

**VEDLEGG I**  
**PREPARATOMTALE**

## 1. LEGEMIDLETS NAVN

Efavirenz/Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krka 600 mg/200 mg/245 mg tabletter, filmdrasjerte

## 2. KVALITATIV OG KVANTITATIV SAMMENSETNING

Hver filmdrasjerte tablett inneholder 600 mg efavirenz (efavirenzum), 200 mg emtricitabin (emtricitabinum) og 245 mg tenofovirdisoproksil (tenofovirum disoproxilum) (som suksinat).

For fullstendig liste over hjelpestoffer, se pkt. 6.1.

## 3. LEGEMIDDELFORM

Filmdrasjert tablett (tablett).

Efavirenz/Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krka filmdrasjerte tabletter er lys oransjersosa, ovale, bikonvekse filmdrasjerte tabletter med fasettkanter. Tablett størrelse: 20 x 11 mm.

## 4. KLINISKE OPPLYSNINGER

### 4.1 Indikasjoner

Efavirenz/Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krka er et kombinasjonspreparat med fast dose efavirenz, emtricitabin og tenofovirdisoproksil. Det er indisert til behandling av infeksjoner forårsaket av humant immunsviktvirus-1 (HIV-1) hos voksne 18 år eller eldre med virologisk suppresjon til HIV-1-RNA-nivåer på < 50 kopier/ml ved nåværende antiretroviral kombinasjonsbehandling i mer enn tre måneder. Pasientene må ikke ha erfart virologisk svikt ved tidligere antiretroviral behandling og de må ikke ha utviklet virusstammer med mutasjoner som viser signifikant resistens overfor noen av de tre komponentene i Efavirenz/Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krka før oppstart av sitt første antiretrovirale behandlingsregimet (se pkt. 4.4 og 5.1).

Fordelene med efavirenz/emtricitabin/tenofovirdisoproksil er hovedsakelig vist ved 48 ukers data fra en klinisk studie hvor pasienter med stabil virologisk suppresjon ved antiretroviral kombinasjonsbehandling byttet til efavirenz/emtricitabin/tenofovirdisoproksil (se pkt. 5.1). Det foreligger foreløpig ikke data fra kliniske studier med efavirenz/emtricitabin/tenofovirdisoproksil hos behandlingsnaive pasienter eller hos pasienter som er kraftig behandlet tidligere.

Det finnes ikke data som støtter kombinasjonen av efavirenz/emtricitabin/tenofovirdisoproksil og andre antiretrovirale midler.

### 4.2 Dosering og administrasjonsmåte

Behandling bør igangsettes av lege med erfaring fra behandling av HIV-infeksjon.

#### Dosering

##### *Voksne*

Anbefalt dose av Efavirenz/Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krka er én tablett tatt oralt én gang per dag.

Dersom en pasient glemmer en dose med Efavirenz/Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krka og det er mindre enn 12 timer etter tidspunktet den normalt tas, skal pasienten ta Efavirenz/Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krka så snart som mulig og fortsette med den normale doseringsplanen. Dersom en pasient glemmer en dose med Efavirenz/Emtricitabine/Tenofovir

disoproxil Krka og det har gått mer enn 12 timer og det snart er tid for neste dose, skal pasienten ikke ta den glemte dosen og bare fortsette med den vanlige doseringsplanen.

Dersom pasienten kaster opp innen 1 time etter at Efavirenz/Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krka er tatt skal en ny tablett tas. Dersom pasienten kaster opp mer enn 1 time etter at Efavirenz/Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krka er tatt er det ikke nødvendig å ta en ny dose.

Det anbefales å ta Efavirenz/Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krka på tom mage siden mat kan øke eksponeringen for efavirenz og kan føre til økt bivirkningsfrekvens (se pkt. 4.4 og 4.8). Dosering ved sengetid anbefales for å øke toleransen av efavirenz med hensyn på nevrologiske bivirkninger (se pkt. 4.8).

Det er forventet at eksponeringen for tenofovir (AUC) kan bli ca. 30 % lavere ved administrering av Efavirenz/Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krka på tom mage sammenlignet med enkeltkomponenten tenofovirdisoproksil tatt sammen med mat (se pkt. 5.2). Data vedrørende den kliniske betydningen av reduksjonen i den farmakokinetiske eksponeringen er ikke tilgjengelige. Hos virologisk suppresserte pasienter forventes den kliniske relevansen av denne reduksjonen å være begrenset (se pkt. 5.1).

Hvis behandling med en av komponentene i Efavirenz/Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krka må seponeres, eller hvis det er nødvendig å justere dosen, er egne preparater med innhold av enkeltkomponentene efavirenz, emtricitabin og tenofovirdisoproksil tilgjengelige. Det henvises til preparatomtalene for disse legemidlene.

Hvis Efavirenz/Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krka må seponeres, må det tas hensyn til den lange halveringstiden for efavirenz (se pkt. 5.2) og lange intracellulære halveringstider for tenofovir og emtricitabin. På grunn av variasjon mellom pasientene med hensyn til disse parametrene og bekymring for utvikling av resistens, må behandlingsretningslinjer for behandling av HIV følges og årsaken til seponeringen tas i betraktning.

*Dosejustering:* Hvis Efavirenz/Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krka gis sammen med rifampicin til pasienter som veier 50 kg eller mer, kan det vurderes å gi en tilleggsdose av efavirenz på 200 mg/dag (800 mg totalt) (se pkt. 4.5).

### Spesielle populasjoner

#### *Eldre*

Efavirenz/Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krka bør gis med forsiktighet til eldre pasienter (se pkt. 4.4).

#### *Nedsatt nyrefunksjon*

Efavirenz/Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krka anbefales ikke til pasienter med moderat eller alvorlig nedsatt nyrefunksjon (kreatininclearance (CrCl) < 50 ml/min). Hos pasienter med moderat eller alvorlig nedsatt nyrefunksjon må doseintervallet av emtricitabin og tenofovirdisoproksil justeres på en måte som ikke kan oppnås med kombinasjonstabletten (se pkt. 4.4 og 5.2).

#### *Nedsatt leverfunksjon*

Farmakokinetikken til Efavirenz/Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krka er ikke undersøkt hos pasienter med nedsatt leverfunksjon. Pasienter med mild leversykdom (Child-Pugh-Turcotte (CPT) klasse A) kan behandles med den vanlige anbefalte dosen av Efavirenz/Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krka (se pkt. 4.3, 4.4 og 5.2). Pasientene bør overvåkes nøye vedrørende bivirkninger, spesielt nevrologiske bivirkninger relatert til efavirenz (se pkt. 4.3 og 4.4).

Hvis Efavirenz/Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krka seponeres hos pasienter som har samtidig infeksjon av HIV og HBV, må disse pasientene overvåkes nøye vedrørende tegn på forverring av hepatitt (se pkt. 4.4).

### *Pediatrisk populasjon*

Sikkerhet og effekt av Efavirenz/Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krka hos barn under 18 år har ikke blitt fastslått (se pkt. 5.2).

### Administrasjonsmåte

Efavirenz/Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krka tabletter skal svelges hele sammen med vann, én gang per dag.

### **4.3 Kontraindikasjoner**

Overfølsomhet overfor virkestoffene eller overfor noen av hjelpestoffene listet opp i pkt. 6.1.

Alvorlig nedsatt leverfunksjon (CPT, klasse C) (se pkt. 5.2).

Samtidig administrering med terfenadin, astemizol, cisaprid, midazolam, triazolam, pimozid, bepridil eller sekalealkaloider (f.eks. ergotamin, dihydroergotamin, ergonovin og metylergonovin).

Konkurranse med efavirenz om cytokrom P450 (CYP) 3A4 kan føre til en hemming av metabolismen av disse legemidlene og skape et potensial for alvorlige og/eller livstruende bivirkninger (f.eks. arytmier, forlenget sedasjon eller respirasjonsdepresjon) (se pkt. 4.5).

Samtidig administrering med elbasvir/grazoprevir på grunn av forventede, signifikante reduksjoner i plasmakonsentrasjoner av elbasvir og grazoprevir. Denne effekten skyldes induksjon av CYP3A4 eller P-gp av efavirenz og kan føre til tap av behandlingseffekt av elbasvir/grazoprevir (se pkt. 4.5).

Samtidig administrering med vorikonazol. Efavirenz reduserer plasmakonsentrasjonen til vorikonazol signifikant mens vorikonazol også øker plasmakonsentrasjonen til efavirenz signifikant. Siden Efavirenz/Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krka er et kombinasjonspreparat med fast dose, kan ikke dosen av efavirenz endres (se pkt. 4.5).

Samtidig administrering med urtepreparater som inneholder johannesurt (*Hypericum perforatum*) på grunn av risiko for redusert plasmakonsentrasjon og redusert klinisk effekt av efavirenz (se pkt. 4.5).

Administrering til pasienter med:

- en familiehistorie med plutselig død eller med medfødt forlengelse av QTc-intervallet på elektrokardiogrammer, eller enhver klinisk tilstand kjent for å forlenge QTc-intervallet.
- en historie med symptomatiske hjertearytmier eller klinisk relevant bradykardi, eller hjertesvikt sammen med redusert venstre ventrikkels ejectivesjonsfraksjon.
- alvorlig forstyrrelse av elektrolyttbalansen, f.eks. hypokalemi eller hypomagnesemi.

Samtidig administrering med legemidler som er kjent for å forlenge QTc-intervallet (proarytmisk). Disse legemidlene omfatter:

- antiarytmika av klasse IA og III,
- nevroleptika, antidepressiva,
- visse antibiotika, inkludert noen midler i de følgende klassene: makrolider, fluorokinoloner, antimykotika av imidazol- og triazoltypen,
- visse ikke-sederende antihistaminer (terfenadin, astemizol),
- cisaprid,
- flekainid,
- visse antimalariamidler,
- metadon (se pkt. 4.4, 4.5 og 5.1).

### **4.4 Advarsler og forsiktighetsregler**

#### Samtidig administrering med andre legemidler

Den faste kombinasjonen Efavirenz/Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krka bør ikke gis samtidig

med andre legemidler som inneholder virkestoffene emtricitabin eller tenofoviridisoprosil. Efavirenz/Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krka bør ikke administreres samtidig med legemidler som inneholder efavirenz, med mindre det er nødvendig for dosejustering, f.eks. med rifampicin (se pkt. 4.2). På grunn av likheter med emtricitabin bør ikke Efavirenz/Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krka gis samtidig med andre cytidinanaloger, som lamivudin (se pkt. 4.5). Efavirenz/Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krka bør ikke gis samtidig med adefovirdipivoksil eller med legemidler som inneholder tenofoviralfenamid.

Samtidig administrering av Efavirenz/Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krka og didanosin anbefales ikke, siden eksponering for didanosin blir betydelig forhøyet når det gis samtidig med tenofoviridisoprosil, noe som kan øke risikoen for didanosinrelaterte bivirkninger (se pkt. 4.5). Det er rapportert sjeldne tilfeller av pankreatitt og laktatacidose, noen ganger dødelig.

Samtidig administrering av Efavirenz/Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krka og sofosbuvir/velpatasvir eller sofosbuvir/velpatasvir/voksilaprevir anbefales ikke, siden plasmakonsentrasjonen til velpatasvir og voksilaprevir forventes å reduseres etter samtidig administrering med efavirenz, og føre til redusert behandlingseffekt av sofosbuvir/velpatasvir eller sofosbuvir/velpatasvir/voksilaprevir (se pkt. 4.5).

Det er ikke data tilgjengelig vedrørende sikkerhet og effekt av efavirenz/emtricitabin/tenofoviridisoprosil kombinert med andre antiretrovirale midler.

Samtidig bruk av Ginkgo biloba-ekstrakter anbefales ikke (se pkt. 4.5).

#### Overgang fra proteasehemmerbasert, antiretroviral behandling

For tiden indikerer tilgjengelige data en trend hos pasienter med en proteasehemmerbasert, antiretroviral behandling at overgang til efavirenz/emtricitabin/tenofoviridisoprosil kan føre til nedsatt respons på behandlingen (se pkt. 5.1). Slike pasienter bør overvåkes nøye vedrørende økt virusmengde og, siden sikkerhetsprofilene til efavirenz og proteasehemmere er forskjellige, vedrørende bivirkninger.

#### Opportunistiske infeksjoner

Pasienter som får Efavirenz/Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krka eller annen antiretroviral behandling kan fortsette å utvikle opportunistiske infeksjoner og andre komplikasjoner knyttet til HIV-infeksjon. De bør derfor fortsatt være under nøye klinisk overvåking av leger med erfaring i behandling av pasienter med sykdommer knyttet til HIV.

#### Overføring av HIV

Selv om effektiv viral suppresjon med antiretroviral behandling har vist å redusere risikoen for seksuell overføring av HIV-infeksjon betraktelig, kan en gjenværende risiko ikke utelukkes. Forholdsregler for å forhindre overføring bør tas i henhold til nasjonale retningslinjer.

#### Effekt av matinntak

Efavirenz/Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krka tatt sammen med mat kan øke eksponeringen for efavirenz (se pkt. 5.2) og øke bivirkningsfrekvensen (se pkt. 4.8). Det anbefales at Efavirenz/Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krka tas på tom mage, helst ved sengetid.

#### Leversykdommer

Farmakokinetikk, sikkerhet og effekt av efavirenz/emtricitabin/tenofoviridisoprosil er ikke påvist hos pasienter med signifikante underliggende leversykdommer (se pkt. 5.2). Efavirenz/Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krka er kontraindisert hos pasienter med alvorlig nedsatt leverfunksjon (se pkt. 4.3) og anbefales ikke hos pasienter med moderat nedsatt leverfunksjon. Fordi

efavirenz hovedsakelig metaboliseres av CYP-systemet, må forsiktighet utvises når Efavirenz/Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krka administreres til pasienter med lett nedsatt leverfunksjon. Pasientene bør få nøye oppfølging med hensyn på bivirkninger av efavirenz, særlig symptomer fra nervesystemet. Laboratorieprøver bør utføres periodisk for å evaluere leversykdommen (se pkt. 4.2).

Pasienter med underliggende leverdysfunksjon, inkludert kronisk aktiv hepatitt, har økt frekvens av leverfunksjonsforstyrrelser under antiretroviral kombinasjonsterapi (CART) og bør overvåkes i samsvar med vanlig praksis. Hvis det viser seg at leversykdommen forverres eller det er vedvarende forhøyede serumtransaminaseverdier på mer enn 5 ganger den øvre normalverdien, må fordelen ved fortsatt behandling med Efavirenz/Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krka veies opp mot den potensielle risikoen for signifikant levertoksisitet. Hos slike pasienter må man vurdere å avbryte eller avslutte behandlingen (se pkt. 4.8).

Monitorering av leverenzymene er også anbefalt hos pasienter som behandles med andre legemidler forbundet med levertoksisitet.

#### *Leverbivirkninger*

Etter markedsføring har det også vært rapportert om leversvikt som har oppstått hos pasienter uten underliggende leversykdom eller andre identifiserbare risikofaktorer (se pkt. 4.8). Monitorering av leverenzymene bør vurderes for alle pasienter uavhengig av underliggende leverdysfunksjon eller andre risikofaktorer.

#### *Pasienter med både HIV og hepatitt B (HBV)- eller C (HCV)-virusinfeksjon*

Pasienter med kronisk hepatitt B eller C som får CART, har økt risiko for alvorlige og potensielt fatale leverbivirkninger.

Legene bør forholde seg til gjeldende behandlingsretningslinjer for HIV for å oppnå optimal håndtering av HIV-infeksjonen hos pasienter som også har HBV-infeksjon.

Ved samtidig behandling med antivirale midler mot hepatitt B eller C, se også de relevante preparatomtalene for disse legemidlene.

Sikkerhet og effekt av efavirenz/emtricitabin/tenofovirdisoproksil er ikke undersøkt for behandling av kronisk HBV-infeksjon. Emtricitabin og tenofovir har individuelt og i kombinasjon vist aktivitet mot HBV ved farmakodynamiske studier (se pkt. 5.1). Begrenset klinisk erfaring antyder at emtricitabin og tenofovirdisoproksil har anti-HBV-aktivitet når de blir brukt i antiretroviral kombinasjonsbehandling for å kontrollere HIV-infeksjon. Seponering av behandling med efavirenz/emtricitabin/tenofovirdisoproksil hos pasienter som har samtidig infeksjon av HIV og HBV kan være assosiert med alvorlig akutt forverring av hepatitt. HIV-infiserte pasienter som samtidig er infisert med HBV og som seponerer behandlingen med Efavirenz/Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krka, må overvåkes nøye med både klinisk oppfølging og laboratorieoppfølging i minst fire måneder etter at behandlingen med Efavirenz/Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krka er avsluttet. Dersom dette er relevant, kan det være berettiget å gjenoppta behandlingen av hepatitt B. Hos pasienter med fremskreden leversykdom eller cirrhose anbefales det ikke å seponere behandlingen, ettersom forverring av hepatitt etter seponert behandling kan føre til hepatisk dekompensasjon.

#### QTc- forlengelse

QTc-forlengelse har blitt observert ved bruk av efavirenz (se pkt. 4.5 og 5.1). For pasienter med økt risiko for torsade de pointes eller som får legemidler med kjent risiko for torsade de pointes, bør alternativer til Efavirenz/Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krka vurderes.

#### Psykiatriske symptomer

Psykiatriske bivirkninger er rapportert hos pasienter som behandles med efavirenz. Pasienter med psykiatriske sykdommer i anamnesen synes å ha større risiko for å få alvorlige psykiatriske

bivirkninger. Særlig var alvorlig depresjon mer vanlig hos pasienter med depresjon i anamnesen. Etter markedsføring har det også vært rapportert om alvorlig depresjon, selvmord, vrangforestillinger, psykoselignende oppførsel og katatoni. Pasientene bør informeres om at dersom de opplever symptomer som alvorlig depresjon, psykose eller selvmordstanker, bør de kontakte legen umiddelbart for å få vurdert muligheten for at symptomene kan skyldes bruken av efavirenz. Hvis det er tilfelle, må det avgjøres om risikoen for fortsatt behandling oppveier fordelene (se pkt. 4.8).

#### Symptomer fra nervesystemet

Symptomer som inkluderer, men ikke er begrenset til, svimmelhet, søvnløshet, døsigheit, konsentrasjonsproblemer og unormale drømmer er hyppig rapporterte bivirkninger hos pasienter som fikk efavirenz 600 mg daglig i kliniske studier. Svimmelhet ble også sett i kliniske studier med emtricitabin og tenofoviridisoproksil. Hodepine er rapportert i kliniske studier med emtricitabin (se pkt. 4.8). Symptomer fra nervesystemet knyttet til efavirenz begynner vanligvis i løpet av de første par dagene av behandlingen og forsvinner vanligvis etter de første 2-4 ukene. Pasientene må informeres om at dersom disse vanlige symptomene opptrer, er det sannsynlig at de forbedres ved fortsatt behandling og at de ikke er et tegn på at mindre hyppige psykiatriske symptomer vil oppstå senere.

#### Krampeanfoll

Kramper har vært sett hos pasienter som får efavirenz, vanligvis hos pasienter med krampeanfoll i anamnesen. Hos pasienter som samtidig får antikonvulsive legemidler som hovedsakelig metaboliseres via leveren, som fenytoin, karbamazepin og fenobarbital, kan det være påkrevet med periodisk monitorering av plasmanivåene. Plasmakonsentrasjonen av karbamazepin ble redusert i en interaksjonsstudie der karbamazepin ble gitt sammen med efavirenz (se pkt. 4.5). Forsiktighet må utvises hos alle pasienter med krampeanfoll i anamnesen.

#### Nedsatt nyrefunksjon

Efavirenz/Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krka anbefales ikke hos pasienter med moderat eller alvorlig nedsatt nyrefunksjon (kreatininclearance < 50 ml/min). Hos pasienter med moderat eller alvorlig nedsatt nyrefunksjon må dosen av emtricitabin og tenofoviridisoproksil justeres på en måte som ikke kan oppnås med kombinasjonstabletten (se pkt. 4.2 og 5.2). Bruk av Efavirenz/Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krka bør unngås ved samtidig eller nylig bruk av et nefrotoksisk legemiddel. Hvis samtidig bruk av Efavirenz/Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krka og nefrotoksiske midler (f.eks. aminoglykosider, amfotericin B, foscarnet, ganciklovir, pentamidin, vankomycin, cidofovir, interleukin-2) ikke kan unngås, må nyrefunksjonen monitoreres ukentlig (se pkt. 4.5).

Tilfeller av akutt nyresvikt etter start av en høy dose eller flere ikke-steroid antiinflammatoriske legemidler (NSAIDs) har blitt rapportert hos pasienter behandlet med tenofoviridisoproksil og med risikofaktorer for nyredysfunksjon. Dersom Efavirenz/Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krka administreres samtidig med et NSAID, bør nyrefunksjonen overvåkes tilstrekkelig.

Nyresvikt, nedsatt nyrefunksjon, forhøyet kreatinin, hypofosfatemi og proksimal tubulopati (inkludert Fanconis syndrom) har vært rapportert etter bruk av tenofoviridisoproksil i klinisk praksis (se pkt. 4.8).

Det anbefales at kreatininclearance beregnes hos alle pasienter før behandling med Efavirenz/Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krka igangsettes, og at nyrefunksjon (kreatininclearance og serumfosfat) også kontrolleres etter to til fire ukers behandling, etter tre måneders behandling og deretter hver tredje til sjette måned hos pasienter uten risikofaktorer som gjelder nyrefunksjon. Hos pasienter med nyredysfunksjon i anamnesen eller som har risiko for nyredysfunksjon er det nødvendig å kontrollere nyrefunksjonen oftere.

Hvis serumfosfatnivået er < 1,5 mg/dl (0,48 mmol/l) eller kreatininclearance synker til < 50 ml/min hos en pasient som får Efavirenz/Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krka, bør det foretas en ny kontroll av nyrefunksjonen innen én uke, herunder målinger av glukose- og kaliumkonsentrasjonen i

blodet og konsentrasjonen av glukose i urinen (se pkt. 4.8, proksimal tubulopati). Siden Efavirenz/Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krka er et kombinasjonspreparat og doseringen av de enkelte komponentene ikke kan endres, må behandling med Efavirenz/Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krka seponeres hos pasienter med bekreftet kreatininclearance < 50 ml/min eller nedsatt serumfosfat til < 1,0 mg/dl (0,32 mmol/l). Avbrudd av behandling med Efavirenz/Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krka bør også vurderes i tilfeller med progressiv nedsettelse av nyrefunksjonen dersom ingen annen årsak kan identifiseres. Hvis behandling med én av komponentene i Efavirenz/Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krka må seponeres, eller hvis det er nødvendig å justere dosen, er egne preparater med innhold av enkeltkomponentene efavirenz, emtricitabin og tenofovirdisoproksil tilgjengelige.

### Beneffekter

I en kontrollert klinisk studie over 144 uker hvor tenofovirdisoproksil ble sammenlignet med stavudin i kombinasjon med lamivudin og efavirenz hos antiretroviral-naive pasienter, ble en liten reduksjon i benmineraltettheten i hofter og ryggrad observert i begge behandlingsgrupper. Etter 144 uker var reduksjonen i benmineraltettheten i ryggraden og endring i benbiomarkører fra baseline signifikant større i gruppen som fikk tenofovirdisoproksil. Reduksjon i benmineraltettheten i hoften var signifikant større i denne gruppen frem til uke 96. Det var imidlertid ingen økning i risiko for frakturer eller tegn på klinisk relevante benforandringer etter 144 uker.

I andre studier (prospektive studier og tverrsnittstudier) ble de mest uttalte reduksjonene i BMD sett hos pasienter som ble behandlet med tenofovirdisoproksil som del av et regime som inneholdt en forsterket proteasehemmer. Alternative behandlingsregimer bør vurderes for pasienter med osteoporose som har høy risiko for frakturer.

Benforandringer (som i sjeldne tilfeller har ført til fraktur) kan være forbundet med proksimal renal tubulopati (se pkt. 4.8). Dersom benforandringer mistenkes, må hensiktsmessig råd innhentes.

### Hudreaksjoner

Mildt til moderat utslett er rapportert for de enkelte komponentene i efavirenz/emtricitabin/tenofovirdisoproksil. Utslett knyttet til efavirenz forsvinner vanligvis ved fortsatt behandling. Antihistaminer og/eller kortikosteroider kan forbedre tolerabiliteten og fremskynde at utslettet forsvinner. Alvorlig utslett med blemmedannelse, fuktig avskalling eller sår dannelse er rapportert hos mindre enn 1 % av pasientene behandlet med efavirenz (se pkt. 4.8). Insidensen av erythema multiforme eller Stevens-Johnson syndrom var ca. 0,1 %. Efavirenz/Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krka må seponeres hos pasienter som utvikler alvorlig utslett med blemmedannelse, avskalling, påvirkning av slimhinner eller feber. Erfaring med efavirenz hos pasienter som seponerte andre antiretrovirale legemidler av typen NNRTI, er begrenset. Efavirenz/Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krka anbefales ikke for pasienter som har hatt en livstruende kutan reaksjon (f.eks. Stevens-Johnson syndrom) ved bruk av NNRTI.

### Vekt og metabolske parametre

Vektøkning og en økning i lipid- og glukosenivåene i blodet kan forekomme under antiretroviral behandling. Slike endringer kan være forbundet med både kontroll av sykdommen og livsstil. For lipider er det i noen tilfeller bevis for at det er en effekt av behandlingen, mens for vektøkning er det ingen sterke bevis som relaterer dette til noen spesiell behandling. For monitorering av lipidnivåer og glukose i blodet, vises det til etablerte retningslinjer for HIV-behandling. Lipidforstyrrelser skal behandles slik det anses klinisk hensiktsmessig.

### Mitokondriell dysfunksjon etter eksponering *in utero*

Nukleos(t)idanaloger kan påvirke mitokondriefunksjonen i varierende grad, noe som er mest tydelig med stavudin, didanosin og zidovudin. Det er rapportert mitokondriell dysfunksjon hos HIV-negative spedbarn eksponert *in utero* og/eller postnatalt for nukleosidanaloger. Disse har hovedsakelig angått

behandling med regimer som inneholder zidovudin. De viktigste bivirkningene som er rapportert er hematologiske forstyrrelser (anemi, nøytropeni) og metabolske forstyrrelser (hyperlaktatemi, hyperlipasemi). Disse bivirkningene har ofte vært forbigående. I sjeldne tilfeller har senere forekommende nevrologiske forstyrrelser blitt rapportert (hypertoni, kramper, unormal atferd). Om slike nevrologiske forstyrrelser er forbigående eller permanente er for tiden ukjent. Disse funnene skal vurderes for alle barn eksponert for nukleos(t)idanaloger *in utero* som presenterer alvorlige kliniske funn med ukjent etiologi, spesielt nevrologiske funn. Disse funnene påvirker ikke gjeldende nasjonale retningslinjer for bruk av antiretroviral behandling hos gravide kvinner for å forhindre vertikal overføring av HIV.

#### Immunreaktiveringssyndrom

Hos HIV-infiserte pasienter med alvorlig immunsvikt ved oppstart av CART, kan en inflammatorisk reaksjon på asymptomatiske eller gjenværende opportunistiske patogener oppstå og medføre alvorlige kliniske tilstander eller forverring av symptomer. Slike reaksjoner har særlig vært sett i løpet av de første ukene eller månedene etter oppstart av CART. Relevante eksempler er cytomegalovirus-retinitt, generaliserte og/eller fokale mykobakterieinfeksjoner og *Pneumocystis jirovecii*-pneumoni. Ethvert symptom på inflammasjon bør utredes, og om nødvendig bør behandling startes.

Autoimmune sykdommer (som Graves' sykdom og autoimmun hepatitt) har også vært rapportert i forbindelse med immunreaktivering. Tidspunktet for når disse hendelsene inntreffer er imidlertid mer variabelt, og slike reaksjoner kan oppstå flere måneder etter behandlingsstart.

#### Osteonekrose

Selv om det anses å være flere etiologiske faktorer (inkludert kortikosteroidbruk, alkoholbruk, alvorlig immunsuppresjon, høyere kroppsmasseindeks), er osteonekrose rapportert i særlig grad hos pasienter med fremskreden HIV-sykdom og/eller langtidseksponering overfor CART. Pasienter bør rådes til å kontakte lege hvis de opplever leddverk og -smerter, leddstivhet eller bevegelsesproblemer.

#### Pasienter med HIV-1-utviklede mutasjoner

Efavirenz/Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krka bør unngås hos pasienter med HIV-1 som utvikler mutasjonene K65R, M184V/I eller K103N (se pkt. 4.1 og 5.1).

#### Eldre

Efavirenz/emtricitabin/tenofovirdisoproksil er ikke studert hos pasienter over 65 år. Eldre pasienter har større sannsynlighet for å ha nedsatt lever- eller nyrefunksjon, og det bør derfor utvises forsiktighet ved behandling av eldre pasienter med Efavirenz/Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krka (se pkt. 4.2).

#### Natrium

Dette legemidlet inneholder mindre enn 1 mmol natrium (23 mg) i hver dose, og er så godt som ”natriumfritt”.

### **4.5 Interaksjon med andre legemidler og andre former for interaksjon**

Siden Efavirenz/Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krka inneholder efavirenz, emtricitabin og tenofovirdisoproksil, kan enhver interaksjon som er identifisert for disse substansene individuelt forekomme med Efavirenz/Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krka. Interaksjonsstudier med disse midlene har kun blitt utført hos voksne.

Siden Efavirenz/Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krka er en fast kombinasjon, skal det ikke gis samtidig med andre legemidler som inneholder komponentene emtricitabin eller tenofovirdisoproksil. Efavirenz/Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krka bør ikke administreres samtidig med legemidler

som inneholder efavirenz, med mindre det er nødvendig for dosejustering, f.eks. med rifampicin (se pkt. 4.2). På grunn av likheter med emtricitabin skal Efavirenz/Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krka ikke gis samtidig med andre cytidinanaloger, som lamivudin. Efavirenz/Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krka bør ikke gis samtidig med adefovirdipivoksil eller med legemidler som inneholder tenofoviralafenamid.

Efavirenz induserer CYP3A4, CYP2B6 og UGT1A1 *in vivo*. Substanser som er substrater for disse enzymene kan ha redusert plasmakonsentrasjon når de administreres samtidig med efavirenz. Efavirenz kan indusere CYP2C19 og CYP2C9. Imidlertid er hemming også observert *in vitro*, og nettoeffekten av samtidig administrering med substrater av disse enzymene er ikke klar (se pkt. 5.2).

Efavirenz-eksponeringen kan økes når det gis sammen med legemidler (f.eks. ritonavir) eller mat (f.eks. grapefruktjuice) som hemmer aktiviteten av CYP3A4 eller CYP2B6. Substanser eller urtepreparater (for eksempel Ginkgo biloba-ekstrakter og johannesurt) som induserer disse enzymene kan forårsake redusert plasmakonsentrasjon av efavirenz. Samtidig bruk av johannesurt er kontraindisert (se pkt. 4.3). Samtidig bruk av Ginkgo biloba-ekstrakter anbefales ikke (se pkt. 4.4).

*In vitro* og kliniske farmakokinetiske interaksjonsstudier har vist at potensialet for CYP-mediert interaksjon mellom emtricitabin og tenofovirdisoproksil og andre legemidler, er lav.

#### Interaksjon med cannabinoidtest

Efavirenz bindes ikke til cannabinoidreseptorer. Falskt positive resultater av cannabinoidtest av urin har blitt rapportert med noen screeningtester hos friske personer og pasienter med HIV-infeksjon som fikk efavirenz. Bekreftende testing ved hjelp av en mer spesifikk metode, for eksempel gasskromatografi/massespektrometri, anbefales i slike tilfeller.

#### Kontraindikasjon for samtidig bruk

Efavirenz/Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krka må ikke gis sammen med terfenadin, astemizol, cisaprid, midazolam, triazolam, pimozid, bepridil eller sekalealkaloider (f.eks. ergotamin, dihydroergotamin, ergonovin og metylergonovin) fordi hemming av disse legemidlenes metabolisme kan føre til alvorlige, livstruende hendelser (se pkt. 4.3).

*Elbasvir/grazoprevir*: Samtidig administrering av Efavirenz/Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krka med elbasvir/grazoprevir er kontraindisert fordi det kan føre til tap av virologisk respons på elbasvir/grazoprevir (se pkt. 4.3 og tabell 1).

#### *Vorikonazol*

Samtidig administrering av standarddoser efavirenz og vorikonazol er kontraindisert. Siden Efavirenz/Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krka er et kombinasjonspreparat med fast dose, kan dosen av efavirenz ikke endres. Vorikonazol og Efavirenz/Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krka må derfor ikke gis samtidig (se pkt. 4.3 og tabell 1).

#### *Johannesurt (Hypericum perforatum)*

Samtidig administrering av Efavirenz/Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krka og johannesurt eller urtepreparater som inneholder johannesurt, er kontraindisert. Plasmanivåene for efavirenz kan reduseres ved samtidig bruk av johannesurt. Dette skyldes at johannesurt fører til induksjon av legemiddelmetaboliserende enzymer og/eller transportproteiner. Dersom pasienten allerede tar johannesurt, må johannesurt seponeres og virusnivåene, og hvis mulig efavirenznivået, kontrolleres. Efavirenznivået kan øke når johannesurt seponeres. Den induserende effekten av johannesurt kan vedvare i minst 2 uker etter seponering (se pkt. 4.3).

#### *QT-forlengende legemidler*

Efavirenz/Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krka er kontraindisert ved samtidig bruk av legemidler kjent for å forlenge QTc-intervallet og som kan føre til torsade de pointes, inkludert: antiarytmika av klasse IA og III, nevroleptika og antidepressiva, visse antibiotika, inkludert noen midler i de følgende

klassene: makrolider, fluorokinoloner, antimykotika av imidazol- og triazoltypen, visse ikke-sederende antihistaminer (terfenadin, astemizol), cisaprid, flekainid, visse antimalariamidler og metadon (se pkt. 4.3).

#### Samtidig bruk ikke anbefalt

##### *Atazanovir/ritonavir*

Det foreligger utilstrekkelige data for å gi en doseringsanbefaling for atazanovir/ritonavir i kombinasjon med efavirenz/emtricitabin/tenofoviridisoproksil. Samtidig administrering av atazanovir/ritonavir og Efavirenz/Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krka anbefales derfor ikke (se tabell 1).

##### *Didanosin*

Samtidig administrering av didanosin og Efavirenz/Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krka anbefales ikke (se pkt. 4.4 og tabell 1).

##### *Sofosbuvir/velpatasvir og sofosbuvir/velpatasvir/voksilaprevir*

Samtidig administrering av Efavirenz/Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krka og sofosbuvir/velpatasvir eller sofosbuvir/velpatasvir/voksilaprevir anbefales ikke (se pkt. 4.4 og tabell 1).

##### *Legemidler som utskilles via nyrene*

Siden emtricitabin og tenofovir primært utskilles via nyrene, kan samtidig administrering av Efavirenz/Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krka og legemidler som reduserer nyrefunksjonen eller konkurrerer om aktiv tubulær sekresjon (f.eks. cidofovir), øke serumkonsentrasjonen av emtricitabin, tenofovir og/eller de legemidlene som gis samtidig.

Bruk av Efavirenz/Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krka bør unngås sammen med eller etter nylig bruk av et nyretoksisk legemiddel. Eksempler inkluderer, men er ikke begrenset til, aminoglykosider, amfotericin B, foscarnet, ganciklovir, pentamidin, vankomycin, cidofovir eller interleukin-2 (se pkt. 4.4).

#### Andre interaksjoner

Interaksjoner mellom efavirenz/emtricitabin/tenofoviridisoproksil eller dets enkelte komponent(er) og andre legemidler er inkludert i tabell 1 nedenfor (økning er vist ved "↑", reduksjon ved "↓", ingen endring ved "↔", to ganger daglig som "b.i.d.", én gang daglig som "q.d." og én gang hver 8. time som "q8h"). Hvis opplysningen finnes, er 90 % konfidensintervaller vist i parentes.

**Tabell 1: Interaksjoner mellom efavirenz/emtricitabine/tenofoviridisoproksil eller dets enkeltkomponentene efavirenz/emtricitabin/tenofoviridisoproksil og andre legemidler**

Legemidler inndelt etter terapeutisk område	Effekt på legemiddelnivåer Gjennomsnittlig prosentvis endring i AUC, C <sub>max</sub> , C <sub>min</sub> med 90 % konfidensintervaller der dette er tilgjengelig (mekanisme)	Anbefaling ved samtidig administrering med Efavirenz/Emtricitabine/ Tenofovir disoproxil Krka (efavirenz 600 mg, emtricitabin 200 mg, tenofoviridisoproksil 245 mg)
<b>ANTI-INFEKTIVA</b>		
<b>Antivirale midler mot HIV</b>		
<b>Proteasehemmere</b>		

Legemidler inndelt etter terapeutisk område	Effekt på legemiddelnivåer Gjennomsnittlig prosentvis endring i AUC, C <sub>max</sub> , C <sub>min</sub> med 90 % konfidensintervaller der dette er tilgjengelig (mekanisme)	Anbefaling ved samtidig administrering med Efavirenz/Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krka (efavirenz 600 mg, emtricitabin 200 mg, tenofovirdisoproksil 245 mg)
Atazanavir/ritonavir/tenofovir-disoproksil (300 mg q.d./100 mg q.d./245 mg q.d.)	<p>Atazanavir: AUC: ↓ 25 % (↓ 42 til ↓ 3) C<sub>max</sub>: ↓ 28 % (↓ 50 til ↑ 5) C<sub>min</sub>: ↓ 26 % (↓ 46 til ↑ 10)</p> <p>Samtidig administrering av atazanavir/ritonavir med tenofovir førte til økt eksponering for tenofovir. Høyere tenofovirkonsentrasjoner kan muligens potensiere bivirkninger som skyldes tenofovir, inkludert nyresykdommer.</p>	Samtidig administrering av atazanavir/ritonavir og Efavirenz/Emtricitabine/-Tenofovir disoproxil Krka anbefales ikke.
<p>Atazanavir/ritonavir/efavirenz (400 mg q.d./100 mg q.d./600 mg q.d., alle doser gitt sammen med mat)</p> <p>Atazanavir/ritonavir/efavirenz (400 mg q.d./200 mg q.d./600 mg q.d., alle doser gitt sammen med mat)</p>	<p>Atazanavir (pm): AUC: ↔* (↓ 9 % til ↑ 10 %) C<sub>max</sub>: ↑ 17 %* (↑ 8 til ↑ 27) C<sub>min</sub>: ↓ 42 %* (↓ 31 til ↓ 51)</p> <p>Atazanavir (pm): AUC: ↔*/** (↓ 10 % til ↑ 26 %) C<sub>max</sub>: ↔*/** (↓ 5 % til ↑ 26 %) C<sub>min</sub>: ↑ 12 %*/** (↓ 16 til ↑ 49) (CYP3A4-induksjon). * Sammenlignet med atazanavir 300 mg/ritonavir 100 mg q.d. om kvelden, uten efavirenz. Denne reduksjonen i atazanavir C<sub>min</sub> kan påvirke effekten av atazanavir negativt. ** basert på historisk sammenligning.</p> <p>Samtidig administrering av efavirenz med atazanavir/ritonavir anbefales ikke.</p>	
Atazanavir/ritonavir/emtricitabin	Interaksjonen er ikke undersøkt.	
<p>Darunavir/ritonavir/efavirenz (300 mg b.i.d./100 mg b.i.d./600 mg q.d.)</p> <p>*lavere enn anbefalte doser; lignende funn er forventet med anbefalte doser.</p>	<p>Darunavir: AUC: ↓ 13 % C<sub>min</sub>: ↓ 31 % C<sub>max</sub>: ↓ 15 % (CYP3A4-induksjon)</p> <p>Efavirenz: AUC: ↑ 21 % C<sub>min</sub>: ↑ 17 % C<sub>max</sub>: ↑ 15 % (CYP3A4-hemming)</p>	Efavirenz/Emtricitabine/-Tenofovir disoproxil Krka sammen med darunavir/ritonavir 800/100 mg én gang daglig kan resultere i suboptimal darunavir C <sub>min</sub> . Dersom Efavirenz/Emtricitabine/-Tenofovir disoproxil Krka skal brukes sammen med darunavir/ritonavir, bør et regime med
<p>Darunavir/ritonavir/tenofovirdisoproksil (300 mg b.i.d./100 mg b.i.d./245 mg q.d.)</p> <p>*lavere enn anbefalt dose</p>	<p>Darunavir: AUC: ↔ C<sub>min</sub>: ↔</p> <p>Tenofovir: AUC: ↑ 22 % C<sub>min</sub>: ↑ 37 %</p>	darunavir/ritonavir 600/100 mg to ganger daglig brukes. Det bør utvises forsiktighet ved bruk av darunavir/ritonavir sammen

Legemidler inndelt etter terapeutisk område	Effekt på legemiddelnivåer Gjennomsnittlig prosentvis endring i AUC, C <sub>max</sub> , C <sub>min</sub> med 90 % konfidensintervaller der dette er tilgjengelig (mekanisme)	Anbefaling ved samtidig administrering med Efavirenz/Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krka (efavirenz 600 mg, emtricitabin 200 mg, tenofovirdisoproksil 245 mg)
Darunavir/ritonavir/emtricitabin	Interaksjonen er ikke undersøkt. Ingen interaksjon er forventet på grunn av de forskjellige eliminasjonsbanene.	med Efavirenz/Emtricitabine/-Tenofovir disoproxil Krka. Se seksjonen om ritonavir nedenfor. Monitorering av nyrefunksjonen kan være indisert, spesielt hos pasienter med underliggende systemisk- eller nyresykdom, eller hos pasienter som tar nefrotoksiske midler.
Fosamprenavir/ritonavir/efavirenz (700 mg b.i.d./100 mg b.i.d./600 mg q.d.)	Ingen klinisk signifikant farmakokinetisk interaksjon.	Efavirenz/Emtricitabine/-Tenofovir disoproxil Krka og fosamprenavir/ritonavir kan gis samtidig uten dosejustering. Se seksjonen om ritonavir nedenfor.
Fosamprenavir/ritonavir/emtricitabin	Interaksjonen er ikke undersøkt.	
Fosamprenavir/ritonavir/tenofovirdisoproksil	Interaksjonen er ikke undersøkt.	
Indinavir/efavirenz (800 mg q8h/200 mg q.d.)	<p>Efavirenz: AUC: ↔ C<sub>max</sub>: ↔ C<sub>min</sub>: ↔</p> <p>Indinavir: AUC: ↓ 31 % (↓ 8 til ↓ 47) C<sub>min</sub>: ↓ 40 %</p> <p>En tilsvarende reduksjon i eksponering overfor indinavir ble observert da indinavir 1000 mg q8h ble gitt sammen med efavirenz 600 mg q.d. (CYP3A4-induksjon) For samtidig administrering av efavirenz og lavdose ritonavir i kombinasjon med en proteasehemmer, se avsnittet om ritonavir nedenfor.</p>	Det foreligger ikke tilstrekkelige data til å gi en doseringsanbefaling for indinavir i kombinasjon med Efavirenz/Emtricitabine/-Tenofovir disoproxil Krka. Fordi den kliniske signifikansen av redusert indinavir-konsentrasjon ikke er fastlagt, må det tas hensyn til størrelsen av den observerte farmakokinetiske interaksjonen når det velges et regime som inneholder både efavirenz, som er et av innholdsstoffene i Efavirenz/Emtricitabine/-Tenofovir disoproxil Krka, og indinavir.
Indinavir/emtricitabin (800 mg q8h/200 mg q.d.)	<p>Indinavir: AUC: ↔ C<sub>max</sub>: ↔</p> <p>Emtricitabin: AUC: ↔ C<sub>max</sub>: ↔</p>	
Indinavir/tenofovirdisoproksil (800 mg q8h/245 mg q.d.)	<p>Indinavir: AUC: ↔ C<sub>max</sub>: ↔</p> <p>Tenofovir: AUC: ↔ C<sub>max</sub>: ↔</p>	

Legemidler inndelt etter terapeutisk område	Effekt på legemiddelnivåer Gjennomsnittlig prosentvis endring i AUC, C <sub>max</sub> , C <sub>min</sub> med 90 % konfidensintervaller der dette er tilgjengelig (mekanisme)	Anbefaling ved samtidig administrering med Efavirenz/Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krka (efavirenz 600 mg, emtricitabin 200 mg, tenofovirdisoproksil 245 mg)
Lopinavir/ritonavir/tenofovir-disoproksil (400 mg b.i.d./100 mg b.i.d./245 mg q.d.)	<p>Lopinavir/ritonavir: AUC: ↔ C<sub>max</sub>: ↔ C<sub>min</sub>: ↔</p> <p>Tenofovir: AUC: ↑ 32 % (↑ 25 til ↑ 38) C<sub>max</sub>: ↔ C<sub>min</sub>: ↑ 51 % (↑ 37 til ↑ 66)</p> <p>Høyere konsentrasjon av tenofovir kan forsterke bivirkninger knyttet til tenofovir, inkludert nyresykdom.</p>	Det foreligger ikke tilstrekkelige data til å gi en doseringsanbefaling for lopinavir/ritonavir i kombinasjon med Efavirenz/Emtricitabine/-Tenofovir disoproxil Krka. Samtidig administrering av lopinavir/ritonavir og Efavirenz/Emtricitabine/-Tenofovir disoproxil Krka anbefales ikke.
Lopinavir/ritonavir myke kapsler eller mikstur/efavirenz	Betydelig reduksjon i eksponeringen for lopinavir og nødvendiggjorde dosejustering av lopinavir/ritonavir. Lopinavir/ritonavir 533/133 mg (myke kapsler) to ganger daglig i kombinasjon med efavirenz og to NRTI, ga samme plasmakonsentrasjoner av lopinavir som lopinavir/ritonavir (myke kapsler) 400/100 mg to ganger daglig uten efavirenz (historiske data).	
Lopinavir/ritonavir tablett/efavirenz (400/100 mg b.i.d./600 mg q.d.)  (500/125 mg b.i.d./600 mg q.d.)	Lopinavirkonsentrasjoner: ↓ 30-40 %  Lopinavirkonsentrasjoner: tilsvarende 400/100 mg to ganger daglig uten efavirenz. Dosejustering av lopinavir/ritonavir er nødvendig når det gis sammen med efavirenz. For samtidig administrering av efavirenz og lavdose ritonavir i kombinasjon med en proteasehemmer, se avsnittet om ritonavir nedenfor.	
Lopinavir/ritonavir/emtricitabin	Interaksjonen er ikke undersøkt.	

Legemidler inndelt etter terapeutisk område	Effekt på legemiddelnivåer Gjennomsnittlig prosentvis endring i AUC, C <sub>max</sub> , C <sub>min</sub> med 90 % konfidensintervaller der dette er tilgjengelig (mekanisme)	Anbefaling ved samtidig administrering med Efavirenz/Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krka (efavirenz 600 mg, emtricitabin 200 mg, tenofovirdisoproksil 245 mg)
Ritonavir/efavirenz (500 mg b.i.d./600 mg q.d.)	<p>Ritonavir: Morgen AUC: ↑ 18 % (↑ 6 til ↑ 33) Kveld AUC: ↔ Morgen C<sub>max</sub>: ↑ 24 % (↑ 12 til ↑ 38) Kveld C<sub>max</sub>: ↔ Morgen C<sub>min</sub>: ↑ 42 % (↑ 9 til ↑ 86) Kveld C<sub>min</sub>: ↑ 24 % (↑ 3 til ↑ 50)</p> <p>Efavirenz: AUC: ↑ 21 % (↑ 10 til ↑ 34) C<sub>max</sub>: ↑ 14 % (↑ 4 til ↑ 26) C<sub>min</sub>: ↑ 25 % (↑ 7 til ↑ 46) (hemming av CYP-mediert oksidativ metabolisme)</p> <p>Kombinasjonen av efavirenz og ritonavir 500 mg eller 600 mg to ganger daglig ble ikke godt tolerert (for eksempel forekom svimmelhet, kvalme, parestesier og forhøyede leverenzymmer). Tilstrekkelige data om tolerabiliteten av efavirenz gitt sammen med lavdose ritonavir (100 mg en eller to ganger daglig) er ikke tilgjengelig.</p>	Samtidig administrering av ritonavir i doser på 600 mg og Efavirenz/Emtricitabine/-Tenofovir disoproxil Krka anbefales ikke. Når Efavirenz/Emtricitabine/-Tenofovir disoproxil Krka brukes med lavdose ritonavir, bør man på grunn av mulig farmakodynamisk interaksjon ta i betraktning muligheten for økt forekomst av bivirkninger knyttet til efavirenz.
Ritonavir/emtricitabin	Interaksjonen er ikke undersøkt.	
Ritonavir/tenofovirdisoproksil	Interaksjonen er ikke undersøkt.	
Sakinavir/ritonavir/efavirenz	Interaksjonen er ikke undersøkt. For samtidig administrering av efavirenz og lavdose ritonavir i kombinasjon med en proteasehemmer, se avsnittet om ritonavir ovenfor.	Det finnes ikke tilstrekkelige data til å kunne gi en doseringsanbefaling for sakonavir/ritonavir når det gis sammen med
Sakinavir/ritonavir/tenofovirdisoproksil	Det fantes ikke klinisk signifikante farmakokinetiske interaksjoner ved samtidig administrering av tenofovirdisoproksil med ritonavirforsterket sakonavir.	Efavirenz/Emtricitabine/-Tenofovir disoproxil Krka. Samtidig administrering av sakonavir/ritonavir og
Sakinavir/ritonavir/emtricitabin	Interaksjonen er ikke undersøkt.	Efavirenz/Emtricitabine/-Tenofovir disoproxil Krka anbefales ikke. Bruk av Efavirenz/Emtricitabine/-Tenofovir disoproxil Krka i kombinasjon med sakonavir som den eneste proteasehemmeren anbefales ikke.
<b>CCR5-antagonist</b>		
Maraviroc/efavirenz (100 mg b.i.d./600 mg q.d.)	<p>Maraviroc: AUC<sub>12h</sub>: ↓ 45 % (↓ 38 til ↓ 51) C<sub>max</sub>: ↓ 51 % (↓ 37 til ↓ 62)</p> <p>Efavirenzkonsentrasjoner er ikke målt, ingen effekt er forventet.</p>	Se preparatomtalen (SPC) for legemidlet som inneholder maraviroc.

Legemidler inndelt etter terapeutisk område	Effekt på legemiddelnivåer Gjennomsnittlig prosentvis endring i AUC, C <sub>max</sub> , C <sub>min</sub> med 90 % konfidensintervaller der dette er tilgjengelig (mekanisme)	Anbefaling ved samtidig administrering med Efavirenz/Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krka (efavirenz 600 mg, emtricitabin 200 mg, tenofovirdisoproksil 245 mg)
Maraviroc/tenofovirdisoproksil (300 mg b.i.d./245 mg q.d.)	Maraviroc: AUC <sub>12t</sub> : ↔ C <sub>max</sub> : ↔  Tenofovirkonsentrasjoner er ikke målt, ingen effekt er forventet.	
Maraviroc/emtricitabin	Interaksjonen er ikke undersøkt.	
<b>Hemmer av overføring av integrasetråd</b>		
Raltegravir/efavirenz (400 mg enkelt dose/-)	Raltegravir: AUC: ↓ 36 % C <sub>12t</sub> : ↓ 21 % C <sub>max</sub> : ↓ 36 % (UGT1A1 induksjon)	Efavirenz/Emtricitabine/- Tenofovir disoproxil Krka og raltegravir kan gis samtidig uten dosejustering.
Raltegravir/tenofovirdisoproksil (400 mg b.i.d./-)	Raltegravir: AUC: ↑ 49 % C <sub>12t</sub> : ↑ 3 % C <sub>max</sub> : ↑ 64 % (interaksjonsmekanismen er ikke kjent)  Tenofovir: AUC: ↓ 10 % C <sub>12t</sub> : ↓ 13 % C <sub>max</sub> : ↓ 23 %	
Raltegravir/emtricitabin	Interaksjonen er ikke undersøkt.	
<b>NRTI og NNRTI</b>		
NRTI/efavirenz	Spesifikke interaksjonsstudier er ikke utført med efavirenz og andre NRTI enn lamivudin, zidovudin og tenofovirdisoproksil. Klinisk signifikante interaksjoner er ikke funnet og forventes ikke siden NRTI metaboliseres på annen måte enn efavirenz og sannsynligvis ikke vil konkurrere om de samme metabolisemenzymene og eliminasjonsveiene.	På grunn av likheten mellom lamivudin og emtricitabin, et av innholdstoffene i Efavirenz/Emtricitabine/- Tenofovir disoproxil Krka, bør ikke Efavirenz/Emtricitabine/- Tenofovir disoproxil Krka gis samtidig med lamivudin (se pkt. 4.4).
NNRTI/efavirenz	Interaksjonen er ikke undersøkt.	Siden det ikke er vist fordeler med hensyn på effekt og sikkerhet ved bruk av to NNRTI, anbefales ikke bruk av Efavirenz/Emtricitabine/- Tenofovir disoproxil Krka sammen med en annen NNRTI.

Legemidler inndelt etter terapeutisk område	Effekt på legemiddelnivåer Gjennomsnittlig prosentvis endring i AUC, C <sub>max</sub> , C <sub>min</sub> med 90 % konfidensintervaller der dette er tilgjengelig (mekanisme)	Anbefaling ved samtidig administrering med Efavirenz/Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krka (efavirenz 600 mg, emtricitabin 200 mg, tenofovirdisoproksil 245 mg)
Didanosin/tenofovirdisoproksil	Samtidig administrering av tenofovirdisoproksil og didanosin førte til en 40-60 % økning i systemisk eksponering for didanosin som kan øke risikoen for didanosin-relaterte bivirkninger. Det er rapportert sjeldne tilfeller av pankreatitt og laktatacidose, noen ganger dødelig. Samtidig administrering av tenofovirdisoproksil og didanosin i en dose på 400 mg daglig er knyttet til signifikant nedgang i antall CD4-celler, muligens på grunn av en intracellulær interaksjon som gir økning i fosforylert (d.v.s. aktiv) didanosin. En redusert dose på 250 mg didanosin gitt samtidig med tenofovirdisoproksil er blitt knyttet til rapporter om høy forekomst av virologisk svikt for flere testede kombinasjoner.	Samtidig administrering av Efavirenz/Emtricitabine/-Tenofovir disoproxil Krka og didanosin anbefales ikke (se pkt. 4.4).
Didanosin/efavirenz	Interaksjonen er ikke undersøkt	
Didanosin/emtricitabin	Interaksjonen er ikke undersøkt	
<b>Antivirale midler mot hepatitt C</b>		
Elbasvir/grazoprevir + efavirenz	<p>Elbasvir: AUC: ↓ 54 % C<sub>max</sub>: ↓ 45 % (CYP3A4- eller P-gp-induksjon – effekt på elbasvir)</p> <p>Grazoprevir: AUC: ↓ 83 % C<sub>max</sub>: ↓ 87 % (CYP3A4- eller P-gp-induksjon – effekt på grazoprevir)</p> <p>Efavirenz: AUC: ↔ C<sub>max</sub>: ↔</p>	Samtidig administrering av Efavirenz/Emtricitabine/-Tenofovir disoproxil Krka med elbasvir/grazoprevir er kontraindisert fordi det kan føre til tap av virologisk respons på elbasvir/grazoprevir. Dette tapet skyldes signifikante reduksjoner i plasmakonsentrasjoner av elbasvir/grazoprevir som følge av CYP3A4- eller P-gp-induksjon. Se preparatomtalen for elbasvir/grazoprevir for mer informasjon.
Boceprevir/efavirenz (800 mg q8h/600 mg q.d.)	<p>Boceprevir: AUC: ↔ 19 %* C<sub>max</sub>: ↔ 8 % C<sub>min</sub>: ↓ 44 %</p> <p>Efavirenz: AUC: ↔ 20 % C<sub>max</sub>: ↔ 11 % (CYP3A4-induksjon – effekt på boceprevir) *0-8 timer</p> <p>Ingen effekt (↔) tilsvarer en reduksjon i estimert gjennomsnittsratio på ≤ 20 % eller en økning i estimert gjennomsnittsratio på ≤ 25 %.</p>	Bunnivå av plasmakonsentrasjon for boceprevir ble redusert ved samtidig administrering med efavirenz, en komponent i Efavirenz/Emtricitabine/-Tenofovir disoproxil Krka. Det kliniske utfallet av denne observerte reduksjonen av bunnkonsentrasjonen av boceprevir har ikke blitt direkte evaluert.

Legemidler inndelt etter terapeutisk område	Effekt på legemiddelnivåer Gjennomsnittlig prosentvis endring i AUC, C <sub>max</sub> , C <sub>min</sub> med 90 % konfidensintervaller der dette er tilgjengelig (mekanisme)	Anbefaling ved samtidig administrering med Efavirenz/Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krka (efavirenz 600 mg, emtricitabin 200 mg, tenofovirdisoproksil 245 mg)
Ledipasvir/sofosbuvir (90 mg/400 mg q.d.) + Efavirenz/emtricitabin/tenofovirdisoproksil (600 mg/200 mg/245 mg q.d.)	<p>Ledipasvir: AUC: ↓ 34 % (↓ 41 til ↓ 25) C<sub>max</sub>: ↓ 34 % (↓ 41 til ↑ 25) C<sub>min</sub>: ↓ 34 % (↓ 43 til ↑ 24)</p> <p>Sofosbuvir: AUC: ↔ C<sub>max</sub>: ↔</p> <p>GS-331007<sup>1</sup>: AUC: ↔ C<sub>max</sub>: ↔ C<sub>min</sub>: ↔</p> <p>Efavirenz: AUC: ↔ C<sub>max</sub>: ↔ C<sub>min</sub>: ↔</p> <p>Emtricitabin: AUC: ↔ C<sub>max</sub>: ↔ C<sub>min</sub>: ↔</p> <p>Tenofovir: AUC: ↑ 98 % (↑ 77 til ↑ 123) C<sub>max</sub>: ↑ 79 % (↑ 56 til ↑ 104) C<sub>min</sub>: ↑ 163 % (↑ 137 til ↑ 197)</p>	Ingen dosejustering er anbefalt. Økt eksponering for tenofovir kan muligens potensierte bivirkninger relatert til tenofovirdisoproksil, inkludert nyresykdommer. Nyrefunksjonen skal overvåkes nøye (se pkt. 4.4).

Legemidler inndelt etter terapeutisk område	Effekt på legemiddelnivåer Gjennomsnittlig prosentvis endring i AUC, C <sub>max</sub> , C <sub>min</sub> med 90 % konfidensintervaller der dette er tilgjengelig (mekanisme)	Anbefaling ved samtidig administrering med Efavirenz/Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krka (efavirenz 600 mg, emtricitabin 200 mg, tenofovirdisoproksil 245 mg)
Sofosbuvir/velpatasvir (400 mg/100 mg q.d.) + efavirenz/emtricitabin/tenofovirdisoproksil (600 mg/200 mg/245 mg q.d.)	<p>Sofosbuvir: AUC: ↔ C<sub>max</sub>: ↑ 38 % (↑ 14 til ↑ 67)</p> <p>GS-331007<sup>1</sup>: AUC: ↔ C<sub>max</sub>: ↔ C<sub>min</sub>: ↔</p> <p>Velpatasvir: AUC: ↓ 53 % (↓ 61 til ↓ 43) C<sub>max</sub>: ↓ 47 % (↓ 57 til ↓ 36) C<sub>min</sub>: ↓ 57 % (↓ 64 til ↓ 48)</p> <p>Efavirenz: AUC: ↔ C<sub>max</sub>: ↔ C<sub>min</sub>: ↔</p> <p>Emtricitabin: AUC: ↔ C<sub>max</sub>: ↔ C<sub>min</sub>: ↔</p> <p>Tenofovir: AUC: ↑ 81 % (↑ 68 til ↑ 94) C<sub>max</sub>: ↑ 77 % (↑ 53 til ↑ 104) C<sub>min</sub>: ↑ 121 % (↑ 100 til ↑ 143)</p>	Samtidig administrering av Efavirenz/Emtricitabine/-Tenofovir disoproxil Krka og sofosbuvir/velpatasvir eller sofosbuvir/velpatasvir/voksi laprevir forventes å redusere plasmakonsentrasjonen av velpatasvir og voksilaprevir. Samtidig administrering av Efavirenz/Emtricitabine/-Tenofovir disoproxil Krka og sofosbuvir/velpatasvir eller sofosbuvir/velpatasvir/voksi laprevir anbefales ikke (se pkt. 4.4).
Sofosbuvir/velpatasvir/voksilaprevir (400 mg/100 mg/100 mg q.d.) + efavirenz/emtricitabin/tenofovirdisoproksil (600 mg/200 mg/245 mg q.d.)	<p>Interaksjon kun undersøkt med sofosbuvir/velpatasvir.</p> <p><i>Forventet:</i> Voksilaprevir: ↓</p>	

Legemidler inndelt etter terapeutisk område	Effekt på legemiddelnivåer Gjennomsnittlig prosentvis endring i AUC, C <sub>max</sub> , C <sub>min</sub> med 90 % konfidensintervaller der dette er tilgjengelig (mekanisme)	Anbefaling ved samtidig administrering med Efavirenz/Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krka (efavirenz 600 mg, emtricitabin 200 mg, tenofovirdisoproksil 245 mg)
Sofosbuvir (400 mg q.d.) + Efavirenz/emtricitabin/tenofovirdisoproksil (600 mg/200 mg/245 mg q.d.)	<p>Sofosbuvir: AUC: ↔ C<sub>max</sub>: ↓ 19 % (↓ 40 til ↑ 10)</p> <p>GS-331007<sup>1</sup>: AUC: ↔ C<sub>max</sub>: ↓ 23 % (↓ 30 til ↑ 16)</p> <p>Efavirenz: AUC: ↔ C<sub>max</sub>: ↔ C<sub>min</sub>: ↔</p> <p>Emtricitabin: AUC: ↔ C<sub>max</sub>: ↔ C<sub>min</sub>: ↔</p> <p>Tenofovir: AUC: ↔ C<sub>max</sub>: ↑ 25 % (↑ 8 til ↑ 45) C<sub>min</sub>: ↔</p>	Efavirenz/Emtricitabine/-Tenofovir disoproxil Krka og sofosbuvir kan administreres samtidig uten dosejustering.
Simeprevir/efavirenz (150 mg q.d./600 mg q.d.)	<p>Simeprevir: AUC: ↓ 71 % (↓ 67 til ↓ 74) C<sub>max</sub>: ↓ 51 % (↓ 46 til ↓ 56) C<sub>min</sub>: ↓ 91 % (↓ 88 til ↓ 92)</p> <p>Efavirenz: AUC: ↔ C<sub>max</sub>: ↔ C<sub>min</sub>: ↔</p> <p>Ingen effekt (↔) tilsvarer en reduksjon i estimert gjennomsnittsratio på ≤ 20 % eller en økning i estimert gjennomsnittsratio på ≤ 25 %. (CYP3A4-induksjon)</p>	Samtidig administrering av simeprevir og efavirenz, en komponent i Efavirenz/Emtricitabine/-Tenofovir disoproxil Krka, resulterte i en signifikant reduksjon i plasmakonsentrasjoner av simeprevir på grunn av CYP3A-induksjon av efavirenz, noe som kan føre til tap av terapeutisk effekt av simeprevir. Samtidig administrering av simeprevir og
Simeprevir/emtricitabin	Interaksjonen er ikke undersøkt. Klinisk signifikante interaksjoner er ikke forventet siden simeprevir og emtricitabin har ulike eliminasjonsveier.	Efavirenz/Emtricitabine/-Tenofovir disoproxil Krka anbefales ikke.
Simeprevir/tenofovirdisoproksil (150 mg q.d./245 mg q.d.)	<p>Simeprevir: AUC: ↔ C<sub>max</sub>: ↔ C<sub>min</sub>: ↔</p> <p>Tenofovir: AUC: ↔ C<sub>max</sub>: ↔ C<sub>min</sub>: ↔</p> <p>Ingen effekt (↔) tilsvarer en reduksjon i estimert gjennomsnittsratio på ≤ 20 % eller en økning i estimert gjennomsnittsratio på ≤ 25 %.</p>	
<b>Antibiotika</b>		

Legemidler inndelt etter terapeutisk område	Effekt på legemiddelnivåer Gjennomsnittlig prosentvis endring i AUC, C <sub>max</sub> , C <sub>min</sub> med 90 % konfidensintervaller der dette er tilgjengelig (mekanisme)	Anbefaling ved samtidig administrering med Efavirenz/Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krka (efavirenz 600 mg, emtricitabin 200 mg, tenofovirdisoproksil 245 mg)
Klaritromycin/efavirenz (500 mg b.i.d./400 mg q.d.)	Klaritromycin: AUC: ↓ 39 % (↓ 30 til ↓ 46) C <sub>max</sub> : ↓ 26 % (↓ 15 til ↓ 35)  Klaritromycin 14-hydroksymetabolitt: AUC: ↑ 34 % (↑ 18 til ↑ 53) C <sub>max</sub> : ↑ 49 % (↑ 32 til ↑ 69)  Efavirenz: AUC: ↔ C <sub>max</sub> : ↑ 11 % (↑ 3 til ↑ 19) (CYP3A4-induksjon)  Kløe ble sett hos 46 % av ikke-infiserte forsøkspersoner som fikk efavirenz og klaritromycin.	Den kliniske signifikansen av disse endringene i plasmanivåene for klaritromycin er ikke kjent. Alternativer til klaritromycin (f. eks. azitromycin) kan vurderes. Andre makrolidantibiotika, som for eksempel erytromycin, er ikke undersøkt i kombinasjon med Efavirenz/Emtricitabine/-Tenofovir disoproxil Krka.
Klaritromycin/emtricitabin	Interaksjonen er ikke undersøkt.	
Klaritromycin/tenofovirdisoproksil	Interaksjonen er ikke undersøkt.	
<b>Antimykobakterielle midler</b>		
Rifabutin/efavirenz (300 mg q.d./600 mg q.d.)	Rifabutin: AUC: ↓ 38 % (↓ 28 til ↓ 47) C <sub>max</sub> : ↓ 32 % (↓ 15 til ↓ 46) C <sub>min</sub> : ↓ 45 % (↓ 31 til ↓ 56)  Efavirenz: AUC: ↔ C <sub>max</sub> : ↔ C <sub>min</sub> : ↓ 12 % (↓ 24 til ↑ 1) (CYP3A4-induksjon)	Daglig dose rifabutin bør økes med 50 % når den gis sammen med Efavirenz/Emtricitabine/-Tenofovir disoproxil Krka. Dobbling av rifabutindosen bør overveies i regimer hvor rifabutin gis 2 eller 3 ganger i uken i kombinasjon med Efavirenz/Emtricitabine/-Tenofovir disoproxil Krka.
Rifabutin/emtricitabin	Interaksjonen er ikke undersøkt.	
Rifabutin/tenofovirdisoproksil	Interaksjonen er ikke undersøkt.	Den kliniske effekten av denne dosejusteringen er ikke tilstrekkelig evaluert. Individuell tolerabilitet og virologisk respons bør tas i betraktning når dosen justeres (se pkt. 5.2).
Rifampicin/efavirenz (600 mg q.d./600 mg q.d.)	Efavirenz: AUC: ↓ 26 % (↓ 15 til ↓ 36) C <sub>max</sub> : ↓ 20 % (↓ 11 til ↓ 28) C <sub>min</sub> : ↓ 32 % (↓ 15 til ↓ 46) (CYP3A4- og CYP2B6-induksjon)	Når Efavirenz/Emtricitabine/-Tenofovir disoproxil Krka tas sammen med rifampicin hos pasienter som veier 50 kg eller mer, kan en tilleggsdose av efavirenz på 200 mg/dag (800 mg totalt) gi samme eksponering som en daglig efavirendose på 600 mg tatt uten rifampicin.
Rifampicin/tenofovirdisoproksil (600 mg q.d./245 mg q.d.)	Rifampicin: AUC: ↔ C <sub>max</sub> : ↔  Tenofovir: AUC: ↔ C <sub>max</sub> : ↔	Den kliniske effekten av

Legemidler inndelt etter terapeutisk område	Effekt på legemiddelnivåer Gjennomsnittlig prosentvis endring i AUC, C <sub>max</sub> , C <sub>min</sub> med 90 % konfidensintervaller der dette er tilgjengelig (mekanisme)	Anbefaling ved samtidig administrering med Efavirenz/Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krka (efavirenz 600 mg, emtricitabin 200 mg, tenofovirdisoproksil 245 mg)
Rifampicin/emtricitabin	Interaksjonen er ikke undersøkt.	denne dosejusteringen er ikke tilstrekkelig evaluert. Individuell tolerabilitet og virologisk respons bør tas i betraktning når dosen justeres (se pkt. 5.2). Ingen dosejustering av rifampicin anbefales når det gis sammen med Efavirenz/Emtricitabine/-Tenofovir disoproxil Krka.
<b>Antimykotika</b>		
Itrakonazol/efavirenz (200 mg b.i.d./600 mg q.d.)	<p>Itrakonazol: AUC: ↓ 39 % (↓ 21 til ↓ 53) C<sub>max</sub>: ↓ 37 % (↓ 20 til ↓ 51) C<sub>min</sub>: ↓ 44 % (↓ 27 til ↓ 58) (reduksjon av itrakonazol-konsentrasjonene: CYP3A4-induksjon)</p> <p>Hydroksyittrakonazol: AUC: ↓ 37 % (↓ 14 til ↓ 55) C<sub>max</sub>: ↓ 35 % (↓ 12 til ↓ 52) C<sub>min</sub>: ↓ 43 % (↓ 18 til ↓ 60)</p> <p>Efavirenz: AUC: ↔ C<sub>max</sub>: ↔ C<sub>min</sub>: ↔</p>	Siden det ikke kan gis noen doseringsanbefaling for itrakonazol når det brukes sammen med Efavirenz/Emtricitabine/-Tenofovir disoproxil Krka, bør en alternativ antimykotisk behandling overveies.
Itrakonazol/emtricitabin	Interaksjonen er ikke undersøkt.	
Itrakonazol/tenofovirdisoproksil	Interaksjonen er ikke undersøkt.	
Posakonazol/efavirenz (-/400 mg q.d.)	Posakonazol: AUC: ↓ 50 % C <sub>max</sub> : ↓ 45 % (UDP-G induksjon)	Samtidig bruk av posaconazol og Efavirenz/Emtricitabine/-Tenofovir disoproxil Krka bør unngås med mindre fordelene for pasienten oppveier risikoen.
Posakonazol/emtricitabin	Interaksjonen er ikke undersøkt.	
Posakonazol/tenofovirdisoproksil	Interaksjonen er ikke undersøkt.	
Vorikonazol/efavirenz (200 mg b.i.d./400 mg q.d.)	<p>Vorikonazol: AUC: ↓ 77 % C<sub>max</sub>: ↓ 61 %</p> <p>Efavirenz: AUC: ↑ 44 % C<sub>max</sub>: ↑ 38 % (kompetitiv hemming av oksidativ metabolisme)</p> <p>Samtidig administrering av standarddoser efavirenz og vorikonazol er kontraindisert (se pkt. 4.3).</p>	Siden Efavirenz/Emtricitabine/-Tenofovir disoproxil Krka er et kombinasjonspreparat med fast dose kan dosen av efavirenz ikke endres. Vorikonazol og Efavirenz/Emtricitabine/-Tenofovir disoproxil Krka må derfor ikke gis samtidig.
Vorikonazol/emtricitabin	Interaksjonen er ikke undersøkt.	
Vorikonazol/tenofovirdisoproksil	Interaksjonen er ikke undersøkt.	
<b>Antimalariamidler</b>		

Legemidler inndelt etter terapeutisk område	Effekt på legemiddelnivåer Gjennomsnittlig prosentvis endring i AUC, C <sub>max</sub> , C <sub>min</sub> med 90 % konfidensintervaller der dette er tilgjengelig (mekanisme)	Anbefaling ved samtidig administrering med Efavirenz/Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krka (efavirenz 600 mg, emtricitabin 200 mg, tenofovirdisoproksil 245 mg)
Artemeter/lumefantrin/efavirenz (20/120 mg tablett, 6 doser à 4 tabletter hver over 3 dager/600 mg q.d.)	<p>Artemeter: AUC: ↓ 51 % C<sub>max</sub>: ↓ 21 %</p> <p>Dihydroartemisinin (aktiv metabolitt): AUC: ↓ 46 % C<sub>max</sub>: ↓ 38 %</p> <p>Lumefantrin: AUC: ↓ 21 % C<sub>max</sub>: ↔</p> <p>Efavirenz: AUC: ↓ 17 % C<sub>max</sub>: ↔ (CYP3A4-induksjon)</p>	Ettersom reduserte konsentrasjoner av artemeter, dihydroartemisinin eller lumefantrin kan resultere i en reduksjon i effekten av antimalariamiddelet, er det anbefalt å utvise forsiktighet når Efavirenz/Emtricitabine/-Tenofovir disoproxil Krka og artemeter/lumefantrin-tabletter gis samtidig.
Artemeter/lumefantrin/emtricitabin	Interaksjonen er ikke undersøkt.	
Artemeter/lumefantrin/tenofovirdisoproksil	Interaksjonen er ikke undersøkt.	
Atovakon og proguanilhydroklorid/efavirenz (250/100 mg enkelt dose /600 mg q.d.)	<p>Atovakon: AUC: ↓ 75 % (↓ 62 til ↓ 84) C<sub>max</sub>: ↓ 44 % (↓ 20 til ↓ 61)</p> <p>Proguanil: AUC: ↓ 43 % (↓ 7 til ↓ 65) C<sub>max</sub>: ↔</p>	Samtidig administrering av atovakon/proguanil og Efavirenz/Emtricitabine/-Tenofovir disoproxil Krka bør unngås når det er mulig.
Atovakon og proguanilhydroklorid/emtricitabin	Interaksjonen er ikke undersøkt.	
Atovakon og proguanilhydroklorid/tenofovirdisoproksil	Interaksjonen er ikke undersøkt.	
<b>ANTIKONVULSIVE MIDLER</b>		
Karbamazepin/efavirenz (400 mg q.d./600 mg q.d.)	<p>Karbamazepin: AUC: ↓ 27 % (↓ 20 til ↓ 33) C<sub>max</sub>: ↓ 20 % (↓ 15 til ↓ 24) C<sub>min</sub>: ↓ 35 % (↓ 24 til ↓ 44)</p> <p>Efavirenz: AUC: ↓ 36 % (↓ 32 til ↓ 40) C<sub>max</sub>: ↓ 21 % (↓ 15 til ↓ 26) C<sub>min</sub>: ↓ 47 % (↓ 41 til ↓ 53) (reduksjon i karbamazepinkonsentrasjonene: CYP3A4-induksjon; reduksjon i efavirenz-konsentrasjonene: CYP3A4- og CYP2B6-induksjon)</p> <p>Samtidig administrering av høyere doser av enten efavirenz eller karbamazepin er ikke undersøkt.</p>	Det kan ikke gis noen doseringsanbefaling for bruk av Efavirenz/Emtricitabine/-Tenofovir disoproxil Krka sammen med karbamazepin. Et alternativt antikonvulsivt middel bør overveies. Plasmanivåene av karbamazepin bør monitoreres periodisk.
Karbamazepin/emtricitabin	Interaksjonen er ikke undersøkt.	
Karbamazepin/tenofovirdisoproksil	Interaksjonen er ikke undersøkt.	

Legemidler inndelt etter terapeutisk område	Effekt på legemiddelnivåer Gjennomsnittlig prosentvis endring i AUC, C <sub>max</sub> , C <sub>min</sub> med 90 % konfidensintervaller der dette er tilgjengelig (mekanisme)	Anbefaling ved samtidig administrering med Efavirenz/Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krka (efavirenz 600 mg, emtricitabin 200 mg, tenofovirdisoproksil 245 mg)
Fenytoin, fenobarbital og andre antikonvulsive midler som er substrat for CYP-isozymer	Interaksjon med efavirenz, emtricitabin eller tenofovirdisoproksil er ikke undersøkt. Det er mulighet for reduksjon eller økning av plasmakonsentrasjonene av fenytoin, fenobarbital og andre antikonvulsive midler som er substrat for CYP-isozymer, når de gis sammen med efavirenz.	Når Efavirenz/Emtricitabine/-Tenofovir disoproxil Krka gis samtidig med antikonvulsive midler som er substrat for CYP-isozymer, bør det foretas periodisk monitorering av nivåene av de antikonvulsive midlene.
Valproinsyre/efavirenz (250 mg b.i.d./600 mg q.d.)	Ingen klinisk signifikant effekt på farmakokinetikken til efavirenz. Begrensede data antyder ingen klinisk signifikant effekt på farmakokinetikken til valproinsyre.	Efavirenz/Emtricitabine/-Tenofovir disoproxil Krka og valproinsyre kan gis samtidig uten dosejustering. Pasienter bør monitoreres for krampeanfoll.
Valproinsyre/emtricitabin	Interaksjonen er ikke undersøkt.	
Valproinsyre/tenofovirdisoproksil	Interaksjonen er ikke undersøkt.	
Vigabatrinn/efavirenz Gabapentin/efavirenz	Interaksjonen er ikke undersøkt. Klinisk signifikante interaksjoner er ikke forventet siden vigabatrinn og gabapentin kun elimineres uendret i urinen og det ikke er sannsynlig at de konkurrerer om de samme metabolisme enzymene og eliminasjonsveiene som efavirenz.	Efavirenz/Emtricitabine/-Tenofovir disoproxil Krka og vigabatrinn eller gabapentin kan gis samtidig uten dosejustering.
Vigabatrinn/emtricitabin Gabapentin/emtricitabin	Interaksjonen er ikke undersøkt.	
Vigabatrinn/tenofovirdisoproksil Gabapentin/tenofovirdisoproksil	Interaksjonen er ikke undersøkt.	
<b>ANTIKOAGULANTIA</b>		
Warfarinn/efavirenz Acenokumarol/efavirenz	Interaksjonen er ikke undersøkt. Plasmakonsentrasjonene og effekten av warfarinn eller acenokumarol kan potensielt økes eller senkes av efavirenz.	Dosejustering av warfarinn eller acenokumarol kan være påkrevet når det gis sammen med Efavirenz/Emtricitabine/-Tenofovir disoproxil Krka.
<b>ANTIDEPRESSIVE MIDLER</b>		
<b>Selektive serotoninreopptakshemmere (SSRIs)</b>		
Sertralin/efavirenz (50 mg q.d./600 mg q.d.)	Sertralin: AUC: ↓ 39 % (↓ 27 til ↓ 50) C <sub>max</sub> : ↓ 29 % (↓ 15 til ↓ 40) C <sub>min</sub> : ↓ 46 % (↓ 31 til ↓ 58)  Efavirenz: AUC: ↔ C <sub>max</sub> : ↑ 11 % (↑ 6 til ↑ 16) C <sub>min</sub> : ↔ (CYP3A4-induksjon)	Når sertralin gis sammen med Efavirenz/Emtricitabine/-Tenofovir disoproxil Krka, bør økninger av sertralindosen styres av klinisk respons
Sertralin/emtricitabin	Interaksjonen er ikke undersøkt.	
Sertralin/tenofovirdisoproksil	Interaksjonen er ikke undersøkt.	

Legemidler inndelt etter terapeutisk område	Effekt på legemiddelnivåer Gjennomsnittlig prosentvis endring i AUC, C <sub>max</sub> , C <sub>min</sub> med 90 % konfidensintervaller der dette er tilgjengelig (mekanisme)	Anbefaling ved samtidig administrering med Efavirenz/Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krka (efavirenz 600 mg, emtricitabin 200 mg, tenofovirdisoproksil 245 mg)
Paroksetin/efavirenz (20 mg q.d./600 mg q.d.)	Paroksetin: AUC: ↔ C <sub>max</sub> : ↔ C <sub>min</sub> : ↔  Efavirenz: AUC: ↔ C <sub>max</sub> : ↔ C <sub>min</sub> : ↔	Efavirenz/Emtricitabine/-Tenofovir disoproxil Krka og paroksetin kan gis samtidig uten dosejustering.
Paroksetin/emtricitabin	Interaksjonen er ikke undersøkt.	
Paroksetin/tenofovirdisoproksil	Interaksjonen er ikke undersøkt.	
Fluoksetin/efavirenz	Interaksjonen er ikke undersøkt. Siden fluoksetin har tilsvarende metabolsk profil som paroksetin, dvs. en sterk CYP2D6-hemmende effekt, forventes heller ingen interaksjon med efavirenz.	Efavirenz/Emtricitabine/-Tenofovir disoproxil Krka og fluoksetin kan gis samtidig uten dosejustering.
Fluoksetin/emtricitabin	Interaksjonen er ikke undersøkt.	
Fluoksetin/tenofovirdisoproksil	Interaksjonen er ikke undersøkt.	
<b>Noradrenalin- og dopaminreopptakshemmer</b>		
Bupropion/efavirenz [150 mg enkelt dose (forsinket frisetting)/600 mg q.d.]	Bupropion: AUC: ↓ 55 % (↓ 48 til ↓ 62) C <sub>max</sub> : ↓ 34 % (↓ 21 til ↓ 47)  Hydroksybupropion: AUC: ↔ C <sub>max</sub> : ↑ 50 % (↑ 20 til ↑ 80) (CYP2B6-induksjon)	Økning i bupropiondosen bør styres av klinisk respons, men den høyest anbefalte dosen av bupropion bør ikke overstiges. Ingen dosejustering er nødvendig for efavirenz.
Bupropion/emtricitabin	Interaksjonen er ikke undersøkt.	
Bupropion/tenofovirdisoproksil	Interaksjonen er ikke undersøkt.	
<b>KARDIOVASKULÆRE MIDLER</b>		
<b>Kalsiumkanalblokkere</b>		

Legemidler inndelt etter terapeutisk område	Effekt på legemiddelnivåer Gjennomsnittlig prosentvis endring i AUC, C <sub>max</sub> , C <sub>min</sub> med 90 % konfidensintervaller der dette er tilgjengelig (mekanisme)	Anbefaling ved samtidig administrering med Efavirenz/Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krka (efavirenz 600 mg, emtricitabin 200 mg, tenofovirdisoproksil 245 mg)
Diltiazem/efavirenz (240 mg q.d./600 mg q.d.)	<p>Diltiazem: AUC: ↓ 69 % (↓ 55 til ↓ 79) C<sub>max</sub>: ↓ 60 % (↓ 50 til ↓ 68) C<sub>min</sub>: ↓ 63 % (↓ 44 til ↓ 75)</p> <p>Desacetyldiltiazem: AUC: ↓ 75 % (↓ 59 til ↓ 84) C<sub>max</sub>: ↓ 64 % (↓ 57 til ↓ 69) C<sub>min</sub>: ↓ 62 % (↓ 44 til ↓ 75)</p> <p>N-monodesmetyldiltiazem: AUC: ↓ 37 % (↓ 17 til ↓ 52) C<sub>max</sub>: ↓ 28 % (↓ 7 til ↓ 44) C<sub>min</sub>: ↓ 37 % (↓ 17 til ↓ 52)</p> <p>Efavirenz: AUC: ↑ 11 % (↑ 5 til ↑ 18) C<sub>max</sub>: ↑ 16 % (↑ 6 til ↑ 26) C<sub>min</sub>: ↑ 13 % (↑ 1 til ↑ 26) (CYP3A4-induksjon) Økningen i de farmakokinetiske parametrene for efavirenz er ikke ansett å være klinisk signifikant.</p>	Når diltiazem gis sammen med Efavirenz/Emtricitabine/-Tenofovir disoproxil Krka, bør justering av diltiazemdosene styres av den kliniske responsen (se preparatomtalen (SPC) for diltiazem).
Diltiazem/emtricitabin	Interaksjonen er ikke undersøkt.	
Diltiazem/tenofovirdisoproksil	Interaksjonen er ikke undersøkt.	
Verapamil, felodipin, nifedipin og nikardipin	Interaksjonen med efavirenz, emtricitabin eller tenofovirdisoproksil er ikke undersøkt. Når efavirenz gis sammen med en kalsiumkanalblokker som er et substrat for CYP3A4-enzymet, foreligger det en mulighet for reduksjon av plasmakonsentrasjonene av kalsiumkanalblokkeren.	Når en kalsiumkanalblokker gis samtidig med Efavirenz/Emtricitabine/-Tenofovir disoproxil Krka, bør justering av dosen av kalsiumkanalblokkeren styres av den kliniske responsen (se preparatomtalen (SPC) for kalsiumkanalblokkeren).
<b>LIPIDSENKENDE LEGEMIDLER</b>		
<b>HMG Co-A reduktasehemmere</b>		
Atorvastatin/efavirenz (10 mg q.d./600 mg q.d.)	<p>Atorvastatin: AUC: ↓ 43 % (↓ 34 til ↓ 50) C<sub>max</sub>: ↓ 12 % (↓ 1 til ↓ 26)</p> <p>2-hydroksyatorvastatin: AUC: ↓ 35 % (↓ 13 til ↓ 40) C<sub>max</sub>: ↓ 13 % (↓ 0 til ↓ 23)</p> <p>4-hydroksyatorvastatin: AUC: ↓ 4 % (↓ 0 til ↓ 31) C<sub>max</sub>: ↓ 47 % (↓ 9 til ↓ 51)</p> <p>Totalt aktiv HMG Co-A reduktasehemmer: AUC: ↓ 34 % (↓ 21 til ↓ 41) C<sub>max</sub>: ↓ 20 % (↓ 2 til ↓ 26)</p>	Kolesterolnivåene bør monitoreres periodisk. Dosejusteringer av atorvastatin kan være påkrevet når det gis sammen med Efavirenz/Emtricitabine/-Tenofovir disoproxil Krka (se preparatomtalen (SPC) for atorvastatin).
Atorvastatin/emtricitabin	Interaksjonen er ikke undersøkt.	

Legemidler inndelt etter terapeutisk område	Effekt på legemiddelnivåer Gjennomsnittlig prosentvis endring i AUC, C <sub>max</sub> , C <sub>min</sub> med 90 % konfidensintervaller der dette er tilgjengelig (mekanisme)	Anbefaling ved samtidig administrering med Efavirenz/Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krka (efavirenz 600 mg, emtricitabin 200 mg, tenofovirdisoproksil 245 mg)
Atorvastatin/tenofovirdisoproksil	Interaksjonen er ikke undersøkt.	
Pravastatin/efavirenz (40 mg q.d./600 mg q.d.)	Pravastatin: AUC: ↓ 40 % (↓ 26 til ↓ 57) C <sub>max</sub> : ↓ 18 % (↓ 59 til ↑ 12)	Kolesterolnivåene bør monitoreres periodisk. Dosejusteringer av pravastatin kan være påkrevet når det gis sammen med Efavirenz/Emtricitabine/-Tenofovir disoproxil Krka (se preparatomtalen (SPC) for pravastatin).
Pravastatin/emtricitabin	Interaksjonen er ikke undersøkt.	
Pravastatin/tenofovirdisoproksil	Interaksjonen er ikke undersøkt.	
Simvastatin/efavirenz (40 mg q.d./600 mg q.d.)	Simvastatin: AUC: ↓ 69 % (↓ 62 til ↓ 73) C <sub>max</sub> : ↓ 76 % (↓ 63 til ↓ 79)  Simvastatinsyre: AUC: ↓ 58 % (↓ 39 til ↓ 68) C <sub>max</sub> : ↓ 51 % (↓ 32 til ↓ 58)  Totalt aktive HMG Co-A reduktase-hemmere: AUC: ↓ 60 % (↓ 52 til ↓ 68) C <sub>max</sub> : ↓ 62 % (↓ 55 til ↓ 78) (CYP3A4-induksjon)  Samtidig administrering av efavirenz og atorvastatin, pravastatin eller simvastatin påvirket ikke verdiene av AUC eller C <sub>max</sub> for efavirenz.	Kolesterolnivåene bør monitoreres periodisk. Dosejusteringer av simvastatin kan være påkrevet når det gis sammen med Efavirenz/Emtricitabine/-Tenofovir disoproxil Krka (se preparatomtalen (SPC) for simvastatin).
Simvastatin/emtricitabin	Interaksjonen er ikke undersøkt.	
Simvastatin/tenofovirdisoproksil	Interaksjonen er ikke undersøkt.	
Rosuvastatin/efavirenz	Interaksjonen er ikke undersøkt. Rosuvastatin utskilles hovedsakelig uendret via fæces, derfor er ikke en interaksjon med efavirenz forventet.	Efavirenz/Emtricitabine/-Tenofovir disoproxil Krka og rosuvastatin kan gis samtidig uten dosejustering.
Rosuvastatin/emtricitabin	Interaksjonen er ikke undersøkt.	
Rosuvastatin/tenofovirdisoproksil	Interaksjonen er ikke undersøkt.	
<b>HORMONELLE ANTIKONSEPSJONSMIDLER</b>		

Legemidler inndelt etter terapeutisk område	Effekt på legemiddelnivåer Gjennomsnittlig prosentvis endring i AUC, C <sub>max</sub> , C <sub>min</sub> med 90 % konfidensintervaller der dette er tilgjengelig (mekanisme)	Anbefaling ved samtidig administrering med Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovir disoproksil Krka (efavirenz 600 mg, emtricitabin 200 mg, tenofovirdisoproksil 245 mg)
Oral: Etinyløstradiol+norgestimat/efavirenz (0,035 mg+0,25 mg q.d./600 mg q.d.)	Etinyløstradiol: AUC: ↔ C <sub>max</sub> : ↔ C <sub>min</sub> : ↓ 8 % (↑ 14 til ↓ 25)  Norelgestromin (aktiv metabolitt): AUC: ↓ 64 % (↓ 62 til ↓ 67) C <sub>max</sub> : ↓ 46 % (↓ 39 til ↓ 52) C <sub>min</sub> : ↓ 82 % (↓ 79 til ↓ 85)  Levonorgestrel (aktiv metabolitt): AUC: ↓ 83 % (↓ 79 til ↓ 87) C <sub>max</sub> : ↓ 80 % (↓ 77 til ↓ 83) C <sub>min</sub> : ↓ 86 % (↓ 80 til ↓ 90) (induksjon av metabolisme)  Efavirenz: Ingen klinisk signifikant interaksjon. Den kliniske signifikansen av disse effektene er ikke kjent.	En pålitelig barrieremetode må benyttes som prevensjon i tillegg til hormonelle antikonsepsjonsmidler (se pkt. 4.6).
Etinyløstradiol/tenofovir disoproksil (-/245 mg q.d.)	Etinyløstradiol: AUC: ↔ C <sub>max</sub> : ↔  Tenofovir: AUC: ↔ C <sub>max</sub> : ↔	
Norgestimat/etinyløstradiol/emtricitabin	Interaksjonen er ikke undersøkt.	
Injeksjon: Depomedroksyprogesteronacetat (DMPA)/efavirenz (150 mg IM enkelt dose DMPA)	I en 3 måneders interaksjonsstudie ble ingen signifikante forskjeller i MPA-farmakokinetiske parametre funnet mellom pasienter som mottok antiretroviral behandling som inneholdt efavirenz og pasienter som ikke mottok antiretroviral behandling. Lignende resultater ble funnet av andre utprøvere, selv om MPA-plasmanivåene var mer variable i den andre studien. I begge studiene forble progesteronplasmanivåene lave hos pasienter som mottok efavirenz og DMPA, noe som samsvarer med supresjon av eggløsningen.	På grunn av den begrensede informasjonen som er tilgjengelig må en pålitelig barrieremetode benyttes som prevensjon i tillegg til hormonelle antikonsepsjonsmidler (se pkt. 4.6).
DMPA/tenofovirdisoproksil	Interaksjonen er ikke undersøkt.	
DMPA/emtricitabin	Interaksjonen er ikke undersøkt.	
Implantat: Etonogestrel/efavirenz	Nedsatt eksponering for etonogestrel kan forventes (CYP3A4-induksjon). Det har vært enkelte rapporter etter markedsføring om svikt av antikonsepsjonsmidler med etonogestrel hos efavirenz-eksponerte pasienter.	En pålitelig barrieremetode må benyttes som prevensjon i tillegg til hormonelle antikonsepsjonsmidler (se pkt. 4.6).
Etonogestrel/tenofovirdisoproksil	Interaksjonen er ikke undersøkt.	
Etonogestrel/emtricitabin	Interaksjonen er ikke undersøkt.	

Legemidler inndelt etter terapeutisk område	Effekt på legemiddelnivåer Gjennomsnittlig prosentvis endring i AUC, C <sub>max</sub> , C <sub>min</sub> med 90 % konfidensintervaller der dette er tilgjengelig (mekanisme)	Anbefaling ved samtidig administrering med Efavirenz/Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krka (efavirenz 600 mg, emtricitabin 200 mg, tenofovirdisoproksil 245 mg)
<b>IMMUNSUPPRESSIVA</b>		
Immunsuppressive midler som metaboliseres av CYP3A4 (f.eks. ciklosporin, takrolimus, sirolimus)/efavirenz	Interaksjonen er ikke undersøkt. ↓ eksponering for immunsuppressive midler kan forventes (CYP3A4-induksjon). Disse immunsuppressive midlene forventes ikke å påvirke eksponering for efavirenz.	Justering av dosen av det immunsuppressive midlet kan være nødvendig. Grundig overvåking av konsentrasjonene av immunsuppressivt middel i minst to uker (til stabile konsentrasjoner nås) anbefales når behandling med Efavirenz/Emtricitabine/-Tenofovir disoproxil Krka påbegynnes eller avsluttes.
Tacrolimus/emtricitabin/tenofovirdisoproksil (0,1 mg/kg q.d./200 mg/245 mg q.d.)	Takrolimus: AUC: ↔ C <sub>max</sub> : ↔ C <sub>24h</sub> : ↔  Emtricitabin: AUC: ↔ C <sub>max</sub> : ↔ C <sub>24h</sub> : ↔  Tenofovirdisoproksil: AUC: ↔ C <sub>max</sub> : ↔ C <sub>24h</sub> : ↔	
<b>OPIOIDER</b>		
Metadon/efavirenz (35-100 mg q.d./600 mg q.d.)	Metadon: AUC: ↓ 52 % (↓ 33 til ↓ 66) C <sub>max</sub> : ↓ 45 % (↓ 25 til ↓ 59) (CYP3A4-induksjon)  I en studie hos HIV-infiserte brukere av intravenøse preparater førte samtidig inntak av efavirenz og metadon til reduserte plasmanivåer av metadon og tegn på opiatabstinens. Metadondosen ble økt med gjennomsnittlig 22 % for å redusere abstinenssymptomene.	Samtidig administrering med Efavirenz/Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krka skal unngås på grunn av risiko for QTc-forlengelse (se pkt. 4.3).
Metadon/tenofovirdisoproksil (40-110 mg q.d./245 mg q.d.)	Metadon: AUC: ↔ C <sub>max</sub> : ↔ C <sub>min</sub> : ↔  Tenofovir: AUC: ↔ C <sub>max</sub> : ↔ C <sub>min</sub> : ↔	
Metadon/emtricitabin	Interaksjonen er ikke undersøkt.	Til tross for økningen av buprenorfineksponering, viste ingen pasienter abstinenssymptomer. Dosejustering av buprenorfin er muligens ikke påkrevet når det gis sammen med Efavirenz/Emtricitabine/-Tenofovir disoproxil Krka.
Buprenorfin/nalokson/efavirenz	Buprenorfin: AUC: ↓ 50 %  Norbuprenorfin: AUC: ↓ 71 %  Efavirenz: Ingen klinisk signifikant farmakokinetisk interaksjon.	
Buprenorfin/nalokson/emtricitabin	Interaksjonen er ikke undersøkt.	

Legemidler inndelt etter terapeutisk område	Effekt på legemiddelnivåer Gjennomsnittlig prosentvis endring i AUC, C <sub>max</sub> , C <sub>min</sub> med 90 % konfidensintervaller der dette er tilgjengelig (mekanisme)	Anbefaling ved samtidig administrering med Efavirenz/Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krka (efavirenz 600 mg, emtricitabin 200 mg, tenofovirdisoproksil 245 mg)
Buprenorfin/nalokson/tenofovir-disoproksil	Interaksjonen er ikke undersøkt.	

<sup>1</sup> Den dominerende sirkulerende metabolitten til sofosbuvir.

#### Studier utført med andre legemidler

Det var ingen klinisk signifikante interaksjoner når efavirenz ble administrert sammen med azitromycin, cetirizin, fosamprenavir/ritonavir, lorazepam, nelfinavir, zidovudin, antacida med innhold av aluminium-/magnesiumhydroksid, famotidin eller flukonazol. Potensialet for interaksjoner mellom efavirenz og andre antimykotika av azoltypen, f.eks. ketokonazol, er ikke undersøkt.

Det var ingen klinisk signifikante farmakokinetiske interaksjoner når efavirenz ble administrert sammen med stavudin, zidovudin eller famciklovir. Det var ingen klinisk signifikante farmakokinetiske interaksjoner når tenofovirdisoproksil ble administrert samtidig med emtricitabin, nelfinavir eller ribavirin.

#### **4.6 Fertilitet, graviditet og amming**

##### Fertile kvinner (se nedenfor og pkt. 5.3)

Graviditet bør unngås hos kvinner som får Efavirenz/Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krka. Fertile kvinner bør ta en graviditetstest før behandling med Efavirenz/Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krka startes opp.

##### Prevensjon hos menn og kvinner

Barriereprevensjon må alltid benyttes sammen med annen form for prevensjon (f.eks. p-piller eller annen hormonell prevensjon, se pkt. 4.5) ved behandling med Efavirenz/Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krka. På grunn av den lange halveringstiden for efavirenz anbefales bruk av egnet prevensjon i 12 uker etter seponering av Efavirenz/Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krka.

##### Graviditet

###### *Efavirenz*

Det har til sammen vært syv retrospektive rapporter om funn som stemmer overens med nevrالرrdsdefekter, inkludert meningomyelocel, alle hos mødre som hadde vært eksponert for behandlingsregimer som inneholdt efavirenz i første trimester (ekskludert eventuelle efavirenz-inneholdende kombinasjonstabletter med fast dose). Ytterligere to tilfeller (1 prospektiv og 1 retrospektiv) som inkluderte hendelser forenlig med nevrالرrdsdefekter er rapportert med kombinasjonstabletten med fast dose efavirenz, emtricitabin og tenofovirdisoproksil. En årsakssammenheng mellom disse tilfellene og bruk av efavirenz er ikke fastslått, og fellesnevneren er ukjent. Ettersom en nevrالرrdsdefekt oppstår i løpet av de 4 første ukene av fosterets utvikling (etter dette tidspunktet har nevrالرrdsdefekten lukket seg), vil denne potensielle risikoen gjelde kvinner som er eksponert for efavirenz i løpet av første trimester av en graviditet.

Pr. juli 2013 har det antiretrovirale graviditetsregisteret (*Antiretroviral Pregnancy Registry*) mottatt prospektive rapporter om 904 svangerskap der mor har vært eksponert for efavirenz-inneholdende behandlingsregimer i første trimester, som resulterte i 766 levende fødsler. Ett barn ble rapportert med en nevrالرrdsdefekt. Frekvensen og typen av andre fødselsdefekter lignet de som ble sett hos barn som har vært eksponert for behandlingsregimer som ikke inneholder efavirenz, og hos de i den

HIV-negative kontrollgruppen. Forekomsten av nevrالرrdsdefekter i den generelle populasjonen er i området 0,5-1 tilfelle per 1000 levende fodsler.

Misdannelser har vart observert hos fostre fra aper behandlet med efavirenz (se pkt. 5.3).

#### *Emtricitabin og tenofoviridisoprosil*

En stor mengde data (utfallet av mer enn 1000 graviditeter) indikerer ikke potensial for misdannelser eller fto-/neonatal toksisitet assosiert med emtricitabin og tenofoviridisoprosil. Studier pa dyr med emtricitabin og tenofoviridisoprosil indikerer ikke reproduksjonstoksisitet (se pkt. 5.3).

Efavirenz/Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krka skal ikke brukes under graviditet, hvis ikke den kliniske tilstanden til kvinnen gjor behandling med efavirenz/emtricitabin/tenofoviridisoprosil nodvendig.

#### Amming

Det er pavist at efavirenz, emtricitabin og tenofovir blir skilt ut i morsmelk hos mennesker. Det foreligger ikke tilstrekkelig informasjon om effektene av efavirenz, emtricitabin og tenofovir pa nyfodte/spedbarn. En risiko for spedbarn som ammes kan ikke utelukkes.

Efavirenz/Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krka skal derfor ikke brukes ved amming.

Som en generell regel anbefales det at HIV-infiserte kvinner ikke ammer spedbarna sine, for a unnga a overfore HIV-smitten til spedbarna.

#### Fertilitet

Ingen data vedrorende effekten av efavirenz/emtricitabin/tenofoviridisoprosil pa mennesker er tilgjengelig. Dyrestudier indikerer ingen skadelige effekter av efavirenz, emtricitabin eller tenofoviridisoprosil med hensyn pa fertilitet.

### **4.7 Pavgirkning av evnen til a kjore bil og bruke maskiner**

Det er ikke gjort undersokelser vedrorende pavgirkningen pa evnen til a kjore bil og bruke maskiner. Svimmelhet er imidlertid rapportert ved behandling med efavirenz, emtricitabin og tenofoviridisoprosil. Efavirenz kan ogsa gi svekket konsentrasjonsevne og/eller sovnighet. Pasientene bor bli fortalt at hvis disse symptomene oppstar, skal de unnga potensielt farlige aktiviteter som bilkjoring eller bruk av maskiner.

### **4.8 Bivirkninger**

#### Oppsummering av sikkerhetsprofilen

Kombinasjonen av efavirenz, emtricitabin og tenofoviridisoprosil er studert hos 460 pasienter, enten som efavirenz/emtricitabin/tenofoviridisoprosil fastdose kombinasjonstablett (studie AI266073) eller som komponentprodukter (studie GS-01-934). Bivirkningene samsvarte stort sett med de som ble observert i tidligere studier av enkeltkomponentene. De hyppigst rapporterte bivirkningene med antatt eller mulig sammenheng med efavirenz/emtricitabin/tenofoviridisoprosil hos pasienter som fikk behandling i inntil 48 uker i studie AI266073, var psykiatriske lidelser (16 %), nevrologiske sykdommer (13 %) og gastrointestinale sykdommer (7 %).

Det er rapportert om alvorlige hudreaksjoner som Stevens-Johnson syndrom og erythema multiforme, nevropsykiatriske bivirkninger (herunder alvorlig depresjon, dod ved selvmord, psykoselignende atferd, krampeanfall), alvorlige leverbivirkninger, pankreatitt og laktacidose (noen ganger dodelig).

Det har ogsa vart rapportert sjeldne tilfeller av nedsatt nyrefunksjon, nyresvikt og mindre vanlige tilfeller av proksimal renal tubulopati (inkludert Fanconis syndrom) som noen ganger har fort til ben forandringer (som i sjeldne tilfeller har fort til fraktur). Monitorering av nyrefunksjonen er anbefalt for

pasienter som får Efavirenz/Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krka (se pkt. 4.4).

Seponering av behandling med efavirenz/emtricitabin/tenofovirdisoproksil hos pasienter som har samtidig infeksjon av HIV og HBV kan være assosiert med alvorlig akutt forverring av hepatitt (se pkt. 4.4).

Administrering av Efavirenz/Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krka sammen med mat kan øke eksponeringen for efavirenz og kan føre til økt bivirkningsfrekvens (se pkt. 4.4 og 5.2).

#### Tabulert liste av bivirkninger

Bivirkningene fra kliniske studier og etter markedsføring med efavirenz/emtricitabin/tenofovirdisoproksil og enkeltkomponentene efavirenz/emtricitabin/tenofovirdisoproksil i antiretroviral kombinasjonsbehandling er beskrevet etter organklasse system, frekvens og de komponentene av efavirenz/emtricitabin/tenofovirdisoproksil som bivirkningene kan knyttes til, i tabell 2 nedenfor. Innenfor hver frekvensgruppering er bivirkninger presentert etter synkende alvorlighetsgrad. Frekvenser er definert som svært vanlige ( $\geq 1/10$ ), vanlige ( $\geq 1/100$  til  $< 1/10$ ), mindre vanlige ( $\geq 1/1000$  til  $< 1/100$ ) eller sjeldne ( $\geq 1/10\ 000$  til  $< 1/1000$ ).

#### *Bivirkninger knyttet til bruk av efavirenz/emtricitabin/tenofovirdisoproksil*

Behandlingsrelaterte bivirkninger som har antatt eller mulig sammenheng med efavirenz/emtricitabin/tenofovirdisoproksil, rapportert i studie AI266073 (over 48 uker; n = 203), som ikke har vært knyttet til en av enkeltkomponentene av efavirenz/emtricitabin/tenofovirdisoproksil, omfatter:

Vanlige:

- anoreksi

Mindre vanlige:

- munntørret
- usammenhengende tale
- økt appetitt
- nedsatt seksualdrift
- myalgi

**Tabell 2: Bivirkninger knyttet til efavirenz/emtricitabin/tenofovirdisoproksil, angitt etter de av komponentene efavirenz/emtricitabin/tenofovirdisoproksil som bivirkningene kan knyttes til**

	<b>Efavirenz</b>	<b>Emtricitabin</b>	<b>Tenofovirdisoproksil</b>
<i>Sykdommer i blod og lymfatiske organer:</i>			
Vanlige		nøytropeni	
Mindre vanlige		anemi <sup>1</sup>	
<i>Forstyrrelser i immunsystemet:</i>			
Vanlige		allergisk reaksjon	
Mindre vanlige	hypersensitivitet		
<i>Stoffskifte- og ernæringsbetingede sykdommer:</i>			
Svært vanlige			hypofosfatemi <sup>2</sup>
Vanlige	hypertriglyseridemi <sup>3</sup>	hyperglykemi, hypertriglyseridemi	
Mindre vanlige	hyperkolesterolemi <sup>3</sup>		hypokalemi <sup>2</sup>
Sjeldne			laktacidose
<i>Psykiatriske lidelser:</i>			
Vanlige	depresjon (alvorlig i 1,6 %) <sup>3</sup> , angst <sup>3</sup> , unormale drømmer <sup>3</sup> , søvnløshet <sup>3</sup>	unormale drømmer, søvnløshet	

	<b>Efavirenz</b>	<b>Emtricitabin</b>	<b>Tenofovirdisoproksil</b>
Mindre vanlige	selvmordsforsøk <sup>3</sup> , selvmordstanker <sup>3</sup> , psykoser <sup>3</sup> , mani <sup>3</sup> , paranoia <sup>3</sup> , hallusinasjoner <sup>3</sup> , eufori <sup>3</sup> , affektlabilitet <sup>3</sup> , forvirringstilstander <sup>3</sup> , aggresjon <sup>3</sup> , katatoni <sup>3</sup>		
Sjeldne	gjennomført selvmord <sup>3,4</sup> , vrangforestillinger <sup>3,4</sup> , nevroser <sup>3,4</sup>		
<i>Nevrologiske sykdommer:</i>			
Svært vanlige		hodepine	svimmelhet
Vanlige	cerebellære koordinasjons- og balanseforstyrrelser <sup>3</sup> , søvnighet (2,0 %) <sup>3</sup> , hodepine (5,7 %) <sup>3</sup> , konsentrasjonsforstyrrelser (3,6 %) <sup>3</sup> , svimmelhet (8,5 %) <sup>3</sup>	svimmelhet	hodepine
Mindre vanlige	kramper <sup>3</sup> , amnesi <sup>3</sup> , unormale tanker <sup>3</sup> , ataksi <sup>3</sup> , unormal koordinering <sup>3</sup> , agitasjon <sup>3</sup> , skjelving		
<i>Øyesykdommer:</i>			
Mindre vanlige	tåkesyn		
<i>Sykdommer i øre og labyrint:</i>			
Mindre vanlige	tinnitus, vertigo		
<i>Karsykdommer:</i>			
Mindre vanlige	rødming		
<i>Gastrointestinale sykdommer:</i>			
Svært vanlige		diaré, kvalme	diaré, oppkast, kvalme
Vanlige	diaré, oppkast, abdominalsmerter, kvalme	økning i amylase inkludert pankreasamylase, økt serumlipase, oppkast, abdominalsmerter, dyspepsi	abdominalsmerter, oppblåst mage, flatulens
Mindre vanlige	pankreatitt		pankreatitt
<i>Sykdommer i lever og galleveier:</i>			
Vanlige	økt aspartataminotransferase (ASAT), økt alaninaminotransferase (ALAT), økt gamma-glutamyltransferase (GGT)	økt serum-ASAT og/eller økt serum-ALAT, hyperbilirubinemi	økte transaminaser
Mindre vanlige	akutt hepatitt		
Sjeldne	leversvikt <sup>3,4</sup>		leversteatose, hepatitt
<i>Hud- og underhudssykdommer:</i>			
Svært vanlige	utslett (moderat-alvorlig, 11,6 %, alle grader, 18 %) <sup>3</sup>		utslett
Vanlige	pruritus	vesikulobulløse utslett, pustuløse utslett, makulopapulære utslett, utslett, pruritus, urticaria, misfarget hud (økt pigmentering) <sup>1</sup>	
Mindre vanlige	Stevens-Johnson syndrom, erythema multiforme <sup>3</sup> , alvorlige utslett (< 1 %)	angioødem <sup>4</sup>	
Sjeldne	fotoallergisk dermatitt		angioødem
<i>Sykdommer i muskler, bindevev og skjelett:</i>			
Svært vanlige		økt kreatinkinase	

	<b>Efavirenz</b>	<b>Emtricitabin</b>	<b>Tenofovirdisoproksil</b>
Mindre vanlige			rabdomyolyse <sup>2</sup> , muskelsvakhet <sup>2</sup>
Sjeldne			osteomalasi (manifestert som bensmerter og som i sjeldne tilfeller har ført til fraktur) <sup>2,4</sup> , myopati <sup>2</sup>
<i>Sykdommer i nyre og urinveier:</i>			
Mindre vanlige			økt kreatinin, proteinuri, proksimal renal tubulopati inkludert Fanconis syndrom
Sjeldne			nyresvikt (akutt og kronisk), akutt tubulær nekrose, nefritt (inkludert akutt interstitiell nefritt) <sup>4</sup> , nefrogen diabetes insipidus
<i>Lidelser i kjønnsorganer og brystsykdommer:</i>			
Mindre vanlige	gynekomasti		
<i>Generelle lidelser og reaksjoner på administrasjonsstedet:</i>			
Svært vanlige			asteni
Vanlige	utmattelse	smerte, asteni	

<sup>1</sup> Anemi var vanlig og misfarget hud (økt pigmentering) svært vanlig når emtricitabin ble administrert til pediatrike pasienter.

<sup>2</sup> Denne bivirkningen kan oppstå som følge av proksimal renal tubulopati. Den anses ikke for å være kausalt knyttet til tenofovirdisoproksil ved fravær av denne tilstanden.

<sup>3</sup> Se pkt. 4.8 Beskrivelse av utvalgte bivirkninger for ytterligere detaljer.

<sup>4</sup> Denne bivirkningen ble identifisert ved overvåkning etter markedsføring for efavirenz, emtricitabin eller tenofovirdisoproksil. Frekvenskategorien ble estimert fra en statistisk beregning basert på det totale antallet pasienter som ble behandlet med efavirenz i kliniske studier (n = 3969) eller eksponert for emtricitabin i randomiserte, kontrollerte kliniske studier (n = 1563) eller tenofovirdisoproksil i randomiserte, kontrollerte kliniske studier og det utvidete tilgangsprogrammet (n = 7319).

## Beskrivelse av utvalgte bivirkninger

### *Utslett*

I kliniske studier med efavirenz var utslettene vanligvis milde til moderate makulopapulære huderupsjoner som oppstod innen de to første ukene etter behandlingsstart med efavirenz. Hos de fleste pasientene forsvant utslettet innen 1 måned ved fortsatt behandling med efavirenz. Efavirenz/Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krka kan startes igjen hos pasienter som har avbrutt behandlingen pga. utslett. Bruk av passende antihistaminer og/eller kortikosteroider er anbefalt når Efavirenz/Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krka startes igjen.

### *Psykiatriske symptomer*

Pasienter med psykiatriske sykdommer i anamnesen synes å ha større risiko for de psykiatriske bivirkningene som er angitt i kolonnen for efavirenz i tabell 2.

### *Symptomer fra nervesystemet*

Symptomer fra nervesystemet er vanlige for efavirenz, en av Efavirenz/Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krkas komponenter. I kliniske kontrollerte studier av efavirenz fikk 19 % (2 % alvorlig) av pasientene symptomer fra nervesystemet av moderat til alvorlig intensitet, og 2 % av pasientene avsluttet behandlingen på grunn av slike symptomer. De begynner vanligvis første eller andre dag av efavirenzbehandlingen og gir seg generelt etter de første 2-4 ukene. De kan opptre oftere når Efavirenz/Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krka tas sammen med mat, trolig på grunn av økning i efavirenznivåene i plasma (se pkt. 5.2). Dosering ved sengetid synes å forbedre toleransen av disse symptomene (se pkt. 4.2).

### *Leversvikt med efavirenz*

Leversvikt, også hos pasienter som ikke tidligere har hatt leversykdom eller andre identifiserbare

risikofaktorer, har vært rapportert etter markedsføring, disse var noen ganger karakterisert ved et fulminant forløp og i noen tilfeller fremskredet til transplantasjon eller død.

#### *Nedsatt nyrefunksjon*

Ettersom Efavirenz/Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krka kan forårsake nyreskader, anbefales monitorering av nyrefunksjonen (se pkt. 4.4 og 4.8 Oppsummering av sikkerhetsprofilen). Proksimal renal tubulopati opphører eller bedrer seg vanligvis etter seponering av tenofovirdisoproksil. Hos noen pasienter ble imidlertid ikke nedgangen i kreatininclearance gjenopprettet helt på tross av seponering av tenofovirdisoproksil. Pasienter med risiko for nedsatt nyrefunksjon (for eksempel pasienter med baseline risikofaktorer som gjelder nyrene, fremskreden HIV-sykdom, eller pasienter som samtidig får nyretoksiske legemidler) har økt risiko for ufullstendig gjenoppretelse av nyrefunksjonen på tross av seponering av tenofovirdisoproksil (se pkt. 4.4).

#### *Interaksjon med didanosin*

Samtidig administrering av Efavirenz/Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krka og didanosin anbefales ikke da det fører til en 40-60 % økning i systemisk eksponering for didanosin, hvilket kan øke risikoen for didanosinrelaterte bivirkninger (se pkt. 4.5). Det er rapportert sjeldne tilfeller av pankreatitt og laktacidose, noen ganger dødelig.

#### *Metabolske parametre*

Vekt og nivåer av lipider og glukose i blodet kan øke i løpet av antiretroviral behandling (se pkt. 4.4).

#### *Immunreaktiveringssyndrom*

Hos HIV-infiserte pasienter med alvorlig immunsykdom ved initiering av CART, kan en inflammatorisk reaksjon på asymptomatisk eller gjenværende opportunistisk infeksjon oppstå. Autoimmune sykdommer (som Graves' sykdom og autoimmun hepatitt) har også vært rapportert. Tidspunktet for når disse hendelsene inntreffer er imidlertid mer variabelt, og slike reaksjoner kan oppstå flere måneder etter behandlingsstart (se pkt. 4.4).

#### *Osteonekrose*

Tilfeller av osteonekrose er rapportert, særlig hos pasienter med generelt kjente risikofaktorer, fremskreden HIV-sykdom eller langtidseksponering overfor CART. Hyppigheten av dette er ikke kjent (se pkt. 4.4).

#### Pediatrik populasjon

Det finnes utilstrekkelige data vedrørende sikkerhet for barn under 18 år.

Efavirenz/Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krka anbefales ikke for denne populasjonen (se pkt. 4.2).

#### Andre spesielle populasjoner

##### *Eldre*

Efavirenz/emtricitabin/tenofovirdisoproksil er ikke studert hos pasienter over 65 år. Eldre pasienter har større sannsynlighet for å ha nedsatt lever- eller nyrefunksjon, og det bør derfor utvises forsiktighet ved behandling av eldre pasienter med Efavirenz/Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krka (se pkt. 4.2).

##### *Pasienter med nedsatt nyrefunksjon*

Ettersom tenofovirdisoproksil kan føre til nyre toksisitet, anbefales nøye monitorering av nyrefunksjonen hos pasienter med lett nedsatt nyrefunksjon som behandles med Efavirenz/Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krka (se pkt. 4.2, 4.4 og 5.2).

##### *Pasienter som samtidig er infisert med HIV og HBV eller HCV*

Bare et begrenset antall pasienter var samtidig infisert med HBV (n = 13) eller HCV (n = 26) i studie GS-01-934. Bivirkningsprofilen for efavirenz, emtricitabin og tenofovirdisoproksil hos pasienter som samtidig er infisert med HIV/HBV eller HIV/HCV, lignet den som er observert hos pasienter infisert

med HIV. Som en kan forvente hos denne pasientpopulasjonen, oppsto imidlertid økning i ASAT og ALAT hyppigere enn hos den øvrige HIV-infiserte populasjonen.

#### *Forverring av hepatitt etter seponering av behandlingen*

Hos HIV-infiserte pasienter som samtidig er infisert med HBV, kan det oppstå tegn på hepatitt klinisk og i laboratorieprøver etter seponering av behandlingen (se pkt. 4.4).

#### Melding av mistenkte bivirkninger

Melding av mistenkte bivirkninger etter godkjenning av legemidlet er viktig. Det gjør det mulig å overvåke forholdet mellom nytte og risiko for legemidlet kontinuerlig. Helsepersonell oppfordres til å melde enhver mistenkt bivirkning. Dette gjøres via det nasjonale meldesystemet som beskrevet i Appendix V.

## **4.9 Overdosering**

### Symptomer

Noen pasienter som ved et uhell har tatt 600 mg efavirenz to ganger daglig har rapportert økning i symptomer fra nervesystemet. Én pasient opplevde ufrivillige muskelkontraksjoner.

### Behandling

Hvis overdosering forekommer, må pasienten overvåkes for tegn på toksisitet (se pkt. 4.8) og standard støttebehandling gis om nødvendig.

Administrering av aktivt kull kan brukes som hjelpemiddel for å fjerne uabsorbert efavirenz. Det er ingen spesifikk motgift for overdose med efavirenz. Siden efavirenz er sterkt proteinbundet, er det usannsynlig at dialyse kan fjerne legemidlet fra blodet i store nok mengder.

Opptil 30 % av emtricitabindosen og omtrent 10 % av tenofovir-dosen kan fjernes ved hemodialyse. Det er ikke kjent om emtricitabin eller tenofovir kan fjernes ved peritonealdialyse.

## **5. FARMAKOLOGISKE EGENSKAPER**

### **5.1 Farmakodynamiske egenskaper**

Farmakoterapeutisk gruppe: Antivirale midler til systemisk bruk, antivirale midler for behandling av HIV-infeksjoner, kombinasjoner, ATC-kode: J05AR06

#### Virkningsmekanisme og farmakodynamiske effekter

Efavirenz er en HIV-1 ikke-nukleosid revers transkriptasehemmer (NNRTI). Efavirenz er en ikke-kompetitiv hemmer av HIV-1 revers transkriptase (RT) og hemmer ikke signifikant humant immunsviktvirus-2 (HIV-2) RT eller cellulære deoksyribonukleinsyre (DNA) polymeraser ( $\alpha$ ,  $\beta$ ,  $\gamma$  eller  $\delta$ ). Emtricitabin er en nukleosidanalogue av cytidin. Tenofoviridisoproksil konverteres *in vivo* til tenofovir, som er en nukleosidmonofosfat (nukleotid) analog av adenosinmonofosfat.

Emtricitabin og tenofovir fosforyleres av cellulære enzymer og danner henholdsvis emtricitabintrifosfat og tenofoviridifosfat. Studier *in vitro* har vist at både emtricitabin og tenofovir kan fosforyleres fullt ut når de kombineres i celler. Emtricitabintrifosfat og tenofoviridifosfat hemmer kompetitivt HIV-1 revers transkriptase, noe som fører til DNA-kjedeterminering.

Både emtricitabintrifosfat og tenofoviridifosfat er svake hemmere av mammalsk DNA-polymerase, og det var ikke tegn til mitokondriektoksitet *in vitro* eller *in vivo*.

### Hjertelektrifysiologi

Effekten av efavirenz på QTc-intervallet ble evaluert i en åpen, krysset QT-studie med positiv og placebokontroll og fast enkeltsekvens over 3 perioder og 3 behandlinger hos 58 friske forsøkspersoner med forhøyet CYP2B6-polymorfisme. Gjennomsnittlig  $C_{max}$  for efavirenz hos forsøkspersoner med CYP2B6 \*6/\*6-genotype etter administrering av en daglig dose på 600 mg over 14 dager, var 2,25 ganger høyere enn gjennomsnittlig  $C_{max}$  observert hos forsøkspersoner med CYP2B6 \*1/\*1-genotype. Det ble observert et positivt forhold mellom efavirenzkonsentrasjon og QTc-forlengelse. Basert på forholdet mellom konsentrasjon og QTc, er gjennomsnittlig QTc-forlengelse og øvre grense for 90 % konfidensintervall 8,7 ms og 11,3 ms hos forsøkspersoner med CYP2B6 \*6/\*6-genotype etter administrering av en daglig dose på 600 mg over 14 dager (se pkt. 4.5).

### Antiviral aktivitet *in vitro*

Efavirenz har vist antiviral aktivitet mot de fleste subtype-isolatene utenom B (subtypene A, AE, AG, C, D, F, G, J og N) men hadde redusert antiviral aktivitet overfor gruppe O-virus. Emtricitabin viste antiviral aktivitet mot HIV-1-subtypene A, B, C, D, E, F og G. Tenofovir viste antiviral aktivitet mot HIV-1-subtypene A, B, C, D, E, F, G og O. Både emtricitabin og tenofovir viste stammespesifikk aktivitet mot HIV-2 og antiviral aktivitet mot HBV.

I kombinasjonsstudier hvor *in vitro*-aktiviteten av efavirenz og emtricitabin sammen, efavirenz og tenofovir sammen og emtricitabin og tenofovir sammen ble evaluert, ble det sett additive til synergetiske antivirale effekter.

### Resistens

Resistens overfor efavirenz kan være selektert *in vitro* og resulterte i enkel eller multipl aminosyresubstitusjon i HIV-1 RT, inkludert L100I, V108I, V179D og Y181C. K103N var den hyppigste RT-substitusjonen som ble observert i virale isolater fra pasienter som fikk et signifikant tilbakefall i virusmengde i kliniske studier med efavirenz. Substitusjoner i RT-posisjonene 98, 100, 101, 108, 138, 188, 190 eller 225 ble også sett, men ikke så hyppig, og ofte bare i kombinasjon med K103N. Krysresistensprofilene for efavirenz, nevirapin og delavirdin *in vitro* viste at K103N-substitusjonen overfører tap av følsomhet til alle tre NNRTIene.

Potensialet for krysresistens mellom efavirenz og NRTI er lav på grunn av forskjellig virkningsmekanisme og bindingssted til målorganet. Potensialet for krysresistens mellom efavirenz og PI er lav fordi de angriper forskjellige enzymsystemer.

Det er sett resistens overfor emtricitabin eller tenofovir *in vitro* og hos noen HIV-1-infiserte pasienter på grunn av utvikling av M184V- eller M184I-substitusjon i RT med emtricitabin, eller en K65R-substitusjon i RT med tenofovir. Emtricitabinresistente virus med M184V/I-mutasjon var krysresistente mot lamivudin, men beholdt sensitiviteten for didanosin, stavudin, tenofovir og zidovudin. K65R-mutasjonen kan også selekteres av abakavir eller didanosin og forårsaker redusert følsomhet for disse midlene pluss lamivudin, emtricitabin og tenofovir. Tenofoviridisoprosil bør unngås hos pasienter med HIV-1-stammer med K65R-mutasjoner. Både K65R- og M184V/I-mutasjonen er følsom for efavirenz. I tillegg har en K70E-substitusjon i HIV-1 RT blitt selektert av tenofovir og fører til lavt nivå av redusert følsomhet for abakavir, emtricitabin, lamivudin og tenofovir.

Pasienter med HIV-1 som uttrykker tre eller flere tymidin-analog-assosierte mutasjoner (TAM), som omfattet enten M41L- eller L210W-substitusjon i RT, viste redusert følsomhet for tenofoviridisoprosil.

*Resistens in vivo (antiretroviral-naive pasienter)*: I en 144 ukers åpen, randomisert klinisk studie (GS-01-934) med antiretroviral-naive pasienter, hvor efavirenz, emtricitabin og tenofoviridisoprosil ble brukt som individuelle formuleringer (eller som efavirenz og den faste kombinasjonen av emtricitabin og tenofoviridisoprosil fra uke 96 til 144), ble genotyping utført på plasma HIV-1-isolater fra alle pasienter med bekreftet HIV RNA > 400 kopier/ml ved uke 144 eller tidlig avslutning (se avsnittet *Klinisk erfaring*). Fra uke 144:

- M184V/I-mutasjonen oppsto i 2/19 (10,5 %) isolater analysert fra pasienter i efavirenz+emtricitabin+tenofoviridisoprosilgruppen, og i 10/29 (34,5 %) isolater analysert fra efavirenz+lamivudin/zidovudingruppen (p-verdi < 0,05, Fisher eksakt test for sammenligning av emtricitabin+tenofoviridisoprosilgruppen med lamivudin/zidovudingruppen hos alle pasienter).
- Ingen virus som ble analysert inneholdt K65R- eller K70E-mutasjonen.
- Genotypisk resistens overfor efavirenz, hovedsakelig K103N-mutasjon, oppsto i virus fra 13/19 pasienter (68 %) i efavirenz+emtricitabin+tenofoviridisoprosilgruppen og i virus fra 21/29 pasienter (72 %) i efavirenz+lamivudin/zidovudingruppen. En oppsummering av resistensmutasjonsutvikling er vist i tabell 3.

**Tabell 3: Resistensutvikling i studie GS-01-934 etter 144 uker**

	<b>Efavirenz+ emtricitabin+ tenofoviridisoprosil (N = 244)</b>	<b>Efavirenz+lamivudin/zidovudin (N = 243)</b>
Resistansanalyse i uke 144	19	31
Genotyper ved behandling	19 (100 %)	29 (100 %)
Resistens overfor efavirenz <sup>1</sup>	13 (68 %)	21 (72 %)
K103N	8 (42 %)	18* (62 %)
K101E	3 (16 %)	3 (10 %)
G190A/S	2 (10,5 %)	4 (14 %)
Y188C/H	1 (5 %)	2 (7 %)
V108I	1 (5 %)	1 (3 %)
P225H	0	2 (7 %)
M184V/I	2 (10,5 %)	10* (34,5 %)
K65R	0	0
K70E	0	0
TAMs <sup>2</sup>	0	2 (7 %)

\* p-verdi < 0,05, Fisher eksakt test hvor efavirenz+emtricitabin+tenofoviridisoprosilgruppen ble sammenlignet med efavirenz+lamivudin/zidovudingruppen (alle pasienter).

1 Andre efavirenz-resistente mutasjoner omfattet A98G (n=1), K103E (n=1), V179D (n=1), og M230L (n=1).

2 Tymidin-analog-assosierte mutasjoner omfattet D67N (n=1) og K70R (n=1).

I den åpne, forlengede fasen av studien GS-01-934 hvor pasientene ble gitt efavirenz/emtricitabin/tenofoviridisoprosil på tom mage, ble det sett 3 ytterligere tilfeller av resistens. Alle tre pasientene hadde fått en fast dosekombinasjon av lamivudin og zidovudin og efavirenz i 144 uker, og byttet deretter til efavirenz/emtricitabin/tenofoviridisoprosil. To pasienter med bekreftet virologisk tilbakefall utviklet substitusjoner assosiert med resistens mot efavirenz (NNRTI), inkludert K103N, V106V/I/M og Y188Y/C revers transkriptase-substitusjoner i uke 240 (96 uker med efavirenz/emtricitabin/tenofoviridisoprosil) og uke 204 (60 uker med efavirenz/emtricitabin/tenofoviridisoprosil). En tredje pasient hadde allerede substitusjon assosiert med resistens mot efavirenz (NNRTI) og M184V revers transkriptase-substitusjon assosiert med resistens mot emtricitabin ved starten av den forlengede fasen med efavirenz/emtricitabin/tenofoviridisoprosil. Pasienten opplevde en suboptimal virologisk respons og utviklet K65K/R-, S68N- og K70K/E-substitusjoner assosiert med resistens mot NRTI i uke 180 (36 uker med efavirenz/emtricitabin/tenofoviridisoprosil).

Det henvises til preparatomtalen (SPC) for enkeltkomponentene for ytterligere opplysninger om resistens *in vivo* for disse legemidlene.

### Klinisk effekt og sikkerhet

I en 144 ukers åpen, randomisert klinisk studie (GS-01-934) fikk antiretroviralt behandlingsnaive pasienter med HIV-1-infeksjon enten en daglig dose efavirenz, emtricitabin og tenofoviridisoprosil eller en fast kombinasjon av lamivudin og zidovudin gitt to ganger daglig og efavirenz gitt én gang daglig (se preparatomtalen for emtricitabin/tenofoviridisoprosil). Pasienter som fullførte 144 ukers

behandling i én av behandlingsgrenene i studie GS-01-934 fikk velge om de ville fortsette med efavirenz/emtricitabin/tenofoviridisoprosil gitt på tom mage i en åpen, forlenget fase av studien. Data er tilgjengelige for 286 pasienter som byttet til efavirenz/emtricitabin/tenofoviridisoprosil: 160 hadde tidligere fått efavirenz, emtricitabin og tenofoviridisoprosil, og 126 hadde tidligere fått lamivudin/zidovudin og efavirenz. En høy grad av virologisk suppresjon ble opprettholdt hos pasienter fra begge de initiale behandlingssystemene som fikk efavirenz/emtricitabin/tenofoviridisoprosil i den åpne, forlengede fasen av studien. Etter 96 uker med efavirenz/emtricitabin/tenofoviridisoprosil-behandling forble plasma-HIV-1 RNA-konsentrasjonen < 50 kopier/ml hos 82 % av pasientene og < 400 kopier/ml hos 85 % av pasientene (intention to treat-analyse (ITT), manglende data = behandlingssvikt).

Studie A1266073 var en åpen, randomisert klinisk studie over 48 uker hos pasienter med HIV-infeksjon hvor effekten av efavirenz/emtricitabin/tenofoviridisoprosil ble sammenlignet med antiretroviral behandling med minst to nukleosid- eller nukleotid revers transkriptasehemmere (NRTI) sammen med en proteasehemmer eller ikke-nukleosid revers transkriptasehemmer; dog ikke et regime inneholdende samtlige efavirenz/emtricitabin/tenofoviridisoprosil-komponenter (efavirenz, emtricitabin og tenofoviridisoprosil). Efavirenz/emtricitabin/tenofoviridisoprosil ble gitt på tom mage (se pkt. 4.2). Pasientene hadde aldri erfart virologisk svikt på tidligere antiretroviral behandling, de hadde ingen kjente HIV-1-mutasjoner som tydet på resistens overfor noen av de tre komponentene i efavirenz/emtricitabin/tenofoviridisoprosil, og de hadde vært virologisk supprimerte i minst tre måneder ved baseline. Pasientene enten byttet til efavirenz/emtricitabin/tenofoviridisoprosil (n = 203) eller fortsatte med den opprinnelige antiretrovirale behandlingen (n = 97). Data etter 48 uker viste at høye nivåer av virologisk suppresjon, som var sammenlignbare med det opprinnelige behandlingsregimet, ble opprettholdt hos pasienter som ble randomisert til å bytte til efavirenz/emtricitabin/tenofoviridisoprosil (se tabell 4).

**Tabell 4: 48 ukers effektdata fra studie A1266073 hvor efavirenz/emtricitabin/tenofoviridisoprosil ble gitt til virologisk supprimerte pasienter på antiretroviral kombinasjonsbehandling**

Endepunkt	Behandlingsgruppe		Forskjell mellom efavirenz/emtricitabin/tenofoviridisoprosil og opprinnelig behandlingsregime (95 %KI)
	Efavirenz/emtricitabin/tenofoviridisoprosil (N = 203) n/N (%)	Fortsatte på opprinnelig behandlingsregime (N = 97) n/N (%)	
<b>pasienter med HIV-1 RNA &lt; 50 kopier/ml</b>			
PVR (KM)	94,5 %	85,5 %	8,9 % (-7,7 % til 25,6 %)
M=Ekskludert	179/181 (98,9 %)	85/87 (97,7 %)	1,2 % (-2,3 % til 6,7 %)
M=Behandlingssvikt	179/203 (88,2 %)	85/97 (87,6 %)	0,5 % (-7,0 % til 9,3 %)
Modifisert LOCF	190/203 (93,6 %)	94/97 (96,9 %)	-3,3 (-8,3 % til 2,7 %)
<b>pasienter med HIV-1 RNA &lt; 200 kopier/ml</b>			
PVR (KM)	98,4 %	98,9 %	-0,5 % (-3,2 % til 2,2 %)
M=Ekskludert	181/181 (100 %)	87/87 (100 %)	0 % (-2,4 % til 4,2 %)
M=	181/203 (89,2 %)	87/97 (89,7 %)	-0,5 % (-7,6 % til 7,9 %)

PVR (KM): "Pure virologic response" vurdert ved Kaplan Meier (KM)-metoden

M: Mangler

Modifisert LOCF: Post hoc-analyse hvor pasienter med virologisk svikt eller seponert behandling grunnet bivirkninger ble betraktet som tilfeller av behandlingssvikt; ved andre bortfall ble LOCF-metoden (oppføring av siste observasjon) benyttet.

Ved separat analyse av de to gruppene var responsfrekvensen i gruppen med tidligere proteasehemmerbehandling tallmessig lavere for pasienter som byttet til efavirenz/emtricitabin/tenofoviridisoprosil [92,4 % mot 94,0 % for PVR (sensitivitetsanalyse) for henholdsvis efavirenz/emtricitabin/tenofoviridisoprosil- og SBR-pasienter (*stayed on their baseline*)]

regimen); en forskjell (95 % KI) på -1,6 % (-10,0 %, 6,7 %)]. I den tidligere NNRTI-gruppen var responsfrekvensene 98,9 % mot 97,4 % for henholdsvis efavirenz/emtricitabin/tenofoviridisoprosil- og SBR-pasienter; en forskjell (95 % KI) på 1,4 % (-4,0 %, 6,9 %).

En tilsvarende trend ble sett i en analyse av undergrupper med pasienter som tidligere har fått behandling med baseline HIV-1 RNA < 75 kopier/ml fra en retrospektiv gruppestudie (data samlet i 20 måneder, se tabell 5).

**Tabell 5: Vedlikehold av "pure virologic response" (Kaplan Meier % (standardfeil) [95 % KI]) ved uke 48 for pasienter som tidligere har fått behandling med baseline HIV-1 RNA < 75 kopier/ml som fikk behandlingen byttet til efavirenz/emtricitabin/tenofoviridisoprosil i henhold til type tidligere antiretroviralt regime (Kaiser Permanente pasientdatabase)**

Tidligere efavirenz/emtricitabine/tenofoviridisoprosil-komponenter (N = 299)	Tidligere NNRTI-basert regime (N = 104)	Tidligere proteasehemmer-basert regime (N = 34)
98,9 % (0,6 %) [96,8 %, 99,7 %]	98,0 % (1,4 %) [92,3 %, 99,5 %]	93,4 % (4,5 %) [76,2 %, 98,3 %]

Det finnes foreløpig ikke data fra kliniske studier med efavirenz/emtricitabin/tenofoviridisoprosil hos behandlingsnaive pasienter eller hos tungt forbehandlede pasienter. Det er ingen klinisk erfaring med efavirenz/emtricitabin/tenofoviridisoprosil hos pasienter hvor et førstelinje antiretroviralt behandlingsregime ikke har vært vellykket, eller i kombinasjon med andre antiretrovirale midler.

#### Pasienter som både har HIV- og HBV-infeksjon

Begrenset klinisk erfaring hos pasienter som både har HIV- og HBV-infeksjon antyder at behandling med emtricitabin eller tenofoviridisoprosil i antiretroviral kombinasjonsbehandling for å kontrollere HIV-infeksjon også fører til en reduksjon i HBV DNA (henholdsvis 3 log<sub>10</sub> reduksjon og 4 til 5 log<sub>10</sub> reduksjon) (se pkt. 4.4).

#### Pediatrik populasjon

Sikkerhet og effekt av efavirenz/emtricitabin/tenofoviridisoprosil hos barn under 18 år har ikke blitt fastslått.

## 5.2 Farmakokinetiske egenskaper

De separate farmasøytiske formuleringene av efavirenz, emtricitabin og tenofoviridisoprosil ble brukt for å bestemme farmakokinetikken til efavirenz, emtricitabin og tenofoviridisoprosil administrert hver for seg til pasienter med HIV-infeksjon. Bioekvivalensen mellom en filmdrasjert tablett efavirenz/emtricitabin/tenofoviridisoprosil og til en filmdrasjert tablett efavirenz 600 mg pluss en hard kapsel emtricitabin 200 mg pluss en filmdrasjert tablett tenofoviridisoprosil 245 mg gitt samtidig, ble fastlagt ved administrering av en enkeltdose til fastende, friske personer i studie GS-US-177-0105 (se tabell 6).

**Tabell 6: Oppsummering av farmakokinetiske data fra studie GS-US-177-0105**

Parametre	Efavirenz (n = 45)			Emtricitabin (n = 45)			Tenofoviridisoprosil (n = 45)		
	Test	Referanse	GMR (%) (90 % KI)	Test	Referanse	GMR (%) (90 % KI)	Test	Referanse	GMR (%) (90 % KI)
C <sub>max</sub> (ng/ml)	2264,3 (26,8)	2308,6 (30,3)	98,79 (92,28, 105,76)	2130,6 (25,3)	2384,4 (20,4)	88,84 (84,02, 93,94)	325,1 (34,2)	352,9 (29,6)	91,46 (84,64, 98,83)
AUC <sub>0-last</sub> (ng·t/ml)	125 623,6 (25,7)	132 795,7 (27,0)	95,84 (90,73, 101,23)	10 682,6 (18,1)	10 874,4 (14,9)	97,98 (94,90, 101,16)	1948,8 (32,9)	1969,0 (32,8)	99,29 (91,02, 108,32)

<b>AUC<sub>inf</sub> (ng•t/ml)</b>	146 074,9 (33,1)	155 518,6 (34,6)	95,87 (89,63, 102,55)	10 854,9 (17,9)	11 054,3 (14,9)	97,96 (94,86, 101,16)	2314,0 (29,2)	2319,4 (30,3)	100,45 (93,22, 108,23)
<b>T<sub>½</sub> (t)</b>	180,6 (45,3)	182,5 (38,3)		14,5 (53,8)	14,6 (47,8)		18,9 (20,8)	17,8 (22,6)	

Test: enkel fastdose kombinasjonstablett tatt fastende.

Referanse: enkeldose av en 600 mg efavirenz tablett, en 200 mg emtricitabin kapsel og en 245 mg tenofovirdisoproksil tablett tatt fastende.

Verdiene for Test og Referanse er gjennomsnittsverdier (% variasjonskoeffisient)

GMR: geometrisk minste kvadraters gjennomsnittsratio, KI=konfidensintervall

### Absorpsjon

Hos HIV-infiserte pasienter ble maksimal plasmakonsentrasjon oppnådd innen 5 timer, og steady-state-konsentrasjoner ble nådd i løpet av 6 til 7 dager. Hos 35 pasienter som fikk efavirenz 600 mg én gang daglig, var steady-state maksimal plasmakonsentrasjon ( $C_{max}$ )  $12,9 \pm 3,7 \mu\text{M}$  (29 %) [gjennomsnitt  $\pm$  standardavvik (S.D.) (variasjonskoeffisient (%CV))], steady-state  $C_{min}$  var  $5,6 \pm 3,2 \mu\text{M}$  (57 %), og AUC var  $184 \pm 73 \mu\text{M}\cdot\text{t}$  (40 %).

Emtricitabin absorberes raskt med maksimal plasmakonsentrasjon 1 til 2 timer etter dosering. Etter flere doser oralt administrert emtricitabin til 20 pasienter med HIV-infeksjon var steady state  $C_{max}$   $1,8 \pm 0,7 \mu\text{g/ml}$  (gjennomsnitt  $\pm$  S.D.) (39 %CV), steady-state  $C_{min}$  var  $0,09 \pm 0,07 \mu\text{g/ml}$  (80 %) og AUC var  $10,0 \pm 3,1 \mu\text{g}\cdot\text{t/ml}$  (31 %) i løpet av et 24 timers doseringsintervall.

Etter oral administrering av en enkeltdose 245 mg tenofovirdisoproksil til fastende pasienter med HIV-1-infeksjon, ble maksimal tenofovirkonsentrasjon oppnådd innen én time, og verdiene av  $C_{max}$  og AUC (gjennomsnitt  $\pm$  S.D.) (%CV) var henholdsvis  $296 \pm 90 \text{ ng/ml}$  (30 %) og  $2287 \pm 685 \text{ ng}\cdot\text{t/ml}$  (30 %). Oral biotilgjengelighet av tenofovir fra tenofovirdisoproksil hos fastende pasienter var ca. 25 %.

### Effekt av matinntak

Efavirenz/emtricitabin/tenofovirdisoproksil er ikke vurdert sammen med mat.

Administrering av efavirenz kapsler sammen med et fettriikt måltid økte gjennomsnittlig AUC og  $C_{max}$  av efavirenz med henholdsvis 28 % og 79 % sammenlignet med fastende administrering. Ved dosering av tenofovirdisoproksil og emtricitabin i kombinasjon med enten et fettriikt måltid eller et lett måltid økte gjennomsnittlig AUC av tenofovir med henholdsvis 43,6 % og 40,5 %, og  $C_{max}$  med 16 % og 13,5 % sammenlignet med fastende administrering. Eksponering for emtricitabin ble ikke påvirket.

Efavirenz/emtricitabin/tenofovirdisoproksil anbefales gitt på tom mage siden mat kan øke eksponeringen for efavirenz og føre til økt bivirkningshyppighet (se pkt. 4.4 og 4.8). Det er forventet at eksponeringen for tenofovir (AUC) vil bli ca. 30 % lavere når efavirenz/emtricitabin/tenofovirdisoproksil tas på tom mage sammenlignet med når enkeltkomponenten tenofovirdisoproksil tas sammen med mat (se pkt. 5.1).

### Distribusjon

Efavirenz er sterkt bundet (> 99 %) til plasmaproteiner hos mennesker, hovedsakelig albumin.

*In vitro* binding av emtricitabin til plasmaproteiner hos mennesker er < 4 % og uavhengig av konsentrasjonen i området 0,02 til 200 mikrog/ml. Etter intravenøs administrering var distribusjonsvolumet for emtricitabin ca. 1,4 l/kg. Etter oral administrering blir emtricitabin vidt distribuert i kroppen. Gjennomsnittlig konsentrasjonsratio for plasma:blod var ca. 1,0, og gjennomsnittlig konsentrasjonsratio for sæd:plasma var ca. 4,0.

*In vitro* binding av tenofovir til plasma- eller serumproteiner hos mennesker er henholdsvis < 0,7 % og

7,2 % i konsentrasjonsområdet 0,01 til 25 mikrog/ml for tenofovir. Etter intravenøs administrering var distribusjonsvolumet for tenofovir ca. 800 ml/kg. Etter oral administrering blir tenofovir vidt distribuert i kroppen.

### Biotransformasjon

Studier i mennesker og *in vitro* studier med humane levermikrosomer har vist at efavirenz hovedsakelig metaboliseres av CYP-systemet til hydroksylerte metabolitter med påfølgende glukuronidering av disse hydroksylerte metabolittene. Disse metabolittene er stort sett inaktive overfor HIV-1. *In vitro*-studiene antyder at CYP3A4 og CYP2B6 er de viktigste isozymene som er ansvarlige for metabolismen av efavirenz, og at det hemmer CYP-isozymerne 2C9, 2C19 og 3A4. I *in vitro*-studier ble ikke CYP2E1 hemmet av efavirenz, og CYP2D6 og CYP1A2 ble hemmet bare ved konsentrasjoner godt over konsentrasjoner oppnådd i klinikken.

Eksponering for efavirenz i plasma kan økes hos pasienter med den homozygote genetiske varianten G516T av CYP2B6-isozymeret. De kliniske konsekvensene av en slik sammenheng er ikke kjent, men muligheten for økt frekvens og alvorlighetsgrad av bivirkninger assosiert med efavirenz kan ikke utelukkes.

Efavirenz inducerer CYP3A4 og CYP2B6, som fører til induksjon av dets egen metabolisme, noe som kan være klinisk relevant for noen pasienter. Hos friske forsøkspersoner ga gjentatte doser på 200-400 mg/dag i 10 dager en lavere enn antatt akkumulering (22-42 % lavere) og kortere terminal halveringstid på 40-55 timer (halveringstid etter en enkeltdose 52-76 timer). Efavirenz inducerer også UGT1A1. Eksponering for raltegravir (et UGT1A1-substrat) reduseres i nærvær av efavirenz (se pkt. 4.5, tabell 1). Selv om *in vitro* data antyder at efavirenz hemmer CYP2C9 og CYP2C19, viser rapporter også motstridende funn av både økt og redusert eksponering for substrater av disse enzymene når de administreres samtidig med efavirenz *in vivo*. Nettoeffekten av samtidig administrering er ikke klar.

Metabolismen av emtricitabin er begrenset. Biotransformasjonen av emtricitabin omfatter oksidering av tiolgruppen med dannelse av 3'-sulfoksiddiastereomerer (omtrent 9 % av dosen) og konjugering med glukuronsyre med dannelse av 2'-O-glukuronid (omtrent 4 % av dosen). *In vitro* studier har vist at verken tenofovirdisoproksil eller tenofovir er substrater for CYP-enzymene. Verken emtricitabin eller tenofovir hemmer legemiddelmetabolismen *in vitro* mediert av noen av de viktigere humane CYP-isoformene som er involvert i biotransformasjonen av legemidler. Emtricitabin hemmer heller ikke uridin-5'-difosfoglukonyltransferase, enzymet som er ansvarlig for glukuronidering.

### Eliminasjon

Efavirenz har en relativt lang terminal halveringstid på minst 52 timer etter en enkeltdose (se også data fra bioekvivalensstudien som er beskrevet ovenfor) og 40-55 timer etter gjentatt dosering. Ca. 14 til 34 % av en radiomerket dose av efavirenz ble gjenfunnet i urinen, og mindre enn 1 % av dosen ble utskilt i urinen som uforandret efavirenz.

Etter oral administrering er eliminasjonshalveringstiden til emtricitabin omtrent 10 timer. Emtricitabin utskilles hovedsakelig i nyrene med komplett gjenfinning av dosen i urin (omtrent 86 %) og fæces (omtrent 14 %). Tretten prosent av emtricitabindosen ble gjenfunnet i urinen som tre metabolitter. Systemisk clearance av emtricitabin var gjennomsnittlig 307 ml/min.

Etter oral administrering er eliminasjonshalveringstiden til tenofovir omtrent 12 til 18 timer. Tenofovir utskilles hovedsakelig via nyrene både via filtrering og et aktivt tubulært transportsystem, med omtrent 70-80 % av dosen utskilt uendret i urinen etter intravenøs administrasjon. Tilsynelatende clearance av tenofovir var i gjennomsnitt omtrent 307 ml/min. Clearance via nyrene er estimert til å være omtrent 210 ml/min, som er mer enn den glomerulære filtrasjonsraten. Dette indikerer at aktiv tubulær utskillelse er en viktig del av utskillelsen av tenofovir.

### Farmakokinetikk i spesielle populasjoner

### *Alder*

Farmakokinetikkstudier med efavirenz, emtricitabin eller tenofovir er ikke utført hos eldre pasienter (over 65 år).

### *Kjønn*

Farmakokinetikken til emtricitabin og tenofovir hos pasienter er lik for menn og kvinner. Det begrensede materialet antyder at kvinner kan ha en høyere eksponering for efavirenz, men de ser ikke ut til å ha lavere toleranse for efavirenz.

### *Etnisk tilhørighet*

Det begrensede materialet antyder at pasienter fra Asia og Stillehavsoyene kan ha en høyere eksponering for efavirenz, men de ser ikke ut til å ha lavere toleranse for efavirenz.

### *Pediatrik populasjon*

Farmakokinetikkstudier med efavirenz/emtricitabin/tenofovirdisoproksil er ikke utført hos spedbarn og barn i en alder under 18 år (se pkt. 4.2).

### *Nedsatt nyrefunksjon*

Farmakokinetikken til efavirenz, emtricitabin og tenofovirdisoproksil etter samtidig administrering av de enkelte preparatene eller som efavirenz/emtricitabin/tenofovirdisoproksil, er ikke studert hos HIV-infiserte pasienter med nedsatt nyrefunksjon.

De farmakokinetiske parameterne ble fastsatt etter administrasjon av enkeltdoser av emtricitabin 200 mg eller tenofovirdisoproksil 245 mg til ikke-HIV-infiserte pasienter med varierende grad av nedsatt nyrefunksjon. Graden av nedsatt nyrefunksjon ble definert i henhold til baseline kreatininclearance (normal nyrefunksjon når kreatininclearance > 80 ml/min; lett nedsatt nyrefunksjon med kreatininclearance = 50-79 ml/min; moderat nedsatt nyrefunksjon med kreatininclearance = 30-49 ml/min og alvorlig nedsatt nyrefunksjon med kreatininclearance = 10-29 ml/min).

Den gjennomsnittlige (%CV) emtricitabineksponeringen økte fra 12 µg•t/ml (25 %) hos pasienter med normal nyrefunksjon til 20 µg•t/ml (6 %), 25 µg•t/ml (23 %) og 34 µg•t/ml (6 %) hos pasienter med henholdsvis lett, moderat og alvorlig nedsatt nyrefunksjon.

Den gjennomsnittlige (%CV) tenofovireksponeringen økte fra 2185 ng•t/ml (12 %) hos pasienter med normal nyrefunksjon til 3064 ng•t/ml (30 %), 6009 ng•t/ml (42 %) og 15 985 ng•t/ml (45 %) hos pasienter med henholdsvis lett, moderat og alvorlig nedsatt nyrefunksjon.

Hos pasienter med nyresykdom i siste stadium (*End Stage Renal Disease*, ESRD) som trenger hemodialyse, økte legemiddeleksponeringen mellom dialyser betydelig i løpet av 72 timer til 53 µg•t/ml (19 %) for emtricitabin og i løpet av 48 timer til 42 857 ng•t/ml (29 %) for tenofovir.

Farmakokinetikken til efavirenz er ikke undersøkt hos pasienter med nedsatt nyrefunksjon. Mindre enn 1 % utskilles imidlertid uendret i urinen, så nedsatt nyrefunksjon har sannsynligvis minimal betydning for eksponeringen for efavirenz.

Efavirenz/emtricitabin/tenofovirdisoproksil anbefales ikke for pasienter med moderat eller alvorlig nedsatt nyrefunksjon (kreatininclearance < 50 ml/min). Hos pasienter med moderat eller alvorlig nedsatt nyrefunksjon må doseintervallet av emtricitabin og tenofovirdisoproksil justeres på en måte som ikke kan oppnås med kombinasjonstabletten (se pkt. 4.2 og 4.4).

*Nedsatt leverfunksjon* Farmakokinetikken til efavirenz/emtricitabin/tenofovirdisoproksil er ikke undersøkt hos pasienter med HIV-infeksjon og redusert leverfunksjon.

Efavirenz/emtricitabin/tenofovirdisoproksil bør gis med forsiktighet til pasienter med lett nedsatt leverfunksjon (se pkt. 4.3 og 4.4)

Efavirenz/emtricitabin/tenofovirdisoproksil må ikke brukes hos pasienter med alvorlig nedsatt

leverfunksjon (se pkt. 4.3) og anbefales ikke for pasienter med moderat nedsatt leverfunksjon. I en enkeltdosestudie av efavirenz ble halveringstiden doblet hos den ene pasienten med alvorlig nedsatt leverfunksjon (Child-Pugh-Turcotte klasse C). Dette indikerer et potensial for mye større grad av akkumulering. En studie av gjentatt dosering av efavirenz viste ingen klinisk signifikant effekt på farmakokinetikken til efavirenz hos pasienter med lett nedsatt leverfunksjon (Child-Pugh-Turcotte klasse A) sammenlignet med kontrollene. Det forelå utilstrekkelige data for å fastslå om moderat eller alvorlig nedsatt leverfunksjon (Child-Pugh-Turcotte klasse B eller C) påvirker farmakokinetikken til efavirenz.

Farmakokinetikken for emtricitabin er ikke undersøkt hos pasienter uten HBV-infeksjon med varierende grad av leversvikt. Generelt vil farmakokinetikken for emtricitabin hos pasienter med HBV-infeksjon være lik den hos friske forsøkspersoner og hos pasienter med HIV-infeksjon.

En enkeltdose 245 mg tenofovirdisoproksil ble gitt til pasienter uten HIV-infeksjon med varierende grad av nedsatt leverfunksjon definert i henhold til CPT-klassifikasjonen. Farmakokinetikken for tenofovir ble ikke vesentlig endret hos pasienter med nedsatt leverfunksjon, og dette antyder at det ikke er nødvendig å justere dosen av tenofovirdisoproksil hos disse pasientene.

### 5.3 Prekliniske sikkerhetsdata

#### Efavirenz

Prekliniske studier av sikkerhetsfarmakologi for efavirenz indikerer ingen spesiell fare for mennesker. I toksisitetstester ved gjentatt dosering ble gallehyperplasi observert hos cynomolgusaper som fikk efavirenz i  $\geq 1$  år i doser som ga gjennomsnittlige AUC-verdier som var ca. 2 ganger så høye som det man ser hos mennesker ved anbefalt dose. Gallehyperplasien gikk tilbake ved seponering. Gallefibrose er sett hos rotter. Ikke-vedvarende kramper ble sett hos noen aper som fikk efavirenz i  $\geq 1$  år i doser som ga AUC-verdier som var 4 til 13 ganger så høye som det man ser hos mennesker ved anbefalt dose.

Efavirenz var ikke mutagent eller klastogent i konvensjonelle gentoksisitetstester. Karsinogenitetsstudier viste økt forekomst av lever- og lungetumorer hos hannmus, men ikke hos hannmus. Mekanismen bak tumordannelsen og den potensielle relevansen for mennesker er ikke kjent. Karsinogenitetsstudier med efavirenz hos hannmus og hann- og hunnrotter var negative.

Studier av reproduksjonstoksisitet viste økt føtal resorpsjon hos rotter. Ingen misdannelser ble sett hos fostre av rotter og kaniner behandlet med efavirenz. Misdannelser ble imidlertid sett i 3 av 20 fostre/nyfødte fra cynomolgusaper som ble behandlet med efavirenz i doser som gir plasmakonsentrasjoner av efavirenz lik dem man ser hos mennesker. Anencefali og unilateral anoftalmi med sekundær forstørrelse av tungen ble sett hos ett foster, mikrooftalmi ble sett hos et annet foster og ganespalte ble sett hos et tredje foster.

#### Emtricitabin

Prekliniske data for emtricitabin indikerer ingen spesiell fare for mennesker basert på konvensjonelle studier av sikkerhetsfarmakologi, toksisitetstester ved gjentatt dosering, gentoksisitet, karsinogenitet og reproduksjons- og utviklingstoksisitet.

#### Tenofovirdisoproksil

Prekliniske studier av sikkerhetsfarmakologi for tenofovirdisoproksil indikerer ingen spesiell fare for mennesker. Funn i toksisitetstester ved gjentatt dosering til rotter, hunder og aper ved eksponeringsnivåer høyere enn eller tilsvarende kliniske eksponeringsnivåer og av mulig klinisk betydning inkluderer nyre- og bentoksisitet og en reduksjon i serumfosfatkonsentrasjonen. Bentoksisitet ble diagnostisert som osteomalasi (aper) og redusert benmineralitetthet (*bone mineral density*, BMD) (rotter og hunder). Bentoksisitet hos unge voksne rotter og hunder oppstod ved eksponeringer på  $\geq 5$  ganger eksponeringen hos pediatrike eller voksne pasienter; bentoksisitet

oppstod hos unge infiserte aper ved svært høye eksponeringer etter subkutan dosering ( $\geq 40$  ganger eksponeringen hos pasienter). Funn ved studier av rotter og aper antydte at det var en stoffrelatert reduksjon i tarmabsorpsjonen av fosfat med potensiell sekundær reduksjon i BMD.

Gentoksisitetsstudier viste positive resultater i *in vitro*-testing av lymfomer hos mus, usikre resultater for én av stammene som ble brukt i Ames-testen og svakt positive resultater i en UDS-test av primære leverceller fra rotte. Resultatene var imidlertid negative i en *in vivo*-testing av benmargmikronukleus hos mus.

Orale karsinogenitetsstudier hos rotter og mus viste bare lav forekomst av duodenale tumorer ved en ekstremt høy dose hos mus. Det er usannsynlig at disse tumorene har relevans for mennesker.

Studier av reproduksjonstoksisitet hos rotter og kaniner viste ingen effekt på parings-, fertilitets-, drektighets- eller fosterparametere. Tenofovirdisoproksil reduserte imidlertid overlevelsesindeks og vekt til avkom i peri-postnatale toksisitetstudier ved doser som var maternalt toksiske.

#### Kombinasjon av emtricitabin og tenofovirdisoproksil

I gentoksisitetsstudier og toksisitetstester ved gjentatt dosering i én måned eller mindre med kombinasjonen av disse to virkestoffene ble det ikke funnet eksaserbasjon av toksikologiske effekter, sammenlignet med studier med de separate virkestoffene.

## **6. FARMASØYTISKE OPPLYSNINGER**

### **6.1 Fortegnelse over hjelpestoffer**

#### *Tablettkjerne*

Mikrokrystallinsk cellulose  
Hydrokxypropylcellulose  
Natriumlaurylsulfat  
Krysskarmellosenatrium  
Rødt jernoksid (E 172)  
Magnesiumstearat  
Natriumstearylfumarat

#### *Filmdrasjering*

Polyvinylalkohol  
Makrogol 3350  
Titandioksid (E 171)  
Talkum  
Rødt jernoksid (E 172)  
Gult jernoksid (E 172)

### **6.2 Uforlikeligheter**

Ikke relevant.

### **6.3 Holdbarhet**

2 år.

Holdbarhet etter første åpning er 2 måneder ved oppbevaring i originalemballasje ved temperatur på høyst 25 °C.

#### **6.4 Oppbevaringsbetingelser**

Oppbevares ved høyst 30 °C.  
Hold flasken tett lukket for å beskytte mot fuktighet.

For oppbevaringsbetingelser etter første åpning av legemidlet, se pkt. 6.3.

#### **6.5 Emballasje (type og innhold)**

High density polyetylen (HDPE)-flaske med barnesikret forseglet lukkeanordning av polypropylen med integrert silikagel tørremiddel.  
Pakningsstørrelser: 30 filmdrasjerte tabletter (1 x 30) og 90 filmdrasjerte tabletter (3 x 30).

Ikke alle pakningsstørrelser vil nødvendigvis bli markedsført.

#### **6.6 Spesielle forholdsregler for destruksjon**

Ikke anvendt legemiddel samt avfall bør destrueres i overensstemmelse med lokale krav.

### **7. INNEHAVER AV MARKEDSFØRINGSTILLATELSEN**

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

### **8. MARKEDSFØRINGSTILLATELSESNUMMER (NUMRE)**

EU/1/17/1263/001 30 filmdrasjerte tabletter  
EU/1/17/1263/002 90 (3 x 30) filmdrasjerte tabletter

### **9. DATO FOR FØRSTE MARKEDSFØRINGSTILLATELSE / SISTE FORNYELSE**

Dato for første markedsføringstillatelse: 8. februar 2018

### **10. OPPDATERINGSDATO**

Detaljert informasjon om dette legemidlet er tilgjengelig på nettstedet til Det europeiske legemiddelkontoret (The European Medicines Agency) <http://www.ema.europa.eu>.

## **VEDLEGG II**

- A. TILVIRKER(E) ANSVARLIG FOR BATCH RELEASE**
- B. VILKÅR ELLER RESTRIKSJONER VEDRØRENDE  
LEVERANSE OG BRUK**
- C. ANDRE VILKÅR OG KRAV TIL  
MARKEDSFØRINGSTILLATELSEN**
- D. VILKÅR ELLER RESTRIKSJONER VEDRØRENDE  
SIKKER OG EFFEKTIV BRUK AV LEGEMIDLET**

## **A. TILVIRKER(E) ANSVARLIG FOR BATCH RELEASE**

### Navn og adresse til tilvirker(e) ansvarlig for batch release

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

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

I pakningsvedlegget skal det stå navn og adresse til tilvirkeren som er ansvarlig for batch release for gjeldende batch.

## **B. VILKÅR ELLER RESTRIKSJONER VEDRØRENDE LEVERANSE OG BRUK**

Legemiddel underlagt begrenset forskrivning (se Vedlegg I, Preparatomtale, pkt. 4.2).

## **C. ANDRE VILKÅR OG KRAV TIL MARKEDSFØRINGSTILLATELSEN**

### **- Periodiske sikkerhetsoppdateringsrapporter (PSUR-er)**

Kravene for innsendelse av periodiske sikkerhetsoppdateringsrapporter (PSUR-er) for dette legemidlet er angitt i EURD-listen (European Union Reference Date list), som gjort rede for i Artikkel 107c(7) av direktiv 2001/83/EF og i enhver oppdatering av EURD-listen som publiseres på nettstedet til Det europeiske legemiddelkontoret (the European Medicines Agency).

## **D. VILKÅR ELLER RESTRIKSJONER VEDRØRENDE SIKKER OG EFFEKTIV BRUK AV LEGEMIDLET**

### **- Risikohåndteringsplan (RMP)**

Innehaver av markedsføringstillatelsen skal gjennomføre de nødvendige aktiviteter og intervensjoner vedrørende legemiddelovervåking spesifisert i godkjent RMP presentert i Modul 1.8.2 i markedsføringstillatelsen samt enhver godkjent påfølgende oppdatering av RMP.

En oppdatert RMP skal sendes inn:

- på forespørsel fra Det europeiske legemiddelkontoret (the European Medicines Agency);
- når risikohåndteringssystemet er modifisert, spesielt som resultat av at det fremkommer ny informasjon som kan lede til en betydelig endring i nytte/risiko profilen eller som resultat av at en viktig milepel (legemiddelovervåking eller risikominimering) er nådd.

**VEDLEGG III**  
**MERKING OG PAKNINGSVEDLEGG**

## **A. MERKING**

**OPPLYSNINGER SOM SKAL ANGIS PÅ DEN YTRE EMBALLASJE****YTTERESKE****1. LEGEMIDLETS NAVN**

Efavirenz/Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krka 600 mg/200 mg/245 mg filmdrasjerte tablett  
efavirenzum/emtricitabinum/tenofovirum disoproxilum

**2. DEKLARASJON AV VIRKESTOFF(ER)**

Hver filmdrasjerte tablett inneholder 600 mg efavirenz, 200 mg emtricitabin og 245 mg tenofoviridisoproksil (som suksinat).

**3. LISTE OVER HJELPESTOFFER****4. LEGEMIDDELFORM OG INNHOLD (PAKNINGSSTØRRELSE)**

30 filmdrasjerte tablett  
90 (3 flasker med 30) filmdrasjerte tablett

**5. ADMINISTRASJONSMÅTE OG ADMINISTRASJONSVEI(ER)**

Les pakningsvedlegget før bruk.

Oral bruk.

**6. ADVARSEL OM AT LEGEMIDLET SKAL OPPBEVARES UTILGJENGELIG FOR BARN**

Oppbevares utilgjengelig for barn.

**7. EVENTUELLE ANDRE SPESIELLE ADVARSLER****8. UTLØPSDATO**

EXP

Holdbarhet etter første åpning er 2 måneder, ved oppbevaring ved høyst 25 °C.  
Dato for åpning: \_\_\_\_\_

**9. OPPBEVARINGSBETINGELSER**

Oppbevares ved høyst 30 °C.  
Hold flasken tett lukket for å beskytte mot fuktighet.

**10. EVENTUELLE SPESIELLE FORHOLDSREGLER VED DESTRUKSJON AV  
UBRUKTE LEGEMIDLER ELLER AVFALL**

**11. NAVN OG ADRESSE PÅ INNEHAVEREN AV MARKEDSFØRINGSTILLATELSEN**

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

**12. MARKEDSFØRINGSTILLATELSESNUMMER (NUMRE)**

EU/1/17/1263/001 30 filmdrasjerte tabletter

EU/1/17/1263/002 90 (3 x 30) filmdrasjerte tabletter

**13. PRODUKSJONSNUMMER**

Lot

**14. GENERELL KLASIFIKASJON FOR UTLEVERING**

**15. BRUKSANVISNING**

**16. INFORMASJON PÅ BLINDESKRIFT**

Efavirenz/Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krka

**17. SIKKERHETSANORDNING (UNIK IDENTITET) – TODIMENSJONAL STREKKODE**

Todimensjonal strekkode, inkludert unik identitet.

**18. SIKKERHETSANORDNING (UNIK IDENTITET) – I ET FORMAT LESBART FOR  
MENNESKER**

PC  
SN  
NN

**OPPLYSNINGER SOM SKAL ANGIS PÅ DEN INDRE EMBALLASJE**

**ETIKETT for flaske**

**1. LEGEMIDLETS NAVN**

Efavirenz/Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krka 600 mg/200 mg/245 mg filmdrasjerte tabletter  
efavirenzum/emtricitabinum/tenofovirum disoproxilum

**2. DEKLARASJON AV VIRKESTOFF(ER)**

Hver filmdrasjerte tablett inneholder 600 mg efavirenz, 200 mg emtricitabin og 245 mg tenofovirdisoproksil (som suksinat).

**3. LISTE OVER HJELPESTOFFER**

**4. LEGEMIDDELFORM OG INNHOLD (PAKNINGSSTØRRELSE)**

30 filmdrasjerte tabletter

**5. ADMINISTRASJONSMÅTE OG ADMINISTRASJONSVEI(ER)**

Les pakningsvedlegget før bruk.

Oral bruk.

**6. ADVARSEL OM AT LEGEMIDLET SKAL OPPBEVARES UTILGJENGELIG FOR BARN**

Oppbevares utilgjengelig for barn.

**7. EVENTUELLE ANDRE SPESIELLE ADVARSLER**

**8. UTLØPSDATO**

EXP

Holdbarhet etter første åpning er 2 måneder, ved oppbevaring ved høyst 25 °C.  
Dato for åpning: \_\_\_\_\_

**9. OPPBEVARINGSBETINGELSER**

Oppbevares ved høyst 30 °C.  
Hold flasken tett lukket for å beskytte mot fuktighet.

**10. EVENTUELLE SPESIELLE FORHOLDSREGLER VED DESTRUKSJON AV  
UBRUKTE LEGEMIDLER ELLER AVFALL**

**11. NAVN OG ADRESSE PÅ INNEHAVEREN AV MARKEDSFØRINGSTILLATELSEN**

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

**12. MARKEDSFØRINGSTILLATELSESNUMMER (NUMRE)**

**13. PRODUKSJONSNUMMER**

Lot

**14. GENERELL KLASIFIKASJON FOR UTLEVERING**

**15. BRUKSANVISNING**

**16. INFORMASJON PÅ BLINDESKRIFT**

**17. SIKKERHETSANORDNING (UNIK IDENTITET) – TODIMENSJONAL STREKKODE**

**18. SIKKERHETSANORDNING (UNIK IDENTITET) – I ET FORMAT LESBART FOR  
MENNESKER**

## **B. PAKNINGSVEDLEGG**

## **Pakningsvedlegg: Informasjon til pasienten**

### **Efavirenz/Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krka 600 mg/200 mg/245 mg filmdrasjerte tabletter**

efavirenz/emtricitabin/tenofovirdisoproksil (efavirenzum/emtricitabinum/tenofovirum disoproxilum)

**Les nøye gjennom dette pakningsvedlegget før du begynner å bruke dette legemidlet. Det inneholder informasjon som er viktig for deg.**

- Ta vare på dette pakningsvedlegget. Du kan få behov for å lese det igjen.
- Hvis du har ytterligere spørsmål, kontakt lege eller apotek.
- Dette legemidlet er skrevet ut kun til deg. Ikke gi det videre til andre. Det kan skade dem, selv om de har symptomer på sykdom som ligner dine.
- Kontakt lege eller apotek dersom du opplever bivirkninger, inkludert mulige bivirkninger som ikke er nevnt i dette pakningsvedlegget. Se avsnitt 4.

**I dette pakningsvedlegget finner du informasjon om:**

1. Hva Efavirenz/Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krka er og hva det brukes mot
2. Hva du må vite før du bruker Efavirenz/Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krka
3. Hvordan du bruker Efavirenz/Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krka
4. Mulige bivirkninger
5. Hvordan du oppbevarer Efavirenz/Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krka
6. Innholdet i pakningen og ytterligere informasjon

#### **1. Hva Efavirenz/Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krka er og hva det brukes mot**

**Efavirenz/Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krka inneholder tre virkestoffer** som brukes for å behandle infeksjoner med humant immunsviktvirus (HIV):

- Efavirenz er en ikke-nukleosid revers transkriptasehemmer (NNRTI)
- Emtricitabin er en nukleosid revers transkriptasehemmer (NRTI)
- Tenofovir er en nukleotid revers transkriptasehemmer (NtRTI)

Hvert av disse tre virkestoffene, som også kalles antiretrovirale legemidler, virker ved å påvirke et enzym (revers transkriptase) som er nødvendig for at viruset skal formere seg.

**Efavirenz/Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krka brukes til å behandle infeksjon med humant immunsviktvirus (HIV)** hos voksne (18 år eller eldre) som tidligere er behandlet med andre antiretrovirale legemidler, og hvor HIV-1-infeksjonen har vært under kontroll i minst tre måneder. Pasientene må ikke ha opplevd at tidligere HIV-behandling ikke har virket.

#### **2. Hva du må vite før du bruker Efavirenz/Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krka**

**Bruk ikke Efavirenz/Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krka**

- **dersom du er allergisk** overfor efavirenz, emtricitabin, tenofovirdisoproksil eller noen av de andre innholdsstoffene i dette legemidlet (listet opp i avsnitt 6).
- **hvis du har alvorlig leversykdom**
- **dersom du har en hjertesykdom, som et unormalt elektrisk signal kalt forlengelse av QT-intervallet, som gir deg stor risiko for alvorlige hjerterytmeproblemer (torsade de pointes).**
- hvis et familiemedlem (foreldre, besteforeldre, brødre eller søstre) har dødd plutselig på grunn

av et hjerteproblem eller var født med hjerteproblemer.

- hvis legen din har fortalt deg at du har høye eller lave nivåer av elektrolytter som kalium eller magnesium i blodet.
- **hvis du tar** noen av de følgende legemidlene (se også ”Andre legemidler og Efavirenz/Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krka”):
  - **astemizol eller terfenadin** (brukes til behandling av høyfeber eller andre allergier)
  - **bepriidil** (brukes til behandling av hjertesykdom)
  - **cisaprid** (brukes til behandling av halsbrann)
  - **elbasvir/grazoprevir** (brukes til behandling av hepatitt C)
  - **sekalealkaloider** (for eksempel ergotamin, dihydroergotamin, ergonovin og metylelgonovin) (brukes til behandling av migrene og klasehodepine)
  - **midazolam eller triazolam** (brukes til behandling av søvnløshet)
  - **pimozid, imipramin, amitriptylin eller klomipramin** (brukes til behandling av visse psykiske sykdommer)
  - **johannesurt** (*Hypericum perforatum*) (naturlegemiddel som brukes til behandling av depresjon og angst)
  - **vorikonazol** (brukes til behandling av soppinfeksjoner)
  - **flekainid, metoprolol** (brukes til behandling av ujevn hjerterytme)
  - **visse antibiotika** (makrolider, fluorokinoloner, imidazol)
  - **sopprepende midler av triazoltypen**
  - **visse antimalariamidler**
  - **metadon** (brukes til behandling av opiatavhengighet)

→ **Informér legen din umiddelbart dersom du tar noen av disse legemidlene.** Hvis du tar disse legemidlene sammen med Efavirenz/Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krka, kan du få alvorlige eller livstruende bivirkninger, eller legemidlene kan slutte å virke som de skal.

### Advarsler og forsiktighetsregler

Rådfør deg med lege eller apotek før du bruker Efavirenz/Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krka.

- **Du kan fremdeles overføre HIV-infeksjon til andre** mens du tar dette legemidlet, selv om risikoen er lavere med effektiv antiretroviral behandling. Snakk med legen din om hvilke forholdsregler som er nødvendige for å unngå å smitte andre personer. Dette legemidlet kurerer ikke HIV-infeksjonen. Når du tar Efavirenz/Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krka kan du fortsatt få infeksjoner eller andre sykdommer forbundet med HIV-infeksjon.
- Du må fortsette å gå til behandling hos legen mens du tar Efavirenz/Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krka.
- **Si fra til legen din:**
  - **dersom du tar andre legemidler** som inneholder efavirenz, emtricitabin, tenofovirdisoproksil, tenofoviralafenamid, lamivudin eller adefovirdipivoksil. Efavirenz/Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krka må ikke tas sammen med noen av disse legemidlene.
  - **dersom du har eller har hatt nyresykdom**, eller hvis tester har vist at du har problemer med nyrene. Efavirenz/Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krka er ikke anbefalt hvis du har moderat til alvorlig nyresykdom.

Efavirenz/Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krka kan påvirke nyrene dine. Før du starter behandlingen, kan det hende at legen vil ta blodprøver for å vurdere nyrefunksjonen. Det kan også hende at legen vil ta blodprøver i løpet av behandlingen for å kontrollere nyrene.

Efavirenz/Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krka skal vanligvis ikke tas sammen med andre legemidler som kan skade nyrene dine (se *Andre legemidler og Efavirenz/Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krka*). Hvis dette likevel ikke kan unngås, vil legen kontrollere nyrefunksjonen din én gang i uken.

- **dersom du har en hjertesykdom, som et unormalt elektrisk signal kalt forlengelse av QT-intervallet**
  - **dersom du har hatt en psykiatrisk sykdom**, inkludert depresjon, eller har misbrukt stoff eller alkohol. Si fra til legen din med en gang dersom du føler deg deprimert, har selvmordstanker eller har rare tanker (se pkt. 4, *Mulige bivirkninger*)
  - **dersom du har hatt kramper (rykkvise kramper eller epileptisk anfall)** eller dersom du behandles med legemidler mot kramper, som for eksempel karbamazepin, fenobarbital og fenytoin. Dersom du tar noen av disse legemidlene, kan det være nødvendig for legen å undersøke mengden av krampemedisin i blodet ditt for å forsikre seg om at det ikke påvirkes av Efavirenz/Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krka. Det kan hende legen gir deg et annet middel mot krampene.
  - **dersom du har hatt leversykdom, som for eksempel kronisk aktiv hepatitt**. Pasienter med leversykdom som for eksempel kronisk hepatitt B eller C og som behandles med antiretrovirale kombinasjonspreparater, har høyere risiko for alvorlige og potensielt livstruende leverproblemer. Legen din kan ta en blodprøve for å kontrollere hvor godt leveren din fungerer, eller han kan sette deg på et annet legemiddel. **Du må ikke ta Efavirenz/Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krka dersom du har alvorlig leversykdom** (se tidligere under pkt. 2, *Bruk ikke Efavirenz/Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krka*).
- Hvis du har en hepatitt B-infeksjon, vil din lege vurdere nøye hvilket behandlingsregime som er det beste for deg. Tenofovirdisoproksil og emtricitabin, to av virkestoffene i Efavirenz/Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krka, viser noe aktivitet mot hepatitt B-virus, selv om emtricitabin ikke er godkjent som behandling av hepatitt B-infeksjon. Symptomene fra din hepatitt kan bli verre etter at du har sluttet å ta Efavirenz/Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krka. Legen din kan da ta blodprøver regelmessig for å kontrollere hvor godt leveren din fungerer (se pkt. 3, *Dersom du avbryter behandling med Efavirenz/Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krka*).
- Legen din vil vurdere regelmessige blodprøver for å kontrollere hvordan leveren din fungerer, uavhengig av om du har hatt leversykdom.
  - **dersom du er eldre enn 65 år**. Det er ikke undersøkt et tilstrekkelig antall pasienter over 65 år. Dersom du er eldre enn 65 år og har fått resept på Efavirenz/Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krka, vil legen følge deg opp nøye.
- **Når du starter behandling med Efavirenz/Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krka, må du se etter:**
    - **tegn på svimmelhet, søvnproblemer, søvnighet, konsentrasjonsvansker eller unormale drømmer**. Disse bivirkningene kan komme i løpet av de første par dagene av behandlingen og forsvinner vanligvis etter de første 2 til 4 ukene.
    - **tegn på hudutslett**. Efavirenz/Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krka kan forårsake hudutslett. Dersom du ser tegn på alvorlig hudutslett med blemmer eller feber, må du slutte å ta Efavirenz/Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krka og kontakte legen med en gang. Hvis du har hatt utslett under behandling med et annet NNRTI, kan du ha høyere risiko for å få utslett med Efavirenz/Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krka.

- **tegn på inflammasjon (betennelse) eller infeksjon.** Hos noen pasienter som har langt kommet HIV-infeksjon (AIDS) og tidligere har hatt infeksjoner på grunn av redusert immunforsvar, kan tegn og symptomer på inflammasjon fra tidligere infeksjoner vise seg like etter at anti-HIV-behandlingen er startet. Man antar at disse symptomene skyldes forbedring av kroppens immunrespons og gjør kroppen i stand til å bekjempe infeksjoner som har vært til stede uten merkbare symptomer. Dersom du oppdager symptomer på infeksjon, må du ta kontakt med legen med en gang.

I tillegg til opportunistiske infeksjoner, kan autoimmune sykdommer (en tilstand hvor immunsystemet angriper friskt kroppsvev) også forekomme etter at du har startet med medisiner for din HIV-infeksjon. Autoimmune sykdommer kan forekomme flere måneder etter behandlingsstart. Hvis du merker symptomer på infeksjon eller andre symptomer, slik som muskelsvekkelse, svakhet som begynner i hender og føtter og brer seg oppover mot sentrum av kroppen, hjertebank, skjelving eller hyperaktivitet, må du kontakte legen umiddelbart for å få nødvendig behandling.

- **skjelettsykdom.** Noen pasienter som tar antiretroviral kombinasjonsbehandling, kan utvikle en bensykdom som kalles osteonekrose (benvevet dør på grunn av for lite blodtilførsel til benet). Blant annet varigheten av den antiretrovirale kombinasjonsbehandlingen, bruk av kortikosteroider, alkoholbruk, alvorlig immunsuppresjon og høy kroppsmasseindeks kan være noen av de mange risikofaktorene for å utvikle denne sykdommen. Tegn på osteonekrose er stivhet og smerter i leddene (spesielt hofte, kne og skulder) og bevegelingsproblemer. Dersom du oppdager noen av disse symptomene, må du kontakte legen.

Skjelettsykdom (noen ganger med benbrudd som resultat) kan også inntreffe på grunn av skade på nyrenes tubulære celler (se pkt. 4, *Mulige bivirkninger*).

## Barn og ungdom

- **Ikke gi Efavirenz/Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krka til barn og ungdom** under 18 år. Bruk av Efavirenz/Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krka hos barn og ungdom er ikke undersøkt.

## Andre legemidler og Efavirenz/Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krka

**Du må ikke ta Efavirenz/Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krka sammen med visse legemidler.** Disse er listet opp i begynnelsen av pkt. 2 under *Bruk ikke*

*Efavirenz/Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krka*. De inkluderer noen vanlige legemidler og noen naturlegemidler (inkludert johannesurt) som kan gi alvorlige bivirkninger.

**Rådfør deg med** lege eller apotek dersom du bruker, nylig har brukt eller planlegger å bruke andre legemidler.

Efavirenz/Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krka må heller ikke tas sammen med andre legemidler som inneholder efavirenz (med mindre legen din anbefaler det), emtricitabin, tenofovirdisoproksil, tenofoviralafenamid, lamivudin eller adefovirdipivoksil.

**Si fra til legen din** dersom du tar andre legemidler som kan skade nyrene dine. Noen eksempler på slike legemidler er:

- aminoglykosider, vankomycin (legemidler til behandling av bakterieinfeksjoner)
- foscarnet, ganciklovir, cidofovir (legemidler til behandling av virusinfeksjoner)
- amfotericin B, pentamidin (legemidler til behandling av soppinfeksjoner)
- interleukin-2 (ved behandling av kreft)
- ikke-steroid antiinflammatoriske legemidler (NSAIDs, for å lindre ben- eller muskelsmerter)

Efavirenz/Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krka kan reagere med andre legemidler, inkludert naturlegemidler som Ginkgo biloba-ekstrakter. Som et resultat av dette, kan mengden av Efavirenz/Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krka eller andre legemidler i blodet ditt påvirkes. Dette kan føre til at legemidlet slutter å virke som det skal, eller at bivirkningene blir verre. I noen tilfeller vil legen din finne det nødvendig å justere dosen eller sjekke mengden i blodet. **Det er viktig at du sier fra til lege eller apotek dersom du tar noen av legemidlene nevnt nedenfor:**

- **Legemidler som inneholder didanosin (mot HIV-infeksjon):** Hvis Efavirenz/Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krka tas sammen med andre antivirale midler som inneholder didanosin, kan didanosin-nivåene i blodet forhøyes og antallet CD4-celler reduseres. Betennelse i bukspyttkjertelen og laktacidose (for mye melkesyre i blodet), som noen ganger kan være dødelig, er rapportert i sjeldne tilfeller når legemidler som inneholder tenofovirdisoproksil og didanosin ble tatt samtidig. Legen din vil nøye overveie om du skal behandles med legemidler som inneholder tenofovir og didanosin.
- **Andre legemidler som brukes ved HIV-infeksjon:** Proteasehemmerne darunavir, indinavir, lopinavir/ritonavir, ritonavir eller ritonavir-forsterket atazanavir eller sakinavir. Legen din kan overveie å gi deg et annet legemiddel eller endre dosen av proteasehemmerne. Si også fra til legen din hvis du tar maraviroc.
- **Legemidler som brukes til å behandle infeksjoner med hepatitt C-virus:** boceprevir, elbasvir/grazoprevir, simeprevir, sofosbuvir/velpatasvir, sofosbuvir/velpatasvir/voksilaprevir.
- **Legemidler som brukes for å redusere fettstoffer i blodet (også kalt statiner):** Atorvastatin, pravastatin, simvastatin. Efavirenz/Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krka kan redusere mengden av statiner i blodet. Legen vil kontrollere kolesterolnivåene dine og vil overveie å endre statindosen din om nødvendig.
- **Legemidler som brukes til å behandle kramper/epilepsi (antikonvulsive midler):** Karbamazepin, fenytoin, fenobarbital. Efavirenz/Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krka kan redusere mengden antikonvulsive midler i blodet ditt. Karbamazepin kan redusere mengden efavirenz, som er et av virkestoffene i Efavirenz/Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krka, i blodet ditt. Legen din kan overveie å gi deg et annet middel mot krampene.
- **Legemidler som brukes for å behandle bakterieinfeksjoner, inkludert tuberkulose og AIDS-relatert mycobacterium avium kompleks:** Klaritromycin, rifabutin, rifampicin. Legen din kan vurdere å endre dosen din eller gi deg et annet antibiotisk middel. I tillegg kan legen vurdere å gi deg en tilleggsdose efavirenz for å behandle din HIV-infeksjon.
- **Legemidler som brukes til å behandle soppinfeksjoner (antifungale midler):** Itrakonazol eller posakonazol. Efavirenz/Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krka kan redusere mengden itraconazol eller posakonazol i blodet ditt. Legen din kan vurdere å gi deg et annet middel mot soppinfeksjonen.
- **Legemidler som brukes for å behandle malaria:** Atovakvon/proguanil eller artemeter/lumefantrin. Efavirenz/Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krka kan redusere mengden atovakon/proguanil eller artemeter/lumefantrin i blodet ditt.
- **Prevensjonsmidler som inneholder hormoner som p-piller, injisert prevensjonsmiddel (for eksempel Depo-Provera) eller prevensjonsimplantat (for eksempel etonogestrel):** Du må også bruke en pålitelig barriereprevensjonsmiddel (se avsnittet *Graviditet og amming*). Efavirenz/Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krka kan føre til at prevensjonsmidler som inneholder hormoner virker dårligere. Graviditeter har forekommet hos kvinner som tar efavirenz, et innholdsstoff i Efavirenz/Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krka, mens de har brukt et prevensjonsimplantat, selv om det ikke er fastslått om det var efavirenzbehandlingen som førte til at prevensjonsmidlet ikke virket.
- **Sertralin**, et legemiddel som brukes til å behandle depresjon. Det kan bli nødvendig å endre sertralindosen din.
- **Bupropion**, et legemiddel som brukes til å behandle depresjon eller som hjelper deg til å slutte å røyke. Det kan bli nødvendig å endre bupropiondosen din.
- **Diltiazem eller lignende legemidler (kalsiumkanalblokkere):** Når du begynner med Efavirenz/Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krka, kan det bli nødvendig å justere dosen av kalsiumkanalblokkeren.
- **Legemidler som brukes for å forhindre at kroppen avstøter transplanterte organer (også kalt immunsuppressiva),** som ciklosporin, sirolimus eller takrolimus. Når du begynner eller

slutter å ta Efavirenz/Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krka, vil legen din overvåke plasmanivåene dine av det immunosuppressive midlet, og det kan bli nødvendig å justere dosen av dette legemidlet.

- **Warfarin eller acenokumarol** (legemidler brukt til å redusere dannelsen av blodpropper): Det kan bli nødvendig å justere dosen av warfarin eller acenokumarol.
- **Ginkgo biloba-ekstrakter** (et naturlegemiddel).

### **Graviditet og amming**

Rådfør deg med lege eller apotek før du tar dette legemidlet dersom du er gravid eller ammer, tror at du kan være gravid eller planlegger å bli gravid.

**Kvinner bør ikke bli gravide når de behandles med Efavirenz/Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krka og i 12 uker etter at behandlingen er avsluttet.** Legen kan be deg ta en graviditetstest for å forsikre seg om at du ikke er gravid før du starter behandlingen med Efavirenz/Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krka.

**Dersom du kan bli gravid mens du tar Efavirenz/Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krka,** må du bruke et pålitelig barriere-prevensjonsmiddel (for eksempel kondom) sammen med andre prevensjonsmidler, inkludert p-piller eller andre prevensjonsmidler som inneholder hormoner (for eksempel implantat eller injeksjon). Efavirenz, som er et av virkestoffene i Efavirenz/Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krka, kan forbli i blodet en stund etter at behandlingen er stoppet. Du må derfor fortsette å bruke prevensjonsmidler som nevnt ovenfor i 12 uker etter at behandlingen med Efavirenz/Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krka er avsluttet.

**Ta kontakt med legen din med en gang dersom du er gravid eller planlegger å bli gravid.**

Dersom du er gravid, må du bare ta Efavirenz/Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krka hvis du og legen din mener at det er absolutt nødvendig.

Alvorlige fosterskader er sett hos fostre av dyr og hos spedbarn til kvinner som er behandlet med efavirenz mens de var gravide.

Rådfør deg med lege eller apotek før du tar noen form for medisin.

Hvis du har tatt Efavirenz/Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krka i løpet av svangerskapet, kan legen din be om regelmessige blodprøver og andre diagnostiske prøver for å følge ditt barns utvikling. Hos barn av mødre som hadde tatt NRTIer i løpet av svangerskapet, oppveide fordelene ved beskyttelse mot HIV risikoen for bivirkninger.

**Du må ikke amme når du behandles med Efavirenz/Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krka.** Både HIV og innholdsstoffene i Efavirenz/Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krka kan gå over i morsmelken og påføre barnet ditt alvorlig skade.

### **Kjøring og bruk av maskiner**

**Efavirenz/Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krka kan gi svimmelhet, nedsatt konsentrasjonsevne og søvnighet.** Ikke kjør bil eller bruk verktøy eller maskiner dersom du merker disse bivirkningene.

### **Efavirenz/Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krka inneholder natrium**

Dette legemidlet inneholder mindre enn 1 mmol natrium (23,6 mg) i hver tablett, og er så godt som «natriumfritt».

## **3. Hvordan du bruker Efavirenz/Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krka**

Bruk alltid dette legemidlet nøyaktig slik legen din eller apoteket har fortalt deg. Kontakt lege eller

apotek hvis du er usikker.

**Den anbefalte dosen er:**

En tablett daglig tatt gjennom munnen. Efavirenz/Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krka skal tas på tom mage (vanligvis betyr det 1 time før eller 2 timer etter et måltid), helst ved sengetid. Dette kan gjøre at noen av bivirkningene (for eksempel svimmelhet, søvnighet) blir mindre plagsomme. Tablettene svelges hele med vann.

Efavirenz/Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krka må tas hver dag.

Hvis legen din bestemmer at du bør stoppe å ta et av virkestoffene i Efavirenz/Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krka, kan det hende du får efavirenz, emtricitabin og/eller tenofovirdisoproksil hver for seg eller sammen med andre legemidler for behandling av HIV-infeksjonen.

**Dersom du tar for mye av Efavirenz/Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krka**

Dersom du ved et uhell tar for mange tabletter med Efavirenz/Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krka, kan du ha økt risiko for mulige bivirkninger av dette legemidlet (se pkt. 4, *Mulige bivirkninger*). Rådfør deg med legen din eller nærmeste legevakt. Ta med deg tablettboksen slik at du lett kan beskrive hva du har tatt.

**Dersom du har glemt å ta Efavirenz/Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krka**

Det er viktig at du ikke hopper over en dose med Efavirenz/Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krka.

**Dersom du glemmer en dose Efavirenz/Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krka og det er mindre enn 12 timer siden den vanligvis skulle vært tatt**, må du ta den så snart du kan, og så ta neste dose til vanlig tid.

**Dersom det snart er tid for å ta den neste dosen (mindre enn 12 timer til)**, må du ikke ta den glemte dosen. Vent og ta den neste dosen til vanlig tid. Du må ikke ta en dobbelt dose som erstatning for en glemt tablett.

**Dersom du kaster opp tablett (innen 1 time etter at du har tatt**

**Efavirenz/Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krka)**, må du ta en ny tablett. Ikke vent til det er tid for å ta neste dose. Du trenger ikke å ta en ny tablett hvis du kaster opp mer enn 1 time etter at du har tatt Efavirenz/Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krka.

**Dersom du avbryter behandling med Efavirenz/Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krka**

**Ikke avbryt behandlingen med Efavirenz/Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krka før du har snakket med legen.** Dersom behandlingen avbrytes, kan det påvirke din respons på senere behandling. Dersom du har sluttet å ta Efavirenz/Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krka, må du snakke med legen før du starter behandlingen igjen. Legen kan vurdere å gi deg komponentene i Efavirenz/Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krka separat dersom du har problemer eller dosen din må justeres.

**Når du begynner å ha lite Efavirenz/Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krka igjen**, må du sørge for å få mer hos legen eller på apoteket. Dette er svært viktig, for mengden virus kan øke dersom behandlingen avbrytes, selv for kort tid. Viruset kan deretter bli vanskeligere å behandle.

**Dersom du har både HIV-infeksjon og hepatitt B**, er det spesielt viktig at du ikke avbryter behandlingen med Efavirenz/Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krka uten å snakke med legen først. Noen pasienter har hatt blodprøver eller symptomer som viser at hepatitten er blitt verre etter at de har sluttet å ta emtricitabin eller tenofovirdisoproksil (to av de tre virkestoffene i Efavirenz/Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krka). Hvis behandlingen med Efavirenz/Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krka avsluttes, kan legen anbefale å gjenoppta

hepatitt B-behandling. Du kan måtte ta blodprøver for å kontrollere hvordan leveren din fungerer i 4 måneder etter at behandlingen er avsluttet. Hos enkelte pasienter med fremskreden leversykdom eller cirrhose er det ikke anbefalt å avslutte behandlingen ettersom dette kan føre til en forverring av din hepatitt, som kan være livstruende.

→ Si fra til legen din umiddelbart dersom du opplever nye eller uvanlige symptomer etter at behandlingen er avsluttet, spesielt symptomer som er knyttet til hepatitt B-infeksjon.

Spør lege eller apotek dersom du har noen spørsmål om bruken av dette legemidlet.

#### **4. Mulige bivirkninger**

Behandling av HIV kan føre til en vektøkning og en økning av lipid (fett)- og glukosenivåene i blodet. Disse er delvis knyttet til forbedringen av helsetilstanden og livsstil. Økningen i lipider (fett) kan i noen tilfeller være forårsaket av HIV-legemidlene. Legen din vil ta prøver for å undersøke om du får slike endringer.

Som alle legemidler kan dette legemidlet forårsake bivirkninger, men ikke alle får det.

##### **Mulige alvorlige bivirkninger: informer legen din omgående**

- **Melkesyreacidose** (for mye melkesyre i blodet) er en sjelden (kan forekomme hos inntil 1 av 1000 pasienter), men alvorlig bivirkning som kan være dødelig. Følgende bivirkninger kan være tegn på melkesyreacidose:
  - dyp, rask pust
  - tretthet
  - kvalme, oppkast og magesmerter

→ **Kontakt lege omgående hvis du tror at du har melkesyreacidose.**

##### **Andre mulige alvorlige bivirkninger**

Bivirkningene nedenfor er mindre vanlige (kan forekomme hos inntil 1 av 100 pasienter):

- allergisk reaksjon (overfølsomhet) som kan forårsake alvorlige hudreaksjoner (Stevens-Johnson syndrom, erythema multiforme, se pkt. 2.)
- hevelser i ansikt, lepper, tunge eller hals
- sinne, selvmordstanker, rare tanker, forfølgelsestanker (paranoia), ikke i stand til å tenke klart, endret sinnsstemning, se eller høre ting som faktisk ikke er der (hallusinasjoner), selvmordsforsøk, personlighetsforandringer (psykose), katatoni (en tilstand som gjør at pasienten mister bevegelsesevne og taleevne over en periode)
- buksmerter (magesmerter) på grunn av betennelse (inflammasjon) i bukspyttkjertelen (pankreas)
- glemsomhet, forvirring, epileptiske krampeanfall, usammenhengende tale, skjjelving (risting)
- gulfarging av hud eller øyne, kløe, eller magesmerter på grunn av betennelse (inflammasjon) i leveren
- skader i såkalte nyretubuli

Psykiatriske bivirkninger i tillegg til de som er listet opp ovenfor, er vrangforestillinger, nevrose. Noen pasienter har begått selvmord. Disse problemene synes å opptre oftere hos pasienter som har hatt en psykiatrisk sykdom. Du må alltid kontakte lege øyeblikkelig dersom du har disse symptomene.

Bivirkninger i leveren: Dersom du også har en hepatitt B-virusinfeksjon, kan du oppleve en forverring av din hepatitt etter at behandlingen er avsluttet (se pkt. 3).

Bivirkningene nedenfor er sjeldne (kan forekomme hos inntil 1 av 1000 pasienter):

- leversvikt, som i noen tilfeller kan føre til døden eller til levertransplantasjon. De fleste tilfellene oppstår hos pasienter som allerede har hatt en leversykdom, men dette er også rapportert hos pasienter uten eksisterende leversykdom.
- betennelse (inflammasjon) i nyrene, store mengder urin og tørsthetsfølelse
- ryggsmertor forårsaket av nyreproblemene, inkludert nyresvikt. Legen kan ta en blodprøve for å se om nyrene dine fungerer som de skal.
- oppmykning av benbygning (med bensmerter og noen ganger med benbrudd som resultat), som kan oppstå på grunn av skader på tubulære celler i nyrene
- fettlever

→ **Kontakt lege dersom du tror at du kan ha noen av disse alvorlige bivirkningene.**

### **De hyppigste bivirkningene**

Bivirkningene nedenfor er svært vanlige (kan forekomme hos flere enn 1 av 10 pasienter):

- svimmelhet, hodepine, diaré, kvalme, oppkast
- utslett (inkludert røde flekker eller prikker, noen ganger med blemmer og opphovning av huden) som kan være allergiske reaksjoner)
- svakhetsfølelse

*Prøver kan også vise:*

- redusert innhold av fosfat i blodet
- forhøyet innhold av kreatinkinase i blodet som kan føre til smerter og svakhet i musklene

### **Andre mulige bivirkninger**

Bivirkningene nedenfor er vanlige (kan forekomme hos inntil 1 av 10 pasienter):

- allergiske reaksjoner
- forstyrrelser i koordinasjon og balanse
- bekymring eller depresjon
- søvnvansker, unormale drømmer, konsentrasjonsvansker, søvnighet
- smerter, magesmerter
- fordøyelsesproblemer med ubehagsfølelse etter måltid, oppblåsthet, luftavgang fra tarmen (flatulens)
- tap av appetitt
- tretthet
- kløe
- forandringer i hudfargen, som for eksempel flekker med mørkere hud som ofte begynner på hendene og fotsålene

*Resultater av prøver kan også vise:*

- lavt antall hvite blodlegemer (reduksjon i antall hvite blodlegemer kan gjøre deg mer utsatt for infeksjoner)
- problemer med leveren eller bukspyttkjertelen (pankreas)
- økte fettstoffer (triglyserider), bilirubin eller sukker i blodet

Bivirkningene nedenfor er mindre vanlige (kan forekomme hos inntil 1 av 100 pasienter):

- nedbrytning av muskler, muskelsmerter eller -svakhet
- lavt antall røde blodceller (anemi)
- følelse av å snurre rundt eller falle (vertigo), piping, ringing eller annen vedvarende støy i ørene
- tåkesyn
- kuldegysninger
- forstørrede bryster hos menn
- nedsatt seksualdrift

- rødming
- munntørrhet
- økt appetitt

*Resultater av prøver kan også vise:*

- nedsatt mengde kalium i blodet
- økt mengde kreatinin i blodet
- proteiner i urinen
- økt mengde kolesterol i blodet

Nedbrytning av muskler, oppmykning av benbygning (med bensmerter og noen ganger med benbrudd som resultat), muskelsmerter, muskelsvakhet og nedsatte mengder med kalium eller fosfat i blodet kan inntreffe som et resultat av skade på nyrenes tubulære celler.

Bivirkningene nedenfor er sjeldne (kan forekomme hos inntil 1 av 1 000 pasienter):

- kløende utslett i huden som skyldes reaksjon på solskinn

### **Melding av bivirkninger**

Kontakt lege eller apotek dersom du opplever bivirkninger, inkludert mulige bivirkninger som ikke er nevnt i dette pakningsvedlegget. Du kan også melde fra om bivirkninger direkte via [det nasjonale meldesystemet](#) som beskrevet i [Appendix V](#). Ved å melde fra om bivirkninger bidrar du med informasjon om sikkerheten ved bruk av dette legemidlet.

## **5. Hvordan du oppbevarer Efavirenz/Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krka**

Oppbevares utilgjengelig for barn.

Bruk ikke dette legemidlet etter utløpsdatoen som er angitt på emballasjen etter EXP. Utløpsdatoen henviser til den siste dagen i den måneden.

Oppbevares ved høyst 30°C.

Hold flasken tett lukket for å beskytte mot fuktighet.

Holdbarhet etter første åpning er 2 måneder ved oppbevaring ved høyst 25°C.

Legemidler skal ikke kastes i avløpsvann eller sammen med husholdningsavfall. Spør på apoteket hvordan du skal kaste legemidler som du ikke lenger bruker. Disse tiltakene bidrar til å beskytte miljøet.

## **6. Innholdet i pakningen og ytterligere informasjon**

### **Sammensetning av Efavirenz/Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krka**

- Virkestoffer er efavirenz, emtricitabin og tenofovirdisoproksil. Hver filmdrasjerte tablett inneholder 600 mg efavirenz, 200 mg emtricitabin og 245 mg tenofovirdisoproksil (som suksinat).
- Andre innholdsstoffer er:  
*Tablettkjerne:* mikrokrystallinsk cellulose, hydroksypropylcellulose, natriumlaurylsulfat, krysskarmellosenatrium, rødt jernoksid (E 172), magnesiumstearat, natriumstearyl fumarat.  
*Tablettdrasjering:* polyvinylalkohol, makrogol 3350, titandioksid (E171), talkum, rødt jernoksid (E 172), gult jernoksid (E 172). Se avsnitt 2 «Efavirenz/Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krka inneholder natrium».

### **Hvordan Efavirenz/Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krka ser ut og innholdet i pakningen**

Efavirenz/Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krka filmdrasjerte tabletter (tabletter) er lys oransjersosa, ovale, bikonvekse filmdrasjerte tabletter med fasettkanter. Tablett størrelse: 20 x 11 mm.

Efavirenz/Emtricitabine/Tenofovir disoproxil Krka er tilgjengelig i flasker med 30 tabletter med en barnesikker forsegle lukkeanordning med integrert tørremiddel som hjelper til å beskytte tablettene mot fuktighet.

Følgende pakningsstørrelser er tilgjengelige: esker som inneholder 1 flaske med 30 filmdrasjerte tabletter eller 90 (3 flasker med 30) filmdrasjerte tabletter.

Ikke alle pakningsstørrelser vil nødvendigvis bli markedsført.

#### **Innehaver av markedsføringstillatelsen**

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

#### **Tilvirker**

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

TAD Pharma GmbH, Heinz-Lohmann-Straße 5, 27472 Cuxhaven, Tyskland

For ytterligere informasjon om dette legemidlet bes henvendelser rettet til den lokale representant for innehaveren av markedsføringstillatelsen:

#### **België/Belgique/Belgien**

KRKA Belgium, SA.

Tél/Tel: + 32 (0) 487 50 73 62

#### **Lietuva**

UAB KRKA Lietuva

Tel: + 370 5 236 27 40

#### **България**

КРКА България ЕООД

Тел.: + 359 (02) 962 34 50

#### **Luxembourg/Luxemburg**

KRKA Belgium, SA.

Tél/Tel: + 32 (0) 487 50 73 62 (BE)

#### **Česká republika**

KRKA ČR, s.r.o.

Tel: + 420 (0) 221 115 150

#### **Magyarország**

KRKA Magyarország Kereskedelmi Kft.

Tel.: + 36 (1) 355 8490

#### **Danmark**

KRKA Sverige AB

Tlf: + 46 (0)8 643 67 66 (SE)

#### **Malta**

E. J. Busuttil Ltd.

Tel: + 356 21 445 885

#### **Deutschland**

TAD Pharma GmbH

Tel: + 49 (0) 4721 606-0

#### **Nederland**

KRKA Belgium, SA.

Tel: + 32 (0) 487 50 73 62 (BE)

#### **Eesti**

KRKA, d.d., Novo mesto Eesti filiaal

Tel: + 372 (0) 6 671 658

#### **Norge**

KRKA Sverige AB

Tlf: + 46 (0)8 643 67 66 (SE)

#### **Ελλάδα**

QUALIA PHARMA S.A.

Τηλ: + 30 210 6256177

#### **Österreich**

KRKA Pharma GmbH, Wien

Tel: + 43 (0)1 66 24 300

#### **España**

KRKA Farmacéutica, S.L.

Tel: + 34 911 61 03 81

#### **Polska**

KRKA-POLSKA Sp. z o.o.

Tel.: + 48 (0)22 573 7500

#### **France**

KRKA France Eurl

Tél: + 33 (0)1 57 40 82 25

#### **Portugal**

KRKA Farmacéutica, Sociedade Unipessoal Lda.

Tel: + 351 (0)21 46 43 650

**Hrvatska**

KRKA - FARMA d.o.o.  
Tel: + 385 1 6312 100

**Ireland**

KRKA Pharma Dublin, Ltd.  
Tel: + 353 1 293 91 80

**Ísland**

LYFIS ehf.  
Sími: + 354 534 3500

**Italia**

KRKA Farmaceutici Milano S.r.l.  
Tel: + 39 02 3300 8841

**Κύπρος**

Kipa Pharmacal Ltd.  
Τηλ: + 357 24 651 882

**Latvija**

KRKA Latvija SIA  
Tel: + 371 6 733 86 10

**România**

KRKA Romania S.R.L., Bucharest  
Tel: + 4 021 310 66 05

**Slovenija**

KRKA, d.d., Novo mesto  
Tel: + 386 (0) 1 47 51 100

**Slovenská republika**

KRKA Slovensko, s.r.o.  
Tel: + 421 (0) 2 571 04 501

**Suomi/Finland**

KRKA Finland Oy  
Puh/Tel: + 358 20 754 5330

**Sverige**

KRKA Sverige AB  
Tel: + 46 (0)8 643 67 66 (SE)

**United Kingdom**

Consilient Health (UK) Ltd.  
Tel: +44 (0)203 751 1888

**Dette pakningsvedlegget ble sist oppdatert**

Detaljert informasjon om dette legemidlet er tilgjengelig på nettstedet til Det europeiske legemiddelkontoret (The European Medicines Agency): <http://www.ema.europa.eu>.