ANNEXE I RÉSUMÉ DES CARACTÉRISTIQUES DU PRODUIT

1. DÉNOMINATION DU MÉDICAMENT

Efavirenz Teva 600 mg, comprimés pelliculés

2. COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

Chaque comprimé contient 600 mg d'éfavirenz.

Excipients à effet notoire

Chaque comprimé contient 9,98 mg de lactose (sous forme monohydratée).

Pour la liste complète des excipients, voir rubrique 6.1.

3. FORME PHARMACEUTIQUE

Comprimé pelliculé.

Comprimé pelliculé jaune, en forme de gélule, gravé « Teva » sur une face et « 7541 » sur l'autre.

4. DONNÉES CLINIQUES

4.1 Indications thérapeutiques

L'éfavirenz est indiqué en association avec d'autres antirétroviraux dans le traitement de l'infection par le virus-1 de l'immunodéficience humaine (VIH-1) chez l'adulte, l'adolescent et l'enfant de 3 ans et plus.

L'éfavirenz n'a pas été suffisamment étudié chez les patients à un stade avancé de la maladie VIH, notamment chez les patients dont les taux de CD4 sont < 50 cellules/mm³ ou dont les traitements antérieurs à base d'inhibiteurs de protéases (IP) ont échoué. Bien qu'aucune résistance croisée entre l'éfavirenz et les IP n'ait été documentée, on ne dispose pas actuellement de données suffisantes sur l'efficacité des associations thérapeutiques comportant un IP utilisé après l'échec des traitements incluant l'éfavirenz.

Pour obtenir un résumé des informations cliniques et pharmacodynamiques, voir rubrique 5.1.

4.2 Posologie et mode d'administration

Le traitement doit être initié par un médecin spécialiste dans la prise en charge de l'infection par le VIH.

Posologie

L'éfavirenz doit être pris en association avec d'autres médicaments antirétroviraux (voir rubrique 4.5).

Afin d'améliorer la tolérance des effets indésirables affectant le système nerveux, il est recommandé de prendre le médicament au coucher (voir rubrique 4.8).

Adultes et adolescents de plus de 40 kg

La posologie recommandée d'éfavirenz associé à des inhibiteurs nucléosidiques de la transcriptase inverse (INTI) avec ou sans IP (voir rubrique 4.5), est de 600 mg par voie orale en une seule prise quotidienne.

Les comprimés pelliculés d'éfavirenz ne conviennent pas aux enfants pesant moins de 40 kg. D'autres formulations sont disponibles pour ces patients.

Ajustement posologique

Si l'éfavirenz est co-administré avec le voriconazole, la dose d'entretien du voriconazole doit être augmentée à 400 mg toutes les 12 heures et la dose d'éfavirenz doit être réduite de 50 %, soit 300 mg une fois par jour. En cas d'arrêt du traitement avec le voriconazole, la dose initiale d'éfavirenz doit être restaurée (voir rubrique 4.5).

Si l'éfavirenz est co-administré avec la rifampicine aux patients pesant 50 kg ou plus, une augmentation de la dose d'éfavirenz à 800 mg/jour peut être envisagée (voir rubrique 4.5).

Populations particulières

Insuffisance rénale

La pharmacocinétique de l'éfavirenz n'a pas été étudiée chez les patients insuffisants rénaux. Cependant, comme moins de 1 % de la dose d'éfavirenz est excrété sous forme inchangée dans les urines, l'insuffisance rénale ne devrait avoir qu'un impact minimal sur l'élimination de l'éfavirenz (voir rubrique 4.4).

Insuffisance hépatique

Les patients présentant une pathologie hépatique légère peuvent être traités à la posologie habituellement recommandée d'éfavirenz. On devra suivre avec attention les effets indésirables dose-dépendants de ces patients, notamment ceux affectant le système nerveux (voir rubriques 4.3 et 4.4).

Mode d'administration

Il est recommandé de prendre l'éfavirenz à jeun. Une augmentation des concentrations d'éfavirenz observée suite à l'administration de l'éfavirenz avec de la nourriture peut entraîner une augmentation de la fréquence des effets indésirables (voir rubriques 4.4 et 5.2).

4.3 Contre-indications

Hypersensibilité à la substance active ou à l'un des excipients mentionnés à la rubrique 6.1.

Patients présentant une insuffisance hépatique sévère (Child Pugh, Classe C) (voir rubrique 5.2).

Co-administration avec la terfénadine, l'astémizole, le cisapride, le midazolam, le triazolam, le pimozide, le bépridil, ou les alcaloïdes de l'ergot de seigle (par exemple, l'ergotamine, la dihydroergotamine, l'ergonovine et la méthylergonovine) en raison de la fixation compétitive de l'éfavirenz sur le CYP3A4, l'éfavirenz étant susceptible d'inhiber leur métabolisme et d'engendrer des effets indésirables potentiellement dangereux, voire mortels [par exemple : troubles du rythme, sédation prolongée ou détresse respiratoire] (voir rubrique 4.5).

Co-administration avec l'elbasvir et le grazoprévir en raison du risque potentiel de diminution significative des concentrations plasmatiques d'elbasvir et de grazoprévir (voir rubrique 4.5).

Préparations à base de plantes contenant du millepertuis (*hypericum perforatum*) en raison du risque de diminution des concentrations plasmatiques et de la réduction de l'efficacité clinique de l'éfavirenz (voir rubrique 4.5).

Patients avec:

- des antécédents familiaux de mort subite ou d'allongement congénital de l'intervalle QTc sur l'électrocardiogramme, ou toute autre situation clinique connue pour allonger l'intervalle QTc ;
- des antécédents d'arythmies cardiaques ou avec une bradycardie significative sur le plan clinique, ou avec une insuffisance cardiaque congestive accompagnée d'une réduction de la fraction d'éjection du ventricule gauche;
- de fortes perturbations de l'équilibre électrolytique, telles qu'hypokaliémie ou hypomagnésémie.

Patients prenant des médicaments connus pour allonger l'intervalle QTc (pro-arythmiques). Ces médicaments comprennent :

- des anti-arythmiques de classes IA et III ;
- des neuroleptiques, des antidépresseurs ;
- certains antibiotiques dont des antibiotiques des classes suivantes : macrolides, fluoroquinolones, antifongiques imidazolés et triazolés ;
- certains antihistaminiques non sédatifs (terfénadine, astémizole);
- le cisapride ;
- la flécaïnide ;
- certains antipaludéens ;
- la méthadone.

4.4 Mises en garde spéciales et précautions d'emploi

L'éfavirenz ne doit pas être utilisé en monothérapie dans le traitement de l'infection à VIH, ni ajouté seul à un traitement ayant échoué. Des souches virales résistantes apparaissent rapidement lorsque l'éfavirenz est administré en monothérapie. Le choix du/des nouveau(x) agent(s) antirétroviral/ antirétroviraux à utiliser en association avec l'éfavirenz doit tenir compte des possibilités de résistance croisée (voir rubrique 5.1).

La co-administration d'éfavirenz avec l'association médicamenteuse fixe contenant de l'éfavirenz, de l'emtricitabine et du ténofovir disoproxil, n'est pas recommandée, à moins d'être justifiée par un ajustement posologique (par exemple avec la rifampicine).

La co-administration de l'association sofosbuvir/velpatasvir avec l'éfavirenz n'est pas recommandée (voir rubrique 4.5).

L'administration concomitante de l'association velpatasvir/sofosbuvir/voxilaprévir avec l'éfavirenz n'est pas recommandée (voir rubrique 4.5).

La co-administration de l'association glécaprévir/pibrentasvir avec l'éfavirenz peut diminuer significativement les concentrations plasmatiques du glécaprévir et du pibrentasvir, pouvant conduire à une réduction de l'effet thérapeutique. La co-administration de l'association glécaprévir/pibrentasvir avec l'éfavirenz n'est pas recommandée (voir rubrique 4.5).

L'utilisation concomitante d'extraits de *Ginkgo biloba* n'est pas recommandée (voir rubrique 4.5).

Lorsque des médicaments sont prescrits en association avec l'éfavirenz, les médecins doivent consulter les résumés des caractéristiques des produits concernés.

Dans une association thérapeutique, si l'un des médicaments antirétroviraux cesse d'être administré en raison d'une suspicion d'intolérance, il convient d'envisager sérieusement l'interruption simultanée de tous les autres antirétroviraux pris par le patient. Les médicaments antirétroviraux doivent être repris en même temps lorsque les problèmes d'intolérance ont été résolus. Une monothérapie intermittente, ainsi que la réintroduction séquentielle des agents antirétroviraux, ne sont pas recommandées car elles augmentent les risques de sélection d'un virus résistant.

Eruptions cutanées

Au cours des études cliniques avec l'éfavirenz, des éruptions cutanées bénignes à modérées ont été signalées, cédant généralement avec la poursuite du traitement. L'usage d'antihistaminiques et/ou de corticostéroïdes appropriés est susceptible d'améliorer la tolérance et d'accélérer la guérison de ces manifestations. Des éruptions cutanées sévères accompagnées de phlyctènes, de desquamation ou d'ulcérations ont été signalées chez moins de 1 % des patients traités par l'éfavirenz. L'incidence des érythèmes polymorphes ou du syndrome de Stevens-Johnson a été de 0,1 % environ. Le traitement par l'éfavirenz doit être interrompu chez les patients présentant une éruption cutanée sévère accompagnée de phlyctènes, de desquamation, de lésions muqueuses ou de fièvre. En cas d'interruption du

traitement par l'éfavirenz, il conviendra d'interrompre tous les autres antirétroviraux afin de prévenir l'apparition de souches virales résistantes (voir rubrique 4.8). L'expérience chez les patients sous éfavirenz qui ont arrêté d'autres agents antirétroviraux de la classe des INNTI est limitée (voir rubrique 4.8). L'éfavirenz n'est pas recommandé chez les patients ayant eu une réaction cutanée mettant en cause le pronostic vital (par exemple, syndrome de Stevens-Johnson) pendant leur traitement par un autre INNTI.

Troubles psychiatriques

Des effets indésirables de type psychiatrique ont été rapportés chez des patients traités par l'éfavirenz. Les patients présentant des antécédents de troubles psychiatriques sont susceptibles de présenter un risque accru d'effets indésirables graves de type psychiatrique. En particulier, une dépression sévère était plus fréquente chez ceux présentant des antécédents dépressifs. Des cas de dépressions sévères, suicides, délires, comportements de type psychotique et de catatonie ont également été rapportés. Les patients doivent être informés que s'ils éprouvent des symptômes tels que dépression sévère, psychose ou idées suicidaires, ils doivent contacter leur médecin immédiatement afin d'évaluer la possibilité que ces symptômes puissent être liés à la prise de l'éfavirenz, et dans ce cas, de déterminer si les risques d'une poursuite du traitement ne l'emportent pas sur les bénéfices escomptés (voir rubrique 4.8).

Symptômes affectant le système nerveux

Des symptômes incluant, entre autres, sensations vertigineuses, insomnie, somnolence, troubles de la concentration et perturbation des rêves sont des effets indésirables fréquemment rapportés par les patients recevant 600 mg par jour d'éfavirenz au cours d'études cliniques (voir rubrique 4.8). Les symptômes affectant le système nerveux apparaissent généralement durant les deux premiers jours de traitement et disparaissent souvent après 2 à 4 semaines. Les patients doivent être informés qu'en cas de survenue de ces symptômes fréquents, ceux-ci sont de nature à s'améliorer avec la poursuite du traitement et ne préjugent pas de la survenue ultérieure de troubles psychiatriques plus rares.

Epilepsie

Des cas de convulsions ont été observés chez des patients adultes et pédiatriques recevant de l'éfavirenz, généralement chez des patients ayant des antécédents d'épilepsie. Les patients recevant de manière concomitante des médicaments anticonvulsivants principalement métabolisés par le foie, tels que la phénytoïne, la carbamazépine et le phénobarbital, peuvent nécessiter un contrôle régulier de leurs taux plasmatiques. Dans une étude d'interaction médicamenteuse, les concentrations plasmatiques de carbamazépine ont diminué lors de sa co-administration avec l'éfavirenz (voir rubrique 4.5). Des précautions doivent être prises chez tout patient ayant des antécédents d'épilepsie.

Evènements hépatiques

Quelques-uns des cas d'insuffisance hépatique rapportés suite à la mise sur le marché du médicament sont survenus chez des patients sans pathologie hépatique préexistante ou sans autre facteur de risque identifiable (voir rubrique 4.8). Une surveillance des enzymes hépatiques doit être envisagée chez les patients sans dysfonctionnement hépatique préexistant ou d'autres facteurs de risque.

Allongement de l'intervalle QTc

Un allongement de l'intervalle QTc a été observé avec l'utilisation de l'éfavirenz (voir rubriques 4.5 et 5.1).

Une alternative au traitement par éfavirenz doit être envisagée lors de l'administration concomitante d'un médicament présentant un risque connu de torsades de pointes ou chez les patients présentant un risque plus élevé de torsade de pointes.

Effet de la nourriture

L'administration de l'éfavirenz avec de la nourriture peut augmenter l'exposition à l'éfavirenz (voir rubrique 5.2) et peut entraîner une augmentation de la fréquence des effets indésirables (voir rubrique 4.8). Il est recommandé de prendre l'éfavirenz à jeun, de préférence au coucher.

Syndrome de Restauration Immunitaire

Chez les patients infectés par le VIH et présentant un déficit immunitaire sévère au moment de l'instauration du traitement par association d'antirétroviraux, une réaction inflammatoire à des infections opportunistes asymptomatiques ou résiduelles peut apparaître et entraîner des manifestations cliniques graves ou une aggravation des symptômes. De telles réactions ont été observées classiquement au cours des premières semaines ou mois suivant l'instauration du traitement par association d'antirétroviraux. Des exemples pertinents sont les rétinites à cytomégalovirus, les infections mycobactériennes généralisées et/ou localisées, et les pneumopathies à *Pneumocystis jiroveci* (anciennement appelé *Pneumocystis carinii*). Tout symptôme inflammatoire doit être évalué et un traitement doit être instauré si nécessaire. Des maladies auto-immunes (comme la maladie de Basedow et l'hépatite auto-immune) ont également été rapportées dans le cadre d'une restauration immunitaire; cependant, le délai d'apparition décrit est plus variable et ces événements peuvent survenir plusieurs mois après l'instauration du traitement.

Poids corporel et paramètres métaboliques

Une augmentation du poids corporel ainsi que des taux de lipides et de glucose sanguins peuvent survenir au cours d'un traitement antirétroviral. De telles modifications peuvent en partie être liées au contrôle de la maladie et au mode de vie. Si pour les augmentations des taux de lipides, il est bien établi dans certains cas qu'il existe un effet du traitement, aucun lien n'est clairement établi entre une prise de poids et un quelconque traitement antirétroviral. Le contrôle des taux de lipides et de glucose sanguins devra tenir compte des recommandations en vigueur encadrant les traitements contre le VIH. Les troubles lipidiques devront être pris en charge en fonction du tableau clinique.

Ostéonécrose

L'étiologie est considérée comme multifactorielle (incluant l'utilisation de corticoïdes, la consommation d'alcool, une immunosuppression sévère, un indice de masse corporelle élevé), cependant des cas d'ostéonécrose ont été rapportés en particulier chez des patients à un stade avancé de la maladie liée au VIH et/ou ayant un traitement par association d'antirétroviraux au long cours. Il est conseillé aux patients de solliciter un avis médical s'ils éprouvent des douleurs et des arthralgies, une raideur articulaire ou des difficultés pour se mouvoir.

Populations particulières

Maladie hépatique

L'éfavirenz est contre-indiqué chez les patients présentant une insuffisance hépatique sévère (voir rubriques 4.3 et 5.2) et il n'est pas recommandé chez les patients présentant une insuffisance hépatique modérée dans la mesure où les données sont insuffisantes pour déterminer si un ajustement posologique est nécessaire. En raison du métabolisme de l'éfavirenz, qui fait largement intervenir le cytochrome P450, et d'une expérience clinique limitée chez les patients présentant une pathologie hépatique chronique, l'éfavirenz doit être administré avec prudence chez les patients souffrant d'une insuffisance hépatique légère. Les patients présentant des effets indésirables dose-dépendants, notamment ceux affectant le système nerveux, doivent être surveillés attentivement. Des examens de laboratoire devront être effectués à intervalles réguliers pour évaluer la fonction hépatique des patients (voir rubrique 4.2).

Les données de tolérance et d'efficacité de l'éfavirenz n'ont pas été établies chez des patients présentant des troubles sous-jacents significatifs de la fonction hépatique. Les patients atteints d'une hépatite chronique B ou C et traités par une association d'antirétroviraux présentent un risque accru de

développer des événements indésirables hépatiques sévères, potentiellement fatals. Les patients ayant des troubles préexistants de la fonction hépatique (y compris une hépatite chronique active) ont, au cours d'un traitement par association d'antirétroviraux, une fréquence plus élevée d'anomalies de la fonction hépatique et doivent faire l'objet d'une surveillance appropriée. En cas d'aggravation confirmée de l'atteinte hépatique ou d'élévation persistante des transaminases sériques au-delà de cinq fois la limite supérieure de la normale, l'intérêt d'un traitement par éfavirenz doit être réévalué prenant en compte le risque potentiel de toxicité hépatique. Chez de tels patients, l'interruption ou l'arrêt définitif du traitement doit être envisagé (voir rubrique 4.8).

Une surveillance des enzymes hépatiques est aussi recommandée chez les patients traités par d'autres médicaments présentant une toxicité hépatique. En cas d'administration concomitante d'un traitement antiviral de l'hépatite B ou C, veuillez consulter le Résumé des Caractéristiques du Produit (RCP) de ces médicaments.

Insuffisance rénale

La pharmacocinétique de l'éfavirenz n'a pas été étudiée chez les insuffisants rénaux. Cependant, comme moins de 1 % de la dose d'éfavirenz est excrété sous forme inchangée dans les urines, l'insuffisance rénale ne devrait avoir que peu d'influence sur l'élimination de l'éfavirenz (voir rubrique 4.2). Comme il n'existe aucune donnée chez les patients présentant une insuffisance rénale sévère, il est donc recommandé de suivre cette population attentivement.

Patients âgés

Un nombre insuffisant de personnes âgées ayant été évalué au cours des essais cliniques, il est impossible de déterminer si ces patients répondent différemment des patients plus jeunes.

Population pédiatrique

Les comprimés pelliculés d'Efavirenz Teva ne sont pas adaptés pour les enfants âgés de moins de 3 ans ou pesant moins de 40 kg.

Des éruptions cutanées ont été rapportées chez 59 des 182 enfants (32 %) traités par l'éfavirenz et étaient sévères chez six d'entre eux. Chez les enfants, il conviendra d'administrer un traitement prophylactique à base d'antihistaminiques appropriés avant de commencer le traitement par l'éfavirenz.

Excipients

Lactose

Les patients présentant une intolérance au galactose, un déficit total en lactase ou un syndrome de malabsorption du glucose ou du galactose (maladies héréditaires rares) ne doivent pas prendre ce médicament.

Sodium

Ce médicament contient moins de 1 mmol (23 mg) de sodium par comprimé, c.-à-d. qu'il est essentiellement « sans sodium ».

4.5 Interactions avec d'autres médicaments et autres formes d'interactions

L'éfavirenz est un inducteur *in vivo* du CYP3A4, du CYP2B6 et de l'UGT1A1. Les composés qui sont des substrats de ces enzymes sont susceptibles de voir leurs concentrations plasmatiques diminuer lorsqu'ils sont co-administrés avec l'éfavirenz. *In vitro*, l'éfavirenz est aussi un inhibiteur du CYP3A4. Théoriquement, l'éfavirenz peut donc augmenter en début de traitement les concentrations des substrats du CYP3A4, et une précaution est recommandée pour les substrats du CYP3A4 ayant une marge thérapeutique étroite (voir rubrique 4.3). L'éfavirenz peut être un inducteur du CYP2C19 et CYP2C9; cependant, une inhibition a également été observée *in vitro* et l'effet final de la co-administration avec des substrats de ces enzymes n'est pas clair (voir rubrique 5.2).

La pharmacocinétique de l'éfavirenz risque d'être augmentée lorsque ce produit est administré en association à d'autres médicaments (par exemple, le ritonavir) ou aliments (par exemple, le jus de

pamplemousse) qui inhibent l'activité du CYP3A4 ou CYP2B6. Les composés ou préparations à base de plantes (par exemple, les extraits de *Ginkgo biloba* et le millepertuis) qui sont inducteurs de ces enzymes peuvent induire une diminution des concentrations plasmatiques de l'éfavirenz. L'utilisation concomitante de millepertuis est contre-indiquée (voir rubrique 4.3). L'utilisation concomitante d'extraits de *Ginkgo biloba* n'est pas recommandée (voir rubrique 4.4).

Médicaments qui allongent l'intervalle OT

Efavirenz est contre-indiqué en cas d'administration concomitante de médicaments pouvant entraîner un allongement de l'intervalle QTc et des torsades de pointes, tels que : des anti-arythmiques de classes IA et III, des neuroleptiques, des antidépresseurs, certains antibiotiques dont des antibiotiques des classes suivantes : macrolides, fluoroquinolones, antifongiques imidazolés et triazolés, certains antihistaminiques non sédatifs (terfénadine, astémizole), le cisapride, la flécaïnide, certains antipaludéens (chloroquine) et la méthadone (voir rubrique 4.3).

Population pédiatrique

Les études d'interaction ont été réalisées uniquement chez les adultes.

Co-administrations contre-indiquées

L'éfavirenz ne doit pas être administré en association avec la terfénadine, l'astémizole, le cisapride, le midazolam, le triazolam, le pimozide, le bépridil, ou les alcaloïdes de l'ergot de seigle (par exemple, l'ergotamine, la dihydroergotamine, l'ergonovine et la méthylergonovine) car des événements graves, potentiellement fatals, peuvent survenir suite à l'inhibition de leur métabolisme (voir rubrique 4.3).

Elbasvir/grazoprévir

L'administration concomitante d'éfavirenz avec l'association elbasvir/grazoprévir est contre-indiquée car elle peut conduire à une perte de la réponse virologique de l'association elbasvir/grazoprévir. Cette perte est due à une diminution significative des concentrations plasmatiques d'elbasvir et de grazoprévir causée par l'induction du cytochrome CYP3A4 (voir rubrique 4.3).

Millepertuis (Hypericum perforatum)

La co-administration de l'éfavirenz et de millepertuis ou de préparations à base de plantes contenant du millepertuis est contre-indiquée. Les concentrations plasmatiques d'éfavirenz peuvent être diminuées par l'utilisation concomitante de millepertuis en raison d'une induction par le millepertuis des enzymes métabolisant les médicaments et/ou des protéines de transport. Si un patient prend du millepertuis, le millepertuis doit être arrêté, une vérification de la charge virale doit être faite ainsi que, si possible, une mesure des concentrations d'éfavirenz. Les concentrations d'éfavirenz peuvent augmenter à l'arrêt du millepertuis et la dose d'éfavirenz peut nécessiter un ajustement. L'effet inducteur du millepertuis peut persister au moins 2 semaines après l'arrêt du traitement (voir rubrique 4.3).

Autres interactions

Les interactions entre l'éfavirenz et les autres médicaments (inhibiteurs de protéase, autres antirétroviraux et autres médicaments) sont listées dans le tableau 1 ci-dessous (une augmentation est indiquée par "↑", une diminution par "↓", une absence de changement par "↔"). S'ils sont disponibles, les intervalles de confiance à 90 % ou 95 % sont indiqués entre parenthèses. Sauf indication contraire, les études présentées ont été conduites chez des sujets sains.

Tableau 1 : Interactions entre l'éfavirenz et les autres médicaments chez les adultes

Médicament par classes	virenz et les autres médicaments chez Effets sur les concentrations de	Recommandations
thérapeutiques	médicament	concernant la co-
<u> </u>		
(dose)	Pourcentage moyen de variation	administration avec
	de l'ASC, la C _{max} , la C _{min} avec	l'éfavirenz
	intervalles de confiance si	
	disponibles ^a (mécanisme)	
ANTI-INFECTIEUX		
Antirétroviraux VIH		
Inhibiteurs de protéase (IP)		
Atazanavir/ ritonavir/éfavirenz	Atazanavir (pm) :	La co-administration de
(400 mg une fois par jour/100 mg	ASC: \leftrightarrow * (\downarrow 9 à \uparrow 10)	l'éfavirenz avec
une fois par jour/600 mg une fois	$C_{\text{max}}: \uparrow 17 \%^* (\uparrow 8 \text{ à } \uparrow 27)$	l'atazanavir/ritonavir n'est pas
par jour, tous administrés avec de	C_{min} : $\downarrow 42 \%^* (\downarrow 31 à \downarrow 51)$	recommandée. Si la co-
la nourriture)	(401 4 401)	administration de l'atazanavir
10 110 01110010)		avec les INNTIs est nécessaire,
Atazanavir/ritonavir/éfavirenz	Atazanavir (pm) :	une augmentation à la fois de la
(400 mg une fois par jour/200 mg	ASC: \leftrightarrow */** (\$\frac{10}{26}\$)	dose d'atazanavir et de ritonavir
une fois par jour/600 mg une fois	$C_{\text{max}}: \leftrightarrow */** (\downarrow 5 \text{ à } \uparrow 26)$	respectivement à 400 mg et à
par jour, tous administrés avec de	C_{min} : \uparrow 12 %*/** (\downarrow 16 à \uparrow 49)	200 mg, en association avec
la nourriture)	(induction du CYP3A4).	l'éfavirenz peut être envisagée
	* comparé à l'atazanavir	sous surveillance médicale étroite.
	300 mg/ritonavir 100 mg une fois par	
	jour dans la soirée sans éfavirenz.	
	Cette diminution de la C _{min}	
	d'atazanavir pourrait impacter	
	négativement l'efficacité de	
	l'atazanavir.	
	** sur la base de comparaisons	
	historiques	
Darunavir/ritonavir/éfavirenz	Darunavir:	L'éfavirenz en association avec le
(300 mg deux fois par	ASC : ↓ 13 %	darunavir/ritonavir à
jour*/100 mg deux fois par	C _{min} : ↓ 31 %	800 mg/100 mg une fois par jour
jour/600 mg une fois par jour)	C _{max} : ↓ 15 %	peut résulter en une C _{min} du
* plus faibles que la dose	(induction du CYP3A4)	darunavir sous optimale. Si
recommandée, des résultats	Efavirenz:	l'éfavirenz doit être utilisé en
similaires sont attendus avec les	ASC : ↑ 21 %	association avec
posologies recommandées.	C _{min} : ↑ 17 %	darunavir/ritonavir, la posologie
	C _{max} : ↑ 15 %	de darunavir/ritonavir doit être de
	(inhibition du CYP3A4)	600 mg/100 mg deux fois par
		jour.
		Cette association doit être utilisée
		avec précaution. Se référer
		également à la rubrique ci-
P / 1/11 1/20 1		dessous relative au ritonavir.
Fosamprénavir/ritonavir/éfavirenz	Aucune interaction	Aucun ajustement posologique
(700 mg deux fois par	pharmacocinétique cliniquement	n'est nécessaire pour ces
jour/100 mg deux fois par	significative	médicaments. Se référer
jour/600 mg une fois par jour)		également à la rubrique ci-
Foromonomoriulu alfin a international	Tutana Canana Za 112	dessous relative au ritonavir.
Fosamprénavir/nelfinavir/éfaviren	Interaction non étudiée	Aucun ajustement posologique
Z	Internal and a Co. P.C.	n'est nécessaire pour ces médicaments.
Fosamprénavir/saquinavir/éfavire	Interaction non étudiée	Non recommandé car on s'attend
nz		
		à ce que l'exposition aux deux IP soit diminuée significativement.
Indinavir/áfaviranz	Indinavir	
Indinavir/éfavirenz	Indinavir:	Bien que les conséquences cliniques d'une diminution des
(900 mg touted log 0 1/200		Conditions a line alminimon des
(800 mg toutes les 8 h/200 mg	ASC: $\downarrow 31\% (\downarrow 8 \text{ à } \downarrow 47)$	
(800 mg toutes les 8 h/200 mg une fois par jour)	C _{min} : ↓ 40 %	concentrations en indinavir n'aient

Médicament par classes thérapeutiques (dose)	Effets sur les concentrations de médicament Pourcentage moyen de variation de l'ASC, la C _{max} , la C _{min} avec intervalles de confiance si disponibles ^a (mécanisme)	Recommandations concernant la co- administration avec l'éfavirenz
	1 000 mg d'indinavir ont été administrés toutes les 8 heures avec 600 mg d'éfavirenz par jour. (induction du CYP3A4)	observée doit être prise en considération lorsque le traitement associe l'éfavirenz et l'indinavir.
Indinavir/ritonavir/éfavirenz (800 mg deux fois par jour/100 mg deux fois par jour/600 mg une fois par jour)	Efavirenz: Aucune interaction pharmacocinétique cliniquement significative. Indinavir: ASC: \$\psi 25 \% (\$\psi 16 \text{ à } \psi 32)^b\$ \$C_{max}: \$\psi 17 \% (\$\psi 6 \text{ à } \psi 26)^b\$ \$C_{min}: \$\psi 50 \% (\$\psi 40 \text{ à } \psi 59)^b\$ Éfavirenz: Aucune interaction pharmacocinétique cliniquement significative. La moyenne géométrique de la \$C_{min}\$ de l'indinavir (0,33 mg/l) lors d'une administration concomitante avec le ritonavir et l'éfavirenz a été plus élevée que la moyenne historique de la \$C_{min}\$ (0,15 mg/l) de l'indinavir administré seul à la dose de 800 mg toutes les 8 heures. Chez les patients infectés par le VIH-1 (n = 6), les paramètres pharmacocinétiques de l'indinavir et de l'éfavirenz ont été dans l'ensemble comparables à ceux obtenus chez les	Aucun ajustement posologique de l'éfavirenz n'est nécessaire quand il est administré en association avec l'indinavir ou avec l'indinavir/ritonavir. Se référer également à la rubrique ci-dessous relative au ritonavir.
Capsules molles ou solution buvable de lopinavir/ritonavir/éfavirenz Comprimés de Lopinavir/ritonavir/éfavirenz (400/100 mg deux fois par jour/600 mg une fois par jour) (500/125 mg deux fois par jour/600 mg une fois par jour)	volontaires sains. Diminution substantielle de l'exposition au lopinavir. Concentrations du lopinavir : \$\\$30-40 \% Concentrations du lopinavir : similaires à lopinavir/ritonavir 400/100 mg deux fois par jour sans éfavirenz.	Lors d'une association avec éfavirenz, une augmentation de la posologie de lopinavir/ritonavir en capsules molles ou en solution buvable de 33 % devra être envisagée (4 gélules ou ~6,5 ml de solution buvable deux fois par jour au lieu de 3 gélules ou 5 ml de solution buvable deux fois par jour). Une attention est recommandée car cet ajustement posologique pourrait s'avérer insuffisant chez certains patients.
Nelfinavir/éfavirenz (750 mg toutes les 8 h/ 600 mg une fois par jour)	Nelfinavir: ASC: ↑ 20 % (↑ 8 à ↑ 34) C _{max} : ↑ 21 % (↑ 10 à ↑ 33)	La posologie des comprimés lopinavir/ritonavir doit être augmentée à 500/125 mg deux fois par jour lors de la coadministration avec l'éfavirenz 600 mg une fois par jour. Se référer également à la rubrique cidessous relative au ritonavir. Aucun ajustement posologique n'est nécessaire pour ces médicaments.

Médicament par classes thérapeutiques (dose)	Effets sur les concentrations de médicament Pourcentage moyen de variation de l'ASC, la C _{max} , la C _{min} avec intervalles de confiance si disponibles ^a (mécanisme) L'association a été généralement bien	Recommandations concernant la co- administration avec l'éfavirenz
	tolérée.	
Ritonavir/éfavirenz (500 mg deux fois par jour/600 mg une fois par jour)	Ritonavir: Matin ASC: \uparrow 18 % (\uparrow 6 à \uparrow 33) Soir ASC: \leftrightarrow Matin C_{max} : \uparrow 24 % (\uparrow 12 à \uparrow 38) Soir C_{max} : \leftrightarrow Matin C_{min} : \uparrow 42 % (\uparrow 9 à \uparrow 86) ^b Soir C_{min} : \uparrow 24 % (\uparrow 3 à \uparrow 50) ^b Efavirenz: ASC: \uparrow 21 % (\uparrow 10 à \uparrow 34) C_{max} : \uparrow 14 % (\uparrow 4 à \uparrow 26) C_{min} : \uparrow 25 % (\uparrow 7 à \uparrow 46) ^b (inhibition du métabolisme oxydatif médié par les CYP) L'administration d'éfavirenz et de ritonavir, 500 mg ou 600 mg deux fois par jour, n'était pas bien tolérée (survenue par exemple de sensations vertigineuses, nausées, paresthésie et élévation des enzymes hépatiques). Il n'y a pas suffisamment de données disponibles sur la tolérance de l'éfavirenz administré avec de faibles doses de ritonavir (100 mg une ou	Lors de l'utilisation de l'éfavirenz avec de faibles doses de ritonavir, la possibilité d'une augmentation de l'incidence des effets indésirables liés à l'éfavirenz doit être prise en compte du fait de possibles interactions pharmacodynamiques.
Saquinavir/ritonavir/éfavirenz	deux fois par jour). Interaction non étudiée.	Aucune donnée n'est disponible pour faire une recommandation posologique. Se référer également à la rubrique ci-dessus relative au ritonavir. L'utilisation de l'éfavirenz associé au saquinavir comme seul inhibiteur de protéase n'est pas recommandée.
Antagoniste du CCR5		n est pus recommunate.
Maraviroc/éfavirenz (100 mg deux fois par jour/600 mg une fois par jour)	Maraviroc : $ASC_{12}:\downarrow 45 \% \ (\downarrow 38 \ a\downarrow 51) \\ C_{max}:\downarrow 51 \% \ (\downarrow 37 \ a\downarrow 62) \\ Les concentrations d'éfavirenz n'ont pas été mesurées, aucun effet n'est attendu.$	Se référer au Résumé des Caractéristiques des Produits contenant du maraviroc.
Inhibiteur d'intégrase Raltégravir/éfavirenz	Raltégravir :	Aucun ajustement posologique
(400 mg dose unique/ -)	Rategravii: $ASC : \downarrow 36 \%$ $C_{12} : \downarrow 21 \%$ $C_{max} : \downarrow 36 \%$ (induction de l'UGT1A1)	n'est nécessaire pour le raltégravir.
INTIs et INNTIs		T
INTIs/éfavirenz	Aucune étude d'interaction spécifique n'a été réalisée avec l'éfavirenz et des INTIs autres que la lamivudine, la zidovudine et le ténofovir disoproxil. Aucune interaction cliniquement significative n'est attendue puisque les INTIs sont métabolisés par une	Aucun ajustement posologique n'est nécessaire pour ces médicaments.

Médicament par classes thérapeutiques (dose)	Effets sur les concentrations de médicament Pourcentage moyen de variation de l'ASC, la C _{max} , la C _{min} avec intervalles de confiance si disponibles ^a (mécanisme) autre voie que l'éfavirenz et ne	Recommandations concernant la co- administration avec l'éfavirenz
	devraient pas entrer en compétition avec les mêmes enzymes métaboliques et voies d'élimination.	
INNTIs/éfavirenz	Interaction non étudiée	Etant donné que l'utilisation de deux INNTIs n'a pas montré de bénéfice en termes d'efficacité et de sécurité d'emploi, la coadministration de l'éfavirenz et d'un autre INNTI n'est pas recommandée.
Antiviraux Hépatite C		
Bocéprévir/éfavirenz (800 mg 3 fois par jour/600 mg une fois par jour)	Bocéprévir : $ASC : \leftrightarrow 19 \% *$ $C_{max} : \leftrightarrow 8 \%$ $C_{min} : \downarrow 44 \%$ Efavirenz :	Les concentrations plasmatiques minimales du bocéprévir sont diminuées lors de l'administration concomitante d'éfavirenz. Le résultat clinique de cette
	$ASC: \leftrightarrow 20 \% \\ C_{max}: \leftrightarrow 11 \% \\ (induction du CYP3A - effet sur bocéprévir) \\ * 0-8 heures \\ L'absence d'effet (\leftrightarrow) équivaut à une diminution de l'estimation du rapport moyen \leq 20 \% ou une augmentation de l'estimation du rapport moyen \leq 25 \%$	diminution n'a pas été évalué directement.
Télaprévir/éfavirenz (1,125 mg toutes les 8h/600 mg une fois par jour)	Télaprévir (par rapport à une posologie de 750 mg toutes les 8 h): ASC : \downarrow 18 % (\downarrow 8 à \downarrow 27) C_{max} : \downarrow 14 % (\downarrow 3 à \downarrow 24) C_{min} : \downarrow 25 % (\downarrow 14 à \downarrow 34) Efavirenz : ASC : \downarrow 18 % (\downarrow 10 à \downarrow 26) C_{max} : \downarrow 24 % (\downarrow 15 à \downarrow 32) C_{min} : \downarrow 10 % (\uparrow 1 à \downarrow 19) (induction du CYP3A par l'éfavirenz)	En cas de co-administration d'éfavirenz et de télaprévir, on doit utiliser 1,125 mg de télaprévir toutes les 8 heures.
Siméprévir/éfavirenz (150 mg une fois par jour/600 mg une fois par jour)	Siméprévir : $ASC:\downarrow 71 \% (\downarrow 67 \ a\downarrow 74)$ $C_{max}:\downarrow 51 \% (\downarrow 46 \ a\downarrow 56)$ $C_{min}:\downarrow 91 \% (\downarrow 88 \ a\downarrow 92)$ Efavirenz : $ASC:\leftrightarrow$ $C_{max}:\leftrightarrow$ $C_{min}:\leftrightarrow$ L'absence d'effet (\leftrightarrow) équivaut \(a\) une diminution de l'estimation du rapport moyen $\leq 20 \%$ ou une augmentation de l'estimation du rapport moyen $\leq 25 \%$ (induction enzymatique du CYP3A4)	L'administration concomitante de siméprévir avec de l'éfavirenz induit une diminution significative des concentrations plasmatiques du siméprévir du fait d'une induction du CYP3A par l'éfavirenz, qui peut conduire à une perte de l'efficacité thérapeutique du siméprévir. La co-administration du siméprévir et de l'éfavirenz n'est pas recommandée.

Médicament par classes thérapeutiques (dose)	Effets sur les concentrations de médicament Pourcentage moyen de variation de l'ASC, la C _{max} , la C _{min} avec intervalles de confiance si disponibles ^a (mécanisme)	Recommandations concernant la co- administration avec l'éfavirenz
Sofosbuvir/velpatasvir	↔sofosbuvir ↓velpatasvir ↔éfavirenz	L'administration concomitante de sofosbuvir/velpatasvir avec de l'éfavirenz a induit une diminution (environ 50 %) de l'exposition systémique du velpatasvir. L'effet sur le velpatasvir est lié à l'induction du CYP3A et du CYP2B6 par l'éfavirenz. La co-administration du sofosbuvir/velpatasvir et de l'éfavirenz n'est pas recommandée. Voir le résumé des caractéristiques de l'association sofosbuvir/velpatasvir pour plus d'information.
Velpatasvir/ sofosbuvir/ voxilaprévir	↓velpatasvir ↓voxilaprévir	L'administration concomitante de velpatasvir/sofosbuvir/ voxilaprévir avec de l'éfavirenz n'est pas recommandée car elle peut diminuer les concentrations de velpatasvir et de voxilaprévir. Voir le résumé des caractéristiques de l'association velpatasvir/sofosbuvir/ voxilaprévir pour plus d'information.
Inhibiteur de la protéase : Elbasvir/grazoprévir	↓elbasvir ↓grazoprévir ↔éfavirenz	L'administration concomitante d'elbasvir/grazoprévir avec de l'éfavirenz est contre-indiquée car elle peut induire une perte de la réponse virologique à elbasvir/grazoprévir. Cette perte est due à une diminution significative des concentrations plasmatiques d'elbasvir et de grazoprévir causée par l'induction du CYP3A4. Voir le résumé des caractéristiques de l'association elbasvir/grazoprévir pour plus d'information.
Glécaprévir/pibrentasvir	↓glécaprévir ↓pibrentasvir	L'administration concomitante de glécaprévir/pibrentasvir avec de l'éfavirenz peut diminuer significativement les concentrations plasmatiques de glécaprévir et de pibrentasvir conduisant à une réduction de l'effet thérapeutique. La co-administration de glécaprévir/pibrentasvir et de l'éfavirenz n'est pas recommandée. Voir le résumé des caractéristiques de l'association

Médicament par classes thérapeutiques (dose)	Effets sur les concentrations de médicament Pourcentage moyen de variation de l'ASC, la C _{max} , la C _{min} avec intervalles de confiance si disponibles ^a (mécanisme)	Recommandations concernant la co- administration avec l'éfavirenz
		glécaprévir/pibrentasvir pour plus d'information.
Antibiotiques		
Azithromycine/éfavirenz (600 mg en dose unique/ 400 mg une fois par jour)	Aucune interaction pharmacocinétique cliniquement significative	Aucun ajustement posologique n'est nécessaire pour ces médicaments.
Clarithromycine/éfavirenz (500 mg toutes les 12 h/ 400 mg une fois par jour)	Clarithromycine: $ASC: \downarrow 39 \% (\downarrow 30 \ a \downarrow 46)$ $C_{max}: \downarrow 26 \% (\downarrow 15 \ a \downarrow 35)$ Métabolite 14-hydroxy de la clarithromycine: $ASC: \uparrow 34 \% (\uparrow 18 \ a \uparrow 53)$ $C_{max}: \uparrow 49 \% (\uparrow 32 \ a \uparrow 69)$ Efavirenz: $ASC: \leftrightarrow$ $C_{max}: \uparrow 11 \% (\uparrow 3 \ a \uparrow 19)$ (induction du CYP3A4) Un rash s'est développé chez 46 % des volontaires non infectés lors d'un traitement associant l'éfavirenz à la	La signification clinique de ces variations de concentrations plasmatiques de clarithromycine n'est pas connue. Un traitement alternatif à la clarithromycine (par exemple l'azithromycine) peut être envisagé. Aucun ajustement posologique n'est nécessaire pour l'éfavirenz.
Autres antibiotiques macrolides (i.e. érythromycine)/éfavirenz	clarithromycine. Interaction non étudiée	Aucune donnée n'est disponible pour faire une recommandation
Antimyochootóniona		posologique.
Antimycobactériens Rifabutine/éfavirenz (300 mg une fois par jour/600 mg une fois par jour) Rifampicine/éfavirenz	Rifabutine: $ASC: \downarrow 38 \% (\downarrow 28 \ a \downarrow 47)$ $C_{max}: \downarrow 32 \% (\downarrow 15 \ a \downarrow 46)$ $C_{min}: \downarrow 45 \% (\downarrow 31 \ a \downarrow 56)$ Efavirenz: $ASC: \leftrightarrow$ $C_{max}: \leftrightarrow$ $C_{min}: \downarrow 12 \% (\downarrow 24 \ a \uparrow 1)$ (induction du CYP3A4)	La dose journalière de rifabutine doit être augmentée de 50 % si elle est administrée en association avec l'éfavirenz. Il faudra envisager de doubler la dose de rifabutine lorsqu'elle est administrée 2 ou 3 fois par semaine en association avec l'éfavirenz. L'effet clinique de cet ajustement posologique n'a pas été suffisamment évalué. La tolérance individuelle et la réponse virologique doivent être prises en compte lors de l'ajustement posologique (voir rubrique 5.2).
(600 mg une fois par jour/600 mg une fois par jour)	$ASC: \downarrow 26 \% (\downarrow 15 \grave{a} \downarrow 36)$ $C_{max}: \downarrow 20 \% (\downarrow 11 \grave{a} \downarrow 28)$ $C_{min}: \downarrow 32 \% (\downarrow 15 \grave{a} \downarrow 46)$ (induction du CYP3A4 et du CYP2B6)	rifampicine chez les patients pesant 50 kg ou plus, une augmentation de la posologie journalière d'éfavirenz jusqu'à 800 mg peut induire une exposition comparable à une posologie journalière de 600 mg prise sans rifampicine. L'effet clinique de cet ajustement posologique n'a pas été évalué de façon adéquate. Pour l'adaptation

Médicament par classes thérapeutiques (dose)	Effets sur les concentrations de médicament Pourcentage moyen de variation de l'ASC, la C _{max} , la C _{min} avec intervalles de confiance si disponibles ^a (mécanisme)	Recommandations concernant la co- administration avec l'éfavirenz
		posologique il faut prendre en compte la tolérance et la réponse virologique individuelles. (voir rubrique 5.2). Aucun ajustement posologique n'est nécessaire pour la rifampicine, y compris à 600 mg.
Antifongiques	1	
Itraconazole/éfavirenz (200 mg toutes les 12 h/ 600 mg une fois par jour)	Itraconazole : $ASC: \downarrow 39 \% (\downarrow 21 \% \ a \downarrow 53 \%)$ $C_{max}: \downarrow 37 \% (\downarrow 20 \% \ a \downarrow 51 \%)$ $C_{min}: \downarrow 44 \% (\downarrow 27 \% \ a \downarrow 58 \%)$ (diminution des concentrations d'itraconazole : induction du CYP3A4)	Aucune recommandation posologique d'itraconazole ne pouvant être faite, un autre traitement antifongique devra être envisagé.
	Hydroxy-itraconazole : ASC : \downarrow 37 % (\downarrow 14 % à \downarrow 55 %) C_{max} : \downarrow 35 % (\downarrow 12 % à \downarrow 52 %) C_{min} : \downarrow 43 % (\downarrow 18 % à \downarrow 60 %)	
	Efavirenz: Aucune modification pharmacocinétique cliniquement significative.	
Posaconazole/éfavirenz (/400 mg une fois par jour)	Posaconazole : ASC : \downarrow 50 % C _{max} : \downarrow 45 % (induction de l'UDP-G)	L'utilisation concomitante de posaconazole avec l'éfavirenz doit être évitée, à moins que le bénéfice soit supérieur au risque.
Voriconazole/éfavirenz	Voriconazole :	Lorsque l'éfavirenz est co-
(200 mg deux fois par jour/400 mg une fois par jour)	ASC: ↓ 77 % C _{max} : ↓ 61 %	administré avec le voriconazole, la dose d'entretien du voriconazole doit être augmentée
	Efavirenz: ASC: ↑ 44 %	à 400 mg deux fois par jour et celle de l'éfavirenz doit être
Voriconazole/éfavirenz	C _{max} : ↑ 38 % Voriconazole :	réduite de 50 %, soit 300 mg une fois par jour. En cas d'arrêt du traitement par le voriconazole, la
(400 mg deux fois par jour/300 mg une fois par jour)	ASC: $\downarrow 7 \% (\downarrow 23 \ \text{à} \uparrow 13) *$ $C_{max}: \uparrow 23 \% (\downarrow 1 \ \text{à} \uparrow 53) *$	posologie initiale d'éfavirenz doit être réintroduite.
	Efavirenz: ASC: ↑ 17 % (↑ 6 à ↑ 29) ** C _{max} : ↔** * comparé à 200 mg deux fois par jour seul ** comparé à 600 mg une fois par jour seul (inhibition compétitive du métabolisme oxydatif)	
Fluconazole/éfavirenz (200 mg une fois par jour/400 mg	Aucune interaction pharmacocinétique cliniquement	Aucun ajustement posologique n'est nécessaire pour ces
une fois par jour) Kétoconazole et autres antifongiques imidazolés	significative. Interaction non étudiée	médicaments. Aucune donnée n'est disponible pour faire une recommandation
		posologique.

Médicament par classes thérapeutiques (dose)	Effets sur les concentrations de médicament Pourcentage moyen de variation de l'ASC, la C _{max} , la C _{min} avec intervalles de confiance si disponibles ^a (mécanisme)	Recommandations concernant la co- administration avec l'éfavirenz
Antipaludéens	I A . Z . d	
Artémether/luméfantrine/ éfavirenz (4 comprimés d'antipaludéen 20/120 mg deux fois par jour pendant 3 jours/Efavirenz 600 mg une fois par jour)	Artémether: $ASC: \downarrow 51 \%$ $C_{max}: \downarrow 21 \%$ $Dihydroartémisinine:$ $ASC: \downarrow 46 \%$ $C_{max}: \downarrow 38 \%$ $Luméfantrine:$ $ASC: \downarrow 21 \%$ $C_{max}: \leftrightarrow$ $Efavirenz:$ $ASC: \downarrow 17 \%$ $C_{max}: \leftrightarrow$ $(induction du CYP3A4)$	Une diminution des concentrations d'artémether, de dihydroartémisinine ou de luméfantrine pouvant entraîner une diminution de l'efficacité antipaludique, une attention est recommandée lorsque l'éfavirenz et les comprimés d'artémether/luméfantrine sont coadministrés.
Atovaquone et hydrochlorure de proguanil /éfavirenz (250 mg/100 mg en dose unique/600 mg une fois par jour)	Atovaquone: $ASC : \downarrow 75 \% (\downarrow 62 \ a \downarrow 84)$ $C_{max} : \downarrow 44 \% (\downarrow 20 \ a \downarrow 61)$ Proguanil: $ASC : \downarrow 43 \% (\downarrow 7 \ a \downarrow 65)$ $C_{max} : \leftrightarrow$	L'administration concomitante d'atovaquone/proguanil avec l'éfavirenz doit être évitée.
Antiparasitaires		
Praziquantel	Diminution significative des concentrations plasmatiques du praziquantel avec risque d'échec thérapeutique par augmentation du métabolisme hépatique par l'éfavirenz.	L'utilisation concomitante du praziquantel n'est pas recommandée. S'il est nécessaire d'associer ces médicaments, une augmentation de la dose de praziquantel pourra être envisagée.
ANTI-ACIDES	T. 1. 11/6 : 1. 1/6	T 1
Anti-acides à base d'hydroxyde d'aluminium, d'hydroxyde de magnésium ou de siméthicone/éfavirenz (30 ml en dose unique/400 mg en dose unique)	L'absorption de l'éfavirenz n'a été affectée ni par les antiacides à base d'hydroxyde d'aluminium/de magnésium, ni par la famotidine.	La co-administration de l'éfavirenz avec les médicaments modifiant le pH gastrique ne devrait pas affecter l'absorption de l'éfavirenz.
Famotidine/éfavirenz (40 mg en dose unique/400 mg en dose unique)		
ANXIOLYTIQUES	1	
Lorazépam/éfavirenz (2 mg en dose unique/600 mg une fois par jour)	Lorazépam : $ASC : \uparrow 7 \% (\uparrow 1 \grave{a} \uparrow 14) \\ C_{max} : \uparrow 16 \% (\uparrow 2 \grave{a} \uparrow 32) \\ Ces modifications n'ont pas été \\ considérées comme cliniquement \\ significatives.$	Aucun ajustement posologique n'est nécessaire pour ces médicaments.
ANTICOAGULANTS	Interesting and Zeedy's T	III. sington and account to the state of the
Warfarine/éfavirenz Acénocoumarol/éfavirenz	Interaction non étudiée. Les concentrations plasmatiques et les effets de la warfarine ou de l'acénocoumarol sont potentiellement augmentés ou diminués par l'éfavirenz.	Un ajustement posologique de la warfarine ou de l'acénocoumarol peut être nécessaire.

Médicament par classes thérapeutiques (dose)	Effets sur les concentrations de médicament Pourcentage moyen de variation de l'ASC, la C _{max} , la C _{min} avec intervalles de confiance si disponibles ^a (mécanisme)	Recommandations concernant la co- administration avec l'éfavirenz
ANTICONVULSIVANTS		
Carbamazépine/éfavirenz (400 mg une fois par jour/600 mg une fois par jour)	Carbamazépine : $ASC : \downarrow 27 \% (\downarrow 20 \ a \downarrow 33)$ $C_{max} : \downarrow 20 \% (\downarrow 15 \ a \downarrow 24)$ $C_{min} : \downarrow 35 \% (\downarrow 24 \ a \downarrow 44)$ Efavirenz : $ASC : \downarrow 36 \% (\downarrow 32 \ a \downarrow 40)$ $C_{max} : \downarrow 21 \% (\downarrow 15 \ a \downarrow 26)$ $C_{min} : \downarrow 47 \% (\downarrow 41 \ a \downarrow 53)$ (diminution des concentrations de carbamazépine : induction du CYP3A4 ; diminution des concentrations d'éfavirenz : induction du CYP3A4 et du CYP2B6).	Aucune recommandation posologique ne peut être faite. Un autre traitement anticonvulsivant devrait être envisagé. Les concentrations plasmatiques de carbamazépine devront être surveillées régulièrement.
	A l'état d'équilibre, l'aire sous la courbe (ASC), la C _{max} et la C _{min} du métabolite époxyde actif de la carbamazépine sont demeurées inchangées. La co-administration de posologies plus élevées d'éfavirenz ou de carbamazépine n'a pas été étudiée.	
Phénytoïne, phénobarbital, et autres anticonvulsivants qui sont des substrats des isoenzymes du CYP450	Interaction non étudiée. Il peut y avoir une réduction ou une augmentation des concentrations plasmatiques de phénytoïne, de phénobarbital ou d'autres médicaments anticonvulsivants qui sont des substrats des isoenzymes du CYP450 lors de la co-administration avec l'éfavirenz.	Lorsque l'éfavirenz est co- administré avec un anticonvulsivant qui est un substrat des isoenzymes du CYP450, des contrôles réguliers des concentrations d'anticonvulsivants devront être effectués.
Acide valproïque/éfavirenz (250 mg deux fois par jour/600 mg une fois par jour)	Aucun effet cliniquement significatif sur la pharmacocinétique d'éfavirenz. Des données limitées suggèrent qu'il n'y a pas d'effet cliniquement significatif sur la pharmacocinétique de l'acide valproïque.	Aucun ajustement posologique n'est nécessaire pour l'éfavirenz. Les patients doivent être suivis pour le contrôle des crises d'épilepsie.
Vigabatrine/éfavirenz Gabapentine/éfavirenz	Interaction non étudiée. Aucune interaction cliniquement significative n'est attendue puisque la vigabatrine et la gabapentine sont éliminées exclusivement sous forme inchangée par voie urinaire et ne devraient pas entrer en compétition avec les mêmes enzymes métaboliques et voies d'élimination que l'éfavirenz.	Aucun ajustement posologique n'est nécessaire pour ces médicaments.
ANTIDEPRESSEURS	11 (/ / / / / / / / / / / / / / / / / /	
Inhibiteurs sélectifs de recapture Sertraline/éfavirenz (50 mg une fois par jour/600 mg une fois par jour)	de la sérotonine (ISRSs) Sertraline: ASC: \downarrow 39 % (\downarrow 27 à \downarrow 50) C_{max} : \downarrow 29 % (\downarrow 15 à \downarrow 40) C_{min} : \downarrow 46 % (\downarrow 31 à \downarrow 58) Efavirenz:	L'augmentation de la dose de sertraline doit être guidée par la réponse clinique. Aucun ajustement posologique n'est nécessaire pour l'éfavirenz.

Médicament par classes thérapeutiques (dose)	Effets sur les concentrations de médicament Pourcentage moyen de variation de l'ASC, la C _{max} , la C _{min} avec intervalles de confiance si disponibles ^a (mécanisme)	Recommandations concernant la co- administration avec l'éfavirenz
Paroxétine/éfavirenz (20 mg une fois par jour/600 mg une fois par jour) Fluoxétine/éfavirenz	ASC: ↔ C _{max} : ↑11% (↑6 à ↑16) C _{min} : ↔ (induction du CYP3A4) Aucune interaction pharmacocinétique cliniquement significative. Interaction non étudiée. Puisque la fluoxétine présente un profil métabolique similaire à la paroxétine,	Aucun ajustement posologique n'est nécessaire pour ces médicaments. Aucun ajustement posologique n'est nécessaire pour ces médicaments.
Norépinéphrine et inhibiteur de r	c'est à dire un effet inhibiteur puissant sur le CYP2D6, une absence d'interaction est également attendue pour la fluoxétine.	
Bupropion/éfavirenz [150 mg en dose unique (libération prolongée)/600 mg une fois par jour]	Bupropion: $ASC: \downarrow 55 \% (\downarrow 48 \ a \downarrow 62)$ $C_{max}: \downarrow 34 \% (\downarrow 21 \ a \downarrow 47)$ $Hydroxybupropion:$ $ASC: \leftrightarrow$ $C_{max}: \uparrow 50 \% (\uparrow 20 \ a \uparrow 80)$ (induction du CYP2B6)	Les augmentations posologiques de bupropion doivent être guidées par la réponse clinique, mais la posologie maximale recommandée de bupropion ne doit pas être dépassée. Aucun ajustement posologique n'est nécessaire pour l'éfavirenz.
ANTIHISTAMINIQUES Cétirizine/éfavirenz	Cétirizine :	Aucun ajustement posologique
(10 mg en dose unique/600 mg une fois par jour)	ASC: ↔ C _{max} : ↓ 24 % (↓ 18 à ↓ 30) Ces modifications ne sont pas considérées comme cliniquement significatives. Efavirenz:	n'est nécessaire pour ces médicaments.
	Aucune interaction pharmacocinétique cliniquement significative.	
AGENTS CARDIOVASCULAIR		
Inhibiteurs calciques	I Date	
Diltiazem/éfavirenz (240 mg une fois par jour/600 mg une fois par jour)	Diltiazem : ASC : \downarrow 69 % (\downarrow 55 à \downarrow 79) C _{max} : \downarrow 60 % (\downarrow 50 à \downarrow 68) C _{min} : \downarrow 63 % (\downarrow 44 à \downarrow 75)	Un ajustement posologique du diltiazem doit être guidé par la réponse clinique (se référer au Résumé des Caractéristiques du Produit du diltiazem). Aucun
	Désacetyl diltiazem : $ASC : \downarrow 75 \% (\downarrow 59 \text{ à } \downarrow 84)$ $C_{max} : \downarrow 64 \% (\downarrow 57 \text{ à } \downarrow 69)$ $C_{min} : \downarrow 62 \% (\downarrow 44 \text{ à } \downarrow 75)$	ajustement posologique n'est nécessaire pour l'éfavirenz.
	N-monodesméthyl diltiazem : ASC : \downarrow 37 % (\downarrow 17 à \downarrow 52) C_{max} : \downarrow 28 % (\downarrow 7 à \downarrow 44) C_{min} : \downarrow 37 % (\downarrow 17 à \downarrow 52)	
	Efavirenz: $ASC:\uparrow 11 \% (\uparrow 5 \grave{a} \uparrow 18)$ $C_{max}:\uparrow 16 \% (\uparrow 6 \grave{a} \uparrow 26)$ $C_{min}:\uparrow 13 \% (\uparrow 1 \grave{a} \uparrow 26)$	

Médicament par classes thérapeutiques (dose)	Effets sur les concentrations de médicament Pourcentage moyen de variation de l'ASC, la C _{max} , la C _{min} avec intervalles de confiance si disponibles ^a (mécanisme)	Recommandations concernant la co- administration avec l'éfavirenz
	(induction du CYP3A4) L'augmentation des paramètres pharmacocinétiques de l'éfavirenz n'est pas considérée comme cliniquement significative.	
Vérapamil, félodipine, nifédipine et nicardipine	Interaction non étudiée. Quand l'éfavirenz est co-administré avec un inhibiteur calcique qui est un substrat de l'enzyme CYP3A4, il existe un risque potentiel de réduction de la concentration plasmatique de l'inhibiteur calcique.	Un ajustement posologique des inhibiteurs calciques doit être guidé par la réponse clinique (se référer au Résumé des Caractéristiques du Produit de l'inhibiteur calcique).
HYPOLIPEMIANTS		
Atorvastatine/éfavirenz (10 mg une fois par jour/600 mg une fois par jour)	Atorvastatine: $ASC: \downarrow 43 \% (\downarrow 34 \ a \downarrow 50)$ $C_{max}: \downarrow 12 \% (\downarrow 1 \ a \downarrow 26)$ $2\text{-hydroxy atorvastatine:}$ $ASC: \downarrow 35 \% (\downarrow 13 \ a \downarrow 40)$ $C_{max}: \downarrow 13 \% (\downarrow 0 \ a \downarrow 23)$ $4\text{-hydroxy atorvastatine:}$ $ASC: \downarrow 4 \% (\downarrow 0 \ a \downarrow 31)$ $C_{max}: \downarrow 47 \% (\downarrow 9 \ a \downarrow 51)$ $Totalité des inhibiteurs de l'HMG-CoA réductase sous forme active: ASC: \downarrow 34 \% (\downarrow 21 \ a \downarrow 41) C_{max}: \downarrow 20 \% (\downarrow 2 \ a \downarrow 26)$	Les taux de cholestérol devront être surveillés régulièrement. Un ajustement posologique de l'atorvastatine peut être nécessaire (voir le Résumé des Caractéristiques de l'atorvastatine). Aucun ajustement posologique n'est nécessaire pour l'éfavirenz.
Pravastatine/éfavirenz (40 mg une fois par jour/600 mg une fois par jour)	Pravastatine: ASC: \downarrow 40 % (\downarrow 26 à \downarrow 57) C_{max} : \downarrow 18 % (\downarrow 59 à \uparrow 12)	Les taux de cholestérol devront être surveillés régulièrement. Un ajustement posologique de la pravastatine peut être nécessaire (voir le Résumé des Caractéristiques de la pravastatine). Aucun ajustement posologique n'est nécessaire pour l'éfavirenz.
Simvastatine/éfavirenz (40 mg une fois par jour/600 mg une fois par jour)	Simvastatine: ASC: \downarrow 69 % (\downarrow 62 à \downarrow 73) C_{max} : \downarrow 76 % (\downarrow 63 à \downarrow 79) Simvastatine sous forme acide: ASC: \downarrow 58 % (\downarrow 39 à \downarrow 68) C_{max} : \downarrow 51 % (\downarrow 32 à \downarrow 58) Totalité des inhibiteurs de l'HMG–CoA réductase sous forme active: ASC: \downarrow 60 % (\downarrow 52 à \downarrow 68) C_{max} : \downarrow 62 % (\downarrow 55 à \downarrow 78) (induction du CYP3A4) La co-administration de l'éfavirenz avec l'atorvastatine, la pravastatine ou la simvastatine n'a pas modifié l'ASC ou la C_{max} de l'éfavirenz.	Les taux de cholestérol devront être surveillés régulièrement. Un ajustement posologique de la simvastatine peut être nécessaire (voir le Résumé des Caractéristiques de la simvastatine). Aucun ajustement posologique n'est nécessaire pour l'éfavirenz.

Médicament par classes thérapeutiques (dose)	Effets sur les concentrations de médicament Pourcentage moyen de variation de l'ASC, la C _{max} , la C _{min} avec intervalles de confiance si disponibles ^a (mécanisme)	Recommandations concernant la co- administration avec l'éfavirenz
Rosuvastatine/éfavirenz	Interaction non étudiée. La rosuvastatine est largement excrétée par les fèces. Par conséquent, aucune interaction avec l'éfavirenz n'est attendue.	Aucun ajustement posologique n'est nécessaire pour ces médicaments.
CONTRACEPTIFS HORMONA	1	
Oral: Ethinylestradiol + norgestimate/éf avirenz (0,035 mg + 0,25 mg une fois par jour/600 mg une fois par jour)	Ethinylestradiol: $ASC: \leftrightarrow \\ C_{max}: \leftrightarrow \\ C_{min}: \downarrow 8 \% (\uparrow 14 \ a \downarrow 25)$ Norelgestromine (métabolite actif): $ASC: \downarrow 64 \% (\downarrow 62 \ a \downarrow 67)$ $C_{max}: \downarrow 46 \% (\downarrow 39 \ a \downarrow 52)$ $C_{min}: \downarrow 82 \% (\downarrow 79 \ a \downarrow 85)$ Lévonorgestrel (métabolite actif): $ASC: \downarrow 83 \% (\downarrow 79 \ a \downarrow 87)$ $C_{max}: \downarrow 80 \% (\downarrow 77 \ a \downarrow 83)$ $C_{min}: \downarrow 86 \% (\downarrow 80 \ a \downarrow 90)$ (induction du métabolisme) Efavirenz: aucune interaction cliniquement significative. La signification clinique de ces effets n'est pas connue.	Une méthode de contraception mécanique fiable doit être utilisée en plus des contraceptifs hormonaux (voir rubrique 4.6).
Injection: Acétate de médroxyprogestérone/éfavirenz (Dose unique de 150 mg d'ADMP par voie IM)	Lors d'une étude d'interaction médicamenteuse sur 3 mois, aucune différence significative des paramètres pharmacocinétiques de l'acétate de médroxyprogestérone n'a été observée entre les sujets recevant un traitement antirétroviral contenant de l'éfavirenz et les sujets ne recevant pas de traitement antirétroviral. Des résultats comparables ont été observés par d'autres investigateurs, bien que les taux plasmatiques d'acétate de médroxyprogestérone étaient plus variables dans la deuxième étude. Dans les deux études, les taux plasmatiques de progestérone sont restés bas chez les sujets recevant l'éfavirenz et l'acétate de médroxyprogestérone, ce qui est compatible avec la suppression de l'ovulation.	Etant donné que les données disponibles sont limitées, une méthode de contraception mécanique fiable doit être utilisée en plus des contraceptifs hormonaux (voir rubrique 4.6).
Implant : Etonogestrel/éfavirenz	Une diminution de l'exposition à l'étonogestrel est attendue (induction de CYP3A4). Il y a eu des notifications post-commercialisation occasionnelles d'échecs à la contraception chez les patientes traitées par l'étonogestrel et exposées à l'éfavirenz.	Une méthode de contraception mécanique fiable doit être utilisée en plus des contraceptifs hormonaux (voir rubrique 4.6).

Médicament par classes thérapeutiques (dose)	Effets sur les concentrations de médicament Pourcentage moyen de variation de l'ASC, la C _{max} , la C _{min} avec intervalles de confiance si disponibles ^a (mécanisme)	Recommandations concernant la co- administration avec l'éfavirenz
IMMUNOSUPPRESSEURS		
Immunosuppresseurs métabolisés par le CYP3A4 (par exemple ciclosporine, tacrolimus, sirolimus)/éfavirenz	Interaction non étudiée. La diminution de l'exposition à l'immunosuppresseur est possible (induction du CYP34). On ne s'attend pas à ce que les immunosuppresseurs aient un impact sur l'exposition à l'éfavirenz.	Un ajustement posologique de l'immunosuppresseur peut être nécessaire. Il est recommandé de surveiller étroitement les concentrations de l'immunosuppresseur pendant au moins deux semaines, (jusqu'à ce que des concentrations stables soient atteintes) lors de l'instauration ou de l'arrêt du traitement avec l'éfavirenz.
ANALGÉSIQUES NON OPIACI Métamizole/Éfavirenz	La co-administration de l'éfavirenz	Par conséquent, la prudence est
OPIACES	avec le métamizole, qui est un inducteur des enzymes métabolisantes, notamment le CYP2B6 et le CYP3A4, peut entraîner une diminution des concentrations plasmatiques de l'éfavirenz avec une diminution potentielle de l'efficacité clinique.	recommandée lorsque le métamizole et l'éfavirenz sont administrés simultanément ; la réponse clinique et/ou les concentrations de médicament doivent être surveillées de façon appropriée.
Méthadone/éfavirenz	Mahadana	L'administration concomitante
(Dose d'entretien, 35-100 mg une fois par jour/600 mg une fois par jour)	Méthadone: ASC: ↓ 52 % (↓ 33 % à ↓ 66 %) C _{max} : ↓ 45 % (↓ 25 % à ↓ 59 %) (induction du CYP3A4) Dans une étude chez des toxicomanes infectés par le VIH, la coadministration d'éfavirenz et de méthadone a montré une diminution	avec l'éfavirenz doit être évitée en raison du risque d'allongement de l'intervalle QTc (voir rubrique 4.3).
	des concentrations plasmatiques de méthadone et des symptômes de sevrage aux opiacés sont survenus. La dose de méthadone a été augmentée de 22 % en moyenne pour atténuer les symptômes de sevrage.	
Buprénorphine/naloxone/éfaviren z	Buprénorphine : ASC : ↓ 50 %	En dépit de la diminution des concentrations de buprénorphine, aucun patient n'a présenté de
	Norbuprénorphine : ASC : ↓ 71 % Efavirenz :	syndrome de sevrage. Un ajustement posologique de la buprénorphine ou de l'éfavirenz peut ne pas être nécessaire quand
	Aucune interaction pharmacocinétique cliniquement significative.	ils sont co-administrés.

^a Intervalles de confiance à 90 % sauf indication contraire. ^b Intervalles de confiance à 95 %.

Autres interactions : l'éfavirenz ne se lie pas aux récepteurs des cannabinoïdes. Des résultats fauxpositifs pour le test des cannabinoïdes dans les urines ont été rapportés lors de certains dépistages chez les sujets infectés et non-infectés par le VIH et traités par l'éfavirenz. Dans ces cas il est recommandé

de procéder à des tests de confirmation utilisant une méthode plus spécifique telle que la chromatographie en phase gazeuse/spectrométrie de masse.

4.6 Fertilité, grossesse et allaitement

Femmes en âge de procréer

Voir ci-dessous et rubrique 5.3. L'éfavirenz ne doit pas être utilisé pendant la grossesse, à moins que le tableau clinique de la patiente ne nécessite un tel traitement. Les femmes en âge de procréer doivent effectuer un test de grossesse avant l'initiation de l'éfavirenz.

Contraception des hommes et des femmes

Une méthode de contraception mécanique doit toujours être utilisée en association avec d'autres méthodes contraceptives (par exemple contraceptif oral ou autre contraceptif hormonal, voir rubrique 4.5). En raison de la longue demi-vie de l'éfavirenz, il est recommandé d'utiliser des mesures contraceptives appropriées pendant 12 semaines après l'arrêt du traitement par l'éfavirenz.

Grossesse

Il y a eu 7 cas rétrospectifs en lien avec des anomalies du tube neural, dont des méningomyélocèles, tous chez des mères exposées à des associations comprenant de l'éfavirenz (à l'exclusion des comprimés de l'association médicamenteuse fixe contenant de l'éfavirenz) au premier trimestre. Deux cas supplémentaires (1 prospectif et 1 rétrospectif) en lien avec des anomalies du tube neural ont été rapportés avec l'association médicamenteuse fixe contenant de l'éfavirenz, de l'emtricitabine et du fumarate de ténofovir disoproxil. Une relation de causalité de ces anomalies avec l'utilisation de l'éfavirenz n'a pas été établie, et le dénominateur n'est pas connu. Sachant que les anomalies du tube neural apparaissent dans les 4 premières semaines du développement fœtal (période de fermeture du tube neural), le risque potentiel concernerait les femmes exposées à l'éfavirenz pendant le premier trimestre de la grossesse.

En juillet 2013, le registre des grossesses sous antirétroviraux a répertorié des données prospectives de 904 grossesses exposées à des associations comprenant éfavirenz, au cours du premier trimestre de grossesse, aboutissant à 766 naissances. Une anomalie du tube neural a été rapportée chez un enfant, la fréquence et le type des autres malformations étaient comparables à ceux observés chez les enfants exposés à des associations ne comprenant pas d'éfavirenz, ainsi que comparables à ceux observés chez des témoins HIV négatifs. L'incidence des anomalies du tube neural dans la population générale se situe autour de 0,5-1 cas pour 1 000 naissances.

Des malformations ont été observées chez les fœtus de singes traités par l'éfavirenz (voir rubrique 5.3).

Allaitement

L'excrétion de l'éfavirenz dans le lait maternel humain a été démontrée. Les informations portant sur les effets de l'éfavirenz chez les nouveau-nés et les nourrissons sont insuffisantes. Le risque chez le nourrisson ne peut pas être exclu. L'allaitement doit être interrompu pendant le traitement par éfavirenz. Il est recommandé aux femmes vivant avec le VIH de ne pas allaiter leur nourrisson afin d'éviter la transmission du VIH.

<u>Fertilité</u>

L'effet de l'éfavirenz sur la fertilité des rats mâles ou femelles a été évalué seulement à des doses atteignant des expositions médicamenteuses systémiques équivalentes à ou en dessous de celles atteintes chez l'homme lors de l'administration de doses recommandées d'éfavirenz. Dans ces études, l'éfavirenz n'a pas affecté l'accouplement et la fertilité des rats mâles ou femelles (posologies jusqu'à 100 mg/kg/deux fois par jour) et n'a affecté ni le sperme des rats mâles traités (posologies jusqu'à

200 mg/deux fois par jour) ni leurs petits. Chez le rat, la capacité de reproduction des petits de mères traitées par éfavirenz n'a pas été affectée.

4.7 Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines

L'éfavirenz peut provoquer des sensations vertigineuses, des troubles de la concentration et/ou une somnolence. Il est conseillé aux patients d'éviter d'entreprendre des tâches potentiellement dangereuses telles que la conduite ou l'utilisation de machines s'ils présentent ces symptômes.

4.8 Effets indésirables

Résumé du profil de sécurité d'emploi

L'éfavirenz a été étudié chez plus de 9 000 patients. Dans un sous-groupe de 1 008 patients adultes ayant reçu 600 mg d'éfavirenz par jour en association avec des IP et/ou des INTI dans le cadre d'études cliniques contrôlées, les effets indésirables les plus fréquemment rapportés, et de sévérité au moins modérée, ont été les suivants chez au moins 5 % des patients : éruptions cutanées (11,6 %), sensations vertigineuses (8,5 %), nausées (8,0 %), céphalées (5,7 %) et fatigue (5,5 %). Les effets indésirables les plus notoires observés avec l'éfavirenz sont les éruptions cutanées et les symptômes affectant le système nerveux. Les symptômes affectant le système nerveux débutent habituellement peu de temps après l'initiation du traitement et se résolvent généralement après les 2 à 4 premières semaines. Des réactions cutanées sévères tels le syndrome de Stevens-Johnson et l'érythème multiforme, des effets indésirables psychiatriques dont la dépression sévère, la mort par suicide, un comportement similaire à une psychose et des convulsions ont été rapportés chez certains patients traités par éfavirenz. L'administration d'éfavirenz avec de la nourriture peut augmenter l'exposition à l'éfavirenz et peut entraîner une augmentation de la fréquence des effets indésirables (voir rubrique 4.4).

Le profil de tolérance à long terme des traitements comprenant de l'éfavirenz a été évalué lors d'un essai clinique contrôlé (Etude 006) dans lequel les patients recevaient éfavirenz + zidovudine + lamivudine (n = 412, durée médiane : 180 semaines), éfavirenz + indinavir (n = 415, durée médiane : 102 semaines), ou indinavir + zidovudine + lamivudine (n = 401, durée médiane : 76 semaines). Dans cette étude, l'analyse des données portant sur l'utilisation à long terme de l'éfavirenz n'a pas révélé de nouveaux problèmes de tolérance.

Tableau récapitulatif des effets indésirables

Les effets indésirables d'intensité modérée à sévère étant possiblement liés au traitement (d'après le jugement de l'investigateur) et rapportés au cours des essais cliniques évaluant une association antirétrovirale comprenant de l'éfavirenz à la posologie recommandée (n = 1 008) sont listés cidessous. Les effets indésirables observés avec un traitement antirétroviral comportant de l'éfavirenz après la mise sur le marché du médicament sont également listés en italique. La fréquence est définie en utilisant la convention suivante : très fréquent ($\geq 1/100$); fréquent ($\geq 1/100$) ; peu fréquent ($\geq 1/1000$) ; rare ($\geq 1/1000$); rare ($\geq 1/10000$) ; très rare (< 1/10000).

Affections du sy	Affections du système immunitaire		
Peu fréquent	hypersensibilité		
Troubles du mét	tabolisme et de la nutrition		
Fréquent	hypertriglycéridémie*		
Peu fréquent	hypercholestérolémie*		
Affections psychiatriques			
Fréquent	rêves anormaux, anxiété, dépression, insomnie*		
Peu fréquent	labilité émotionnelle, comportement agressif, confusion, euphorie, hallucination,		
	réactions maniaques, réactions paranoïdes, <i>psychose</i> [†] , tentative de suicide, idée		
	suicidaire, catatonie*		
Rare	délire [‡] , névrose [‡] , suicide ^{‡,} *		

Affections du sys	stème nerveux			
Fréquent	troubles de la coordination et de l'équilibre d'origine cérébelleuse [†] , troubles de la concentration (3,6 %), sensation vertigineuse (8,5 %), céphalée (5,7 %), somnolence (2,0 %)*			
Peu fréquent	agitation, amnésie, ataxie, coordination anormale, convulsions, troubles de la pensée*, $tremblement^{\dagger}$			
Affections ocula	ires			
Peu fréquent	vision floue			
Affections de l'or	reille et du labyrinthe			
Peu fréquent	$a couph \grave{e} n e s^{\dagger}$, vertige			
Affections vascu	laires			
Peu fréquent	bouffées congestives [†]			
Affections gastro	p-intestinales			
Fréquent	douleurs abdominales, diarrhées, nausées, vomissements			
Peu fréquent	pancréatite			
Affections hépat	obiliaires			
Fréquent	augmentation de l'aspartate aminotransférase (ASAT)*, augmentation de l'alanine aminotransferase (ALAT)*, augmentation de la gamma-glutamyltransférase (GGT)*			
Peu fréquent	hépatite aiguë			
Rare	insuffisance hépatique ^{‡,} *			
Affections de la	peau et du tissu sous-cutané			
Très fréquent	éruptions cutanées (11,6 %)*			
Fréquent	prurit			
Peu fréquent	érythème multiforme, syndrome de Stevens-Johnson*			
Rare	dermatites photo-allergiques [†]			
Affections des organes de reproduction et du sein				
Peu fréquent	gynécomastie			
Troubles généraux et anomalies au site d'administration				
Fréquent	fatigue			

^{*, †, ‡} voir rubrique *Description de certains effets indésirables* pour plus de détails.

Description de certains effets indésirables

Informations relatives à la surveillance après commercialisation

[†]Ces effets indésirables ont été identifiés lors de la surveillance après mise sur le marché du médicament ; toutefois, les fréquences ont été déterminées en utilisant des données de 16 essais cliniques (n = 3 969).

‡Ces effets indésirables ont été identifiés lors de la surveillance après mise sur le marché du médicament mais n'ont pas été notifiés en tant qu'effets liés au médicament pour les patients traités par éfavirenz dans 16 essais cliniques. La catégorie de fréquence « rare » a été définie selon la recommandation européenne « A Guideline on Summary of Product Characteristics (SmPC) (rev. 2, Sept 2009) » sur la base d'une estimation de la limite supérieure de l'intervalle de confiance à 95 % pour 0 événement en prenant en compte le nombre de patients traités par l'éfavirenz dans ces essais cliniques (n = 3 969).

Éruptions cutanées

Au cours des études cliniques, 26 % des patients traités par 600 mg d'éfavirenz ont présenté des éruptions cutanées contre 17 % des patients des groupes témoins. Chez 18 % des patients traités par éfavirenz, les éruptions cutanées ont été considérées comme liées au traitement. Moins de 1 % des patients traités par éfavirenz ont présenté des éruptions cutanées sévères et 1,7 % des patients ont interrompu le traitement en raison de ces éruptions. L'incidence des érythèmes multiformes et du syndrome de Stevens-Johnson a été de 0,1 % environ.

Les éruptions cutanées sont généralement de type maculo-papuleux bénin à modéré et apparaissent lors des deux premières semaines du traitement par l'éfavirenz. Chez la plupart des patients, ces éruptions disparaissent au bout d'un mois malgré la poursuite de l'éfavirenz. Il est possible de réadministrer l'éfavirenz après une interruption du traitement pour cause d'éruption cutanée. Dans ce cas, il est recommandé d'utiliser des antihistaminiques et/ou des corticostéroïdes appropriés.

Le nombre de patients ayant reçu de l'éfavirenz après avoir cessé d'utiliser d'autres antirétroviraux de la classe des INNTI est limité. Principalement basés sur les données de cohortes rétrospectives extraites de la littérature publiée, les taux rapportés d'éruption cutanée récurrente suite à un changement de traitement de la névirapine par l'éfavirenz variaient de 13 % à 18 %, et sont comparables aux taux observés chez les patients traités par l'éfavirenz dans les essais cliniques (voir rubrique 4.4).

Troubles psychiatriques

Des effets indésirables graves de type psychiatrique ont été rapportés chez des patients traités par l'éfavirenz. Dans des études contrôlées, la fréquence des effets psychiatriques spécifiques graves sont détaillés ci-après :

		Traitement par éfavirenz	Traitement de contrôle
		(n = 1 008)	(n = 635)
-	dépression sévère	1,6 %	0,6 %
-	idée suicidaire	0,6 %	0,3 %
-	tentative de suicide non fatale	0,4 %	0 %
-	comportement agressif	0,4 %	0,3 %
-	réactions paranoïdes	0,4 %	0,3 %
-	réactions maniaques	0,1 %	0 %

Les patients ayant des antécédents de troubles psychiatriques sont susceptibles de présenter un risque accru de survenue de ces effets indésirables de type psychiatrique avec une gamme de fréquence variant de 0,3 % pour les réactions maniaques à 2,0 % pour à la fois la dépression sévère et les idées suicidaires. Il a également été rapporté lors de la surveillance après la mise sur le marché du médicament des cas de décès par suicides, de délires, de comportements de type psychotique et de catatonie.

Symptômes affectant le système nerveux

Dans les essais cliniques contrôlés, les effets indésirables fréquemment rapportés comprennent, entre autres : vertiges, insomnie, somnolence, troubles de la concentration et perturbation des rêves. Des symptômes affectant le système nerveux d'intensité modérée à sévère ont été observés chez 19 % (dont 2 % sévères) des patients recevant de l'éfavirenz contre 9 % (dont 1 % sévère) des patients recevant des traitements témoins. Au cours des études cliniques, 2 % des patients traités par éfavirenz ont interrompu leur traitement du fait de tels symptômes.

Ces derniers apparaissent généralement durant les deux premiers jours du traitement et disparaissent souvent après 2 à 4 semaines. Au cours d'une étude chez des sujets non infectés par le VIH, le délai médian de survenue d'un symptôme affectant le système nerveux est d'une heure et sa durée médiane de 3 heures. Les symptômes neurologiques peuvent survenir plus fréquemment lorsque l'éfavirenz est pris en association avec de la nourriture, du fait d'une possible augmentation des concentrations plasmatiques d'éfavirenz (voir rubrique 5.2). La prise au coucher semble améliorer la tolérance de ces symptômes et peut être recommandée durant les premières semaines du traitement et chez les patients continuant à présenter ces symptômes (voir rubrique 4.2). Il n'a pas été démontré que la réduction ou le fractionnement des doses apportaient un bénéfice quelconque.

L'analyse des données à long terme a montré qu'au-del à de 24 semaines de traitement, les incidences d'apparition de symptômes affectant le système nerveux chez les patients traités par de l'éfavirenz étaient généralement semblables à ceux du bras contrôle.

Insuffisance hépatique

Quelques-unes des notifications d'insuffisance hépatique rapportées suite à la mise sur le marché du médicament, dont des cas chez des patients sans pathologie hépatique préexistante ou sans autre facteur de risque identifiable, ont été des hépatites fulminantes qui dans certains cas ont évolué vers une greffe ou un décès.

Syndrome de Restauration Immunitaire

Chez les patients infectés par le VIH et présentant un déficit immunitaire sévère au moment de l'instauration du traitement par une association d'antirétroviraux, une réaction inflammatoire à des infections opportunistes asymptomatiques ou résiduelles peut se produire. Des maladies autoimmunes (comme la maladie de Basedow et l'hépatite auto-immune) ont également été rapportées ; cependant, le délai d'apparition décrit est plus variable et ces événements peuvent survenir plusieurs mois après l'instauration du traitement (voir rubrique 4.4).

Ostéonécrose

Des cas d'ostéonécrose ont été rapportés, en particulier chez des patients présentant des facteurs de risque connus, un stade avancé de la maladie liée au VIH ou un traitement par association d'antirétroviraux au long cours. Leur fréquence de survenue n'est pas connue (voir rubrique 4.4).

Anomalies dans les tests biologiques

Enzymes hépatiques: des augmentations des ASAT et des ALAT au-delà de cinq fois la limite supérieure des valeurs normales ont été observées chez 3 % des 1 008 patients traités par 600 mg d'éfavirenz (5 à 8 % après traitement à long terme dans l'étude 006). Des augmentations similaires ont été observées chez les patients dans le bras contrôle (5 % après traitement à long terme). Des augmentations de la GGT au-delà de cinq fois la limite supérieure des valeurs normales ont été observées chez 4 % de l'ensemble des patients traités par 600 mg d'éfavirenz et chez 1,5 à 2 % des patients dans le bras contrôle (7 % des patients traités par éfavirenz et 3 % des patients traités dans le bras contrôle après traitement à long terme). Chez les patients recevant de l'éfavirenz, les augmentations isolées de la gamma-glutamyl-transférase sont susceptibles de refléter une induction enzymatique. Selon les données à long terme de l'étude 006, 1 % des patients dans chaque bras de l'étude ont interrompu leur traitement en raison de troubles hépatiques ou biliaires.

Amylase : lors d'études cliniques, dans un sous-groupe de 1 008 patients, des augmentations asymptomatiques des taux d'amylase sérique supérieures à une fois et demie la limite supérieure des valeurs normales ont été observées chez 10 % des patients traités par l'éfavirenz et chez 6 % des patients du groupe témoin. La signification clinique des augmentations asymptomatiques des taux d'amylase sérique est inconnue.

Paramètres métaboliques

Une augmentation du poids corporel ainsi que des taux de lipides et de glucose sanguins peuvent survenir au cours d'un traitement antirétroviral (voir rubrique 4.4).

Population pédiatrique

Chez les enfants, les effets indésirables ont été généralement similaires à ceux des patients adultes. Des éruptions cutanées ont été rapportées plus fréquemment chez les enfants (59 des 182 (32 %) traités par de l'éfavirenz) et étaient souvent plus sévères que chez les adultes (une éruption cutanée sévère a été rapportée chez 6 des 182 (3,3 %) des enfants). Un traitement prophylactique avec des antihistaminiques appropriés peut être préconisé avant le début du traitement par éfavirenz.

Autres populations particulières

Enzymes hépatiques chez des patients co-infectés par l'hépatite B ou C

D'après les données à long terme de l'étude 006, 137 patients dans les bras comprenant de l'éfavirenz (durée médiane de traitement : 68 semaines) et 84 patients dans le bras contrôle (durée médiane : 56 semaines) étaient positifs lors du dépistage de l'hépatite B (Antigène de surface positif) et/ou de

l'hépatite C (Anticorps anti-hépatite C positif). Parmi les patients co-infectés dans l'étude 006, des augmentations des ASAT au-delà de cinq fois la limite supérieure des valeurs normales ont été observées chez 13 % des patients traités par éfavirenz et chez 7 % des patients dans le bras contrôle, et des augmentations des ALAT au-delà de cinq fois la limite supérieure des valeurs normales ont été observées respectivement chez 20 % et 7 % des patients. Parmi les patients co-infectés, 3 % de ceux traités par éfavirenz et 2 % de ceux du bras contrôle ont interrompu leur traitement en raison de pathologies hépatiques (voir rubrique 4.4).

Déclaration des effets indésirables suspectés

La déclaration des effets indésirables suspectés après autorisation du médicament est importante. Elle permet une surveillance continue du rapport bénéfice/risque du médicament. Les professionnels de santé déclarent tout effet indésirable suspecté via le système national de déclaration – voir <u>Annexe V</u>.

4.9 Surdosage

Certains patients ayant pris par mégarde 600 mg d'éfavirenz, deux fois par jour, ont signalé une intensification des symptômes affectant le système nerveux. Un patient a éprouvé des contractions musculaires involontaires.

Le traitement d'un surdosage par l'éfavirenz consiste à prendre des mesures d'assistance générale avec surveillance des signes vitaux et observation de l'état clinique du patient. L'administration de charbon activé est susceptible de faciliter l'élimination de la quantité d'éfavirenz non absorbée. L'éfavirenz n'a pas d'antidote spécifique. L'éfavirenz étant fortement lié aux protéines plasmatiques, il est peu probable qu'une dialyse entraîne une élimination significative du produit dans le sang.

5. PROPRIÉTÉS PHARMACOLOGIQUES

5.1 Propriétés pharmacodynamiques

Classe pharmacothérapeutique : Antiviraux à usage systémique, inhibiteurs non-nucléosidiques de la transcriptase inverse. Code ATC : J05AG03

Mécanisme d'action

L'éfavirenz est un INNTI du VIH-1. L'éfavirenz se lie directement à la transcriptase inverse du VIH-1 et n'inhibe pas de manière significative la transcriptase inverse du VIH-2, ni les ADN polymérases (α , β , γ ou δ).

Electrophysiologie cardiaque

L'effet d'éfavirenz sur l'intervalle QTc a été évalué dans un essai croisé, en ouvert, contrôlé versus placebo avec une séquence unique fixe de 3 périodes avec 3 traitements portant sur 58 sujets sains présentant un polymorphisme pour le gène CYP2B6. Chez les patients dont le génotype était CYP2B6 *6/*6, la valeur moyenne du C_{max} d'éfavirenz, après administration d'une dose journalière de 600 mg pendant 14 jours, était 2,25 fois plus élevée que chez les patients dont le génotype était CYP2B6 *1/*1. Une association entre la concentration d'éfavirenz et l'allongement QTc a été observée. Sur la base de la relation entre concentration et prolongement de l'intervalle QTc, la valeur moyenne de l'intervalle QTc et la valeur à la limite supérieure de l'intervalle de confidence à 90 % étaient de 8,7 ms et 11,3 ms chez les sujets dont le génotype était CYP2B6 *6/*6 (voir rubrique 4.5).

Activité antivirale

La concentration d'éfavirenz libre requise pour obtenir une inhibition de 90 à 95 % des souches de type sauvage ou des isolats de laboratoire et cliniques résistant à la zidovudine varie, *in vitro*, entre

0,46 et 6,8 nM sur les lignées cellulaires lymphoblastiques, les cellules mononucléées circulantes et les cellules de la lignée macrophages/monocytes.

Résistance

Dans les cultures cellulaires, l'efficacité de l'éfavirenz sur les mutants comportant des substitutions d'acides aminés aux points 48, 108, 179, 181 ou 236 de la transcriptase inverse ou sur les mutants comportant des substitutions d'acides aminés dans le gène de la protéase est similaire à celle observée sur des souches de type sauvage. Les substitutions simples ayant engendré la plus grande résistance à l'éfavirenz dans les cultures cellulaires correspondent au changement de la leucine en isoleucine au niveau du codon 100 (L100I, résistance de 17 à 22 fois supérieure) et au changement de la lysine en asparagine au niveau du codon 103 (K103N, résistance de 18 à 33 fois supérieure). Une perte de sensibilité supérieure à 100 fois a été observée vis-à-vis des mutants du VIH exprimant la mutation K103N et comportant d'autres substitutions d'acides aminées dans la transcriptase inverse.

Au cours d'essais cliniques associant l'éfavirenz à l'indinavir ou à la zidovudine-lamivudine, la mutation la plus fréquente de la transcriptase inverse sur les isolats viraux de patients présentant une remontée significative de leur charge virale plasmatique est la mutation K103N. Cette mutation a été observée chez 90 % des patients recevant de l'éfavirenz avec un échec virologique. Des substitutions de la transcriptase inverse au niveau des codons 98, 100, 101, 108, 138, 188, 190 ou 225 ont également été observées, mais à des fréquences moindres, et elles ne se manifestaient souvent qu'en association avec la mutation K103N. Le schéma de résistance à l'éfavirenz dû à des substitutions d'acides aminées dans la transcriptase inverse est indépendant des autres traitements antiviraux associés à l'éfavirenz.

Résistance croisée

Dans les cultures cellulaires, les profils de résistance croisée de l'éfavirenz, de la névirapine et de la délavirdine ont montré que la substitution K103N confère une perte de sensibilité aux trois INNTI. Deux des trois isolats cliniques résistants à la délavirdine examinés présentaient une résistance croisée vis-à-vis de l'éfavirenz et contenaient la mutation K103N. Un troisième isolat, qui comportait une substitution au niveau du codon 236 de la transcriptase inverse, n'a pas présenté de résistance croisée avec l'éfavirenz.

Des isolats viraux de cellules mononucléées circulantes ont été prélevés chez des patients participant à des études cliniques avec l'éfavirenz et présentant des signes d'échec thérapeutique au traitement (rebond de leur charge virale). La sensibilité de ces isolats aux INNTI a été évaluée. Treize isolats qui s'étaient antérieurement révélés résistants à l'éfavirenz se sont également montrés résistants à la névirapine et la délavirdine. Cinq de ces isolats résistants aux INNTI ont présenté la mutation K103N ou la substitution valine à isoleucine au codon 108 (V108I) de la transcriptase inverse. En échec du traitement par éfavirenz, trois des isolats testés sont restés sensibles à l'éfavirenz dans les cultures cellulaires et sont également restés sensibles à la névirapine et à la délavirdine.

La possibilité de résistance croisée entre l'éfavirenz et les IP est faible car ces molécules font appel à des cibles enzymatiques différentes. De même, la possibilité de résistance croisée entre l'éfavirenz et les INTI est faible en raison des différents sites de liaison utilisés sur la cible et des différents mécanismes d'action.

Efficacité clinique

L'éfavirenz n'a pas été étudié dans le cadre d'études cliniques contrôlées chez les patients à un stade avancé de la maladie, notamment chez les patients dont les taux en CD4 sont < 50 cellules/mm³, ni chez les patients ayant été antérieurement exposés aux IP ou aux INNTI. On possède une expérience clinique limitée des associations incluant la didanosine ou la zalcitabine dans le cadre d'essais contrôlés.

Lors de deux études contrôlées (006 et ACTG 364) menées pendant une période d'un an environ où l'éfavirenz était associé à des INTI et/ou à des IP, on a observé, chez les patients infectés par le VIH,

une réduction de la charge virale au-dessous de la limite de détection et une augmentation des taux de lymphocytes CD4, tant chez les patients n'ayant jamais reçu de traitement antirétroviral que chez les patients ayant déjà reçu des INTI. L'étude 020, qui a duré 24 semaines, a donné des résultats similaires chez les patients antérieurement traités par des INTI. Dans ces études, la posologie de l'éfavirenz a été de 600 mg en une prise quotidienne. La dose d'indinavir a été de 1 000 mg toutes les 8 heures en association à l'éfavirenz et de 800 mg toutes les 8 heures en l'absence d'un traitement associé par l'éfavirenz. La posologie du nelfinavir a été de 750 mg, trois fois par jour. Dans chacune des études suivantes, les INTI ont été administrés toutes les 12 heures à des doses standard.

L'étude 006 est une étude randomisée, ouverte, comparant les associations éfavirenz + zidovudine + lamivudine ou éfavirenz + indinavir à l'association indinavir + zidovudine + lamivudine chez 1 266 patients n'ayant jamais été traités par éfavirenz, lamivudine, inhibiteurs non nucléosidiques de la transcriptase inverse et antiprotéases. A la baseline, le taux moyen de CD4 était de 341 cellules/mm³ et le taux moyen d'ARN-VIH plasmatique était de 60 250 copies/ml. Les résultats d'efficacité de l'étude 006, sur un sous-groupe de 614 patients qui avaient été inclus dans l'étude depuis au moins 48 semaines, sont présentés dans le tableau 2. Dans l'analyse des taux de réponse (Non Completer = Failure [NC = F]) : les patients pour lesquels on ne dispose pas de données au moment de l'analyse sont considérés comme des échecs), les patients étant sortis prématurément de l'étude pour une raison quelconque ou ayant manqué une mesure de leur ARN-VIH plasmatique, laquelle a été précédée ou suivie d'une mesure supérieure à la limite de détection, ont été considérés comme ayant un taux d'ARN-VIH supérieure à 50 ou à 400 copies/ml pour ce qui concerne les données manquantes.

Tableau 2 : Résultats d'efficacité de l'étude 006

Traitamantad		Tour do minore (NC $= \mathbb{F}^2$) Midiana dos variations non			
Traitements ^d	n	Taux de réponse $(NC = F^a)$		Médiane des variations par	
	_	ARN-VIH	plasmatique	rapport à la valeur de base des	
		< 400 copies/ml < 50 copies/ml (IC		CD4	
		$(IC \grave{a} 95 \%^{b})$	à 95 % ^b)	Cellules/mm ³ (E.S.M. ^c)	
		48 semaines	48 semaines	48 semaines	
EFV +	202	67 %	62 %	187	
ZDV + 3TC		(60 %, 73 %)	(55 %, 69 %)	(11,8)	
EFV + IDV	206	54 %	48 %	177	
		(47 %, 61 %)	(41 %, 55 %)	(11,3)	
IDV +	206	45 %	40 %	153	
ZDV + 3TC		(38 %, 52 %)	(34 %, 47 %)	(12,3)	

^a NC = F, patients n'ayant pas terminé l'étude = Echec.

Les résultats à long terme de l'étude 006 à 168 semaines (160 patients recevant EFV+IDV, 196 patients recevant EFV+ZDV+3TC et 127 patients recevant IDV+ZDV+3TC ont respectivement terminé l'étude) suggèrent la durabilité de la réponse en terme de proportion de patients ayant un taux d'ARN-VIH plasmatique < 400 copies/ml, de proportion de patients ayant un taux d'ARN-VIH plasmatique < 50 copies/ml et en terme d'augmentation moyenne par rapport à la baseline du taux de CD4.

Les résultats d'efficacité des études ACTG 364 et 020 sont présentés dans le tableau 3. L'étude ACTG 364 a inclus 196 patients qui ont été traités par des inhibiteurs nucléosidiques de la transcriptase inverse et pas par des antiprotéases ou des inhibiteurs non nucléosidiques de la transcriptase inverse. L'étude 020 a inclus 327 patients qui ont été traités par des inhibiteurs nucléosidiques de la transcriptase inverse et pas par des antiprotéases ou des inhibiteurs non nucléosidiques de la transcriptase inverse. Les médecins étaient autorisés à changer les inhibiteurs nucléosidiques de la transcriptase inverse de leurs patients au moment de l'inclusion dans l'étude. Les taux de réponses ont été plus élevés chez les patients chez lesquels les inhibiteurs nucléosidiques de la transcriptase inverse ont été modifiés.

^b IC, intervalle de confiance.

^c E.S.M., erreur standard de la médiane.

^d EFV, éfavirenz ; ZDV, zidovudine ; 3TC, lamivudine ; IDV, indinavir.

Tableau 3 : Résultats d'efficacité des études ACTG 364 et 020

			Taux de répons	*	,	Médiane des	
			ARN-VIH p	iasmanqu	е	par rapport à l	
						base des	
Numéro de	n	%	(IC à	%	(IC à	cellules/mm ³	(E.S.M. ^d)
l'étude/Traitement			95 %°)		95 %°)		
s^b							
Etude ACTG 364		< 500	copies/ml	< 50 c	opies/ml		
48 semaines					_		
EFV + NFV + IN	65	70	(59, 82)			107	(17,9)
TIs							
EFV + INTIs	65	58	(46, 70)			114	(21,0)
NFV + INTIs	66	30	(19, 42)			94	(13,6)
Etude 020		< 400	copies/ml	< 50 c	opies/ml		
24 semaines							
EFV + IDV + IN	157	60	(52, 68)	49	(41, 58)	104	(9,1)
TIs							
IDV + INTIs	170	51	(43, 59)	38	(30, 45)	77	(9,9)

^a NC = F, patients n'ayant pas terminé l'étude = Echec.

Population pédiatrique

L'étude AI266922 est une étude en ouvert évaluant la pharmacocinétique, la sécurité d'emploi, la tolérance et l'activité antivirale de l'éfavirenz en association avec la didanosine et l'emtricitabine chez des patients pédiatriques naïfs ou prétraités par un médicament antirétroviral. Trente-sept patients pédiatriques âgés de 3 mois à 6 ans (médiane 0,7 ans) ont été traités avec l'éfavirenz. A l'initiation du traitement, le taux médian d'ARN VIH-1 plasmatique était de 5,88 log₁₀ copies/mL, le taux médian de lymphocytes CD4 était de 1144 cellules/mm³ et le pourcentage médian de CD4 était de 25 %. La durée médiane de traitement de l'étude était de 132 semaines ; 27 % des patients ont arrêté le traitement avant 48 semaines. En analyse en ITT, les pourcentages de patients avec un taux d'ARN VIH < 400 copies/mL et < 50 copies/mL à 48 semaines étaient respectivement de 57 % (21/37) et de 46 % (17/37). L'augmentation médiane des lymphocytes CD4 entre l'initiation du traitement et la semaine 48 a été de 215 cellules/mm³ et l'augmentation médiane du pourcentage de lymphocytes CD4 a été de 6 %.

L'étude PACTG 1021 est une étude en ouvert évaluant la pharmacocinétique, la sécurité d'emploi, la tolérance et l'activité antivirale de l'éfavirenz en association avec la didanosine et l'emtricitabine chez des patients pédiatriques qui étaient naïfs de traitement antirétroviral. Quarante-trois patients âgés de 3 mois à 21 ans (médiane : 9,6 ans) étaient traités avec l'éfavirenz. A l'initiation du traitement, le taux médian d'ARN VIH-1 plasmatique était de 4,8 log₁₀ copies/mL, le taux médian de lymphocytes CD4 était de 367 cellules/mm³ et le pourcentage médian de CD4 était de 18 %. La durée médiane de traitement de l'étude était de 181 semaines ; 16 % des patients ont arrêté le traitement avant 48 semaines. En analyse en ITT, les pourcentages de patients avec un taux d'ARN VIH < 400 copies/mL et <50 copies/mL à 48 semaines étaient respectivement de 77 % (33/43) et de 70 % (30/43). L'augmentation médiane des lymphocytes CD4 entre l'initiation du traitement et la semaine 48 a été de 238 cellules/mm³ et l'augmentation médiane du pourcentage de CD4 a été de 13 %.

L'étude PACTG 382 est une étude en ouvert évaluant la pharmacocinétique, la sécurité d'emploi, la tolérance et l'activité antivirale de l'éfavirenz en association avec le nelfinavir et un INTI chez des patients pédiatriques naïfs de traitement antirétroviraux et chez des patients pédiatriques prétraités par un INTI. Cent-deux patients pédiatriques âgés de 3 mois à 16 ans (médiane : 5,7 ans) ont été traités avec l'éfavirenz. Quatre-vingt-sept pourcent des patients avaient reçu un traitement antirétroviral

^b EFV, éfavirenz ; ZDV, zidovudine ; 3TC, lamivudine ; IDV, indinavir ; INTI, inhibiteur nucléosidique de la transcriptase inverse ; NFV, nelfinavir.

^c IC. Intervalle de confiance.

^d E.S.M., Erreur standard de la médiane.

^{---,} non effectué

antérieur. A l'initiation du traitement, le taux médian d'ARN VIH-1 plasmatique était de $4,57 \log_{10}$ copies/mL, le taux médian de lymphocytes CD4 était de 755 cellules/mm³ et le pourcentage médian de CD4 était de 30 %. La durée médiane de traitement de l'étude était de 118 semaines ; 25 % des patients ont arrêté le traitement avant 48 semaines. En analyse en ITT, les pourcentages de patients avec un taux d'ARN VIH < 400 copies/mL et < 50 copies/mL à 48 semaines étaient respectivement de 57 % (58/102) et de 43 % (44/102). L'augmentation médiane des lymphocytes CD4 entre l'initiation du traitement et la semaine 48 a été de 128 cellules/mm³ et l'augmentation médiane du pourcentage de CD4 a été de 5 %.

5.2 Propriétés pharmacocinétiques

Absorption

Cinq heures après l'ingestion d'une dose orale unique comprise entre 100 et 1 600 mg d'éfavirenz, les concentrations plasmatiques maximales obtenues par les sujets non infectés sont comprises entre 1,6 et 9,1 microM. L'augmentation des doses donne lieu à une élévation de la C_{max} et de l'aire sous la courbe pour les doses allant jusqu'à 1 600 mg. Cependant, l'élévation de ces paramètres n'est pas tout à fait proportionnelle, ce qui suggère que l'absorption est moindre avec des doses élevées. Le délai nécessaire pour obtenir des concentrations plasmatiques maximales (de 3 à 5 heures) reste inchangé après des doses multiples et les concentrations plasmatiques atteignent l'état d'équilibre au bout de 6 à 7 jours.

Chez les patients infectés par le VIH, les valeurs moyennes à l'état d'équilibre de la C_{max} , de la C_{min} et de l'aire sous la courbe sont linéaires aux doses quotidiennes de 200, 400 et 600 mg. Chez 35 patients recevant 600 mg d'éfavirenz en prise quotidienne unique, la valeur de la C_{max} à l' l'état d'équilibre était de 12,9 \pm 3,7 microM (29 %) [moyenne \pm écart-type (% coefficient de variation)] tandis que la valeur de la C_{min} à l' l'état d'équilibre était de 5,6 \pm 3,2 microM (57 %). Quant à l' l'aire sous la courbe, elle atteint 184 \pm 73 microM·h (40 %).

Effet de la nourriture

L'aire sous la courbe et la C_{max} après une dose unique de 600 mg d'éfavirenz comprimé pelliculé chez les volontaires non infectés ont été augmentées respectivement de 28 % (IC. 90 % : 22 à 33 %) et 79 % (IC 90 % : 58 à 102 %) après un repas riche en graisses, par rapport aux valeurs obtenues après la prise du médicament à jeun (voir rubrique 4.4).

Distribution

L'éfavirenz est fortement lié aux protéines plasmatiques humaines (de 99,5 à 99,75 % environ), et surtout à l'albumine. Chez les patients infectés par le VIH-1 (n = 9) ayant reçu de 200 à 600 mg d'éfavirenz par jour pendant au moins un mois, les concentrations dans le liquide céphalorachidien sont comprises entre 0,26 et 1,19 % (moyenne de 0,69 %) de la concentration plasmatique correspondante. Cette proportion est environ trois fois supérieure à la fraction plasmatique (libre) non liée aux protéines de l'éfavirenz.

Biotransformation

Des études chez l'homme et des études *in vitro* sur des microsomes hépatiques humains ont montré que l'éfavirenz était principalement métabolisé par le cytochrome P450 en métabolites hydroxylés avec glucuronoconjugaison ultérieure de ces métabolites. Ces métabolites sont inactifs contre le VIH-1. Les études *in vitro* suggèrent que le CYP3A4 et le CYP2B6 sont les principales isoenzymes responsables du métabolisme de l'éfavirenz et que ce dernier inhibe les isoenzymes 2C9, 2C19 et 3A4 du cytochrome P450. Dans des études *in vitro*, l'éfavirenz n'a pas inhibé l'isoenzyme CYP2E1 et a inhibé les isoenzymes CYP2D6 et CYP1A2 à des concentrations bien supérieures à celles obtenues cliniquement.

La concentration plasmatique d'éfavirenz peut être augmentée chez les patients homozygotes G516T, variante génétique de l'isoenzyme CYP2B6. Les conséquences cliniques d'une telle association ne sont pas connues ; cependant, la probabilité d'une fréquence et sévérité accrue des effets indésirables liés à l'éfavirenz ne peut être exclue.

Il a été montré que l'éfavirenz induit le CYP3A4 et CYP2B6, ce qui signifie qu'il induit son propre métabolisme, ce qui peut être cliniquement significatif chez certains patients. Chez les volontaires non infectés, l'administration réitérée de 200 à 400 mg par jour, pendant 10 jours, s'est traduite par une accumulation inférieure à celle prévue (de 22 à 42 % inférieure) et des demi-vies d'élimination plus courtes comparées à l'administration d'une dose unique (voir ci-dessous). Il a été montré que l'éfavirenz induit également l'UGT1A1. Les concentrations du raltégravir (un substrat de l'UGT1A1) sont diminuées en présence d'éfavirenz (voir rubrique 4.5, tableau 1). Bien que les données *in vitro* suggèrent que l'éfavirenz inhibe le CYP2C9 et CYP2C19, il existe des rapports contradictoires à la fois d'augmentation et de diminution des concentrations des substrats de ces enzymes en cas de co-administration avec l'éfavirenz *in vivo*. L'effet final de la co-administration n'est pas clair.

Elimination

Après administration unique, l'éfavirenz possède une demi-vie d'élimination relativement longue, d'au moins 52 heures, tandis que la demi-vie d'élimination est comprise entre 40 et 55 heures après administration réitérée. Environ 14 à 34 % d'une dose d'éfavirenz radiomarquée sont retrouvés dans les urines et moins de 1 % de la dose d'éfavirenz est excrété sous forme inchangée dans les urines.

Insuffisance hépatique

Dans une étude de dose unique, la demi-vie était deux fois plus importante chez le seul patient présentant une insuffisance hépatique sévère (Child Pugh, Classe C), ce qui suggère la possibilité d'une accumulation bien supérieure. Une étude à dose multiple n'a démontré aucun effet significatif sur la pharmacocinétique de l'éfavirenz chez des patients atteints d'une insuffisance hépatique légère (Child-Pugh, Classe A) comparée aux contrôles. Les données étaient insuffisantes pour déterminer si une insuffisance hépatique modérée ou sévère (Child-Pugh, Stade B ou C) avaient un effet sur la pharmacocinétique de l'éfavirenz.

Sexe, population et âge

Bien que des données limitées suggèrent que les femmes de même que les patients d'origine asiatique et des îles pacifiques soient susceptibles d'avoir des taux d'éfavirenz supérieurs, ces derniers ne semblent pas présenter une tolérance moindre à l'éfavirenz. Les personnes âgées n'ont pas fait l'objet d'études pharmacocinétiques.

Population pédiatrique

Les paramètres pharmacocinétiques de l'éfavirenz à l'état d'équilibre chez les patients pédiatriques ont été estimés par un modèle pharmacocinétique de population et sont résumés dans le tableau 4 en fonction du poids corporel correspondant aux doses recommandées.

Tableau 4 : Estimation des paramètres pharmacocinétiques d'éfavirenz à l'état d'équilibre (gélule entière ou contenu de la gélule) chez les patients pédiatriques infectés par le VIH

Poids corporel	Dose	ASC ₍₀₋₂₄₎	C_{max}	C_{\min}
		μM h moyenne	μg/mL moyenne	μg/mL moyenne
3,5-5 kg	100 mg	220,52	5,81	2,43
5-7,5 kg	150 mg	262,62	7,07	2,71
7,5-10 kg	200 mg	284,28	7,75	2,87
10-15 kg	200 mg	238,14	6,54	2,32
15-20 kg	250 mg	233,98	6,47	2,3
20-25 kg	300 mg	257,56	7,04	2,55

25-32,5 kg	350 mg	262,37	7,12	2,68
32,5-40 kg	400 mg	259,79	6,96	2,69
> 40 kg	600 mg	254,78	6,57	2,82

5.3 Données de sécurité préclinique

L'éfavirenz ne s'est pas avéré mutagène, ni clastogène dans les études conventionnelles de génotoxicité.

Chez les rats, l'éfavirenz a induit des résorptions fœtales. Des malformations ont été observées chez 3 des 20 fœtus/nouveau-nés de femelles cynomolgus traitées par éfavirenz ayant reçu des doses entraînant des concentrations plasmatiques en éfavirenz similaires à celles observées chez l'homme. Une anencéphalie et une anophtalmie unilatérale avec hypertrophie secondaire de la langue ont été observées chez un fœtus et une microphtalmie a été décelée chez un deuxième fœtus tandis qu'un troisième a présenté une division palatine. Aucune malformation n'a été observée chez les fœtus de rates et de lapines traitées par l'éfavirenz.

Une hyperplasie biliaire a été observée chez des singes cynomolgus ayant reçu, sur des périodes supérieures ou égales à un an, une dose d'éfavirenz correspondant à des valeurs moyennes d'aire sous la courbe environ 2 fois supérieures à celles observées chez l'homme ayant reçu la dose recommandée. L'hyperplasie biliaire a régressé à l'arrêt du traitement. Une fibrose biliaire a été observée chez les rats. Des convulsions de courte durée ont été observées chez des singes recevant de l'éfavirenz sur des périodes supérieures ou égales à un an, à des doses correspondant à des valeurs plasmatiques d'aire sous la courbe 4 à 13 fois supérieures à celles observées chez l'homme ayant reçu la dose recommandée (voir rubriques 4.4 et 4.8).

Les études de carcinogénicité ont montré une augmentation de la fréquence de tumeurs hépatiques et pulmonaires chez les souris femelles, mais pas chez les souris mâles. Le mécanisme de développement des tumeurs et la pertinence clinique chez l'homme ne sont pas connus.

Les études de carcinogénicité chez les souris mâles, les rats mâles et femelles se sont révélées négatives. Bien que le potentiel carcinogène chez l'homme ne soit pas connu, ces données suggèrent que le bénéfice clinique attendu soit supérieur au risque carcinogène.

6. DONNÉES PHARMACEUTIQUES

6.1 Liste des excipients

Noyau:

Cellulose microcristalline Hydroxypropylcellulose Laurilsulfate de sodium Carboxyméthylamidon (Type A) Poloxamer 407 Stéarate de magnésium

Pelliculage

Hypromellose 6cP (HMPC 2910) Lactose monohydraté Dioxyde de titane Macrogol/PEG 3350 Triacétine 3 Oxyde de fer jaune

6.2 Incompatibilités

Sans objet.

6.3 Durée de conservation

2 ans

6.4 Précautions particulières de conservation

Pas de précautions particulières de conservation.

6.5 Nature et contenu de l'emballage extérieur

Boîte de 30 ou 90 comprimés pelliculés sous plaquettes thermoformées blanc opaque en PVC/PVDC-Aluminium ou aluminium-aluminium.

Boîte de 30 x 1 comprimé pelliculé sous plaquettes thermoformées prédécoupées blanc opaque en PVC/PVDC-Aluminium ou aluminium-aluminium.

Boîte multiple (fardelée) de 90 comprimés pelliculés (3 boîtes de 30 x 1 comprimé pelliculé) sous plaquettes thermoformées prédécoupées blanc opaque en PVC/PVDC-Aluminium ou aluminium-aluminium.

Boîte multiple (boîte carton) de 90 comprimés pelliculés (3 boîtes de 30 x 1 comprimé pelliculé) sous plaquettes thermoformées prédécoupées blanc opaque en PVC/PVDC-Aluminium ou aluminium-aluminium.

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

6.6 Précautions particulières d'élimination et manipulation

Pas d'exigences particulières pour l'élimination.

7. TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ

Teva B.V., Swensweg 5, 2031GA Haarlem, Pays Bas.

8. NUMÉRO(S) D'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ

EU/1/11/742/001-010

9. DATE DE PREMIÈRE AUTORISATION/DE RENOUVELLEMENT DE L'AUTORISATION

Date de l'autorisation de mise sur le marché: 9 janvier 2012 Date du dernier renouvellement: 9 septembre 2016

10. DATE DE MISE A JOUR DU TEXTE

{MM/AAAA}

Des informations détaillées sur ce médicament sont disponibles sur le site internet de l'Agence européenne des médicaments .					

ANNEXE II

- A. FABRICANT(S) RESPONSABLE(S) DE LA LIBÉRATION DES LOTS
- B. CONDITIONS OU RESTRICTIONS DE DÉLIVRANCE ET D'UTILISATION
- C. AUTRES CONDITIONS ET OBLIGATIONS DE L'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ
- D. CONDITIONS OU RESTRICTIONS EN VUE D'UNE UTILISATION SÛRE ET EFFICACE DU MÉDICAMENT

A. FABRICANT(S) RESPONSABLE(S) DE LA LIBÉRATION DES LOTS

Nom et adresse du (des) fabricant(s) responsable(s) de la libération des lots

PLIVA Hrvatska d.o.o. (PLIVA Croatia Ltd.) Prilaz baruna Filipovića 25 10000 Zagreb, Croatie

B. CONDITIONS OU RESTRICTIONS DE DÉLIVRANCE ET D'UTILISATION

Médicament soumis à prescription médicale restreinte (voir Annexe I : Résumé des Caractéristiques du Produit, rubrique 4.2).

C. AUTRES CONDITIONS ET OBLIGATIONS DE L'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ

• Rapports périodiques actualisés de sécurité (PSURs)

Les exigences relatives à la soumission des rapports périodiques actualisés de sécurité pour ce médicament sont définies dans la liste des dates de référence pour l'Union (liste EURD) prévue à l'article 107 quater, paragraphe 7, de la directive 2001/83/CE et ses actualisations publiées sur le portail web européen des médicaments.

D. CONDITIONS OU RESTRICTION EN VUE D'UNE UTILISATION SÛRE ET EFFICACE DU MÉDICAMENT

• Plan de Gestion des Risques (PGR)

Sans objet.

ANNEXE III ÉTIQUETAGE ET NOTICE

A. ÉTIQUETAGE

MENTIONS DEVANT FIGURER SUR L'EMBALLAGE EXTÉRIEUR		
BOITE DE <30><30 x 1><90> COMPRIMES PELLICULES D'EFAVIRENZ TEVA 600 mg SOUS PLAQUETTES THERMOFORMEES		
1. DÉNOMINATION DU MÉDICAMENT		
Efavirenz Teva 600 mg, comprimés pelliculés. éfavirenz.		
2. COMPOSITION EN SUBSTANCE(S) ACTIVE(S)		
Chaque comprimé contient 600 mg d'éfavirenz.		
3. LISTE DES EXCIPIENTS		
Contient du lactose. Voir la notice pour plus d'informations.		
4. FORME PHARMACEUTIQUE ET CONTENU		
30 comprimés pelliculés 30 x 1 comprimé pelliculé 90 comprimés pelliculés		
5. MODE ET VOIE(S) D'ADMINISTRATION		
Lire la notice avant utilisation. Voie orale.		
6. MISE EN GARDE SPÉCIALE INDIQUANT QUE LE MÉDICAMENT DOIT ÊTRE CONSERVÉ HORS DE LA VUE ET DE LA PORTÉE DES ENFANTS		
Tenir hors de la vue et de la portée des enfants.		
7. AUTRE(S) MISE(S) EN GARDE SPÉCIALE(S), SI NÉCESSAIRE		
8. DATE DE PÉREMPTION		
EXP {MM/AAAA}		
9. PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES DE CONSERVATION		

10.	PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES D'ÉLIMINATION DES MÉDICAMENTS NON
	UTILISÉS OU DES DÉCHETS PROVENANT DE CES MÉDICAMENTS S'IL Y A
	LIEU
11.	NOM ET ADRESSE DU TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE MISE SUR LE
	MARCHÉ
Геva і	B.V., Swensweg 5, 2031GA Haarlem, Pays Bas.
1014	b. v., swensweg 3, 2031 (11 Hadrein, 1 a) bas.
12	NUMÉRO(C) DIATEORICATION DE MICE CUR LE MARCHÉ
12.	NUMÉRO(S) D'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ
EU/1/	11/742/001 (30 x 1 – blister PVC/PVDC/alu)
	/11/742/002 (30 – blister PVC/PVDC/alu)
	11/742/003 (90 – blister PVC/PVDC/alu)
	/11/742/006 (30 x 1 – blister alu/alu)
	/11/742/007 (30 – blister alu/alu)
	11/742/008 (90 – blister alu/alu)
13.	NUMÉRO DU LOT
т.	
Lot	
14.	CONDITIONS DE PRESCRIPTION ET DE DÉLIVRANCE
N # / 1"	
Mean	cament soumis à prescription médicale.
15.	INDICATIONS D'UTILISATION
16.	INFORMATIONS EN BRAILLE
Efavii	renz Teva 600 mg, comprimés pelliculés.
17.	IDENTIFIANT UNIQUE – CODE-BARRES 2D
	DELTE ELLE COLL DIMINED ED

IDENTIFIANT UNIQUE - DONNÉES LISIBLES PAR LES HUMAINS

Code-barres 2D portant l'identifiant unique inclus.

18.

PC SN NN

MENTIONS DEVANT FIGURER SUR L'EMBALLAGE EXTÉRIEUR		
ÉTIQUETTES DE FARDELAGE BOITES MULTIPLES DE 90 (3 BOÎTES DE 30 x 1 COMPRIME PELLICULE) - AVEC BLUE BOX		
1.	DÉNOMINATION DU MÉDICAMENT	
Efavirenz Teva 600 mg, comprimés pelliculés. éfavirenz.		
2.	COMPOSITION EN SUBSTANCE(S) ACTIVE(S)	
Chaqu	ne comprimé contient 600 mg d'éfavirenz.	
3.	LISTE DES EXCIPIENTS	
Contie	ent du lactose. Voir la notice pour plus d'informations.	
4.	FORME PHARMACEUTIQUE ET CONTENU	
Boîte	multiple : 90 (3 boîtes de 30 x 1) comprimés pelliculés	
5.	MODE ET VOIE(S) D'ADMINISTRATION	
Voie o Lire la	orale. a notice avant utilisation.	
6.	MISE EN GARDE SPÉCIALE INDIQUANT QUE LE MÉDICAMENT DOIT ÊTRE CONSERVÉ HORS DE LA VUE ET DE LA PORTÉE DES ENFANTS	
Tenir	hors de la vue et de la portée des enfants.	
7.	AUTRE(S) MISE(S) EN GARDE SPÉCIALE(S), SI NÉCESSAIRE	
8.	DATE DE PÉREMPTION	
EXP {	[MM/AAAA]	
9.	PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES DE CONSERVATION	
10.	PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES D'ÉLIMINATION DES MÉDICAMENTS NON UTILISÉS OU DES DÉCHETS PROVENANT DE CES MÉDICAMENTS S'IL Y A LIEU	

11.	NOM ET ADRESSE DU TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ
Teva	B.V., Swensweg 5, 2031GA Haarlem, Pays Bas.
12.	NUMÉRO(S) D'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ
	/11/742/004 (bundle multi-pack – blister PVC/PVDC/alu) /11/742/009 (bundle multi-pack – blister alu/alu)
13.	NUMÉRO DU LOT
Lot	
14.	CONDITIONS DE PRESCRIPTION ET DE DÉLIVRANCE
Médi	cament soumis à prescription médicale.
15.	INDICATIONS D'UTILISATION
16.	INFORMATIONS EN BRAILLE
Efavi	renz Teva 600 mg, comprimés pelliculés.
17.	IDENTIFIANT UNIQUE – CODE-BARRES 2D
Code	-barres 2D portant l'identifiant unique inclus.
18.	IDENTIFIANT UNIQUE - DONNÉES LISIBLES PAR LES HUMAINS
PC	
SN	
NN	

MEN	MENTIONS DEVANT FIGURER SUR L'EMBALLAGE EXTÉRIEUR		
EMBALLAGE EXTERIEUR DE BOITE MULTIPLE DE 90 (3 BOÎTES DE 30 x 1 COMPRIME PELLICULE) - AVEC BLUE BOX			
1.	DÉNOMINATION DU MÉDICAMENT		
Efavir éfavire	enz Teva 600 mg, comprimés pelliculés. enz.		
2.	COMPOSITION EN SUBSTANCE(S) ACTIVE(S)		
Chaqu	ne comprimé contient 600 mg d'éfavirenz.		
3.	LISTE DES EXCIPIENTS		
Contie	ent du lactose. Voir la notice pour plus d'informations.		
4.	FORME PHARMACEUTIQUE ET CONTENU		
Boîte	multiple : 90 (3 boîtes de 30 x 1) comprimés pelliculés		
5.	MODE ET VOIE(S) D'ADMINISTRATION		
Voie o Lire la	orale. notice avant utilisation.		
6.	MISE EN GARDE SPÉCIALE INDIQUANT QUE LE MÉDICAMENT DOIT ÊTRE CONSERVÉ HORS DE LA VUE ET DE LA PORTÉE DES ENFANTS		
Tenir	hors de la vue et de la portée des enfants.		
7.	AUTRE(S) MISE(S) EN GARDE SPÉCIALE(S), SI NÉCESSAIRE		
8.	DATE DE PÉREMPTION		
EXP {	MM/AAAA}		
9.	PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES DE CONSERVATION		
10.	PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES D'ÉLIMINATION DES MÉDICAMENTS NON UTILISÉS OU DES DÉCHETS PROVENANT DE CES MÉDICAMENTS S'IL Y A LIEU		

11.	NOM ET ADRESSE DU TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ		
Teva l	Teva B.V., Swensweg 5, 2031GA Haarlem, Pays Bas.		
12.	NUMÉRO(S) D'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ		
	EU/1/11/742/005 (carton multi-pack – blister PVC/PVDC/alu) EU/1/11/742/010 (carton multi-pack – blister alu/alu)		
13.	NUMÉRO DU LOT		
Lot			
14.	CONDITIONS DE PRESCRIPTION ET DE DÉLIVRANCE		
Médio	cament soumis à prescription médicale.		
15.	INDICATIONS D'UTILISATION		
16.	INFORMATIONS EN BRAILLE		
Efavii	renz Teva 600 mg, comprimés pelliculés.		
17.	IDENTIFIANT UNIQUE – CODE-BARRES 2D		
Code-	barres 2D portant l'identifiant unique inclus.		
18.	IDENTIFIANT UNIQUE - DONNÉES LISIBLES PAR LES HUMAINS		
PC SN			
NN			

MENTIONS DEVANT FIGURER SUR L'EMBALLAGE EXTÉRIEUR	
EMBALLAGE INDIVIDUEL DES ÉLÉMENTS DE BOÎTES MULTIPLES DE 90(3 BOÎTES DE 30 x 1 COMPRIME PELLICULE) - SANS BLUE BOX	
1. DÉNOMINATION DU MÉDICAMENT	
Efavirenz Teva 600 mg, comprimés pelliculés. éfavirenz.	
2. COMPOSITION EN SUBSTANCE(S) ACTIVE(S)	
Chaque comprimé contient 600 mg d'éfavirenz.	
3. LISTE DES EXCIPIENTS	
Contient du lactose. Voir la notice pour plus d'informations.	
4. FORME PHARMACEUTIQUE ET CONTENU	
30 x 1 comprimé pelliculé. Les éléments des boîtes multiples ne peuvent être vendus séparément.	
5. MODE ET VOIE(S) D'ADMINISTRATION	
Voie orale. Lire la notice avant utilisation.	
6. MISE EN GARDE SPÉCIALE INDIQUANT QUE LE MÉDICAMENT DOIT ÊTRE CONSERVÉ HORS DE LA VUE ET DE LA PORTÉE DES ENFANTS	
Tenir hors de la vue et de la portée des enfants.	
7. AUTRE(S) MISE(S) EN GARDE SPÉCIALE(S), SI NÉCESSAIRE	
8. DATE DE PÉREMPTION	
EXP {MM/AAAA}	
9. PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES DE CONSERVATION	
10. PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES D'ÉLIMINATION DES MÉDICAMENTS NON UTILISÉS OU DES DÉCHETS PROVENANT DE CES MÉDICAMENTS S'IL Y A LIEU	

11.	NOM ET ADRESSE DU TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ
Teva l	B.V., Swensweg 5, 2031GA Haarlem, Pays Bas.
12.	NUMÉRO(S) D'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ
	11/742/001 (30 x 1 – blister PVC/PVDC/alu) /11/742/006 (30 x 1 – blister alu/alu)
13.	NUMÉRO DU LOT
Lot	
14.	CONDITIONS DE PRESCRIPTION ET DE DÉLIVRANCE
Médio	cament soumis à prescription médicale.
15.	INDICATIONS D'UTILISATION
16.	INFORMATIONS EN BRAILLE
Efavii	renz Teva 600 mg, comprimés pelliculés.
17.	IDENTIFIANT UNIQUE – CODE-BARRES 2D
Code-	barres 2D portant l'identifiant unique inclus.
18.	IDENTIFIANT UNIQUE - DONNÉES LISIBLES PAR LES HUMAINS
PC	
SN	
NN	

1.	DÉNOMINATION DU MÉDICAMENT
	irenz Teva 600 mg, comprimés pelliculés. renz.
2.	NOM DU TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ
Γeva	
3.	DATE DE PÉREMPTION
EXP	
4.	NUMÉRO DU LOT
Lot	

B. NOTICE

NOTICE: INFORMATION DE L'UTILISATEUR

Efavirenz Teva 600 mg, comprimés pelliculés

éfavirenz

Veuillez lire attentivement l'intégralité de cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez jamais à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin à votre pharmacien ou votre infirmier/ère. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

Que contient cette notice :

- 1. Qu'est-ce que Efavirenz Teva et dans quel cas est-il utilisé
- 2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Efavirenz Teva
- 3. Comment prendre Efavirenz Teva
- 4. Quels sont les effets indésirables éventuels
- 5. Comment conserver Efavirenz Teva
- 6. Contenu de l'emballage et autres informations

1. Qu'est-ce qu'Efavirenz Teva et dans quel cas est-il utilisé

Efavirenz Teva, qui contient la substance active éfavirenz est un médicament antirétroviral de la classe des inhibiteurs non nucléosidiques de la transcriptase inverse (INNTI). C'est un **médicament** antirétroviral qui agit contre l'infection par le virus de l'immunodéficience humaine (VIH-1) en réduisant la quantité de virus présente dans le sang. Il est utilisé par les adultes, les adolescents et les enfants âgés de 3 ans et plus.

Votre médecin vous a prescrit Efavirenz Teva parce que vous êtes infecté par le VIH. Efavirenz Teva pris en association avec d'autres médicaments antirétroviraux réduit la quantité de virus présente dans le sang. Cela renforcera votre système immunitaire et réduira le risque de maladies liées à l'infection par le VIH.

2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Efavirenz Teva

Ne prenez jamais Efavirenz Teva

- **si vous êtes allergique** à l'éfavirenz ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (mentionnés à la rubrique 6). Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien.
- si vous souffrez d'insuffisance hépatique sévère
- si vous souffrez d'une maladie cardiaque, telle que des changements de rythme ou de fréquence cardiaque, un rythme cardiaque lent ou une maladie cardiaque sévère.
- si au moins un membre de votre famille (parents, grands-parents, frères ou sœurs) est mort soudainement des suites d'un problème cardiaque ou est né avec des problèmes cardiaques.
- si votre médecin vous a informé que vous aviez un taux élevé ou bas d'électrolytes dans le sang tels que potassium ou magnésium.
- si vous prenez actuellement l'un des médicaments suivants (voir également la rubrique « Autres médicaments et Efavirenz Teva ») :
 - **astémizole**, **ou terfénadine**, (utilisés pour traiter les symptômes allergiques)

- **bépridil** (utilisé pour traiter les maladies cardiaques)
- **cisapride** (utilisé pour traiter les brûlures digestives)
- **alcaloïdes de l'ergot de seigle** (par exemple ergotamine, dihydroergotamine, ergonovine et méthylergonovine (utilisés pour traiter des migraines et des algies vasculaires de la face)
- **midazolam ou triazolam** (utilisés pour vous aider à dormir)
- **pimozide, imipramine, amitriptyline ou clomipramine** (utilisé pour traiter certains troubles mentaux)
- **elbasvir ou grazoprévir** (utilisés pour traiter l'hépatite C)
- **millepertuis** (*Hypericum perforatum*) (remède à base de plantes utilisé dans le traitement de la dépression ou l'anxiété)
- **flécaïnide, métoprolol** (utilisés pour traiter un battement irrégulier du cœur)
- **certains antibiotiques** (macrolides, fluoroquinolones, imidazole)
- antifongiques triazolés
- certains traitements antipaludéens
- **méthadone** (utilisée dans le traitement de la toxicomanie aux opiacés)

Prévenez immédiatement votre médecin si vous prenez l'un de ces médicaments. La prise de ces médicaments en association avec Efavirenz Teva risque d'engendrer des effets indésirables graves et/ou pouvant mettre votre vie en danger, ou peut empêcher Efavirenz Teva d'agir correctement.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin avant de prendre Efavirenz Teva

- **Efavirenz Teva doit être pris avec d'autres médicaments agissant contre le virus VIH.** Si vous avez commencé un traitement à base d'Efavirenz Teva parce que votre traitement actuel n'était pas en mesure de prévenir la multiplication du virus, il vous faudra prendre un autre médicament que vous n'avez jamais pris auparavant.
- Ce médicament ne permet pas de guérir l'infection par le VIH, et vous pouvez continuer à présenter des infections ou d'autres maladies liées au VIH.
- Pendant votre traitement par Efavirenz Teva, vous devrez continuer à vous faire suivre par votre médecin.
- Veuillez informer votre médecin :
 - si vous avez des antécédents de maladie mentale, y compris de dépression ou de toxicomanie ou d'abus d'alcool. Avertissez immédiatement votre médecin si vous vous sentez déprimé(e), si vous avez des idées suicidaires ou si vous avez des pensées étranges (voir rubrique 4 « Quels sont les effets indésirables éventuels »).
 - **si vous avez des antécédents de convulsions (ou de crises d'épilepsie)**, ou si vous êtes traité(e) par des anticonvulsivants tels que carbamazépine, phénobarbital et phénytoïne. Si vous prenez l'un de ces médicaments, votre médecin devra peut-être mesurer la concentration du médicament anticonvulsivant dans votre sang pour s'assurer que celle-ci n'est pas affectée par la prise d'Efavirenz Teva. Votre médecin pourra aussi vous prescrire un anticonvulsivant différent.
 - si vous avez des antécédents de maladie du foie, y compris une hépatite chronique active. Les patients ayant une hépatite chronique B ou C et traités par association d'antirétroviraux présentent un risque plus élevé de problèmes hépatiques graves et potentiellement fatals. Votre médecin pourra vous prescrire des analyses de sang afin de surveiller le fonctionnement de votre foie ou il peut vous prescrire un autre médicament. Si vous souffrez d'une maladie sévère du foie, ne prenez jamais Efavirenz Teva (voir rubrique 2 « Ne prenez jamais Efavirenz Teva »).
 - si vous êtes atteint d'un trouble cardiaque, tel qu'une anomalie de l'activité électrique du cœur appelée allongement de l'intervalle QT.
- Pendant votre traitement par Efavirenz Teva soyez attentif à la survenue de certains signes :
 - des sensations de vertiges, une difficulté à dormir, une somnolence, une difficulté à se concentrer ou des rêves anormaux. Ces effets indésirables peuvent commencer au

- cours des deux premiers jours du traitement et disparaissent habituellement après les deux à quatre premières semaines de traitement.
- **des signes d'éruptions cutanées.** Si vous constatez des signes d'éruptions cutanées sévères avec des vésicules, de la fièvre, arrêtez de prendre Efavirenz Teva et contactez immédiatement votre médecin. Si vous avez déjà eu une éruption cutanée en prenant un autre INNTI, vous pouvez présenter un risque plus important d'avoir une éruption cutanée avec Efavirenz Teva.
- tout signe d'inflammation ou d'infection. Chez certains patients présentant une infection par le VIH à un stade avancé (SIDA) et des antécédents d'infection opportuniste, les signes et symptômes inflammatoires provenant d'infections antérieures peuvent survenir peu après le début du traitement anti-VIH. Ces symptômes seraient dus à une amélioration de la réponse immunitaire, permettant à l'organisme de combattre les infections qui pouvaient être présentes sans symptômes évidents. Si vous remarquez des symptômes d'infection, veuillez en informer immédiatement votre médecin. En plus des infections opportunistes, des maladies auto-immunes (maladies qui surviennent lorsque le système immunitaire s'attaque aux cellules saines de l'organisme) peuvent également survenir après le début de votre traitement anti-VIH. Les maladies auto-immunes peuvent survenir plusieurs mois après le début du traitement. Si vous remarquez des symptômes d'infection ou tout autre symptôme comme une faiblesse musculaire, une faiblesse commençant dans les mains et les pieds puis remontant vers le tronc, des palpitations, des tremblements ou une hyperactivité, veuillez en informer votre médecin immédiatement pour voir si un traitement est nécessaire.
- **problèmes osseux**. Certains patients prenant un traitement par association d'antirétroviraux peuvent développer une maladie des os appelée ostéonécrose (mort du tissu osseux par manque d'irrigation sanguine de l'os). La durée du traitement par association d'antirétroviraux, l'utilisation de corticoïdes, la consommation d'alcool, une immunosuppression sévère, un indice de masse corporelle élevé, peuvent faire partie des nombreux facteurs de risque de développement de cette maladie. Les signes d'ostéonécrose sont une raideur des articulations, des douleurs (en particulier de la hanche, du genou et de l'épaule) et des difficultés pour se mouvoir. Si vous ressentez l'un de ces symptômes, veuillez en informer votre médecin.

Enfants et adolescents

Efavirenz Teva n'est pas recommandé chez les enfants âgés de moins de 3 ans ou pesant moins de 40 kg.

Autres médicaments et Efavirenz Teva

Vous ne devez jamais prendre Efavirenz Teva, avec certains médicaments. La liste de ceux-ci se trouve au paragraphe « Ne prenez jamais Efavirenz Teva », au début de la rubrique 2. Cela inclut certains médicaments communs et certains remèdes à base de plantes (millepertuis) qui peuvent entraîner des interactions graves.

Informez votre médecin, pharmacien ou infirmier/ère si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament.

Efavirenz Teva peut interagir avec d'autres médicaments, incluant des préparations à base de plantes tels que des extraits de *Ginkgo biloba*. Ainsi les quantités d'Efavirenz Teva ou d'autres médicaments dans votre sang peuvent être modifiés. Ceci peut empêcher vos médicaments d'agir correctement ou en aggraver les effets indésirables. Dans certains cas, votre médecin devra ajuster la dose ou vérifier vos concentrations sanguines. **Il est important d'indiquer à votre médecin ou à votre pharmacien si vous prenez actuellement l'un des médicaments suivants :**

- Autres médicaments utilisés pour l'infection par le VIH :
 - les inhibiteurs de protéase : darunavir, indinavir, lopinavir/ritonavir, ritonavir, atazanavir associé au ritonavir, saquinavir ou fosamprénavir/saquinavir. Votre médecin pourra envisager de vous donner un autre médicament ou de changer la dose des inhibiteurs de protéase.
 - maraviroc.

- le comprimé d'association contenant de l'éfavirenz, de l'emtricitabine et du ténofovir ne doit pas être pris avec Efavirenz Teva à moins d'être recommandé par votre médecin, puisqu'il contient de l'éfavirenz, le même principe actif que Efavirenz Teva.
- **Médicaments utilisés pour traiter une infection par l'hépatite C :** bocéprévir, télaprévir, elbasvir/grazoprévir, siméprévir, sofosbuvir/velpatasvir, sofosbuvir/velpatasvir/voxilaprévir, glécaprevir/pibrentasvir.
- Médicaments utilisés pour traiter les infections bactériennes, y compris la tuberculose et les infections liées au SIDA du type *Mycobacterium avium*: clarithromycine, rifabutine, rifampicine. Votre médecin pourra envisager de changer la dose ou de vous donner un autre antibiotique. De plus, votre médecin pourra envisager de vous prescrire une dose supplémentaire d'Efavirenz Teva.
- Médicaments utilisés pour traiter les infections dues à des champignons (antifongiques) :
 - voriconazole. Efavirenz Teva peut faire baisser la concentration de voriconazole dans votre sang et le voriconazole peut augmenter la concentration d'éfavirenz dans votre sang. Si vous prenez ces deux médicaments ensemble, la dose de voriconazole doit être augmentée et la dose d'éfavirenz doit être réduite. Il est nécessaire de consulter préalablement votre médecin.
 - itraconazole. Efavirenz Teva peut faire baisser la concentration d'itraconazole dans votre sang.
 - posaconazole. Efavirenz Teva peut faire baisser la concentration de posaconazole dans votre sang.

- Médicaments utilisés pour traiter le paludisme :

- artémether/luméfantrine : Efavirenz Teva peut faire baisser la concentration d'artémether/luméfantrine dans votre sang.
- atovaquone/proguanil : Efavirenz Teva peut faire baisser la concentration d'atovaquone/proguanil dans votre sang.
- **Praziquantel** (un médicament utilisé pour traiter les infections parasitaires). Efavirenz Teva peut réduire la quantité de praziquantel dans votre sang.
- Médicaments utilisés pour traiter des convulsions/crises d'épilepsie (anticonvulsivants): carbamazépine, phénytoïne, phénobarbital. Efavirenz Teva peut réduire la quantité de l'anticonvulsivant dans votre sang. La carbamazépine peut compromettre l'efficacité d'Efavirenz Teva. Votre médecin pourra envisager de vous prescrire un anticonvulsivant différent.
- Médicaments utilisés pour abaisser les graisses du sang (dénommés aussi statines) : atorvastatine, pravastatine, simvastatine. Efavirenz Teva peut réduire la quantité de statines dans votre sang. Votre médecin vérifiera votre taux de cholestérol et pourra envisager de changer la dose de votre statine, si besoin.
- La méthadone (un médicament utilisé pour traiter la toxicomanie aux opiacés) : votre médecin pourrait vous recommander un traitement alternatif.
- Le métamizole, un médicament utilisé pour traiter la douleur et la fièvre.
- **La sertraline** (un médicament utilisé pour traiter la dépression) : votre médecin devra peut-être changer votre dose de sertraline.
- **Le bupropion** (un médicament utilisé pour traiter la dépression ou pour aider à arrêter de fumer) : votre médecin devra peut-être changer votre dose de bupropion.
- Le diltiazem ou médicaments similaires (appelés les inhibiteurs calciques qui sont des médicaments généralement utilisés pour traiter l'hypertension artérielle ou des problèmes cardiaques): lorsque vous commencez votre traitement par Efavirenz Teva, votre médecin devra peut-être changer votre dose d'inhibiteur calcique.
- Immunosuppresseurs tels que ciclosporine, sirolimus ou tacrolimus (médicaments utilisés pour la prévention du rejet des greffes d'organe) lorsque vous commencez ou arrêtez de prendre Efavirenz Teva, votre médecin surveillera étroitement vos concentrations plasmatiques d'immunosuppresseur et devra peut-être changer sa dose.
- Les contraceptifs hormonaux tels que la pilule contraceptive, une méthode contraceptive par injection (par exemple, Depo-Provera) ou un implant contraceptif (Implanon): vous devez également utiliser une méthode de contraception mécanique fiable (voir rubrique « Grossesse, allaitement et fertilité »). Efavirenz Teva peut diminuer l'efficacité des contraceptifs hormonaux. Des grossesses ont été rapportées chez des femmes prenant Efavirenz

Teva et utilisant un implant contraceptif. Cependant il n'a pas été démontré que le traitement par Efavirenz Teva a été la cause de l'échec de la contraception.

- La warfarine ou l'acénocoumarol (médicaments utilisés pour réduire la coagulation du sang) : votre médecin devra peut-être ajuster votre dose de warfarine ou d'acénocoumarol.
- **Des extraits de** *Ginkgo biloba* (une préparation à base de plantes).
- Médicaments présentant un effet sur le rythme cardiaque :
 - **Médicaments utilisés pour traiter un trouble du rythme cardiaque**, tels que flécaïnide ou métropolol.
 - **Médicaments utilisés pour traiter une dépression**, tels qu'imipramine, amitriptyline ou clomipramine.
 - **Antibiotiques** tels que macrolides, fluoroquinolones ou imidazole.

Efavirenz Teva avec des aliments et boissons

La prise d'Efavirenz Teva à jeun peut diminuer les effets indésirables. Le jus de pamplemousse doit être évité quand vous prenez Efavirenz Teva.

Grossesse, allaitement et fertilité

Les femmes ne doivent pas débuter une grossesse pendant le traitement par Efavirenz Teva, ni dans les 12 semaines qui suivent la fin du traitement. Votre médecin peut exiger que vous fassiez un test de grossesse pour s'assurer que vous n'êtes pas enceinte avant de commencer le traitement par Efavirenz Teva.

Si vous êtes en âge de procréer pendant le traitement par Efavirenz Teva, vous devez utiliser une méthode de contraception mécanique fiable (par exemple, un préservatif) associée à d'autres méthodes contraceptives, dont les contraceptifs oraux (pilule) et les autres contraceptifs hormonaux (par exemple : implants, injections). L'éfavirenz peut rester dans votre sang pendant un certain temps après l'arrêt du traitement. C'est pourquoi vous devez continuer à utiliser des mesures contraceptives, telles que celles citées ci-dessus, pendant 12 semaines après avoir arrêté de prendre Efavirenz Teva.

Informez votre médecin immédiatement si vous êtes enceinte ou si vous prévoyez de l'être. Si vous êtes enceinte, vous ne devez prendre Efavirenz Teva que si votre médecin, en accord avec vous, décide que ce traitement est absolument nécessaire. Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

Des malformations congénitales graves ont été observées chez des animaux à naître et chez des bébés de femmes traitées par l'éfavirenz ou par une association médicamenteuse contenant de l'éfavirenz, de l'emtricitabine et du ténofovir pendant la grossesse. Si vous avez pris Efavirenz Teva ou le comprimé d'association contenant de l'éfavirenz, de l'emtricitabine et du ténofovir pendant votre grossesse, votre médecin peut vous prescrire des analyses sanguines régulières et d'autres examens diagnostiques pour surveiller le développement de votre enfant.

Vous ne devez pas allaiter votre bébé si vous prenez Efavirenz Teva.

L'allaitement **n'est pas recommandé** chez les femmes vivant avec le VIH, car l'infection par le VIH peut se transmettre au bébé par l'intermédiaire du lait maternel.

Si vous allaitez ou envisagez d'allaiter, vous devez en discuter avec votre médecin dès que possible.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Efavirenz Teva contient de l'éfavirenz et peut provoquer des vertiges, des difficultés de concentration et une somnolence. Si vous vous sentez mal, il est déconseillé de conduire ou d'utiliser certains outils ou machines.

Efavirenz Teva contient du lactose

Ce médicament contient 9,98 mg de lactose (sous forme monohydratée) par comprimé.

Si votre médecin vous a mis en garde au sujet d'une intolérance à certains sucres, veuillez le consulter avant de prendre ce médicament.

Efavirenz Teva contient du sodium

Ce médicament contient moins de 1 mmol (23 mg) de sodium par comprimé, c.-à-d. qu'il est essentiellement « sans sodium ».

3. Comment prendre Efavirenz Teva

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute. Votre médecin vous informera de la posologie recommandée.

- La dose pour les adultes est de 600 mg en une prise par jour.
- La dose d'Efavirenz Teva peut être augmentée ou diminuée si vous prenez aussi d'autres médicaments (voir rubrique « Autres médicaments et Efavirenz Teva »).
- Efavirenz Teva doit être utilisé par voie orale. Il est recommandé de le prendre à jeun, de préférence au coucher. Cela pourrait rendre quelques effets indésirables (par exemple, vertiges, somnolence) moins gênants. En général, on définit le terme "à jeun" comme 1 heure avant ou 2 heures après un repas.
- Il est recommandé d'avaler le comprimé en entier avec de l'eau.
- Efavirenz Teva doit être pris tous les jours.
- Efavirenz Teva ne doit jamais être utilisé seul pour traiter l'infection au VIH. Il doit toujours être pris en association avec d'autres médicaments anti-VIH.

Utilisation chez les enfants et les adolescents

- Les comprimés pelliculés d'Efavirenz Teva ne sont pas adaptés pour les enfants pesant moins de 40 kg.
- Pour les enfants pesant 40 kg et plus, la dose est de 600 mg par jour.

Si vous avez pris plus d'Efavirenz Teva que vous n'auriez dû

Si vous avez pris trop d'Efavirenz Teva, contactez votre médecin ou le service d'urgences le plus proche pour demander conseil. Conservez le médicament avec vous pour pouvoir décrire facilement ce que vous avez pris.

Si vous oubliez de prendre Efavirenz Teva

Essayez de ne pas oublier de prendre vos comprimés. **En cas d'oubli**, prenez la prochaine dose le plus rapidement possible, mais ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre. Si vous avez besoin de conseils pour prévoir les meilleures heures de prises, interrogez votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous arrêtez de prendre Efavirenz Teva

Quand vous êtes sur le point de ne plus avoir de médicament, consultez votre médecin ou votre pharmacien. Ceci est très important car toute interruption de ce traitement, aussi brève soit-elle, risque de faire augmenter la quantité de virus présente dans l'organisme. En outre, les interruptions sont susceptibles de rendre le virus plus difficile à traiter.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin, à votre pharmacien ou à votre infirmier/ère.

4. Ouels sont les effets indésirables éventuels

Comme tous les médicaments, ce médicament est susceptible d'entraîner des effets indésirables, bien que tous les patients n'y soient pas sujets.

Lors du traitement de l'infection par le VIH, il n'est pas toujours possible de dire quels sont les effets indésirables qui sont provoqués par Efavirenz Teva ou par les autres médicaments que vous prenez en même temps ou par la maladie elle-même.

Une augmentation du poids ainsi que des taux de lipides et de glucose dans le sang peuvent survenir au cours d'un traitement contre le VIH. Ces modifications sont en partie dues à une amélioration de votre état de santé et du mode de vie ; concernant l'augmentation des lipides sanguins, celle-ci est parfois liée aux médicaments contre le VIH. Votre médecin procèdera à des examens afin d'évaluer ces changements.

Les effets indésirables les plus fréquemment rapportés avec l'éfavirenz associé à d'autres médicaments anti-VIH sont les éruptions cutanées et les symptômes neurologiques.

En cas d'éruption cutanée, consultez votre médecin car certaines de ces manifestations peuvent être graves. Toutefois, sachez que dans la plupart des cas, ce symptôme disparaît sans modification du traitement par Efavirenz Teva. Les éruptions cutanées sont plus fréquentes chez les enfants que chez les adultes traités par éfavirenz.

Les symptômes affectant le système nerveux ont tendance à se déclarer au début du traitement mais diminuent généralement au bout de quelques semaines. Dans une étude, les symptômes affectant le système nerveux sont apparus souvent entre 1 à 3 heures après la prise du médicament. Si vous présentez ces symptômes, il se peut que votre médecin vous conseille de prendre Efavirenz Teva au coucher et à jeun. Certains patients présentent des symptômes plus graves susceptibles d'affecter leur humeur ou leur capacité de concentration. Certains patients ont fait des tentatives de suicide. Ces problèmes semblent arriver plus souvent chez les patients qui ont déjà présenté des troubles mentaux. Informez immédiatement votre médecin de ces symptômes et de tout autre effet indésirable ressenti pendant votre traitement par Efavirenz Teva.

Prévenez votre médecin si vous ressentez l'un des effets indésirables suivants :

Très fréquents (affecte plus de 1 utilisateur sur 10)

- éruptions cutanées.

Fréquents (affecte 1 à 10 utilisateurs sur 100)

- rêves anormaux, difficultés de concentration, vertiges, céphalées, difficulté à dormir, somnolence, problèmes de coordination et d'équilibre
- maux d'estomac, diarrhées, douleurs abdominales (nausées), vomissements
- démangeaisons
- fatigue
- se sentir anxieux ou déprimé

Des analyses peuvent montrer:

- une augmentation des enzymes hépatiques dans le sang
- une augmentation des triglycérides (acides gras) dans le sang

Peu fréquents (affecte 1 à 10 utilisateurs sur 1 000)

- nervosité, troubles de la mémoire, confusion, convulsions (crises d'épilepsie), pensées anormales
- vision floue
- sensation de tournis ou de bascule (vertiges)
- douleur de l'abdomen (ventre) provoquée par l'inflammation du pancréas

- réaction allergique (hypersensibilité) pouvant causer des réactions cutanées sévères (érythème multiforme, syndrome de Stevens-Johnson)
- coloration jaune de la peau ou des yeux, démangeaisons, ou douleur de l'abdomen (ventre) provoquée par une inflammation du foie
- augmentation de la taille des seins chez l'homme
- comportement coléreux, sautes d'humeur, voir ou entendre des choses qui ne sont pas réellement présentes (hallucinations), manies (un état mental caractérisé par des périodes de suractivité, d'exaltation ou d'irritabilité), paranoïa, idées suicidaires, catatonie (état dans lequel le patient reste momentanément sans parole et sans mouvement)
- sifflement, bourdonnement ou autre bruit persistant dans les oreilles
- tremblement (frisson)
- bouffées de chaleur

Des analyses peuvent montrer:

- une augmentation du taux de cholestérol dans le sang

Rare (affecte 1 à 10 utilisateurs sur 10 000)

- éruption cutanée avec démangeaisons provoquée par une réaction à la lumière du soleil
- une insuffisance hépatique, évoluant dans certains cas vers un décès ou une greffe, est survenue sous traitement par l'éfavirenz. La plupart des cas concernaient des patients déjà atteints d'une maladie hépatique. Cependant, il y a eu quelques cas de patients qui ne présentaient pas de maladie hépatique.
- angoisses inexpliquées non associées à des hallucinations, mais pouvant rendre difficiles la clarté et la sensibilité de la pensée
- suicide

Déclaration des effets secondaires

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Vous pouvez également déclarer les effets indésirables directement via le système national de déclaration décrit en <u>Annexe V</u>. En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

5. Comment conserver Efavirenz Teva

Tenir ce médicament hors de la vue et de la portée des enfants.

N'utilisez pas ce médicament après la date de péremption indiquée sur la plaquette thermoformée et sur la boîte après EXP. La date d'expiration fait référence au dernier jour de ce mois.

Ne jetez aucun médicament au tout-à-l'égout ou avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus. Ces mesures contribueront à protéger l'environnement.

6. Contenu de l'emballage et autres informations

Ce que contient Efavirenz Teva

- Chaque comprimé pelliculé d'Efavirenz Teva contient 600 mg de principe actif éfavirenz.
- Les autres composants du noyau sont : cellulose microcristalline, hydroxypropylcellulose, laurilsulfate de sodium, carboxyméthylamidon (Type A), poloxamer 407 et stéarate de magnésium. Le pelliculage contient de l'hypromellose, du lactose monohydraté, du dioxyde de titane, du macrogol/PEG 3350, de la triacétine et de l'oxyde de fer jaune.

Qu'est-ce que Efavirenz Teva et contenu de l'emballage extérieur

- Comprimé pelliculé jaune, en forme de gélule, gravé « Teva » sur une face et « 7541 » sur l'autre.
- Efavirenz Teva est disponible en boîte de 30, 90 comprimés pelliculés ou 30 x 1, 90 x 1 comprimé pelliculé (en plaquettes prédécoupées) ou en boîtes multiples fardelées ou carton contenant 90 comprimés pelliculés (3 boîtes de 30 x 1 comprimé pelliculé). Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché

Teva B.V., Swensweg 5, 2031GA Haarlem, Pays Bas.

Fabricant

PLIVA Hrvatska d.o.o. (PLIVA Croatia Ltd.), Prilaz baruna Filipovića 25, 10000 Zagreb, Croatie

Pour toute information complémentaire concernant ce médicament, veuillez prendre contact avec le représentant local du titulaire de l'autorisation de mise sur le marché :

België/Belgique/Belgien	Lietuva
Teva Pharma Belgium N.V./S.A./AG	UAB Teva Baltics
Tél/Tel: +32 38207373	Tel: +370 52660203
Tel/Tel: +32 3820/3/3	Tel: +3/0 32000203
България	Luxembourg/Luxemburg
Тева Фарма ЕАД	Teva Pharma Belgium N.V./S.A./AG
Тел: +359 24899585	Belgique/Belgien
	Tél/Tel: +32 38207373
Česká republika	Magyarország
Teva Pharmaceuticals CR, s.r.o.	Teva Gyógyszergyár Zrt.
Tel: +420 251007111	Tel: +36 12886400
101. 120 201007111	1011 130 12000 100
Danmark	Malta
Teva Denmark A/S	Teva Pharmaceuticals Ireland
Tlf: +45 44985511	L-Irlanda
	Tel: +44 2075407117
Deutschland	Nederland
Deutschland TEVA GmbH	Nederland Nederland B.V.
TEVA GmbH	Nederland B.V.
TEVA GmbH Tel: +49 73140208	Nederland B.V. Tel: +31 8000228400
TEVA GmbH Tel: +49 73140208 Eesti	Nederland B.V. Tel: +31 8000228400 Norge
TEVA GmbH Tel: +49 73140208 Eesti UAB Teva Baltics Eesti filiaal Tel: +372 6610801	Nederland B.V. Tel: +31 8000228400 Norge Teva Norway AS Tlf: +47 66775590
TEVA GmbH Tel: +49 73140208 Eesti UAB Teva Baltics Eesti filiaal Tel: +372 6610801 Ελλάδα	Nederland B.V. Tel: +31 8000228400 Norge Teva Norway AS Tlf: +47 66775590 Österreich
TEVA GmbH Tel: +49 73140208 Eesti UAB Teva Baltics Eesti filiaal Tel: +372 6610801 Ελλάδα Specifar A.B.E.E.	Nederland B.V. Tel: +31 8000228400 Norge Teva Norway AS Tlf: +47 66775590 Österreich ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
TEVA GmbH Tel: +49 73140208 Eesti UAB Teva Baltics Eesti filiaal Tel: +372 6610801 Ελλάδα	Nederland B.V. Tel: +31 8000228400 Norge Teva Norway AS Tlf: +47 66775590 Österreich
TEVA GmbH Tel: +49 73140208 Eesti UAB Teva Baltics Eesti filiaal Tel: +372 6610801 Ελλάδα Specifar A.B.E.E. Τηλ: +30 2118805000	Nederland B.V. Tel: +31 8000228400 Norge Teva Norway AS Tlf: +47 66775590 Österreich ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH
TEVA GmbH Tel: +49 73140208 Eesti UAB Teva Baltics Eesti filiaal Tel: +372 6610801 Ελλάδα Specifar A.B.E.E.	Nederland B.V. Tel: +31 8000228400 Norge Teva Norway AS Tlf: +47 66775590 Österreich ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH Tel: +43 1970070 Polska
TEVA GmbH Tel: +49 73140208 Eesti UAB Teva Baltics Eesti filiaal Tel: +372 6610801 Ελλάδα Specifar A.B.E.E. Τηλ: +30 2118805000	Nederland B.V. Tel: +31 8000228400 Norge Teva Norway AS Tlf: +47 66775590 Österreich ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH Tel: +43 1970070
TEVA GmbH Tel: +49 73140208 Eesti UAB Teva Baltics Eesti filiaal Tel: +372 6610801 Eλλάδα Specifar A.B.E.E. Τηλ: +30 2118805000 España Teva Pharma, S.L.U.	Nederland B.V. Tel: +31 8000228400 Norge Teva Norway AS Tlf: +47 66775590 Österreich ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH Tel: +43 1970070 Polska Teva Pharmaceuticals Polska Sp. z o.o.
TEVA GmbH Tel: +49 73140208 Eesti UAB Teva Baltics Eesti filiaal Tel: +372 6610801 Eλλάδα Specifar A.B.E.E. Τηλ: +30 2118805000 España Teva Pharma, S.L.U. Tel: +34 913873280 France	Nederland B.V. Tel: +31 8000228400 Norge Teva Norway AS Tlf: +47 66775590 Österreich ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH Tel: +43 1970070 Polska Teva Pharmaceuticals Polska Sp. z o.o. Tel: +48 223459300 Portugal
TEVA GmbH Tel: +49 73140208 Eesti UAB Teva Baltics Eesti filiaal Tel: +372 6610801 Eλλάδα Specifar A.B.E.E. Τηλ: +30 2118805000 España Teva Pharma, S.L.U. Tel: +34 913873280 France Teva Santé	Nederland B.V. Tel: +31 8000228400 Norge Teva Norway AS Tlf: +47 66775590 Österreich ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH Tel: +43 1970070 Polska Teva Pharmaceuticals Polska Sp. z o.o. Tel: +48 223459300 Portugal Teva Pharma - Produtos Farmacêuticos, Lda.
TEVA GmbH Tel: +49 73140208 Eesti UAB Teva Baltics Eesti filiaal Tel: +372 6610801 Eλλάδα Specifar A.B.E.E. Τηλ: +30 2118805000 España Teva Pharma, S.L.U. Tel: +34 913873280 France	Nederland B.V. Tel: +31 8000228400 Norge Teva Norway AS Tlf: +47 66775590 Österreich ratiopharm Arzneimittel Vertriebs-GmbH Tel: +43 1970070 Polska Teva Pharmaceuticals Polska Sp. z o.o. Tel: +48 223459300 Portugal

Hrvatska	România
Pliva Hrvatska d.o.o.	Teva Pharmaceuticals S.R.L.
Tel: + 385 13720000	Tel: +40 212306524
Ireland	Slovenija
Teva Pharmaceuticals Ireland	Pliva Ljubljana d.o.o.
Tel: +44 2075407117	Tel: +386 15890390
7	(I) 1/ 1/II
Ísland	Slovenská republika
Teva Pharma Iceland ehf.	TEVA Pharmaceuticals Slovakia s.r.o.
Sími: +354 5503300	Tel: +421 257267911
Italia	Suomi/Finland
Teva Italia S.r.l.	Teva Finland Oy
Tel: +39 028917981	Puh/Tel: +358 201805900
Κύπρος	Sverige
Specifar A.B.E.E.	Teva Sweden AB
Ελλάδα	Tel: +46 42121100
Τηλ: +30 2118805000	161. 10 12121100
Latvija	United Kingdom (Northern Ireland)
UAB Teva Baltics filiāle Latvijā	Teva Pharmaceuticals Ireland
Tel: +371 67323666	Ireland
	Tel: +44 2075407117

La dernière date à laquelle cette notice a été révisée est

Autres sources d'informations

Des informations détaillées sur ce médicament sont disponibles sur le site internet de l'Agence européenne des médicaments : http://www.ema.europa.eu/.