



EUROPEAN MEDICINES AGENCY
SCIENCE MEDICINES HEALTH

EMA/328788/2017
EMA/H/C/004250

Резюме на EPAR за обществено ползване

Ефавиренц/Емтрицитабин/Тенофовир дизопроксил Zentiva

Efavirenz / emtricitabine / tenofovir disoproxil

Настоящият документ представлява резюме на Европейския публичен оценъчен доклад (EPAR) за Efavirenz/Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Zentiva. В него се разяснява как Агенцията е оценила лекарството, за да препоръча разрешаване за употреба в ЕС и условия на употреба. Документът не е предназначен да предоставя практически съвети относно употребата на Ефавиренц/Емтрицитабин/Тенофовир дизопроксил Zentiva.

За практическа информация относно употребата на Ефавиренц/Емтрицитабин/Тенофовир дизопроксил Zentiva пациентите следва да прочетат листовката или да попитат своя лекар или фармацевт.

Какво представлява Ефавиренц/Емтрицитабин/Тенофовир дизопроксил Zentiva и за какво се използва?

Ефавиренц/Емтрицитабин/Тенофовир дизопроксил Zentiva се използва за лечение на възрастни, заразени с човешки имунодефицитен вирус тип-1 (HIV-1) — вирусът, който причинява синдром на придобита имунна недостатъчност (СПИН).

Използва се само при пациенти, които се повлияват от текущото си лечение за HIV и които нямат HIV инфекция, която е резистентна на лечение или вероятно няма да реагира на едно от активните вещества в лекарството.

Лекарството съдържа активните вещества ефавиренц (*efavirenz*), емтрицитабин (*emtricitabine*) и тенофовир дизопроксил (*tenofovir disoproxil*) и е „генерично“ лекарство. Това означава, че съдържа същите активни вещества и действа по същия начин като „референтното лекарство“ Atripla, което вече е разрешено в Европейския съюз (ЕС). За повече информация относно генеричните лекарства вижте документа тип „въпроси и отговори“ [ТУК](#).



Как се използва лекарството?

Това лекарство се предлага под формата на таблетки и се отпуска по лекарско предписание.

Лечението трябва да бъде започнато от лекар с опит в лечението на HIV инфекции.

Препоръчителната доза е една таблетка дневно, която се поглъща цяла с вода. Препоръчва се лекарството да се приема на празен стомах, за предпочитане преди лягане. Пациентите трябва да приемат лекарството редовно и да избягват пропускане на дози.

Ако се налага пациентите да спрат приема на едно от активните вещества или да приемат различни дози, те трябва да преминат към отделните лекарства. Това лекарство не трябва да се приема едновременно с други лекарства, съдържащи ефавиренц, емтрицитабин, тенофовир дизопроксил или ламивудин (друго антивирусно лекарство). За повече информация вижте кратката характеристика на продукта (също част от EPAR).

Как действа лекарството?

Това лекарство съдържа три активни вещества: ефавиренц, който е нуклеозиден инхибитор на обратна транскриптаза (ННИОТ); емтрицитабин, който е нуклеозиден инхибитор на обратна транскриптаза; и тенофовир дизопроксил, който е „предлекарство“ на тенофовир, което означава, че в организма се преобразува в активното вещество тенофовир. Тенофовир е нуклеотиден инхибитор на обратна транскриптаза. Нуклеозидните и нуклеотидните инхибитори на обратна транскриптаза са известни като НИОТ. И трите активни вещества блокират дейността на обратната транскриптаза — ензим, произвеждан от HIV, който му позволява да се самовъзпроизвежда в инфектираните от него клетки.

Ефавиренц/Емтрицитабин/Тенофовир дизопроксил Zentiva поддържа ниско ниво на HIV в кръвта. Той не лекува HIV инфекцията или СПИН, но може да забави увреждането на имунната система и развитието на инфекции и заболявания, свързани със СПИН.

Как е проучено лекарството?

Тъй като вече са проведени проучвания с референтното лекарство Atripla относно ползите и рисковете на активните вещества за одобреното показание, не се налага да се правят проучвания за Ефавиренц/Емтрицитабин/Тенофовир дизопроксил Zentiva.

Както за всяко лекарство, фирмата предостави проучвания за неговото качество. Фирмата е провела също проучване, което показва, че продуктът е биоеквивалентен на референтното лекарство. Две лекарства се считат за биоеквивалентни, когато произвеждат едни и същи нива на активното вещество в организма и поради това се очаква да имат един и същ ефект.

Какви са ползите и рисковете, свързани с това лекарство?

Тъй като Ефавиренц/Емтрицитабин/Тенофовир дизопроксил Zentiva е генерично лекарство и е биоеквивалент на референтното лекарство, приема се, че ползите и рисковете са същите като при референтното лекарство.

Защо лекарството е разрешено за употреба?

Европейската агенция по лекарствата заключи, че в съответствие с изискванията на ЕС е доказано, че лекарството е със сравнимо качество и представлява биоеквивалент на Atripla. Следователно Агенцията счита, че както при Atripla, ползите превишават установените рискове.

Агенцията препоръчва лекарството да бъде разрешено за употреба в ЕС.

Какви мерки се предприемат, за да се гарантира безопасната и ефективна употреба на това лекарство?

Фирмата, която предлага лекарството, ще гарантира, че на всички лекари, които се очаква да го предписват, е предоставен обучителен пакет, който съдържа информация за увеличения риск от бъбречно заболяване при съдържащите тенофовир дизопроксил лекарства като това. Обучителният пакет следва да съдържа също препоръки за проследяване на бъбречната функция при пациентите, приемащи лекарството.

Препоръките и предпазните мерки за безопасната и ефективна употреба на лекарството, които да се спазват от здравните специалисти и пациентите, са включени в кратката характеристика на продукта и в листовката.

Допълнителна информация за Ефавиренц/Емтрицитабин/Тенофовир дизопроксил Zentiva:

Пълният текст на EPAR може да се намери на уебсайта на Агенцията: [ema.europa.eu/Find/medicine/Human medicines/European public assessment reports](http://ema.europa.eu/Find/medicine/Human%20medicines/European%20public%20assessment%20reports). За повече информация относно лечението с това лекарство прочетете листовката (също част от EPAR) или попитайте вашия лекар или фармацевт.

Пълният текст на EPAR относно референтното лекарство също може да се намери на уебсайта на Агенцията.