ANEXA I REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI

1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI

Efavirenz/Emtricitabină/Tenofovir disoproxil Krka 600 mg/200 mg/245 mg comprimate filmate

2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

Fiecare comprimat filmat conține efavirenz 600 mg (efavirenzum), emtricitabină 200 mg (emtricitabinum) și tenofovir disoproxil 245 mg (tenofovirum disoproxilum) (sub formă de succinat).

Pentru lista tuturor excipienților, vezi pct. 6.1.

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Comprimat filmat.

Comprimate de culoare roz-portocaliu pal, ovale, biconvexe, cu margini teșite. Dimensiuni: 20 mm x 11 mm.

4. DATE CLINICE

4.1 Indicatii terapeutice

Efavirenz/Emtricitabină/Tenofovir disoproxil Krka este o combinație cu doză fixă de efavirenz, emtricitabină și tenofovir disoproxil. Este indicată pentru tratamentul infecției cu virusul imunodeficienței umane de tip 1 (HIV-1), la adulți cu vârsta de 18 ani și peste ce prezintă supresie virologică prin tratamentul antiretroviral combinat administrat în prezent, cu valori ale ARN HIV-1 < 50 copii/ml, pentru o durată mai mare de trei luni. Înainte de inițierea primului lor regim de tratament antiretroviral, pacienții nu trebuie să fi prezentat eșec virologic la niciun tratament antiretroviral anterior și trebuie să fie cunoscut că nu au prezentat tulpini virale cu mutații ce conferă rezistență semnificativă la oricare dintre cele trei componente conținute în Efavirenz/Emtricitabină/Tenofovir disoproxil Krka (vezi pct. 4.4 și 5.1).

Demonstrarea beneficiului tratamentului cu efavirenz/emtricitabină/tenofovir disoproxil se bazează în principal pe datele obținute pe o durată de 48 săptămâni dintr-un studiu clinic în care pacienți cu supresie virologică stabilă printr-un tratament antiretroviral combinat au schimbat acest tratament cu efavirenz/emtricitabină/tenofovir disoproxil (vezi pct. 5.1). În prezent nu sunt disponibile date din studii clinice efectuate cu efavirenz/emtricitabină/tenofovir disoproxil la pacienți netratați anterior sau la pacienți intens pretratați.

Nu sunt disponibile date care să susțină tratamentul combinat cu efavirenz/emtricitabină/tenofovir disoproxil și alte medicamente antiretrovirale.

4.2 Doze și mod de administrare

Tratamentul trebuie inițiat de către un medic cu experiență în tratarea infecției cu HIV.

<u>Doze</u>

Adulti

Doza recomandată de Efavirenz/Emtricitabină/Tenofovir disoproxil Krka este de un comprimat, administrat oral, o dată pe zi.

Dacă un pacient omite o doză de Efavirenz/Emtricitabină/Tenofovir disoproxil Krka în decurs de până la 12 ore față de ora la care este administrată de obicei, pacientul trebuie să ia cât mai repede posibil doza de Efavirenz/Emtricitabină/Tenofovir disoproxil Krka și apoi să revină la orarul normal de dozare. Dacă un pacient omite o doză de Efavirenz/Emtricitabină/Tenofovir disoproxil Krka în interval de peste 12 ore și este aproape de momentul de administrare a următoarei doze, acesta trebuie să nu mai ia doza omisă și să continue pur și simplu cu orarul obișnuit de dozare.

Dacă pacientul prezintă vărsături în interval de 1 oră de la administrarea unui comprimat Efavirenz/Emtricitabină/Tenofovir disoproxil Krka, trebuie luat alt comprimat. Dacă pacientul prezintă vărsături după mai mult de 1 oră de la administrarea unui comprimat Efavirenz/Emtricitabină/Tenofovir disoproxil Krka, nu este necesar să ia altă doză.

Se recomandă ca Efavirenz/Emtricitabină/Tenofovir disoproxil Krka să fie administrat în condiții de repaus alimentar, deoarece alimentele pot crește expunerea la efavirenz și pot duce la o creștere a frecvenței reacțiilor adverse (vezi pct. 4.4 și 4.8). În scopul îmbunătățirii toleranței la efavirenz în ceea ce privește reacțiile adverse asupra sistemului nervos, se recomandă administrarea seara la culcare (vezi pct. 4.8).

Se anticipează că expunerea la tenofovir (ASC) va fi cu aproximativ 30% mai mică ca urmare a administrării efavirenz/emtricitabină/tenofovir disoproxil în condiții de repaus alimentar, comparativ cu administrarea împreună cu alimente a componentului individual tenofovir disoproxil (vezi pct. 5.2). Nu sunt disponibile date privind interpretarea clinică a scăderii expunerii din punct de vedere farmacocinetic. La pacienții cu supresie virologică, este de așteptat ca semnificația clinică a acestei reduceri să fie limitată (vezi pct. 5.1).

Dacă este indicată întreruperea tratamentului cu una dintre componentele efavirenz/emtricitabină/tenofovir disoproxil sau dacă este necesară ajustarea dozei, sunt disponibile medicamente separate cu efavirenz, emtricitabină și tenofovir disoproxil. Vă rugăm să consultați Rezumatele caracteristicilor produsului pentru aceste medicamente.

Dacă tratamentul cu efavirenz/emtricitabină/tenofovir disoproxil este întrerupt, trebuie luat în considerare timpul lung de înjumătățire al efavirenzului (vezi pct. 5.2) și timpii lungi de înjumătățire intracelulară ai tenofovirului și emtricitabinei. Din cauza variabilității între pacienți a acestor parametri și preocupării în ceea ce privește dezvoltarea rezistenței, trebuie consultate ghidurile de tratament HIV, de asemenea luând în considerare motivul întreruperii tratamentului.

Ajustarea dozei: Dacă efavirenz/emtricitabină/tenofovir disoproxil este administrat în asociere cu rifampicină la pacienții cu greutatea de 50 kg sau mai mult, o doză suplimentară de efavirenz de 200 mg/zi (800 mg în total) poate fi luată în considerare (vezi pct. 4.5).

Grupe speciale de pacienți

Vârstnici

Efavirenz/Emtricitabină/Tenofovir disoproxil Krka trebuie să fie administrat cu precauție vârstnicilor (vezi pct. 4.4).

Insuficiență renală

Efavirenz/emtricitabină/tenofovir disoproxil nu este recomandat la pacienții cu insuficiență renală moderată sau severă (clearance-ul creatininei (ClCr) < 50 ml/min). Pacienții cu insuficiență renală moderată sau severă necesită ajustarea intervalelor între dozele de emtricitabină și tenofovir disoproxil, care nu poate fi obținută utilizând comprimatul combinat (vezi pct. 4.4 și 5.2).

Insuficiență hepatică

Proprietățile farmacocinetice ale efavirenz/emtricitabină/tenofovir disoproxil nu au fost studiate la pacienții cu insuficiență hepatică. Pacienții cu afecțiuni hepatice ușoare (Clasa A Child-Pugh-Turcotte (CPT)) pot fi tratați cu dozele uzuale de efavirenz/emtricitabină/tenofovir disoproxil (vezi pct. 4.3, 4.4 și 5.2). Pacienții trebuie urmăriți cu atenție în ceea ce privește reacțiile adverse, în special cele referitoare la simptomele de la nivelul sistemului nervos determinate de efavirenz (vezi pct. 4.3 și 4.4).

În cazul întreruperii tratamentului cu efavirenz/emtricitabină/tenofovir disoproxil la pacienții infectați concomitent cu HIV și virusul hepatic B (VHB), acești pacienți trebuie monitorizați cu atenție, pentru a detecta apariția agravării hepatitei (vezi pct. 4.4).

Copii și adolescenți

Siguranța și eficacitatea efavirenz/emtricitabină/tenofovir disoproxil la copii și adolescenți cu vârsta sub 18 ani nu au fost încă stabilite (vezi pct. 5.2).

Mod de administrare

Comprimatele Efavirenz/Emtricitabină/Tenofovir disoproxil Krka trebuie înghițite întregi cu apă, o dată pe zi.

4.3 Contraindicații

Hipersensibilitate la substanțele active sau la oricare dintre excipienții enumerați la pct. 6.1.

Insuficiență hepatică severă (Clasa C CPT) (vezi pct. 5.2).

Administrarea concomitentă cu terfenadină, astemizol, cisapridă, midazolam, triazolam, pimozidă, bepridil sau alcaloizi de ergot (de exemplu ergotamină, dihidroergotamină, ergonovină și metilergonovină). Competiția acestora cu efavirenz pentru izoenzima (CYP) 3A4 a citocromului P450 care ar putea duce la inhibarea metabolizării, cu potențial de reacții adverse grave și/sau care pun viața în pericol (de exemplu aritmii cardiace, sedare prelungită sau deprimare respiratorie) (vezi pct. 4.5).

Administrarea concomitentă cu elbasvir/grazoprevir din cauza scăderilor semnificative preconizate ale concentrațiilor plasmatice de elbasvir și grazoprevir. Acest efect este cauzat de inducerea CYP3A4 sau gp-P de către efavirenz și poate provoca neutralizarea efectului terapeutic al elbasvir/grazoprevir (vezi pct. 4.5).

Administrarea concomitentă cu voriconazol. Efavirenz scade semnificativ concentrațiile plasmatice ale voriconazolului, în timp ce voriconazolul crește de asemenea semnificativ concentrațiile plasmatice ale efavirenzului. Deoarece efavirenz/emtricitabină/tenofovir disoproxil este o combinație cu doză fixă, doza de efavirenz nu poate fi modificată (vezi pct. 4.5).

Administrarea concomitentă cu medicamentele din plante care conțin sunătoare (*Hypericum perforatum*) din cauza riscului de scădere a concentrațiilor plasmatice și de diminuare a efectelor clinice ale efavirenzului (vezi pct. 4.5).

Administrarea la pacienți cu:

- antecedente familiale de deces subit sau de prelungire congenitală a intervalului QTc pe electrocardiograme sau orice altă afecțiune clinică despre care se știe că prelungește intervalul QTc.
- antecedente de aritmii cardiace simptomatice sau cu bradicardie relevantă clinic sau cu insuficiență cardiacă congestivă însoțită de fracție de ejecție a ventriculului stâng scăzută.
- tulburări severe ale echilibrului electrolitic, de exemplu, hipokaliemie sau hipomagneziemie.

Administrarea concomitentă de medicamente despre care se știe că prelungesc intervalul QTc (proaritmice). Aceste medicamente includ:

- medicamente antiaritmice de clasa IA și III,
- medicamente neuroleptice, antidepresive,
- anumite antibiotice, inclusiv unele medicamente din următoarele clase: macrolide, fluorochinolone, medicamente antifungice cu imidazol și triazol,
- anumite antihistaminice nesedative (terfenadină, astemizol),
- cisapridă,
- flecainidă,
- anumite medicamente antimalarice,
- metadonă (vezi pct. 4.4, 4.5 și 5.1).

4.4 Atenționări și precauții speciale pentru utilizare

Administrarea în asociere cu alte medicamente

Fiind o combinație fixă, efavirenz/emtricitabină/tenofovir disoproxil nu trebuie administrat în asociere cu alte medicamente conținând aceleași substanțe active, emtricitabină sau tenofovir disoproxil. Efavirenz/emtricitabină/tenofovir disoproxil nu trebuie administrat în asociere cu medicamente care conțin efavirenz decât în măsura în care este necesar pentru ajustarea dozei, de exemplu cu rifampicină (vezi pct. 4.2). Din cauza asemănărilor cu emtricitabina, efavirenz/emtricitabină/tenofovir disoproxil nu trebuie administrat în asociere cu alți analogi de citidină, cum este lamivudina (vezi pct. 4.5). Efavirenz/emtricitabină/tenofovir disoproxil nu trebuie administrat concomitent cu adefovir dipivoxil sau cu medicamente care conțin tenofovir alafenamidă.

Nu este recomandată administrarea efavirenz/emtricitabină/tenofovir disoproxil în asociere cu didanozină (vezi pct. 4.5).

Nu este recomandată administrarea efavirenz/emtricitabină/tenofovir disoproxil în asociere cu sofosbuvir/velpatasvir sau sofosbuvir/velpatasvir/voxilaprevir, deoarece se preconizează că concentrațiile plasmatice ale velpatasvirului și voxilaprevirului vor scădea în urma administrării concomitente cu efavirenz, conducând la un efect terapeutic scăzut al sofosbuvirului/velpatasvirului sau sofosbuvirului/velpatasvirului/voxilaprevirului (vezi pct. 4.5).

Nu sunt disponibile date privind siguranța și eficacitatea administrării Efavirenz/Emtricitabină/Tenofovir disoproxil în asociere cu alte medicamente antiretrovirale.

Nu se recomandă utilizarea concomitentă de extracte de Ginkgo biloba (vezi pct. 4.5).

Trecerea de la un regim antiretroviral pe bază de inhibitor de protează (IP)

Informațiile disponibile în momentul de față indică faptul că la pacienții tratați cu un regim antiretroviral pe bază de IP, trecerea la tratamentul cu efavirenz/emtricitabină/tenofovir disoproxil poate conduce la o scădere a răspunsului la tratament (vezi pct. 5.1). Acești pacienți trebuie monitorizați îndeaproape pentru încărcătura virală și reacțiile adverse, deoarece profilul de siguranță al efavirenz este diferit de cel al inhibitorilor de protează.

Infecții oportuniste

Pacienții tratați cu efavirenz/emtricitabină/tenofovir disoproxil sau urmează alte tratamente antiretrovirale pot continua să dezvolte infecții oportuniste și alte complicații ale infecției cu HIV și de aceea trebuie să rămână sub stricta supraveghere clinică a medicilor cu experiență în tratarea pacienților cu afecțiuni asociate infecției cu HIV.

Efectul alimentelor

Administrarea efavirenz/emtricitabină/tenofovir disoproxil concomitent cu alimente poate creşte expunerea la efavirenz (vezi pct. 5.2) și poate duce la o creștere a frecvenței reacțiilor adverse (vezi pct. 4.8). Se recomandă ca efavirenz/emtricitabină/tenofovir disoproxil să fie administrat în condiții de repaus alimentar, de preferat seara la culcare.

Boală hepatică

Proprietățile farmacocinetice, siguranța și eficacitatea efavirenz/emtricitabină/tenofovir disoproxil nu au fost stabilite la pacienții cu afecțiuni hepatice subiacente semnificative (vezi pct. 5.2). Efavirenz/emtricitabină/tenofovir disoproxil este contraindicat la pacienții cu insuficiență hepatică severă (vezi pct. 4.3) și nu se recomandă pacienților cu insuficiență hepatică moderată. Deoarece efavirenz este metabolizat în principal prin intermediul sistemului CYP, administrarea efavirenz/emtricitabină/tenofovir disoproxil la pacienții cu insuficiență hepatică ușoară trebuie făcută cu precauție. Acești pacienți trebuie supravegheați cu atenție în ceea ce privește reacțiile adverse ale efavirenzului, mai ales în ceea ce privește simptomele la nivelul sistemului nervos. Trebuie efectuate periodic investigații de laborator pentru a evalua afecțiunea hepatică (vezi pct. 4.2).

Pacienții cu disfuncție hepatică preexistentă, inclusiv hepatită cronică activă, prezintă o frecvență crescută a anomaliilor funcției hepatice în timpul tratamentului antiretroviral combinat (TARC) și trebuie monitorizați conform practicii standard. Dacă există dovezi de agravare a afecțiunii hepatice sau în cazul creșterii persistente ale valorilor crescute ale transaminazelor serice de mai mult de 5 ori limita superioară a valorilor normale, beneficiul continuării tratamentului cu efavirenz/emtricitabină/tenofovir disoproxil trebuie evaluat în funcție de riscurile potențiale de toxicitate hepatică semnificativă. La acești pacienți trebuie luată în considerare întreruperea temporară sau definitivă a tratamentului (vezi pct. 4.8).

La pacienții care sunt tratați cu alte medicamente care pot determina toxicitate hepatică este recomandată, de asemenea, monitorizarea enzimelor hepatice.

Evenimente hepatice

În timpul supravegherii după punerea pe piață a medicamentului au apărut de asemenea raportări de insuficiență hepatică la pacienți la care nu au prezentat anterior boli hepatice sau alți factori de risc identificabili (vezi pct. 4.8). Monitorizarea enzimelor hepatice trebuie avută în vedere pentru toți pacienții indiferent de prezența în antecedente a disfuncțiilor hepatice sau a altor factori de risc.

Pacienți cu HIV și infecție concomitentă cu virusul hepatitic B (VHB) sau C (VHC)
Pacienții cu hepatită B sau C cronică ce urmează un TARC prezintă un risc crescut de apariție a reacțiilor adverse severe și potențial letale la nivel hepatic.

Medicii trebuie să consulte recomandările curente de tratament ale infecției cu HIV pentru conduita terapeutică optimă a infecției cu HIV la pacienții cu infecție concomitentă cu VHB.

În cazul administrării concomitente a unui tratament antiviral pentru hepatita B sau C, vă rugăm să consultați și Rezumatele caracteristicilor produsului pentru medicamentele respective.

Siguranța și eficacitatea efavirenz/emtricitabină/tenofovir disoproxil nu au fost studiate în tratamentul infecției cronice cu VHB. Emtricitabina și tenofovirul administrate separat și în asociere au demonstrat activitate împotriva VHB în studii farmacodinamice (vezi pct. 5.1). Experiența clinică limitată sugerează că emtricitabina și tenofovir disoproxilul au activitate anti-VHB când sunt utilizate într-un regim de tratament antiretroviral combinat pentru tratarea infecției cu HIV. Întreruperea tratamentului cu efavirenz/emtricitabină/tenofovir disoproxil la pacienți cu infecție concomitentă cu HIV și HBV poate fi

asociată cu exacerbări acute severe ale hepatitei. Pacienții cu infecție concomitentă cu HIV și VHB care au întrerupt tratamentul cu efavirenz/emtricitabină/tenofovir disoproxil trebuie monitorizați cu atenție, atât clinic, cât și prin analize de laborator, timp de cel puțin patru luni după întreruperea tratamentului cu efavirenz/emtricitabină/tenofovir disoproxil. Dacă este cazul, reluarea tratamentului anti-hepatitic B poate fi justificat. La pacienții cu afecțiune hepatică în stadiu avansat sau ciroză, nu este recomandată întreruperea tratamentului, deoarece agravările hepatitei în perioada post-terapeutică pot duce la decompensare hepatică.

Prelungirea intervalului QTc

La utilizarea efavirenz s-a observat prelungirea intervalului QTc (vezi pct. 4.5 și 5.1). Pentru pacienții expuși unui risc crescut de torsadă a vârfurilor sau cărora li se administrează produse medicamentoase cu risc cunoscut de torsadă a vârfurilor, luați în considerare alternative la administrarea de efavirenz/emtricitabină/tenofovir disoproxil.

Simptome psihice

La pacienții tratați cu efavirenz s-au raportat reacții adverse psihice. Se pare că pacienții cu antecedente de boli psihice prezintă risc mai mare de reacții adverse psihice grave. În mod special, depresia severă a fost mult mai frecventă la pacienții cu depresie în antecedente. După punerea pe piață a medicamentului au existat raportări de depresie severă, deces prin suicid, iluzii, comportament de tip psihotic și catatonie. Pacienții trebuie atenționați ca, în cazul în care prezintă simptome precum depresie severă, psihoză sau ideație suicidară, să contacteze imediat medicul, pentru ca acesta să evalueze dacă simptomele pot fi legate de utilizarea efavirenzului și dacă este așa, să stabilească dacă riscurile continuării tratamentului sunt mai mari decât beneficiile aduse de continuarea lui (vezi pct. 4.8).

Simptome la nivelul sistemului nervos

În studiile clinice, la pacienții care primesc efavirenz 600 mg zilnic au fost raportate frecvent ca reacții adverse simptome incluzând, dar nelimitându-se la: amețeli, insomnie, somnolență, tulburări ale stării de concentrare și vise anormale. Amețelile au fost, de asemenea, observate în studii clinice cu emtricitabină și tenofovir disoproxil. În studii clinice cu emtricitabină, a fost raportată cefaleea (vezi pct. 4.8). Simptomele la nivelul sistemului nervos asociate cu administrarea efavirenzului debutează, de obicei, în primele una sau două zile de tratament și se remit, în general, după primele două până la patru săptămâni de tratament. Pacienții trebuie informați că dacă apar, aceste simptome frecvente se vor ameliora cel mai probabil odată cu continuarea tratamentului și nu anunță instalarea consecutivă a niciunuia dintre simptomele psihice, mai puțin frecvente.

Convulsii

S-au observat convulsii la pacienții tratați cu efavirenz, în general în prezența unor antecedente medicale cunoscute de convulsii. Pacienții cărora li se administrează concomitent medicamente anticonvulsivante metabolizate primar la nivelul ficatului, cum ar fi fenitoina, carbamazepina și fenobarbitalul, pot necesita monitorizarea periodică a concentrațiilor plasmatice ale acestora. Într-un studiu de interacțiune a produselor medicamentoase, concentrațiile plasmatice de carbamazepină au scăzut, atunci când carbamazepina a fost administrată în asociere cu efavirenz (vezi pct. 4.5). Orice pacient cu antecedente de convulsii trebuie tratat cu precauție.

Insuficiență renală

Efavirenz/emtricitabină/tenofovir disoproxil nu este recomandat la pacienții cu insuficiență renală moderată sau severă (clearance-ul creatininei < 50 ml/min). Pacienții cu insuficiență renală moderată sau severă necesită ajustarea dozelor de emtricitabină și tenofovir disoproxil, care nu poate fi obținută

utilizand comprimatul combinat (vezi pct. 4.2 și 5.2). Utilizarea efavirenz/emtricitabină/tenofovir disoproxil trebuie evitată în asociere cu sau după utilizarea recentă a unui medicament nefrotoxic. Dacă utilizarea efavirenz/emtricitabină/tenofovir disoproxil în asociere cu agenți nefrotoxici (de exemplu aminoglicozide, amfotericină B, foscarnet, ganciclovir, pentamidină, vancomicină, cidofovir, interleukină-2) este inevitabilă, funcția renală trebuie monitorizată săptămânal (vezi pct. 4.5).

S-au raportat cazuri de insuficiență renală acută după inițierea tratamentului cu doze mari sau repetate de medicamente antiinflamatoare nesteroidiene (AINS) la pacienții tratați cu tenofovir disoproxil și cu factori de risc pentru disfuncție renală. Dacă se administrează efavirenz/emtricitabină/tenofovir disoproxil concomitent cu un AINS, funcția renală trebuie monitorizată în mod adecvat.

În cursul utilizării clinice a tenofovir disoproxilului, a fost raportată apariția insuficienței renale, disfuncției renale, a concentrațiilor crescute de creatinină, a hipofosfatemiei și a tubulopatiei proximale (inclusiv sindrom Fanconi) (vezi pct. 4.8).

În cazul tuturor pacienților, înaintea inițierii tratamentului cu efavirenz/emtricitabină/tenofovir disoproxil, se recomandă calcularea clearance-ului creatininei, precum și monitorizarea funcției renale (clearance-ul creatininei și fosfatul seric) după două până la patru săptămâni de tratament, după trei luni de tratament și, ulterior, la interval de trei până la șase luni, la pacienții fără factori de risc renal. La pacienții cu antecedente de disfuncție renală sau care prezintă risc de disfuncție renală, este necesară o monitorizare mai frecventă a funcției renale.

În cazul pacienților cărora li se administrează efavirenz/emtricitabină/tenofovir disoproxil, dacă valoarea fosfatului seric este < 1,5 mg/dl (0,48 mmol/l) sau clearance-ul creatininei scade la < 50 ml/min, funcția renală trebuie reevaluată într-o săptămână, incluzând analiza concentrațiilor de glucoză și potasiu din sânge și a glucozei din urină (vezi pct. 4.8, tubulopatie proximală). Deoarece efavirenz/emtricitabină/tenofovir disoproxil este un medicament combinat, iar intervalul dintre dozele componentelor individuale nu poate fi modificat, tratamentul cu efavirenz/emtricitabină/tenofovir disoproxil trebuie întrerupt la pacienții cu un clearance al creatininei < 50 ml/min sau cu valori scăzute ale fosfatului seric de < 1,0 mg/dl (0,32 mmol/l). Trebuie luată, de asemenea, în considerare întreruperea tratamentului cu efavirenz/emtricitabină/tenofovir disoproxil în cazul declinului progresiv al funcției renale, atunci când nu a fost identificată nicio altă cauză. Dacă este indicată întreruperea tratamentului cu una dintre componentele efavirenz/emtricitabină/tenofovir disoproxil sau dacă este necesară modificarea dozei, sunt disponibile medicamente separate conținând efavirenz, emtricitabină și tenofovir disoproxil.

Efecte asupra oaselor

Într-un studiu clinic controlat, cu durata de 144 de săptămâni (GS-99-903), care a comparat administrarea de tenofovir disoproxil cu administrarea de stavudină în asociere cu lamivudină și efavirenz la pacienți care nu mai fuseseră tratați anterior cu medicamente antiretrovirale, au fost observate mici reduceri ale densității minerale osoase (DMO) la nivelul șoldului și coloanei vertebrale în ambele grupuri de tratament. Reducerea DMO la nivelul coloanei vertebrale și modificările biomarkerilor osoși față de momentul inițial au fost semnificativ mai mari în grupul de tratament cu tenofovir disoproxil la 144 de săptămâni. Reducerea DMO la nivelul șoldului a fost semnificativ mai mare în acest grup până la 96 săptămâni. Cu toate acestea, nu s-a constatat un risc crescut de fracturi sau dovezi ale unor anomalii osoase clinic relevante după 144 săptămâni în acest studiu.

În cadrul altor studii (prospective și transversale), cele mai importante scăderi ale DMO au fost observate la pacienții tratați cu tenofovir disoproxil ca parte a unei scheme de tratament care conține un inhibitor de protează potențat. În ansamblu, având în vedere anomaliile osoase asociate cu tenofovir disoproxilul și limitările datelor pe termen lung privind impactul tenofovir disoproxilului asupra sănătății osoase și a riscului de apariție a fracturilor, pentru pentru pacienții cu osteoporoză care prezintă un risc crescut de aparitie a fracturilor trebuie luate în considerare scheme de tratament alternative.

Anomaliile osoase, cum ar fi osteomalacia, care se pot manifesta sub formă de dureri osoase persistente sau agravante și care pot duce ocazional la apariția fracturilor, pot fi asociate cu tubulopatia renală proximală indusă de tenofovir disoproxil (vezi pct. 4.8).

Tenofovir disoproxilul poate cauza, de asemenea, o reducere a densității minerale osoase (DMO).

Dacă sunt suspectate sau detectate anomalii osoase, atunci pacientul trebuie să primească consult de specialitate.

Reacții cutanate

S-au raportat erupții cutanate de intensitate ușoară până la moderată cu componentele individuale ale efavirenz/emtricitabină/tenofovir disoproxil. Erupțiile cutanate asociate cu administrarea componentei efavirenz au dispărut de regulă fără întreruperea tratamentului. Antihistaminice adecvate și/sau corticosteroizi pot îmbunătăți tolerabilitatea și grăbi rezoluția erupției cutanate. La mai puțin de 1% dintre pacienții tratați cu efavirenz s-au raportat erupții cutanate în formă gravă însoțite de vezicule, descuamare umedă sau ulcerații (vezi pct. 4.8). Frecvența eritemului polimorf sau a sindromului Stevens-Johnson a fost de aproximativ 0,1%. Efavirenz/emtricitabină/tenofovir disoproxil trebuie întrerupt la pacienții care dezvoltă erupții cutanate în formă gravă asociate cu vezicule, descuamare, afectarea mucoaselor sau febră. Experiența în ceea ce privește administrarea de efavirenz pacienților care au întrerupt tratamentul cu alte medicamente antiretrovirale din clasa inhibitori non-nucleozidici de revers transcriptază (INNRT) este limitată. Efavirenz/emtricitabină/tenofovir disoproxil nu este recomandată pacienților care au avut o reacție cutanată ce le-a pus viața în pericol (de exemplu sindromul Stevens-Johnson) în timpul administrării unui INNRT.

Greutate corporală și parametri metabolici

În timpul terapiei antiretrovirale poate să apară o creștere a greutății corporale și a concentrației lipidelor plasmatice și a glicemiei. Astfel de modificări pot fi parțial asociate cu controlul asupra bolii și cu stilul de viață. În cazul creșterii valorilor de lipide, în unele cazuri există dovezi ale acestui efect ca urmare a administrării tratamentului, în timp ce pentru creșterea greutății corporale nu există dovezi convingătoare cu privire la administrarea unui medicament specific. Monitorizarea lipidelor plasmatice și a glicemiei se realizează în conformitate cu protocoalele terapeutice stabilite pentru tratamentul infecției cu HIV. Tulburările lipidice trebuie tratate adecvat din punct de vedere clinic.

Disfuncție mitocondrială în urma expunerii in utero

Analogii nucleoz(t)idici pot afecta funcția mitocondrială în grade variabile, afectarea fiind cea mai pronunțată în cazul stavudinei, didanozinei și zidovudinei. Au fost raportate cazuri de disfuncție mitocondrială la copiii HIV seronegativi expuși la analogi nucleozidici *in utero* și/sau postnatal; acestea au fost predominant asociate cu schemele de tratament care conțin zidovudină. Principalele reacții adverse observate sunt tulburările hematologice (anemie, neutropenie) și tulburările metabolice (hiperlactatemie, hiperlipazemie). Aceste evenimente au fost adesea tranzitorii. S-au raportat rar tulburări neurologice cu debut tardiv (hipertonie, convulsii, comportament anormal). Până în prezent, nu se știe dacă aceste tulburări neurologice sunt tranzitorii sau permanente. Aceste constatări trebuie luate în considerare pentru orice copil expus *in utero* la analogi nucleoz(t)idici, care prezintă constatări clinice severe de etiologie necunoscută, în special constatări neurologice. Aceste constatări nu afectează recomandările curente la nivel național privind utilizarea tratamentului antiretroviral de către gravide pentru prevenirea transmisiei verticale a infecției cu HIV.

Sindromul reactivării imune

La pacienții infectați cu HIV, cu deficit imun sever la momentul instituirii TARC, poate apărea o reacție inflamatorie la patogenii oportuniști asimptomatici sau reziduali, care poate determina stări clinice grave sau agravarea simptomelor. În mod tipic, astfel de reacții au fost observate în primele câteva săptămâni sau luni de la inițierea TARC. Exemple relevante sunt retinita determinată de citomegalovirus, infecțiile micobacteriene generalizate și/sau localizate și pneumonia cu *Pneumocystis jiroveci*. Orice simptome inflamatorii trebuie evaluate și, dacă este necesar, trebuie inițiat tratamentul.

De asemenea, a fost raportată apariția de afecțiuni autoimune (cum ar fi boala Graves și hepatita autoimună) în stabilirea reactivării imune; cu toate acestea, timpul raportat față de momentul debutului este mai variabil, iar aceste evenimente pot să apară la mai multe luni de la începerea tratamentului.

Osteonecroză

Cu toate că etiologia este considerată a fi multifactorială (incluzând utilizarea de corticosteroizi, consumul de alcool etilic, imunosupresia severă, indicele de masă corporală crescut), s-au raportat cazuri de osteonecroză mai ales la pacienții cu boală HIV avansată și/sau expunere îndelungată la TARC. Pacienții trebuie îndrumați să ceară sfatul medicului în cazul în care prezintă artralgii, redoare articulară sau dificultate la mișcare.

Pacienți cu infecție HIV-1 cu mutații

Administrarea de efavirenz/emtricitabină/tenofovir disoproxil trebuie evitată la pacienții care prezintă infecție cu HIV-1 cu mutația K65R, M184V/I sau K103N (vezi pct. 4.1 și 5.1).

Vârstnici

Efavirenz/emtricitabină/tenofovir disoproxil nu a fost studiată la pacienții cu vârsta de peste 65 de ani. În cazul pacienților vârstnici este mult mai posibil să apară o diminuare a funcției hepatice sau renale, de aceea trebuie avut grijă, atunci când pacienții vârstnici sunt tratați cu efavirenz/emtricitabină/tenofovir disoproxil (vezi pct. 4.2).

Sodiu

Acest medicament conține sodiu sub 1 mmol (23 mg) per comprimat, adică poate fi considerat "fără sodiu".

4.5 Interacțiuni cu alte medicamente și alte forme de interacțiune

Deoarece efavirenz/emtricitabină/tenofovir disoproxil conține efavirenz, emtricitabină și tenofovir disoproxil, orice interacțiuni care au fost identificate cu aceste medicamente luate individual, pot fi prezente utilizând efavirenz/emtricitabină/tenofovir disoproxil. Studii de interacțiune cu aceste medicamente au fost efectuate doar la adulți.

Fiind o combinație fixă, efavirenz/emtricitabină/tenofovir disoproxil nu trebuie administrată în asociere cu alte medicamente conținând componentele emtricitabină sau tenofovir disoproxil.

Efavirenz/emtricitabină/tenofovir disoproxil nu trebuie administrat în asociere cu alte medicamente care conțin efavirenz decât în măsura în care este necesar pentru ajustarea dozei, de exemplu cu rifampicină (vezi pct. 4.2). Din cauza asemănărilor cu emtricitabina, efavirenz/emtricitabină/tenofovir disoproxil nu trebuie administrată în asociere cu alți analogi de citidină, cum este lamivudina.

Efavirenz/emtricitabină/tenofovir disoproxil nu trebuie administrat concomitent cu adefovir dipivoxil sau cu medicamente care contin tenofovir alafenamidă.

Efavirenz este un inductor in vivo al izoenzimelor CYP3A4, CYP2B6 și UGT1A1. Compușii care sunt

substraturi ale acestor izoenzime pot avea concentrații plasmatice scăzute atunci, când sunt administrate în asociere cu efavirenz. Efavirenz poate fi un inductor al izoenzimelor CYP2C19 și CYP2C9; cu toate acestea, s-a observat și inhibiția *in vitro*, iar efectul net al administrării în asociere cu substraturile acestor izoenzime nu este clar (vezi pct. 5.2).

Expunerea la efavirenz poate fi sporită la administrarea împreună cu medicamente (de exemplu ritonavir) sau alimente (de exemplu suc de grapefruit) care inhibă activitatea izoenzimelor CYP3A4 sau a CYP2B6. Medicamentele sau preparatele din plante (de exemplu, extracte de *Ginkgo biloba* și sunătoare) care induc aceste izoenzime pot duce la concentrații plasmatice scăzute de efavirenz. Nu se recomandă utilizarea concomitentă de sunătoare (vezi pct. 4.3). Nu se recomandă utilizarea concomitentă de extracte de *Ginkgo biloba* (vezi pct. 4.4).

In vitro și în studiile clinice de farmacocinetică privind interacțiunile s-a arătat că potențialul asupra interacțiunilor mediate pe calea CYP, implicând emtricitabină și tenofovir disoproxil cu alte medicamente, este scăzut.

Interacțiunea cu testele privind canabinoizii

Efavirenz nu se leagă de receptorii pentru canabinoizi. La unele analize de detectare efectuate la subiecții neinfectați și la subiecții infectați cu HIV la care s-a administrat efavirenz s-au obținut rezultate fals pozitive la testul de urină pentru detectarea canabinoizilor. În astfel de cazuri sunt recomandate teste pentru confirmare efectuate printr-o metodă mai specifică, cum ar fi gaz cromatografia cuplată spectrometria de masă.

Contraindicații ale administrării concomitente

Efavirenz/emtricitabină/tenofovir disoproxil nu trebuie administrat împreună cu terfenadină, astemizol, cisapridă, midazolam, triazolam, pimozidă, bepridil sau alcaloizi de ergot (de exemplu ergotamină, dihidroergotamină, ergonovină și metilergonovină), deoarece inhibarea metabolismului lor poate duce la reacții adverse grave, cu potențial letal (vezi pct. 4.3).

Elbasvir/grazoprevir

Administrarea concomitentă de efavirenz/emtricitabine/tenofovir disoproxil și elbasvir/grazoprevir este contraindicată, deoarece poate duce la neutralizarea răspunsului virusologic la elbasvir/grazoprevir (vezi pct. 4.3 și Tabelul 1).

Voriconazol

Administrarea asociată de efavirenz şi voriconazol la doze standard este contraindicată. Deoarece efavirenz/emtricitabină/tenofovir disoproxil este o combinație cu doză fixă, doza de efavirenz nu poate fi modificată; de aceea, voriconazol şi efavirenz/emtricitabină/tenofovir disoproxil nu trebuie administrate în asociere (vezi pct. 4.3 şi Tabelul 1).

Sunătoare (Hypericum perforatum)

Administrarea asociată de efavirenz/emtricitabină/tenofovir disoproxil şi sunătoare sau preparate care conțin sunătoare este contraindicată. Concentrațiile plasmatice de efavirenz pot fi reduse prin administrarea concomitentă de sunătoare, din cauza inducției enzimelor responsabile cu metabolizarea substanței active şi/sau a proteinelor de transport de către sunătoare. Dacă pacientului i se administrează deja sunătoare, tratamentul cu sunătoare trebuie întrerupt și se verifică încărcătura virală și, dacă este posibil, concentrația de efavirenz. Concentrațiile de efavirenz pot crește în momentul întreruperii administrării sunătoarei. Efectul de inducție al sunătoarei poate persista timp de cel puțin 2 săptămâni de la încetarea tratamentului (vezi pct. 4.3).

Metamizol

Administrarea concomitentă de efavirenz cu metamizol, care este un inductor al enzimelor de metabolizare inclusiv CYP2B6 și CYP3A4, poate determina o reducere a concentrațiilor plasmatice de efavirenz cu potențială scădere a eficacității clinice. Prin urmare, se recomandă prudență, atunci când metamizolul și efavirenz sunt administrate concomitent; răspunsul clinic și/sau concentrațiile de substanță activă trebuie monitorizate după caz.

Produse medicamentoase care prelungesc intervalul QTc

Efavirenz/emtricitabină/tenofovir disoproxil este contraindicat pentru utilizarea concomitentă cu produse medicamentoase despre care se știe că prelungesc intervalul QTc și care pot duce la apariția torsadelor de vârfuri, cum sunt: medicamentele antiaritmice de clasele IA și III, medicamentele neuroleptice și antidepresive, inclusiv unele medicamente din următoarele clase: macrolide, fluorochinolone, medicamente antifungice cu imidazol și triazol, anumite antihistaminice nesedative (terfenadină, astemizol), cisapridă, flecainidă, anumite medicamente antimalarice și metadonă (vezi pct. 4.3).

Administrare concomitentă nerecomandată

Atazanavir/ritonavir

Sunt disponibile date insuficiente pentru a face recomandări privind dozajul atazanavir/ritonavir în asociere cu efavirenz/emtricitabină/tenofovir disoproxil. De aceea, administrarea asociată de atazanavir/ritonavir și efavirenz/emtricitabină/tenofovir disoproxil nu este recomandată (vezi Tabelul 1).

Didanozină

Administrarea asociată de didanozină și efavirenz/emtricitabină/tenofovir disoproxil nu este recomandată (vezi Tabelul 1).

Sofosbuvir/velpatasvir şi sofosbuvir/velpatasvir/voxilaprevir

Administrarea asociată de efavirenz/emtricitabină/tenofovir disoproxil și sofosbuvir/velpatasvir sau sofosbuvir/velpatasvir/voxilaprevir nu este recomandată (vezi pct. 4.4 și Tabelul 1).

Medicamente eliminate pe cale renală

Deoarece emtricitabina și tenofovirul sunt eliminate în principal prin rinichi, administrarea asociată de efavirenz/emtricitabină/tenofovir disoproxil și medicamente care afectează funcția renală sau concurează pentru secreția tubulară activă (de exemplu, cidofovir), pot crește concentrațiile serice ale emtricitabinei, tenofovirului si/sau medicamentelor administrate în asociere.

Utilizarea de efavirenz/emtricitabină/tenofovir disoproxil ar trebui evitată în asociere cu sau după utilizarea recentă a unui medicament nefrotoxic. Câteva exemple includ, dar nu sunt limitate la: aminoglicozide, amfotericină B, foscarnet, ganciclovir, pentamidină, vancomicină, cidofovir, interleukină-2 (vezi pct. 4.4).

Praziquantel

Utilizarea concomitentă cu praziquantel nu este recomandată, din cauza scăderii semnificative a concentrațiilor plasmatice de praziquantel, cu risc de eșec al tratamentului determinat de metabolizarea hepatică crescută a efavirenz. În cazul în care este necesară utilizarea concomitentă, poate fi luată în considerare administrarea unei doze crescute de praziquantel.

Alte interacțiuni

Interacțiunile între efavirenz/emtricitabină/tenofovir disoproxil sau componenta(ele) individuală(e) a(le) acestuia și alte medicamente sunt enumerate în Tabelul 1 de mai jos (creșterea este indicată prin "↑", scăderea prin "↓", nicio modificare prin "←", de două ori pe zi prin "b.i.d.", o dată pe zi prin "q.d." și o dată la fiecare 8 ore prin "q8h"). Dacă sunt disponibile, intervalele de încredere 90% sunt prezentate în paranteze.

Tabelul 1: Interacțiuni între efavirenz/emtricitabină/tenofovir disoproxil sau componentele individuale ale acestuia și alte medicamente

Medicamentul în funcție de clasa terapeutică	Efecte asupra concentrațiilor de substanțe active Modificarea procentuală medie a ASC, C _{max} , C _{min} cu intervale de încredere 90%, dacă acestea sunt disponibile (mecanism)	Recomandări privind administrarea asociată cu efavirenz/emtricitabină/tenofovir disoproxil (efavirenz 600 mg, emtricitabină 200 mg, tenofovir disoproxil 245 mg)
ANTIINFECŢIOASE		
Antivirale pentru HIV		
Inhibitori de protează Atazanavir/ritonavir/ tenofovir disoproxil (300 mg o dată pe zi/100 mg o dată pe zi/245 mg o dată pe zi)	Atazanavir: ASC: ↓ 25% (↓ 42 până la ↓ 3) C _{max} : ↓ 28% (↓ 50 până la ↑ 5) C _{min} : ↓ 26% (↓ 46 până la ↑ 10) Administrarea asociată de atazanavir/ritonavir și tenofovir duce la creșterea expunerii la tenofovir. Concentrațiile mai mari de tenofovir pot amplifica reacțiile adverse asociate cu tenofovir, inclusiv afecțiunile	Administrarea asociată de atazanavir/ritonavir și efavirenz/emtricitabină/tenofovir disoproxil nu este recomandată.
Atazanavir/ritonavir/Efavirenz (400 mg o dată pe zi/100 mg o dată pe zi/600 mg o dată pe zi, toate administrate în timpul mesei)	renale. Atazanavir (pm): ASC: ↔* (↓ 9% până la ↑ 10%) C _{max} : ↑ 17%* (↑ 8 până la ↑ 27) C _{min} : ↓ 42%* (↓ 31 până la ↓ 51)	
Atazanavir/ritonavir/Efavirenz (400 mg o dată pe zi/200 mg o dată pe zi/600 mg o dată pe zi, toate administrate în timpul mesei)	Atazanavir (pm): ASC: ↔*/** (↓ 10% până la ↑ 26%) C _{max} : ↔*/** (↓ 5% până la ↑ 26%) C _{min} : ↑ 12%*/** (↓ 16 până la ↑ 49) (inducție CYP3A4). * Atunci când este comparat cu atazanavir 300 mg/ritonavir 100 mg o dată pe zi seara fără efavirenz. Această scădere a C _{min} de atazanavir poate avea un impact negativ asupra eficienței atazanavirului. ** Pe baza comparației istorice. Administrarea concomitentă de efavirenz și atazanavir/ritonavir	
Atazanavir/ritonavir/Emtricitabină	nu este recomandată. Interacțiunea nu a fost studiată.	

Medicamentul în funcție de clasa terapeutică	Efecte asupra concentrațiilor de substanțe active Modificarea procentuală medie a ASC, C _{max} , C _{min} cu intervale de încredere 90%, dacă acestea sunt disponibile (mecanism)	Recomandări privind administrarea asociată cu efavirenz/emtricitabină/tenofovir disoproxil (efavirenz 600 mg, emtricitabină 200 mg, tenofovir disoproxil 245 mg)
Darunavir/ritonavir/Efavirenz (300 mg de două ori pe zi*/100 mg b.i.d./600 mg o dată pe zi) *mai redus decât dozele recomandate: sunt estimate rezultate similare la dozele recomandate.	Darunavir: $ASC: \downarrow 13\%$ $C_{min}: \downarrow 31\%$ $C_{max}: \downarrow 15\%$ (inducție CYP3A4) Efavirenz: $ASC: \uparrow 21\%$ $C_{min}: \uparrow 17\%$ $C_{max}: \uparrow 15\%$	Efavirenz/emtricitabină/tenofovir disoproxil în asociere cu darunavir/ritonavir 800/100 mg o dată pe zi poate duce la o C _{min} suboptimă de darunavir. Dacă efavirenz/emtricitabină/tenofovir disoproxil se va utiliza în asociere cu darunavir/ritonavir, trebuie utilizată schema de administrare de 600/100 mg de darunavir/ritonavir
Darunavir/ritonavir/ tenofovir disoproxil (300 mg de două ori pe zi*/100 mg de două ori pe zi/245 mg o dată pe zi) * mai redus decât doza recomandată Darunavir/ritonavir/Emtricitabină	(inhibiţie CYP3A4) Darunavir: ASC: ↔ C _{min} : ↔ Tenofovir: ASC: ↑ 22% C _{min} : ↑ 37% Interacţiunea nu a fost studiată. Pe baza căilor de eliminare diferite, nu este aşteptată nicio	de două ori pe zi. Darunavir/ritonavir trebuie să fie utilizat cu precauție în asociere cu efavirenz/emtricitabină/tenofovir disoproxil. Vezi rândul de mai jos privind ritonavirul. Monitorizarea funcției renale poate fi indicată, în special în cazul pacienților cu afecțiuni subiacente sistemice sau renale, sau al pacienților cărora li se administrează medicamente nefrotoxice.
Fosamprenavir/ritonavir/Efavirenz (700 mg de două ori pe zi/100 mg de două ori pe zi/600 mg o dată pe zi) Fosamprenavir/ritonavir/Emtricitabină Fosamprenavir/ritonavir/ tenofovir disoproxil	interacțiune. Nicio interacțiune farmacocinetică semnificativă din punct de vedere clinic. Interacțiunea nu a fost studiată. Interacțiunea nu a fost studiată.	Efavirenz/emtricitabină/tenofovir disoproxil și fosamprenavir/ritonavir pot fi administrate concomitent fără ajustarea dozei. Vezi rândul de mai jos privind ritonavirul.
Indinavir/Efavirenz (800 mg la fiecare 8 ore/200 mg o dată pe zi)	Efavirenz: ASC: ↔ C _{max} : ↔ C _{min} : ↔ Indinavir: ASC: ↓ 31% (↓ 8 până la ↓ 47) C _{min} : ↓ 40% O reducere similară a expunerilor la indinavir a fost observată atunci când indinavir 1 000 mg q8h a fost administrat cu efavirenz 600 mg o dată pe zi. (inducția CYP3A4) Pentru administrarea asociată a efavirenzului cu o doză mică de ritonavir în combinație cu un inhibitor de protează, vezi punctul de mai jos despre ritonavir.	Nu sunt disponibile date suficiente pentru a face recomandări privind dozajul indinavirului în asociere cu efavirenz/emtricitabină/tenofovir disoproxil. De vreme ce nu a fost stabilită semnificația clinică a scăderii concentrațiilor de indinavir, la alegerea unui regim terapeutic care conține atât efavirenz, un component al efavirenz/emtricitabină/tenofovir disoproxil, cât și indinavir, trebuie luată în considerare magnitudinea interacțiunii farmacocinetice observate.

Medicamentul în funcție de clasa terapeutică	Efecte asupra concentrațiilor de substanțe active Modificarea procentuală medie a ASC, C _{max} , C _{min} cu intervale de încredere 90%, dacă acestea sunt disponibile (mecanism)	Recomandări privind administrarea asociată cu efavirenz/emtricitabină/tenofovir disoproxil (efavirenz 600 mg, emtricitabină 200 mg, tenofovir disoproxil 245 mg)
Indinavir/Emtricitabină	Indinavir:	
(800 mg la fiecare 8 ore/200 mg o dată	ASC: ↔	
pe zi)	C_{max} : \leftrightarrow	
	Emtricitabină: ASC: ↔ C _{max} : ↔	
Indinavir/ tenofovir disoproxil	Indinavir:	
(800 mg la fiecare 8 ore/245 mg o dată	ASC: ↔	
pe zi)	C_{max} : \leftrightarrow	
	Tenofovir: ASC: \leftrightarrow C_{max} : \leftrightarrow	
Lopinavir/ritonavir/ tenofovir	Lopinavir/Ritonavir:	Nu sunt disponibile date suficiente
disoproxil	ASC: ↔	pentru a face recomandări privind
(400 mg de două ori pe zi/100 mg de	C_{max} : \leftrightarrow	dozajul lopinavir/ritonavir în
două ori pe zide două ori pe zi/245 mg	$C_{min}: \longleftrightarrow$	asociere cu
o dată pe zi)	Tenofovir: ASC: ↑ 32% (↑ 25 până la ↑ 38) C _{max} : ↔ C _{min} : ↑ 51% (↑ 37 până la ↑ 66) Concentrațiile mai mari de	efavirenz/emtricitabină/tenofovir disoproxil. Administrarea concomitentă de lopinavir/ritonavir și efavirenz/emtricitabină/tenofovir disoproxil nu este recomandată.
	tenofovir pot amplifica reacțiile	
	adverse asociate cu tenofovir,	
	inclusiv afecțiunile renale.	

Medicamentul în funcție de clasa	Efecte asupra concentrațiilor de	Recomandări privind
terapeutică	substanțe active	administrarea asociată cu
terapeutica	Modificarea procentuală medie	efavirenz/emtricitabină/tenofovir
	a ASC, C _{max} , C _{min} cu intervale	disoproxil
	de încredere 90%, dacă acestea	(efavirenz 600 mg, emtricitabină
	sunt disponibile	200 mg, tenofovir disoproxil
	(mecanism)	245 mg)
Lopinavir/ritonavir capsule moi sau	Scăderi substanțiale ale expunerii	245 llig)
soluție orală/Efavirenz	la lopinavir, necesitând ajustarea	
soluție orala/Elavirenz		
	dozajului de lopinavir/ritonavir.	
	Atunci când combinația	
	lopinavir/ritonavir, 533/133 mg	
	(capsule moi) s-a administrat de	
	două ori pe zi în asociere cu	
	efavirenz și doi inhibitori	
	nucleozidici de revers	
	transcriptază (INRT), s-au	
	determinat valori ale concentrației	
	plasmatice ale lopinavirului	
	similare cu cele obținute în cazul	
	combinației lopinavir/ritonavir	
	(capsule moi), 400/100 mg	
	administrată de două ori pe zi fără	
	efavirenz (date anamnestice).	
Lopinavir/ritonavir		
comprimate/Efavirenz	Concentrații de lopinavir: ↓ 30-	
(400/100 mg de două ori pe	40%	
zi/600 mg o dată pe zi)		
	Concentrațiile de lopinavir:	
(500/125 mg de două ori pe	similare celor de	
zi/600 mg o dată pe zi)	lopinavir/ritonavir 400/100 mg	
	administrat de două ori pe zi fără	
	efavirenz. Ajustarea dozei de	
	lopinavir/ritonavir este necesară,	
	atunci când este administrat cu	
	efavirenz.	
	Pentru administrarea	
	concomitentă a efavirenzului cu o	
	doză mică de ritonavir în	
	combinație cu un inhibitor de	
	protează, vezi punctul de mai jos	
T	despre ritonavir.	
Lopinavir/ritonavir/Emtricitabină	Interacțiunea nu a fost studiată.	

Medicamentul în funcție de clasa	Efecte asupra concentrațiilor de	Recomandări privind
terapeutică	substanțe active	administrarea asociată cu
ter apouteu	Modificarea procentuală medie	efavirenz/emtricitabină/tenofovir
	a ASC, C _{max} , C _{min} cu intervale	disoproxil
	de încredere 90%, dacă acestea	(efavirenz 600 mg, emtricitabină
	sunt disponibile	200 mg, tenofovir disoproxil
	(mecanism)	245 mg)
Ritonavir/Efavirenz	Ritonavir:	Administrarea concomitentă de
(500 mg de două ori pe zi/600 mg o	ASC dimineaţa: ↑ 18% (↑ 6 până	ritonavir în doze de 600 mg și
dată pe zi)	la ↑ 33) ASC seara: ↔	efavirenz/emtricitabină/tenofovir disoproxil nu este recomandată. La
	C _{max} dimineaţa: ↑ 24% (↑ 12 până	utilizarea
	la ↑ 38)	efavirenz/emtricitabină/tenofovir
	C_{max} seara: \leftrightarrow	disoproxil cu ritonavir în doză
	C _{min} dimineaţa: ↑ 42% (↑ 9 până	scăzută, trebuie luată în
	la ↑ 86)	considerare posibilitatea creșterii
	C _{min} seara: ↑ 24% (↑ 3 până la ↑	incidenței reacțiilor adverse
	50)	asociate efavirenzului, din cauza
	To .	unei posibile interacțiuni
	Efavirenz:	farmacodinamice.
	ASC: ↑ 21% (↑ 10 până la ↑ 34) C _{max} : ↑ 14% (↑ 4 până la ↑ 26)	
	C_{max} . 1470 (4 pana la 20) C_{min} : 25% (7 până la 46)	
	(inhibarea metabolismului	
	oxidativ mediat de CYP)	
	ŕ	
	Când efavirenz a fost administrat	
	împreună cu ritonavir 500 mg sau	
	600 mg de două ori pe zi,	
	asocierea nu a fost bine tolerată (au apărut de exemplu ameţeli,	
	greață, parestezii și creșteri ale	
	enzimelor hepatice). Nu sunt	
	disponibile date suficiente	
	referitoare la tolerabilitatea	
	asocierii efavirenzului cu o doză	
	mică de ritonavir (100 mg o dată	
Dia manin/Emaninia ia 1	sau de două ori pe zi).	
Ritonavir/Emtricitabină	Interacțiunea nu a fost studiată.	
Ritonavir/ tenofovir disoproxil Saquinavir/ritonavir/Efavirenz	Interacțiunea nu a fost studiată. Interacțiunea nu a fost studiată.	Nu sunt disponibile date suficiente
Saquillav II/IIIOllav II/Ellav II EllZ	Pentru administrarea	pentru a face recomandări privind
	concomitentă de efavirenz cu	dozajul saquinavir/ritonavir în
	ritonavir în doze reduse, în	asociere cu
	combinație cu un inhibitor de	efavirenz/emtricitabină/tenofovir
	protează, vezi secțiunea de mai	disoproxil. Administrarea asociată
	sus privind ritonavirul.	de saquinavir/ritonavir și
Saquinavir/ritonavir/tenofovir	Nu au existat interacțiuni	efavirenz/emtricitabină/tenofovir
disoproxil	farmacocinetice semnificative din	disoproxil nu este recomandată.
	punct de vedere clinic atunci când tenofovir disoproxilul a fost	Utilizarea efavirenz/emtricitabină/tenofovir
	administrat concomitent cu	disoproxil în asociere cu
	saquinavir potențat de ritonavir.	saquinavir ca unic inhibitor de
Saquinavir/ritonavir/Emtricitabină	Interacțiunea nu a fost studiată.	protează nu este recomandată.
Antagonist CCR5		•

Medicamentul în funcție de clasa terapeutică Maraviroc/Efavirenz (100 mg de două ori pe zi/600 mg o dată pe zi)	Efecte asupra concentrațiilor de substanțe active Modificarea procentuală medie a ASC, C _{max} , C _{min} cu intervale de încredere 90%, dacă acestea sunt disponibile (mecanism) Maraviroc: ASC _{12h} : ↓ 45% (↓ 38 până la ↓ 51) C _{max} : ↓ 51% (↓ 37 până la ↓ 62)	Recomandări privind administrarea asociată cu efavirenz/emtricitabină/tenofovir disoproxil (efavirenz 600 mg, emtricitabină 200 mg, tenofovir disoproxil 245 mg) Consultați Rezumatul caracteristicilor produsului pentru medicamentul care conține maraviroc.
Maraviroc/tenofovir disoproxil (300 mg de două ori pe zi/245 mg o dată pe zi)	Concentrații de efavirenz nemăsurate, nu se așteaptă niciun efect. Maraviroc: ASC _{12h} : ↔ C _{max} : ↔	
Maraviroc/Emtricitabină Inhibitor al transferului catenar media	Concentrații de tenofovir nemăsurate, nu se așteaptă niciun efect. Interacțiunea nu a fost studiată.	
Raltegravir/Efavirenz (400 mg doză unică/-)	Raltegravir: ASC: ↓ 36% C _{12h} : ↓ 21% C _{max} : ↓ 36% (inducție UGT1A1)	Efavirenz/emtricitabină/tenofovir disoproxil și raltegravir pot fi administrate concomitent fără ajustarea dozei.
Raltegravir/tenofovir disoproxil (400 mg de două ori pe zi/-)	Raltegravir: ASC: ↑ 49% C _{12h} : ↑ 3% C _{max} : ↑ 64% (mecanism de interacţiune necunoscut) Tenofovir: ASC: ↓ 10%	
Raltegravir/Emtricitabină INRT și INNRT	C _{12h} : ↓ 13% C _{max} : ↓ 23% Interacțiunea nu a fost studiată.	
INRT/Efavirenz	Nu au fost efectuate studii cu privire la interacțiunile specifice între efavirenz și INRT, alții decât lamivudină, zidovudină și tenofovir disoproxil. Nu au fost observate și nu sunt de așteptat interacțiuni semnificative clinic deoarece INRT sunt metabolizați pe o cale diferită de efavirenz și este puțin probabil să intre în competiție pentru aceleași enzime metabolice sau căi de eliminare.	Din cauza similarității dintre lamivudină și emtricitabină, o componentă a efavirenz/emtricitabină/tenofovir disoproxil, efavirenz/emtricitabină/tenofovir disoproxil nu trebuie să fie administrată concomitent cu lamivudina (vezi pct. 4.4).

Medicamentul în funcție de clasa terapeutică INNRT/Efavirenz	Efecte asupra concentrațiilor de substanțe active Modificarea procentuală medie a ASC, C _{max} , C _{min} cu intervale de încredere 90%, dacă acestea sunt disponibile (mecanism) Interacțiunea nu a fost studiată.	Recomandări privind administrarea asociată cu efavirenz/emtricitabină/tenofovir disoproxil (efavirenz 600 mg, emtricitabină 200 mg, tenofovir disoproxil 245 mg) Deoarece utilizarea a doi INNRT nu a demonstrat beneficii privind eficacitatea și siguranța, administrarea concomitentă a efavirenz/emtricitabină/tenofovir disoproxil și a unui alt INNRT nu
Didanozină/tenofovir disoproxil	Administrarea asociată a tenofovir disoproxil și didanozină determină creșterea cu 40-60% a expunerii sistemice la didanozină.	este recomandată. Administrarea asociată de efavirenz/emtricitabină/tenofovir disoproxil și didanozină nu este recomandată.
Didanozină/Emtricitabină	Interacțiunea nu a fost studiată Interacțiunea nu a fost studiată	Expunerea sistemică crescută la didanozină ceea ce poate crește riscul reacțiilor adverse asociate utilizării didanozinei. Rar, au fost raportate pancreatită și acidoză lactică, uneori cu evoluție letală. Administrarea concomitentă de tenofovir disoproxil și didanozină în doză de 400 mg pe zi a fost asociată cu o reducere semnificativă a numărului de celule CD4, posibil datorată unei interacțiuni intracelulare care crește concentrația didanozinei fosforilate (adică active). Administrarea concomitentă de tenofovir disoproxil și didanozină în doză redusă de 250 mg a fost asociată cu o rată ridicată de eșec al controlului virusologic pentru mai multe asocieri studiate pentru tratamentul infecției cu HIV-1.
Antivirale pentru hepatita C		
Elbasvir/Grazoprevir + Efavirenz	Elbasvir: ASC: ↓ 54% C _{max} : ↓ 45% (inducere CYP3A4 sau gp-P – efect asupra elbasvir) Grazoprevir: ASC: ↓ 83% C _{max} : ↓ 87% (inducere CYP3A4 sau gp-P – efect asupra grazoprevir) Efavirenz: ASC: ↔ C _{max} : ↔	Administrarea concomitentă de efavirenz/emtricitabine/tenofovir disoproxil și elbasvir/grazoprevir este contraindicată deoarece poate duce la neutralizarea răspunsului virusologic la elbasvir/grazoprevir. Această neutralizare este cauzată de scăderea semnificativă a concentrațiilor plasmatice de elbasvir/grazoprevir, provocată de inducerea CYP3A4 sau gp-P. Citiți Rezumatul caracteristicilor produsului al elbasvir/grazoprevir pentru mai multe detalii.

Medicamentul în funcție de clasa terapeutică	Efecte asupra concentrațiilor de substanțe active Modificarea procentuală medie a ASC, C _{max} , C _{min} cu intervale de încredere 90%, dacă acestea sunt disponibile (mecanism)	Recomandări privind administrarea asociată cu efavirenz/emtricitabină/tenofovir disoproxil (efavirenz 600 mg, emtricitabină 200 mg, tenofovir disoproxil 245 mg)
Glecaprevir/Pibrentasvir/Efavirenz	Se preconizează: Glecaprevir: ↓ Pibrentasvir: ↓	Administrarea concomitentă de glecaprevir/pibrentasvir și efavirenz, o componentă din efavirenz/emtricitabină/tenofovir disoproxil, poate reduce semnificativ concentrațiile plasmatice ale glecaprevirului și pibrentasvirului, conducând la reducerea efectului terapeutic. Administrarea concomitentă de glecaprevir/pibrentasvir și efavirenz/emtricitabină/tenofovir disoproxil nu este recomandată. Consultați informațiile de prescriere pentru glecaprevir/pibrentasvir pentru mai multe informații.
Ledipasvir/Sofosbuvir (90 mg/400 mg o dată pe zi) + Efavirenz/Emtricitabină/Tenofovir disoproxil (600 mg/200 mg/245 mg o dată pe zi)	Ledipasvir: $ASC: \downarrow 34\% (\downarrow 41 \text{ to } \downarrow 25)$ $C_{max}: \downarrow 34\% (\downarrow 41 \text{ to } \uparrow 25)$ $C_{min}: \downarrow 34\% (\downarrow 43 \text{ to } \uparrow 24)$ Sofosbuvir: $ASC: \leftrightarrow$ $C_{max}: \leftrightarrow$ $GS-331007^{1}:$ $ASC: \leftrightarrow$ $C_{min}: \leftrightarrow$ $Efavirenz:$ $ASC: \leftrightarrow$ $C_{min}: \leftrightarrow$ $Emtricitabină:$ $ASC: \leftrightarrow$ $C_{min}: \leftrightarrow$ $Emtricitabină:$ $ASC: \leftrightarrow$ $C_{min}: \leftrightarrow$	Nu se recomandă ajustarea dozei. Expunerea crescută la tenofovir poate potența reacțiile adverse asociate cu tenofovir disoproxilul, inclusiv tulburările renale. Funcția renală trebuie monitorizată cu atenție (vezi pct. 4.4).

Medicamentul în funcție de clasa terapeutică	Efecte asupra concentrațiilor de substanțe active Modificarea procentuală medie a ASC, C _{max} , C _{min} cu intervale de încredere 90%, dacă acestea sunt disponibile (mecanism)	Recomandări privind administrarea asociată cu efavirenz/emtricitabină/tenofovir disoproxil (efavirenz 600 mg, emtricitabină 200 mg, tenofovir disoproxil 245 mg)
Sofosbuvir/Velpatasvir (400 mg/100 mg o dată pe zi) + Efavirenz/Emtricitabină/Tenofovir disoproxil (600 mg/200 mg/245 mg o dată pe zi)	Sofosbuvir: ASC: \leftrightarrow C_{max} : \uparrow 38% (\uparrow 14 până la \uparrow 67) GS-331007¹: ASC: \leftrightarrow C_{max} : \leftrightarrow Velpatasvir: ASC: \downarrow 53% (\downarrow 61 până la \downarrow 43) C_{max} : \downarrow 47% (\downarrow 57 până la \downarrow 36) C_{min} : \downarrow 57% (\downarrow 64 până la \downarrow 48) Efavirenz: ASC: \leftrightarrow C_{max} : \leftrightarrow C_{min} : \leftrightarrow Emtricitabină: ASC: \leftrightarrow C_{max} : \leftrightarrow C_{min} : \leftrightarrow Tenofovir: ASC: \uparrow 81% (\uparrow 68 până la \uparrow 94) C_{max} : \uparrow 77% (\uparrow 53 până la \uparrow 104) C_{min} : \uparrow 121% (\uparrow 100 până la \uparrow 143)	Se preconizează că administrarea asociată de efavirenz/emtricitabină/tenofovir disoproxil și sofosbuvir/velpatasvir sau sofosbuvir/velpatasvir/voxilaprevir va scădea concentrațiile plasmatice ale velpatasvirului sau voxilaprevirului. Administrarea efavirenz/emtricitabină/tenofovir disoproxil în asociere cu sofosbuvir/velpatasvir/voxilaprevir nu este recomandată (vezi pct. 4.4).
Sofosbuvir/Velpatasvir/Voxilaprevir (400 mg/100 mg/100 mg o dată pe zi) + Efavirenz/Emtricitabină/Tenofovir disoproxil (600 mg/200 mg/245 mg o dată pe zi)	Interacțiunea a fost studiată numai cu sofosbuvir/velpatasvir. Se așteaptă: Voxilaprevir: Voxilaprevir:	

Medicamentul în funcție de clasa	Efecte asupra concentrațiilor de	Recomandări privind
terapeutică	substanțe active	administrarea asociată cu
terapeutica	Modificarea procentuală medie	efavirenz/emtricitabină/tenofovir
	a ASC, C _{max} , C _{min} cu intervale	disoproxil
	de încredere 90%, dacă acestea	(efavirenz 600 mg, emtricitabină
	sunt disponibile	200 mg, tenofovir disoproxil
	(mecanism)	245 mg)
Sofosbuvir	Sofosbuvir:	Efavirenz/emtricitabină/tenofovir
(400 mg o dată pe zi) +	ASC: ↔	disoproxil și sofosbuvirul pot fi
Efavirenz/Emtricitabină/ Tenofovir	C_{max} : $\downarrow 19\% (\downarrow 40 \text{ to } \uparrow 10)$	administrate concomitent, fără
disoproxil (600 mg/200 mg/245 mg o dată pe zi)	GS-331007 ¹ :	ajustarea dozei.
(600 mg/200 mg/243 mg o data pe zi)	ASC: ↔	
	C_{max} : $\downarrow 23\%$ ($\downarrow 30$ to $\uparrow 16$)	
	Cmax. \$ 2370 (\$ 30 to 10)	
	Efavirenz:	
	ASC: ↔	
	C_{max} : \leftrightarrow	
	C_{\min} : \leftrightarrow	
	Emtricitabină:	
	ASC: ↔	
	C _{max} : ↔	
	C_{\min} : \leftrightarrow	
	Tenofovir:	
	ASC: ↔	
	C_{max} : $\uparrow 25\%$ ($\uparrow 8$ to $\uparrow 45$)	
A 421-2 - 42	C_{\min} : \leftrightarrow	
Antibiotice Claritromicină/Efavirenz	Claritromicină:	Semnificația clinică a acestor
(500 mg de două ori pe zi/400 mg o	ASC: ↓ 39% (↓ 30 până la ↓ 46)	modificări ale concentrațiilor
dată pe zi)	C_{max} : $\downarrow 26\%$ ($\downarrow 15$ până la $\downarrow 35$)	plasmatice ale claritromicinei nu
F - =-/	- max + = 0 · · (+ · · · · · · · · · · · · · · · ·	este cunoscută. Trebuie avute în
	Claritromicină 14-	vedere alternative pentru
	hidroximetabolit:	înlocuirea claritromicinei (de
	ASC: ↑ 34% (↑ 18 până la ↑ 53)	exemplu azitromicină). Alte
	C_{max} : $\uparrow 49\%$ ($\uparrow 32$ până la $\uparrow 69$)	antibiotice macrolide, cum este
	Efections	eritromicina, nu au fost studiate în
	Efavirenz: ASC: ↔	asociere cu efavirenz/emtricitabină/tenofovir
	ASC: \leftrightarrow C_{max} : $\uparrow 11\%$ ($\uparrow 3$ până la $\uparrow 19$)	disoproxil.
	(inducția CYP3A4)	шворголи.
	(
	Erupții cutanate au fost prezente	
	la 46% din voluntarii neinfectați	
	tratați cu efavirenz și	
	claritromicină.	
Claritromicină/Emtricitabină	Interacțiunea nu a fost studiată.	
Claritromicină/Tenofovir disoproxil	Interacțiunea nu a fost studiată.	
Antimicobacteriene		

ASC: ↓ 38% (↓ 28 până la ↓ 47) C _{max} : ↓ 32% (↓ 15 până la ↓ 46) C _{min} : ↓ ↓ 45% (↓ 31 până la ↓ 46) C _{min} : ↓ ↓ 45% (↓ 31 până la ↓ 56) Efavirenz: ASC: ↔ C _{min} : ↓ 12% (↓ 24 până la ↑ 1) (inducția CYP3AA) Interacțiunea nu a fost studiată. Rifabutină/Tenofovir disoproxil Interacțiunea nu a fost studiată. Interacțiunea nu a fost studiată. Interacțiunea nu a fost studiată. Efavirenz: ASC: ↓ 26% (↓ 15 până la ↓ 36) C _{max} : ↓ 280 C _m	Medicamentul în funcție de clasa terapeutică	Efecte asupra concentrațiilor de substanțe active Modificarea procentuală medie a ASC, C _{max} , C _{min} cu intervale de încredere 90%, dacă acestea sunt disponibile (mecanism)	Recomandări privind administrarea asociată cu efavirenz/emtricitabină/tenofovir disoproxil (efavirenz 600 mg, emtricitabină 200 mg, tenofovir disoproxil 245 mg)
Rifabutină/Tenofovir disoproxil Interacțiunea nu a fost studiată. disoproxil. Efectul clinic al acest ajustări a dozei nu a fost evaluat mod adecvat. Tolerabilitatea individuală și răspunsul virologii individual trebuie să fie luate în considerare, atunci când se efectuează o ajustare a dozei (ve pct. 5.2). În cazul administrării asociate cu	(300 mg o dată pe zi/600 mg o dată pe	$\begin{array}{c} ASC: \downarrow 38\% (\downarrow 28 \text{ până la } \downarrow 47) \\ C_{max}: \downarrow 32\% (\downarrow 15 \text{ până la } \downarrow 46) \\ C_{min}: \downarrow 45\% (\downarrow 31 \text{ până la } \downarrow 56) \\ \\ Efavirenz: \\ ASC: \leftrightarrow \\ C_{max}: \leftrightarrow \\ C_{min}: \downarrow 12\% (\downarrow 24 \text{ până la } \uparrow 1) \\ \end{array}$	aceasta se administrează în asociere cu efavirenz/emtricitabină/tenofovir disoproxil. Doza de rifabutină poate fi dublată în regimurile în care rifabutina este administrată de 2 sau de 3 ori pe săptămână în
Rifampicină/Efavirenz Efavirenz: AsC: ↓ 26% (↓ 15 până la ↓ 36) Atunci când efavirenz/emtricitabină/tenofovir disoproxil Rifampicină/Tenofovir disoproxil Rifampicină/Tenofovir disoproxil Rifampicină: ↓ 32% (↓ 15 până la ↓ 46) (inducția CYP3A4 și CYP2B6) urifampicină la pacienții cu greutatea de 50 kg sau mai mult, un supliment de 200 mg/zi Rifampicină/Emtricitabină ASC: ↔ (800 mg în total) de efavirenz poate asigura o expunere similar cu cea a unei doze zilnice de efavirenz de 600 mg, atunci când este administrată fără rifampicin cu cea a unei doze zilnice de efavirenz de 600 mg, atunci când este administrată fără rifampicin de efectul clinic al ajustării acestei doze nu a fost evaluat în mod adecvat. Tolerabilitatea individu și răspunsul virologic trebuie lua în considerare, atunci când se efectuează ajustarea dozei (vezi pct. 5.2). În cazul administrării asociate cu		Interacțiunea nu a fost studiată.	individuală și răspunsul virologic individual trebuie să fie luate în considerare, atunci când se efectuează o ajustare a dozei (vezi
zi) C _{max} : ↔ Tenofovir: ASC: ↔ C _{max} : ↔ Rifampicină/Emtricitabină Interacțiunea nu a fost studiată. C _{max} : ↔ Efectul clinic al ajustării acestei doze nu a fost evaluat în mod adecvat. Tolerabilitatea individu și răspunsul virologic trebuie lua în considerare, atunci când se efectuează ajustarea dozei (vezi pct. 5.2). În cazul administrării asociate cu	(600 mg o dată pe zi/600 mg o dată pe zi) Rifampicină/Tenofovir disoproxil	ASC: ↓ 26% (↓ 15 până la ↓ 36) C _{max} : ↓ 20% (↓ 11 până la ↓ 28) C _{min} : ↓ 32% (↓ 15 până la ↓ 46) (inducția CYP3A4 și CYP2B6) Rifampicină:	efavirenz/emtricitabină/tenofovir disoproxil este administrată cu rifampicină la pacienții cu greutatea de 50 kg sau mai mult, un supliment de 200 mg/zi
doze nu a fost evaluat în mod adecvat. Tolerabilitatea individu și răspunsul virologic trebuie lua în considerare, atunci când se efectuează ajustarea dozei (vezi pct. 5.2). În cazul administrării asociate cu	zi)	C_{max} : \leftrightarrow Tenofovir: ASC: \leftrightarrow C_{max} : \leftrightarrow	poate asigura o expunere similară cu cea a unei doze zilnice de efavirenz de 600 mg, atunci când este administrată fără rifampicină.
disoproxil, nu se recomandă ajustarea dozei de rifampicină. Antifungice		Interacțiunea nu a fost studiată.	doze nu a fost evaluat în mod adecvat. Tolerabilitatea individuală și răspunsul virologic trebuie luate în considerare, atunci când se efectuează ajustarea dozei (vezi pct. 5.2). În cazul administrării asociate cu efavirenz/emtricitabină/tenofovir disoproxil, nu se recomandă

Medicamentul în funcție de clasa terapeutică	Efecte asupra concentrațiilor de substanțe active Modificarea procentuală medie a ASC, C _{max} , C _{min} cu intervale de încredere 90%, dacă acestea sunt disponibile (mecanism)	Recomandări privind administrarea asociată cu efavirenz/emtricitabină/tenofovir disoproxil (efavirenz 600 mg, emtricitabină 200 mg, tenofovir disoproxil 245 mg)
Itraconazol/Efavirenz (200 mg de două ori pe zi/600 mg o dată pe zi) Itraconazol/Emtricitabină	Itraconazol: ASC: ↓ 39% (↓ 21 până la ↓ 53) C _{max} : ↓ 37% (↓ 20 până la ↓ 51) C _{min} : ↓ 44% (↓ 27 până la ↓ 58) (scăderea concentrațiilor de itraconazol: inducția CYP3A4) Hidroxi-itraconazol: ASC: ↓ 37% (↓ 14 până la ↓ 55) C _{max} : ↓ 35% (↓ 12 până la ↓ 52) C _{min} : ↓ 43% (↓ 18 până la ↓ 60) Efavirenz: ASC: ↔ C _{max} : ↔ C _{min} : ↔ Interacțiunea nu a fost studiată.	Deoarece nu poate fi făcută nicio recomandare de dozaj pentru itraconazol, atunci când este asociat cu efavirenz/emtricitabină/tenofovir disoproxil, trebuie luat în considerare un tratament antifungic alternativ.
Itraconazol/Emtricitabina Itraconazol/Tenofovir disoproxil	Interacțiunea nu a fost studiată. Interacțiunea nu a fost studiată.	
Posaconazol/Efavirenz (-/400 mg o dată pe zi) Posaconazol/Emtricitabină	Posaconazol: ASC: ↓ 50% C _{max} : ↓ 45% (inducție UDP-G) Interacțiunea nu a fost studiată.	Utilizarea concomitentă de posaconazol și efavirenz/emtricitabină/tenofovir disoproxil trebuie evitată, cu excepția cazului în care beneficiul pentru pacient depășește riscul.
Posaconazol/Tenofovir disoproxil Voriconazol/Efavirenz (200 mg de două ori pe zi/400 mg o dată pe zi) Voriconazol/Emtricitabină	Interacțiunea nu a fost studiată. Voriconazol: ASC: ↓ 77% C _{max} : ↓ 61% Efavirenz: ASC: ↑ 44% C _{max} : ↑ 38% (inhibare competitivă a metabolismului oxidativ) Administrarea asociată de efavirenz și voriconazol la doze standard este contraindicată (vezi pct. 4.3). Interacțiunea nu a fost studiată.	Deoarece efavirenz/emtricitabină/tenofovir disoproxil este o combinație cu doză fixă, doza de efavirenz nu poate fi modificată; de aceea, voriconazol și efavirenz/emtricitabină/tenofovir disoproxil nu trebuie administrate concomitent.
Voriconazol/Tenofovir disoproxil	Interacțiunea nu a fost studiată.	
Antimalarice		

Medicamentul în funcție de clasa terapeutică	Efecte asupra concentrațiilor de substanțe active Modificarea procentuală medie a ASC, C _{max} , C _{min} cu intervale de încredere 90%, dacă acestea sunt disponibile (mecanism)	Recomandări privind administrarea asociată cu efavirenz/emtricitabină/tenofovir disoproxil (efavirenz 600 mg, emtricitabină 200 mg, tenofovir disoproxil 245 mg)
Artemeter/lumefantrină/efavirenz (comprimat de 20-120 mg, 6 doze de câte 4 comprimate fiecare pe parcursul a 3 zile-600 mg o dată pe zi)	Artemeter ASC: \downarrow 51% $_{\text{Cmax}}$: \downarrow 21% $_{\text{Dihidroartemisinină}}$ (metabolit activ) ASC: \downarrow 46% $_{\text{Cmax}}$: \downarrow 38% $_{\text{Lumefantrină}}$ ASC: \downarrow 21% $_{\text{Cmax}}$: \leftrightarrow $_{\text{Efavirenz}}$: ASC: \downarrow 17% $_{\text{Cmax}}$: \leftrightarrow (inducție CYP3A4)	Deoarece concentrațiile scăzute de artemeter, dihidroartemisinină sau lumefantrină pot duce la scăderea eficacității antimalaricelor, se recomandă prudență atunci când se administrează comprimate de efavirenz/emtricitabină/tenofovir disoproxil și artemeter/lumefantrină în același timp.
Artemeter/lumefantrină/emtricitabină Artemeter/lumefantrină/tenofovir disoproxil	Interacțiunea nu a fost studiată. Interacțiunea nu a fost studiată.	
Atovaquonă și clorhidrat de proguanil/Efavirenz (250/100 mg doză unică/600 mg o dată pe zi)	Atovaquonă: ASC: ↓ 75% (↓ 62 până la ↓ 84) C _{max} : ↓ 44% (↓ 20 până la ↓ 61) Proguanil: ASC: ↓ 43% (↓ 7 până la ↓ 65) C _{max} : ↔	Administrarea concomitentă de atovaquonă/proguanil cu efavirenz/emtricitabină/tenofovir disoproxil trebuie evitată.
Atovaquonă și clorhidrat de proguanil/Emtricitabină	Interacțiunea nu a fost studiată.	
Atovaquonă și clorhidrat de proguanil/ Tenofovir disoproxil ANTICONVULSIVANTE	Interacţiunea nu a fost studiată.	

Medicamentul în funcție de clasa	Efecte asupra concentrațiilor de	Recomandări privind
terapeutică	substanțe active Modificarea procentuală medie	administrarea asociată cu efavirenz/emtricitabină/tenofovir
	a ASC, C _{max} , C _{min} cu intervale	disoproxil
	de încredere 90%, dacă acestea sunt disponibile (mecanism)	(efavirenz 600 mg, emtricitabină 200 mg, tenofovir disoproxil 245 mg)
Carbamazepină/Efavirenz	Carbamazepină:	Nu poate fi făcută nicio
(400 mg o dată pe zi/600 mg o dată pe zi)	$\begin{array}{c} ASC: \downarrow 27\% \ (\downarrow 20 \ pană \ la \downarrow 33) \\ C_{max}: \downarrow 20\% \ (\downarrow 15 \ pană \ la \downarrow 24) \\ C_{min}: \downarrow 35\% \ (\downarrow 24 \ pană \ la \downarrow 44) \end{array}$	recomandare de dozaj privind administrarea efavirenz/emtricitabină/tenofovir disoproxil în asociere cu
	Efavirenz: ASC: ↓ 36% (↓ 32 până la ↓ 40) C _{max} : ↓ 21% (↓ 15 până la ↓ 26)	carbamazepină. Trebuie luat în considerare un tratament alternativ
	C _{min} : ↓ 47% (↓ 41 până la ↓ 53) (scăderea concentrațiilor de carbamazepină: inducția	anticonvulsivant. Concentrațiile plasmatice ale carbamazepinei trebuie monitorizate periodic.
	CYP3A4; scăderea concentrațiilor de efavirenz: inducția CYP3A4 și CYP2B6)	
	Administrarea asociată a unor doze mai mari, fie de efavirenz, fie de carbamazepină nu a fost	
	studiată.	
Carbamazepină/Emtricitabină	Interacțiunea nu a fost studiată.	
Carbamazepină/Tenofovir disoproxil Fenitoină, Fenobarbital și alte	Interacțiunea nu a fost studiată. Interacțiunea nu a fost studiată cu	La administrarea
anticonvulsivante care sunt substraturi	efavirenz, emtricitabină sau	efavirenz/emtricitabină/tenofovir
ale izoenzimelor CYP	tenofovir disoproxil. La	disoproxil concomitent cu un
	administrarea efavirenzului,	anticonvulsivant care este substrat
	există un potențial pentru	al izoenzimelor CYP,
	reducerea sau creșterea	concentrațiile anticonvulsivantelor
	concentrațiilor plasmatice ale	trebuie controlate prin monitorizări
	fenitoinei, fenobarbitalului sau	periodice.
	altor anticonvulsivante care sunt	
Acid valproic /Efavirenz	substraturi ale izoenzimelor CYP. Niciun efect semnificativ din	Efavirenz/emtricitabină/tenofovir
(250 mg b.i.d./600 mg o dată pe zi)	punct de vedere clinic asupra farmacocineticii efavirenz. Datele limitate sugerează faptul că nu există niciun efect semnificativ	disoproxil și acidul valproic pot fi administrate concomitent fără ajustarea dozei. Pacienții trebuie să fie monitorizați pentru controlul
	din punct de vedere clinic asupra farmacocineticii acidului valproic.	crizelor convulsive.
Acid valproic /Emtricitabină	Interacțiunea nu a fost studiată.	
Acid valproic / Tenofovir disoproxil	Interacțiunea nu a fost studiată.	D0 : /
Vigabatrină/Efavirenz Gabapentină/Efavirenz	Interacțiunea nu a fost studiată. Nu se așteaptă interacțiuni clinic semnificative deoarece vigabatrina și gabapentina sunt eliminate nemodificate prin urină și este puțin probabil să competiționeze pentru aceleași	Efavirenz/emtricitabină/tenofovir disoproxil şi vigabatrină sau gabapentină pot fi administrate concomitent fără ajustarea dozelor.
	enzime metabolice și căi de eliminare ca efavirenz.	

Medicamentul în funcție de clasa terapeutică	Efecte asupra concentrațiilor de substanțe active Modificarea procentuală medie a ASC, C _{max} , C _{min} cu intervale de încredere 90%, dacă acestea sunt disponibile (mecanism)	Recomandări privind administrarea asociată cu efavirenz/emtricitabină/tenofovir disoproxil (efavirenz 600 mg, emtricitabină 200 mg, tenofovir disoproxil 245 mg)
Vigabatrină/Emtricitabină Gabapentină/Emtricitabină	Interacțiunea nu a fost studiată.	
Vigabatrină/Tenofovir disoproxil Gabapentină/Tenofovir disoproxil	Interacțiunea nu a fost studiată.	
ANTICOAGULANTE		<u></u>
Warfarină/Efavirenz Acenocumarol/Efavirenz	Interacțiunea nu a fost studiată. Concentrațiile plasmatice și efectele warfarinei sau ale acenocumarolului sunt potențial diminuate sau intensificate de efavirenz.	Ajustarea dozei de warfarină sau acenocumarol poate fi necesară când este administrată concomitent cu efavirenz/emtricitabină/tenofovir disoproxil.
ANTIDEPRESIVE		
Inhibitori selectivi ai recaptării seroto		
Sertralină/Efavirenz (50 mg o dată pe zi/600 mg o dată pe zi)	Sertralină: ASC: \downarrow 39% (\downarrow 27 până la \downarrow 50) C _{max} : \downarrow 29% (\downarrow 15 până la \downarrow 40) C _{min} : \downarrow 46% (\downarrow 31 până la \downarrow 58)	La administrarea concomitentă cu efavirenz/emtricitabină/tenofovir disoproxil, creșterile dozei de sertralină trebuie realizate în funcție de răspunsul clinic.
	Efavirenz: ASC: ↔ C _{max} : ↑ 11% (↑ 6 până la ↑ 16) C _{min} : ↔ (inducția CYP3A4)	
Sertralină/Emtricitabină	Interacțiunea nu a fost studiată.	
Sertralină/Tenofovir disoproxil Paroxetină/Efavirenz (20 mg o dată pe zi/600 mg o dată pe zi)	Interacțiunea nu a fost studiată. Paroxetină: ASC: \leftrightarrow C_{max} : \leftrightarrow C_{min} : \leftrightarrow	Efavirenz/emtricitabină/tenofovir disoproxil și paroxetina pot fi administrate concomitent fără ajustarea dozelor.
	Efavirenz: ASC: \leftrightarrow C_{max} : \leftrightarrow C_{min} : \leftrightarrow	
Paroxetină/Emtricitabină	Interacțiunea nu a fost studiată.	
Paroxetină/Tenofovir disoproxil	Interacțiunea nu a fost studiată.	70
Fluoxetină/Efavirenz	Interacțiunea nu a fost studiată. Deoarece fluoxetina prezintă un profil metabolic similar cu paroxetina, adică un efect inhibitor puternic asupra CYP2D6, este de așteptat, de asemenea, o lipsă a interacțiunii în cazul fluoxetinei.	Efavirenz/emtricitabină/tenofovir disoproxil și fluoxetina pot fi administrate concomitent fără ajustarea dozelor.
Fluoxetină/Emtricitabină	Interacțiunea nu a fost studiată.	
Fluoxetină/Tenofovir disoproxil	Interacțiunea nu a fost studiată.	
Inhibitor al reabsorbției norepinefrin		

Madicamentul în funcție de clase Efecte asupra concentrațiilor de Decemendări privind				
Medicamentul în funcție de clasa terapeutică	Efecte asupra concentrațiilor de substanțe active	Recomandări privind administrarea asociată cu		
terapeutica	Modificarea procentuală medie	efavirenz/emtricitabină/tenofovir		
	a ASC, C _{max} , C _{min} cu intervale	disoproxil		
	de încredere 90%, dacă acestea	(efavirenz 600 mg, emtricitabină		
	sunt disponibile	200 mg, tenofovir disoproxil		
	(mecanism)	245 mg)		
Bupropionă/Efavirenz [150 mg doză	Bupropionă:	Creșterea dozei de bupropionă		
unică (eliberare susținută)/600 mg o	ASC: ↓ 55% (↓ 48 până la ↓ 62)	trebuie efectuată în funcție de		
dată pe zi]	C_{max} : $\downarrow 34\%$ ($\downarrow 21$ până la $\downarrow 47$)	răspunsul clinic, dar doza maximă		
		recomandată de bupropionă nu trebuie depășită. Pentru efavirenz		
	Hidroxibupropionă:	nu este necesară ajustarea dozei.		
	ASC: ↔	nu este necesara ajustarea dozer.		
	C_{max} : $\uparrow 50\%$ ($\uparrow 20$ până la $\uparrow 80$)			
	(inducere CYP2B6)			
Bupropionă/Emtricitabină	Interacțiunea nu a fost studiată.			
Bupropionă/Tenofovir disoproxil	Interacțiunea nu a fost studiată.			
MEDICAMENTE CARDIOVASCULA Blocante ale canalelor de calciu	KE			
Diltiazem/Efavirenz	Diltiazem:	Ajustarea dozei de diltiazem în		
(240 mg o dată pe zi/600 mg o dată pe	ASC: ↓ 69% (↓ 55 până la ↓ 79)	cazul administrării concomitente		
zi)	C_{max} : $\downarrow 60\%$ ($\downarrow 50$ până la $\downarrow 68$)	cu		
	C _{min} : ↓ 63% (↓ 44 până la ↓ 75)	efavirenz/emtricitabină/tenofovir		
		disoproxil trebuie realizată în		
	Desacetildiltiazem:	funcție de răspunsul clinic		
	ASC: ↓ 75% (↓ 59 până la ↓ 84)	(consultați Rezumatul		
	C_{max} : $\downarrow 64\%$ ($\downarrow 57$ până la $\downarrow 69$)	caracteristicilor produsului pentru		
	C_{min} : $\downarrow 62\%$ ($\downarrow 44$ până la $\downarrow 75$)	diltiazem).		
	N-monodesmetil diltiazem:			
	ASC: \downarrow 37% (\downarrow 17 până la \downarrow 52)			
	C_{max} : $\downarrow 28\%$ ($\downarrow 7$ până la $\downarrow 44$)			
	C_{min} : $\downarrow 37\%$ ($\downarrow 17$ până la $\downarrow 52$)			
	Efavirenz:			
	ASC: ↑ 11% (↑ 5 până la ↑ 18)			
	C_{max} : $\uparrow 16\%$ ($\uparrow 6$ până la $\uparrow 26$)			
	C _{min} : ↑ 13% (↑ 1 până la ↑ 26) (inducția CYP3A4)			
	Creșterea parametrilor			
	farmacocinetici ai efavirenzului			
	nu este considerată semnificativă			
	din punct de vedere clinic.			
Diltiazem/Emtricitabină	Interacțiunea nu a fost studiată.			
Diltiazem/Tenofovir disoproxil	Interacțiunea nu a fost studiată.			
Verapamil, Felodipină, Nifedipină și	Interacțiunea nu a fost studiată cu	Ajustarea dozei blocantelor		
Nicardipină	efavirenz, emtricitabină sau tenofovir disoproxil. La	canalelor de calciu la administrarea concomitentă cu		
	administrarea efavirenzului	efavirenz/emtricitabină/tenofovir		
	concomitent cu un blocant al	disoproxil trebuie realizată în		
	canalelor de calciu, care este	funcție de răspunsul clinic		
	substrat al enzimei CYP3A4,	(consultați Rezumatele		
	există un potențial pentru	caracteristicilor produsului pentru		
	reducerea concentrațiilor	blocantul canalelor de calciu).		
	plasmatice ale blocantului			
MEDICAMENTE HIDOLDEMIANO	canalelor de calciu.	<u> </u>		
MEDICAMENTE HIPOLIPEMIANTE				

Medicamentul în funcție de clasa terapeutică	Efecte asupra concentrațiilor de substanțe active Modificarea procentuală medie a ASC, C _{max} , C _{min} cu intervale de încredere 90%, dacă acestea sunt disponibile (mecanism)	Recomandări privind administrarea asociată cu efavirenz/emtricitabină/tenofovir disoproxil (efavirenz 600 mg, emtricitabină 200 mg, tenofovir disoproxil 245 mg)
Inhibitori de HMG-CoA reductază Atorvastatină/Efavirenz	Atorvastatină:	Valorile colesterolului trebuie
(10 mg o dată pe zi/600 mg o dată pe zi)	Asc: \preceq 43% (\preceq 34 până la \preceq 50) Cmax: \preceq 12% (\preceq 1 până la \preceq 26) 2-hidroxi atorvastatină: Asc: \preceq 35% (\preceq 13 până la \preceq 40) Cmax: \preceq 13% (\preceq 0 până la \preceq 23) 4-hidroxi atorvastatină: Asc: \preceq 4% (\preceq 0 până la \preceq 31) Cmax: \preceq 47% (\preceq 9 până la \preceq 51)	monitorizate periodic. Pot fi necesare ajustări ale dozei de atorvastină atunci când este administrată concomitent cu efavirenz/emtricitabină/tenofovir disoproxil (a se vedea Rezumatul caracteristicilor produsului pentru atorvastatină).
	Inhibitori de HMG-CoA reductază cu activitate completă: ASC: ↓ 34% (↓ 21 până la ↓ 41) C _{max} : ↓ 20% (↓ 2 până la ↓ 26)	
Atorvastatină/Emtricitabină	Interacțiunea nu a fost studiată.	
Atorvastatină/Tenofovir disoproxil	Interacțiunea nu a fost studiată.	
Pravastatină/Efavirenz (40 mg o dată pe zi/600 mg o dată pe zi) Pravastatină/Emtricitabină	Pravastatină: ASC: ↓ 40% (↓ 26 până la ↓ 57) C _{max} : ↓ 18% (↓ 59 până la ↑ 12) Interacțiunea nu a fost studiată.	Concentrațiile de colesterol trebuie monitorizate periodic. Este posibil să fie necesare ajustări ale dozei de pravastatină, atunci când este
Pravastatină/Tenofovir disoproxil	Interacțiunea nu a fost studiată.	administrată concomitent cu efavirenz/emtricitabină/tenofovir disoproxil (a se vedea Rezumatul caracteristicilor produsului pentru pravastatină).
Simvastatină/Efavirenz (40 mg o dată pe zi/600 mg o dată pe zi)	Simvastatină: ASC: ↓ 69% (↓ 62 până la ↓ 73) C _{max} : ↓ 76% (↓ 63 până la ↓ 79) Simvastatină acidă: ASC: ↓ 58% (↓ 39 până la ↓ 68) C _{max} : ↓ 51% (↓ 32 până la ↓ 58) Inhibitori de HMG-CoA reductază activi totali: ASC: ↓ 60% (↓ 52 până la ↓ 68) C _{max} : ↓ 62% (↓ 55 până la ↓ 78) (inducția CYP3A4) Administrarea concomitentă de efavirenz cu atorvastatină,	Concentrațiile de colesterol trebuie monitorizate periodic. Este posibil să fie necesare ajustări ale dozei de simvastatină, atunci când este administrată concomitent cu efavirenz/emtricitabină/tenofovir disoproxil (a se vedea Rezumatul caracteristicilor produsului pentru simvastatină).
Simvastatină/Emtricitabină	pravastatină, sau simvastatină nu a afectat valorile ASC sau C _{max} ale efavirenzului. Interacțiunea nu a fost studiată.	
Simvastatină/Tenofovir disoproxil	Interacțiunea nu a fost studiată.	

Efecte asupra concentrațiilor de substanțe active Modificarea procentuală medie a ASC, C _{max} , C _{min} cu intervale de încredere 90%, dacă acestea sunt disponibile (mecanism)	Recomandări privind administrarea asociată cu efavirenz/emtricitabină/tenofovir disoproxil (efavirenz 600 mg, emtricitabină 200 mg, tenofovir disoproxil 245 mg)
Rosuvastatina este excretată în mare parte nemodificată în fecale, prin urmare, interacțiunea cu efavirenzul nu este așteptată.	Efavirenz/emtricitabină/tenofovir disoproxil și rosuvastatina pot fi administrate concomitent fără ajustarea dozei
Interacțiunea nu a fost studiată.	
Etinilestradiol: ASC: ↔ C _{max} : ↔ C _{min} : ↓ 8% (↑ 14 până la ↓ 25) Norelgestromin (metabolit activ): ASC: ↓ 64% (↓ 62 până la ↓ 67) C _{max} : ↓ 46% (↓ 39 până la ↓ 52) C _{min} : ↓ 82% (↓ 79 până la ↓ 85) Levonorgestrel (metabolit activ): ASC: ↓ 83% (↓ 79 până la ↓ 87) C _{max} : ↓ 80% (↓ 77 până la ↓ 83) C _{min} : ↓ 86% (↓ 80 până la ↓ 90) (inducție a metabolizării) Efavirenz: nicio interacțiune semnificativă din punct de vedere clinic. Semnificația clinică a acestor efecte nu este cunoscută. Etinilestradiol:	Trebuie să fie folosită o metodă contraceptivă de tip barieră suplimentară contracepției hormonale (vezi pct. 4.6).
$\begin{array}{l} ASC: \leftrightarrow \\ C_{max}: \leftrightarrow \\ \\ Tenofovir: \\ ASC: \leftrightarrow \\ C_{max}: \leftrightarrow \\ \\ Interacțiunea nu a fost studiată. \end{array}$	
	substanţe active Modificarea procentuală medie a ASC, C _{max} , C _{min} cu intervale de încredere 90%, dacă acestea sunt disponibile (mecanism) Interacţiunea nu a fost studiată. Rosuvastatina este excretată în mare parte nemodificată în fecale, prin urmare, interacţiunea cu efavirenzul nu este aşteptată. Interacţiunea nu a fost studiată. Interacţiunea nu a fost studiată. Etinilestradiol: ASC: ↔ C _{max} : ↔ C _{min} : ↓ 8% (↑ 14 până la ↓ 25) Norelgestromin (metabolit activ): ASC: ↓ 64% (↓ 62 până la ↓ 67) C _{max} : ↓ 46% (↓ 39 până la ↓ 52) C _{min} : ↓ 82% (↓ 79 până la ↓ 85) Levonorgestrel (metabolit activ): ASC: ↓ 83% (↓ 79 până la ↓ 87) C _{max} : ↓ 80% (↓ 77 până la ↓ 83) C _{min} : ↓ 86% (↓ 80 până la ↓ 90) (inducţie a metabolizării) Efavirenz: nicio interacţiune semnificaţia clinică a acestor efecte nu este cunoscută. Etinilestradiol: ASC: ↔ C _{max} : ↔ Tenofovir: ASC: ↔ C _{max} : ↔

Injectabile: Acetat de depomedroxiprogesteron (DMPA)/Efavirenz (150 mg i.m. doză unică DMPA)	Efecte asupra concentrațiilor de substanțe active Modificarea procentuală medie a ASC, C _{max} , C _{min} cu intervale de încredere 90%, dacă acestea sunt disponibile (mecanism) În cadrul unui studiu privind interacțiunea produsului medicamentos, desfășurat pe o perioadă de trei luni, nu au fost observate diferențe semnificative la nivelul parametrilor farmacocinetici MPA între subiecții cărora li s-a administrat tratamentul antiretroviral conținând efavirenz și subiecții cărora nu li s-a administrat niciun tratament antiretroviral. Rezultate similare au fost descoperite de alți investigatori, deși concentrațiile plasmatice de MPA au variat mai mult în al doilea studiu. În ambele studii,concentrațiile plasmatice de progesteron ale pacientelor cărora li se administrează efavirenz și DMPA au rămas scăzute, consecvent cu suprimarea	Recomandări privind administrarea asociată cu efavirenz/emtricitabină/tenofovir disoproxil (efavirenz 600 mg, emtricitabină 200 mg, tenofovir disoproxil 245 mg) Din cauza informațiilor limitate disponibile, trebuie utilizată o metodă contraceptivă de tip barieră în plus față de contraceptivele hormonale (vezi pct. 4.6).
DMPA/Tenofovir disoproxil DMPA/Emtricitabină	ovulației. Interacțiunea nu a fost studiată. Interacțiunea nu a fost studiată.	
Implanturi: Etonogestrel/Efavirenz Etonogestrel/Tenofovir disoproxil Etonogestrel/Emtricitabină	Poate fi așteptată o expunere scăzută la etonogestrel (inducție CYP3A4). După punerea pe piață au existat rapoarte ocazionale de eșec contraceptiv cu etonogestrel în cazul pacientelor expuse la efavirenz. Interacțiunea nu a fost studiată. Interacțiunea nu a fost studiată.	Trebuie utilizată o metodă contraceptivă de tip barieră sigură în plus față de contraceptivele hormonale (vezi pct. 4.6).
IMUNOSUPRESOARE	micracțiunea nu a fost studiată.	
Imunosupresoare metabolizate de CYP3A4 (de exemplu ciclosporină, tacrolimus, sirolimus)/Efavirenz	Interacțiunea nu a fost studiată. Poate fi așteptată ↓ expunerii la imunosupresor (inducție CYP3A4). Nu este de anticipat ca imunosupresoarele să afecteze expunerea la efavirenz.	Pot fi necesare ajustări ale dozelor de imunosupresor. Este recomandată monitorizarea atentă a concentrațiilor de imunosupresor timp de cel puțin două săptămâni (până se ating concentrații stabile), atunci când se începe sau se întrerupe tratamentul cu

Medicamentul în funcție de clasa terapeutică	Efecte asupra concentrațiilor de substanțe active Modificarea procentuală medie a ASC, C _{max} , C _{min} cu intervale de încredere 90%, dacă acestea sunt disponibile (mecanism)	Recomandări privind administrarea asociată cu efavirenz/emtricitabină/tenofovir disoproxil (efavirenz 600 mg, emtricitabină 200 mg, tenofovir disoproxil 245 mg)
Tacrolimus/Emtricitabină/Tenofovir disoproxil (0,1 mg/kg o dată pe zi/200 mg/245 mg o dată pe zi)	Tacrolimus: $ASC: \leftrightarrow$ $C_{max}: \leftrightarrow$ $C_{24h}: \leftrightarrow$	efavirenz/emtricitabină/tenofovir disoproxil.
	Emtricitabină: ASC: \leftrightarrow C_{max} : \leftrightarrow C_{24h} : \leftrightarrow tenofovir disoproxil: ASC: \leftrightarrow C_{max} : \leftrightarrow	
	$C_{24h}: \leftrightarrow$	
OPIOIZI		<u> </u>
Metadonă/Efavirenz (35-100 mg o dată pe zi/600 mg o dată pe zi)	Metadonă: ASC: ↓ 52% (↓ 33 până la ↓ 66) C _{max} : ↓ 45% (↓ 25 până la ↓ 59) (inducția CYP3A4) Într-un studiu la utilizatori de produse medicamentoase intravenoase, infectați cu HIV, administrarea de efavirenz concomitent cu metadonă a dus la concentrații plasmatice scăzute ale metadonei și semne de abstinență la opiaceu. Doza de metadonă a fost crescută în medie cu 22% pentru a atenua simptomele sevrajului.	Administrarea concomitentă cu efavirenz/emtricitabină/tenofovir disoproxil trebuie evitată, din cauza riscului de prelungire a intervalului QTc (vezi pct. 4.3).
Metadonă/Tenofovir disopoxil (40-110 mg o dată pe zi/245 mg o dată pe zi)	Metadonă: $ASC: \leftrightarrow$ $C_{max}: \leftrightarrow$ $C_{min}: \leftrightarrow$ $Tenofovir:$ $ASC: \leftrightarrow$ $C_{max}: \leftrightarrow$	
	C_{max} : \leftrightarrow C_{min} : \leftrightarrow	
Metadonă/Emtricitabină	Interacțiunea nu a fost studiată.	

Medicamentul în funcție de clasa terapeutică	Efecte asupra concentrațiilor de substanțe active Modificarea procentuală medie a ASC, C _{max} , C _{min} cu intervale de încredere 90%, dacă acestea sunt disponibile (mecanism)	Recomandări privind administrarea asociată cu efavirenz/emtricitabină/tenofovir disoproxil (efavirenz 600 mg, emtricitabină 200 mg, tenofovir disoproxil 245 mg)
Buprenorfină/naloxonă/Efavirenz	Buprenorfină: ASC: ↓ 50% Norbuprenorfină: ASC: ↓ 71% Efavirenz: Nicio interacțiune farmacocinetică semnificativă din punct de vedere clinic.	În pofida scăderii expunerii la buprenorfină, niciun pacient nu a manifestat simptome de sevraj. Este posibil să nu fie necesară ajustarea dozei de buprenorfină atunci când este administrată concomitent cu efavirenz/emtricitabină/tenofovir disoproxil.
Buprenorfină/naloxonă/Emtricitabină Buprenorfină/naloxonă/Tenofovir	Interacțiunea nu a fost studiată. Interacțiunea nu a fost studiată.	
disoproxil		

¹Metabolitul predominant prezent în circulație al sofosbuvir.

Studii desfășurate cu alte medicamente

Nu s-au observat interacțiuni farmacocinetice semnificative din punct de vedere clinic, atunci când efavirenz a fost administrat în asociere cu azitromicină, cetirizină, fosamprenavir/ritonavir, lorazepam, zidovudină, antiacide de tip hidroxid de aluminiu/magneziu, famotidină sau fluconazol. Potențialul de interacțiune între efavirenz și alte antifungice azolice, cum este ketoconazol, nu a fost studiat.

Nu s-au observat interacțiuni farmacocinetice semnificative din punct de vedere clinic, atunci când emtricitabina a fost administrată în asociere cu stavudină, zidovudină sau famciclovir. Nu s-au observat interacțiuni farmacocinetice semnificative din punct de vedere clinic, atunci când tenofovir disoproxil a fost administrat concomitent cu emtricitabină sau ribavirină.

4.6 Fertilitatea, sarcina și alăptarea

Femei aflate la vârsta fertilă (a se vedea informațiile de mai jos și pct. 5.3)

Sarcina trebuie evitată de femeile aflate în tratament cu efavirenz/emtricitabină/tenofovir disoproxil. Femeile aflate la vârsta fertilă trebuie să efectueze teste de sarcină înainte de inițierea tratamentului cu efavirenz/emtricitabină/tenofovir disoproxil.

Contracepția la bărbați și femei

În timpul tratamentului cu efavirenz/emtricitabină/tenofovir disoproxil contracepția de tip barieră trebuie întotdeauna asociată altor metode contraceptive (de exemplu contraceptive orale sau alte contraceptive hormonale, a se vedea pct. 4.5). Din cauza timpului lung de înjumătățire al efavirenzului, este recomandată utilizarea măsurilor contraceptive adecvate timp de 12 săptămâni după întreruperea tratamentului cu efavirenz/emtricitabină/tenofovir disoproxil.

Sarcina

Efavirenz

Au existat șapte raportări retrospective de cazuri confirmate cu defecte de tub neural, incluzând meningomielocel, toate la mamele expuse în primul trimestru de sarcină la scheme de tratament conținând

efavirenz (excluzând orice comprimate conținând efavirenz în combinație cu doză fixă). Două cazuri suplimentare (1 prospectiv și 1 retrospectiv) incluzând evenimente confirmate pentru defectele de tub neural au fost raportate pentru comprimatul conținând efavirenz, emtricitabină și tenofovir disoproxil în combinație cu doză fixă. Nu a fost stabilită o relație de cauzalitate între aceste evenimente și utilizarea efavirenz iar numitorul comun este necunoscut. Deoarece defectele de tub neural apar în primele 4 săptămâni de dezvoltare fetală (moment în care tuburile neurale se închid), acest risc potențial ar putea afecta femeile expuse la efavirenz în timpul primului trimestru de sarcină.

Din iulie 2013, Registrul privind sarcinile expuse la antiretrovirale a primit raportări prospective cu privire la 904 sarcini expuse în primul trimestru de sarcină la scheme terapeutice conținând efavirenz, având ca rezultat 766 nou-născuți vii. Un copil a fost raportat ca având defect de tub neural, iar frecvența și tiparul altor defecte congenitale au fost similare celor observate la copii expuși la scheme de tratament care nu conțin efavirenz precum și celor de la grupurile de control HIV negativ. Incidența defectelor de tub neural în cadrul populației generale variază de la 0,5 la 1 pentru 1 000 nou-născuți vii.

Au fost observate malformații la fetuși de maimuțe cărora li s-a administrat efavirenz (vezi pct. 5.3).

Emtricitabină și tenofovir disoproxil

Un număr mare de date (peste 1 000 sarcini expuse) provenind de la gravide, nu au indicat malformații sau efecte toxice fetale/neo-natale asociate cu emtricitabina și tenofovir disoproxilul. Studiile la animale privind emtricitabina și tenofovir disoproxilul nu au evidențiat efecte toxice asupra funcției de reproducere (vezi pct. 5.3).

Efavirenz/emtricitabină/tenofovir disoproxil nu trebuie utilizat în timpul sarcinii, cu excepția cazului în care starea clinică a femeii necesită tratament cu efavirenz/emtricitabină/ tenofovir disoproxil.

Alăptarea

S-a evidenţiat că efavirenz, emtricitabina şi tenofovirul se excretă în laptele uman. Există informaţii insuficiente cu privire la efectele efavirenz, emtricitabinei şi tenofovirului asupra nou-născuţilor/sugarilor. Nu poate fi exclus un risc pentru sugari. De aceea, efavirenz/emtricitabină/tenofovir disoproxil nu trebuie utilizat în timpul alăptării.

Pentru a evita transmiterea infecției cu HIV la sugar, se recomandă ca femeile care sunt în evidență cu HIV să nu își alăpteze copiii. Fertilitatea

Nu sunt disponibile date privind efectul efavirenz/emtricitabină/tenofovir disoproxil la om. Studiile la animale nu au indicat efecte dăunătoare ale efavirenzului, ale emtricitabinei sau ale tenofovir disoproxilului asupra fertilității.

4.7 Efecte asupra capacității de a conduce vehicule și de a folosi utilaje

Nu s-au efectuat studii privind efectele asupra capacității de a conduce vehicule sau de a folosi utilaje. Cu toate acestea, s-a raportat apariția amețelilor în timpul tratamentului cu efavirenz, emtricitabină și tenofovir disoproxil. Efavirenz poate determina, de asemenea, concentrare deficitară și/sau somnolență. Dacă prezintă aceste simptome, pacienții trebuie instruiți să evite activități potențial riscante precum condusul vehiculelor sau folosirea de utilaje.

4.8 Reacții adverse

Rezumat cu privire la profilul de siguranță

Combinația dintre efavirenz, emtricitabină și tenofovir disoproxil a fost studiată la 460 de pacienți atât sub formă de comprimat efavirenz/emtricitabină/tenofovir disoproxil, combinație în doză fixă (studiul AI266073) cât și ca componente individuale (studiul GS-01-934). Reacțiile adverse au fost în general conforme cu cele observate în studiile anterioare asupra componentelor individuale. Cele mai frecvente reacții adverse raportate considerate ca fiind probabil sau posibil asociate cu efavirenz/emtricitabină/tenofovir disoproxil la pacienții la care tratamentul a fost administrat pe o perioadă de până la 48 de săptămâni în studiul AI266073 au fost tulburări psihice (16%), tulburări ale sistemului nervos (13%) și tulburări gastrointestinale (7%).

Au fost raportate reacții cutanate grave, precum sindromul Stevens-Johnson și eritem polimorf: reacții adverse neuropsihice (inclusiv depresie gravă, deces prin suicid, comportament psihotic, crize convulsive); evenimente hepatice severe, pancreatită și acidoză lactică (uneori letală).

Au fost raportate, de asemenea, evenimente rare de disfuncție renală, insuficiență renală și evenimente mai puțin frecvente de tubulopatie renală proximală (inclusiv sindromul Fanconi), conducând uneori la anormalități osoase (contribuind rareori la fracturi). Monitorizarea funcției renale este recomandată la pacienții tratați cu efavirenz/emtricitabină/tenofovir disoproxil (vezi pct. 4.4).

Întreruperea terapiei cu efavirenz/emtricitabină/tenofovir disoproxil în cazul pacienților infectați concomitent cu HIV și HBV poate fi asociată cu exacerbări acute grave ale hepatitei (vezi pct. 4.4).

Administrarea de efavirenz/emtricitabină/tenofovir disoproxil împreună cu alimente poate spori expunerea la efavirenz și poate conduce la creșterea frecvenței reacțiilor adverse (vezi pct. 4.4 și 5.2).

Prezentarea tabelară a reacțiilor adverse

Reacțiile adverse observate în studiul clinic și pe baza experienței după punerea pe piață a medicamentului referitor la efavirenz/emtricitabină/tenofovir disoproxil și la componentele individuale ale efavirenz/emtricitabină/tenofovir disoproxil în cadrul terapiei antiretrovirale combinate sunt prezentate în Tabelul 2 de mai jos în funcție de clasificarea pe aparate, sisteme și organe și în funcție de frecvența și componenta(ele) efavirenz/emtricitabină/tenofovir disoproxil cărora le sunt atribuite reacțiile adverse. În cadrul fiecărei grupe de frecvență, reacțiile adverse sunt prezentate în ordinea descrescătoare a gravității. Frecvențele sunt definite ca foarte frecvente ($\geq 1/100$), frecvente ($\geq 1/100$) și < 1/100), mai puțin frecvente ($\geq 1/1000$ și < 1/100) sau rare ($\geq 1/1000$) sau rare ($\geq 1/1000$).

Reacțiile adverse asociate utilizării efavirenz/emtricitabină/tenofovir disoproxil
Reacțiile adverse ce apar în urma tratamentului considerate ca fiind asociate posibil sau probabil cu
efavirenz/emtricitabină/tenofovir disoproxil, raportate în studiul AI266073 (peste 48 de săptămâni;
n = 203), care nu au fost asociate cu una dintre componentele individuale ale
efavirenz/emtricitabină/tenofovir disoproxil, includ:

Frecvente:

anorexie

Mai putin frecvente:

- xerostomie
- vorbire incoerentă
- apetit alimentar crescut
- scădere a libidoului
- mialgie

Tabelul 2: Reacțiile adverse asociate cu efavirenz/emtricitabină/tenofovir disoproxil prezentate în funcție de componenta(ele) efavirenz/emtricitabină/tenofovir disoproxil căreia/cărora îi/le este/sunt

atribuite reacțiile adverse.

	Efavirenz	Emtricitabină	Tenofovir
T 11 × · 1 · 1 ·	. 1		disoproxil
Tulburări hematologi	ce și limfatice:		
Frecvente		neutropenie	
Mai puţin frecvente		anemie ¹	
Tulburări ale sistemu	lui imunitar:	1 1	<u> </u>
Frecvente		reacții alergice	
Mai puţin frecvente	hipersensibilitate		
Tulburări metabolice	și de nutriție:		1
Foarte frecvente			hipofosfatemie ²
Frecvente	hipertrigliceridimie ³	hiperglicemie, hipertrigliceridemie	
Mai puţin frecvente	hipercolesterolemie ³		hipokalemie ²
Rare			acidoză lactică
Tulburări psihice:			
Frecvente	depresie (severă în 1,6% din cazuri) ³ , anxietate ³ , vise neobișnuite ³ , insomnie ³	vise neobișnuite, insomnie	
Mai puţin frecvente	tentativă de suicid³, ideație suicidară³, psihoză³, manie³, paranoia³, halucinații³, stări euforice³, labilitate afectivă³, stare confuzională³, agresivitat e³, catatonie³		
Rare	suicid ^{3,4} , delir ^{3,4} , nevroză ^{3,4}		
Tulburări ale sistemu			L
Foarte frecvente		cefalee	ameţeli
Frecvente	tulburări de echilibru și de coordonare de origine cerebeloasă ³ , somnolență (2,0%) ³ , cefalee (5,7%) ³ , tulburări de atenție (3,6%) ³ , amețeli (8,5%) ³	amețeli	cefalee
Mai puţin frecvente	convulsii ³ , amnezie ³ , tulburări de gândire ³ , ataxie ³ , tulburări de coordonare ³ , agitație ³ , tremor		
Tulburări oculare:			
Mai puţin frecvente	vedere înceţoşată		
Tulburări acustice și	vestibulare:		
Mai puţin frecvente	tinitus, vertij		
Tulburări vasculare:			
Mai puţin frecvente	bufeuri		
Tulburări gastrointes	tinale:		
Foarte frecvente		diaree, greață	diaree, vărsături, greață
Frecvente	diaree, vărsături, dureri abdominale, greață	valori crescute ale amilazei, inclusiv ale amilazei pancreatice, valori crescute ale lipazei serice, vărsături, dureri abdominale, dispepsie	durere abdominală, distensie abdominală, flatulență
Mai puţin frecvente	pancreatită		pancreatită
Tulburări hepatobilia	re:		-

	Efavirenz	Emtricitabină	Tenofovir disoproxil
Frecvente	valori crescute ale aspartataminotransferazei (AST), valori crescute ale alaninaminotransferazei (ALT), valori crescute ale gamaglutamiltransferazei (GGT)	valori crescute ale AST şi/sau valori crescute ale ALT, hiperbilirubinemie	valori crescute ale transaminazelor
Mai puţin frecvente	hepatită acută		
Rare	insuficiență hepatică ^{3,4}		steatoză hepatică, hepatită
	ale țesutului subcutanat:		T
Foarte frecvente	erupţii cutanate tranzitorii (moderate-severe, 11,6%; (toate gradele, 18%) ³		erupții cutanate tranzitorii
Frecvente	prurit	erupții cutanate veziculobuloase, erupții cutanate cu pustule, erupții maculopapulare, erupții cutanate tranzitorii, prurit, urticarie, modificarea pigmentării pielii (hiperpigmentație) ¹	
Mai puţin frecvente	sindrom Stevens-Johnson, eritem polimorf ³ , erupţii cutanate tranzitorii severe (< 1%)	angioedem ⁴	
Rare	dermatită fotoalergică		angioedem
	heletice și ale țesutului conjuncti		
Foarte frecvente		valori crescute ale creatinkinazei	
Mai puţin frecvente			rabdomioliză ² , slăbiciune musculară ²
Rare			osteomalacie (manifestată ca durere osoasă și care poate duce rareori la apariția fracturilor) ^{2,4} , miopatie ²
Tulburări renale și al	e căilor urinare:		
Mai puţin frecvente			valori crescute ale creatininei, proteinurie, tubulopatie renală proximală, inclusiv sindromul Fanconi

	Efavirenz	Emtricitabină	Tenofovir
			disoproxil
Rare			insuficiență renală (acută și cronică), necroză tubulară acută, nefrită, (inclusiv nefrită interstițiață acută) ⁴ , diabet insipid nefrogen
Tulburări ale aparatu	lui genital și sânului:		
Mai puţin frecvente	ginecomastie		
Tulburări generale și	la nivelul locului de administrare	:	
Foarte frecvente		<u> </u>	astenie
Frecvente	fatigabilitate	dureri, astenie	

¹ Anemia a fost frecventă, iar cazurile de modificare a culorii pielii (hiperpigmentație) au fost foarte frecvente atunci când emtricitabina a fost administrată la pacienți copii și adolescenți.

Descrierea reacțiilor adverse selectate

Erupții cutanate

În studiile clinice cu efavirenz, erupțiile cutanate au fost de obicei de tip maculopapular, ușoare până la moderate, care au apărut în primele două săptămâni ale tratamentului cu efavirenz. La majoritatea pacienților, ele au cedat în decurs de o lună în condițiile continuării tratamentului. Tratamentul cu efavirenz/emtricitabină/tenofovir disoproxil poate fi reluat dacă a fost întrerupt din cauza erupțiilor cutanate. La reluarea tratamentului cu efavirenz/emtricitabină/tenofovir disoproxil, se recomandă utilizarea de antihistaminice adecvate și/sau corticosteroizi.

Tulburări psihice

Pacienții cu tulburări psihice în antecedente par să prezinte un risc mai mare de reacții adverse psihice grave enumerate în coloana referitoare la efavirenz a Tabelului 2.

Tulburări ale sistemului nervos

Simptome la nivelul sistemului nervos sunt frecvente pentru efavirenz, una dintre componentele efavirenz/emtricitabină/tenofovir disoproxil. În studiile clinice controlate asupra efavirenz, simptome la nivelul sistemului nervos de intensitate moderată până la severă au fost prezente la 19% dintre pacienți (severe 2%) și 2% dintre pacienți au întrerupt terapia din cauza unor astfel de simptome. Acestea apar de obicei în cursul primei sau celei de-a doua zile de tratament cu efavirenz și se remit în general după primele două până la patru săptămâni de tratament. Pot apărea mai frecvent în cazul în care efavirenz/emtricitabină/tenofovir disoproxil este administrat în timpul meselor, probabil din cauza concentrațiilor plasmatice crescute ale efavirenzului (vezi pct. 5.2). Administrarea la culcare pare să amelioreze tolerabilitatea față de aceste simptome (vezi pct. 4.2).

² Această reacție adversă poate apărea ca o consecință a tubulopatriei renale proximale. Nu este considerată a fi asociată cauzal cu tenofovir disoproxilul în absența acestei afecțiuni.

³ Vezi punctul 4.8 Descrierea reacțiilor adverse selectate pentru mai multe detalii.

⁴ Această reacție adversă a fost identificată în timpul supravegherii după punerea pe piață atât pentru efavirenz, cât și pentru emtricitabină sau tenofovir disoproxil. Categoria de frecvență a fost estimată pe baza unui calcul statistic al numărului total de pacienți tratați cu efavirenz în studiile clinice (n=3 969) sau expuși la emtricitabină în studiile clinice randomizate, controlate (n = 1 563) sau expuși la tenofovir disoproxil în studiile de clinice randomizate, contralate și în programul cu acces extins (n = 7 319).

Insuficiență hepatică cu efavirenz

Insuficiența hepatică, inclusiv cazuri de pacienți care nu sufereau anterior de boli hepatice și care nu prezentau alți factori de risc, conform raportărilor după punerea pe piață a medicamentului au fost uneori caracterizate printr-o evoluție fulminantă, progresând în anumite cazuri la necesitatea transplantului sau deces.

Insuficiență renală

Deoarece efavirenz/emtricitabină/tenofovir disoproxil poate cauza afecțiuni renale, se recomandă monitorizarea funcției renale (vezi pct. 4.4 și 4.8 Rezumat cu privire la profilul de siguranță). În general, tubulopatia renală proximală s-a remis sau s-a ameliorat după întreruperea tratamentului cu tenofovir disoproxil. Cu toate acestea, la unii pacienți, scăderea valorilor clearance-ului creatininei nu s-a remis complet, în pofida întreruperii tratamentului cu tenofovir disoproxil. Pacienții cu risc de insuficiență renală (cum sunt pacienții cu factori de risc renal la momentul inițial, boală cu HIV avansată sau pacienții cărora li se administrează concomitent produse medicamentoase nefrotoxice) prezintă un risc crescut de recuperare incompletă a funcției renale, în pofida întreruperii tratamentului cu tenofovir disoproxil (vezi pct. 4.4).

Acidoza lactică

Au fost raportate cazuri de acidoză lactică doar cu tenofovir disoproxil sau în combinație cu alte medicamente antiretrovirale. Pacienții cu factori predispozanți, cum ar fi pacienții cu boală hepatică severă (Clasa C CPT) (vezi pct. 4.3) sau pacienții cărora li se administrează medicamente concomitent cunoscute a produce acidoză lactică prezintă un risc crescut de a manifesta acidoză lactică severă în timpul tratamentului cu tenofovir disoproxil, inclusiv evoluție letală.

Parametri metabolici

În timpul terapiei antiretrovirale pot avea loc creșteri ale greutății corporale, a concentrațiilor lipidelor plasmatice și a glicemiei (vezi pct. 4.4).

Sindromul de reactivare imună

La pacienții infectați HIV, cu deficiență imună severă în momentul instituirii TARC, poate surveni o reacție inflamatorie la infecții oportuniste asimptomatice sau reziduale. De asemenea, a fost raportată apariția de afecțiuni autoimune (cum ar fi boala Graves și hepatita autoimună); cu toate acestea, timpul raportat față de momentul debutului este mai variabil, iar aceste evenimente pot să apară la mai multe luni de la începerea tratamentului (vezi pct. 4.4).

Osteonecroză

Au fost raportate cazuri de osteonecroză, mai ales la pacienții cu factori generali de risc dovediți, boală HIV în stadiu avansat sau după expunere îndelungată la TARC. Frecvența acestora este necunoscută (vezi pct. 4.4).

Copii și adolescenți

În cazul copiilor şi adolescenţilor cu vârsta sub 18 ani, nu sunt disponibile suficiente date privind siguranţa. Nu se recomandă administrarea de efavirenz/emtricitabină/tenofovir disoproxil la această grupă de vârstă (vezi pct. 4.2).

Alte grupe speciale de pacienți

Vârstnici

Efavirenz/emtricitabină/tenofovir disoproxil nu a fost studiată la pacienții cu vârsta de peste 65 de ani. În cazul pacienților vârstnici este mult mai posibil să apară o diminuare a funcției hepatice sau renale, de aceea este necesară precauție atunci când pacienții vârstnici sunt tratați cu efavirenz/emtricitabină/tenofovir disoproxil (vezi pct. 4.2).

Pacienții cu insuficiență renală

Deoarece tenofovir disoproxilul poate determina toxicitate renală, se recomandă monitorizarea atentă a funcției renale în cazul oricăror pacienți cu insuficiență renală ușoară care sunt tratați cu efavirenz/emtricitabină/tenofovir disoproxil (vezi pct. 4.2, 4.4 și 5.2).

Pacienții cu infecție concomitentă HIV/VHB sau VHC

Numai un număr limitat de pacienți au suferit infecție concomitentă cu VHB (n=13) sau VHC (n=26) în studiul GS-01-934. Profilul reacțiilor adverse la efavirenz, emtricitabină și tenofovir disoproxil, la pacienți cu infecție concomitentă cu HIV/VHB sau HIV/HCV a fost similar celui observat la pacienții infectați cu HIV, fără infecție concomitentă. Totuși, după cum este de așteptat la acest grup de pacienți, creșterea valorilor ASAT si ALAT s-a produs mai frecvent decât în populația generală infectată cu HIV.

Exacerbări ale hepatitei după întreruperea tratamentului

În cazul pacienților infectați concomitent cu HIV și cu VHB, ulterior întreruperii tratamentului (vezi pct. 4.4) pot apărea probe clinice și de laborator care caracterizează hepatita.

Raportarea reacțiilor adverse suspectate

Raportarea reacțiilor adverse suspectate după autorizarea medicamentului este importantă. Acest lucru permite monitorizarea continuă a raportului beneficiu/risc al medicamentului. Profesioniștii din domeniul sănătății sunt rugați să raporteze orice reacție adversă suspectată prin intermediul sistemului național de raportare, astfel cum este menționat în Anexa V.

4.9 Supradozaj

Simptome

Unii pacienți care au luat accidental 600 mg efavirenz de două ori pe zi au raportat accentuarea simptomelor nervoase. Un pacient a prezentat contracții musculare involuntare.

Management

În caz de supradozaj, pacientul trebuie monitorizat pentru a decela apariția manifestărilor de toxicitate (vezi pct. 4.8) și, dacă este necesar, trebuie aplicat tratamentul standard de susținere a funcțiilor vitale.

Se poate administra cărbune activat pentru a favoriza eliminarea efavirenzului neabsorbit. Nu există un antidot specific pentru tratamentul supradozajului cu efavirenz. Deoarece efavirenz se leagă în proporție mare de proteine, este puțin probabil ca dializa să îndepărteze cantități semnificative din sânge.

Până la 30% din doza de emtricitabină și aproximativ 10% din doza de tenofovir pot fi eliminate prin hemodializă. Nu se știe dacă emtricitabina sau tenofovirul pot fi eliminate prin dializă peritoneală.

5. PROPRIETĂŢI FARMACOLOGICE

5.1 Proprietăți farmacodinamice

Grupa farmacoterapeutică: Antiviral de uz sistemic, antivirale pentru tratamentul infecțiilor cu HIV, combinații, codul ATC J05AR06.

Mecanism de acțiune și efecte farmacodinamice

Efavirenz este un INNRT al HIV-1. Efavirenz inhibă necompetitiv reverstranscriptaza (RT) HIV-1 și nu inhibă semnificativ RT virusului 2 al imunodeficienței umane (HIV-2) sau polimerazele celulare (α , β , γ

sau δ) ale acidului dezoxiribonucleic (ADN). Emtricitabina este un analog nucleozidic al citidinei. Tenofovir disoproxilul este convertit *in vivo* în tenofovir, un analog nucleozidic monofosfat (nucleotid) al adenozin monofosfatului.

Emtricitabina și tenofovirul sunt fosforilate de către enzimele celulare cu formarea de emtricitabină trifosfat și respectiv tenofovir difosfat. Studiile *in vitro* au evidențiat că atât emtricitabina, cât și tenofovirul, pot fi fosforilate complet în celule când sunt administrate concomitent. Emtricitabina trifosfat și tenofovirul difosfat inhibă competitiv reverstranscriptaza HIV-1, determinând astfel întreruperea lanțului de ADN.

Atât emtricitabina trifosfat, cât și tenofovirul difosfat, sunt inhibitori slabi ai ADN-polimerazelor la mamifere și nu au existat dovezi care să ateste toxicitatea mitocondrială *in vitro* sau *in vivo*.

Electrofiziologie cardiacă

Efectul efavirenzului asupra intervalului QTc a fost evaluat în cadrul unui studiu în regim deschis, controlat pozitiv și cu placebo, cu 3 perioade cu secvență unică fixă și 3 schimbări ale tratamentului, privind intervalul QT la un grup de 58 subiecți sănătoși îmbogățit pentru polimorfismele CYP2B6. C_{max} medie a efavirenzului la subiecții cu genotipul CYP2B6 *6/*6 după administrarea dozei zilnice de 600 mg timp de 14 zile a fost de 2,25 ori mai mare față de C_{max} medie observată la subiecții cu genoptipul CYP2B6 *1/*1. S-a observat o relație pozitivă între concentrația de efavirenz și prelungirea intervalului QTc. Pe baza relației concentrație-QTc, prelungirea medie a intervalului QTc și limita sa superioară în cadrul intervalului de încredere 90% reprezintă 8,7 ms și 11,3 ms la subiecții cu genotipul CYP2B6 *6/*6 după administrarea dozei zilnice de 600 mg timp de 14 zile (vezi pct. 4.5).

Activitate antivirală in vitro

Efavirenzul a demonstrat activitate antivirală împotriva celor mai multe specii non-B izolate (tulpini A, AE, AG, C, D, F, G, J, și N), dar a prezentat activitate antivirală scăzută împotriva virusurilor de grup O. Emtricitabina a prezentat activitate antivirală împotriva speciilor A, B, C, D, E, F, și G ale HIV-1. Tenofovirul a prezentat activitate antivirală împotriva speciilor A, B, C, D, E, F, G și O ale HIV-1. Atât emtricitabina, cât și tenofovirul, au demonstrat activitate specifică de specie împotriva HIV-2 și activitate antivirală împotriva HVB.

În studii clinice utilizând combinații, care au evaluat activitatea antivirală *in vitro* a efavirenzului împreună cu tenofovir și a emtricitabinei împreună cu tenofovir, s-au observat efecte antivirale aditive până la sinergice.

Rezistență

Rezistența la efavirenz poate fi selectată *in vitro* și determină substituirea unuia sau mai multor aminoacizi în RT HIV-1, inclusiv L100I, V108I, V179D și Y181C. K103N a fost cea mai frecvent observată substituție în RT în cazul tulpinilor izolate de la pacienți care au prezentat un rebound semnificativ a încărcăturii virale în timpul studiilor clinice cu efavirenz. De asemenea, au fost observate substituții la RT în pozițiile 98, 100, 101, 108, 138, 188, 190 sau 225, dar acestea au o frecvență mai redusă și de cele mai multe ori apar doar în combinație cu K103N. Profilurile rezistenței încrucișate la efavirenz, nevirapină și delavirdină au demonstrat *in vitro* că substituția K103N conferă pierderea sensibilității la toți cei trei INNRT.

Potențialul rezistenței încrucișate între efavirenz și INRT este redus din cauza situsurilor de legare diferite de la nivelul structurilor țintă și mecanismului de acțiune diferit. Potențialul de apariție a rezistenței încrucișate între efavirenz și IP este redus din cauza faptului că sunt implicate enzime țintă diferite.

Rezistenţa la emtricitabină sau tenofovir a fost observată *in vitro* şi la unii pacienţi infectaţi cu HIV-1 datorită dezvoltării unei substituţii M184V sau M184I în RT la emtricitabină sau unei substituţii K65R în RT cu tenofovir. Virusurile rezistente la emtricitabină cu mutaţia M184V/I au demonstrat rezistenţă încrucişată la lamivudină, dar şi-au menţinut sensibilitatea la didanozină, stavudină, tenofovir şi zidovudină. Mutaţia K65R poate fi, de asemenea, selectată de abacavir sau didanozină, având ca rezultat o sensibilitate scăzută la aceste medicamente, precum şi la lamivudină, emtricitabină şi tenofovir. Administrarea de tenofovir disoproxil trebuie evitată la pacienţii infectaţi cu HIV-1 care prezintă mutaţia K65R. Atât mutaţia K65R, cât şi mutaţia M184V/I rămân total sensibile la efavirenz. În plus, tenofovirul a determinat selecţia unei substituţii K70E la nivelul reverstranscriptazei HIV 1, asociată cu o scădere de proporţii reduse a sensibilităţii la abacavir, emtricitabină, lamivudină şi tenofovir.

Pacienții cu HIV-1 exprimând trei sau mai multe mutații asociate analogilor timidinei (MAT) care au inclus o substituție M41L sau L210W în RT, au indicat o sensibilitate scăzută la tenofovir disoproxil.

Rezistență in vivo (pacienți fără tratament prealabil antiretroviral)

Într-un studiu clinic randomizat, deschis, cu durata de 144 săptămâni (GS-01-934) la pacienți la care nu sa administrat în prealabil tratament antiretroviral, care au fost tratați cu efavirenz, emtricitabină și tenofovir disoproxil prescrise individual (sau efavirenz și o combinație fixă de emtricitabină și tenofovir disoproxil din săptămâna 96 până în săptămâna 144) analizele pentru genotip s-au efectuat pe izolate HIV-1 plasmatice recoltate de la toți pacienții care au avut un ARN HIV > 400 copii/ml în săptămâna 144 sau de la cei la care tratamentul a fost întrerupt prematur (vezi punctul referitor la *Experiență clinică*). Din săptămâna 144:

- Mutația M184V/I dezvoltată în 2/19 (10,5%) dintre izolatele analizate de la pacienții din grupul efavirenz + emtricitabină + tenofovir disoproxil și în 10/29 (34,5%) dintre izolatele analizate de la pacienții din grupul efavirenz + lamivudină/zidovudină (valoarea p < 0,05, testul exact Fisher comparând grupul emtricitabină + tenofovir disoproxil cu grupul lamivudină/zidovudină la toți subiecții).
- Niciun virus analizat nu a conținut mutația K65R sau K70E.
- Rezistența genotipică la efavirenz, predominant mutația K103N, a apărut la virus la 13/19 (68%) dintre pacienții din grupul efavirenz + emtricitabină + tenofovir disoproxil și la virus la 21/29 (72%) pacienți din grupul efavirenz + lamivudină/zidovudină. Un rezumat al apariției mutațiilor de rezistență este prezentat în tabelul 3.

Tabelul 3: Dezvoltarea rezistenței în studiul clinic GS-01-934 până în săptămâna 144

	emt tenofo	favirenz+ ricitabină+ vir disoproxil (n=244)	Efavirenz+lamivudină/ zidovudină (n=243)	
Analiza rezistenței în săptămâna 144		19		31
Genotipuri tratate	19	(100%)	29	(100%)
Rezistență la efavirenz 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%)

	Efavirenz+ emtricitabină+ tenofovir disoproxil (n=244)	Efavirenz+lamivudină/ zidovudină (n=243)
K65R	0	0
K70E	0	0
TAMs ²	0	2 (7%)

- * valoarea p < 0,05, testul exact al lui Fisher comparând grupul efavirenz + emtricitabină + tenofovir disoproxil cu grupul efavirenz + lamivudină/zidovudină la toți subiecții.
- ¹ Alte mutații rezistente la efavirenz incluzând A98G (n = 1), K103E (n = 1), V179D (n = 1) și M230L (n = 1).
- Mutații asociate analogilor timidinei incluzând D67N (n = 1) si K70R (n = 1).

În studiul deschis de fază extinsă GS-01-934, în care pacienților li s-a administrat efavirenz/emtricitabină/tenofovir disoproxil pe nemâncate, s-au observat 3 cazuri suplimentare de rezistență. Toți cei 3 subiecți au primit o doză fixă în asociere cu lamivudină și zidovudină (Combivir) și evafirenz timp de 144 săptămâni și apoi au trecut la efavirenz/emtricitabină/tenofovir disoproxil. Doi subiecți cu recidivă virală confirmată au dezvoltat rezistență la INNRT asociată substituțiilor la efavirenz inclusiv la substituțiile de revers transcriptază K103N, V106V/I/M și Y188Y/C în săptămâna 240 (96 de săptămâni cu efavirenz/emtricitabină/tenofovir disoproxil) și săptămâna 204 (60 de săptămâni cu efavirenz/emtricitabină/tenofovir disoproxil). Un al treilea subiect prezenta o rezistență preexistentă la INNRT asociată substituțiilor la efavirenz și rezistență la emtricitabină, asociată substituțiie revers transcriptazei M184V, la intrarea în faza extinsă cu Efavirenz/Emtricitabină/Tenofovir disoproxil și a prezentat răspuns viral suboptim, dezvoltând substituțiile K65K/R, S68N și K70K/E asociate rezistenței la INRT în săptămâna 180 (36 de săptămâni cu efavirenz/emtricitabină/tenofovir disoproxil).

Pentru informații suplimentare referitoare la rezistența *in vivo* cu aceste medicamente vă rugăm să consultați Rezumatul caracteristicilor produsului pentru componentele sale individuale.

Eficacitate și siguranță clinică

Într-un studiu clinic (GS-01-934) randomizat, deschis, cu durata de 144 săptămâni, pacienții infectați cu HIV-1 cărora nu li s-a administrat anterior tratament antiretroviral, au fost tratați fie cu efavirenz, emtricitabină și tenofovir disoproxil o dată pe zi, fie cu o combinație fixă de lamivudină și zidovudină (lamivudină/zidovudină) administrată de două ori pe zi împreună cu efavirenz o dată pe zi (vă rugăm să consultați Rezumatul caracteristicilor produsului pentru emtricitabină/tenofovir disoproxil). Pacienților care au finalizat 144 săptămâni de tratament în fiecare braț de tratament al studiului clinic GS-01-934 li s-a sugerat opțiunea de a continua într-o fază extinsă, deschisă, a studiului cu efavirenz/emtricitabină/tenofovir disoproxil, administrat în condiții de repaus alimentar. Sunt disponibile date de la 286 pacienți care au trecut la efavirenz/emtricitabină/tenofovir disoproxil: 160 primiseră anterior efavirenz, emtricitabină și tenofovir disoproxil, iar 126 primiseră anterior lamivudină/zidovudină și efavirenz. Ratele ridicate de supresie virală s-au menținut la subiecții din ambele grupe inițiale de tratament cărora li s-a administrat atunci efavirenz/emtricitabină/tenofovir disoproxil în faza extinsă, deschisă a studiului. După 96 de săptămâni de tratament cu efavirenz/emtricitabină/tenofovir disoproxil, concentrațiile plasmatice de ARN HIV-1 au rămas < 50 de exemplare/ml la 82% dintre pacienți și < 400 de exemplare/ml la 85% dintre pacienți (analiza intenției de tratament(ITT), lipsă=eșec).

Studiul AI266073 a fost un studiu clinic cu durata de 48 săptămâni, randomizat, deschis, la pacienți infectați cu HIV, care a comparat eficacitatea administrării efavirenz/emtricitabină/tenofovir disoproxil și a tratamentului antiretroviral constând în cel puțin doi inhibitori nucleozidici sau nucleotidici de reverstranscriptază (INRT) cu un inhibitor de protează sau un inhibitor non-nucleozidic de reverstranscriptază dar nu a unui regim care să conțină toate componentele efavirenz/emtricitabină/tenofovir disoproxil (efavirenz, emtricitabină și tenofovir disoproxil).

Efavirenz/emtricitabină/tenofovir disoproxil a fost administrat în condiții de repaus alimentar (vezi pct. 4.2). Pacienții nu au prezentat niciodată eșec virologic la un tratament antiretroviral anterior, nu au prezentat mutații HIV-1 ce conferă rezistență la oricare dintre cele trei componente conținute în efavirenz/emtricitabină/tenofovir disoproxil și au prezentat supresie virologică timp de cel puțin trei luni la momentul inițial. Pacienții, fie au schimbat tratamentul inițial administrându-li-se ulterior efavirenz/emtricitabină/tenofovir disoproxil (N=203), fie au continuat regimul de tratament antiretroviral original (N = 97). Datele de pe durata a patruzeci și opt de săptămâni au arătat că niveluri crescute ale supresiei virologice, comparabile cu regimul de tratament original, au fost menținute la pacienții care au fost randomizați să li se administreze ulterior efavirenz/emtricitabină/tenofovir disoproxil (vezi Tabelul 4).

Tabelul 4: date de eficacitate la 48 săptămâni din studiul clinic AI266073 în care efavirenz/emtricitabină/tenofovir disoproxil a fost administrat la pacienți cu supresie virologică

printr-un tratament antiretroviral combinat

	Grup de tr	atament	
Obiectiv	Efavirenz/emtricita bină/tenofovir disoproxil (N = 203) n/N (%)	Rămași la regimul de tratament inițial (N = 97) n/N (%)	Diferența între efavirenz/emtricitabină/tenofo vir disoproxil și regimul de tratament original (IÎ 95%)
	pac	eienți cu ARN HIV-1	< 50 copii/ml
RVP (KM)	94,5%	85,5%	8,9% (-7,7% la 25,6%)
M=Exclus	179/181 (98,9%)	85/87 (97,7%)	1,2% (-2,3% la 6,7%)
M=Eşec	179/203 (88,2%)	85/97 (87,6%)	0,5% (-7,0% la 9,3%)
LOCF modificată	190/203 (93,6%)	94/97 (96,9%)	-3,3% (-8,3% la 2,7%)
	paci	ienți cu ARN HIV-1	< 200 copii/ml
RVP (KM)	(98,4%)	(98,9%)	-0,5% (-3,2% la 2,2%)
M=Exclus	181/181 (100%)	87/87 (100%)	0% (-2,4% la 4,2%)
M=Eşec	181/203 (89,2%)	87/97 (89,7%)	-0,5% (-7,6% la 7,9%)

RVP (KM): Răspuns virologic pur evaluat utilizând metoda Kaplan Meier (KM)

LOCF modificată: Analiză post-hoc în care pacienții cu eșec virusologic sau care au întrerupt tratamentul din cauza reacțiilor adverse au fost considerați eșecuri; pentru celelalte cazuri de renunțare la tratament, s-a aplicat metoda LOCF (ultima observație extrapolată).

În momentului analizei separate a celor două grupuri, ratele de răspuns în grupul care includea pacienți tratați anterior cu IP au fost numeric mai mici pentru pacienții trecuți la tratamentul cu efavirenz/emtricitabină/tenofovir disoproxil [92,4% versus 94,0% pentru RVP (analiză de sensibilitate) pentru pacienții tratați cu efavirenz/emtricitabină/tenofovir disoproxil și respectiv SBR (rămași la schema terapeutică inițială); o diferență (IÎ 95%) de -1,6% (-10,0%, 6,7%)]. În grupul care includea pacienți tratați anterior cu INNRT, ratele de răspuns au fost de 98,9% versus 97,4% pentru pacienții tratați cu efavirenz/emtricitabină/tenofovir disoproxil și respectiv SBR; o diferență (IÎ 95%) de 1,4% (-4,0%, 6,9%).

O tendință similară a fost observată în urma unei analize de subgrup a pacienților tratați anterior, având la momentul inițial ARN HIV-1 < 75 copii/ml în cadrul unui studiu retrospectiv de cohortă (date colectate pe durata a 20 de luni, vezi Tabelul 5).

Tabelul 5: Menţinerea răspunsului virologic pur (metoda Kaplan Meier% (Eroare standard) [IÎ 95%]) la săptămâna 48 pentru pacienţi trataţi anterior având la momentul iniţial ARN HIV-1 < 75 copii/ml, cărora li s-a schimbat tratamentul pe efavirenz/emtricitabină/tenofovir disoproxil

M: Lipsă

conform schemei de tratament antiretroviral anterior (baza de date cu pacienți Kaiser Permanente)

Componente anterioare efavirenz/emtricitabină/tenofovir disoproxil (N = 299)	Schemă de tratament anterior pe bază de INNRT (N = 104)	Schemă de tratament anterior pe bază de IP (N = 34)
98,9% (0,6%)	98,0% (1,4%)	93,4% (4,5%)
[96,8%, 99,7%]	[92,3%, 99,5%]	[76,2%, 98,3%]

În prezent nu sunt disponibile date din studii clinice efectuate cu efavirenz/emtricitabină/tenofovir disoproxil, la pacienți netratați anterior sau la pacienți intens pretratați. Nu există experiență clinică privind administrarea efavirenz/emtricitabină/tenofovir disoproxil la pacienți care au prezentat eșec virologic la un regim de tratament antiretroviral de primă linie sau în combinație cu alți agenți antiretrovirali.

Pacienții infectați concomitent cu HIV și VHB

Experiența clinică limitată la pacienții infectați concomitent cu HIV și VHB sugerează că administrarea de emtricitabină sau tenofovir disoproxil în tratamentul antiretroviral combinat pentru controlul infecției cu HIV determină, de asemenea, o reducere a nivelului ADN VHB (o reducere de 3 log₁₀ sau de, respectiv, 4 până la 5 log₁₀) (vezi pct. 4.4).

Copii și adolescenți

Siguranța și eficacitatea efavirenz/emtricitabină/tenofovir disoproxil la copii și adolescenți cu vârsta sub 18 ani nu au fost încă stabilite.

5.2 Proprietăți farmacocinetice

Formele farmaceutice separate de efavirenz, emtricitabină și tenofovir disoproxil au fost utilizate pentru a determina farmacocinetica efavirenzului, emtricitabinei și tenofovir disoproxilului, administrate separat la pacienți infectați cu HIV. Bioechivalența unui comprimat filmat de efavirenz/emtricitabină/tenofovir disoproxil cu un comprimat filmat efavirenz 600 mg plus o capsulă emtricitabină 200 mg plus un comprimat filmat tenofovir disoproxil 245 mg (echivalent cu 245 mg tenofovir disoproxil) administrate împreună, a fost stabilită după administrarea unei doze unice la subiecți sănătoși în condiții de repaus alimentar, în studiul clinic GS-US-177-0105 (vezi Tabelul 6).

Tabelul 6: Rezumatul datelor farmacocinetice din studiul clinic GS-US-177-0105

	Efavirenz (n = 45)		Emtricitabină (n = 45)			Tenofovir disoproxil (n = 45)			
Parametrii	Test	Referință	GMR (%) (IÎ 90%)	Test	Referință	GMR (%) (IÎ 90%)	Test	Referință	GMR (%) (IÎ 90%)
C _{max} (ng/ml)	2 264,3 (26,8)	2 308,6 (30,3)	98,79 (92,28; 105,76)	2 130,6 (25,3)	2 384,4 (20,4)	88,84 (84,02; 93,94)	325,1 (34,2)	352,9 (29,6)	91,46 (84,64; 98,83)
ASC _{0-sfārşit} (ng·oră/ml)	125 623,6 (25,7)	132 795,7 (27,0)	95,84 (90,73; 101,23)	10 682,6 (18,1)	10 874,4 (14,9)	97,98 (94,90; 101,16)	1 948,8 (32,9)	1 969,0 (32,8)	99,29 (91,02; 108,32)
ASC _{inf} (ng·oră/ml)	146 074,9 (33,1)	155 518,6 (34,6)	95,87 (89,63; 102,55)	10 854,9 (17,9)	11 054,3 (14,9)	97,96 (94,86; 101,16)	2 314,0 (29,2)	2 319,4 (30,3)	100,45 (93,22; 108,23)

T _{1/2}	180,6	182,5	14,5	14,6	18	8,9	17,8	
(ore)	(45,3)	(38,3)	(53,8)	(47,8)	(20	0,8)	(22,6)	

Test: comprimatul combinație în doză fixă administrat în doză unică în condiții de repaus alimentar.

Referință: comprimat de efavirenz 600 mg, capsulă de emtricitabină 200 mg și comprimat de tenofovir disoproxil 245 mg administrate în doză unică în condiții de repaus alimentar.

Valorile pentru Test și Referință sunt medii (% coeficient de variație)

GMR: raport de medii geometrice prin metoda celor mai mici pătrate, ÎÎ=interval de încredere

Absorbtie

La pacienți infectați cu HIV, concentrațiile plasmatice maxime de efavirenz au fost atinse la 5 ore, iar concentrațiile plasmatice la starea de echilibru au fost atinse în 6 până la 7 zile. La 35 pacienți la care s-a administrat efavirenz 600 mg o dată pe zi, concentrația plasmatică maximă (C_{max}) la starea de echilibru a fost de 12,9 ± 3,7 μ M (29%) [media ± abatere standard (D.S.) (coeficient de variație (% C.V.))], C_{min} la starea de echilibru a fost de 5,6 ± 3,2 μ M (57%), iar ASC a fost de 184 ± 73 μ M•oră (40%).

Emtricitabina este absorbită rapid, concentrațiile plasmatice maxime atingându-se la 1 până la 2 ore de la administrarea dozei. După administrarea orală a unor doze multiple de emtricitabină la 20 pacienți infectați cu HIV, C_{max} la starea de echilibru a fost de 1,8 ± 0,7 µg/ml (media ± D.S.) (39% C.V.), C_{min} la starea de echilibru a fost de 0,09 ± 0,07 µg/ml (80%) iar ASC a fost de 10,0 ± 3,1 µg•oră/ml (31%) într-un interval de dozare de 24 ore.

După administrarea orală a unei doze unice de 245 mg tenofovir disoproxil la pacienți infectați cu HIV-1 în condiții de repaus alimentar, concentrațiile maxime de tenofovir au fost atinse într-o oră, iar valorile C_{max} și ASC (media \pm D.S.) (% C.V.) au fost de 296 \pm 90 ng/ml (30%) și, respectiv, 2287 \pm 685 ng•oră/ml (30%). Biodisponibilitatea orală a tenofovirului din tenofovir disoproxil, în condiții de repaus alimentar, a fost de aproximativ 25%.

Efectul alimentelor

Efavirenz/emtricitabină/tenofovir disoproxil nu a fost evaluat în prezența alimentelor.

Administrarea capsulelor de efavirenz cu o masă cu conținut ridicat de grăsimi a crescut valorile medii ale ASC și C_{max} ale efavirenzului cu 28% și, respectiv, 79%, comparativ cu administrarea în condiții de repaus alimentar. Comparativ cu administrarea în condiții de repaus alimentar, administrarea de tenofovir disoproxil și emtricitabină împreună cu o masă bogată în grăsimi sau cu o masă ușoară, a crescut valorile medii ale ASC ale tenofovirului cu 43,6% și, respectiv, 40,5% și C_{max} ale tenofovirului cu 16% și, respectiv, 13,5%, fără să fie afectate expunerile la emtricitabină.

Se recomandă ca efavirenz/emtricitabină/tenofovir disoproxil să fie administrat în condiții de repaus alimentar, deoarece alimentele pot crește expunerea la efavirenz și pot duce la o creștere a frecvenței reacțiilor adverse (vezi pct. 4.4 și 4.8). Se anticipează că expunerea la tenofovir (ASC) va fi cu aproximativ 30% mai mică ca urmare a administrării efavirenz/emtricitabină/tenofovir disoproxil în condiții de repaus alimentar, comparativ cu administrarea componentului individual tenofovir disoproxil împreună cu alimente (vezi pct. 5.1).

<u>Distribuție</u>

Efavirenz se leagă în proporție crescută de proteinele plasmatice umane (> 99%), mai ales de albumină.

Legarea *in vitro* a emtricitabinei de proteinele plasmatice umane este < 4% şi nu depinde de concentrații peste intervalul de 0,02 până la 200 μg/ml. După administrarea intravenoasă, volumul de distribuție al emtricitabinei a fost de aproximativ 1,4 l/kg. După administrarea orală, emtricitabina este distribuită

extensiv în întreg organismul. Raportul mediu al concentrațiilor în plasmă și sânge a fost de aproximativ 1,0, iar raportul mediu al concentrațiilor în spermă și plasmă a fost de aproximativ 4,0.

Legarea *in vitro* a tenofovirului de proteinele plasmatice sau serice umane este < 0,7% şi, respectiv, 7,2% peste intervalul concentrațiilor tenofovirului de 0,01 până la 25 μg/ml. După administrarea intravenoasă, volumul de distribuție al tenofovirului a fost de aproximativ 800 ml/kg. După administrarea orală, tenofovirul este distribuit extensiv în întreg organismul.

Metabolizare

Studiile la om şi *in vitro* folosind microsomi hepatici umani au demonstrat că efavirenz este metabolizat în principal prin sistemul CYP, rezultând metaboliți hidroxilați care ulterior sunt glucuronoconjugați. Acești metaboliți sunt practic inactivi față de HIV-1. Studiile *in vitro* sugerează că CYP3A4 și CYP2B6 sunt principalele izoenzime responsabile de metabolizarea efavirenzului și că acesta inhibă izoenzimele CYP 2C9, 2C19 și 3A4 ale P450. În studiile *in vitro* efavirenz nu a inhibat CYP2E1 și a inhibat CYP2D6 și CYP1A2 numai la concentrații mult peste cele realizate clinic.

Expunerea plasmatică la efavirenz poate fi crescută la pacienții cu varianta genetică homozigotă G516T a izoenzimei CYP2B6. Implicațiile clinice ale unei astfel de asocieri sunt necunoscute; cu toate acestea, nu poate fi exclus potențialul unor incidențe și severități crescute ale reacțiilor adverse asociate cu efavirenz.

S-a demonstrat că efavirenz induce izoenzimele CYP3A4 și CYP2B6, cu stimularea consecutivă a propriei sale metabolizări, care poate fi relevantă clinic la unii pacienți. La voluntari neinfectați, doze multiple de 200 până la 400 mg pe zi administrate pe o perioadă de 10 zile au determinat o acumulare mai mică decât cea așteptată (cu 22 până la 42%) și un timp de înjumătățire prin eliminare mai scurt și anume de 40 până la 55 ore (timpul de înjumătățire a dozei unice fiind de 52 până la 76 ore). S-a demonstrat, de asemenea, că efavirenz induce izoenzima UGT1A1. Expunerile la raltegravir (a substratului UGT1A1) se reduc în prezența efavirenz (vezi pct. 4.5, Tabelul 1). Deși datele *in vivo* sugerează că efavirenz inhibă izoenzimele CYP2C9 și CYP2C19, au existat raportări contradictorii, de expuneri atât crescute, cât și reduse, la substraturile acestor izoenzime, atunci când se administrează în asociere cu efavirenz *in vivo*. Efectul net al administrării în asociere nu este clar.

Metabolizarea emtricitabinei este limitată. Biotransformarea emtricitabinei include oxidarea grupului tiol, cu formarea de 3'-sulfoxid diastereomeri (aproximativ 9% din doză), și conjugarea cu acidul glucuronic, cu formarea de 2'-O-glucuronid (aproximativ 4% din doză). Studiile *in vitro* au stabilit că nici tenofovir disoproxilul și nici tenofovirul nu sunt substraturi pentru enzimele CYP. Nici emtricitabina și nici tenofovirul nu au inhibat *in vitro* metabolizarea substanțelor active mediate de niciuna din izoformele principale ale CYP uman implicate în biotransformarea substanțelor active. De asemenea, emtricitabina nu a inhibat uridin-5'-difosfoglucuronil transferaza, enzima responsabilă de glucuronoconjugare.

Eliminare

Efavirenz are un timp de înjumătățire prin eliminare relativ lung, de cel puțin 52 ore după doze unice (vezi, de asemenea, date din studiul de bioechivalență descris mai sus) și de 40 la 55 ore după doze multiple. Aproximativ 14 până la 34% din doza marcată radioactiv de efavirenz a fost regăsită în urină și mai puțin de 1% din doză a fost excretat prin urină, sub formă de efavirenz nemodificat.

După administrarea orală, timpul de înjumătățire plasmatică prin eliminare al emtricitabinei este de aproximativ 10 ore. Emtricitabina este în principal excretată prin rinichi, întreaga doză administrată regăsindu-se în urină (aproximativ 86%) și materiile fecale (aproximativ 14%). Treisprezece la sută din doza de emtricitabină a fost regăsită în urină sub forma a trei metaboliți. Clearance-ul sistemic al emtricitabinei a fost în medie de 307 ml/min.

După administrarea orală, timpul de înjumătățire plasmatică prin eliminare al tenofovirului este de aproximativ 12 până la 18 ore. Tenofovir este excretat în principal prin rinichi, atât prin filtrare glomerulară cât și prin secreție tubulară activă, aproximativ 70 până la 80% din doză fiind excretată nemodificată în urină după administrarea intravenoasă. Clearance-ul aparent al tenofovirului a fost în medie de aproximativ 307 ml/min. Clearance-ul renal a fost estimat la aproximativ 210 ml/min, ceea ce depășește rata de filtrare glomerulară. Aceasta indică faptul că secreția tubulară activă este o parte importantă a eliminării tenofovirului.

Farmacocinetică la grupe speciale de pacienți

Vârstă

Nu s-au efectuat studii de farmacocinetică cu efavirenz, emtricitabină sau tenofovir la pacienții vârstnici (cu vârsta peste 65 ani).

Sex

Farmacocinetica emtricitabinei și a tenofovirului este similară la pacienții de sex masculin și pacienții de sex feminin. Date limitate sugerează că femeile ar putea prezenta expunere mai mare la efavirenz, dar acestea nu par să tolereze efavirenzul mai puțin.

Origine etnică

Date limitate sugerează că pacienții asiatici și cei din insulele Pacificului, ar putea prezenta expunere mai mare la efavirenz, dar aceștia nu par să tolereze efavirenzul mai puțin.

Copii si adolescenti

Nu s-au efectuat studii de farmacocinetică cu efavirenz/emtricitabină/tenofovir disoproxil la sugari și copii și adolescenți cu vârsta sub 18 ani (vezi pct. 4.2).

Insuficiență renală

Farmacocinetica efavirenzului, emtricitabinei și tenofovir disoproxilului după administrarea concomitentă ca forme farmaceutice separate sau sub formă de efavirenz/emtricitabină/tenofovir disoproxil nu a fost studiată la pacienții infectați cu HIV cu insuficiență renală.

Parametrii farmacocinetici au fost determinați după administrarea de doze unice ale preparatelor individuale de emtricitabină 200 mg sau tenofovir disoproxil 245 mg la pacienții neinfectați cu HIV, cu grade variabile de insuficiență renală. Gradul de insuficiență renală a fost definit în funcție de clearance-ul creatininei la momentul inițial (funcție renală normală la un clearance al creatininei > 80 ml/min; insuficiență renală ușoară la un clearance al creatininei=50 până la 79 ml/min; insuficiență renală moderată la un clearance al creatininei=30 până la 49 ml/min și insuficiență renală severă la un clearance al creatininei=10 până la 29 ml/min).

Media expunerii sistemice (% C.V.) la emtricitabină a crescut de la 12 μg•oră/ml (25%) la pacienții cu funcție renală normală, la 20 μg•oră/ml (6%), 25 μg•oră/ml (23%) și 34 μg•oră/ml (6%), la pacienții cu insuficiență renală ușoară, moderată și, respectiv, severă.

Media expunerii sistemice (% C.V.) la tenofovir a crescut de la 2 185 ng•oră/ml (12%) la pacienții cu funcție renală normală, la 3 064 ng•oră/ml (30%), 6 009 ng•oră/ml (42%) și 15 985 ng•oră/ml (45%), la pacienții cu insuficiență renală ușoară, moderată și, respectiv, severă.

La pacienții cu insuficiență renală în stadiu final (IRSF) necesitând hemodializă, expunerile sistemice la substanța activă între sesiunile de dializă au crescut substanțial pe parcursul a 72 de ore la 53 μg•oră/ml (19%) în cazul emtricitabinei, și pe parcursul a 48 de ore la 42 857 ng•oră/ml (29%) în cazul tenofovirului.

Farmacocinetica efavirenzului nu a fost studiată la pacienții cu insuficiență renală. Cu toate acestea, mai

puţin de 1% dintr-o doză de efavirenz este excretată nemodificată în urină, astfel încât influenţa insuficienței renale asupra expunerii la efavirenz pare să fie minimă.

Efavirenz/emtricitabină/tenofovir disoproxil nu este recomandat la pacienții cu insuficiență renală moderată sau severă (clearance al creatininei < 50 ml/min). Pacienții cu insuficiență renală moderată sau severă necesită ajustarea intervalelor dintre dozele de emtricitabină și tenofovir disoproxil, care nu poate fi obținută utilizând comprimatul combinat (vezi pct. 4.2 și 4.4).

Insuficiență hepatică

Farmacocinetica efavirenz/emtricitabină/tenofovir disoproxil nu a fost studiată la pacienții infectați cu HIV cu insuficiență hepatică. Efavirenz/emtricitabină/tenofovir disoproxil trebuie administrat cu precauție la pacienții cu insuficiență hepatică ușoară (vezi pct. 4.3 și 4.4).

Efavirenz/emtricitabină/tenofovir disoproxil nu trebuie utilizat la pacienții cu insuficiență hepatică severă (vezi pct. 4.3) și nu se recomandă în cazul pacienților cu insuficiență hepatică moderată. Într-un studiu cu efavirenz în doză unică, timpul de înjumătățire plasmatică a fost dublu în cazul singurului pacient cu insuficiență hepatică severă (Child-Pugh-Turcotte Clasa C), indicând un potențial pentru un grad mult mai mare de acumulare. Un studiu cu doze multiple de efavirenz nu a indicat niciun efect semnificativ în ceea ce privește parametrii farmacocinetici ai efavirenz la pacienții cu insuficiență hepatică ușoară (Child-Pugh-Turcotte Clasa A) față de grupul de control. Nu au existat suficiente date pentru a determina dacă insuficiența hepatică moderată sau severă (Child-Pugh-Turcotte Clasa B sau C) afectează parametri farmacocinetici ai efavirenz.

Farmacocinetica emtricitabinei nu a fost studiată la pacienții neinfectați cu VHB și având grade diferite de insuficiență hepatică. În general, farmacocinetica emtricitabinei la pacienții infectați cu VHB a fost similară celei observate la subiecții sănătoși și la pacienții infectați cu HIV.

O doză unică de tenofovir disoproxil 245 mg a fost administrată la pacienții neinfectați cu HIV, dar având grade diferite de insuficiență hepatică definite conform clasificării CPT. Farmacocinetica tenofovirului nu a fost modificată substanțial la pacienții cu insuficiență hepatică, ceea ce sugerează că ajustarea dozei de tenofovir disoproxil nu este necesară la acești pacienți.

5.3 Date preclinice de siguranță

Efavirenz

Studiile de farmacologie non-clinică privind evaluarea siguranței, efectuate cu efavirenz nu au evidențiat niciun risc special la om. În studii privind toxicitatea după doze repetate, a fost observată hiperplazie biliară la maimuțele cynomolgus cărora le-a fost administrat efavirenz timp de ≥ 1 an, cu o doză care conduce la valori medii ale ASC de aproximativ două ori mai mari decât cele înregistrate la om în cazul dozei recomandate. Hiperplazia biliară a regresat la încetarea administrării dozelor. La șobolani a fost observată fibroză biliară. Convulsii discontinue au fost observate la anumite maimuțe cărora le-a fost administrat efavirenz timp de ≥ 1 an, în doze care au produs valori ale ASC pentru plasmă de 4 până la 13 ori mai mari decât cele întâlnite la om în cazul dozei recomandate.

Efavirenz nu a avut efecte mutagene sau clastogene în testele convenționale privind genotoxicitatea. Studiile privind carcinogenitatea au evidențiat o creștere a incidenței tumorilor hepatice și pulmonare la șoarecii femele, dar nu și la șoarecii masculi. Mecanismul formării tumorilor și posibila relevanță la om nu sunt cunoscute. Studiile privind carcinogenitatea la șoarecii masculi și șobolanii masculi și femele au fost negative.

Studiile privind efectele toxice asupra funcției de reproducere au evidențiat o creștere a resorbției fetale la șobolani. Nu au fost observate malformații la feții de șobolani și iepuri la care s-a administrat efavirenz.

Cu toate acestea, au fost observate malformații la 3 din 20 fetuși/nou-născuți la maimuțe cynomolgus la care s-a administrat efavirenz în doze care să ducă la concentrații plasmatice de efavirenz similare cu cele observate la om. Anencefalia și anoftalmia unilaterală cu mărirea secundară a limbii au fost observate la un fetus, microftalmia a fost observată la un altul și palatoschizisul la un al treilea.

Emtricitabina

Datele non-clinice asupra emtricitabinei nu au evidențiat niciun risc special la om pe baza studiilor convenționale de farmacologie privind evaluarea siguranței, toxicitatea după doze repetate, genotoxicitatea, carcinogenitatea potențială și toxicitatea asupra funcției de reproducere și dezvoltării.

Tenofovir disoproxilul

Studiile de farmacologie non-clinică privind evaluarea siguranței, efectuate asupra tenofovir disopoxilului nu au evidențiat niciun risc special la om. Constatările în urma studiilor privind toxicitatea după doze repetate la șobolani, câini și maimuțe, la niveluri de expunere mai mari sau egale cu nivelurile de expunere clinică și cu posibilă relevanță pentru utilizarea clinică, includ toxicitatea renală și la nivelul oaselor, precum și o scădere a concentrației plasmatice de fosfat. Toxicitatea la nivelul oaselor a fost diagnosticată ca osteomalacie (la maimuțe) și scădere a densității minerale osoase (DMO) (la șobolani și câini). Toxicitatea la nivelul oaselor la șobolanii și câinii adulți tineri a survenit la expuneri ≥ 5 ori decât expunerea la pacienții copii și adolescenți sau adulți; toxicitatea la nivelul oaselor a survenit la maimuțele juvenile infectate la expuneri foarte ridicate, în urma administrării subcutanate (≥ 40 de ori decât expunerea la pacienți). Constatările în urma studiilor la șobolani și maimuțe au indicat o scădere legată de substanță a absorbției intestinale a fosfatului cu o potențială reducere secundară a DMO.

Studiile privind genotoxicitatea au evidențiat rezultate pozitive în testele de limfom *in vitro* la șoareci, rezultate echivoce în cazul uneia din caracteristicile utilizate în testul Ames și rezultate pozitive reduse într-un test de sinteză neprogramată a ADN (UDS) pentru hepatocite primare la șobolani. Cu toate acestea, s-au înregistrat rezultate negative *in vivo* într-un test al micronucleelor pentru măduva osoasă la șoareci.

Studiile privind carcinogenitatea orală la șobolani și șoareci au evidențiat numai o incidență scăzută a tumorilor duodenale în cazul unei doze extrem de ridicate la șoareci. Este improbabil ca aceste tumori să fie relevante la om.

Studiile privind efectele toxice asupra funcției de reproducere la șobolani și iepuri nu au evidențiat efecte asupra împerecherii, fertilității, gestației sau parametrilor fetali. Cu toate acestea, tenofovir disoproxilul a redus indicele de viabilitate și greutatea cățeilor în studii privind toxicitatea peri-postnatală la doze toxice pentru mamă.

Combinatia dintre emtricitabină si tenofovir disoproxil

Studiile privind genotoxicitatea sau studiile privind toxicitatea după doze repetate cu durata de o lună sau mai puțin, cu aceste două componente asociate nu au constatat nicio exacerbare a efectelor toxicologice în comparație cu studiile privind administrarea separată a acestor componente.

6. PROPRIETĂŢI FARMACEUTICE

6.1 Lista excipienților

Nucleu

Celuloză microcristalină

Hidroxipropilceluloză Laurilsulfat de sodiu Croscarmeloză sodică Oxid roșu de fer (E172) Stearat de magneziu Stearilfumarat de sodiu

Film

Polivinil alcool Macrogol 3350 Dioxid de titan (E171) Talc Oxid negru de fer (E172) Oxid galben de fer (E172)

6.2 Incompatibilități

Nu este cazul.

6.3 Perioada de valabilitate

3 ani.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a flaconului, păstrat în ambalajul original și la temperaturi sub 25 °C, este de 2 luni.

6.4 Precauții speciale pentru păstrare

A se păstra la temperaturi sub 30 °C.

A se ține flaconul bine închis pentru a fi protejat de umiditate.

Pentru perioada de valabilitate după prima deschidere a flaconului, vezi pct. 6.3.

6.5 Natura și conținutul ambalajului

Flacon din polietilenă de înaltă densitate (PEÎD) prevăzut cu un sistem de închidere din polipropilenă securizat pentru copii, cu gel desicant de siliciu.

Sunt disponibile următoarele mărimi de ambalaj: cutii cu 1 flacon de 30 comprimate filmate și de 90 (3 flacoane a 30 comprimate) comprimate filmate.

Este posibil ca nu toate mărimile de ambalaj să fie comercializate.

6.6 Precauții speciale pentru eliminarea reziduurilor

Orice medicament neutilizat sau material rezidual trebuie eliminat în conformitate cu reglementările locale.

7. DEȚINĂTORUL AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

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

8. NUMĂRUL(ELE) AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

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

9. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI SAU A REÎNNOIRII AUTORIZAȚIEI

Data primei autorizări: 8 februarie 2018

Data ultimei reînnoiri a autorizației: 7 noiembrie 2022

10. DATA REVIZUIRII TEXTULUI

Informații detaliate privind acest medicament sunt disponibile pe site-ul Agenției Europene pentru Medicamente http://www.ema.europa.eu.

ANEXA II

- A. FABRICANTUL(FABRICANȚII) RESPONSABIL(I) PENTRU ELIBERAREA SERIEI
- B. CONDIȚII SAU RESTRICȚII PRIVIND FURNIZAREA ȘI UTILIZAREA
- C. ALTE CONDIȚII ȘI CERINȚE ALE AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ
- D. CONDIȚII SAU RESTRICȚII PRIVIND UTILIZAREA SIGURĂ ȘI EFICACE A MEDICAMENTULUI

A. FABRICANTUL(FABRICANŢII) RESPONSABIL(I) PENTRU ELIBERAREA SERIEI

Numele și adresa fabricantului(fabricanților) responsabil(i) pentru eliberarea seriei

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

TAD Pharma GmbH Heinz-Lohmann-Straße 5 27472 Cuxhaven Germania

Prospectul tipărit al medicamentului trebuie să menționeze numele și adresa producătorului responsabil pentru eliberarea seriei respective.

B. CONDIȚII SAU RESTRICȚII PRIVIND FURNIZAREA ȘI UTILIZAREA

Medicament eliberat pe bază de prescripție medicală restrictivă (vezi Anexa I: Rezumatul caracteristicilor produsului, pct. 4.2).

C. ALTE CONDIȚII ȘI CERINȚE ALE AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ

- Rapoartele periodice actualizate privind siguranța (RPAS)

Cerințele pentru depunerea RPAS pentru acest medicament sunt prezentate în lista de date de referință și frecvențe de transmitere la nivelul Uniunii (lista EURD), menționată la articolul 107c alineatul (7) din Directiva 2001/83/CE și orice actualizări ulterioare ale acesteia publicată pe portalul web european privind medicamentele.

D. CONDIȚII SAU RESTRICȚII CU PRIVIRE LA UTILIZAREA SIGURĂ ȘI EFICACE A MEDICAMENTULUI

- Planul de management al riscului (PMR)

Deținătorul autorizației de punere pe piață (DAPP) se angajează să efectueze activitățile și intervențiile de farmacovigilență necesare detaliate în PMR aprobat și prezentat în modulul 1.8.2 al autorizației de punere pe piață și orice actualizări ulterioare aprobate ale PMR.

O versiune actualizată a PMR trebuie depusă:

- la cererea Agenției Europene pentru Medicamente;
- la modificarea sistemului de management al riscului, în special ca urmare a primirii de informații noi care pot duce la o schimbare semnificativă în raportul beneficiu/risc sau ca urmare a atingerii unui obiectiv important (de farmacovigilență sau de reducere la minimum a riscului).

ANEXA III ETICHETAREA ȘI PROSPECTUL

A. ETICHETAREA

INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL SECUNDAR CUTIE

1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI

Efavirenz/Emtricitabină/Tenofovir disoproxil Krka 600 mg/200 mg/245 mg comprimate filmate efavirenzum/emtricitabinum/tenofovirum disoproxilum

2. DECLARAREA SUBSTANȚEI(LOR) ACTIVE

Fiecare comprimat filmat conține efavirenz 600 mg, emtricitabină 200 mg și tenofovir disoproxil 245 mg (sub formă de succinat).

3. LISTA EXCIPIENTILOR

4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL

Comprimat filmat

30 comprimate filmate 90 (3 flacoane a 30) comprimate filmate

5. MODUL ȘI CALEA(CĂILE) DE ADMINISTRARE

A se citi prospectul înainte de utilizare.

Administrare orală

6. ATENȚIONARE SPECIALĂ PRIVIND FAPTUL CĂ MEDICAMENTUL NU TREBUIE PĂSTRAT LA VEDEREA ȘI ÎNDEMÂNA COPIILOR

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

7. ALTĂ(E) ATENŢIONARE(ĂRI) SPECIALĂ(E), DACĂ ESTE(SUNT) NECESARĂ(E)

8. DATA DE EXPIRARE

EXP

Perioada de valabilitate după prima deschidere a flaconului, păstrat în ambalajul original și la temperaturi sub 25 °C, este de 2 luni.

Data	deschiderii:
9.	CONDIȚII SPECIALE DE PĂSTRARE
	e păstra la temperaturi sub 30 °C. e ține flaconul bine închis pentru a fi protejat de umiditate.
10.	PRECAUȚII SPECIALE PRIVIND ELIMINAREA MEDICAMENTELOR NEUTILIZATE SAU A MATERIALELOR REZIDUALE PROVENITE DIN ASTFEL DE MEDICAMENTE, DACĂ ESTE CAZUL
11.	NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ
KRK	KA, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, 8501 Novo mesto, Slovenia
12.	NUMĂRUL(ELE) AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ
	1/17/1263/001 30 comprimate filmate 1/17/1263/002 90 (3 flacoane a câte 30) comprimate filmate
13.	SERIA DE FABRICAȚIE
Lot	
14.	CLASIFICARE GENERALĂ PRIVIND MODUL DE ELIBERARE
15.	INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE
16.	INFORMAȚII ÎN BRAILLE
Efav	virenz/Emtricitabină/Tenofovir disoproxil Krka
17.	IDENTIFICATOR UNIC - COD DE BARE BIDIMENSIONAL
Cod	de bare bidimensional care conține identificatorul unic.
18.	IDENTIFICATOR UNIC - DATE LIZIBILE PENTRU PERSOANE
PC SN NN	

INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJUL PRIMAR
ETICHETĂ DE FLACON
1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI
Efavirenz/Emtricitabină/Tenofovir disoproxil Krka 600 mg/200 mg/245 mg comprimate filmate
efavirenzum/emtricitabinum/tenofovirum disoproxilum
2. DECLARAREA SUBSTANȚEI(LOR) ACTIVE
Fiecare comprimat filmat conține efavirenz 600 mg, emtricitabină 200 mg și tenofovir disoproxil 245 mg (sub formă de succinat).
3. LISTA EXCIPIENȚILOR
4. FORMA FARMACEUTICĂ ȘI CONȚINUTUL
30 comprimate filmate
5. MODUL ȘI CALEA(CĂILE) DE ADMINISTRARE
A se citi prospectul înainte de utilizare.
Administrare orală
A TENTION A DE CRECIAL À DOMINIO E A DEVIL GÀ MEDICAMENTINI NUI TREDUIE
6. ATENŢIONARE SPECIALĂ PRIVIND FAPTUL CĂ MEDICAMENTUL NU TREBUIE PĂSTRAT LA VEDEREA ȘI ÎNDEMÂNA COPIILOR
A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.
7. ALTĂ(E) ATENŢIONARE(ĂRI) SPECIALĂ(E), DACĂ ESTE(SUNT) NECESARĂ(E)
8. DATA DE EXPIRARE
EXP
Perioada de valabilitate după prima deschidere a flaconului, păstrat la temperaturi sub 25 °C, este de 2 luni. Data deschiderii:

	păstra la temperaturi sub 30 °C. ține flaconul bine închis pentru a fi protejat de umiditate.
10.	PRECAUȚII SPECIALE PRIVIND ELIMINAREA MEDICAMENTELOR NEUTILIZATE SAU A MATERIALELOR REZIDUALE PROVENITE DIN ASTFEL DE MEDICAMENTE, DACĂ ESTE CAZUL
11.	NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ
KRK	A, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, 8501 Novo mesto, Slovenia
12.	NUMĂRUL(ELE) AUTORIZAȚIEI DE PUNERE PE PIAȚĂ
13.	SERIA DE FABRICAȚIE
Lot	
14.	CLASIFICARE GENERALĂ PRIVIND MODUL DE ELIBERARE
15.	INSTRUCȚIUNI DE UTILIZARE
16.	INFORMAȚII ÎN BRAILLE
17.	IDENTIFICATOR UNIC - COD DE BARE BIDIMENSIONAL
18.	IDENTIFICATOR UNIC - DATE LIZIBILE PENTRU PERSOANE

9.

CONDIȚII SPECIALE DE PĂSTRARE

B. PROSPECTUL

Prospect: Informații pentru pacient

Efavirenz/Emtricitabină/Tenofovir disoproxil Krka 600 mg/200 mg/245 mg comprimate filmate efavirenz/emtricitabină/tenofovir disoproxil (efavirenzum/emtricitabinum/tenofovirum disoproxilum)

Citiți cu atenție și în întregime acest prospect înainte de a începe să luați acest medicament, deoarece conține informații importante pentru dumneavoastră.

- Păstrați acest prospect. S-ar putea să fie necesar să-l recitiți.
- Dacă aveți orice întrebări suplimentare, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului.
- Acest medicament a fost prescris numai pentru dumneavoastră. Nu trebuie să-l dați altor persoane. Le poate face rău, chiar dacă au aceleași semne de boală ca dumneavoastră.
- Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice posibile reacții adverse nemenționate în acest prospect. Vezi pct. 4.

Ce găsiți în acest prospect

- 1. Ce este Efavirenz/Emtricitabină/Tenofovir disoproxil Krka și pentru ce se utilizează
- 2. Ce trebuie să știți înainte să luați Efavirenz/Emtricitabină/Tenofovir disoproxil Krka
- 3. Cum să luați Efavirenz/Emtricitabină/Tenofovir disoproxil Krka
- 4. Reacții adverse posibile
- 5. Cum se păstrează Efavirenz/Emtricitabină/Tenofovir disoproxil Krka
- 6. Conținutul ambalajului și alte informații

1. Ce este Efavirenz/Emtricitabină/Tenofovir disoproxil Krka și pentru ce se utilizează

Efavirenz/Emtricitabină/Tenofovir disoproxil Krka conține trei substanțe active care sunt utilizate în tratamentul infecției cu virusul imunodeficienței umane (HIV):

- Efavirenz este un inhibitor non-nucleozidic de reverstranscriptază (INNRT)
- Emtricitabina este un inhibitor nucleozidic de reverstranscriptază (INRT)
- Tenofovirul este un inhibitor nucleotidic de reverstranscriptază (INtRT)

Fiecare dintre aceste substanțe active, cunoscute de asemenea ca medicamente antiretrovirale, acționează prin împiedicarea activității unei enzime (reverstranscriptaza), care este esențială pentru ca virusul să se multiplice.

Efavirenz/Emtricitabină/Tenofovir disoproxil Krka este un tratament pentru infecția cu Virusul Imunodeficienței Umane (HIV) la adulți cu vârsta de 18 ani și peste, care au fost tratați anterior cu alte medicamente antiretrovirale și la care infecția cu HIV-1 este sub control de cel puțin trei luni. Pacienții nu trebuie să fi prezentat eșec la un tratament anterior pentru infecția cu HIV.

2. Ce trebuie să știți înainte să luați Efavirenz/Emtricitabină/Tenofovir disoproxil Krka

Nu luați Efavirenz/Emtricitabină/Tenofovir disoproxil Krka

- **dacă sunteți alergic** la efavirenz, emtricitabină, tenofovir, tenofovir disoproxil sau la oricare dintre celelalte componente ale acestui medicament (enumerate la punctul 6).
- dacă aveți o afecțiune severă a ficatului.
- dacă aveți o afecțiune cardiacă, cum este un semnal electric anormal numit prelungire a intervalului QT, care vă expune riscului de probleme severe de ritm cardiac (torsada vârfurilor).
- dacă orice membru al familiei dumneavoastră (părinți, bunici, frați sau surori) a murit subit din cauza unei probleme cu inima sau s-a născut cu probleme de inimă.

- dacă medicul dumneavoastră v-a informat că aveți valori crescute ale electroliților în sânge, cum sunt potasiul sau magneziul.
- **dacă sunteți în tratament** cu oricare dintre următoarele medicamente (vezi și "Efavirenz/Emtricitabină/Tenofovir disoproxil Krka împreună cu alte medicamente"):
 - **astemizol sau terfenadină** (utilizate pentru a trata febra fânului sau alte alergii)
 - **bepridil** (utilizat pentru a trata afecțiuni ale inimii)
 - **cisapridă** (utilizată pentru a trata senzația de arsură în capul pieptului)
 - elbasvir/grazoprevir (utilizate pentru tratamentul hepatitei C)
 - **alcaloizi de ergot** (de exemplu, ergotamină, dihidroergotamină, ergonovină și metilergonovină) (utilizate pentru a trata migrenele și dureri de cap cu caracter pulsatil)
 - midazolam sau triazolam (utilizate pentru a vă ajuta să dormiți)
 - **pimozidă, imipramină, amitriptilină sau clomipramină** (utilizate pentru a trata unele tulburări mentale)
 - **sunătoare** (*Hypericum perforatum*) (un produs din plante utilizat pentru tratamentul depresiei și anxietății)
 - **voriconazol** (utilizat pentru a trata infecțiile fungice)
 - flecainidă, metroprolol (utilizat pentru a trata ritmul cardiac neregulat)
 - anumite antibiotice (macrolide, fluorochinolone, imidazol)
 - medicamente antifungice cu triazol
 - anumite medicamente antimalarice
 - **metadonă** (utilizat pentru a trata dependența de opioizi).

→Dacă luați oricare dintre aceste medicamente, adresați-vă imediat medicului dumneavoastră.

Utilizarea acestor medicamente împreună cu Efavirenz/Emtricitabină/Tenofovir disoproxil Krka poate determina reacții adverse grave sau care pun în pericol viața sau pot împiedica aceste medicamente să acționeze corespunzător.

Atenționări și precauții

Înainte să luați Efavirenz/Emtricitabină/Tenofovir disoproxil Krka, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului.

- Acest medicament nu vindecă infecția cu HIV. În timpul utilizării Efavirenz/Emtricitabină/Tenofovir disoproxil Krka puteți continua să faceți infecții sau alte boli asociate infecției cu HIV.
- În timpul tratamentului cu Efavirenz/Emtricitabină/Tenofovir disoproxil Krka trebuie să rămâneți sub supravegherea medicului dumneavoastră.

- Informați medicul dumneavoastră:

- dacă luați alte medicamente care conțin efavirenz, emtricitabină, tenofovir disoproxil, tenofovir alafenamidă, lamivudină sau adefovir dipivoxil. Efavirenz/Emtricitabină/Tenofovir disoproxil Krka nu trebuie utilizat cu niciunul dintre aceste medicamente.
- dacă suferiți sau ați suferit de afecțiuni ale rinichilor sau dacă analizele au indicat că aveți probleme cu rinichii. Nu este recomandată utilizarea Efavirenz/Emtricitabină/Tenofovir disoproxil Krka dacă aveți o afecțiune a rinichilor moderată până la severă.

Efavirenz/Emtricitabină/Tenofovir disoproxil Krka vă poate afecta rinichii. Înainte de începerea tratamentului, medicul vă poate solicita analize de sânge pentru evaluarea funcției rinichilor. Medicul dumneavoastră poate solicita, de asemenea, analize de sânge pe durata tratamentului pentru a vă monitoriza rinichii.

Efavirenz/Emtricitabină/Tenofovir disoproxil Krka nu se administrează de regulă împreună cu alte medicamente care vă pot afecta rinichii (vezi *Efavirenz/Emtricitabină/Tenofovir disoproxil Krka împreună cu alte medicamente*). Dacă acest lucru nu se poate evita, medicul vă va monitoriza funcția rinichilor o dată pe săptămână.

- dacă aveți o afecțiune a inimii, cum este un semnal electric anormal numit prelungirea intervalului QT.
- dacă ați suferit de o boală mentală în antecedente, inclusiv depresie sau abuz de droguri sau alcool etilic. Informați imediat medicul dumneavoastră dacă vă simțiți deprimat, aveți gânduri de suicid sau aveți gânduri ciudate (vezi punctul 4, *Reacții adverse posibile*).
- dacă ați prezentat convulsii în antecedente (crize sau accese) sau dacă sunteți în tratament cu anticonvulsivante cum sunt carbamazepină, fenobarbital și fenitoină. Dacă luați oricare dintre aceste medicamente, s-ar putea ca medicul dumneavoastră să considere necesară verificarea concentrației medicamentului anticonvulsivant în sânge pentru a se asigura că aceasta nu este modificată în timpul utilizării Efavirenz/Emtricitabină/Tenofovir disoproxil Krka. Medicul dumneavoastră vă poate recomanda utilizarea unui alt anticonvulsivant.
- dacă ați suferit în trecut de o boală a ficatului, inclusiv hepatită cronică activă. Pacienții cu boli de ficat, inclusiv hepatită B sau C cronică, care urmează tratament antiretroviral combinat, prezintă un risc mai mare de afecțiuni hepatice severe și care pot pune viața în pericol. S-ar putea ca medicul dumneavoastră să vă efectueze analize de sânge pentru a verifica cât de bine funcționează ficatul dumneavoastră sau să vă schimbe tratamentul cu un alt medicament. Nu luați Efavirenz/Emtricitabină/Tenofovir disoproxil Krka dacă aveți o afecțiune hepatică severă (vezi anterior la punctul 2, Nu luați Efavirenz/Emtricitabină/Tenofovir disoproxil Krka).

Dacă aveți hepatită B, medicul dumneavoastră va lua în considerare cu atenție cel mai bun regim medicamentos pentru dumneavoastră. Tenofovir disoproxil și emtricitabina, două dintre substanțele active din Efavirenz/Emtricitabină/Tenofovir disoproxil Krka, indică o anumită activitate împotriva virusului de hepatită B, deși emtricitabina nu este aprobată pentru tratarea infecției de hepatită B. Simptomele de hepatită se pot agrava la întreruperea tratamentului cu Efavirenz/Emtricitabină/Tenofovir disoproxil Krka. S-ar putea ca ulterior medicul dumneavoastră să vă efectueze analize de sânge la intervale regulate de timp pentru a verifica cât de bine funcționează ficatul dumneavoastră (vezi punctul 3, *Dacă încetați să luați Efavirenz/Emtricitabină/Tenofovir disoproxil Krka*).

- Indiferent de antecedente privind bolile hepatice, medicul dumneavoastră vă va efectua periodic analize de sânge pentru a verifica cum funcționează ficatul dumneavoastră.
- dacă aveți vârsta peste 65 ani. Un număr insuficient de pacienți cu vârsta peste 65 ani a fost studiat. Dacă aveți vârsta peste 65 ani și vi se prescrie Efavirenz/Emtricitabină/Tenofovir disoproxil Krka, medicul dumneavoastră vă va monitoriza cu atenție.
- După ce ați început să luați Efavirenz/Emtricitabină/Tenofovir disoproxil Krka, fiți atent la:
 - semne de amețeală, dificultăți în a adormi, stare de somnolență, dificultăți de concentrare sau vise anormale. Aceste reacții adverse pot apărea în primele 1-2 zile ale tratamentului și dispar de obicei după primele 2 până la 4 săptămâni.
 - **orice semne de erupții trecătoare pe piele.** Erupțiile pe piele pot fi determinate de utilizarea Efavirenz/Emtricitabină/Tenofovir disoproxil Krka. Dacă observați orice semne ale unei

erupții cutanate severe cu apariția veziculelor sau febrei, opriți administrarea de Efavirenz/Emtricitabină/Tenofovir disoproxil Krka și informați imediat medicul dumneavoastră. Dacă ați avut o erupție pe piele în timpul utilizării altui INNRT, puteți prezenta un risc mai mare de apariție a erupțiilor cutanate la administrarea Efavirenz/Emtricitabină/Tenofovir disoproxil Krka.

orice semne de inflamație sau infecție. La unii pacienți cu infecție HIV avansată (SIDA) și infecție oportunistă în antecedente, la scurt timp după inițierea tratamentului anti-HIV pot apărea semne și simptome de inflamație din infecții anterioare. Se presupune că aceste simptome se datorează unei îmbunătățiri a răspunsului imun individual, ce permite organismului să lupte împotriva infecțiilor ce puteau fi prezente fără simptome evidente. Dacă observați orice simptome de infecție, vă rugăm să informați imediat medicul dumneavoastră.

În plus față de infecțiile oportuniste, pot de asemenea să apară afecțiuni autoimune (o afecțiune care apare atunci când sistemul imunitar atacă un țesut sănătos din organism), după ce începeți să luați medicamente pentru a vă trata infecția cu HIV. Afecțiunile autoimune pot să apară la mai multe luni de la începerea tratamentului. Dacă observați orice simptom de infecție sau alte simptome, ca de exemplu slăbiciune musculară, slăbiciune care începe la nivelul mâinilor și picioarelor și se deplasează în sus către trunchi, palpitații, tremurături sau hiperactivitate, vă rugăm să informați medicul dumneavoastră imediat să caute tratamentul necesar.

- **probleme osoase.** Unii dintre pacienții la care s-a administrat terapie antiretrovirală combinată pot prezenta o afecțiune a oaselor numită osteonecroză (distrugerea țesutului osos provocată de pierderea vascularizației la nivelul osului). Durata terapiei antiretrovirale combinate, folosirea corticosteroizilor, consumul de alcool etilic, imunosupresia severă, indicele de masă corporală crescut, pot fi unii dintre multipli factori de risc pentru apariția acestei afecțiuni. Semnele de osteonecroză sunt rigiditate articulară, dureri articulare (în special a șoldului, a genunchiului și a umărului) și dificultate la mișcare. Dacă observați apariția oricărui simptom din cele menționate, spuneți medicului dumneavoastră.

Afecțiunile osoase (care se manifestă ca dureri osoase persistente sau agravante și care determină uneori apariția fracturilor) pot apărea din cauza deteriorărilor celulelor tubulare ale rinichilor (vezi punctul 4, *Reacții adverse posibile*). Spuneți medicului dumneavoastră dacă aveți dureri osoase sau fracturi.

Tenofovir disoproxil poate cauza, de asemenea, pierderea masei osoase. Cea mai pronunțată pierdere osoasă a fost observată la studiile clinice în care pacienții au fost tratați pentru HIV cu tenofovir disoproxil în combinație cu un inhibitor de protează potențat.

În general, efectele pe termen lung ale tenofovir disoproxilului asupra sănătății osoase și a riscului ulterior de apariție a fracturilor la pacienții adulți și copii sunt incerte.

Spuneți medicului dumneavoastră dacă suferiți de osteoporoză. Pacienții cu osteoporoză prezintă un risc crescut de apariție a fracturilor.

Copii și adolescenți

- Efavirenz/Emtricitabină/Tenofovir disoproxil Krka nu este indicat la copii și adolescenți cu vârsta sub 18 ani. Utilizarea Efavirenz/Emtricitabină/Tenofovir disoproxil Krka la copii și adolescenți nu a fost încă studiată.

Efavirenz/Emtricitabină/Tenofovir disoproxil Krka împreună cu alte medicamente

Nu trebuie să luați Efavirenz/Emtricitabină/Tenofovir disoproxil Krka împreună cu unele medicamente. Acestea sunt enumerate sub *Nu luați Efavirenz/Emtricitabină/Tenofovir disoproxil Krka*, la începutul punctului 2. Ele includ câteva medicamente frecvente și câteva preparate din plante (inclusiv sunătoare) care pot determina interacțiuni importante.

Spuneți medicului dumneavoastră sau farmacistului dacă luați, ați luat recent sau s-ar putea să luați orice alte medicamente.

De asemenea, nu trebuie să luați Efavirenz/Emtricitabină/Tenofovir disoproxil Krka cu niciun alt medicament care conține efavirenz (cu excepția situației în care medicul dumneavoastră recomandă acest lucru), emtricitabină, tenofovir disoproxil, tenofovir alafenamidă, lamivudină sau adefovir dipivoxil.

Spuneți medicului dumneavoastră dacă luați alte medicamente, care vă pot afecta rinichii. Câteva exemple includ:

- aminoglicozide, vancomicină (medicamente pentru tratamentul infecțiilor bacteriene)
- foscarnet, ganciclovir, cidofovir (medicamente pentru tratamentul infecțiilor virale)
- amfotericină B, pentamidină (medicamente pentru tratamentul infecțiilor fungice)
- interleukină-2 (pentru tratarea cancerului)
- medicamente antiinflamatoare nesteroidiene (AINS, pentru ameliorarea durerilor osoase sau musculare)

Efavirenz/Emtricitabină/Tenofovir disoproxil Krka poate interacționa cu alte medicamente, inclusiv cu preparate din plante cum sunt extractele de *Ginkgo biloba*. Ca urmare, pot fi afectate cantitățile de Efavirenz/Emtricitabină/Tenofovir disoproxil Krka sau a altor medicamente în sângele dumneavoastră. Aceasta poate influența acțiunea medicamentelor sau poate determina agravarea reacțiilor adverse. În unele cazuri, s-ar putea ca medicul dumneavoastră să considere necesară ajustarea dozei sau verificarea nivelurilor din sânge. Este important să spuneți medicului dumneavoastră sau farmacistului dacă luați oricare dintre următoarele:

- Medicamente care conțin didanozină (pentru tratamentul infecției cu HIV): Utilizarea Efavirenz/Emtricitabină/Tenofovir disoproxil Krka în asociere cu alte medicamente antivirale care conțin didanozină poate determina creșterea concentrației de didanozină din sânge și scăderea numărul de celule CD4. În cazul administrării concomitente de medicamente care conțin tenofovir disoproxil și didanozină, a fost observată, rar, apariția unei inflamații a pancreasului și a acidozei lactice (exces de acid lactic în sânge), care a determinat uneori decesul. Medicul dumneavoastră va evalua cu atenție necesitatea de a vă trata cu o asociere de tenofovir și didanozină.
- **Alte medicamente utilizate pentru infecția cu HIV:** Următorii inhibitori de protează: darunavir, indinavir, lopinavir/ritonavir, ritonavir, sau atazanavir sau saquinavir potențate de ritonavir. S-ar putea ca medicul dumneavoastră să considere necesară administrarea unui medicament alternativ sau modificarea dozei inhibitorilor de protează. De asemenea, spuneți medicului dumneavoastră dacă luati maraviroc.
- **Medicamente utilizate pentru a trata infecția cu virusul hepatitei C:** elbasvir/grazoprevir, glecaprevir/pibrentasvir, sofosbuvir/velpatasvir, sofosbuvir/velpatasvir/voxilaprevir.
- Medicamente utilizate pentru a scădea concentrația grăsimilor în sânge (numite și statine): Atorvastatină, pravastatină, simvastatină. Efavirenz/Emtricitabină/Tenofovir disoproxil Krka poate scădea cantitatea de statine din sângele dumneavoastră. Medicul dumneavoastră vă va verifica valorile colesterolului și, dacă este necesar, va lua în considerare modificarea dozei de statină.
- Medicamente utilizate pentru a trata convulsiile/accesele convulsive (anticonvulsivante):
 Carbamazepină, fenitoină, fenobarbital. Efavirenz/Emtricitabină/Tenofovir disoproxil Krka poate scădea cantitatea de anticonvulsivant din sângele dumneavoastră. Carbamazepina poate reduce cantitatea de efavirenz, unul dintre componenții Efavirenz/Emtricitabină/Tenofovir disoproxil Krka,

- din sângele dumneavoastră. S-ar putea ca medicul dumneavoastră să considere necesară administrarea unui alt medicament anticonvulsivant.
- Medicamente utilizate pentru a trata infecțiile bacteriene, inclusiv tuberculoza și mycobacterium avium complex asociat cu SIDA: Claritromicină, rifabutină, rifampicină. S-ar putea ca medicul dumneavoastră să considere necesară modificarea dozei sau administrarea unui alt antibiotic. În plus, medicul dumneavoastră poate considera necesară administrarea unei doze suplimentare de efavirenz pentru a vă trata infecția cu HIV.
- Medicamente utilizate pentru a trata infecțiile fungice (antifungice): Itraconazol sau posaconazol. Efavirenz/Emtricitabină/Tenofovir disoproxil Krka poate scădea cantitatea de itraconazol sau posaconazol din sângele dumneavoastră. Medicul dumneavoastră poate considera necesară administrarea unui alt medicament antifungic.
- **Medicamente utilizate pentru a trata malaria:** Atovaquonă/proguanil sau artemeter/lumefantrină. Efavirenz/Emtricitabină/Tenofovir disoproxil Krka poate reduce cantitatea de atovaquonă/proguanil sau artemeter/lumefantrină din sânge.
- Contraceptive hormonale precum anticoncepționalele orale, un contraceptiv injectabil (de exemplu Depo-Provera), sau un implant contraceptiv (de exemplu Implanon): Trebuie să utilizați, de asemenea, o metodă de contracepție de tip barieră sigură (vezi Sarcina și alăptarea). Efavirenz/Emtricitabină/Tenofovir disoproxil Krka poate determina reducerea eficacității contraceptivelor hormonale. Au apărut sarcini la femeile cărora li se administra efavirenz, o componentă a Efavirenz/Emtricitabină/Tenofovir disoproxil Krka, în timp ce utilizau un implant contraceptiv, deși nu a fost stabilit dacă tratamentul cu efavirenz a determinat ineficiența contraceptiv.
- Praziquantel, un medicament utilizat pentru a trata infecțiile cu viermi parazitari.
- **Sertralină**, un medicament utilizat pentru a trata depresia, deoarece medicul dumneavoastră poate considera necesară modificarea dozei de sertralină.
- **Metamizol**, un medicament utilizat pentru tratamentul durerii și febrei.
- **Bupropionă**, un medicament utilizat pentru a trata depresia sau pentru a vă ajuta să renunțați la fumat, întrucât poate fi necesar ca medicul dumneavoastră să vă modifice doza de bupropionă.
- Diltiazem sau medicamente similare (numite blocante ale canalelor de calciu): Când începeți să luați Efavirenz/Emtricitabină/Tenofovir disoproxil Krka, poate fi nevoie ca medicul dumneavoastră să ajusteze doza de blocante ale canalelor de calciu.
- Medicamente utilizate pentru a preveni respingerea organelor transplantate (denumite și imunosupresoare), precum ciclosporina, sirolimus sau tacrolimus. Când începeți sau întrerupeți administrarea de Efavirenz/Emtricitabină/Tenofovir disoproxil Krka, medicul dumneavoastră va monitoriza cu atenție concentrațiile plasmatice de imunosupresor și este posibil să fie necesar să-i ajusteze doza.
- **Warfarină sau acenocumarol** (medicamente utilizate pentru a reduce coagularea sângelui): Este posibil să fie necesar ca medicul dumneavoastră să vă ajusteze doza de warfarină sau acenocumarol.
- Extracte de Ginkgo biloba (un preparat din plante)

Sarcina și alăptarea

Dacă sunteți gravidă sau alăptați, credeți că ați putea fi gravidă sau intenționați să rămâneți gravidă, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului pentru recomandări înainte de a lua acest medicament.

Femeile nu trebuie să rămână gravide în timpul tratamentului cu Efavirenz/Emtricitabină/Tenofovir disoproxil Krka și timp de 12 săptămâni după acesta. Medicul dumneavoastră vă poate recomanda efectuarea unui test de sarcină pentru a se asigura că nu sunteți gravidă înainte de inițierea tratamentului cu Efavirenz/Emtricitabină/Tenofovir disoproxil Krka.

Dacă puteți rămâne gravidă în timpul administrării Efavirenz/Emtricitabină/Tenofovir disoproxil Krka, trebuie să folosiți o metodă sigură de contracepție de tip barieră (de exemplu un prezervativ)

împreună cu alte metode contraceptive incluzând contracepția orală (comprimat contraceptiv) sau alte contraceptive hormonale (de exemplu implanturi, injecții). Efavirenz, unul dintre componenții activi ai Efavirenz/Emtricitabină/Tenofovir disoproxil Krka, poate să rămână în sângele dumneavoastră pentru o perioadă de timp după ce tratamentul este oprit. De aceea, trebuie să continuați să folosiți măsuri contraceptive, ca cele de mai sus, pentru 12 săptămâni după încetarea utilizării Efavirenz/Emtricitabină/Tenofovir disoproxil Krka.

Spuneți imediat medicului dumneavoastră dacă sunteți sau intenționați să rămâneți gravidă. Dacă sunteți gravidă trebuie să luați Efavirenz/Emtricitabină/Tenofovir disoproxil Krka doar dacă dumneavoastră și medicul dumneavoastră decideți că este absolut necesar.

La feții animalelor și la nou-născuții femeilor tratate cu efavirenz în timpul sarcinii s-au observat defecte congenitale severe.

Adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului pentru recomandări înainte de a lua orice medicament.

Dacă ați luat Efavirenz/Emtricitabină/Tenofovir disoproxil Krka în timpul sarcinii, medicul dumneavoastră vă poate solicita efectuarea periodică de analize de sânge și alte teste diagnostice pentru monitorizarea dezvoltării copilului dumneavoastră. La copiii ai căror mame au luat INRT în timpul sarcinii, beneficiul protecției împotriva HIV a fost mai mare decât riscul de a prezenta reacții adverse.

Nu alăptați în timpul tratamentului cu Efavirenz/Emtricitabină/Tenofovir disoproxil Krka. Atât HIV cât și componentele Efavirenz/Emtricitabină/Tenofovir disoproxil Krka pot trece în laptele matern și pot determina afectarea severă a copilului dumneavoastră.

Alăptarea nu este recomandată la femeile care sunt în evidență cu HIV, deoarece infecția cu HIV se poate transmite la sugar prin laptele matern.

Dacă alăptați sau intenționați să alăptați, trebuie să discutați cu medicul dumneavoastră cât mai curând posibil.

Conducerea vehiculelor sau folosirea utilajelor

Efavirenz/Emtricitabină/Tenofovir disoproxil Krka poate determina ameţeli, dificultăți de concentrare și somnolență. Dacă apar astfel de simptome, nu conduceți vehicule și nu folosiți utilaje.

Efavirenz/Emtricitabină/Tenofovir disoproxil Krka conține sodiu

Acest medicament conține sodiu sub 1 mmol (23 mg) per comprimat, adică poate fi considerat "fără sodiu".

3. Cum să luați Efavirenz/Emtricitabină/Tenofovir disoproxil Krka

Luați întotdeauna acest medicament exact așa cum v-a spus medicul sau farmacistul dumneavoastră. Discutați cu medicul dumneavoastră sau cu farmacistul dacă nu sunteți sigur.

Doza recomandată este de:

Un comprimat administrat în fiecare zi pe cale orală. Efavirenz/Emtricitabină/Tenofovir disoproxil Krka trebuie administrat în condiții de repaus alimentar (definit de obicei cu 1 oră înainte de masă sau 2 ore după masă), preferabil seara la culcare. Aceasta poate determina unele reacții adverse mai puțin deranjante (de exemplu amețeli, somnolență). Înghițiți Efavirenz/Emtricitabină/Tenofovir disoproxil Krka întreg cu apă.

Efavirenz/Emtricitabină/Tenofovir disoproxil Krka trebuie administrat în fiecare zi.

Dacă medicul decide să întrerupă administrarea uneia dintre componentele din Efavirenz/Emtricitabină/Tenofovir disoproxil Krka, este posibil să vi se administreze efavirenz, emtricitabină și/sau tenofovir disoproxil separat sau cu alte medicamente pentru tratamentul infecției cu HIV.

Dacă luați mai mult Efavirenz/Emtricitabină/Tenofovir disoproxil Krka decât trebuie

Dacă luați din greșeală prea multe comprimate de Efavirenz/Emtricitabină/Tenofovir disoproxil Krka, puteți prezenta un risc crescut de a experimenta reacțiile adverse posibile determinate de acest medicament (vezi punctul 4, *Reacții adverse posibile*). Luați legătura cu medicul dumneavoastră sau cu cel mai apropiat serviciu de urgență pentru recomandări. Țineți la îndemână flaconul cu comprimate pentru a descrie cu ușurință ce medicament ați luat.

Dacă uitați să luați Efavirenz/Emtricitabină/Tenofovir disoproxil Krka

Este important să nu uitați să luați nicio doză de Efavirenz/Emtricitabină/Tenofovir disoproxil Krka.

Dacă totuși uitați să luați o doză de Efavirenz/Emtricitabină/Tenofovir disoproxil Krka în decurs de până la 12 ore față de ora la care este administrată de obicei, luați-o cât de repede posibil și apoi luați următoarea doză la ora obișnuită.

Dacă este aproape timpul (mai puțin de 12 ore) pentru doza următoare, nu mai luați doza pe care ați uitat-o. Așteptați și luați doza următoare la ora obișnuită. Nu luați o doză dublă pentru a compensa comprimatul uitat.

Dacă prezentați vărsături (într-un interval de 1 oră după ce ați luat comprimatul Efavirenz/Emtricitabină/Tenofovir disoproxil Krka), trebuie să luați un alt comprimat. Nu așteptați până la doza următoare. Nu este necesar să luați alt comprimat dacă vă simțiți rău după mai mult de 1 oră de la administrarea comprimatului Efavirenz/Emtricitabină/Tenofovir disoproxil Krka.

Dacă încetați să luați Efavirenz/Emtricitabină/Tenofovir disoproxil Krka

Nu opriți administrarea Efavirenz/Emtricitabină/Tenofovir disoproxil Krka fără să discutați cu medicul dumneavoastră. Încetarea tratamentului cu Efavirenz/Emtricitabină/Tenofovir disoproxil Krka poate afecta în mod grav răspunsul dumneavoastră la viitorul tratament. Dacă tratamentul cu Efavirenz/Emtricitabină/Tenofovir disoproxil Krka este oprit, discutați cu medicul dumneavoastră înainte de a reîncepe să luați comprimatele de Efavirenz/Emtricitabină/Tenofovir disoproxil Krka. Dacă aveți probleme sau este necesară ajustarea dozei, medicul dumneavoastră poate considera necesară administrarea separată a componentelor de Efavirenz/Emtricitabină/Tenofovir disoproxil Krka.

Când comprimatele Efavirenz/Emtricitabină/Tenofovir disoproxil Krka sunt pe terminate, prezentați-vă la medicul dumneavoastră sau la farmacist pentru o nouă prescripție. Acest lucru este foarte important pentru că, în cazul întreruperii tratamentului chiar și pentru scurt timp, cantitatea de virus poate să înceapă să crească. Virusul ar putea să devină mai dificil de tratat.

Dacă aveți infecție cu HIV și hepatită B, este deosebit de important să nu încetați tratamentul cu Efavirenz/Emtricitabină/Tenofovir disoproxil Krka fără să fi discutat mai întâi cu medicul. Unii pacienți au avut analize de sânge sau simptome care indicau agravarea hepatitei după încetarea tratamentului cu emtricitabină sau tenofovir disoproxil (două dintre cele trei componente ale Efavirenz/Emtricitabină/Tenofovir disoproxil Krka). Dacă tratamentul cu

Efavirenz/Emtricitabină/Tenofovir disoproxil Krka este oprit, este posibil ca medicul să vă recomande reluarea tratamentului pentru hepatita B. Este posibil să fie nevoie să faceți analize de sânge pentru a verifica cum funcționează ficatul dumneavoastră timp de 4 luni după încetarea tratamentului. La pacienții cu afecțiune hepatică avansată sau ciroză, nu este recomandată întreruperea tratamentului deoarece aceasta ar putea duce la agravarea hepatitei, ceea ce poate pune în pericol viața.

→ Spuneți imediat medicului dumneavoastră, în cazul în care observați simptome noi sau neobișnuite după încetarea tratamentului, în particular simptome pe care le considerați a fi datorate hepatitei B.

Dacă aveți orice întrebări suplimentare cu privire la acest medicament, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului.

4. Reacții adverse posibile

În timpul terapiei pentru infecția cu HIV poate să apară o creștere a greutății corporale și a concentrației lipidelor plasmatice și a glicemiei. Aceasta este parțial asociată cu îmbunătățirea stării de sănătate și cu stilul de viață, și, uneori, în cazul lipidelor plasmatice, cu administrarea medicamentelor folosite în tratamentul infecției cu HIV. Medicul dumneavoastră vă va supune unei evaluări în cazul în care apar aceste modificări.

Ca toate medicamentele, acest medicament poate provoca reacții adverse, cu toate că nu apar la toate persoanele.

Posibile reacții adverse grave: spuneți imediat medicului dumneavoastră

- Acidoză lactică (exces de acid lactic în sânge): este o reacție adversă rară (poate afecta până la 1 din 1 000 de pacienți), dar este gravă și poate fi letală. Următoarele reacții adverse pot fi semne de acidoză lactică:
 - respirație profundă și rapidă
 - somnolentă
 - senzație de rău (greată), stare de rău (vărsături) și dureri de stomac.

→ Dacă credeți că este posibil să aveți acidoză lactică, adresați-vă imediat medicului dumneavoastră.

Alte posibile reacții adverse grave

Următoarele reacții adverse sunt mai puțin frecvente (pot afecta până la 1 din 100 de pacienți):

- reacții alergice (de hipersensibilitate) care pot determina reacții severe pe piele (sindrom Stevens-Johnson, eritem polimorf, vezi pct. 2)
- umflare a feței, a buzelor, limbii sau gâtului
- comportament agresiv, gânduri de sinucidere, gânduri ciudate, paranoia, imposibilitatea de a gândi clar, afectarea dispoziției, vederea sau auzirea unor lucruri care nu se află în realitate acolo (halucinații), tentativă de sinucidere, tulburări de personalitate (psihoză), catatonie (o afecțiune în care pacienții devin nemișcați și nu pot vorbi pentru o perioadă de timp)
- dureri de abdomen (burtă), determinate de inflamarea pancreasului
- uitare, confuzie, crize (convulsii), vorbire incoerentă, tremor (tremurături)
- îngălbenirea pielii sau a ochilor, mâncărimi, sau dureri în abdomen (burtă), determinate de inflamarea ficatului
- deteriorarea tubulilor renali

Reacțiile adverse psihice, suplimentare celor prezentate anterior, includ idei delirante (convingeri eronate), nevroză. Unii pacienți s-au sinucis. Aceste probleme par a fi mai frecvente la cei cu istoric de boală mintală. Dacă prezentați aceste simptome, spuneți întotdeauna imediat medicului dumneavoastră.

Reacții adverse la nivelul ficatului: dacă sunteți infectat concomitent și cu virusul hepatitei B puteți manifesta o înrăutățire a simptomelor de hepatită după întreruperea tratamentului (vezi pct 3).

Următoarele reacții adverse sunt rare (pot afecta până la 1 din 1 000 de pacienți):

- insuficiență hepatică, în unele cazuri conducând la deces sau transplant de ficat. Majoritatea cazurilor au apărut la pacienții care aveau deja o boală de ficat, dar au existat câteva raportări la pacienți fără nicio afecțiune anterioară la nivelul ficatului
- inflamație a rinichilor, eliminare crescută de urină și senzație de sete,
- dureri de spate cauzate de probleme ale rinichilor, inclusiv insuficiență renală. Medicul dumneavoastră poate efectua analize de sânge pentru a vedea dacă rinichii dumneavoastră funcționează corespunzător
- subțiere a oaselor (cu apariția durerilor osoase și ducând uneori la fracturi) care poate apărea ca urmare a deteriorării celulelor tubulare renale
- ficat gras

→ Dacă credeți că este posibil să aveți vreuna dintre aceste reacții adverse grave, adresați-vă medicului dumneavoastră.

Cele mai frecvente reacții adverse

Următoarele reacții adverse sunt foarte frecvente (pot afecta mai mult de 1 din 10 pacienți)

- amețeli, dureri de cap, diaree, senzație de rău (greață), stare de rău (vărsături)
- erupții pe piele (inclusiv pete roșii, însoțite uneori de vezicule și umflare a pielii), care pot fi reacții alergice
- senzație de slăbiciune

Analizele pot de asemenea indica:

- scăderi ale valorilor fosfatului în sânge
- valori crescute ale creatinkinazei în sânge care pot determina dureri și slăbiciune musculară.

Alte reacții adverse posibile

Următoarele reacții adverse sunt frecvente (pot afecta până la 1 din 10 pacienți)

- reactii alergice
- tulburări de echilibru și de coordonare
- senzație de îngrijorare sau depresie
- tulburări de somn, vise neobișnuite, dificultăți de concentrare, somnolență
- dureri, dureri de stomac
- probleme de digestie, ducând la disconfort după masă, balonare, gaze (flatulență)
- pierdere a poftei de mâncare
- oboseală
- mâncărime
- modificarea culorii pielii, inclusiv apariția unor pete de culoare închisă, adesea începând cu mâinile si tălpile

Analizele pot de asemenea indica:

- număr scăzut al globulelor albe din sânge (scăderea numărului de globule albe din sânge vă poate

- face mai vulnerabil la infecții)
- probleme ale ficatului și pancreasului
- valori crescute ale acizilor grași (trigliceride), bilirubinei sau zahărului din sânge.

Următoarele reacții adverse sunt mai puțin frecvente (pot afecta până la 1 din 100 de pacienți):

- distrugerea muşchilor, dureri sau slăbiciune musculară
- anemie (număr scăzut de celule roșii în sânge)
- senzație de învârtire sau răsturnare (vertij), fluierături, șuierături sau alte zgomote persistente la nivelul urechilor
- vedere înceţoşată
- frisoane
- mărire a pectoralilor la bărbaţi
- apetit sexual scăzut
- bufeuri
- senzație de gură uscată
- creștere a poftei de mâncare.

Analizele pot de asemenea indica:

- scădere a concentrațiilor de potasiu din sânge
- creșterea concentrațiilor de creatinină din sânge
- proteine în urină
- creșterea concentrației de colesterol din sânge.

Distrugerea mușchilor, subțierea oaselor (cu apariția durerilor osoase și ducând uneori la fracturi), durerea musculară, slăbiciunea musculară și scăderea concentrațiilor de potasiu sau fosfat din sânge pot apărea ca urmare a deteriorării celulelor tubulare renale.

Următoarele reacții adverse sunt rare (pot afecta până la 1 din 1 000 de pacienți)

- erupții pruriginoase pe piele determinate de o reacție la lumina soarelui

Raportarea reacțiilor adverse

Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice posibile reacții adverse nemenționate în acest prospect. De asemenea, puteți raporta reacțiile adverse direct prin intermediul sistemului național de raportare, așa cum este menționat în <u>Anexa V</u>. Raportând reacțiile adverse, puteți contribui la furnizarea de informații suplimentare privind siguranța acestui medicament.

5. Cum se păstrează Efavirenz/Emtricitabină/Tenofovir disoproxil Krka

Nu lăsați acest medicament la vederea și îndemâna copiilor.

Nu utilizați acest medicament după data de expirare înscrisă pe flacon și pe cutie după {EXP}. Data de expirare se referă la ultima zi a lunii respective.

A se păstra la temperaturi sub 30 °C.

A se ține flaconul bine închis pentru a fi protejat de umiditate.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a flaconului, păstrat la temperaturi sub 25 °C, este de 2 luni.

Nu aruncați niciun medicament pe calea apei sau a reziduurilor menajere. Întrebați farmacistul cum să aruncați medicamentele pe care nu le mai folosiți. Aceste măsuri vor ajuta la protejarea mediului.

6. Conținutul ambalajului și alte informații

Ce conține Efavirenz/Emtricitabină/Tenofovir disoproxil Krka

- Substanțele active sunt efavirenz, emtricitabină și tenofovir disoproxil. Fiecare comprimat filmat de Efavirenz/Emtricitabină/Tenofovir disoproxil Krka conține efavirenz 600 mg, emtricitabină 200 mg și tenofovir disoproxil 245 mg (sub formă de succinat).
- Celelalte componente sunt: Nucleul comprimatului: celuloză microcristalină, hidroxipropilceluloză, laurilsulfat de sodiu, croscarmeloză sodică, oxid roșu de fer (E172), stearat de magneziu și stearilfumarat de sodiu Filmul comprimatului: polivinil alcool, macrogol 3350, dioxid de titan (E171), talc, oxid negru de fer (E172) si oxid galben de fer (E172). Vezi pct. 2 "Efavirenz/Emtricitabină/Tenofovir disoproxil Krka contine sodiu".

Cum arată Efavirenz/Emtricitabină/Tenofovir disoproxil Krka și conținutul ambalajului

Comprimatele filmate Efavirenz/Emtricitabină/Tenofovir disoproxil Krka sunt de culoare roz-portocalie, ovale, biconvexe și cu margini teșite. Dimensiuni: 20 x 11 mm.

Efavirenz/Emtricitabină/Tenofovir disoproxil Krka este disponibil în flacoane cu 30 comprimate, prevăzut cu un sistem de închidere securizat pentru copii, cu gel desicant de siliciu, pentru a proteja comprimatele de umiditate.

Sunt disponibile următoarele mărimi de ambalaj: cutii cu 1 flacon de 30 comprimate filmate sau de 90 (3 flacoane a 30) comprimate filmate.

Este posibil ca nu toate mărimile de ambalai să fie comercializate.

Deținătorul autorizației de punere pe piață

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

Fabricantii

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

Pentru orice informatii referitoare la acest medicament, vă rugăm să contactati reprezentanta locală a deținătorului autorizației de punere pe piață:

België/Belgique/Belgien

KRKA Belgium, SA. Tél/Tel: + 32 (0) 487 50 73 62

България

КРКА България ЕООД Тел.: + 359 (02) 962 34 50

Lietuva

UAB KRKA Lietuva Tel: +370 5 236 27 40

Luxembourg/Luxemburg

KRKA Belgium, SA.

Tél/Tel: + 32 (0) 487 50 73 62 (BE)

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.

 $T\eta\lambda$: + 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

KRKA Latvija SIA

Tel: + 371 6 733 86 10

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)

Acest prospect a fost revizuit în .

Informații detaliate privind acest medicament sunt disponibile pe website-ul Agenției Europene a Medicamentului http://www.ema.europa.eu.