	Paroxetin:	Efavirenz/Emtricitabin/Teno
(20 mg q.d./600 mg q.d.)	AUC: ↔	fovirdisoproxil und
	C_{max} : \leftrightarrow	Paroxetin können ohne
	C _{min} : ↔	Dosisanpassung gleichzeitig
		angewendet werden.
	Efavirenz:	
	AUC: ↔	
	C_{max} : \leftrightarrow	
	C_{min} : \leftrightarrow	
Paroxetin/Emtricitabin	Wechselwirkungen wurden nicht	
	untersucht.	
Paroxetin/Tenofovirdisoproxil	Wechselwirkungen wurden nicht	
	untersucht.	
Fluoxetin/Efavirenz	Wechselwirkungen wurden nicht	Efavirenz/Emtricitabin/Teno
	untersucht.	fovirdisoproxil und
	Da Fluoxetin ein mit Paroxetin	Fluoxetin können ohne
	vergleichbares metabolisches Profil	Dosisanpassung gleichzeitig

	hat d h ainer student h	an a arran d - 4 d.
	hat, d. h. einen starken hemmenden	angewendet werden.
	Effekt auf CYP2D6, sind für Fluoxetin	
	gleichfalls keine Wechselwirkungen zu erwarten.	
Fluoxetin/Emtricitabin	Wechselwirkungen wurden nicht	
Tracketti Emarciacii	untersucht.	
Fluoxetin/Tenofovirdisoproxil	Wechselwirkungen wurden nicht	
•	untersucht.	
Norepinephrin-und Dopamin-Wied	eraufnahmehemmer	
Bupropion/Efavirenz	Bupropion:	Erhöhungen der
[150 mg Einzeldosis (verzögerte	AUC: $\downarrow 55 \% (\downarrow 48 \text{ bis } \downarrow 62)$	Bupropiondosis sollten sich
Freisetzung)/600 mg q.d.]	C_{max} : $\downarrow 34 \% (\downarrow 21 \text{ bis } \downarrow 47)$	nach dem klinischen
		Ansprechen richten, jedoch
	Hydroxybupropion:	sollte die empfohlene
	AUC: ↔	Maximaldosis von
	C_{max} : $\uparrow 50 \ (\uparrow 20 \text{ bis } \uparrow 80)$	Bupropion nicht
	(Induktion von CYP2B6)	überschritten werden. Eine
Bupropion/Emtricitabin	Wechselwirkungen wurden nicht	Dosisanpassung für
	untersucht.	Efavirenz ist nicht
Bupropion/Tenofovirdisoproxil	Wechselwirkungen wurden nicht	erforderlich.
	untersucht.	
KARDIOVASKULÄRE ARZN EIMI	TTEL	
Kalziumkanalblocker	1	T
Diltiazem/Efavirenz	Diltiazem:	Bei gleichzeitiger
(240 mg q.d./600 mg q.d.)	AUC: ↓ 69 % (↓ 55 bis ↓ 79)	Anwendung mit
	C_{max} : $\downarrow 60 \% (\downarrow 50 \text{ bis } \downarrow 68)$	Efavirenz/Emtricitabin/Teno
	C_{min} : $\downarrow 63 \% (\downarrow 44 \text{ bis } \downarrow 75)$	fovirdisoproxil sollten sich
		Dosisanpassungen von
	Desacetyldiltiazem:	Diltiazem nach dem
	AUC: ↓ 75 % (↓ 59 bis ↓ 84)	klinischen Ansprechen
	C_{max} : $\downarrow 64 \% (\downarrow 57 \text{ bis } \downarrow 69)$	richten (siehe die
	C_{min} : $\downarrow 62 \% (\downarrow 44 \text{ bis } \downarrow 75)$	Zusammenfassung der
	NT 1 (1.117)	Merkmale des Arzneimittels
	N-monodesmethyldiltiazem:	von Diltiazem).
	AUC: \downarrow 37 % (\downarrow 17 bis \downarrow 52) C _{max} : \downarrow 28 % (\downarrow 7 bis \downarrow 44)	
	C_{max} : $\downarrow 28\%$ ($\downarrow 7$ bis $\downarrow 44$) C_{min} : $\downarrow 37\%$ ($\downarrow 17$ bis $\downarrow 52$)	
	C _{min} . \$ 37 70 (\$ 17 018 \$ 32)	
	Efavirenz:	
	AUC: ↑ 11 % (↑ 5 bis ↑ 18)	
	C_{max} : $\uparrow 16\% (\uparrow 6 \text{ bis } \uparrow 26)$	
	C_{min} : \uparrow 13 % (\uparrow 1 bis \uparrow 26)	
	(Induktion von CYP3A4)	
	Der Anstieg der pharmakokinetischen	
	Parameter von Efavirenz wird nicht als	
	klinisch signifikant erachtet.	
Diltiazem/Emtricitabin	Wechselwirkungen wurden nicht	1
	untersucht.	
Diltiazem/Tenofovirdisoproxil	Wechselwirkungen wurden nicht	
	untersucht.	
Verapamil, Felodipin, Nifedipin und	Wechselwirkungen mit Efavirenz,	Bei gleichzeitiger
Nicardipin	Emtricitabin oder Tenofovirdisoproxil	Anwendung mit
	wurden nicht untersucht.	Efavirenz/Emtricitabin/Teno
	Wenn Efavirenz gleichzeitig mit einem	fovirdisoproxil sollten sich
	Kalziumkanalblocker angewendet	Dosisanpassungen von

LIPIDSENKENDE ARZNEIMITTE	wird, der ein Substrat des CYP3A4- Enzyms ist, ist eine Verringerung der Konzentration des Kalziumkanalblockers im Plasma möglich.	Kalziumkanalblockern nach dem klinischen Ansprechen richten (siehe die Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels für den Kalziumkanalblocker).
HMG-CoA-Reduktasehemmer		
Atorvastatin/Efavirenz (10 mg q.d./600 mg q.d.)	Atorvastatin: $AUC: \downarrow 43 \% (\downarrow 34 \text{ bis } \downarrow 50)$ $C_{max}: \downarrow 12 \% (\downarrow 1 \text{ bis } \downarrow 26)$ $2\text{-Hydroxyatorvastatin:}$ $AUC: \downarrow 35 \% (\downarrow 13 \text{ bis } \downarrow 40)$ $C_{max}: \downarrow 13 \% (\downarrow 0 \text{ bis } \downarrow 23)$ $4\text{-Hydroxyatorvastatin:}$ $AUC: \downarrow 4 \% (\downarrow 0 \text{ bis } \downarrow 31)$ $C_{max}: \downarrow 47 \% (\downarrow 9 \text{ bis } \downarrow 51)$ $Aktive HMG-CoA-Reduktasehemmer$	Die Cholesterinwerte sollten periodisch überwacht werden. Bei gleichzeitiger Anwendung mit Efavirenz/Emtricitabin/Teno fovirdisoproxil können Dosisanpassungen von Atorvastatin notwendig werden (siehe Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels für Atorvastatin).
	insgesamt: AUC: \downarrow 34 % (\downarrow 21 bis \downarrow 41) C_{max} : \downarrow 20 % (\downarrow 2 bis \downarrow 26)	
Atorvastatin/Emtricitabin	Wechselwirkungen wurden nicht untersucht.	
Atorvastatin/Tenofovirdisoproxil	Wechselwirkungen wurden nicht untersucht.	
Pravastatin/Efavirenz (40mg q.d./600 mg q.d.)	Pravastatin: AUC: ↓ 40 % (↓ 26 bis ↓ 57) C _{max} : ↓ 18 % (↓ 59 bis ↑ 12)	Die Cholesterinwerte sollten periodisch überwacht werden. Bei gleichzeitiger Anwendung mit
Pravastatin/Emtricitabin	Wechselwirkungen wurden nicht untersucht.	Efavirenz/Emtricitabin/Teno fovirdisoproxil können
Pravastatin/Tenofovirdisoproxil	Wechselwirkungen wurden nicht untersucht.	Dosisanpassungen von Pravastatin notwendig werden (siehe Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels für Pravastatin).
Simvastatin/Efavirenz (40 mg q.d./600 mg q.d.)	Simvastatin: AUC: \downarrow 69 % (\downarrow 62 bis \downarrow 73) C_{max} : \downarrow 76 % (\downarrow 63 bis \downarrow 79) Simvastatinsäure: AUC: \downarrow 58 % (\downarrow 39 bis \downarrow 68) C_{max} : \downarrow 51 % (\downarrow 32 bis \downarrow 58) Aktive HMG-CoA-Reduktasehemmer insgesamt: AUC: \downarrow 60 % (\downarrow 52 bis \downarrow 68)	Die Cholesterinwerte sollten periodisch überwacht werden. Bei gleichzeitiger Anwendung mit Efavirenz/Emtricitabin/Teno fovirdisoproxil können Dosisanpassungen von Simvastatin notwendig werden (siehe Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels
	C_{max} : \downarrow 62 % (\downarrow 55 bis \downarrow 78) (Induktion von CYP3A4)	für Simvastatin).

Simvastatin/Emtricitabin Simvastatin/Tenofovirdisoproxil Rosuvastatin/Efavirenz	Die gleichzeitige Anwendung von Efavirenz mit Atorvastatin, Pravastatin oder Simvastatin beeinflusste die AUC oder die C _{max} -Werte von Efavirenz nicht. Wechselwirkungen wurden nicht untersucht. Wechselwirkungen wurden nicht untersucht. Wechselwirkungen wurden nicht untersucht. Rosuvastatin wird größtenteils unverändert über die Fäzes ausgeschieden, weshalb eine	Efavirenz/Emtricitabin/Teno fovirdisoproxil und Rosuvastatin können ohne Dosisanpassung gleichzeitig angewendet werden.
Rosuvastatin/Emtricitabin	Wechselwirkung mit Efavirenz nicht erwartet wird. Wechselwirkungen wurden nicht untersucht.	
Rosuvastatin/Tenofovirdisoproxil	Wechselwirkungen wurden nicht untersucht.	
HORMONELLE KONTRAZEPTIV		
Oral: Ethinylestradiol+Norgestimat/ Efavirenz (0,035 mg+0,25 mg q.d./600 mg q.d.)	Ethinylestradiol: AUC: \leftrightarrow C_{max} : \leftrightarrow C_{min} : $\downarrow 8 \% (\uparrow 14 \text{ bis } \downarrow 25)$ Norelgestromin (aktiver Metabolit): AUC: $\downarrow 64 \% (\downarrow 62 \text{ bis } \downarrow 67)$ C_{max} : $\downarrow 46 \% (\downarrow 39 \text{ bis } \downarrow 52)$ C_{min} : $\downarrow 82 \% (\downarrow 79 \text{ bis } \downarrow 85)$ Levonorgestrel (aktiver Metabolit): AUC: $\downarrow 83 \% (\downarrow 79 \text{ bis } \downarrow 87)$ C_{max} : $\downarrow 80 \% (\downarrow 77 \text{ bis } \downarrow 83)$ C_{min} : $\downarrow 86 \% (\downarrow 80 \text{ bis } \downarrow 90)$ (Metabolismusinduktion) Efavirenz: keine klinisch relevanten Wechselwirkungen. Die klinische Signifikanz dieser Auswirkungen ist nicht bekannt.	Zusätzlich zu hormonellen Kontrazeptiva muss eine zuverlässige Barriere- Methode zur Verhütung angewendet werden (siehe Abschnitt 4.6).
Ethinylestradiol/ Tenofovirdisoproxil (-/245 mg q.d.)	Ethinylestradiol: AUC: \leftrightarrow C_{max} : \leftrightarrow Tenofovir: AUC: \leftrightarrow C_{max} : \leftrightarrow	
Norgestimat/Ethinylestradiol/ Emtricitabin Injektion: Depomedroxyprogesteronacetat (DMPA)/Efavirenz (150 mg i.m. Einzeldosis DMPA)	Wechselwirkungen wurden nicht untersucht. In einer dreimonatigen Wechselwirkungsstudie zeigten sich bei Patienten, die eine Efavirenzhaltige antiretrovirale Therapie erhielten, verglichen mit solchen, die keine antiretrovirale Therapie erhielten,	Aufgrund der begrenzten zur Verfügung stehenden Daten muss zusätzlich zu hormonellen Kontrazeptiva eine zuverlässige Barriere- Methode zur Verhütung

(0,1 mg/kg q.d./200 mg/245 mg q.d.)	$C_{\text{max}}: \leftrightarrow C_{24\text{h}}: \leftrightarrow$	Efavirenz/Emtricitabin/Teno
Tenofovirdisoproxil	AUC: ↔	Behandlung mit
Tacrolimus/Emtricitabin/	Tacrolimus:	empfohlen, wenn eine
m 1 m 1 m	beeinflussen.	Konzentrationen)
	Efavirenz-Exposition nicht	zum Erreichen stabiler
	dass diese Immunsuppressiva die	mindestens 2 Wochen (bis
	Es kann davon ausgegangen werden,	Immunsuppressivums über
,	CYP3A4).	der Konzentrationen des
Sirolimus)/Efavirenz	kann erwartet werden (Induktion von	engmaschige Überwachung
Cyclosporin, Tacrolimus,	↓ Exposition des Immunsuppressivums	nötig sein. Es wird eine
Immunsuppressiva (z. B.	untersucht.	Immunsuppressivum kann
Durch CYP3A4 metabolisierte	Wechselwirkungen wurden nicht	Eine Dosisanpassung für das
IMMUNSUPPRESSIVA	1	
	untersucht.	
Etonogestrel/Emtricitabin	Wechselwirkungen wurden nicht	1
Lionogestich Tenotovitatsopioxit	untersucht.	
Etonogestrel/Tenofovirdisoproxil	Wechselwirkungen wurden nicht	-
	enthielten, bei mit Efavirenz behandelten Patienten.	
	Kontrazeptiva, die Etonogestrel	Abschnitt 4.6).
	Meldungen über das Versagen von	angewendet werden (siehe
	Markteinführung gab es gelegentlich	Methode zur Verhütung
	(Induktion von CYP3A4). Seit der	zuverlässige Barriere-
Etonogestrel/Efavirenz	Etonogestrel kann erwartet werden	Kontrazeptiva muss eine
Implantat:	Eine verminderte Exposition von	Zusätzlich zu hormonellen
	untersucht.	
DMPA/Emtricitabin	Wechselwirkungen wurden nicht	
•	untersucht.	
DMPA/Tenofovirdisoproxil	Wechselwirkungen wurden nicht	1
	erhielten, niedrig.	
	für Patienten, die Efavirenz und DMPA	
	Studien die Plasmaprogesteronspiegel	
	Ovulationshemmung blieben in beiden	
	aufwiesen. Entsprechend der	
	Plasmaspiegel eine höhere Variabilität	
	obwohl in dieser Studie die MPA-	
	Studie kamen zu ähnlichen Resultaten,	4.0).
	MPA. Die Autoren einer anderen	4.6).
	keine signifikanten Unterschiede der pharmakokinetischen Parameter von	angewendet werden (siehe Abschnitt

	(Induktion von CYP3A4)	mit
		Efavirenz/Emtricitabin/Teno
	In einer Studie an HIV-Infizierten mit	fovirdisoproxil zu vermeiden
	intravenösem Drogenkonsum bewirkte	(siehe Abschnitt 4.3).
	die gleichzeitige Anwendung von	
	Efavirenz und Methadon einen	
	Rückgang des Plasmaspiegels von	
	Methadon sowie Opiat-	
	Entzugserscheinungen. Die	
	Methadondosis wurde im Mittel um	
	22 % erhöht, um die Entzugssymptome	
	zu lindern.	
Methadon/	Methadon:	
Tenofovirdisoproxil	AUC: ↔	
(40-110 mg q.d./245 mg q.d.)	C_{max} : \leftrightarrow	
	$C_{min}: \leftrightarrow$	
	Tenofovir:	
	AUC: ↔	
	C_{max} : \leftrightarrow	
	C_{\min} : \leftrightarrow	
Methadon/Emtricitabin	Wechselwirkungen wurden nicht	
	untersucht.	
Buprenorphin/Naloxon/Efavirenz	Buprenorphin:	Trotz der Verringerung der
	AUC: ↓ 50 %	Buprenorphin-Exposition
		zeigte kein Patient
	Norbuprenorphin:	Entzugserscheinungen. Bei
	AUC: ↓ 71 %	gleichzeitiger Anwendung
		mit
	Efavirenz:	Efavirenz/Emtricitabin/Teno
	Keine klinisch relevanten	fovirdisoproxil ist eine
	pharmakokinetischen	Dosisanpassung von
	Wechselwirkungen.	Buprenorphin
Buprenorphin/Naloxon/ Emtricitabin	Wechselwirkungen wurden nicht	möglicherweise nicht
	untersucht.	erforderlich.
Buprenorphin/Naloxon/	Wechselwirkungen wurden nicht	
Tenofovirdisoproxil	untersucht.	

¹ Wichtigster zirkulierender Metabolit von Sofosbuvir.

Studien zu sonstigen Arzneimitteln

Die gleichzeitige Anwendung von Efavirenz mit Azithromycin, Cetirizin, Fosamprenavir/Ritonavir, Lorazepam, Zidovudin, Aluminium-/Magnesiumhydroxid-Antazida, Famotidin oder Fluconazol verursachte keine klinisch signifikanten Wechselwirkungen. Das Wechselwirkungspotential zwischen Efavirenz und anderen Azol-Antimykotika wie Ketoconazol ist nicht untersucht worden.

Die gleichzeitige Anwendung von Emtricitabin mit Stavudin, Zidovudin oder Famciclovir verursachte keine klinisch signifikanten pharmakokinetischen Wechselwirkungen. Die gleichzeitige Anwendung von Tenofovirdisoproxil mit Emtricitabin oder Ribavirin verursachte ebenfalls keine klinisch signifikanten pharmakokinetischen Wechselwirkungen.

4.6 Fertilität, Schwangerschaft und Stillzeit

Frauen im gebärfähigen Alter (siehe nachstehend und Abschnitt 5.3)

Mit Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil behandelte Frauen sollten eine Schwangerschaft vermeiden. Frauen im gebärfähigen Alter sollten sich einem Schwangerschaftstest unterziehen, bevor sie die Therapie mit Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil beginnen.

Kontrazeption bei Männern und Frauen

Während der Behandlung mit Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil sollte in Kombination mit anderen empfängnisverhütenden Methoden (wie zum Beispiel oralen oder anderen hormonellen Kontrazeptiva, siehe Abschnitt 4.5) immer eine Barriere-Methode angewendet werden. Aufgrund der langen Halbwertzeit von Efavirenz werden geeignete Maßnahmen zur Empfängnisverhütung für einen Zeitraum von 12 Wochen nach Absetzen von Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil empfohlen.

Schwangerschaft

Efavirenz

Retrospektiv wurden sieben Fälle mit Befunden, die denen von Neuralrohrdefekten einschließlich Meningomyelozele entsprachen, berichtet. Dabei erhielten alle Mütter Efavirenz-haltige Therapien (davon ausgenommen Efavirenz-haltige fixe Dosiskombinationen) im ersten Trimenon. Zwei weitere Fälle (1 prospektiver und 1 retrospektiver) mit Neuralrohrdefekten einschließlich Meningomyelozele entsprechenden Befunden wurden nach Einnahme von fixen Dosiskombinationen aus Efavirenz, Emtricitabin und Tenofovirdisoproxil berichtet. Ein Kausalzusammenhang dieser Fälle mit der Anwendung von Efavirenz in Bezug auf die genannten Defekte wurde nicht nachgewiesen. Da Neuralrohrdefekte während den ersten 4 Wochen der fetalen Entwicklung auftreten (zu der Zeit in der sich das Neuralrohr schließt), betrifft dieses potenzielle Risiko Frauen, die während des ersten Trimenons der Schwangerschaft gegenüber Efavirenz exponiert sind.

Bis Juli 2013 wurden dem Antiretroviral Pregnancy Registry (APR) prospektive Berichte von 904 Schwangerschaften gemeldet, während derer eine Exposition mit Efavirenz-haltigen Therapien im ersten Trimenon stattfand und die zu 766 Lebendgeburten führten. Bei einem Kind wurde ein Neuralrohrdefekt festgestellt und die Häufigkeit und das Verteilungsmuster anderer Geburtsfehler waren ähnlich denen, die bei mit nicht-Efavirenz-haltigen Therapien exponierten Kindern und HIV-negativen Kontrollen auftreten. Die Häufigkeit eines Neuralrohrdefekts in der Allgemeinbevölkerung liegt bei 0,5-1 Fällen pro 1 000 Lebendgeburten.

Bei Feten von mit Efavirenz behandelten Affen wurden Fehlbildungen beobachtet (siehe Abschnitt 5.3).

Emtricitabin und Tenofovirdisoproxil

Eine große Menge an Daten zu schwangeren Frauen (mehr als 1 000 Schwangerschaftsausgänge) deutet nicht auf ein Fehlbildungsrisiko oder eine fetale/neonatale Toxizität in Verbindung mit Emtricitabin und Tenofovirdisoproxil hin.

Tierexperimentelle Studien mit Emtricitabin und Tenofovirdisoproxil ergaben keine Hinweise auf eine Reproduktionstoxizität (siehe Abschnitt 5.3).

Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil darf während der Schwangerschaft nicht angewendet werden, es sei denn, dass eine Behandlung mit Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil aufgrund des klinischen Zustands der Frau erforderlich ist.

Stillzeit

Es wurde gezeigt, dass Efavirenz, Emtricitabin und Tenofovir in die Muttermilch übergehen. Es gibt nur ungenügende Informationen darüber, ob Efavirenz, Emtricitabin und Tenofovir Auswirkungen auf Neugeborene/Kinder haben. Ein Risiko für das Kind kann nicht ausgeschlossen werden. Daher sollte Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil während der Stillzeit nicht angewendet werden.

Um eine Übertragung von HIV auf das Kind zu vermeiden, wird empfohlen, dass HIV-positive Frauen

nicht stillen.

Fertilität

Daten am Menschen zum Einfluss auf die Fertilität von Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil sind nicht verfügbar.

Tierexperimentelle Studien ergaben keine Hinweise auf schädliche Wirkungen von Efavirenz, Emtricitabin oder Tenofovirdisoproxil in Bezug auf die Fertilität.

4.7 Auswirkungen auf die Verkehrstüchtigkeit und die Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen

Es wurden keine Studien zu den Auswirkungen auf die Verkehrstüchtigkeit und die Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen durchgeführt. Es ist jedoch sowohl im Zusammenhang mit Efavirenz als auch mit Emtricitabin und Tenofovirdisoproxil über Schwindelgefühle berichtet worden. Efavirenz kann auch Konzentrationsstörungen und/oder Schläfrigkeit hervorrufen. Der Patient ist anzuweisen, bei Auftreten dieser Symptome von der Ausübung potentiell gefährlicher Tätigkeiten wie der Teilnahme am Straßenverkehr oder dem Bedienen von Maschinen abzusehen.

4.8 Nebenwirkungen

Zusammenfassung zum Sicherheitsprofil

Die Kombination von Efavirenz, Emtricitabin und Tenofovirdisoproxil wurde bei 460 Patienten entweder als Fixkombination in einer Tablette Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil (Studie AI266073) oder als Kombination der Einzelarzneimittel (Studie GS-01-934) untersucht. Die Nebenwirkungen entsprachen im Allgemeinen denjenigen, die in vorausgegangenen Studien mit den einzelnen Wirkstoffen beobachtet worden sind. Die am häufigsten gemeldeten Nebenwirkungen bei Patienten, die bis zu 48 Wochen in der Studie AI266073 behandelt wurden und für die ein Zusammenhang mit Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil als möglich oder wahrscheinlich erachtet wurde, waren psychiatrische Erkrankungen (16 %), Erkrankungen des Nervensystems (13 %) und Erkrankungen des Gastrointestinaltrakts (7 %).

Es wurde über schwere Hautreaktionen wie Stevens-Johnson-Syndrom und Erythema multiforme, neuropsychiatrische Nebenwirkungen (einschließlich schwerer Depression, Tod durch Suizid, psychoseähnlicher Störungen und Krampfanfälle), schwere Leberreaktionen sowie Pankreatitis und Laktatazidose (mitunter tödlich) berichtet.

In seltenen Fällen wurde auch über Nierenfunktionsstörungen, Nierenversagen und gelegentliche Ereignisse proximaler renaler Tubulopathie (einschließlich Fanconi-Syndrom), manchmal mit nachfolgenden Knochenanomalien (selten als Mitursache bei Frakturen), berichtet. Eine Überwachung der Nierenfunktion wird bei Patienten, die mit Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil behandelt werden, empfohlen (siehe Abschnitt 4.4).

Das Absetzen der Therapie mit Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil bei Patienten mit einer HIV-Infektion und einer HBV-Koinfektion kann mit schweren akuten Exazerbationen der Hepatitis verbunden sein (siehe Abschnitt 4.4).

Die Einnahme von Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil mit Nahrungsmitteln kann die Efavirenz-Exposition erhöhen und zu einem Anstieg der Häufigkeit von Nebenwirkungen führen (siehe Abschnitt 4.4 und 5.2).

Tabellarische Zusammenfassung der Nebenwirkungen

In Tabelle 2 sind die in klinischen Studien und seit der Markteinführung beobachteten Nebenwirkungen, die während antiretroviraler Kombinationstherapien mit Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil und den einzelnen Wirkstoffen von

Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil aufgetreten sind, geordnet nach Organsystem, Häufigkeit und dem Wirkstoff/den Wirkstoffen von Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil, dem/denen die Nebenwirkungen zuzuordnen sind, aufgeführt. Innerhalb jeder Häufigkeitsgruppe werden die Nebenwirkungen nach abnehmendem Schweregrad angegeben. Die Häufigkeiten sind definiert als sehr häufig ($\geq 1/10$), häufig ($\geq 1/100$, < 1/10), gelegentlich ($\geq 1/1000$, < 1/100) oder selten ($\geq 1/10000$, < 1/1000).

Nebenwirkungen im Zusammenhang mit der Anwendung von Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil

Meldungen zu innerhalb der Studie AI266073 (über 48 Wochen, n=203) aufgetretenen Nebenwirkungen, die möglicherweise oder wahrscheinlich in Zusammenhang mit Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil standen, aber bisher nicht mit einem der einzelnen Wirkstoffe von Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil assoziiert waren, umfassen:

Häufig: - Anorexie

Gelegentlich: - Mundtrockenheit

- Zusammenhangloses Sprechen

Gesteigerter AppetitVerminderte Libido

- Myalgie

Tabelle 2: Nebenwirkungen im Zusammenhang mit Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil, geordnet nach dem Wirkstoff/den Wirkstoffen von Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil, dem/denen die Nebenwirkungen zuzuordnen sind

Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil, dem/denen die Nebenwirkungen zuzuordnen sind				
	Efavirenz	Emtricitabin	Tenofovirdisoproxil	
Erkrankungen des Blutes und des Lymphsystems:				
Häufig		Neutropenie		
Gelegentlich		Anämie ¹		
Erkrankungen des Im	Erkrankungen des Immunsystems:			
Häufig		Allergische Reaktion		
Gelegentlich	Überempfindichkeit			
Stoffwechsel-und Ern	nährungsstörungen:			
Sehr häufig			Hypophosphatämie ²	
Häufig	Hypertriglyzeridämie ³	Hyperglykämie, Hypertriglyzeridämie		
Gelegentlich	Hypercholesterinämie ³		Hypokaliämie ²	
Selten			Laktatazidose	
Psychiatrische Erkra	nkungen:			
Häufig	Depression (bei 1,6 % in	Abnorme Träume,		
	schwerer Form) ³ , Angst ³ ,	Schlaflosigkeit		
	abnorme Träume ³ ,			
	Schlaflosigkeit ³			
Gelegentlich	Suizidversuch ³ ,			
	Suizidgedanken ³ , Psychose ³ ,			
	Manie ³ , Paranoia ³ ,			
	Halluzination ³ , euphorische			
	Stimmung ³ , Affektlabilität ³ ,			
	Verwirrtheitszustand ³ ,			
	Aggression ³ , Katatonie ³			
Selten	Vollzogener Suizid ^{3,4} ,			
	Wahnvorstellungen ^{3,4} ,			
	Neurose ^{3,4}			
Erkrankungen des Ne	ervensystems:			
Sehr häufig		Kopfschmerzen	Schwindel	

Häufig	Kleinhirn-assoziierte	Schwindel	Kopfschmerzen
	Koordinations- und		
	Gleichgewichtsstörungen ³ ,		
	Schläfrigkeit (2,0 %) ³ ,		
	Kopfschmerzen $(5,7 \%)^3$,		
	Konzentrationsstörung		
	(3,6 %) ³ , Schwindel (8,5 %) ³		
Gelegentlich	Krämpfe ³ , Amnesie ³ ,		
	abnormes Denken ³ , Ataxie ³ ,		
	Koordinationsstörungen ³ ,		
	Agitation ³ , Tremor		
Augenerkrankungen:			
Gelegentlich	Verschwommenes Sehen		
Erkrankungen des Oh	rs und des Labyrinths:		
Gelegentlich	Tinnitus, Drehschwindel		
Gefäßerkrankungen:			
Gelegentlich	Plötzliches Erröten		
-	(Flushing)		
Erkrankungen des Gas	strointestinaltrakts:		•
Sehr häufig		Diarrhoe, Übelkeit	Diarrhoe, Erbrechen,
Č			Übelkeit
Häufig	Diarrhoe, Erbrechen,	Erhöhte Amylasen	Bauchschmerzen,
C	Bauchschmerzen, Übelkeit	einschließlich erhöhter	Bauchaufblähung,
		Pankreas-Amylase,	Flatulenz
		erhöhter Serum-Lipase,	
		Erbrechen,	
		Bauchschmerzen,	
		1 Dyspensie	
Gelegentlich	Pankreatitis	Dyspepsie	Pankreatitis
Gelegentlich Leber-und Gallenerkreite		Dyspepsie	Pankreatitis
		Erhöhte Serum-AST	Pankreatitis Erhöhte
Leber-und Gallenerkr	ankungen:		
Leber-und Gallenerkr	ankungen: Erhöhte Aspartat-	Erhöhte Serum-AST	Erhöhte
Leber-und Gallenerkr	ankungen: Erhöhte Aspartat- Aminotransferase (AST),	Erhöhte Serum-AST und/oder erhöhte Serum-	Erhöhte
Leber-und Gallenerkr	ankungen: Erhöhte Aspartat- Aminotransferase (AST), erhöhte Alanin-	Erhöhte Serum-AST und/oder erhöhte Serum-	Erhöhte
Leber-und Gallenerkr	Erhöhte Aspartat- Aminotransferase (AST), erhöhte Alanin- Aminotransferase (ALT), erhöhte Gamma-	Erhöhte Serum-AST und/oder erhöhte Serum-	Erhöhte
Leber-und Gallenerkr Häufig	Erhöhte Aspartat- Aminotransferase (AST), erhöhte Alanin- Aminotransferase (ALT), erhöhte Gamma- Glutamyltransferase (GGT)	Erhöhte Serum-AST und/oder erhöhte Serum-	Erhöhte
Leber-und Gallenerkre Häufig Gelegentlich	Erhöhte Aspartat- Aminotransferase (AST), erhöhte Alanin- Aminotransferase (ALT), erhöhte Gamma- Glutamyltransferase (GGT) Akute Hepatitis	Erhöhte Serum-AST und/oder erhöhte Serum-	Erhöhte Transaminasewerte
Leber-und Gallenerkra Häufig Gelegentlich Selten	Erhöhte Aspartat- Aminotransferase (AST), erhöhte Alanin- Aminotransferase (ALT), erhöhte Gamma- Glutamyltransferase (GGT) Akute Hepatitis Leberversagen ^{3,4}	Erhöhte Serum-AST und/oder erhöhte Serum- ALT, Hyperbilirubinämie	Erhöhte
Leber-und Gallenerkra Häufig Gelegentlich Selten Erkrankungen der Han	Erhöhte Aspartat- Aminotransferase (AST), erhöhte Alanin- Aminotransferase (ALT), erhöhte Gamma- Glutamyltransferase (GGT) Akute Hepatitis Leberversagen ^{3,4} ut und des Unterhautzellgewebe.	Erhöhte Serum-AST und/oder erhöhte Serum- ALT, Hyperbilirubinämie	Erhöhte Transaminasewerte Hepatosteatose, Hepatitis
Leber-und Gallenerkra Häufig Gelegentlich Selten	Erhöhte Aspartat- Aminotransferase (AST), erhöhte Alanin- Aminotransferase (ALT), erhöhte Gamma- Glutamyltransferase (GGT) Akute Hepatitis Leberversagen ^{3,4} ut und des Unterhautzellgewebe. Exantheme (mittelschwer-	Erhöhte Serum-AST und/oder erhöhte Serum- ALT, Hyperbilirubinämie	Erhöhte Transaminasewerte
Leber-und Gallenerkra Häufig Gelegentlich Selten Erkrankungen der Han	Erhöhte Aspartat- Aminotransferase (AST), erhöhte Alanin- Aminotransferase (ALT), erhöhte Gamma- Glutamyltransferase (GGT) Akute Hepatitis Leberversagen ^{3,4} ut und des Unterhautzellgewebe. Exantheme (mittelschwerschwer; 11,6 %, alle	Erhöhte Serum-AST und/oder erhöhte Serum- ALT, Hyperbilirubinämie	Erhöhte Transaminasewerte Hepatosteatose, Hepatitis
Leber-und Gallenerkra Häufig Gelegentlich Selten Erkrankungen der Hau Sehr häufig	Erhöhte Aspartat- Aminotransferase (AST), erhöhte Alanin- Aminotransferase (ALT), erhöhte Gamma- Glutamyltransferase (GGT) Akute Hepatitis Leberversagen ^{3,4} ut und des Unterhautzellgewebe. Exantheme (mittelschwerschwer; 11,6 %, alle Schweregrade; 18 %) ³	Erhöhte Serum-AST und/oder erhöhte Serum-ALT, Hyperbilirubinämie	Erhöhte Transaminasewerte Hepatosteatose, Hepatitis
Leber-und Gallenerkra Häufig Gelegentlich Selten Erkrankungen der Han	Erhöhte Aspartat- Aminotransferase (AST), erhöhte Alanin- Aminotransferase (ALT), erhöhte Gamma- Glutamyltransferase (GGT) Akute Hepatitis Leberversagen ^{3,4} ut und des Unterhautzellgewebe. Exantheme (mittelschwerschwer; 11,6 %, alle	Erhöhte Serum-AST und/oder erhöhte Serum-ALT, Hyperbilirubinämie	Erhöhte Transaminasewerte Hepatosteatose, Hepatitis
Leber-und Gallenerkra Häufig Gelegentlich Selten Erkrankungen der Hau Sehr häufig	Erhöhte Aspartat- Aminotransferase (AST), erhöhte Alanin- Aminotransferase (ALT), erhöhte Gamma- Glutamyltransferase (GGT) Akute Hepatitis Leberversagen ^{3,4} ut und des Unterhautzellgewebe. Exantheme (mittelschwerschwer; 11,6 %, alle Schweregrade; 18 %) ³	Erhöhte Serum-AST und/oder erhöhte Serum-ALT, Hyperbilirubinämie s: Vesikulobullöses Exanthem, pustulöses	Erhöhte Transaminasewerte Hepatosteatose, Hepatitis
Leber-und Gallenerkra Häufig Gelegentlich Selten Erkrankungen der Hau Sehr häufig	Erhöhte Aspartat- Aminotransferase (AST), erhöhte Alanin- Aminotransferase (ALT), erhöhte Gamma- Glutamyltransferase (GGT) Akute Hepatitis Leberversagen ^{3,4} ut und des Unterhautzellgewebe. Exantheme (mittelschwerschwer; 11,6 %, alle Schweregrade; 18 %) ³	Erhöhte Serum-AST und/oder erhöhte Serum- ALT, Hyperbilirubinämie s: Vesikulobullöses Exanthem, pustulöses Exanthem,	Erhöhte Transaminasewerte Hepatosteatose, Hepatitis
Leber-und Gallenerkra Häufig Gelegentlich Selten Erkrankungen der Hau Sehr häufig	Erhöhte Aspartat- Aminotransferase (AST), erhöhte Alanin- Aminotransferase (ALT), erhöhte Gamma- Glutamyltransferase (GGT) Akute Hepatitis Leberversagen ^{3,4} ut und des Unterhautzellgewebe. Exantheme (mittelschwerschwer; 11,6 %, alle Schweregrade; 18 %) ³	Erhöhte Serum-AST und/oder erhöhte Serum- ALT, Hyperbilirubinämie s: Vesikulobullöses Exanthem, pustulöses Exanthem, makulopapulöses	Erhöhte Transaminasewerte Hepatosteatose, Hepatitis
Leber-und Gallenerkra Häufig Gelegentlich Selten Erkrankungen der Hau Sehr häufig	Erhöhte Aspartat- Aminotransferase (AST), erhöhte Alanin- Aminotransferase (ALT), erhöhte Gamma- Glutamyltransferase (GGT) Akute Hepatitis Leberversagen ^{3,4} ut und des Unterhautzellgewebe. Exantheme (mittelschwerschwer; 11,6 %, alle Schweregrade; 18 %) ³	Erhöhte Serum-AST und/oder erhöhte Serum- ALT, Hyperbilirubinämie S: Vesikulobullöses Exanthem, pustulöses Exanthem, makulopapulöses Exantheme,	Erhöhte Transaminasewerte Hepatosteatose, Hepatitis
Leber-und Gallenerkra Häufig Gelegentlich Selten Erkrankungen der Hau Sehr häufig	Erhöhte Aspartat- Aminotransferase (AST), erhöhte Alanin- Aminotransferase (ALT), erhöhte Gamma- Glutamyltransferase (GGT) Akute Hepatitis Leberversagen ^{3,4} ut und des Unterhautzellgewebe. Exantheme (mittelschwerschwer; 11,6 %, alle Schweregrade; 18 %) ³	Erhöhte Serum-AST und/oder erhöhte Serum- ALT, Hyperbilirubinämie S: Vesikulobullöses Exanthem, pustulöses Exanthem, makulopapulöses Exanthem, Exantheme, Juckreiz, Urtikaria,	Erhöhte Transaminasewerte Hepatosteatose, Hepatitis
Leber-und Gallenerkra Häufig Gelegentlich Selten Erkrankungen der Hau Sehr häufig	Erhöhte Aspartat- Aminotransferase (AST), erhöhte Alanin- Aminotransferase (ALT), erhöhte Gamma- Glutamyltransferase (GGT) Akute Hepatitis Leberversagen ^{3,4} ut und des Unterhautzellgewebe. Exantheme (mittelschwerschwer; 11,6 %, alle Schweregrade; 18 %) ³	Erhöhte Serum-AST und/oder erhöhte Serum- ALT, Hyperbilirubinämie s: Vesikulobullöses Exanthem, pustulöses Exanthem, makulopapulöses Exanthem, Exantheme, Juckreiz, Urtikaria, Verfärbung der Haut	Erhöhte Transaminasewerte Hepatosteatose, Hepatitis
Leber-und Gallenerkra Häufig Gelegentlich Selten Erkrankungen der Hau Sehr häufig	Erhöhte Aspartat- Aminotransferase (AST), erhöhte Alanin- Aminotransferase (ALT), erhöhte Gamma- Glutamyltransferase (GGT) Akute Hepatitis Leberversagen ^{3,4} ut und des Unterhautzellgewebe. Exantheme (mittelschwerschwer; 11,6 %, alle Schweregrade; 18 %) ³	Erhöhte Serum-AST und/oder erhöhte Serum- ALT, Hyperbilirubinämie s: Vesikulobullöses Exanthem, pustulöses Exanthem, makulopapulöses Exanthem, Exantheme, Juckreiz, Urtikaria, Verfärbung der Haut (verstärkte	Erhöhte Transaminasewerte Hepatosteatose, Hepatitis
Leber-und Gallenerkrich Häufig Gelegentlich Selten Erkrankungen der Han Sehr häufig Häufig	Erhöhte Aspartat- Aminotransferase (AST), erhöhte Alanin- Aminotransferase (ALT), erhöhte Gamma- Glutamyltransferase (GGT) Akute Hepatitis Leberversagen ^{3,4} ut und des Unterhautzellgewebe. Exantheme (mittelschwerschwer; 11,6 %, alle Schweregrade; 18 %) ³ Juckreiz	Erhöhte Serum-AST und/oder erhöhte Serum- ALT, Hyperbilirubinämie s: Vesikulobullöses Exanthem, pustulöses Exanthem, makulopapulöses Exanthem, Exantheme, Juckreiz, Urtikaria, Verfärbung der Haut (verstärkte Pigmentierung)¹	Erhöhte Transaminasewerte Hepatosteatose, Hepatitis
Leber-und Gallenerkra Häufig Gelegentlich Selten Erkrankungen der Hau Sehr häufig	Erhöhte Aspartat- Aminotransferase (AST), erhöhte Alanin- Aminotransferase (ALT), erhöhte Gamma- Glutamyltransferase (GGT) Akute Hepatitis Leberversagen ^{3,4} ut und des Unterhautzellgewebe. Exantheme (mittelschwerschwer; 11,6 %, alle Schweregrade; 18 %) ³ Juckreiz Stevens-Johnson-Syndrom,	Erhöhte Serum-AST und/oder erhöhte Serum- ALT, Hyperbilirubinämie s: Vesikulobullöses Exanthem, pustulöses Exanthem, makulopapulöses Exanthem, Exantheme, Juckreiz, Urtikaria, Verfärbung der Haut (verstärkte	Erhöhte Transaminasewerte Hepatosteatose, Hepatitis
Leber-und Gallenerkrich Häufig Gelegentlich Selten Erkrankungen der Han Sehr häufig Häufig	Erhöhte Aspartat- Aminotransferase (AST), erhöhte Alanin- Aminotransferase (ALT), erhöhte Gamma- Glutamyltransferase (GGT) Akute Hepatitis Leberversagen ^{3,4} ut und des Unterhautzellgewebe. Exantheme (mittelschwerschwer; 11,6 %, alle Schweregrade; 18 %) ³ Juckreiz Stevens-Johnson-Syndrom, Erythema multiforme ³ ,	Erhöhte Serum-AST und/oder erhöhte Serum- ALT, Hyperbilirubinämie s: Vesikulobullöses Exanthem, pustulöses Exanthem, makulopapulöses Exanthem, Exantheme, Juckreiz, Urtikaria, Verfärbung der Haut (verstärkte Pigmentierung)¹	Erhöhte Transaminasewerte Hepatosteatose, Hepatitis
Leber-und Gallenerkrich Häufig Gelegentlich Selten Erkrankungen der Han Sehr häufig Häufig	Erhöhte Aspartat- Aminotransferase (AST), erhöhte Alanin- Aminotransferase (ALT), erhöhte Gamma- Glutamyltransferase (GGT) Akute Hepatitis Leberversagen ^{3,4} ut und des Unterhautzellgewebe. Exantheme (mittelschwerschwer; 11,6 %, alle Schweregrade; 18 %) ³ Juckreiz Stevens-Johnson-Syndrom,	Erhöhte Serum-AST und/oder erhöhte Serum- ALT, Hyperbilirubinämie s: Vesikulobullöses Exanthem, pustulöses Exanthem, makulopapulöses Exanthem, Exantheme, Juckreiz, Urtikaria, Verfärbung der Haut (verstärkte Pigmentierung)¹	Erhöhte Transaminasewerte Hepatosteatose, Hepatitis

Skelettmuskulatur-,	Bindegewebs-und Knochen	erkrankungen:	
Sehr häufig		Erhöhte Kreatinkinase	
Gelegentlich			Rhabdomyolyse ² , Muskelschwäche ²
Selten			Osteomalazie (manifestiert sich als Knochenschmerzen und selten als Mitursache bei Frakturen) ^{2,4} , Myopathie ²
Erkrankungen der N	Nieren und Harnwege:		
Gelegentlich			Erhöhte Kreatininwerte, Proteinurie, proximale renale Tubulopathie einschließlich Fanconi- Syndrom
Selten			(akutes oder chronisches) Nierenversagen, akute tubuläre Nekrose, Nephritis (einschließlich akute interstitielle Nephritis) ⁴ , nephrogener Diabetes insipidus
Erkrankungen der C	Geschlechtsorgane und der	Brustdrüse:	
Gelegentlich	Gynäkomastie		
Allgemeine Erkrank	ungen und Beschwerden an	n Verabreichungsort:	
Sehr häufig			Asthenie
Häufig	Müdigkeit	Schmerzen. Asthenie	1 1 1 0 1 1 1

¹ Bei pädiatrischen Patienten, die Emtricitabin einnahmen, kam es häufig zu Anämie und sehr häufig zu einer Verfärbung der Haut (verstärkte Pigmentierung).

Beschreibung ausgewählter Nebenwirkungen

Ausschlag

In klinischen Studien mit Efavirenz traten Exantheme in der Regel in Form von leichten bis mittelschweren makulopapulösen Exanthemen auf, die sich innerhalb der ersten beiden Wochen der Therapie mit Efavirenz bildeten. Bei den meisten Patienten besserten sich diese Exantheme bei fortgesetzter Therapie mit Efavirenz innerhalb eines Monats. Bei den Patienten, die ihre Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil-Therapie aufgrund eines Exanthems unterbrochen haben, kann die Behandlung wieder aufgenommen werden. Wenn die Behandlung mit Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil wieder aufgenommen wird, ist die Anwendung geeigneter Antihistaminika und/oder Kortikosteroide zu empfehlen.

Psychiatrische Symptome

Patienten mit psychiatrischen Störungen in der Anamnese scheinen ein größeres Risiko für die schweren psychiatrischen Nebenwirkungen zu haben, die in der Efavirenz-Spalte von Tabelle 2 aufgeführt sind.

ZNS-Symptome

ZNS-Symptome treten häufig in Zusammenhang mit Efavirenz, einem der Wirkstoffe von

² Diese Nebenwirkung kann infolge einer proximalen renalen Tubulopathie auftreten. Liegt diese Erkrankung nicht vor, wird Tenofovirdisoproxil nicht als Ursache betrachtet.

³ Einzelheiten siehe Abschnitt 4.8 Beschreibung ausgewählter Nebenwirkungen.

⁴Diese Nebenwirkung wurde im Rahmen der Überwachung nach der Markteinführung entweder für Efavirenz, Emtricitabin oder Tenofovirdisoproxil gemeldet. Die Häufigkeitskategorie ist eine Schätzung anhand von statistischen Berechnungen, die auf der Gesamtzahl der Patienten basieren, die in klinischen Studien mit Efavirenz (n=3 969) oder in randomisierten, kontrollierten klinischen Studien mit Emtricitabin (n=1 563) oder in randomisierten, kontrollierten klinischen Studien und im Rahmen des Expanded Access Programms mit Tenofovirdisoproxil behandelt wurden (n=7 319).

Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil, auf. In kontrollierten klinischen Studien mit Efavirenz traten ZNS-Symptome von mittelschwerer bis schwerer Intensität bei 19 % (schwere 2 %) der Patienten auf und 2 % der Patienten brachen die Therapie aufgrund von ZNS-Symptomen ab. ZNS-Symptome treten im Allgemeinen innerhalb der ersten beiden Therapietage mit Efavirenz auf und klingen in der Regel nach den ersten zwei bis vier Wochen ab. Sie können häufiger auftreten, wenn Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil zu den Mahlzeiten eingenommen wird. Dies kann auf erhöhte Plasmaspiegel von Efavirenz zurückzuführen sein (siehe Abschnitt 5.2). Die Einnahme vor dem Schlafengehen scheint hier die Verträglichkeit zu verbessern (siehe Abschnitt 4.2).

Leberversagen unter Efavirenz

Leberversagen, einschließlich Fälle bei Patienten ohne vorbestehende Lebererkrankung oder erkennbare Risikofaktoren, die nach der Marktzulassung berichtet wurden, war mitunter durch einen fulminanten Verlauf gekennzeichnet, der in einigen Fällen zur Transplantation oder zum Tod führte.

Nierenfunktionsstörungen

Da Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil Nierenschäden hervorrufen kann, wird die Überwachung der Nierenfunktion empfohlen (siehe Abschnitte 4.4 und 4.8 Zusammenfassung zum Sicherheitsprofil). In der Regel klang eine proximale renale Tubulopathie nach dem Absetzen von Tenofovirdisoproxil ab oder verbesserte sich. Allerdings verbesserte sich bei einigen Patienten trotz des Absetzens von Tenofovirdisoproxil die verringerte Kreatinin-Clearance nicht wieder vollständig. Bei Patienten mit einem Risiko für eine Nierenfunktionsstörung (beispielsweise Patienten mit schon bestehenden Risikofaktoren für eine Nierenfunktionsstörung, fortgeschrittener HIV-Erkrankung oder Patienten, die gleichzeitig nephrotoxische Arzneimittel erhalten) besteht ein erhöhtes Risiko, dass es bei ihnen trotz des Absetzens von Tenofovirdisoproxil zu einer unvollständigen Erholung der Nierenfunktion kommt (siehe Abschnitt 4.4).

Laktatazidose

Fälle von Laktatazidose wurden bei der Einnahme von Tenofovirdisoproxil allein oder in Kombination mit anderen antiretroviralen Mitteln berichtet. Patienten mit prädisponierenden Faktoren wie einer dekompensierten Lebererkrankung (CPT, Klasse C) (siehe Abschnitt 4.3) oder Patienten, die Begleitmedikamente erhalten, von denen bekannt ist, dass sie eine Laktatazidose auslösen, haben ein erhöhtes Risiko, während der Tenofovirdisoproxilbehandlung eine schwere Laktatazidose zu bekommen, einschließlich tödlicher Verläufe.

Metabolische Parameter

Während einer antiretroviralen Therapie können eine Gewichtszunahme und ein Anstieg der Blutlipidund Blutglukosewerte auftreten (siehe Abschnitt 4.4).

Immun-Reaktivierungs-Syndrom

Bei HIV-infizierten Patienten mit schwerem Immundefekt kann sich zum Zeitpunkt der Einleitung einer ART eine entzündliche Reaktion auf asymptomatische oder residuale opportunistische Infektionen entwickeln. Es liegen auch Berichte über Autoimmunerkrankungen (wie z. B. Morbus Basedow und Autoimmunhepatitis) vor; allerdings ist der Zeitpunkt des Auftretens sehr variabel und diese Ereignisse können viele Monate nach Beginn der Behandlung auftreten (siehe Abschnitt 4.4).

Osteonekrose

Fälle von Osteonekrose wurden insbesondere bei Patienten mit allgemein bekannten Risikofaktoren, fortgeschrittener HIV-Erkrankung oder Langzeitanwendung einer ART berichtet. Die Häufigkeit des Auftretens ist unbekannt (siehe Abschnitt 4.4).

Kinder und Jugendliche

Die vorliegenden Sicherheitsdaten zu Kindern und Jugendlichen unter 18 Jahren sind unzureichend. Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil wird für diese Patientengruppe nicht empfohlen (siehe Abschnitt 4.2).

Sonstige besondere Patientengruppen

Ältere Patienten

Die Anwendung von Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil bei Patienten über 65 Jahren wurde nicht untersucht. Da ältere Patienten häufiger eine eingeschränkte Leber- oder Nierenfunktion aufweisen, ist bei der Behandlung dieser Patientengruppe mit

Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil Vorsicht geboten (siehe Abschnitt 4.2).

Patienten mit Nierenfunktionsstörungen

Da Tenofovirdisoproxil nierentoxisch wirken kann, wird eine engmaschige Überwachung der Nierenfunktion bei allen mit Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil behandelten Patienten mit einer leichten Nierenfunktionsstörung empfohlen (siehe Abschnitte 4.2, 4.4 und 5.2).

Patienten mit HIV/HBV- oder HCV-Koinfektion

Nur eine begrenzte Anzahl von Patienten in der Studie GS-01-934 war mit HBV (n=13) oder HCV (n=26) koinfiziert. Das Nebenwirkungsprofil von Efavirenz, Emtricitabin und Tenofovirdisoproxil bei HIV/HBV- oder HIV/HCV-koinfizierten Patienten ähnelte dem von HIV-infizierten Patienten ohne Koinfektion. Wie jedoch bei dieser Patienten-Population zu erwarten, kamen erhöhte AST- und ALT-Werte häufiger vor als bei Patienten mit alleiniger HIV-Infektion.

Exazerbation der Hepatitis nach Absetzen der Behandlung

Bei HIV-infizierten Patienten mit HBV-Koinfektion können nach Absetzen der Behandlung klinische und laborchemische Zeichen einer Hepatitis auftreten (siehe Abschnitt 4.4).

Meldung des Verdachts auf Nebenwirkungen

Die Meldung des Verdachts auf Nebenwirkungen nach der Zulassung ist von großer Wichtigkeit. Sie ermöglicht eine kontinuierliche Überwachung des Nutzen-Risiko-Verhältnisses des Arzneimittels. Angehörige von Gesundheitsberufen sind aufgefordert, jeden Verdachtsfall einer Nebenwirkung über das in Anhang V aufgeführte nationale Meldersystem anzuzeigen.

4.9 Überdosierung

Symptome

Einige Patienten, die versehentlich zweimal täglich 600 mg Efavirenz einnahmen, haben über verstärkte ZNS-Symptome berichtet. Bei einem Patienten wurden unwillkürliche Muskelkontraktionen beobachtet.

Behandlung

Im Falle einer Überdosierung ist der Patient auf Anzeichen einer Toxizität (siehe Abschnitt 4.8) zu beobachten. Falls erforderlich, müssen entsprechende unterstützende Standardtherapiemaßnahmen eingeleitet werden.

Aktivkohle kann zur Entfernung von nicht absorbiertem Efavirenz mit eingesetzt werden. Es gibt kein spezifisches Antidot für eine Überdosierung mit Efavirenz. Aufgrund der starken Proteinbindung von Efavirenz ist es unwahrscheinlich, dass durch Dialyse signifikante Mengen aus dem Blut entfernt werden können.

Bis zu 30 % der Emtricitabin-Dosis und ungefähr 10 % der Tenofovir-Dosis können durch Hämodialyse eliminiert werden. Es ist nicht bekannt, ob Emtricitabin oder Tenofovir auch durch Peritonealdialyse eliminiert werden können.

5. PHARMAKOLOGISCHE EIGENSCHAFTEN

5.1 Pharmakodynamische Eigenschaften

Pharmakotherapeutische Gruppe: Antivirale Mittel zur systemischen Anwendung, antivirale Mittel zur Behandlung von HIV-Infektionen, Kombinationen, ATC-Code: J05AR06

Wirkmechanismus und pharmakodynamische Wirkungen

Efavirenz ist ein NNRTI von HIV-1. Efavirenz ist ein nicht-kompetitiver Hemmer der Reversen Transkriptase (RT) von HIV-1 und hemmt nicht signifikant die RT des Humanen Immundefizienzvirus2 (HIV-2) oder die zellulären Desoxyribonukleinsäure-(DNA-)-Polymerasen α , β , γ und δ . Bei Emtricitabin handelt es sich um ein Nukleosidanalogon von Cytidin. Tenofovirdisoproxil wird *in vivo* in Tenofovir umgewandelt, ein Nukleosidmonophosphat-(Nukleotid-)Analogon von Adenosinmonophosphat.

Emtricitabin und Tenofovir werden durch zelluläre Enzyme zu Emtricitabin-Triphosphat bzw. Tenofovir-Diphosphat phosphoryliert. *In-vitro*-Studien belegen, dass sowohl Emtricitabin als auch Tenofovir vollständig phosphoryliert werden können, wenn sie in Zellkulturen kombiniert werden. Emtricitabin-Triphosphat und Tenofovir-Diphosphat hemmen die Reverse Transkriptase von HIV-1 kompetitiv und bewirken auf diese Weise einen DNA-Kettenabbruch.

Sowohl Emtricitabin-Triphosphat als auch Tenofovir-Diphosphat hemmen die DNA-Polymerasen von Säugetieren nur geringfügig. Es liegen keine Hinweise auf eine mitochondriale Toxizität *in vitro* oder *in vivo* vor.

Kardiale Elektrophysiologie

Die Wirkung von Efavirenz auf das QTc-Intervall wurde in einer offenen, positiv- und placebokontrollierten QT-Studie mit Crossover-Design und fixer Einzelsequenz in 3 Phasen und mit 3 Behandlungen an 58 gesunden Probanden, darunter besonders viele mit CYP2B6 Polymorphismen, untersucht. Die mittlere C_{max} von Efavirenz bei Teilnehmern mit CYP2B6 *6/*6 Genotyp nach Anwendung einer Tagesdosis von 600 mg über einen Zeitraum von 14 Tagen betrug das 2,25-Fache der mittleren C_{max} die bei Teilnehmern mit CYP2B6 *1/*1 Genotyp beobachtet wurde. Es wurde ein positiver Zusammenhang zwischen der Konzentration von Efavirenz und der QTc-Verlängerung beobachtet. Basierend auf dem Zusammenhang zwischen Konzentration und QTc beträgt die mittlere QTc-Verlängerung und die zugehörige Obergrenze des 90%igen Konfidenzintervall 8,7 ms und 11,3 ms bei Probanden mit CYP2B6 *6/*6 Genotyp nach der Anwendung einer täglichen Dosis von 600 mg über einen Zeitraum von 14 Tagen (siehe Abschnitt 4.5).

Antivirale Aktivität in vitro

Efavirenz zeigte antivirale Aktivität gegen die meisten non-B-Isolate (Subtypen A, AE, AG, C, D, F, G, J und N), hatte aber eine verringerte antivirale Aktivität gegen Viren der Gruppe O. Emtricitabin zeigte antivirale Aktivität gegen die HIV-1-Subtypen A, B, C, D, E, F und G. Tenofovir zeigte antivirale Aktivität gegen die HIV-1-Subtypen A, B, C, D, E, F, G und O. Sowohl Emtricitabin als auch Tenofovir zeigten stammspezifische Aktivität gegen HIV-2 und antivirale Aktivität gegen HBV.

Im Rahmen von Studien zur antiviralen Aktivität der kombinierten Anwendung von Efavirenz und Emtricitabin, Efavirenz und Tenofovir und von Emtricitabin und Tenofovir wurden *in vitro* additive bis synergistische antivirale Effekte beobachtet.

Resistenz

Resistenz gegenüber Efavirenz lässt sich *in vitro* selektieren und führte zu einzelnen oder multiplen Aminosäuresubstitutionen in der HIV-1-RT, darunter L100I, V108I, V179D und Y181C. Im Rahmen klinischer Studien mit Efavirenz erwies sich K103N als die am häufigsten beobachtete RT-Substitution in Virusisolaten von Patienten mit einem Wiederanstieg der Viruslast. Substitutionen an den RT-Positionen 98, 100, 101, 108, 138, 188, 190 oder 225 wurden ebenfalls beobachtet, aber mit geringerer Häufigkeit und oft nur zusammen mit K103N. Kreuzresistenzprofile für Efavirenz, Nevirapin und Delavirdin *in vitro* zeigten, dass die Substitution von K103N bei allen drei NNRTI zu

einem Empfindlichkeitsverlust führt.

Das Potential für eine Kreuzresistenz zwischen Efavirenz und NRTI ist aufgrund der unterschiedlichen Bindungsorte am Zielenzym und des Wirkungsmechanismus gering. Das Potential für eine Kreuzresistenz zwischen Efavirenz und Proteasehemmern ist aufgrund der verschiedenen beteiligten Zielenzyme gering.

Resistenz gegenüber Emtricitabin oder Tenofovir ist *in vitro* und bei einigen HIV-1-infizierten Patienten beschrieben worden – bei Emtricitabin aufgrund der Entwicklung einer M184V- oder M184I-Substitution in der RT und bei Tenofovir aufgrund einer K65R-Substitution in der RT. Emtricitabin-resistente Viren mit der M184V/I-Mutation waren kreuzresistent gegenüber Lamivudin, blieben aber empfindlich gegenüber Didanosin, Stavudin, Tenofovir und Zidovudin. Die K65R-Mutation kann auch durch Abacavir oder Didanosin selektiert werden und vermindert die Empfindlichkeit gegenüber diesen Substanzen sowie gegenüber Lamivudin, Emtricitabin und Tenofovir. Die Anwendung von Tenofovirdisoproxil bei Patienten, deren HIV-1 eine K65R-Mutation zeigt, ist zu vermeiden. Sowohl bei der K65R- als auch bei der M184V/I-Mutation bleibt die Empfindlichkeit gegenüber Efavirenz unbeeinträchtigt. Außerdem wurde durch Tenofovir eine K70E-Substitution in der HIV-1-RT selektiert, was zu einer geringfügig verminderten Empfindlichkeit gegenüber Abacavir, Emtricitabin, Lamivudin und Tenofovir führt.

Patienten, bei denen HIV-1 drei oder mehr Thymidin-Analoga-assoziierte Mutationen (TAM) einschließlich einer M41L- oder einer L210W-Substitution der RT aufwies, zeigten eine reduzierte Empfindlichkeit gegenüber Tenofovirdisoproxil.

Resistenzentwicklung in vivo (antiretroviral nicht vorbehandelte Patienten): Im Rahmen einer nicht verblindeten randomisierten klinischen Studie über 144 Wochen (GS-01-934), in der Efavirenz, Emtricitabin und Tenofovirdisoproxil als Einzelpräparate (oder ab Woche 96 bis Woche 144 Efavirenz und die Fixkombination aus Emtricitabin und Tenofovirdisoproxil) bei antiretroviral nicht vorbehandelten Patienten untersucht wurde, wurde bei allen Patienten mit einem bestätigten HIV-RNA-Wert > 400 Kopien/ml in Woche 144 oder bei vorzeitigem Studienabbruch eine Genotypisierung der Plasma-HIV-1-Isolate durchgeführt (siehe Abschnitt Klinische Erfahrungen). Die Ergebnisse in Woche 144:

- Die M184V/I-Mutation wurde bei 2 von 19 (10,5 %) analysierten Virusisolaten von Patienten aus der mit Efavirenz + Emtricitabin + Tenofovirdisoproxil behandelten Gruppe und bei 10 von 29 (34,5 %) analysierten Virusisolaten aus der mit Efavirenz + Lamivudin/Zidovudin behandelten Gruppe nachgewiesen (p-Wert < 0,05, Exakter Test nach Fisher: Vergleich der Emtricitabin + Tenofovirdisoproxil-Gruppe mit der Lamivudin/Zidovudin-Gruppe bei allen Patienten).
- Keines der untersuchten Viren zeigte die K65R-, oder die K70E-Mutation.
- Eine genotypische Resistenz gegenüber Efavirenz, hauptsächlich die K103N-Mutation, entwickelte sich in Viren bei 13 von 19 (68 %) Patienten der Efavirenz + Emtricitabin + Tenofovirdisoproxil-Gruppe und in Viren bei 21 von 29 (72 %) Patienten der Efavirenz + Lamivudin/Zidovudin-Gruppe. Eine Zusammenfassung der Entwicklung von Resistenzmutationen zeigt Tabelle 3.

Tabelle 3: Resistenzentwicklung bis Woche 144 der Studie GS-01-934

	Efavirenz+ Emtricitabin+ Tenofovirdisoproxil (N=244)	Efavirenz+ Lamivudin/ Zidovudin (N=243)
Resistenzanalyse bis Woche 144	9	31
Genotypisierungen während der Therapie	19 (100 %)	29 (100 %)
Efavirenz-Resistenz ¹	13 (68 %)	21 (72 %)
K103N	8 (42 %)	18* (62 %)
K101E	3 (16 %)	3 (10 %)
G190A/S	2 (10,5 %)	4 (14 %)

Y188C/H	1 (5 %)	2 (7 %)
V108I	1 (5 %)	1 (3 %)
P225H	0	2 (7 %)
M184V/I	2 (10,5 %)	10* (34,5 %)
K65R	0	0
K70E	0	0
TAMs	0	2 (7 %)

^{*} p < 0,05; Exakter Test nach Fisher zum Vergleich aller Patienten des Efavirenz+ Emtricitabin + Tenofovirdisoproxil-Arms mit denen des Efavirenz+ Lamivudin/Zidovudin-Arms

In der nicht verblindeten Verlängerungsphase der Studie GS-01-934, in der Patienten Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil auf nüchternen Magen erhielten, wurden drei weitere Fälle einer Resistenzentwicklung beobachtet. Alle drei Patienten hatten eine Fixkombination aus Lamivudin und Zidovudin plus Efavirenz über 144 Wochen erhalten und wurden dann auf Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil umgestellt. Zwei Patienten mit bestätigtem virologischen Versagen entwickelten zu Woche 240 (96 Wochen Behandlung mit Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil) und zu Woche 204 (60 Wochen Behandlung mit Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil) Substitutionen, die mit einer Resistenz gegen Efavirenz (NNRTI) assoziiert sind, einschließlich der K103N-, V106V/I/M- und Y188Y/C-Substitution in der Reversen Transkriptase. Ein dritter Patient hatte bei Eintritt in die Verlängerungsphase mit Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil vorbestehende Substitutionen, die mit einer Resistenz gegen Efavirenz (NNRTI) assoziiert sind, sowie die M184V-Substitution in der Reverse Transkriptase, die mit einer Resistenz gegen Emtricitabin assoziiert ist. Dieser Patient zeigte ein suboptimales virologisches Ansprechen und entwickelte zu Woche 180 (36 Wochen Behandlung mit Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil) die NRTI-Resistenz assoziierten Substitutionen K65K/R, S68N und K70K/E.

Bitte beachten Sie die Zusammenfassungen der Merkmale des Arzneimittels zu den Einzelwirkstoffen, um nähere Informationen zur Resistenzentwicklung *in vivo* bei diesen Arzneimitteln zu erhalten.

Klinische Wirksamkeit und Sicherheit

In einer nicht verblindeten, randomisierten klinischen Studie (GS-01-934) über 144 Wochen erhielten antiretroviral nicht vorbehandelte HIV-1-infizierte Patienten entweder einmal täglich eine Therapie mit Efavirenz, Emtricitabin und Tenofovirdisoproxil oder zweimal täglich eine Fixkombination aus Lamivudin und Zidovudin plus einmal täglich Efavirenz (bitte beachten Sie hierzu auch die Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels für Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil). Patienten, die die 144-wöchige Behandlung in einem der Behandlungsarme der Studie GS-01-934 abgeschlossen hatten, konnten optional in eine nicht verblindete Verlängerungsphase der Studie mit Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil, auf nüchternen Magen eingenommen, wechseln. Es liegen Daten von 286 auf Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil umgestellten Patienten vor: 160 von ihnen waren zuvor mit Efavirenz, Emtricitabin und Tenofovirdisoproxil behandelt worden, die anderen 126 hatten Lamivudin/Zidovudin plus Efavirenz erhalten. Bei Patienten beider initialer Behandlungsgruppen, die anschließend in der nicht verblindeten Verlängerungsphase der Studie Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil erhielten, wurden hohe Raten an Virussuppression aufrecht erhalten. Nach 96 Wochen Behandlung mit Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil blieb die Plasmakonzentration der HIV-1-RNA bei 82 % der Patienten bei < 50 Kopien/ml; bei 85 % blieb sie bei < 400 Kopien/ml (Intention-to-Treat-Analyse (ITT); Fehlende Daten=Versagen).

Studie AI266073 war eine nicht verblindete, randomisierte klinische Studie über 48 Wochen mit HIV-infizierten Patienten zum Vergleich der Wirksamkeit von Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil mit der Wirksamkeit einer antiretroviralen Therapie aus mindestens zwei Nukleosid- oder Nukleotid-Reverse-Transkriptase-Hemmern (NRTIs) und einem Proteasehemmer oder einem nichtnukleosidischen Reverse-Transkriptase-Hemmer, jedoch nicht einer Therapie mit allen Wirkstoffen von Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil (Efavirenz, Emtricitabin und

¹ Weitere Efavirenz-Resistenz-Mutationen: A98G (n=1), K103E (n=1), V179D (n=1), M230L (n=1)

² Thymidin-Analoga-assoziierte Mutationen, z. B. D67N (n=1) und K70R (n=1)

Tenofovirdisoproxil). Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil wurde auf nüchternen Magen eingenommen (siehe Abschnitt 4.2). Bei den Patienten hatte zuvor noch keine andere antiretrovirale Therapie virologisch versagt, es waren keine HIV-1-Mutationen bekannt, die zu einer Resistenz gegen einen der drei Wirkstoffe von Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil führen, und sie waren seit mindestens drei Monaten vor Studienbeginn virussupprimiert. Die Patienten wurden entweder auf Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil umgestellt (N=203) oder erhielten weiterhin ihre bisherige antiretrovirale Therapie (N=97). Die 48-Wochen-Daten zeigten, dass bei den Patienten, die nach der Randomisierung auf Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil umgestellt wurden, hohe Raten an Virussuppression, vergleichbar mit denjenigen bei der bisherigen Therapie, aufrechterhalten blieben (siehe Tabelle 4).

Tabelle 4: 48-Wochen-Daten zur Wirksamkeit aus Studie AI266073, in der Patienten mit Virussuppression unter antiretroviraler Kombinationstherapie

Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil erhielten

Endpunkt	Behandlur		
	Efavirenz +	Fortführung der	Unterschied zwischen Efavirenz
	Emtricitabin +	bisherigen	+ Emtricitabin +
	Tenofovirdisoproxil	Therapie (N=97)	Tenofovirdisoproxil und der
	(N=203)	n/N (%)	bisherigen Therapie
	n/N (%)		(95 %-KI)
	Pati	enten mit HIV-1-RNA <	50 Kopien/ml
PVR (KM)	94,5 %	85,5 %	8,9 % (-7,7 % bis 25,6 %)
F=Ausgeschlossen	179/181 (98,9 %)	85/87 (97,7 %)	1,2 % (-2,3 % bis 6,7 %)
F=Versagen	179/203 (88,2 %)	85/97 (87,6 %)	0,5 % (-7,0 % bis 9,3 %)
Modifizierte LOCF	190/203 (93,6 %)	94/97 (96,9 %)	-3,3 % (-8,3 % bis 2,7 %)
	Patio	enten mit HIV-1-RNA <	200 Kopien/ml
PVR (KM)	98,4 %	98,9 %	-0,5 % (-3,2 % bis 2,2 %)
F=Ausgeschlossen	181/181 (100 %)	87/87 (100 %)	0 % (-2,4 % bis 4,2 %)
F=Versagen	181/203 (89,2 %)	87/97 (89,7 %)	-0,5 % (-7,6 % bis 7,9 %)

PVR (KM): Pure virologic response (reine virologische Wirksamkeit), nach der Kaplan-Meier-Methode (KM) ermittelt F: Fehlende Daten

Modifizierte LOCF: Post-hoc-Analyse, in der Patienten, die virologisch nicht ansprachen oder auf Grund von Nebenwirkungen abbrachen, als Therapieversager zählten; für andere Abbrecher wurde die Methode LOCF (last observation carried forward) angewendet.

Bei getrennter Analyse beider Strata waren die Ansprechraten bei den Patienten im Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil -Arm, die vorher einen PI erhalten hatten, numerisch niedriger [PVR (Analyse der Sensitivität): 92,4 % für Efavirenz/ Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil-Patienten gegenüber 94,0 % für Patienten, die ihre bisherige Therapie fortführten (SBR-Patienten); eine Differenz (95 % CI) von -1,6 % (-10,0 %, 6,7 %)]. Im früheren NNRTI-Arm betrugen die Ansprechraten 98,9 % für Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil-Patienten gegenüber 97,4 % für SBR-Patienten; eine Differenz (95 % CI) von 1,4 % (-4,0 %, 6,9 %).

Ein ähnlicher Trend war in einer Subgruppenanalyse von vorbehandelten Patienten mit HIV-1-RNA < 75 Kopien/ml bei Studienbeginn aus einer retrospektiven Kohortenstudie (Datenerhebung über einen Zeitraum von 20 Monaten, siehe Tabelle 5) zu beobachten.

Tabelle 5: Erhalt der *Pure Virologic Response* (reine virologische Wirksamkeit) (Kaplan-Meier % (Standardfehler) [95%-KI]) in Woche 48 bei vorbehandelten Patienten mit HIV-1-RNA < 75 Kopien/ml bei Studienbeginn, deren Therapie auf

Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil umgestellt wurde, entsprechend der Art der vorherigen antiretroviralen Therapie (Kaiser-Permanente-Patientendatenbank)

Vorbehandlung mit Wirkstoffen	Vorbehandlung mit NNRTI-	Vorbehandlung mit PI-basierter
Efavirenz/Emtricitabin/	basierter Therapie	Therapie
Tenofovirdisoproxil (N=299)	(N=104)	(N=34)
98,9 % (0,6 %)	98,0 % (1,4 %)	93,4 % (4,5 %)

[96,8 %, 99,7 %]	[92.3 %, 99.5 %]	[76 2 0/ 00 2 0/]
[96,8 %, 99,7 %]	[92,3 %, 99,3 %]	[76,2 %, 98,3 %]

Zur Anwendung von Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil bei nicht vorbehandelten und bei intensiv vorbehandelten Patienten liegen derzeit keine Daten aus klinischen Studien vor. Es gibt keine klinischen Daten zu Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil bei Patienten mit virologischem Versagen nach antiretroviraler Initialtherapie oder mit Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil in Kombination mit anderen antiretroviralen Wirkstoffen.

Patienten mit HIV- und HBV-Koinfektion

Begrenzte klinische Erfahrungen bei Patienten mit HIV- und HBV-Koinfektion weisen darauf hin, dass die Therapie mit Emtricitabin oder Tenofovirdisoproxil im Rahmen einer antiretroviralen Kombinationstherapie zur Kontrolle der HIV-Infektion auch zu einer Senkung des HBV-DNA-Titers führt (Senkung um 3 log₁₀ bzw. Senkung um 4 bis 5 log₁₀) (siehe Abschnitt 4.4).

Kinder und Jugendliche

Die Sicherheit und Wirksamkeit von Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil bei Kindern im Alter von unter 18 Jahren ist nicht erwiesen.

5.2 Pharmakokinetische Eigenschaften

Um die Pharmakokinetik von Efavirenz, Emtricitabin und Tenofovirdisoproxil bei getrennter Anwendung bei HIV-infizierten Patienten zu bestimmen, wurden die separaten Darreichungsformen von Efavirenz, Emtricitabin und Tenofovirdisoproxil verwendet. Die Bioäquivalenz einer Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil-Filmtablette mit der kombinierten Anwendung einer Efavirenz-600-mg-Filmtablette plus einer Emtricitabin-200-mg-Hartkapsel plus einer Tenofovirdisoproxil-245-mg-Filmtablette (letztere entspricht 300 mg Tenofovirdisoproxil) nach einmaliger Anwendung bei nüchternen gesunden Probanden wurde im Rahmen der Studie GS-US-177-0105 ermittelt (siehe Tabelle 6).

Tabelle 6: Zusammenfassung der pharmakokinetischen Daten aus Studie GS-US-177-0105

		Efavirenz		Emtwicitabin		T I			
			Emtricitabin		Tenofovirdisoproxil				
		(n=45)		(n=45)		(n=45)			
			GMR (%)			GMR (%)			GMR (%)
Parameter	Prüfung	Vergleich	(90 %-KI)	Prüfung	Vergleich	(90 %-KI)	Prüfung	Vergleich	(90 %-KI)
C _{max}	2.264,3	2.308,6	98,79	2.130,6	2.384,4	88,84	325,1	352,9	91,46
(ng/ml)	(26,8)	(30,3)	(92,28,	(25,3)	(20,4)	(84,02,	(34,2)	(29,6)	(84,64,
			105,76)			93,94)			98,83)
AUC _{0-last}	125.623,6	132.795,7	95,84	10.682,	10.874,	97,98	1.948,8	1.969,0	99,29
(ng·h/ml)	(25,7)	(27,0)	(90,73,	6	4	(94,90,	(32,9)	(32,8)	(91,02,
			101,23)	(18,1)	(14,9)	101,16)			108,32)
AUCinf	146.074,9	155.518,6	95,87	10.854,	11.054,	97,96	2.314,0	2.319,4	100,45
(ng·h/ml)	(33,1)	(34,6)	(89,63,	9	3	(94,86,	(29,2)	(30,3)	(93,22,
			102,55)	(17,9)	(14,9)	101,16)			108,23)
T _{1/2}	180,6	182,5		14,5	14,6		18,9	17,8	
(h)	(45,3)	(38,3)		(53,8)	(47,8)		(20,8)	(22,6)	

Prüfung: Einnahme einer einzelnen Fixkombinationstablette im Nüchternzustand

Vergleich: Efavirenz 600mg als Einzeldosis-Tablette, 200 mg Emtricitabin als Kapsel und 300 mg

Tenofovirdisoproxil als Tablette, eingenommen im Nüchternzustand

Die Angaben für Prüfung und Vergleich sind Mittelwerte (% Variationskoeffizient)

 $GMR = geometrisch \ mittlere \ Ratio \ auf \ Grundlage \ der \ adjustierten \ Mittelwerte; \ KI = Konfidenzintervall$

Resorption

Bei HIV-infizierten Patienten wurde fünf Stunden nach Anwendung die maximale

Plasmakonzentration von Efavirenz erreicht, die Steady-state-Plasmakonzentration innerhalb von 6 bis 7 Tagen. Bei 35 Patienten, die einmal täglich 600 mg Efavirenz erhielten, lag die maximale Plasmakonzentration im Steady-state (C_{max}) bei 12,9 \pm 3,7 μ M (29 %) (Mittelwert \pm Standardabweichung SD [Variationskoeffizient CV in %]), der Mittelwert von C_{min} im Steady-state bei 5,6 \pm 3,2 μ M (57 %) und der AUC-Wert bei 184 \pm 73 μ M•h (40 %).

Emtricitabin wird rasch resorbiert; die maximale Plasmakonzentration wird 1 bis 2 Stunden nach der Einnahme erreicht. Nach wiederholter oraler Anwendung von Emtricitabin bei 20 HIV-infizierten Patienten lag bei einem Dosierungsintervall von 24 Stunden die C_{max} im Steady-state bei 1,8 \pm 0,7 μ g/ml (Mittel \pm SD) (39 % CV), die C_{min} bei 0,09 \pm 0,07 μ g/ml (80 %) und die AUC bei 10,0 \pm 3,1 μ g•h/ml (31 %).

Nach oraler Anwendung einer Einzeldosis von 245 mg Tenofovirdisoproxil bei HIV-infizierten Patienten im Nüchternzustand wurde die maximale Tenofovir-Konzentration innerhalb einer Stunde erreicht, die C_{max} und die AUC (Mittelwert \pm SD) (% CV) betrugen 296 \pm 90 ng/ml (30 %) und 2 287 \pm 685 ng•h/ml (30 %). Die orale Bioverfügbarkeit von Tenofovir aus Tenofovirdisoproxil betrug nach Einnahme im Nüchternzustand rund 25 %.

<u>Nahrungseffekte</u>

Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil ist nicht in Verbindung mit der Aufnahme von Nahrungsmitteln untersucht worden.

Nach Anwendung von Efavirenz-Kapseln in Verbindung mit einer fettreichen Mahlzeit stiegen die mittleren AUC- und C_{max} -Werte von Efavirenz um 28 % bzw. 79 % im Vergleich zur Einnahme im Nüchternzustand an. Die Einnahme von Tenofovirdisoproxil und Emtricitabin zu einer fettreichen oder einer leichten Mahlzeit bewirkte im Vergleich zur Einnahme auf nüchternen Magen einen Anstieg der mittleren AUC von Tenofovir um 43,6 % bzw. 40,5 % sowie einen Anstieg der C_{max} um 16 % bzw. 13,5 %, wobei die Emtricitabin-Exposition unverändert blieb.

Es wird empfohlen, dass Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil auf nüchternen Magen eingenommen wird, da eine gleichzeitige Nahrungsaufnahme zu erhöhten Efavirenz-Konzentrationen und damit zu einem Anstieg der Häufigkeit von Nebenwirkungen führen kann (siehe Abschnitte 4.4 und 4.8). Es ist anzunehmen, dass die Exposition gegenüber Tenofovir (AUC) nach Einnahme von Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil auf nüchternen Magen um rund 30 % geringer ist als nach Einnahme von Tenofovirdisoproxil mit Nahrungsmitteln (siehe Abschnitt 5.1).

Verteilung

Efavirenz wird stark (> 99 %) an menschliche Plasmaproteine, überwiegend Albumin, gebunden.

Die *In-vitro*-Bindung von Emtricitabin an Plasmaproteine beim Menschen liegt im Konzentrationsbereich von 0,02 bis 200 µg/ml konzentrationsunabhängig bei < 4 %. Nach intravenöser Anwendung lag das Verteilungsvolumen von Emtricitabin bei ungefähr 1,4 l/kg. Nach oraler Anwendung wird Emtricitabin breit im gesamten Körper verteilt. Die mittlere Ratio von Plasma-zu Blutkonzentration betrug rund 1,0; die mittlere Ratio von Sperma- zu Plasmakonzentration ungefähr 4,0.

Die *In-vitro*-Bindung von Tenofovir an Plasma- oder Serumprotein beim Menschen betrug in einem Konzentrationsbereich zwischen 0,01 und 25 μg/ml weniger als 0,7 % (Plasmaproteine) bzw. 7,2 % (Serumproteine). Nach intravenöser Anwendung lag das Verteilungsvolumen von Tenofovir bei ungefähr 800 ml/kg. Nach oraler Anwendung wird Tenofovir breit im gesamten Körper verteilt.

Biotransformation

Humanstudien und *In-vitro*-Studien mit menschlichen Lebermikrosomen haben gezeigt, dass Efavirenz hauptsächlich durch das CYP-System zu hydroxylierten Metaboliten verstoffwechselt wird,

mit anschließender Glukuronidierung dieser hydroxylierten Metaboliten. Diese Metaboliten sind im Wesentlichen gegen HIV-1 inaktiv. Die *In-vitro*-Studien weisen daraufhin, dass CYP3A4 und CYP2B6 die wichtigsten für den Abbau von Efavirenz verantwortlichen Isozyme sind und dass der Wirkstoff die CYP-Isozyme 2C9, 2C19 und 3A4 hemmt. In *In-vitro*-Studien hemmte Efavirenz CYP2E1 nicht. CYP2D6 und CYP1A2 hemmte es nur bei Konzentrationen, die weit über den in klinischer Anwendung erreichten Konzentrationen lagen.

Bei Patienten mit homozygoter G516T-Variante des Isozyms CYP2B6 kann die Efavirenz-Konzentration im Plasma erhöht sein. Die klinische Bedeutung dieser Assoziation ist nicht bekannt, jedoch ist die Möglichkeit nicht auszuschließen, dass die Häufigkeit und Schwere Efavirenz-assoziierter unerwünschter Ereignisse zunimmt.

Es konnte gezeigt werden, dass Efavirenz durch Induktion von CYP3A4 und CYP2B6 seinen eigenen Metabolismus induziert, was für einige Patienten klinisch relevant sein kann. Bei nicht-infizierten Probanden führten Mehrfachdosen von 200 bis 400 mg/Tag über 10 Tage zu einer geringeren Akkumulation als erwartet (um 22 % bis 42 % niedriger) und zu einer kürzeren terminalen Halbwertzeit von 40 bis 55 Stunden (Halbwertzeit der Einzeldosis 52 bis 76 Stunden). Es konnte auch gezeigt werden, dass Efavirenz UGT1A1 induziert. Die Exposition von Raltegravir (ein UGT1A1-Substrat) wird durch die Anwesenheit von Efavirenz vermindert (siehe Abschnitt 4.5, Tabelle 1).

Obgleich *In-vitro*-Daten darauf hinweisen, dass Efavirenz CYP2C9 und CYP2C19 hemmt, gibt es sich widersprechende Berichte über erhöhte oder erniedrigte Konzentrationen von Substraten dieser Enzyme bei gleichzeitiger Anwendung von Efavirenz *in vivo*. Der Gesamteffekt der gleichzeitigen Anwendung ist unklar.

Emtricitabin wird nur in geringem Umfang metabolisiert. Die Biotransformation von Emtricitabin umfasst die Oxidation des Thiol-Anteils zu 3'-Sulfoxid-Diastereomeren (ca. 9 % der Dosis) sowie die Konjugation mit Glukuronsäure zum 2'-O-Glukuronid (ca. 4 % der Dosis). *In-vitro*-Untersuchungen haben gezeigt, dass weder Tenofovirdisoproxil noch Tenofovir Substrate für CYP-Enzyme sind. Weder Emtricitabin noch Tenofovir hemmten *in vitro* die Metabolisierung von Arzneimitteln, die von einem der wichtigen humanen CYP-Isozyme, die an der Biotransformation von Arzneimitteln beteiligt sind, vermittelt wird. Emtricitabin hemmte auch nicht das für die Glukuronidierung verantwortliche Enzym Uridin-5'-Diphosphoglukuronyl-Transferase.

Elimination

Efavirenz besitzt eine relativ lange terminale Halbwertzeit von mindestens 52 Stunden nach Einzeldosen (siehe auch die oben dargestellten Ergebnisse der Bioäquivalenzstudie) und 40 bis 55 Stunden nach Mehrfachdosen. Ungefähr 14 bis 34 % der radioaktiv markierten Efavirenz-Dosis wurden im Harn wieder gefunden, und weniger als 1 % der Dosis wurde im Harn als unverändertes Efavirenz ausgeschieden.

Nach oraler Anwendung liegt die Eliminations-Halbwertzeit von Emtricitabin bei ca. 10 Stunden. Emtricitabin wird primär über die Nieren eliminiert, wobei die Dosis vollständig mit dem Urin (ca. 86 %) und der Fäzes (ca. 14 %) ausgeschieden wird. Dabei lagen 13 % der Emtricitabin-Dosis im Urin in Form von drei Metaboliten vor. Die systemische Clearance von Emtricitabin betrug im Durchschnitt 307 ml/min.

Nach oraler Anwendung liegt die Eliminations-Halbwertzeit von Tenofovir bei etwa 12 bis 18 Stunden. Tenofovir wird primär über die Nieren eliminiert, sowohl durch Filtration als auch durch ein aktives tubuläres Transportsystem, wobei nach intravenöser Anwendung etwa 70 bis 80 % der Dosis als unveränderte Substanz über den Urin ausgeschieden werden. Die scheinbare Clearance von Tenofovir betrug im Durchschnitt 307 ml/min. Die renale Clearance betrug schätzungsweise ca. 210 ml/min; damit war diese Rate höher als die glomeruläre Filtrationsrate. Dies deutet darauf hin, dass die aktive tubuläre Sekretion bei der Ausscheidung von Tenofovir eine wichtige Rolle spielt.

Pharmakokinetik bei besonderen Patientengruppen

Alter

Es wurden keine pharmakokinetischen Studien zur Anwendung von Efavirenz, Emtricitabin oder Tenofovir bei älteren Patienten (im Alter von über 65 Jahren) durchgeführt.

Geschlecht

Die pharmakokinetischen Eigenschaften von Emtricitabin und Tenofovir bei männlichen und weiblichen Patienten sind vergleichbar. Obgleich begrenzte Daten darauf hinweisen, dass Frauen gegebenenfalls eine höhere Efavirenz-Exposition aufweisen können, scheint sich bei ihnen keine geringere Toleranz gegenüber Efavirenz zu finden.

Ethnische Zugehörigkeit

Obgleich begrenzte Daten darauf hinweisen, dass asiatische und von den pazifischen Inseln stammende Patienten gegebenenfalls eine höhere Efavirenz-Exposition aufweisen können, scheint sich bei ihnen keine geringere Toleranz gegenüber Efavirenz zu finden.

Kinder und Jugendliche

Es wurden keine pharmakokinetischen Studien zur Anwendung von Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil bei Kleinkindern und Kindern im Alter von unter 18 Jahren durchgeführt (siehe Abschnitt 4.2).

Nierenfunktionsstörung

Die pharmakokinetischen Eigenschaften von Efavirenz, Emtricitabin und Tenofovirdisoproxil nach gleichzeitiger Anwendung der separaten Darreichungsformen oder nach Einnahme von Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil bei HIV-infizierten Patienten mit einer Nierenfunktionsstörung wurden nicht geprüft.

Die pharmakokinetischen Eigenschaften von Emtricitabin 200 mg oder Tenofovirdisoproxil 245 mg wurden nach einmaliger Anwendung der Einzelpräparate bei nicht HIV-infizierten Patienten mit unterschiedlich schweren Nierenfunktionsstörungen bestimmt. Der Schweregrad der Nierenfunktionsstörung wurde anhand des Ausgangswerts der Kreatinin-Clearance bestimmt (normale Nierenfunktion bei Kreatinin-Clearance > 80 ml/min, leichte Nierenfunktionsstörung bei Kreatinin-Clearance = 30 bis 79 ml/min, mittelgradige Nierenfunktionsstörung bei Kreatinin-Clearance = 30 bis 49 ml/min und schwere Nierenfunktionsstörung bei Kreatinin-Clearance = 10 bis 29 ml/min).

Die mittlere Exposition (% CV) gegenüber Emtricitabin stieg von 12 μg•h/ml (25 %) bei Patienten mit normaler Nierenfunktion auf 20 μg•h/ml (6 %) bei Patienten mit einer leichten, auf 25 μg•h/ml (23 %) bei Patienten mit einer mittelgradigen Nierenfunktionsstörung und auf 34 μg•h/ml (6 %) bei Patienten mit einer schweren Nierenfunktionsstörung.

Die mittlere Exposition (% CV) gegenüber Tenofovir stieg von 2.185 ng•h/ml (12 %) bei Patienten mit normaler Nierenfunktion auf 3.064 ng•h/ml (30 %) bei Patienten mit einer leichten Nierenfunktionsstörung, auf 6.009 ng•h/ml (42 %) bei Patienten mit einer mittelgradigen Nierenfunktionsstörung und auf 15.985 ng•h/ml (45 %) bei Patienten mit einer schweren Nierenfunktionsstörung.

Bei hämodialysepflichtigen Patienten mit einer terminalen Niereninsuffizienz (ESRD [end stage renal disease]) kam es zwischen zwei Dialysebehandlungen zu einem ausgeprägten Anstieg der Emtricitabin-Exposition über 72 Stunden auf 53 μg•h/ml (19 %) und der Tenofovir-Exposition über 48 Stunden auf 42.857 ng•h/ml (29 %).

Die Pharmakokinetik von Efavirenz wurde bei Patienten mit Nierenfunktionsstörung nicht untersucht. Es wird jedoch weniger als 1 % der Efavirenz-Dosis unverändert im Urin ausgeschieden. Die Auswirkung einer Nierenfunktionsstörung auf die Efavirenz-Exposition ist daher wahrscheinlich sehr gering.

Bei Patienten mit mittelschwerer bis schwerer Nierenfunktionsstörung (Kreatinin-Clearance

< 50 ml/min) wird die Anwendung von Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil nicht empfohlen, da bei dieser Patientengruppe eine Anpassung des Dosisintervalls von Emtricitabin und Tenofovirdisoproxil erforderlich ist, die mit der Kombinationstablette nicht erreicht werden kann (siehe Abschnitte 4.2 und 4.4).

Leberfunktionsstörung

Die pharmakokinetischen Eigenschaften von Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil wurden nicht bei HIV-infizierten Patienten mit einer Leberfunktionsstörung geprüft. Bei Patienten mit leichter Leberfunktionsstörung ist Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil mit Vorsicht anzuwenden (siehe Abschnitte 4.3 und 4.4).

Bei Patienten mit schwerer Leberfunktionsstörung darf Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil nicht angewendet werden (siehe Abschnitt 4.3) und wird nicht bei Patienten mit mittelschwerer Leberfunktionsstörung empfohlen. In einer Studie mit einer Einzeldosis von Efavirenz war die Halbwertzeit bei dem einzigen Patienten mit schwerer Leberfunktionsstörung (Klasse C nach Child-Pugh-Turcotte) verdoppelt, was auf die Möglichkeit einer deutlich vermehrten Anreicherung hindeutete. Eine Studie mit Mehrfachgabe von Efavirenz zeigte keine relevante Auswirkung auf die Pharmakokinetik von Efavirenz bei Patienten mit leichter Leberfunktionsstörung (Klasse A nach Child-Pugh-Turcotte) im Vergleich zur Kontrolle. Die Daten reichten nicht aus, um zu bestimmen, ob eine mittelschwere oder schwere Leberfunktionsstörung (Klasse B oder C nach Child-Pugh-Turcotte) die Pharmakokinetik von Efavirenz beeinflusst.

Die Pharmakokinetik von Emtricitabin wurde bei nicht-HBV-infizierten Patienten mit unterschiedlich schwerer Leberinsuffizienz nicht untersucht. Im Allgemeinen entsprach die Pharmakokinetik von Emtricitabin bei HBV-infizierten Patienten der bei gesunden Probanden und bei HIV-infizierten Patienten.

Tenofovirdisoproxil wurde als Einzeldosis von 245 mg bei nicht-HIV-infizierten Patienten mit unterschiedlich stark ausgeprägten Leberfunktionsstörungen (Definition gemäß CPT-Klassifikation) angewendet. Die Pharmakokinetik von Tenofovir war bei Patienten mit einer Leberfunktionsstörung nicht wesentlich verändert. Daher ist bei diesen Patienten keine Dosisanpassung für Tenofovirdisoproxil erforderlich.

5.3 Präklinische Daten zur Sicherheit

Efavirenz

Präklinische Studien zur Sicherheitspharmakologie von Efavirenz lassen keine besonderen Gefahren für den Menschen erkennen. In Studien zur Toxizität bei wiederholter Gabe erhielten Cynomolgus-Affen 1 Jahr lang oder länger Efavirenz in einer Dosis, die zu mittleren AUC-Werten führte, die etwa um das 2-fache über den Werten lagen, die beim Menschen unter der empfohlenen Dosis erreicht werden. Es wurden Gallengangshyperplasien beobachtet, die sich nach Beendigung der Behandlung zurückbildeten. Bei Ratten wurde eine Gallengangsfibrose beobachtet. Kurzfristige Krampfanfälle wurden bei einigen Affen beobachtet, die Efavirenz für mindestens 1 Jahr in einer Dosis erhielten, die zu 4-bis 13-fach höheren Plasma AUC-Werten führte, verglichen mit Menschen, die die empfohlene Dosis erhielten.

In konventionellen Genotoxizitätstests war Efavirenz weder mutagen noch klastogen. Studien zum kanzerogenen Potential zeigten eine höhere Inzidenz von Leber- und Lungentumoren bei weiblichen Mäusen, jedoch nicht bei männlichen Mäusen. Der Mechanismus der Tumorbildung und die potentielle Bedeutung für den Menschen sind nicht bekannt. Studien zum kanzerogenen Potential an männlichen Mäusen sowie männlichen und weiblichen Ratten waren negativ.

Studien zur Reproduktionstoxizität zeigten eine erhöhte fetale Resorption bei Ratten. Bei Feten von mit Efavirenz behandelten Ratten und Kaninchen wurden keine Fehlbildungen beobachtet. Allerdings wurden bei 3 von 20 Feten/Neugeborenen von mit Efavirenz behandelten Cynomolgus-Affen nach Dosen, die zu ähnlichen Plasmakonzentrationen von Efavirenz wie beim Menschen führten,

Fehlbildungen beobachtet. Anenzephalie und unilaterale Anophthalmie mit sekundärer Vergrößerung der Zunge wurden bei einem Fetus, Mikroophthalmie bei einem anderen und eine Gaumenspalte bei einem dritten Fetus beobachtet.

Emtricitabin

Basierend auf den konventionellen Studien zur Sicherheitspharmakologie, Toxizität bei wiederholter Gabe, Reproduktions- und Entwicklungstoxizität, Genotoxizität und zum kanzerogenen Potential lassen die präklinischen Daten zu Emtricitabin keine besonderen Gefahren für den Menschen erkennen.

Tenofovirdisoproxil

Präklinische Studien zur Sicherheitspharmakologie von Tenofovirdisoproxil lassen keine besonderen Gefahren für den Menschen erkennen. Daten aus Studien an Ratten, Hunden und Affen zur Toxizität bei wiederholter Gabe nach Exposition über dem oder im humantherapeutischen Bereich, die als möglicherweise relevant für die klinische Anwendung zu bewerten sind, schließen Nieren- und Knochentoxizität sowie eine Abnahme der Serumphosphat-Konzentration ein. Knochentoxizität wurde in Form von Osteomalazie (Affen) und verringerter Knochenmineraldichte (bone mineral density, BMD) (Ratten und Hunde) diagnostiziert. Zu einer Knochentoxizität bei jungen erwachsenen Ratten und Hunden kam es bei Expositionen, die der ≥ 5-fachen Exposition von jugendlichen oder erwachsenen Patienten entsprachen. Zu einer Knochentoxizität bei jugendlichen infizierten Affen kam es bei sehr hohen Expositionen nach subkutaner Dosis (≥ der 40-fachen Exposition von Patienten). Die Ergebnisse aus den Studien an Ratten und Affen deuten auf eine wirkstoffbedingte Verringerung der intestinalen Phosphatresorption mit möglicher sekundärer Verringerung der BMD hin.

Genotoxizitätsstudien zeigten positive Ergebnisse im *In-vitro*-Maus-Lymphom-Assay, keine eindeutigen Ergebnisse bei einem der Stämme, die im Ames-Test verwendet wurden, und schwach positive Ergebnisse bei einem UDS-Test an primären Ratten-Hepatozyten. Jedoch war das Ergebnis in einem *In-vivo*-Mikronukleus-Test am Knochenmark von Mäusen negativ.

Kanzerogenitätsstudien an Ratten und Mäusen bei oraler Gabe zeigten nur eine geringe Inzidenz von Duodenal-Tumoren bei extrem hohen Dosen an Mäusen. Es ist unwahrscheinlich, dass dies für den Menschen relevant ist.

Studien zur Reproduktionstoxizität an Ratten und Kaninchen zeigten keine Auswirkungen auf Fortpflanzungs-, Fertilitäts-, Schwangerschafts-oder fetale Parameter. In peri-/postnatalen Studien mit Tenofovirdisoproxil allerdings waren in maternaltoxischen Dosierungen die Lebensfähigkeit und das Gewicht der Jungtiere verringert.

Kombination von Emtricitabin und Tenofovirdisoproxil

In einmonatigen oder kürzeren Studien zur Genotoxizität und zur Toxizität bei wiederholter Gabe der Kombination dieser beiden Wirkstoffe wurden keine vermehrten toxischen Effekte im Vergleich zu Studien mit den einzelnen Wirkstoffen festgestellt.

6. PHARMAZEUTISCHE ANGABEN

6.1 Liste der sonstigen Bestandteile

Tablettenkern

Mikrokristalline Cellulose Hyprolose (Typ EF) Natriumlaurylsulfat Croscarmellose-Natrium Eisen(III)-oxid (E 172) Magnesiumstearat (Ph.Eur.) Natriumstearylfumarat

Tablettenfilm

Poly(vinylalkohol) Macrogol 3350 Titandioxid (E 171) Talkum Eisen(III)-oxid (E 172) Eisen(III)-hydroxid-oxid x H₂O (E 172)

6.2 Inkompatibilitäten

Nicht zutreffend.

6.3 Dauer der Haltbarkeit

3 Jahre.

Nach Anbruch: 2 Monate. Nicht über 25°C lagern. In der Originalverpackung aufbewahren.

6.4 Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die Aufbewahrung

Nicht über 30°C lagern.

Die Flasche fest verschlossen halten, um den Inhalt vor Feuchtigkeit zu schützen.

Aufbewahrungsbedingungen nach Anbruch des Arzneimittels, siehe Abschnitt 6.3.

6.5 Art und Inhalt des Behältnisses

Flasche aus Hochdruckpolyethylen (HDPE) mit kindergesichertem Verschluss aus Polypropylen mit Silicagel-Trocknungsmittel.

Packungsgrößen: 30 und 90 (3x30) Filmtabletten (3 Flaschen mit je 30 Filmtabletten).

Es werden möglicherweise nicht alle Packungsgrößen in den Verkehr gebracht.

6.6 Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die Beseitigung

Nicht verwendetes Arzneimittel oder Abfallmaterial ist entsprechend den nationalen Anforderungen zu beseitigen.

7. INHABER DER ZULASSUNG

KRKA, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, 8501 Novo mesto, Slowenien

8. **ZULASSUNGSNUMMER(N)**

EU/1/17/1263/001 30 Filmtabletten EU/1/17/1263/002 90 (3 x 30) Filmtabletten

9. DATUM DER ERTEILUNG DER ZULASSUNG/VERLÄNGERUNG DER ZULASSUNG

Datum der Erteilung der Zulassung: 08. Februar 2018

Datum der letzten Verlängerung der Zulassung: 07. November 2022

10. STAND DER INFORMATION

Ausführliche Informationen zu diesem Arzneimittel sind auf den Internetseiten der Europäischen Arzneimittel-Agentur http://www.ema.europa.eu. verfügbar.

ANHANG II

- A. HERSTELLER, DIE FÜR DIE CHARGENFREIGABE VERANTWORTLICH SIND
- B. BEDINGUNGEN ODER EINSCHRÄNKUNGEN FÜR DIE ABGABE UND DEN GEBRAUCH
- C. SONSTIGE BEDINGUNGEN UND AUFLAGEN DER GENEHMIGUNG FÜR DAS INVERKEHRBRINGEN
- D. BEDINGUNGEN ODER EINSCHRÄNKUNGEN FÜR DIE SICHERE UND WIRKSAME ANWENDUNG DES ARZNEIMITTELS

A. HERSTELLER, DIE FÜR DIE CHARGENFREIGABE VERANTWORTLICH SIND

Name und Anschrift der Hersteller, die für die Chargenfreigabe verantwortlich sind

KRKA d.d., Novo mesto Šmarješka cesta 6 Novo mesto 8501 Slowenien

TAD Pharma GmbH Heinz-Lohmann-Str. 5 27472 Cuxhaven Deutschland

In der Druckversion der Packungsbeilage des Arzneimittels müssen Name und Anschrift des Herstellers, der für die Freigabe der betreffenden Charge verantwortlich ist, angegeben werden.

B. BEDINGUNGEN ODER EINSCHRÄNKUNGEN FÜR DIE ABGABE UND DEN GEBRAUCH

Arzneimittel auf eingeschränkte ärztliche Verschreibung (siehe Anhang I: Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels, Abschnitt 4.2).

C. SONSTIGE BEDINGUNGEN UND AUFLAGEN DER GENEHMIGUNG FÜR DAS INVERKEHRBRINGEN

- Regelmäßig aktualisierte Unbedenklichkeitsberichte [Periodic Safety Update Reports (PSURs)]

Die Anforderungen an die Einreichung von PSURs für dieses Arzneimittel sind in der nach Artikel 107 c Absatz 7 der Richtlinie 2001/83/EG vorgesehenen und im europäischen Internetportal für Arzneimittel veröffentlichten Liste der in der Union festgelegten Stichtage (EURD-Liste) - und allen künftigen Aktualisierungen - festgelegt.

D. BEDINGUNGEN ODER EINSCHRÄNKUNGEN FÜR DIE SICHERE UND WIRKSAME ANWENDUNG DES ARZNEIMITTELS

- Risikomanagement-Plan (RMP)

Der Inhaber der Genehmigung für das Inverkehrbringen (MAH) führt die notwendigen, im vereinbarten RMP beschriebenen und in Modul 1.8.2 der Zulassung dargelegten Pharmakovigilanzaktivitäten und Maßnahmen sowie alle künftigen vereinbarten Aktualisierungen des RMP durch.

Ein aktualisierter RMP ist einzureichen:

- nach Aufforderung durch die Europäische Arzneimittel-Agentur.
- jedes Mal, wenn das Risikomanagement-System geändert wird, insbesondere infolge neuer eingegangener Informationen, die zu einer wesentlichen Änderung des Nutzen-Risiko-Verhältnisses führen können oder infolge des Erreichens eines wichtigen Meilensteins (in Bezug auf Pharmakovigilanz oder Risikominimierung).

ANHANG III ETIKETTIERUNG UND PACKUNGSBEILAGE

A. ETIKETTIERUNG

ANGABEN AUF DER ÄUSSEREN UMHÜLLUNG
Faltschachtel
1. BEZEICHNUNG DES ARZNEIMITTELS
Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil Krka 600 mg/200 mg/245 mg Filmtabletten
Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil
2. WIRKSTOFF(E)
Jede Filmtablette enthält 600 mg Efavirenz, 200 mg Emtricitabin und 245 mg Tenofovirdisoproxil (als Succinat).
3. SONSTIGE BESTANDTEILE
5. SONSTIGE DESTRICTEDE
4. DARREICHUNGSFORM UND INHALT
Filmtablette
30 Filmtabletten 90 (3 Flaschen mit je 30) Filmtabletten
5. HINWEISE ZUR UND ART(EN) DER ANWENDUNG
Packungsbeilage beachten.
Zum Einnehmen.
6. WARNHINWEIS, DASS DAS ARZNEIMITTEL FÜR KINDER UNZUGÄNGLICH AUFZUBEWAHREN IST
Arzneimittel für Kinder unzugänglich aufbewahren.
7. WEITERE WARNHINWEISE, FALLS ERFORDERLICH
8. VERFALLDATUM
EXP
Haltbarkeit nach Anbruch: 2 Monate. Nicht über 25°C lagern. In der Originalverpackung aufbewahren. Datum des Anbruchs:

9.	BESONDERE VORSICHTSMASSNAHMEN FÜR DIE AUFBEWAHRUNG
	t über 30°C lagern. Flasche fest verschlossen halten, um den Inhalt vor Feuchtigkeit zu schützen.
10.	GEGEBENENFALLS BESONDERE VORSICHTSMASSNAHMEN FÜR DIE BESEITIGUNG VON NICHT VERWENDETEM ARZNEIMITTEL ODER DAVON STAMMENDEN ABFALLMATERIALIEN
11.	NAME UND ANSCHRIFT DES PHARMAZEUTISCHEN UNTERNEHMERS
KRK	(A, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, 8501 Novo mesto, Slowenien
12.	ZULASSUNGSNUMMER(N)
	1/17/1263/001 30 Filmtabletten 1/17/1263/002 90 (3 x 30) Filmtabletten
13.	CHARGENBEZEICHNUNG
Lot	
14.	VERKAUFSABGRENZUNG
15.	HINWEISE FÜR DEN GEBRAUCH
16.	ANGABEN IN BLINDENSCHRIFT
Efav	irenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil Krka
17.	INDIVIDUELLES ERKENNUNGSMERKMAL – 2D-BARCODE
2D-H	Barcode mit individuellem Erkennungsmerkmal.
18.	INDIVIDUELLES ERKENNUNGSMERKMAL – VOM MENSCHEN LESBARES FORMAT
PC SN NN	

ANGABEN AUF DEM BEHÄLTNIS
ETIKETT für Flasche
1. BEZEICHNUNG DES ARZNEIMITTELS
Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil Krka 600 mg/200 mg/245 mg Filmtabletten
Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil
2. WIRKSTOFF(E)
Jede Filmtablette enthält 600 mg Efavirenz, 200 mg Emtricitabin und 245 mg Tenofovirdisoproxil (als Succinat).
3. SONSTIGE BESTANDTEILE
4. DARREICHUNGSFORM UND INHALT
30 Filmtabletten
5. HINWEISE ZUR UND ART(EN) DER ANWENDUNG
Packungsbeilage beachten.
Zum Einnehmen.
6. WARNHINWEIS, DASS DAS ARZNEIMITTEL FÜR KINDER UNZUGÄNGLICH AUFZUBEWAHREN IST
Arzneimittel für Kinder unzugänglich aufbewahren.
7. WEITERE WARNHINWEISE, FALLS ERFORDERLICH
8. VERFALLDATUM
EXP
Haltbarkeit Anbruch: 2 Monate.
Nicht über 25°C lagern.
In der Originalverpackung aufbewahren.
Datum des Anbruchs:

BESONDERE VORSICHTSMASSNAHMEN FÜR DIE AUFBEWAHRUNG

9.

Nicht über 30°C lagern.

10.

Die Flasche fest verschlossen halten, um den Inhalt vor Feuchtigkeitzu schützen.

GEGEBENENFALLS BESONDERE VORSICHTSMASSNAHMEN FÜR DIE BESEITIGUNG VON NICHT VERWENDETEM ARZNEIMITTEL ODER DAVON

	STAMMENDEN ABFALLMATERIALIEN
11.	NAME UND ANSCHRIFT DES PHARMAZEUTISCHEN UNTERNEHMERS
ZDI	A 1 1 N
KKK	A, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, 8501 Novo mesto, Slowenien
12.	ZULASSUNGSNUMMER(N)
13.	CHARGENBEZEICHNUNG
.	
Lot	
14.	VERKAUFSABGRENZUNG
15.	HINWEISE FÜR DEN GEBRAUCH
16.	ANGABEN IN BLINDENSCHRIFT
10.	ANGADEN IN DEINDENSCHRIFT
17.	INDIVIDUELLES ERKENNUNGSMERKMAL – 2D-BARCODE
18.	INDIVIDUELLES ERKENNUNGSMERKMAL – VOM MENSCHEN LESBARES
	FORMAT

B. PACKUNGSBEILAGE

Gebrauchsinformation: Information für Patienten

Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil Krka 600 mg/200 mg/245 mg Filmtabletten Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil

Lesen Sie die gesamte Packungsbeilage sorgfältig durch, bevor Sie mit der Einnahme dieses Arzneimittels beginnen, denn sie enthält wichtige Informationen.

- Heben Sie die Packungsbeilage auf. Vielleicht möchten Sie diese später nochmals lesen.
- Wenn Sie weitere Fragen haben, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker.
- Dieses Arzneimittel wurde Ihnen persönlich verschrieben. Geben Sie es nicht an Dritte weiter. Es kann anderen Menschen schaden, auch wenn diese die gleichen Beschwerden haben wie Sie.
- Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker. Dies gilt auch für Nebenwirkungen, die nicht in dieser Packungsbeilage angegeben sind. Siehe Abschnitt 4.

Was in dieser Packungsbeilage steht

- 1. Was ist Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil Krka und wofür wird es angewendet?
- 2. Was sollten Sie vor der Einnahme von Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil Krka beachten?
- 3. Wie ist Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil Krka einzunehmen?
- 4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?
- 5. Wie ist Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil Krka aufzubewahren?
- 6. Inhalt der Packung und weitere Informationen

1. Was ist Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil Krka und wofür wird es angewendet?

Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil Krka enthält drei Wirkstoffe, die zur Behandlung von Infektionen mit dem Humanen Immundefizienzvirus (HIV) dienen:

- Efavirenz ist ein nichtnukleosidischer Hemmer der reversen Transkriptase (NNRTI)
- Emtricitabinist ein Nukleosid-Reverse-Transkriptase-Hemmer (NRTI)
- Tenofovir ist ein Nukleotid-Reverse-Transkriptase-Hemmer (NtRTI)

Die Wirkung jedes dieser so genannten antiretroviralen Wirkstoffe beruht auf der Störung der normalen Aktivität eines Enzyms (Reverse Transkriptase), das für die Vermehrung des Virus wichtig ist.

Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil Krka dient zur Behandlung einer Infektion mit dem Humanen Immundefizienzvirus (HIV) bei Erwachsenen im Alter von 18 Jahren und darüber, die zuvor bereits mit anderen antiretroviralen Arzneimitteln behandelt wurden und bei denen die HIV-1-Infektion seit mindestens drei Monaten unter Kontrolle ist. Bei diesen Patienten darf keine vorhergehende HIV-Therapie versagt haben.

2. Was sollten Sie vor der Einnahme von Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil Krka beachten?

Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil Krka darf nicht eingenommen werden,

- **wenn Sie allergisch** gegen Efavirenz, Emtricitabin, Tenofovir, Tenofovirdisoproxil oder einen der in Abschnitt 6 genannten sonstigen Bestandteile dieses Arzneimittels sind.
- wenn Sie an einer schweren Lebererkrankung leiden.

- wenn Sie an einem Herzproblem wie einem als Verlängerung des QT-Intervalls bezeichneten abnormen elektrischen Signal leiden, wodurch Sie einem hohen Risiko für schwere Herzrhythmusstörungen (Torsade de Pointes) ausgesetzt sind.
- wenn ein Familienangehöriger (Eltern, Großeltern, Geschwister) plötzlich aufgrund eines Herzproblems verstorben ist oder an einem angeborenen Herzfehler leidet.
- wenn Ihr Arzt Sie darüber informiert hat, dass bei Ihnen hohe oder niedrige Elektrolytwerte im Blut, wie z. B. Kalium oder Magnesium, vorliegen.
- **wenn Sie gegenwärtig** eines der folgenden Arzneimittel **einnehmen** (siehe auch "Einnahme von Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil Krka zusammen mit anderen Arzneimitteln"):
 - **Astemizol oder Terfenadin** (gegen Heuschnupfen oder sonstige Allergien)
 - **Bepridil** (gegen Herzerkrankungen)
 - Cisaprid (gegen Sodbrennen)
 - Elbasvir/Grazoprevir (zur Behandlung von Hepatitis C)
 - **Mutterkorn-Alkaloide** (z. B. Ergotamin, Dihydroergotamin, Ergometrin oder Methylergometrin) (gegen Migräne und Cluster-Kopfschmerzen)
 - Midazolam oder Triazolam (gegen Schlafstörungen)
 - **Pimozid, Imipramin, Amitriptylin oder Clomipramin** (gegen bestimmte psychische Störungen)
 - **Johanniskraut** (*Hypericum perforatum*) (pflanzliche Zubereitung gegen Depression und Angst)
 - **Voriconazol** (gegen Pilzinfektionen)
 - Flecainid, Metoprolol (zur Behandlung eines unregelmäßigen Herzschlags)
 - **bestimmte Antibiotika** (Makrolide, Fluorchinolone, Imidazol)
 - Triazol-Antimykotika
 - bestimmte Antimalariamittel
 - Methadon (gegen Opiat-Abhängigkeit)

→ Wenn Sie eins der genannten Arzneimittel einnehmen, informieren Sie bitte umgehend Ihren Arzt. Die Einnahme dieser Arzneimittel gleichzeitig mit Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil Krka kann schwere oder lebensbedrohliche Nebenwirkungen hervorrufen oder die Wirksamkeit dieser Arzneimittel einschränken.

Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen

Bitte sprechen Sie mit Ihrem Arzt oder Apotheker, bevor Sie Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil Krka einnehmen.

- Dieses Arzneimittel ist kein Heilmittel für eine HIV-Infektion. Sie können während der Einnahme von Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil Krka weiterhin Infektionen oder andere mit der HIV-Infektion einhergehende Erkrankungen bekommen.
- Sie müssen während der Einnahme von Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil Krka in ärztlicher Behandlung bleiben.
- Sprechen Sie mit Ihrem Arzt:
 - wenn Sie weitere Arzneimittel einnehmen, die Efavirenz, Emtricitabin, Tenofovirdisoproxil,
 Tenofoviralafenamid, Lamivudin oder Adefovirdipivoxil enthalten.
 Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil Krka sollte nicht gleichzeitig mit diesen
 Arzneimitteln eingenommen werden.
 - wenn Sie an einer Nierenerkrankung leiden oder gelitten haben, oder wenn Untersuchungen auf Nierenprobleme hingewiesen haben. Die Einnahme von Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil Krka wird nicht empfohlen, wenn Sie eine

mittelschwere oder schwere Nierenerkrankung haben.

Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil Krka kann Auswirkungen auf Ihre Nieren haben. Vor Beginn der Behandlung mit Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil Krka wird Ihr Arzt möglicherweise Blutuntersuchungen anordnen, um Ihre Nierenfunktion zu kontrollieren. Möglicherweise ordnet Ihr Arzt während Ihrer Behandlung auch Blutuntersuchungen zur Überwachung Ihrer Nieren an.

Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil Krka wird normalerweise nicht zusammen mit anderen Arzneimitteln eingenommen, die Ihre Nieren schädigen können (siehe Abschnitt 2, Einnahme von Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil Krka zusammen mit anderen Arzneimitteln). Falls dies jedoch unvermeidbar ist, wird Ihr Arzt einmal wöchentlich Ihre Nierenfunktion kontrollieren.

- wenn Sie an einer Herzerkrankung leiden, insbesondere an einem als Verlängerung des QT-Intervalls bezeichneten abnormen elektrischen Signal.
- wenn in Ihrer Krankengeschichte psychische Störungen vorkommen, einschließlich Depressionen, oder wenn ein Arzneimittel-, Drogen- oder Alkoholmissbrauch vorlag. Sprechen Sie umgehend mit Ihrem Arzt, wenn Sie sich niedergeschlagen (depressiv) fühlen, an Selbstmord denken oder seltsame Gedanken haben (siehe Abschnitt 4, Welche Nebenwirkungen sind möglich?).
- wenn in Ihrer Krankengeschichte Anfallsleiden (Krampfanfälle) vorkommen oder wenn Sie derzeit mit einem Arzneimittel gegen Krampfanfälle behandelt werden, zum Beispiel Carbamazepin, Phenobarbital oder Phenytoin. Wenn Sie ein solches Arzneimittel einnehmen, muss Ihr Arzt eventuell die Wirkstoffmenge in Ihrem Blut überprüfen, um sicher zu stellen, dass diese nicht durch Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil Krka beeinflusst wird. Gegebenenfalls verordnet Ihr Arzt Ihnen ein anderes Arzneimittel gegen Krampfanfälle.
- wenn in Ihrer Krankengeschichte eine Lebererkrankung, einschließlich einer chronischen aktiven Hepatitis, vorkommt. Patienten mit einer Lebererkrankung wie einer chronischen Hepatitis B oder C, die eine antiretrovirale Kombinationstherapie erhalten, weisen ein erhöhtes Risiko für schwerwiegende, möglicherweise lebensbedrohliche Leberprobleme auf. Gegebenenfalls wird Ihr Arzt Blutuntersuchungen durchführen, um zu kontrollieren, wie gut Ihre Leber arbeitet, oder Sie auf ein anderes Arzneimittel umstellen.

 Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil Krka darf nicht eingenommen werden, wenn Sie an einer schweren Lebererkrankung leiden (siehe oben Abschnitt 2, Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil Krka darf nicht eingenommen werden).

Wenn Sie eine Hepatitis-B-Infektion haben, wird Ihr Arzt sorgfältig das bestmögliche Behandlungsschema für Sie auswählen. Tenofovirdisoproxil und Emtricitabin, zwei der Wirkstoffe in Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil Krka, zeigen eine Aktivität gegen das Hepatitis-B-Virus, wobei Emtricitabin für die Behandlung der Hepatitis-B-Infektion nicht zugelassen ist. Die Symptome Ihrer Hepatitis können sich verstärken, wenn Sie die Einnahme von Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil Krka beenden. Eventuell wird Ihr Arzt regelmäßige Blutuntersuchungen durchführen, um zu beobachten, wie Ihre Leber arbeitet (siehe Abschnitt 3, Wenn Sie die Einnahme von Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil Krka abbrechen).

- Unabhängig davon, ob in Ihrer Krankengeschichte eine Lebererkrankung vorkommt, wird Ihr Arzt regelmäßige Blutuntersuchungen in Betracht ziehen, um zu kontrollieren, wie Ihre Leber arbeitet.
- falls Sie älter als 65 Jahre sind. Es wurde nur eine unzureichende Anzahl an Patienten über 65 Jahre untersucht. Falls Sie älter als 65 Jahre sind und Ihr Arzt Ihnen Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil Krka verordnet hat, wird er Sie sorgfältig

überwachen.

- Sobald Sie mit der Einnahme von Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil Krka beginnen, achten Sie bitte auf folgende Anzeichen:
 - Anzeichen von Schwindelgefühl, Schlafstörungen, Benommenheit, Konzentrationsstörungen oder ungewöhnlichen Träumen. Diese Nebenwirkungen können in den ersten ein oder zwei Tagen der Behandlung auftreten; sie klingen in der Regel nach zwei bis vier Wochen wieder ab.
 - **jegliche Anzeichen von Hautausschlag.** Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil Krka kann Hautausschläge hervorrufen. Wenn Sie bei sich Anzeichen für einen schweren Ausschlag (mit Blasen oder Fieber) feststellen, unterbrechen Sie sofort die Einnahme von Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil Krka und sprechen Sie mit Ihrem Arzt. Wenn Sie früher einmal von einem anderen NNRTI-Arzneimittel Ausschlag bekommen haben, kann auch ein größeres Risiko dafür bestehen, dass Sie von Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil Krka Ausschlag bekommen.
 - jegliche Anzeichen einer Entzündung oder Infektion. Bei einigen Patienten mit fortgeschrittener HIV-Infektion (AIDS) und bereits früher aufgetretenen Begleit-Infektionen können kurz nach Beginn der antiretroviralen Behandlung Anzeichen und Symptome einer Entzündung von zurückliegenden Infektionen auftreten. Es wird angenommen, dass diese Symptome auf eine Verbesserung der körpereigenen Immunantwort zurückzuführen sind, die es dem Körper ermöglicht, Infektionen zu bekämpfen, die möglicherweise ohne erkennbare Symptome vorhanden waren. Wenn Sie irgendwelche Anzeichen einer Infektion bemerken, sprechen Sie bitte sofort mit Ihrem Arzt.

Zusätzlich zu den Begleitinfektionen können nach Beginn der Einnahme von Arzneimitteln zur Behandlung Ihrer HIV-Infektion auch Autoimmunerkrankungen auftreten (ein Zustand, bei dem das Immunsystem gesundes Körpergewebe angreift). Autoimmunerkrankungen können viele Monate nach Beginn der Behandlung auftreten. Wenn Sie irgendwelche Anzeichen einer Infektion oder andere Symptome, wie z. B. Muskelschwäche, eine Schwäche, die in den Händen und Füßen beginnt und sich in Richtung Rumpf fortsetzt, Herzklopfen, Zittern oder Hyperaktivität bemerken, informieren Sie bitte unverzüglich Ihren Arzt, um die notwendige Behandlung zu erhalten.

- Knochenerkrankungen. Bei einigen Patienten, die eine antiretrovirale Kombinationsbehandlung erhalten, kann sich eine Knochenkrankheit entwickeln, die als Osteonekrose bezeichnet wird (Absterben von Knochengewebe infolge unzureichender Blutversorgung des Knochens). Zu den vielen Risikofaktoren für die Entwicklung dieser Erkrankung können unter anderem die Dauer der antiretroviralen Kombinationsbehandlung, die Anwendung von Kortikosteroiden, Alkoholkonsum, eine starke Unterdrückung des Immunsystems oder ein höherer Body-Mass-Index (Maßzahl zur Beurteilung des Körpergewichts im Verhältnis zur Körpergröße) gehören. Anzeichen einer Osteonekrose sind Gelenksteife, -beschwerden und -schmerzen (insbesondere in Hüfte, Knie und Schulter) sowie Schwierigkeiten bei Bewegungen. Falls Sie eines dieser Anzeichen bei sich bemerken, informieren Sie bitte Ihren Arzt.

Knochenprobleme (die sich als anhaltende oder schlimmer werdende Knochenschmerzen äußern und manchmal zu Knochenbrüchen führen)) können auch aufgrund von Schäden an den Zellen der Nierenkanälchen auftreten (siehe Abschnitt 4, *Welche Nebenwirkungen sind möglich?*). Informieren Sie Ihren Arzt, wenn bei Ihnen Knochenschmerzen oder Knochenbrüche auftreten.

Tenofovirdisoproxil kann außerdem zu einem Verlust von Knochenmasse führen. Der ausgeprägteste Verlust von Knochenmasse wurde in klinischen Studien beobachtet, als Patienten gegen HIV mit Tenofovirdisoproxil in Kombination mit einem geboosterten

Proteasehemmer behandelt wurden.

Insgesamt sind die Auswirkungen von Tenofovirdisoproxil auf die langfristige Gesundheit der Knochen und das zukünftige Risiko für Knochenbrüche bei erwachsenen Patienten sowie bei Patienten im Kindes- und Jugendalter nicht geklärt.

Informieren Sie Ihren Arzt, wenn Sie an Osteoporose leiden. Bei Patienten mit Osteoporose besteht ein höheres Risiko für Knochenbrüche.

Kinder und Jugendliche

- Geben Sie Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil Krka nicht an Kinder und Jugendliche unter 18 Jahren. Die Anwendung von Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil Krka bei Kindern und Jugendlichen ist noch nicht untersucht worden.

Einnahme von Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil Krka zusammen mit anderen Arzneimitteln

Sie dürfen Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil Krka nicht gleichzeitig mit bestimmten anderen Arzneimitteln einnehmen. Diese Arzneimittel sind am Anfang von Abschnitt 2 aufgeführt, unter *Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil Krka darf nicht eingenommen werden.* Es handelt sich um verschiedene häufig verwendete Arzneimittel und pflanzliche Zubereitungen (z. B. Johanniskraut), die schwerwiegende Wechselwirkungen hervorrufen können.

Informieren Sie Ihren Arzt oder Apotheker, wenn Sie andere Arzneimittel einnehmen, kürzlich andere Arzneimittel eingenommen haben oder beabsichtigen andere Arzneimittel einzunehmen.

Sie sollten Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil Krka auch nicht gleichzeitig mit anderen Arzneimitteln einnehmen, die Efavirenz (es sei denn auf Anweisung Ihres Arztes), Emtricitabin, Tenofovirdisoproxil, Tenofoviralafenamid, Lamivudin oder Adefovirdipivoxil enthalten.

Informieren Sie Ihren Arzt, wenn Sie andere Arzneimittel anwenden, die Ihre Nieren schädigen können. Dazu gehören beispielsweise:

- Aminoglykoside, Vancomycin (Mittel gegen bakterielle Infektionen)
- Foscarnet, Ganciclovir, Cidofovir (Mittel gegen Virusinfektionen)
- Amphotericin B, Pentamidin (Mittel gegen Pilzerkrankungen)
- Interleukin-2 (zur Behandlung von Krebserkrankungen)
- Nicht steroidale antiinflammatorische Arzneimittel (NSAIDs, zur Linderung von Knochen- oder Muskelschmerzen)

Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil Krka kann mit anderen Arzneimitteln, einschließlich pflanzlicher Zubereitungen wie z. B. Ginkgo biloba-Extrakte, in Wechselwirkung treten. Dadurch kann die Wirkstoffmenge von Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil Krka oder anderen Arzneimitteln in Ihrem Blut beeinflusst werden. Das kann zur Folge haben, dass die Wirksamkeit der Arzneimittel nachlässt oder Nebenwirkungen verstärkt werden. In einigen Fällen muss Ihr Arzt dann Ihre Arzneimitteldosis entsprechend verändern oder Ihre Blutwerte kontrollieren.

Es ist sehr wichtig, dass Sie Ihren Arzt oder Apotheker informieren, wenn Sie eines der folgenden Mittel einnehmen:

- Didanosin enthaltende Arzneimittel (zur Behandlung der HIV-Infektion): Die gleichzeitige Einnahme von Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil Krka mit anderen antiviralen Arzneimitteln, die Didanosin enthalten, kann den Blutspiegel von Didanosin ansteigen lassen und die CD4-Zellzahl reduzieren. In seltenen Fällen sind bei der gleichzeitigen Anwendung von Arzneimitteln, die Tenofovirdisoproxil und Didanosin enthalten, Entzündungen der Bauchspeicheldrüse und Laktatazidose (Überschuss an Milchsäure im Blut, manchmal mit tödlichem Ausgang), beobachtet worden. Ihr Arzt wird sorgfältig abwägen, ob Sie mit Arzneimitteln behandelt werden sollen, die Tenofovir und Didanosin enthalten.

- Andere Arzneimittel zur Behandlung der HIV-Infektion: Folgende Proteasehemmer: Darunavir, Indinavir, Lopinavir/Ritonavir, Ritonavir oder Ritonavir-geboostertes Atazanavir oder Saquinavir. Gegebenenfalls zieht Ihr Arzt ein anderes Arzneimittel für Sie in Betracht oder verändert die Dosis des Proteasehemmers. Informieren Sie Ihren Arzt auch, wenn Sie Maraviroc einnehmen.
- Arzneimittel zur Behandlung einer Infektion mit dem Hepatitis-C-Virus: Elbasvir/Grazoprevir, Glecaprevir/Pibrentasvir, Sofosbuvir/Velpatasvir, Sofosbuvir/Velpatasvir/Voxilaprevir.
- Blutfettsenker (Statine): Atorvastatin, Pravastatin, Simvastatin.

 Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil Krka kann die Statinkonzentration in Ihrem Blut verringern. Ihr Arzt wird Ihren Cholesterinspiegel kontrollieren und bei Bedarf die Anpassung Ihrer Statindosis in Betracht ziehen.
- Arzneimittel gegen Krampfanfälle (Antikonvulsiva): Carbamazepin, Phenytoin, Phenobarbital. Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil Krka kann die Antikonvulsiva-Konzentration in Ihrem Blut verändern. Carbamazepin kann die Konzentration von Efavirenz (einem der Wirkstoffe in Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil Krka) in Ihrem Blut verringern. Ihr Arzt muss eventuell in Betracht ziehen, Ihnen ein anderes Mittel gegen Krampfanfälle zu verschreiben.
- Arzneimittel gegen bakterielle Infektionen einschließlich Tuberkulose und AIDS-bedingtem Mycobacterium-avium-Komplex: Clarithromycin, Rifabutin, Rifampicin. Ihr Arzt wird eventuell in Betracht ziehen, Ihre Dosis zu verändern oder Ihnen ein anderes Antibiotikum zu verschreiben. Außerdem kann Ihr Arzt in Betracht ziehen, Ihnen eine zusätzliche Dosis Efavirenz zur Behandlung der HIV-Infektion zu geben.
- Arzneimittel gegen Pilzerkrankungen (Antimykotika): Itraconazol oder Posaconazol. Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil Krka kann den Itraconazol- oder Posaconazol-Gehalt in Ihrem Blut verringern. Ihr Arzt kann daher in Betracht ziehen, Ihnen ein anderes Antimykotikum zu verschreiben.
- Arzneimittel zur Behandlung von Malaria: Atovaquon/Proguanil oder Artemether/Lumefantrin. Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil Krka kann den Atovaquon/Proguanil- oder Artemether/Lumefantrin-Gehalt in Ihrem Blut verringern.
- Hormonelle Kontrazeptiva wie die Anti-Baby-Pille, ein injiziertes Verhütungsmittel (z. B. Depo-Provera) oder ein Verhütungsimplantat (z. B. Implanon): Sie müssen zusätzlich eine zuverlässige Barriere-Methode zur Verhütung (zum Beispiel ein Kondom) verwenden (siehe Schwangerschaft und Stillzeit). Die Einnahme von Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil Krka kann dazu führen, dass hormonelle Kontrazeptiva weniger zuverlässig wirken. Bei Frauen, die Efavirenz, einen Wirkstoff von Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil Krka, einnehmen, sind während der Anwendung eines Verhütungsimplantats Schwangerschaften aufgetreten, obwohl nicht nachgewiesen worden ist, dass die Therapie mit Efavirenz zu einem Versagen des Verhütungsmittels führte.
- **Praziquantel**, ein Arzneimittel zur Behandlung eines Wurmbefalls.
- **Sertralin**, ein Arzneimittel zur Behandlung von Depressionen: Eventuell muss Ihr Arzt Ihre Sertralindosis anpassen.
- Metamizol, ein Arzneimittel zur Behandlung von Schmerzen und Fieber.
- **Bupropion,** ein Arzneimittel zur Behandlung von Depressionen oder zur Unterstützung, wenn Sie mit dem Rauchen aufhören wollen: Eventuell muss Ihr Arzt Ihre Bupropion-Dosis anpassen.
- **Diltiazem und ähnliche Arzneimittel (Kalziumkanalblocker):** Eventuell muss Ihr Arzt Ihre Kalziumkanalblocker-Dosis anpassen, wenn Sie mit der Einnahme von Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil Krka beginnen.
- Arzneimittel, die angewendet werden, um die Abstoßung eines Organtransplantats zu verhindern (auch Immunsuppressiva genannt) wie Ciclosporin, Sirolimus oder Tacrolimus. Wenn Sie mit der Einnahme von Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil Krka beginnen oder diese beenden, wird Ihr Arzt die Plasmakonzentration des Immunsuppressivums engmaschig überwachen und wenn nötig die Dosierung anpassen.
- Warfarin oder Acenocoumarol (Arzneimittel, die verwendet werden, um die Blutgerinnung zu vermindern): Ihr Arzt muss möglicherweise Ihre Warfarin- oder Acenocoumarol-Dosis anpassen.
- **Ginkgo biloba-Extrakte** (pflanzliche Zubereitung).

Schwangerschaft und Stillzeit

Wenn Sie schwanger sind oder stillen, oder wenn Sie vermuten, schwanger zu sein oder beabsichtigen, schwanger zu werden, fragen Sie vor der Einnahme dieses Arzneimittels Ihren Arzt oder Apotheker um Rat.

Frauen sollen es vermeiden, während der Behandlung mit

Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil Krka und in den ersten zwölf Wochen danach schwanger zu werden. Ihr Arzt wird Sie eventuell auffordern, mit einem Schwangerschaftstest sicherzustellen, dass Sie nicht schwanger sind, bevor Sie mit der Einnahme von Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil Krka beginnen.

Wenn Sie eine Frau im gebärfähigen Alter sind, müssen Sie während der Einnahme von Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil Krka eine zuverlässige Barriere-Methode zur Verhütung (zum Beispiel ein Kondom) zusammen mit anderen empfängnisverhütenden Methoden, einschließlich oraler (Pille) oder anderer hormoneller Verhütungsmittel (zum Beispiel Implantate, Injektionen) anwenden. Efavirenz, einer der Wirkstoffe von

Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil Krka, kann noch längere Zeit in Ihrem Blut vorhanden sein, nachdem Sie die Einnahme beendet haben. Deshalb sollten Sie bis 12 Wochen nach Ende der Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil Krka-Behandlung auf die oben beschriebene Weise verhüten.

Informieren Sie sofort Ihren Arzt, wenn Sie schwanger sind oder eine Schwangerschaft planen.

Wenn Sie bereits schwanger sind, dürfen Sie Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil Krka nur einnehmen, wenn Ihr Arzt gemeinsam mit Ihnen entscheidet, dass die Einnahme unbedingt erforderlich ist.

Schwere Missbildungen wurden sowohl an ungeborenen Tieren als auch bei Neugeborenen von Frauen beobachtet, die während der Schwangerschaft mit Efavirenz behandelt worden waren.

Fragen Sie vor der Einnahme von allen Arzneimitteln Ihren Arzt oder Apotheker um Rat.

Wenn Sie Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil Krka während der Schwangerschaft eingenommen haben, kann Ihr Arzt Sie zu regelmäßigen Blutuntersuchungen und anderen diagnostischen Tests einbestellen, um die Entwicklung Ihres Kindes zu überwachen. Bei Kindern, deren Mütter während der Schwangerschaft NRTIs eingenommen haben, überwog der Nutzen durch den Schutz vor HIV das Risiko des Auftretens von Nebenwirkungen.

Sie dürfen während der Behandlung mit Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil Krka nicht stillen. Sowohl das HI-Virus als auch die Wirkstoffe von Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil Krka können in die Muttermilch übergehen und Ihrem Kind schweren Schaden zufügen.

Bei HIV-positiven Frauen wird das Stillen nicht empfohlen, da eine HIV-Infektion über die Muttermilch auf das Kind übertragen werden kann.

Wenn Sie stillen oder beabsichtigen zu stillen, sollten Sie dies so schnell wie möglich mit Ihrem Arzt besprechen.

Verkehrstüchtigkeit und Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen

Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil Krka kann Schwindelgefühl, Konzentrationsstörungen und Benommenheit verursachen. Wenn diese Anzeichen bei Ihnen auftreten, dürfen Sie sich nicht an das Steuer eines Fahrzeugs setzen und keine Werkzeuge oder Maschinen bedienen.

Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil Krka enthält Natrium

Dieses Arzneimittel enthält weniger als 1 mmol Natrium (23 mg) pro Tablette, d. h. es ist nahezu "natriumfrei".

3. Wie ist Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil Krka einzunehmen?

Nehmen Sie dieses Arzneimittel immer genau nach Absprache mit Ihrem Arzt oder Apotheker ein. Fragen Sie bei Ihrem Arzt oder Apotheker nach, wenn Sie sich nicht sicher sind.

Die empfohlene Dosis beträgt:

Eine Tablette täglich. Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil Krka soll auf nüchternen Magen (darunter versteht man in der Regel mindestens 1 Stunde vor oder 2 Stunden nach einer Mahlzeit) möglichst vor dem Schlafengehen eingenommen werden, da dann manche Nebenwirkungen (zum Beispiel Schwindelgefühl, Benommenheit) weniger Beschwerden verursachen. Schlucken Sie Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil Krka unzerkaut mit Wasser.

Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil Krka muss jeden Tag eingenommen werden.

Falls Ihr Arzt die Behandlung mit einem der Wirkstoffe von

Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil Krka beenden möchte, wird er Ihnen möglicherweise Efavirenz, Emtricitabin und/oder Tenofovirdisoproxil als Einzelpräparate oder in Kombination mit anderen Arzneimitteln zur Behandlung Ihrer HIV-Infektion verordnen.

Wenn Sie eine größere Menge von Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil Krka eingenommen haben, als Sie sollten

Wenn Sie versehentlich zu viele Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil Krka Tabletten eingenommen haben, können Sie ein erhöhtes Risiko für mögliche Nebenwirkungen dieses Arzneimittels haben (siehe Abschnitt 4, *Welche Nebenwirkungen sind möglich?*). Wenden Sie sich an Ihren Arzt oder die nächste Notaufnahme zur Beratung. Nehmen Sie die Tablettenflasche mit, damit Sie leichter beschreiben können, was Sie eingenommen haben.

Wenn Sie die Einnahme von Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil Krka vergessen haben

Es ist wichtig, dass Sie keine Einnahme von Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil Krka auslassen.

Wenn Sie eine Einnahme von Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil Krka um bis zu 12 Stunden gegenüber der gewohnten Einnahmezeit ausgelassen haben, holen Sie diese so bald wie möglich nach und nehmen Sie danach die nächste Dosis zur gewohnten Zeit ein.

Wenn es ohnehin fast Zeit für Ihre nächste Dosis ist (weniger als 12 Stunden), holen Sie die versäumte Dosis nicht mehr nach. Warten Sie und nehmen Sie die nächste Dosis zum gewohnten Zeitpunkt ein. Nehmen Sie nicht die doppelte Menge ein, wenn Sie die vorherige Einnahme vergessen haben.

Wenn Sie sich weniger als 1 Stunde nach der Einnahme von

Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil Krka übergeben, müssen Sie eine weitere Tablette einnehmen. Warten Sie nicht bis zum nächsten Einnahmezeitpunkt. Sie brauchen keine weitere Tablette einzunehmen, wenn Sie sich mehr als 1 Stunde nach der Einnahme von Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil Krka übergeben haben.

Wenn Sie die Einnahme von Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil Krka abbrechen

Beenden Sie in keinem Fall die Einnahme von Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil Krka, ohne mit Ihrem Arzt zu sprechen. Wenn Sie aufhören,

Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil Krka zu nehmen, kann das schwere Auswirkungen darauf

haben, wie Sie auf die weitere Behandlung ansprechen. Wenn die Einnahme von Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil Krka beendet wurde, wenden Sie sich an Ihren Arzt, bevor Sie wieder mit der Einnahme von Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil Krka beginnen. Falls Sie Probleme haben oder Ihre Dosis angepasst werden muss, wird Ihr Arzt Ihnen möglicherweise die Wirkstoffe von Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil Krka als Einzelpräparate verordnen.

Wenn Ihre Packung Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil Krka zu Ende geht, bitten Sie Ihren Arzt um ein neues Rezept. Dies ist sehr wichtig, weil die Virusmenge selbst bei kurzfristiger Unterbrechung der Behandlung schnell wieder ansteigen kann. Danach ist es eventuell schwieriger, das Virus zu behandeln.

Wenn Sie sowohl mit HIV als auch mit Hepatitis B infiziert sind, ist es besonders wichtig, dass Sie Ihre Behandlung mit Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil Krka nicht ohne vorherige Rücksprache mit Ihrem Arzt absetzen. Bei einigen Patienten zeigten Blutuntersuchungen oder Symptome eine Verschlechterung der Hepatitis nach dem Absetzen von Emtricitabin oder Tenofovirdisoproxil (zwei der drei Wirkstoffe von Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil Krka). Wenn Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil Krka abgesetzt wird, kann Ihr Arzt Ihnen empfehlen, die Hepatitis-B-Behandlung fortzusetzen. Es kann notwendig sein, bis zu 4 Monate nach Behandlungsende Blutuntersuchungen bei Ihnen durchzuführen, um zu kontrollieren, wie Ihre Leber arbeitet. Bei einigen Patienten mit fortgeschrittener Lebererkrankung oder Zirrhose wird eine Beendigung der Behandlung nicht empfohlen, da dies zu einer Verschlimmerung der Hepatitis führen kann, was lebensbedrohlich sein könnte.

→ Teilen Sie Ihrem Arzt bitte unverzüglich alle neuen oder ungewöhnlichen Symptome mit, die Ihnen nach dem Absetzen der Behandlung auffallen, vor allem Beschwerden, die Sie mit einer Hepatitis-B-Infektion in Zusammenhang bringen.

Wenn Sie weitere Fragen zur Einnahme dieses Arzneimittels haben, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker.

4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?

Während einer HIV-Therapie können eine Gewichtszunahme und ein Anstieg der Blutfett- und Blutzuckerwerte auftreten. Dies hängt teilweise mit dem verbesserten Gesundheitszustand und dem Lebensstil zusammen; bei den Blutfetten manchmal mit den HIV-Arzneimitteln selbst. Ihr Arzt wird Sie auf diese Veränderungen hin untersuchen.

Wie alle Arzneimittel kann auch dieses Arzneimittel Nebenwirkungen haben, die aber nicht bei jedem auftreten müssen.

Mögliche schwerwiegende Nebenwirkungen: Sprechen Sie unverzüglich mit Ihrem Arzt

- Laktatazidose (Überschuss an Milchsäure im Blut) ist eine seltene (kann bei bis zu 1 von 1 000 Patienten auftreten) aber schwerwiegende Nebenwirkung, die lebensbedrohlich sein kann. Die folgenden Nebenwirkungen können Anzeichen einer Laktatazidose sein:
 - tiefes, schnelles Atmen
 - Schläfrigkeit
 - Übelkeit, Erbrechen und Bauchschmerzen.

→ Wenden Sie sich unverzüglich an Ihren Arzt, wenn Sie glauben, dass Sie möglicherweise eine Laktatazidose haben.

Andere mögliche schwerwiegende Nebenwirkungen

Die folgenden Nebenwirkungen treten **gelegentlich** auf (diese können bei bis zu 1 von 100 Patienten auftreten):

- allergische Reaktion (Überempfindlichkeit), die schwere Hautreaktionen hervorrufen kann (Stevens-Johnson-Syndrom, Erythema multiforme; siehe Abschnitt 2)
- Schwellung von Gesicht, Lippen, Zunge oder Rachen (Angioödem)
- aggressives Verhalten, Selbstmordgedanken, seltsame Gedanken, Paranoia, Unfähigkeit klar zu denken, veränderte Stimmungslage, Dinge sehen oder hören, die nicht wirklich da sind (Halluzinationen), Selbstmordversuch, Persönlichkeitsveränderungen (Psychosen), Katatonie (ein Zustand, bei dem der Patient eine Zeitlang bewegungs- und sprechunfähig verharrt)
- Bauchschmerzen infolge einer Entzündung der Bauchspeicheldrüse
- Vergesslichkeit, Verwirrtheit, Krampfanfälle, zusammenhangloses Sprechen, Tremor (Zittern)
- gelblich verfärbte Haut oder Augen, Juckreiz oder Bauchschmerzen infolge einer Leberentzündung
- Schäden an den Zellen der Nierenkanälchen

Psychiatrische Nebenwirkungen neben den oben genannten sind u. a. Wahnvorstellungen, Neurosen. Einige Patienten haben Selbstmord begangen. Solche Probleme treten häufiger bei Patienten mit psychischen Vorerkrankungen auf. Benachrichtigen Sie immer sofort Ihren Arzt, wenn diese Symptome bei Ihnen auftreten.

Nebenwirkungen an der Leber: Wenn Sie auch mit dem Hepatitis-B-Virus infiziert sind, kann sich Ihre Hepatitis nach Absetzen der Behandlung verschlechtern (siehe Abschnitt 3).

Die folgenden Nebenwirkungen treten **selten** auf (diese können bei bis zu 1 von 1 000 Patienten auftreten):

- Leberversagen, das in einigen Fällen tödlich verlief oder eine Lebertransplantation erforderlich machte. Die meisten Fälle ereigneten sich bei Patienten, die bereits eine Lebererkrankung hatten. Allerdings gibt es auch einige Berichte über Patienten ohne vorbestehende Lebererkrankung.
- Nierenentzündung, Ausscheiden von großen Urinmengen und Durstgefühl
- Rückenschmerzen, die durch Nierenprobleme wie Nierenversagen verursacht werden. Gegebenenfalls wird Ihr Arzt Blutuntersuchungen durchführen, um zu kontrollieren, ob Ihre Nieren richtig arbeiten.
- Erweichung der Knochen (mit Knochenschmerzen und manchmal zu Knochenbrüchen führend), die durch Schäden an den Zellen der Nierenkanälchen verursacht sein kann
- Fettleber

→ Sprechen Sie mit Ihrem Arzt, wenn Sie glauben, dass Sie möglicherweise eine dieser schwerwiegenden Nebenwirkungen haben.

Häufigste Nebenwirkungen

Die folgenden Nebenwirkungen treten sehr häufig auf (diese können bei mehr als 1 von 10 Patienten auftreten):

- Schwindelgefühl, Kopfschmerzen, Durchfall, Übelkeit, Erbrechen
- Hautausschläge (einschließlich roter Flecken oder Male, manchmal mit Blasenbildung oder Hautschwellung), die allergische Reaktionen sein können
- Schwächegefühl

Untersuchungen können außerdem folgende Befunde ergeben:

- verringerte Phosphatwerte im Blut
- erhöhte Kreatinkinase-Werte im Blut, dadurch Muskelschmerzen und -schwäche

Andere mögliche Nebenwirkungen

Die folgenden Nebenwirkungen treten häufig auf (diese können bei bis zu 1 von 10 Patienten auftreten):

- allergische Reaktionen
- Koordinations- und Gleichgewichtsstörungen
- Angstgefühle, Niedergeschlagenheit (depressive Stimmung)
- Schlafstörungen, ungewöhnliche Träume, Konzentrationsschwierigkeiten, Benommenheit
- Schmerzen, Bauchschmerzen
- Verdauungsprobleme, die nach den Mahlzeiten zu Beschwerden führen, Bauchblähung, Blähungen
- Appetitverlust
- Müdigkeit
- Juckreiz
- Veränderungen der Hautfarbe, einschließlich dunkler Flecken, häufig ausgehend von Händen und Fußsohlen

Untersuchungen können außerdem folgende Befunde ergeben:

- niedrige Zahl an weißen Blutkörperchen (eine verringerte Zahl weißer Blutkörperchen [Leukozyten] kann Sie anfälliger für Infektionen machen)
- Erkrankungen der Leber und der Bauchspeicheldrüse
- erhöhte Triglyzerid- (Fettsäuren), Bilirubin- (Gallenfarbstoff) oder Zuckerwerte im Blut

Die folgenden Nebenwirkungen treten gelegentlich auf (diese können bei bis zu 1 von 100 Patienten auftreten):

- Muskelabbau, Muskelschmerzen oder -schwäche
- Anämie (niedrige Zahl an roten Blutkörperchen)
- Gefühl von Schwindel und Sich-Drehen (Drehschwindel), Pfeifen, Klingeln oder andere anhaltende Ohrgeräusche
- verschwommenes Sehen
- Frösteln
- Brustvergrößerung bei Männern
- vermindertes sexuelles Verlangen
- plötzliches Erröten (Flushing)
- Mundtrockenheit
- gesteigerter Appetit

Untersuchungen können außerdem folgende Befunde ergeben:

- Abnahme der Kaliumkonzentration im Blut
- erhöhtes Kreatinin im Blut
- Eiweiß im Urin
- erhöhtes Cholesterin im Blut

Muskelabbau, Erweichung der Knochen (mit Knochenschmerzen und manchmal zu Knochenbrüchen führend), Muskelschmerzen, Muskelschwäche und die Abnahme der Kalium- oder Phosphatkonzentration im Blut können durch Schäden an den Zellen der Nierenkanälchen verursacht sein.

Die folgenden Nebenwirkungen treten selten auf (diese können bei bis zu 1 von 1 000 Patienten auftreten):

- juckender Hautausschlag als Reaktion auf Sonnenlicht

Meldung von Nebenwirkungen

Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker. Dies gilt auch für Nebenwirkungen, die nicht in dieser Packungsbeilage angegeben sind. Sie können Nebenwirkungen auch direkt über das in Anhang V aufgeführte nationale

Meldersystemanzeigen.

Indem Sie Nebenwirkungen melden, können Sie dazu beitragen, dass mehr Informationen über die

Sicherheit dieses Arzneimittels zur Verfügung gestellt werden.

5. Wie ist Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil Krka aufzubewahren?

Bewahren Sie dieses Arzneimittel für Kinder unzugänglich auf.

Sie dürfen dieses Arzneimittel nach dem auf dem Behältnis und dem Umkarton nach "EXP "angegebenen Verfalldatum nicht mehr verwenden. Das Verfalldatum bezieht sich auf den letzten Tag des angegebenen Monats.

Nicht über 30°C lagern.

In der Originalverpackung aufbewahren. Die Flasche fest verschlossen halten, um den Inhalt vor Feuchtigkeit zu schützen.

Die Haltbarkeit nach erstmaligem Anbruch beträgt 2 Monate bei Lagerung nicht über 25°C.

Entsorgen Sie Arzneimittel nicht im Abwasser oder Haushaltsabfall. Fragen Sie Ihren Apotheker, wie das Arzneimittel zu entsorgen ist, wenn Sie es nicht mehr verwenden. Sie tragen damit zum Schutz der Umwelt bei.

6. Inhalt der Packung und weitere Informationen

Was Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil Krka enthält

- Die Wirkstoffe sind: Efavirenz, Emtricitabin und Tenofovirdisoproxil. Jede Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil Krka-Filmtablette enthält 600 mg Efavirenz, 200 mg Emtricitabin und 245 mg Tenofovirdisoproxil (als Succinat).
- Die sonstigen Bestandteile sind:

Tablettenkern: Mikrokristalline Cellulose, Hyprolose (Typ EF), Natriumlaurylsulfat, Croscarmellose-Natrium, Eisen(III)-oxid (E172), Magnesiumstearat (Ph.Eur.), Natriumstearylfumarat.

Filmüberzug: Poly(vinylalkohol), Macrogol 3350, Titandioxid (E171), Talkum, Eisen(III)-oxid (E172), Eisen(II,III)-oxid (E172). Siehe Abschnitt 2

"Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil Krka enthält Natrium".

Wie Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil Krka aussieht und Inhalt der Packung

Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil Krka Filmtabletten (Tabletten) sind hellorangerosafarbene, ovale, bikonvexe Filmtabletten mit abgeschrägten Kanten. Tablettengröße: 20 x 11 mm.

Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxil Krka ist in Flaschen mit 30 Tabletten erhältlich. Die Flaschen besitzen einen kindergesicherten Verschluss aus Polypropylen mit Silicagel-Trocknungsmittel, um die Tabletten vor Feuchtigkeit zu schützen.

Die folgende Packungsgrößen sind erhältlich: Umkarton mit 1 Flasche mit 30 Filmtabletten oder 90 (3 Flaschen mit je 30) Filmtabletten.

Es werden möglicherweise nicht alle Packungsgrößen in den Verkehr gebracht.

Pharmazeutischer Unternehmer

KRKA, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, 8501 Novo mesto, Slowenien

Hersteller

KRKA, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, 8501 Novo mesto, Slowenien TAD Pharma GmbH, Heinz-Lohmann-Straße 5, 27472 Cuxhaven, Deutschland

Falls Sie weitere Informationen über das Arzneimittel wünschen, setzen Sie sich bitte mit dem örtlichen Vertreter des pharmazeutischen Unternehmers in Verbindung.

België/Belgique/Belgien

KRKA Belgium, SA.

Tél/Tel: + 32 (0) 487 50 73 62

България

КРКА България ЕООД

Тел.: + 359 (02) 962 34 50

Česká republika

KRKA ČR, s.r.o.

Tel: + 420 (0) 221 115 150

Danmark

KRKA Sverige AB

Tlf: +46 (0)8 643 67 66 (SE)

Deutschland

TAD Pharma GmbH

Tel: +49 (0) 4721 606-0

Eesti

KRKA, d.d., Novo mesto Eesti filiaal

Tel: + 372 (0) 6 671 658

Ελλάδα

BioARS Therapeutics A.E.

Τηλ: + 30 2107717598

España

KRKA Farmacéutica, S.L.

Tel: + 34 911 61 03 80

France

KRKA France Eurl

Tél: +33 (0)1 57 40 82 25

Hrvatska

KRKA - FARMA d.o.o.

Tel: +385 1 6312 101

Ireland

KRKA Pharma Dublin, Ltd.

Tel: + 353 1 413 3710

Ísland

LYFIS ehf.

Sími: + 354 534 3500

Italia

KRKA Farmaceutici Milano S.r.l.

Tel: +39 02 3300 8841

Κύπρος

KI.PA. (PHARMACAL) LIMITED

 $T\eta\lambda$: + 357 24 651 882

Latvija

Lietuva

UAB KRKA Lietuva

Tel: + 370 5 236 27 40

Luxembourg/Luxemburg

KRKA Belgium, SA.

Tél/Tel: + 32 (0) 487 50 73 62 (BE)

Magyarország

KRKA Magyarország Kereskedelmi Kft.

Tel.: + 36 (1) 355 8490

Malta

E. J. Busuttil Ltd.

Tel: + 356 21 445 885

Nederland

KRKA Belgium, SA.

Tel: + 32 (0) 487 50 73 62 (BE)

Norge

KRKA Sverige AB

Tlf: +46 (0)8 643 67 66 (SE)

Österreich

KRKA Pharma GmbH, Wien

Tel: +43 (0)1 66 24 300

Polska

KRKA-POLSKA Sp. z o.o.

Tel.: +48 (0)22 573 7500

Portugal

KRKA Farmacêutica, Sociedade Unipessoal Lda.

Tel: +351 (0)21 46 43 650

România

KRKA Romania S.R.L., Bucharest

Tel: +4 021 310 66 05

Slovenija

KRKA, d.d., Novo mesto

Tel: +386 (0) 1 47 51 100

Slovenská republika

KRKA Slovensko, s.r.o.

Tel: +421 (0) 2 571 04 501

Suomi/Finland

KRKA Finland Oy

Puh/Tel: + 358 20 754 5330

Sverige

KRKA Sverige AB

Tel: +46 (0)8 643 67 66 (SE)

KRKA Latvija SIA Tel: + 371 6 733 86 10

Diese Packungsbeilage wurde zuletzt überarbeitet im .

Ausführliche Informationen zu diesem Arzneimittel sind auf den Internetseiten der Europäischen Arzneimittel-Agentur http://www.ema.europa.eu verfügbar.