BIJLAGE I SAMENVATTING VAN DE PRODUCTKENMERKEN

1. NAAM VAN HET GENEESMIDDEL

Epclusa 400 mg/100 mg filmomhulde tabletten Epclusa 200 mg/50 mg filmomhulde tabletten

2. KWALITATIEVE EN KWANTITATIEVE SAMENSTELLING

Epclusa 400 mg/100 mg filmomhulde tabletten

Elke filmomhulde tablet bevat 400 mg sofosbuvir en 100 mg velpatasvir.

Epclusa 200 mg/50 mg filmomhulde tabletten

Elke filmomhulde tablet bevat 200 mg sofosbuvir en 50 mg velpatasvir.

Voor de volledige lijst van hulpstoffen, zie rubriek 6.1.

3. FARMACEUTISCHE VORM

Filmomhulde tablet.

Epclusa 400 mg/100 mg filmomhulde tabletten

Roze, ruitvormige, filmomhulde tablet met een afmeting van 20 mm x 10 mm, met aan de ene kant "GSI" en aan de andere kant "7916" gegraveerd.

Epclusa 200 mg/50 mg filmomhulde tabletten

Roze, ovale, filmomhulde tablet met een afmeting van 14 mm x 7 mm, met aan de ene kant "GSI" en aan de andere kant "S/V" gegraveerd.

4. KLINISCHE GEGEVENS

4.1 Therapeutische indicaties

Epclusa is geïndiceerd voor de behandeling van chronische infectie met het hepatitis C-virus (HCV) bij patiënten van 3 jaar en ouder (zie rubrieken 4.2, 4.4 en 5.1).

4.2 Dosering en wijze van toediening

De behandeling met Epclusa moet worden gestart en gecontroleerd door een arts die ervaren is in de behandeling van patiënten met HCV-infectie.

Dosering

De aanbevolen dosering van Epclusa bij volwassenen is één 400 mg/100 mg tablet oraal eenmaal daags met of zonder voedsel (zie rubriek 5.2).

De aanbevolen dosering van Epclusa bij pediatrische patiënten van 3 jaar en ouder is gebaseerd op gewicht, zoals beschreven in tabel 3.

Epclusa is verkrijgbaar in granulaatvorm voor de behandeling van chronische HCV-infectie bij pediatrische patiënten van 3 jaar en ouder die moeite hebben met het doorslikken van filmomhulde

tabletten. Raadpleeg voor patiënten die < 17 kg wegen de Samenvatting van de productkenmerken voor Epclusa 200 mg/50 mg of 150 mg/37,5 mg granulaat.

Tabel 1: Aanbevolen behandeling en duur voor volwassenen, ongeacht HCV-genotype

Volwassen patiëntenpopulatie ^a	Behandeling en duur
	Epclusa gedurende 12 weken
Patiënten zonder cirrose en patiënten	
met gecompenseerde cirrose	Toevoeging van ribavirine kan worden overwogen voor patiënten met
	infectie met genotype 3 met gecompenseerde cirrose (zie rubriek 5.1)
Patiënten met gedecompenseerde	Epclusa + ribavirine (RBV) gedurende 12 weken
cirrose	Epclusa + Hoavillile (KB v) geduleilde 12 weken

a Omvat gelijktijdig met humaan immunodeficiëntievirus (HIV) geïnfecteerde patiënten en patiënten met een recidiverende HCV-infectie na een levertransplantatie (zie rubriek 4.4).

Raadpleeg bij gebruik in combinatie met ribavirine ook de Samenvatting van de productkenmerken van het geneesmiddel dat ribavirine bevat.

De volgende dosering wordt voor volwassenen aanbevolen in het geval dat ribavirine wordt verdeeld in twee doses per dag en met voedsel wordt gegeven:

Tabel 2: Richtsnoer voor dosering van ribavirine bij toediening met Epclusa aan volwassenen met gedecompenseerde cirrose

Volwassen patiënt	Dosis ribavirine
Cirrose	1.000 mg per dag voor patiënten < 75 kg en 1.200 mg voor degenen met een
Child-Pugh-Turcotte- (CPT-)	gewicht van $\geq 75 \text{ kg}$
klasse B vóór transplantatie	
Cirrose CPT-klasse C vóór	Startdosis 600 mg, die kan worden getitreerd tot maximaal 1.000/1.200 mg
transplantatie	(1.000 mg voor patiënten met een gewicht van < 75 kg en 1.200 mg voor
	patiënten met een gewicht van ≥ 75 kg) indien deze goed wordt verdragen. Als
CPT-klasse B of C na	de startdosis niet goed wordt verdragen, moet de dosis worden verlaagd zoals
transplantatie	klinisch geïndiceerd op basis van het hemoglobinegehalte.

Als ribavirine wordt gebruikt bij volwassen patiënten geïnfecteerd met genotype 3 met gecompenseerde cirrose (voor of na transplantatie), is de aanbevolen dosis ribavirine 1.000/1.200 mg (1.000 mg voor volwassen patiënten met een gewicht van < 75 kg en 1.200 mg voor volwassen patiënten met een gewicht van ≥ 75 kg).

Raadpleeg voor dosisaanpassingen van ribavirine de Samenvatting van de productkenmerken van het geneesmiddel dat ribavirine bevat.

Tabel 3: Aanbevolen behandeling en duur voor pediatrische patiënten van 3 tot < 18 jaar, ongeacht HCV-genotype, die Epclusa-tabletten gebruiken*

Lichaamsgewicht (kg)	Dosering van Epclusa- tabletten	Dagelijkse dosis sofosbuvir/velpatasvir	Aanbevolen behandelschema
≥30	één 400 mg/100 mg tablet eenmaal daags	400 mg/100 mg per dag	
	of		
	twee 200 mg/50 mg tabletten eenmaal daags		Epclusa gedurende 12 weken
17 tot < 30	één 200 mg/50 mg tablet eenmaal daags	200 mg/50 mg per dag	

^{*} Epclusa is ook verkrijgbaar als granulaat voor pediatrische patiënten van 3 jaar en ouder met chronische HCV-infectie. Raadpleeg voor patiënten die < 17 kg wegen de Samenvatting van de productkenmerken voor Epclusa 200 mg/50 mg of 150 mg/37,5 mg granulaat.

Patiënten moeten erop gewezen worden dat, indien zij binnen 3 uur na inname van de dosis overgeven, zij een extra tablet van Epclusa moeten innemen. Indien zij na meer dan 3 uur na inname van de dosis overgeven, is geen extra dosis van Epclusa nodig (zie rubriek 5.1).

Als er een dosis van Epclusa is overgeslagen en dit binnen 18 uur na het gebruikelijke tijdstip van innemen wordt bemerkt, moeten patiënten de instructie krijgen om de tablet zo snel mogelijk in te nemen en de volgende dosis op het gebruikelijke tijdstip in te nemen. Als het overslaan van een dosis later dan 18 uur na het gebruikelijke tijdstip van innemen wordt bemerkt, moeten patiënten de instructie krijgen om te wachten en de volgende dosis van Epclusa op het gebruikelijke tijdstip in te nemen. Patiënten moeten erop gewezen worden geen dubbele dosis van Epclusa in te nemen.

Volwassen patiënten bij wie eerdere behandeling met een NS5A-bevattend regime heeft gefaald Epclusa + ribavirine gedurende 24 weken kan worden overwogen (zie rubriek 4.4).

Ouderen

Bij oudere patiënten is dosisaanpassing niet noodzakelijk (zie rubriek 5.2).

Nierfunctiestoornis

Er is geen dosisaanpassing van Epclusa noodzakelijk voor patiënten met een lichte of matig-ernstige nierfunctiestoornis.

Er zijn beperkte veiligheidsgegevens beschikbaar over patiënten met een ernstige nierfunctiestoornis (geschatte glomerulaire filtratiesnelheid [eGFR] < 30 ml/min/1,73 m²) en terminale nierinsufficiëntie (end stage renal disease, ESRD) die hemodialyse vereist. Epclusa kan bij deze patiënten worden gebruikt zonder dosisaanpassing wanneer er geen andere relevante behandelingsopties beschikbaar zijn (zie rubriek 4.4, 5.1 en 5.2).

Leverfunctiestoornis

Er is geen dosisaanpassing van Epclusa noodzakelijk voor patiënten met een lichte, matig-ernstige of ernstige leverfunctiestoornis (CPT-klasse A, B of C) (zie rubriek 5.2). De veiligheid en werkzaamheid van Epclusa zijn beoordeeld bij patiënten met cirrose CPT-klasse B, maar niet bij patiënten met cirrose CPT-klasse C (zie rubriek 4.4 en 5.1).

Pediatrische patiënten

De veiligheid en werkzaamheid van Epclusa bij kinderen in de leeftijd jonger dan 3 jaar zijn niet vastgesteld. Er zijn geen gegevens beschikbaar.

Wijze van toediening

Voor oraal gebruik.

Patiënten moeten erop gewezen worden de tablet(ten) in zijn (hun) geheel door te slikken, met of zonder voedsel (zie rubriek 5.2). Vanwege de bittere smaak wordt aanbevolen dat filmomhulde tabletten niet worden gekauwd of fijngemaakt.

4.3 Contra-indicaties

Overgevoeligheid voor de werkzame stoffen of voor een van de in rubriek 6.1 vermelde hulpstoffen.

Geneesmiddelen die sterke inductoren zijn van P-glycoproteïne (P-gp) en/of van cytochroom P450 (CYP) (carbamazepine, fenobarbital, fenytoïne, rifampicine, rifabutine en sint-janskruid) (zie rubriek 4.5).

4.4 Bijzondere waarschuwingen en voorzorgen bij gebruik

Epclusa mag niet gelijktijdig worden toegediend met andere geneesmiddelen die sofosbuvir bevatten.

Ernstige bradycardie en hartblok

Er zijn levensbedreigende gevallen van ernstige bradycardie en hartblok waargenomen bij gebruik van regimes met sofosbuvir in combinatie met amiodaron. Bradycardie trad doorgaans op binnen een aantal uren of dagen, maar gevallen met een langere tijd tot aanvang ervan werden meestal waargenomen tot 2 weken na het starten van de HCV-behandeling.

Amiodaron mag bij patiënten die Epclusa gebruiken, uitsluitend worden gebruikt wanneer andere antiaritmische behandelingen niet worden verdragen of gecontra-indiceerd zijn.

Als gelijktijdig gebruik van amiodaron nodig wordt geacht, wordt aanbevolen om patiënten in het ziekenhuis op te nemen en hartmonitoring toe te passen gedurende de eerste 48 uur van gelijktijdige toediening. Daarna dient de hartslag dagelijks gedurende minstens de eerste 2 weken van de behandeling te worden opgevolgd in een poliklinische setting of door de patiënt zelf.

Vanwege de lange halfwaardetijd van amiodaron dient hartmonitoring, zoals hierboven beschreven, ook plaats te vinden bij patiënten die in de afgelopen maanden zijn gestopt met amiodaron en die gaan beginnen met Epclusa.

Alle patiënten met gelijktijdig of recent gebruik van amiodaron dienen gewaarschuwd te worden voor de symptomen van bradycardie en hartblok en dienen het advies te krijgen dringend een arts te raadplegen als zij deze symptomen waarnemen.

Gelijktijdige infectie met HCV/HBV (hepatitis B-virus)

Gevallen van reactivatie van het hepatitis B-virus (HBV), waarvan enkele fataal, zijn gemeld gedurende of na behandeling met direct werkende antivirale geneesmiddelen. Voorafgaand aan de behandeling dienen alle patiënten op HBV gescreend te worden. Patiënten met een HBV-HCV-co-infectie lopen risico op HBV-reactivatie en dienen daarom zorgvuldig gecontroleerd en behandeld te worden volgens de huidige klinische richtlijnen.

Patiënten bij wie een eerdere behandeling met een NS5A-bevattend regime heeft gefaald

Er zijn geen klinische gegevens die de werkzaamheid van sofosbuvir/velpatasvir ondersteunen voor de behandeling van patiënten bij wie een regime met een andere NS5A-remmer heeft gefaald. Op grond van NS5A-resistentie-geassocieerde varianten (RAV's) die vaak voorkomen bij patiënten bij wie behandeling met een regime met een andere NS5A-remmer heeft gefaald, de *in-vitro*-farmacologie van

velpatasvir en de uitkomsten van behandeling met sofosbuvir/velpatasvir bij NS5A-naïeve patiënten met NS5A-RAV's bij aanvang, opgenomen in de ASTRAL-onderzoeken, kan behandeling met Epclusa + ribavirine gedurende 24 weken echter in overweging worden genomen voor patiënten bij wie behandeling met een NS5A-bevattend regime heeft gefaald en bij wie naar verwachting sprake is van een hoog risico op klinische ziekteprogressie en die geen alternatieve behandelingsopties hebben.

Nierfunctiestoornis

Er zijn beperkte veiligheidsgegevens beschikbaar over patiënten met een ernstige nierfunctiestoornis (eGFR < 30 ml/min/1,73 m²) en ESRD die hemodialyse vereist. Epclusa kan bij die patiënten gebruikt worden zonder dosisaanpassing wanneer er geen andere relevante behandelingsopties beschikbaar zijn (zie rubriek 5.1 en 5.2). Wanneer Epclusa wordt gebruikt in combinatie met ribavirine, raadpleeg dan ook de Samenvatting van de productkenmerken van ribavirine voor patiënten met een creatinineklaring < 50 ml/min (zie rubriek 5.2).

Gebruik met matige P-gp-inductoren en/of matige CYP-inductoren

Geneesmiddelen die matige P-gp-inductoren en/of matige CYP-inductoren zijn (bijv. efavirenz, modafinil, oxcarbazepine of rifapentine), kunnen leiden tot een daling van de plasmaconcentraties van sofosbuvir of velpatasvir, wat resulteert in een verminderd therapeutisch effect van Epclusa. Gelijktijdige toediening van dergelijke geneesmiddelen met Epclusa wordt niet aanbevolen (zie rubriek 4.5).

Gebruik met bepaalde antiretrovirale regimes tegen HIV

Het is gebleken dat Epclusa de blootstelling aan tenofovir verhoogt, met name bij gebruik in combinatie met een HIV-regime dat tenofovirdisoproxilfumaraat en een farmacokinetische booster (ritonavir of cobicistat) bevat. De veiligheid van tenofovirdisoproxilfumaraat in het kader van een behandeling met Epclusa en een farmacokinetische booster is niet vastgesteld. De mogelijke risico's en voordelen van gelijktijdige toediening van Epclusa met de vaste-dosiscombinatietablet die elvitegravir/cobicistat/emtricitabine/tenofovirdisoproxilfumaraat bevat of tenofovirdisoproxilfumaraat toegediend in combinatie met een gebooste HIV-proteaseremmer (bijv. atazanavir of darunavir) moeten worden overwogen, in het bijzonder bij patiënten met een verhoogd risico op een nierfunctiestoornis. Patiënten die Epclusa gelijktijdig met elvitegravir/cobicistat/emtricitabine/tenofovirdisoproxilfumaraat of met tenofovirdisoproxilfumaraat en een gebooste HIV-proteaseremmer krijgen, moeten worden gecontroleerd op tenofovirgerelateerde bijwerkingen. Raadpleeg de Samenvatting van de productkenmerken van tenofovirdisoproxilfumaraat, emtricitabine/tenofovirdisoproxilfumaraat of elvitegravir/cobicistat/emtricitabine/tenofovirdisoproxilfumaraat voor aanbevelingen over niercontrole.

Gebruik bij diabetespatiënten

Na start van een HCV-behandeling met direct werkende antivirale middelen kan bij diabetici een verbetering van de bloedsuikerregulatie optreden, wat mogelijk leidt tot symptomatische hypoglykemie. De bloedsuikerspiegels van diabetespatiënten die beginnen met een behandeling met direct werkende antivirale middelen moeten nauwlettend in de gaten worden gehouden, vooral tijdens de eerste drie maanden, en indien nodig moet hun diabetesbehandeling worden aangepast. Wanneer een behandeling met direct werkende antivirale middelen wordt gestart, moet de arts die verantwoordelijk is voor diabeteszorg van de patiënt, worden geïnformeerd.

Cirrose CPT-klasse C

De veiligheid en werkzaamheid van Epclusa zijn niet beoordeeld bij patiënten met cirrose CPT-klasse C (zie rubriek 5.1).

Patiënten die een levertransplantatie hebben ondergaan

De veiligheid en werkzaamheid van Epclusa bij de behandeling van HCV-infectie bij patiënten die een levertransplantatie hebben ondergaan, zijn niet beoordeeld. Behandeling met Epclusa dient plaats te vinden volgens de aanbevolen dosering (zie rubriek 4.2) op basis van een beoordeling van de mogelijke voordelen en risico's voor de individuele patiënt.

Hulpstoffen

Dit geneesmiddel bevat minder dan 1 mmol natrium (23 mg) per tablet, dat wil zeggen dat het in wezen 'natriumvrij' is.

4.5 Interacties met andere geneesmiddelen en andere vormen van interactie

Omdat Epclusa sofosbuvir en velpatasvir bevat, kunnen interacties die met elk van deze werkzame stoffen afzonderlijk zijn vastgesteld ook bij gebruik van Epclusa optreden.

Potentiële effecten van Epclusa op andere geneesmiddelen

Velpatasvir is een remmer van geneesmiddeltransporteiwit P-gp, borstkankerresistentie-eiwit (breast cancer resistance protein, BCRP), organisch aniontransportpolypeptide (OATP) 1B1 en OATP1B3. Gelijktijdige toediening van Epclusa met geneesmiddelen die substraten zijn van deze transporteiwitten, kan de blootstelling aan deze geneesmiddelen verhogen. Zie tabel 4 voor voorbeelden van interacties met gevoelige substraten van P-gp (digoxine), BCRP (rosuvastatine) en OATP (pravastatine).

Potentiële effecten van andere geneesmiddelen op Epclusa

Sofosbuvir en velpatasvir zijn substraten van de geneesmiddeltransporteiwitten P-gp en BCRP. Velpatasvir is ook een substraat van geneesmiddeltransporteiwit OATP1B. In vitro werd een langzame metabole omzetting van velpatasvir door CYP2B6, CYP2C8 en CYP3A4 waargenomen. Geneesmiddelen die sterke inductoren zijn van P-gp en/of van CYP2B6, CYP2C8 of CYP3A4 (bijv. carbamazepine, fenobarbital en fenytoïne, rifampicine, rifabutine en sint-janskruid), kunnen leiden tot een daling van de plasmaconcentratie van sofosbuvir of velpatasvir, wat resulteert in een verminderd therapeutisch effect van sofosbuvir/velpatasvir. Het gebruik van dergelijke geneesmiddelen samen met Epclusa is gecontra-indiceerd (zie rubriek 4.3). Geneesmiddelen die matige inductoren zijn van P-gp en/of van CYP (bijv. efavirenz, modafinil, oxcarbazepine of rifapentine), kunnen leiden tot een daling van de plasmaconcentratie van sofosbuvir of velpatasvir, wat resulteert in een verminderd therapeutisch effect van Epclusa. Gelijktijdige toediening van dergelijke geneesmiddelen wordt niet aanbevolen samen met Epclusa (zie rubriek 4.4). Gelijktijdige toediening met geneesmiddelen die P-gp of BCRP remmen, kan leiden tot verhoogde plasmaconcentraties van sofosbuvir of velpatasvir. Geneesmiddelen die OATP, CYP2B6, CYP2C8 of CYP3A4 remmen, kunnen leiden tot een verhoogde plasmaconcentratie van velpatasvir. Klinisch significante geneesmiddelinteracties met Epclusa gemedieerd door P-gp, BCRP, OATP of CYP450-remmers worden niet verwacht; Epclusa kan gelijktijdig worden toegediend met P-gp-, BCRP-, OATP- en CYP-remmers.

Patiënten die worden behandeld met vitamine K-antagonisten

Aangezien de leverfunctie tijdens de behandeling met Epclusa mogelijk verandert, wordt nauwlettende controle van de waarden van de internationale genormaliseerde ratio (INR) aanbevolen.

<u>Invloed van behandeling met direct werkende antivirale middelen op geneesmiddelen die door de</u> lever worden gemetaboliseerd

De farmacokinetiek van geneesmiddelen die door de lever worden gemetaboliseerd (bijv. immunosuppressieve geneesmiddelen zoals calcineurineremmers) kan beïnvloed worden door veranderingen in de leverfunctie tijdens behandeling met direct werkende antivirale middelen, gerelateerd aan klaring van HCV-virus.

Interacties tussen Epclusa en andere geneesmiddelen

Tabel 4 bevat een lijst van vastgestelde of potentieel klinisch significante geneesmiddelinteracties (waarbij het 90%-betrouwbaarheidsinterval [BI] voor de verhouding van de kleinste kwadraat geometrische gemiddelden [geometric least-squares mean, GLSM] binnen "→", boven "↑" of onder "↓" de vooraf bepaalde interactiegrenzen viel). De beschreven geneesmiddelinteracties zijn gebaseerd op onderzoeken die zijn uitgevoerd met ofwel sofosbuvir/velpatasvir ofwel velpatasvir en sofosbuvir als afzonderlijke middelen, of zijn voorspelde geneesmiddelinteracties die kunnen optreden met sofosbuvir/velpatasvir. De tabel is niet volledig.

Tabel 4: Interacties tussen Epclusa en andere geneesmiddelen

Geneesmiddel naar therapeutische gebieden/mogelijk	Effecten op concentraties geneesmiddel. Gemiddelde verhouding (90%-betrouwbaarheidsinterval) ^{a,b}				Aanbeveling m.b.t. gelijktijdige toediening met Epclusa		
interactiewerkingsmechanisme	Werkzame stof	Cmax	AUC	Cmin			
ZUURVERLAGENDE MIDDEL	EN						
4 1					De oplosbaarheid van velpatasvir neemt af naarmate de pH stijgt. Geneesmiddelen die de pH van de maag verhogen, leiden naar verwachting tot een daling van de concentratie van velpatasvir.		
Antacida bijv. aluminium- of	Interactie niet one				Het wordt aanbevolen om		
magnesiumhydroxide;	Verwachting:	uerzocht.			antacida en Epclusa afzonderlijk		
calciumcarbonaat			toe te dienen met minstens 4 uur ertussen.				
(Verhoging van de pH van							
de maag)							
H ₂ -receptorantagonisten	0.01	T	1	1	TT		
Famotidine (enkelvoudige dosis van 40 mg)/sofosbuvir/velpatasvir (enkelvoudige dosis van 400/100 mg) ^c	Sofosbuvir	\leftrightarrow	\leftrightarrow		H ₂ -receptorantagonisten kunnen gelijktijdig of alternerend worden toegediend met Epclusa in een dosis die niet hoger is dan de doses die vergelijkbaar zijn		
Gelijktijdige toediening van famotidine met Epclusa ^d	Velpatasvir	↓ 0,80 (0,70; 0,91)	↓ 0,81 (0,71; 0,91)		met 40 mg famotidine tweemaal daags.		
Cimetidine ^e Nizatidine ^e Ranitidine ^e							
(Verhoging van de pH van de maag)							

Geneesmiddel naar therapeutische	Effecten op conc Gemiddelde ver	houding			Aanbeveling m.b.t. gelijktijdige toediening met Epclusa
gebieden/mogelijk	(90%-betrouwba				
interactiewerkingsmechanisme	Werkzame stof	Cmax	AUC	Cmin	
Famotidine	Sofosbuvir	\downarrow	\downarrow		
(enkelvoudige dosis van		0,77	0,80		
40 mg)/sofosbuvir/velpatasvir		(0,68;	(0,73;		
(enkelvoudige dosis van		0,87)	0,88)		
400/100 mg) ^c					
Famotidine toegediend 12 uur vóór Epclusa ^d	Velpatasvir	\leftrightarrow	\leftrightarrow		
(Verhoging van de pH van					
de maag)					
Protonpompremmers					1
Omeprazol	Sofosbuvir	1	↓		Gelijktijdige toediening met
(20 mg eenmaal		0,66	0,71		protonpompremmers wordt niet
daags)/sofosbuvir/velpatasvir		(0,55;	(0,60;		aanbevolen. Als gelijktijdige
(enkelvoudige dosis van		0,78)	0,83)		toediening noodzakelijk wordt
400/100 mg op de nuchtere					geacht, moet Epclusa worden
maag) ^c	Velpatasvir	Ţ			toegediend met voedsel en 4 uur
Gelijktijdige toediening van		0,63	0,64		vóór de protonpompremmer worden ingenomen in maximale
omeprazol met Epclusa ^d		(0,50;	(0,52;		doses die vergelijkbaar zijn met
omeprazor met Eperasa		0,78)	0,79)		20 mg omeprazol.
Lansoprazole					20 mg omeprazon
Rabeprazole					
Pantoprazol ^e					
Esomeprazol ^e					
(Verhoging van de pH van de maag)					
Omeprazol (20 mg eenmaal	Sofosbuvir	↓ 0,79	\leftrightarrow		
daags)/sofosbuvir/velpatasvir		(0,68;			
(enkelvoudige dosis van		0,92)			
400/100 mg na een maaltijd)		0,92)			
Omeprazol toegediend 4 uur na Epclusa ^d	Velpatasvir	↓ 0,67	↓ 0,74		_
•		(0,58;	(0,63;		
(Verhoging van de pH van		0,78)	0,86)		
de maag)		7. */) <u>)</u>		
ANTIARITMICA					
Amiodaron	Effect op de conc velpatasvir en sof				Gelijktijdige toediening van amiodaron met een regime dat sofosbuvir bevat, kan resulteren in ernstige symptomatische bradycardie. Alleen gebruiken als geen alternatief beschikbaar is. Als dit geneesmiddel samen met Epclusa wordt toegediend, wordt
					nauwlettende controle aanbevolen (zie rubriek 4.4 en 4.8).

Geneesmiddel naar therapeutische gebieden/mogelijk	Effecten op cond Gemiddelde ver (90%-betrouwb	houding	Aanbeveling m.b.t. gelijktijdige toediening met Epclusa		
interactiewerkingsmechanisme	Werkzame stof	Cmax	AUC	Cmin	
Digoxine	Interactic alleen of Verwachting: → Sofosbuvir	onderzoch	•	Gelijktijdige toediening van Epclusa met digoxine kan leiden tot een stijging van de concentratie van digoxine.	
Digoxine (enkelvoudige dosis van 0,25 mg) ^f /velpatasvir (enkelvoudige dosis van 100 mg)	Effect op blootste onderzocht Verwachting: ↔ Velpatasvir	elling aan	velpatasvi	r niet	Voorzichtigheid is geboden en controle van de therapeutische concentratie van digoxine wordt
(Remming van P-gp)	Waargenomen: Digoxine	1,9 (1,7; 2,1)	1,3 (1,1; 1,6)		- aanbevolen bij gelijktijdige toediening met Epclusa.
ANTICOAGULANTIA					
Dabigatranetexilaat (Remming van P-gp)	Interactie niet one Verwachting: ↑ Dabigatran ↔ Sofosbuvir ↔ Velpatasvir	derzocht.	Klinische controle, met het oog op tekenen van bloeding en anemie, wordt aanbevolen bij gelijktijdige toediening van dabigatranetexilaat en Epclusa. Een stollingstest kan bijdragen		
			aan het identificeren van patiënten met een verhoogde kans op bloedingen veroorzaakt door verhoogde blootstelling aan dabigatran.		
Vitamine K-antagonisten	Interactie niet one	derzocht.	Nauwlettende controle van INR wordt aanbevolen voor alle vitamine K-antagonisten. Dit wordt gedaan met het oog op veranderingen van de leverfunctie tijdens de behandeling met Epclusa.		
ANTI-EPILEPTICA	Interactie niet one	J 1-4			Englandia annutus in diagond
Fenytoïne Fenobarbital (Inductie van P-gp en CYP's)	Verwachting: ↓ Sofosbuvir ↓ Velpatasvir	uerzoem.	Epclusa is gecontra-indiceerd voor gebruik samen met fenobarbital en fenytoïne (zie rubriek 4.3).		
Carbamazepine	Interactie niet one Verwachting: ↓ Velpatasvir	derzocht.	Epclusa is gecontra-indiceerd voor gebruik samen met carbamazepine (zie rubriek 4.3).		
(Inductie van P-gp en CYP's)	Waargenomen: Sofosbuvir	↓ 0,52 (0,43; 0,62)	↓ 0,52 (0,46; 0,59)		
Oxcarbazepine (Inductie van P-gp en CYP's)	Interactie niet one Verwachting: ↓ Sofosbuvir ↓ Velpatasvir	derzocht.	Gelijktijdige toediening van Epclusa met oxcarbazepine leidt naar verwachting tot een daling van de concentratie van sofosbuvir en velpatasvir, wat resulteert in een verminderd therapeutisch effect van Epclusa. Gelijktijdige toediening wordt niet aanbevolen (zie rubriek 4.4).		

Geneesmiddel naar therapeutische gebieden/mogelijk	Effecten op con Gemiddelde ver (90%-betrouwb	rhouding	Aanbeveling m.b.t. gelijktijdige toediening met Epclusa		
interactiewerkingsmechanisme ANTIMYCOTICA	Werkzame stof		AUC	Cmin	
Ketoconazol (200 mg tweemaal daags)/velpatasvir (enkelvoudige dosis van 100 mg) ^d	Interactie alleen Verwachting: → Sofosbuvir Effect op blootst onderzocht Verwachting:		Er is geen dosisaanpassing van Epclusa of ketoconazol vereist.		
(Remming van P-gp en CYP's) Itraconazol ^e Voriconazol ^e Posaconazol ^e		1,3 (1,0; 1,6)	1,7 (1,4; 2,2)		
Isavuconazole					
ANTIMYCOBACTERIËLE MID					
Rifampicine (600 mg eenmaal daags)/sofosbuvir (enkelvoudige dosis van 400 mg) ^d	Effect op blootst onderzocht Verwachting:	elling aan	Epclusa is gecontra-indiceerd voor gebruik samen met rifampicine (zie rubriek 4.3).		
(Inductie van P-gp en CYP's)		↓ 0,23 (0,19; 0,29)	↓ 0,28 (0,24; 0,32)		
Rifampicine (600 mg eenmaal daags)/velpatasvir (enkelvoudige dosis van 100 mg)	Effect op blootst onderzocht Verwachting:	- /			
(Inductie van P-gp en CYP's)	→ RifampicineWaargenomen:Velpatasvir	↓ 0,29 (0,23; 0,37)	↓ 0,18 (0,15; 0,22)		
Rifabutine	Interactie niet or				Epclusa is gecontra-indiceerd
	Verwachting: ↓ Velpatas vir		voor gebruik samen met rifabutine (zie rubriek 4.3).		
(Inductie van P-gp en CYP's)	Waargenomen: Sofosbuvir	↓ 0,64 (0,53; 0,77)	↓ 0,76 (0,63; 0,91)		
Rifapentine (Inductie van P-gp en CYP's)	Interactie niet or Verwachting: ↓ Sofosbuvir ↓ Velpatasvir	nderzocht.	1		Gelijktijdige toediening van Epclusa met rifapentine leidt naar verwachting tot een daling van de concentratie van sofosbuvir en velpatasvir, wat resulteert in een verminderd therapeutisch effect van Epclusa. Gelijktijdige toediening wordt niet aanbevolen (zie rubriek 4.4).

Geneesmiddel naar therapeutische gebieden/mogelijk	Effecten op conc Gemiddelde verl (90%-betrouwb	houding	Aanbeveling m.b.t. gelijktijdige toediening met Epclusa		
interactiewerkingsmechanisme	Werkzame stof	Cmax	AUC	Cmin	
ANTIVIRALE MIDDELEN TEGI	EN HIV: REVERS	E TRAN	SCRIPTAS	EREMN	MERS
Tenofovirdisoproxilfumaraat	remming). De toe ongeveer 40-80% tenofovirdisoprox HIV-regimes. Patiënten die geli worden gecontrol tenofovirdisoprox	ename in one tijdens g kilfumara: jktijdig to eerd op b kilfumara: n van het	de blootstel gelijktijdige at/emtricital enofovirdisc sijwerkinger at. Raadplec middel dat	ling aan t behandel bine als o oproxilfun gerelate eg de sam tenofovi	nenvatting van de rdisoproxilfumaraat bevat voor
Efavirenz/emtricitabine/	Efavirenz	\leftrightarrow	\leftrightarrow	\leftrightarrow	Gelijktijdige toediening van
tenofovirdisoproxilfumaraat (600/200/300 mg eenmaal daags)/sofosbuvir/velpatasvir (400/100 mg eenmaal daags) ^{c, d} Emtricitabine/rilpivirine/tenofovirdisoproxilfumaraat (200/25/300 mg eenmaal daags)/	Sofosbuvir Velpatasvir Rilpivirine Sofosbuvir	↑ 1,4 (1,1; 1,7) ↓ 0,53 (0,43; 0,64) ↔	 ↔ ↓ 0,47 (0,39; 0,57) ↔ ↔ 	↓ 0,43 (0,36; 0,52) ↔	Epclusa met efavirenz/emtricitabine/ tenofovirdisoproxilfumaraat leidt naar verwachting tot een daling van de concentratie van velpatasvir. Gelijktijdige toediening van Epclusa met regimes die efavirenz bevatten, wordt niet aanbevolen (zie rubriek 4.4). Er is geen dosisaanpassing van Epclusa of emtricitabine/rilpivirine/
(200/25/300 mg eenmaal daags)/ sofosbuvir/velpatasvir (400/100 mg eenmaal daags) ^{c, d}	Velpatasvir	\leftrightarrow	\leftrightarrow	\leftrightarrow	tenofovirdisoproxilfumaraat vereist.
ANTIVIRALE MIDDELEN TEGI	EN HIV: HIV-PRO	OTEASE.	REMMERS	5	
Atazanavir met ritonavir als booster (300/100 mg eenmaal daags) + emtricitabine/ tenofovirdisoproxilfumaraat	Atazanavir	\leftrightarrow	\leftrightarrow	1,4 (1,2; 1,6)	Er is geen dosisaanpassing van Epclusa, atazanavir (met ritonavir als booster) of emtricitabine/
(200/300 mg eenmaal daags)/sofosbuvir/velpatasvir (400/100 mg eenmaal daags) ^{c, d}	Ritonavir	\leftrightarrow		1,3 (1,5; 1,4)	tenofovirdisoproxilfumaraat vereist.
	Sofosbuvir	\leftrightarrow	\leftrightarrow		
	Velpatasvir	1,6 (1,4; 1,7)	1 2,4 (2,2; 2,6)	1 4,0 (3,6; 4,5)	

	houding	Aanbeveling m.b.t. gelijktijdige toediening met Epclusa		
Werkzame stof		AUC	Cmin	2
Darunavir	\leftrightarrow	\leftrightarrow	\leftrightarrow	Er is geen dosisaanpassing van
	\leftrightarrow	\leftrightarrow	\leftrightarrow	Epclusa, darunavir (met ritonavir
	↓ 0,62 (0,54; 0,71)	↓ 0,72 (0,66; 0,80)		als booster) of emtricitabine/tenofovirdisoproxil fumaraat vereist.
Velpatasvir	↓ 0,76 (0,65; 0,89)	\leftrightarrow	\leftrightarrow	
Lopinavir	\leftrightarrow	\leftrightarrow	\leftrightarrow	Er is geen dosisaanpassing van
Ritonavir	\leftrightarrow	\leftrightarrow	\leftrightarrow	Epclusa, lopinavir (met ritonavir
Sofosbuvir	↓ 0,59 (0,49; 0,71)	↓ 0,7 (0,6; 0,8)		als booster) of emtricitabine/ tenofovirdisoproxilfumaraat vereist.
Velpatasvir	↓ 0,70 (0,59; 0,83)	\leftrightarrow	1,6 (1,4; 1,9)	
	ASEREN	MERS		
Raltegravir	\leftrightarrow	\leftrightarrow	↓ 0,79 (0,42 : 1.5)	Er is geen dosisaanpassing van Epclusa, raltegravir of emtricitabine/
Sofosbuyir	\leftrightarrow	\leftrightarrow	, 1,3)	tenofovirdisoproxilfumaraat vereist.
Velpatasvir	\leftrightarrow	\leftrightarrow	\leftrightarrow	, version
Elvitegravir	\leftrightarrow	\leftrightarrow	\leftrightarrow	Er is geen dosisaanpassing van
Cobicistat	\leftrightarrow	\leftrightarrow	1,7; 2,0 (1,7; 2,5)	Epclusa of el vitegravir/cobicistat/ emtricitabine/ tenofoviralafenamidefumaraat
Tenofovir- alafenamide	\leftrightarrow	\leftrightarrow		vereist.
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)	
	(90%-betrouwba Werkzame stof Darunavir Ritonavir Sofosbuvir Velpatasvir Lopinavir Ritonavir Sofosbuvir Velpatasvir Velpatasvir Elvitegravir Cobicistat Tenofovir- alafenamide Sofosbuvir	Werkzame stof Cmax Darunavir ↔ Ritonavir ↔ Sofosbuvir ↓ 0,62 (0,54; 0,71) 0,76 (0,65; 0,89) Lopinavir ↔ Ritonavir ↔ Sofosbuvir ↓ 0,79 (0,49; 0,71) 0,70 (0,59; 0,83) GEN HIV: INTEGRASEREN Raltegravir ↔ Sofosbuvir ↔ Elvitegravir ↔ Cobicistat ↔ Tenofovir-alafenamide ↔ Sofosbuvir ↔ Velpatasvir ↑ 1,3 (1,2;	(90%-betrouwbaarheidsinterval)a.bWerkzame stof C_{max} AUCDarunavir \leftrightarrow \leftrightarrow Ritonavir \leftrightarrow \leftrightarrow Sofosbuvir \downarrow \downarrow 0,620,72(0,54;(0,66;0,71)0,80)Velpatasvir \leftrightarrow Ritonavir \leftrightarrow Sofosbuvir \downarrow \downarrow 0,590,7 (0,6;(0,49;0,8)0,71) \downarrow \leftrightarrow Velpatasvir \leftrightarrow \leftrightarrow Raltegravir \leftrightarrow \leftrightarrow Sofosbuvir \leftrightarrow \leftrightarrow Velpatasvir \leftrightarrow \leftrightarrow Elvitegravir \leftrightarrow \leftrightarrow Cobicistat \leftrightarrow \leftrightarrow Tenofoviralafenamide \leftrightarrow \leftrightarrow Sofosbuvir \leftrightarrow \leftrightarrow Tenofoviralafenamide \leftrightarrow \leftrightarrow Sofosbuvir \leftrightarrow \leftrightarrow Velpatasvir \leftrightarrow \leftrightarrow Tenofoviralafenamide \leftrightarrow \leftrightarrow Sofosbuvir \leftrightarrow \leftrightarrow Velpatasvir \leftrightarrow \leftrightarrow Velpatasvir \leftrightarrow \leftrightarrow \downarrow	$ \begin{array}{c ccccccccccccccccccccccccccccccccccc$

Geneesmiddel naar therapeutische gebieden/mogelijk	Effecten op cond Gemiddelde ver (90%-betrouwb	houding	Aanbeveling m.b.t. gelijktijdige		
				-	toediening met Epclusa
interactiewerkingsmechanisme	Werkzame stof	Cmax	AUC	Cmin	Pain and India
Elvitegravir/cobicistat/	Elvitegravir	\leftrightarrow	\leftrightarrow	\leftrightarrow	Er is geen dosisaanpassing van
emtricitabine/ tenofovirdisoproxilfumaraat (150/150/200 mg/300 mg eenmaal daags)/sofosbuvir/ velpatasvir (400/100 mg eenmaal	Cobicistat	↔ ↔	\leftrightarrow	1,7 (1,5; 1,9)	Epclusa of elvitegravir/cobicistat/ emtricitabine/ tenofovirdisoproxilfumaraat vereist.
daags) ^{c, d}	Velpatasvir	\leftrightarrow	\leftrightarrow	1,4 (1,2; 1,5)	Vereisti
Dolutegravir (50 mg eenmaal	Dolutegravir	\leftrightarrow	\leftrightarrow	\leftrightarrow	Er is geen dosisaanpassing van
daags)/sofosbuvir/velpatasvir (400/100 mg eenmaal daags)	Sofosbuvir	\leftrightarrow	\leftrightarrow		Epclusa of dolutegravir vereist.
	Velpatasvir	\leftrightarrow	\leftrightarrow	\leftrightarrow	
KRUIDENSUPPLEMENTEN	1	1	1	1	1
Sint-janskruid	Interactie niet one Verwachting: ↓ Sofosbuvir ↓ Velpatasvir	derzocht.			Epclusa is gecontra-indiceerd voor gebruik samen met sint-janskruid (zie rubriek 4.3).
(Inductie van P-gp en CYP's)					
HMG-CoA-REDUCTASEREMM	_	1	1		
Atorvastatine (enkelvoudige dosis van 40 mg) + sofosbuvir/velpatasvir (400/100 mg eenmaal daags) ^d	Waargenomen: Atorvastatine	1,7 (1,5; 1,9)	1,5 (1,5; 1,6)		Er is geen dosisaanpassing van Epclusa of atorvastatine vereist.
Rosuvastatine	Interactie alleen of Verwachting: ↔ Sofosbuvir	onderzocl	nt met velpa	tasvir	Gelijktijdige toediening van Epclusa met rosuvastatine leidt tot een stijging van de concentratie van rosuvastatine,
Rosuvastatine (enkelvoudige	Waargenomen:				wat gepaard gaat met een
dosis van 10 mg)/velpatasvir (100 mg eenmaal daags) ^d	Rosuvastatine	↑ 2,6 (2,3; 2,9)	1 2,7 (2,5; 2,9)		verhoogd risico van myopathie, waaronder rabdomyolyse. Rosuvastatine kan, in een dosis die niet hoger is dan 10 mg,
(Remming van OATP1B en BCRP)	Effect op blootste onderzocht Verwachting: ↔ Velpatasvir	elling aan	gelijktijdig met Epclusa worden toegediend.		
Pravastatine	Interactie alleen onderzocht met velpatasvir Verwachting: → Sofosbuvir				Er is geen dosisaanpassing van Epclusa of pravastatine vereist.
Pravastatine (enkelvoudige dosis van 40 mg)/velpatasvir (100 mg eenmaal daags) ^d	Waargenomen: Pravastatine	1,3 (1,1; 1,5)	1,4 (1,2; 1,5)		
(Remming van OATP1B)	Effect op blootste onderzocht Verwachting: ↔ Velpatasvir	elling aan	velpatasvir	niet	

Geneesmiddel naar therapeutische gebieden/mogelijk	Effecten op con Gemiddelde ver (90%-betrouwb	houding aarheids	Ü	ldel.	Aanbeveling m.b.t. gelijktijdige toediening met Epclusa		
Andere statines	Werkzame stof Verwachting: ↑ Statines	Cmax	Interacties kunnen niet worden uitgesloten met andere HMG-CoA-reductaseremmers. Bij gelijktijdige toediening met Epclusa moet zorgvuldig worden gecontroleerd op bijwerkingen van statines en moet zo nodig een lagere dosis statines worden overwogen.				
NARCOTISCHE ANALGETICA Methadon	R-methadon	\leftrightarrow	\leftrightarrow	\leftrightarrow	Er is geen dosisaanpassing van		
(Onderhoudstherapie met methadon [30 tot 130 mg/dag])/	S-methadon	\leftrightarrow	\leftrightarrow	\leftrightarrow	Epclusa of methadon vereist.		
sofosbuvir (400 mg eenmaal daags) ^d	Sofosbuvir	\leftrightarrow	1,3 (1,0; 1,7)				
Methadon	Interactie alleen Verwachting: ↔ Velpatasvir	onderzocl		buvir			
<i>IMMUNOSUPPRESSIVA</i>	-						
Ciclosporine (enkelvoudige dosis van 600 mg)/sofosbuvir (enkelvoudige dosis van 400 mg) ^f	Ciclosporine Sofosbuvir	↑ 2,5 (1,9; 3,5)	↑ 4,5 (3,3; 6,3)		Er is geen dosisaanpassing van Epclusa of ciclosporine vereist bij de start van gelijktijdige toediening. Daarna kan nauwlettend toezicht en mogelijke dosisaanpassing van ciclosporine nodig zijn.		
Ciclosporine (enkelvoudige dosis van 600 mg) ^f /velpatasvir (enkelvoudige dosis van 100 mg) ^d	Ciclosporine	↔	↓ 0,88 (0,78; 1,0)				
	Velpatasvir	1,6 (1,2; 2,0)	1 2,0 (1,5; 2,7)				
Tacrolimus (enkelvoudige dosis van 5 mg) ^f / sofosbuvir (enkelvoudige dosis van 400 mg) ^d	Tacrolimus	↓ 0,73 (0,59; 0,90)	1,1 (0,84; 1,4)		Er is geen dosisaanpassing van Epclusa of tacrolimus vereist bij de start van gelijktijdige toediening. Daarna kan		
C,	Sofosbuvir	0,97 (0,65; 1,4)	1,1 (0,81; 1,6)		nauwlettend toezicht en mogelijke dosisaanpassing van tacrolimus nodig zijn.		
Tacrolimus	Effect op blootst onderzocht. Verwachting: ↔ Velpatasvir		- /	niet			

Geneesmiddel naar therapeutische gebieden/mogelijk	Effecten op concentraties geneesmiddel. Gemiddelde verhouding (90%-betrouwbaarheidsinterval) ^{a,b}			Aanbeveling m.b.t. gelijktijdige toediening met Epclusa	
interactiewerkingsmechanisme	Werkzame stof	Cmax	AUC	Cmin	
ORALE ANTICONCEPTIVA					
Norgestimaat/ethinyloestradiol (norgestimaat 0,180 mg/0,215 mg/0,25 mg/ ethinyloestradiol 0,025 mg)/sofosbuvir (400 mg eenmaal daags) ^d	Norel- gestromine	\leftrightarrow	\leftrightarrow	\leftrightarrow	Er is geen dosisaanpassing van orale anticonceptiva vereist.
	Norgestrel	\leftrightarrow	1,2 (0,98; 1,5)	1,2 (1,0; 1,5)	
	Ethinylo- estradiol	\leftrightarrow	\leftrightarrow	\leftrightarrow	
Norgestimaat/ethinyloestradiol (norgestimaat	Norel- gestromine	\leftrightarrow	\leftrightarrow	\leftrightarrow	
0,180 mg/0,215 mg/ 0,25 mg/ethinyloestradiol	Norgestrel	\leftrightarrow	\leftrightarrow	\leftrightarrow	
0,025 mg)/velpatasvir (100 mg eenmaal daags) ^d	Ethinylo- estradiol	1,4 (1,2; 1,7)	\leftrightarrow	↓ 0,83 (0,65; 1,1)	

- a Gemiddelde verhouding (90%-BI) van de farmacokinetische parameters van de geneesmiddelen wanneer gelijktijdig toegediend met één onderzoeksgeneesmiddel alleen of beide in combinatie. Geen effect = 1,00.
- b Alle onderzoeken naar interacties uitgevoerd bij gezonde vrijwilligers.
- Toegediend in de vorm van Epclusa.
- d Bereik waarbinnen geen farmacokinetische interacties optreden: 70-143%.
- e Dit zijn geneesmiddelen binnen de klasse waarbij soortgelijke interacties konden worden voorspeld.
- f Bio-equivalentie-/equivalentiegrenzen 80-125%.
- g Bereik waarbinnen geen farmacokinetische interacties optreden: 50-200%.

4.6 Vruchtbaarheid, zwangerschap en borstvoeding

Zwangerschap

Er zijn geen of een beperkte hoeveelheid gegevens (minder dan 300 zwangerschapsuitkomsten) over het gebruik van sofosbuvir, velpatasvir of Epclusa bij zwangere vrouwen.

Sofosbuvir

De resultaten van dieronderzoek duiden niet op directe of indirecte schadelijke effecten wat betreft reproductietoxiciteit (zie rubriek 5.3).

Het was niet mogelijk om de bij ratten bereikte blootstellingsmarges voor sofosbuvir in verhouding tot de blootstelling bij mensen bij de aanbevolen klinische dosis goed te schatten (zie rubriek 5.3).

Velpatasvir

Uit dieronderzoek is een mogelijk verband gebleken met reproductietoxiciteit (zie rubriek 5.3).

Uit voorzorg wordt het gebruik van Epclusa niet aanbevolen tijdens de zwangerschap.

Borstvoeding

Het is niet bekend of sofosbuvir, metabolieten van sofosbuvir of velpatasvir in de moedermelk worden uitgescheiden.

Uit beschikbare farmacokinetische gegevens bij dieren blijkt dat velpatasvir en metabolieten van sofosbuvir in melk worden uitgescheiden.

Risico voor pasgeborenen/zuigelingen kan niet worden uitgesloten. Daarom mag Epclusa niet worden gebruikt in de periode dat borstvoeding wordt gegeven.

Vruchtbaarheid

Er zijn geen gegevens beschikbaar over het effect van Epclusa op de vruchtbaarheid bij mensen. De resultaten van dieronderzoek duiden niet op schadelijke effecten van sofosbuvir of velpatasvir op de vruchtbaarheid.

Raadpleeg de Samenvatting van de productkenmerken van ribavirine voor gedetailleerde aanbevelingen met betrekking tot zwangerschap, anticonceptie en borstvoeding als ribavirine gelijktijdig wordt toegediend met Epclusa.

4.7 Beïnvloeding van de rijvaardigheid en het vermogen om machines te bedienen

Epclusa heeft geen of een verwaarloosbare invloed op de rijvaardigheid en op het vermogen om machines te bedienen.

4.8 Bijwerkingen

Samenvatting van het veiligheidsprofiel

Het veiligheidsprofiel van Epclusa is vastgesteld in gepoolde klinische fase 3-onderzoeken van patiënten geïnfecteerd met HCV-genotype 1, 2, 3, 4, 5 of 6 en in de postmarketingsituatie. Er werden uit klinische onderzoeken geen bijwerkingen van Epclusa geconstateerd. In de postmarketingsituatie zijn ernstige gevallen van bradycardie en hartblok waargenomen wanneer producten die sofosbuvir bevatten in combinatie met amiodaron worden gebruikt, en HBV-reactivatie is waargenomen bij patiënten met een gelijktijdige infectie met HCV/HBV na behandeling met direct werkende antivirale middelen (zie rubriek 4.4).

Samenvatting van de bijwerkingen in tabelvorm

De beoordeling van bijwerkingen van Epclusa is gebaseerd op veiligheidsgegevens uit klinische onderzoeken en postmarketingervaring. Alle bijwerkingen worden in tabel 5 vermeld. De bijwerkingen worden hieronder vermeld per systeem/orgaanklasse en frequentiegroep. De frequenties worden als volgt gedefinieerd: zeer vaak ($\geq 1/10$); vaak ($\geq 1/100$, < 1/10); soms ($\geq 1/1.000$, < 1/100); zelden ($\geq 1/10.000$, < 1/1.000) of zeer zelden (< 1/10.000).

Tabel 5: Bijwerkingen geïdentificeerd met Epclusa

Frequentie	Bijwerking		
Maagdarmstelselaandoeningen			
Zeer vaak	braken ^a		
Huid- en onder	n onderhuidaandoeningen:		
Vaak	huiduitslag ^b		
Soms	angio-oedeem ^b		

a. Bijwerking werd waargenomen bij pediatrische patiënten van 3 tot < 6 jaar

Beschrijving van geselecteerde bijwerkingen

Hartritmestoornissen

Er zijn gevallen van ernstige bradycardie en hartblok waargenomen bij gebruik van regimes met sofosbuvir in combinatie met amiodaron en/of andere geneesmiddelen die de hartfrequentie vertragen (zie rubriek 4.4 en 4.5).

b. Bijwerking vastgesteld via postmarketingbewaking voor producten die sofosbuvir/velpatasvir bevatten

Huidaandoeningen

Frequentie niet bekend: Stevens-Johnson-syndroom.

Pediatrische patiënten

De waargenomen bijwerkingen kwamen overeen met de bijwerkingen die in klinische onderzoeken naar Epclusa bij volwassenen werden waargenomen. Er werd waargenomen dat braken een zeer vaak voorkomende bijwerking van Epclusa was bij pediatrische patiënten van 3 tot < 6 jaar. De veiligheidsbeoordeling van Epclusa bij pediatrische patiënten van 3 jaar en ouder is gebaseerd op gegevens uit een open-label klinisch fase 2-onderzoek (onderzoek 1143) waarin 216 patiënten werden opgenomen die gedurende 12 weken met sofosbuvir/velpatasvir werden behandeld.

Melding van vermoedelijke bijwerkingen

Het is belangrijk om na toelating van het geneesmiddel vermoedelijke bijwerkingen te melden. Op deze wijze kan de verhouding tussen voordelen en risico's van het geneesmiddel voortdurend worden gevolgd. Beroepsbeoefenaren in de gezondheidszorg wordt verzocht alle vermoedelijke bijwerkingen te melden via het nationale meldsysteem zoals vermeld in aanhangsel V.

4.9 Overdosering

De hoogste gedocumenteerde doses van sofosbuvir en velpatasvir waren respectievelijk een enkelvoudige dosis van 1.200 mg en een enkelvoudige dosis van 500 mg. In deze onderzoeken met gezonde volwassen vrijwilligers werden geen ongunstige effecten waargenomen bij deze dosisniveaus. De effecten van hogere doses/blootstellingen zijn niet bekend.

Er is geen specifiek antidotum beschikbaar voor overdosering met Epclusa. Als overdosering optreedt, moet de patiënt worden gevolgd voor verschijnselen van toxiciteit. Behandeling van overdosering met Epclusa bestaat uit algemene ondersteunende maatregelen, waaronder controle van vitale functies alsook observatie van de klinische status van de patiënt. Hemodialyse kan op doeltreffende wijze de belangrijkste circulerende metaboliet van sofosbuvir, GS-331007, verwijderen met een extractieverhouding van 53%. Het is onwaarschijnlijk dat hemodialyse in significante mate velpatasvir verwijdert, aangezien velpatasvir in hoge mate gebonden is aan plasma-eiwitten.

5. FARMACOLOGISCHE EIGENSCHAPPEN

5.1 Farmacodynamische eigenschappen

Farmacotherapeutische categorie: Antivirale middelen voor systemisch gebruik; Direct werkend antiviraal middel, ATC-code: J05AP55

Werkingsmechanisme

Sofosbuvir is een pan-genotypische remmer van het RNA-afhankelijke RNA-polymerase van HCV NS5B, dat van essentieel belang is voor virale replicatie. Sofosbuvir is een nucleotide prodrug die na intracellulaire metabolisatie het farmacologisch actieve uridineanalogon-trifosfaat (GS-461203) vormt dat door het NS5B-polymerase ingebouwd wordt in HCV-RNA en tot ketenterminatie leidt. GS-461203 (de actieve metaboliet van sofosbuvir) remt noch humane DNA- en RNA-polymerasen noch mitochondriaal RNA-polymerase.

Velpatasvir is een HCV-remmer die zich richt op het HCV-NS5A-eiwit, dat van essentieel belang is voor zowel RNA-replicatie als de vorming van HCV-virions. *In-vitro*-onderzoeken naar resistentieselectie en kruisresistentie wijzen uit dat het werkingsmechanisme van velpatasvir zich richt op NS5A.

Antivirale werking

De waarden voor de effectieve concentratie 50% (EC₅₀) van sofosbuvir en velpatasvir tegen replicons met volledige lengte of chimere replicons die voor NS5B- en NS5A-sequenties uit de laboratoriumstammen codeerden, worden in tabel 6 weergegeven. De EC₅₀-waarden van sofosbuvir en velpatasvir tegen klinische isolaten worden in tabel 7 weergegeven.

Tabel 6: Werking van sofosbuvir en velpatasvir tegen laboratoriumreplicons met volledige lengte of chimere laboratoriumreplicons

Replicongenotype	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	n.b.	0,004
5a	15 ^b	0,021-0,054 ^d
6a	14 ^b	0,006-0,009
6e	n.b.	0,130 ^d

n.b. = niet beschikbaar

- a Gemiddelde waarde van meerdere experimenten met hetzelfde laboratoriumreplicon.
- b Voor het testen werden stabiele chimere 1b-replicons gebruikt die NS5B-genen van genotype 2b, 5a of 6a dragen.
- c Gegevens van diverse stammen NS5A-replicons met volledige lengte of chimere NS5A-replicons die NS5A-genen met volledige lengte dragen die L31- of M31-polymorfismen bevatten.
- d Gegevens van een chimeer NS5A-replicon dat NS5A-aminozuren 9-184 draagt.

Tabel 7: Werking van sofosbuvir en velpatasvir tegen transiënte replicons die NS5A of NS5B uit klinische isolaten bevatten

Replicongenotype	Replicons die NS5B uit klinische isolaten bevatten		Replicons di bevatten	e NS5A uit klinische isolaten
	Aantal klinische isolaten	Mediane EC ₅₀ voor sofosbuvir, nM (spreiding)	Aantal klinische isolaten	Mediane EC ₅₀ voor velpatasvir, nM (spreiding)
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	n.b.	n.b.	16	0,002 (0,0003-0,007)
3a	106	81 (24-181)	38	0,005 (0,002-1,871)
4a	n.b.	n.b.	5	0,002 (0,001-0,004)
4d	n.b.	n.b.	10	0,007 (0,004-0,011)
4r	n.b.	n.b.	7	0,003 (0,002-0,006)
5a	n.b.	n.b.	42	0,005 (0,001-0,019)
6a	n.b.	n.b.	26	0,007 (0,0005-0,113)
6e	n.b.	n.b.	15	0,024 (0,005-0,433)

n.b. = niet beschikbaar

De aanwezigheid van 40% humaan serum had geen effect op de anti-HCV-activiteit van sofosbuvir maar verlaagde de anti-HCV-activiteit van velpatasvir tegen HCV-replicons van genotype 1a met een factor 13.

Bij beoordeling van sofosbuvir in combinatie met velpatasvir werd geen antagonistisch effect aangetoond wat betreft verlaging van de HCV-RNA-concentraties in repliconcellen.

Resistentie

In celkweken

In celkweken zijn HCV-replicons met verminderde gevoeligheid voor sofosbuvir geselecteerd voor diverse genotypes, waaronder 1b, 2a, 2b, 3a, 4a, 5a en 6a. Verminderde gevoeligheid voor sofosbuvir was bij alle onderzochte replicongenotypes gerelateerd aan de primaire NS5B-substitutie S282T. Plaatsgerichte mutagenese van de S282T-substitutie in replicons van genotype 1 tot en met 6 leidde tot een 2- tot 18-voudig verminderde gevoeligheid voor sofosbuvir en tot een daling van de virale replicatiecapaciteit met 89% tot 99% vergeleken met het overeenkomstige wildtype. In biochemische tests was het vermogen van het actieve trifosfaat van sofosbuvir (GS-461203) om recombinant NS5B-polymerase te remmen van genotypes 1b, 2a, 3a en 4a met expressie van S282T-substitutie lager dan het vermogen ervan om wildtype recombinant NS5B-polymerase te remmen, wat blijkt uit een 8,5- tot 24-voudige toename van de remmende concentratie 50% (IC₅₀).

In celkweken is *in vitro* selectie van HCV-replicons met verminderde gevoeligheid voor velpatasvir uitgevoerd voor diverse genotypes, waaronder 1a, 1b, 2a, 3a, 4a, 5a en 6a. Varianten werden geselecteerd op NS5A-resistentie-geassocieerde posities 24, 28, 30, 31, 32, 58, 92 en 93. De resistentie-geassocieerde varianten (*'resistance associated variants'*, RAV's) geselecteerd bij twee of meer genotypes waren F28S, L31I/V en Y93H. Plaatsgerichte mutagenese van bekende NS5A-RAV's toonde aan dat de volgende substituties leiden tot afname van de gevoeligheid voor velpatasvir met een factor > 100: M28G, A92K en Y93H/N/R/W bij genotype 1a, A92K bij genotype 1b, C92T en Y93H/N bij genotype 2b, Y93H bij genotype 3 en L31V en P32A/L/Q/R bij genotype 6. Geen van de individuele substituties getest bij genotypes 2a, 4a of 5a leidde tot afname in de gevoeligheid voor velpatasvir met een factor > 100. Combinaties van deze varianten vertoonden vaak een sterkere afname in de gevoeligheid voor velpatasvir dan enkelvoudige RAV's alleen.

In klinisch onderzoek

Onderzoeken bij patiënten zonder cirrose en bij patiënten met gecompenseerde cirrose. In een gepoolde analyse van patiënten zonder cirrose of met gecompenseerde cirrose die gedurende 12 weken Epclusa kregen in drie fase 3-onderzoeken, kwamen 12 patiënten (twee met genotype 1 en tien met genotype 3) in aanmerking voor analyse van de resistentie als gevolg van virologisch falen. Eén extra patiënt geïnfecteerd met HCV-genotype 3 bij aanvang liep bij virologisch falen opnieuw een infectie op maar nu met HCV-genotype 1a en werd uitgesloten van de virologische analyse. Bij patiënten geïnfecteerd met HCV-genotype 2, 4, 5 of 6 was geen sprake van virologisch falen.

Van de twee patiënten met genotype 1 en virologisch falen was één patiënt geïnfecteerd met virus met opgekomen NS5A-RAV Y93N en de andere patiënt met virus met opgekomen NS5A-RAV's L31I/V en Y93H bij virologisch falen. Beide patiënten waren geïnfecteerd met een virus met bij aanvang NS5A-RAV's. Er werden bij de twee patiënten bij falen geen NS5B-nucleosideremmer- (NI-) RAV's waargenomen.

Van de tien patiënten met genotype 3 en virologisch falen werd bij alle tien patiënten bij falen Y93H waargenomen (bij zes patiënten trad Y93H op na de behandeling en vier patiënten hadden Y93H bij aanvang en na behandeling). Er werden bij falen bij de tien patiënten geen NS5B-NI-RAV's waargenomen.

Onderzoeken bij patiënten met gedecompenseerde cirrose

In één fase 3-onderzoek bij patiënten met gedecompenseerde cirrose die gedurende 12 weken Epclusa + ribavirine kregen, kwamen drie patiënten (één met genotype 1 en twee met genotype 3) in aanmerking voor analyse van de resistentie als gevolg van virologisch falen. Bij geen patiënten geïnfecteerd met HCV-genotype 2 of 4 in de groep met Epclusa + ribavirine gedurende 12 weken was sprake van virologisch falen.

De enige patiënt met HCV-genotype 1 en virologisch falen had bij falen geen NS5A- of NS5B-RAV's.

Van de twee patiënten met genotype 3 en virologisch falen verscheen bij één patiënt bij falen de NS5A-RAV Y93H. Een andere patiënt had een virus met Y93H bij aanvang en virologisch falen en ontwikkelde bij falen ook lage waarden (< 5%) voor de NS5B-NI-RAV's N142T en E237G. De farmacokinetische gegevens van deze patiënt kwamen overeen met die van therapieontrouw.

In dit onderzoek kwam bij twee patiënten behandeld met Epclusa gedurende 12 of 24 weken zonder ribavirine de NS5B S282T op in lage waarden (< 5%) samen met L159F.

Effect van met resistentie geassocieerde HCV-varianten bij aanvang op het resultaat van de behandeling

Onderzoeken bij patiënten zonder cirrose en bij patiënten met gecompenseerde cirrose

Om het verband te onderzoeken tussen reeds bestaande NS5A-RAV's bij aanvang en het resultaat van de behandeling bij patiënten zonder cirrose of met gecompenseerde cirrose zijn in drie klinische fase
3-onderzoeken (ASTRAL-1, ASTRAL-2 en ASTRAL-3) analyses uitgevoerd. Van de 1.035 met sofosbuvir/velpatasvir behandelde patiënten in de drie klinische fase 3-onderzoeken werden
1.023 patiënten opgenomen in de analyse van de NS5A-RAV's; zeven patiënten werden uitgesloten omdat ze geen aanhoudende virologische respons (SVR12) bereikten of omdat bij hen geen sprake was van virologisch falen en nog eens vijf patiënten werden uitgesloten omdat NS5A-gensequentiëring mislukte. In de gepoolde analyse van de fase 3-onderzoeken werden in het virus van 380/1.023 (37%) van de patiënten bij aanvang NS5A-RAV's vastgesteld. Met HCV-genotype 2, 4 en 6 geïnfecteerde patiënten hadden een hogere prevalentie van NS5A-RAV's (respectievelijk 70%, 63% en 52%) dan met HCV-genotype 1 (23%), genotype 3 (16%) en genotype 5 (18%) geïnfecteerde patiënten.

RAV's bij aanvang hadden geen relevante invloed op het SVR12-percentage bij patiënten geïnfecteerd met HCV-genotype 1, 2, 4, 5 en 6, zoals samengevat in tabel 8. Met genotype 3 geïnfecteerde patiënten met de NS5A-RAV Y93H bij aanvang hadden een lager SVR12-percentage dan patiënten zonder Y93H na behandeling met Epclusa gedurende 12 weken, zoals samengevat in tabel 9. In het ASTRAL-3-onderzoek werd de RAV Y93H bij aanvang gevonden bij 9% van de patiënten behandeld met Epclusa.

Tabel 8: SVR12 bij patiënten met of zonder NS5A-RAV's bij aanvang per HCV-genotype (onderzoeken ASTRAL-1, ASTRAL-2 en ASTRAL-3)

	Epclusa 12 weken				
	Genotype 1	Genotype 3	Genotype 2, 4, 5 of 6	Totaal	
Met NS5A-RAV's bij aanvang	97% (73/75)	88% (38/43)	100% (262/262)	98% (373/380)	
Zonder NS5A-RAV's bij aanvang	100% (251/251)	97% (225/231)	100% (161/161)	99% (637/643)	

Tabel 9: SVR12 bij patiënten met en zonder Y93H bij aanvang, 1% afkapwaarde (populatiegroep voor resistentie-analyse) ASTRAL 3

	Epclusa 12 weken			
	Alle proefpersonen (n = 274)	Cirrotisch (n = 80)	Niet-cirrotisch (n = 197)	
Totaal	95,3% (263/274)	91,3% (73/80)	97,9% (190/194)	
95%-BI	92,9% tot 98,0%	82,8% tot 96,4%	92,8% tot 98,6%	
SVR met Y93H	84,0% (21/25)	50,0% (2/4)	90,5% (19/21)	
95%-BI	63,9% tot 95,5%	6,8% tot 93,2%	69,6% tot 98,8%	
SVR zonder Y93H	96,4% (242/249)	93,4% (71/76)	98,8% (171/173)	
95%-BI	94,3% tot 98,9%	85,3% tot 97,8%	95,9% tot 99,9%	

Bij geen enkele patiënt in de fase 3-onderzoeken werd de NS5B-NI-RAV S282T in de NS5B-sequentie bij aanvang gevonden. SVR12 werd bereikt bij alle 77 patiënten met NS5B-NI-RAV's bij aanvang met inbegrip van N142T, L159F, E/N237G, C/M289L/I, L320F/I/V, V321A/I en S282G+V321I.

Onderzoeken bij patiënten met gedecompenseerde cirrose (CPT-klasse B)

Bij patiënten met gedecompenseerde cirrose zijn in één klinisch fase 3-onderzoek (ASTRAL-4) analyses uitgevoerd om het verband te onderzoeken tussen reeds bestaande NS5A-RAV's bij aanvang en het resultaat van de behandeling. Van de 87 met Epclusa + ribavirine behandelde patiënten werden 85 patiënten opgenomen in de analyse van de NS5A-RAV's; twee patiënten werden uitgesloten omdat ze geen SVR12 bereikten of omdat bij hen geen sprake was van virologisch falen. Van de patiënten die werden behandeld met Epclusa + ribavirine gedurende 12 weken, had 29% (25/85) van de patiënten bij aanvang een virus met NS5A-RAV's: 29% (19/66), 75% (3/4), 15% (2/13) en 50% (1/2) voor patiënten met respectievelijk HCV-genotype 1, 2, 3 en 4.

SVR12 bij patiënten met of zonder NS5A-RAV's bij aanvang in de groep met Epclusa + ribavirine gedurende 12 weken voor dit onderzoek staat weergegeven in tabel 10.

Tabel 10: SVR12 bij patiënten met of zonder NS5A-RAV's bij aanvang per HCV-genotype (onderzoek ASTRAL-4)

	Epclusa + RBV 12 weken				
	Genotype 1 Genotype 3 Genotype 2 of 4 Totaal				
Met NS5A-RAV's bij aanvang	100% (19/19)	50% (1/2)	100% (4/4)	96% (24/25)	
Zonder NS5A-RAV's bij aanvang	98% (46/47)	91% (10/11)	100% (2/2)	98% (58/60)	

De enige patiënt met genotype 3 met bij aanvang NS5A-RAV's en bij wie geen SVR12 werd bereikt, had NS5A-substitutie Y93H bij aanvang; de farmacokinetische gegevens van deze patiënt kwamen overeen met die van therapieontrouw.

Drie patiënten in de groep met 12 weken Epclusa + ribavirine hadden bij aanvang NS5B-NI-RAV's (N142T en L159F) en alle drie patiënten bereikten SVR12.

Pediatrische patiënten

De aanwezigheid van NS5A- en NS5B-RAV's had geen invloed op de uitkomst van de behandeling; alle patiënten met NS5A- (n=29) of NS5B-NI- (n=6) RAV's bij aanvang bereikten SVR na behandeling gedurende 12 weken met Epclusa.

Kruisresistentie

In-vitro-gegevens duiden erop dat de meeste NS5A-RAV's die leiden tot resistentie tegen ledipasvir en daclatasvir, gevoelig bleven voor velpatasvir. Velpatasvir was volledig werkzaam tegen de met resistentie tegen sofosbuvir geassocieerde substitutie S282T in NS5B, terwijl alle met resistentie tegen velpatasvir geassocieerde substituties in NS5A volledig gevoelig waren voor sofosbuvir. Zowel sofosbuvir als velpatasvir was volledig werkzaam tegen substituties geassocieerd met resistentie tegen andere klassen van direct werkende antivirale middelen met een ander werkingsmechanisme, zoals NS5B-niet-nucleosideremmers en NS3-proteaseremmers. De werkzaamheid van Epclusa is niet beoordeeld bij patiënten bij wie eerder een behandeling met andere regimes met onder meer een NS5A-remmer had gefaald.

Klinische werkzaamheid en veiligheid

De werkzaamheid van Epclusa werd beoordeeld in drie fase 3-onderzoeken bij patiënten geïnfecteerd met HCV-genotype 1 tot en met 6 met of zonder gecompenseerde cirrose, in één fase 3-onderzoek bij patiënten geïnfecteerd met HCV-genotype 1 tot en met 6 met gedecompenseerde cirrose, in één fase 3-onderzoek bij patiënten die gelijktijdig met HIV-1 en HCV-genotype 1 tot en met 6 waren geïnfecteerd, en in één fase 2-onderzoek bij patiënten met HCV-infectie en ESRD die dialyse vereist, zoals samengevat in tabel 11.

Tabel 11: Onderzoeken uitgevoerd met Epclusa bij patiënten geïnfecteerd met HCV-genotype 1, 2, 3, 4, 5 of 6

Onderzoek	Populatie	Onderzoeksarmen (Aantal behandelde patiënten)
ASTRAL-1	Genotype 1, 2, 4, 5 en 6 NEB en EB, zonder cirrose of met gecompenseerde cirrose	Epclusa 12 weken (624) Placebo 12 weken (116)
ASTRAL-2	Genotype 2 NEB en EB, zonder cirrose of met gecompenseerde cirrose	Epclusa 12 weken (134) SOF+RBV 12 weken (132)
ASTRAL-3	Genotype 3 NEB en EB, zonder cirrose of met gecompenseerde cirrose	Epclusa 12 weken (277) SOF+RBV 24 weken (275)
ASTRAL-4	Genotype 1, 2, 3, 4, 5 en 6 NEB en EB, met gedecompenseerde cirrose CPT-klasse B	Epclusa 12 weken (90) Epclusa + RBV 12 weken (87) Epclusa 24 weken (90)
ASTRAL-5	Genotype 1, 2, 3, 4, 5 en 6 NEB en EB, zonder cirrose of met gecompenseerde cirrose, met gelijktijdige infectie met HIV-1 en HCV	Epclusa 12 weken (106)
GS-US-342-4062	NEB en EB met of zonder cirrose, met ESRD die dialyse vereist	Epclusa 12 weken (59)

NEB = niet eerder behandelde patiënten; EB = eerder behandelde patiënten (met inbegrip van degenen bij wie een regime gebaseerd op peginterferon alfa + ribavirine met of zonder HCV-proteaseremmer had gefaald)

De dosis ribavirine werd op het lichaamsgewicht gebaseerd (1.000 mg dagelijks toegediend verdeeld in twee doses voor patiënten van < 75 kg en 1.200 mg voor patiënten van ≥ 75 kg) en toegediend verdeeld in twee doses bij gebruik in combinatie met sofosbuvir in de ASTRAL-2- en ASTRAL-3-onderzoeken of in combinatie met Epclusa in het ASTRAL-4-onderzoek. Dosisaanpassingen van ribavirine werden uitgevoerd volgens de voorschrijfinformatie van ribavirine. De waarden van het HCV-RNA in serum werden tijdens de klinische onderzoeken gemeten met gebruikmaking van de COBAS AmpliPrep/COBAS Taqman HCV-test (versie 2.0) met een ondergrens voor kwantificering (*lower limit of quantification*, LLOQ) van 15 IE/ml. Een aanhoudende virologische respons (SVR12), gedefinieerd als HCV-RNA minder dan LLOQ 12 weken na beëindiging van de behandeling, was het primaire eindpunt voor bepaling van het HCV-genezingspercentage.

Klinische onderzoeken bij patiënten zonder cirrose en bij patiënten met gecompenseerde cirrose Met HCV-genotype 1, 2, 4, 5 en 6 geïnfecteerde volwassenen – ASTRAL-1 (onderzoek 1138) ASTRAL-1 was een gerandomiseerd, dubbelblind, placebogecontroleerd onderzoek waarin 12 weken behandeling met Epclusa werd vergeleken met 12 weken placebo bij patiënten geïnfecteerd met HCV-genotype 1, 2, 4, 5 of 6. Patiënten geïnfecteerd met HCV-genotype 1, 2, 4 of 6 werden gerandomiseerd in een verhouding van 5:1 naar behandeling met Epclusa gedurende 12 weken of placebo gedurende 12 weken. Patiënten geïnfecteerd met HCV-genotype 5 werden opgenomen in de Epclusa-groep. Randomisatie werd gestratificeerd naar HCV-genotype (1, 2, 4, 6 en onbepaald) en de aan- of afwezigheid van cirrose.

Demografische gegevens en aanvangskenmerken waren gelijk voor de Epclusa- en placebogroep. Van de 740 behandelde patiënten was de mediane leeftijd 56 jaar (spreiding: 18 tot 82); 60% van de patiënten was man; 79% was blank, 9% was zwart; 21% had bij aanvang een *'body mass index'* van ten minste 30 kg/m²; het percentage van de patiënten met een infectie met HCV-genotype 1, 2, 4, 5 of 6 was respectievelijk 53%, 17%, 19%, 5% en 7%; 69% had non-CC IL28B-allelen (CT of TT); 74% had bij aanvang HCV-RNA-concentraties van ten minste 800.000 IE/ml; 19% had gecompenseerde cirrose en 32% was eerder behandeld geweest.

Tabel 12 geeft de SVR12 weer voor het ASTRAL-1-onderzoek per HCV-genotype. In de placebogroep bereikte geen van de patiënten SVR12.

Tabel 12: SVR12 in onderzoek ASTRAL-1 per HCV-genotype

	Epclusa 12 weken (n = 624)							
	Totaal		GT-1	(11 02	GT-2	GT-4	GT-5	GT-6
	(alle GT's) (n = 624)	GT-1a (n = 210)	GT-1b (n = 118)	Totaal (n = 328)	(n = 104)	(n = 116)	(n=35)	(n=41)
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)
Resultaat voor	patiënten zon	der SVR12						
Virologisch falen tijdens behandeling	0/624	0/210	0/118	0/328	0/104	0/116	0/35	0/41
Recidief ^a	< 1% (2/623)	< 1% (1/209)	1% (1/118)	1% (2/327)	0/104	0/116	0/35	0/41
Overige ^b	1% (4/624)	1% (3/210)	0/118	1% (3/328)	0/104	0/116	3% (1/35)	0/41

GT = genotype

Met HCV-genotype 2 geïnfecteerde volwassenen – ASTRAL-2 (onderzoek 1139)

ASTRAL-2 was een gerandomiseerd, open-label onderzoek waarin 12 weken behandeling met Epclusa werd vergeleken met 12 weken behandeling met SOF+ribavirine bij patiënten een infectie met HCV-genotype 2. De patiënten werden gerandomiseerd in een verhouding van 1:1 naar behandeling met Epclusa gedurende 12 weken of met SOF+ribavirine gedurende 12 weken. Randomisatie was gestratificeerd naar de aan- of afwezigheid van cirrose en naar behandelingsgeschiedenis (niet eerder behandeld *versus* eerder behandeld).

Demografische gegevens en aanvangskenmerken waren gelijk voor de twee behandelingsgroepen. Van de 266 behandelde patiënten was de mediane leeftijd 58 jaar (spreiding: 23 tot 81); 59% van de patiënten was man; 88% was blank, 7% was zwart; 33% had bij aanvang een *'body mass index'* van ten minste 30 kg/m²; 62% had non-CC IL28B-allelen (CT of TT); 80% had bij aanvang HCV-RNA-concentraties van ten minste 800.000 IE/ml; 14% had gecompenseerde cirrose en 15% was eerder behandeld geweest.

Tabel 13 geeft de SVR12 weer voor het ASTRAL-2-onderzoek.

Tabel 13: SVR12 in onderzoek ASTRAL-2 (HCV-genotype 2)

	Epclusa 12 weken (n = 134)	SOF+RBV 12 weken (n = 132)
SVR12	99% (133/134)	94% (124/132)
Resultaat voor patiënten zonder SVR12		
Virologisch falen tijdens behandeling	0/134	0/132
Recidiefa	0/133	5% (6/132)
Overige ^b	1% (1/134)	2% (2/132)

a De noemer voor recidief is het aantal patiënten met HCV-RNA < LLOQ bij hun laatste evaluatie tijdens de behandeling.

Behandeling met Epclusa gedurende 12 weken bleek statistisch superieur te zijn (p = 0.018) aan behandeling met SOF+ribavirine gedurende 12 weken (behandelingsverschil +5.2%; 95%-betrouwbaarheidsinterval: +0.2% tot +10.3%).

Met HCV-genotype 3 geïnfecteerde volwassenen – ASTRAL-3 (onderzoek 1140)

ASTRAL-3 was een gerandomiseerd, open-label onderzoek waarin 12 weken behandeling met Epclusa werd vergeleken met 24 weken behandeling met SOF+ribavirine bij patiënten met een infectie

a De noemer voor recidief is het aantal patiënten met HCV-RNA < LLOQ bij hun laatste evaluatie tijdens de behandeling.

b 'Overige' omvat patiënten die geen SVR12 bereikten en niet voldeden aan de criteria voor virologisch falen.

b 'Overige' omvat patiënten die geen SVR12 bereikten en niet voldeden aan de criteria voor virologisch falen.

met HCV-genotype 3. De patiënten werden gerandomiseerd in een verhouding van 1:1 naar behandeling met Epclusa gedurende 12 weken of met SOF+ribavirine gedurende 24 weken. Randomisatie was gestratificeerd naar de aan- of afwezigheid van cirrose en naar behandelingsgeschiedenis (niet eerder behandeld *versus* eerder behandeld).

Demografische gegevens en aanvangskenmerken waren gelijk voor de twee behandelingsgroepen. Van de 552 behandelde patiënten was de mediane leeftijd 52 jaar (spreiding: 19 tot 76); 62% van de patiënten was man; 89% was blank, 9% was Aziatisch, 1% was zwart; 20% had bij aanvang een *'body mass index'* van ten minste 30 kg/m²; 61% had non-CC IL28B-allelen (CT of TT); 70% had bij aanvang HCV-RNA-concentraties van ten minste 800.000 IE/ml; 30% had gecompenseerde cirrose en 26% was eerder behandeld geweest.

Tabel 14 geeft de SVR12 weer voor het ASTRAL-3-onderzoek.

Tabel 14: SVR12 in onderzoek ASTRAL-3 (HCV-genotype 3)

	Epclusa	SOF+RBV
	12 weken	24 weken
	(n=277)	(n=275)
SVR12	95% (264/277)	80% (221/275)
Resultaat voor patiënten zonder SVR12	2	
Virologisch falen tijdens behandeling	0/277	< 1% (1/275)
Recidiefa	4% (11/276)	14% (38/272)
Overige ^b	1% (2/277)	5% (15/275)

a De noemer voor recidief is het aantal patiënten met HCV-RNA < LLOO bij hun laatste evaluatie tijdens de behandeling.

Behandeling met Epclusa gedurende 12 weken bleek statistisch superieur te zijn (p < 0.001) aan behandeling met SOF+ribavirine gedurende 24 weken (behandelingsverschil +14.8%; 95%-betrouwbaarheidsinterval: +9.6% tot +20.0%).

SVR12 voor geselecteerde subgroepen is in tabel 15 weergegeven.

Tabel 15: SVR12 voor geselecteerde subgroepen in onderzoek ASTRAL-3 (HCV-genotype 3)

	Epclusa 12 weken		SOF+RBV 24 weken ^a		
SVR12	Niet eerder behandeld $(n = 206)$	Eerder behandeld $(n = 71)$	Niet eerder behandeld $(n = 201)$	Eerder behandeld (n = 69)	
Zonder cirrose	98% (160/163)	91% (31/34)	90% (141/156)	71% (22/31)	
Met cirrose	93% (40/43)	89% (33/37)	73% (33/45)	58% (22/38)	

a Vijf patiënten in de groep met SOF+RBV gedurende 24 weken van wie de cirrosestatus ontbrak, werden uitgesloten van deze subgroepanalyse.

Klinische onderzoeken bij patiënten met gedecompenseerde cirrose – ASTRAL-4 (onderzoek 1137) ASTRAL-4 was een gerandomiseerd, open-label onderzoek bij patiënten met een infectie met HCV-genotype 1, 2, 3, 4, 5 of 6 en cirrose CPT-klasse B. De patiënten werden gerandomiseerd in een verhouding van 1:1:1 naar behandeling met Epclusa gedurende 12 weken, Epclusa + ribavirine gedurende 12 weken of Epclusa gedurende 24 weken. Randomisatie werd gestratificeerd naar HCV-genotype (1, 2, 3, 4, 5 6 en onbepaald).

Demografische gegevens en aanvangskenmerken waren gelijk voor de twee behandelingsgroepen. Van de 267 behandelde patiënten was de mediane leeftijd 59 jaar (spreiding: 40 tot 73); 70% van de patiënten was man; 90% was blank, 6% was zwart; 42% had bij aanvang een *'body mass index'* van ten minste 30 kg/m². De percentages patiënten met HCV-genotype 1, 2, 3, 4 of 6 waren respectievelijk 78%, 4%, 15%, 3% en < 1% (1 patiënt). Er werden geen patiënten geïnfecteerd met HCV-genotype 5 in het onderzoek opgenomen. 76% van de patiënten had non-CC IL28B-allelen (CT of TT); 56% had bij aanvang HCV-RNA-concentraties van ten minste 800.000 IE/ml, 55% was eerder behandeld

b 'Overige' omvat patiënten die geen SVR12 bereikten en niet voldeden aan de criteria voor virologisch falen.

geweest; 90% en 95% van de patiënten hadden bij aanvang respectievelijk cirrose CPT-klasse B en een 'Model for End Stage Liver Disease' (MELD)-score ≤ 15.

Tabel 16 geeft de SVR12 weer voor het ASTRAL-4-onderzoek per HCV-genotype.

Tabel 16: SVR12 in onderzoek ASTRAL-4 per HCV-genotype

	Epclusa	Epclusa + RBV	Epclusa
	12 weken	12 weken	24 weken
	(n = 90)	(n = 87)	(n = 90)
SVR12 totaal	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 en 6	100% (8/8) ^a	100% (6/6) ^b	86% (6/7)°

a n = 4 voor genotype 2 en n = 4 voor genotype 4

Tabel 17 geeft de virologische uitkomst weer voor patiënten met een infectie met HCV-genotype 1 of 3 in het ASTRAL-4-onderzoek.

Bij geen van de patiënten met een infectie met HCV-genotype 2, 4, of 6 was sprake van virologisch falen.

Tabel 17: Virologische uitkomst voor patiënten met een infectie met HCV-genotype 1 en 3 in onderzoek ASTRAL-4

	Epclusa 12 weken	Epclusa + RBV 12 weken	Epclusa 24 weken				
Virologisch falen	Virologisch falen (recidief en falen tijdens behandeling)						
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)				
Overige ^d	5% (4/82)	2% (2/81)	5% (4/83)				

a Bij geen enkele patiënt met HCV-genotype 1 was tijdens behandeling sprake van virologisch falen.

Wijzigingen in de parameters gevonden in het CPT-scoresysteem bij patiënten die in ASTRAL-4 (alle drie regimes) SVR12 bereikten, worden in tabel 18 weergegeven.

Tabel 18: Wijzigingen in parameters voor de CPT-score vanaf de aanvang tot week 12 en 24 na behandeling bij patiënten die SVR12 bereiken, ASTRAL-4

	Albumine	Bilirubine	INR	Ascites	Encefalopathie
Week 12 na behandeling (N	= 236), % (n/N)				
Lagere score (verbetering)	34,5% (79/229)	17,9% (41/229)	2,2% (5/229)	7,9% (18/229)	5,2% (12/229)
Geen verandering	60,3% (138/229)	76,4% (175/229)	96,5% (221/229)	89,1% (204/229)	91,3% (209/229)
Hogere score (verslechtering)	5,2% (12/229)	5,7% (13/229)	1,3% (3/229)	3,1% (7/229)	3,5% (8/229)
Geen beoordeling	7	7	7	7	7

b n = 4 voor genotype 2 en n = 2 voor genotype 4

c n = 4 voor genotype 2, n = 2 voor genotype 4 en n = 1 voor genotype 6.

b Bij één patiënt was tijdens behandeling sprake van virologisch falen; de farmacokinetische gegevens van deze patiënt kwamen overeen met die van therapieontrouw.

c Bij één patiënt was tijdens behandeling sprake van virologisch falen.

d 'Overige' omvat patiënten die geen SVR12 bereikten en niet voldeden aan de criteria voor virologisch falen.

	Albumine	Bilirubine	INR	Ascites	Encefalopathie
Week 24 na behandeling (N	N = 236, % (n/N)				
Lagere score (verbetering)	39,4% (84/213)	16,4% (35/213)	2,3% (5/213)	15,0% (32/213)	9,4% (20/213)
Geen verandering	54,0% (115/213)	80,8% (172/213)	94,8% (202/213)	81,2% (173/213)	88,3% (188/213)
Hogere score (verslechtering)	6,6% (14/213)	2,8% (6/213)	2,8% (6/213)	3,8% (8/213)	2,3% (5/213)
Geen beoordeling	23	23	23	23	23

N.B.: Frequentie bij aanvang van ascites: 20% geen, 77% licht/matig-ernstig, 3% ernstig Frequentie bij aanvang van encefalopathie was: 38% geen, 62% graad 1–2.

Klinische onderzoeken bij patiënten met gelijktijdige infectie met HIV-1 en HCV – ASTRAL-5 (onderzoek 1202)

In het ASTRAL-5-onderzoek is onderzoek gedaan naar 12 weken behandeling met Epclusa bij patiënten met gelijktijdige infectie met HIV-1 en HCV-genotype 1, 2, 3 of 4 (patiënten met HCV-genotype 5 of 6 mochten in het onderzoek worden opgenomen, maar dat is niet gebeurd). De patiënten waren stabiel op een antiretrovirale therapie voor HIV-1 die bestond uit emtricitabine/tenofovirdisoproxilfumaraat of abacavir/lamivudine toegediend met een door ritonavir versterkte proteaseremmer (atazanavir, darunavir of lopinavir), rilpivirine, raltegravir of elvitegravir/cobicistat/emtricitabine/tenofovirdisoproxilfumaraat.

Van de 106 behandelde patiënten was de mediane leeftijd 57 jaar (spreiding: 25 tot 72); was 86% van de patiënten man; was 51% blank; was 45% zwart; had 22% bij aanvang van het onderzoek een *'body mass index'* van \geq 30 kg/m²; hadden 19 patiënten (18%) gecompenseerde cirrose en was 29% eerder behandeld. Het gemiddelde totale aantal CD4+ T-cellen was 598 cellen/µl (spreiding: 183 tot 1.513 cellen/µl).

Tabel 19 geeft de SVR12 weer voor het ASTRAL-5-onderzoek per HCV-genotype.

Tabel 19: SVR12 in onderzoek ASTRAL-5 per HCV-genotype

	Epclusa 12 weken (n = 106)						
	Totaal	GT-1			GT-2	GT-3	GT-4
	(alle GT's) (n = 106)	GT-1a (n = 66)	GT-1b $(n=12)$	Totaal (n = 78)	(n = 11)	(n=12)	(n=5)
SVR12	95% (101/106)	95% (63/66)	92% (11/12)	95% (74/78)	100% (11/11)	92% (11/12)	100% (5/5)
Resultaat voor patiënten zo	nder SVR						
Virologisch falen tijdens behandeling	0/106	0/66	0/12	0/78	0/11	0/12	0/5
Recidiefa	2% (2/103)	3% (2/65)	0/11	3% (2/76)	0/11	0/11	0/5
Overige ^b	3% (3/106)	2% (1/66)	8% (1/12)	3% (2/78)	0/11	8% (1/12)	0/5

GT = genotype

SVR12 werd bereikt bij 19/19 patiënten met cirrose. Bij geen enkele patiënt trad een virologische rebound voor HIV-1 op en het aantal CD4+ T-cellen was stabiel tijdens de behandeling.

Klinische onderzoeken bij patiënten met een nierfunctiestoornis – onderzoek 4062 Studie 4062 was een open-label klinisch onderzoek waarin behandeling gedurende 12 weken met Epclusa werd beoordeeld bij 59 met HCV geïnfecteerde patiënten met ESRD die dialyse vereist. Het percentage patiënten met genotype 1, 2, 3, 4, 6 of onbepaalde HCV-infectie was respectievelijk 42%, 12%, 27%, 7%, 3% en 9%. Bij aanvang had 29% van de patiënten cirrose, was 22% eerder behandeld, had 32% een niertransplantatie ondergaan, kreeg 92% hemodialyse en kreeg 8% peritoneale dialyse;

a De noemer voor recidief is het aantal patiënten met HCV-RNA < LLOQ bij hun laatste evaluatie tijdens de behandeling.

b 'Overige' omvat patiënten die geen SVR12 bereikten en niet voldeden aan de criteria voor virologisch falen.

de gemiddelde tijd waarin patiënten dialyse kregen was 7,3 jaar (bereik: 0 tot 40 jaar). Het algehele SVR-percentage was 95% (56/59); van de drie patiënten bij wie geen SVR12 werd bereikt, had één de behandeling met Epclusa afgerond en een recidief gehad en voldeden twee niet aan de criteria voor virologisch falen.

Pediatrische patiënten

De werkzaamheid van behandeling gedurende 12 weken met sofosbuvir/velpatasvir bij met HCV geïnfecteerde pediatrische patiënten van 3 jaar en ouder werd geëvalueerd in een open-label klinisch fase 2-onderzoek bij 214 patiënten met HCV-infectie.

Patiënten van 12 tot < 18 jaar:

Sofosbuvir/velpatasvir werd geëvalueerd bij 102 patiënten van 12 tot < 18 jaar met infectie met HCV-genotype 1, 2, 3, 4 of 6. In totaal waren 80 patiënten (78%) nog niet eerder behandeld en waren 22 patiënten (22%) wel eerder behandeld. De mediane leeftijd was 15 jaar (spreiding: 12 tot 17); 51% van de patiënten was vrouw; 73% was blank, 9% was zwart en 11% was Aziatisch; 14% was van Spaanse/Latijns-Amerikaanse afkomst; de gemiddelde 'body mass index' was 22,7 kg/m² (spreiding: 12,9 tot 48,9 kg/m²); het gemiddelde gewicht was 61 kg (spreiding: 22 tot 147 kg); 58% had bij aanvang HCV-RNA-concentraties hoger dan of gelijk aan 800.000 IE/ml; de percentages patiënten met infectie met HCV-genotype 1, 2, 3, 4 of 6 waren respectievelijk 74%, 6%, 12%, 2% en 6%; geen van de patiënten had bekende cirrose. De meeste patiënten (89%) waren geïnfecteerd via verticale transmissie.

Het SVR-percentage was 95% in totaal (97/102), 93% (71/76) bij patiënten met infectie met HCV-genotype 1 en 100% bij patiënten met infectie met HCV-genotype 2 (6/6), genotype 3 (12/12), genotype 4 (2/2) en genotype 6 (6/6). Eén patiënt die voortijdig de behandeling beëindigde, had een recidief; de andere vier patiënten die geen SVR12 bereikten, voldeden niet aan de criteria voor virologisch falen (bijv. verloren voor follow-up).

Patiënten van 6 tot < 12 jaar:

Sofosbuvir/velpatasvir werd geëvalueerd bij 71 patiënten van 6 tot < 12 jaar met infectie met HCV-genotype 1, 2, 3 en 4. In totaal waren 67 patiënten (94%) nog niet eerder behandeld en waren 4 patiënten (6%) wel eerder behandeld. De mediane leeftijd was 8 jaar (spreiding: 6 tot 11); 54% van de patiënten was vrouw; 90% was blank, 6% was zwart en 1% was Aziatisch; 10% was van Spaanse/Latijns-Amerikaanse afkomst; de gemiddelde 'body mass index' was 17,4 kg/m² (spreiding: 12,8 tot 30,9 kg/m²); het gemiddelde gewicht was 30 kg (spreiding: 18 tot 78 kg); 48% had bij aanvang HCV-RNA-concentraties hoger dan of gelijk aan 800.000 IE/ml; de percentages patiënten met infectie met HCV-genotype 1, 2, 3 of 4 waren respectievelijk 76%, 3%, 15% en 6%; geen van de patiënten had bekende cirrose. De meeste patiënten (94%) waren geïnfecteerd via verticale transmissie.

Het SVR-percentage was 93% in totaal (66/71), 93% (50/54) bij patiënten met infectie met HCV-genotype 1, 91% (10/11) bij patiënten met infectie met HCV-genotype 3, en 100% bij patiënten met infectie met HCV-genotype 2 (2/2) en genotype 4 (4/4). Eén patiënt had virologisch falen tijdens de behandeling; de andere vier patiënten die geen SVR12 bereikten, voldeden niet aan de criteria voor virologisch falen (bijv. verloren voor follow-up).

Patiënten van 3 tot < 6 jaar:

Sofosbuvir/velpatasvir werd geëvalueerd bij 41 nog niet eerder behandelde proefpersonen van 3 jaar tot < 6 jaar met infectie met HCV-genotype 1, 2, 3 en 4. De mediane leeftijd was 4 jaar (spreiding: 3 tot 5); 59% van de proefpersonen was vrouw; 78% was blank en 7% was zwart; 10% was van Spaanse/Latijns-Amerikaanse afkomst; de gemiddelde 'body mass index' was 17,0 kg/m² (spreiding: 13,9 tot 22,0 kg/m²); het gemiddelde gewicht was 19 kg (spreiding: 13 tot 35 kg); 49% had bij aanvang HCV-RNA-concentraties ≥ 800.000 IE per ml; de percentages proefpersonen met infectie met HCV-genotype 1, 2, 3 of 4 waren respectievelijk 78%, 15%, 5% en 2%; geen van de proefpersonen had bekende cirrose. De meeste proefpersonen (98%) waren geïnfecteerd via verticale transmissie.

Het SVR-percentage was 83% in totaal (34/41), 88% (28/32) bij proefpersonen met infectie met HCV-genotype 1, 50% (3/6) bij proefpersonen met infectie met HCV-genotype 2 en 100% bij proefpersonen met infectie met HCV-genotype 3 (2/2) en HCV-genotype 4 (1/1). Geen van de proefpersonen had virologisch falen tijdens de behandeling of een recidief. De zeven proefpersonen die geen SVR12 bereikten, voldeden niet aan de criteria voor virologisch falen (bijv. verloren voor follow-up).

Ouderen

Klinische onderzoeken met Epclusa omvatten 156 patiënten van 65 jaar en ouder (12% van het totale aantal patiënten in de klinische fase 3-onderzoeken). De responspercentages waargenomen voor patiënten ≥ 65 jaar waren vergelijkbaar met die voor patiënten < 65 jaar voor de verschillende behandelingsgroepen.

5.2 Farmacokinetische eigenschappen

Absorptie

De farmacokinetische eigenschappen van sofosbuvir, GS-331007 en velpatasvir zijn beoordeeld bij gezonde volwassen proefpersonen en bij patiënten met chronische hepatitis C. Na orale toediening van Epclusa werd sofosbuvir snel geabsorbeerd; de mediane piekplasmaconcentratie werd 1 uur na toediening waargenomen. De mediane piekplasmaconcentratie van GS-331007 werd 3 uur na toediening waargenomen. De mediane piekconcentraties van velpatasvir werden 3 uur na toediening waargenomen.

Op basis van de farmacokinetische populatieanalyse bij patiënten geïnfecteerd met HCV waren de gemiddelde AUC₀₋₂₄-waarden bij steady-state voor sofosbuvir (n = 982), GS-331007 (n = 1.428) en velpatasvir (n = 1.425) respectievelijk 1.260, 13.970 en 2.970 ng•uur/ml. De steady-state C_{max} voor sofosbuvir, GS-331007 en velpatasvir was respectievelijk 566, 868 en 259 ng/ml. De AUC₀₋₂₄ en C_{max} van sofosbuvir en GS-331007 waren vergelijkbaar bij gezonde volwassen proefpersonen en patiënten met HCV-infectie. Ten opzichte van gezonde proefpersonen (n = 331) waren de AUC₀₋₂₄ en C_{max} voor velpatasvir respectievelijk 37% lager en 41% lager bij patiënten met een HCV-infectie.

Effecten van voedsel

In vergelijking met toediening in nuchtere toestand leidde toediening van een enkelvoudige dosis Epclusa met een matig-vetrijke (~600 kcal, 30% vet) of vetrijke maaltijd (~800 kcal, 50% vet) tot een stijging van de AUC_{0-inf} van velpatasvir met respectievelijk 34% en 21% en in een toename in de C_{max} van velpatasvir van respectievelijk 31% en 5%. De matig-vetrijke of vetrijke maaltijd verhoogde de AUC_{0-inf} van sofosbuvir met respectievelijk 60% en 78%, maar had geen substantieel effect op de C_{max} van sofosbuvir. De matig-vetrijke of vetrijke maaltijd leidde niet tot een verandering in de AUC_{0-inf} van GS-331007 maar resulteerde in een afname van respectievelijk 25% en 37% van zijn C_{max}. De responspercentages in de fase 3-onderzoeken waren vergelijkbaar bij met HCV geïnfecteerde patiënten die Epclusa toegediend kregen met of zonder voedsel. Epclusa kan worden toegediend zonder rekening te houden met voedsel.

Distributie

Sofosbuvir wordt voor ongeveer 61-65% gebonden aan humane plasma-eiwitten; de binding is onafhankelijk van de geneesmiddelconcentratie over het bereik van 1 μ g/ml tot 20 μ g/ml. De eiwitbinding van GS-331007 was minimaal in humaan plasma. Na een enkelvoudige dosis van 400 mg [14 C]-sofosbuvir bij gezonde proefpersonen bedroeg de ratio van [14 C]-radioactiviteit in bloed tot die in plasma ongeveer 0,7.

Velpatasvir wordt voor > 99,5% gebonden aan humane plasma-eiwitten; de binding is onafhankelijk van de geneesmiddelconcentratie over het bereik van 0,09 μ g/ml tot 1,8 μ g/ml. Na een enkelvoudige dosis van 100 mg [14 C]-velpatasvir bij gezonde proefpersonen varieerde de ratio van [14 C]-radioactiviteit in bloed tot die in plasma tussen 0,52 en 0,67.

Biotransformatie

Sofosbuvir wordt in hoge mate gemetaboliseerd in de lever waarbij het farmacologisch actieve nucleosideanalogon trifosfaat-GS-461203 wordt gevormd. De metabole activeringsroute betreft sequentiële hydrolyse van de carboxylestergroep, gekatalyseerd door humaan cathepsine A (CatA) of carboxylesterase 1 (CES1), en afsplitsen van fosforamidaat door 'histidine triad nucleotide-binding protein 1' (HINT1) gevolgd door fosforylering via de pyrimidinenucleotide-biosyntheseroute. Defosforylering resulteert in de vorming van nucleosidemetaboliet GS-331007 die niet efficiënt gerefosforyleerd kan worden en *in vitro* geen anti-HCV-activiteit vertoont. Sofosbuvir en GS-331007 zijn geen substraten of remmers van UGT1A1- of CYP3A4-, CYP1A2-, CYP2B6-, CYP2C8-, CYP2C9-, CYP2C19- en CYP2D6-enzymen. Na een enkelvoudige orale dosis van 400 mg [\frac{1}{4}C]-sofosbuvir was GS-331007 verantwoordelijk voor ongeveer > 90% van de totale systemische blootstelling

Velpatasvir is een substraat van CYP2B6, CYP2C8 en CYP3A4 met een langzame omzetting. Na een enkelvoudige dosis van 100 mg [¹⁴C]-velpatasvir was het onveranderde geneesmiddel grotendeels (> 98%) verantwoordelijk voor de radioactiviteit in plasma. Monogehydroxyleerd en gedemethyleerd velpatasvir waren de metabolieten die in humaan plasma werden geïdentificeerd. Onveranderd velpatasvir is de belangrijkste vorm die aanwezig is in feces.

Eliminatie

Na een enkelvoudige orale dosis van 400 mg [¹⁴C]-sofosbuvir werd gemiddeld meer dan 92% van de [¹⁴C]-radioactiviteit volledig teruggevonden, bestaande uit ongeveer 80%, 14% en 2,5% in respectievelijk urine, feces en uitgeademde lucht. Het grootste gedeelte van de dosis sofosbuvir die in de urine werd teruggevonden, bestond uit GS-331007 (78%), terwijl 3,5% werd teruggevonden in de vorm van sofosbuvir. Deze gegevens wijzen uit dat renale klaring de belangrijkste eliminatieroute is voor GS-331007. De mediane terminale halfwaardetijden van sofosbuvir en GS-331007 na toediening van Epclusa bedroegen respectievelijk 0,5 uur en 25 uur.

Na een enkelvoudige orale dosis van 100 mg [\frac{14}{C}]-velpatasvir werd gemiddeld meer dan 95% van de [\frac{14}{C}]-radioactiviteit volledig teruggevonden, bestaande uit ongeveer 94% en 0,4% in respectievelijk de feces en de urine. Onveranderd velpatasvir was de belangrijkste vorm in de feces en maakte gemiddeld 77% van de toegediende dosis uit, gevolgd door monogehydroxyleerd velpatasvir (5,9%) en gedemethyleerd velpatasvir (3,0%). Deze gegevens wijzen uit dat uitscheiding in de gal van het onveranderde middel een belangrijke eliminatieroute voor velpatasvir was. De mediane terminale halfwaardetijd van velpatasvir na toediening van Epclusa bedroeg ongeveer 15 uur.

Lineariteit/non-lineariteit

De AUC van velpatasvir neemt vrijwel dosisproportioneel toe in het dosisbereik van 25 mg tot 150 mg. De AUC's van sofosbuvir en GS-331007 zijn vrijwel dosisproportioneel in het dosisbereik van 200 mg tot 1.200 mg.

In-vitro-potentieel voor geneesmiddelinteracties met sofosbuvir/velpatasvir

Sofosbuvir en velpatasvir zijn substraten van de geneesmiddeltransporteiwitten P-gp en BCRP, GS-331007 daarentegen niet. Velpatasvir is ook een substraat van OATP1B. *In vitro* werd een langzame metabole turnover van velpatasvir door CYP2B6, CYP2C8 en CYP3A4 waargenomen.

Velpatasvir is een remmer van de geneesmiddeltransporteiwitten P-gp, BCRP, OATP1B1 en OATP1B3 en zijn betrokkenheid bij geneesmiddelinteracties met deze transporteiwitten blijft voornamelijk beperkt tot het absorptieproces. Bij een klinisch relevante plasmaconcentratie is velpatasvir geen remmer van de levertransporteiwitten galzouttransporterend eiwit (BSEP), natriumtaurocholaatcotransporteiwit (NTCP), OATP2B1, OATP1A2 of organisch kationtransporteiwit (OCT) 1, renale transporteiwitten OCT2, OAT1, OAT3, 'multidrug resistance-associated protein 2'

(MRP2) of 'multidrug and toxin extrusion protein' (MATE) 1, of CYP- of uridineglucuronosyltransferase (UGT) 1A1-enzymen.

Sofosbuvir en GS-331007 zijn geen remmers van de geneesmiddeltransporteiwitten P-gp, BCRP, MRP2, BSEP, OATP1B1, OATP1B3, en OCT1. GS-331007 is geen remmer van OAT1, OCT2 en MATE1.

Farmacokinetiek bij speciale populaties

Ras en geslacht

Er zijn geen klinisch relevante farmacokinetische verschillen ten gevolge van ras of geslacht vastgesteld voor sofosbuvir, GS-331007 of velpatasvir.

Ouderen

Uit een farmacokinetische populatieanalyse bij patiënten met een HCV-infectie bleek dat binnen het geanalyseerde leeftijdsbereik (18 tot 82 jaar) de leeftijd geen klinisch relevant effect had op de blootstelling aan sofosbuvir, GS-331007 of velpatasvir.

Nierfunctiestoornis

In tabel 20 wordt een samenvatting gegeven van het effect van verschillende gradaties van nierfunctiestoornis (NFS) op de blootstelling aan de bestanddelen van Epclusa ten opzichte van patiënten met een normale nierfunctie, zoals beschreven in de onderstaande tekst.

Tabel 20: Effect van verschillende gradaties van nierfunctiestoornis op de blootstelling (AUC) aan sofosbuvir, GS-331007 en velpatasvir ten opzichte van patiënten met een normale nierfunctie

	HCV-negatieve patiënten					HCV-geïnfecteerde patiënten	
	Lichte NFS	Matig-	Ernstige	ESRD die dialyse		Ernstige	ESRD die
	$(eGFR \ge 50)$	ernstige	NFS	vereist		NFS	dialyse
	en < 80 ml/	NFS	(eGFR	Toege-	Toege-	(eGFR	vereist
	min/	$(eGFR \ge 30$	< 30 ml/	diend 1 u	diend 1 u	< 30 ml/	
	$1,73 \text{ m}^2$)	en < 50 ml/	min/	vóór	na dialyse	min/	
		min/	$1,73 \text{ m}^2$)	dialyse	-	$1,73 \text{ m}^2$)	
		$1,73 \text{ m}^2$)					
Sofosbuvir	1,6 maal↑	2,1 maal↑	2,7 maal↑	1,3 maal↑	1,6 maal↑	~2 maal↑	1,8 maal↑
GS-331007	1,6 maal↑	1,9 maal↑	5,5 maal↑	≥10 maal↑	≥20 maal↑	~7 maal↑	18 maal↑
Velpatasvir	-	-	1,5 maal↑	-	-	-	1,4 maal↑

De farmacokinetiek van sofosbuvir werd na een enkelvoudige dosis van 400 mg sofosbuvir onderzocht bij HCV-negatieve volwassen patiënten met een lichte (eGFR ≥ 50 en < 80 ml/min/1,73 m²), matig-ernstige (eGFR ≥ 30 en < 50 ml/min/1,73 m²) of ernstige nierfunctiestoornis (eGFR < 30 ml/min/1,73 m²) en bij patiënten met ESRD die hemodialyse vereist, ten opzichte van patiënten met een normale nierfunctie (eGFR > 80 ml/min/1,73 m²). GS-331007 wordt op doeltreffende wijze verwijderd door hemodialyse met een extractiecoëfficiënt van ongeveer 53%. Na een enkelvoudige dosis van 400 mg sofosbuvir verwijderde een hemodialyse van 4 uur 18% van de toegediende dosis.

Bij met HCV geïnfecteerde patiënten met een ernstige nierfunctiestoornis die werden behandeld met sofosbuvir 200 mg met ribavirine (n = 10) of sofosbuvir 400 mg met ribavirine (n = 10) gedurende 24 weken of ledipasvir/sofosbuvir 90/400 mg (n = 18) gedurende 12 weken kwam de farmacokinetiek van sofosbuvir en GS-331007 overeen met de farmacokinetiek die werd waargenomen bij HCV-negatieve volwassen patiënten met een ernstige nierfunctiestoornis.

De farmacokinetiek van velpatasvir werd met een enkelvoudige dosis van 100 mg velpatasvir onderzocht bij HCV-negatieve patiënten met een ernstige nierfunctiestoornis (eGFR < 30 ml/min volgens Cockcroft-Gault).

De farmacokinetiek van sofosbuvir, GS-331007 en velpatasvir is onderzocht bij HCV-geïnfecteerde patiënten met ESRD die dialyse vereist, die werden behandeld met Epclusa (n = 59) gedurende 12 weken, en vergeleken met patiënten zonder nierfunctiestoornis in de fase 2/3-onderzoeken met sofosbuvir/velpatasvir.

Leverfunctiestoornis

De farmacokinetiek van sofosbuvir werd onderzocht na toediening van 400 mg sofosbuvir gedurende 7 dagen bij met HCV geïnfecteerde volwassen patiënten en een matig-ernstige en ernstige leverfunctiestoornis (CPT-klasse B en C). Ten opzichte van patiënten met een normale leverfunctie was de AUC₀₋₂₄ van sofosbuvir respectievelijk 126% en 143% hoger bij een matig-ernstige en ernstige leverfunctiestoornis, terwijl de AUC₀₋₂₄ van GS-331007 respectievelijk 18% en 9% hoger was. Een farmacokinetische populatieanalyse bij volwassen patiënten met een HCV-infectie wees uit dat cirrose (met inbegrip van gedecompenseerde cirrose) geen klinisch relevant effect had op de blootstelling aan sofosbuvir en GS-331007.

De farmacokinetiek van velpatasvir werd met een enkelvoudige dosis van 100 mg velpatasvir onderzocht bij HCV-negatieve volwassen patiënten met een matig-ernstige en ernstige leverfunctiestoornis (CPT-klasse B en C). Vergeleken met proefpersonen met een normale leverfunctie was de totale plasmablootstelling (AUC_{inf}) aan velpatasvir vergelijkbaar bij patiënten met een matig-ernstige of ernstige leverfunctiestoornis. Een farmacokinetische populatieanalyse bij patiënten met een HCV-infectie wees uit dat cirrose (met inbegrip van gedecompenseerde cirrose) geen klinisch relevant effect had op de blootstelling aan velpatasvir (zie rubriek 4.2).

Lichaamsgewicht

Volgens een farmacokinetische populatieanalyse had het lichaamsgewicht bij volwassenen geen klinisch significant effect op de blootstelling aan sofosbuvir of velpatasvir.

Pediatrische patiënten

Blootstellingen aan sofosbuvir, GS-331007 en velpatasvir bij pediatrische patiënten van 3 jaar en ouder die eenmaal daags orale doses sofosbuvir/velpatasvir 400 mg/100 mg, 200 mg/50 mg of 150 mg/37,5 mg kregen, waren vergelijkbaar met die bij volwassenen die eenmaal daags doses sofosbuvir/velpatasvir 400 mg/100 mg kregen.

De farmacokinetiek van sofosbuvir, GS-331007 en velpatasvir bij pediatrische patiënten jonger dan 3 jaar is niet vastgesteld (zie rubriek 4.2).

5.3 Gegevens uit het preklinisch veiligheidsonderzoek

Sofosbuvir

In onderzoeken met knaagdieren kon geen blootstelling aan sofosbuvir worden waargenomen, waarschijnlijk als gevolg van hoge esteraseactiviteit; in plaats daarvan werd blootstelling aan de belangrijkste metaboliet GS-331007 gebruikt voor schatting van de blootstellingsmarges.

Sofosbuvir was niet genotoxisch in een reeks *in vitro* of *in vivo* uitgevoerde onderzoeken, waaronder een bacteriële mutageniciteitstest, een test op chromosomale afwijkingen in humane lymfocyten uit perifeer bloed en een *in-vivo*-micronucleustest bij muizen. Er zijn geen teratogene effecten waargenomen in onderzoeken met sofosbuvir naar ontwikkelingstoxiciteit bij ratten en konijnen. In het onderzoek naar pre- en postnatale ontwikkeling bij ratten vertoonde sofosbuvir geen bijwerkingen met betrekking tot het gedrag, de reproductie of de ontwikkeling van nakomelingen.

Sofosbuvir was niet carcinogeen in de twee jaar durende carcinogeniteitsonderzoeken bij muizen en ratten bij blootstelling aan GS-331007 tot respectievelijk 15 en 9 keer hoger dan de blootstelling bij de mens.

Velpatasvir

Velpatasvir was niet genotoxisch in een reeks *in vitro* of *in vivo* uitgevoerde onderzoeken, waaronder een bacteriële mutageniciteitstest, een test op chromosomale afwijkingen in humane lymfocyten uit perifeer bloed en een *in-vivo*-micronucleustest bij ratten.

Velpatasvir was niet carcinogeen in het zes maanden durende onderzoek bij transgene rasH2-muizen en twee jaar durende carcinogeniteitsonderzoeken bij ratten bij blootstellingen die respectievelijk ten minste 50 keer en 5 keer hoger waren dan de blootstelling bij de mens.

Velpatasvir had geen nadelige effecten op het paren en de vruchtbaarheid. Er zijn geen teratogene effecten waargenomen in onderzoeken met velpatasvir naar ontwikkelingstoxiciteit bij muizen en ratten bij AUC-blootstellingen respectievelijk ongeveer 31- en 6-voudig hoger dan de blootstelling bij de mens bij de aanbevolen klinische dosis. Bij konijnen waren echter aanwijzingen voor een mogelijk teratogeen effect waarbij een toename in het totale aantal orgaanmisvormingen werd waargenomen bij blootgestelde dieren bij AUC-blootstellingen tot 0,7-voudig hoger dan de blootstelling bij de mens bij de aanbevolen dosis. De relevantie voor de mens van deze bevinding is niet bekend. In het onderzoek naar pre- en postnatale ontwikkeling bij ratten vertoonde velpatasvir geen bijwerkingen met betrekking tot het gedrag, de reproductie of de ontwikkeling van nakomelingen bij AUC-blootstellingen ongeveer 5-voudig hoger dan de blootstelling bij de mens bij de aanbevolen klinische dosis.

6. FARMACEUTISCHE GEGEVENS

6.1 Lijst van hulpstoffen

Tabletkern

Copovidon (E1208) Microkristallijne cellulose (E460) Natriumcroscarmellose (E468) Magnesiumstearaat (E470b)

Filmomhulling

Poly(vinylalcohol) (E1203) Titaandioxide (E171) Macrogol (E1521) Talk (E553b) Rood ijzeroxide (E172)

6.2 Gevallen van onverenigbaarheid

Niet van toepassing.

6.3 Houdbaarheid

4 jaar.

6.4 Speciale voorzorgsmaatregelen bij bewaren

Voor dit geneesmiddel zijn er geen speciale bewaarcondities.

6.5 Aard en inhoud van de verpakking

Flessen van hoge-dichtheid-polyethyleen (HDPE) met een kindveilige sluiting van polypropyleen, met 28 filmomhulde tabletten, en een polyester spiraal.

Verpakkingsgrootte van 1 fles met 28 filmomhulde tabletten.

6.6 Speciale voorzorgsmaatregelen voor het verwijderen

Al het ongebruikte geneesmiddel of afvalmateriaal dient te worden vernietigd overeenkomstig lokale voorschriften.

7. HOUDER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN

Gilead Sciences Ireland UC Carrigtohill County Cork, T45 DP77 Ierland

8. NUMMER(S) VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN

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

9. DATUM VAN EERSTE VERLENING VAN DE VERGUNNING/VERLENGING VAN DE VERGUNNING

Datum van eerste verlening van de vergunning: 06 juli 2016 Datum van laatste verlenging: 22 maart 2021

10. DATUM VAN HERZIENING VAN DE TEKST

Gedetailleerde informatie over dit geneesmiddel is beschikbaar op de website van het Europees Geneesmiddelenbureau http://www.ema.europa.eu.

1. NAAM VAN HET GENEESMIDDEL

Epclusa 200 mg/50 mg omhuld granulaat in sachet Epclusa 150 mg/37,5 mg omhuld granulaat in sachet

2. KWALITATIEVE EN KWANTITATIEVE SAMENSTELLING

Epclusa 200 mg/50 mg omhuld granulaat in sachet

Elk sachet bevat 200 mg sofosbuvir en 50 mg velpatasvir.

Hulpstof met bekend effect:

Elk sachet bevat 304 mg lactose (als monohydraat).

Epclusa 150 mg/37,5 mg omhuld granulaat in sachet

Elk sachet bevat 150 mg sofosbuvir en 37,5 mg velpatasvir.

Hulpstof met bekend effect:

Elk sachet bevat 228 mg lactose (als monohydraat).

Voor de volledige lijst van hulpstoffen, zie rubriek 6.1.

3. FARMACEUTISCHE VORM

Omhuld granulaat.

Epclusa 200 mg/50 mg oraal granulaat, eenheidssachetverpakking (elk sachet bevat 100 korreltjes voor oraal gebruik, van 2,0/0,5 mg/korreltje)

Wit tot gebroken wit, omhuld granulaat van 2 mm diameter in sachet.

Epclusa 150 mg/37,5 mg oraal granulaat, eenheidssachetverpakking (elk sachet bevat 75 korreltjes voor oraal gebruik, van 2,0/0,5 mg/korreltje)

Wit tot gebroken wit, omhuld granulaat van 2 mm diameter in sachet.

4. KLINISCHE GEGEVENS

4.1 Therapeutische indicaties

Epclusa is geïndiceerd voor de behandeling van chronische infectie met het hepatitis C-virus (HCV) bij patiënten van 3 jaar en ouder (zie rubriek 4.2, 4.4 en 5.1).

4.2 Dosering en wijze van toediening

De behandeling met Epclusa moet worden gestart en gecontroleerd door een arts die ervaren is in de behandeling van patiënten met HCV-infectie.

Dosering

De aanbevolen dosering van Epclusa bij pediatrische patiënten van 3 jaar en ouder is gebaseerd op gewicht (zoals beschreven in tabel 3) en kan met of zonder voedsel worden ingenomen (zie rubriek 5.2).

Epclusa is verkrijgbaar in tabletvorm voor de behandeling van patiënten met een chronische HCV-infectie. Raadpleeg de Samenvatting van de productkenmerken voor Epclusa 400 mg/100 mg of 200 mg/50 mg filmomhulde tabletten.

Tabel 1: Aanbevolen behandeling en duur voor volwassenen, ongeacht HCV-genotype

Volwassen patiëntpopulatie ^a	Behandeling en duur
	Epclusa gedurende 12 weken
Patiënten zonder cirrose en patiënten met gecompenseerde cirrose	Toevoeging van ribavirine kan worden overwogen voor patiënten met infectie met genotype 3 met gecompenseerde cirrose (zie rubriek 5.1)
Patiënten met gedecompenseerde cirrose	Epclusa + RBV gedurende 12 weken

a Met inbegrip van gelijktijdig met humaan immunodeficiëntievirus (HIV) geïnfecteerde patiënten en patiënten met een recidiverende HCV-infectie na een levertransplantatie (zie rubriek 4.4).

Raadpleeg bij gebruik in combinatie met ribavirine ook de Samenvatting van de productkenmerken van het geneesmiddel dat ribavirine bevat.

De volgende dosering wordt voor volwassenen aanbevolen in het geval dat ribavirine wordt verdeeld in twee doses per dag en met voedsel wordt gegeven:

Tabel 2: Richtsnoer voor dosering van ribavirine bij toediening met Epclusa aan volwassenen met gedecompenseerde cirrose

Volwassen patiënt	Dosis ribavirine
Cirrose Child-Pugh-Turcotte- (CPT-)	1.000 mg per dag voor patiënten < 75 kg en 1.200 mg voor degenen
klasse B vóór transplantatie	met een gewicht van ≥ 75 kg
Cirrose CPT-klasse C vóór	Startdosis 600 mg, die kan worden getitreerd tot maximaal
transplantatie	1.000/1.200 mg (1.000 mg voor patiënten met een gewicht van
	$< 75 \text{ kg}$ en 1.200 mg voor patiënten met een gewicht van $\ge 75 \text{ kg}$)
CPT-klasse B of C na transplantatie	indien deze goed wordt verdragen. Als de startdosis niet goed wordt
	verdragen, moet de dosis worden verlaagd zoals klinisch geïndiceerd
	op basis van het hemoglobinegehalte.

Als ribavirine wordt gebruikt bij volwassen patiënten geïnfecteerd met genotype 3 met gecompenseerde cirrose (voor of na transplantatie), is de aanbevolen dosis ribavirine 1.000/1.200 mg (1.000 mg voor volwassen patiënten met een gewicht van < 75 kg en 1.200 mg voor volwassen patiënten met een gewicht van ≥ 75 kg).

Raadpleeg voor dosisaanpassingen van ribavirine de Samenvatting van de productkenmerken van het geneesmiddel dat ribavirine bevat.

Tabel 3: Aanbevolen behandeling en duur voor pediatrische patiënten van 3 tot < 18 jaar, ongeacht HCV-genotype, die oraal Epclusa-granulaat gebruiken*

Lichaamsgewicht (kg)	Dosering van Epclusa- granulaat	Dagelijkse dosis sofosbuvir/velpatasvir	Aanbevolen behandelschema
≥ 30	twee sachets granulaat van 200 mg/50 mg eenmaal daags	400 mg/100 mg per dag	
17 tot < 30	één sachet granulaat van 200 mg/50 mg eenmaal daags	200 mg/50 mg per dag	Epclusa gedurende 12 weken
< 17	één sachet granulaat van 150 mg/37,5 mg eenmaal daags	150 mg/37,5 mg per dag	

^{*} Epclusa is ook verkrijgbaar in tabletvorm voor de behandeling van patiënten met een chronische HCV-infectie. Raadpleeg de Samenvatting van de productkenmerken voor Epclusa 400 mg/100 mg of 200 mg/50 mg tablet.

Patiënten moeten erop gewezen worden dat, indien zij binnen 3 uur na inname van de dosis overgeven, zij een extra dosis van Epclusa moeten innemen. Indien zij na meer dan 3 uur na inname van de dosis overgeven, is geen extra dosis van Epclusa nodig (zie rubriek 5.1).

Als er een dosis van Epclusa is overgeslagen en dit binnen 18 uur na het gebruikelijke tijdstip van innemen wordt bemerkt, moeten patiënten de instructie krijgen om de extra dosis zo snel mogelijk in te nemen en de volgende dosis op het gebruikelijke tijdstip in te nemen. Als het overslaan van een dosis later dan 18 uur na het gebruikelijke tijdstip van innemen wordt bemerkt, moeten patiënten de instructie krijgen om te wachten en de volgende dosis van Epclusa op het gebruikelijke tijdstip in te nemen. Patiënten moeten erop gewezen worden geen dubbele dosis van Epclusa in te nemen.

Volwassen patiënten bij wie eerdere behandeling met een NS5A-bevattend regime heeft gefaald Epclusa + ribavirine gedurende 24 weken kan worden overwogen (zie rubriek 4.4).

Ouderen

Bij oudere patiënten is dosisaanpassing niet noodzakelijk (zie rubriek 5.2).

Nierfunctiestoornis

Er is geen dosisaanpassing van Epclusa noodzakelijk voor patiënten met een lichte of matig ernstige nierfunctiestoornis.

Er zijn beperkte veiligheidsgegevens beschikbaar over patiënten met een ernstige nierfunctiestoornis (geschatte glomerulaire filtratiesnelheid [eGFR] < 30 ml/min/1,73 m²) en terminale nierinsufficiëntie (end stage renal disease, ESRD) die hemodialyse vereist. Epclusa kan bij deze patiënten worden gebruikt zonder dosisaanpassing wanneer er geen andere relevante behandelingsopties beschikbaar zijn (zie rubriek 4.4, 5.1 en 5.2).

Leverfunctiestoornis

Er is geen dosisaanpassing van Epclusa noodzakelijk voor patiënten met een lichte, matig ernstige of ernstige leverfunctiestoornis (CPT-klasse A, B of C) (zie rubriek 5.2). De veiligheid en werkzaamheid van Epclusa zijn beoordeeld bij patiënten met cirrose CPT-klasse B, maar niet bij patiënten met cirrose CPT-klasse C (zie rubriek 4.4 en 5.1).

Pediatrische patiënten

De veiligheid en werkzaamheid van Epclusa bij kinderen in de leeftijd jonger dan 3 jaar zijn niet vastgesteld. Er zijn geen gegevens beschikbaar.

Wijze van toediening

Voor oraal gebruik.

Epclusa kan met of zonder voedsel worden ingenomen.

Om het makkelijker te maken oraal Epclusa-granulaat door te slikken, kan het met voedsel of water worden gebruikt, zoals hieronder wordt aangegeven. Als alternatief kan het oraal Epclusa-granulaat zonder voedsel of water worden ingenomen.

Oraal Epclusa-granulaat innemen met voedsel om te helpen bij doorslikken

Bij inname met voedsel om het doorslikken van het granulaat te vergemakkelijken, moeten patiënten worden geïnstrueerd het granulaat op een of meer lepels zuurvrij, zacht voedsel te strooien dat op of onder kamertemperatuur is. Patiënten moeten erop gewezen worden het oraal Epclusa-granulaat binnen 15 minuten na voorzichtig mengen met voedsel in te nemen en de gehele inhoud zonder te kauwen door te slikken, om een bittere smaak te voorkomen. Voorbeelden van zuurvrij voedsel zijn chocoladesiroop en ijs.

Oraal Epclusa-granulaat innemen met water om te helpen bij doorslikken

Voor toediening met water moeten patiënten erop gewezen worden dat het granulaat rechtstreeks in de mond kan worden gestopt en met water kan worden doorgeslikt. Patiënten moeten vervolgens de gehele inhoud van het (de) sachet(s) zonder te kauwen doorslikken.

Oraal Epclusa-granulaat zonder voedsel of water innemen

Voor toediening zonder voedsel of water moeten patiënten erop gewezen worden dat het granulaat rechtstreeks in de mond genomen en doorgeslikt kan worden. Patiënten moeten worden geïnstrueerd de gehele inhoud van het (de) sachet(s) zonder kauwen door te slikken (zie rubriek 5.2).

4.3 Contra-indicaties

Overgevoeligheid voor de werkzame stoffen of voor een van de in rubriek 6.1 vermelde hulpstoffen.

Gelijktijdige toediening van geneesmiddelen die sterke inductoren zijn van P-glycoproteïne (P-gp) en/of cytochroom P450 (CYP) (bijv. carbamazepine, fenobarbital, fenytoïne, rifampicine, rifabutine en sint-janskruid) (zie rubriek 4.5).

4.4 Bijzondere waarschuwingen en voorzorgen bij gebruik

Epclusa mag niet gelijktijdig worden toegediend met andere geneesmiddelen die sofosbuvir bevatten

Ernstige bradycardie en hartblok

Er zijn levensbedreigende gevallen van ernstige bradycardie en hartblok waargenomen bij gebruik van regimes met sofosbuvir in combinatie met amiodaron. Bradycardie trad doorgaans op binnen een aantal uren of dagen, maar gevallen met een langere tijd tot aanvang ervan werden meestal waargenomen tot 2 weken na het starten van de HCV-behandeling.

Amiodaron mag bij patiënten die Epclusa gebruiken, uitsluitend worden gebruikt wanneer andere antiaritmische behandelingen niet worden verdragen of gecontra-indiceerd zijn.

Als gelijktijdig gebruik van amiodaron nodig wordt geacht, wordt aanbevolen om patiënten in het ziekenhuis op te nemen en hartmonitoring toe te passen gedurende de eerste 48 uur van gelijktijdige toediening. Daarna dient de hartslag dagelijks gedurende minstens de eerste 2 weken van de behandeling te worden opgevolgd in een poliklinische setting of door de patiënt zelf.

Vanwege de lange halfwaardetijd van amiodaron dient hartmonitoring, zoals hierboven beschreven, ook plaats te vinden bij patiënten die in de afgelopen maanden zijn gestopt met amiodaron en die gaan beginnen met Epclusa.

Alle patiënten met gelijktijdig of recent gebruik van amiodaron dienen gewaarschuwd te worden voor de symptomen van bradycardie en hartblok en dienen het advies te krijgen dringend een arts te raadplegen als zij deze symptomen waarnemen.

Gelijktijdige infectie met HCV/HBV (hepatitis B-virus)

Gevallen van reactivatie van het hepatitis B-virus (HBV), waarvan enkele fataal, zijn gemeld gedurende of na behandeling met direct werkende antivirale geneesmiddelen. Voorafgaand aan de behandeling dienen alle patiënten op HBV gescreend te worden. Patiënten met een HBV-HCV-co-infectie lopen risico op HBV-reactivering en dienen daarom zorgvuldig gecontroleerd en behandeld te worden volgens de huidige klinische richtlijnen.

Patiënten bij wie een eerdere behandeling met een NS5A-bevattend regime heeft gefaald

Er zijn geen klinische gegevens die de werkzaamheid van sofosbuvir/velpatasvir ondersteunen voor de behandeling van patiënten bij wie een regime met een andere NS5A-remmer heeft gefaald. Op grond van NS5A-resistentie-geassocieerde varianten (RAV's) die vaak voorkomen bij patiënten bij wie behandeling met een regime met een andere NS5A-remmer heeft gefaald, de *in-vitro*-farmacologie van velpatasvir en de uitkomsten van behandeling met sofosbuvir/velpatasvir bij NS5A-naïeve patiënten met NS5A-RAV's bij aanvang, opgenomen in de ASTRAL-onderzoeken, kan behandeling met Epclusa + ribavirine gedurende 24 weken echter in overweging worden genomen voor patiënten bij wie behandeling met een NS5A-bevattend regime heeft gefaald en bij wie naar verwachting sprake is van een hoog risico op klinische ziekteprogressie en die geen alternatieve behandelingsopties hebben.

Nierfunctiestoornis

Er zijn beperkte veiligheidsgegevens beschikbaar over patiënten met een ernstige nierfunctiestoornis (eGFR < 30 ml/min/1,73 m²) en ESRD die hemodialyse vereist. Epclusa kan bij die patiënten gebruikt worden zonder dosisaanpassing wanneer er geen andere relevante behandelingsopties beschikbaar zijn (zie rubriek 5.1 en 5.2). Wanneer Epclusa wordt gebruikt in combinatie met ribavirine, raadpleeg dan ook de Samenvatting van de productkenmerken van ribavirine voor patiënten met een creatinineklaring < 50 ml/min (zie rubriek 5.2).

Gebruik met matige P-gp-inductoren en/of matige CYP-inductoren

Geneesmiddelen die matige P-gp-inductoren en/of matige CYP-inductoren zijn (bijv. efavirenz, modafinil, oxcarbazepine of rifapentine), kunnen leiden tot een daling van de plasmaconcentraties van sofosbuvir of velpatasvir, wat resulteert in een verminderd therapeutisch effect van Epclusa. Gelijktijdige toediening van dergelijke geneesmiddelen met Epclusa wordt niet aanbevolen (zie rubriek 4.5).

Gebruik met bepaalde antiretrovirale regimes tegen HIV

Het is gebleken dat Epclusa de blootstelling aan tenofovir verhoogt, met name bij gebruik in combinatie met een HIV-regime dat tenofovirdisoproxilfumaraat en een farmacokinetische booster (ritonavir of cobicistat) bevat. De veiligheid van tenofovirdisoproxilfumaraat in het kader van een behandeling met Epclusa en een farmacokinetische booster is niet vastgesteld. De mogelijke risico's en voordelen van gelijktijdige toediening van Epclusa met de vaste-dosiscombinatietablet die elvitegravir/cobicistat/emtricitabine/tenofovirdisoproxilfumaraat bevat of tenofovirdisoproxilfumaraat toegediend in combinatie met een gebooste HIV-proteaseremmer (bijv. atazanavir of darunavir) moeten worden overwogen, in het bijzonder bij patiënten met een verhoogd risico op een nierfunctiestoornis. Patiënten die Epclusa gelijktijdig met elvitegravir/cobicistat/emtricitabine/tenofovirdisoproxilfumaraat of met tenofovirdisoproxilfumaraat en een gebooste HIV-proteaseremmer krijgen, moeten worden gecontroleerd op tenofovirgerelateerde bijwerkingen. Raadpleeg de Samenvatting van de productkenmerken van tenofovirdisoproxilfumaraat, emtricitabine/tenofovirdisoproxilfumaraat of elvitegravir/cobicistat/emtricitabine/tenofovirdisoproxilfumaraat voor aanbevelingen over niercontrole.

Gebruik bij diabetespatiënten

Na start van een HCV-behandeling met direct werkende antivirale middelen kan bij diabetici een verbetering van de bloedsuikerregulatie optreden, wat mogelijk leidt tot symptomatische hypoglykemie. De bloedsuikerspiegels van diabetespatiënten die beginnen met een behandeling met direct werkende antivirale middelen moeten nauwlettend in de gaten worden gehouden, vooral tijdens de eerste drie maanden, en indien nodig moet hun diabetesbehandeling worden aangepast. Wanneer een behandeling met direct werkende antivirale middelen wordt gestart, moet de arts die verantwoordelijk is voor diabeteszorg van de patiënt, worden geïnformeerd.

Cirrose CPT-klasse C

De veiligheid en werkzaamheid van Epclusa zijn niet beoordeeld bij patiënten met cirrose CPT-klasse C (zie rubriek 5.1).

Patiënten die een levertransplantatie hebben ondergaan

De veiligheid en werkzaamheid van Epclusa bij de behandeling van HCV-infectie bij patiënten die een levertransplantatie hebben ondergaan, zijn niet beoordeeld. Behandeling met Epclusa dient plaats te vinden volgens de aanbevolen dosering (zie rubriek 4.2) op basis van een beoordeling van de mogelijke voordelen en risico's voor de individuele patiënt.

Hulpstoffen

Dit geneesmiddel bevat lactose. Patiënten met zeldzame erfelijke aandoeningen als galactoseintolerantie, totale lactasedeficiëntie of glucose-galactosemalabsorptie dienen dit geneesmiddel niet te gebruiken.

Dit geneesmiddel bevat minder dan 1 mmol natrium (23 mg) per sachet, dat wil zeggen dat het in wezen 'natriumvrij' is.

4.5 Interacties met andere geneesmiddelen en andere vormen van interactie

Omdat Epclusa sofosbuvir en velpatasvir bevat, kunnen interacties die met elk van deze werkzame stoffen afzonderlijk zijn vastgesteld ook bij gebruik van Epclusa optreden.

Potentiële effecten van Epclusa op andere geneesmiddelen

Velpatasvir is een remmer van geneesmiddeltransporteiwit P-gp, borstkankerresistentie-eiwit (breast cancer resistance protein, BCRP), organisch aniontransportpolypeptide (OATP) 1B1 en OATP1B3. Gelijktijdige toediening van Epclusa met geneesmiddelen die substraten zijn van deze transporteiwitten, kan de blootstelling aan deze geneesmiddelen verhogen. Zie tabel 4 voor voorbeelden van interacties met gevoelige substraten van P-gp (digoxine), BCRP (rosuvastatine) en OATP (pravastatine).

Potentiële effecten van andere geneesmiddelen op Epclusa

Sofosbuvir en velpatasvir zijn substraten van de geneesmiddeltransporteiwitten P-gp en BCRP. Velpatasvir is ook een substraat van geneesmiddeltransporteiwit OATP1B. *In vitro* werd een langzame metabole omzetting van velpatasvir door CYP2B6, CYP2C8 en CYP3A4 waargenomen. Geneesmiddelen die sterke inductoren zijn van P-gp en/of van CYP2B6, CYP2C8 of CYP3A4 (bijv. carbamazepine, fenobarbital en fenytoïne, rifampicine, rifabutine en sint-janskruid), kunnen leiden tot een daling van de plasmaconcentratie van sofosbuvir of velpatasvir, wat resulteert in een verminderd therapeutisch effect van sofosbuvir/velpatasvir. Het gebruik van dergelijke geneesmiddelen samen met Epclusa is gecontra-indiceerd (zie rubriek 4.3). Geneesmiddelen die matige inductoren zijn van P-gp en/of van CYP (bijv. efavirenz, modafinil, oxcarbazepine of rifapentine), kunnen leiden tot een daling

van de plasmaconcentratie van sofosbuvir of velpatasvir, wat resulteert in een verminderd therapeutisch effect van Epclusa. Gelijktijdige toediening van dergelijke geneesmiddelen samen met Epclusa wordt niet aanbevolen (zie rubriek 4.4). Gelijktijdige toediening met geneesmiddelen die P-gp of BCRP remmen, kan leiden tot verhoogde plasmaconcentraties van sofosbuvir of velpatasvir. Geneesmiddelen die OATP, CYP2B6, CYP2C8 of CYP3A4 remmen, kunnen leiden tot een verhoogde plasmaconcentratie van velpatasvir. Klinisch significante geneesmiddelinteracties met Epclusa gemedieerd door P-gp, BCRP, OATP of CYP450-remmers worden niet verwacht; Epclusa kan gelijktijdig worden toegediend met P-gp-, BCRP-, OATP- en CYP-remmers.

Patiënten die worden behandeld met vitamine K-antagonisten

Aangezien de leverfunctie tijdens de behandeling met Epclusa mogelijk verandert, wordt nauwlettende controle van de waarden van de internationale genormaliseerde ratio (INR) aanbevolen.

<u>Invloed van behandeling met direct werkende antivirale middelen op geneesmiddelen die door de lever worden gemetaboliseerd</u>

De farmacokinetiek van geneesmiddelen die door de lever worden gemetaboliseerd (bijv. immunosuppressieve geneesmiddelen zoals calcineurineremmers) kan beïnvloed worden door veranderingen in de leverfunctie tijdens behandeling met direct werkende antivirale middelen, gerelateerd aan klaring van HCV-virus.

Interacties tussen Epclusa en andere geneesmiddelen

Tabel 4 bevat een lijst van vastgestelde of potentieel klinisch significante geneesmiddelinteracties (waarbij het 90%-betrouwbaarheidsinterval [BI] voor de verhouding van de kleinste kwadraat geometrische gemiddelden [geometric least-squares mean, GLSM] binnen "→", boven "↑" of onder "↓" de vooraf bepaalde interactiegrenzen viel). De beschreven geneesmiddelinteracties zijn gebaseerd op onderzoeken die zijn uitgevoerd met ofwel sofosbuvir/velpatasvir ofwel velpatasvir en sofosbuvir als afzonderlijke middelen, of zijn voorspelde geneesmiddelinteracties die kunnen optreden met sofosbuvir/velpatasvir. De tabel is niet volledig.

Tabel 4: Interacties tussen Epclusa en andere geneesmiddelen

Geneesmiddel naar therapeutische gebieden/mogelijk	Effecten op conc Gemiddelde verl (90%-betrouwba	nouding	Aanbeveling m.b.t. gelijktijdige toediening met Epclusa		
interactiewerkingsmechanisme	Werkzame stof	Cmax	AUC	$\mathbf{C}_{\mathbf{min}}$	
ZUURVERLAGENDE MIDDELI	EN				
					De oplosbaarheid van velpatasvir neemt af naarmate de pH stijgt. Geneesmiddelen die de pH van de maag verhogen, leiden naar verwachting tot een daling van de concentratie van velpatasvir.
Antacida					
Bijv. aluminium- of magnesiumhydroxide; calciumcarbonaat (Verhoging van de pH van	Interactie niet ond Verwachting: → Sofosbuvir ↓ Velpatasvir	lerzocht.			Het wordt aanbevolen om antacida en Epclusa afzonderlijk toe te dienen met minstens 4 uur ertussen.
de maag)					

Geneesmiddel naar therapeutische gebieden/mogelijk	Effecten op cond Gemiddelde ver (90%-betrouwb	houding	Aanbeveling m.b.t. gelijktijdige toediening met Epclusa		
interactiewerkingsmechanisme	Werkzame stof	Cmax	AUC	Cmin	
H ₂ -receptorantagonisten	T = 0.1				1
Famotidine (enkelvoudige dosis van 40 mg)/sofosbuvir/velpatasvir (enkelvoudige dosis van 400/100 mg) ^c	Sofosbuvir	\leftrightarrow	\leftrightarrow		H ₂ -receptorantagonisten kunnen gelijktijdig of alternerend worden toegediend met Epclusa in een dosis die niet hoger is dan de doses die vergelijkbaar zijn met 40 mg famotidine tweemaal
Gelijktijdige toediening van famotidine met Epclusa ^d	Velpatasvir	↓ 0,80 (0,70; 0,91)	↓ 0,81 (0,71; 0,91)		daags.
Cimetidine ^e Nizatidine ^e Ranitidine ^e					
(Verhoging van de pH van de maag) Famotidine	Sofosbuvir	1	 		
(enkelvoudige dosis van 40 mg)/sofosbuvir/velpatasvir (enkelvoudige dosis van 400/100 mg) ^c		0,77 (0,68; 0,87)	0,80 (0,73; 0,88)		
Famotidine toegediend 12 uur vóór Epclusa ^d	Velpatasvir	\leftrightarrow	\leftrightarrow		
(Verhoging van de pH van de maag)					
Protonpompremmers		Τ.			
Omeprazol (20 mg eenmaal daags)/sofosbuvir/velpatasvir (enkelvoudige dosis van 400/100 mg op de nuchtere maag) ^c	Sofosbuvir	0,66 (0,55; 0,78)	0,71 (0,60; 0,83)		Gelijktijdige toediening met protonpompremmers wordt niet aanbevolen. Als gelijktijdige toediening noodzakelijk wordt geacht, moet Epclusa met voedsel en 4 uur vóór de
Gelijktijdige toediening van omeprazol met Epclusa ^d	Velpatasvir	↓ 0,63 (0,50; 0,78)	↓ 0,64 (0,52; 0,79)		protonpompremmer worden ingenomen in maximale doses die vergelijkbaar zijn met 20 mg omeprazol.
Lansoprazol ^e Rabeprazol ^e Pantoprazol ^e Esomeprazol ^e					omeprazor.
(Verhoging van de pH van de maag)					
Omeprazol (20 mg eenmaal daags)/sofosbuvir/velpatasvir (enkelvoudige dosis van 400/100 mg na een maaltijd)°	Sofosbuvir	↓ 0,79 (0,68; 0,92)	\leftrightarrow		
Omeprazol toegediend 4 uur na Epclusa ^d	Velpatasvir	↓ 0,67 (0,58;	↓ 0,74 (0,63;		
(Verhoging van de pH van de maag)		0,78)	0,86)		

Geneesmiddel naar therapeutische gebieden/mogelijk	Effecten op concentraties geneesmiddel. Gemiddelde verhouding (90%-betrouwbaarheidsinterval) ^{a,b}	Aanbeveling m.b.t. gelijktijdige toediening met Epclusa	
interactiewerkingsmechanisme ANTIARITMICA	Werkzame stof C _{max} AUC C _{min}		
Amiodaron	Effect op de concentraties van amiodaron, velpatasvir en sofosbuvir niet bekend.	Gelijktijdige toediening van amiodaron met een regime dat sofosbuvir bevat, kan resulteren in ernstige symptomatische bradycardie. Alleen gebruiken als geen alternatief beschikbaar is. Als dit geneesmiddel samen met Epclusa wordt toegediend, wordt nauwlettende controle aanbevolen (zie rubriek 4.4 en 4.8).	
Digoxine	Interactie alleen onderzocht met velpatasvir. Verwachting: → Sofosbuvir	Gelijktijdige toediening van Epclusa met digoxine kan leiden tot een stijging van de	
Digoxine (enkelvoudige dosis van 0,25 mg) ^f /velpatasvir (enkelvoudige dosis van 100 mg)	Effect op blootstelling aan velpatasvir niet onderzocht. Verwachting: → Velpatasvir	concentratie van digoxine. Voorzichtigheid is geboden en controle van de therapeutische concentratie van digoxine wordt aanbevolen bij gelijktijdige	
(Remming van P-gp)	Waargenomen: ↑ ↑ Digoxine ↑ 1,9 1,3 (1,7; (1,1; 2,1) 1,6)	toediening met Epclusa.	
ANTICOAGULANTIA			
Dabigatranetexilaat (Remming van P-gp)	Interactie niet onderzocht. Verwachting: ↑ Dabigatran ↔ Sofosbuvir ↔ Velpatasvir	Klinische controle, met het oog op tekenen van bloeding en anemie, wordt aanbevolen bij gelijktijdige toediening van dabigatranetexilaat en Epclusa. Een stollingstest kan bijdragen aan het identificeren van patiënten met een verhoogde kans op bloedingen veroorzaakt door verhoogde blootstelling aan dabigatran.	
Vitamine K-antagonisten	Interactie niet onderzocht.	Nauwlettende controle van INR wordt aanbevolen voor alle vitamine K-antagonisten. Dit wordt gedaan met het oog op veranderingen van de leverfunctie tijdens de behandeling met Epclusa.	
ANTI-EPILEPTICA		P 1	
Fenytoïne Fenobarbital	Interactie niet onderzocht. Verwachting: ↓ Sofosbuvir	Epclusa is gecontra-indiceerd voor gebruik samen met fenobarbital en fenytoïne (zie	
(Inductie van P-gp en CYP's)	↓ Velpatasvir	rubriek 4.3).	
Carbamazepine	Interactie niet onderzocht. Verwachting: ↓ Velpatasvir	Epclusa is gecontra-indiceerd voor gebruik samen met carbamazepine (zie rubriek 4.3).	
(Inductie van P-gp en CYP's)	Waargenomen: ↓0.52 ↓0,52 Sofosbuvir (0,43; (0,46; 0,62) 0,59)		

Geneesmiddel naar herapeutische gebieden/mogelijk Effecten op concentraties geneesmiddel. Gemiddelde verhouding (90%-betrouwbaarheidsinterval) ^{a,b}					Aanbeveling m.b.t. gelijktijdige toediening met Epclusa
interactiewerkingsmechanisme	Werkzame stof		AUC	Cmin	
Oxcarbazepine (Inductie van P-gp en CYP's)	Interactie niet onderzocht. Verwachting: ↓ Sofosbuvir ↓ Velpatasvir				Gelijktijdige toediening van Epclusa met oxcarbazepine leidt naar verwachting tot een daling van de concentratie van sofosbuvir en velpatasvir, wat resulteert in een verminderd therapeutisch effect van Epclusa. Gelijktijdige toediening wordt niet aanbevolen (zie rubriek 4.4).
ANTIMYCOTICA					
Ketoconazol	Interactie alleen Verwachting: ↔ Sofosbuvir				Er is geen dosisaanpassing van Epclusa of ketoconazol vereist.
Ketoconazol (200 mg tweemaal daags)/velpatasvir (enkelvoudige dosis van 100 mg) ^d	Effect op blootst onderzocht. Verwachting: ↔ Ketoconazol	elling aan	n ketoconaz	zol niet	
(Remming van P-gp en CYP's) Itraconazol ^e Voriconazol ^e Posaconazol ^e Isavuconazol ^e	Waargenomen: Velpatasvir	1,3 (1,0; 1,6)	1,7 (1,4; 2,2)		
ANTIMYCOBACTERIËLE MIDI			<u>.</u>		
Rifampicine (600 mg eenmaal daags)/sofosbuvir (enkelvoudige dosis van 400 mg) ^d	Effect op blootstelling aan rifampicine niet onderzocht. Verwachting: → Rifampicine			ne niet	Epclusa is gecontra-indiceerd voor gebruik samen met rifampicine (zie rubriek 4.3).
(Inductie van P-gp en CYP's)	Waargenomen: Sofosbuvir	↓ 0,23 (0,19; 0,29)	↓ 0,28 (0,24; 0,32)		
Rifampicine (600 mg eenmaal daags)/velpatasvir (enkelvoudige dosis van 100 mg)	Effect op blootst onderzocht. Verwachting: ↔ Rifampicine	elling aan	rifampicii	ne niet	
(Inductie van P-gp en CYP's)	Waargenomen: Velpatasvir	↓ 0,29 (0,23; 0,37)	↓ 0,18 (0,15; 0,22)		
Rifabutine	0,37) 0,22) Interactie niet onderzocht. Verwachting: \$\\$\\$\\$\\$\$ Velpatasvir			Epclusa is gecontra-indiceerd voor gebruik samen met rifabutine (zie rubriek 4.3).	
(Inductie van P-gp en CYP's)	Waargenomen: Sofosbuvir	0,64 (0,53; 0,77)	0,76 (0,63; 0,91)		

Geneesmiddel naar therapeutische gebieden/mogelijk	Effecten op cond Gemiddelde ver (90%-betrouwb	houding aarheids	Aanbeveling m.b.t. gelijktijdige toediening met Epclusa			
interactiewerkingsmechanisme	Werkzame stof	Cmax	AUC	Cmin		
Rifapentine (Inductie van P-gp en CYP's)	Interactie niet one Verwachting: ↓ Sofosbuvir ↓ Velpatasvir	derzocht.			Gelijktijdige toediening van Epclusa met rifapentine leidt naar verwachting tot een daling van de concentratie van sofosbuvir en velpatasvir, wat resulteert in een verminderd therapeutisch effect van Epclusa. Gelijktijdige toediening wordt niet aanbevolen (zie rubriek 4.4).	
ANTIVIRALE MIDDELEN TEG	EN HIV: REVERS	SETRAN	SCRIPTAS	SEREMM	, , , ,	
Tenofovirdisoproxilfumaraat	Het is gebleken d remming). De toe ongeveer 40-80% tenofovirdisoprov HIV-regimes. Patiënten die geli worden gecontrol tenofovirdisoprov	at Epclus ename in tijdens g kilfumara jktijdig to leerd op b kilfumara en van het	a de bloots de blootste gelijktijdige at/emtricita enofovirdis bijwerkinge at. Raadple middel da	telling aar lling aan t e behande abine als c oproxilfur op gerelate eg de Sar t tenofovi	n tenofovir verhoogt (P-gp- enofovir (AUC en C _{max}) bedroeg ling met Epclusa en onderdeel van diverse maraat en Epclusa krijgen, moeten eerd aan nenvatting van de rdisoproxilfumaraat bevat voor	
Efavirenz/emtricitabine/	Efavirenz	\leftrightarrow	\leftrightarrow	\leftrightarrow	Galiiktiidiga toadianing yan	
tenofovirdisoproxilfumaraat (600/200/300 mg eenmaal daags)/sofosbuvir/velpatasvir	Sofosbuvir	1,4 (1,1;	\leftrightarrow		Gelijktijdige toediening van Epclusa met efavirenz/emtricitabine/ tenofovirdisoproxilfumaraat leidt naar verwachting tot een daling van de concentratie van velpatasvir. Gelijktijdige toediening van Epclusa met regimes die efavirenz bevatten, wordt niet aanbevolen (zie rubriek 4.4).	
(400/100 mg eenmaal daags) ^{c, d}	Velpatasvir	1,7) ↓ 0,53 (0,43; 0,64)	↓ 0,47 (0,39; 0,57)	0,43 (0,36; 0,52)		
Emtricitabine/rilpivirine/	Rilpivirine	\leftrightarrow	\leftrightarrow	\leftrightarrow	Er is geen dosisaanpassing van	
tenofovirdisoproxilfumaraat (200/25/300 mg eenmaal daags)/sofosbuvir/velpatasvir (400/100 mg eenmaal daags) ^{c, d}	Sofosbuvir Velpatasvir	\leftrightarrow \leftrightarrow	↔	\leftrightarrow	Epclusa of emtricitabine/rilpivirine/ tenofovirdisoproxilfumaraat vereist.	
ANTIVIRALE MIDDELEN TEG	EN HIV: HIV-PRO	OTEASE	REMMER	S		
Atazanavir met ritonavir als booster (300/100 mg eenmaal daags) + emtricitabine/ tenofovirdisoproxilfumaraat (200/300 mg eenmaal daags)/sofosbuvir/velpatasvir (400/100 mg eenmaal daags) ^{c, d}	Atazanavir Ritonavir	↔	↔	1,4 (1,2; 1,6) 1,3 (1,5; 1,4)	Er is geen dosisaanpassing van Epclusa, atazanavir (met ritonavir als booster) of emtricitabine/ tenofovirdisoproxilfumaraat vereist.	
	Sofosbuvir	\leftrightarrow	\leftrightarrow			
	Velpatasvir	1,6 (1,4; 1,7)	1 2,4 (2,2; 2,6)	1 4,0 (3,6; 4,5)		

Geneesmiddel naar therapeutische gebieden/mogelijk	Effecten op conc Gemiddelde ver (90%-betrouwba	houding	Aanbeveling m.b.t. gelijktijdige toediening met Epclusa		
interactiewerkingsmechanisme	Werkzame stof	Cmax	AUC	Cmin	
Darunavir met ritonavir als	Darunavir	\leftrightarrow	\leftrightarrow	\leftrightarrow	Er is geen dosisaanpassing van
booster (800/100 mg eenmaal	Ritonavir	\leftrightarrow	\leftrightarrow	\leftrightarrow	Epclusa, darunavir (met ritonavir als booster) of emtricitabine/tenofovirdisoproxil fumaraat vereist.
daags) + emtricitabine/ tenofovirdisoproxilfumaraat (200/300 mg eenmaal daags)/sofosbuvir/velpatasvir	Sofosbuvir	↓ 0,62 (0,54; 0,71)	↓ 0,72 (0,66; 0,80)		
(400/100 mg eenmaal daags) ^{c, d}	Velpatasvir	↓ 0,76 (0,65; 0,89)	\leftrightarrow	\leftrightarrow	
Lopinavir met ritonavir als	Lopinavir	\leftrightarrow	\leftrightarrow	\leftrightarrow	Er is geen dosisaanpassing van
booster (4x200 mg/50 mg	Ritonavir	\leftrightarrow	\leftrightarrow	\leftrightarrow	Epclusa, lopinavir (met ritonavir
eenmaal daags) + emtricitabine/ tenofovirdisoproxilfumaraat (200/300 mg eenmaal daags)/sofosbuvir/velpatasvir (400/100 mg eenmaal daags) ^{c, d}	Sofosbuvir	↓ 0,59 (0,49; 0,71)	↓ 0,7 (0,6; 0,8)		als booster) of emtricitabine/ tenofovirdisoproxilfumaraat vereist.
	Velpatasvir	↓ 0,70 (0,59; 0,83)	\leftrightarrow	1,6 (1,4; 1,9)	
ANTIVIRALE MIDDELEN TEG		ASERE	MERS		
Raltegravir (400 mg tweemaal daags) ^g + emtricitabine/ tenofovirdisoproxilfumaraat (200/300 mg eenmaal	Raltegravir	\leftrightarrow	\leftrightarrow	↓ 0,79 (0,42; 1,5)	Er is geen dosisaanpassing van Epclusa, raltegravir of emtricitabine/ tenofovirdisoproxilfumaraat
daags)/sofosbuvir/velpatasvir	Sofosbuvir	\leftrightarrow	\leftrightarrow	1,3)	vereist.
(400/100 mg eenmaal daags) ^{c, d}	Velpatasvir	\leftrightarrow	\leftrightarrow	\leftrightarrow	
Elvitegravir/cobicistat/	Elvitegravir	\leftrightarrow	\leftrightarrow	\leftrightarrow	Er is geen dosisaanpassing van
emtricitabine/ tenofoviralafenamidefumaraat (150/150/200 mg/10 mg eenmaal daags)/sofosbuvir/ velpatasvir (400/100 mg eenmaal daags) ^{c, d}	Cobicistat	\leftrightarrow	\leftrightarrow	↑ 2,0 (1,7; 2,5)	Epclusa of elvitegravir/cobicistat/ emtricitabine/ tenofoviralafenamidefumaraat
	Tenofovir- alafenamide	\leftrightarrow	\leftrightarrow		vereist.
	Sofosbuvir	\leftrightarrow	1,4 (1,2; 1,5)		
	Velpatasvir	1,3 (1,2; 1,5)	1,5 1,5 (1,4; 1,7)	1,6 (1,4; 1,8)	

Geneesmiddel naar therapeutische gebieden/mogelijk	Effecten op cond Gemiddelde ver (90%-betrouwb	houding	Aanbeveling m.b.t. gelijktijdige toediening met Epclusa		
	Werkzame stof				
interactiewerkingsmechanisme		Cmax	AUC	Cmin	F ' 1 ' '
Elvitegravir/cobicistat/	Elvitegravir	\leftrightarrow	\leftrightarrow	\leftrightarrow	Er is geen dosisaanpassing van
emtricitabine/	Cobicistat	\leftrightarrow	\leftrightarrow	1	Epclusa of
tenofovirdisoproxilfumaraat				1,7	elvitegravir/cobicistat/
(150/150/200 mg/300 mg				(1,5;	emtricitabine/
eenmaal daags)/sofosbuvir/				1,9)	tenofovirdisoproxilfumaraat
velpatasvir (400/100 mg eenmaal	Sofosbuvir	\leftrightarrow	\leftrightarrow		vereist.
daags) ^{c, d}	Velpatasvir	\leftrightarrow	\leftrightarrow	1	
	1			1,4	
				(1,2;	
				1,5)	
Dolutegravir (50 mg eenmaal	Dolutegravir	\leftrightarrow	\leftrightarrow	↔	Er is geen dosisaanpassing van
daags)/sofosbuvir/velpatasvir		· /			Epclusa of dolutegravir vereist.
(400/100 mg eenmaal daags)	Sofosbuvir	\leftrightarrow	\leftrightarrow		Eperusa of dofutegravit vereist.
	Velpatasvir	\leftrightarrow	\leftrightarrow	\leftrightarrow	
KRUIDENSUPPLEMENTEN	T -				1
Sint-janskruid	Interactie niet one	derzocht.			Epclusa is gecontra-indiceerd
	Verwachting:				voor gebruik samen met sint-
	↓ Sofosbuvir				janskruid (zie rubriek 4.3).
	↓ Velpatasvir				
(Inductie van P-gp en CYP's)					
HMG-CoA-REDUCTASEREMM	ERS				
Atorvastatine (enkelvoudige dosis	Waargenomen:	↑	1		Er is geen dosisaanpassing van
van 40 mg) +	Atorvastatine	1,7	1,5		Epclusa of atorvastatine vereist.
sofosbuvir/velpatasvir		(1,5;	(1,5;		•
(400/100 mg eenmaal daags) ^d		1,9)	1,6)		
Rosuvastatine	Interactie alleen o	onderzoc	ht met velp	atasvir.	Gelijktijdige toediening van
	Verwachting:		1		Epclusa met rosuvastatine leidt
	↔ Sofosbuvir				tot een stijging van de
					concentratie van rosuvastatine,
Rosuvastatine (enkelvoudige	Waargenomen:				wat gepaard gaat met een
dosis van 10 mg)/velpatasvir	Rosuvastatine	↑	1		verhoogd risico op myopathie,
(100 mg eenmaal daags) ^d	Rosa vastatine	2,6	2,7		waaronder rabdomyolyse.
(100 mg cenmaar daags)		(2,3;	(2,5;		Rosuvastatine kan, in een dosis
		• 0)	• • •		die niet hoger is dan 10 mg,
	Effect op blootste	2,9)	2,9)	r niot	gelijktijdig met Epclusa worden
(Remming van OATP1B en	onderzocht.	ziiiig aai	toegediend.		
•					toegediend.
BCRP)	Verwachting:				
Dunanantatina	↔ Velpatasvir	1	L. 4	-4	Enin and desired
Pravastatine	Interactie alleen o	onderzoc	nt met velp	atasvır.	Er is geen dosisaanpassing van
	Verwachting:				Epclusa of pravastatine vereist.
	↔ Sofosbuvir				
Pravastatine (enkelvoudige dosis	Waargenomen:				-
van 40 mg)/velpatasvir (100 mg	Pravastatine	↑	1		
eenmaal daags) ^d		1,3	1,4		
		(1,1;	(1,2;		
		1,5)	1,5)		
(Remming van OATP1B)	Effect op blootste	elling aar	velpatasvi	r niet	1
,	onderzocht.	2	1		
	Verwachting:				
	verwachting.				

Geneesmiddel naar therapeutische gebieden/mogelijk	Effecten op con Gemiddelde ve (90%-betrouw	rhouding	Aanbeveling m.b.t. gelijktijdige toediening met Epclusa			
interactiewerkingsmechanisme	Werkzame stof		AUC			
Andere statines NARCOTISCHE ANALGETICA	Verwachting: † Statines			Cmin	Interacties kunnen niet worden uitgesloten met andere HMG-CoA-reductaseremmers. Bij gelijktijdige toediening met Epclusa moet zorgvuldig worden gecontroleerd op bijwerkingen van statines en moet zo nodig een lagere dosis statines worden overwogen.	
Methadon	R-methadon	\leftrightarrow	\leftrightarrow	\leftrightarrow	Er is geen dosisaanpassing van	
(onderhoudstherapie met	K-methadon				Epclusa of methadon vereist.	
methadon [30 tot 130 mg/dag])/ sofosbuvir (400 mg eenmaal	S-methadon	\leftrightarrow	\leftrightarrow	\leftrightarrow	Eperasa of memadon vereist.	
daags) ^d	Sofosbuvir	\leftrightarrow	1,3 (1,0; 1,7)			
Methadon	Interactie alleen Verwachting: ↔ Velpatasvir	onderzoch	nt met sofo	sbuvir.		
<i>IMMUNOSUPPRESSIVA</i>						
Ciclosporine (enkelvoudige dosis van 600 mg)/sofosbuvir (enkelvoudige dosis van 400 mg) ^f	Ciclosporine Sofosbuvir	 ← ↑ 2,5 (1,9; 3,5) 	 ← ↑ 4,5 (3,3; 6,3) 		Er is geen dosisaanpassing van Epclusa of ciclosporine vereist bij de start van gelijktijdige toediening. Daarna kan nauwlettend toezicht en mogelijke dosisaanpassing van ciclosporine nodig zijn.	
Ciclosporine (enkelvoudige dosis van 600 mg) ^f /velpatasvir (enkelvoudige dosis van 100 mg) ^d	Ciclosporine	\leftrightarrow	↓ 0,88 (0,78; 1,0)			
	Velpatasvir	1,6 (1,2; 2,0)	1,5; 2,0 (1,5; 2,7)			
Tacrolimus (enkelvoudige dosis van 5 mg) ^{f/} sofosbuvir (enkelvoudige dosis van 400 mg) ^d	Tacrolimus	0,73 (0,59; 0,90)	1,1 (0,84; 1,4)		Er is geen dosisaanpassing van Epclusa of tacrolimus vereist bij de start van gelijktijdige toediening. Daarna kan nauwlettend toezicht en mogelijke dosisaanpassing van tacrolimus nodig zijn.	
	Sofosbuvir	↓ 0,97 (0,65; 1,4)	1,1 (0,81; 1,6)			
Tacrolimus	Effect op bloots onderzocht. Verwachting: ↔ Velpatasvir	telling aan	velpatasvi	ir niet		

Geneesmiddel naar therapeutische gebieden/mogelijk	Effecten op concentraties geneesmiddel. Gemiddelde verhouding (90%-betrouwbaarheidsinterval) ^{a,b}			Aanbeveling m.b.t. gelijktijdige toediening met Epclusa	
interactiewerkingsmechanisme	Werkzame stof	Cmax	AUC	Cmin	_
ORALE ANTICONCEPTIVA					
Norgestimaat/ethinylestradiol (norgestimaat 0,180 mg/0,215 mg/0,25 mg/ ethinylestradiol 0,025 mg)/sofosbuvir (400 mg eenmaal daags) ^d	Norel- gestromine	\leftrightarrow	\leftrightarrow	\leftrightarrow	Er is geen dosisaanpassing van orale anticonceptiva vereist.
	Norgestrel	\leftrightarrow	1,2 (0,98; 1,5)	1,2 (1,0; 1,5)	
	Ethinylestradiol	\leftrightarrow	\leftrightarrow	\leftrightarrow	
Norgestimaat/ethinylestradiol (norgestimaat	Norel- gestromine	\leftrightarrow	\leftrightarrow	\leftrightarrow	
0,180 mg/0,215 mg/ 0,25 mg/ethinylestradiol	Norgestrel	\leftrightarrow	\leftrightarrow	\leftrightarrow	
0,025 mg)/velpatasvir (100 mg eenmaal daags) ^d	Ethinylestradiol	1,4 (1,2; 1,7)	\leftrightarrow	↓ 0,83 (0,65; 1,1)	

- a Gemiddelde verhouding (90%-BI) van de farmacokinetische parameters van de geneesmiddelen wanneer gelijktijdig toegediend met één onderzoeksgeneesmiddel alleen of beide in combinatie. Geen effect = 1,00.
- b Alle onderzoeken naar interacties uitgevoerd bij gezonde vrijwilligers.
- Toegediend in de vorm van Epclusa.
- d Bereik waarbinnen geen farmacokinetische interacties optreden: 70-143%.
- e Dit zijn geneesmiddelen binnen de klasse waarbij soortgelijke interacties konden worden voorspeld.
- f Bio-equivalentie-/equivalentiegrenzen 80-125%.
- g Bereik waarbinnen geen farmacokinetische interacties optreden: 50-200%.

4.6 Vruchtbaarheid, zwangerschap en borstvoeding

Zwangerschap

Er zijn geen of een beperkte hoeveelheid gegevens (minder dan 300 zwangerschapsuitkomsten) over het gebruik van sofosbuvir, velpatasvir of Epclusa bij zwangere vrouwen.

Sofosbuvir

De resultaten van dieronderzoek duiden niet op directe of indirecte schadelijke effecten wat betreft reproductietoxiciteit (zie rubriek 5.3).

Het was niet mogelijk om de bij ratten bereikte blootstellingsmarges voor sofosbuvir in verhouding tot de blootstelling bij mensen bij de aanbevolen klinische dosis goed te schatten (zie rubriek 5.3).

Velpatasvir

Uit dieronderzoek is een mogelijk verband gebleken met reproductietoxiciteit (zie rubriek 5.3).

Uit voorzorg wordt het gebruik van Epclusa niet aanbevolen tijdens de zwangerschap.

Borstvoeding

Het is niet bekend of sofosbuvir, metabolieten van sofosbuvir of velpatasvir in de moedermelk worden uitgescheiden.

Uit beschikbare farmacokinetische gegevens bij dieren blijkt dat velpatasvir en metabolieten van sofosbuvir in melk worden uitgescheiden.

Risico voor pasgeborenen/zuigelingen kan niet worden uitgesloten. Daarom mag Epclusa niet worden gebruikt in de periode dat borstvoeding wordt gegeven.

Vruchtbaarheid

Er zijn geen gegevens beschikbaar over het effect van Epclusa op de vruchtbaarheid bij mensen. De resultaten van dieronderzoek duiden niet op schadelijke effecten van sofosbuvir of velpatasvir op de vruchtbaarheid.

Raadpleeg de Samenvatting van de productkenmerken van ribavirine voor gedetailleerde aanbevelingen met betrekking tot zwangerschap, anticonceptie en borstvoeding als ribavirine gelijktijdig wordt toegediend met Epclusa.

4.7 Beïnvloeding van de rijvaardigheid en het vermogen om machines te bedienen

Epclusa heeft geen of een verwaarloosbare invloed op de rijvaardigheid en op het vermogen om machines te bedienen.

4.8 Bijwerkingen

Samenvatting van het veiligheidsprofiel

Het veiligheidsprofiel van Epclusa is vastgesteld in gepoolde klinische fase 3-onderzoeken van patiënten geïnfecteerd met HCV-genotype 1, 2, 3, 4, 5 of 6 en in de postmarketingsituatie. Er werden uit klinische onderzoeken geen bijwerkingen van Epclusa geconstateerd. In de postmarketingsituatie zijn ernstige gevallen van bradycardie en hartblok waargenomen wanneer producten die sofosbuvir bevatten in combinatie met amiodaron worden gebruikt, en HBV-reactivatie is waargenomen bij patiënten met een gelijktijdige infectie met HCV/HBV na behandeling met direct werkende antivirale middelen (zie rubriek 4.4).

Samenvatting van de bijwerkingen in tabelvorm

De beoordeling van bijwerkingen van Epclusa is gebaseerd op veiligheidsgegevens uit klinische onderzoeken en postmarketingervaring. Alle bijwerkingen worden in tabel 5 vermeld. De bijwerkingen worden hieronder vermeld per systeem/orgaanklasse en frequentiegroep. De frequenties worden als volgt gedefinieerd: zeer vaak ($\geq 1/10$); vaak ($\geq 1/100$, < 1/10); soms ($\geq 1/1.000$, < 1/1.000); zelden ($\geq 1/10.000$, < 1/1.000) of zeer zelden (< 1/10.000).

Tabel 5: Bijwerkingen geïdentificeerd met Epclusa

Frequentie	Bijwerking		
Maagdarmstelselaandoeningen			
Zeer vaak	braken ^a		
Huid- en onderhuidaandoeningen:			
Vaak	huiduitslag ^b		
Soms	angio-oedeem ^b		

a. Bijwerking werd waargenomen bij pediatrische patiënten van 3 tot < 6 jaar

Beschrijving van geselecteerde bijwerkingen

Hartritmestoornissen

Er zijn gevallen van ernstige bradycardie en hartblok waargenomen bij gebruik van regimes met sofosbuvir in combinatie met amiodaron en/of andere geneesmiddelen die de hartfrequentie vertragen (zie rubriek 4.4 en 4.5).

b. Bijwerking vastgesteld via postmarketingbewaking voor producten die sofosbuvir/velpatasvir bevatten

Huidaandoeningen

Frequentie niet bekend: Stevens-Johnson-syndroom.

Pediatrische patiënten

De waargenomen bijwerkingen kwamen overeen met de bijwerkingen die in klinische onderzoeken naar Epclusa bij volwassenen werden waargenomen. Er werd waargenomen dat braken een zeer vaak voorkomende bijwerking van Epclusa was bij pediatrische patiënten van 3 tot < 6 jaar. De veiligheidsbeoordeling van Epclusa bij pediatrische patiënten van 3 jaar en ouder is gebaseerd op gegevens uit een open-label klinisch fase 2-onderzoek (onderzoek 1143) waarin 216 patiënten werden opgenomen die gedurende 12 weken met sofosbuvir/velpatasvir werden behandeld.

Melding van vermoedelijke bijwerkingen

Het is belangrijk om na toelating van het geneesmiddel vermoedelijke bijwerkingen te melden. Op deze wijze kan de verhouding tussen voordelen en risico's van het geneesmiddel voortdurend worden gevolgd. Beroepsbeoefenaren in de gezondheidszorg wordt verzocht alle vermoedelijke bijwerkingen te melden via het nationale meldsysteem zoals vermeld in aanhangsel V.

4.9 Overdosering

De hoogste gedocumenteerde doses van sofosbuvir en velpatasvir waren respectievelijk een enkelvoudige dosis van 1.200 mg en een enkelvoudige dosis van 500 mg. In deze onderzoeken met gezonde volwassen vrijwilligers werden geen ongunstige effecten waargenomen bij deze dosisniveaus. De effecten van hogere doses/blootstellingen zijn niet bekend.

Er is geen specifiek antidotum beschikbaar voor overdosering met Epclusa. Als overdosering optreedt, moet de patiënt worden gevolgd voor verschijnselen van toxiciteit. Behandeling van overdosering met Epclusa bestaat uit algemene ondersteunende maatregelen, waaronder controle van vitale functies alsook observatie van de klinische status van de patiënt. Hemodialyse kan op doeltreffende wijze de belangrijkste circulerende metaboliet van sofosbuvir, GS-331007, verwijderen met een extractieverhouding van 53%. Het is onwaarschijnlijk dat hemodialyse in significante mate velpatasvir verwijdert, aangezien velpatasvir in hoge mate gebonden is aan plasma-eiwitten.

5. FARMACOLOGISCHE EIGENSCHAPPEN

5.1 Farmacodynamische eigenschappen

Farmacotherapeutische categorie: Antivirale middelen voor systemisch gebruik; Direct werkend antiviraal middel, ATC-code: J05AP55

Werkingsmechanisme

Sofosbuvir is een pan-genotypische remmer van het RNA-afhankelijke RNA-polymerase van HCV-NS5B, dat van essentieel belang is voor virale replicatie. Sofosbuvir is een nucleotide-prodrug die na intracellulaire metabolisatie het farmacologisch actieve uridineanalogon-trifosfaat (GS-461203) vormt dat door het NS5B-polymerase ingebouwd wordt in HCV-RNA en tot ketenterminatie leidt. GS-461203 (de actieve metaboliet van sofosbuvir) remt noch humane DNA- en RNA-polymerasen noch mitochondriaal RNA-polymerase.

Velpatasvir is een HCV-remmer die zich richt op het HCV-NS5A-eiwit, dat van essentieel belang is voor zowel RNA-replicatie als de vorming van HCV-virions. *In-vitro*-onderzoeken naar resistentieselectie en kruisresistentie wijzen uit dat het werkingsmechanisme van velpatasvir zich richt op NS5A.

Antivirale werking

De waarden voor de effectieve 50%-concentratie (EC₅₀) van sofosbuvir en velpatasvir tegen replicons met volledige lengte of chimere replicons die voor NS5B- en NS5A-sequenties uit de laboratoriumstammen codeerden, worden in tabel 6 weergegeven. De EC₅₀-waarden van sofosbuvir en velpatasvir tegen klinische isolaten worden in tabel 7 weergegeven.

Tabel 6: Werking van sofosbuvir en velpatasvir tegen laboratoriumreplicons met volledige lengte of chimere laboratoriumreplicons

Replicongenotype	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	n.b.	0,004
5a	15 ^b	0,021-0,054 ^d
6a	14 ^b	0,006-0,009
6e	n.b.	$0,130^{d}$

n.b. = niet beschikbaar

- a Gemiddelde waarde van meerdere experimenten met hetzelfde laboratoriumreplicon.
- b Voor het testen werden stabiele chimere 1b-replicons gebruikt die NS5B-genen van genotype 2b, 5a of 6a dragen.
- c Gegevens van diverse stammen NS5A-replicons met volledige lengte of chimere NS5A-replicons die NS5A-genen met volledige lengte dragen die L31- of M31-polymorfismen bevatten.
- d. Gegevens van een chimeer NS5A-replicon dat NS5A-aminozuren 9-184 draagt.

Tabel 7: Werking van sofosbuvir en velpatasvir tegen transiënte replicons uit klinische isolaten die NS5A of NS5B bevatten

Replicongenotype	Replicons uit klinische isolaten die NS5B bevatten		Replicons uit klinische isolaten die NS5A bevatten		
	Aantal klinische isolaten	Mediane EC ₅₀ voor sofosbuvir, nM (spreiding)	Aantal klinische isolaten	Mediane EC ₅₀ voor velpatasvir, nM (spreiding)	
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	n.b.	n.b.	16	0,002 (0,0003-0,007)	
3a	106	81 (24-181)	38	0,005 (0,002-1,871)	
4a	n.b.	n.b.	5	0,002 (0,001-0,004)	
4d	n.b.	n.b.	10	0,007 (0,004-0,011)	
4r	n.b.	n.b.	7	0,003 (0,002-0,006)	
5a	n.b.	n.b.	42	0,005 (0,001-0,019)	
6a	n.b.	n.b.	26	0,007 (0,0005-0,113)	
6e	n.b.	n.b.	15	0,024 (0,005-0,433)	

n.b. = niet beschikbaar

De aanwezigheid van 40% humaan serum had geen effect op de anti-HCV-activiteit van sofosbuvir maar verlaagde de anti-HCV-activiteit van velpatasvir tegen HCV-replicons van genotype 1a met een factor 13.

Bij beoordeling van sofosbuvir in combinatie met velpatasvir werd geen antagonistisch effect aangetoond wat betreft verlaging van de HCV-RNA-concentraties in repliconcellen.

Resistentie

In celkweken

In celkweken zijn HCV-replicons met verminderde gevoeligheid voor sofosbuvir geselecteerd voor diverse genotypes, waaronder 1b, 2a, 2b, 3a, 4a, 5a en 6a. Verminderde gevoeligheid voor sofosbuvir was bij alle onderzochte replicongenotypes gerelateerd aan de primaire NS5B-substitutie S282T. Plaatsgerichte mutagenese van de S282T-substitutie in replicons van genotype 1 tot en met 6 leidde tot een 2- tot 18-voudig verminderde gevoeligheid voor sofosbuvir en tot een daling van de virale replicatiecapaciteit met 89% tot 99% vergeleken met het overeenkomstige wildtype. In biochemische tests was het vermogen van het actieve trifosfaat van sofosbuvir (GS-461203) om recombinant NS5B-polymerase te remmen van genotypes 1b, 2a, 3a en 4a met expressie van S282T-substitutie lager dan het vermogen ervan om wildtype recombinant NS5B-polymerase te remmen, wat blijkt uit een 8,5- tot 24-voudige toename van de remmende 50%-concentratie (IC50).

In celkweken is *in-vitro* selectie van HCV-replicons met verminderde gevoeligheid voor velpatasvir uitgevoerd voor diverse genotypes, waaronder 1a, 1b, 2a, 3a, 4a, 5a en 6a. Varianten werden geselecteerd op NS5A-resistentie-geassocieerde posities 24, 28, 30, 31, 32, 58, 92 en 93. De resistentie-geassocieerde varianten (*'resistance associated variants'*, RAV's) geselecteerd bij twee of meer genotypes waren F28S, L31I/V en Y93H. Plaatsgerichte mutagenese van bekende NS5A-RAV's toonde aan dat de volgende substituties leiden tot afname van de gevoeligheid voor velpatasvir met een factor > 100: M28G, A92K en Y93H/N/R/W bij genotype 1a, A92K bij genotype 1b, C92T en Y93H/N bij genotype 2b, Y93H bij genotype 3 en L31V en P32A/L/Q/R bij genotype 6. Geen van de individuele substituties getest bij genotypes 2a, 4a of 5a leidde tot afname in de gevoeligheid voor velpatasvir met een factor > 100. Combinaties van deze varianten vertoonden vaak een sterkere afname in de gevoeligheid voor velpatasvir dan enkelvoudige RAV's alleen.

In klinisch onderzoek

Onderzoeken bij patiënten zonder cirrose en bij patiënten met gecompenseerde cirrose. In een gepoolde analyse van patiënten zonder cirrose of met gecompenseerde cirrose die gedurende 12 weken Epclusa kregen in drie fase 3-onderzoeken, kwamen 12 patiënten (twee met genotype 1 en tien met genotype 3) in aanmerking voor analyse van de resistentie als gevolg van virologisch falen. Eén extra patiënt, geïnfecteerd met HCV-genotype 3 bij aanvang, liep bij virologisch falen opnieuw een infectie op maar nu met HCV-genotype 1a en werd uitgesloten van de virologische analyse. Bij patiënten geïnfecteerd met HCV-genotype 2, 4, 5 of 6 was geen sprake van virologisch falen.

Van de twee patiënten met genotype 1 en virologisch falen was één patiënt geïnfecteerd met virus met opgekomen NS5A-RAV Y93N en de andere patiënt met virus met opgekomen NS5A-RAV's L31I/V en Y93H bij virologisch falen. Beide patiënten waren geïnfecteerd met een virus met bij aanvang NS5A-RAV's. Er werden bij de twee patiënten bij falen geen NS5B-nucleosideremmer- (NI-) RAV's waargenomen.

Van de tien patiënten met genotype 3 en virologisch falen werd bij alle tien patiënten bij falen Y93H waargenomen (bij zes patiënten trad Y93H op na de behandeling en vier patiënten hadden Y93H bij aanvang en na behandeling). Er werden bij falen bij de tien patiënten geen NS5B-NI-RAV's waargenomen.

Onderzoeken bij patiënten met gedecompenseerde cirrose

In één fase 3-onderzoek bij patiënten met gedecompenseerde cirrose die gedurende 12 weken Epclusa + ribavirine kregen, kwamen drie patiënten (één met genotype 1 en twee met genotype 3) in aanmerking voor analyse van de resistentie als gevolg van virologisch falen. Bij geen van de patiënten geïnfecteerd met HCV-genotype 2 of 4 in de groep met Epclusa + ribavirine gedurende 12 weken was sprake van virologisch falen.

De enige patiënt met HCV-genotype 1 en virologisch falen had bij falen geen NS5A- of NS5B-RAV's.

Van de twee patiënten met genotype 3 en virologisch falen verscheen bij één patiënt bij falen de NS5A-RAV Y93H. Een andere patiënt had een virus met Y93H bij aanvang en virologisch falen en ontwikkelde bij falen ook lage waarden (< 5%) voor de NS5B-NI-RAV's N142T en E237G. De farmacokinetische gegevens van deze patiënt kwamen overeen met die van therapieontrouw.

In dit onderzoek kwam bij twee patiënten behandeld met Epclusa gedurende 12 of 24 weken zonder ribavirine de NS5B-S282T op in lage waarden (< 5%) samen met L159F.

Effect van met resistentie geassocieerde HCV-varianten bij aanvang op het resultaat van de behandeling

Onderzoeken bij patiënten zonder cirrose en bij patiënten met gecompenseerde cirrose

Om het verband te onderzoeken tussen reeds bestaande NS5A-RAV's bij aanvang en het resultaat van de behandeling bij patiënten zonder cirrose of met gecompenseerde cirrose zijn in drie klinische fase 3-onderzoeken (ASTRAL-1, ASTRAL-2 en ASTRAL-3) analyses uitgevoerd. Van de 1.035 met sofosbuvir/velpatasvir behandelde patiënten in de drie klinische fase 3-onderzoeken werden 1.023 patiënten opgenomen in de analyse van de NS5A-RAV's; zeven patiënten werden uitgesloten omdat ze geen aanhoudende virologische respons (SVR12) bereikten of omdat bij hen geen sprake was van virologisch falen en nog eens vijf patiënten werden uitgesloten omdat NS5A-gensequentiëring mislukte. In de gepoolde analyse van de fase 3-onderzoeken werden in het virus van 380/1.023 (37%) van de patiënten bij aanvang NS5A-RAV's vastgesteld. Met HCV-genotype 2, 4 en 6 geïnfecteerde patiënten hadden een hogere prevalentie van NS5A-RAV's (respectievelijk 70%, 63% en 52%) dan met HCV-genotype 1 (23%), genotype 3 (16%) en genotype 5 (18%) geïnfecteerde patiënten.

RAV's bij aanvang hadden geen relevante invloed op het SVR12-percentage bij patiënten geïnfecteerd met HCV-genotype 1, 2, 4, 5 en 6, zoals samengevat in tabel 8. Met genotype 3 geïnfecteerde patiënten met de NS5A-RAV Y93H bij aanvang hadden een lager SVR12-percentage dan patiënten zonder Y93H na behandeling met Epclusa gedurende 12 weken, zoals samengevat in tabel 9. In het ASTRAL-3-onderzoek werd de RAV Y93H bij aanvang gevonden bij 9% van de patiënten behandeld met Epclusa.

Tabel 8: SVR12 bij patiënten met of zonder NS5A-RAV's bij aanvang per HCV-genotype (onderzoeken ASTRAL-1, ASTRAL-2 en ASTRAL-3)

	Epclusa 12 weken				
	Genotype 1 Genotype 3 Genotype 2, 4, 5 of 6 Totaal				
Met NS5A-RAV's bij aanvang	97% (73/75)	88% (38/43)	100% (262/262)	98% (373/380)	
Zonder NS5A- RAV's bij aanvang	100% (251/251)	97% (225/231)	100% (161/161)	99% (637/643)	

Tabel 9: SVR12 bij patiënten met en zonder Y93H bij aanvang, 1% afkapwaarde (populatiegroep voor resistentie-analyse) ASTRAL-3

	Epclusa 12 weken				
	Alle proefpersonen Cirrotisch		Niet-cirrotisch		
	(n=274)	(n = 80)	(n = 197)		
Totaal	95,3% (263/274)	91,3% (73/80)	97,9% (190/194)		
95%-BI	92,9% tot 98,0%	82,8% tot 96,4%	92,8% tot 98,6%		
SVR met Y93H	84,0% (21/25)	50,0% (2/4)	90,5% (19/21)		
95%-BI	63,9% tot 95,5%	6,8% tot 93,2%	69,6% tot 98,8%		
SVR zonder Y93H	96,4% (242/249)	93,4% (71/76)	98,8% (171/173)		
95%-BI	94,3% tot 98,9%	85,3% tot 97,8%	95,9% tot 99,9%		

Bij geen enkele patiënt in de fase 3-onderzoeken werd de NS5B-NI-RAV S282T in de NS5B-sequentie bij aanvang gevonden. SVR12 werd bereikt bij alle 77 patiënten met NS5B-NI-

RAV's bij aanvang met inbegrip van N142T, L159F, E/N237G, C/M289L/I, L320F/I/V, V321A/I en S282G+V321I.

Onderzoeken bij patiënten met gedecompenseerde cirrose (CPT-klasse B)

Bij patiënten met gedecompenseerde cirrose zijn in één klinisch fase 3-onderzoek (ASTRAL-4) analyses uitgevoerd om het verband te onderzoeken tussen reeds bestaande NS5A-RAV's bij aanvang en het resultaat van de behandeling. Van de 87 met Epclusa + ribavirine behandelde patiënten werden 85 patiënten opgenomen in de analyse van de NS5A-RAV's; twee patiënten werden uitgesloten omdat ze geen SVR12 bereikten of omdat bij hen geen sprake was van virologisch falen. Van de patiënten die werden behandeld met Epclusa + ribavirine gedurende 12 weken, had 29% (25/85) van de patiënten bij aanvang een virus met NS5A-RAV's: 29% (19/66), 75% (3/4), 15% (2/13) en 50% (1/2) voor patiënten met respectievelijk HCV-genotype 1, 2, 3 en 4.

SVR12 bij patiënten met of zonder NS5A-RAV's bij aanvang in de groep met Epclusa + ribavirine gedurende 12 weken voor dit onderzoek staat weergegeven in tabel 10.

Tabel 10: SVR12 bij patiënten met of zonder NS5A-RAV's bij aanvang per HCV-genotype (onderzoek ASTRAL-4)

	Epclusa + RBV 12 weken				
	Genotype 1	Totaal			
Met NS5A-RAV's bij aanvang	100% (19/19)	50% (1/2)	100% (4/4)	96% (24/25)	
Zonder NS5A-RAV's bij aanvang	98% (46/47)	91% (10/11)	100% (2/2)	98% (58/60)	

De enige patiënt met genotype 3 met bij aanvang NS5A-RAV's en bij wie geen SVR12 werd bereikt, had NS5A-substitutie Y93H bij aanvang; de farmacokinetische gegevens van deze patiënt kwamen overeen met die van therapieontrouw.

Drie patiënten in de groep met 12 weken Epclusa + ribavirine hadden bij aanvang NS5B-NI-RAV's (N142T en L159F) en alle drie de patiënten bereikten SVR12.

Pediatrische patiënten

De aanwezigheid van NS5A- en NS5B-RAV's had geen invloed op de uitkomst van de behandeling; alle patiënten met NS5A- (n = 29) of NS5B-NI- (n = 6) RAV's bij aanvang bereikten SVR na behandeling gedurende 12 weken met Epclusa.

Kruisresistentie

In-vitro-gegevens duiden erop dat de meeste NS5A-RAV's die leiden tot resistentie tegen ledipasvir en daclatasvir, gevoelig bleven voor velpatasvir. Velpatasvir was volledig werkzaam tegen de met resistentie tegen sofosbuvir geassocieerde substitutie S282T in NS5B, terwijl alle met resistentie tegen velpatasvir geassocieerde substituties in NS5A volledig gevoelig waren voor sofosbuvir. Zowel sofosbuvir als velpatasvir was volledig werkzaam tegen substituties geassocieerd met resistentie tegen andere klassen van direct werkende antivirale middelen met een ander werkingsmechanisme, zoals NS5B-niet-nucleosideremmers en NS3-proteaseremmers. De werkzaamheid van Epclusa is niet beoordeeld bij patiënten bij wie eerder een behandeling met andere regimes met onder meer een NS5A-remmer had gefaald.

Klinische werkzaamheid en veiligheid

De werkzaamheid van Epclusa werd beoordeeld in drie fase 3-onderzoeken bij patiënten geïnfecteerd met HCV-genotype 1 tot en met 6 met of zonder gecompenseerde cirrose, in één fase 3-onderzoek bij patiënten geïnfecteerd met HCV-genotype 1 tot en met 6 met gedecompenseerde cirrose, in één fase 3-onderzoek bij patiënten die gelijktijdig met HIV-1 en HCV-genotype 1 tot en met 6 waren geïnfecteerd, en in één fase 2-onderzoek bij patiënten met HCV-infectie en ESRD die dialyse vereist, zoals samengevat in tabel 11.

Tabel 11: Onderzoeken uitgevoerd met Epclusa bij patiënten geïnfecteerd met HCV-genotype 1, 2, 3, 4, 5 of 6

Onderzoek	Populatie	Onderzoeksarmen (Aantal behandelde patiënten)
ASTRAL-1	Genotype 1, 2, 4, 5 en 6 NEB en EB, zonder cirrose of met gecompenseerde cirrose	Epclusa 12 weken (624) Placebo 12 weken (116)
ASTRAL-2	Genotype 2 NEB en EB, zonder cirrose of met gecompenseerde cirrose	Epclusa 12 weken (134) SOF+RBV 12 weken (132)
ASTRAL-3	Genotype 3 NEB en EB, zonder cirrose of met gecompenseerde cirrose	Epclusa 12 weken (277) SOF+RBV 24 weken (275)
ASTRAL-4	Genotype 1, 2, 3, 4, 5 en 6 NEB en EB, met gedecompenseerde cirrose CPT- klasse B	Epclusa 12 weken (90) Epclusa + RBV 12 weken (87) Epclusa 24 weken (90)
ASTRAL-5	Genotype 1, 2, 3, 4, 5 en 6 NEB en EB, zonder cirrose of met gecompenseerde cirrose, met gelijktijdige infectie met HIV-1 en HCV	Epclusa 12 weken (106)
GS-US-342-4062	NEB en EB met of zonder cirrose, met ESRD die dialyse vereist	Epclusa 12 weken (59)

NEB = niet eerder behandelde patiënten; EB = eerder behandelde patiënten (met inbegrip van degenen bij wie een regime gebaseerd op peginterferon alfa + ribavirine met of zonder HCV-proteaseremmer had gefaald)

De dosis ribavirine werd op het lichaamsgewicht gebaseerd (1.000 mg dagelijks toegediend verdeeld in twee doses voor patiënten van < 75 kg en 1.200 mg voor patiënten van ≥ 75 kg) en toegediend verdeeld in twee doses bij gebruik in combinatie met sofosbuvir in de ASTRAL-2- en ASTRAL-3-onderzoeken of in combinatie met Epclusa in het ASTRAL-4-onderzoek. Dosisaanpassingen van ribavirine werden uitgevoerd volgens de voorschrijfinformatie van ribavirine. De waarden van het HCV-RNA in serum werden tijdens de klinische onderzoeken gemeten met gebruikmaking van de COBAS AmpliPrep/COBAS Taqman HCV-test (versie 2.0) met een ondergrens voor kwantificering (*lower limit of quantification*, LLOQ) van 15 IE/ml. Een aanhoudende virologische respons (SVR12), gedefinieerd als HCV-RNA minder dan LLOQ 12 weken na beëindiging van de behandeling, was het primaire eindpunt voor bepaling van het HCV-genezingspercentage.

Klinische onderzoeken bij patiënten zonder cirrose en bij patiënten met gecompenseerde cirrose Met HCV-genotype 1, 2, 4, 5 en 6 geïnfecteerde volwassenen – ASTRAL-1 (onderzoek 1138)
ASTRAL-1 was een gerandomiseerd, dubbelblind, placebogecontroleerd onderzoek waarin 12 weken behandeling met Epclusa werd vergeleken met 12 weken placebo bij patiënten geïnfecteerd met HCV-genotype 1, 2, 4, 5 of 6. Patiënten geïnfecteerd met HCV-genotype 1, 2, 4 of 6 werden gerandomiseerd in een verhouding van 5:1 naar behandeling met Epclusa gedurende 12 weken of placebo gedurende 12 weken. Patiënten geïnfecteerd met HCV-genotype 5 werden opgenomen in de Epclusa-groep. Randomisatie werd gestratificeerd naar HCV-genotype (1, 2, 4, 6 en onbepaald) en de aan- of afwezigheid van cirrose.

Demografische gegevens en aanvangskenmerken waren gelijk voor de Epclusa- en placebogroep. Van de 740 behandelde patiënten was de mediane leeftijd 56 jaar (spreiding: 18 tot 82); 60% van de patiënten was man; 79% was blank, 9% was zwart; 21% had bij aanvang een *'body mass index'* van ten minste 30 kg/m²; het percentage van de patiënten met een infectie met HCV-genotype 1, 2, 4, 5 of 6 was respectievelijk 53%, 17%, 19%, 5% en 7%; 69% had non-CC IL28B-allelen (CT of TT); 74% had bij aanvang HCV-RNA-concentraties van ten minste 800.000 IE/ml; 19% had gecompenseerde cirrose en 32% was eerder behandeld geweest.

Tabel 12 geeft de SVR12 weer voor het ASTRAL-1-onderzoek per HCV-genotype. In de placebogroep bereikte geen van de patiënten SVR12.

Tabel 12: SVR12 in onderzoek ASTRAL-1 per HCV-genotype

	Epclusa 12 weken (n = 624)							
	Totaal		GT-1		GT-2	GT-4	GT-5	GT-6
	(alle GT's)	GT-1a	GT-1b	Totaal	(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)
Resultaat voor	patiënten zon	der SVR12						
Virologisch								
falen tijdens	0/624	0/210	0/118	0/328	0/104	0/116	0/35	0/41
behandeling								
Recidiefa	< 1%	< 1%	1%	1%	0/104	0/116	0/35	0/41
Recidiei	(2/623)	(1/209)	(1/118)	(2/327)	0/104	0/110	0/33	0/41
Ozrani osab	1%	1%	0/118	1%	0/104	0/116	3%	0/41
Overige ^b	(4/624)	(3/210)	0/118	(3/328)	0/104	0/110	(1/35)	0/41

GT = genotype

Met HCV-genotype 2 geïnfecteerde volwassenen – ASTRAL-2 (onderzoek 1139)

ASTRAL-2 was een gerandomiseerd, open-label onderzoek waarin 12 weken behandeling met Epclusa werd vergeleken met 12 weken behandeling met SOF+ribavirine bij patiënten met een infectie met HCV-genotype 2. De patiënten werden gerandomiseerd in een verhouding van 1:1 naar behandeling met Epclusa gedurende 12 weken of met SOF+ribavirine gedurende 12 weken. Randomisatie was gestratificeerd naar de aan- of afwezigheid van cirrose en naar behandelingsgeschiedenis (niet eerder behandeld *versus* eerder behandeld).

Demografische gegevens en aanvangskenmerken waren gelijk voor de twee behandelingsgroepen. Van de 266 behandelde patiënten was de mediane leeftijd 58 jaar (spreiding: 23 tot 81); 59% van de patiënten was man; 88% was blank, 7% was zwart; 33% had bij aanvang een *'body mass index'* van ten minste 30 kg/m²; 62% had non-CC IL28B-allelen (CT of TT); 80% had bij aanvang HCV-RNA-concentraties van ten minste 800.000 IE/ml; 14% had gecompenseerde cirrose en 15% was eerder behandeld geweest.

Tabel 13 geeft de SVR12 weer voor het ASTRAL-2-onderzoek.

Tabel 13: SVR12 in onderzoek ASTRAL-2 (HCV-genotype 2)

	Epclusa 12 weken (n = 134)	SOF+RBV 12 weken (n = 132)
SVR12	99% (133/134)	94% (124/132)
Resultaat voor patiënten zonder SVR12		
Virologisch falen tijdens behandeling	0/134	0/132
Recidiefa	0/133	5% (6/132)
Overige ^b	1% (1/134)	2% (2/132)

a De noemer voor recidief is het aantal patiënten met HCV-RNA < LLOQ bij hun laatste evaluatie tijdens de behandeling.

Behandeling met Epclusa gedurende 12 weken bleek statistisch superieur te zijn (p = 0.018) aan behandeling met SOF+ribavirine gedurende 12 weken (behandelingsverschil +5,2%; 95%-betrouwbaarheidsinterval: +0,2% tot +10,3%).

Met HCV-genotype 3 geïnfecteerde volwassenen – ASTRAL-3 (onderzoek 1140)

ASTRAL-3 was een gerandomiseerd, open-label onderzoek waarin 12 weken behandeling met Epclusa werd vergeleken met 24 weken behandeling met SOF+ribavirine bij patiënten met een infectie met HCV-genotype 3. De patiënten werden gerandomiseerd in een verhouding van 1:1 naar

a De noemer voor recidief is het aantal patiënten met HCV-RNA < LLOQ bij hun laatste evaluatie tijdens de behandeling.

b 'Overige' omvat patiënten die geen SVR12 bereikten en niet voldeden aan de criteria voor virologisch falen.

b 'Overige' omvat patiënten die geen SVR12 bereikten en niet voldeden aan de criteria voor virologisch falen.

behandeling met Epclusa gedurende 12 weken of met SOF+ribavirine gedurende 24 weken. Randomisatie was gestratificeerd naar de aan- of afwezigheid van cirrose en naar behandelingsgeschiedenis (niet eerder behandeld *versus* eerder behandeld).

Demografische gegevens en aanvangskenmerken waren gelijk voor de twee behandelingsgroepen. Van de 552 behandelde patiënten was de mediane leeftijd 52 jaar (spreiding: 19 tot 76); 62% van de patiënten was man; 89% was blank, 9% was Aziatisch, 1% was zwart; 20% had bij aanvang een *'body mass index'* van ten minste 30 kg/m²; 61% had non-CC IL28B-allelen (CT of TT); 70% had bij aanvang HCV-RNA-concentraties van ten minste 800.000 IE/ml; 30% had gecompenseerde cirrose en 26% was eerder behandeld geweest.

Tabel 14 geeft de SVR12 weer voor het ASTRAL-3-onderzoek.

Tabel 14: SVR12 in onderzoek ASTRAL-3 (HCV-genotype 3)

	Epclusa 12 weken	SOF+RBV 24 weken
	(n = 277)	(n = 275)
SVR12	95% (264/277)	80% (221/275)
Resultaat voor patiënten zonder SVR12	2	
Virologisch falen tijdens behandeling	0/277	< 1% (1/275)
Recidiefa	4% (11/276)	14% (38/272)
Overige ^b	1% (2/277)	5% (15/275)

a De noemer voor recidief is het aantal patiënten met HCV-RNA < LLOQ bij hun laatste evaluatie tijdens de behandeling.

Behandeling met Epclusa gedurende 12 weken bleek statistisch superieur te zijn (p < 0.001) aan behandeling met SOF+ribavirine gedurende 24 weken (behandelingsverschil +14.8%; 95%-betrouwbaarheidsinterval: +9.6% tot +20.0%).

SVR12 voor geselecteerde subgroepen is in tabel 15 weergegeven.

Tabel 15: SVR12 voor geselecteerde subgroepen in onderzoek ASTRAL-3 (HCV-genotype 3)

	Epclusa		SOF+RBV		
	12 weken		24 weken ^a		
SVR12	Niet eerder behandeld	Eerder behandeld	Niet eerder behandeld	Eerder behandeld	
	(n = 206)	(n = 71)	(n = 201)	(n = 69)	
Zonder cirrose	98% (160/163)	91% (31/34)	90% (141/156)	71% (22/31)	
Met cirrose	93% (40/43)	89% (33/37)	73% (33/45)	58% (22/38)	

a Vijf patiënten in de groep met SOF+RBV gedurende 24 weken van wie de cirrosestatus ontbrak, werden uitgesloten van deze subgroepanalyse.

Klinische onderzoeken bij patiënten met gedecompenseerde cirrose – ASTRAL-4 (onderzoek 1137) ASTRAL-4 was een gerandomiseerd, open-label onderzoek bij patiënten met een infectie met HCV-genotype 1, 2, 3, 4, 5 of 6 en cirrose CPT-klasse B. De patiënten werden gerandomiseerd in een verhouding van 1:1:1 naar behandeling met Epclusa gedurende 12 weken, Epclusa + ribavirine gedurende 12 weken of Epclusa gedurende 24 weken. Randomisatie werd gestratificeerd naar HCV-genotype (1, 2, 3, 4, 5, 6 en onbepaald).

Demografische gegevens en aanvangskenmerken waren gelijk voor de twee behandelingsgroepen. Van de 267 behandelde patiënten was de mediane leeftijd 59 jaar (spreiding: 40 tot 73); 70% van de patiënten was man; 90% was blank, 6% was zwart; 42% had bij aanvang een *'body mass index*' van ten minste 30 kg/m². De percentages patiënten met HCV-genotype 1, 2, 3, 4 of 6 waren respectievelijk 78%, 4%, 15%, 3% en < 1% (1 patiënt). Er werden geen patiënten geïnfecteerd met HCV-genotype 5 in het onderzoek opgenomen. 76% van de patiënten had non-CC IL28B-allelen (CT of TT); 56% had bij aanvang HCV-RNA-concentraties van ten minste 800.000 IE/ml, 55% was eerder behandeld geweest; 90% en 95% van de patiënten hadden bij aanvang respectievelijk cirrose CPT-klasse B en een '*Model for End Stage Liver Disease*' (MELD)-score ≤ 15.

b 'Overige' omvat patiënten die geen SVR12 bereikten en niet voldeden aan de criteria voor virologisch falen.

Tabel 16 geeft de SVR12 weer voor het ASTRAL-4-onderzoek per HCV-genotype.

Tabel 16: SVR12 in onderzoek ASTRAL-4 per HCV-genotype

	Epclusa 12 weken (n = 90)	Epclusa + RBV 12 weken (n = 87)	Epclusa 24 weken (n = 90)
SVR12 totaal	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 en 6	100% (8/8) ^a	100% (6/6) ^b	86% (6/7)°

a n = 4 voor genotype 2 en n = 4 voor genotype 4

Tabel 17 geeft de virologische uitkomst weer voor patiënten met een infectie met HCV-genotype 1 of 3 in het ASTRAL-4-onderzoek.

Bij geen van de patiënten met een infectie met HCV-genotype 2, 4, of 6 was sprake van virologisch falen.

Tabel 17: Virologische uitkomst voor patiënten met een infectie met HCV-genotype 1 en 3 in onderzoek ASTRAL-4

	Epclusa 12 weken	Epclusa + RBV 12 weken	Epclusa 24 weken		
Virologisch falen (recidief en falen tijdens behandeling)					
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)		
Overige ^d	5% (4/82)	2% (2/81)	5% (4/83)		

a Bij geen enkele patiënt met HCV-genotype 1 was tijdens behandeling sprake van virologisch falen.

Wijzigingen in de parameters gevonden in het CPT-scoresysteem bij patiënten die in ASTRAL-4 (alle drie regimes) SVR12 bereikten, worden in tabel 18 weergegeven.

Tabel 18: Wijzigingen in parameters voor de CPT-score vanaf de aanvang tot week 12 en 24 na behandeling bij patiënten die SVR12 bereiken, ASTRAL-4

	Albumine	Bilirubine	INR	Ascites	Encefalopathie	
Week 12 na behandeling (N = 236), $\%$ (n/N)						
Lagere score (verbetering)	34,5% (79/229)	17,9% (41/229)	2,2% (5/229)	7,9% (18/229)	5,2% (12/229)	
Geen verandering	60,3% (138/229)	76,4% (175/229)	96,5% (221/229)	89,1% (204/229)	91,3% (209/229)	
Hogere score (verslechtering)	5,2% (12/229)	5,7% (13/229)	1,3% (3/229)	3,1% (7/229)	3,5% (8/229)	
Geen beoordeling	7	7	7	7	7	

b n = 4 voor genotype 2 en n = 2 voor genotype 4

c n = 4 voor genotype 2, n = 2 voor genotype 4 en n = 1 voor genotype 6.

b Bij één patiënt was tijdens behandeling sprake van virologisch falen; de farmacokinetische gegevens van deze patiënt kwamen overeen met die van therapieontrouw.

c Bij één patiënt was tijdens behandeling sprake van virologisch falen.

d 'Overige' omvat patiënten die geen SVR12 bereikten en niet voldeden aan de criteria voor virologisch falen.

	Albumine	Bilirubine	INR	Ascites	Encefalopathie	
Week 24 na behandeling (N = 236), $\%$ (n/N)						
Lagere score (verbetering)	39,4% (84/213)	16,4% (35/213)	2,3% (5/213)	15,0% (32/213)	9,4% (20/213)	
Geen verandering	54,0% (115/213)	80,8% (172/213)	94,8% (202/213)	81,2% (173/213)	88,3% (188/213)	
Hogere score (verslechtering)	6,6% (14/213)	2,8% (6/213)	2,8% (6/213)	3,8% (8/213)	2,3% (5/213)	
Geen beoordeling	23	23	23	23	23	

N.B.: Frequentie bij aanvang van ascites: 20% geen, 77% licht/matig ernstig, 3% ernstig Frequentie bij aanvang van encefalopathie was: 38% geen, 62% graad 1-2.

Klinische onderzoeken bij patiënten met gelijktijdige infectie met HIV-1 en HCV – ASTRAL-5 (onderzoek 1202)

In het ASTRAL-5-onderzoek is onderzoek gedaan naar 12 weken behandeling met Epclusa bij patiënten met gelijktijdige infectie met HIV-1 en HCV-genotype 1, 2, 3 of 4 (patiënten met HCV-genotype 5 of 6 mochten in het onderzoek worden opgenomen, maar dat is niet gebeurd). De patiënten waren stabiel op een antiretrovirale therapie voor HIV-1 die bestond uit emtricitabine/tenofovirdisoproxilfumaraat of abacavir/lamivudine toegediend met een door ritonavir versterkte proteaseremmer (atazanavir, darunavir of lopinavir), rilpivirine, raltegravir of elvitegravir/cobicistat/emtricitabine/tenofovirdisoproxilfumaraat.

Van de 106 behandelde patiënten was de mediane leeftijd 57 jaar (spreiding: 25 tot 72); 86% van de patiënten was man; 51% was blank; 45% was zwart; 22% had bij aanvang van het onderzoek een 'body mass index' van \geq 30 kg/m²; 19 patiënten (18%) hadden gecompenseerde cirrose en 29% was eerder behandeld. Het gemiddelde totale aantal CD4-positieve T-cellen was 598 cellen/µl (spreiding: 183 tot 1.513 cellen/µl).

Tabel 19 geeft de SVR12 weer voor het ASTRAL-5-onderzoek per HCV-genotype.

Tabel 19: SVR12 in onderzoek ASTRAL-5 per HCV-genotype

	Epclusa 12 weken (n = 106)						
	Totaal			GT-2	GT-3	GT-4	
	(alle GT's) (n = 106)	GT-1a (n = 66)	GT-1b $(n=12)$	Totaal (n = 78)	(n = 11)	(n=12)	(n=5)
SVR12	95% (101/106)	95% (63/66)	92% (11/12)	95% (74/78)	100% (11/11)	92% (11/12)	100% (5/5)
Resultaat voor patiënten zo	nder SVR						
Virologisch falen tijdens behandeling	0/106	0/66	0/12	0/78	0/11	0/12	0/5
Recidiefa	2% (2/103)	3% (2/65)	0/11	3% (2/76)	0/11	0/11	0/5
Overige ^b	3% (3/106)	2% (1/66)	8% (1/12)	3% (2/78)	0/11	8% (1/12)	0/5

GT = genotype

SVR12 werd bereikt bij 19/19 patiënten met cirrose. Bij geen enkele patiënt trad een virologische rebound voor HIV-1 op en het aantal CD4-positieve T-cellen was stabiel tijdens de behandeling.

Klinische onderzoeken bij patiënten met een nierfunctiestoornis – onderzoek 4062 Studie 4062 was een open-label klinisch onderzoek waarin behandeling gedurende 12 weken met Epclusa werd beoordeeld bij 59 met HCV geïnfecteerde patiënten met ESRD die dialyse vereist. Het percentage patiënten met genotype 1, 2, 3, 4, 6 of onbepaalde HCV-infectie was respectievelijk 42%, 12%, 27%, 7%, 3% en 9%. Bij aanvang had 29% van de patiënten cirrose, was 22% eerder behandeld, had 32% een niertransplantatie ondergaan, kreeg 92% hemodialyse en kreeg 8% peritoneale dialyse;

a De noemer voor recidief is het aantal patiënten met HCV-RNA < LLOQ bij hun laatste evaluatie tijdens de behandeling.

b 'Overige' omvat patiënten die geen SVR12 bereikten en niet voldeden aan de criteria voor virologisch falen.

de gemiddelde tijd dat patiënten al dialyse kregen was 7,3 jaar (bereik: 0 tot 40 jaar). Het algehele SVR-percentage was 95% (56/59); van de drie patiënten bij wie geen SVR12 werd bereikt, had één de behandeling met Epclusa afgerond en een recidief gehad en voldeden twee niet aan de criteria voor virologisch falen.

Pediatrische patiënten

De werkzaamheid van behandeling gedurende 12 weken met sofosbuvir/velpatasvir bij met HCV geïnfecteerde pediatrische patiënten van 3 jaar en ouder werd geëvalueerd in een open-label klinisch fase 2-onderzoek bij 214 patiënten met HCV-infectie.

Patiënten van 12 tot < 18 jaar:

Sofosbuvir/velpatasvir werd geëvalueerd bij 102 patiënten van 12 tot < 18 jaar met infectie met HCV-genotype 1, 2, 3, 4 of 6. In totaal waren 80 patiënten (78%) nog niet eerder behandeld en waren 22 patiënten (22%) wel eerder behandeld. De mediane leeftijd was 15 jaar (spreiding: 12 tot 17); 51% van de patiënten was vrouw; 73% was blank, 9% was zwart en 11% was Aziatisch; 14% was van Spaanse/Latijns-Amerikaanse afkomst; de gemiddelde 'body mass index' was 22,7 kg/m² (spreiding: 12,9 tot 48,9 kg/m²); het gemiddelde gewicht was 61 kg (spreiding: 22 tot 147 kg); 58% had bij aanvang HCV-RNA-concentraties hoger dan of gelijk aan 800.000 IE/ml; de percentages patiënten met infectie met HCV-genotype 1, 2, 3, 4 of 6 waren respectievelijk 74%, 6%, 12%, 2% en 6%; geen van de patiënten had bekende cirrose. De meeste patiënten (89%) waren geïnfecteerd via verticale transmissie.

Het SVR-percentage was 95% in totaal (97/102), 93% (71/76) bij patiënten met infectie met HCV-genotype 1 en 100% bij patiënten met infectie met HCV-genotype 2 (6/6), genotype 3 (12/12), genotype 4 (2/2) en genotype 6 (6/6). Eén patiënt die voortijdig de behandeling beëindigde, had een recidief; de andere vier patiënten die geen SVR12 bereikten, voldeden niet aan de criteria voor virologisch falen (bijv. verloren voor follow-up).

Patiënten van 6 tot < 12 jaar:

Sofosbuvir/velpatasvir werd geëvalueerd bij 71 patiënten van 6 tot < 12 jaar met infectie met HCV-genotype 1, 2, 3 en 4. In totaal waren 67 patiënten (94%) nog niet eerder behandeld en waren 4 patiënten (6%) wel eerder behandeld. De mediane leeftijd was 8 jaar (spreiding: 6 tot 11); 54% van de patiënten was vrouw; 90% was blank, 6% was zwart en 1% was Aziatisch; 10% was van Spaanse/Latijns-Amerikaanse afkomst; de gemiddelde 'body mass index' was 17,4 kg/m² (spreiding: 12,8 tot 30,9 kg/m²); het gemiddelde gewicht was 30 kg (spreiding: 18 tot 78 kg); 48% had bij aanvang HCV-RNA-concentraties hoger dan of gelijk aan 800.000 IE/ml; de percentages patiënten met infectie met HCV-genotype 1, 2, 3 of 4 waren respectievelijk 76%, 3%, 15% en 6%; geen van de patiënten had bekende cirrose. De meeste patiënten (94%) waren geïnfecteerd via verticale transmissie.

Het SVR-percentage was 93% in totaal (66/71), 93% (50/54) bij patiënten met infectie met HCV-genotype 1, 91% (10/11) bij patiënten met infectie met HCV-genotype 3, en 100% bij patiënten met infectie met HCV-genotype 2 (2/2) en genotype 4 (4/4). Eén patiënt had virologisch falen tijdens de behandeling; de andere vier patiënten die geen SVR12 bereikten, voldeden niet aan de criteria voor virologisch falen (bijv. verloren voor follow-up).

Patiënten van 3 tot < 6 jaar:

Sofosbuvir/velpatasvir werd geëvalueerd bij 41 nog niet eerder behandelde proefpersonen van 3 jaar tot < 6 jaar met infectie met HCV-genotype 1, 2, 3 en 4. De mediane leeftijd was 4 jaar (spreiding: 3 tot 5); 59% van de proefpersonen was vrouw; 78% was blank en 7% was zwart; 10% was van Spaanse/Latijns-Amerikaanse afkomst; de gemiddelde 'body mass index' was 17,0 kg/m² (spreiding: 13,9 tot 22,0 kg/m²); het gemiddelde gewicht was 19 kg (spreiding: 13 tot 35 kg); 49% had bij aanvang HCV-RNA-concentraties ≥ 800.000 IE per ml; de percentages proefpersonen met infectie met HCV-genotype 1, 2, 3 of 4 waren respectievelijk 78%, 15%, 5% en 2%; geen van de proefpersonen had bekende cirrose. De meeste proefpersonen (98%) waren geïnfecteerd via verticale transmissie.

Het SVR-percentage was 83% in totaal (34/41), 88% (28/32) bij proefpersonen met infectie met HCV-genotype 1, 50% (3/6) bij proefpersonen met infectie met HCV-genotype 2 en 100% bij proefpersonen met infectie met HCV-genotype 3 (2/2) en HCV-genotype 4 (1/1). Geen van de proefpersonen had virologisch falen tijdens de behandeling of een recidief. De zeven proefpersonen die geen SVR12 bereikten, voldeden niet aan de criteria voor virologisch falen (bijv. verloren voor follow-up).

Ouderen

Klinische onderzoeken met Epclusa omvatten 156 patiënten van 65 jaar en ouder (12% van het totale aantal patiënten in de klinische fase 3-onderzoeken). De responspercentages waargenomen voor patiënten ≥ 65 jaar waren vergelijkbaar met die voor patiënten < 65 jaar voor de verschillende behandelingsgroepen.

5.2 Farmacokinetische eigenschappen

Absorptie

De farmacokinetische eigenschappen van sofosbuvir, GS-331007 en velpatasvir zijn beoordeeld bij gezonde volwassen proefpersonen en bij patiënten met chronische hepatitis C. Na orale toediening van Epclusa werd sofosbuvir snel geabsorbeerd; de mediane piekplasmaconcentratie werd 1 uur na toediening waargenomen. De mediane piekplasmaconcentratie van GS-331007 werd 3 uur na toediening waargenomen. De mediane piekconcentraties van velpatasvir werden 3 uur na toediening waargenomen.

Op basis van de farmacokinetische populatieanalyse bij patiënten geïnfecteerd met HCV waren de gemiddelde AUC₀₋₂₄-waarden bij *steady state* voor sofosbuvir (n = 982), GS-331007 (n = 1.428) en velpatasvir (n = 1.425) respectievelijk 1.260, 13.970 en 2.970 ng•uur/ml. De steady-state-C_{max} voor sofosbuvir, GS-331007 en velpatasvir was respectievelijk 566, 868 en 259 ng/ml. De AUC₀₋₂₄ en C_{max} van sofosbuvir en GS-331007 waren vergelijkbaar bij gezonde volwassen proefpersonen en patiënten met HCV-infectie. Ten opzichte van gezonde proefpersonen (n = 331) waren de AUC₀₋₂₄ en C_{max} voor velpatasvir respectievelijk 37% lager en 41% lager bij patiënten met een HCV-infectie.

Effecten van voedsel

In vergelijking met toediening in nuchtere toestand leidde toediening van een enkelvoudige dosis Epclusa met een matig vetrijke (~600 kcal, 30% vet) of vetrijke maaltijd (~800 kcal, 50% vet) tot een stijging van de AUC_{0-inf} van velpatasvir met respectievelijk 34% en 21% en in een toename in de C_{max} van velpatasvir van respectievelijk 31% en 5%. De matig vetrijke of vetrijke maaltijd verhoogde de AUC_{0-inf} van sofosbuvir met respectievelijk 60% en 78%, maar had geen substantieel effect op de C_{max} van sofosbuvir. De matig vetrijke of vetrijke maaltijd leidde niet tot een verandering in de AUC_{0-inf} van GS-331007 maar resulteerde in een afname van respectievelijk 25% en 37% van zijn C_{max}. De responspercentages in de fase 3-onderzoeken waren vergelijkbaar bij met HCV geïnfecteerde patiënten die Epclusa toegediend kregen met of zonder voedsel. Epclusa kan worden toegediend zonder rekening te houden met voedsel.

Distributie

Sofosbuvir wordt voor ongeveer 61-65% gebonden aan humane plasma-eiwitten; de binding is onafhankelijk van de geneesmiddelconcentratie over het bereik van 1 μ g/ml tot 20 μ g/ml. De eiwitbinding van GS-331007 was minimaal in humaan plasma. Na een enkelvoudige dosis van 400 mg [14 C]-sofosbuvir bij gezonde proefpersonen bedroeg de ratio van [14 C]-radioactiviteit in bloed tot die in plasma ongeveer 0,7.

Velpatasvir wordt voor > 99,5% gebonden aan humane plasma-eiwitten; de binding is onafhankelijk van de geneesmiddelconcentratie over het bereik van 0,09 μ g/ml tot 1,8 μ g/ml. Na een enkelvoudige dosis van 100 mg [14 C]-velpatasvir bij gezonde proefpersonen varieerde de ratio van [14 C]-radioactiviteit in bloed tot die in plasma tussen 0,52 en 0,67.

Biotransformatie

Sofosbuvir wordt in hoge mate gemetaboliseerd in de lever waarbij het farmacologisch actieve nucleosideanalogon-trifosfaat GS-461203 wordt gevormd. De metabole activeringsroute betreft sequentiële hydrolyse van de carboxylestergroep, gekatalyseerd door humaan cathepsine A (CatA) of carboxylesterase 1 (CES1), en afsplitsen van fosforamidaat door 'histidine triad nucleotide-binding protein 1' (HINT1) gevolgd door fosforylering via de pyrimidinenucleotide-biosyntheseroute. Defosforylering resulteert in de vorming van nucleosidemetaboliet GS-331007 die niet efficiënt gerefosforyleerd kan worden en *in vitro* geen anti-HCV-activiteit vertoont. Sofosbuvir en GS-331007 zijn geen substraten of remmers van UGT1A1- of CYP3A4-, CYP1A2-, CYP2B6-, CYP2C8-, CYP2C9-, CYP2C19- en CYP2D6-enzymen. Na een enkelvoudige orale dosis van 400 mg [\frac{1}{4}C]-sofosbuvir was GS-331007 verantwoordelijk voor ongeveer > 90% van de totale systemische blootstelling.

Velpatasvir is een substraat van CYP2B6, CYP2C8 en CYP3A4 met een langzame omzetting. Na een enkelvoudige dosis van 100 mg [¹⁴C]-velpatasvir was het onveranderde geneesmiddel grotendeels (> 98%) verantwoordelijk voor de radioactiviteit in plasma. Gemonohydroxyleerd en gedemethyleerd velpatasvir waren de metabolieten die in humaan plasma werden geïdentificeerd. Onveranderd velpatasvir is de belangrijkste vorm die aanwezig is in feces.

Eliminatie

Na een enkelvoudige orale dosis van 400 mg [¹⁴C]-sofosbuvir werd gemiddeld meer dan 92% van de [¹⁴C]-radioactiviteit volledig teruggevonden, bestaande uit ongeveer 80%, 14% en 2,5% in respectievelijk urine, feces en uitgeademde lucht. Het grootste gedeelte van de dosis sofosbuvir die in de urine werd teruggevonden, bestond uit GS-331007 (78%), terwijl 3,5% werd teruggevonden in de vorm van sofosbuvir. Deze gegevens wijzen uit dat renale klaring de belangrijkste eliminatieroute is voor GS-331007. De mediane terminale halfwaardetijden van sofosbuvir en GS-331007 na toediening van Epclusa bedroegen respectievelijk 0,5 uur en 25 uur.

Na een enkelvoudige orale dosis van 100 mg [\frac{14}{C}]-velpatasvir werd gemiddeld meer dan 95% van de [\frac{14}{C}]-radioactiviteit volledig teruggevonden, bestaande uit ongeveer 94% en 0,4% in respectievelijk de feces en de urine. Onveranderd velpatasvir was de belangrijkste vorm in de feces en maakte gemiddeld 77% van de toegediende dosis uit, gevolgd door gemonohydroxyleerd velpatasvir (5,9%) en gedemethyleerd velpatasvir (3,0%). Deze gegevens wijzen uit dat uitscheiding in de gal van het onveranderde middel een belangrijke eliminatieroute voor velpatasvir was. De mediane terminale halfwaardetijd van velpatasvir na toediening van Epclusa bedroeg ongeveer 15 uur.

Lineariteit/non-lineariteit

De AUC van velpatasvir neemt vrijwel dosisproportioneel toe in het dosisbereik van 25 mg tot 150 mg. De AUC's van sofosbuvir en GS-331007 zijn vrijwel dosisproportioneel in het dosisbereik van 200 mg tot 1.200 mg.

In-vitro-potentieel voor geneesmiddelinteracties met sofosbuvir/velpatasvir

Sofosbuvir en velpatasvir zijn substraten van de geneesmiddeltransporteiwitten P-gp en BCRP, GS-331007 daarentegen niet. Velpatasvir is ook een substraat van OATP1B. *In vitro* werd een langzame metabole turnover van velpatasvir door CYP2B6, CYP2C8 en CYP3A4 waargenomen.

Velpatasvir is een remmer van de geneesmiddeltransporteiwitten P-gp, BCRP, OATP1B1 en OATP1B3 en zijn betrokkenheid bij geneesmiddelinteracties met deze transporteiwitten blijft voornamelijk beperkt tot het absorptieproces. Bij een klinisch relevante plasmaconcentratie is velpatasvir geen remmer van de levertransporteiwitten galzouttransporterend eiwit (BSEP), natriumtaurocholaatcotransporteiwit (NTCP), OATP2B1, OATP1A2 of organisch kationtransporteiwit (OCT) 1, renale transporteiwitten OCT2, OAT1, OAT3, 'multidrug resistance-associated protein 2'

(MRP2) of 'multidrug and toxin extrusion protein' (MATE) 1, of CYP- of uridineglucuronosyltransferase (UGT) 1A1-enzymen.

Sofosbuvir en GS-331007 zijn geen remmers van de geneesmiddeltransporteiwitten P-gp, BCRP, MRP2, BSEP, OATP1B1, OATP1B3 en OCT1. GS-331007 is geen remmer van OAT1, OCT2 en MATE1.

Farmacokinetiek bij speciale populaties

Ras en geslacht

Er zijn geen klinisch relevante farmacokinetische verschillen ten gevolge van ras of geslacht vastgesteld voor sofosbuvir, GS-331007 of velpatasvir.

Ouderen

Uit een farmacokinetische populatieanalyse bij patiënten met een HCV-infectie bleek dat binnen het geanalyseerde leeftijdsbereik (18 tot 82 jaar) de leeftijd geen klinisch relevant effect had op de blootstelling aan sofosbuvir, GS-331007 of velpatasvir.

Nierfunctiestoornis

In tabel 20 wordt een samenvatting gegeven van het effect van verschillende gradaties van nierfunctiestoornis (NFS) op de blootstelling aan de bestanddelen van Epclusa ten opzichte van patiënten met een normale nierfunctie, zoals beschreven in de onderstaande tekst.

Tabel 20: Effect van verschillende gradaties van nierfunctiestoornis op de blootstelling (AUC) aan sofosbuvir, GS-331007 en velpatasvir ten opzichte van patiënten met een normale nierfunctie

	HCV-negatieve patiënten				HCV-geïnfecteerde patiënten		
	Lichte NFS	Matig	Ernstige	ESRD die dialyse		Ernstige	ESRD die
	$(eGFR \ge 50)$	ernstige	NFS	vereist		NFS	dialyse
	en < 80 ml/	NFS	(eGFR	Toege-	Toege-	(eGFR	vereist
	min/	$(eGFR \ge 30)$	< 30 ml/	diend 1 u	diend 1 u	< 30 ml/	
	$1,73 \text{ m}^2$)	en < 50 ml/	min/	vóór	na dialyse	min/	
		min/	$1,73 \text{ m}^2$)	dialyse	-	$1,73 \text{ m}^2$)	
		$1,73 \text{ m}^2$)		-			
Sofosbuvir	1,6 maal↑	2,1 maal↑	2,7 maal↑	1,3 maal↑	1,6 maal↑	~2 maal↑	1,8 maal↑
GS-331007	1,6 maal↑	1,9 maal↑	5,5 maal↑	≥10 maal↑	≥20 maal↑	~7 maal↑	18 maal↑
Velpatasvir	-	-	1,5 maal↑	-	-	-	1,4 maal↑

De farmacokinetiek van sofosbuvir werd na een enkelvoudige dosis van 400 mg sofosbuvir onderzocht bij HCV-negatieve volwassen patiënten met een lichte (eGFR \geq 50 en < 80 ml/min/1,73 m²), matig ernstige (eGFR \geq 30 en < 50 ml/min/1,73 m²) of ernstige nierfunctiestoornis (eGFR < 30 ml/min/1,73 m²) en bij patiënten met ESRD die hemodialyse vereist, ten opzichte van patiënten met een normale nierfunctie (eGFR > 80 ml/min/1,73 m²). GS-331007 wordt op doeltreffende wijze verwijderd door hemodialyse met een extractiecoëfficiënt van ongeveer 53%. Na een enkelvoudige dosis van 400 mg sofosbuvir verwijderde een hemodialyse van 4 uur 18% van de toegediende dosis.

Bij met HCV geïnfecteerde patiënten met een ernstige nierfunctiestoornis die werden behandeld met sofosbuvir 200 mg met ribavirine (n = 10) of sofosbuvir 400 mg met ribavirine (n = 10) gedurende 24 weken of ledipasvir/sofosbuvir 90/400 mg (n = 18) gedurende 12 weken, kwam de farmacokinetiek van sofosbuvir en GS-331007 overeen met de farmacokinetiek die werd waargenomen bij HCV-negatieve volwassen patiënten met een ernstige nierfunctiestoornis.

De farmacokinetiek van velpatasvir werd met een enkelvoudige dosis van 100 mg velpatasvir onderzocht bij HCV-negatieve patiënten met een ernstige nierfunctiestoornis (eGFR \leq 30 ml/min volgens Cockcroft-Gault).

De farmacokinetiek van sofosbuvir, GS-331007 en velpatasvir is onderzocht bij HCV-geïnfecteerde patiënten met ESRD die dialyse vereist, die werden behandeld met Epclusa (n = 59) gedurende 12 weken, en vergeleken met patiënten zonder nierfunctiestoornis in de fase 2/3-onderzoeken met sofosbuvir/velpatasvir.

Leverfunctiestoornis

De farmacokinetiek van sofosbuvir werd onderzocht na toediening van 400 mg sofosbuvir gedurende 7 dagen bij met HCV geïnfecteerde volwassen patiënten en een matig-ernstige en ernstige leverfunctiestoornis (CPT-klasse B en C). Ten opzichte van patiënten met een normale leverfunctie was de AUC₀₋₂₄ van sofosbuvir respectievelijk 126% en 143% hoger bij een matig-ernstige en ernstige leverfunctiestoornis, terwijl de AUC₀₋₂₄ van GS-331007 respectievelijk 18% en 9% hoger was. Een farmacokinetische populatieanalyse bij volwassen patiënten met een HCV-infectie wees uit dat cirrose (met inbegrip van gedecompenseerde cirrose) geen klinisch relevant effect had op de blootstelling aan sofosbuvir en GS-331007.

De farmacokinetiek van velpatasvir werd met een enkelvoudige dosis van 100 mg velpatasvir onderzocht bij HCV-negatieve volwassen patiënten met een matig ernstige en ernstige leverfunctiestoornis (CPT-klasse B en C). Vergeleken met proefpersonen met een normale leverfunctie was de totale plasmablootstelling (AUC_{inf}) aan velpatasvir vergelijkbaar bij patiënten met een matig ernstige of ernstige leverfunctiestoornis. Een farmacokinetische populatieanalyse bij patiënten met een HCV-infectie wees uit dat cirrose (met inbegrip van gedecompenseerde cirrose) geen klinisch relevant effect had op de blootstelling aan velpatasvir (zie rubriek 4.2).

Lichaamsgewicht

Volgens een farmacokinetische populatieanalyse had het lichaamsgewicht bij volwassenen geen klinisch significant effect op de blootstelling aan sofosbuvir of velpatasvir.

Pediatrische patiënten

Blootstellingen aan sofosbuvir, GS-331007 en velpatasvir bij pediatrische patiënten van 3 jaar en ouder die eenmaal daags orale doses sofosbuvir/velpatasvir 400 mg/100 mg, 200 mg/50 mg of 150 mg/37,5 mg kregen, waren vergelijkbaar met die bij volwassenen die eenmaal daags doses sofosbuvir/velpatasvir 400 mg/100 mg kregen.

De farmacokinetiek van sofosbuvir, GS-331007 en velpatasvir bij pediatrische patiënten jonger dan 3 jaar is niet vastgesteld (zie rubriek 4.2).

5.3 Gegevens uit het preklinisch veiligheidsonderzoek

Sofosbuvir

In onderzoeken met knaagdieren kon geen blootstelling aan sofosbuvir worden waargenomen, waarschijnlijk als gevolg van hoge esteraseactiviteit; in plaats daarvan werd blootstelling aan de belangrijkste metaboliet GS-331007 gebruikt voor schatting van de blootstellingsmarges.

Sofosbuvir was niet genotoxisch in een reeks *in vitro* of *in vivo* uitgevoerde onderzoeken, waaronder een bacteriële mutageniciteitstest, een test op chromosomale afwijkingen in humane lymfocyten uit perifeer bloed en een *in-vivo*-micronucleustest bij muizen. Er zijn geen teratogene effecten waargenomen in onderzoeken met sofosbuvir naar ontwikkelingstoxiciteit bij ratten en konijnen. In het onderzoek naar pre- en postnatale ontwikkeling bij ratten vertoonde sofosbuvir geen bijwerkingen met betrekking tot het gedrag, de reproductie of de ontwikkeling van nakomelingen.

Sofosbuvir was niet carcinogeen in de twee jaar durende carcinogeniteitsonderzoeken bij muizen en ratten bij blootstelling aan GS-331007 tot respectievelijk 15 en 9 keer hoger dan de blootstelling bij de mens.

Velpatasvir

Velpatasvir was niet genotoxisch in een reeks *in vitro* of *in vivo* uitgevoerde onderzoeken, waaronder een bacteriële mutageniciteitstest, een test op chromosomale afwijkingen in humane lymfocyten uit perifeer bloed en een *in-vivo*-micronucleustest bij ratten.

Velpatasvir was niet carcinogeen in het zes maanden durende onderzoek bij transgene rasH2-muizen en twee jaar durende carcinogeniteitsonderzoeken bij ratten bij blootstellingen die respectievelijk ten minste 50 keer en 5 keer hoger waren dan de blootstelling bij de mens.

Velpatasvir had geen nadelige effecten op het paren en de vruchtbaarheid. Er zijn geen teratogene effecten waargenomen in onderzoeken met velpatasvir naar ontwikkelingstoxiciteit bij muizen en ratten bij AUC-blootstellingen respectievelijk ongeveer 31- en 6-voudig hoger dan de blootstelling bij de mens bij de aanbevolen klinische dosis. Bij konijnen waren echter aanwijzingen voor een mogelijk teratogeen effect waarbij een toename in het totale aantal orgaanmisvormingen werd waargenomen bij blootgestelde dieren bij AUC-blootstellingen tot 0,7 keer de blootstelling bij de mens bij de aanbevolen dosis. De relevantie voor de mens van deze bevinding is niet bekend. In het onderzoek naar pre- en postnatale ontwikkeling bij ratten vertoonde velpatasvir geen bijwerkingen met betrekking tot het gedrag, de reproductie of de ontwikkeling van nakomelingen bij AUC-blootstellingen ongeveer 5-voudig hoger dan de blootstelling bij de mens bij de aanbevolen klinische dosis.

6. FARMACEUTISCHE GEGEVENS

6.1 Lijst van hulpstoffen

Granulaatkern

Copovidon (E1208) Lactosemonohydraat Microkristallijne cellulose (E460) Natriumcroscarmellose (E468) Colloïdaal watervrij silica (E551) Magnesiumstearaat (E470b)

Filmomhulling

Hypromellose (E464)
Titaandioxide (E171)
Macrogol (E1521)
Basisch gebutyleerd methacrylaatcopolymeer (E1205)
Talk (E553b)
Stearinezuur (E570)
Colloïdaal watervrij silica (E551) *L*-wijnsteenzuur (E334)

6.2 Gevallen van onverenigbaarheid

Niet van toepassing.

6.3 Houdbaarheid

3 jaar.

6.4 Speciale voorzorgsmaatregelen bij bewaren

Voor dit geneesmiddel zijn er geen speciale bewaarcondities.

6.5 Aard en inhoud van de verpakking

Sachets met een film van polyester/aluminium/polyethyleen in dozen. Elke doos bevat 28 sachets.

6.6 Speciale voorzorgsmaatregelen voor het verwijderen

Al het ongebruikte geneesmiddel of afvalmateriaal dient te worden vernietigd overeenkomstig lokale voorschriften.

7. HOUDER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN

Gilead Sciences Ireland UC Carrigtohill County Cork, T45 DP77 Ierland

8. NUMMER(S) VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN

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

9. DATUM VAN EERSTE VERLENING VAN DE VERGUNNING/VERLENGING VAN DE VERGUNNING

Datum van eerste verlening van de vergunning: 06 juli 2016 Datum van laatste verlenging: 22 maart 2021

10. DATUM VAN HERZIENING VAN DE TEKST

Gedetailleerde informatie over dit geneesmiddel is beschikbaar op de website van het Europees Geneesmiddelenbureau http://www.ema.europa.eu.

BIJLAGE II

- A. FABRIKANT VERANTWOORDELIJK VOOR VRIJGIFTE
- B. VOORWAARDEN OF BEPERKINGEN TEN AANZIEN VAN LEVERING EN GEBRUIK
- C. ANDERE VOORWAARDEN EN EISEN DIE DOOR DE HOUDER VAN DE HANDELSVERGUNNING MOETEN WORDEN NAGEKOMEN
- D. VOORWAARDEN OF BEPERKINGEN MET BETREKKING TOT EEN VEILIG EN DOELTREFFEND GEBRUIK VAN HET GENEESMIDDEL

A. FABRIKANT VERANTWOORDELIJK VOOR VRIJGIFTE

Naam en adres van de fabrikant verantwoordelijk voor vrijgifte

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

B. VOORWAARDEN OF BEPERKINGEN TEN AANZIEN VAN LEVERING EN GEBRUIK

Aan beperkt medisch voorschrift onderworpen geneesmiddel (zie bijlage I: Samenvatting van de productkenmerken, rubriek 4.2).

C. ANDERE VOORWAARDEN EN EISEN DIE DOOR DE HOUDER VAN DE HANDELSVERGUNNING MOETEN WORDEN NAGEKOMEN

• Periodieke veiligheidsverslagen

De vergunninghouder zal het eerste periodieke veiligheidsverslag voor dit geneesmiddel binnen 6 maanden na toekenning van de vergunning indienen. Vervolgens zal de vergunninghouder periodieke veiligheidsverslagen voor dit geneesmiddel indienen in overeenstemming met de vereisten die worden vermeld in de lijst met Europese referentiedata (EURD-lijst), waarin voorzien wordt in artikel 107c, onder punt 7 van Richtlijn 2001/83/EG en eventuele hierop volgende aanpassingen gepubliceerd op het Europese webportaal voor geneesmiddelen.

D. VOORWAARDEN OF BEPERKINGEN MET BETREKKING TOT EEN VEILIG EN DOELTREFFEND GEBRUIK VAN HET GENEESMIDDEL

• Risk Management Plan (RMP)

De vergunninghouder voert de verplichte onderzoeken en maatregelen uit ten behoeve van de geneesmiddelenbewaking, zoals uitgewerkt in het overeengekomen RMP en weergegeven in module 1.8.2 van de handelsvergunning, en in eventuele daaropvolgende overeengekomen RMP-aanpassingen.

Een aanpassing van het RMP wordt ingediend:

- op verzoek van het Europees Geneesmiddelenbureau;
- steeds wanneer het risicomanagementsysteem gewijzigd wordt, met name als gevolg van het beschikbaar komen van nieuwe informatie die kan leiden tot een belangrijke wijziging van de bestaande verhouding tussen de voordelen en risico's of nadat een belangrijke mijlpaal (voor geneesmiddelenbewaking of voor beperking van de risico's tot een minimum) is bereikt.

BIJLAGE III ETIKETTERING EN BIJSLUITER

A. ETIKETTERING

GEGEVENS DIE OP DE BUITENVERPAKKING EN DE PRIMAIRE VERPAKKING MOETEN WORDEN VERMELD
ETIKETTERING VAN FLES EN DOOS
ETIKET TEKING VAN FLES EN DOOS
1. NAAM VAN HET GENEESMIDDEL
Epclusa 400 mg/100 mg filmomhulde tabletten sofosbuvir/velpatasvir
2. GEHALTE AAN WERKZAME STOF(FEN)
Elke filmomhulde tablet bevat 400 mg sofosbuvir en 100 mg velpatasvir.
3. LIJST VAN HULPSTOFFEN
4. FARMACEUTISCHE VORM EN INHOUD
28 filmomhulde tabletten
5. WIJZE VAN GEBRUIK EN TOEDIENINGSWEG(EN)
Lees voor het gebruik de bijsluiter.
Voor oraal gebruik.
voor ordan georalis.
6. EEN SPECIALE WAARSCHUWING DAT HET GENEESMIDDEL BUITEN HET ZICHT EN BEREIK VAN KINDEREN DIENT TE WORDEN GEHOUDEN
Buiten het zicht en bereik van kinderen houden.
7. ANDERE SPECIALE WAARSCHUWING(EN), INDIEN NODIG
8. UITERSTE GEBRUIKSDATUM
EXP
9. BIJZONDERE VOORZORGSMAATREGELEN VOOR DE BEWARING
10. BIJZONDERE VOORZORGSMAATREGELEN VOOR HET VERWIJDEREN VAN
NIET-GEBRUIKTE GENEESMIDDELEN OF DAARVAN AFGELEIDE AFVALSTOFFEN (INDIEN VAN TOEPASSING)

11.	NAAM EN ADRES VAN DE HOUDER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN
Carr	ad Sciences Ireland UC igtohill nty Cork, T45 DP77 nd
12.	NUMMER(S) VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN
EU/	1/16/1116/001
13.	PARTIJNUMMER
Lot	
14.	ALGEMENE INDELING VOOR DE AFLEVERING
15.	INSTRUCTIES VOOR GEBRUIK
16.	INFORMATIE IN BRAILLE
Epcl	usa 400 mg/100 mg tabletten [Alleen buitenverpakking]
17.	UNIEK IDENTIFICATIEKENMERK - 2D MATRIXCODE
2D r	natrixcode met het unieke identificatiekenmerk.
18.	UNIEK IDENTIFICATIEKENMERK - VOOR MENSEN LEESBARE GEGEVENS

PC SN NN

GEGEVENS DIE OP DE BUITENVERPAKKING EN DE PRIMAIRE VERPAKKING MOETEN WORDEN VERMELD	
ETIKETTERING VAN FLES EN DOOS	
1. NAAM VAN HET GENEESMIDDEL	
Epclusa 200 mg/50 mg filmomhulde tabletten sofosbuvir/velpatasvir	
2. GEHALTE AAN WERKZAME STOF(FEN)	
Elke filmomhulde tablet bevat 200 mg sofosbuvir en 50 mg velpatasvir.	
3. LIJST VAN HULPSTOFFEN	
4. FARMACEUTISCHE VORM EN INHOUD	
28 filmomhulde tabletten	
5. WIJZE VAN GEBRUIK EN TOEDIENINGSWEG(EN)	
Lees voor het gebruik de bijsluiter.	
Voor oraal gebruik.	
6. EEN SPECIALE WAARSCHUWING DAT HET GENEESMIDDEL BUITEN HET ZICHT EN BEREIK VAN KINDEREN DIENT TE WORDEN GEHOUDEN	
Buiten het zicht en bereik van kinderen houden.	
7. ANDERE SPECIALE WAARSCHUWING(EN), INDIEN NODIG	
8. UITERSTE GEBRUIKSDATUM	
8. UTTERSTE GEDRUIRSDATUNI	
EXP	
9. BIJZONDERE VOORZORGSMAATREGELEN VOOR DE BEWARING	
10. BIJZONDERE VOORZORGSMAATREGELEN VOOR HET VERWIJDEREN VAN NIET-GEBRUIKTE GENEESMIDDELEN OF DAARVAN AFGELEIDE	
AFVALSTOFFEN (INDIEN VAN TOEPASSING)	

11.	NAAM EN ADRES VAN DE HOUDER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN
Carr	ad Sciences Ireland UC igtohill nty Cork, T45 DP77 nd
12.	NUMMER(S) VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN
EU/	1/16/1116/002
13.	PARTIJNUMMER
Lot	
14.	ALGEMENE INDELING VOOR DE AFLEVERING
15.	INSTRUCTIES VOOR GEBRUIK
16.	INFORMATIE IN BRAILLE
Epcl	usa 200 mg/50 mg tabletten [Alleen buitenverpakking]
17.	UNIEK IDENTIFICATIEKENMERK - 2D MATRIXCODE
2D r	natrixcode met het unieke identificatiekenmerk.
18.	UNIEK IDENTIFICATIEKENMERK - VOOR MENSEN LEESBARE GEGEVENS

PC SN NN

GEGEVENS DIE OP DE BUITENVERPAKKING MOETEN WORDEN VERMELD		
ETIKETTERING VAN DOOS		
1. NAAM VAN HET GENEESMIDDEL		
Epclusa 200 mg/50 mg omhuld granulaat in sachet sofosbuvir/velpatasvir		
2. GEHALTE AAN WERKZAME STOF(FEN)		
Elk sachet bevat 200 mg sofosbuvir en 50 mg velpatasvir.		
3. LIJST VAN HULPSTOFFEN		
Bevat lactose. Zie de bijsluiter voor meer informatie.		
4. FARMACEUTISCHE VORM EN INHOUD		
28 sachets met omhuld granulaat		
5. WIJZE VAN GEBRUIK EN TOEDIENINGSWEG(EN)		
Lees voor het gebruik de bijsluiter.		
Voor oraal gebruik.		
6. EEN SPECIALE WAARSCHUWING DAT HET GENEESMIDDEL BUITEN HET ZICHT EN BEREIK VAN KINDEREN DIENT TE WORDEN GEHOUDEN		
Buiten het zicht en bereik van kinderen houden.		
7. ANDERE SPECIALE WAARSCHUWING(EN), INDIEN NODIG		
8. UITERSTE GEBRUIKSDATUM		
EXP		
9. BIJZONDERE VOORZORGSMAATREGELEN VOOR DE BEWARING		

10.	BIJZONDERE VOORZORGSMAATREGELEN VOOR HET VERWIJDEREN VAN NIET-GEBRUIKTE GENEESMIDDELEN OF DAARVAN AFGELEIDE AFVALSTOFFEN (INDIEN VAN TOEPASSING)
11.	NAAM EN ADRES VAN DE HOUDER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN
Gilead Sciences Ireland UC Carrigtohill County Cork, T45 DP77 Ierland	
12.	NUMMER(S) VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN
EU/1	/16/1116/004 28 sachets
13.	PARTIJNUMMER
Lot	
14.	ALGEMENE INDELING VOOR DE AFLEVERING
15.	INSTRUCTIES VOOR GEBRUIK
16.	INFORMATIE IN BRAILLE
Epclu	sa 200 mg/50 mg omhuld granulaat in sachet [Alleen buitenverpakking]
17.	UNIEK IDENTIFICATIENUMMER – 2D MATRIXCODE
2D m	atrixcode met het unieke identificatiekenmerk.
18.	UNIEK IDENTIFICATIEKENMERK – VOOR MENSEN LEESBARE GEGEVENS
PC SN NN	

GEGEVENS DIE IN IEDER GEVAL OP PRIMAIRE KLEINVERPAKKINGEN MOETEN WORDEN VERMELD	
SACHET	
1. NAAM VAN HET GENEESMIDDEL	
Epclusa 200 mg/50 mg omhuld granulaat in sachet sofosbuvir/velpatasvir Oraal gebruik	
2. WIJZE VAN TOEDIENING	
3. UITERSTE GEBRUIKSDATUM	
EXP	
4. PARTIJNUMMER	
Lot	
5. INHOUD UITGEDRUKT IN GEWICHT, VOLUME OF EENHEID	
6. OVERIGE	
GILEAD	

GEGEVENS DIE OP DE BUITENVERPAKKING MOETEN WORDEN VERMELD		
ETIKETTERING VAN DOOS		
1. NAAM VAN HET GENEESMIDDEL		
Epclusa 150 mg/37,5 mg omhuld granulaat in sachet sofosbuvir/velpatasvir		
2. GEHALTE AAN WERKZAME STOF(FEN)		
Elk sachet bevat 150 mg sofosbuvir en 37,5 mg velpatasvir.		
3. LIJST VAN HULPSTOFFEN		
Bevat lactose. Zie de bijsluiter voor meer informatie.		
4. FARMACEUTISCHE VORM EN INHOUD		
28 sachets met omhuld granulaat		
5. WIJZE VAN GEBRUIK EN TOEDIENINGSWEG(EN)		
Lees voor het gebruik de bijsluiter.		
Voor oraal gebruik.		
6. EEN SPECIALE WAARSCHUWING DAT HET GENEESMIDDEL BUITEN HET ZICHT EN BEREIK VAN KINDEREN DIENT TE WORDEN GEHOUDEN		
Buiten het zicht en bereik van kinderen houden.		
7. ANDERE SPECIALE WAARSCHUWING(EN), INDIEN NODIG		
8. UITERSTE GEBRUIKSDATUM		
EXP		
9. BIJZONDERE VOORZORGSMAATREGELEN VOOR DE BEWARING		

10.	BIJZONDERE VOORZORGSMAATREGELEN VOOR HET VERWIJDEREN VAN NIET-GEBRUIKTE GENEESMIDDELEN OF DAARVAN AFGELEIDE AFVALSTOFFEN (INDIEN VAN TOEPASSING)
11.	NAAM EN ADRES VAN DE HOUDER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN
Gilead Sciences Ireland UC Carrigtohill County Cork, T45 DP77 Ierland	
12.	NUMMER(S) VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN
EU/1	/16/1116/003 28 sachets
13.	PARTIJNUMMER
Lot	
14.	ALGEMENE INDELING VOOR DE AFLEVERING
15.	INSTRUCTIES VOOR GEBRUIK
16.	INFORMATIE IN BRAILLE
Epclu	asa 150 mg/37,5 mg omhuld granulaat in sachet [Alleen buitenverpakking]
17.	UNIEK IDENTIFICATIEKENMERK – 2D MATRIXCODE
2D m	natrixcode met het unieke identificatiekenmerk.
18.	UNIEK IDENTIFICATIEKENMERK – VOOR MENSEN LEESBARE GEGEVENS
PC SN NN	

GEGEVENS DIE IN IEDER GEVAL OP PRIMAIRE KLEINVERPAKKINGEN MOETEN WORDEN VERMELD	
SACHET	
1. NAAM VAN HET GENEESMIDDEL	
Epclusa 150 mg/37,5 mg omhuld granulaat in sachet sofosbuvir/velpatasvir Oraal gebruik	
2. WIJZE VAN TOEDIENING	
3. UITERSTE GEBRUIKSDATUM	
EXP	
4. PARTIJNUMMER	
Lot	
5. INHOUD UITGEDRUKT IN GEWICHT, VOLUME OF EENHEID	
6. OVERIGE	
GILEAD	

B. BIJSLUITER

Bijsluiter: informatie voor de gebruiker

Epclusa 400 mg/100 mg filmomhulde tabletten Epclusa 200 mg/50 mg filmomhulde tabletten

sofosbuvir/velpatasvir

Lees goed de hele bijsluiter voordat u dit geneesmiddel gaat innemen want er staat belangrijke informatie in voor u.

- Bewaar deze bijsluiter. Misschien heeft u hem later weer nodig.
- Heeft u nog vragen? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.
- Geef dit geneesmiddel niet door aan anderen, want het is alleen aan u voorgeschreven. Het kan schadelijk zijn voor anderen, ook al hebben zij dezelfde klachten als u.
- Krijgt u last van een van de bijwerkingen die in rubriek 4 staan? Of krijgt u een bijwerking die niet in deze bijsluiter staat? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.

Inhoud van deze bijsluiter

- 1. Wat is Epclusa en waarvoor wordt dit middel gebruikt?
- 2. Wanneer mag u dit middel niet innemen of moet u er extra voorzichtig mee zijn?
- 3. Hoe neemt u dit middel in?
- 4. Mogelijke bijwerkingen
- 5. Hoe bewaart u dit middel?
- 6. Inhoud van de verpakking en overige informatie

Wanneer Epclusa voor uw kind is voorgeschreven, let er dan op dat alle informatie in deze bijsluiter van toepassing is op uw kind (lees in dit geval "uw kind" in plaats van "u").

1. Wat is Epclusa en waarvoor wordt dit middel gebruikt?

Epclusa is een geneesmiddel dat de werkzame stoffen sofosbuvir en velpatasvir bevat. Epclusa wordt gebruikt voor de behandeling van een chronische (langdurige) hepatitis C-virusinfectie bij volwassenen en kinderen van 3 jaar en ouder.

De werkzame stoffen in dit geneesmiddel werken samen door twee verschillende eiwitten te blokkeren die het virus nodig heeft om te groeien en zichzelf te vermenigvuldigen, waardoor de infectie definitief uit het lichaam kan worden verwijderd.

Het is erg belangrijk dat u ook de bijsluiters leest van de andere geneesmiddelen die u samen met Epclusa inneemt. Als u vragen heeft over uw geneesmiddelen, neem dan contact op met uw arts of apotheker.

2. Wanneer mag u dit middel niet innemen of moet u er extra voorzichtig mee zijn?

Wanneer mag u dit middel niet gebruiken?

- U bent allergisch voor een van de stoffen in dit geneesmiddel. Deze stoffen kunt u vinden in rubriek 6.
- → Als dit op u van toepassing is, neem Epclusa dan niet in en licht onmiddellijk uw arts in.
- U neemt op dit moment een van de volgende geneesmiddelen in:
 - **rifampicine** en **rifabutine** (antibiotica die worden gebruikt voor de behandeling van infecties, waaronder tuberculose);
 - sint-janskruid (een kruidengeneesmiddel gebruikt voor de behandeling van depressie);
 - carbamazepine, fenobarbital en fenytoïne (geneesmiddelen die worden gebruikt voor de behandeling van epilepsie en het voorkomen van toevallen).

Wanneer moet u extra voorzichtig zijn met dit middel?

Neem contact op met uw arts als u:

- andere leverproblemen heeft dan hepatitis C, bijvoorbeeld
 - **als u** een huidige of een eerdere infectie met het **hepatitis B-**virus **heeft** (gehad), omdat uw arts u mogelijk nauwkeuriger wil controleren;
 - als bij u een levertransplantatie is uitgevoerd;
- **nierproblemen heeft of nierdialyse ondergaat**, omdat Epclusa niet volledig onderzocht is bij patiënten met ernstige nierproblemen;
- in behandeling bent voor een humaan immunodeficiëntievirus (HIV)-infectie, omdat uw arts u dan mogelijk nauwlettender wil controleren.

Neem contact op met uw arts of apotheker voordat u Epclusa inneemt als:

- u op dit moment (of in de afgelopen maanden) het geneesmiddel amiodaron (heeft) gebruikt voor de behandeling van een onregelmatige hartslag, omdat dit kan leiden tot een levensbedreigende vertraging van uw hartslag. Uw arts kan andere behandelingen overwegen als u dit geneesmiddel heeft gebruikt. Als behandeling met Epclusa vereist is, kan bijkomende hartmonitoring vereist zijn.
- u diabetes heeft. Na start van de behandeling met Epclusa moeten uw bloedsuikerspiegels nauwkeurig worden gecontroleerd en/of uw diabetesgeneesmiddelen worden aangepast. Sommige diabetespatiënten hadden na start van de behandeling met geneesmiddelen zoals Epclusa een verlaagd suikergehalte in het bloed (hypoglykemie).

Vertel het onmiddellijk aan uw arts als u momenteel geneesmiddelen voor hartproblemen gebruikt of in de afgelopen maanden heeft gebruikt, en tijdens de behandeling last krijgt van:

- langzame of onregelmatige hartslag, of hartritmestoornissen;
- kortademigheid of verergering van bestaande kortademigheid;
- pijn op de borst;
- een licht gevoel in het hoofd;
- hartkloppingen;
- bijna flauwvallen of flauwvallen.

Bloedonderzoek

Uw arts zal uw bloed onderzoeken voor, tijdens en na uw behandeling met Epclusa. Dit gebeurt omdat:

- uw arts dan kan bepalen of u Epclusa moet gebruiken en hoelang;
- uw arts dan kan bevestigen dat uw behandeling heeft gewerkt en dat u geen hepatitis C-virus meer heeft.

Kinderen en jongeren tot 18 jaar

Geef dit geneesmiddel niet aan kinderen jonger dan 3 jaar. Het gebruik van Epclusa bij patiënten jonger dan 3 jaar is niet onderzocht.

Gebruikt u nog andere geneesmiddelen?

Gebruikt u naast Epclusa nog andere geneesmiddelen, heeft u dat kort geleden gedaan of bestaat de mogelijkheid dat u binnenkort andere geneesmiddelen gaat gebruiken? Vertel dat dan uw arts of apotheker.

Warfarine en andere vergelijkbare geneesmiddelen aangeduid als vitamine K-antagonisten worden gebruikt om het bloed dunner te maken. Mogelijk moet uw arts de frequentie van uw bloedonderzoeken verhogen om te controleren hoe goed uw bloed stolt.

Uw leverfunctie kan door de behandeling van hepatitis C veranderen en daardoor invloed hebben op andere geneesmiddelen (bijv. geneesmiddelen die worden gebruikt voor het onderdrukken van uw immuunsysteem enz.). Mogelijk dient uw arts deze andere geneesmiddelen die u gebruikt nauwlettend te controleren en aanpassingen te maken nadat de behandeling met Epclusa is gestart.

Twijfelt u? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.

Enkele geneesmiddelen mag u niet samen met Epclusa innemen.

• Niet innemen met een ander geneesmiddel dat sofosbuvir bevat, een van de werkzame stoffen in Epclusa.

Vertel het uw arts of apotheker als u een van de onderstaande geneesmiddelen inneemt:

- **amiodaron**, gebruikt voor de behandeling van een onregelmatige hartslag;
- rifapentine, antibioticum gebruikt voor de behandeling van infecties, waaronder tuberculose;
- **oxcarbazepine**, een geneesmiddel dat wordt gebruikt voor de behandeling van epilepsie en het voorkomen van toevallen;
- **tenofovirdisoproxilfumaraat** of een geneesmiddel dat tenofovirdisoproxilfumaraat bevat, gebruikt voor de behandeling van HIV-infectie en chronische hepatitis B;
- efavirenz, gebruikt voor de behandeling van HIV-infectie;
- **digoxine**, gebruikt voor de behandeling van hartaandoeningen;
- dabigatran, gebruikt voor het verdunnen van het bloed;
- modafinil, gebruikt voor de behandeling van slaapstoornissen;
- rosuvastatine of andere statines, gebruikt voor de behandeling van hoog cholesterol.

Inname van Epclusa met een van deze middelen kan ertoe leiden dat uw geneesmiddelen niet goed werken of dat bijwerkingen verergeren. Het is mogelijk dat uw arts u een ander geneesmiddel moet geven of de dosis moet aanpassen van de geneesmiddelen die u inneemt. Deze verandering kan worden gedaan voor Epclusa of voor een ander geneesmiddel dat u inneemt.

- Vraag advies aan een arts of apotheker als u geneesmiddelen inneemt die worden gebruikt voor de behandeling van maagzweren, brandend maagzuur of zure reflux aangezien ze de hoeveelheid velpatasvir in uw bloed kunnen verlagen. Deze geneesmiddelen omvatten:
 - maagzuurremmers (zoals aluminium-/magnesiumhydroxide of calciumcarbonaat). Deze moeten ten minste 4 uur vóór of 4 uur na Epclusa worden ingenomen;
 - protonpompremmers (zoals omeprazol, lansoprazol, rabeprazol, pantoprazol en esomeprazol). Epclusa moet met voedsel worden ingenomen 4 uur voordat een protonpompremmer wordt gebruikt;
 - H₂-receptorantagonisten (zoals famotidine, cimetidine, nizatidine of ranitidine). Als u hoge doses van deze geneesmiddelen nodig heeft, is het mogelijk dat uw arts u in plaats daarvan een ander geneesmiddel geeft of de dosis aanpast van het geneesmiddel dat u inneemt.

Deze geneesmiddelen kunnen ertoe leiden dat de hoeveelheid velpatasvir in uw bloed afneemt. Als u een van deze geneesmiddelen inneemt, zal uw arts u ofwel een ander geneesmiddel geven voor maagzweren, brandend maagzuur of zure reflux, of aanbevelen hoe en wanneer u dat geneesmiddel moet innemen.

Zwangerschap en anticonceptie

De effecten van Epclusa tijdens de zwangerschap zijn niet bekend. Bent u zwanger, denkt u zwanger te zijn of wilt u zwanger worden? Neem dan contact op met uw arts voordat u dit geneesmiddel gebruikt.

Epclusa wordt soms samen met ribavirine gebruikt. Ribavirine kan een schadelijk effect hebben op uw ongeboren baby. Daarom is het erg belangrijk dat u (of uw partner) niet zwanger wordt tijdens deze behandeling of gedurende een periode na voltooiing van de behandeling. U moet de rubriek "Zwangerschap" in de bijsluiter van ribavirine heel goed lezen. Bespreek met uw arts welke effectieve anticonceptiemethode voor u en uw partner geschikt is.

Borstvoeding

Geef geen borstvoeding tijdens behandeling met Epclusa. Het is niet bekend of sofosbuvir of velpatasvir, de twee werkzame stoffen van Epclusa, in de moedermelk worden uitgescheiden.

Rijvaardigheid en het gebruik van machines

Epclusa zou geen invloed moeten hebben op uw rijvaardigheid of uw vermogen om gereedschap of machines te gebruiken.

Epclusa bevat natrium

Dit middel bevat minder dan 1 mmol natrium (23 mg) per tablet, dat wil zeggen dat het in wezen 'natriumvrij' is.

3. Hoe neemt u dit middel in?

Neem dit geneesmiddel altijd in precies zoals uw arts u dat heeft verteld. Twijfelt u over het juiste gebruik? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.

Aanbevolen dosering

De aanbevolen dosering van Epclusa bij volwassenen is één 400 mg/100 mg tablet eenmaal daags gedurende 12 weken.

De aanbevolen dosering van Epclusa bij patiënten van 3 jaar tot minder dan 18 jaar is gebaseerd op gewicht. Neem Epclusa in zoals uw arts u dat heeft verteld.

Slik de tablet(ten) in zijn (hun) geheel in, met of zonder voedsel. Kauw niet op de tablet, maak de tablet niet fijn en breek deze niet door, want hij smaakt heel bitter.

Als u een maagzuurremmer inneemt (geneesmiddelen die brandend maagzuur verlichten), neem deze dan ten minste 4 uur vóór of ten minste 4 uur na Epclusa in.

Als u een protonpompremmer inneemt (geneesmiddelen die de productie van maagzuur verminderen), neem Epclusa dan met voedsel in 4 uur voordat u die protonpompremmer inneemt.

Als u overgeeft na het innemen van Epclusa, kan dit invloed hebben op de hoeveelheid Epclusa in uw bloed. Dit kan ertoe leiden dat Epclusa minder goed werkt.

- Als u binnen 3 uur na het innemen van Epclusa overgeeft, neem dan een nieuwe dosis in.
- Als u **meer dan 3 uur na** het innemen van Epclusa heeft overgegeven, hoeft u geen nieuwe dosis in te nemen tot aan de volgende geplande dosis.

Heeft u te veel van dit middel ingenomen?

Als u per ongeluk meer dan de aanbevolen dosis heeft ingenomen, moet u onmiddellijk uw arts of de dichtstbijzijnde ziekenhuisafdeling Spoedeisende Hulp raadplegen. Houd de fles met tabletten bij de hand, zodat u makkelijk kunt beschrijven wat u heeft ingenomen.

Bent u vergeten dit middel in te nemen?

Het is belangrijk dat u geen dosis van dit geneesmiddel overslaat.

Als u een dosis heeft overgeslagen, ga dan na hoelang het geleden is dat u Epclusa voor het laatst heeft ingenomen:

- Als u dit ontdekt binnen 18 uur na het tijdstip waarop u Epclusa gewoonlijk inneemt, moet u de dosis zo spoedig mogelijk innemen. Neem daarna de volgende dosis op het voor u gebruikelijke tijdstip.
- Als er 18 uur of langer is verstreken na het tijdstip waarop u Epclusa gewoonlijk inneemt, wacht dan en neem de volgende dosis op het gebruikelijke tijdstip in. Neem geen dubbele dosis in (twee doses kort na elkaar).

Stop niet met het innemen van Epclusa

Stop niet met het innemen van dit geneesmiddel, behalve wanneer uw arts u zegt dat u moet stoppen. Het is erg belangrijk dat u de behandelingskuur volledig afmaakt, want zo kan het geneesmiddel uw infectie met het hepatitis C-virus het best bestrijden.

Heeft u nog andere vragen over het gebruik van dit geneesmiddel? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.

4. Mogelijke bijwerkingen

Zoals elk geneesmiddel kan ook dit geneesmiddel bijwerkingen hebben, al krijgt niet iedereen daarmee te maken.

Zeer vaak voorkomende bijwerkingen

(komen voor bij meer dan 1 op de 10 gebruikers)

• overgeven (gezien bij kinderen van 3 tot < 6 jaar)

Vaak voorkomende bijwerkingen

(kunnen voorkomen bij maximaal 1 op de 10 mensen)

huiduitslag

Soms voorkomende bijwerkingen

(kunnen voorkomen bij maximaal 1 op de 100 mensen)

• zwelling van gezicht, lippen, tong of keel (angio-oedeem).

Andere effecten die kunnen worden gezien tijdens behandeling met sofosbuvir:

De frequentie van de volgende bijwerkingen is niet bekend (frequentie kan met de beschikbare gegevens niet worden bepaald).

• een uitgebreide ernstige huiduitslag met afschilferen van de huid, hetgeen gepaard kan gaan met koorts, griepachtige symptomen, blaren in de mond, ogen en/of genitaliën (Stevens-Johnsonsyndroom).

→ Krijgt u last van bijwerkingen, neem dan contact op met uw arts.

Het melden van bijwerkingen

Krijgt u last van bijwerkingen, neem dan contact op met uw arts of apotheker. Dit geldt ook voor mogelijke bijwerkingen die niet in deze bijsluiter staan. U kunt bijwerkingen ook rechtstreeks melden via het nationale meldsysteem zoals vermeld in aanhangsel V. Door bijwerkingen te melden, kunt u ons helpen meer informatie te verkrijgen over de veiligheid van dit geneesmiddel.

5. Hoe bewaart u dit middel?

Buiten het zicht en bereik van kinderen houden.

Gebruik dit geneesmiddel niet meer na de uiterste houdbaarheidsdatum. Die vindt u op de fles en de doos na "EXP". Daar staat een maand en een jaar. De laatste dag van die maand is de uiterste houdbaarheidsdatum.

Voor dit geneesmiddel zijn er geen speciale bewaarcondities.

Spoel geneesmiddelen niet door de gootsteen of de WC en gooi ze niet in de vuilnisbak. Vraag uw apotheker wat u met geneesmiddelen moet doen die u niet meer gebruikt. Als u geneesmiddelen op de juiste manier afvoert, worden ze op een verantwoorde manier vernietigd en komen ze niet in het milieu terecht.

6. Inhoud van de verpakking en overige informatie

Welke stoffen zitten er in dit middel?

• **De werkzame stoffen in dit middel zijn** sofosbuvir en velpatasvir. Elke filmomhulde tablet bevat ofwel 400 mg sofosbuvir en 100 mg velpatasvir, ofwel 200 mg sofosbuvir en 50 mg velpatasvir.

De andere stoffen in dit middel zijn

Tabletkern:

Copovidon (E1208), microkristallijne cellulose (E460), natriumcroscarmellose (E468) (zie rubriek 2 van deze bijsluiter), magnesiumstearaat (E470b).

Filmomhulling:

Poly(vinylalcohol) (E1203), titaandioxide (E171), macrogol (E1521), talk (E553b), rood ijzeroxide (E172).

Hoe ziet Epclusa eruit en hoeveel zit er in een verpakking?

Epclusa 400 mg/100 mg filmomhulde tabletten zijn roze, ruitvormige tabletten met aan de ene kant "GSI" en aan de andere kant "7916" gegraveerd. De tablet is 20 mm lang en 10 mm breed.

Epclusa 200 mg/50 mg filmomhulde tabletten zijn roze, ovale tabletten met aan de ene kant "GSI" en aan de andere kant "S/V" gegraveerd. De tablet is 14 mm lang en 7 mm breed.

De volgende verpakkingsgrootten zijn verkrijgbaar voor zowel de 400 mg/100 mg als de 200 mg/50 mg filmomhulde tabletten:

• dozen met 1 fles met 28 filmomhulde tabletten

Houder van de vergunning voor het in de handel brengen

Gilead Sciences Ireland UC Carrigtohill County Cork, T45 DP77 Ierland

Fabrikant

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

Neem voor alle informatie over dit geneesmiddel contact op met de lokale vertegenwoordiger van de houder van de vergunning voor het in de handel brengen:

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

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

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

Latviia

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

Deze bijsluiter is voor het laatst goedgekeurd in

Meer informatie over dit geneesmiddel is beschikbaar op de website van het Europees Geneesmiddelenbureau: http://www.ema.europa.eu.

Bijsluiter: informatie voor de gebruiker

Epclusa 200 mg/50 mg omhuld granulaat in sachet Epclusa 150 mg/37,5 mg omhuld granulaat in sachet

sofosbuvir/velpatasvir

Lees goed de hele bijsluiter voordat u dit geneesmiddel gaat innemen want er staat belangrijke informatie in voor u.

- Bewaar deze bijsluiter. Misschien heeft u hem later weer nodig.
- Heeft u nog vragen? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.
- Geef dit geneesmiddel niet door aan anderen, want het is alleen aan u voorgeschreven. Het kan schadelijk zijn voor anderen, ook al hebben zij dezelfde klachten als u.
- Krijgt u last van een van de bijwerkingen die in rubriek 4 staan? Of krijgt u een bijwerking die niet in deze bijsluiter staat? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.

Inhoud van deze bijsluiter

- 1. Wat is Epclusa en waarvoor wordt dit middel gebruikt?
- 2. Wanneer mag u dit middel niet innemen of moet u er extra voorzichtig mee zijn?
- 3. Hoe neemt u dit middel in?
- 4. Mogelijke bijwerkingen
- 5. Hoe bewaart u dit middel?
- 6. Inhoud van de verpakking en overige informatie

Wanneer Epclusa aan uw kind is voorgeschreven, let er dan op dat alle informatie in deze bijsluiter van toepassing is op uw kind (lees in dit geval "uw kind" in plaats van "u").

1. Wat is Epclusa en waarvoor wordt dit middel gebruikt?

Epclusa-granulaat is een geneesmiddel dat de werkzame stoffen sofosbuvir en velpatasvir bevat, die in granulaatvorm (korreltjes) worden gegeven. Epclusa wordt gegeven voor de behandeling van een chronische (langdurige) hepatitis C-virusinfectie bij volwassenen en kinderen van 3 jaar en ouder.

De werkzame stoffen in dit geneesmiddel werken samen door twee verschillende eiwitten te blokkeren die het virus nodig heeft om te groeien en zichzelf te vermenigvuldigen, waardoor de infectie definitief uit het lichaam kan worden verwijderd.

Het is erg belangrijk dat u ook de bijsluiters leest van de andere geneesmiddelen die u samen met Epclusa inneemt. Als u vragen heeft over uw geneesmiddelen, neem dan contact op met uw arts of apotheker.

2. Wanneer mag u dit middel niet innemen of moet u er extra voorzichtig mee zijn?

Wanneer mag u dit middel niet gebruiken?

- U bent allergisch voor een van de stoffen in dit geneesmiddel. Deze stoffen kunt u vinden in rubriek 6.
- → Als dit op u van toepassing is, neem Epclusa dan niet in en licht onmiddellijk uw arts in.
- U neemt op dit moment een van de volgende geneesmiddelen in:
 - **rifampicine** en **rifabutine** (antibiotica die worden gebruikt voor de behandeling van infecties, waaronder tuberculose);
 - **sint-janskruid** (een kruidengeneesmiddel, gebruikt voor de behandeling van depressie);
 - **carbamazepine, fenobarbital** en **fenytoïne** (geneesmiddelen die worden gebruikt voor de behandeling van epilepsie en het voorkomen van toevallen).

Wanneer moet u extra voorzichtig zijn met dit middel?

Neem contact op met uw arts als u:

- andere leverproblemen heeft dan hepatitis C, bijvoorbeeld
 - als u nu of vroeger een infectie met het hepatitis B-virus heeft (gehad), omdat uw arts u dan mogelijk nauwkeuriger wil controleren;
 - als bij u een levertransplantatie is uitgevoerd;
- **nierproblemen heeft of nierdialyse ondergaat**, omdat Epclusa niet volledig onderzocht is bij patiënten met ernstige nierproblemen;
- in behandeling bent voor een humaan immunodeficiëntievirus (HIV)-infectie, omdat uw arts u dan mogelijk nauwlettender wil controleren.

Neem contact op met uw arts of apotheker voordat u Epclusa inneemt als:

- u op dit moment (of in de afgelopen maanden) het geneesmiddel amiodaron (heeft) gebruikt voor de behandeling van een onregelmatige hartslag, omdat dit kan leiden tot een levensbedreigende vertraging van uw hartslag. Uw arts kan andere behandelingen overwegen als u dit geneesmiddel heeft gebruikt. Als behandeling met Epclusa vereist is, kan bijkomende hartmonitoring vereist zijn.
- u diabetes heeft. Na start van de behandeling met Epclusa moeten uw bloedsuikerspiegels nauwkeurig worden gecontroleerd en/of uw diabetesgeneesmiddelen worden aangepast. Sommige diabetespatiënten hadden na start van de behandeling met geneesmiddelen zoals Epclusa een verlaagd suikergehalte in het bloed (hypoglykemie).

Vertel het onmiddellijk aan uw arts als u momenteel geneesmiddelen voor hartproblemen gebruikt of in de afgelopen maanden heeft gebruikt, en tijdens de behandeling met Epclusa last krijgt van:

- langzame of onregelmatige hartslag, of hartritmestoornissen;
- kortademigheid of verergering van bestaande kortademigheid;
- pijn op de borst;
- een licht gevoel in het hoofd;
- hartkloppingen;
- bijna flauwvallen of flauwvallen.

Bloedonderzoek

Uw arts zal uw bloed onderzoeken voor, tijdens en na uw behandeling met Epclusa. Dit gebeurt omdat:

- uw arts dan kan bepalen of u Epclusa mag gebruiken en hoelang;
- uw arts dan kan bevestigen dat uw behandeling heeft gewerkt en dat u geen hepatitis C-virus meer heeft.

Kinderen en jongeren tot 18 jaar

Geef dit geneesmiddel niet aan kinderen jonger dan 3 jaar. Het gebruik van Epclusa bij patiënten jonger dan 3 jaar is niet onderzocht.

Gebruikt u nog andere geneesmiddelen?

Gebruikt u naast Epclusa nog andere geneesmiddelen, heeft u dat kort geleden gedaan of bestaat de mogelijkheid dat u binnenkort andere geneesmiddelen gaat gebruiken? Vertel dat dan uw arts of apotheker.

Warfarine en andere vergelijkbare geneesmiddelen aangeduid als vitamine K-antagonisten worden gebruikt om het bloed dunner te maken. Mogelijk moet uw arts de frequentie van uw bloedonderzoeken verhogen om te controleren hoe goed uw bloed stolt.

Uw leverfunctie kan door de behandeling van hepatitis C veranderen en daardoor invloed hebben op andere geneesmiddelen (bijv. geneesmiddelen die worden gebruikt voor het onderdrukken van uw immuunsysteem, enz.). Mogelijk dient uw arts deze andere geneesmiddelen die u gebruikt nauwlettend te controleren en aanpassingen te maken nadat de behandeling met Epclusa is gestart.

Twijfelt u? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.

Enkele geneesmiddelen mag u niet samen met Epclusa innemen.

• Niet innemen met een ander geneesmiddel dat sofosbuvir bevat, een van de werkzame stoffen in Epclusa.

Vertel het uw arts of apotheker als u een van de onderstaande geneesmiddelen inneemt:

- amiodaron, gebruikt voor de behandeling van een onregelmatige hartslag;
- rifapentine, antibioticum gebruikt voor de behandeling van infecties, waaronder tuberculose;
- **oxcarbazepine**, gebruikt voor de behandeling van epilepsie en het voorkomen van toevallen;
- **tenofovirdisoproxilfumaraat** of een geneesmiddel dat tenofovirdisoproxilfumaraat bevat, gebruikt voor de behandeling van HIV-infectie en chronische hepatitis B;
- **efavirenz**, gebruikt voor de behandeling van HIV-infectie;
- **digoxine**, gebruikt voor de behandeling van hartaandoeningen;
- **dabigatran**, gebruikt voor het verdunnen van het bloed;
- modafinil, gebruikt voor de behandeling van slaapstoornissen;
- rosuvastatine of andere statines, gebruikt voor de behandeling van hoog cholesterol.

Inname van Epclusa met een van deze middelen kan ertoe leiden dat uw geneesmiddelen niet goed werken of dat bijwerkingen verergeren. Het is mogelijk dat uw arts u een ander geneesmiddel moet geven of de dosis moet aanpassen van de geneesmiddelen die u inneemt. Deze verandering kan worden gedaan voor Epclusa of voor een ander geneesmiddel dat u inneemt.

- Vraag advies aan een arts of apotheker als u geneesmiddelen inneemt die worden gebruikt voor de behandeling van maagzweren, brandend maagzuur of zure oprisping, aangezien ze de hoeveelheid velpatasvir in uw bloed kunnen verlagen. Deze geneesmiddelen omvatten:
 - maagzuurremmers (zoals aluminium-/magnesiumhydroxide of calciumcarbonaat). Deze moeten minimaal 4 uur vóór of 4 uur na Epclusa worden ingenomen;
 - protonpompremmers (zoals omeprazol, lansoprazol, rabeprazol, pantoprazol en esomeprazol). Epclusa moet met voedsel worden ingenomen 4 uur voordat een protonpompremmer wordt gebruikt;
 - H₂-receptorantagonisten (zoals famotidine, cimetidine, nizatidine of ranitidine). Als u hoge doses van deze geneesmiddelen nodig heeft, is het mogelijk dat uw arts u in plaats daarvan een ander geneesmiddel geeft of de dosis aanpast van het geneesmiddel dat u inneemt.

Deze geneesmiddelen kunnen ertoe leiden dat de hoeveelheid velpatasvir in uw bloed afneemt. Als u een van deze geneesmiddelen inneemt, zal uw arts u ofwel een ander geneesmiddel geven voor maagzweren, brandend maagzuur of zure oprisping, of aanbevelen hoe en wanneer u dat geneesmiddel moet innemen.

Zwangerschap en anticonceptie

De effecten van Epclusa tijdens de zwangerschap zijn niet bekend. Bent u zwanger, denkt u zwanger te zijn of wilt u zwanger worden? Neem dan contact op met uw arts voordat u dit geneesmiddel gebruikt.

Epclusa wordt soms samen met ribavirine gebruikt. Ribavirine kan een schadelijk effect hebben op uw ongeboren baby. Daarom is het erg belangrijk dat u (of uw partner) niet zwanger wordt tijdens deze behandeling of gedurende een periode na voltooiing van de behandeling. U moet de rubriek "Zwangerschap" in de bijsluiter van ribavirine heel goed lezen. Bespreek met uw arts welke effectieve anticonceptiemethode voor u en uw partner geschikt is.

Borstvoeding

Geef geen borstvoeding tijdens behandeling met Epclusa. Het is niet bekend of sofosbuvir of velpatasvir, de twee werkzame stoffen van Epclusa, in de moedermelk worden uitgescheiden.

Rijvaardigheid en het gebruik van machines

Epclusa zou geen invloed moeten hebben op uw rijvaardigheid of uw vermogen om gereedschap of machines te gebruiken.

Epclusa-granulaat bevat lactose

Als uw arts u heeft gezegd dat u bepaalde suikers niet kunt verdragen, neem dan contact op met uw arts alvorens dit geneesmiddel in te nemen.

Epclusa-granulaat bevat natrium

Dit middel bevat minder dan 1 mmol natrium (23 mg) per sachet, dat wil zeggen dat het in wezen 'natriumvrij' is.

3. Hoe neemt u dit middel in?

Neem dit geneesmiddel altijd in precies zoals uw arts u dat heeft verteld. Twijfelt u over het juiste gebruik? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.

Aanbevolen dosering

Epclusa moet volgens het advies van uw arts worden ingenomen. Uw arts zal u vertellen hoelang u Epclusa moet blijven innemen en hoeveel sachets u moet innemen.

De aanbevolen dosering is de gehele inhoud van het (de) sachet(s), eenmaal daags ingenomen met of zonder voedsel.

Epclusa-granulaat samen met voedsel doorslikken:

- 1. Houd het sachet vast met de snijlijn naar boven.
- 2. Schud zachtjes met het sachet om de inhoud omlaag te brengen.
- 3. Scheur het sachet open langs de snijlijn of knip langs de lijn met een schaar.
- 4. Strooi de inhoud van het sachet voorzichtig leeg op één of meer lepels zuurvrij zacht voedsel dat op of onder kamertemperatuur is, zoals chocoladesiroop of ijs. Gebruik **geen** voedingsmiddelen op basis van fruit, zoals appelmoes of sorbet omdat deze zuur zijn.
- 5. Zorg dat er geen korreltjes achterblijven in het sachet.
- 6. Neem al het granulaat binnen 15 minuten in nadat het voorzichtig met voedsel is gemengd.
- 7. Slik de combinatie van voedsel en granulaat zonder te kauwen door om een bittere smaak te vermijden. Zorg dat u al het voedsel opeet.

Epclusa-granulaat zonder voedsel of water doorslikken of met water doorslikken:

- 1. Houd het sachet vast met de snijlijn naar boven.
- 2. Schud zachtjes met het sachet om de inhoud omlaag te brengen.
- 3. Scheur het sachet open langs de snijlijn of knip langs de lijn met een schaar.
- 4. De korreltjes kunnen rechtstreeks in de mond worden gedaan en zonder te kauwen worden doorgeslikt om een bittere smaak te vermijden. Het kan ook worden ingenomen met zuurvrije vloeistoffen, zoals water. Gebruik **geen** vruchtensap, bijvoorbeeld van appel, veenbes, druiven, sinaasappel of ananas, omdat deze zuur zijn.
- 5. Zorg dat er geen korreltjes achterblijven in het sachet.
- 6. Slik al het granulaat door.

Als u een maagzuurremmer inneemt (geneesmiddelen die brandend maagzuur verlichten), neem deze dan ten minste 4 uur vóór of ten minste 4 uur na Epclusa in.

Als u een protonpompremmer inneemt (geneesmiddelen die de productie van maagzuur verminderen), neem Epclusa dan met voedsel in 4 uur voordat u die protonpompremmer inneemt.

Als u overgeeft na het innemen van Epclusa, kan dit invloed hebben op de hoeveelheid Epclusa in uw bloed. Dit kan ertoe leiden dat Epclusa minder goed werkt.

- Als u binnen 3 uur na het innemen van Epclusa overgeeft, neem dan een nieuwe dosis in.
- Als u **meer dan 3 uur na** het innemen van Epclusa heeft overgegeven, hoeft u geen nieuwe dosis in te nemen tot aan de volgende geplande dosis.

Heeft u te veel van dit middel ingenomen?

Als u per ongeluk meer dan de aanbevolen dosis heeft ingenomen, moet u onmiddellijk uw arts of de dichtstbijzijnde ziekenhuisafdeling Spoedeisende Hulp raadplegen. Houd het sachet en de doos bij de hand, zodat u makkelijk kunt beschrijven wat u heeft ingenomen.

Bent u vergeten dit middel in te nemen?

Het is belangrijk dat u geen dosis van dit geneesmiddel overslaat.

Als u een dosis heeft overgeslagen, ga dan na hoelang het geleden is dat u Epclusa voor het laatst heeft ingenomen:

- Als u dit ontdekt binnen 18 uur na het tijdstip waarop u Epclusa gewoonlijk inneemt, moet u de dosis zo spoedig mogelijk innemen. Neem daarna de volgende dosis op het voor u gebruikelijke tijdstip.
- Als er 18 uur of langer is verstreken na het tijdstip waarop u Epclusa gewoonlijk inneemt, wacht dan en neem de volgende dosis op het gebruikelijke tijdstip in. Neem geen dubbele dosis in (twee doses kort na elkaar).

Stop niet met het innemen van Epclusa

Stop niet met het innemen van dit geneesmiddel, behalve wanneer uw arts u zegt dat u moet stoppen. Het is erg belangrijk dat u de behandelingskuur volledig afmaakt, want zo kan het geneesmiddel uw infectie met het hepatitis C-virus het best bestrijden.

Heeft u nog andere vragen over het gebruik van dit geneesmiddel? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.

4. Mogelijke bijwerkingen

Zoals elk geneesmiddel kan ook dit geneesmiddel bijwerkingen hebben, al krijgt niet iedereen daarmee te maken.

Zeer vaak voorkomende bijwerkingen

(komen voor bij meer dan 1 op de 10 gebruikers)

• overgeven (gezien bij kinderen van 3 tot < 6 jaar)

Vaak voorkomende bijwerkingen

(komen voor bij minder dan 1 op de 10 gebruikers)

• huiduitslag

Soms voorkomende bijwerkingen

(komen voor bij minder dan 1 op de 100 gebruikers)

• zwelling van gezicht, lippen, tong of keel (angio-oedeem)

Andere effecten die kunnen worden gezien tijdens behandeling met sofosbuvir

Van de volgende bijwerkingen is niet bekend hoe vaak ze voorkomen (frequentie kan met de beschikbare gegevens niet worden bepaald):

• een uitgebreide ernstige huiduitslag met afschilferen van de huid, wat gepaard kan gaan met koorts, griepachtige klachten, blaren in de mond, ogen en/of genitaliën (Stevens-Johnson-syndroom).

→ Krijgt u last van bijwerkingen, neem dan contact op met uw arts.

Het melden van bijwerkingen

Krijgt u last van bijwerkingen, neem dan contact op met uw arts of apotheker. Dit geldt ook voor mogelijke bijwerkingen die niet in deze bijsluiter staan. U kunt bijwerkingen ook rechtstreeks melden via het nationale meldsysteem zoals vermeld in aanhangsel V. Door bijwerkingen te melden, kunt u ons helpen meer informatie te verkrijgen over de veiligheid van dit geneesmiddel.

5. Hoe bewaart u dit middel?

Buiten het zicht en bereik van kinderen houden.

Gebruik dit geneesmiddel niet meer na de uiterste houdbaarheidsdatum. Die vindt u op het sachet en de doos na "EXP". Daar staat een maand en een jaar. De laatste dag van die maand is de uiterste houdbaarheidsdatum.

Voor dit geneesmiddel zijn er geen speciale bewaarcondities.

Spoel geneesmiddelen niet door de gootsteen of de WC en gooi ze niet in de vuilnisbak. Vraag uw apotheker wat u met geneesmiddelen moet doen die u niet meer gebruikt. Als u geneesmiddelen op de juiste manier afvoert, worden ze op een verantwoorde manier vernietigd en komen ze niet in het milieu terecht.

6. Inhoud van de verpakking en overige informatie

Welke stoffen zitten er in dit middel?

De werkzame stoffen in dit middel zijn sofosbuvir en velpatasvir.

- Epclusa 150 mg/37,5 mg omhuld granulaat in sachet bevat 150 mg sofosbuvir en 37,5 mg velpatasvir.
- Epclusa 200 mg/50 mg omhuld granulaat in sachet bevat 200 mg sofosbuvir en 50 mg velpatasvir.
- **De andere stoffen in dit middel zijn** copovidon (E1208), lactosemonohydraat (zie rubriek 2 van deze bijsluiter), microkristallijne cellulose (E460), natriumcroscarmellose (E468) (zie rubriek 2 van deze bijsluiter), colloïdaal watervrij silica (E551), magnesiumstearaat (E470b), hypromellose (E464), titaandioxide (E171), macrogol (E1521), gebutyleerd methacrylaatcopolymeer (E1205), talk (E553b), stearinezuur (E570), *l*-wijnsteenzuur (E334).

Hoe ziet Epclusa eruit en hoeveel zit er in een verpakking?

Het granulaat is wit tot gebroken wit en zit in een sachet.

De volgende verpakkingsgrootte is verkrijgbaar:

• dozen met 28 sachets

Houder van de vergunning voor het in de handel brengen

Gilead Sciences Ireland UC Carrigtohill County Cork, T45 DP77 Ierland

Fabrikant

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

Neem voor alle informatie over dit geneesmiddel contact op met de lokale vertegenwoordiger van de houder van de vergunning voor het in de handel brengen:

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

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

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

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 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 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

Deze bijsluiter is voor het laatst goedgekeurd in

Meer informatie over dit geneesmiddel is beschikbaar op de website van het Europees Geneesmiddelenbureau: http://www.ema.europa.eu.