BILAG I PRODUKTRESUMÉ

1. LÆGEMIDLETS NAVN

Epclusa 400 mg/100 mg filmovertrukne tabletter Epclusa 200 mg/50 mg filmovertrukne tabletter

2. KVALITATIV OG KVANTITATIV SAMMENSÆTNING

Epclusa 400 mg/100 mg filmovertrukne tabletter

Hver filmovertrukket tablet indeholder 400 mg sofosbuvir og 100 mg velpatasvir.

Epclusa 200 mg/50 mg filmovertrukne tabletter

Hver filmovertrukket tablet indeholder 200 mg sofosbuvir og 50 mg velpatasvir.

Alle hjælpestoffer er anført under pkt. 6.1.

3. LÆGEMIDDELFORM

Filmovertrukket tablet.

Epclusa 400 mg/100 mg filmovertrukne tabletter

Lyserød, rombeformet, filmovertrukket tablet med dimensionerne 20 mm x 10 mm, præget med "GSI" på den ene side og med "7916" på den anden side.

Epclusa 200 mg/50 mg filmovertrukne tabletter

Lyserød, oval, filmovertrukket tablet med dimensionerne 14 mm x 7 mm, præget med "GSI" på den ene side og med "S/V" på den anden side.

4. KLINISKE OPLYSNINGER

4.1 Terapeutiske indikationer

Epclusa er indiceret til behandling af kronisk hepatitis C-virus- (HCV-) infektion hos patienter på 3 år og derover (se pkt. 4.2, 4.4 og 5.1).

4.2 Dosering og administration

Behandling med Epclusa bør påbegyndes og monitoreres af en læge med erfaring i behandling af patienter med HCV-infektion.

Dosering

Den anbefalede dosis Epclusa hos voksne er én 400 mg/100 mg tablet oralt én gang dagligt sammen med eller uden mad (se pkt. 5.2).

Den anbefalede dosis Epclusa hos pædiatriske patienter i alderen 3 år og derover, er beregnet ud fra vægt, som angivet i tabel 3.

Epclusa fås i en granulatformulering til behandling af kronisk HCV-infektion hos pædiatriske patienter i alderen 3 år og derover, der har svært ved at sluge filmovertrukne tabletter. Se produktresuméet for Epclusa 200 mg/50 mg eller 150 mg/37,5 mg granulat angående patienter, som vejer < 17 kg.

Tabel 1: Anbefalet behandling og behandlingsvarighed for voksne uanset HCV-genotyper

Voksen patientpopulation ^a	Behandling og behandlingsvarighed
	Epclusa i 12 uger
Patienter uden cirrose og patienter med	
kompenseret cirrose.	Tillæg af ribavirin kan overvejes hos genotype 3-inficerede
	patienter med kompenseret cirrose (se pkt. 5.1).
Patienter med dekompenseret cirrose	Epclusa + ribavirin i 12 uger

a. Inklusive patienter med samtidig infektion med humant immundefektvirus (hiv) og patienter med recidiverende HCV efter levertransplantation (se pkt. 4.4).

Se også produktresuméet for det lægemiddel, der indeholder ribavirin, når der anvendes kombinationsbehandling med ribavirin (RBV).

Følgende dosering anbefales til voksne, idet ribavirin fordeles på to daglige doser, som gives sammen med mad:

Tabel 2: Retningslinjer for dosering af ribavirin administreret sammen med Epclusa til voksne med dekompenseret cirrose

Voksen patient	Ribavirindosis
CPT- (Child-Pugh-Turcotte) klasse B-	1.000 mg dagligt for patienter < 75 kg og 1.200 mg for patienter
cirrose før transplantation	\geq 75 kg
CPT-klasse C-cirrose før	Startdosis på 600 mg, som kan titreres op til maksimalt
transplantation	1.000/1.200 mg (1.000 mg til patienter, der vejer < 75 kg, og
	1.200 mg til patienter, der vejer \geq 75 kg), hvis dosis er veltolereret.
CPT-klasse B- eller C-cirrose efter	Hvis startdosis ikke er veltolereret, bør dosis reduceres som klinisk
transplantation	indiceret, baseret på hæmoglobinniveauet

Hvis ribavirin anvendes hos genotype 3-inficerede voksne patienter med kompenseret cirrose (før eller efter transplantation), er den anbefalede ribavirindosis 1.000/1.200 mg (1.000 mg til voksne patienter, der vejer ≤ 75 kg, og 1.200 mg til voksne patienter, der vejer ≥ 75 kg).

Se produktresuméet for det lægemiddel, der indeholder ribavirin, vedrørende dosisjustering af ribavirin.

Tabel 3: Anbefalet behandling og behandlingsvarighed med Epclusa-tabletter for pædiatriske patienter i alderen 3 til < 18 år, uanset HCV-genotype*

Legemsvægt (kg)	Dosering af Epclusa	Sofosbuvir/velpatasvir	Anbefalet
	tabletter	daglig dosis	behandlingsregime
≥ 30	én 400 mg/100 mg tablet	400 mg/100 mg pr. dag	
	én gang dagligt		
	eller		
			Epclusa i 12 uger
	to 200 mg/50 mg tabletter		
	én gang dagligt		
17 til < 30	én 200 mg/50 mg tablet	200 mg/50 mg pr. dag	
	én gang dagligt		

^{*}Epclusa fås også som granulat til behandling af kronisk HCV-infektion hos pædiatriske patienter i alderen 3 år og derover. Se produktresuméet for Epclusa 200 mg/50 mg eller 150 mg/37,5 mg granulat angående patienter, som vejer < 17 kg.

Patienterne skal informeres om at tage en ekstra tablet Epclusa, hvis de kaster op inden for 3 timer efter doseringen. Hvis de kaster op senere end 3 timer efter dosering af Epclusa, er en yderligere dosis ikke nødvendig (se pkt. 5.1).

Patienterne skal informeres om, at hvis de glemmer at tage en dosis Epclusa, og der er gået mindre end 18 timer fra det normale tidspunkt, skal de tage tabletten så hurtigt som muligt, hvorefter de skal tage den næste dosis til sædvanlig tid. Hvis der er gået mere end 18 timer, skal de vente og tage den næste dosis Epclusa til sædvanlig tid. Patienterne skal informeres om ikke at tage en dobbelt dosis Epclusa.

Voksne patienter, hvor tidligere behandling med et NS5A-indeholdende regime er mislykket Epclusa + ribavirin i 24 uger kan overvejes (se pkt. 4.4).

Ældre

Dosisjustering er ikke nødvendig hos ældre patienter (se pkt. 5.2).

Nedsat nyrefunktion

Dosisjustering af Epclusa er ikke nødvendig hos patienter med let eller moderat nedsat nyrefunktion.

Der foreligger begrænsede sikkerhedsdata hos patienter med svært nedsat nyrefunktion (estimeret glomerulær filtrationshastighed [eGFR] < 30 ml/min/1,73 m²) og nyresygdom i slutstadiet (ESRD), der kræver hæmodialyse. Epclusa kan anvendes hos disse patienter uden dosisjustering, når ingen andre relevante behandlingsmuligheder er tilgængelige (se pkt. 4.4, 5.1 og 5.2).

Nedsat leverfunktion

Dosisjustering af Epclusa er ikke nødvendig hos patienter med let, moderat eller svært nedsat leverfunktion (CPT-klasse A, B eller C) (se pkt. 5.2). Epclusas sikkerhed og virkning er blevet vurderet hos patienter med CPT-klasse B-cirrose, men ikke hos patienter med CPT-klasse C-cirrose (se pkt. 4.4 og 5.1).

Pædiatrisk population

Epclusas sikkerhed og virkning hos børn i alderen under 3 år er ikke klarlagt. Der foreligger ingen data.

Administration

Til oral anvendelse.

Patienterne skal informeres om at sluge tabletten (tabletterne) hel(e) sammen med eller uden mad (se pkt. 5.2). Grundet den bitre smag anbefales det, at filmovertrukne tabletter ikke tygges eller knuses.

4.3 Kontraindikationer

Overfølsomhed over for de aktive stoffer eller over for et eller flere af hjælpestofferne anført i pkt 6.1.

Lægemidler, der er stærke induktorer af P-glykoprotein (P-gp) og/eller af CYP (carbamazepin, phenobarbital, phenytoin, rifampicin, rifabutin og perikon) (se pkt. 4.5).

4.4 Særlige advarsler og forsigtighedsregler vedrørende brugen

Epclusa bør ikke administreres samtidig med andre lægemidler, der indeholder sofosbuvir.

Svær bradykardi og hjerteblok

Der er set livstruende tilfælde af svær bradykardi og hjerteblok ved anvendelse af regimer, der indeholder sofosbuvir i kombination med amiodaron. Bradykardi er generelt forekommet inden for timer til dage, men tilfælde med længere tid til indtræden er blevet set for det meste op til 2 uger efter påbegyndelse af HCV-behandling.

Amiodaron bør kun anvendes til patienter i behandling med Epclusa, når andre antiarytmika ikke tolereres eller er kontraindicerede.

Hvis samtidig brug af amiodaron findes nødvendig, anbefales det, at patienter undergår hjertemonitorering under indlæggelse på hospitalet i de første 48 timer med samtidig administration, hvorefter hjertefrekvensen bør monitoreres i klinisk ambulatorium eller ved selvmonitorering dagligt i mindst de første to behandlingsuger.

På grund af amiodarons lange halveringstid skal hjertemonitorering også udføres som beskrevet ovenfor hos patienter, som inden for de seneste par måneder har stoppet behandling med amiodaron, og som skal sættes i behandling med Epclusa.

Alle patienter med samtidig eller nylig brug af amiodaron skal advares om symptomerne på bradykardi og hjerteblok og informeres om øjeblikkeligt at søge lægehjælp, hvis symptomerne opstår.

Samtidig infektion med HCV/HBV (hepatitis B-virus)

Der er rapporteret om tilfælde af reaktivering af hepatitis B-virus (HBV), herunder dødelige tilfælde, under eller efter behandling med direkte virkende antivirale lægemidler. HBV-screening bør udføres på alle patienter før behandlingsstart. HBV/HCV co-inficerede patienter har risiko for reaktivering af HBV og bør derfor monitoreres og behandles i henhold til gældende kliniske vejledninger.

Patienter, hvor tidligere behandling med et NS5A-indeholdende regime er mislykket

Der er ingen kliniske data, der understøtter virkningen af sofosbuvir/velpatasvir hos patienter, hvor behandling med et regime indeholdende en anden NS5A-hæmmer er mislykket. Baseret på NS5A-resistensforbundne varianter (RAV'er), der typisk ses hos patienter, hvor behandling med andre regimer indeholdende NS5A-hæmmere er mislykket, på farmakologien af velpatasvir *in vitro* og på resultaterne af sofosbuvir/velpatasvir-behandling hos NS5A-naive patienter med NS5A-RAV'er ved *baseline* i ASTRAL-studierne, kan behandling med Epclusa + RBV i 24 uger imidlertid overvejes hos patienter, hvor behandling med et NS5A-indeholdende regime er mislykket, og som skønnes at have en høj risiko for sygdomsprogression, og hvor der ikke er alternative behandlingsmuligheder.

Nedsat nyrefunktion

Der foreligger begrænsede sikkerhedsdata hos patienter med svært nedsat nyrefunktion (estimeret glomerulær filtrationshastighed [eGFR] < 30 ml/min/1,73 m²) og ESRD, der kræver hæmodialyse. Epclusa kan anvendes hos disse patienter uden dosisjustering, når ingen andre relevante behandlingsmuligheder er tilgængelige (se pkt. 5.1 og 5.2). Se produktresuméet for ribavirin, hvis Epclusa anvendes i kombination med ribavirin til patienter med kreatininclearance < 50 ml/min (se pkt. 5.2).

Brug sammen med moderate P-gp-induktorer og/eller moderate CYP-induktorer

Lægemidler, der er moderate P-gp- og/eller moderate CYP-induktorer (f.eks. efavirenz, modafinil, oxcarbazepin eller rifapentin), kan nedsætte plasmakoncentrationen af sofosbuvir og velpatasvir og medføre reduceret terapeutisk virkning af Epclusa. Samtidig administration af sådanne lægemidler og Epclusa frarådes (se pkt. 4.5).

Anvendelse sammen med visse hiv-antiretrovirale regimer

Det er vist, at Epclusa øger tenofovir-eksponeringen, særligt når det anvendes sammen med et hivregime, der indeholder tenofovirdisoproxilfumarat og en farmakokinetisk forstærker (ritonavir eller cobicistat). Tenofovirdisoproxilfumarats sikkerhed ved anvendelse sammen med Epclusa og en farmakokinetisk forstærker er ikke klarlagt. De mulige risici og fordele forbundet med administration af Epclusa sammen med fastdosis-kombinationstabletter, der indeholder elvitegravir/cobicistat/emtricitabin/tenofovirdisoproxilfumarat eller tenofovirdisoproxilfumarat, givet sammen med en boostet hiv-proteasehæmmer (f.eks. atazanavir eller darunavir) bør overvejes, især hos patienter med øget risiko for renal dysfunktion. Patienter, der får Epclusa sammen med elvitegravir/cobicistat/emtricitabin/tenofovirdisoproxilfumarat eller med tenofovirdisoproxilfumarat

plus en boostet hiv-proteasehæmmer, bør overvåges for tenofovirassocierede bivirkninger. Se produktresuméerne for tenofovirdisoproxilfumarat, emtricitabin/tenofovirdisoproxilfumarat eller elvitegravir/cobicistat/emtricitabin/tenofovirdisoproxilfumarat for anbefalinger vedrørende monitorering af nyrefunktionen.

Anvendelse hos patienter med diabetes

Patienter med diabetes kan opleve forbedret blodsukkerkontrol efter påbegyndelse af HCV-behandling med direkte virkende antivirale lægemidler, hvilket potentielt kan resultere i symptomatisk hypoglykæmi. Blodsukkeret hos patienter med diabetes, der påbegynder behandling med direkte virkende antivirale lægemidler, bør overvåges nøje, navnlig inden for de første 3 måneder, og patienternes diabetesbehandling bør om nødvendigt ændres. Den læge, der er ansvarlig for patientens diabetesbehandling, bør informeres, når behandling med direkte virkende antivirale lægemidler påbegyndes.

CPT-klasse C-cirrose

Epclusas sikkerhed og virkning er ikke blevet vurderet hos patienter med CPT-klasse C-cirrose (se pkt. 5.1).

Patienter, der har gennemgået en levertransplantation

Epclusas sikkerhed og virkning til behandling af HCV-infektion hos patienter, der har gennemgået en levertransplantation, er ikke blevet vurderet. Behandling med Epclusa i henhold til den anbefalede dosering (se pkt. 4.2) skal ledsages af en vurdering af de mulige fordele og risici for den enkelte patient.

Hjælpestoffer

Dette lægemiddel indeholder mindre end 1 mmol (23 mg) natrium pr. tablet, dvs. det er i det væsentlige natriumfrit.

4.5 Interaktion med andre lægemidler og andre former for interaktion

Da Epclusa indeholder sofosbuvir og velpatasvir, kan alle interaktioner, der er blevet identificeret med disse aktive stoffer individuelt, forekomme med Epclusa.

Epclusas potentiale til at påvirke andre lægemidler

Velpatasvir hæmmer lægemiddeltransportørerne P-gp, brystcancer-resistent protein (BCRP) samt organisk anion-transporterende polypeptid (OATP) 1B1 og OATP1B3. Samtidig administration af Epclusa og lægemidler, der er substrater for disse transportører, kan øge eksponeringen for sådanne lægemidler. Se tabel 4 for eksempler på interaktioner med sensitive substrater for P-gp (digoxin), BCRP (rosuvastatin) og OATP (pravastatin).

Potentialet for andre lægemidlers påvirkning af Epclusa

Sofosbuvir og velpatasvir er substrater for lægemiddeltransportørerne P-gp og BCRP. Velpatasvir er også substrat for lægemiddeltransportøren OATP1B. *In vitro* blev der set langsom metabolisk omsætning af velpatasvir via CYP2B6, CYP2C8 og CYP3A4. Lægemidler, der er stærke induktorer af P-gp og/eller CYP2B6, CYP2C8 eller CYP3A4 (f.eks. carbamazepin, phenobarbital og phenytoin, rifampicin, rifabutin og perikon) kan nedsætte plasmakoncentrationen af sofosbuvir og velpatasvir, hvilket fører til en nedsat terapeutisk virkning af sofosbuvir/velpatasvir. Anvendelse af sådanne lægemidler sammen med Epclusa er kontraindiceret (se pkt. 4.3). Lægemidler, der er moderate P-gp-induktorer og/eller moderate CYP-induktorer (f.eks. efavirenz, modafinil, oxcarbazepin eller rifapentin), kan nedsætte plasmakoncentrationen af sofosbuvir og velpatasvir og medføre reduceret terapeutisk virkning af Epclusa. Samtidig administration af sådanne lægemidler og Epclusa frarådes

(se pkt. 4.4). Samtidig administration af lægemidler, der hæmmer P-gp eller BCRP, kan øge plasmakoncentrationen af sofosbuvir og velpatasvir. Lægemidler, der hæmmer OATP, CYP2B6, CYP2C8 eller CYP3A4, kan øge plasmakoncentrationen af velpatasvir. Klinisk signifikante lægemiddelinteraktioner med Epclusa medieret af P-gp, BCRP, OATP eller CYP-hæmmere forventes ikke. Epclusa kan administreres samtidig med P-gp-, BCRP-, OATP- og CYP-hæmmere.

Patienter i behandling med vitamin K-antagonister

Da leverfunktionen kan ændre sig under behandling med Epclusa, anbefales tæt monitorering af INR (international normaliseret ratio).

Indvirkning af DAA-behandling på lægemidler, der metaboliseres af leveren

Farmakokinetikken for lægemidler, der metaboliseres af leveren (f.eks. immunosuppressiva såsom calcineurinhæmmere) kan blive påvirket af ændringer i leverfunktionen under DAA-behandling, relateret til clearance af HCV.

Interaktioner mellem Epclusa og andre lægemidler

Tabel 4 viser en liste over påviste eller potentielt klinisk signifikante lægemiddelinteraktioner (hvor 90 % konfidensintervallet [KI] for middelratio beregnet ved mindste kvadraters metode var inden for "↔", over "↑" eller under "↓" de interaktionsgrænser, der var bestemt på forhånd). De beskrevne lægemiddelinteraktioner er baseret på studier udført med enten sofosbuvir/velpatasvir eller velpatasvir og sofosbuvir som enkeltstoffer, eller er forventede lægemiddelinteraktioner, der kan opstå med sofosbuvir/velpatasvir. Tabellen er ikke udtømmende.

Tabel 4: Interaktioner mellem Epclusa og andre lægemidler

Lægemiddel efter	Virkning på lægemiddelniveau.				Anbefaling vedrørende
behandlingsområder/mulig	Middelratio (90	% konfi	densinter	val) ^{a, b}	administration sammen med
interaktionsmekanisme	Aktiv	Cmax	AUC	Cmin	Epclusa
SYREREDUCERENDE MIDLE	E R				
					Opløseligheden af velpatasvir nedsættes, når pH øges. Lægemidler, der øger gastrisk pH, forventes at nedsætte koncentrationen af velpatasvir.
Antacida					
F.eks. aluminium- eller magnesiumhydroxid, calciumcarbonat	Interaktion ikke u Forventet. → Sofosbuvir ↓ Velpatasvir	ındersøgt	•		Det anbefales, at administration af antacida og Epclusa finder sted med 4 timers mellemrum.
(Øget gastrisk pH)					

Lægemiddel efter behandlingsområder/mulig	Virkning på lægemiddelniveau. Middelratio (90 % konfidensinterval) ^{a, b}			Anbefaling vedrørende administration sammen med	
interaktionsmekanisme	Aktiv	Cmax	AUC	Cmin	Epclusa
H ₂ -receptorantagonister					
Famotidin (40 mg enkeltdosis)/ sofosbuvir/velpatasvir	Sofosbuvir	\leftrightarrow	\leftrightarrow		H ₂ -receptorantagonister kan administreres samtidig med eller forskudt i forhold til
(400/100 mg enkeltdosis) ^c Famotidin doseret samtidig med Epclusa ^d	Velpatasvir	0,80 (0,70; 0,91)	0,81 (0,71; 0,91)		Epclusa i en dosis, der ikke overstiger svarende til famotidin 40 mg to gange dagligt.
Cimetidin ^e Nizatidin ^e Ranitidin ^e					
(Øget gastrisk pH)					
Famotidin (40 mg enkeltdosis)/ sofosbuvir/velpatasvir (400/100 mg enkeltdosis) ^c	Sofosbuvir	↓ 0,77 (0,68; 0,87)	↓ 0,80 (0,73; 0,88)		
Famotidin doseret 12 timer før Epclusa ^d	Velpatasvir	\leftrightarrow	\leftrightarrow		
(Øget gastrisk pH)					
Protonpumpehæmmere					
Omeprazol (20 mg én gang dagligt)/ sofosbuvir/velpatasvir (400/100 mg enkeltdosis	Sofosbuvir	↓ 0,66 (0,55; 0,78)	↓ 0,71 (0,60; 0,83)		Administration samtidig med protonpumpehæmmere frarådes. Hvis samtidig administration anses for nødvendig, skal
fastende) ^c Omeprazol doseret samtidig med Epclusa ^d Lansoprazol ^e	Velpatasvir	↓ 0,63 (0,50; 0,78)	↓ 0,64 (0,52; 0,79)		Epclusa administreres sammen med mad og tages 4 timer før protonpumpehæmmeren. Dosis af protonpumpehæmmeren må ikke overstige en dosis svarende til omeprazol 20 mg.
Rabeprazol ^e Pantoprazol ^e Esomeprazol ^e					
(Øget gastrisk pH)					
Omeprazol (20 mg en gang dagligt)/ sofosbuvir/velpatasvir (400/100 mg enkeltdosis efter	Sofosbuvir	↓ 0,79 (0,68; 0,92)	\longleftrightarrow		
mad) ^c Omeprazol doseret 4 timer efter Epclusa ^d	Velpatasvir	↓ 0,67 (0,58; 0,78)	↓ 0,74 (0,63; 0,86)		
(Øget gastrisk pH)					

Lægemiddel efter behandlingsområder/mulig	Virkning på lægemiddelniveau. Middelratio (90 % konfidensinterval) ^{a, b}	Anbefaling vedrørende administration sammen med
interaktionsmekanisme ANTIARYTMIKA	Aktiv C _{max} AUC C _{min}	Epclusa
Amiodaron	Virkning på amiodaron-, velpatasvir- og sofosbuvirkoncentrationer ukendt.	Samtidig administration af amiodaron med et regime indeholdende sofosbuvir kan medføre alvorlig symptomatisk bradykardi. Bør kun anvendes, hvis der ikke er andre behandlingsmuligheder. Tæt overvågning anbefales, hvis amiodaron administreres med Epclusa (se pkt. 4.4 og 4.8).
Digoxin	Interaktion kun undersøgt med velpatasvir. Forventet: → Sofosbuvir	Samtidig administration af Epclusa og digoxin kan øge koncentrationen af digoxin. Der
Digoxin (0,25 mg enkeltdosis) ^f /velpatasvir (100 mg enkeltdosis)	Virkning på velpatasvir-eksponering er ikke undersøgt. Forventet: → Velpatasvir	skal udvises forsigtighed, og det tilrådes at monitorere digoxinkoncentrationen ved administration sammen med
(Hæmning af P-gp) ANTIKOAGULANTIA	Observeret: ↑ ↑ Digoxin ↑ ↑ 1,9 1,3 (1,7; (1,1; 2,1) 1,6)	Epclusa.
Dabigatranetexilat	Interaktion ikke undersøgt. Forventet: ↑ Dabigatran → Sofosbuvir	Klinisk overvågning for tegn på blødning og anæmi anbefales, når dabigatranetexilat administreres sammen med
(Hæmning af P-gp)	↔ Velpatasvir	Epclusa. En koagulationstest kan hjælpe med at identificere patienter med øget blødningsrisiko, der skyldes øget eksponering for dabigatran.
Vitamin K-antagonister	Interaktion ikke undersøgt.	Tæt monitorering af INR anbefales ved alle vitamin K-antagonister. Dette skyldes, at leverfunktionen kan ændre sig under behandling med Epclusa.
ANTIKONVULSIVA		
Phenytoin Phenobarbital	Interaktion ikke undersøgt. Forventet: ↓ Sofosbuvir	Epclusa er kontraindiceret sammen med phenobarbital og phenytoin (se pkt. 4.3).
(Induktion af P-gp og CYP'er) Carbamazepin	↓ Velpatasvir Interaktion ikke undersøgt. <i>Forventet:</i> ↓ Velpatasvir	Epclusa er kontraindiceret sammen med carbamazepin (se pkt. 4.3).
(Induktion af P-gp og CYP'er)	Observeret: \$\ \times 0.52 \\ (0.43; \\ (0.46; \\ 0.62) \\ 0.59\$) Sofosbuvir \$\ (0.43; \\ (0.46; \\ 0.62) \\ 0.59\$)	

Lægemiddel efter behandlingsområder/mulig	Virkning på lægemiddelniveau. Middelratio (90 % konfidensinterval) ^{a, b}				Anbefaling vedrørende administration sammen med
interaktionsmekanisme	Aktiv	Cmax	AUC	Cmin	Epclusa
Oxcarbazepin (Induktion af P-gp og CYP'er)	Interaktion ikke Forventet: ↓ Sofosbuvir ↓ Velpatasvir				Administration af Epclusa sammen med oxcarbazepin forventes at nedsætte koncentrationen af sofosbuvir og velpatasvir, hvilket medfører nedsat terapeutisk virkning af Epclusa. Samtidig administration frarådes (se pkt. 4.4).
ANTIMYKOTIKA	T . 1 1	1 .	1 1		D ' ' ' CE 1 11
Ketoconazol Ketoconazol (200 mg to gange dagligt)/velpatasvir (100 mg enkeltdosis) ^d	Interaktion kun u Forventet: → Sofosbuvir Virkning på keto undersøgt. Forventet: → Ketoconazol Observeret:		-		Dosisjustering af Epclusa eller ketoconazol er ikke nødvendig.
	Velpatasvir	†	1		
(Hæmning af P-gp og CYP'er)	Verpatusvii	1,3 (1,0;	1,7 (1,4;		
Itraconazol ^e		1,6)	2,2)		
Voriconazol ^e Posaconazol ^e					
Isavuconazol ^e					
ANTIMYKOBAKTERIELLE M	IDI FR				
Rifampicin (600 mg én gang dagligt)/sofosbuvir (400 mg enkeltdosis) ^d	Virkning på rifar undersøgt. Forventet: ↔ Rifampicin	mpicineks	ponering	ikke	Epclusa er kontraindiceret sammen med rifampicin (se pkt. 4.3).
(Induktion af P-gp og CYP'er)	Observeret: Sofosbuvir	↓ 0,23 (0,19; 0,29)	↓ 0,28 (0,24; 0,32)		
Rifampicin (600 mg én gang dagligt)/velpatasvir (100 mg enkeltdosis)	Virkning på rifar undersøgt.			ikke	
	Forventet:	1	1 1		-
(Induktion af P-gp og CYP'er)	Velpatasvir	0,29 (0,23; 0,37)	0,18 (0,15; 0,22)		
Rifabutin	Interaktion ikke Forventet: ↓ Velpatasvir	undersøgt	•		Epclusa er kontraindiceret sammen med rifabutin (se pkt. 4.3).
(Induktion af P-gp og CYP'er)	Observeret: Sofosbuvir	↓ 0,64 (0,53; 0,77)	↓ 0,76 (0,63; 0,91)		

Lægemiddel efter behandlingsområder/mulig	Virkning på lægemiddelniveau. Middelratio (90 % konfidensinterval) ^{a, b}			Anbefaling vedrørende administration sammen med	
interaktionsmekanisme	Aktiv	Cmax	AUC	Cmin	Epclusa
Rifapentin (Induktion af P-gp og CYP'er)	Interaktion ikke Forventet: ↓ Sofosbuvir ↓ Velpatasvir	undersøgt			Administration af Epclusa sammen med rifapentin forventes at nedsætte koncentrationen af sofosbuvir og velpatasvir, hvilket medfører nedsat terapeutisk virkning af Epclusa. Samtidig administration frarådes (se
					pkt. 4.4).
ANTIVIRALE MIDLER MOD	HIV: REVERS TR	ANSKRI	PTASE-F	HÆMME	
Tenofovirdisoproxilfumarat	Tenofovirekspon behandling med af forskellige hiv Patienter, der får overvåges for biv produktresuméet	eringen (A Epclusa o v-regimer. tenofovir virkninger for det te	AUC og (g tenofov disoproxi forbunde nofovirdi	C _{max}) blev irdisopro: ilfumarat et med ten soproxilfi	ring (P-gp-hæmning). øget ca. 40-80 % under samtidig xilfumarat/emtricitabin som en del og Epclusa samtidig, skal oofovirdisoproxilfumarat. Se umaratholdige præparat for efunktion (se pkt. 4.4).
Efavirenz/emtricitabin/	Efavirenz	\leftrightarrow	\leftrightarrow	\rightarrow	Samtidig administration af
tenofovirdisoproxilfumarat (600/200/300 mg én gang dagligt)/sofosbuvir/velpatasvir (400/100 mg én gang dagligt) ^{c, d}	Sofosbuvir	1,4 (1,1, 1,7)	\leftrightarrow		Epclusa og efavirenz/emtricitabin/ tenofovirdisoproxilfumarat forventes at nedsætte
	Velpatasvir	0,53 (0,43; 0,64)	↓ 0,47 (0,39; 0,57)	↓ 0,43 (0,36; 0,52)	koncentrationen af velpatasvir. Det frarådes at administrere Epclusa samtidig med efavirenz-holdige regimer (se pkt. 4.4).
Emtricitabin/rilpivirin/	Rilpivirin	\leftrightarrow	\leftrightarrow	\leftrightarrow	Dosisjustering af Epclusa eller
tenofovirdisoproxilfumarat	Sofosbuvir	\leftrightarrow	\leftrightarrow		emtricitabin/rilpivirin/
(200/25/300 mg én gang dagligt)/sofosbuvir/velpatasvir (400/100 mg én gang dagligt) ^{c, d}	Velpatasvir	\leftrightarrow	\leftrightarrow	\leftrightarrow	tenofovirdisoproxilfumarat er ikke nødvendig.
ANTIVIRALE MIDLER MODI	HIV: PROTEASE	НÆММЕ	RE	1	
Atazanavir boostet med ritonavir (300/100 mg én gang dagligt) + emtricitabin/	Atazanavir	\leftrightarrow	\longleftrightarrow	1,4 (1,2; 1,6)	Dosisjustering af Epclusa, atazanavir (ritonavir-boostet) eller emtricitabin/ tenofovirdisoproxilfumarat er
tenofovirdisoproxilfumarat (200/300 mg én gang dagligt)/sofosbuvir/ velpatasvir (400/100 mg én	Ritonavir	\leftrightarrow		1,3 (1,5; 1,4)	ikke nødvendig.
gang dagligt) ^{c, d}	Sofosbuvir	\leftrightarrow	\leftrightarrow		
	Velpatasvir	1,6 (1,4; 1,7)	1 2,4 (2,2; 2,6)	↑ 4,0 (3,6; 4,5)	

Lægemiddel efter behandlingsområder/mulig	Virkning på læ Middelratio (90			val) ^{a, b}	Anbefaling vedrørende administration sammen med
interaktionsmekanisme	Aktiv	Cmax	AUC	Cmin	Epclusa
Darunavir boostet med	Darunavir	\leftrightarrow	\leftrightarrow	\leftrightarrow	Dosisjustering af Epclusa,
ritonavir (800 mg/100 mg én	Ritonavir	\leftrightarrow	\leftrightarrow	\leftrightarrow	darunavir (ritonavir-boostet)
gang dagligt) +	Sofosbuvir	1	1		eller emtricitabin/
emtricitabin/		0,62	0,72		tenofovirdisoproxilfumarat er
tenofovirdisoproxilfumarat		(0,54;	(0,66;		ikke nødvendig.
(200/300 mg én gang		0,71)	0,80)		
dagligt)/sofosbuvir/	Velpatasvir	\downarrow	\leftrightarrow	\leftrightarrow	
velpatasvir (400/100 mg én		0,76			
gang dagligt) ^{c, d}		(0,65;			
		0,89)			
Lopinavir boostet med	Lopinavir	\leftrightarrow	\leftrightarrow	\leftrightarrow	Dosisjustering af Epclusa,
ritonavir (4 x 200 mg/50 mg én	Ritonavir	\leftrightarrow	\leftrightarrow	\leftrightarrow	lopinavir (ritonavir-boostet)
gang dagligt) + emtricitabin/	Sofosbuvir	1	1		eller emtricitabin/
tenofovirdisoproxilfumarat		0,59	0,7		tenofovirdisoproxilfumarat er
(200/300 mg én gang		(0,49;	(0,6;		ikke nødvendig.
dagligt)/sofosbuvir/	77.1	0,71)	0,8)		
velpatasvir(400/100 mg én gang dagligt) ^{c, d}	Velpatasvir	↓ ↑ 7 0	\leftrightarrow	1	
dagngt)*, "		0,70		1,6	
		(0,59;		(1,4;	
ANTHUR ALE MINIER MOD	HILL INTEGRAL	0,83)	EDE	1,9)	
ANTIVIRALE MIDLER MOD				1	Desiring the Constant
Raltegravir (400 mg to gange dagligt) ^g + emtricitabin/	Raltegravir	\leftrightarrow	\leftrightarrow	↓ 0,79	Dosisjustering af Epclusa, raltegravir eller emtricitabin/
enofovirdisoproxilfumarat				(0,42;	tenofovirdisoproxilfumarat er
(200/300 mg én gang				1,5)	ikke nødvendig.
dagligt)/sofosbuvir/velpatasvir	Sofosbuvir	\leftrightarrow	\leftrightarrow	1,3)	ikke nødvendig.
(400/100 mg én gang dagligt) ^{c, d}	Velpatasvir	\leftrightarrow	\leftrightarrow	\leftrightarrow	-
Elvitegravir/cobicistat/	Elvitegravir	\leftrightarrow	\leftrightarrow	\leftrightarrow	Dosisjustering af Epclusa eller
emtricitabin/	Cobicistat	\leftrightarrow	\leftrightarrow	1	elvitegravir/cobicistat/
tenofoviralafenamidfumarat	Cooleistat	, ,	, ,	2,0	emtricitabin/
(150/150/200/10 mg én gang				(1,7;	tenofoviralafenamidfumarat er
dagligt)/sofosbuvir/				2,5)	ikke nødvendig.
velpatasvir (400/100 mg én	Tenofoviralafe	\leftrightarrow	\leftrightarrow	, ,	
gang dagligt) ^{c, d}	namid				
	Sofosbuvir	\leftrightarrow	1		
			1,4		
			(1,2;		
			1,5)		
	Velpatasvir	↑	1	1	
		1,3	1,5	1,6	
		(1,2;	(1,4;	(1,4;	
		1,5)	1,7)	1,8)	
Elvitegravir/cobicistat/	Elvitegravir	\leftrightarrow	\leftrightarrow	\leftrightarrow	Dosisjustering af Epclusa eller
emtricitabin/	Cobicistat	\leftrightarrow	\leftrightarrow	1	elvitegravir/cobicistat/
tenofovirdisoproxilfumarat				1,7	emtricitabin/
(150/150/200/300 mg én gang				(1,5;	tenofovirdisoproxilfumarat er
dagligt)/sofosbuvir/	_			1,9)	ikke nødvendig.
velpatasvir (400/100 mg én	Sofosbuvir	\leftrightarrow	\leftrightarrow		
gang dagligt) ^{c, d}	Velpatasvir	\leftrightarrow	\leftrightarrow	1	
				1,4	
				(1,2;	
			1	1,5)	

Lægemiddel efter behandlingsområder/mulig	Virkning på lægemiddelniveau. Middelratio (90 % konfidensinterval) ^{a, b}			Anbefaling vedrørende administration sammen med	
interaktionsmekanisme	Aktiv	Cmax	AUC	Cmin	Epclusa
Dolutegravir (50 mg én gang	Dolutegravir	\leftrightarrow	\leftrightarrow	\leftrightarrow	Dosisjustering af Epclusa eller
dagligt)/sofosbuvir/	Sofosbuvir	\leftrightarrow	\leftrightarrow		dolutegravir er ikke nødvendig.
velpatasvir (400/100 mg én	Velpatasvir	\leftrightarrow	\leftrightarrow	\leftrightarrow	
gang dagligt)					
<i>NATURLÆGEMIDLER</i>					
Perikon (Induktion af P-gp og CYP'er)	Interaktion ikke Forventet: ↓ Sofosbuvir ↓ Velpatasvir	undersøg	t.		Epclusa er kontraindiceret sammen med perikon (se pkt. 4.3).
HMG-CoA-REDUKTASEHÆN					
Atorvastatin (40 mg enkelt	Observeret:	1	1		Dosisjustering af Epclusa eller
dosis) + sofosbuvir/velpatasvir (400/100 mg én gang dagligt) ^d	Atorvastatin	1,7 (1,5;	1,5 (1,5;		atorvastatin er ikke nødvendig.
		1,9)	1,6)		
Rosuvastatin	Interaktion kun	undersøgt	med velp	oatasvir	Administration af Epclusa
	Forventet:				sammen med rosuvastatin øger
	↔ Sofosbuvir				koncentrationen af rosuvastatin,
Rosuvastatin (10 mg	Observeret:				hvilket er forbundet med en
enkeltdosis)/velpatasvir	Rosuvastatin	↑	1		øget risiko for myopati,
(100 mg én gang dagligt) ^d		2,6	2,7		herunder rabdomyolyse.
		(2,3;	(2,5;		Rosuvastatin kan ved en dosis,
		2,9)	2,9)		der ikke overstiger 10 mg,
(Hæmning af OATP1B og BCRP)	Virkning på velpatasvireksponering ikke undersøgt <i>Forventet:</i> ↔ Velpatasvir				administreres sammen med Epclusa.
Pravastatin	Interaktion kun Forventet: → Sofosbuvir	undersøgt	med velp	oatasvir	Dosisjustering af Epclusa eller pravastatin er ikke nødvendig.
Pravastatin (40 mg	Observeret:				
enkeltdosis)/velpatasvir	Pravastatin	1	1		
(100 mg én gang dagligt) ^d		1,3 (1,1; 1,5)	1,4 (1,2; 1,5)		
(Hæmning af OATP1B)	Virkning på velj		sponering	gikke	
	undersøgt				
	Forventet:				
	→ Velpatasvir				
Andre statiner	Forventet:				Interaktioner med andre
	↑ Statiner				HMG-CoA-reduktasehæmmere
					kan ikke udelukkes. Ved
					administration sammen med
					Epclusa skal der monitoreres
					nøje for statinbivirkninger, og
					en reduceret statindosis skal om
					nødvendigt overvejes.

Lægemiddel efter			Anbefaling vedrørende		
behandlingsområder/mulig interaktionsmekanisme	Middelratio (90 Aktiv	% Konfi	AUC	Cmin	administration sammen med Epclusa
OPIOID-ANALGETIKA	AKUV	Cmax	AUC	Cmin	Epclusa
Methadon (Methadon	R-methadon	\leftrightarrow	\leftrightarrow	\leftrightarrow	Dosisjustering af Epclusa eller methadon er ikke nødvendig.
vedligeholdelsesbehandling [30-130 mg dagligt])/	S-methadon	\leftrightarrow	\leftrightarrow	\leftrightarrow	
sofosbuvir (400 mg én gang dagligt) ^d	Sofosbuvir	\leftrightarrow	1,3 (1,0; 1,7)		
Methadon	Interaktion kun u Forventet: ↔ Velpatasvir	ndersøgt	med sofo	sbuvir	
<i>IMMUNOSUPPRESSIVA</i>	*				
Ciclosporin (600 mg enkeltdosis)/	Ciclosporin	\leftrightarrow	\leftrightarrow		Dosisjustering af Epclusa eller ciclosporin er ikke nødvendig
sofosbuvir (400 mg enkeltdosis) ^f	Sofosbuvir	↑ 2,5 (1,9; 3,5)	1 4,5 (3,3; 6,3)		ved initiering af samtidig administration. Nøje monitorering og mulig dosisjustering af ciclosporin kan
Ciclosporin (600 mg enkeltdosis) ^f /velpatasvir (100 mg enkeltdosis) ^d	Ciclosporin	\leftrightarrow	↓ 0,88 (0,78; 1,0)		efterfølgende være nødvendig.
	Velpatasvir	1,6 (1,2; 2,0)	↑ 2,0 (1,5; 2,7)		
Tacrolimus (5 mg enkeltdosis) ^f / sofosbuvir (400 mg enkeltdosis) ^d	Tacrolimus Sofosbuvir	↓ 0,73 (0,59; 0,90) ↓ 0,97 (0,65; 1,4)	1,1 (0,84; 1,4) 1,1 (0,81; 1,6)		Dosisjustering af Epclusa eller tacrolimus er ikke nødvendig ved initiering af samtidig administration. Nøje monitorering og mulig dosisjustering af tacrolimus kan efterfølgende være nødvendig.
Tacrolimus	Virkning på velp undersøgt. Forventet: ↔ Velpatasvir			ikke	
ORALE KONTRACEPTIVA	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·				
Norgestimat/ ethinylestradiol (norgestimat 0,180 mg/0,215 mg/0,25 mg/	Norelgestromin Norgestrel	\leftrightarrow \leftrightarrow	← ↑		Dosisjustering af orale kontraceptiva er ikke nødvendig.
ethinylestradiol 0,025 mg)/sofosbuvir (400 mg én gang dagligt) ^d	Ethinylestradiol		1,2 (0,98; 1,5)	1,2 (1,0; 1,5)	
	Emmyrestration	\leftrightarrow	\leftrightarrow	\leftrightarrow	
Norgestimat/ ethinylestradiol (norgestimat	Norelgestromin	\leftrightarrow	\leftrightarrow	\leftrightarrow	
0,180 mg/ 0,215 mg/0,25 mg/	Norgestrel	↔	\leftrightarrow	↔	
ethinylestradiol 0,025 mg)/velpatasvir (100 mg én gang dagligt) ^d	Ethinylestradiol	1,4 (1,2; 1,7)	\leftrightarrow	↓ 0,83 (0,65; 1,1)	

Middelratio (90 % KI) af farmakokinetikken af samtidigt administreret forsøgsmedicin alene eller i kombination. Ingen virkning = 1,00.

b. Alle interaktionsstudier blev udført hos raske frivillige.

- c. Administreret som Epclusa.
- d. Interval på 70-143 %, hvor der ikke er farmakokinetisk interaktion.
- e. Dette er lægemidler inden for en klasse, hvor lignende interaktioner kunne forventes.
- f. Bioækvivalens/ækvivalensgrænse 80-125 %.
- g. Interval på 50-200 %, hvor der ikke er farmakokinetisk interaktion.

4.6 Fertilitet, graviditet og amning

Graviditet

Der er ingen eller utilstrækkelige data (mindre end 300 gravide forsøgspersoner) fra anvendelse af sofosbuvir, velpatasvir eller Epclusa til gravide kvinder.

Sofosbuvir

Dyrestudier indikerer hverken direkte eller indirekte skadelige virkninger, hvad angår reproduktionstoksicitet (se pkt. 5.3).

Det har ikke været muligt klart at estimere eksponeringsmarginer, som blev opnået for sofosbuvir hos rotter, i forhold til eksponeringen hos mennesker ved den anbefalede kliniske dosis (se pkt. 5.3).

Velpatasvir

Dyrestudier har vist en mulig forbindelse til reproduktionstoksicitet (se pkt. 5.3).

For en sikkerheds skyld frarådes Epclusa under graviditet.

Amning

Det er ukendt, om sofosbuvir, sofosbuvirs metabolitter eller velpatasvir udskilles i human mælk.

De tilgængelige farmakokinetiske data fra dyrestudier viser, at velpatasvir og sofosbuvirs metabolitter udskilles i mælk.

En risiko for nyfødte/spædbørn kan ikke udelukkes. Derfor bør Epclusa ikke anvendes under amning.

Fertilitet

Der foreligger ingen data fra mennesker om Epclusas indvirkning på fertilitet. Dyrestudier indikerer ingen skadelige virkninger af sofosbuvir eller velpatasvir på fertilitet.

Se produktresuméet for ribavirin for yderligere anbefalinger om graviditet, kontraception og amning, hvis ribavirin administreres sammen med Epclusa.

4.7 Virkning på evnen til at føre motorkøretøj og betjene maskiner

Epclusa påvirker ikke eller kun i ubetydelig grad evnen til at føre motorkøretøj og betjene maskiner.

4.8 Bivirkninger

Resumé af sikkerhedsprofilen

Epclusas sikkerhedsprofil blev fastlagt i samlede kliniske fase III-studier hos patienter med genotype 1-, 2-, 3-, 4-, 5- eller 6-HCV-infektion samt efter markedsføring. Der blev ikke fundet nogen bivirkninger til Epclusa i kliniske studier. Svær bradykardi og hjerteblok er blevet observeret efter markedsføring, når SOF-indeholdende produkter anvendes sammen med amiodaron, og reaktivering af HBV er blevet observeret hos patienter co-inficeret med HCV/HBV efter behandling med DAA'er (se pkt. 4.4).

Oversigt over bivirkninger i tabelform

Vurdering af Epclusas bivirkninger er baseret på sikkerhedsdata fra kliniske studier og erfaringer efter markedsføring. Alle bivirkninger vises i tabel 5. Bivirkningerne er opstillet nedenfor efter systemorganklasse og hyppighed. Hyppighederne defineres som følger: meget almindelig ($\geq 1/10$), almindelig ($\geq 1/100$) til < 1/10), ikke almindelig ($\geq 1/1.000$) til < 1/100), sjælden ($\geq 1/10.000$) til < 1/10.000) eller meget sjælden (< 1/10.000).

Tabel 5: Bivirkninger identificeret med Epclusa

Hyppighed	ppighed Bivirkning		
Mave-tarm-kanalen			
Meget almindelig	opkastning ^a		
Hud og subkutane væ	ev:		
Almindelig	udslæt ^b		
Ikke almindelig	angioødem ^b		

a. Bivirkning blev observeret hos pædiatriske patienter i alderen 3 til < 6 år

Beskrivelse af udvalgte bivirkninger

Hjertearytmier

Tilfælde af svær bradykardi og hjerteblok er blevet observeret ved anvendelse af regimer, der indeholder sofosbuvir i kombination med amiodaron og/eller andre lægemidler, der nedsætter hjertefrekvensen (se pkt. 4.4 og 4.5).

Hudlidelser

Hyppighed ikke kendt: Stevens-Johnsons syndrom

Pædiatrisk population

De observerede bivirkninger var konsistente med dem, der blev observeret i de kliniske studier af Epclusa hos voksne. Opkastning blev observeret som en meget almindelig bivirkning ved Epclusa hos pædiatriske patienter i alderen 3 til < 6 år. Epclusas sikkerhedsprofil hos pædiatriske patienter i alderen 3 år og derover er baseret på data fra et fase II, åbent klinisk studie (studie 1143), der omfattede 216 patienter, som blev behandlet med sofosbuvir/velpatasvir i 12 uger.

Indberetning af formodede bivirkninger

Når lægemidlet er godkendt, er indberetning af formodede bivirkninger vigtig. Det muliggør løbende overvågning af benefit/risk-forholdet for lægemidlet. Sundhedspersoner anmodes om at indberette alle formodede bivirkninger via det nationale rapporteringssystem anført i Appendiks V.

4.9 Overdosering

De højeste dokumenterede doser af sofosbuvir og velpatasvir var henholdsvis en enkeltdosis på 1.200 mg og en enkeltdosis på 500 mg. I disse studier med raske frivillige voksne blev der ikke set nogen uønskede virkninger ved disse dosisniveauer. Virkningen af højere doser/eksponeringer er ikke kendt.

Der findes ingen specifik antidot for en overdosis af Epclusa. Hvis overdosering forekommer, skal patienten overvåges for tegn på toksicitet. Behandling af en Epclusa-overdosis består af generelt understøttende behandling, herunder overvågning af vitale tegn og observation af patientens kliniske status. Hæmodialyse er effektivt til at fjerne den dominerende cirkulerende metabolit af sofosbuvir, GS-331007, med en ekstraktionsratio på 53 %. Det er ikke sandsynligt, at hæmodialyse medfører, at velpatasvir fjernes i signifikant grad, da velpatasvir i høj grad er bundet til plasmaprotein.

b. Bivirkning identificeret ved overvågning af produkter indeholdende sofosbuvir/velpatasvir efter markedsføring

5. FARMAKOLOGISKE EGENSKABER

5.1 Farmakodynamiske egenskaber

Farmakoterapeutisk klassifikation: Antivirale midler til systemisk brug; Direkte virkende antivirale midler, ATC-kode: J05AP55.

Virkningsmekanisme

Sofosbuvir er en pan-genotypisk hæmmer af HCV-NS5B-RNA-afhængig RNA-polymerase, som er essentiel for viral replikation. Sofosbuvir er et nukleotid-prodrug, der undergår intracellulær metabolisme og danner den farmakologisk aktive uridin-analog triphosphat (GS-461203), som kan inkorporeres i HCV-RNA via NS5B-polymerase og virke som en kædeterminator. GS-461203 (den aktive metabolit af sofosbuvir) hæmmer hverken humane DNA- og RNA-polymeraser eller mitokondriel RNA-polymerase.

Velpatasvir er en HCV-hæmmer, der er målrettet mod HCV-NS5A-protein, som er essentielt for både RNA-replikation og samlingen af HCV-virioner. *In vitro* studier af resistensudvælgelse og krydsresistens indikerer, at velpatasvirs virkningsmåde er målrettet mod NS5A.

Antiviral aktivitet

50 % effektive koncentrationsværdier (EC₅₀) for sofosbuvir og velpatasvir mod replikoner af fuld længde eller kimære replikoner, der koder for NS5B- og NS5A-sekvenser, fra laboratoriestammer er vist i tabel 6. EC₅₀-værdierne for sofosbuvir og velpatasvir i forhold til kliniske isolater er vist i tabel 7.

Tabel 6: Aktivitet af sofosbuvir og velpatasvir mod laboratoriereplikoner af fuld længde eller kimære laboratoriereplikoner

Replikongenotype	Sofosbuvir EC50, nMa	Velpatasvir EC50, nMa
1a	40	0,014
1b	110	0,016
2a	50	0,005-0,016°
2b	15 ^b	0,002-0,006°
3a	50	0,004
4a	40	0,009
4d	IT	0,004
5a	15 ^b	0,021-0,054 ^d
6a	14 ^b	0,006-0,009
6e	IT	$0,130^{d}$

IT = Ikke tilgængelig.

- a. Middelværdi fra adskillige eksperimenter med samme laboratoriereplikon.
- b. Der blev anvendt stabile kimære 1b-replikoner, der bærer NS5B-gener fra genotype 2b, 5a eller 6a, til testningen.
- c. Data fra forskellige stammer af NS5A-replikoner af fuld længde eller kimære NS5A-replikoner, der bærer NS5A-gener af fuld længde, der indeholder L31 eller M31-polymorfismer.
- d. Data fra en kimær NS5A-replikon, der bærer NS5A-aminosyrer 9-184.

Tabel 7: Aktivitet af sofosbuvir og velpatasvir mod transiente replikoner, der indeholder NS5A eller NS5B fra kliniske isolater

Replikongenotype	Replikoner, der indeholder NS5B fra kliniske isolater		Replikoner, der indeholder NS5A fra kliniske isolater		
	Antal kliniske	Middel sofosbuvir	Antal kliniske	Middel velpatasvir	
	isolater	EC ₅₀ , nM (interval)	isolater	EC ₅₀ , nM (interval)	
1a	67	62 (29-128)	23	0,019 (0,011-0,078)	
1b	29	102 (45-170)	34	0,012 (0,005-0,500)	
2a	15	29 (14-81)	8	0,011 (0,006-0,364)	
2b	IT	IT	16	0,002 (0,0003-0,007)	
3a	106	81 (24-181)	38	0,005 (0,002-1,871)	
4a	IT	IT	5	0,002 (0,001-0,004)	
4d	IT	IT	10	0,007 (0,004-0,011)	
4r	IT	IT	7	0,003 (0,002-0,006)	
5a	IT	IT	42	0,005 (0,001-0,019)	
6a	IT	IT	26	0,007 (0,0005-0,113)	
6e	IT	IT	15	0,024 (0,005-0,433)	

IT = Ikke tilgængelig

Tilstedeværelse af 40 % humant serum havde ingen virkning på sofosbuvirs anti-HCV-aktivitet, men reducerede anti-HCV-aktiviteten af velpatasvir 13 gange mod genotype 1a-HCV-replikoner.

Evaluering af sofosbuvir i kombination med velpatasvir viste ingen antagonistisk virkning i reduktion af HCV-RNA-niveauet i replikonceller.

Resistens

I cellekultur

HCV-replikoner med nedsat følsomhed for sofosbuvir er blevet udvalgt i cellekultur for flere genotyper, herunder 1b, 2a, 2b, 3a, 4a, 5a og 6a. Nedsat følsomhed for sofosbuvir var forbundet med den primære NS5B-substitution S282T i alle de undersøgte replikon-genotyper. *Site-directed* mutagenese af S282T-substitutionen i replikoner fra genotype 1 til 6 gav 2 til 18 gange nedsat følsomhed for sofosbuvir og reducerede den virale replikationskapacitet med 89 % til 99 %, sammenlignet med den tilsvarende vildtype. I biokemiske analyser blev det aktive sofosbuvirtriphosphats (GS-461203) evne til at hæmme rekombinant NS5B-polymerase fra genotyper 1b, 2a, 3a og 4a, der udtrykker S282T-substitutionen, reduceret, sammenlignet med dets evne til at hæmme rekombinant NS5B-polymerase fra vildtypen, som angivet af en 8,5 til 24 gange øgning i 50 % hæmningskoncentrationen (IC50).

In vitro selektion af HCV-replikoner med nedsat følsomhed for velpatasvir blev udført i cellekultur for flere genotyper, herunder 1a, 1b, 2a, 3a, 4a, 5a og 6a. Varianter blev selekteret ved de NS5A-resistensforbundne positioner 24, 28, 30, 31, 32, 58, 92 og 93. De resistensassocierede varianter (RAV'er), der blev selekteret i 2 eller flere genotyper, var F28S, L31I/V og Y93H. Site-directed mutagenese af kendte NS5A-RAV'er viste, at substitutioner, der gav > 100 gange nedsat følsomhed for velpatasvir, er M28G, A92K og Y93H/N/R/W i genotype 1a, A92K i genotype 1b, C92T og Y93H/N i genotype 2b, Y93H i genotype 3 samt L31V og P32A/L/Q/R i genotype 6. Ingen individuelle substitutioner testet i genotype 2a, 4a eller 5a gav en > 100 gange nedsat følsomhed for velpatasvir. Kombinationer af disse varianter viste ofte større nedsat følsomhed for velpatasvir end de enkelte RAV'er alene.

I kliniske studier

Studier med patienter uden cirrose og patienter med kompenseret cirrose

I en samlet analyse med patienter uden cirrose eller med kompenseret cirrose, der fik Epclusa i 12 uger i tre fase III-studier, kvalificerede 12 patienter (2 med genotype 1 og 10 med genotype 3) sig til resistensanalyse pga. virologisk svigt. Yderligere en patient med genotype 3-HCV-infektion ved *baseline* blev reinficeret med genotype 1a-HCV ved virologisk svigt og blev ekskluderet fra den

virologiske analyse. Ingen patienter med genotype 2-, 4-, 5- eller 6-HVC-infektion oplevede virologisk svigt.

Af de 2 genotype 1-patienter med virologisk svigt havde den ene patient virus med begyndende NS5A-RAV Y93N, og den anden patient havde virus med begyndende NS5A-RAV'er L31I/V og Y93H ved virologisk svigt. Begge patienter havde virus ved *baseline*, der havde NS5A-RAV'er. Der blev ikke set nogen NS5B-nukleosidhæmmer- (NI) RAV'er på tidspunktet for svigt hos de 2 patienter.

Blandt de 10 genotype 3-patienter med virologisk svigt blev der set Y93H hos alle 10 patienter på tidspunktet for svigt (6 udviklede Y93H efter behandling, og 4 patienter havde Y93H ved *baseline* og efter behandling). Der blev ikke set nogen NS5B-NI–RAV'er på tidspunktet for svigt hos de 10 patienter.

Studier med patienter med dekompenseret cirrose

I et fase III-studie med patienter med dekompenseret cirrose, der fik Epclusa + RBV i 12 uger, kvalificerede 3 patienter (1 med genotype 1 og 2 med genotype 3) sig til resistensanalyse pga. virologisk svigt. Ingen patienter med genotype 2- eller 4-HCV-infektion i gruppen, der fik Epclusa + RBV i 12 uger, oplevede virologisk svigt.

Patienten med genotype 1-HCV og virologisk svigt havde ingen NS5A- eller NS5B-RAV'er på tidspunktet for svigt.

Af de 2 genotype 3-patienter med virologisk svigt, udviklede den ene patient NS5A-RAV Y93H på tidspunktet for svigt. Den anden patient med virologisk svigt havde virus med Y93H ved *baseline* og udviklede også lave niveauer (< 5 %) af NS5B-NI–RAV'er N142T og E237G på tidspunktet for svigt. Farmakokinetiske data fra denne patient var konsistente med manglende overholdelse af behandlingen.

I dette studie udviklede 2 patienter, der blev behandlet med Epclusa i 12 eller 24 uger uden ribavirin, NS5B S282T ved lave niveauer (< 5 %) sammen med L159F.

Virkning af HCV-resistensassocierede varianter ved baseline på behandlingsresultatet

Studier med patienter uden cirrose og patienter med kompenseret cirrose

Der blev udført analyser for at undersøge forbindelsen mellem præeksisterende NS5A-RAV'er ved *baseline* og behandlingsresultatet for patienter uden cirrose eller med kompenseret cirrose i tre kliniske fase III-studier (ASTRAL-1, ASTRAL-2 og ASTRAL-3). Af de 1.035 patienter, der blev behandlet med sofosbuvir/velpatasvir i de tre kliniske fase III-studier, blev 1.023 patienter inkluderet i analysen af NS5A–RAV'er. 7 patienter blev ekskluderet, da de hverken opnåede vedvarende virologisk respons (SVR12) eller havde virologisk svigt, og yderligere 5 patienter blev ekskluderet, da NS5A-gensekventering svigtede. I den samlede analyse af fase III-studierne havde 380/1.023 (37 %) af patienterne virus med NS5A–RAV'er ved *baseline*. Patienter inficeret med HCV-genotype 2, 4 eller 6 havde en højere prævalens af NS5A–RAV'er (henholdsvis 70 %, 63 % og 52 %) sammenlignet med patienter inficeret med HCV-genotype 1 (23 %), genotype 3 (16 %) og genotype 5 (18 %).

RAV'er ved *baseline* havde ingen relevant indvirkning på SVR12-raten hos patienter, der var inficeret med HCV-genotype 1, 2, 4, 5 eller 6, som opsummeret i tabel 8. Genotype 3-inficerede patienter med NS5A-RAV Y93H ved *baseline* havde en lavere SVR12-rate end patienter uden Y93H efter behandling med Epclusa i 12 uger, som opsummeret i tabel 9. I ASTRAL-3-studiet blev Y93H-RAV detekteret ved *baseline* hos 9 % af de patienter, der blev behandlet med Epclusa.

Tabel 8: SVR12 hos patienter med eller uden NS5A-RAV'er ved *baseline* efter HVC-genotype (studierne ASTRAL-1, ASTRAL-2 og ASTRAL-3).

	Epclusa i 12 uger				
	Genotype 1	Genotype 3	Genotype 2, 4, 5 eller 6	I alt	
Med enhver					
NS5A-RAV'er ved	97 % (73/75)	88 % (38/43)	100 % (262/262)	98 % (373/380)	
baseline	, ,	, ,		, , , ,	
Uden NS5A-					
RAV'er ved	100 % (251/251)	97 % (225/231)	100 % (161/161)	99 % (637/643)	
baseline					

Tabel 9: SVR12 hos patienter med og uden Y93H ved *baseline*, 1 % *cut-off* (resistensanalysepopulationsgruppe) ASTRAL 3

		Epclusa i 12 uger			
	Alle forsøgspersoner	Med cirrose	Uden cirrose		
	(n=274)	(n = 80)	(n = 197)		
Samlet	95,3 % (263/274)	91,3 % (73/80)	97,9 % (190/194)		
95 % KI	92,9 % til 98,0 %	82,8 % til 96,4 %	92,8 % til 98,6 %		
SVR med Y93H	84,0 % (21/25)	50,0 % (2/4)	90,5 % (19/21)		
95 % KI	63,9 % til 95,5 %	6,8 % til 93,2 %	69,6 % til 98,8 %		
SVR uden Y93H	96,4 % (242/249)	93,4 % (71/76)	98,8 % (171/173)		
95 % KI	94,3 % til 98,9 %	85,3 % til 97,8 %	95,9 % til 99,9 %		

NS5B-NI-RAV S282T blev ikke detekteret i *baseline*-NS5B-sekvensen hos nogen af patienterne i fase III-studier. SVR12 blev opnået hos alle 77 patienter, der har NS5B-NI–RAV'er ved *baseline*, herunder N142T, L159F, E/N237G, C/M289L/I, L320F/I/V, V321A/I og S282G+V321I.

Studier med patienter med dekompenseret cirrose (CPT-klasse B)

Der blev udført analyser for at undersøge forbindelsen mellem præeksisterende NS5A-RAV'er ved *baseline* og behandlingsresultatet for patienter med dekompenseret cirrose i et klinisk fase III-studie (ASTRAL-4). Ud af de 87 patienter, der blev behandlet med Epclusa + RBV, blev 85 patienter inkluderet i analysen af NS5A-RAV'er. 2 patienter blev ekskluderet, da de hverken opnåede SVR12 eller havde virologisk svigt. Blandt de patienter, der fik behandling med Epclusa + RBV i 12 uger, havde 29 % (25/85) af patienterne virus med NS5A-RAV'er ved *baseline*: 29 % (19/66), 75 % (3/4), 15 % (2/13) og 50 % (1/2) for patienter med henholdsvis genotype 1-, 2-, 3- og 4-HCV.

SVR12 hos patienter med eller uden NS5A–RAV'er ved *baseline* i gruppen, der fik Epclusa + RBV i 12 uger i dette studie, er vist i tabel 10.

Tabel 10: SVR12 hos patienter med eller uden NS5A-RAV'er ved *baseline* efter HVC-genotype (ASTRAL-4-studiet).

	Epclusa + RBV 12 uger			
	Genotype 1	Genotype 3	Genotype 2 eller 4	I alt
Med enhver NS5A- RAV ved <i>baseline</i>	100 % (19/19)	50 % (1/2)	100 % (4/4)	96 % (24/25)
Uden NS5A- RAV'er ved baseline	98 % (46/47)	91 % (10/11)	100 % (2/2)	98 % (58/60)

Den ene genotype 3-patient, der havde NS5A-RAV'er ved *baseline* og ikke opnåede SVR12, havde NS5A-substitution Y93H ved *baseline*. Farmakokinetiske data fra denne patient var konsistente med manglende overholdelse af behandlingen.

Tre patienter i gruppen, der fik Epclusa + RBV i 12 uger, havde NS5B-NI–RAV'er ved *baseline* (N142T og L159F), og alle tre patienter opnåede SVR12.

Pædiatrisk population

Tilstedeværelsen af NS5A- og NS5B-RAV'er påvirkede ikke udfaldet af behandlingen; alle patienter med NS5A (n=29) eller NS5B NI (n=6) RAV'er ved *baseline* opnåede SVR efter 12 ugers behandling med Epclusa.

Krydsresistens

In vitro-data indikerer, at størstedelen af NS5A-RAV'er med resistens over for ledipasvir og daclatasvir, forblev følsomme for velpatasvir. Velpatasvir var fuldt aktivt mod den sofosbuvir-resistensassocierede substitution S282T i NS5B, mens alle substitutioner i NS5A, der er forbundet med resistens over for velpatasvir, var fuldt følsomme for sofosbuvir. Både sofosbuvir og velpatasvir var fuldt aktive mod substitutioner, der var forbundet med resistens over for andre klasser af direkte virkende antivirale midler med forskellige virkningsmekanismer, såsom NS5B-non-nukleosidhæmmere og NS3-proteasehæmmere. Virkningen af Epclusa er ikke blevet vurderet hos patienter, hvor tidligere behandling med andre regimer, der omfatter en NS5A-hæmmer, er mislykket.

Klinisk virkning og sikkerhed

Virkningen af Epclusa blev evalueret i tre fase III-studier hos patienter med genotype 1- til 6-HCV-infektion med eller uden kompenseret cirrose, et fase III-studie hos patienter med genotype 1- til 6-HCV-infektion med dekompenseret cirrose, et fase III-studie hos patienter med samtidig infektion med HCV/hiv 1 og med genotype 1- til 6-HCV-infektion og et fase II-studie hos patienter med HCV-infektion og ESRD, som krævede dialyse, som opsummeret i tabel 11.

Tabel 11: Studier udført med Epclusa hos patienter med genotype 1-, 2-, 3-, 4-, 5- eller 6-HCV-infektion

Studie	Population	Studiearme
		(antal patienter behandlet)
ASTRAL-1	Genotype 1, 2, 4, 5 og 6	Epclusa i 12 uger (624)
ASTRAL-I	TN og TE uden cirrose eller med kompenseret cirrose	Placebo i 12 uger (116)
ASTRAL-2	Genotype 2	Epclusa i 12 uger (134)
ASTRAL-2	TN og TE uden cirrose eller med kompenseret cirrose	SOF+RBV i 12 uger (132)
ASTRAL-3	Genotype 3	Epclusa i 12 uger (277)
ASTRAL-3	TN og TE uden cirrose eller med kompenseret cirrose	SOF+RBV i 24 uger (275)
	Canatyma 1 2 2 4 5 ag 6	Epclusa i 12 uger (90)
ASTRAL-4	Genotype 1, 2, 3, 4, 5 og 6 TN og TE med dekompenseret CPT-klasse B-cirrose	Epclusa + RBV i 12 uger (87)
	TIV og TE med dekompenseret CT T-klasse B-cirrose	Epclusa i 24 uger (90)
	Genotype 1, 2, 3, 4, 5 og 6	
ASTRAL-5	TN og TE uden cirrose eller med kompenseret cirrose og	Epclusa i 12 uger (106)
	med samtidig infektion med HCV/hiv 1	
GS-US-342-4062	TN og TE med eller uden cirrose, med ESRD, der krævede	Epclusa i 12 uger (59)
03-03-342-4002	dialyse	

TN = Behandlingsnaive patienter. TE = Behandlingserfarne patienter (herunder patienter, der havde oplevet behandlingssvigt med et regime baseret på peginterferon alfa + ribavirin med eller uden en HCV-proteasehæmmer) SOF: sofosbuvir. RBV: ribavirin

Ribavirin-dosis var vægtbaseret (1.000 mg dagligt til patienter < 75 kg og 1.200 mg til patienter ≥ 75 kg) og fordelt på 2 doser, når det blev anvendt i kombination med sofosbuvir i ASTRAL-2- og ASTRAL-3-studierne eller i kombination med Epclusa i ASTRAL-4-studiet. Dosisjustering af ribavirin blev udført i henhold til ordinationsoplysningerne for ribavirin. Serum-HCV-RNA blev målt i løbet af de kliniske studier vha. COBAS AmpliPrep/COBAS Taqman HCV-test (version 2.0) med en nedre kvantificeringsgrænse (LLOQ) på 15 IE/ml. Vedvarende virologisk respons (SVR12), defineret som HCV-RNA under LLOQ 12 uger efter behandlingsophør, var det primære endepunkt til bestemmelse af HCV-helbredelsesraten.

Kliniske studier hos patienter uden cirrose og patienter med kompenseret cirrose Voksne inficeret med genotype 1-, 2-, 4-, 5- og 6-HCV – ASTRAL-1 (studie 1138)

ASTRAL-1 var et randomiseret, dobbeltblindt, placebokontrolleret studie, der evaluerede 12 ugers behandling med Epclusa *versus* 12 uger med placebo hos patienter med genotype 1-, 2-, 4-, 5- eller 6-HCV-infektion. Patienter med genotype 1,- 2-, 4- eller 6-HCV-infektion blev randomiseret i et 5:1- forhold til behandling med Epclusa i 12 uger eller placebo i 12 uger. Patienter med genotype 5-HCV-infektion blev tilmeldt Epclusa-gruppen. Randomisering blev stratificeret efter HCV-genotype (1, 2, 4, 6 og ubestemt) og tilstedeværelse eller fravær af cirrose.

De demografiske karakteristika og *baseline*-karakteristika var afbalancerede mellem Epclusa- og placebogruppen. Medianalderen for de 740 behandlede patienter var 56 år (18-82 år). 60 % af patienterne var mænd, 79 % var hvide, og 9 % var sorte. 21 % havde *baseline*-BMI ≥ 30 kg/m², andelene af patienter med genotype 1-, 2-, 4-, 5- eller 6-HCV-infektion var henholdsvis 53 %, 17 %, 19 %, 5 % og 7 %. 69 % havde non-CC IL28B-alleler (CT eller TT). 74 % havde HCV-RNA-niveau ved *baseline* på mindst 800.000 IE/ml. 19 % havde kompenseret cirrose, og 32 % var behandlingserfarne.

Tabel 12 viser SVR12 i ASTRAL-1-studiet efter HCV-genotyper. Ingen patienter i placebogruppen opnåede SVR12.

Tabel 12: SVR12 i studiet ASTRAL-1 efter HCV-genotype

	Epclusa i 12 uger							
				(n = 624)	4)			
	I alt		GT-1		GT-2	GT-4	GT-5	GT-6
	(alle	GT-1a	GT-1b	I alt	(n = 104)	(n = 116)	(n = 35)	(n = 41)
	GT'er) (n = 624)	(n = 210)	(n = 118)	(n = 328)))	
SVR12	99 % (618/624)	98 % (206/210)	99 % (117/118)	98 % (323/328)	100 % (104/104)	100 % (116/116)	97 % (34/35)	100 % (41/41)
Resultat for	patienter, der ik	ke opnåede	SVR12					
Virologisk svigt under behandling	0/624	0/210	0/118	0/328	0/104	0/116	0/35	0/41
Recidiva	< 1 % (2/623)	< 1 % (1/209)	1 % (1/118)	1 % (2/327)	0/104	0/116	0/35	0/41
Andet ^b	1 % (4/624)	1 % (3/210)	0/118	1 % (3/328)	0/104	0/116	3 % (1/35)	0/41

GT = genotype

Voksne med genotype 2-HCV-infektion – ASTRAL-2 (studie 1139)

ASTRAL-2 var et randomiseret åbent studie, der evaluerede 12 ugers behandling med Epclusa *versus* 12 ugers behandling med SOF+RBV hos patienter med genotype 2-HCV-infektion. Patienterne blev randomiseret i et 1:1-forhold til behandling med Epclusa i 12 uger eller SOF+RBV i 12 uger. Randomisering blev stratificeret efter tilstedeværelse eller fravær af cirrose og tidligere behandlingserfaring (behandlingsnaive *versus* behandlingserfarne).

De demografiske karakteristika og *baseline*-karakteristika var afbalancerede mellem de to behandlingsgrupper. Medianalderen for de 266 behandlede patienter var 58 år (23-81 år). 59 % af patienterne var mænd, 88 % var hvide, 7 % var sorte. 33 % havde *baseline*-BMI ≥ 30 kg/m². 62 % havde non-CC IL28B-alleler (CT eller TT). 80 % havde HCV-RNA-niveau ved *baseline* på mindst 800.000 IE/ml. 14 % havde kompenseret cirrose, og 15 % var behandlingserfarne.

Tabel 13 viser SVR12 for ASTRAL-2-studiet.

a. Nævneren for recidiv er antallet af patienter med HCV-RNA < LLOQ ved deres seneste vurdering under behandling.

b. Andet omfatter patienter, der ikke opnåede SVR12 og ikke opfyldte kriterierne for virologisk svigt.

Tabel 13: SVR12 i studie ASTRAL-2 (HCV-genotype 2)

	Epclusa i 12 uger	SOF+RBV i 12 uger				
	(n = 134)	(n = 132)				
SVR12	99 % (133/134)	94 % (124/132)				
Resultat for patienter, der ikke opnåe	Resultat for patienter, der ikke opnåede SVR12					
Virologisk svigt under behandling	0/134	0/132				
Recidiva	0/133	5 % (6/132)				
Andet ^b	1 % (1/134)	2 % (2/132)				

a. Nævneren for recidiv er antallet af patienter med HCV-RNA < LLOQ ved deres seneste vurdering under behandling.

Behandling med Epclusa i 12 uger viste statistisk superioritet (p = 0.018) i forhold til behandling med SOF+RBV i 12 uger (behandlingsdifferens +5.2 %; 95 % konfidensinterval: +0.2 % til +10.3 %).

Voksne med genotype 3-HCV-infektion – ASTRAL-3 (studie 1140)

ASTRAL-3 var et randomiseret åbent studie, der evaluerede 12 ugers behandling med Epclusa *versus* 24 ugers behandling med SOF+RBV hos patienter med genotype 3-HCV-infektion. Patienterne blev randomiseret i et 1:1-forhold til behandling med Epclusa i 12 uger eller SOF+RBV i 24 uger. Randomisering blev stratificeret efter tilstedeværelse eller fravær af cirrose og tidligere behandlingserfaring (behandlingsnaive *versus* behandlingserfarne).

De demografiske karakteristika og *baseline*-karakteristika var afbalancerede mellem de to behandlingsgrupper. Medianalderen for de 552 behandlede patienter var 52 år (19-76 år). 62 % af patienterne var mænd, 89 % var hvide, 9 % var asiater, 1 % var sorte. 20 % havde *baseline*-BMI ≥ 30 kg/m². 61 % havde non-CC IL28B-alleler (CT eller TT). 70 % havde HCV-RNA-niveau ved *baseline* på mindst 800.000 IE/ml. 30 % havde kompenseret cirrose, og 26 % var behandlingserfarne.

Tabel 14 viser SVR12 for ASTRAL-3-studiet.

Tabel 14: SVR12 i studie ASTRAL-3 (HCV-genotype 3)

	Epclusa i 12 uger	SOF+RBV		
	(n=277)	24 uger		
		(n = 275)		
SVR12	95 % (264/277)	80 % (221/275)		
Resultat for patienter, der ikke opnåede SVR12				
Virologisk svigt under behandling	0/277	< 1 % (1/275)		
Recidiv ^a	4 % (11/276)	14 % (38/272)		
Andet ^b	1 % (2/277)	5 % (15/275)		

a. Nævneren for recidiv er antallet af patienter med HCV-RNA < LLOQ ved deres seneste vurdering under behandling.

Behandling med Epclusa i 12 uger viste statistisk superioritet (p < 0,001) i forhold til behandling med SOF+RBV i 24 uger (behandlingsdifferens +14,8 %, 95 % konfidensinterval: +9,6 % til +20,0 %).

SVR12 for udvalgte undergrupper vises i tabel 15.

Tabel 15: SVR12 i udvalgte undergrupper i studie ASTRAL-3 (HCV-genotype 3)

			SOF+RBV 24 uger ^a	
SVR12	Behandlingsnaive	Behandlingserfarne	Behandlingsnaive	Behandlingserfarne
	(n = 206)	(n = 71)	(n = 201)	(n = 69)
Uden cirrose	98 % (160/163)	91 % (31/34)	90 % (141/156)	71 % (22/31)
Med cirrose	93 % (40/43)	89 % (33/37)	73 % (33/45)	58 % (22/38)

a. Fem patienter med manglende cirrosestatus i gruppen, der fik SOF+RBV i 24 uger, blev ekskluderet fra denne undergruppeanalyse.

b. Andet omfatter patienter, der ikke opnåede SVR12 og ikke opfyldte kriterierne for virologisk svigt.

b. Andet omfatter patienter, der ikke opnåede SVR12 og ikke opfyldte kriterierne for virologisk svigt.

Kliniske studier med patienter med dekompenseret cirrose – ASTRAL-4 (studie 1137) ASTRAL-4 var et randomiseret åbent studie med patienter med genotype 1-, 2-, 3-, 4-, 5- eller 6-HCV-infektion og CPT-klasse B-cirrose. Patienterne blev randomiseret i et 1:1:1-forhold til behandling med Epclusa i 12 uger, Epclusa + RBV i 12 uger eller Epclusa i 24 uger. Randomisering blev stratificeret efter HCV-genotype (1, 2, 3, 4, 5, 6 og ubestemt).

De demografiske karakteristika og *baseline*-karakteristika var afbalanceret mellem behandlingsgrupperne. Medianalderen for de 267 behandlede patienter var 59 år (40-73 år). 70 % af patienterne var mænd, 90 % var hvide, 6 % var sorte, 42 % havde *baseline*-BMI ≥ 30 kg/m². Andelene af patienter med genotype 1-, 2-, 3-, 4- eller 6-HCV var henholdsvis 78 %, 4 %, 15 %, 3 % og < 1 % (1 patient). Der var ingen patienter med genotype 5-HCV-infektion. 76 % af patienterne havde non-CC IL28B-alleler (CT eller TT). 56 % havde HCV-RNA-niveau ved *baseline* på mindst 800.000 IE/ml. 55 % var behandlingserfarne. Henholdsvis 90 % og 95 % af patienterne havde CPT-klasse B-cirrose og MELD (*Model for End Stage Liver Disease*)-score ≤ 15 ved *baseline*.

Tabel 16 viser SVR12 i ASTRAL-4-studiet efter HCV-genotype.

Tabel 16: SVR12 i studiet ASTRAL-4 efter HCV-genotype

	Epclusa	Epclusa + RBV	Epclusa
	12 uger	12 uger	24 uger
	(n = 90)	(n = 87)	(n = 90)
Samlet SVR12	83 % (75/90)	94 % (82/87)	86 % (77/90)
Genotype 1	88 % (60/68)	96 % (65/68)	92 % (65/71)
Genotype 1a	88 % (44/50)	94 % (51/54)	93 % (51/55)
Genotype 1b	89 % (16/18)	100 % (14/14)	88 % (14/16)
Genotype 3	50 % (7/14)	85 % (11/13)	50 % (6/12)
Genotype 2, 4 og 6	100 % (8/8) ^a	100 % (6/6) ^b	86 % (6/7) ^c

a. n = 4 for genotype 2 og n = 4 for genotype 4

Tabel 17 viser det virologiske resultat for patienter med genotype 1- eller 3-HCV-infektion i ASTRAL-4-studiet.

Ingen patienter med genotype 2-, 4- eller 6-HVC-infektion oplevede virologisk svigt.

Tabel 17: Virologisk resultat for patienter med genotype 1- og 3-HCV-infektion i studie ASTRAL-4

	Epclusa 12 uger	Epclusa + RBV 12 uger	Epclusa 24 uger				
Virologisk svigt (r	Virologisk svigt (recidiv og svigt under behandling)						
Genotype 1 ^a	7 % (5/68)	1 % (1/68)	4 % (3/71)				
Genotype 1a	6 % (3/50)	2 % (1/54)	4 % (2/55)				
Genotype 1b	11 % (2/18)	0 % (0/14)	6 % (1/16)				
Genotype 3	43 % (6/14)	15 % (2 ^b /13)	42 % (5°/12)				
Andet ^d	5 % (4/82)	2 % (2/81)	5 % (4/83)				

a. Der var ingen patienter med genotype 1-HCV, der havde virologisk svigt under behandlingen.

Ændringer i de parametre, der findes i CPT-scoringssystemet, hos patienter, der opnåede SVR12 i ASTRAL-4 (alle 3 regimer) er vist i tabel 18.

b. n = 4 for genotype 2 og n = 2 for genotype 4

c. n = 4 for genotype 2, n = 2 for genotype 4 og n = 1 for genotype 6.

b. En patient havde virologisk svigt under behandlingen. Farmakokinetiske data fra denne patient var konsistente med manglende overholdelse af behandlingen.

c. En patient havde virologisk svigt under behandlingen.

d. Andet omfatter patienter, der ikke opnåede SVR12 og ikke opfyldte kriterierne for virologisk svigt.

Tabel 18: Ændringer i CPT-scoreparametre fra *baseline* til uge 12 og 24 efter behandling hos patienter, der opnåede SVR12, ASTRAL-4

	Albumin	Bilirubin	INR	Ascites	Encefalopati			
Uge 12 efter behandling (N=236), % (n/N)								
Reduceret score (forbedring)	34,5 % (79/229)	17,9 % (41/229)	2,2 % (5/229)	7,9 % (18/229)	5,2 % (12/229)			
Ingen ændring	60,3 % (138/229)	76,4 % (175/229)	96,5 % (221/229)	89,1 % (204/229)	91,3 % (209/229)			
Øget score (forværring)	5,2 % (12/229)	5,7 % (13/229)	1,3 % (3/229)	3,1 % (7/229)	3,5 % (8/229)			
Ingen vurdering	7	7	7	7	7			
Uge 24 efter behandling (Uge 24 efter behandling (N=236), % (n/N)							
Reduceret score (forbedring)	39,4 % (84/213)	16,4 % (35/213)	2,3 % (5/213)	15,0 % (32/213)	9,4 % (20/213)			
Ingen ændring	54,0 % (115/213)	80,8 % (172/213)	94,8 % (202/213)	81,2 % (173/213)	88,3 % (188/213)			
Øget score (forværring)	6,6 % (14/213)	2,8 % (6/213)	2,8 % (6/213)	3,8 % (8/213)	2,3 % (5/213)			
Ingen vurdering	23	23	23	23	23			

Bemærk: Hyppighed af ascites ved *baseline* var: 20 % ingen, 77 % let/moderat, 3 % svær Hyppighed af encefalopati ved *baseline* var: 38 % ingen, 62 % grad 1-2.

Kliniske studier hos patienter med samtidig infektion med HCV/hiv 1 – ASTRAL-5 (studie 1202) ASTRAL-5 evaluerede 12 ugers behandling med Epclusa hos patienter med genotype 1-, 2-, 3- eller 4-HCV-infektion med samtidig infektion med hiv 1 (patienter med genotype 5 og 6 HCV kunne deltage, men sådanne patienter blev ikke inkluderet). Patienterne var i stabil hiv 1-antiretroviral behandling, der omfattede emtricitabin/tenofovirdisoproxilfumarat eller abacavir/lamivudin administreret sammen med en hiv-proteasehæmmer boostet med ritonavir (atazanavir, darunavir eller lopinavir), rilpivirin, raltegravir eller emtricitabin/tenofovirdisoproxilfumarat/elvitegravir/cobicistat.

Medianalderen for de 106 behandlede patienter var 57 år (25-72 år); 86 % af patienterne var mænd, 51 % var hvide, 45 % var sorte, 22 % havde *baseline*-BMI \geq 30 kg/m², 19 patienter (18 %) havde kompenseret cirrose, og 29 % var behandlingserfarne. Det samlede gennemsnitlige CD4+-tal var 598 celler/µl (183-1.513 celler/µl).

Tabel 19 viser SVR12 i ASTRAL-5-studiet efter HCV-genotyper.

Tabel 19: SVR12 i studiet ASTRAL-5 efter HCV-genotype

	Epclusa i 12 uger (n = 106)						
	I alt		GT-1		GT-2	GT-3	GT-4
	(alle GT'er)	GT-1a	GT-1b	I alt	(n = 11)	(n = 12)	(n=5)
	(n = 106)	(n = 66)	(n = 12)	(n = 78)			
SVR12	95 %	95 %	92 %	95 %	100 %	92 %	100 %
SVK12	(101/106)	(63/66)	(11/12)	(74/78)	(11/11)	(11/12)	(5/5)
Resultat for	Resultat for patienter, der ikke opnåede SVR						
Virologisk							
svigt under	0/106	0/66	0/12	0/78	0/11	0/12	0/5
behandling							
Recidiva	2 %	3 %	0/11	3 %	0/11	0/11	0/5
Recidiv	(2/103)	(2/65)	0/11	(2/76)	0/11	0/11	0/3
Andetb	3 %	2 %	8 %	3 %	0/11	8 %	0/5
	(3/106)	(1/66)	(1/12)	(2/78)	0/11	(1/12)	0/3

GT = genotype

a. Nævneren for recidiv er antallet af patienter med HCV-RNA < LLOQ ved deres seneste vurdering under behandling.

b. Andet omfatter patienter, der ikke opnåede SVR12 og ikke opfyldte kriterierne for virologisk svigt.

SVR12 blev opnået af 19/19 patienter med cirrose. Ingen patienter havde hiv 1-*rebound* i løbet af studiet, og CD4+-tallene var stabile under behandlingen.

Kliniske studier hos patienter med nedsat nyrefunktion – studie 4062

Studie 4062 var et åbent klinisk studie, som evaluerede 12 ugers behandling med Epclusa hos 59 HCV-inficerede patienter med ESRD, der krævede dialyse. Andelene af patienter med genotype 1-, 2-, 3-, 4-, 6- eller ubestemt HCV-infektion var henholdsvis 42 %, 12 %, 27 %, 7 %, 3 % og 9 %. Ved *baseline* havde 29 % af patienterne cirrose, 22 % var behandlingserfarne, 32 % havde fået foretaget en nyretransplantation, 92 % var i hæmodialyse og 8 % var i peritoneal dialyse; den gennemsnitlige varighed i dialyse var 7,3 år (interval: 0 til 40 år). Den samlede SVR-rate var 95 % (56/59); ud af de tre patienter, som ikke opnåede SVR12, havde én afsluttet behandling med Epclusa og recidiveret, og to opfyldte ikke kriterierne for virologisk svigt.

Pædiatrisk population

Virkningen af 12 ugers behandling med sofosbuvir/velpatasvir hos HCV-inficerede pædiatriske patienter i alderen 3 år og derover blev evalueret i et fase 2, åbent klinisk studie af 214 patienter med HCV-infektion.

Patienter i alderen 12 til < 18 år:

Sofosbuvir/velpatasvir blev evalueret for 102 patienter i alderen 12 til < 18 år med genotype 1, 2, 3, 4 eller 6 HCV-infektion. I alt 80 patienter (78 %) var behandlingsnaive og 22 patienter (22 %) var behandlingserfarne. Medianalderen var 15 år (interval: 12 til 17); 51 % af patienterne var kvinder; 73 % var hvide, 9 % var sorte, og 11 % var asiatere; 14 % var latinamerikanere; gennemsnitlig BMI (*Body Mass Index*) var 22,7 kg/m² (interval: 12,9 til 48,9 kg/m²); gennemsnitsvægten var 61 kg (interval 22 til 147 kg); 58 % havde HCV-RNA-niveauer større end eller lig med 800.000 IE/ml ved *baseline*; andelen af patienter med genotype 1, 2, 3, 4 eller 6 HCV-infektion var hhv. 74 %, 6 %, 12 %, 2 % og 6 %; ingen patienter havde kendt cirrose. De fleste patienter (89 %) var blevet inficeret via vertikal overførsel.

Den samlede SVR-rate var 95 % (97/102), 93 % (71/76) for patienter med genotype 1 HCV-infektion og 100 % for patienter med genotype 2 (6/6), genotype 3 (12/12), genotype 4 (2/2) og genotype 6 (6/6) HCV-infektion. Én patient, der ophørte med behandling tidligt, fik tilbagefald; de fire andre patienter, som ikke opnåede SVR12, opfyldte ikke kriterierne for virologisk svigt (f.eks. manglende opfølgning).

Patienter i alderen 6 til < 12 år:

Sofosbuvir/velpatasvir blev evalueret for 71 patienter i alderen 6 til < 12 år med genotype 1, 2, 3 og 4 HCV-infektion. I alt 67 patienter (94 %) var behandlingsnaive og 4 patienter (6 %) var behandlingserfarne. Medianalderen var 8 år (interval: 6 til 11); 54 % af patienterne var kvinder; 90 % var hvide, 6 % var sorte, og 1 % var asiatere; 10 % var latinamerikanere; gennemsnitlig BMI (*Body Mass Index*) var 17,4 kg/m² (interval: 12,8 til 30,9 kg/m²); gennemsnitsvægten var 30 kg (interval 18 til 78 kg); 48 % havde HCV-RNA-niveauer større end eller lig med 800.000 IE/ml ved *baseline*; andelen af patienter med genotype 1, 2, 3 eller 4 HCV-infektion var hhv. 76 %, 3 %, 15 % og 6 %; ingen patienter havde kendt cirrose. De fleste patienter (94 %) var blevet inficeret via vertikal overførsel.

Den samlede SVR-rate var 93 % (66/71), 93 % (50/54) for patienter med genotype 1 HCV-infektion, 91 % (10/11) for patienter med genotype 3 HCV-infektion og 100 % for patienter med genotype 2 (2/2) og genotype 4 (4/4) HCV-infektion. Én patient havde virologisk svigt ved behandling; de fire andre patienter, som ikke opnåede SVR12, opfyldte ikke kriterierne for virologisk svigt (f.eks. manglende opfølgning).

Patienter i alderen 3 til < 6 år:

Sofosbuvir/velpatasvir blev evalueret for 41 behandlingsnaive patienter i alderen 3 til < 6 år med genotype 1, 2, 3 og 4 HCV-infektion. Medianalderen var 4 år (interval: 3 til 5); 59 % af patienterne var kvinder; 78 % var hvide og 7 % var sorte; 10 % var latinamerikanere; gennemsnitlig BMI (Body Mass Index) var 17,0 kg/m² (interval: 13,9 til 22,0 kg/m²); gennemsnitsvægt var 19 kg (interval: 13 til

35 kg); 49 % havde HCV-RNA-niveauer ≥ 800.000 IE pr. ml ved *baseline*; andelen af patienter med genotype 1, 2, 3 eller 4 HCV-infektion var hhv. 78 %, 15 %, 5 % og 2 %; ingen patienter havde kendt cirrose. De fleste patienter (98 %) var blevet inficeret via vertikal overførsel.

Den samlede SVR-rate var 83 % (34/41), 88 % (28/32) for patienter med genotype 1 HCV-infektion, 50 % (3/6) for patienter med genotype 2 HCV-infektion og 100 % for patienter med genotype 3 (2/2) og genotype 4 (1/1) HCV-infektion. Ingen patient havde virologisk svigt eller recidiv ved behandling. De syv patienter, som ikke opnåede SVR12, opfyldte ikke kriterierne for virologisk svigt (f.eks. manglende opfølgning).

Ældre

Kliniske studier med Epclusa inkluderede 156 patienter i alderen 65 og derover (12 % af det samlede antal patienter i kliniske fase III-studier). De observerede responsrater hos patienter \geq 65 år var sammenlignelige med raterne hos patienter \leq 65 år i alle behandlingsgrupper.

5.2 Farmakokinetiske egenskaber

Absorption

De farmakokinetiske egenskaber for sofosbuvir, GS-331007 og velpatasvir er blevet evalueret hos raske voksne personer og hos patienter med kronisk hepatitis C. Efter oral administration af Epclusa blev sofosbuvir absorberet hurtigt, og median maksimal plasmakoncentration blev observeret 1 time efter dosering. Median maksimal plasmakoncentration af GS-331007 blev observeret 3 timer efter dosering. Velpatasvirs mediane maksimale koncentration blev observeret 3 timer efter dosering.

Baseret på den populationsfarmakokinetiske analyse hos HCV-inficerede patienter var middel-AUC₀₋₂₄ for sofosbuvir (n = 982), GS-331007 (n = 1.428) og velpatasvir (n = 1,425) hhv. 1.260, 13.970 og 2.970 ng•t/ml ved *steady state*. *Steady state*- C_{max} for sofosbuvir, GS-331007 og velpatasvir var hhv. 566, 868 og 259 ng/ml. AUC₀₋₂₄ og C_{max} for sofosbuvir og GS-331007 var sammenlignelige hos raske voksne personer og hos patienter med HCV-infektion. I forhold til raske personer (n = 331) var AUC₀₋₂₄ og C_{max} for velpatasvir hhv. 37 % lavere og 41 % lavere hos HCV-inficerede patienter.

Virkning af mad

I forhold til fastende tilstand resulterede administration af en enkelt dosis Epclusa sammen med et måltid med moderat fedtindhold (~600 kcal, 30 % fedt) eller højt fedtindhold (~800 kcal, 50 % fedt) i en stigning på henholdsvis 34 % og 21 % i AUC_{0-inf} for velpatasvir og henholdsvis 31 % og 5 % i C_{max} for velpatasvir. Måltidet med moderat eller højt fedtindhold øgede AUC_{0-inf} for sofosbuvir med hhv. 60 % og 78 %, men påvirkede ikke i væsentlig grad C_{max} for sofosbuvir. Måltidet med moderat eller højt fedtindhold ændrede ikke AUC_{0-inf} for GS-331007, men resulterede i hhv. en 25 % og 37 % stigning i C_{max}. Responsraterne i fase III-studier var sammenlignelige hos HCV-inficerede patienter, der fik Epclusa med eller uden mad. Epclusa kan administreres uden hensyntagen til mad.

Fordeling

Sofosbuvir er ca. 61-65 % bundet til humane plasmaproteiner, og bindingen er uafhængig af lægemiddelkoncentrationen i intervallet fra 1 μ g/ml til 20 μ g/ml. Proteinbindingen af GS-331007 var minimal i humant plasma. Efter en enkelt 400 mg-dosis af [14 C]-sofosbuvir hos raske personer var forholdet af [14 C]-radioaktivitet mellem blod og plasma ca. 0,7.

Velpatasvir er > 99,5 % bundet til humane plasmaproteiner, og bindingen er uafhængig af lægemiddelkoncentrationen i intervallet fra 0,09 μ g/ml til 1,8 μ g/ml. Efter en enkelt 100 mg-dosis af [14 C]-velpatasvir hos raske personer var forholdet af [14 C]-radioaktivitet mellem blod og plasma fra 0,52 til 0,67.

Biotransformation

Sofosbuvir metaboliseres i udstrakt grad i leveren under dannelse af den farmakologisk aktive nukleosid-analog triphosphat GS-461203. Den metaboliske aktiveringsvej omfatter sekventiel hydrolyse af carboxylesterdelen, hvilket katalyseres af humant cathepsin A (CatA) eller carboxylesterase 1 (CES1) og phosphoramidat-kløvning via histidin-triad nukleotid-bindende protein 1 (HINT1), efterfulgt af fosforylering via pyrimidin-nukleotid-biosyntesevejen. Defosforylering resulterer i dannelse af nukleosidmetabolitten GS-331007, der ikke kan refosforyleres effektivt, og som mangler anti-HCV-aktivitet *in vitro*. Sofosbuvir og GS-331007 er hverken substrater for eller hæmmere af UGT1A1 eller enzymerne CYP3A4, CYP1A2, CYP2B6, CYP2C8, CYP2C9, CYP2C19 og CYP2D6. Efter en enkelt oral 400 mg-dosis af [¹4C]-sofosbuvir udgjorde GS-331007 ca. > 90 % af den samlede systemiske eksponering.

Velpatasvir er substrat for CYP2B6, CYP2C8 og CYP3A4 med langsom omsætning. Efter en enkelt dosis på 100 mg [\(^{14}\text{C}\)]-velpatasvir var størstedelen (> 98 %) af radioaktiviteten i plasma moderstof. Den monohydroxylerede og desmetylerede velpatasvir var de metabolitter, der blev identificeret i humant plasma. Uomdannet velpatasvir er den primære form, der er til stede i fæces.

Elimination

Efter en enkelt oral 400 mg-dosis af [¹⁴C]-sofosbuvir var den gennemsnitlige totale genfinding af [¹⁴C]-radioaktivitet over 92 %, og henholdsvis ca. 80 %, 14 % og 2,5 % blev genfundet i urin, fæces og udåndingsluft. Størstedelen af den sofosbuvirdosis, der blev genfundet i urinen, var GS-331007 (78 %), men 3,5 % blev genfundet som sofosbuvir. Disse data indikerer, at renal clearance er den primære eliminationsvej for GS-331007. De mediane terminale halveringstider for sofosbuvir og GS-331007 efter administration af Epclusa var hhv. 0,5 og 25 timer.

Efter en enkelt oral 100 mg-dosis af [¹⁴C]-velpatasvir var den gennemsnitlige totale genfinding af [¹⁴C]-radioaktivitet 95 %, og henholdsvis ca. 94 % og 0,4 % blev genfundet i fæces og urin. Uomdannet velpatasvir var den form, der primært var til stede i fæces, hvor den i gennemsnit udgjorde 77 % af den administrerede dosis, efterfulgt af monohydroxyleret velpatasvir (5,9 %) og desmethyleret velpatasvir (3,0 %). Disse data indikerer, at galdeudskillelse af moderstoffet er en primær eliminationsvej for velpatasvir. Den mediane terminale halveringstid for velpatasvir efter administration af Epclusa er ca. 15 timer.

Linearitet/non-linearitet

Velpatasvir-AUC øges næsten proportionalt med dosis over doseringsintervallet fra 25 mg til 150 mg. AUC for sofosbuvir og GS-331007 er næsten proportional med dosis over doseringsintervallet fra 200 mg til 1.200 mg.

In vitro risikoen for lægemiddelinteraktioner mellem sofosbuvir/velpatasvir

Sofosbuvir og velpatasvir er substrater for lægemiddeltransportørerne P-gp og BCRP, hvorimod GS-331007 ikke er det. Velpatasvir er også substrat for OATP1B. *In vitro* blev der set langsom metabolisk omsætning af velpatasvir via CYP2B6, CYP2C8 og CYP3A4.

Velpatasvir hæmmer lægemiddeltransportørerne P-gp, BCRP, OATP1B1 og OATP1B3, og dets involvering i lægemiddelinteraktioner med disse transportører er primært begrænset til absorptionsprocessen. Ved en klinisk relevant plasmakoncentration hæmmer velpatasvir ikke levertransportørerne galdesalteksportpumpe (BSEP), natriumtaurocholat-cotransporterprotein (NTCP), OATP2B1, OATP1A2 eller organisk kation-transporter (OCT) 1, de renale transportører OCT2, OAT1, OAT3, multidrug resistensassocieret protein 2 (MRP2) eller multidrug og toksisk ekstrusionsprotein (MATE) 1, CYP-enzymer eller uridinglukuronosyltransferase (UGT) 1A1-enzymet.

Sofosbuvir og GS-331007 hæmmer ikke lægemiddeltransportørerne P-gp, BCRP, MRP2, BSEP, OATP1B1, OATP1B3 og OCT1. GS-331007 hæmmer ikke OAT1, OCT2 og MATE1.

Farmakokinetik hos specielle populationer

Race og køn

Der blev ikke identificeret nogen klinisk relevante farmakokinetiske forskelle, der skyldes race eller køn, for sofosbuvir, GS-331007 eller velpatasvir.

Ældre

Populationsfarmakokinetisk analyse hos HCV-inficerede patienter viste, at inden for det analyserede aldersinterval (18 til 82 år) havde alder ingen klinisk relevant indvirkning på eksponeringen for sofosbuvir, GS-331007 eller velpatasvir.

Nedsat nyrefunktion

Et resumé af virkningen af forskellige grader af nedsat nyrefunktion (RI) på eksponeringen for indholdsstofferne i Epclusa sammenlignet med forsøgspersoner med normal nyrefunktion, som beskrevet nedenfor, vises i tabel 20.

Tabel 20: Virkningen af forskellige grader af nedsat nyrefunktion (RI) på eksponeringer (AUC) for sofosbuvir, GS-331007 og velpatasvir sammenlignet med forsøgspersoner med normal nyrefunktion

	HCV-negative forsøgspersoner					HCV-inficerede	
						forsøgspersoner	
	Mildt RI	Moderat RI	Svært RI	ESRD, de	er krævede	Svært RI	ESRD,
	(eGFR	(eGFR	(eGFR	dialyse		(eGFR	der
	≥ 50 og	\geq 30 og	< 30 ml/min/	Doseret 1	Doseret 1	< 30 ml/min/	krævede
	< 80 ml/min/	< 50 ml/min/	$1,73\text{m}^2$)	time før	time efter	$1,73 \text{ m}^2$)	dialyse
	$1,73m^2$)	$1,73m^2$)		dialyse	dialyse		
Sofosbuvir	1,6	2,1	2,7	1,3	1,6	~2	1,8
	gange↑	gange↑	gange↑	gange↑	gange↑	gange↑	gange↑
GS-331007	1,6	1,9	5,5	≥ 10	≥ 20	~7	18
	gange↑	gange↑	gange↑	gange↑	gange↑	gange↑	gange↑
Velpatasvir	_	-	1,5	-	-	-	1,4
			gange↑				gange↑

Sofosbuvirs farmakokinetik efter en enkelt dosis på 400 mg sofosbuvir blev undersøgt hos HCV-negative voksne patienter med let (eGFR \geq 50 og < 80 ml/min/1,73 m²), moderat (eGFR \geq 30 og < 50 ml/min/1,73 m²) eller svært nedsat nyrefunktion (eGFR < 30 ml/min/1,73 m²) og hos patienter med ESRD, der krævede hæmodialyse i forhold til patienter med normal nyrefunktion (eGFR > 80 ml/min/1,73 m²). GS-331007 fjernes effektivt ved hæmodialyse med en ekstraktionskoefficient på ca. 53 %. Efter en enkelt dosis på 400 mg sofosbuvir fjernede en 4-timers hæmodialysesession 18 % af den administrerede sofosbuvir-dosis.

Hos HCV-inficerede patienter med svært nedsat nyrefunktion, som blev behandlet med sofosbuvir 200 mg med ribavirin (n=10) eller sofosbuvir 400 mg med ribavirin (n=10) i 24 uger eller ledipasvir/sofosbuvir 90/400 mg (n=18) i 12 uger, var farmakokinetikken af sofosbuvir og GS-331007 overensstemmende med farmakokinetikken, som blev set hos HCV-negative voksne patienter med svært nedsat nyrefunktion.

Velpatasvirs farmakokinetik efter en enkelt dosis på 100 mg velpatasvir blev undersøgt hos HCV-negative patienter med svært nedsat nyrefunktion (eGFR <30 ml/min ved Cockcroft-Gault).

Farmakokinetikken af sofosbuvir, GS-331007 og velpatasvir blev undersøgt hos HCV-inficerede patienter med ESRD, der krævede dialyse, og som blev behandlet med Epclusa (n=59) i 12 uger, og

sammenlignet med patienter uden nedsat nyrefunktion i fase II-/III-studierne med sofosbuvir/velpatasvir.

Nedsat leverfunktion

Sofosbuvirs farmakokinetik blev undersøgt efter 7 dages dosering med 400 mg sofosbuvir hos HCV-inficerede voksne patienter med moderat og svært nedsat leverfunktion (CPT-klasse B og C). I forhold til patienter med normal leverfunktion var sofosbuvirs AUC₀₋₂₄ 126 % og 143 % højere ved moderat og svært nedsat leverfunktion, mens AUC₀₋₂₄ af GS-331007 var hhv. 18 % og 9 % højere. Populationsfarmakokinetisk analyse hos HCV-inficerede voksne patienter indikerer, at cirrose (herunder dekompenseret cirrose) ikke havde nogen klinisk relevant indvirkning på eksponeringen for sofosbuvir og GS-331007.

Velpatasvirs farmakokinetik efter en enkelt dosis på 100 mg velpatasvir blev undersøgt hos HCV-negative voksne patienter med moderat og svært nedsat leverfunktion (CPT-klasse B og C). Sammenlignet med personer med normal leverfunktion var velpatasvirs samlede plasmaeksponering (AUC_{inf}) sammenlignelig hos patienter med moderat eller svært nedsat leverfunktion. Populationsfarmakokinetisk analyse hos HCV-inficerede patienter indikerer, at cirrose (herunder dekompenseret cirrose) ikke havde nogen klinisk relevant indvirkning på eksponeringen for velpatasvir (se pkt. 4.2).

Legemsvægt

Hos voksne havde legemsvægt ikke nogen klinisk signifikant indvirkning på eksponeringen for sofosbuvir eller velpatasvir i henhold til en populationsfarmakokinetisk analyse.

Pædiatrisk population

Eksponeringen for sofosbuvir, GS-331007 og velpatasvir hos pædiatriske patienter i alderen 3 år og derover, der modtog orale doser af sofosbuvir/velpatasvir på 400 mg/100 mg, 200 mg/50 mg eller 150 mg/37,5 mg én gang dagligt var lig dem hos voksne, der modtog doser af sofosbuvir/velpatasvir på 400 mg/100 mg én gang dagligt.

Farmakokinetikken af sofosbuvir, GS-331007 og velpatasvir hos pædiatriske patienter, der er under 3 år gamle, er ikke klarlagt (se pkt. 4.2).

5.3 Non-kliniske sikkerhedsdata

Sofosbuvir

I studier med gnavere kunne der ikke registreres nogen eksponering for sofosbuvir sandsynligvis på grund af høj esteraseaktivitet, og eksponering for den vigtigste metabolit GS-331007 blev i stedet anvendt til estimering af eksponeringsgrænser.

Sofosbuvir var ikke genotoksisk i et arsenal af *in vitro*- eller *in vivo*-analyser, herunder bakteriel mutagenicitet, kromosomafvigelse ved brug af humane lymfocytter fra perifert blod og *in vivo*-mikronukleus-analyser hos mus. Der blev ikke observeret nogen teratogen virkning af sofosbuvir i studier af udviklingstoksicitet hos rotter og kaniner. Sofosbuvir havde ingen negative virkninger på adfærd, reproduktion eller afkommets udvikling hos rotter i et udviklingsstudie før og efter fødslen.

Sofosbuvir var ikke et karcinogen i de 2-årige karcinogenicitetsstudier hos mus og rotter ved GS-331007-eksponeringer op til hhv. 15 og 9 gange højere end den humane eksponering.

Velpatasvir

Velpatasvir var ikke genotoksisk i et arsenal af *in vitro*- eller *in vivo*-analyser, herunder bakteriel mutagenicitet, kromosomafvigelse ved brug af humane lymfocytter fra perifert blod og *in vivo*-mikronukleus-analyser hos rotter.

Velpatasvir var ikke karcinogen i det 6 måneder lange rasH2-studie med transgene mus og i de 2-årige karcinogenicitetsstudier med rotter ved eksponeringer hhv. mindst 50 gange og 5 gange højere end den humane eksponering.

Velpatasvir havde ingen negative virkninger på parring og fertilitet. Der blev ikke observeret nogen teratogene virkninger i studier af udviklingstoksicitet hos mus og rotter med velpatasvir ved AUC-eksponeringer ca. hhv. 31 og 6 gange højere end den humane eksponering ved den anbefalede kliniske dosis. Der sås dog en mulig teratogen virkning hos kaniner, hvor der sås en stigning i samlede viscerale misdannelser hos dyr, der blev udsat for AUC-eksponeringer på op til 0,7 gange den humane eksponering ved den anbefalede kliniske dosis. Relevansen af disse fund for mennesker er ukendt. I udviklingsstudiet hos rotter før og efter fødslen havde velpatasvir ingen negative virkninger på adfærd, reproduktion eller udvikling hos afkommet ved AUC-eksponeringer ca. 5 gange højere end den humane eksponering ved den anbefalede kliniske dosis.

6. FARMACEUTISKE OPLYSNINGER

6.1 Hjælpestoffer

Tabletkerne

Copovidon (E1208) Mikrokrystallinsk cellulose (E460) Croscarmellosenatrium (E468) Magnesiumstearat (E470b)

Filmovertræk

Poly(vinylalkohol) (E1203) Titandioxid (E171) Macrogol (E1521) Talcum (E553b) Rød jernoxid (E172)

6.2 Uforligeligheder

Ikke relevant.

6.3 Opbevaringstid

4 år.

6.4 Særlige opbevaringsforhold

Dette lægemiddel kræver ingen særlige forholdsregler vedrørende opbevaringen.

6.5 Emballagetype og pakningsstørrelser

En beholder af højdensitetspolyethylen (HDPE) med et børnesikret lukke af polypropylen, som indeholder 28 filmovertrukne tabletter med en polyesterspiral.

Pakningsstørrelse på 1 beholder, som indeholder 28 filmovertrukne tabletter.

6.6 Regler for bortskaffelse

 $Ikke \ anvendt \ lægemiddel \ samt \ affald \ heraf \ skal \ bortskaffes \ i \ henhold \ til \ lokale \ retningslinjer.$

7. INDEHAVER AF MARKEDSFØRINGSTILLADELSEN

Gilead Sciences Ireland UC Carrigtohill County Cork, T45 DP77 Irland

8. MARKEDSFØRINGSTILLADELSESNUMMER (-NUMRE)

EU/1/16/1116/001 EU/1/16/1116/002

9. DATO FOR FØRSTE MARKEDSFØRINGSTILLADELSE/FORNYELSE AF TILLADELSEN

Dato for første markedsføringstilladelse: 06 juli 2016

Dato for seneste fornyelse: 22 marts 2021

10. DATO FOR ÆNDRING AF TEKSTEN

Yderligere oplysninger om dette lægemiddel findes på Det Europæiske Lægemiddelagenturs hjemmeside http://www.ema.europa.eu.

1. LÆGEMIDLETS NAVN

Epclusa 200 mg/50 mg overtrukket granulat i brev Epclusa 150 mg/37,5 mg overtrukket granulat i brev

2. KVALITATIV OG KVANTITATIV SAMMENSÆTNING

Epclusa 200 mg/50 mg overtrukket granulat i brev

Hvert brev indeholder 200 mg sofosbuvir og 50 mg velpatasvir.

Hjælpestof, som behandleren skal være opmærksom på:

Hvert brev indeholder 304 mg lactose (som monohydrat)

Epclusa 150 mg/37,5 mg overtrukket granulat i brev

Hvert brev indeholder 150 mg sofosbuvir og 37,5 mg velpatasvir.

Hjælpestof, som behandleren skal være opmærksom på:

Hvert brev indeholder 228 mg lactose (som monohydrat).

Alle hjælpestoffer er anført under pkt. 6.1.

3. LÆGEMIDDELFORM

Overtrukket granulat.

Epclusa 200 mg/50 mg oralt granulat, brev med enkeltdosis (hvert brev indeholder 100 orale granulater med 2,0/0,5 mg/granulat)

Hvidt til råhvidt, overtrukket granulat på 2 mm i diameter i brev.

Epclusa 150 mg/37,5 mg oralt granulat, brev med enkeltdosis (hvert brev indeholder 75 orale granulater med 2,0/0,5 mg/granulat)

Hvidt til råhvidt, overtrukket granulat på 2 mm i diameter i brev.

4. KLINISKE OPLYSNINGER

4.1 Terapeutiske indikationer

Epclusa er indiceret til behandling af kronisk hepatitis C-virus- (HCV-) infektion hos patienter på 3 år og derover (se pkt. 4.2, 4.4 og 5.1).

4.2 Dosering og administration

Behandling med Epclusa bør påbegyndes og monitoreres af en læge med erfaring i behandling af patienter med HCV-infektion.

Dosering

Den anbefalede dosis Epclusa hos pædiatriske patienter i alderen 3 år og derover er beregnet ud fra vægt (som angivet i tabel 3) og kan tages med eller uden mad (se pkt. 5.2).

Epclusa fås i en tabletformulering til behandling af kronisk HCV-infektion hos patienter. Se produktresuméet for Epclusa 400 mg/100 mg eller 200 mg/50 mg filmovertrukne tabletter.

Tabel 1: Anbefalet behandling og behandlingsvarighed for voksne uanset HCV-genotyper

Voksen patientpopulation ^a	Behandling og behandlingsvarighed
	Epclusa i 12 uger
Patienter uden cirrose og patienter med	
kompenseret cirrose.	Tillæg af ribavirin kan overvejes hos genotype 3-inficerede
	patienter med kompenseret cirrose (se pkt. 5.1).
Patienter med dekompenseret cirrose	Epclusa + ribavirin i 12 uger

Inklusive patienter med samtidig infektion med humant immundefektvirus (hiv) og patienter med recidiverende HCV
efter levertransplantation (se pkt. 4.4).

Se også produktresuméet for det lægemiddel, der indeholder ribavirin, når der anvendes kombinationsbehandling med ribavirin (RBV).

Følgende dosering anbefales til voksne, idet ribavirin fordeles på to daglige doser, som gives sammen med mad:

Tabel 2: Retningslinjer for dosering af ribavirin administreret sammen med Epclusa til voksne med dekompenseret cirrose

Voksen patient	Ribavirindosis
CPT- (Child-Pugh-Turcotte) klasse B-	1.000 mg dagligt for patienter < 75 kg og 1.200 mg for patienter
cirrose før transplantation	≥ 75 kg
CPT-klasse C-cirrose før	Startdosis på 600 mg, som kan titreres op til maksimalt
transplantation	1.000/1.200 mg (1.000 mg til patienter, der vejer < 75 kg, og
	1.200 mg til patienter, der vejer \geq 75 kg), hvis dosis er veltolereret.
CPT-klasse B- eller C-cirrose efter	Hvis startdosis ikke er veltolereret, bør dosis reduceres som klinisk
transplantation	indiceret, baseret på hæmoglobinniveauet

Hvis ribavirin anvendes hos genotype 3-inficerede voksne patienter med kompenseret cirrose (før eller efter transplantation), er den anbefalede ribavirindosis 1.000/1.200 mg (1.000 mg til voksne patienter, der vejer ≤ 75 kg, og 1.200 mg til voksne patienter, der vejer ≥ 75 kg).

Se produktresuméet for det lægemiddel, der indeholder ribavirin, vedrørende dosisjustering af ribavirin.

Tabel 3: Anbefalet behandling og behandlingsvarighed med Epclusa oralt granulat for pædiatriske patienter i alderen 3 til < 18 år, uanset HCV-genotype*

Legemsvægt (kg)	Dosering af Epclusa granulat	Sofosbuvir/velpatasvir daglig dosis	Anbefalet behandlingsregime
≥30	to 200 mg/50 mg breve med granulat én gang dagligt	400 mg/100 mg pr. dag	
17 til < 30	ét 200 mg/50 mg brev med granulat én gang dagligt	200 mg/50 mg pr. dag	Epclusa i 12 uger
< 17	ét 150 mg/37,5 mg brev med granulat én gang dagligt	150 mg/37,5 mg pr. dag	

^{*}Epclusa fås også som tablet til behandling af kronisk HCV infektion hos patienter. Se produktresuméet for Epclusa 400 mg/100 mg eller 200 mg/50 mg tablet.

Patienterne skal informeres om at tage en ekstra dosis Epclusa, hvis de kaster op inden for 3 timer efter doseringen. Hvis de kaster op senere end 3 timer efter dosering af Epclusa, er en yderligere dosis Epclusa ikke nødvendig (se pkt. 5.1).

Patienterne skal informeres om, at hvis de glemmer at tage en dosis Epclusa, og der er gået mindre end 18 timer fra det normale tidspunkt, skal de tage den tillagte dosis så hurtigt som muligt, hvorefter de skal tage den næste dosis til sædvanlig tid. Hvis der er gået mere end 18 timer, skal de vente og tage den næste dosis Epclusa til sædvanlig tid. Patienterne skal informeres om ikke at tage en dobbelt dosis Epclusa.

Voksne patienter, hvor tidligere behandling med et NS5A-indeholdende regime er mislykket Epclusa + ribavirin i 24 uger kan overvejes (se pkt. 4.4).

Ældre

Dosisjustering er ikke nødvendig hos ældre patienter (se pkt. 5.2).

Nedsat nyrefunktion

Dosisjustering af Epclusa er ikke nødvendig hos patienter med let eller moderat nedsat nyrefunktion.

Der foreligger begrænsede sikkerhedsdata hos patienter med svært nedsat nyrefunktion (estimeret glomerulær filtrationshastighed [eGFR] < 30 ml/min/1,73 m²) og nyresygdom i slutstadiet (ESRD), der kræver hæmodialyse. Epclusa kan anvendes hos disse patienter uden dosisjustering, når ingen andre relevante behandlingsmuligheder er tilgængelige (se pkt. 4.4, 5.1 og 5.2).

Nedsat leverfunktion

Dosisjustering af Epclusa er ikke nødvendig hos patienter med let, moderat eller svært nedsat leverfunktion (CPT-klasse A, B eller C) (se pkt. 5.2). Epclusas sikkerhed og virkning er blevet vurderet hos patienter med CPT-klasse B-cirrose, men ikke hos patienter med CPT-klasse C-cirrose (se pkt. 4.4 og 5.1).

Pædiatrisk population

Epclusas sikkerhed og virkning hos børn i alderen under 3 år er ikke klarlagt. Der foreligger ingen data.

Administration

Til oral anvendelse.

Epclusa kan tages med eller uden mad.

For at hjælpe med at synke Epclusa oralt granulat kan man benytte mad eller vand som angivet nedenfor. Epclusa oralt granulat kan også synkes uden mad eller vand.

Sådan tages Epclusa oralt granulat med mad for at hjælpe med at synke

Patienterne skal informeres om at drysse granulatet på en eller flere skefulde blød ikke-syreholdig mad ved eller under stuetemperatur, for at hjælpe med at synke granulatet. Patienterne skal informeres om at tage Epclusa oralt granulat inden for 15 minutter efter det forsigtigt er blandet med mad, og at synke hele indholdet uden at tygge det, for at undgå en bitter smag. Eksempler på ikke-syreholdig mad omfatter chokoladesirup og is.

Sådan tages Epclusa oralt granulat med vand for at hjælpe med at synke
Patienterne skal informeres om, at granulatet kan tages direkte i munden og synkes med vand.
Patienterne skal informeres om at synke hele brevets/brevenes indholdet uden at tygge.

Sådan tages Epclusa oralt granulat uden mad eller vand
Patienterne skal informeres om, at granulatet kan tages direkte i munden og synkes.
Patienterne skal informeres om at synke hele brevets/brevenes indhold uden at tygge (se pkt. 5.2).

4.3 Kontraindikationer

Overfølsomhed over for de aktive stoffer eller over for et eller flere af hjælpestofferne anført i pkt. 6.1.

Lægemidler, der er stærke induktorer af P-glykoprotein (P-gp) og/eller af cytochrom P450 (CYP) (carbamazepin, phenobarbital, phenytoin, rifampicin, rifabutin og perikon) (se pkt. 4.5).

4.4 Særlige advarsler og forsigtighedsregler vedrørende brugen

Epclusa bør ikke administreres samtidig med andre lægemidler, der indeholder sofosbuvir.

Svær bradykardi og hjerteblok

Der er set livstruende tilfælde af svær bradykardi og hjerteblok ved anvendelse af regimer, der indeholder sofosbuvir i kombination med amiodaron. Bradykardi er generelt forekommet inden for timer til dage, men tilfælde med længere tid til indtræden er blevet set for det meste op til 2 uger efter påbegyndelse af HCV-behandling.

Amiodaron bør kun anvendes til patienter i behandling med Epclusa, når andre antiarytmika ikke tolereres eller er kontraindicerede.

Hvis samtidig brug af amiodaron findes nødvendig, anbefales det, at patienter undergår hjertemonitorering under indlæggelse på hospitalet i de første 48 timer med samtidig administration, hvorefter hjertefrekvensen bør monitoreres i klinisk ambulatorium eller ved selvmonitorering dagligt i mindst de første to behandlingsuger.

På grund af amiodarons lange halveringstid skal hjertemonitorering også udføres som beskrevet ovenfor hos patienter, som inden for de seneste par måneder har stoppet behandling med amiodaron, og som skal sættes i behandling med Epclusa.

Alle patienter med samtidig eller nylig brug af amiodaron skal advares om symptomerne på bradykardi og hjerteblok og informeres om øjeblikkeligt at søge lægehjælp, hvis symptomerne opstår.

Samtidig infektion med HCV/HBV (hepatitis B-virus)

Der er rapporteret om tilfælde af reaktivering af hepatitis B-virus (HBV), herunder dødelige tilfælde, under eller efter behandling med direkte virkende antivirale lægemidler. HBV-screening bør udføres på alle patienter før behandlingsstart. HBV/HCV co-inficerede patienter har risiko for reaktivering af HBV og bør derfor monitoreres og behandles i henhold til gældende kliniske vejledninger.

Patienter, hvor tidligere behandling med et NS5A-indeholdende regime er mislykket

Der er ingen kliniske data, der understøtter virkningen af sofosbuvir/velpatasvir hos patienter, hvor behandling med et regime indeholdende en anden NS5A-hæmmer er mislykket. Baseret på NS5A-resistensforbundne varianter (RAV'er), der typisk ses hos patienter, hvor behandling med andre regimer indeholdende NS5A-hæmmere er mislykket, på farmakologien af velpatasvir *in vitro* og på resultaterne af sofosbuvir/velpatasvir-behandling hos NS5A-naive patienter med NS5A-RAV'er ved *baseline* i ASTRAL-studierne, kan behandling med Epclusa + RBV i 24 uger imidlertid overvejes hos patienter, hvor behandling med et NS5A-indeholdende regime er mislykket, og som skønnes at have en høj risiko for sygdomsprogression, og hvor der ikke er alternative behandlingsmuligheder.

Nedsat nyrefunktion

Der foreligger begrænsede sikkerhedsdata hos patienter med svært nedsat nyrefunktion (estimeret glomerulær filtrationshastighed [eGFR] < 30 ml/min/1,73 m²) og ESRD, der kræver hæmodialyse. Epclusa kan anvendes hos disse patienter uden dosisjustering, når ingen andre relevante behandlingsmuligheder er tilgængelige (se pkt. 5.1 og 5.2). Se produktresuméet for ribavirin, hvis Epclusa anvendes i kombination med ribavirin til patienter med kreatininclearance < 50 ml/min (se pkt. 5.2).

Brug sammen med moderate P-gp-induktorer og/eller moderate CYP-induktorer

Lægemidler, der er moderate P-gp- og/eller moderate CYP-induktorer (f.eks. efavirenz, modafinil, oxcarbazepin eller rifapentin), kan nedsætte plasmakoncentrationen af sofosbuvir og velpatasvir og medføre reduceret terapeutisk virkning af Epclusa. Samtidig administration af sådanne lægemidler og Epclusa frarådes (se pkt. 4.5).

Anvendelse sammen med visse hiv-antiretrovirale regimer

Det er vist, at Epclusa øger tenofovir-eksponeringen, særligt når det anvendes sammen med et hivregime, der indeholder tenofovirdisoproxilfumarat og en farmakokinetisk forstærker (ritonavir eller cobicistat). Tenofovirdisoproxilfumarats sikkerhed ved anvendelse sammen med Epclusa og en farmakokinetisk forstærker er ikke klarlagt. De mulige risici og fordele forbundet med administration af Epclusa sammen med fastdosis-kombinationstabletter, der indeholder elvitegravir/cobicistat/emtricitabin/tenofovirdisoproxilfumarat eller tenofovirdisoproxilfumarat, givet sammen med en boostet hiv-proteasehæmmer (f.eks. atazanavir eller darunavir) bør overvejes, især hos patienter med øget risiko for renal dysfunktion. Patienter, der får Epclusa sammen med elvitegravir/cobicistat/emtricitabin/tenofovirdisoproxilfumarat eller med tenofovirdisoproxilfumarat plus en boostet hiv-proteasehæmmer, bør overvåges for tenofovirassocierede bivirkninger. Se produktresuméerne for tenofovirdisoproxilfumarat, emtricitabin/tenofovirdisoproxilfumarat eller elvitegravir/cobicistat/emtricitabin/tenofovirdisoproxilfumarat for anbefalinger vedrørende monitorering af nyrefunktionen.

Anvendelse hos patienter med diabetes

Patienter med diabetes kan opleve forbedret blodsukkerkontrol efter påbegyndelse af HCV-behandling med direkte virkende antivirale lægemidler, hvilket potentielt kan resultere i symptomatisk hypoglykæmi. Blodsukkeret hos patienter med diabetes, der påbegynder behandling med direkte virkende antivirale lægemidler, bør overvåges nøje, navnlig inden for de første 3 måneder, og patienternes diabetesbehandling bør om nødvendigt ændres. Den læge, der er ansvarlig for patientens diabetesbehandling, bør informeres, når behandling med direkte virkende antivirale lægemidler påbegyndes.

CPT-klasse C-cirrose

Epclusas sikkerhed og virkning er ikke blevet vurderet hos patienter med CPT-klasse C-cirrose (se pkt. 5.1).

Patienter, der har gennemgået en levertransplantation

Epclusas sikkerhed og virkning til behandling af HCV-infektion hos patienter, der har gennemgået en levertransplantation, er ikke blevet vurderet. Behandling med Epclusa i henhold til den anbefalede dosering (se pkt. 4.2) skal ledsages af en vurdering af de mulige fordele og risici for den enkelte patient.

Hjælpestoffer

Dette lægemiddel indeholder lactose. Patienter med sjældne problemer med hereditær galactoseintolerans, total lactasemangel eller glucose/galactosemalabsorption må ikke tage dette lægemiddel.

Dette lægemiddel indeholder mindre end 1 mmol (23 mg) natrium pr. brev, dvs. det er i det væsentlige natriumfrit.

4.5 Interaktion med andre lægemidler og andre former for interaktion

Da Epclusa indeholder sofosbuvir og velpatasvir, kan alle interaktioner, der er blevet identificeret med disse aktive stoffer individuelt, forekomme med Epclusa.

Epclusas potentiale til at påvirke andre lægemidler

Velpatasvir hæmmer lægemiddeltransportørerne P-gp, brystcancer-resistent protein (BCRP) samt organisk anion-transporterende polypeptid (OATP) 1B1 og OATP1B3. Samtidig administration af Epclusa og lægemidler, der er substrater for disse transportører, kan øge eksponeringen for sådanne lægemidler. Se tabel 4 for eksempler på interaktioner med sensitive substrater for P-gp (digoxin), BCRP (rosuvastatin) og OATP (pravastatin).

Potentialet for andre lægemidlers påvirkning af Epclusa

Sofosbuvir og velpatasvir er substrater for lægemiddeltransportørerne P-gp og BCRP. Velpatasvir er også substrat for lægemiddeltransportøren OATP1B. *In vitro* blev der set langsom metabolisk omsætning af velpatasvir via CYP2B6, CYP2C8 og CYP3A4. Lægemidler, der er stærke induktorer af P-gp og/eller CYP2B6, CYP2C8 eller CYP3A4 (f.eks. carbamazepin, phenobarbital og phenytoin, rifampicin, rifabutin og perikon) kan nedsætte plasmakoncentrationen af sofosbuvir og velpatasvir, hvilket fører til en nedsat terapeutisk virkning af sofosbuvir/velpatasvir. Anvendelse af sådanne lægemidler sammen med Epclusa er kontraindiceret (se pkt. 4.3). Lægemidler, der er moderate P-gp-induktorer og/eller moderate CYP-induktorer (f.eks. efavirenz, modafinil, oxcarbazepin eller rifapentin), kan nedsætte plasmakoncentrationen af sofosbuvir og velpatasvir og medføre reduceret terapeutisk virkning af Epclusa. Samtidig administration af sådanne lægemidler og Epclusa frarådes (se pkt. 4.4). Samtidig administration af lægemidler, der hæmmer P-gp eller BCRP, kan øge plasmakoncentrationen af sofosbuvir. Lægemidler, der hæmmer OATP, CYP2B6, CYP2C8 eller CYP3A4, kan øge plasmakoncentrationen af velpatasvir. Klinisk signifikante lægemiddelinteraktioner med Epclusa medieret af P-gp, BCRP, OATP eller CYP-hæmmere forventes ikke. Epclusa kan administreres samtidig med P-gp-, BCRP-, OATP- og CYP-hæmmere.

Patienter i behandling med vitamin K-antagonister

Da leverfunktionen kan ændre sig under behandling med Epclusa, anbefales tæt monitorering af INR (international normaliseret ratio).

Indvirkning af DAA-behandling på lægemidler, der metaboliseres af leveren

Farmakokinetikken for lægemidler, der metaboliseres af leveren (f.eks. immunosuppressiva såsom calcineurinhæmmere) kan blive påvirket af ændringer i leverfunktionen under DAA-behandling, relateret til clearance af HCV.

Interaktioner mellem Epclusa og andre lægemidler

Tabel 4 viser en liste over påviste eller potentielt klinisk signifikante lægemiddelinteraktioner (hvor 90 % konfidensintervallet [KI] for middelratio beregnet ved mindste kvadraters metode var inden for "↔", over "↑" eller under "↓" de interaktionsgrænser, der var bestemt på forhånd). De beskrevne lægemiddelinteraktioner er baseret på studier udført med enten sofosbuvir/velpatasvir eller velpatasvir og sofosbuvir som enkeltstoffer, eller er forventede lægemiddelinteraktioner, der kan opstå med sofosbuvir/velpatasvir. Tabellen er ikke udtømmende.

Tabel 4: Interaktioner mellem Epclusa og andre lægemidler

Lægemiddel efter	Anbefaling vedrørende				
behandlingsområder/mulig	Middelratio (9			val) ^{a, b}	administration sammen
interaktionsmekanisme	Aktiv	Cmax	AUC	Cmin	med Epclusa
SYREREDUCERENDE MIDLE	ER .				
					Opløseligheden af velpatasvir nedsættes, når pH øges. Lægemidler, der øger gastrisk pH, forventes at nedsætte koncentrationen af velpatasvir.
Antacida	T				
F.eks. aluminium- eller magnesiumhydroxid,	Interaktion ikke Forventet.	undersøgt	•		Det anbefales, at administration af antacida og
calciumcarbonat	↔ Sofosbuvir				Epclusa finder sted med
Calciumcaroonat	↓ Velpatasvir				4 timers mellemrum.
(Øget gastrisk pH)	_				
H ₂ -receptorantagonister					
Famotidin	Sofosbuvir	\leftrightarrow	\leftrightarrow		H ₂ -receptorantagonister kan
(40 mg enkeltdosis)/					administreres samtidig med
sofosbuvir/velpatasvir					eller forskudt i forhold til
(400/100 mg enkeltdosis) ^c					Epclusa i en dosis, der ikke
T	77.1				overstiger doser svarende til
Famotidin doseret samtidig med	Velpatasvir	1	0.01		famotidin 40 mg to gange
Epclusa ^d		0,80	0,81		dagligt.
Cimetidine		(0,70;	(0,71;		
Nizatidin ^e		0,91)	0,91)		
Ranitidin ^e					
Kamudin					
(Øget gastrisk pH)					
Famotidin	Sofosbuvir	1	\downarrow		
(40 mg enkeltdosis)/		0,77	0,80		
sofosbuvir/velpatasvir		(0,68;	(0,73;		
(400/100 mg enkeltdosis) ^c		0,87)	0,88)		
Famotidin doseret 12 timer før	Velpatasvir	\leftrightarrow	\leftrightarrow		_
Epclusa ^d	· orpatus vii				
(Øget gastrisk pH)					

Lægemiddel efter Virkning på lægemiddelniveau. behandlingsområder/mulig Middelratio (90 % konfidensinterval) ^{a, b}					Anbefaling vedrørende administration sammen
interaktionsmekanisme	Aktiv	Cmax	AUC	Cmin	med Epclusa
Protonpumpehæmmere		·			
Omeprazol (20 mg én gang dagligt)/ sofosbuvir/velpatasvir (400/100 mg enkeltdosis fastende) ^c	Sofosbuvir	0,66 (0,55; 0,78)	0,71 (0,60; 0,83)		Administration samtidig med protonpumpehæmmere frarådes. Hvis samtidig administration anses for nødvendig, skal Epclusa administreres sammen med
Omeprazol doseret samtidig med Epclusa ^d Lansoprazol ^e Rabeprazol ^e Pantoprazol ^e Esomeprazol ^e	Velpatasvir	0,63 (0,50; 0,78)	0,64 (0,52; 0,79)		mad og tages 4 timer før protonpumpehæmmeren. Dosis af protonpumpehæmmeren må ikke overstige en dosis svarende til omeprazol 20 mg.
(Øget gastrisk pH)	C. C. L.	1			
Omeprazol (20 mg én gang dagligt)/ sofosbuvir/velpatasvir (400/100 mg enkeltdosis efter	Sofosbuvir	0,79 (0,68; 0,92)	\leftrightarrow		
mad) ^c	Velpatasvir	↓ 0,67	↓ 0,74		
Omeprazol doseret 4 timer efter Epclusa ^d		(0,58; 0,78)	(0,63; 0,86)		
(Øget gastrisk pH)					
ANTIARYTMIKA	1	1	1	<u></u>	
Amiodaron	Virkning på amiodaron-, velpatasvir- og sofosbuvirkoncentrationer ukendt.				Samtidig administration af amiodaron med et regime indeholdende sofosbuvir kan medføre alvorlig symptomatisk bradykardi. Bør kun anvendes, hvis der ikke er andre behandlingsmuligheder. Tæt overvågning anbefales, hvis amiodaron administreres med Epclusa (se pkt. 4.4 og 4.8).
Digoxin	Interaktion kun undersøgt med velpatasvir. Forventet: → Sofosbuvir			Samtidig administration af Epclusa og digoxin kan øge koncentrationen af digoxin.	
Digoxin (0,25 mg enkeltdosis) ^f /velpatasvir (100 mg enkeltdosis)	Virkning på velpatasvir-eksponering ikke undersøgt <i>Forventet:</i> ↔ Velpatasvir			Der skal udvises forsigtighed, og det tilrådes at monitorere digoxinkoncentrationen ved	
(Hæmning af P-gp)	Observeret: Digoxin	1,9 (1,7; 2,1)	1,3 (1,1; 1,6)		administration sammen med Epclusa.

Lægemiddel efter behandlingsområder/mulig	Virkning på læg Middelratio (90	gemiddel % konfi	Anbefaling vedrørende administration sammen		
interaktionsmekanisme	Aktiv	Cmax	AUC	Cmin	med Epclusa
ANTIKOAGULANTIA					•
Dabigatranetexilat (Hæmning af P-gp)	Interaktion ikke Forventet: ↑ Dabigatran ↔ Sofosbuvir ↔ Velpatasvir		Klinisk overvågning for tegn på blødning og anæmi anbefales, når dabigatranetexilat administreres sammen med Epclusa. En koagulationstest kan hjælpe med at identificere patienter med øget blødningsrisiko, der skyldes øget eksponering for dabigatran.		
Vitamin K-antagonister	Interaktion ikke	undersøg	Tæt monitorering af INR anbefales ved alle vitamin K-antagonister. Dette skyldes, at leverfunktionen kan ændre sig under behandling med Epclusa.		
ANTIKONVULSIVA					
Phenytoin	Interaktion ikke	undersøgt			Epclusa er kontraindiceret
Phenobarbital	Forventet: ↓ Sofosbuvir				sammen med phenobarbital og phenytoin (se pkt. 4.3).
(Induktion af P-gp og CYP'er)	↓ Velpatasvir				
Carbamazepin	Interaktion ikke Forventet: ↓ Velpatasvir	undersøgt	•		Epclusa er kontraindiceret sammen med carbamazepin (se pkt. 4.3).
(Induktion af P-gp og CYP'er)	Observeret: Sofosbuvir	↓ 0,52 (0,43; 0,62)	↓ 0,52 (0,46; 0,59)		
Oxcarbazepin	Interaktion ikke Forventet: ↓ Sofosbuvir				Administration af Epclusa sammen med oxcarbazepin forventes at nedsætte
(Induktion af P-gp og CYP'er)	↓ Velpatasvir			koncentrationen af sofosbuvir og velpatasvir, hvilket medfører nedsat terapeutisk virkning af Epclusa. Samtidig administration frarådes (se pkt. 4.4).	
ANTIMYKOTIKA	1				
Ketoconazol	Interaktion kun undersøgt med velpatasvir Forventet: ↔ Sofosbuvir				Dosisjustering af Epclusa eller ketoconazol er ikke nødvendig.
Ketoconazol (200 mg to gange dagligt)/velpatasvir (100 mg enkeltdosis) ^d	Virkning på ketoconazoleksponering ikke undersøgt. Forventet: → Ketoconazol Observeret:				
(Hæmning af P-gp og CYP'er)	Velpatasvir	1,3 (1,0;	1,7 (1,4;		
Itraconazol ^e Voriconazol ^e Posaconazol ^e Isavuconazol ^e		1,6)	2,2)		

Lægemiddel efter behandlingsområder/mulig	Virkning på læg Middelratio (90		Anbefaling vedrørende administration sammen		
interaktionsmekanisme	Aktiv	Cmax	AUC	Cmin	med Epclusa
ANTIMYKOBAKTERIELLE M					_
Rifampicin (600 mg én gang dagligt)/sofosbuvir (400 mg enkeltdosis) ^d	Virkning på rifar undersøgt. Forventet:	mpicineks	Epclusa er kontraindiceret sammen med rifampicin (se pkt. 4.3).		
	↔ Rifampicin				
(Induktion af P-gp og CYP'er)	Observeret: Sofosbuvir	↓ 0,23 (0,19; 0,29)	↓ 0,28 (0,24; 0,32)		
Rifampicin (600 mg én gang dagligt)/velpatasvir (100 mg enkeltdosis)	Virkning på rifar undersøgt.	mpicineks		ikke	
(Induktion af P-gp og CYP'er)	Forventet:	↓ 0,29 (0,23; 0,37)	↓ 0,18 (0,15; 0,22)		
Rifabutin	Interaktion ikke Forventet: ↓ Velpatasvir	' '	Epclusa er kontraindiceret sammen med rifabutin (se pkt. 4.3).		
(Induktion af P-gp og CYP'er)	Observeret: Sofosbuvir	0,64 (0,53; 0,77)	↓ 0,76 (0,63; 0,91)		
Rifapentin (Induktion af P-gp og CYP'er)	Interaktion ikke Forventet: ↓ Sofosbuvir ↓ Velpatasvir	undersøgt	•		Administration af Epclusa sammen med rifapentin forventes at nedsætte koncentrationen af sofosbuvir og velpatasvir, hvilket medfører nedsat
					terapeutisk virkning af Epclusa. Samtidig administration frarådes (se pkt. 4.4).
ANTIVIRALE MIDLER MOD					
Tenofovirdisoproxilfumarat	Det er vist, at Epclusa øger tenofovireksponering (P-gp-hæmning). Tenofovireksponeringen (AUC og C _{max}) blev øget ca. 40 - 80 % under samtidig behandling med Epclusa og tenofovirdisoproxilfumarat/emtricitabin som en del af forskellige hivregimer.				
	Patienter, der får tenofovirdisoproxilfumarat og Epclusa samtidig, skal overvåges for bivirkninger forbundet med tenofovirdisoproxilfumarat. S produktresuméet for det tenofovirdisoproxilfumaratholdige præparat for anbefalinger vedrørende monitorering af nyrefunktion (se pkt. 4.4).				
Efavirenz/emtricitabin/ tenofovirdisoproxilfumarat (600/200/300 mg én gang dagligt)/sofosbuvir/velpatasvir (400/100 mg én gang dagligt) ^{c, d}	Efavirenz Sofosbuvir	→ 1,4 (1,1, 1,7)	\leftrightarrow	\leftrightarrow	Samtidig administration af Epclusa og efavirenz/emtricitabin/ tenofovirdisoproxilfumarat forventes at nedsætte

Lægemiddel efter behandlingsområder/mulig	Virkning på læg Middelratio (90			val) ^{a, b}	Anbefaling vedrørende administration sammen
interaktionsmekanisme	Aktiv	Cmax	AUC	Cmin	med Epclusa
	Velpatasvir	0,53 (0,43; 0,64)	↓ 0,47 (0,39; 0,57)	↓ 0,43 (0,36; 0,52)	koncentrationen af velpatasvir. Det frarådes at administrere Epclusa samtidig med efavirenzholdige regimer (se pkt. 4.4).
Emtricitabin/rilpivirin/	Rilpivirin	\leftrightarrow	\leftrightarrow	\leftrightarrow	Dosisjustering af Epclusa
tenofovirdisoproxilfumarat	Sofosbuvir	\leftrightarrow	\leftrightarrow		eller emtricitabin/rilpivirin/
(200/25/300 mg én gang dagligt)/sofosbuvir/velpatasvir (400/100 mg én gang dagligt) ^{c, d}	Velpatasvir	\leftrightarrow	\leftrightarrow	\leftrightarrow	tenofovirdisoproxilfumarat er ikke nødvendig.
ANTIVIRALE MIDLER MOD	HIV: PROTEASE	HÆMME	RE		
Atazanavir boostet med ritonavir (300/100 mg én gang dagligt) + emtricitabin/ tenofovirdisoproxilfumarat	Atazanavir Ritonavir	↔ ↔	\leftrightarrow	1,4 (1,2; 1,6)	Dosisjustering af Epclusa, atazanavir (ritonavir-boostet) eller emtricitabin/ tenofovirdisoproxilfumarat er ikke nødvendig.
(200/300 mg én gang dagligt)/sofosbuvir/ velpatasvir (400/100 mg én				1,3 (1,5; 1,4)	
gang dagligt) ^{c, d}	Sofosbuvir	\leftrightarrow	\leftrightarrow		
	Velpatasvir	1,6 (1,4; 1,7)	1 2,4 (2,2; 2,6)	↑ 4,0 (3,6; 4,5)	
Darunavir boostet med	Darunavir	\leftrightarrow	\leftrightarrow	\leftrightarrow	Dosisjustering af Epclusa,
ritonavir (800 mg/100 mg én	Ritonavir	\leftrightarrow	\leftrightarrow	\leftrightarrow	darunavir (ritonavir-boostet)
gang dagligt) + emtricitabin/ tenofovirdisoproxilfumarat (200/300 mg én gang	Sofosbuvir	↓ 0,62 (0,54; 0,71)	↓ 0,72 (0,66; 0,80)		eller emtricitabin/ tenofovirdisoproxilfumarat er ikke nødvendig.
dagligt)/sofosbuvir/ velpatasvir (400/100 mg én gang dagligt) ^{c, d}	Velpatasvir	↓ 0,76 (0,65; 0,89)	\leftrightarrow	\leftrightarrow	
Lopinavir boostet med	Lopinavir	\leftrightarrow	\leftrightarrow	\leftrightarrow	Dosisjustering af Epclusa,
ritonavir (4 x 200 mg/50 mg én	Ritonavir	\leftrightarrow	\leftrightarrow	\leftrightarrow	lopinavir (ritonavir-boostet)
gang dagligt) + emtricitabin/ tenofovirdisoproxilfumarat (200/300 mg én gang dagligt)/sofosbuvir/	Sofosbuvir	↓ 0,59 (0,49; 0,71)	↓ 0,7 (0,6; 0,8)		eller emtricitabin/ tenofovirdisoproxilfumarat er ikke nødvendig.
velpatasvir (400/100 mg én gang dagligt) ^{c, d}	Velpatasvir	0,70 (0,59; 0,83)	\leftrightarrow	1,6 (1,4; 1,9)	
ANTIVIRALE MIDLER MOD	HIV: INTEGRASI		ERE	<i>F. J.</i>	1
Raltegravir (400 mg to gange dagligt) ^g + emtricitabin/ enofovirdisoproxilfumarat (200/300 mg én gang	Raltegravir	\leftrightarrow	\leftrightarrow	↓ 0,79 (0,42; 1,5)	Dosisjustering af Epclusa, raltegravir eller emtricitabin/ tenofovirdisoproxilfumarat er ikke nødvendig.
dagligt)/sofosbuvir/velpatasvir	Sofosbuvir	\leftrightarrow	\leftrightarrow		
(400/100 mg én gang dagligt) ^{c, d}	Velpatasvir	\leftrightarrow	\leftrightarrow	\leftrightarrow	

Lægemiddel efter behandlingsområder/mulig	Virkning på læg Middelratio (90			rval) ^{a, b}	Anbefaling vedrørende administration sammen	
interaktionsmekanisme	Aktiv	Cmax	AUC	Cmin	med Epclusa	
Elvitegravir/cobicistat/	Elvitegravir	\leftrightarrow	\leftrightarrow	\leftrightarrow	Dosisjustering af Epclusa	
emtricitabin/ tenofoviralafenamidfumarat (150/150/200/10 mg én gang dagligt)/sofosbuvir/	Cobicistat	\leftrightarrow	\leftrightarrow	1 2,0 (1,7; 2,5)	eller elvitegravir/cobicistat/ emtricitabin/ tenofoviralafenamidfumarat er ikke nødvendig.	
velpatasvir (400/100 mg én gang dagligt) ^{c, d}	Tenofoviralafe namid	\leftrightarrow	\leftrightarrow			
	Sofosbuvir	\leftrightarrow	1,4 (1,2; 1,5)			
	Velpatasvir	1,3 (1,2; 1,5)	1,5 (1,4; 1,7)	1,6 (1,4; 1,8)		
Elvitegravir/cobicistat/	Elvitegravir	\leftrightarrow	\leftrightarrow	\leftrightarrow	Dosisjustering af Epclusa	
emtricitabin/ tenofovirdisoproxilfumarat (150/150/200/300 mg én gang dagligt)/sofosbuvir/	Cobicistat	\leftrightarrow	\leftrightarrow	1,7 (1,5; 1,9)	eller elvitegravir/cobicistat/ emtricitabin/ tenofovirdisoproxilfumarat er ikke nødvendig.	
velpatasvir (400/100 mg én	Sofosbuvir	\leftrightarrow	\leftrightarrow			
gang dagligt) ^{c, d}	Velpatasvir	\leftrightarrow	\leftrightarrow	1,4 (1,2; 1,5)		
Dolutegravir (50 mg én gang	Dolutegravir	\leftrightarrow	\leftrightarrow	\leftrightarrow	Dosisjustering af Epclusa	
dagligt)/sofosbuvir/	Sofosbuvir	\leftrightarrow	\leftrightarrow		eller dolutegravir er ikke	
velpatasvir (400/100 mg én gang dagligt)	Velpatasvir	\leftrightarrow	\leftrightarrow	\leftrightarrow	nødvendig.	
<i>NATURLÆGEMIDLER</i>						
Perikon (Induktion af P-gp og CYP'er)	Interaktion ikke Forventet: ↓ Sofosbuvir ↓ Velpatasvir	undersøgt	t.		Epclusa er kontraindiceret sammen med perikon (se pkt. 4.3).	
HMG-CoA-REDUKTASEHÆM	-					
Atorvastatin (40 mg enkelt dosis) + sofosbuvir/velpatasvir (400/100 mg én gang dagligt) ^d	Observeret: Atorvastatin	1,7 (1,5; 1,9)	1,5 (1,5; 1,6)		Dosisjustering af Epclusa eller atorvastatin er ikke nødvendig.	
Rosuvastatin	Interaktion kun undersøgt med velpatasvir Forventet: ↔ Sofosbuvir			Administration af Epclusa sammen med rosuvastatin øger koncentrationen af		
Rosuvastatin (10 mg enkeltdosis)/velpatasvir (100 mg én gang dagligt) ^d	Observeret: Rosuvastatin	1 2,6 (2,3; 2,9)	1 2,7 (2,5; 2,9)		rosuvastatin, hvilket er forbundet med en øget risik for myopati, herunder rabdomyolyse. Rosuvastatin kan ved en dosis, der ikke	
(Hæmning af OATP1B og BCRP)	Virkning på velp undersøgt Forventet: ↔ Velpatasvir	atasvir-ek	ksponerin	g ikke	overstiger 10 mg, administreres sammen med Epclusa.	

Lægemiddel efter behandlingsområder/mulig interaktionsmekanisme Pravastatin	Virkning på læ Middelratio (90 Aktiv Interaktion kun v Forventet: ↔ Sofosbuvir	% konfi C _{max}	Anbefaling vedrørende administration sammen med Epclusa Dosisjustering af Epclusa eller pravastatin er ikke nødvendig.			
Pravastatin (40 mg enkeltdosis)/velpatasvir (100 mg én gang dagligt) ^d	Observeret: Pravastatin	1,3 (1,1; 1,5)	1,4 (1,2; 1,5)			
(Hæmning af OATP1B)	Virkning på velp undersøgt Forventet: ↔ Velpatas vir	' '		g ikke		
Andre statiner OPIOID-ANALGETIKA	Forventet: ↑ Statiner				Interaktioner med andre HMG-CoA-reduktasehæmmere kan ikke udelukkes. Ved administration sammen med Epclusa skal der monitoreres nøje for statinbivirkninger, og en reduceret statindosis skal om nødvendigt overvejes.	
Methadon	R-methadon	\leftrightarrow	\leftrightarrow	\leftrightarrow	Dosisjustering af Epclusa	
(Methadon vedligeholdelsesbehandling [30-130 mg dagligt])/	S-methadon	\leftrightarrow	\leftrightarrow	\leftrightarrow	eller methadon er ikke nødvendig.	
sofosbuvir (400 mg én gang dagligt) ^d	Sofosbuvir	\leftrightarrow	1,3 (1,0; 1,7)		_	
Methadon	Interaktion kun v Forventet: ↔ Velpatasvir	undersøgt	' '	sbuvir	-	
IMMUNOSUPPRESSIVA	•					
Ciclosporin (600 mg enkeltdosis)/ sofosbuvir (400 mg	Ciclosporin	↔	\leftrightarrow		Dosisjustering af Epclusa eller ciclosporin er ikke nødvendig ved initiering af	
enkeltdosis) ^f	Sofosbuvir	2,5 (1,9; 3,5)	↑ 4,5 (3,3; 6,3)		samtidig administration. Nøje monitorering og mulig dosisjustering af ciclosporin	
Ciclosporin (600 mg enkeltdosis) ^f / velpatasvir (100 mg enkeltdosis) ^d	Ciclosporin	\leftrightarrow	↓ 0,88 (0,78; 1,0)		kan efterfølgende være nødvendig.	
	Velpatasvir	1,6 (1,2; 2,0)	1,5; 2,0 (1,5; 2,7)			
Tacrolimus (5 mg enkeltdosis) ^f / sofosbuvir (400 mg enkeltdosis) ^d	Tacrolimus	0,73 (0,59; 0,90)	1,1 (0,84; 1,4)		Dosisjustering af Epclusa eller tacrolimus er ikke nødvendig ved initiering af samtidig administration.	
	Sofosbuvir	↓ 0,97 (0,65; 1,4)	1,1 (0,81; 1,6)		Nøje monitorering og mulig dosisjustering af tacrolimus kan efterfølgende være nødvendig.	

Lægemiddel efter behandlingsområder/mulig	Virkning på læg Middelratio (90		Anbefaling vedrørende administration sammen		
interaktionsmekanisme	Aktiv	Cmax	AUC	Cmin	med Epclusa
Tacrolimus	Virkning på velpatasvireksponering ikke undersøgt. Forventet: ↔ Velpatasvir				
ORALE KONTRACEPTIVA					
Norgestimat/ ethinylestradiol (norgestimat	Norelgestromin	\leftrightarrow	\leftrightarrow	\leftrightarrow	Dosisjustering af orale kontraceptiva er ikke
0,180 mg/0,215 mg/0,25 mg/ ethinylestradiol 0,025 mg)/sofosbuvir (400 mg	Norgestrel	\leftrightarrow	1,2 (0,98;	1,2 (1,0;	nødvendig.
én gang dagligt) ^d			1,5)	1,5)	
	Ethinylestradiol	\leftrightarrow	\leftrightarrow	\leftrightarrow	
Norgestimat/ ethinylestradiol (norgestimat	Norelgestromin	\leftrightarrow	\leftrightarrow	\leftrightarrow	
0,180 mg/ 0,215 mg/0,25 mg/	Norgestrel	\leftrightarrow	\leftrightarrow	\leftrightarrow	
ethinylestradiol 0,025 mg)/velpatasvir (100 mg én gang dagligt) ^d	Ethinylestradiol	1,4 (1,2;	\leftrightarrow	↓ 0,83 (0,65;	
		1,7)		1,1)	

- a. Middelratio (90 % KI) af farmakokinetikken af samtidigt administreret forsøgsmedicin alene eller i kombination. Ingen virkning = 1,00.
- b. Alle interaktionsstudier blev udført hos raske frivillige.
- c. Administreret som Epclusa.
- d. Interval på 70 143 %, hvor der ikke er farmakokinetisk interaktion.
- e. Dette er lægemidler inden for en klasse, hvor lignende interaktioner kunne forventes.
- f. Bioækvivalens/ækvivalensgrænse 80 125 %.
- g. Interval på 50 200 %, hvor der ikke er farmakokinetisk interaktion.

4.6 Fertilitet, graviditet og amning

Graviditet

Der er ingen eller utilstrækkelige data (mindre end 300 gravide forsøgspersoner) fra anvendelse af sofosbuvir, velpatasvir eller Epclusa til gravide kvinder.

Sofosbuvir

Dyrestudier indikerer hverken direkte eller indirekte skadelige virkninger, hvad angår reproduktionstoksicitet (se pkt. 5.3).

Det har ikke været muligt klart at estimere eksponeringsmarginer, som blev opnået for sofosbuvir hos rotter, i forhold til eksponeringen hos mennesker ved den anbefalede kliniske dosis (se pkt. 5.3).

Velpatasvir

Dyrestudier har vist en mulig forbindelse til reproduktionstoksicitet (se pkt. 5.3).

For en sikkerheds skyld frarådes Epclusa under graviditet.

Amning

Det er ukendt, om sofosbuvir, sofosbuvirs metabolitter eller velpatasvir udskilles i human mælk.

De tilgængelige farmakokinetiske data fra dyrestudier viser, at velpatasvir og sofosbuvirs metabolitter udskilles i mælk.

En risiko for nyfødte/spædbørn kan ikke udelukkes. Derfor bør Epclusa ikke anvendes under amning.

Fertilitet

Der foreligger ingen data fra mennesker om Epclusas indvirkning på fertilitet. Dyrestudier indikerer ingen skadelige virkninger af sofosbuvir eller velpatasvir på fertilitet.

Se produktresuméet for ribavirin for yderligere anbefalinger om graviditet, kontraception og amning, hvis ribavirin administreres sammen med Epclusa.

4.7 Virkning på evnen til at føre motorkøretøj og betjene maskiner

Epclusa påvirker ikke eller kun i ubetydelig grad evnen til at føre motorkøretøj og betjene maskiner.

4.8 Bivirkninger

Resumé af sikkerhedsprofilen

Epclusas sikkerhedsprofil blev fastlagt i samlede kliniske fase III-studier hos patienter med genotype 1-, 2-, 3-, 4-, 5- eller 6-HCV-infektion samt efter markedsføring. Der blev ikke fundet nogen bivirkninger ved Epclusa i kliniske studier. Svær bradykardi og hjerteblok er blevet observeret efter markedsføring, når SOF-indeholdende produkter anvendes sammen med amiodaron, og reaktivering af HBV er blevet observeret hos patienter co-inficeret med HCV/HBV efter behandling med DAA'er (se pkt. 4.4).

Oversigt over bivirkninger i tabelform

Vurdering af Epclusas bivirkninger er baseret på sikkerhedsdata fra kliniske studier og erfaringer efter markedsføring. Alle bivirkninger vises i tabel 5. Bivirkningerne er opstillet nedenfor efter systemorganklasse og hyppighed. Hyppighederne defineres som følger: meget almindelig ($\geq 1/10$), almindelig ($\geq 1/100$ til < 1/10), ikke almindelig ($\geq 1/1.000$ til < 1/100), sjælden ($\geq 1/10.000$ til < 1/10.000) eller meget sjælden (< 1/10.000).

Tabel 5: Bivirkninger identificeret med Epclusa

Hyppighed	Bivirkning				
Mave-tarm-kanalen					
Meget almindelig	opkastning ^a				
Hud og subkutane væ	Hud og subkutane væv:				
Almindelig	udslæt ^b				
Ikke almindelig	angioødem ^b				

a. Bivirkning blev observeret hos pædiatriske patienter i alderen 3 til < 6 år

Beskrivelse af udvalgte bivirkninger

Hjertearytmier

Tilfælde af svær bradykardi og hjerteblok er blevet observeret ved anvendelse af regimer, der indeholder sofosbuvir i kombination med amiodaron og/eller andre lægemidler, der nedsætter hjertefrekvensen (se pkt. 4.4 og 4.5).

Hudlidelser

Hyppighed ikke kendt: Stevens-Johnsons syndrom

Pædiatrisk population

De observerede bivirkninger var konsistente med dem, der blev observeret i de kliniske studier af Epclusa hos voksne. Opkastning blev observeret som en meget almindelig bivirkning ved Epclusa hos pædiatriske patienter i alderen 3 til < 6 år. Epclusas sikkerhedsprofil hos pædiatriske patienter i

b. Bivirkning identificeret ved overvågning af produkter indeholdende sofosbuvir/velpatasvir efter markedsføring

alderen 3 år og derover er baseret på data fra et fase II, åbent klinisk studie (studie 1143), der omfattede 216 patienter, som blev behandlet med sofosbuvir/velpatasvir i 12 uger.

Indberetning af formodede bivirkninger

Når lægemidlet er godkendt, er indberetning af formodede bivirkninger vigtig. Det muliggør løbende overvågning af benefit/risk-forholdet for lægemidlet. Sundhedspersoner anmodes om at indberette alle formodede bivirkninger via det nationale rapporteringssystem anført i Appendiks V.

4.9 Overdosering

De højeste dokumenterede doser af sofosbuvir og velpatasvir var henholdsvis en enkeltdosis på 1.200 mg og en enkeltdosis på 500 mg. I disse studier med raske frivillige voksne blev der ikke set nogen uønskede virkninger ved disse dosisniveauer. Virkningen af højere doser/eksponeringer er ikke kendt.

Der findes ingen specifik antidot for en overdosis af Epclusa. Hvis overdosering forekommer, skal patienten overvåges for tegn på toksicitet. Behandling af en Epclusa-overdosis består af generelt understøttende behandling, herunder overvågning af vitale tegn og observation af patientens kliniske status. Hæmodialyse er effektivt til at fjerne den dominerende cirkulerende metabolit af sofosbuvir, GS-331007, med en ekstraktionsratio på 53 %. Det er ikke sandsynligt, at hæmodialyse medfører, at velpatasvir fjernes i signifikant grad, da velpatasvir i høj grad er bundet til plasmaprotein.

5. FARMAKOLOGISKE EGENSKABER

5.1 Farmakodynamiske egenskaber

Farmakoterapeutisk klassifikation: Antivirale midler til systemisk brug; Direkte virkende antivirale midler, ATC-kode: J05AP55.

Virkningsmekanisme

Sofosbuvir er en pan-genotypisk hæmmer af HCV-NS5B-RNA-afhængig RNA-polymerase, som er essentiel for viral replikation. Sofosbuvir er et nukleotid-prodrug, der undergår intracellulær metabolisme og danner den farmakologisk aktive uridin-analog triphosphat (GS-461203), som kan inkorporeres i HCV-RNA via NS5B-polymerase og virke som en kædeterminator. GS-461203 (den aktive metabolit af sofosbuvir) hæmmer hverken humane DNA- og RNA-polymeraser eller mitokondriel RNA-polymerase.

Velpatasvir er en HCV-hæmmer, der er målrettet mod HCV-NS5A-protein, som er essentielt for både RNA-replikation og samlingen af HCV-virioner. *In vitro* studier af resistensudvælgelse og krydsresistens indikerer, at velpatasvirs virkningsmåde er målrettet mod NS5A.

Antiviral aktivitet

50 % effektive koncentrationsværdier (EC₅₀) for sofosbuvir og velpatasvir mod replikoner af fuld længde eller kimære replikoner, der koder for NS5B- og NS5A-sekvenser, fra laboratoriestammer er vist i tabel 6. EC₅₀-værdierne for sofosbuvir og velpatasvir i forhold til kliniske isolater er vist i tabel 7.

Tabel 6: Aktivitet af sofosbuvir og velpatasvir mod laboratoriereplikoner af fuld længde eller kimære laboratoriereplikoner

Replikongenotype	Sofosbuvir EC50, nM ^a	Velpatasvir EC50, nM ^a
1a	40	0,014
1b	110	0,016
2a	50	0,005 - 0,016°
2b	15 ^b	0,002 - 0,006°
3a	50	0,004
4a	40	0,009
4d	IT	0,004
5a	15 ^b	0,021 - 0,054 ^d
6a	14 ^b	0,006 - 0,009
6e	IT	$0,130^{d}$

IT = Ikke tilgængelig

- a. Middelværdi fra adskillige eksperimenter med samme laboratoriereplikon.
- b. Der blev anvendt stabile kimære 1b-replikoner, der bærer NS5B-gener fra genotype 2b, 5a eller 6a, til testningen.
- c. Data fra forskellige stammer af NS5A-replikoner af fuld længde eller kimære NS5A-replikoner, der bærer NS5A-gener af fuld længde, der indeholder L31 eller M31-polymorfismer.
- d. Data fra en kimær NS5A-replikon, der bærer NS5A-aminosyrer 9-184.

Tabel 7: Aktivitet af sofosbuvir og velpatasvir mod transiente replikoner, der indeholder NS5A eller NS5B fra kliniske isolater

Replikongenotype	Replikoner, der indeholder NS5B fra kliniske isolater		Replikoner, der indeholder NS5A fra kliniske isolater		
	Antal kliniske	Middel sofosbuvir	Antal kliniske	Middel velpatasvir	
	isolater	EC ₅₀ , nM (interval)	isolater	EC ₅₀ , nM (interval)	
1a	67	62 (29 - 128)	23	0,019 (0,011-0,078)	
1b	29	102 (45 - 170)	34	0,012 (0,005-0,500)	
2a	15	29 (14 - 81)	8	0,011 (0,006-0,364)	
2b	IT	IT	16	0,002 (0,0003-0,007)	
3a	106	81 (24 - 181)	38	0,005 (0,002-1,871)	
4a	IT	IT	5	0,002 (0,001-0,004)	
4d	IT	IT	10	0,007 (0,004-0,011)	
4r	IT	IT	7	0,003 (0,002-0,006)	
5a	IT	IT	42	0,005 (0,001-0,019)	
6a	IT	IT	26	0,007 (0,0005-0,113)	
6e	IT	IT	15	0,024 (0,005-0,433)	

IT = Ikke tilgængelig

Tilstedeværelse af 40 % humant serum havde ingen virkning på sofosbuvirs anti-HCV-aktivitet, men reducerede anti-HCV-aktiviteten af velpatasvir 13 gange mod genotype 1a-HCV-replikoner.

Evaluering af sofosbuvir i kombination med velpatasvir viste ingen antagonistisk virkning i reduktion af HCV-RNA-niveauet i replikonceller.

Resistens

I cellekultur

HCV-replikoner med nedsat følsomhed for sofosbuvir er blevet udvalgt i cellekultur for flere genotyper, herunder 1b, 2a, 2b, 3a, 4a, 5a og 6a. Nedsat følsomhed for sofosbuvir var forbundet med den primære NS5B-substitution S282T i alle de undersøgte replikon-genotyper. *Site-directed* mutagenese af S282T-substitutionen i replikoner fra genotype 1 til 6 gav 2 til 18 gange nedsat følsomhed for sofosbuvir og reducerede den virale replikationskapacitet med 89 % til 99 %, sammenlignet med den tilsvarende vildtype. I biokemiske analyser blev det aktive sofosbuvirtriphosphats (GS-461203) evne til at hæmme rekombinant NS5B-polymerase fra genotyper 1b, 2a, 3a og 4a, der udtrykker S282T-substitutionen, reduceret, sammenlignet med dets evne til at hæmme rekombinant NS5B-polymerase fra vildtypen, som angivet af en 8,5 til 24 gange øgning i 50 % hæmningskoncentrationen (IC50).

In vitro selektion af HCV-replikoner med nedsat følsomhed for velpatasvir blev udført i cellekultur for flere genotyper, herunder 1a, 1b, 2a, 3a, 4a, 5a og 6a. Varianter blev selekteret ved de NS5A-resistensforbundne positioner 24, 28, 30, 31, 32, 58, 92 og 93. De resistensassocierede varianter (RAV'er), der blev selekteret i 2 eller flere genotyper, var F28S, L31I/V og Y93H. Site-directed mutagenese af kendte NS5A-RAV'er viste, at substitutioner, der gav > 100 gange nedsat følsomhed for velpatasvir, er M28G, A92K og Y93H/N/R/W i genotype 1a, A92K i genotype 1b, C92T og Y93H/N i genotype 2b, Y93H i genotype 3 samt L31V og P32A/L/Q/R i genotype 6. Ingen individuelle substitutioner testet i genotype 2a, 4a eller 5a gav en > 100 gange nedsat følsomhed for velpatasvir. Kombinationer af disse varianter viste ofte større nedsat følsomhed for velpatasvir end de enkelte RAV'er alene.

I kliniske studier

Studier med patienter uden cirrose og patienter med kompenseret cirrose

I en samlet analyse med patienter uden cirrose eller med kompenseret cirrose, der fik Epclusa i 12 uger i tre fase III-studier, kvalificerede 12 patienter (2 med genotype 1 og 10 med genotype 3) sig til resistensanalyse pga. virologisk svigt. Yderligere en patient med genotype 3-HCV-infektion ved *baseline* blev reinficeret med genotype 1a-HCV ved virologisk svigt og blev ekskluderet fra den virologiske analyse. Ingen patienter med genotype 2-, 4-, 5- eller 6-HVC-infektion oplevede virologisk svigt.

Af de 2 genotype 1-patienter med virologisk svigt havde den ene patient virus med begyndende NS5A-RAV Y93N, og den anden patient havde virus med begyndende NS5A-RAV'er L31I/V og Y93H ved virologisk svigt. Begge patienter havde virus ved *baseline*, der havde NS5A-RAV'er. Der blev ikke set nogen NS5B-nukleosidhæmmer (NI)-RAV'er på tidspunktet for svigt hos de 2 patienter.

Blandt de 10 genotype 3-patienter med virologisk svigt blev der set Y93H hos alle 10 patienter på tidspunktet for svigt (6 udviklede Y93H efter behandling, og 4 patienter havde Y93H ved *baseline* og efter behandling). Der blev ikke set nogen NS5B-NI-RAV'er på tidspunktet for svigt hos de 10 patienter.

Studier med patienter med dekompenseret cirrose

I et fase III-studie med patienter med dekompenseret cirrose, der fik Epclusa + RBV i 12 uger, kvalificerede 3 patienter (1 med genotype 1 og 2 med genotype 3) sig til resistensanalyse pga. virologisk svigt. Ingen patienter med genotype 2- eller 4-HCV-infektion i gruppen, der fik Epclusa + RBV i 12 uger, oplevede virologisk svigt.

Patienten med genotype 1-HCV og virologisk svigt havde ingen NS5A- eller NS5B-RAV'er på tidspunktet for svigt.

Af de 2 genotype 3-patienter med virologisk svigt, udviklede den ene patient NS5A-RAV Y93H på tidspunktet for svigt. Den anden patient med virologisk svigt havde virus med Y93H ved *baseline* og udviklede også lave niveauer (< 5 %) af NS5B-NI-RAV'er N142T og E237G på tidspunktet for svigt. Farmakokinetiske data fra denne patient var konsistente med manglende overholdelse af behandlingen.

I dette studie udviklede 2 patienter, der blev behandlet med Epclusa i 12 eller 24 uger uden ribavirin, NS5B S282T ved lave niveauer (< 5 %) sammen med L159F.

Virkning af HCV-resistensassocierede varianter ved baseline på behandlingsresultatet

Studier med patienter uden cirrose og patienter med kompenseret cirrose

Der blev udført analyser for at undersøge forbindelsen mellem præeksisterende NS5A-RAV'er ved baseline og behandlingsresultatet for patienter uden cirrose eller med kompenseret cirrose i tre kliniske fase III-studier (ASTRAL-1, ASTRAL-2 og ASTRAL-3). Af de 1.035 patienter, der blev behandlet med sofosbuvir/velpatasvir i de tre kliniske fase III-studier, blev 1.023 patienter inkluderet i analysen af NS5A-RAV'er. 7 patienter blev ekskluderet, da de hverken opnåede vedvarende virologisk respons (SVR12) eller havde virologisk svigt, og yderligere 5 patienter blev ekskluderet, da

NS5A-gensekventering svigtede. I den samlede analyse af fase III-studierne havde 380/1.023 (37 %) af patienterne virus med NS5A-RAV'er ved *baseline*. Patienter inficeret med HCV-genotype 2, 4 eller 6 havde en højere prævalens af NS5A-RAV'er (henholdsvis 70 %, 63 % og 52 %) sammenlignet med patienter inficeret med HCV-genotype 1 (23 %), genotype 3 (16 %) og genotype 5 (18 %).

RAV'er ved *baseline* havde ingen relevant indvirkning på SVR12-raten hos patienter, der var inficeret med HCV-genotype 1, 2, 4, 5 eller 6, som opsummeret i tabel 8. Genotype 3-inficerede patienter med NS5A-RAV Y93H ved *baseline* havde en lavere SVR12-rate end patienter uden Y93H efter behandling med Epclusa i 12 uger, som opsummeret i tabel 9. I ASTRAL-3-studiet blev Y93H-RAV detekteret ved *baseline* hos 9 % af de patienter, der blev behandlet med Epclusa.

Tabel 8: SVR12 hos patienter med eller uden NS5A-RAV'er ved *baseline* efter HVC-genotype (studierne ASTRAL-1, ASTRAL-2 og ASTRAL-3).

	Epclusa i 12 uger					
	Genotype 1	Genotype 3	Genotype 2, 4, 5 eller 6	I alt		
Med enhver NS5A-						
RAV'er ved	97 % (73/75)	88 % (38/43)	100 % (262/262)	98 % (373/380)		
baseline						
Uden NS5A-						
RAV'er ved	100 % (251/251)	97 % (225/231)	100 % (161/161)	99 % (637/643)		
baseline						

Tabel 9: SVR12 hos patienter med og uden Y93H ved *baseline*, 1 % *cut-off* (resistensanalysepopulationsgruppe) ASTRAL 3

		Epclusa i 12 uger				
	Alle forsøgspersoner	Med cirrose	Uden cirrose			
	(n = 274)	(n = 80)	(n = 197)			
Samlet	95,3 % (263/274)	91,3 % (73/80)	97,9 % (190/194)			
95 % KI	92,9 % til 98,0 %	82,8 % til 96,4 %	92,8 % til 98,6 %			
SVR med Y93H	84,0 % (21/25)	50,0 % (2/4)	90,5 % (19/21)			
95 % KI	63,9 % til 95,5 %	6,8 % til 93,2 %	69,6 % til 98,8 %			
SVR uden Y93H	96,4 % (242/249)	93,4 % (71/76)	98,8 % (171/173)			
95 % KI	94,3 % til 98,9 %	85,3 % til 97,8 %	95,9 % til 99,9 %			

NS5B-NI-RAV S282T blev ikke detekteret i *baseline*-NS5B-sekvensen hos nogen af patienterne i fase III-studier. SVR12 blev opnået hos alle 77 patienter, der har NS5B-NI-RAV'er ved *baseline*, herunder N142T, L159F, E/N237G, C/M289L/I, L320F/I/V, V321A/I og S282G+V321I.

Studier med patienter med dekompenseret cirrose (CPT-klasse B)

Der blev udført analyser for at undersøge forbindelsen mellem præksisterende NS5A-RAV'er ved *baseline* og behandlingsresultatet for patienter med dekompenseret cirrose i et klinisk fase III-studie (ASTRAL-4). Ud af de 87 patienter, der blev behandlet med Epclusa + RBV, blev 85 patienter inkluderet i analysen af NS5A-RAV'er. 2 patienter blev ekskluderet, da de hverken opnåede SVR12 eller havde virologisk svigt. Blandt de patienter, der fik behandling med Epclusa + RBV i 12 uger, havde 29 % (25/85) af patienterne virus med NS5A-RAV'er ved *baseline*: 29 % (19/66), 75 % (3/4), 15 % (2/13) og 50 % (1/2) for patienter med henholdsvis genotype 1-, 2-, 3- og 4-HCV.

SVR12 hos patienter med eller uden NS5A-RAV'er ved baseline i gruppen, der fik Epclusa + RBV i 12 uger i dette studie, er vist i tabel 10.

Tabel 10: SVR12 hos patienter med eller uden NS5A-RAV'er ved *baseline* efter HVC-genotype (ASTRAL-4-studiet).

	Epclusa + RBV 12 uger				
	Genotype 1	Genotype 3	Genotype 2 eller 4	I alt	
Med enhver NS5A-	100 % (19/19)	50 % (1/2)	100 % (4/4)	96 % (24/25)	
RAV ved baseline	100 % (19/19)	30 70 (1/2)	100 % (4/4)	90 70 (24/23)	
Uden NS5A-					
RAV'er ved	98 % (46/47)	91 % (10/11)	100 % (2/2)	98 % (58/60)	
baseline					

Den ene genotype 3-patient, der havde NS5A-RAV'er ved *baseline* og ikke opnåede SVR12, havde NS5A-substitution Y93H ved *baseline*. Farmakokinetiske data fra denne patient var konsistente med manglende overholdelse af behandlingen.

Tre patienter i gruppen, der fik Epclusa + RBV i 12 uger, havde NS5B-NI–RAV'er ved *baseline* (N142T og L159F), og alle tre patienter opnåede SVR12.

Pædiatrisk population

Tilstedeværelsen af NS5A- og NS5B-RAV'er påvirkede ikke udfaldet af behandlingen; alle patienter med NS5A (n=29) eller NS5B NI (n=6) RAV'er ved *baseline* opnåede SVR efter 12 ugers behandling med Epclusa.

Krydsresistens

In vitro-data indikerer, at størstedelen af NS5A-RAV'er med resistens over for ledipasvir og daclatasvir, forblev følsomme for velpatasvir. Velpatasvir var fuldt aktivt mod den sofosbuvir-resistensassocierede substitution S282T i NS5B, mens alle substitutioner i NS5A, der er forbundet med resistens over for velpatasvir, var fuldt følsomme for sofosbuvir. Både sofosbuvir og velpatasvir var fuldt aktive mod substitutioner, der var forbundet med resistens over for andre klasser af direkte virkende antivirale midler med forskellige virkningsmekanismer, såsom NS5B-non-nukleosidhæmmere og NS3-proteasehæmmere. Virkningen af Epclusa er ikke blevet vurderet hos patienter, hvor tidligere behandling med andre regimer, der omfatter en NS5A-hæmmer, er mislykket.

Klinisk virkning og sikkerhed

Virkningen af Epclusa blev evalueret i tre fase III-studier hos patienter med genotype 1- til 6-HCV-infektion med eller uden kompenseret cirrose, et fase III-studie hos patienter med genotype 1- til 6-HCV-infektion med dekompenseret cirrose, et fase III-studie hos patienter med samtidig infektion med HCV/hiv 1 og med genotype 1- til 6-HCV-infektion og et fase II-studie hos patienter med HCV-infektion og ESRD, som krævede dialyse, som opsummeret i tabel 11.

Tabel 11: Studier udført med Epclusa hos patienter med genotype 1-, 2-, 3-, 4-, 5- eller 6-HCV-infektion

Studie	Population	Studiearme
		(antal patienter behandlet)
ASTRAL-1	Genotype 1, 2, 4, 5 og 6	Epclusa i 12 uger (624)
ASTRAL-I	TN og TE uden cirrose eller med kompenseret cirrose	Placebo i 12 uger (116)
ASTRAL-2	Genotype 2	Epclusa i 12 uger (134)
ASTRAL-2	TN og TE uden cirrose eller med kompenseret cirrose	SOF+RBV i 12 uger (132)
ASTRAL-3	Genotype 3	Epclusa i 12 uger (277)
ASTRAL-3	TN og TE uden cirrose eller med kompenseret cirrose	SOF+RBV i 24 uger (275)
	Canatyma 1 2 2 4 5 ag 6	Epclusa i 12 uger (90)
ASTRAL-4	Genotype 1, 2, 3, 4, 5 og 6 TN og TE med dekompenseret CPT-klasse B-cirrose	Epclusa + RBV i 12 uger (87)
	TN og TE med dekompenseret CFT-klasse B-cirrose	Epclusa i 24 uger (90)
	Genotype 1, 2, 3, 4, 5 og 6	
ASTRAL-5	TN og TE uden cirrose eller med kompenseret cirrose og	Epclusa i 12 uger (106)
	med samtidig infektion med HCV/hiv 1	
CC LIC 242 4062	TN og TE med eller uden cirrose, med ESRD, der krævede	Epclusa i 12 uger (59)
GS-US-342-4062	dialyse	

TN = Behandlingsnaive patienter. TE = Behandlingserfarne patienter (herunder patienter, der havde oplevet behandlingssvigt med et regime baseret på peginterferon alfa + ribavirin med eller uden en HCV-proteasehæmmer)
SOF: sofosbuvir. RBV: ribavirin

Ribavirin-dosis var vægtbaseret (1.000 mg dagligt til patienter < 75 kg og 1.200 mg til patienter ≥ 75 kg) og fordelt på 2 doser, når det blev anvendt i kombination med sofosbuvir i ASTRAL-2- og ASTRAL-3-studierne eller i kombination med Epclusa i ASTRAL-4-studiet. Dosisjustering af ribavirin blev udført i henhold til ordinationsoplysningerne for ribavirin. Serum-HCV-RNA blev målt i løbet af de kliniske studier vha. COBAS AmpliPrep/COBAS Taqman HCV-test (version 2.0) med en nedre kvantificeringsgrænse (LLOQ) på 15 IE/ml. Vedvarende virologisk respons (SVR12), defineret som HCV-RNA under LLOQ 12 uger efter behandlingsophør, var det primære endepunkt til bestemmelse af HCV-helbredelsesraten.

Kliniske studier hos patienter uden cirrose og patienter med kompenseret cirrose Voksne inficeret med genotype 1-, 2-, 4-, 5- og 6-HCV – ASTRAL-1 (studie 1138)
ASTRAL-1 var et randomiseret, dobbeltblindt, placebokontrolleret studie, der evaluerede 12 ugers behandling med Epclusa versus 12 uger med placebo hos patienter med genotype 1-, 2-, 4-, 5- eller 6-HCV-infektion. Patienter med genotype 1,- 2-, 4- eller 6-HCV-infektion blev randomiseret i et 5:1- forhold til behandling med Epclusa i 12 uger eller placebo i 12 uger. Patienter med genotype 5-HCV-infektion blev tilmeldt Epclusa-gruppen. Randomisering blev stratificeret efter HCV-genotype (1, 2, 4, 6 og ubestemt) og tilstedeværelse eller fravær af cirrose.

De demografiske karakteristika og *baseline*-karakteristika var afbalancerede mellem Epclusa- og placebogruppen. Medianalderen for de 740 behandlede patienter var 56 år (18-82 år). 60 % af patienterne var mænd, 79 % var hvide, og 9 % var sorte. 21 % havde *baseline*-BMI \geq 30 kg/m², andelene af patienter med genotype 1-, 2-, 4-, 5- eller 6-HCV-infektion var henholdsvis 53 %, 17 %, 19 %, 5 % og 7 %. 69 % havde non-CC IL28B-alleler (CT eller TT). 74 % havde HCV-RNA-niveau ved *baseline* på mindst 800.000 IE/ml. 19 % havde kompenseret cirrose, og 32 % var behandlingserfarne.

Tabel 12 viser SVR12 i ASTRAL-1-studiet efter HCV-genotyper. Ingen patienter i placebogruppen opnåede SVR12.

Tabel 12: SVR12 i studiet ASTRAL-1 efter HCV-genotype

	Epclusa i 12 uger (n = 624)							
	I alt		GT-1			GT-4	GT-5	GT-6
	(alle GT'er)	GT-1a	GT-1b	I alt	(n = 104)	(n = 116)	(n = 35)	(n = 41)
	(n = 624)	(n = 210)	(n = 118)	(n = 328)				
SVR12	99 %	98 %	99 %	98 %	100 %	100 %	97 %	100 %
SVK12	(618/624)	(206/210)	(117/118)	(323/328)	(104/104)	(116/116)	(34/35)	(41/41)
Resultat for p	atienter, der ikk	ke opnåede S	VR12					
Virologisk svigt under behandling	0/624	0/210	0/118	0/328	0/104	0/116	0/35	0/41
Recidiva	< 1 % (2/623)	< 1 % (1/209)	1 % (1/118)	1 % (2/327)	0/104	0/116	0/35	0/41
Andet ^b	1 % (4/624)	1 % (3/210)	0/118	1 % (3/328)	0/104	0/116	3 % (1/35)	0/41

GT = genotype

Voksne med genotype 2-HCV-infektion – ASTRAL-2 (studie 1139)

ASTRAL-2 var et randomiseret, ikke-blindet studie, der evaluerede 12 ugers behandling med Epclusa *versus* 12 ugers behandling med SOF+RBV hos patienter med genotype 2-HCV-infektion. Patienterne blev randomiseret i et 1:1-forhold til behandling med Epclusa i 12 uger eller SOF+RBV i 12 uger. Randomisering blev stratificeret efter tilstedeværelse eller fravær af cirrose og tidligere behandlingserfaring (behandlingsnaive *versus* behandlingserfarne).

De demografiske karakteristika og *baseline*-karakteristika var afbalancerede mellem de to behandlingsgrupper. Medianalderen for de 266 behandlede patienter var 58 år (23-81 år). 59 % af patienterne var mænd, 88 % var hvide, 7 % var sorte. 33 % havde *baseline*-BMI ≥ 30 kg/m². 62 % havde non-CC IL28B-alleler (CT eller TT). 80 % havde HCV-RNA-niveau ved *baseline* på mindst 800.000 IE/ml. 14 % havde kompenseret cirrose, og 15 % var behandlingserfarne.

Tabel 13 viser SVR12 for ASTRAL-2-studiet.

Tabel 13: SVR12 i studie ASTRAL-2 (HCV-genotype 2)

	Epclusa i 12 uger (n = 134)	SOF+RBV i 12 uger (n = 132)
SVR12	99 % (133/134)	94 % (124/132)
Resultat for patienter, der ikke opnåe	ede SVR12	
Virologisk svigt under behandling	0/134	0/132
Recidiva	0/133	5 % (6/132)
Andet ^b	1 % (1/134)	2 % (2/132)

a. Nævneren for recidiv er antallet af patienter med HCV-RNA < LLOQ ved deres seneste vurdering under behandling.

Behandling med Epclusa i 12 uger viste statistisk superioritet (p = 0.018) i forhold til behandling med SOF+RBV i 12 uger (behandlingsdifferens +5.2 %; 95 % konfidensinterval: +0.2 % til +10.3 %).

Voksne med genotype 3-HCV-infektion – ASTRAL-3 (studie 1140)

ASTRAL-3 var et randomiseret, ikke-blindet studie, der evaluerede 12 ugers behandling med Epclusa *versus* 24 ugers behandling med SOF+RBV hos patienter med genotype 3-HCV-infektion. Patienterne blev randomiseret i et 1:1-forhold til behandling med Epclusa i 12 uger eller SOF+RBV i 24 uger. Randomisering blev stratificeret efter tilstedeværelse eller fravær af cirrose og tidligere behandlingserfaring (behandlingsnaive *versus* behandlingserfarne).

a. Nævneren for recidiv er antallet af patienter med HCV-RNA < LLOQ ved deres seneste vurdering under behandling.

b. Andet omfatter patienter, der ikke opnåede SVR12 og ikke opfyldte kriterierne for virologisk svigt.

b. Andet omfatter patienter, der ikke opnåede SVR12 og ikke opfyldte kriterierne for virologisk svigt.

De demografiske karakteristika og *baseline*-karakteristika var afbalancerede mellem de to behandlingsgrupper. Medianalderen for de 552 behandlede patienter var 52 år (19 - 76 år). 62 % af patienterne var mænd, 89 % var hvide, 9 % var asiater, 1 % var sorte. 20 % havde *baseline*-BMI ≥ 30 kg/m². 61 % havde non-CC IL28B-alleler (CT eller TT). 70 % havde HCV-RNA-niveau ved *baseline* på mindst 800.000 IE/ml. 30 % havde kompenseret cirrose, og 26 % var behandlingserfarne.

Tabel 14 viser SVR12 for ASTRAL-3-studiet.

Tabel 14: SVR12 i studie ASTRAL-3 (HCV-genotype 3)

	Epclusa i 12 uger	SOF+RBV
	(n=277)	24 uger
		(n = 275)
SVR12	95 % (264/277)	80 % (221/275)
Resultat for patienter, der ikke opnåe	ede SVR12	
Virologisk svigt under behandling	0/277	< 1 % (1/275)
Recidiv ^a	4 % (11/276)	14 % (38/272)
Andet ^b	1 % (2/277)	5 % (15/275)

a. Nævneren for recidiv er antallet af patienter med HCV-RNA < LLOQ ved deres seneste vurdering under behandling.

Behandling med Epclusa i 12 uger viste statistisk superioritet (p < 0,001) i forhold til behandling med SOF+RBV i 24 uger (behandlingsdifferens +14,8 %, 95 % konfidensinterval: +9,6 % til +20,0 %).

SVR12 for udvalgte undergrupper vises i tabel 15.

Tabel 15: SVR12 i udvalgte undergrupper i studie ASTRAL-3 (HCV-genotype 3)

	Epclusa 12 uger		SOF+RBV 24 uger ^a		
SVR12	Behandlingsnaive	Behandlingserfarne	Behandlingsnaive	Behandlingserfarne	
	(n = 206)	(n = 71)	(n = 201)	(n = 69)	
Uden cirrose	98 % (160/163)	91 % (31/34)	90 % (141/156)	71 % (22/31)	
Med cirrose	93 % (40/43)	89 % (33/37)	73 % (33/45)	58 % (22/38)	

a. Fem patienter med manglende cirrosestatus i gruppen, der fik SOF+RBV i 24 uger, blev ekskluderet fra denne undergruppeanalyse.

Kliniske studier med patienter med dekompenseret cirrose – ASTRAL-4 (studie 1137) ASTRAL-4 var et randomiseret, ikke-blindet studie med patienter med genotype 1-, 2-, 3-, 4-, 5- eller 6-HCV-infektion og CPT-klasse B-cirrose. Patienterne blev randomiseret i et 1:1:1-forhold til behandling med Epclusa i 12 uger, Epclusa + RBV i 12 uger eller Epclusa i 24 uger. Randomisering blev stratificeret efter HCV-genotype (1, 2, 3, 4, 5, 6 og ubestemt).

De demografiske karakteristika og *baseline*-karakteristika var afbalanceret mellem behandlingsgrupperne. Medianalderen for de 267 behandlede patienter var 59 år (40-73 år). 70 % af patienterne var mænd, 90 % var hvide, 6 % var sorte, 42 % havde *baseline*-BMI \geq 30 kg/m². Andelene af patienter med genotype 1-, 2-, 3-, 4- eller 6-HCV var henholdsvis 78 %, 4 %, 15 %, 3 % og < 1 % (1 patient). Der var ingen patienter med genotype 5-HCV-infektion. 76 % af patienterne havde non-CC IL28B-alleler (CT eller TT). 56 % havde HCV-RNA-niveau ved *baseline* på mindst 800.000 IE/ml. 55 % var behandlingserfarne. Henholdsvis 90 % og 95 % af patienterne havde CPT-klasse B-cirrose og MELD (*Model for End Stage Liver Disease*)-score \leq 15 ved *baseline*.

Tabel 16 viser SVR12 i ASTRAL-4-studiet efter HCV-genotype.

b. Andet omfatter patienter, der ikke opnåede SVR12 og ikke opfyldte kriterierne for virologisk svigt.

Tabel 16: SVR12 i studiet ASTRAL-4 efter HCV-genotype

	Epclusa	Epclusa + RBV	Epclusa
	12 uger	12 uger	24 uger
	(n = 90)	(n=87)	(n = 90)
Samlet SVR12	83 % (75/90)	94 % (82/87)	86 % (77/90)
Genotype 1	88 % (60/68)	96 % (65/68)	92 % (65/71)
Genotype 1a	88 % (44/50)	94 % (51/54)	93 % (51/55)
Genotype 1b	89 % (16/18)	100 % (14/14)	88 % (14/16)
Genotype 3	50 % (7/14)	85 % (11/13)	50 % (6/12)
Genotype 2, 4 og 6	100 % (8/8) ^a	100 % (6/6) ^b	86 % (6/7)°

a. n = 4 for genotype 2 og n = 4 for genotype 4

Tabel 17 viser det virologiske resultat for patienter med genotype 1- eller 3-HCV-infektion i ASTRAL-4-studiet.

Ingen patienter med genotype 2-, 4- eller 6-HVC-infektion oplevede virologisk svigt.

Tabel 17: Virologisk resultat for patienter med genotype 1- og 3-HCV-infektion i studie ASTRAL-4

	Epclusa 12 uger	Epclusa + RBV 12 uger	Epclusa 24 uger				
Virologisk svigt (r	Virologisk svigt (recidiv og svigt under behandling)						
Genotype 1 ^a	7 % (5/68)	1 % (1/68)	4 % (3/71)				
Genotype 1a	6 % (3/50)	2 % (1/54)	4 % (2/55)				
Genotype 1b	11 % (2/18)	0 % (0/14)	6 % (1/16)				
Genotype 3	43 % (6/14)	15 % (2 ^b /13)	42 % (5°/12)				
Andetd	5 % (4/82)	2 % (2/81)	5 % (4/83)				

a. Der var ingen patienter med genotype 1-HCV, der havde virologisk svigt under behandlingen.

Ændringer i de parametre, der findes i CPT-scoringssystemet, hos patienter, der opnåede SVR12 i ASTRAL-4 (alle 3 regimer) er vist i tabel 18.

Tabel 18: Ændringer i CPT-scoreparametre fra *baseline* til uge 12 og 24 efter behandling hos patienter, der opnåede SVR12, ASTRAL-4

	Albumin	Bilirubin	INR	Ascites	Encefalopati
Uge 12 efter behandling (N=236), % (n/N)				
Reduceret score (forbedring)	34,5 % (79/229)	17,9 % (41/229)	2,2 % (5/229)	7,9 % (18/229)	5,2 % (12/229)
Ingen ændring	60,3 % (138/229)	76,4 % (175/229)	96,5 % (221/229)	89,1 % (204/229)	91,3 % (209/229)
Øget score (forværring)	5,2 % (12/229)	5,7 % (13/229)	1,3 % (3/229)	3,1 % (7/229)	3,5 % (8/229)
Ingen vurdering	7	7	7	7	7
Uge 24 efter behandling (N=236), % (n/N)				
Reduceret score (forbedring)	39,4 % (84/213)	16,4 % (35/213)	2,3 % (5/213)	15,0 % (32/213)	9,4 % (20/213)
Ingen ændring	54,0 % (115/213)	80,8 % (172/213)	94,8 % (202/213)	81,2 % (173/213)	88,3 % (188/213)
Øget score (forværring)	6,6 % (14/213)	2,8 % (6/213)	2,8 % (6/213)	3,8 % (8/213)	2,3 % (5/213)
Ingen vurdering	23	23	23	23	23

Bemærk: Hyppighed af ascites ved baseline var: 20 % ingen, 77 % let/moderat, 3 % svær

b. n = 4 for genotype 2 og n = 2 for genotype 4

c. n = 4 for genotype 2, n = 2 for genotype 4 og n = 1 for genotype 6.

b. En patient havde virologisk svigt under behandlingen. Farmakokinetiske data fra denne patient var konsistente med manglende overholdelse af behandlingen.

c. En patient havde virologisk svigt under behandlingen.

d. Andet omfatter patienter, der ikke opnåede SVR12 og ikke opfyldte kriterierne for virologisk svigt.

Kliniske studier hos patienter med samtidig infektion med HCV/hiv 1 – ASTRAL-5 (studie 1202) ASTRAL-5 evaluerede 12 ugers behandling med Epclusa hos patienter med genotype 1-, 2-, 3- eller 4-HCV-infektion med samtidig infektion med hiv 1 (patienter med genotype 5 og 6 HCV kunne deltage, men sådanne patienter blev ikke inkluderet). Patienterne var i stabil hiv 1-antiretroviral behandling, der omfattede emtricitabin/tenofovirdisoproxilfumarat eller abacavir/lamivudin administreret sammen med en hiv-proteasehæmmer boostet med ritonavir (atazanavir, darunavir eller lopinavir), rilpivirin, raltegravir eller emtricitabin/tenofovirdisoproxilfumarat/elvitegravir/cobicistat.

Medianalderen for de 106 behandlede patienter var 57 år (25-72 år); 86 % af patienterne var mænd, 51 % var hvide, 45 % var sorte, 22 % havde *baseline*-BMI \geq 30 kg/m², 19 patienter (18 %) havde kompenseret cirrose, og 29 % var behandlingserfarne. Det samlede gennemsnitlige CD4+-tal var 598 celler/µl (183-1.513 celler/µl).

Tabel 19 viser SVR12 i ASTRAL-5-studiet efter HCV-genotyper.

Tabel 19: SVR12 i studiet ASTRAL-5 efter HCV-genotype

	Epclusa i 12 uger (n = 106)							
	I alt		GT-1		GT-2	GT-3	GT-4	
	(alle GT'er)	GT-1a	GT-1b	I alt	(n = 11)	(n = 12)	(n=5)	
	(n = 106)	(n = 66)	(n = 12)	(n = 78)				
SVR12	95 %	95 %	92 %	95 %	100 %	92 %	100 %	
SVK12	(101/106)	(63/66)	(11/12)	(74/78)	(11/11)	(11/12)	(5/5)	
Resultat for	patienter, der ikk	e opnåede SVI	{	•			·	
Virologisk svigt under behandling	0/106	0/66	0/12	0/78	0/11	0/12	0/5	
Recidiva	2 % (2/103)	3 % (2/65)	0/11	3 % (2/76)	0/11	0/11	0/5	
Andet ^b	3 % (3/106)	2 % (1/66)	8 % (1/12)	3 % (2/78)	0/11	8 % (1/12)	0/5	

GT = genotype

SVR12 blev opnået af 19/19 patienter med cirrose. Ingen patienter havde hiv 1*-rebound* i løbet af studiet, og CD4+-tallene var stabile under behandlingen.

Kliniske studier hos patienter med nedsat nyrefunktion – studie 4062

Studie 4062 var et ikke-blindet klinisk studie, som evaluerede 12 ugers behandling med Epclusa hos 59 HCV-inficerede patienter med ESRD, der krævede dialyse. Andelene af patienter med genotype 1-, 2-, 3-, 4-, 6- eller ubestemt HCV-infektion var henholdsvis 42 %, 12 %, 27 %, 7 %, 3 % og 9 %. Ved *baseline* havde 29 % af patienterne cirrose, 22 % var behandlingserfarne, 32 % havde fået foretaget en nyretransplantation, 92 % var i hæmodialyse og 8 % var i peritoneal dialyse; den gennemsnitlige varighed i dialyse var 7,3 år (interval: 0 til 40 år). Den samlede SVR-rate var 95 % (56/59); ud af de tre patienter, som ikke opnåede SVR12, havde én afsluttet behandling med Epclusa og recidiveret, og to opfyldte ikke kriterierne for virologisk svigt.

Pædiatrisk population

Virkningen af 12 ugers behandling med sofosbuvir/velpatasvir hos HCV-inficerede pædiatriske patienter i alderen 3 år og derover blev evalueret i et fase 2, åbent klinisk studie af 214 patienter med HCV-infektion.

Patienter i alderen 12 til < 18 år:

Sofosbuvir/velpatasvir blev evalueret for 102 patienter i alderen 12 til < 18 år med genotype 1, 2, 3, 4 eller 6 HCV-infektion. I alt 80 patienter (78 %) var behandlingsnaive og 22 patienter (22 %) var

a. Nævneren for recidiv er antallet af patienter med HCV-RNA < LLOQ ved deres seneste vurdering under behandling.

b. Andet omfatter patienter, der ikke opnåede SVR12 og ikke opfyldte kriterierne for virologisk svigt.

behandlingserfarne. Medianalderen var 15 år (interval: 12 til 17); 51 % af patienterne var kvinder; 73 % var hvide, 9 % var sorte, og 11 % var asiatere; 14 % var latinamerikanere; gennemsnitlig BMI (*Body Mass Index*) var 22,7 kg/m² (interval: 12,9 til 48,9 kg/m²); gennemsnitsvægten var 61 kg (interval 22 til 147 kg); 58 % havde HCV-RNA-niveauer større end eller lig med 800.000 IE/ml ved *baseline*; andelen af patienter med genotype 1, 2, 3, 4 eller 6 HCV-infektion var hhv. 74 %, 6 %, 12 %, 0 % og 6 %; ingen patienter havde kendt cirrose. De fleste patienter (89 %) var blevet inficeret via vertikal overførsel.

Den samlede SVR-rate var 95 % (97/102), 93 % (71/76) for patienter med genotype 1 HCV-infektion og 100 % for patienter med genotype 2 (6/6), genotype 3 (12/12), genotype 4 (2/2) og genotype 6 (6/6) HCV-infektion. Én patient, der ophørte med behandling tidligt, fik tilbagefald; de fire andre patienter, som ikke opnåede SVR12, opfyldte ikke kriterierne for virologisk svigt (f.eks. manglende opfølgning).

Patienter i alderen 6 til < 12 år:

Sofosbuvir/velpatasvir blev evalueret for 71 patienter i alderen 6 til < 12 år med genotype 1, 2, 3 og 4 HCV-infektion. I alt 67 patienter (94 %) var behandlingsnaive og 4 patienter (6 %) var behandlingserfarne. Medianalderen var 8 år (interval: 6 til 11); 54 % af patienterne var kvinder; 90 % var hvide, 6 % var sorte, og 1 % var asiatere; 10 % var latinamerikanere; gennemsnitlig BMI (*Body Mass Index*) var 17,4 kg/m² (interval: 12,8 til 30,9 kg/m²); gennemsnitsvægten var 30 kg (interval 18 til 78 kg); 48 % havde HCV-RNA-niveauer større end eller lig med 800.000 IE/ml ved *baseline*; andelen af patienter med genotype 1, 2, 3 eller 4 HCV-infektion var hhv. 76 %, 3 %, 15 % og 6 %; ingen patienter havde kendt cirrose. De fleste patienter (94 %) var blevet inficeret via vertikal overførsel.

Den samlede SVR-rate var 93 % (66/71), 93 % (50/54) for patienter med genotype 1 HCV-infektion, 91 % (10/11) for patienter med genotype 3 HCV-infektion og 100 % for patienter med genotype 2 (2/2) og genotype 4 (4/4) HCV-infektion. Én patient havde virologisk svigt ved behandling; de fire andre patienter, som ikke opnåede SVR12, opfyldte ikke kriterierne for virologisk svigt (f.eks. manglende opfølgning).

Patienter i alderen 3 til < 6 år:

Sofosbuvir/velpatasvir blev evalueret for 41 behandlingsnaive patienter i alderen 3 til < 6 år med genotype 1, 2, 3 og 4 HCV-infektion. Medianalderen var 4 år (interval: 3 til 5); 59 % af patienterne var kvinder; 78 % var hvide og 7 % var sorte; 10 % var latinamerikanere; gennemsnitlig BMI (*Body Mass Index*) var 17,0 kg/m² (interval: 13,9 til 22,0 kg/m²); gennemsnitsvægt var 19 kg (interval: 13 til 35 kg); 49 % havde HCV-RNA-niveauer ≥ 800.000 IE pr. ml ved *baseline*; andelen af patienter med genotype 1, 2, 3 eller 4 HCV-infektion var hhv. 78 %, 15 %, 5 % og 2 %; ingen patienter havde kendt cirrose. De fleste patienter (98 %) var blevet inficeret via vertikal overførsel.

Den samlede SVR-rate var 83 % (34/41), 88 % (28/32) for patienter med genotype 1 HCV-infektion, 50 % (3/6) for patienter med genotype 2 HCV-infektion og 100 % for patienter med genotype 3 (2/2) og genotype 4 (1/1) HCV-infektion. Ingen patient havde virologisk svigt eller recidiv ved behandling. De syv patienter, som ikke opnåede SVR12, opfyldte ikke kriterierne for virologisk svigt (f.eks. manglende opfølgning).

Ældre

Kliniske studier med Epclusa inkluderede 156 patienter i alderen 65 og derover (12 % af det samlede antal patienter i kliniske fase III-studier). De observerede responsrater hos patienter \geq 65 år var sammenlignelige med raterne hos patienter \leq 65 år i alle behandlingsgrupper.

5.2 Farmakokinetiske egenskaber

Absorption

De farmakokinetiske egenskaber for sofosbuvir, GS-331007 og velpatasvir er blevet evalueret hos raske voksne personer og hos patienter med kronisk hepatitis C. Efter oral administration af Epclusa blev sofosbuvir absorberet hurtigt, og median maksimal plasmakoncentration blev observeret 1 time

efter dosering. Median maksimal plasmakoncentration af GS-331007 blev observeret 3 timer efter dosering. Velpatasvirs mediane maksimale koncentration blev observeret 3 timer efter dosering.

Baseret på den populationsfarmakokinetiske analyse hos HCV-inficerede patienter var middel- $AUC_{0.24}$ for sofosbuvir (n = 982), GS-331007 (n = 1.428) og velpatasvir (n = 1.425) hhv. 1.260, 13.970 og 2.970 ng•t/ml ved *steady state*. *Steady state*- C_{max} for sofosbuvir, GS-331007 og velpatasvir var hhv. 566, 868 og 259 ng/ml. $AUC_{0.24}$ og C_{max} for sofosbuvir og GS-331007 var sammenlignelige hos raske voksne personer og hos patienter med HCV-infektion. I forhold til raske personer (n = 331) var $AUC_{0.24}$ og C_{max} for velpatasvir hhv. 37 % lavere og 41 % lavere hos HCV-inficerede patienter.

Virkning af mad

I forhold til fastende tilstand resulterede administration af en enkelt dosis Epclusa sammen med et måltid med moderat fedtindhold (~600 kcal, 30 % fedt) eller højt fedtindhold (~800 kcal, 50 % fedt) i en stigning på henholdsvis 34 % og 21 % i AUC_{0-inf} for velpatasvir og henholdsvis 31 % og 5 % i C_{max} for velpatasvir. Måltidet med moderat eller højt fedtindhold øgede AUC_{0-inf} for sofosbuvir med hhv. 60 % og 78 %, men påvirkede ikke i væsentlig grad C_{max} for sofosbuvir. Måltidet med moderat eller højt fedtindhold ændrede ikke AUC_{0-inf} for GS-331007, men resulterede i hhv. en 25 % og 37 % stigning i C_{max}. Responsraterne i fase III-studier var sammenlignelige hos HCV-inficerede patienter, der fik Epclusa med eller uden mad. Epclusa kan administreres uden hensyntagen til mad.

Fordeling

Sofosbuvir er ca. 61-65 % bundet til humane plasmaproteiner, og bindingen er uafhængig af lægemiddelkoncentrationen i intervallet fra 1 μ g/ml til 20 μ g/ml. Proteinbindingen af GS-331007 var minimal i humant plasma. Efter en enkelt 400 mg-dosis af [14 C]-sofosbuvir hos raske personer var forholdet af [14 C]-radioaktivitet mellem blod og plasma ca. 0,7.

Velpatasvir er > 99,5 % bundet til humane plasmaproteiner, og bindingen er uafhængig af lægemiddelkoncentrationen i intervallet fra 0,09 μ g/ml til 1,8 μ g/ml. Efter en enkelt 100 mg-dosis af [14 C]-velpatasvir hos raske personer var forholdet af [14 C]-radioaktivitet mellem blod og plasma fra 0,52 til 0,67.

Biotransformation

Sofosbuvir metaboliseres i udstrakt grad i leveren under dannelse af den farmakologisk aktive nukleosid-analog triphosphat GS-461203. Den metaboliske aktiveringsvej omfatter sekventiel hydrolyse af carboxylesterdelen, hvilket katalyseres af humant cathepsin A (CatA) eller carboxylesterase 1 (CES1) og phosphoramidat-kløvning via histidin-triad nukleotid-bindende protein 1 (HINT1), efterfulgt af fosforylering via pyrimidin-nukleotid-biosyntesevejen. Defosforylering resulterer i dannelse af nukleosidmetabolitten GS-331007, der ikke kan refosforyleres effektivt, og som mangler anti-HCV-aktivitet *in vitro*. Sofosbuvir og GS-331007 er hverken substrater for eller hæmmere af UGT1A1 eller enzymerne CYP3A4, CYP1A2, CYP2B6, CYP2C8, CYP2C9, CYP2C19 og CYP2D6. Efter en enkelt oral 400 mg-dosis af [¹4C]-sofosbuvir udgjorde GS-331007 ca. > 90 % af den samlede systemiske eksponering.

Velpatasvir er substrat for CYP2B6, CYP2C8 og CYP3A4 med langsom omsætning. Efter en enkelt dosis på 100 mg [\(^{14}\text{C}\)]-velpatasvir var størstedelen (> 98 %) af radioaktiviteten i plasma moderstof. Den monohydroxylerede og desmetylerede velpatasvir var de metabolitter, der blev identificeret i humant plasma. Uomdannet velpatasvir er den primære form, der er til stede i fæces.

Elimination

Efter en enkelt oral 400 mg-dosis af [¹⁴C]-sofosbuvir var den gennemsnitlige totale genfinding af [¹⁴C]-radioaktivitet over 92 %, og henholdsvis ca. 80 %, 14 % og 2,5 % blev genfundet i urin, fæces og udåndingsluft. Størstedelen af den sofosbuvirdosis, der blev genfundet i urinen, var GS-331007 (78 %), men 3,5 % blev genfundet som sofosbuvir. Disse data indikerer, at renal clearance er den

primære eliminationsvej for GS-331007. De mediane terminale halveringstider for sofosbuvir og GS-331007 efter administration af Epclusa var hhv. 0,5 og 25 timer.

Efter en enkelt oral 100 mg-dosis af [¹⁴C]-velpatasvir var den gennemsnitlige totale genfinding af [¹⁴C]-radioaktivitet 95 %, og henholdsvis ca. 94 % og 0,4 % blev genfundet i fæces og urin. Uomdannet velpatasvir var den form, der primært var til stede i fæces, hvor den i gennemsnit udgjorde 77 % af den administrerede dosis, efterfulgt af monohydroxyleret velpatasvir (5,9 %) og desmethyleret velpatasvir (3,0 %). Disse data indikerer, at galdeudskillelse af moderstoffet er en primær eliminationsvej for velpatasvir. Den mediane terminale halveringstid for velpatasvir efter administration af Epclusa er ca. 15 timer.

Linearitet/non-linearitet

Velpatasvir-AUC øges næsten proportionalt med dosis over doseringsintervallet fra 25 mg til 150 mg. AUC for sofosbuvir og GS-331007 er næsten proportional med dosis over doseringsintervallet fra 200 mg til 1.200 mg.

In vitro risikoen for lægemiddelinteraktioner mellem sofosbuvir/velpatasvir

Sofosbuvir og velpatasvir er substrater for lægemiddeltransportørerne P-gp og BCRP, hvorimod GS-331007 ikke er det. Velpatasvir er også substrat for OATP1B. *In vitro* blev der set langsom metabolisk omsætning af velpatasvir via CYP2B6, CYP2C8 og CYP3A4.

Velpatasvir hæmmer lægemiddeltransportørerne P-gp, BCRP, OATP1B1 og OATP1B3, og dets involvering i lægemiddelinteraktioner med disse transportører er primært begrænset til absorptionsprocessen. Ved en klinisk relevant plasmakoncentration hæmmer velpatasvir ikke levertransportørerne galdesalteksportpumpe (BSEP), natriumtaurocholat-cotransporterprotein (NTCP), OATP2B1, OATP1A2 eller organisk kation-transporter (OCT) 1, de renale transportører OCT2, OAT1, OAT3, multidrug resistensassocieret protein 2 (MRP2) eller multidrug og toksisk ekstrusionsprotein (MATE) 1, CYP-enzymer eller uridinglukuronosyltransferase (UGT) 1A1-enzymet.

Sofosbuvir og GS-331007 hæmmer ikke lægemiddeltransportørerne P-gp, BCRP, MRP2, BSEP, OATP1B1, OATP1B3 og OCT1. GS-331007 hæmmer ikke OAT1, OCT2 og MATE1.

Farmakokinetik hos specielle populationer

Race og køn

Der blev ikke identificeret nogen klinisk relevante farmakokinetiske forskelle, der skyldes race eller køn, for sofosbuvir, GS-331007 eller velpatasvir.

Ældre

Populationsfarmakokinetisk analyse hos HCV-inficerede patienter viste, at inden for det analyserede aldersinterval (18 til 82 år) havde alder ingen klinisk relevant indvirkning på eksponeringen for sofosbuvir, GS-331007 eller velpatasvir.

Nedsat nyrefunktion

Et resumé af virkningen af forskellige grader af nedsat nyrefunktion (RI) på eksponeringen for indholdsstofferne i Epclusa sammenlignet med forsøgspersoner med normal nyrefunktion, som beskrevet nedenfor, vises i tabel 20.

Tabel 20: Virkningen af forskellige grader af nedsat nyrefunktion (RI) på eksponeringer (AUC) for sofosbuvir, GS-331007 og velpatasvir sammenlignet med forsøgspersoner med normal nyrefunktion

		HCV-nega	ative forsøgsper	rsoner		HCV-inficerede	
			forsøgsp	ersoner			
	Mildt RI	Moderat RI	Svært RI	ESRD, de	er krævede	Svært RI	ESRD,
	(eGFR	(eGFR	(eGFR	dia	lyse	(eGFR	der
	≥ 50 og	\geq 30 og	< 30 ml/min/	Doseret 1	Doseret 1	< 30 ml/min/	krævede
	< 80 ml/min/	< 50 ml/min/	$1,73 \text{ m}^2$)	time før	time efter	$1,73 \text{ m}^2$)	dialyse
	$1,73 \text{ m}^2$)	$1,73 \text{ m}^2$)		dialyse	dialyse		
Sofosbuvir	1,6	2,1	2,7	1,3	1,6	~2	1,8
	gange↑	gange↑	gange↑	gange↑	gange↑	gange↑	gange↑
GS-331007	1,6	1,9	5,5	≥ 10	≥ 20	~7	18
	gange↑	gange↑	gange↑	gange↑	gange↑	gange↑	gange↑
Velpatasvir	-	-	1,5	-	-	-	1,4
			gange↑				gange↑

Sofosbuvirs farmakokinetik efter en enkelt dosis sofosbuvir på 400 mg blev undersøgt hos HCV-negative voksne patienter med let (eGFR \geq 50 og < 80 ml/min/1,73 m²), moderat (eGFR \geq 30 og < 50 ml/min/1,73 m²) eller svært nedsat nyrefunktion (eGFR < 30 ml/min/1,73 m²) og hos patienter med ESRD, der krævede hæmodialyse i forhold til patienter med normal nyrefunktion (eGFR > 80 ml/min/1,73 m²). GS-331007 fjernes effektivt ved hæmodialyse med en ekstraktionskoefficient på ca. 53 %. Efter en enkelt dosis på 400 mg sofosbuvir fjernede en 4-timers hæmodialysesession 18 % af den administrerede sofosbuvir-dosis.

Hos HCV-inficerede patienter med svært nedsat nyrefunktion, som blev behandlet med sofosbuvir 200 mg med ribavirin (n=10) eller sofosbuvir 400 mg med ribavirin (n=10) i 24 uger eller ledipasvir/sofosbuvir 90/400 mg (n=18) i 12 uger, var farmakokinetikken af sofosbuvir og GS-331007 overensstemmende med farmakokinetikken, som blev set hos HCV-negative voksne patienter med svært nedsat nyrefunktion.

Velpatasvirs farmakokinetik efter en enkelt dosis på 100 mg velpatasvir blev undersøgt hos HCV-negative patienter med svært nedsat nyrefunktion (eGFR <30 ml/min ved Cockcroft-Gault).

Farmakokinetikken af sofosbuvir, GS-331007 og velpatasvir blev undersøgt hos HCV-inficerede patienter med ESRD, der krævede dialyse, og som blev behandlet med Epclusa (n=59) i 12 uger, og sammenlignet med patienter uden nedsat nyrefunktion i fase II-/III-studierne med sofosbuvir/velpatasvir.

Nedsat leverfunktion

Sofosbuvirs farmakokinetik blev undersøgt efter 7 dages dosering med 400 mg sofosbuvir hos HCV-inficerede voksne patienter med moderat og svært nedsat leverfunktion (CPT-klasse B og C). I forhold til patienter med normal leverfunktion var sofosbuvirs AUC₀₋₂₄ 126 % og 143 % højere ved moderat og svært nedsat leverfunktion, mens AUC₀₋₂₄ af GS-331007 var hhv. 18 % og 9 % højere. Populationsfarmakokinetisk analyse hos HCV-inficerede voksne patienter indikerer, at cirrose (herunder dekompenseret cirrose) ikke havde nogen klinisk relevant indvirkning på eksponeringen for sofosbuvir og GS-331007.

Velpatasvirs farmakokinetik efter en enkelt dosis på 100 mg velpatasvir blev undersøgt hos HCV-negative voksne patienter med moderat og svært nedsat leverfunktion (CPT-klasse B og C). Sammenlignet med personer med normal leverfunktion var velpatasvirs samlede plasmaeksponering (AUC_{inf}) sammenlignelig hos patienter med moderat eller svært nedsat leverfunktion. Populationsfarmakokinetisk analyse hos HCV-inficerede patienter indikerer, at cirrose (herunder dekompenseret cirrose) ikke havde nogen klinisk relevant indvirkning på eksponeringen for velpatasvir (se pkt. 4.2).

Legemsvægt

Hos voksne havde legemsvægt ikke nogen klinisk signifikant indvirkning på eksponeringen for sofosbuvir eller velpatasvir i henhold til en populationsfarmakokinetisk analyse.

Pædiatrisk population

Eksponeringen for sofosbuvir, GS-331007 og velpatasvir hos pædiatriske patienter i alderen 3 år og derover, der modtog orale doser af sofosbuvir/velpatasvir på 400 mg/100 mg, 200 mg/50 mg eller 150 mg/37,5 mg én gang dagligt var lig dem hos voksne, der modtog doser af sofosbuvir/velpatasvir på 400 mg/100 mg én gang dagligt.

Farmakokinetikken af sofosbuvir, GS-331007 og velpatasvir hos pædiatriske patienter, der er under 3 år gamle, er ikke klarlagt (se pkt. 4.2).

5.3 Non-kliniske sikkerhedsdata

<u>Sofosbuvir</u>

I studier med gnavere kunne der ikke registreres nogen eksponering for sofosbuvir sandsynligvis på grund af høj esteraseaktivitet, og eksponering for den vigtigste metabolit GS-331007 blev i stedet anvendt til estimering af eksponeringsgrænser.

Sofosbuvir var ikke genotoksisk i et arsenal af *in vitro*- eller *in vivo*-analyser, herunder bakteriel mutagenicitet, kromosomafvigelse ved brug af humane lymfocytter fra perifert blod og *in vivo*-mikronukleus-analyser hos mus. Der blev ikke observeret nogen teratogen virkning af sofosbuvir i studier af udviklingstoksicitet hos rotter og kaniner. Sofosbuvir havde ingen negative virkninger på adfærd, reproduktion eller afkommets udvikling hos rotter i et udviklingsstudie før og efter fødslen.

Sofosbuvir var ikke et karcinogen i de 2-årige karcinogenicitetsstudier hos mus og rotter ved GS-331007-eksponeringer op til hhv. 15 og 9 gange højere end den humane eksponering.

Velpatasvir

Velpatasvir var ikke genotoksisk i et arsenal af *in vitro*- eller *in vivo*-analyser, herunder bakteriel mutagenicitet, kromosomafvigelse ved brug af humane lymfocytter fra perifert blod og *in vivo*-mikronukleus-analyser hos rotter.

Velpatasvir var ikke karcinogen i det 6 måneder lange rasH2-studie med transgene mus og i de 2-årige karcinogenicitetsstudier med rotter ved eksponeringer hhv. mindst 50 gange og 5 gange højere end den humane eksponering.

Velpatasvir havde ingen negative virkninger på parring og fertilitet. Der blev ikke observeret nogen teratogene virkninger i studier af udviklingstoksicitet hos mus og rotter med velpatasvir ved AUC-eksponeringer ca. hhv. 31 og 6 gange højere end den humane eksponering ved den anbefalede kliniske dosis. Der sås dog en mulig teratogen virkning hos kaniner, hvor der sås en stigning i samlede viscerale misdannelser hos dyr, der blev udsat for AUC-eksponeringer på op til 0,7 gange den humane eksponering ved den anbefalede kliniske dosis. Relevansen af disse fund for mennesker er ukendt. I udviklingsstudiet hos rotter før og efter fødslen havde velpatasvir ingen negative virkninger på adfærd, reproduktion eller udvikling hos afkommet ved AUC-eksponeringer ca. 5 gange højere end den humane eksponering ved den anbefalede kliniske dosis.

6. FARMACEUTISKE OPLYSNINGER

6.1 Hjælpestoffer

Granulatkerne

Copovidon (E1208) Lactosemonohydrat Mikrokrystallinsk cellulose (E460) Croscarmellosenatrium (E468) Kiselsyre (E551) Magnesiumstearat (E470b)

Filmovertræk

Hydroxypropylmethylcellulose (E464) Titandioxid (E171) Macrogol (E1521) Basisk methacrylat-copolymer (E1205) Talcum (E553b) Stearinsyre (E570) Kiselsyre (E551) L-vinsyre (E334)

6.2 Uforligeligheder

Ikke relevant.

6.3 Opbevaringstid

3 år.

6.4 Særlige opbevaringsforhold

Dette lægemiddel kræver ingen særlige forholdsregler vedrørende opbevaringen.

6.5 Emballagetype og pakningsstørrelser

Breve med polyester/aluminium/polyethylen-film i æsker. Hver æske indeholder 28 breve.

6.6 Regler for bortskaffelse

Ikke anvendt lægemiddel samt affald heraf skal bortskaffes i henhold til lokale retningslinjer.

7. INDEHAVER AF MARKEDSFØRINGSTILLADELSEN

Gilead Sciences Ireland UC Carrigtohill County Cork, T45 DP77 Irland

8. MARKEDSFØRINGSTILLADELSESNUMMER (-NUMRE)

EU/1/16/1116/004 EU/1/16/1116/003

9. DATO FOR FØRSTE MARKEDSFØRINGSTILLADELSE/FORNYELSE AF TILLADELSEN

Dato for første markedsføringstilladelse: 06 juli 2016

Dato for seneste fornyelse: 22 marts 2021

10. DATO FOR ÆNDRING AF TEKSTEN

Yderligere oplysninger om dette lægemiddel findes på Det Europæiske Lægemiddelagenturs hjemmeside http://www.ema.europa.eu.

BILAG II

- A. FREMSTILLER ANSVARLIG FOR BATCHFRIGIVELSE
- B. BETINGELSER ELLER BEGRÆNSNINGER VEDRØRENDE UDLEVERING OG ANVENDELSE
- C. ANDRE FORHOLD OG BETINGELSER FOR MARKEDSFØRINGSTILLADELSEN
- D. BETINGELSER ELLER BEGRÆNSNINGER MED HENSYN TIL SIKKER OG EFFEKTIV ANVENDELSE AF LÆGEMIDLET

A. FREMSTILLER ANSVARLIG FOR BATCHFRIGIVELSE

Navn og adresse på den fremstiller, der er ansvarlig for batchfrigivelse

Gilead Sciences Ireland UC IDA Business & Technology Park Carrigtohill County Cork IRLAND

B. BETINGELSER ELLER BEGRÆNSNINGER VEDRØRENDE UDLEVERING OG ANVENDELSE

Lægemidlet må kun udleveres efter ordination på en recept udstedt af en begrænset lægegruppe (se bilag I: Produktresumé, pkt. 4.2).

C. ANDRE FORHOLD OG BETINGELSER FOR MARKEDSFØRINGSTILLADELSEN

• Periodiske, opdaterede sikkerhedsindberetninger (PSUR'er)

Indehaveren af markedsføringstilladelsen skal fremsende den første PSUR for dette præparat inden for 6 måneder efter godkendelsen. Derefter skal indehaveren af markedsføringstilladelsen indsende PSUR for dette præparat i henhold til kravene fremsat på listen over EU-referencedatoer (EURD list), som fastsat i artikel 107c, stk. 7, i direktiv 2001/83/EF, og alle efterfølgende opdateringer offentliggjort på Det Europæiske Lægemiddelagenturs hjemmeside http://www.ema.europa.eu.

D. BETINGELSER ELLER BEGRÆNSNINGER MED HENSYN TIL SIKKER OG EFFEKTIV ANVENDELSE AF LÆGEMIDLET

• Risikostyringsplan (RMP)

Indehaveren af markedsføringstilladelsen skal udføre de påkrævede aktiviteter og foranstaltninger vedrørende lægemiddelovervågning, som er beskrevet i den godkendte RMP, der fremgår af modul 1.8.2 i markedsføringstilladelsen, og enhver efterfølgende godkendt opdatering af RMP.

En opdateret RMP skal fremsendes:

- på anmodning fra Det Europæiske Lægemiddelagentur
- når risikostyringssystemet ændres, særlig som følge af, at der er modtaget nye oplysninger, der kan medføre en væsentlig ændring i benefit/risk-forholdet, eller som følge af, at en vigtig milepæl (lægemiddelovervågning eller risikominimering) er nået.

BILAG III ETIKETTERING OG INDLÆGSSEDDEL

A. ETIKETTERING

EMBALLAGE		
ETIKETTERING PÅ BEHOLDER OG KARTON		
1.	LÆGEMIDLETS NAVN	
Epclusa 400 mg/100 mg filmovertrukne tabletter sofosbuvir/velpatasvir		
2.	ANGIVELSE AF AKTIVT STOF/AKTIVE STOFFER	
Hver	filmovertrukket tablet indeholder 400 mg sofosbuvir og 100 mg velpatasvir.	
3.	LISTE OVER HJÆLPESTOFFER	
4.	LÆGEMIDDELFORM OG INDHOLD (PAKNINGSSTØRRELSE)	
28 fila	movertrukne tabletter	
5.	ANVENDELSESMÅDE OG ADMINISTRATIONSVEJ(E)	
Læs indlægssedlen inden brug.		
Oral anvendelse.		
6.	SÆRLIG ADVARSEL OM, AT LÆGEMIDLET SKAL OPBEVARES UTILGÆNGELIGT FOR BØRN	
Opbevares utilgængeligt for børn.		
7.	EVENTUELLE ANDRE SÆRLIGE ADVARSLER	
8.	UDLØBSDATO	
EXP		
9.	SÆRLIGE OPBEVARINGSBETINGELSER	
10.	EVENTUELLE SÆRLIGE FORHOLDSREGLER VED BORTSKAFFELSE AF IKKE ANVENDT LÆGEMIDDEL SAMT AFFALD HERAF	

MÆRKNING, DER SKAL ANFØRES PÅ DEN YDRE EMBALLAGE OG PÅ DEN INDRE

11.	NAVN OG ADRESSE PA INDEHAVEREN AF MARKEDSFØRINGSTILLADELSEN
Carrig	d Sciences Ireland UC gtohill ty Cork, T45 DP77
12.	MARKEDSFØRINGSTILLADELSESNUMMER (-NUMRE)
EU/1/	/16/1116/001
13.	BATCHNUMMER
Lot	
14.	GENEREL KLASSIFIKATION FOR UDLEVERING
15.	INSTRUKTIONER VEDRØRENDE ANVENDELSEN
16.	INFORMATION I BRAILLESKRIFT
Epclu	usa 400 mg/100 mg tabletter [Kun ydre emballage]
17.	ENTYDIG IDENTIFIKATOR – 2D-STREGKODE
Der e	er anført en 2D-stregkode, som indeholder en entydig identifikator.
18.	ENTYDIG IDENTIFIKATOR - MENNESKELIGT LÆSBARE DATA
PC SN NN	

MÆRKNING, DER SKAL ANFØRES PÅ DEN YDRE EMBALLAGE OG PÅ DEN INDRE EMBALLAGE		
ETIKETTERING PÅ BEHOLDER OG KARTON		
1. LÆGEMIDLETS NAVN		
Epclusa 200 mg/50 mg filmovertrukne tabletter sofosbuvir/velpatasvir		
2. ANGIVELSE AF AKTIVT STOF/AKTIVE STOFFER		
Hver filmovertrukket tablet indeholder 200 mg sofosbuvir og 50 mg velpatasvir.		
3. LISTE OVER HJÆLPESTOFFER		
4. LÆGEMIDDELFORM OG INDHOLD (PAKNINGSSTØRRELSE)		
28 filmovertrukne tabletter		
5. ANVENDELSESMÅDE OG ADMINISTRATIONSVEJ(E)		
Læs indlægssedlen inden brug.		
Oral anvendelse.		
6. SÆRLIG ADVARSEL OM, AT LÆGEMIDLET SKAL OPBEVARES UTILGÆNGELIGT FOR BØRN		
Opbevares utilgængeligt for børn.		
7. EVENTUELLE ANDRE SÆRLIGE ADVARSLER		
8. UDLØBSDATO		
EXP		
9. SÆRLIGE OPBEVARINGSBETINGELSER		
10. EVENTUELLE SÆRLIGE FORHOLDSREGLER VED BORTSKAFFELSE AF IKKE ANVENDT LÆGEMIDDEL SAMT AFFALD HERAF		

11.	NAVN OG ADRESSE PA INDEHAVEREN AF MARKEDSFØRINGSTILLADELSEN	
Gilead Sciences Ireland UC Carrigtohill County Cork, T45 DP77		
Irlan		
12.	MARKEDSFØRINGSTILLADELSESNUMMER (-NUMRE)	
EU/1	/16/1116/002	
13.	BATCHNUMMER	
Lot		
14.	GENEREL KLASSIFIKATION FOR UDLEVERING	
15.	INSTRUKTIONER VEDRØRENDE ANVENDELSEN	
16.	INFORMATION I BRAILLESKRIFT	
Epcl	usa 200 mg/50 mg tabletter [Kun ydre emballage]	
17.	ENTYDIG IDENTIFIKATOR – 2D-STREGKODE	
Der er anført en 2D-stregkode, som indeholder en entydig identifikator.		
18.	ENTYDIG IDENTIFIKATOR - MENNESKELIGT LÆSBARE DATA	
PC		
SN		
NN		

MÆRKNING, DER SKAL ANFØRES PÅ DEN YDRE EMBALLAGE
ETIKETTERING PÅ ÆSKE
1. LÆGEMIDLETS NAVN
Epclusa 200 mg/50 mg overtrukket granulat i brev sofosbuvir/velpatasvir
2. ANGIVELSE AF AKTIVT STOF/AKTIVE STOFFER
Hvert brev indeholder 200 mg sofosbuvir og 50 mg velpatasvir.
3. LISTE OVER HJÆLPESTOFFER
Indeholder lactose. Se indlægssedlen for yderligere oplysninger.
4. LÆGEMIDDELFORM OG INDHOLD (PAKNINGSSTØRRELSE)
28 breve med overtrukket granulat
5. ANVENDELSESMÅDE OG ADMINISTRATIONSVEJ(E)
Læs indlægssedlen inden brug.
Oral anvendelse.
6. SÆRLIG ADVARSEL OM, AT LÆGEMIDLET SKAL OPBEVARES UTILGÆNGELIGT FOR BØRN
Opbevares utilgængeligt for børn.
7. EVENTUELLE ANDRE SÆRLIGE ADVARSLER
8. UDLØBSDATO
EXP
9. SÆRLIGE OPBEVARINGSBETINGELSER
10. EVENTUELLE SÆRLIGE FORHOLDSREGLER VED BORTSKAFFELSE AF IKKE

ANVENDT LÆGEMIDDEL SAMT AFFALD HERAF

11. NAVN OG ADRESSE PÅ INDEHAVEREN AF MARKEDSFØRINGSTILLADELSEN
Gilead Sciences Ireland UC Carrigtohill County Cork, T45 DP77 Irland
12. MARKEDSFØRINGSTILLADELSESNUMMER (-NUMRE)
EU/1/16/1116/004 28 breve
13. BATCHNUMMER
Lot
14. GENEREL KLASSIFIKATION FOR UDLEVERING
15. INSTRUKTIONER VEDRØRENDE ANVENDELSEN
16. INFORMATION I BRAILLESKRIFT
Epclusa 200 mg/50 mg overtrukket granulat i brev [Kun ydre emballage]
17. ENTYDIG IDENTIFIKATOR – 2D-STREGKODE
Der er anført en 2D-stregkode, som indeholder en entydig identifikator.
18. ENTYDIG IDENTIFIKATOR - MENNESKELIGT LÆSBARE DATA
PC SN NN

MINDSTEKRAV TIL MÆRKNING PÅ SMÅ INDRE EMBALLAGER		
BREV		
1.	LÆGEMIDLETS NAVN OG ADMINISTRATIONSVEJ(E)	
Epclusa 200 mg/50 mg overtrukket granulat i brev sofosbuvir/velpatasvir Oral anvendelse		
2.	ADMINISTRATIONSMETODE	
3.	UDLØBSDATO	
EXP		
4.	BATCHNUMMER	
Lot		
5.	INDHOLD ANGIVET SOM VÆGT, VOLUMEN ELLER ENHEDER	
6.	ANDET	
GILE	EAD	

WERKING, DER SKAL ANT ORES TA DEN TORE ENDAEDAGE	
ETIKETTERING PÅ ÆSKE	
1. LÆGEMIDLETS NAVN	
Epclusa 150 mg/37,5 mg overtrukket granulat i brev sofosbuvir/velpatasvir	
2. ANGIVELSE AF AKTIVT STOF/AKTIVE STOFFER	
Hvert brev indeholder 150 mg sofosbuvir og 37,5 mg velpatasvir.	
3. LISTE OVER HJÆLPESTOFFER	
Indeholder lactose. Se indlægssedlen for yderligere oplysninger.	
4. LÆGEMIDDELFORM OG INDHOLD (PAKNINGSSTØRRELSE)	
28 breve med overtrukket granulat	
5. ANVENDELSESMÅDE OG ADMINISTRATIONSVEJ(E)	
Læs indlægssedlen inden brug.	
Oral anvendelse.	
6. SÆRLIG ADVARSEL OM, AT LÆGEMIDLET SKAL OPBEVARES UTILGÆNGELIGT FOR BØRN	
Opbevares utilgængeligt for børn.	
7. EVENTUELLE ANDRE SÆRLIGE ADVARSLER	
8. UDLØBSDATO	
EXP	
9. SÆRLIGE OPBEVARINGSBETINGELSER	
10. EVENTUELLE SÆRLIGE FORHOLDSREGLER VED BORTSKAFFELSE AF IKKE ANVENDT LÆGEMIDDEL SAMT AFFALD HERAF	

MÆRKNING, DER SKAL ANFØRES PÅ DEN YDRE EMBALLAGE

11. N	NAVN OG ADRESSE PA INDEHAVEREN AF MARKEDSFØRINGSTILLADELSEN	
Carrigt	Gilead Sciences Ireland UC Carrigtohill County Cork, T45 DP77 Irland	
12. N	MARKEDSFØRINGSTILLADELSESNUMMER (-NUMRE)	
EU/1/1	6/1116/003 28 breve	
13. I	BATCHNUMMER	
Lot		
14. (GENEREL KLASSIFIKATION FOR UDLEVERING	
1.,		
15. I	INSTRUKTIONER VEDRØRENDE ANVENDELSEN	
13. 1	THORITORER VEDROREROE MAY ENDEEDED	
16. I	INFORMATION I BRAILLESKRIFT	
	a 150 mg/37,5 mg overtrukket granulat i brev [Kun ydre emballage]	
17. H	ENTYDIG IDENTIFIKATOR – 2D-STREGKODE	
Der er a	anført en 2D-stregkode, som indeholder en entydig identifikator.	
18. I	ENTYDIG IDENTIFIKATOR - MENNESKELIGT LÆSBARE DATA	
PC SN NN		

MINDSTEKRAV TIL MÆRKNING PÅ SMÅ INDRE EMBALLAGER	
BREV	
1. LÆGEMIDLETS NAVN OG ADMINISTRATIONSVEJ(E)	
Epclusa 150 mg/37,5 mg overtrukket granulat i brev sofosbuvir/velpatasvir Oral anvendelse	
2. ADMINISTRATIONSMETODE	
3. UDLØBSDATO	
EXP	
4. BATCHNUMMER	
Lot	
5. INDHOLD ANGIVET SOM VÆGT, VOLUMEN ELLER ENHEDER	
6. ANDET	
GILEAD	

B. INDLÆGSSEDDEL

Indlægsseddel: Information til brugeren

Epclusa 400 mg/100 mg filmovertrukne tabletter Epclusa 200 mg/50 mg filmovertrukne tabletter

sofosbuvir/velpatasvir

Læs denne indlægsseddel grundigt, inden du begynder at tage dette lægemiddel, da den indeholder vigtige oplysninger.

- Gem indlægssedlen. Du kan få brug for at læse den igen.
- Spørg lægen eller apotekspersonalet, hvis der er mere, du vil vide.
- Lægen har ordineret dette lægemiddel til dig personligt. Lad derfor være med at give medicinen til andre. Det kan være skadeligt for andre, selvom de har de samme symptomer, som du har.
- Kontakt lægen eller apotekspersonalet, hvis du får bivirkninger, herunder bivirkninger, som ikke er nævnt i denne indlægsseddel. Se punkt 4.

Se den nyeste indlægsseddel på www.indlaegsseddel.dk

Oversigt over indlægssedlen

- 1. Virkning og anvendelse
- 2. Det skal du vide, før du begynder at tage Epclusa
- 3. Sådan skal du tage Epclusa
- 4. Bivirkninger
- 5. Opbevaring
- 6. Pakningsstørrelser og yderligere oplysninger

Hvis Epclusa er blevet ordineret til dit barn, bedes du være opmærksom på, at alle informationerne i denne indlægsseddel vedrører dit barn (hvis det er tilfældet, læses "du" som "dit barn").

1. Virkning og anvendelse

Epclusa er et lægemiddel, der indeholder de aktive stoffer sofosbuvir og velpatasvir. Epclusa gives til behandling af voksne og børn i alderen 3 år og derover, med en kronisk (langvarig) hepatitis Cinfektion.

De aktive stoffer i dette lægemiddel arbejder sammen ved at blokere to forskellige proteiner, som virusset skal bruge til at vokse og formere sig, og gør det derved muligt at udrydde infektionen permanent i kroppen.

Det er meget vigtigt, at du også læser indlægssedlerne for de andre lægemidler, som du tager sammen med Epclusa. Spørg lægen eller apotekspersonalet, hvis du har spørgsmål om dine lægemidler.

2. Det skal du vide, før du begynder at tage Epclusa

Tag ikke Epclusa

- **Hvis du er allergisk** over for sofosbuvir, velpatasvir eller et af de øvrige indholdsstoffer i Epclusa (angivet i punkt 6).
- → Hvis dette gælder for dig, må du ikke tage Epclusa, og du skal straks fortælle det til lægen.
- Hvis du aktuelt tager nogle af de følgende lægemidler:
 - **rifampicin** og **rifabutin** (antibiotika, der anvendes til behandling af infektioner, herunder tuberkulose)
 - **Perikon** (et naturlægemiddel, der anvendes mod depression)

• **carbamazepin**, **phenobarbital** og **phenytoin** (medicin, der anvendes til at behandle epilepsi og forebygge krampeanfald).

Advarsler og forsigtighedsregler

Tal med din læge, hvis du:

- har andre leverproblemer end hepatitis C, for eksempel
 - **hvis du har** eller har haft en infektion med **hepatitis B-**virus, da din læge måske vil overvåge dig tættere
 - hvis du har gennemgået en levertransplantation
- **har nyreproblemer eller hvis du er i nyredialyse**, da Epclusa ikke er fuldstændigt undersøgt hos patienter med svære nyreproblemer;
- er i behandling for hiv-infektion, da din læge kan ønske at overvåge dig nøjere.

Kontakt lægen eller apotekspersonalet, før du tager Epclusa, hvis:

- du får eller inden for de seneste par måneder har fået lægemidlet amiodaron mod uregelmæssig hjerterytme, da det kan medføre en livstruende reduktion af din puls. Lægen kan overveje andre behandlinger, hvis du har taget dette lægemiddel. Hvis behandling med Epclusa er nødvendig, kan yderligere overvågning af dit hjerte være nødvendig.
- hvis du har diabetes. Det kan være, at dit blodsukker skal overvåges tættere, og/eller at din diabetesmedicin skal justeres efter påbegyndelse af behandling med Epclusa. Nogle patienter med diabetes har oplevet lavt blodsukker (hypoglykæmi) efter påbegyndelse af behandling med lægemidler som Epclusa.

Sig det straks til lægen, hvis du aktuelt tager, eller i den seneste måned har taget et hvilket som helst lægemiddel mod hjerteproblemer, og du under behandlingen oplever:

- langsom eller uregelmæssig puls, eller hjerterytmeproblemer
- åndenød eller forværring af eksisterende åndenød
- brystsmerter
- svimmelhed
- hjertebanken
- at du er tæt på at besvime eller få besvimelsesanfald

Blodprøver

Din læge vil undersøge dit blod før, under og efter din behandling med Epclusa. Dette gøres så:

- Din læge kan beslutte, om du skal tage Epclusa og hvor længe
- Din læge kan bekræfte, at behandlingen har virket, og at du ikke længere har hepatitis C-virus.

Børn og unge

Giv ikke dette lægemiddel til børn under 3 år. Epclusa er ikke undersøgt hos patienter under 3 år.

Brug af anden medicin sammen med Epclusa

Fortæl altid lægen eller apotekspersonalet, hvis du tager anden medicin, for nylig har taget anden medicin eller planlægger at tage anden medicin.

Warfarin og lignende lægemidler, såkaldte vitamin K-antagonister, anvendes til fortynding af blodet. Din læge kan være nødt til hyppigere at kontrollere, hvor godt dit blod størkner.

Din leverfunktion kan ændre sig under behandling for hepatitis C, og kan derfor påvirke anden medicin (f.eks. medicin brugt til at undertrykke dit immunsystem osv.). Lægen kan være nødt til nøje at overvåge disse andre lægemidler, som du tager, og foretage dosisjusteringer efter påbegyndelse af Epclusa.

Er du i tvivl, så tal med lægen eller apotekspersonalet.

Nogle lægemidler må ikke tages sammen med Epclusa.

• Tag ikke med andre lægemidler, der indeholder sofosbuvir, et af de aktive stoffer i Epclusa.

Fortæl altid lægen eller apotekspersonalet, hvis du tager nogle af følgende lægemidler:

- amiodaron mod uregelmæssig hjerterytme
- **rifapentin** (antibiotikum, der anvendes til behandling af infektioner, herunder tuberkulose)
- **oxcarbazepin** (anvendes til at behandle epilepsi og forebygge krampeanfald)
- **tenofovirdisoproxilfumarat** eller et hvilket som helst lægemiddel, der indeholder tenofovirdisoproxilfumarat (anvendes til at behandle hiv-infektion og kronisk hepatitis B)
- **efavirenz** (anyendes til at behandle hiv-infektion)
- **digoxin** (anvendes til at behandle hjertesygdomme)
- dabigatran (anvendes til at fortynde blodet)
- modafinil (anvendes til at behandle søvnforstyrrelser)
- rosuvastatin eller andre statiner (anvendes til at behandle forhøjet kolesterol).

Hvis du tager Epclusa sammen med nogle af disse lægemidler, kan det forhindre, at lægemidlerne virker korrekt, eller det kan gøre bivirkninger mere udtalte. Det kan være nødvendigt, at din læge giver dig et andet lægemiddel, eller justerer dosis af det lægemiddel, du tager. Denne ændring kan vedrøre Epclusa eller andre lægemidler, du måtte tage.

- Få rådgivning fra en læge eller apotekspersonalet, hvis du tager lægemidler, der anvendes til at behandle mavesår, halsbrand eller sure opstød, da disse kan nedsætte mængden af velpatasvir i blodet. Disse lægemidler omfatter:
 - syreneutraliserede midler (såsom aluminium/magnesiumhydroxid eller calciumcarbonat). Disse lægemidler skal tages mindst 4 timer før eller 4 timer efter Epclusa.
 - protonpumpehæmmere (såsom omeprazol, lansoprazol, rabeprazol, pantoprazol og esomeprazol). Epclusa skal tages sammen med mad, 4 timer før du får en protonpumpehæmmer.
 - H₂-receptorantagonister (såsom famotidin, cimetidin, nizatidin eller ranitidin). Hvis du har behov for høje doser af disse lægemidler, kan din læge give dig et andet lægemiddel i stedet eller justere dosis af det lægemiddel, du tager.

Disse lægemidler kan nedsætte mængden af velpatasvir i blodet. Hvis du tager et af disse lægemidler, vil din læge enten give dig et andet lægemiddel mod mavesår, halsbrand eller sure opstød, eller anbefale, hvordan og hvornår du tager lægemidlet.

Graviditet og prævention

Virkningen af Epclusa under graviditet er ukendt. Hvis du er gravid, har mistanke om, at du er gravid, eller planlægger at blive gravid, skal du spørge din læge til råds, før du tager dette lægemiddel.

Epclusa anvendes nogle gange sammen med ribavirin. Ribavirin kan skade dit ufødte barn. Derfor er det meget vigtigt, at du (eller din partner) ikke bliver gravid i løbet af denne behandling eller i en periode efter, behandlingen er afsluttet. Du skal læse punktet "Graviditet" i indlægssedlen for ribavirin meget grundigt. Spørg din læge om en effektiv præventionsmetode, som er egnet til dig og din partner.

Amning

Du må ikke amme under behandlingen med Epclusa. Det vides ikke, om sofosbuvir og velpatasvir, de to aktive stoffer i Epclusa, udskilles i mælken hos mennesker.

Trafik- og arbejdssikkerhed

Epclusa vil ikke påvirke din evne til at føre køretøjer eller anvende værktøj eller maskiner.

Epclusa indeholder natrium

Dette lægemiddel indeholder mindre end 1 mmol (23 mg) natrium pr. tablet, dvs. det er i det væsentlige natriumfrit.

3. Sådan skal du tage Epclusa

Tag altid lægemidlet nøjagtigt efter lægens anvisning. Er du i tvivl, så spørg lægen eller apotekspersonalet.

Anbefalet dosis

Den anbefalede dosis af Epclusa til voksne er én tablet på 400 mg/100 mg én gang om dagen i 12 uger.

Den anbefalede dosis af Epclusa til patienter i alderen 3 år til under 18 år, er baseret på vægten. Tag Epclusa som anvist af lægen.

Slug tabletten (tabletterne) hel(e) med eller uden mad. Tabletten må ikke tygges, knuses eller deles, da den har en meget bitter smag.

Hvis du tager et syreneutraliserende middel (til at lindre halsbrand), skal du tage det mindst 4 timer før eller mindst 4 timer efter Epclusa.

Hvis du tager en protonpumpehæmmer (lægemidler anvendt til at mindske syreproduktion), skal Epclusa tages sammen med mad, 4 timer før du tager en protonpumpehæmmer.

Hvis du kaster op, efter du har taget Epclusa, kan det påvirke mængden af Epclusa i blodet. Dette kan få Epclusa til at virke mindre effektivt.

- Hvis du kaster op **mindre end 3 timer efter**, du har taget Epclusa, skal du tage en ny dosis.
- Hvis du kaster op **mere end 3 timer efter**, du har taget Epclusa, skal du ikke tage en anden dosis før din næste skemalagte dosis.

Hvis du har taget for meget Epclusa

Hvis du utilsigtet har taget mere end den anbefalede dosis, skal du straks kontakte lægen eller den nærmeste skadestue for rådgivning. Tag tabletbeholderen med, så du let kan beskrive, hvad du har taget.

Hvis du har glemt at tage Epclusa

Det er vigtigt ikke at glemme en dosis af dette lægemiddel.

Hvis du glemmer en dosis, skal du regne ud, hvor lang tid der er gået, siden du sidst tog Epclusa:

- **Hvis du opdager det inden for 18 timer** efter det tidspunkt, du normalt tager Epclusa, skal du tage dosen snarest muligt. Tag dernæst den næste dosis til sædvanlig tid.
- **Hvis det er 18 timer eller længere** efter det tidspunkt, du normalt tager Epclusa, skal du vente og tage den næste dosis på det sædvanlige tidspunkt. Du må ikke tage en dobbeltdosis (to doser tæt på hinanden).

Du må ikke holde op med at tage Epclusa

Du må ikke holde op med at tage dette lægemiddel, medmindre lægen fortæller dig det. Det er meget vigtigt, at du gennemfører hele behandlingsprogrammet, så lægemidlet får de bedste betingelser for at behandle din infektion med hepatitis C.

Spørg lægen eller apotekspersonalet, hvis der er noget, du er i tvivl om.

4. Bivirkninger

Dette lægemiddel kan som alle andre lægemidler give bivirkninger, men ikke alle får bivirkninger.

Meget almindelige bivirkninger

(kan forekomme hos op til 1 ud af 10 personer)

• Opkastning (observeret hos pædiatriske patienter i alderen 3 til < 6 år)

Almindelige bivirkninger

(kan forekomme hos op til 1 ud af 10 personer)

udslæt

Ikke almindelige bivirkninger

(kan forekomme hos op til 1 ud af 100 personer)

• hævelse af ansigt, læber, tunge eller hals (angioødem)

Andre virkninger, der kan ses under behandling med sofosbuvir:

Hyppigheden af følgende bivirkninger er ikke kendt (hyppigheden kan ikke estimeres ud fra forhåndenværende data).

• Et udbredt, alvorligt udslæt, hvor huden skaller af, og som kan være ledsaget af feber, influenzalignende symptomer, blærer i munden, øjnene og/eller på kønsorganerne (Stevens-Johnson syndrom).

→ Hvis du oplever bivirkninger, skal du tale med lægen.

Indberetning af bivirkninger

Hvis du oplever bivirkninger, bør du tale med din læge eller apotekspersonalet. Dette gælder også mulige bivirkninger, som ikke er medtaget i denne indlægsseddel. Du eller dine pårørende kan også indberette bivirkninger direkte til Lægemiddelstyrelsen via det nationale rapporteringssystem anført i Appendiks V. Ved at indrapportere bivirkninger kan du hjælpe med at fremskaffe mere information om sikkerheden af dette lægemiddel.

5. Opbevaring

Opbevar lægemidlet utilgængeligt for børn.

Brug ikke lægemidlet efter den udløbsdato, der står på tabletbeholderen og kartonen efter "EXP". Udløbsdatoen er den sidste dag i den nævnte måned.

Dette lægemiddel kræver ingen særlige forholdsregler vedrørende opbevaringen.

Spørg apotekspersonalet, hvordan du skal bortskaffe medicinrester. Af hensyn til miljøet må du ikke smide medicinrester i afløbet, toilettet eller skraldespanden.

6. Pakningsstørrelser og yderligere oplysninger

Epclusa indeholder:

• **Aktive stoffer:** sofosbuvir og velpatasvir. Hver filmovertrukket tablet indeholder 400 mg sofosbuvir og 100 mg velpatasvir eller 200 mg sofosbuvir og 50 mg velpatasvir.

• Øvrige indholdsstoffer:

Tabletkerne:

Copovidon (E1208), mikrokrystallinsk cellulose (E460), croscarmellosenatrium (E468) (se afsnit 2 i denne indlægsseddel), magnesiumstearat (E470b)

Filmovertræk:

Poly(vinylalkohol) (E1203), titandioxid (E 171), macrogol (E1521), talcum (E553b), rød jernoxid (E 172).

Udseende og pakningsstørrelser

Epclusa 400 mg/100 mg filmovertrukne tabletter er lyserøde, rombeformede tabletter, præget med "GSI" på den ene side og med "7916" på den anden side. Tabletten er 20 mm lang og 10 mm bred.

Epclusa 200 mg/50 mg filmovertrukne tabletter er lyserøde, ovale tabletter, præget med "GSI" på den ene side og med "S/V" på den anden side. Tabletten er 14 mm lang og 7 mm bred.

Følgende pakningsstørrelse er tilgængelige for både 400 mg/100 mg og 200 mg/50 mg filmovertrukne tabletter:

• æske indeholdende 1 tabletbeholder med 28 filmovertrukne tabletter

Indehaver af markedsføringstilladelsen

Gilead Sciences Ireland UC Carrigtohill County Cork, T45 DP77 Irland

Fremstiller

Gilead Sciences Ireland UC IDA Business & Technology Park Carrigtohill County Cork Irland

Hvis du ønsker yderligere oplysninger om dette lægemiddel, skal du henvende dig til den lokale repræsentant for indehaveren af markedsføringstilladelsen:

België/Belgique/Belgien

Gilead Sciences Belgium SRL-BV Tél/Tel: +32 (0) 24 01 35 50

България

Gilead Sciences Ireland UC Тел.: + 353 (0) 1 686 1888

Česká republika

Gilead Sciences s.r.o. Tel: + 420 910 871 986

Danmark

Gilead Sciences Sweden AB Tlf: +46 (0) 8 5057 1849

Deutschland

Gilead Sciences GmbH Tel: +49 (0) 89 899890-0

Eesti

Gilead Sciences Ireland UC Tel: +353 (0) 1 686 1888

Lietuva

Gilead Sciences Ireland UC Tel: +353 (0) 1 686 1888

Luxembourg/Luxemburg

Gilead Sciences Belgium SRL-BV Tél/Tel: +32 (0) 24 01 35 50

Magyarország

Gilead Sciences Ireland UC Tel: +353 (0) 1 686 1888

Malta

Gilead Sciences Ireland UC Tel: +353 (0) 1 686 1888

Nederland

Gilead Sciences Netherlands B.V. Tel: +31 (0) 20 718 36 98

Norge

Gilead Sciences Sweden AB Tlf: +46 (0) 8 5057 1849

Ελλάδα

Gilead Sciences Ελλάς Μ.ΕΠΕ. Τηλ: + 30 210 8930 100

España

Gilead Sciences, S.L. Tel: +34 91 378 98 30

France

Gilead Sciences

Tél: +33 (0) 1 46 09 41 00

Hrvatska

Gilead Sciences Ireland UC Tel: +353 (0) 1 686 1888

Ireland

Gilead Sciences Ireland UC Tel: +353 (0) 214 825 999

Ísland

Gilead Sciences Sweden AB Sími: +46 (0) 8 5057 1849

Italia

Gilead Sciences S.r.l. Tel: +39 02 439201

Κύπρος

Gilead Sciences Ελλάς Μ.ΕΠΕ. Τηλ: + 30 210 8930 100

Latvija

Gilead Sciences Ireland UC Tel: +353 (0) 1 686 1888

Österreich

Gilead Sciences GesmbH Tel: +43 1 260 830

Polska

Gilead Sciences Poland Sp. z o.o. Tel: +48 22 262 8702

Portugal

Gilead Sciences, Lda. Tel: +351 21 7928790

România

Gilead Sciences (GSR) S.R.L. Tel: +40 31 631 18 00

Slovenija

Gilead Sciences Ireland UC Tel: +353 (0) 1 686 1888

Slovenská republika

Gilead Sciences Slovakia s.r.o. Tel: +421 232 121 210

Suomi/Finland

Gilead Sciences Sweden AB Puh/Tel: +46 (0) 8 5057 1849

Sverige

Gilead Sciences Sweden AB Tel: +46 (0) 8 5057 1849

United Kingdom (Northern Ireland)

Gilead Sciences Ireland UC Tel: +44 (0) 8000 113 700

Denne indlægsseddel blev senest ændret

Du kan finde yderligere oplysninger om dette lægemiddel på Det Europæiske Lægemiddelagenturs hjemmeside http://www.ema.europa.eu.

Indlægsseddel: Information til brugeren

Epclusa 200 mg/50 mg overtrukket granulat i brev Epclusa 150 mg/37,5 mg overtrukket granulat i brev

sofosbuvir/velpatasvir

Læs denne indlægsseddel grundigt, inden du begynder at tage dette lægemiddel, da den indeholder vigtige oplysninger.

- Gem indlægssedlen. Du kan få brug for at læse den igen.
- Spørg lægen eller apotekspersonalet, hvis der er mere, du vil vide.
- Lægen har ordineret dette lægemiddel til dig personligt. Lad derfor være med at give medicinen til andre. Det kan være skadeligt for andre, selvom de har de samme symptomer, som du har.
- Kontakt lægen eller apotekspersonalet, hvis du får bivirkninger, herunder bivirkninger, som ikke er nævnt i denne indlægsseddel. Se punkt 4.

Se den nyeste indlægsseddel på www.indlaegsseddel.dk

Oversigt over indlægssedlen

- 1. Virkning og anvendelse
- 2. Det skal du vide, før du begynder at tage Epclusa
- 3. Sådan skal du tage Epclusa
- 4. Bivirkninger
- 5. Opbevaring
- 6. Pakningsstørrelser og yderligere oplysninger

Hvis Epclusa er blevet ordineret til dit barn, bedes du være opmærksom på, at alle informationerne i denne indlægsseddel vedrører dit barn (hvis dette er tilfældet, læses "du" som "dit barn").

1. Virkning og anvendelse

Epclusa-granulat er et lægemiddel, der indeholder de aktive stoffer sofosbuvir og velpatasvir, der gives som en granulatformulering. Det gives til behandling af voksne og børn i alderen 3 år og derover, med en kronisk (langvarig) hepatitis C- infektion.

De aktive stoffer i dette lægemiddel arbejder sammen ved at blokere to forskellige proteiner, som virusset skal bruge til at vokse og formere sig, og gør det derved muligt at udrydde infektionen permanent i kroppen.

Det er meget vigtigt, at du også læser indlægssedlerne for de andre lægemidler, som du tager sammen med Epclusa. Spørg lægen eller apotekspersonalet, hvis du har spørgsmål om dine lægemidler.

2. Det skal du vide, før du begynder at tage Epclusa

Tag ikke Epclusa

- **Hvis du er allergisk** over for sofosbuvir, velpatasvir eller et af de øvrige indholdsstoffer i Epclusa (angivet i punkt 6).
- → Hvis dette gælder for dig, må du ikke tage Epclusa, og du skal straks fortælle det til lægen.
- Hvis du aktuelt tager nogle af de følgende lægemidler:
 - **rifampicin** og **rifabutin** (antibiotika, der anvendes til behandling af infektioner, herunder tuberkulose)
 - **perikon** (et naturlægemiddel, der anvendes mod depression)

• **carbamazepin**, **phenobarbital** og **phenytoin** (medicin, der anvendes til at behandle epilepsi og forebygge krampeanfald).

Advarsler og forsigtighedsregler

Tal med din læge, hvis du:

- har andre leverproblemer end hepatitis C, for eksempel
 - **hvis du har** eller har haft en infektion med **hepatitis B-**virus, da din læge måske vil overvåge dig tættere
 - hvis du har gennemgået en levertransplantation
- **har nyreproblemer eller hvis du er i nyredialyse**, da Epclusa ikke er fuldstændigt undersøgt hos patienter med svære nyreproblemer;
- er i behandling for hiv-infektion, da din læge kan ønske at overvåge dig nøjere.

Kontakt lægen eller apotekspersonalet, før du tager Epclusa, hvis:

- du får eller inden for de seneste par måneder har fået lægemidlet amiodaron mod uregelmæssig hjerterytme, da det kan medføre en livstruende reduktion af din puls. Lægen kan overveje andre behandlinger, hvis du har taget dette lægemiddel. Hvis behandling med Epclusa er nødvendig, kan yderligere overvågning af dit hjerte være nødvendig.
- du har diabetes. Det kan være, at dit blodsukker skal overvåges tættere, og/eller at din diabetesmedicin skal justeres efter påbegyndelse af behandling med Epclusa. Nogle patienter med diabetes har oplevet lavt blodsukker (hypoglykæmi) efter påbegyndelse af behandling med lægemidler som Epclusa.

Sig det straks til lægen, hvis du aktuelt tager, eller i den seneste måned har taget et hvilket som helst lægemiddel mod hjerteproblemer, og du under behandlingen oplever:

- langsom eller uregelmæssig puls, eller hjerterytmeproblemer
- åndenød eller forværring af eksisterende åndenød
- brystsmerter
- svimmelhed
- hjertebanken
- at du er tæt på at besvime eller få besvimelsesanfald

Blodprøver

Din læge vil undersøge dit blod før, under og efter din behandling med Epclusa. Dette gøres så:

- Din læge kan beslutte, om du skal tage Epclusa og hvor længe
- Din læge kan bekræfte, at behandlingen har virket, og at du ikke længere har hepatitis C-virus.

Børn og unge

Giv ikke dette lægemiddel til børn under 3 år. Epclusa er ikke undersøgt hos patienter under 3 år.

Brug af anden medicin sammen med Epclusa

Fortæl altid lægen eller apotekspersonalet, hvis du tager anden medicin, for nylig har taget anden medicin eller planlægger at tage anden medicin.

Warfarin og lignende lægemidler, såkaldte vitamin K-antagonister, anvendes til fortynding af blodet. Din læge kan være nødt til hyppigere at kontrollere, hvor godt dit blod størkner.

Din leverfunktion kan ændre sig under behandling for hepatitis C, og kan derfor påvirke anden medicin (f.eks. medicin brugt til at undertrykke dit immunsystem osv.). Lægen kan være nødt til nøje at overvåge disse andre lægemidler, som du tager, og foretage dosisjusteringer efter påbegyndelse af Epclusa.

Er du i tvivl, så tal med lægen eller apotekspersonalet.

Nogle lægemidler må ikke tages sammen med Epclusa.

• Tag ikke med andre lægemidler, der indeholder sofosbuvir, et af de aktive stoffer i Epclusa.

Fortæl altid lægen eller apotekspersonalet, hvis du tager nogle af følgende lægemidler:

- amiodaron mod uregelmæssig hjerterytme
- **rifapentin** (antibiotikum, der anvendes til behandling af infektioner, herunder tuberkulose)
- **oxcarbazepin** (anvendes til at behandle epilepsi og forebygge krampeanfald)
- **tenofovirdisoproxilfumarat** eller et hvilket som helst lægemiddel, der indeholder tenofovirdisoproxilfumarat (anvendes til at behandle hiv-infektion og kronisk hepatitis B)
- **efavirenz** (anyendes til at behandle hiv-infektion)
- **digoxin** (anvendes til at behandle hjertesygdomme)
- dabigatran (anvendes til at fortynde blodet)
- modafinil (anvendes til at behandle søvnforstyrrelser)
- rosuvastatin eller andre statiner (anvendes til at behandle forhøjet kolesterol).

Hvis du tager Epclusa sammen med nogle af disse lægemidler, kan det forhindre, at lægemidlerne virker korrekt, eller det kan gøre bivirkninger mere udtalte. Det kan være nødvendigt, at din læge giver dig et andet lægemiddel, eller justerer dosis af det lægemiddel, du tager. Denne ændring kan vedrøre Epclusa eller andre lægemidler, du måtte tage.

- Få rådgivning fra en læge eller apotekspersonalet, hvis du tager lægemidler, der anvendes til at behandle mavesår, halsbrand eller sure opstød, da disse kan nedsætte mængden af velpatasvir i blodet. Disse lægemidler omfatter:
 - syreneutraliserede midler (såsom aluminium/magnesiumhydroxid eller calciumcarbonat). Disse lægemidler skal tages mindst 4 timer før eller 4 timer efter Epclusa.
 - protonpumpehæmmere (såsom omeprazol, lansoprazol, rabeprazol, pantoprazol og esomeprazol). Epclusa skal tages sammen med mad, 4 timer før du får en protonpumpehæmmer.
 - H₂-receptorantagonister (såsom famotidin, cimetidin, nizatidin eller ranitidin). Hvis du har behov for høje doser af disse lægemidler, kan din læge give dig et andet lægemiddel i stedet eller justere dosis af det lægemiddel, du tager.

Disse lægemidler kan nedsætte mængden af velpatasvir i blodet. Hvis du tager et af disse lægemidler, vil din læge enten give dig et andet lægemiddel mod mavesår, halsbrand eller sure opstød, eller anbefale, hvordan og hvornår du tager lægemidlet.

Graviditet og prævention

Virkningen af Epclusa under graviditet er ukendt. Hvis du er gravid, har mistanke om, at du er gravid, eller planlægger at blive gravid, skal du spørge din læge til råds, før du tager dette lægemiddel.

Epclusa anvendes nogle gange sammen med ribavirin. Ribavirin kan skade dit ufødte barn. Derfor er det meget vigtigt, at du (eller din partner) ikke bliver gravid i løbet af denne behandling eller i en periode efter, behandlingen er afsluttet. Du skal læse punktet "Graviditet" i indlægssedlen for ribavirin meget grundigt. Spørg din læge om en effektiv præventionsmetode, som er egnet til dig og din partner.

Amning

Du må ikke amme under behandlingen med Epclusa. Det vides ikke, om sofosbuvir og velpatasvir, de to aktive stoffer i Epclusa, udskilles i mælken hos mennesker.

Trafik- og arbejdssikkerhed

Epclusa vil ikke påvirke din evne til at føre køretøjer eller anvende værktøj eller maskiner.

Epclusa granulater indeholder lactose

Kontakt lægen, før du tager dette lægemiddel, hvis lægen har fortalt dig, at du ikke tåler visse sukkerarter.

Epclusa granulater indeholder natrium

Dette lægemiddel indeholder mindre end 1 mmol (23 mg) natrium pr. brev, dvs. det er i det væsentlige natriumfrit.

3. Sådan skal du tage Epclusa

Tag altid lægemidlet nøjagtigt efter lægens anvisning. Er du i tvivl, så spørg lægen eller apotekspersonalet.

Anbefalet dosis

Epclusa skal tages som anbefalet af lægen. Lægen vil fortælle dig, hvor længe du skal tage Epclusa, og hvor mange breve du skal tage.

Den anbefalede dosis er hele brevets/brevenes indhold, der skal tages én gang dagligt med eller uden mad.

Tag Epclusa-granulat sammen med mad for at hjælpe med at synke det:

- 1. Hold brevet med den stiplede linje øverst
- 2. Ryst brevet forsigtigt, så alt indhold falder til bunds
- 3. Riv brevet åbent langs den stiplede linje, eller brug en saks til at klippe langs linjen
- 4. Hæld forsigtigt hele brevets indhold i en eller flere skefulde blød ikke-syreholdig mad, såsom chokoladesirup, kartoffelmos eller is ved eller under stuetemperatur. Brug **ikke** frugtbaseret mad såsom æblemos eller sorbet, da de er syreholdige
- 5. Sørg for, at der ikke er granulat tilbage i brevet
- 6. Tag alt granulat senest 15 minutter, efter det er forsigtig blandet op i maden
- 7. Synk blandingen af mad og granulat uden at tygge for at undgå en bitter smag. Sørg for, at al maden er spist.

Tag Epclusa-granulat uden mad eller vand eller med vand for at hjælpe med at synke det:

- 1. Hold brevet med den stiplede linje øverst
- 2. Ryst brevet forsigtigt, så alt indhold falder til bunds
- 3. Riv brevet åbent langs den stiplede linje, eller brug en saks til at klippe langs linjen
- 4. Granulatet kan tages direkte i munden og synkes uden at tygge, for at undgå en bitter smag, eller tages med eller uden væske uden syre såsom vand. **Brug ikke** frugtsaft, f.eks. æble, tranebær, vindrue, appelsin eller ananas, da de er syreholdige
- 5. Sørg for, at der ikke er granulat tilbage i brevet
- 6. Synk alt granulatet.

Hvis du tager et syreneutraliserende middel (lægemidler til at lindre halsbrand), skal du tage det mindst 4 timer før eller mindst 4 timer efter Epclusa.

Hvis du tager en protonpumpehæmmer (lægemidler anvendt til at mindske syreproduktion), skal Epclusa tages sammen med mad, 4 timer før du tager en protonpumpehæmmer.

Hvis du kaster op, efter du har taget Epclusa, kan det påvirke mængden af Epclusa i blodet. Dette kan få Epclusa til at virke mindre effektivt.

- Hvis du kaster op mindre end 3 timer efter, du har taget Epclusa, skal du tage en ny dosis.
- Hvis du kaster op **mere end 3 timer efter**, du har taget Epclusa, skal du ikke tage en anden dosis før din næste skemalagte dosis.

Hvis du har taget for meget Epclusa

Hvis du utilsigtet har taget mere end den anbefalede dosis, skal du straks kontakte lægen eller den nærmeste skadestue for rådgivning. Tag brevet og æsken med, så du let kan beskrive, hvad du har taget.

Hvis du har glemt at tage Epclusa

Det er vigtigt ikke at glemme en dosis af dette lægemiddel.

Hvis du glemmer en dosis, skal du regne ud, hvor lang tid der er gået, siden du sidst tog Epclusa:

- **Hvis du opdager det inden for 18 timer** efter det tidspunkt, du normalt tager Epclusa, skal du tage dosen snarest muligt. Tag dernæst den næste dosis til sædvanlig tid.
- **Hvis det er 18 timer eller længere** efter det tidspunkt, du normalt tager Epclusa, skal du vente og tage den næste dosis på det sædvanlige tidspunkt. Du må ikke tage en dobbeltdosis (to doser tæt på hinanden).

Du må ikke holde op med at tage Epclusa

Du må ikke holde op med at tage dette lægemiddel, medmindre lægen fortæller dig det. Det er meget vigtigt, at du gennemfører hele behandlingsprogrammet, så lægemidlet får de bedste betingelser for at behandle din infektion med hepatitis C.

Spørg lægen eller apotekspersonalet, hvis der er noget, du er i tvivl om.

4. Bivirkninger

Dette lægemiddel kan som alle andre lægemidler give bivirkninger, men ikke alle får bivirkninger.

Meget almindelige bivirkninger

(kan forekomme hos op til 1 ud af 10 personer)

• opkastning (observeret hos pædiatriske patienter i alderen 3 til < 6 år)

Almindelige bivirkninger

(kan forekomme hos op til 1 ud af 10 personer)

udslæt

Ikke almindelige bivirkninger

(kan forekomme hos op til 1 ud af 100 personer)

• hævelse af ansigt, læber, tunge eller hals (angioødem)

Andre virkninger, der kan ses under behandling med sofosbuvir:

Hyppigheden af følgende bivirkninger er ikke kendt (hyppigheden kan ikke estimeres ud fra forhåndenværende data):

• et udbredt, alvorligt udslæt, hvor huden skaller af, og som kan være ledsaget af feber, influenzalignende symptomer, blærer i munden, øjnene og/eller på kønsorganerne (Stevens-Johnsons syndrom).

→ Hvis du oplever bivirkninger, skal du tale med lægen.

Indberetning af bivirkninger

Hvis du oplever bivirkninger, bør du tale med din læge eller apotekspersonalet. Dette gælder også mulige bivirkninger, som ikke er medtaget i denne indlægsseddel. Du eller dine pårørende kan også indberette bivirkninger direkte til Lægemiddelstyrelsen via det nationale rapporteringssystem anført i Appendiks V. Ved at indrapportere bivirkninger kan du hjælpe med at fremskaffe mere information om sikkerheden af dette lægemiddel.

5. Opbevaring

Opbevar lægemidlet utilgængeligt for børn.

Brug ikke lægemidlet efter den udløbsdato, der står på brevet og æsken efter "EXP". Udløbsdatoen er den sidste dag i den nævnte måned.

Dette lægemiddel kræver ingen særlige forholdsregler vedrørende opbevaringen.

Spørg apotekspersonalet, hvordan du skal bortskaffe medicinrester. Af hensyn til miljøet må du ikke smide medicinrester i afløbet, toilettet eller skraldespanden.

6. Pakningsstørrelser og yderligere oplysninger

Epclusa indeholder:

Aktive stoffer: sofosbuvir og velpatasvir.

- Epclusa 150 mg/37,5 mg overtrukket granulat i brev indeholder 150 mg sofosbuvir og 37,5 mg velpatasvir
- Epclusa 200 mg/50 mg overtrukket granulat i brev indeholder 200 mg sofosbuvir og 50 mg velpatasvir.
- Øvrige indholdsstoffer: copovidon (E1208), lactosemonohydrat (se afsnit 2 i denne indlægsseddel), mikrokrystallinsk cellulose (E460), croscarmellosenatrium (E468) (se afsnit 2 i denne indlægsseddel), kiselsyre (E551), magnesiumstearat (E470b), hydroxypropylmethylcellulose (E464), titandioxid (E171), macrogol (E1521), basisk methacrylat-copolymer (E1205), talcum (E553b), stearinsyre (E570), *l*-vinsyre (E334).

Udseende og pakningsstørrelser

Granulatet er hvidt til råhvidt og leveres i et brev.

Følgende pakningsstørrelse er tilgængelige:

• æske indeholdende 28 breve

Indehaver af markedsføringstilladelsen

Gilead Sciences Ireland UC Carrigtohill County Cork, T45 DP77 Irland

Fremstiller

Gilead Sciences Ireland UC IDA Business & Technology Park Carrigtohill County Cork Irland

Hvis du ønsker yderligere oplysninger om dette lægemiddel, skal du henvende dig til den lokale repræsentant for indehaveren af markedsføringstilladelsen:

België/Belgique/Belgien

Gilead Sciences Belgium SRL-BV Tél/Tel: + 32 (0) 24 01 35 50

Lietuva

Gilead Sciences Ireland UC Tel: +353 (0) 1 686 1888

България

Gilead Sciences Ireland UC Тел.: + 353 (0) 1 686 1888

Česká republika

Gilead Sciences s.r.o. Tel: + 420 910 871 986

Danmark

Gilead Sciences Sweden AB Tlf: + 46 (0) 8 5057 1849

Deutschland

Gilead Sciences GmbH Tel: +49 (0) 89 899890-0

Eesti

Gilead Sciences Ireland UC Tel: +353 (0) 1 686 1888

Ελλάδα

Gilead Sciences Ελλάς Μ.ΕΠΕ. Τηλ: + 30 210 8930 100

España

Gilead Sciences, S.L. Tel: +34 91 378 98 30

France

Gilead Sciences Tél: +33 (0) 1 46 09 41 00

Hrvatska

Gilead Sciences Ireland UC Tel: +353 (0) 1 686 1888

Ireland

Gilead Sciences Ireland UC Tel: +353 (0) 214 825 999

Ísland

Gilead Sciences Sweden AB Sími: +46 (0) 8 5057 1849

Italia

Gilead Sciences S.r.l. Tel: +39 02 439201

Κύπρος

Gilead Sciences Ελλάς Μ.ΕΠΕ. Τηλ: + 30 210 8930 100

Latvija

Gilead Sciences Ireland UC Tel: +353 (0) 1 686 1888

Luxembourg/Luxemburg

Gilead Sciences Belgium SRL-BV Tél/Tel: +32 (0) 24 01 35 50

Magyarország

Gilead Sciences Ireland UC Tel: +353 (0) 1 686 1888

Malta

Gilead Sciences Ireland UC Tel: +353 (0) 1 686 1888

Nederland

Gilead Sciences Netherlands B.V. Tel: +31 (0) 20 718 36 98

Norge

Gilead Sciences Sweden AB Tlf: +46 (0) 8 5057 1849

Österreich

Gilead Sciences GesmbH Tel: +43 1 260 830

Polska

Gilead Sciences Poland Sp. z o.o. Tel: +48 22 262 8702

Portugal

Gilead Sciences, Lda. Tel: +351 21 7928790

România

Gilead Sciences (GSR) S.R.L. Tel: +40 31 631 18 00

Slovenija

Gilead Sciences Ireland UC Tel: +353 (0) 1 686 1888

Slovenská republika

Gilead Sciences Slovakia s.r.o. Tel: +421 232 121 210

Suomi/Finland

Gilead Sciences Sweden AB Puh/Tel: +46 (0) 8 5057 1849

Sverige

Gilead Sciences Sweden AB Tel: +46 (0) 8 5057 1849

United Kingdom (Northern Ireland)

Gilead Sciences Ireland UC Tel: +44 (0) 8000 113 700

Denne indlægsseddel blev senest ændret

Du kan finde yderligere oplysninger om dette lægemiddel på Det Europæiske Lægemiddelagenturs hjemmeside http://www.ema.europa.eu.