# ANNEXE I RÉSUMÉ DES CARACTÉRISTIQUES DU PRODUIT

## 1. DÉNOMINATION DU MÉDICAMENT

Emtricitabine/Rilpivirine/Ténofovir alafénamide Viatris 200 mg/25 mg/25 mg comprimés pelliculés

## 2. COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

Chaque comprimé pelliculé contient 200 mg d'emtricitabine, du chlorhydrate de rilpivirine équivalent à 25 mg de rilpivirine et du fumarate de ténofovir alafénamide équivalent à 25 mg de ténofovir alafénamide.

### Excipients à effet notoire

Chaque comprimé contient 185 mg de lactose (sous forme monohydratée).

Pour la liste complète des excipients, voir rubrique 6.1.

#### 3. FORME PHARMACEUTIQUE

Comprimé pelliculé (comprimé).

Comprimé pelliculé biconvexe à bords biseautés, en forme de bâtonnet, de couleur blanche à blanc cassé, de 15,30 mm x 7,15 mm de dimensions, portant, sur une face l'inscription « T7 » et ne portant aucune inscription sur l'autre face.

#### 4. INFORMATIONS CLINIQUES

#### 4.1 Indications thérapeutiques

Emtricitabine/Rilpivirine/Ténofovir alafénamide Viatris est indiqué pour le traitement des adultes et des adolescents (âgés de 12 ans et plus, pesant au moins 35 kg) infectés par le virus de l'immunodéficience humaine de type 1 (VIH-1) dépourvu de mutation connue pour être associée à une résistance à la classe des inhibiteurs non nucléosidiques de la transcriptase inverse (INNTI), au ténofovir ou à l'emtricitabine et présentant une charge virale ≤ 100 000 copies/mL d'ARN du VIH-1 (voir rubriques 4.2, 4.4 et 5.1).

## 4.2 Posologie et mode d'administration

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

#### Posologie

Un comprimé à prendre une fois par jour avec de la nourriture (voir rubrique 5.2).

Si le patient oublie de prendre une dose d'Emtricitabine/Rilpivirine/Ténofovir alafénamide Viatris et s'en aperçoit dans les 12 heures suivant l'heure de prise habituelle, il doit prendre Emtricitabine/Rilpivirine/Ténofovir alafénamide Viatris dès que possible, avec de la nourriture, et poursuivre le traitement selon son horaire de prise habituel. Si un patient oublie de prendre une dose d'Emtricitabine/Rilpivirine/Ténofovir alafénamide Viatris et s'en aperçoit plus de 12 heures après, le patient ne doit pas prendre la dose oubliée mais simplement reprendre son traitement à la prise suivante selon son horaire de prise habituel.

Si le patient vomit dans les 4 heures suivant la prise d'Emtricitabine/Rilpivirine/Ténofovir alafénamide Viatris, il doit prendre un autre comprimé avec de la nourriture. Si un patient vomit plus de 4 heures après la prise d'Emtricitabine/Rilpivirine/Ténofovir alafénamide Viatris, il n'est pas

nécessaire qu'il prenne une autre dose de ce médicament avant l'heure habituelle de la prochaine prise.

#### Personnes âgées

Aucune adaptation de la posologie d'Emtricitabine/Rilpivirine/Ténofovir alafénamide Viatris n'est nécessaire chez les patients âgés (voir rubrique 5.2).

#### Insuffisance rénale

Aucune adaptation de la posologie d'Emtricitabine/Rilpivirine/Ténofovir alafénamide Viatris n'est nécessaire chez les adultes ou les adolescents (âgés d'au moins 12 ans et pesant au moins 35 kg) présentant une clairance de la créatinine (ClCr) estimée ≥ 30 mL/min.

Emtricitabine/Rilpivirine/Ténofovir alafénamide Viatris doit être interrompu chez les patients dont la ClCr estimée diminue en dessous de 30 mL/min au cours du traitement (voir rubrique 5.2).

Aucune adaptation de la posologie d'Emtricitabine/Rilpivirine/Ténofovir alafénamide Viatris n'est nécessaire chez les adultes atteints d'insuffisance rénale terminale (ClCr estimée < 15 mL/min) placés sous hémodialyse chronique. Toutefois, Emtricitabine/Rilpivirine/Ténofovir alafénamide Viatris doit, généralement, être évité, mais peut être utilisé avec prudence chez ces patients si les bénéfices potentiels l'emportent sur les risques éventuels (voir rubriques 4.4 et 5.2). Les jours d'hémodialyse, Emtricitabine/Rilpivirine/Ténofovir alafénamide Viatris doit être administré après l'hémodialyse.

Emtricitabine/Rilpivirine/Ténofovir alafénamide Viatris doit être évité chez les patients présentant une ClCr estimée ≥ 15 mL/min et < 30 mL/min ou < 15 mL/min non placés sous hémodialyse chronique, car la sécurité d'Emtricitabine/Rilpivirine/Ténofovir alafénamide Viatris n'a pas été établie dans ces populations.

Il n'existe aucune donnée permettant d'émettre des recommandations de posologie chez les enfants de moins de 18 ans atteints d'insuffisance rénale terminale.

#### Insuffisance hépatique

Aucune adaptation de la posologie d'Emtricitabine/Rilpivirine/Ténofovir alafénamide Viatris n'est nécessaire chez les patients présentant une insuffisance hépatique légère (score de Child-Pugh A) ou modérée (score de Child-Pugh B). Emtricitabine/Rilpivirine/Ténofovir alafénamide Viatris doit être utilisé avec précaution chez les patients présentant une insuffisance hépatique modérée. Emtricitabine/Rilpivirine/Ténofovir alafénamide Viatris n'a pas été étudié chez les patients présentant une insuffisance hépatique sévère (score de Child-Pugh C); par conséquent, l'utilisation d'Emtricitabine/Rilpivirine/Ténofovir alafénamide Viatris n'est pas recommandée chez les patients présentant une insuffisance hépatique sévère (voir rubriques 4.4 et 5.2).

## Population pédiatrique

La sécurité et l'efficacité d'Emtricitabine/Rilpivirine/Ténofovir alafénamide Viatris chez les enfants âgés de moins de 12 ans ou pesant < 35 kg n'ont pas encore été établies. Aucune donnée n'est disponible.

#### Mode d'administration

Voie orale.

Emtricitabine/Rilpivirine/Ténofovir alafénamide Viatris doit être pris une fois par jour, par voie orale, avec de la nourriture (voir rubrique 5.2). Il est recommandé que le comprimé pelliculé ne soit pas croqué, écrasé ou coupé en raison du goût amer.

#### 4.3 Contre-indications

Hypersensibilité aux substances actives ou à l'un des excipients mentionnés à la rubrique 6.1.

Emtricitabine/Rilpivirine/Ténofovir alafénamide Viatris ne doit pas être administré en association avec les médicaments qui peuvent entraîner une diminution significative des concentrations plasmatiques

de rilpivirine (due à l'induction des enzymes CYP3A du cytochrome P450 ou à l'augmentation du pH gastrique), ce qui pourrait entraîner une perte d'efficacité d'Emtricitabine/Rilpivirine/Ténofovir alafénamide Viatris (voir rubrique 4.5), notamment les médicaments suivants :

- carbamazépine, oxcarbazépine, phénobarbital, phénytoïne
- rifabutine, rifampicine, rifapentine
- oméprazole, ésoméprazole, dexlansoprazole, lansoprazole, pantoprazole, rabéprazole
- dexaméthasone (par voie orale et parentérale), sauf traitement en dose unique
- millepertuis (*Hypericum perforatum*).

## 4.4 Mises en garde spéciales et précautions d'emploi

#### Échec virologique et développement de résistance

Les données disponibles sont insuffisantes pour justifier l'utilisation

d'Emtricitabine/Rilpivirine/Ténofovir alafénamide Viatris chez des patients ayant présenté un échec lors d'un traitement antérieur par INNTI. Les tests de résistance et/ou les données de résistance antérieures doivent guider l'utilisation d'Emtricitabine/Rilpivirine/Ténofovir alafénamide Viatris (voir rubrique 5.1).

Dans l'analyse d'efficacité groupée des deux études cliniques de phase III menées chez des adultes (C209 [ECHO] et C215 [THRIVE]) jusqu'à 96 semaines, les patients traités par emtricitabine/fumarate de ténofovir disoproxil + rilpivirine avec une charge virale à l'inclusion > 100 000 copies/mL d'ARN du VIH-1 présentaient un risque plus élevé d'échec virologique (17,6 % avec la rilpivirine *versus* 7,6 % avec l'éfavirenz) par rapport aux patients avec une charge virale à l'inclusion ≤ 100 000 copies/mL d'ARN du VIH-1 (5,9 % avec la rilpivirine *versus* 2,4 % avec l'éfavirenz). Le taux d'échec virologique, chez les patients traités par emtricitabine/fumarate de ténofovir disoproxil + rilpivirine aux semaines 48 et 96 étaient respectivement de 9,5 % et 11,5 %, et de 4,2 % et 5,1 % dans le bras emtricitabine/fumarate de ténofovir disoproxil + éfavirenz. La différence des taux de nouveaux échecs virologiques dans les analyses de la semaine 48 à la semaine 96 entre les bras rilpivirine et éfavirenz n'était pas statistiquement significative. Les patients avec une charge virale à l'inclusion > 100 000 copies/mL d'ARN du VIH-1 qui ont présenté un échec virologique ont eu un risque plus élevé d'émergence d'une résistance associée à la classe des INNTI. Les patients en échec virologique ont été plus nombreux sous rilpivirine que sous éfavirenz à développer une résistance associée à la lamivudine/l'emtricitabine (voir rubrique 5.1).

Les résultats obtenus chez des adolescents (âgés de 12 ans à moins de 18 ans) dans l'étude C213 étaient de façon générale en accord avec ces données (pour plus de détails, voir rubrique 5.1).

Seuls les adolescents susceptibles d'être observants au traitement antirétroviral doivent être traités par rilpivirine, car une mauvaise observance au traitement peut entraîner l'apparition de résistance et la perte d'options thérapeutiques ultérieures.

#### Risque cardiovasculaire

À des doses suprathérapeutiques (75 mg une fois par jour et 300 mg une fois par jour), la rilpivirine a été associée à un allongement de l'intervalle QTc sur l'électrocardiogramme (ECG) (voir rubriques 4.5 et 4.9). La rilpivirine, à la dose recommandée de 25 mg une fois par jour, n'est pas associée à un effet cliniquement significatif sur l'intervalle QTc. Emtricitabine/Rilpivirine/Ténofovir alafénamide Viatris doit être utilisé avec prudence lorsqu'il est administré en association avec des médicaments présentant un risque connu de torsades de pointes.

## Patients co-infectés par le VIH et le virus de l'hépatite B ou C

Les patients d'une hépatite chronique B ou C et traités par association d'antirétroviraux présentent un risque accru de développer des effets indésirables hépatiques sévères et potentiellement fatals.

La sécurité et l'efficacité d'Emtricitabine/Rilpivirine/Ténofovir alafénamide Viatris chez les patients co-infectés par le VIH-1 et le virus de l'hépatite C (VHC) n'ont pas été établies.

Le ténofovir alafénamide est actif contre le VHB. L'arrêt du traitement par Emtricitabine/Rilpivirine/Ténofovir alafénamide Viatris chez les patients co-infectés par le VIH et le VHB peut être associé à une exacerbation aiguë sévère de l'hépatite. Les patients co-infectés par le VIH et le VHB arrêtant le traitement par Emtricitabine/Rilpivirine/Ténofovir alafénamide Viatris doivent être étroitement surveillés sur le plan clinique et biologique pendant plusieurs mois au moins après l'arrêt du traitement.

#### Maladie hépatique

La sécurité et l'efficacité d'Emtricitabine/Rilpivirine/Ténofovir alafénamide Viatris chez les patients présentant des troubles sous-jacents significatifs de la fonction hépatique n'ont pas été établies.

Les patients ayant des troubles préexistants de la fonction hépatique (y compris une hépatite chronique active) ont, au cours d'un traitement par association d'antirétroviraux, une fréquence plus élevée d'anomalies de la fonction hépatique et doivent faire l'objet d'une surveillance appropriée. Chez ces patients, en cas d'aggravation confirmée de l'atteinte hépatique, l'interruption ou l'arrêt du traitement devra être envisagé.

#### Poids corporel et paramètres métaboliques

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

## Dysfonctionnement mitochondrial à la suite d'une exposition in utero

Les analogues nucléos(t)idiques peuvent avoir un impact plus ou moins sévère sur la fonction mitochondriale, l'effet le plus marqué étant observé avec la stavudine, la didanosine et la zidovudine. Des cas de dysfonctionnement mitochondrial ont été rapportés chez des nourrissons non infectés par le VIH, exposés *in utero* et/ou en période post-natale à des analogues nucléosidiques ; il s'agissait majoritairement d'associations comportant de la zidovudine. Les effets indésirables principalement rapportés sont des atteintes hématologiques (anémie, neutropénie) et des troubles métaboliques (hyperlactatémie, hyperlipasémie). Ces effets indésirables ont souvent été transitoires. Des troubles neurologiques d'apparition tardive ont été rapportés dans de rares cas (hypertonie, convulsions, troubles du comportement). Le caractère transitoire ou permanent de ces troubles neurologiques n'est pas établi à ce jour. Ces données doivent être prises en compte chez tout enfant exposé *in utero* à des analogues nucléos(t)idiques qui présente des manifestations cliniques sévères d'étiologie inconnue, en particulier des manifestations neurologiques. Ces données ne modifient pas les recommandations actuelles nationales quant à l'utilisation d'un traitement antirétroviral chez la femme enceinte dans la prévention de la transmission materno-fœtale du VIH.

#### Syndrome de restauration immunitaire

Chez les patients infectés par le VIH et présentant un déficit immunitaire sévère au moment de l'instauration du traitement par association d'antirétroviraux, une réaction inflammatoire à des infections opportunistes asymptomatiques ou résiduelles peut se produire et entraîner des manifestations cliniques graves ou une aggravation des symptômes. De telles réactions ont été observées classiquement au cours des premières semaines ou des premiers mois de traitement par association d'antirétroviraux. À titre d'exemples pertinents on peut noter : les rétinites à cytomégalovirus, les infections mycobactériennes généralisées et/ou localisées, et les pneumopathies à

*Pneumocystis jirovecii*. Tout symptôme inflammatoire doit être évalué et un traitement être instauré si nécessaire.

Des maladies auto-immunes (comme la maladie de Basedow et l'hépatite auto-immune) ont également été rapportées dans le cadre d'une restauration immunitaire ; cependant, le délai d'apparition décrit est plus variable et ces événements peuvent survenir plusieurs mois après l'initiation du traitement.

#### Infections opportunistes

L'apparition d'infections opportunistes ou d'autres complications liées à l'infection par le VIH reste possible sous Emtricitabine/Rilpivirine/Ténofovir alafénamide, une surveillance clinique étroite par un médecin expérimenté dans le traitement des maladies associées à l'infection par le VIH demeure donc nécessaire.

#### Ostéonécrose

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

# Néphrotoxicité

Des cas d'insuffisance rénale, y compris d'insuffisance rénale aiguë et de tubulopathie rénale proximale, ont été rapportés après commercialisation avec des produits contenant du ténofovir alafénamide. Un risque potentiel de néphrotoxicité résultant d'une exposition chronique à de faibles doses de ténofovir dans le cadre du traitement par le ténofovir alafénamide ne peut être exclu (voir rubrique 5.3).

Une évaluation de la fonction rénale est recommandée chez tous les patients avant, ou à l'instauration du traitement par Emtricitabine/Rilpivirine/Ténofovir alafénamide Viatris. Pendant le traitement, une surveillance de la fonction rénale est également recommandée chez tous les patients, selon l'appréciation clinique. L'arrêt d'Emtricitabine/Rilpivirine/Ténofovir alafénamide Viatris doit être envisagé chez les patients présentant une diminution cliniquement significative de la fonction rénale ou des signes de tubulopathie rénale proximale.

## Patients atteints d'insuffisance rénale terminale placés sous hémodialyse chronique

Emtricitabine/Rilpivirine/Ténofovir alafénamide Viatris doit en général être évité, mais peut être utilisé avec précaution chez les adultes atteints d'insuffisance rénale terminale (ClCr estimée < 15 mL/min) placés sous hémodialyse chronique si les bénéfices potentiels l'emportent sur les risques éventuels (voir rubrique 4.2). Dans une étude portant sur l'emtricitabine + le ténofovir alafénamide en association avec l'elvitégravir + le cobicistat sous la forme d'une association à dose fixe en comprimé (E/C/F/TAF) chez des adultes infectés par le VIH-1 atteints d'insuffisance rénale terminale (ClCr estimée < 15 mL/min) placés sous hémodialyse chronique, l'efficacité a été maintenue jusqu'à 48 semaines, mais l'exposition à l'emtricitabine était significativement plus élevée que chez les patients dont la fonction rénale était normale. Bien qu'aucun nouveau problème de sécurité n'ait été identifié, les conséquences d'une exposition accrue à l'emtricitabine restent incertaines (voir rubriques 4.8 et 5.2).

## Grossesse

Des expositions plus faibles à la rilpivirine ont été observées lors de la prise quotidienne de rilpivirine 25 mg au cours de la grossesse. Dans les études de phase III (C209 et C215), une exposition plus faible à la rilpivirine, équivalente à celle observée au cours de la grossesse, a été associée à une augmentation du risque d'échec virologique, par conséquent la charge virale doit être étroitement

surveillée (voir rubriques 4.6, 5.1 et 5.2). Une autre alternative serait d'envisager un changement de traitement antirétroviral.

#### Co-administration avec d'autres médicaments

Certains médicaments ne doivent pas être co-administrés avec Emtricitabine/Rilpivirine/Ténofovir alafénamide Viatris (voir rubriques 4.3 et 4.5).

Emtricitabine/Rilpivirine/Ténofovir alafénamide Viatris ne doit pas être co-administré avec d'autres médicaments antirétroviraux (voir rubrique 4.5).

Emtricitabine/Rilpivirine/Ténofovir alafénamide Viatris ne doit pas être co-administré avec d'autres médicaments contenant du ténofovir alafénamide, de la lamivudine, du ténofovir disoproxil ou de l'adéfovir dipivoxil (voir rubrique 4.5).

#### **Excipients**

Ce médicament contient du lactose monohydraté. Les patients présentant des troubles héréditaires rares d'intolérance au galactose, de déficit total en lactase ou de malabsorption du glucose/galactose ne doivent pas prendre ce médicament.

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

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

Emtricitabine/Rilpivirine/Ténofovir alafénamide Viatris est indiqué comme traitement complet d'une infection par le VIH-1 et ne doit pas être co-administré avec d'autres médicaments antirétroviraux. En conséquence, aucune information n'est fournie dans ce document concernant les interactions médicamenteuses avec d'autres médicaments antirétroviraux. Les études d'interaction n'ont été réalisées que chez l'adulte.

#### Emtricitabine

Les études d'interactions médicamenteuses *in vitro* et de pharmacocinétique clinique ont montré que le risque d'interactions liées aux CYP, impliquant l'emtricitabine, avec d'autres médicaments est faible. La co-administration d'emtricitabine avec des médicaments éliminés par sécrétion tubulaire active peut augmenter les concentrations de l'emtricitabine et/ou celles du médicament co-administré. Les médicaments diminuant la fonction rénale peuvent augmenter les concentrations de l'emtricitabine.

#### Rilpivirine

La rilpivirine est essentiellement métabolisée par le CYP3A. Les médicaments inducteurs ou inhibiteurs du CYP3A peuvent donc affecter la clairance de la rilpivirine (voir rubrique 5.2). La rilpivirine inhibe la glycoprotéine P (P-gp) *in vitro* (la concentration inhibitrice à 50 % [CI<sub>50</sub>] est de 9,2 μM). Dans une étude clinique, la rilpivirine n'a pas modifié de manière significative la pharmacocinétique de la digoxine. De plus, dans une étude clinique sur les interactions médicamenteuses avec le ténofovir alafénamide, qui est plus sensible à l'inhibition de la P-gp intestinale, la rilpivirine n'a pas eu d'effet sur les expositions au ténofovir alafénamide lorsqu'elle a été co-administrée, ce qui indique que la rilpivirine n'est pas un inhibiteur de la P-gp *in vivo*.

La rilpivirine est un inhibiteur *in vitro* du transporteur MATE-2K avec une  $CI_{50} < 2,7$  nM. Les implications cliniques de cette observation sont actuellement inconnues.

#### Ténofovir alafénamide

Le ténofovir alafénamide est transporté par la P-gp et la protéine de résistance du cancer du sein (BCRP). Les médicaments ayant un effet sur l'activité de la P-gp et de la BCRP peuvent provoquer des modifications de l'absorption du ténofovir alafénamide (voir tableau 1). Avec les médicaments ayant un effet inducteur sur l'activité de la P-gp (p. ex., rifampicine, rifabutine, carbamazépine, phénobarbital), une réduction de l'absorption du ténofovir alafénamide et donc une diminution de la concentration plasmatique de ténofovir alafénamide est attendue, ce qui peut aboutir à une perte de l'effet thérapeutique d'Emtricitabine/Rilpivirine/Ténofovir alafénamide et à l'apparition d'une résistance. En cas de co-administration d'Emtricitabine/Rilpivirine/Ténofovir alafénamide Viatris avec d'autres médicaments qui inhibent l'activité de la P-gp et de la BCRP (p. ex., kétoconazole, fluconazole, itraconazole, posaconazole, voriconazole, ciclosporine), une augmentation de l'absorption et de la concentration plasmatique en ténofovir alafénamide est attendue. D'après les données issues d'une étude *in vitro*, la co-administration du ténofovir alafénamide et d'inhibiteurs de la xanthine oxydase (fébuxostat, p. ex.) ne devrait pas augmenter l'exposition systémique au ténofovir *in vivo*.

In vitro, le ténofovir alafénamide n'est pas un inhibiteur des CYP1A2, CYP2B6, CYP2C8, CYP2C9, CYP2C19 ou CYP2D6. In vivo, le ténofovir alafénamide n'est ni un inhibiteur ni un inducteur du CYP3A. In vitro, le ténofovir alafénamide est un substrat des protéines de transport des anions organiques OATP1B1 et OATP1B3. La distribution du ténofovir alafénamide dans l'organisme peut être affectée par l'activité de l'OATP1B1 et de l'OATP1B3.

# Utilisation concomitante contre-indiquée

Une réduction des concentrations plasmatiques de rilpivirine a été observée lors de l'administration d'Emtricitabine/Rilpivirine/Ténofovir alafénamide Viatris en association avec des médicaments inducteurs du CYP3A, ce qui pourrait potentiellement entraîner une perte d'efficacité d'Emtricitabine/Rilpivirine/Ténofovir alafénamide Viatris (voir rubrique 4.3) et une résistance éventuelle à la rilpivirine et à la classe des INNTI.

Une réduction des concentrations plasmatiques de rilpivirine (en raison d'une augmentation du pH gastrique) a été observée lors de la co-administration d'Emtricitabine/Rilpivirine/Ténofovir alafénamide Viatris avec des inhibiteurs de la pompe à protons, ce qui pourrait potentiellement entraîner une perte d'efficacité d'Emtricitabine/Rilpivirine/Ténofovir alafénamide Viatris (voir rubrique 4.3) et une résistance éventuelle à la rilpivirine et à la classe des INNTI.

## Utilisation concomitante pour laquelle la prudence est recommandée

#### Inhibiteurs des enzymes du CYP

Une augmentation des concentrations plasmatiques de rilpivirine a été observée lors de l'administration d'Emtricitabine/Rilpivirine/Ténofovir alafénamide Viatris en association avec des médicaments inhibiteurs de l'activité enzymatique du CYP3A.

# Médicaments allongeant l'intervalle QT

Emtricitabine/Rilpivirine/Ténofovir alafénamide Viatris doit être utilisé avec précaution lorsqu'il est co-administré avec un médicament associé à un risque connu de torsades de pointes (voir rubrique 4.4).

## **Autres interactions**

*In vitro*, le ténofovir alafénamide n'est pas un inhibiteur de l'uridine diphosphate glucuronosyltransférase (UGT) 1A1 humaine. On ne sait pas si l'emtricitabine ou le ténofovir alafénamide sont des inhibiteurs des autres enzymes UGT. *In vitro*, l'emtricitabine n'a pas inhibé la réaction de glucuroconjugaison d'un substrat non spécifique de l'UGT.

Les interactions entre Emtricitabine/Rilpivirine/Ténofovir alafénamide ou ses composants individuels et les médicaments co-administrés sont répertoriés dans le tableau 1 ci-dessous («  $\uparrow$  » représente une augmentation, «  $\downarrow$  » une diminution, «  $\leftrightarrow$  » l'absence de changement).

Tableau 1 : Interactions entre Emtricitabine/Rilpivirine/Ténofovir alafénamide ou ses composants individuels et d'autres médicaments

Médicament par classes thérapeutiques	Effets sur la concentration des médicaments Pourcentage moyen de variation de l'ASC, de la $C_{max}$ , de la $C_{min}$	Recommandation concernant la co- administration avec Emtricitabine/Rilpivirine/ Ténofovir alafénamide			
ANTI-INFECTIEUX					
Antifongiques					
Kétoconazole (400 mg une fois par jour)/ Rilpivirine <sup>1</sup>		La co-administration n'est pas recommandée.			
	Rilpivirine: ASC: ↑ 49 % C <sub>min</sub> : ↑ 76 % C <sub>max</sub> : ↑ 30 % Inhibition du CYP3A				
	Attendue: Ténofovir alafénamide: ASC: ↑ C <sub>max</sub> : ↑ Inhibition de la P-gp				
	Interaction non étudiée avec le ténofovir alafénamide. Une augmentation des concentrations plasmatiques de ténofovir alafénamide (inhibition de la P-gp) est attendue en cas de coadministration de kétoconazole.				
Fluconazole Itraconazole Posaconazole Voriconazole	Interaction a vec les composants d'Emtricitabine/Rilpivirine/Ténofovir a la fénamide non étudiée. Une a ugmentation des concentrations plasmatiques de rilpivirine (inhibition du CYP3A) et de ténofovir a la fénamide (inhibition de la P-gp) est attendue en cas de co-administration de ces antifongiques.	La co-administration n'est pas recommandée.			
Antimycobactériens	5.1				
Rifampicine/Rilpivirine	$\begin{aligned} &Rifampicine:\\ &ASC: \leftrightarrow\\ &C_{min}: NA\\ &C_{max}: \leftrightarrow\\ &25\text{-désacétyl-rifampicine:}\\ &ASC: \downarrow 9~\%\\ &C_{min}: NA \end{aligned}$	La co-administration est contre-indiquée.			
	$C_{max}: \leftrightarrow$ Rilpivirine: $ASC: \downarrow 80 \%$ $C_{min}: \downarrow 89 \%$ $C_{max}: \downarrow 69 \%$ Induction du CYP3A  Attendue:				

Médicament par classes thérapeutiques	Effets sur la concentration des médicaments Pourcentage moyen de variation de l'ASC, de la C <sub>max</sub> , de la C <sub>min</sub> Ténofovir alafénamide :	Recommandation concernant la co- administration avec Emtricitabine/Rilpivirine/ Ténofovir alafénamide
	$\begin{array}{l} ASC: \downarrow \\ C_{max}: \downarrow \\ Induction \ de \ la \ P-gp \end{array}$	
	Interaction non étudiée avec le ténofovir a la fénamide. La co-a dministration est susceptible d'entra îner une baisse significative des concentrations plasmatiques de ténofovir a la fénamide (induction de la P-gp).	
Rifapentine	Interaction avec les composants d'Emtricitabine/Rilpivirine/Ténofovir alafénamide non étudiée. La co-administration est susceptible d'entraîner une baisse significative des concentrations plasmatiques de rilpivirine (induction du CYP3A) et de ténofovir alafénamide (induction de la P-gp).	La co-administration est contre-indiquée.
Rifabutine (300 mg une fois par jour)/ Rilpivirine <sup>1</sup>	$\begin{aligned} & \text{Rifabutine:} \\ & \text{ASC:} \leftrightarrow \\ & \text{C}_{\text{min}} : \leftrightarrow \\ & \text{C}_{\text{max}} : \leftrightarrow \end{aligned} \\ & 25\text{-O-désacétyl-rifabutine:} \\ & \text{ASC:} \leftrightarrow \\ & \text{C}_{\text{min}} : \leftrightarrow \\ & \text{C}_{\text{max}} : \leftrightarrow \end{aligned}$	La co-administration est contre-indiquée.
Rifabutine (300 mg une fois par jour)/ Rilpivirine	Rilpivirine: ASC: ↓ 42 %  C <sub>min</sub> : ↓ 48 %  C <sub>max</sub> : ↓ 31 %  Induction du CYP3A   Attendue: Ténofovir alafénamide: ASC: ↓  C <sub>max</sub> : ↓  Induction de la P-gp  Interaction non étudiée avec le ténofovir alafénamide. La co-administration est susceptible d'entraîner une baisse significative des concentrations plasmatiques de ténofovir alafénamide (induction de la P-gp).	
Antibiotiques macrolides Clarithromycine Érythromycine	Interaction avec les composants d'Emtricitabine/Rilpivirine/Ténofovir alafénamide non étudiée. La co-administration d'Emtricitabine/Rilpivirine/Ténofovir alafénamide avec ces antibiotiques macrolides peut entraîner une augmentation des concentrations plasmatiques de rilpivirine (inhibition du CYP3A) et de ténofovir alafénamide (inhibition de la P-gp).	La co-administration n'est pas recommandée.

Médicament par classes thérapeutiques	$\begin{array}{c} \textbf{Effets sur la concentration des médicaments} \\ \textbf{Pourcentage moyen de variation de l'ASC, de} \\ \textbf{la } C_{max}, \textbf{de la } C_{min} \end{array}$	Recommandation concernant la co- administration avec Emtricitabine/Rilpivirine/ Ténofovir alafénamide
Agents antiviraux		
Lédipasvir/Sofosbuvir (90 mg/400 mg une fois par jour)/ Rilpivirine	Lédipasvir: ASC: ↑ 2 % C <sub>min</sub> : ↑ 2 % C <sub>max</sub> : ↑ 1 %	Aucune adaptation de la posologie n'est nécessaire.
	Sofosbuvir: ASC: ↑ 5 % C <sub>max</sub> : ↓ 4 %	
	Métabolite du sofosbuvir GS-331007 : ASC : $\uparrow$ 8 % $C_{min}$ : $\uparrow$ 10 % $C_{max}$ : $\uparrow$ 8 %	
	Rilpivirine: ASC: $\downarrow$ 5 % C <sub>min</sub> : $\downarrow$ 7 %	
Lédipasvir/Sofosbuvir (90 mg/400 mg une fois par jour)/ Ténofovir alafénamide	C <sub>max</sub> : ↓ 3 % Ténofovir alafénamide: ASC: ↑ 32 % C <sub>max</sub> : ↑ 3 %	
Sofosbuvir/Velpatasvir (400 mg/100 mg une fois par jour)/ Rilpivirine <sup>2</sup>	Sofosbuvir: $ASC: \leftrightarrow$ $C_{max}: \leftrightarrow$	Aucune adaptation de la posologie n'est nécessaire.
	$\begin{array}{l} \text{M\'etabolite du sofosbuvir GS-331007}: \\ \text{ASC}: \leftrightarrow \\ \text{$C_{\text{min}}$:} \leftrightarrow \\ \text{$C_{\text{max}}$:} \leftrightarrow \end{array}$	
	Velpatasvir: ASC: $\leftrightarrow$ $C_{min}$ : $\leftrightarrow$	
	$C_{max}$ : $\leftrightarrow$ Rilpivirine:  ASC: $\leftrightarrow$	
	$C_{\min}$ : $\leftrightarrow$	
	$C_{max}$ : $\leftrightarrow$	
Sofosbuvir/Velpatasvir/Vo	Sofosbuvir:	Aucune adaptation de la
xilaprévir	$ASC: \leftrightarrow$	posologie n'est nécessaire.
(400 mg/100 mg/100 mg + 100 mg une fois par jour) <sup>3</sup> / Emtricita bine/Rilpivirine/T	$ \begin{array}{c} C_{min} \colon NA \\ C_{max} \colon & \longleftrightarrow \end{array} $	
énofovir alafénamide	Métabolite du sofosbuvir GS-331007 :	
$(200 \mathrm{mg}/25 \mathrm{mg}/25 \mathrm{mg}$ une	$ASC: \leftrightarrow$	
fois par jour)	$C_{min}: NA$ $C_{max}: \longleftrightarrow$	
	Velpatasvir :	
	ASC : ↔	
	$C_{\min}: \leftrightarrow C_{\max}: \leftrightarrow$	
	Voxilaprévir:	

Médicament par classes thérapeutiques	Effets sur la concentration des médicaments Pourcentage moyen de variation de l'ASC, de la $C_{max}$ , de la $C_{min}$	Recommandation concernant la co- administration avec Emtricitabine/Rilpivirine/ Ténofovir alafénamide
	ASC: ↔	
	$C_{\min}$ : $\leftrightarrow$	
	$C_{max}: \longleftrightarrow$	
	P	
	Emtricitabine:	
	$\begin{array}{c} ASC: \leftrightarrow \\ C_{min}: \leftrightarrow \end{array}$	
	$C_{\max}: \leftrightarrow$	
	Chax · · ·	
	Rilpivirine:	
	ASC : ↔	
	$C_{\min}$ : $\leftrightarrow$	
	$C_{\max}$ : $\leftrightarrow$	
	Ténofovir alafénamide :	
	ASC: \frac{52}{9}%	
	C <sub>min</sub> : NA	
	C <sub>max</sub> : ↑ 32 %	
Sofosbuvir (400 mg une	Sofosbuvir:	Aucune adaptation de la
fois par jour)/	ASC : ↔	posologie n'est nécessaire.
Rilpivirine (25 mg une fois	C <sub>max</sub> : ↑ 21 %	
par jour)		
	Métabolite du sofosbuvir GS-331007 :	
	$ASC: \leftrightarrow$	
	$C_{\max}: \leftrightarrow$	
	Rilpivirine :	
	ASC : ↔	
	$C_{\min}$ : $\leftrightarrow$	
	$C_{max}$ : $\leftrightarrow$	
ANTICONVULSIVANTS	T =	
Carbamazépine	Interaction avec les composants	La co-administration est
Oxcarbazépine	d'Emtricitabine/Rilpivirine/Ténofovir	contre-indiquée.
Phénobarbital	alafénamide non étudiée. La co-administration	
Phénytoïne	peut entraîner une baisse significative des concentrations plasmatiques de rilpivirine	
	(induction du CYP3A) et de ténofovir	
	alafénamide (induction de la P-gp).	
GLUCOCORTICOÏDES		
Dexaméthasone	Interaction avec les composants	La co-administration est
(systémique, sauf	d'Emtricitabine/Rilpivirine/Ténofovir	contre-indiquée.
traitement en dose unique)	alafénamide non étudiée. Une baisse dose-	
	dépendante significative des concentrations	
	pla smatiques de rilpivirine est attendue (induction du CYP3A).	
INHIBITEURS DE LA PO		<u> </u>
Oméprazole (20 mg une	Oméprazole :	La co-administration est
fois par jour)/	ASC: ↓ 14 %	contre-indiquée.
Rilpivirine <sup>1</sup>		Ī
1	C <sub>min</sub> : NA	
	$C_{min}$ : NA $C_{max}$ : $\downarrow 14 \%$	
	C <sub>max</sub> : ↓ 14 %	
	$C_{max}: \downarrow 14 \%$ Rilpivirine:	
	$C_{max}: \downarrow 14 \%$ Rilpivirine: ASC: $\downarrow 40 \%$	
	$C_{max}: \downarrow 14 \%$ Rilpivirine:  ASC: $\downarrow 40 \%$ $C_{min}: \downarrow 33 \%$	
	$C_{max}: \downarrow 14 \%$ Rilpivirine: ASC: $\downarrow 40 \%$	

Médicament par classes thérapeutiques	Effets sur la concentration des médicaments Pourcentage moyen de variation de l'ASC, de la $C_{max}$ , de la $C_{min}$	Recommandation concernant la co- administration avec Emtricitabine/Rilpivirine/ Ténofovir alafénamide
Lansoprazole Rabéprazole Pantoprazole Ésoméprazole Dexlansoprazole	Interaction avec les composants d'Emtricitabine/Rilpivirine/Ténofovir a la fénamide non étudiée. Une baisse significative des concentrations plasmatiques de rilpivirine est attendue (réduction de l'absorption, augmentation du pH gastrique).	La co-administration est contre-indiquée.
PRODUITS À BASE DE P		
Millepertuis (Hypericum perforatum)	Interaction a vec les composants d'Emtricitabine/Rilpivirine/Ténofovir a la fénamide non étudiée. La co-administration peut entra îner une baisse significative des concentrations plasmatiques de rilpivirine (induction du CYP3A) et de ténofovir a la fénamide (induction de la P-gp).	La co-administration est contre-indiquée.
ANTAGONISTES DES RÉ	ECEPTEURS H <sub>2</sub>	
Famotidine (dose unique de 40 mg prise 12 heures avant la rilpivirine)/ Rilpivirine <sup>1</sup> Famotidine (dose unique de 40 mg prise 2 heures avant la rilpivirine)/ Rilpivirine <sup>1</sup> Famotidine (dose unique de 40 mg prise 4 heures après la rilpivirine)/ Rilpivirine <sup>1</sup> Cimétidine Nizatidine Ranitidine	$\begin{array}{l} \text{Rilpivirine:} \\ \text{ASC:} \downarrow 9 \% \\ \text{C}_{\text{min}} \colon \text{NA} \\ \text{C}_{\text{max}} \colon \leftrightarrow \\ \\ \text{Rilpivirine:} \\ \text{ASC:} \downarrow 76 \% \\ \text{C}_{\text{min}} \colon \text{NA} \\ \text{C}_{\text{max}} \colon \downarrow 85 \% \\ \text{Réduction del'absorption, augmentation du pH gastrique} \\ \\ \text{Rilpivirine:} \\ \text{ASC:} \uparrow 13 \% \\ \text{C}_{\text{min}} \colon \text{NA} \\ \text{C}_{\text{max}} \colon \uparrow 21 \% \\ \\ \text{Interaction a vec les composants d'Emtricitabine/Rilpivirine/Ténofovir a la fénamide non étudiée. La co-administration peut entraîner une baisse significative des concentrations plasmatiques de rilpivirine (réduction de l'absorption, augmentation du pH \\ \end{array}$	Seuls des antagonistes des récepteurs H <sub>2</sub> pouvant être administrés à raison d'une fois par jour doivent être utilisés. La prise des antagonistes des récepteurs H <sub>2</sub> doit se faire selon un schéma posologique bien défini, au moins 12 heures a vant ou au moins 4 heures a près la prise d'Emtricitabine/Rilpivirine/Ténofovir alaféna mide Viatris.
	gastrique).	
ANTIACIDES  Antiacides (p. ex., hydroxyde d'aluminium ou de magnésium, carbonate de calcium)	Interaction avec les composants d'Emtricitabine/Rilpivirine/Ténofovir alafénamide non étudiée. La co-administration peut entraîner une baisse significative des concentrations plasmatiques de rilpivirine (réduction de l'absorption, augmentation du pH gastrique).	La prise d'antiacides doit avoir lieu au moins 2 heures avantou au moins 4 heures après la prise d'Emtricitabine/Rilpivirine/ Ténofovir alafénamide Viatris.
CONTRACEPTIFS ORAU	$\overline{X}$	
Ethinylestradiol (0,035 mg une fois par jour)/ Rilpivirine	Ethinylestradiol:  ASC: $\leftrightarrow$ $C_{min}: \leftrightarrow$ $C_{max}: \uparrow 17 \%$	Aucune adaptation de la posologie n'est nécessaire.
Noréthistérone (1 mg une fois par jour)/ Rilpivirine	Noréthistérone : $ASC : \leftrightarrow \\ C_{min} : \leftrightarrow \\ C_{max} : \leftrightarrow$	

Médicament par classes thérapeutiques	Effets sur la concentration des médicaments Pourcentage moyen de variation de l'ASC, de la $C_{max}$ , de la $C_{min}$ Rilpivirine: $ASC: \leftrightarrow^* \\ C_{min}: \leftrightarrow^* \\ C_{max}: \leftrightarrow^* \\ *sur la base d'études antérieures$	Recommandation concernant la co- administration avec Emtricitabine/Rilpivirine/ Ténofovir alafénamide			
Norgestimate	Norelgestromine :	Aucune adaptation de la			
(0,180/0,215/0,250 mg	ASC : ↔	posologie n'est nécessaire.			
1x/jour)/	$ASC: \leftrightarrow C_{\min}: \leftrightarrow$	posologie ii est necessaire.			
Éthinylestradiol (0,025 mg 1x/jour)/	$C_{\max}: \leftrightarrow$				
Emtricitabine/Ténofovir	Norgestrel:				
alafénamide (200/25 mg	ASC : ↔				
1x/jour)	C <sub>min</sub> : ↔				
	$C_{\max}$ : $\leftrightarrow$				
	Éthinylestradiol:				
	$ASC: \leftrightarrow C$				
	$\begin{array}{c} C_{\min} : \longleftrightarrow \\ C_{\max} : \longleftrightarrow \end{array}$				
ANALGESIQUES NARCO					
Méthadone (60 à 100 mg	R(-) méthadone :	Aucune adaptation de la			
une fois par jour, posologie	ASC : ↓ 16 %	posologie n'est nécessaire.			
personnalisée)/	C <sub>min</sub> : ↓ 22 %	1 8			
Rilpivirine	C <sub>max</sub> : ↓ 14 %	Une surveillance clinique est recommandée car il peut			
	S(+) méthadone :	être nécessaire d'adapter le			
	ASC : ↓ 16 %	traitement d'entretien à la			
	C <sub>min</sub> : ↓ 21 %	méthadone chez certains			
	C <sub>max</sub> : ↓ 13 %	patients.			
	Rilpivirine:				
	ASC : ↔*				
	$C_{\min}: \leftrightarrow^*$				
	$C_{max}: \leftrightarrow^*$				
	*sur la base d'études antérieures				
ANALGÉSIQUES	n / 1	A 1 1 4 4			
Paracétamol (500 mg, dose	Paracétamol:	Aucune adaptation de la			
unique)/ Rilpivirine <sup>1</sup>	$ASC: \leftrightarrow C_{min}: NA$	posologie n'est nécessaire.			
Kubianic	$C_{\min}$ . IVA $C_{\max}$ : $\leftrightarrow$				
	Cmax · · · /				
	Rilpivirine:				
	ASC : ↔				
	C <sub>min</sub> : ↑ 26 %				
	$C_{max}: \longleftrightarrow$				
ANTIARYTHMIQUES	T				
Digoxine/Rilpivirine	Digoxine:	Aucune adaptation de la			
	$ASC: \leftrightarrow C \rightarrow MA$	posologie n'est nécessaire.			
	C <sub>min</sub> : NA				
ANTICOAGULANTS	$C_{\max}$ : $\leftrightarrow$				
Dabigatran étexilate	Interaction avec les composants	La co-administration doit			
Zuoigatian otoxilato	d'Emtricitabine/Rilpivirine/Ténofovir	se faire avec prudence.			
	a la fénamide non étudiée. On ne peut exclure un	P			
	risque d'augmentation des concentrations				
	plasmatiques de dabigatran (inhibition de la P-gp				
1	intestinale).				

Médicament par classes	Effets sur la concentration des médicaments	Recommandation
thérapeutiques	Pourcentage moyen de variation de l'ASC, de la C <sub>max</sub> , de la C <sub>min</sub>	concernant la co- administration avec Emtricitabine/Rilpivirine/ Ténofovir alafénamide
IMMUNOSUPPRESSEUR	S	
Ciclosporine	Interaction avec les composants d'Emtricitabine/Rilpivirine/Ténofovir alafénamide non étudiée. Une augmentation des concentrations plasmatiques de rilpivirine (inhibition des enzymes du CYP3A) et de ténofovir alafénamide (inhibition de la P-gp) est attendue en cas de co-administration de ciclosporine.	La co-administration n'est pas recommandée.
ANTIDIABÉTIQUES		
Metfomine (850 mg, dose unique)/ Rilpivirine		Aucune adaptation de la posologie n'est nécessaire.
INHIBITEURS DE L'HM		
Atorvastatine (40 mg une fois par jour)/Rilpivirine <sup>1</sup>	Atorvastatine: ASC: ↔ C <sub>min</sub> : ↓ 15 % C <sub>max</sub> : ↑ 35 %  Rilpivirine: ASC: ↔	Aucune adaptation de la posologie n'est nécessaire.
INTIDITETIDE DE LA DI	$C_{min}: \leftrightarrow C_{max}: \downarrow 9 \%$	
	IOSPHODIESTÉRASE DE TYPE 5 (PDE-5) Sildénafil :	Ayayna adaptation de la
Sildénafil (50 mg, dose unique)/ Rilpivirine <sup>1</sup>	$\begin{array}{l} ASC: \leftrightarrow \\ C_{min}: NA \\ C_{max}: \leftrightarrow \end{array}$	Aucune adaptation de la posologie n'est nécessaire.
	$\begin{aligned} & \text{Rilpivirine:} \\ & \text{ASC:} \leftrightarrow \\ & \text{C}_{\text{min}} : \leftrightarrow \\ & \text{C}_{\text{max}} : \leftrightarrow \end{aligned}$	
Vardénafil Tadalafil	Interaction avec les composants d'Emtricitabine/Rilpivirine/Ténofovir alafénamide non étudiée. Ces médicaments appartiennent à une classe pour laquelle des interactions similaires sont prévisibles.	Aucune adaptation de la posologie n'est nécessaire.
HYPNOTIQUES/SEDATII		
Midazolam (2,5 mg, par voie orale, dose unique)/ Ténofovir alafénamide	$\begin{aligned} & \text{Midazolam}: \\ & \text{ASC}: \uparrow 12 \text{ \%} \\ & \text{C}_{\text{min}}: \text{NA} \\ & \text{C}_{\text{max}}: \uparrow 2 \text{ \%} \end{aligned}$	Aucune adaptation de la posologie n'est nécessaire.
Midazolam (1 mg, par voie intraveineuse, dose unique)/ Ténofovir a la fénamide  NA = non applicable	$\begin{array}{l} \mbox{Midazolam}: \\ \mbox{ASC}: \uparrow 8 \ \% \\ \mbox{C}_{\mbox{\scriptsize min}}: \mbox{NA} \\ \mbox{C}_{\mbox{\scriptsize max}}: \downarrow 1 \ \% \end{array}$	

#### NA = non applicable

- 1 Cette étude d'interactions a été réalisée avec une dose de chlorhydrate de rilpivirine supérieure à la dose recommandée, pour évaluer l'effet maximal sur le médicament co-administré. La recommandation posologique est applicable à la dose de rilpivirine recommandée de 25 mg une fois par jour.
- Étude menée sur emtricitabine/rilpivirine/fumarate de ténofovir disoproxil sous la forme d'un comprimé d'association à dose fixe.
- Étude menée avec du voxilaprévir 100 mg supplémentaire pour atteindre les expositions aux voxilaprévir attendues chez les patients infectés par le VHC.

## Études menées avec d'autres médicaments

Au vu des études d'interactions médicamenteuses menées avec les composants d'Emtricitabine/Rilpivirine/Ténofovir alafénamide Viatris, aucune interaction cliniquement significative n'est attendue lorsqu'Emtricitabine/Rilpivirine/Ténofovir alafénamide Viatris est associé aux médicaments suivants : buprénorphine, naloxone et norbuprénorphine.

#### 4.6 Fertilité, grossesse et allaitement

#### Femmes en âge de procréer/contraception chez les hommes et les femmes

L'utilisation d'Emtricitabine/Rilpivirine/Ténofovir alafénamide Viatris doit s'accompagner d'une méthode de contraception efficace.

#### Grossesse

Aucune étude appropriée et contrôlée n'a été menée avec Emtricitabine/Rilpivirine/Ténofovir alafénamide Viatris ou ses composants chez la femme enceinte.

Il existe des données limitées (moins de 300 grossesses) sur l'utilisation du ténofovir alafénamide chez la femme enceinte. Un nombre modéré de données chez la femme enceinte (entre 300 et 1 000 grossesses) n'a mis en évidence aucun effet malformatif, ni toxique pour le fœtus ou le nouveauné de la rilpivirine (voir rubriques 4.4, 5.1 et 5.2). Des niveaux d'exposition plus faibles à la rilpivirine ont été observés au cours de la grossesse, par conséquent la charge virale doit être étroitement surveillée. Un grand nombre de grossesses (plus de 1 000 grossesses exposées) n'a mis en évidence aucun effet malformatif, ni toxique pour le fœtus ou le nouveau-né de l'emtricitabine.

Les études effectuées chez l'animal n'ont pas mis en évidence d'effets délétères directs ou indirects des composants d'Emtricitabine/Rilpivirine/Ténofovir alafénamide Viatris sur la reproduction (voir rubrique 5.3).

Emtricitabine/Rilpivirine/Ténofovir alafénamide Viatris ne doit être utilisé pendant la grossesse que si le bénéfice potentiel justifie le risque potentiel pour le fœtus.

#### Allaitement

L'emtricitabine est excrétée dans le lait maternel. On ne sait pas si la rilpivirine ou le ténofovir alafénamide sont excrétés dans le lait maternel. Les études effectuées chez l'animal ont montré que le ténofovir est excrété dans le lait. La rilpivirine est excrétée dans le lait chez le rat.

Il n'existe pas de données suffisantes sur les effets de chacun des composants d'Emtricitabine/Rilpivirine/Ténofovir alafénamide Viatris chez les nouveau-nés/nourrissons.

En raison du risque d'effets indésirables chez les nourrissons allaités, les femmes devraient être avisées de ne pas allaiter si elles reçoivent Emtricitabine/Rilpivirine/Ténofovir alafénamide Viatris.

Afin d'éviter la transmission du virus au nourrisson, il est déconseillé aux femmes vivant avec le VIH d'allaiter leur nourrisson.

## Fertilité

Aucune donnée relative à l'effet d'Emtricitabine/Rilpivirine/Ténofovir alafénamide Viatris sur la fertilité chez l'être humain n'est actuellement disponible. Les études effectuées chez l'animal n'ont pas mis en évidence d'effets délétères de l'emtricitabine, du chlorhydrate de rilpivirine ou du ténofovir alafénamide sur la fertilité (voir rubrique 5.3).

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

Emtricitabine/Rilpivirine/Ténofovir alafénamide Viatris peut avoir une influence mineure sur l'aptitude à conduire des véhicules et à utiliser des machines. Les patients doivent être informés qu'une fatigue, des vertiges et une somnolence ont été rapportés au cours de traitements avec les composants d'Emtricitabine/Rilpivirine/Ténofovir alafénamide Viatris (voir rubrique 4.8). Ces éléments sont à prendre en compte lorsque l'on évalue la capacité d'un patient à conduire ou à utiliser une machine.

#### 4.8 Effets indésirables

## Résumé du profil de sécurité d'emploi

Dans les études cliniques chez des patients naïfs de traitement traités par emtricitabine + ténofovir alafénamide en association avec elvitégravir + cobicistat, les effets indésirables les plus fréquemment rapportés étaient des nausées (11 %), des diarrhées (7 %) et des céphalées (6 %). Dans les études cliniques chez des patients naïfs de traitement traités par le chlorhydrate de rilpivirine en association avec emtricitabine + fumarate de ténofovir disoproxil, les effets indésirables les plus fréquemment rapportés étaient des nausées (9 %), des sensations vertigineuses (8 %), des rêves anormaux (8 %), des céphalées (6 %), des diarrhées (5 %) et des insomnies (5 %).

#### Tableau récapitulatif des effets indésirables

L'évaluation des effets indésirables repose sur les données de sécurité issues de l'ensemble des études de phase II et III dans lesquelles des patients ont reçu emtricitabine + ténofovir alafénamide avec elvitégravir + cobicistat sous la forme d'une association à dose fixe, sur les données groupées de patients ayant reçu 25 mg de rilpivirine une fois par jour en association avec d'autres médicaments antirétroviraux dans les études contrôlées TMC278-C209 et TMC278-C215, de patients ayant reçu Emtricitabine/Rilpivirine/Ténofovir alafénamide dans les études GS-US-366-1216 et GS-US-366-1160, et sur les données recueillies depuis la commercialisation.

Les effets indésirables figurant dans le tableau 2 sont présentés par classe de systèmes d'organes et par ordre décroissant de fréquence. Les fréquences sont définies comme suit : très fréquent ( $\geq 1/100$ ), fréquent ( $\geq 1/100$ ) a < 1/100) ou peu fréquent ( $\geq 1/100$ ).

Tableau 2 : liste des effets indésirables

Fréquence	Effet indésirable				
Affections hémat	Affections hématologiques et du système lymphatique				
Fréquent :	Fréquent : diminution du nombre de globules blancs <sup>1</sup> , diminution du taux d'hémoglobine <sup>1</sup> , diminution du nombre de plaquettes <sup>1</sup>				
Peu fréquent :	anémie <sup>2</sup>				
Affections du syst	tème immunitaire				
Peu fréquent :	syndrome de restauration immunitaire <sup>1</sup>				
Troubles du métabolisme et de la nutrition					
Très fréquent :	augmentation du taux de cholestérol total (à jeun) <sup>1</sup> , augmentation du taux de cholestérol LDL (à jeun) <sup>1</sup>				
Fréquent :	diminution de l'appétit <sup>1</sup> , augmentation du taux de triglycérides (à jeun) <sup>1</sup>				
Affections psychi	atriques				
Très fréquent :	insomnie <sup>1</sup>				
Fréquent :	dépression <sup>1</sup> , rêves anormaux <sup>1,3</sup> , troubles du sommeil <sup>1</sup> , humeur depressive <sup>1</sup>				
Affections du syst					
Très fréquent :	céphalées <sup>1,3</sup> , sensations vertigineuses <sup>1,3</sup>				
Fréquent :	somnolence <sup>1</sup>				

Fréquence	Effet indésirable
Affections gastro	-intestinales
Très fréquent :	nausées <sup>1,3</sup> , augmentation de l'amylase pancréatique <sup>1</sup>
Fréquent :	douleurs abdominales <sup>1,3</sup> , vomissements <sup>1,3</sup> , augmentation de la lipase <sup>1</sup> , gêne abdominale <sup>1</sup> , sécheresse buccale <sup>1</sup> , flatulences <sup>3</sup> , diarrhées <sup>3</sup>
Peu fréquent :	dyspepsie <sup>3</sup>
Affections hépato	
Très fréquent :	augmentation des transaminases (ASAT et/ou ALAT) <sup>1</sup>
Fréquent :	augmentation de la bilirubine <sup>1</sup>
Affections de la p	peau et du tissu sous-cutané
Fréquent :	éruption cutanée <sup>1,3</sup>
Peu fréquent :	réactions cutanées sévères a vec symptômes systémiques <sup>4</sup> , angiœdème <sup>5, 6</sup> , prurit <sup>3</sup> , urticaire <sup>6</sup>
Affections muscu	lo-squelettiques et systémiques
Peu fréquent :	arthralgies <sup>3</sup>
Troubles générai	ıx et anomalies au site d'administration
Fréquent :	fatigue <sup>1,3</sup>

- 1 Effets indésirables identifiés lors des études cliniques menées avec la rilpivirine.
- 2 Cet effet indésirable n'a pas été observé lors des études de phase III menées avec emtricitabine + ténofovir alafénamide en association avec elvitégravir + cobicistat ni dans les études de phase III menées avec Emtricitabine/Rilpivirine/Ténofovir alafénamide, mais il a été identifié lors des études cliniques ou depuis la commercialisation pour l'emtricitabine en association avec d'autres antirétroviraux.
- 3 Effets indésirables identifiés lors des études cliniques menées avec des produits contenant emtricitabine + ténofovir alafénamide.
- 4 Effet indésirable identifié dans le cadre de la pharmacovigilance depuis la commercialisation de l'association emtricitabine/rilpivirine/fumarate de ténofovir disoproxil.
- 5 Effet indésirable identifié dans le cadre de la pharmacovigilance depuis la commercialisation de produits contenant de l'emtricitabine.
- 6 Effet indésirable identifié dans le cadre de la pharmacovigilance depuis la commercialisation de produits contenant du ténofovir alafénamide.

# Anomalies biologiques

Modifications de la créatinine sérique pour les traitements à base de rilpivirine

Les données groupées des études de phase III TMC278-C209 et TMC278-C215 chez des patients naïfs de traitement démontrent également que la créatinine sérique a augmenté et que le débit de filtration glomérulaire estimé (DFGe) a diminué au cours des 96 semaines de traitement par la rilpivirine. La plupart des cas d'augmentation de la créatinine et de baisse du DFGe sont survenues au cours des quatre premières semaines de traitement. Au cours des 96 semaines de traitement par la rilpivirine, des variations moyennes de 0,1 mg/dL (intervalle : -0,3 mg/dL à 0,6 mg/dL) pour la créatinine et -13,3 mL/min/1,73 m² (intervalle : -63,7 mL/min/1,73 m² à 40,1 mL/min/1,73 m²) pour le DFGe ont été observées. Chez les patients souffrant d'une insuffisance rénale légère ou modérée lors de leur entrée dans l'étude, l'augmentation de la créatinine sérique observée était similaire à celle des patients dont la fonction rénale était normale. Ces augmentations ne reflètent pas un changement concret du débit de filtration glomérulaire (DFG).

#### Modifications des paramètres lipidiques

Dans les études menées chez des patients naïfs de traitement recevant les associations emtricitabine + ténofovir alafénamide (FTC + TAF) ou emtricitabine + fumarate de ténofovir disoproxil (FTC + TDF), administrées dans les deux cas avec elvitégravir + cobicistat sous la forme d'une association à dose fixe, des augmentations par rapport aux valeurs à l'inclusion ont été observées dans les deux groupes de traitement à la semaine 144 pour les paramètres lipidiques mesurés à jeun, c.-à-d. le cholestérol total, le cholestérol LDL direct et le cholestérol HDL et les triglycérides. L'augmentation médiane de ces paramètres par rapport aux valeurs initiales a été plus importante chez les patients ayant reçu FTC + TAF que chez les patients ayant reçu FTC + TDF, (p < 0,001 pour la différence entre les groupes de traitement pour les mesures à jeun du cholestérol total, du cholestérol LDL direct et du cholestérol HDL et des triglycérides). La variation médiane (Q1, Q3) du ratio entre le cholestérol total et le cholestérol HDL entre l'inclusion et la semaine 144 a été de 0,2 (-0,3; 0,7) chez les patients ayant reçu FTC + TAF et de 0,1 (-0,4; 0,6) chez les patients ayant reçu FTC + TDF (p = 0,006 pour la différence entre les groupes de traitement).

Le changement d'un traitement à base de TDF pour l'emtricitabine/rilpivirine/ténofovir alafénamide peut entraîner de légères augmentations des paramètres lipidiques. Dans une étude menée chez des patients virologiquement contrôlés ayant changé leur traitement par FTC/RPV/TDF pour Emtricitabine/Rilpivirine/Ténofovir alafénamide (étude GS-US-366-1216), des augmentations par rapport aux valeurs initiales ont été observées lors des mesures à jeun du cholestérol total, du cholestérol LDL direct, du cholestérol HDL et des triglycérides dans le groupe Emtricitabine/Rilpivirine/Ténofovir alafénamide, et aucune variation cliniquement significative n'a été observée dans les deux groupes de traitement pour les valeurs médianes du ratio entre le cholestérol total et le cholestérol HDL mesurées à jeun entre l'initiation du traitement et la semaine 96. Dans une étude menée chez des patients virologiquement contrôlés ayant changé leur traitement par EFV/FTC/TDF pour l'emtricitabine/rilpivirine/ténofovir alafénamide Viatris (étude GS-US-366-1160), des diminutions par rapport aux valeurs initiales ont été observées pour les valeurs à jeun du cholestérol total et du cholestérol HDL dans le groupe sous emtricitabine/rilpivirine/ténofovir alafénamide, aucune variation cliniquement significative n'a été observée dans les deux groupes de traitement pour les valeurs médianes du ratio entre le cholestérol total et le cholestérol HDL, du cholestérol LDL direct ou des triglycérides mesurées à jeun entre l'initiation du traitement et la semaine 96.

#### Cortisol

Dans les études groupées de phase III TMC278-C209 et TMC278-C215 chez des patients naïfs de traitement, il a été observé à la semaine 96 une variation moyenne globale par rapport aux valeurs initiales du taux basal de cortisol de -19,1 (-30,85 ; -7,37) nmol/L dans le bras rilpivirine et de -0,6 (-13,29 ; 12,17) nmol/L dans le bras éfavirenz. À la semaine 96, la variation moyenne par rapport aux valeurs initiales des taux de cortisol stimulés par l'ACTH était plus faible dans le bras rilpivirine (+18,4  $\pm$  8,6 nmol/L) que dans le bras éfavirenz (+54,1  $\pm$  7,24 nmol/L). Dans le bras rilpivirine, les valeurs moyennes du cortisol basal et du cortisol stimulé par l'ACTH à la semaine 96, se situaient dans les normes. Ces variations des paramètres de tolérance surrénaliens n'étaient pas cliniquement significatives. Il n'a pas été noté de signes ou symptômes évocateurs d'un dysfonctionnement surrénalien ou gonadique chez l'adulte.

## Description de certains effets indésirables particuliers

## Paramètres métaboliques

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

### Syndrome de restauration immunitaire

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

#### Ostéonécrose

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

#### Réactions cutanées sévères

Des réactions cutanées sévères avec symptômes systémiques ont été rapportées depuis la commercialisation de l'association emtricitabine/rilpivirine/fumarate de ténofovir disoproxil, notamment des éruptions cutanées accompagnées de fièvre, de phlyctènes, de conjonctivite, d'angiœdème, d'élévation des paramètres de la fonction hépatique et/ou d'éosinophilie.

#### Population pédiatrique

La sécurité de l'emtricitabine + ténofovir alafénamide a été évaluée sur 48 semaines au cours d'une étude clinique en ouvert (GS-US-292-0106) pendant laquelle 50 patients pédiatriques infectés par le VIH-1, naïfs de traitement, âgés de 12 à < 18 ans, ont reçu l'emtricitabine + ténofovir alafénamide en association avec elvitégravir + cobicistat sous la forme d'association à dose fixe. Dans cette étude, le profil de sécurité d'emploi chez les patients adolescents a été similaire à celui observé chez l'adulte (voir rubrique 5.1).

L'évaluation de la sécurité d'emploi de la rilpivirine est basée sur les données de la semaine 48 issues d'une étude en ouvert à bras unique (TMC278-C213) incluant 36 patients pédiatriques âgés de 12 à < 18 ans et pesant au moins 32 kg. Aucun patient n'a arrêté le traitement par rilpivirine en raison d'effets indésirables. Aucun nouvel effet indésirable n'a été identifié en comparaison aux effets indésirables observés chez l'adulte. La plupart des effets indésirables ont été de grade 1 ou 2. Les effets indésirables (tous grades confondus) très fréquents ont été : céphalées, dépression, somnolence et nausées. Aucune anomalie biologique de grade 3 ou 4 pour les taux d'ASAT/d'ALAT ou aucun effet indésirable de grade 3 ou 4 d'augmentation des transaminases n'ont été rapportés (voir rubrique 5.1).

#### Autres populations particulières

#### Patients présentant une insuffisance rénale

La sécurité de l'emtricitabine + ténofovir alafénamide a été évaluée sur 144 semaines au cours d'une étude clinique en ouvert (GS-US-292-0112) dans laquelle 248 patients infectés par le VIH-1, naïfs de traitement (n = 6) ou virologiquement contrôlés (n = 242) et présentant une insuffisance rénale légère à modérée (débit de filtration glomérulaire estimé selon la formule de Cockcroft-Gault [DFGe<sub>CG</sub>] : 30 à 69 mL/min) ont reçu emtricitabine + ténofovir alafénamide en association avec elvitégravir + cobicistat sous la forme d'une association à dose fixe. Le profil de sécurité d'emploi chez les patients présentant une insuffisance rénale légère à modérée a été similaire à celui observé chez les patients présentant une fonction rénale normale (voir rubrique 5.1).

La sécurité de l'emtricitabine + ténofovir alafénamide a été évaluée pendant 48 semaines dans une étude clinique en ouvert, à bras unique (GS-US-292-1825) pendant laquelle 55 patients infectés par le VIH-1 virologiquement contrôlés et atteints d'insuffisance rénale terminale (DFGe<sub>CG</sub> < 15 mL/min) placés sous hémodialyse chronique ont reçu l'emtricitabine + ténofovir alafénamide en association avec l'elvitégravir + cobicistat sous forme d'association à dose fixe en comprimé. Aucun nouveau problème de sécurité n'a été identifié chez les patients atteints d'insuffisance rénale terminale placés sous hémodialyse chronique recevant l'emtricitabine + le ténofovir alafénamide, administré avec l'elvitégravir + le cobicistat en association à dose fixe en comprimé (voir rubrique 5.2).

#### Patients co-infectés par le VIH et le VHB

La sécurité de l'emtricitabine + ténofovir alafénamide en association avec elvitégravir + cobicistat sous la forme d'une association à dose fixe (elvitégravir/cobicistat/emtricitabine/ténofovir alafénamide [E/C/F/TAF]) a été évaluée chez 72 patients co-infectés par le VIH et le VHB recevant un traitement pour le VIH au cours d'une étude clinique en ouvert (GS-US-292-1249) jusqu'à la semaine 48, au cours de laquelle les patients sont passés d'un autre traitement antirétroviral (qui comprenait du TDF pour 69 des 72 patients) à l'association E/C/F/TAF. En se basant sur ces données limitées, le profil de sécurité d'emploi de l'emtricitabine + ténofovir alafénamide en association avec elvitégravir + cobicistat sous la forme d'une association à dose fixe chez les patients co-infectés par le VIH et le VHB était similaire à celui observé chez les patients infectés uniquement par le VIH-1.

Chez les patients co-infectés par le virus de l'hépatite B ou C ayant reçu la rilpivirine, l'incidence de l'augmentation des enzymes hépatiques a été plus élevée que chez les patients recevant la rilpivirine mais qui n'étaient pas co-infectés. L'exposition pharmacocinétique de la rilpivirine a été comparable chez les patients co-infectés et chez les patients sans co-infection.

#### Déclaration des effets indésirables suspectés

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

# 4.9 Surdosage

En cas de surdosage, le patient doit être surveillé afin d'identifier d'éventuelles manifestations de toxicités (voir rubrique 4.8), et un traitement symptomatique adapté, incluant l'observation de l'état clinique du patient et la surveillance des signes vitaux et de son ECG (intervalle QT), devra au besoin être mis en œuvre.

Il n'existe pas d'antidote spécifique en cas de surdosage d'Emtricitabine/Rilpivirine/Ténofovir alafénamide Viatris. On peut éliminer jusqu'à 30 % de la dose d'emtricitabine par hémodialyse. Le ténofovir est efficacement éliminé par hémodialyse, avec un coefficient d'extraction d'environ 54 %. On ignore si l'emtricitabine ou le ténofovir peuvent être éliminés par dialyse péritonéale. Étant donné que la rilpivirine est fortement liée aux protéines, il est peu probable que la dialyse entraîne une élimination significative du principe actif. Une prise en charge complémentaire selon la situation clinique ou telle que recommandée par le centre antipoison devra être réalisée, quand cela est possible.

# 5. PROPRIÉTÉS PHARMACOLOGIQUES

#### 5.1 Propriétés pharmacodynamiques

Classe pharmacothérapeutique : antiviral à usage systémique ; antiviraux pour le traitement de l'infection par le VIH, association de substances, code ATC : J05AR19.

#### Mécanisme d'action et effets pharmacodynamiques

L'emtricitabine est un inhibiteur nucléosidique de la transcriptase inverse (INTI) et un analogue de la 2'-désoxycytidine. L'emtricitabine est phosphorylée par des enzymes cellulaires pour former l'emtricitabine triphosphate. L'emtricitabine triphosphate inhibe la transcriptase inverse (TI) du VIH-1 de manière compétitive, ce qui aboutit à l'arrêt de l'élongation de la chaîne d'acide désoxyribonucléique (ADN). L'emtricitabine a une activité contre le VIH-1, le VIH-2 et le VHB.

La rilpivirine est un INNTI de type diarylpyrimidine du VIH-1. L'activité de la rilpivirine est médiée par l'inhibition non compétitive de la transcriptase inverse du VIH-1. La rilpivirine n'inhibe pas les ADN polymérases cellulaires humaines  $\alpha$ ,  $\beta$  ni l'ADN polymérase mitochondrial  $\gamma$ .

Le ténofovir alafénamide est un inhibiteur nucléotidique de la transcriptase inverse (INtTI) et une prodrogue du ténofovir (analogue de la 2'-désoxyadénosine monophosphate). En raison de sa stabilité plasmatique accrue et de son activation intracellulaire via hydrolyse par la cathepsine A, le ténofovir alafénamide est plus efficace que le fumarate de ténofovir disoproxil pour concentrer le ténofovir dans les cellules mononucléées du sang périphérique (CMSP) (y compris les lymphocytes et les autres cellules ciblées par le VIH) et les macrophages. Le ténofovir intracellulaire est ensuite phosphorylé pour former le métabolite actif, le ténofovir diphosphate. Le ténofovir diphosphate inhibe la transcriptase inverse du VIH, ce qui aboutit à l'arrêt de l'élongation de la chaîne d'ADN. Le ténofovir a une activité contre le VIH-1, le VIH-2 et le VHB.

## Activité antivirale in vitro

Les associations d'emtricitabine, de rilpivirine et de ténofovir alafénamide n'ont pas eu d'effets antagonistes et ont démontré des effets synergiques les uns avec les autres lors de tests en culture cellulaire évaluant l'activité antivirale des associations.

L'activité antivirale de l'emtricitabine sur des isolats cliniques et de laboratoire de VIH-1 a été évaluée sur des lignées de cellules lymphoblastoïdes, la lignée cellulaire MAGI CCR5 et les cellules mononucléées du sang périphérique (CMSP). Les valeurs de la concentration efficace à 50 % (CE $_{50}$ ) pour l'emtricitabine étaient comprises entre 0,0013 et 0,64  $\mu$ M. L'emtricitabine a présenté une activité antivirale en culture cellulaire contre les sous-types A, B, C, D, E, F et G du VIH-1 (valeurs de CE $_{50}$  comprises entre 0,007 et 0,075  $\mu$ M) et a montré une activité contre le VIH-2 (valeurs de la CE $_{50}$  comprises entre 0,007 et 1,5  $\mu$ M).

La rilpivirine a démontré une activité antivirale contre les souches de laboratoire de VIH-1 de type sauvage dans une lignée cellulaire T présentant une infection aiguë avec une valeur de CE<sub>50</sub> médiane pour le VIH-1/IIIB de 0,73 nM (0,27 ng/mL). La rilpivirine a également démontré une activité antivirale contre un large panel d'isolats primaires de VIH-1 du groupe M (sous-types A, B, C, D, F, G, H) avec des valeurs de la CE<sub>50</sub> comprises entre 0,07 et 1,01 nM (0,03 à 0,37 ng/mL) et d'isolats primaires du groupe O avec des valeurs de la CE<sub>50</sub> comprises entre 2,88 et 8,45 nM (1,06 à 3,10 ng/mL) et elle a démontré une activité *in vitro* limitée contre le VIH-2 avec des valeurs de la CE<sub>50</sub> comprises entre 2 510 et 10 830 nM (920 à 3 970 ng/mL).

L'activité antivirale du ténofovir alafénamide sur des isolats cliniques et de laboratoire du sous-type B du VIH-1 a été évaluée sur des lignées de cellules lymphoblastoïdes, des cellules mononucléées du sang périphérique (CMSP), des monocytes/macrophages primaires et des lymphocytes T CD4+. Les valeurs de la CE<sub>50</sub> du ténofovir alafénamide étaient comprises entre 2,0 et 14,7 nM. Le ténofovir alafénamide a présenté une activité antivirale en culture cellulaire contre tous les groupes du VIH-1 (M, N et O), y compris les sous-types A, B, C, D, E, F et G (valeurs de la CE<sub>50</sub> comprises entre 0,10 et 12,0 nM) et a présenté une activité contre le VIH-2 (valeurs de la CE<sub>50</sub> comprises entre 0,91 et 2,63 nM).

# Résistance

Compte tenu de toutes les données disponibles *in vitro* et des données obtenues chez les patients naïfs de traitement, les mutations suivantes de la transcriptase inverse du VIH-1, lorsqu'elles étaient présentes lors de l'entrée dans l'étude, peuvent affecter l'activité d'Emtricitabine/Rilpivirine/Ténofovir alafénamide Viatris : K65R, K70E, K101E, K101P, E138A, E138G, E138K, E138Q, E138R, V179L, Y181C, Y181I, Y181V, M184I, M184V, Y188L, H221Y, F227C, M230I, M230L et l'association des mutations L100I et de K103N.

Un impact négatif de mutations associées aux INNTI autres que celles énumérées ci-dessus (p. ex., les mutations K103N ou L100I isolées) ne peut être exclu car ceci n'a pas été étudié *in vivo* chez un nombre suffisant de patients.

Tout comme pour les autres médicaments antirétroviraux, les tests de résistance et/ou les données de résistance antérieures doivent guider l'utilisation d'Emtricitabine/Rilpivirine/Ténofovir alafénamide Viatris (voir rubrique 4.4).

#### In vitro

Une diminution de la sensibilité à l'emtricitabine est associée aux mutations M184V/I au niveau de la transcriptase inverse du VIH-1.

Les souches résistantes à la rilpivirine ont été sélectionnées en culture cellulaire à partir de VIH-1 de type sauvage d'origines et de sous-types différents, ainsi que du VIH-1 résistant aux INNTI. Les substitutions d'acides aminés les plus fréquemment observées qui ont émergé incluaient : L100I, K101E, V108I, E138K, V179F, Y181C, H221Y, F227C et M230I.

Les isolats de VIH-1 présentant une diminution de la sensibilité au ténofovir alafénamide ont exprimé une mutation K65R au niveau de la transcriptase inverse du VIH-1; par ailleurs, une mutation K70E au niveau de la transcriptase inverse du VIH-1 a été observée de façon transitoire.

Chez les patients adultes naïfs de traitement

Dans l'analyse groupée à 144 semaines des patients naïfs de traitement antirétroviral ayant reçu l'association elvitégravir/cobicistat/emtricitabine/ténofovir alafénamide (E/C/F/TAF) au cours des études de phase III GS-US-292-0104 et GS-US-292-0111, l'apparition d'une ou plusieurs mutations primaires associées à une résistance a été observée dans les isolats de VIH-1 de 12 des 866 patients (1,4 %) traités par E/C/F/TAF. Parmi ces 12 isolats de VIH-1, les mutations rencontrées étaient M184V/I (n = 11) et K65R/N (n = 2) au niveau de la transcriptase inverse et T66T/A/I/V (n = 2), E92Q (n = 4), Q148Q/R (n = 1) et N155H (n = 2) au niveau de l'intégrase.

Dans l'analyse groupée à 96 semaines pour les patients ayant reçu l'association emtricitabine/fumarate de ténofovir disoproxil (FTC/TDF) + chlorhydrate de rilpivirine au cours des études cliniques de phase III TMC278-C209 et TMC278-C215, les isolats de VIH-1 provenant de 43 patients présentaient une substitution d'acides aminés associée à une résistance aux INNTI (n = 39) ou aux INTI (n = 41). Les mutations associées à la résistance aux INNTI les plus fréquentes étaient : V90I, K101E, E138K/Q, V179I, Y181C, V189I, H221Y et F227C. La présence de la mutation V90I et de la mutation V189I à l'inclusion n'a pas affecté la réponse. Cinquante-deux pour cent des isolats de VIH-1 pour lesquels une résistance est apparue dans le groupe rilpivirine ont développé des mutations concomitantes de résistance aux INTI et aux INTI, le plus fréquemment E138K et M184V. Les mutations associées à une résistance aux INTI qui sont apparues chez 3 isolats de patients ou plus étaient : K65R, K70E, M184V/I et K219E.

Jusqu'à la semaine 96, les patients du groupe rilpivirine dont la charge virale initiale était  $\leq 100~000$  copies/mL ont été moins nombreux à présenter des substitutions émergentes associées à une résistance et/ou une résistance phénotypique à la rilpivirine (7/288) que les patients dont la charge virale initiale était > 100~000 copies/mL (30/262).

#### Chez les patients virologiquement contrôlés

L'apparition d'une résistance (M184M/I) a été observée chez un patient au cours d'une étude clinique menée chez des patients virologiquement contrôlés qui ont changé leur traitement à base d'emtricitabine + fumarate de ténofovir disoproxil pour E/C/F/TAF sous la forme d'une association à dose fixe (GS-US-292-0109, n = 959).

Aucune mutation associée à une résistance au cours du traitement n'a été détectée jusqu'à la Semaine 96, chez les patients ayant changé leur traitement par association d'emtricitabine/rilpivirine/fumarate de ténofovir disoproxil (FTC/RPV/TDF) ou d'éfavirenz/emtricitabine/fumarate de ténofovir disoproxil (EFV/FTC/TDF) pour l'emtricitabine/rilpivirine/ténofovir alafénamide (études GS-US-366-1216 et GS-US-366-1160 ; n = 754).

# Patients co-infectés par le VIH et le VHB

Dans une étude clinique menée chez des patients virologiquement contrôlés co-infectés par une hépatite chronique B, ayant reçu l'association E/C/F/TAF pendant 48 semaines (GS-US-292-1249, n = 72), 2 patients étaient éligibles pour la réalisation d'une analyse de résistance. Chez ces 2 patients, aucune substitution d'acide aminé associée à une résistance aux composants de l'association E/C/F/TAF n'a été identifiée dans le VIH-1 ou le VHB.

#### Résistance croisée

Les virus résistants à l'emtricitabine porteurs de la mutation M184V/I ont présenté une résistance croisée à la lamivudine, mais ont conservé leur sensibilité à la didanosine, à la stavudine, au ténofovir et à la zidovudine.

Sur un panel de 67 souches de laboratoire recombinantes du VIH-1 comprenant sur le gène de la transcriptase inverse une mutation associée à une résistance aux INNTI, les seules mutations associées à une perte de sensibilité à la rilpivirine étaient K101P et Y181V/I. La mutation K103N isolée n'a pas entraîné de réduction de la sensibilité à la rilpivirine, mais l'association des mutations K103N et L100I a entraîné une réduction d'un facteur 7 de la sensibilité à la rilpivirine. Dans une autre étude, la

mutation Y188L a entraîné une réduction de la sensibilité à la rilpivirine d'un facteur 9 pour les isolats cliniques et d'un facteur 6 pour des mutants obtenus par mutagénèse dirigée.

Chez les patients ayant reçu le chlorhydrate de rilpivirine en association avec FTD/TDF au cours des études de phase 3 (données groupées des études TMC278-C209 et TMC278-C215), la plupart des isolats de VIH-1 chez lesquels une résistance phénotypique à la rilpivirine est apparue ont présenté une résistance croisée à au moins un autre INNTI (28/31).

Les mutations K65R et K70E entraînent une diminution de la sensibilité à l'abacavir, à la didanosine, à la lamivudine, à l'emtricitabine et au ténofovir, mais la sensibilité à la zidovudine est conservée.

### Données cliniques

L'efficacité clinique de l'emtricitabine/rilpivirine/ténofovir alafénamide a été établie à partir d'études menées avec l'emtricitabine + ténofovir alafénamide administrés avec elvitégravir + cobicistat sous la forme d'une association à dose fixe E/C/F/TAF, à partir d'études menées sur la rilpivirine administrée avec FTC/TDF comme composants individuels ou sous la forme d'une association à dose fixe FTC/RPV/TDF et à partir d'études menées avec l'emtricitabine/rilpivirine/ténofovir alafénamide.

Traitements à base d'emtricitabine + ténofovir alafénamide
Patients adultes infectés par le VIH-1 naïfs de traitement et virologiquement contrôlés
Dans les études GS-US-292-0104 et GS-US-292-0111, les patients ont reçu soit l'association
E/C/F/TAF (n = 866) soit l'association elvitégravir/cobicistat/emtricitabine/fumarate de ténofovir disoproxil (E/C/F/TDF) (n = 867) une fois par jour, sous la forme d'une association à dose fixe.

L'âge moyen était de 36 ans (intervalle : 18 à 76), 85 % des patients étaient de sexe masculin, 57 % étaient blancs, 25 % étaient noirs et 10 % étaient asiatiques. Le taux plasmatique moyen d'ARN du VIH-1 à l'inclusion était de 4,5  $\log_{10}$  copies/mL (intervalle : 1,3 à 7,0) et 23 % des patients présentaient des charges virales à l'inclusion > 100 000 copies/mL. Le taux moyen de CD4+ à l'inclusion était de 427 cellules/mm³ (intervalle : 0 à 1 360) et 13 % des patients présentaient un taux de CD4+ < 200 cellules/mm³.

Dans les études GS-US-292-0104 et GS-US-292-0111, l'association E/C/F/TAF s'est avérée statistiquement supérieure (obtention d'un taux d'ARN du VIH-1 < 50 copies/mL) par rapport à l'association E/C/F/TDF à la semaine 144. La différence exprimée en pourcentage a été de 4,2 % (IC à 95 % : 0,6 % à 7,8 %). Les résultats combinés du traitement à 48 et à144 semaines sont présentés dans le tableau 3.

Dans l'étude GS-US-292-0109, l'efficacité et la sécurité du changement d'un traitement par EFV/FTC/TDF, FTC/TDF plus atazanavir (boosté par le cobicistat ou le ritonavir) ou E/C/F/TDF pour E/C/F/TAF en association à dose fixe ont été évaluées dans une étude randomisée en ouvert chez des adultes infectés par le VIH-1 virologiquement contrôlés (taux d'ARN du VIH-1 < 50 copies/mL) (n = 959 passant à E/C/F/TAF, n = 477 restés sous traitement initial). L'âge moyen des patients était de 41 ans (intervalle : 21 à 77), 89 % étaient de sexe masculin, 67 % étaient blancs et 19 % étaient noirs. Le taux moyen de CD4+ à l'inclusion était de 697 cellules/mm³ (intervalle : 79 à 1 951).

Dans l'étude GS-US-292-0109, le passage d'un traitement à base de fumarate de ténofovir disoproxil à l'association E/C/F/TAF a été supérieur en termes de maintien d'un taux d'ARN du VIH-1 < 50 copies/ml par rapport au maintien du traitement initial. Les résultats groupés du traitement à 48 semaines sont présentés dans le tableau 3.

Tableau 3 : résultats virologiques des études GS-US-292-0104 et GS-US-292-0111 à la semaine 48 et à la semaine 144<sup>a</sup>, et de l'étude GS-US-292-0109 à la semaine 48<sup>a</sup>

	Adultes naïfs de traitement dans les études GS-US-292-0104 et GS-US-292-0111 <sup>b</sup>				virologi contrôlés d	Adultes virologiquement contrôlés dans l'étude GS-US-292-0109	
	Sema	ine 48	Semai	ne 144	Sema	ine 48	
	E/C/F/TAF	E/C/F/TAFE/C/F/TDFE		E/C/F/TDF	E/C/F/TAF	Traitement	
	(n = 866)	(n = 867)	(n = 866)	(n = 867)	(n = 959)	initial	
						(n = 477)	
Taux d'ARN du VIH-1 < 50 copies/mL	92 %	90 %	84 %	80 %	97 %	93 %	
Différence entre les traitements	2,0 % (IC	cà 95 %:	4,2 % (IC	Cà 95 %:	4,1 % (IC	Cà 95 %:	
	-0,7 % à	à 4,7 %)	0,6 % à	7,8 %)		6,7 %, ,001°)	
Taux d'ARN du VIH-1 ≥ 50 copies/mL <sup>d</sup>	4 %	4 %	5 %	4 %	1 %	1 %	
Absence de données virologiques	4 %	6 %	11 %	16 %	2 %	6 %	
dans la fenêtre de la semaine 48 ou de la semaine 144							
Interruption de la prise du médicament de l'étude en raison de la survenue d'EI ou décèse	1 %	2 %	1 %	3 %	1 %	1 %	
Interruption de la prise du médicament de l'étude pour d'autres raisons et dernier taux d'ARN du VIH-1 < 50 copies/mL	2 %	4 %	9 %	11 %	1 %	4 %	
Données manquantes dans la fenêtre mais traités par le médicament de l'étude	1 %	< 1 %	1 %	1 %	0 %	< 1 %	
Taux d'ARN du VIH-1	84 %	84 %	81 %	76 %			
< 20 copies/mL							
Différence entre les traitements	0,4 % (IC -3,0 % à	Cà 95 %:		Cà 95 % : 1 9,2 %)			
Proportion (%) de patients avec un taux d'ARN du VIH-1			Ź				
< 50 copies/mL selon le traitement							
précédent <sup>d</sup>							
EFV/FTC/TDF					96 %	90 %	
FTC/TDF plus atazana vir boosté					97 %	92 %	
E/C/F/TDF					98 %	97 %	
LI CITI IDI	1	I			70 70	<i>/ 1 / 1</i>	

a La fenêtre de la semaine 48 était comprise entre le jour 294 et le jour 377 (inclus) ; la fenêtre de la semaine 144 était comprise entre le jour 966 et le jour 1 049 (inclus).

- d Inclut les patients avec ≥ 50 copies/mL dans la fenêtre de la semaine 48 ou de la semaine 144 ; les patients ayant interrompu le traitement prématurément à cause d'une perte ou d'un manque d'efficacité ; les patients ayant interrompu le traitement pour des raisons autres qu'un effet indésirable (EI), un décès, une perte ou un manque d'efficacité et qui avaient une charge virale ≥ 50 copies/mL au moment de l'interruption du traitement.
- e Inclut les patients qui ont interrompu le traitement à cause d'un EI ou de leur décès à tout moment de l'étude, à partir du jour 1 et jusqu'à la période de la fenêtre, si cela a entraîné l'absence de données virologiques sur le traitement pendant cette période.
- f Inclut les patients ayant interrompu le traitement pour des raisons autres qu'un EI, un décès, une perte ou un manque d'efficacité; par ex. : retrait du consentement, perte de vue lors du suivi, etc.

Dans les études GS-US-292-0104 et GS-US-292-0111, le taux de succès virologique a été similaire dans l'ensemble des sous-groupes de patients (âge, sexe, ethnie, taux d'ARN du VIH-1 à l'inclusion ou taux de CD4+ à l'inclusion).

b Dans les deux études, les patients ont été stratifiés selon le taux d'ARN du VIH-1 à l'inclusion (≤ 100 000 copies/mL, > 100 000 copies/mL à ≤ 400 000 copies/mL, ou > 400 000 copies/mL), selon le taux de CD4+ (< 50 cellules/μL, 50 à 199 cellules/μL ou ≥ 200 cellules/μL) et selon la région (États-Unis ou hors États-Unis).</li>

c La valeur de p pour le test de supériorité comparant les pourcentages de succès virologique était issue du test de Cochran-Mantel-Haenszel stratifié selon le traitement précédent (EFV/FTC/TDF, FTC/TDF plus atazanavir boosté ou E/C/F/TDF).

L'augmentation moyenne du taux de CD4+ par rapport à l'inclusion a été de 230 cellules/mm³ chez les patients traités par E/C/F/TAF et de 211 cellules/mm³ chez les patients traités par E/C/F/TDF (p = 0,024) à la semaine 48, et de 326 cellules/mm³ chez les patients traités par E/C/F/TAF et de 305 cellules/mm³ chez ceux traités par E/C/F/TDF (p = 0,06) à la semaine 144.

#### Traitements à base de rilpivirine

Patients adultes infectés par le VIH-1 naïfs de traitement

L'efficacité de la rilpivirine a été établie sur la base des analyses des données à 96 semaines de deux études randomisées, en double aveugle, contrôlées, menées chez des patients naïfs de traitement (TMC278-C209 et sous-ensemble emtricitabine + fumarate de ténofovir disoproxil de l'étude TMC278-C215).

Dans l'analyse groupée des études TMC278-C209 et TMC278-C215, incluant 1 096 patients ayant reçu un traitement à base de FTC/TDF, les caractéristiques démographiques et initiales étaient équilibrées entre les groupes rilpivirine et éfavirenz (EFV). L'âge moyen était de 36 ans, 78 % des patients étaient de sexe masculin, 62 % étaient blancs et 24 % étaient noirs/afro-américains. Le taux plasmatique médian d'ARN du VIH-1 était de 5,0 log<sub>10</sub> copies/mL et le taux médian de CD4+ était de 255 cellules/mm<sup>3</sup>.

La réponse globale et une analyse de sous-ensemble de la réponse virologique (taux d'ARN du VIH-1 < 50 copies/mL) à 48 semaines et à 96 semaines, ainsi que l'échec virologique selon la charge virale à l'inclusion (données groupées des deux études cliniques de phase 3, TMC278-C209 et TMC278-C215, pour les patients recevant le traitement à base de FTC/TDF), sont présentés dans le tableau 4.

Tableau 4 : résultats virologiques en fonction du traitement randomisé dans les études TMC278-C209 et TMC278-C215 (données groupées des patients ayant reçu le chlorhydrate de rilpivirine ou l'éfavirenz en association avec FTC/TDF) à la semaine 48 (critère principal) et à la semaine 96

	RPV + FTC/TDF	EFV + FTC/TDF	RPV + FTC/TDF	
	(n = 550)	(n = 546) ine 48	(n = 550)	(n = 546) ine 96
7/	12.1			
Réponse globale	83,5 % (459/550)	82,4 % (450/546)	76,9 % (423/550)	77,3 % (422/546)
(taux d'ARN du VIH-1				
< 50 copies/mL (TLOVR <sup>a</sup> )) <sup>b</sup>				
En fonction de la charge v	irale à l'inclusion (	copies/mL)		
≤100 000	89,6 % (258/288)	84,8 % (217/256)	83,7 % (241/288)	80,8 % (206/255)
> 100 000	76,7 % (201/262)	80,3 % (233/290)	69,5 % (182/262)	74,2 % (216/291)
Absence de réponse				
Échec virologique (tous les	9,5 % (52/550)	4,2 % (23/546)	11,5 % (63/550) <sup>c</sup>	5,1 % (28/546) <sup>d</sup>
patients)				
	RPV + FTC/TDF	EFV + FTC/TDF	RPV + FTC/TDF	EFV + FTC/TDF
	(n = 550)	(n = 546)	(n = 550)	(n = 546)
	Sema	ine 48	Sema	ine 96
En fonction de la charge v	irale à l'inclusion (	copies/mL)		
≤100 000	4,2 % (12/288)	2,3 % (6/256)	5,9 % (17/288)	2,4 % (6/255)
> 100 000	15,3 % (40/262)	5,9 % (17/290)	17,6 % (46/262)	7,6 % (22/291)
, 100 000	13,3 % (40/202)	3,9 70 (17/290)	17,0 /0 (40/202)	1,0 70 (22/2)1)
Décès	0	0,2 % (1/546)	0	0,7 % (4/546)
	0 2,2 % (12/550)		0 3,6 % (20/550)	
Décès	0	0,2 % (1/546)	0	0,7 % (4/546)
Décès Interruption en raison de la	0	0,2 % (1/546)	0	0,7 % (4/546)
Décès Interruption en raison de la survenue d'un événement	0	0,2 % (1/546)	0	0,7 % (4/546)

EFV = éfavirenz ; RPV = rilpivirine

- a Analyse en ITT du délai jusqu'à la perte de la réponse virologique (TLOVR ou *Time to Loss of Virologic Response*)
- b La différence du taux de réponse à la semaine 48 est de 1 % (intervalle de confiance à 95 % : -3 % à 6 %) en utilisant une approximation normale.
- c 17 nouveaux échecs virologiques se sont produits entre l'analyse principale de la semaine 48 et la semaine 96 (6 patients avec une charge virale à l'inclusion ≤ 100 000 copies/mL et 11 patients avec une charge virale à

- l'inclusion > 100 000 copies/mL). Des reclassifications ont également été effectuées lors de l'analyse principale de la semaine 48, la plus fréquente étant la reclassification d'un « Échec virologique » en « Arrêt du traitement pour raisons autres qu'un EI ».
- d 10 nouveaux échecs virologiques se sont produits entre l'analyse principale de la semaine 48 et la semaine 96 (3 patients avec une charge virale à l'inclusion ≤ 100 000 copies/mL et 7 patients avec une charge virale à l'inclusion > 100 000 copies/mL). Des reclassifications ont également été effectuées lors de l'analyse principale de la semaine 48, la plus fréquente étant la reclassification d'un « Échec virologique » en « Arrêt du traitement pour raisons autres qu'un EI ».
- e Par exemple, perte de suivi, non observance du traitement, retrait du consentement.

Il a été montré que l'association FTC/TDF + chlorhydrate de rilpivirine est non-inférieure par rapport à l'association FTC/TDF + éfavirenz pour obtenir un taux d'ARN du VIH-1 < 50 copies/mL.

Traitement par emtricitabine/rilpivirine/ténofovir alafénamide Patients adultes infectés par le VIH-1 virologiquement contrôlés

Dans l'étude GS-US-366-1216, l'efficacité et la sécurité du changement de traitement par FTC/RPV/TDF pour l'emtricitabine/rilpivirine/ténofovir alafénamide ont été évaluées lors d'une étude randomisée, en double aveugle, chez des adultes infectés par le VIH-1 virologiquement contrôlés. L'âge moyen des patients était de 45 ans (intervalle : 23 à 72), 90 % étaient des hommes, 75 % étaient blancs et 19 % étaient noirs. Le taux moyen de CD4+ à l'inclusion était de 709 cellules/mm<sup>3</sup> (intervalle : 104 à 2 527).

Dans l'étude GS-US-366-1160, l'efficacité et la sécurité du changement de traitement par EFV/FTC/TDF pour l'emtricitabine/rilpivirine/ténofovir alafénamide ont été évaluées lors d'une étude randomisée, en double aveugle chez des adultes infectés par le VIH-1 virologiquement contrôlés. L'âge moyen des patients était de 48 ans (intervalle : 19 à 76), 87 % étaient des hommes, 67 % étaient blancs et 27 % étaient noirs. Le taux moyen des CD4+ à l'inclusion était de 700 cellules/mm³ (intervalle : 140 à 1 862).

Les résultats des traitements des études GS-US-366-1216 et GS-US-366-1160 sont présentés dans le Tableau 5.

Tableau 5: Résultats virologiques des études GS-US-366-1216 et GS-US-366-1160 aux Semaines 48<sup>a</sup> et 96<sup>b</sup>

	GS-US-366-1216				GS-US-366-1160				
	Semaine 48		Semai	naine 96 Semaine 4		ne 48	Semai	ine 96	
	FTC/ FTC/		FTC/	FTC/	FTC/	EFV/	FTC/	EFV/	
	RPV/TAF	RPV/TDF	RPV/TAF	RPV/TDF	RPV/TAF	FTC/TDF	RPV/TAF	FTC/TDF	
	(n = 316)	$(n = 313)^c$	(n = 316)	$(n = 313)^c$	(n = 438)	(n = 437)	(n = 438)	(n = 437)	
ARN du VIH-1	94 %	94 %	89 %	88 %	90 %	92 %	85 %	85 %	
< 50 copies/mL									
Différence entre	-0,3 % (IC	Cà 95 %:	0,7 % (IC à 95 % : -2,0 %		-2,0 % (IC	2,0 % (IC à 95 % : 0		(IC à 95 % :	
les traitements	-4,2 % à	3,7 %)	-4,3 % &	a 5,8 %)	-5,9 % à	1,8 %)	-4,8% à	4,8%)	
ARN du VIH-1	1 %	0 %	1 %	1 %	1 %	1 %	1 %	1 %	
≥50 copies/mL <sup>d</sup>									

		GS-US-3	66-1216		GS-US-366-1160			
	Semaine 48		Semaine 96		Semaine 48		Semaine 96	
	FTC/	FTC/	FTC/	FTC/	FTC/	EFV/	FTC/	EFV/
	RPV/TAF		RPV/TAF		RPV/TAF	FTC/TDF	RPV/TAF	FTC/TDF
	(n = 316)	$(n = 313)^c$	(n = 316)	$(n = 313)^c$	(n = 438)	(n = 437)	(n = 438)	(n = 437)
Absence de données	6 %	6 %	10 %	11 %	9 %	7 %	14 %	14 %
virologiques dans la								
fenêtre de la								
Semaine 48 ou 96								
Interruption de la	2 %	1 %	2 %	3 %	3 %	1 %	4 %	3 %
prise du								
médicament de								
l'étude en raison								
de la survenue								
d'EI ou du décès								
du patient et								
dernier taux								
d'ARN du VIH-1								
disponible								
< 50 copies/mL								
Interruption de la	4 %	4 %	8 %	8 %	5 %	5 %	10 %	11 %
prise du								
médicament de								
l'étude pour								
d'autres raisons et								
dernier taux								
d'ARN du VIH-1								
disponible								
< 50 copies/mL <sup>e</sup>								
Données	< 1 %	1 %	1 %	0	1 %	1 %	< 1 %	0
manquantes dans								
la fenêtre mais								
traités par le								
médicament de								
l'étude								

 $FTC/RPV/TAF = Emtricitabine/rilpivirine/ténofovir\ alafénamide$ 

- a La fenêtre de la Semaine 48 était comprise entre le Jour 295 et le Jour 378 (inclus).
- b La fenêtre de la Semaine 96 était comprise entre le Jour 631 et le Jour 714 (inclus).
- c Un patient qui n'était pas sous FTC/RPV/TDF avant la sélection a été exclu de l'analyse.
- d Inclut les patients qui avaient ≥ 50 copies/mL dans la fenêtre de la Semaine 48 ou de la Semaine 96 ; les patients ayant interrompu le traitement prématurément à cause d'une perte ou d'un manque d'efficacité ; les patients ayant interrompu leur traitement pour des raisons autres qu'un manque ou une perte d'efficacité et qui avaient une charge virale ≥ 50 copies/mL au moment de l'arrêt du traitement.
- e Inclut les patients ayant interrompu le traitement pour des raisons sans rapport avec un événement indésirable (EI), un décès, un manque ou d'une perte d'efficacité; par ex., retrait du consentement, perte de vue lors du suivi, etc.

À la Semaine 96, le changement pour l'emtricitabine/rilpivirine/ténofovir alafénamide était non inférieur pour le maintien d'un taux d'ARN du VIH-1 < 50 copies/mL par rapport aux patients qui étaient restés sous FTC/RPV/TDF ou sous EFV/FTC/TDF selon les études.

Dans l'étude GS-US-366-1216, la variation moyenne des taux de CD4+ à la Semaine 96 par rapport à l'inclusion était de 12 cellules/mm³ chez les patients ayant changé leur traitement pour l'emtricitabine/rilpivirine/ténofovir alafénamide et de 16 cellules/mm³ chez ceux qui étaient restés sous FTC/RPV/TDF. Dans l'étude GS-US-366-1160, la variation moyenne des taux de CD4+ à la Semaine 96 par rapport à l'inclusion était de 12 cellules/mm³ chez les patients ayant changé leur traitement pour l'emtricitabine/rilpivirine/ténofovir alafénamide et de 6 cellules/mm³ chez ceux qui étaient restés sous EFV/FTC/TDF.

Patients adultes infectés par le VIH-1 et présentant une insuffisance rénale légère à modérée Dans l'étude GS-US-292-0112, l'efficacité et la sécurité de l'association à dose fixe E/C/F/TAF ont été évaluées au cours d'une étude clinique en ouvert incluant 242 patients infectés par le VIH-1

virologiquement contrôlés et présentant une insuffisance rénale légère à modérée (DFGe<sub>CG</sub> : 30 à 69 mL/min).

L'âge moyen était de 58 ans (intervalle : 24 à 82) et 63 patients (26 %) étaient âgés de ≥ 65 ans. Soixante-dix-neuf pour cent des patients étaient de sexe masculin, 63 % étaient blancs, 18 % étaient noirs et 14 % étaient asiatiques. Trente-cinq pour cent des patients n'ont pas reçu de traitement contenant du fumarate de ténofovir disoproxil. À l'inclusion, le DFGe<sub>CG</sub> médian était de 56 mL/min et 33 % des patients présentaient un DFGe<sub>CG</sub> compris entre 30 et 49 mL/min. Le taux moyen de CD4+ à l'inclusion était de 664 cellules/mm³ (intervalle : 126 à 1 813).

À la semaine 144, 83,1 % (197/237 patients) ont conservé un taux d'ARN du VIH-1 < 50 copies/mL après avoir changé pour l'association à dose fixe E/C/F/TAF.

Dans l'étude GS-US-292-1825, l'efficacité et la sécurité d'E/C/F/TAF ont été évaluées. Il s'agissait d'une étude clinique en ouvert à bras unique réalisée chez 55 adultes infectés par le VIH-1 et atteints d'une maladie rénale en phase terminale (DFGeCG < 15 mL/min) placés sous hémodialyse chronique depuis au moins 6 mois avant de changer de traitement pour l'association à dose fixe en comprimé E/C/F/TAF. Les patients étaient virologiquement contrôlés (taux d'ARN du VIH-1 < 50 copies/mL) depuis au moins 6 mois avant de changer de traitement.

L'âge moyen était de 48 ans (intervalle : 23-64). Soixante-seize pour cent étaient de sexe masculin, 82 % étaient noirs et 18 % étaient blancs. Quinze pour cent des patients ont été identifiés comme hispaniques/latino-américains. La moyenne du taux de CD4+ à l'inclusion était de 545 cellules/mm³ (intervalle : 205-1 473). À la semaine 48, 81,8 % (45/55 patients) avaient conservé un taux d'ARN du VIH-1 < 50 copies/mL après avoir changé pour E/C/F/TAF. Aucune modification cliniquement significative n'a été observée pour les paramètres biologiques lipidiques mesurés à jeun chez les patients ayant changé de traitement.

#### Patients co-infectés par le VIH et le VHB

Dans l'étude en ouvert GS-US-292-1249, l'efficacité et la sécurité de l'association E/C/F/TAF ont été évaluées chez des patients adultes co-infectés par le VIH-1 et une hépatite chronique B. Soixante-neuf des 72 patients ont reçu précédemment un traitement antirétroviral contenant du TDF. Lors de l'initiation du traitement par l'association E/C/F/TAF, les 72 patients étaient virologiquement contrôlés (ARN du VIH-1 < 50 copies/mL) depuis au moins 6 mois avec ou sans suppression de l'ADN du VHB et avaient une fonction hépatique compensée. L'âge moyen était de 50 ans (intervalle : 28-67), 92 % des patients étaient des hommes, 69 % étaient blancs, 18 % étaient noirs et 10 % étaient asiatiques. Le taux moyen de CD4+ à l'inclusion était de 636 cellules/mm³ (intervalle : 263-1 498). Quatre-vingt-six pour cent des patients (62/72) avaient une charge virale du VHB contrôlée (ADN du VHB < 29 IU/mL) et 42 % (30/72) étaient positifs pour l'AgHBe à l'inclusion.

À la semaine 48, un cas de séroconversion à anticorps anti-HBE a eu lieu chez 1/30 (3,3 %) des patients qui étaient positifs pour l'AgHBe à l'inclusion. À la semaine 48, trois cas de séroconversion à anticorps anti-HBs ont eu lieu chez 3/70 (4,3 %) des patients qui étaient positifs pour l'AgHBs à l'inclusion.

À la semaine 48, 92 % des patients (66/72) ont conservé un taux d'ARN du VIH-1 < 50 copies/mL après avoir changé pour l'association E/C/F/TAF. La variation moyenne du taux de CD4+ à la semaine 48 par rapport à l'inclusion était de -2 cellules/mm³. A la semaine 48, 92 % (66/72 patients) avaient un taux d'ADN du VHB < 29 UI/mL en utilisant une analyse où les données manquantes sont considérées comme un échec. Sur les 62 patients dont la charge virale du VHB était contrôlée à l'inclusion, 59 sont restés virologiquement contrôlés et pour 3 patients des données étaient manquantes. Sur les 10 patients dont la charge virale du VHB n'était pas contrôlée à l'inclusion (ADN du VHB ≥ 29 UI/mL), 7 sont devenus virologiquement contrôlés, 2 ont conservé une charge virale détectable et pour 1 patient des données étaient manquantes. La normalisation de l'alanine aminotransférase (ALAT) a été obtenue chez 40 % (4/10) des patients ayant un taux d'ALAT supérieur à limite supérieure de la normale (LSN) à l'inclusion.

Les données cliniques sont limitées en ce qui concerne l'utilisation de l'association E/C/F/TAF chez les patients co-infectés par le VIH et le VHB qui sont naïfs de traitement.

#### Modifications de la densité minérale osseuse

Lors des études menées chez des patients adultes naïfs de traitement, E/C/F/TAF a été associé à de plus faibles réductions de la densité minérale osseuse (DMO), mesurée par analyse d'absorptiométrie biphotonique à rayons X (DEXA) de la hanche (variation moyenne : -0,8 % *versus* -3,4 %, p < 0,001) et du rachis lombaire (variation moyenne : -0,9 % *versus* -3,0 %, p < 0,001) par rapport à E/C/F/TDF après 144 semaines de traitement.

De légères améliorations de la DMO ont été notées 48 semaines après le passage à E/C/F/TAF, en comparaison au maintien du traitement à base de fumarate de ténofovir disoproxil.

Dans les études portant sur l'emtricitabine/rilpivirine/ténofovir alafénamide menées chez des patients adultes virologiquement contrôlés, des augmentations de la DMO ont été observées à 96 semaines après un changement pour l'emtricitabine/rilpivirine/ténofovir alafénamide, par rapport aux changements minimes observés avec le maintien de l'association FTC/RPV/TDF ou EFV/FTC/TDF, au niveau de la hanche (variation moyenne de 1,6 % pour l'emtricitabine/rilpivirine/ténofovir alafénamide *versus* -0,6 % pour FTC/RPV/TDF, p < 0,001 ; de 1,8 % pour l'emtricitabine/rilpivirine/ténofovir alafénamide *versus* -0,6 % pour EFV/FTC/TDF, p < 0,001) et au niveau de la colonne vertébrale (variation moyenne de 2,0 % pour l'emtricitabine/rilpivirine/ténofovir alafénamide *versus* -0,3 % pour FTC/RPV/TDF, p < 0,001 ; de 1,7 % pour l'emtricitabine/rilpivirine/ténofovir alafénamide *versus* 0,1 % pour EFV/FTC/TDF, p < 0,001).

#### Modifications des paramètres de la fonction rénale

Lors des études menées chez des patients adultes naïfs de traitement, E/C/F/TAF a été associé à un impact plus faible sur les paramètres de la fonction rénale (mesurés par le DFGe<sub>CG</sub> et le ratio protéinurie/créatininurie après 144 semaines de traitement, et par le ratio albuminurie/créatininurie après 96 semaines de traitement) par comparaison avec E/C/F/TDF. Pendant 144 semaines, aucun sujet n'a cessé de prendre l'association E/C/F/TAF en raison d'événements indésirables rénaux imputables au traitement alors que l'administration d'E/C/F/TDF a dû être interrompue chez 12 patients (p < 0.001). Dans les études menées chez des patients adultes virologiquement contrôlés, des changements minimes ou des diminutions de l'albuminurie ont été observés pendant les 96 semaines de traitement (ratio albuminurie/créatininurie) chez les patients recevant de l'emtricitabine/rilpivirine/ténofovir alafénamide, par rapport aux augmentations observées depuis l'inclusion chez les patients restés sous FTC/RPV/TDF ou EFV/FTC/TDF. Voir également rubrique 4.4.

## Population pédiatrique

*Traitement à base d'emtricitabine + ténofovir alafénamide* 

Dans l'étude GS-US-292-0106, l'efficacité, la sécurité et la pharmacocinétique de l'association à dose fixe E/C/F/TAF ont été évaluées au cours d'une étude en ouvert menée chez 50 adolescents infectés par le VIH-1 naïfs de traitement. L'âge moyen des patients était de 15 ans (intervalle : 12 à 17), 56 % étaient de sexe féminin, 12 % étaient asiatiques et 88 % étaient noirs. À l'inclusion, le taux plasmatique médian d'ARN du VIH-1 était de 4,7 log<sub>10</sub> copies/mL, le taux médian de CD4+ était de 456 cellules/mm³ (intervalle : 95 à 1 110) et le pourcentage médian de CD4+ était de 23 % (intervalle : 7 à 45). Globalement, 22 % présentaient un taux plasmatique d'ARN du VIH-1 à l'inclusion > 100 000 copies/mL.

À la semaine 48, 92 % (46/50) ont atteint un taux d'ARN du VIH-1 < 50 copies/mL, soit un taux similaire aux taux de réponse observés dans les études menées chez les adultes infectés par le VIH-1 naïfs de traitement. Aucune émergence de résistance à l'association E/C/F/TAF n'a été détectée jusqu'à la semaine 48.

Traitement à base de rilpivirine

La pharmacocinétique, la sécurité, la tolérance et l'efficacité de la rilpivirine à une dose de 25 mg une fois par jour, en association avec deux INTI choisi par l'investigateur, ont été évaluées au cours de l'étude TMC278-C213. Il s'agit d'une étude de phase 2 en ouvert à bras unique menée chez des patients pédiatriques infectés par le VIH-1, naïfs de traitement antirétroviral, âgés de 12 à < 18 ans et pesant au moins 32 kg. La durée médiane d'exposition des patients était de 63,5 semaines.

L'âge médian des 36 patients était de 14,5 ans, 55,6 % étaient de sexe féminin, 88,9 % étaient noirs et 11,1 % étaient asiatiques. À l'inclusion, le taux plasmatique médian d'ARN du VIH-1 était de 4,8 log<sub>10</sub> copies/mL et le taux médian de CD4+ était de 414 cellules/mm³. La proportion de patients avec un taux d'ARN du VIH-1 < 50 copies/mL à la semaine 48 (TLOVR) était de 72,2 % (26/36). L'association FTC/TDF était l'association d'INTI la plus fréquemment utilisée avec la rilpivirine (24 sujets [66,7 %]).

La proportion de patients répondeurs était plus élevée chez les patients avec une charge virale à l'inclusion  $\leq 100~000$  copies/mL (78,6 %, 22/28) que chez les patients avec une charge virale à l'inclusion  $\geq 100~000$  copies/mL (50,0 %, 4/8). La proportion d'échecs virologiques a été de 22,2 % (8/36).

L'Agence européenne des médicaments a différé l'obligation de soumettre les résultats d'études réalisées avec de l'emtricitabine/rilpivirine/ténofovir alafénamide dans un ou plusieurs sous-groupes de la population pédiatrique dans le cadre du traitement de l'infection par le VIH-1 chez l'homme (voir rubrique 4.2 pour les informations concernant l'usage pédiatrique).

## Grossesse

La rilpivirine (l'un des composants d'Emtricitabine/Rilpivirine/Ténofovir alafénamide Viatris) prise en association à un traitement antirétroviral a été évaluée dans l'étude TMC114HIV3015 chez 19 femmes enceintes au cours des deuxième et troisième trimestres et en période post-partum. Les données de pharmacocinétique ont démontré que l'exposition totale (ASC) à la rilpivirine dans le cadre d'un traitement antirétroviral était approximativement 30 % plus faible au cours de la grossesse en comparaison à la période post-partum (6-12 semaines). La réponse virologique était généralement préservée au cours de l'étude : sur les 12 patientes ayant terminé l'étude, 10 patientes étaient indétectables à la fin de l'étude ; chez les 2 autres patientes une augmentation de la charge virale a été observée uniquement en période post-partum, en raison d'une suspicion d'observance sous-optimale chez au moins 1 patiente. Aucune transmission mère-enfant n'est survenue chez les 10 nouveau-nés dont les mères ont terminé l'étude et pour lesquels le statut VIH était connu. La rilpivirine a été bien tolérée au cours de la grossesse et en période post-partum. Il n'y a eu aucune nouvelle donnée de sécurité par rapport au profil de sécurité connu de la rilpivirine chez les adultes infectés par le VIH-1 (voir rubriques 4.4 et 5.2).

#### 5.2 Propriétés pharmacocinétiques

#### Absorption

Emtricitabine/Rilpivirine/Ténofovir alafénamide Viatris: La comparaison d'un comprimé pelliculé d'Emtricitabine/Rilpivirine/Ténofovir alafénamide 200/25/25 mg et d'un comprimé d'association à dose fixe d'elvitégravir/cobicistat/emtricitabine/ténofovir alafénamide (150/150/200/10 mg) a montré une bioéquivalence des expositions à l'emtricitabine et au ténofovir alafénamide après administration d'une dose unique à des sujets sains (n = 82) non à jeun. La comparaison d'un comprimé d'emtricitabine/rilpivirine/ténofovir alafénamide 200/25/25 mg à un comprimé pelliculé de rilpivirine (sous forme de chlorhydrate) de 25 mg a montré une bioéquivalence de l'exposition à la rilpivirine après administration d'une dose unique à des sujets sains (n = 95) non à jeun.

L'emtricitabine est rapidement et largement absorbée après administration orale, avec des concentrations plasmatiques maximales atteintes 1 à 2 heure(s) après la prise. Après l'administration orale répétée d'emtricitabine chez 20 sujets infectés par le VIH-1, l'aire sous la courbe (ASC) de la

concentration plasmatique en fonction du temps (moyenne  $\pm$  écart-type) sur un intervalle de traitement de 24 heures a été de  $10.0 \pm 3.1$  h•µg/mL. La concentration plasmatique résiduelle moyenne à l'état d'équilibre 24 heures après la prise a été supérieure ou égale à la valeur moyenne de la  $CI_{90}$  in vitro de l'activité anti-VIH-1. La biodisponibilité absolue de l'emtricitabine administrée sous forme de gélules de 200 mg est estimée à 93 %. L'exposition systémique à l'emtricitabine n'a pas été modifiée lorsque l'emtricitabine a été administrée avec de la nourriture.

Après administration orale, la concentration plasmatique maximale de rilpivirine est généralement atteinte en 4 à 5 heures. La biodisponibilité absolue de la rilpivirine est inconnue. L'exposition à la rilpivirine (ASC) a été augmentée d'environ 13 à 72 % lorsque Emtricitabine/Rilpivirine/Ténofovir alafénamide a été administré à des adultes sains avec de la nourriture comparativement à l'administration à jeun.

Le ténofovir alafénamide est rapidement et largement absorbé après administration orale, avec des concentrations plasmatiques maximales atteintes 15 à 45 minutes après la prise. L'exposition au ténofovir alafénamide (ASC) a été augmentée d'environ 45 à 53 % lorsque Emtricitabine/Rilpivirine/Ténofovir alafénamide a été administré à des adultes sains avec de la nourriture comparativement à l'administration à jeun.

Il est recommandé de prendre Emtricitabine/Rilpivirine/Ténofovir alafénamide Viatris avec de la nourriture.

#### Distribution

La liaison *in vitro* de l'emtricitabine aux protéines plasmatiques humaines était inférieure à 4 % et était indépendante de la concentration sur l'intervalle compris entre 0,02 et 200 µg/mL.

La liaison *in vitro* de la rilpivirine aux protéines plasmatiques humaines, principalement l'albumine, est d'environ 99,7 %.

La liaison *in vitro* du ténofovir aux protéines plasmatiques humaines est inférieure à 0.7% et est indépendante de la concentration sur l'intervalle compris 0.01 et  $25~\mu g/mL$ . La liaison *ex vivo* du ténofovir alafénamide aux protéines plasmatiques humaines dans les échantillons recueillis au cours des études cliniques a été d'environ 80%.

#### Biotransformation

La biotransformation de l'emtricitabine comporte l'oxydation de la fonction thiol avec formation de 3'-sulfoxyde diastéréomères (environ 9 % de la dose) et la conjugaison avec l'acide glucuronique pour former le 2'-O-glucuronide (environ 4 % de la dose). L'emtricitabine n'a pas inhibé *in vitro* le métabolisme des médicaments médié par l'un des principaux isoformes des CYP humains participant à la biotransformation des médicaments. L'emtricitabine n'a pas non plus inhibé l'uridine-5'-diphosphoglucuronyle transférase (UGT), enzyme responsable de la glucuroconjugaison.

Les expériences *in vitro* indiquent que le chlorhydrate de rilpivirine subit principalement un métabolisme oxydatif médié par le CYP3A.

Le métabolisme est une voie d'élimination majeure pour le ténofovir alafénamide chez l'homme, représentant > 80 % d'une dose orale. Les études *in vitro* ont montré que le ténofovir alafénamide est métabolisé en ténofovir (métabolite majeur) par la cathepsine A dans les cellules mononucléées du sang périphérique (CMSP) (y compris les lymphocytes et les autres cellules ciblées par le VIH) et les macrophages, et par la carboxylestérase-1 dans les hépatocytes. *In vivo*, le ténofovir alafénamide est hydrolysé au sein des cellules pour former le ténofovir (métabolite majeur), lequel est phosphorylé pour former le métabolite actif, le ténofovir diphosphate. Par comparaison avec une dose orale de 245 mg de ténofovir disoproxil (sous forme de fumarate) (administrée avec l'emtricitabine, le cobicistat et l'elvitégravir), les études cliniques menées chez l'homme ont montré qu'une dose orale de 10 mg de ténofovir alafénamide (administrée avec l'emtricitabine, le cobicistat et l'elvitégravir)

aboutit à des concentrations de ténofovir diphosphate plus de 4 fois supérieures dans les cellules mononucléées du sang périphérique (CMSP) et à des concentrations de ténofovir plus de 90 % inférieures dans le plasma.

In vitro, le ténofovir alafénamide n'est pas métabolisé par le CYP1A2, le CYP2C8, le CYP2C9, le CYP2C19 ou le CYP2D6. Le ténofovir alafénamide est métabolisé de façon minime par le CYP3A4. Lors de sa co-administration avec l'éfavirenz, un inducteur modéré des enzymes du CYP3A, l'exposition au ténofovir alafénamide n'a pas été significativement modifiée. Après administration de ténofovir alafénamide, la radioactivité [¹⁴C] dans le plasma a présenté un profil dépendant du temps, le ténofovir alafénamide ayant été l'espèce la plus abondante retrouvée au cours des premières heures et l'acide urique par la suite.

## Élimination

L'emtricitabine est principalement excrétée par les reins, avec récupération complète de la dose dans les urines (environ 86 %) et les fèces (environ 14 %). Treize pour cent de la dose d'emtricitabine ont été retrouvés dans les urines sous forme de trois métabolites. La clairance systémique de l'emtricitabine a été en moyenne de 307 mL/min. Après administration orale, la demi-vie d'élimination de l'emtricitabine est d'environ 10 heures.

La demi-vie d'élimination terminale de la rilpivirine est d'environ 45 heures. Après administration orale d'une dose unique de [\frac{14}{C}]-rilpivirine, en moyenne 85 % de la radioactivité ont été retrouvés dans les fèces et 6,1 %, dans les urines. Dans les fèces, la rilpivirine sous forme inchangée représentait en moyenne 25 % de la dose administrée. Dans les urines, seules des traces de rilpivirine sous forme inchangée (< 1 % de la dose) ont été détectées.

L'excrétion rénale du ténofovir alafénamide sous forme inchangée est une voie mineure, moins de 1 % de la dose étant éliminée dans les urines. Le ténofovir alafénamide est principalement éliminé après métabolisation en ténofovir. Le ténofovir est éliminé par voie rénale à la fois par filtration glomérulaire et par sécrétion tubulaire active.

## Pharmacocinétique dans les populations particulières

#### $\hat{A}$ ge, sexe et origine ethnique

Aucune différence pharmacocinétique cliniquement pertinente liée à l'âge, au sexe ou à l'origine ethnique n'a été identifiée pour l'emtricitabine, la rilpivirine ou le ténofovir alafénamide.

#### Population pédiatrique

Les données pharmacocinétiques de la rilpivirine chez les patients pédiatriques âgés de 12 à < 18 ans infectés par le VIH-1 naïfs de traitement antirétroviral recevant 25 mg de rilpivirine une fois par jour étaient comparables à celles des adultes infectés par le VIH-1 naïfs de traitement recevant 25 mg de rilpivirine une fois par jour. Chez les patients pédiatriques de l'étude C213 (33 à 93 kg), le poids corporel n'a eu aucun effet sur la pharmacocinétique de la rilpivirine, comme cela avait été observé chez les adultes. Les propriétés pharmacocinétiques de la rilpivirine chez les patients âgés de moins de 12 ans sont en cours d'étude.

L'exposition à l'emtricitabine et au ténofovir alafénamide (administrés avec l'elvitégravir et le cobicistat) atteinte chez 24 patients pédiatriques âgés de 12 à < 18 ans a été similaire à l'exposition atteinte chez les adultes naïfs de traitement (tableau 6).

Tableau 6 : pharmacocinétique de l'emtricitabine et du ténofovir alafénamide chez les adolescents et les adultes naïfs de traitement antirétroviral

	A	Adolescents		Adultes				
	Emtricitabine	+ ténofovir a	lafénamide	Emtricitabine + ténofovir alafénamide				
	FTC <sup>a</sup>	$TAF^{b}$	$TFV^{b}$	FTC <sup>a</sup>	$TAF^{c}$	$TFV^{c}$		
ASC <sub>tau</sub> (ng•h/mL)	14 424,4 (23,9)	242,8 (57,8)	275,8 (18,4)	11 714,1 (16,6)	206,4 (71,8)	292,6 (27,4)		
$C_{max}$ (ng/mL)	2 265,0 (22,5)	121,7 (46,2)	14,6 (20,0)	2 056,3 (20,2)	162,2 (51,1)	15,2 (26,1)		
C <sub>tau</sub> (ng/mL)	102,4 (38,9) <sup>b</sup>	NA	10,0 (19,6)	95,2 (46,7)	NA	10,6 (28,5)		

FTC = emtricitabine ; TAF = ténofovir alafénamide ; TFV = ténofovir ; NA = non applicable Les données sont présentées sous forme de moyenne (%CV).

- a n = 24 adolescents (GS-US-292-0106); n = 19 adultes (GS-US-292-0102).
- b n = 23 adolescents (GS-US-292-0106, analyse pharmacocinétique de population).
- c n = 539 adultes (TAF) ou 841 adultes (TFV) (GS-US-292-0111 et GS-US-292-0104, analyse pharmacocinétique de population).

#### Insuffisance rénale

Aucune différence cliniquement pertinente concernant la pharmacocinétique du ténofovir alafénamide ou du ténofovir n'a été observée entre les sujets en bonne santé et les patients présentant une insuffisance rénale sévère (ClCr estimée  $\geq 15$  mL/min et < 30 mL/min) dans une étude de phase I sur le ténofovir alafénamide. Dans une étude distincte de phase I sur l'emtricitabine en monothérapie, l'exposition systémique moyenne à l'emtricitabine a été plus importante chez les patients présentant une insuffisance rénale sévère (ClCr estimée < 30 mL/min) (33,7  $\mu$ g•h/mL) que chez les patients présentant une fonction rénale normale (11,8  $\mu$ g•h/mL). La sécurité de l'emtricitabine + ténofovir alafénamide n'a pas été établie chez les patients présentant une insuffisance rénale sévère (ClCr estimée > 15 mL/min et < 30 mL/min).

Dans l'étude GS-US-292-1825, les expositions à l'emtricitabine et au ténofovir chez 12 patients atteints d'insuffisance rénale terminale (ClCr estimée < 15 mL/min) placés sous hémodialyse chronique ayant reçu l'emtricitabine + ténofovir alafénamide conjointement avec l'elvitégravir + cobicistat sous forme d'association à dose fixe en comprimé (E/C/F/TAF), ont été significativement plus élevées que chez les patients présentant une fonction rénale normale. Aucune différence cliniquement significative n'a été observée dans la pharmacocinétique du ténofovir alafénamide chez les patients atteints d'insuffisance rénale terminale placés sous hémodialyse chronique comparativement à ceux présentant une fonction rénale normale. Aucun nouveau problème de sécurité n'a été identifié chez les patients atteints d'insuffisance rénale terminale placés sous hémodialyse chronique recevant l'emtricitabine + le ténofovir alafénamide, administré avec l'elvitégravir + le cobicistat en association à dose fixe en comprimé (voir rubrique 4.8).

Il n'existe aucune donnée pharmacocinétique sur l'emtricitabine ou le ténofovir alafénamide chez les patients atteints d'insuffisance rénale terminale (ClCr estimée < 15 mL/min) non placés sous hémodialyse chronique. La sécurité de l'emtricitabine et du ténofovir alafénamide n'a pas été établie chez ces patients.

La pharmacocinétique de la rilpivirine n'a pas été étudiée chez les patients présentant une insuffisance rénale. L'élimination rénale de la rilpivirine est négligeable. Chez les patients présentant une insuffisance rénale sévère ou une insuffisance rénale chronique terminale, les concentrations plasmatiques peuvent être augmentées en raison de l'altération de l'absorption, de la distribution et/ou du métabolisme secondaire au dysfonctionnement rénal. Étant donné que la rilpivirine est fortement liée aux protéines plasmatiques, il est peu probable qu'elle puisse être éliminée de manière significative par hémodialyse ou dialyse péritonéale (voir rubrique 4.9).

## Insuffisance hépatique

La pharmacocinétique de l'emtricitabine n'a pas été étudiée chez les patients présentant différents degrés d'insuffisance hépatique; cependant, comme l'emtricitabine n'est pas métabolisée par les enzymes hépatiques de manière significative, l'impact de l'insuffisance hépatique devrait être limité.

Le chlorhydrate de rilpivirine est essentiellement métabolisé et éliminé par le foie. Dans une étude comparant 8 patients présentant une insuffisance hépatique légère (score de Child-Pugh A) à 8 patients témoins appariés, et 8 patients présentant une insuffisance hépatique modérée (score de Child-Pugh B) à 8 patients témoins appariés, l'exposition à des doses multiples de rilpivirine était de 47 % supérieure chez les patients présentant une insuffisance hépatique légère, et de 5 % supérieure chez les patients présentant une insuffisance hépatique modérée. Cependant, une augmentation significative de l'exposition à la rilpivirine non liée, pharmacologiquement active, chez les patients présentant une insuffisance hépatique modérée ne peut être exclue. La rilpivirine n'a pas été étudiée chez les patients présentant une insuffisance hépatique sévère (score de Child-Pugh C) (voir rubrique 4.2).

Aucune modification cliniquement pertinente de la pharmacocinétique du ténofovir alafénamide ou de son métabolite, le ténofovir, n'a été observée chez les patients présentant une insuffisance hépatique légère ou modérée. Chez les patients présentant une insuffisance hépatique sévère, les concentrations plasmatiques totales du ténofovir alafénamide et du ténofovir sont inférieures à celles observées chez les patients présentant une fonction hépatique normale. Après prise en compte de la fixation protéique, les concentrations plasmatiques de ténofovir alafénamide non liées (libres) sont similaires en cas d'insuffisance hépatique sévère ou de fonction hépatique normale.

#### Co-infection par le virus de l'hépatite B et/ou de l'hépatite C

Les paramètres pharmacocinétiques de l'emtricitabine, de la rilpivirine et du ténofovir alafénamide n'ont pas été complètement évalués chez les patients co-infectés par le virus de l'hépatite B et/ou C.

#### Grossesse et période post-partum

Après la prise quotidienne de 25 mg de rilpivirine dans le cadre d'un traitement antirétroviral, l'exposition totale à la rilpivirine a été plus faible pendant la grossesse (similaire pour les deuxième et troisième trimestres) en comparaison à la période post-partum. La diminution de la fraction libre non liée de l'exposition à la rilpivirine (c.-à-d. active) au cours de la grossesse en comparaison à la période post-partum a été moins prononcée que celle de la rilpivirine totale.

Chez les femmes ayant reçu 25 mg de rilpivirine une fois par jour au cours du deuxième trimestre de la grossesse, les valeurs moyennes intra-individuelles de la  $C_{max}$ , de l'ASC<sub>24h</sub> et de la  $C_{min}$  pour la rilpivirine totale ont été, respectivement, 21 %, 29 % et 35 % plus faibles en comparaison à la période post-partum ; au cours du troisième trimestre de la grossesse, les valeurs de la  $C_{max}$ , de l'ASC<sub>24h</sub> et de la  $C_{min}$  ont été, respectivement, 20 %, 31 % et 42 % plus faibles en comparaison à la période post-partum.

## 5.3 Données de sécurité préclinique

Pour l'emtricitabine, les données non cliniques issues des études conventionnelles de pharmacologie de sécurité, toxicologie en administration répétée, génotoxicité, cancérogénèse, et des fonctions de reproduction et de développement, n'ont pas révélé de risque particulier pour l'homme.

Pour le chlorhydrate de rilpivirine, les données non cliniques issues des études de pharmacologie de sécurité, d'élimination du médicament, génotoxicité, cancérogénèse, et des fonctions de reproduction et de développement, n'ont pas révélé de risque particulier pour l'homme. Chez les rongeurs, une toxicité hépatique associée à une induction des enzymes hépatiques a été observée. Chez le chien, des effets de type cholestase ont été notés.

Chez la souris et le rat, les études de cancérogénicité effectuées avec la rilpivirine ont révélé un potentiel oncogène pour ces espèces, mais ces études ne semblent pas être pertinentes chez l'homme.

Les études non cliniques effectuées avec le ténofovir alafénamide chez le rat et le chien ont révélé que les os et les reins étaient les principaux organes cibles de la toxicité. La toxicité osseuse a été observée sous la forme d'une réduction de la densité minérale osseuse chez le rat et le chien à des niveaux d'exposition au ténofovir au moins quatre fois supérieurs à ceux attendus après l'administration d'Emtricitabine/Rilpivirine/Ténofovir alafénamide. Une infiltration minime des histiocytes a été observée au niveau des yeux chez le chien à des niveaux d'exposition au ténofovir alafénamide et au

ténofovir environ 4 et 17 fois supérieurs, respectivement, à ceux attendus après l'administration d'Emtricitabine/Rilpivirine/Ténofovir alafénamide.

Le ténofovir alafénamide n'a montré aucun potentiel mutagène ou clastogène dans les études de génotoxicité conventionnelles.

Étant donné que l'exposition au ténofovir chez le rat et la souris est plus faible après l'administration de ténofovir alafénamide par comparaison avec le fumarate de ténofovir disoproxil, des études de carcinogénicité et une étude péri- et post-natale chez le rat ont été réalisées uniquement avec le fumarate de ténofovir disoproxil. Les études conventionnelles de cancérogenèse et de toxicité sur les fonctions de reproduction et de développement n'ont pas révélé de risque particulier pour l'homme. Des études de toxicité sur la reproduction chez le rat et le lapin n'ont montré aucun effet sur les indices d'accouplement ou de fertilité, ni sur les paramètres relatifs à la gestation et au fœtus. Toutefois, le fumarate de ténofovir disoproxil a réduit l'indice de viabilité et le poids des animaux à la naissance dans les études de toxicité péri- et post-natales à des doses toxiques pour la mère.

# 6. DONNÉES PHARMACEUTIQUES

## 6.1 Liste des excipients

#### Noyau

Cellulose microcristalline Croscarmellose sodique Stéarate de magnésium Povidone (K-30) Amidon de maïs Lactose monohydraté

## Pelliculage

Alcool polyvinylique Carbonate de calcium Macrogol (MW 3350) Talc

## 6.2 Incompatibilités

Sans objet.

#### 6.3 Durée de conservation

12 mois.

Flacons de 30 comprimés pelliculés : Utiliser dans les 60 jours après la première ouverture.

Flacons de 90 comprimés pelliculés : Utiliser dans les 90 jours après la première ouverture.

# 6.4 Précautions particulières de conservation

À conserver à une température ne dépassant pas 25 °C.

# 6.5 Nature et contenu de l'emballage extérieur

Plaquettes thermoformées OPA/Aluminium/PE + déshydratant + revêtement PEHD (aluminium/PE). Plaquettes conditionnées dans une boîte en carton.

Flacon en polyéthylène haute densité (PEHD) (emballage primaire) constitué d'un flacon en PEHD blanc opaque rond à col large, muni d'un bouchon de sécurité enfant en polypropylène (PP) blanc opaque à revêtement en aluminium pour scellage par induction, avec déshydratant.

Plaquettes: 30 et 90 comprimés pelliculés.

Plaquettes unitaires : 30 x 1 et 90 x 1 comprimés pelliculés.

Flacons: 30 et 90 comprimés pelliculés.

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

# 6.6 Précautions particulières d'élimination

Tout médicament non utilisé ou déchet doit être éliminé conformément à la réglementation en vigueur.

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

Viatris Limited Damastown Industrial Park Mulhuddart, Dublin 15 DUBLIN Irlande

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

EU/1/25/1966/001

EU/1/25/1966/002

EU/1/25/1966/003

EU/1/25/1966/004

EU/1/25/1966/005

EU/1/25/1966/006

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

Date de première autorisation :

Date du dernier renouvellement :

# 10. DATE DE MISE À JOUR DU TEXTE

Des informations détaillées sur ce médicament sont disponibles sur le site internet de l'Agence européenne des médicaments <a href="https://www.ema.europa.eu">https://www.ema.europa.eu</a>.

# **ANNEXE II**

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

# A. FABRICANT RESPONSABLE DE LA LIBÉRATION DES LOTS

Nom et adresse du fabricant responsable de la libération des lots

Mylan Hungary Kft Mylan utca 1, Komárom, 2900, Hongrie

Mylan Germany GmbH Zweigniederlassung Bad Homburg v. d. Hoehe, Benzstrasse 1, Bad Homburg v. d. Hoehe, Hessen, 61352, Allemagne

# B. CONDITIONS OU RESTRICTIONS DE DÉLIVRANCE ET D'UTILISATION

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

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

• Rapports périodiques actualisés de sécurité (PSURs)

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

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

• Plan de gestion des risques (PGR)

Le titulaire de l'autorisation de mise sur le marché réalise les activités de pharmacovigilance et interventions requises décrites dans le PGR adopté et présenté dans le Module 1.8.2 de l'autorisation de mise sur le marché, ainsi que toutes actualisations ultérieures adoptées du PGR.

De plus, un PGR actualisé doit être soumis :

- à la demande de l'Agence européenne des médicaments ;
- dès lors que le système de gestion des risques est modifié, notamment en cas de réception de nouvelles informations pouvant entraîner un changement significatif du profil bénéfice/risque, ou lorsqu'une étape importante (pharmacovigilance ou réduction du risque) est franchie.

# ANNEXE III ÉTIQUETAGE ET NOTICE

A. ÉTIQUETAGE

# MENTIONS DEVANT FIGURER SUR L'EMBALLAGE EXTÉRIEUR

# ÉTIQUETAGE DE LA BOÎTE

# 1. DÉNOMINATION DU MÉDICAMENT

Emtricitabine/Rilpivirine/Ténofovir alafénamide Viatris 200 mg/25 mg/25 mg comprimés pelliculés Emtricitabine/rilpivirine/ténofovir alafénamide

# 2. COMPOSITION EN SUBSTANCE(S) ACTIVE(S)

Chaque comprimé pelliculé contient 200 mg d'emtricitabine, du chlorhydrate de rilpivirine équivalant à 25 mg de rilpivirine et du fumarate de ténofovir alafénamide équivalant à 25 mg de ténofovir alafénamide.

# 3. LISTE DES EXCIPIENTS

Contient du lactose (sous forme monohydratée). Consulter la notice pour des informations supplémentaires.

# 4. FORME PHARMACEUTIQUE ET CONTENU

Plaquettes:

30 comprimés pelliculés

90 comprimés pelliculés

Plaquettes unitaires:

30 x 1 comprimés pelliculés

90 x 1 comprimés pelliculés

# 5. MODE ET VOIE(S) D'ADMINISTRATION

Lire la notice avant utilisation.

Voie orale

# 6. MISE EN GARDE SPÉCIALE INDIQUANT QUE LE MÉDICAMENT DOIT ÊTRE CONSERVÉ HORS DE VUE ET DE PORTÉE DES ENFANTS

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

# 7. AUTRE(S) MISE(S) EN GARDE SPÉCIALE(S), SI NÉCESSAIRE

8.	DATE DE PÉREMPTION
EXP	
9.	PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES DE CONSERVATION
À conserver à une température ne dépassant pas 25 °C.	
10.	PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES D'ÉLIMINATION DES MÉDICAMENTS NON UTILISÉS OU DES DÉCHETS PROVENANT DE CES MÉDICAMENTS S'IL Y A LIEU
11.	NOM ET ADRESSE DU TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ
Viatris Limited Damastown Industrial Park Mulhuddart, Dublin 15 DUBLIN Irlande	
12.	NUMÉRO(S) D'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ
EU/1. EU/1.	/25/1966/001 /25/1966/002 /25/1966/003 /25/1966/004
13.	NUMÉRO DU LOT
Lot	
14.	CONDITIONS DE PRESCRIPTION ET DE DÉLIVRANCE
15.	INDICATIONS D'UTILISATION
16.	INFORMATIONS EN BRAILLE
Emtricitabine/Rilpivirine/Ténofovir alafénamide Viatris	
17.	IDENTIFIANT UNIQUE - CODE-BARRES 2D

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

18. IDENTIFIANT UNIQUE - DONNÉES LISIBLES PAR LES HUMAINS

MENTIONS MINIMALES DEVANT FIGURER SUR LES PLAQUETTES OU LES FILMS THERMOSOUDÉS
PLAQUETTE ET PLAQUETTE UNITAIRE
1. DÉNOMINATION DU MÉDICAMENT
Emtricitabine/Rilpivirine/Ténofovir alafénamide Viatris 200 mg/25 mg/25 mg comprimés pelliculés Emtricitabine/rilpivirine/ténofovir alafénamide
2. NOM DU TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ
Viatris Limited
3. DATE DE PÉREMPTION
EXP
4. NUMÉRO DU LOT
Lot
5. AUTRE

[Pour les plaquettes unitaires]

# MENTIONS DEVANT FIGURER SUR L'EMBALLAGE EXTÉRIEUR ET SUR LE CONDITIONNEMENT PRIMAIRE

# BOÎTE DU FLACON ET ÉTIQUETTE PRIMAIRE

# 1. DÉNOMINATION DU MÉDICAMENT

Emtricitabine/Rilpivirine/Ténofovir alafénamide Viatris 200 mg/25 mg/25 mg comprimés pelliculés Emtricitabine/rilpivirine/ténofovir alafénamide

# 2. COMPOSITION EN SUBSTANCE(S) ACTIVE(S)

Chaque comprimé pelliculé contient 200 mg d'emtricitabine, du chlorhydrate de rilpivirine équivalant à 25 mg de rilpivirine et du fumarate de ténofovir alafénamide équivalant à 25 mg de ténofovir alafénamide.

# 3. LISTE DES EXCIPIENTS

Contient du lactose (sous forme monohydratée). Consulter la notice pour des informations supplémentaires.

# 4. FORME PHARMACEUTIQUE ET CONTENU

Flacons:

30 comprimés pelliculés.

90 comprimés pelliculés.

# 5. MODE ET VOIE(S) D'ADMINISTRATION

Lire la notice avant utilisation.

Voie orale

# 6. MISE EN GARDE SPÉCIALE INDIQUANT QUE LE MÉDICAMENT DOIT ÊTRE CONSERVÉ HORS DE VUE ET DE PORTÉE DES ENFANTS

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

# 7. AUTRE(S) MISE(S) EN GARDE SPÉCIALE(S), SI NÉCESSAIRE

8. DATE DE PÉREMPTION	
EXP	
[Pour étiquette primaire]	
Flacons de 30 comprimés pelliculés : Utiliser dans les 60 jours après la première ouverture.	
Flacons de 90 comprimés pelliculés : Utiliser dans les 90 jours après la première ouverture.	
9. PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES DE CONSERVATION	
À conserver à une température ne dépassant pas 25 °C.	
10. PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES D'ÉLIMINATION DES MÉDICAMENTS NON UTILISÉS OU DES DÉCHETS PROVENANT DE CES MÉDICAMENTS S'IL Y A LIEU	
11. NOM ET ADRESSE DU TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ	
Viatris Limited Damastown Industrial Park Mulhuddart, Dublin 15 DUBLIN Irlande	
12. NUMÉRO(S) D'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ	
EU/1/25/1966/005 EU/1/25/1966/006	
13. NUMÉRO DU LOT	
Lot	
14. CONDITIONS DE PRESCRIPTION ET DE DÉLIVRANCE	
15. INDICATIONS D'UTILISATION	
16 INFORMATIONS EN BRAILLE	

Emtricitabine/Rilpivirine/Ténofovir alafénamide Viatris

# 17. IDENTIFIANT UNIQUE - CODE-BARRES 2D

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

# 18. IDENTIFIANT UNIQUE - DONNÉES LISIBLES PAR LES HUMAINS

**B. NOTICE** 

#### Notice: Information de l'utilisateur

# Emtricitabine/Rilpivirine/Ténofovir alafénamide Viatris 200 mg/25 mg/25 mg comprimés pelliculés

Emtricitabine/rilpivirine/ténofovir alafénamide

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

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

#### Que contient cette notice ?:

- 1. Qu'est-ce que Emtricitabine/Rilpivirine/Ténofovir alafénamide Viatris et dans quels cas est-il utilisé
- 2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Emtricitabine/Rilpivirine/Ténofovir alafénamide Viatris
- 3. Comment prendre Emtricitabine/Rilpivirine/Ténofovir alafénamide Viatris
- 4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
- 5. Comment conserver Emtricitabine/Rilpivirine/Ténofovir alafénamide Viatris
- 6. Contenu de l'emballage et autres informations

# 1. Qu'est-ce que Emtricitabine/Rilpivirine/Ténofovir alafénamide Viatris et dans quels cas est-il utilisé

Emtricitabine/Rilpivirine/Ténofovir alafénamide Viatris est un médicament antiviral utilisé dans le traitement de l'infection par le **virus de l'immunodéficience humaine (VIH)**. Il s'agit d'un comprimé contenant une association de trois substances actives : **emtricitabine**, **rilpivirine** et **ténofovir alafénamide**. Chacune de ces substances actives agit sur une enzyme nommée « transcriptase inverse », qui est indispensable à la multiplication du VIH-1.

Emtricitabine/Rilpivirine/Ténofovir alafénamide Viatris réduit la quantité de VIH dans votre corps. Cela améliore votre système immunitaire et diminue le risque de développer des maladies associées à l'infection par le VIH.

Emtricitabine/Rilpivirine/Ténofovir alafénamide Viatris est utilisé chez les adultes et les adolescents âgés de 12 ans et plus, pesant au moins 35 kg.

# 2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre Emtricitabine/Rilpivirine/Ténofovir alafénamide Viatris

#### Ne prenez jamais Emtricitabine/Rilpivirine/Ténofovir alafénamide Viatris

- Si vous êtes allergique à l'emtricitabine, à la rilpivirine, au ténofovir alafénamide ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament (mentionnés dans la rubrique 6).
- Si vous prenez actuellement l'un des médicaments suivants :
  - **carbamazépine, oxcarbazépine, phénobarbital et phénytoïne** (utilisés pour traiter l'épilepsie et prévenir les crises convulsives)

- **rifabutine, rifampicine et rifapentine** (utilisés pour traiter certaines infections bactériennes, telles que la tuberculose)
- oméprazole, dexlansoprazole, lansoprazole, rabéprazole, pantoprazole et ésoméprazole (utilisés pour prévenir et traiter les ulcères gastriques, les brûlures d'estomac et les reflux acides)
- **dexaméthasone** (un corticoïde utilisé pour traiter l'inflammation et inhiber le système immunitaire); lorsqu'elle est administrée par voie orale ou par injection (sauf dans le cas d'un traitement en dose unique)
- **produits contenant du millepertuis** (*Hypericum perforatum*) (remède à base de plantes utilisé dans la dépression et l'anxiété)
- → Si vous vous trouvez dans l'un de ces cas, ne prenez pas Emtricitabine/Rilpivirine/Ténofovir alafénamide Viatris et prévenez immédiatement votre médecin.

# Avertissements et précautions

Vous devez voir votre médecin régulièrement lors du traitement avec Emtricitabine/Rilpivirine/Ténofovir alafénamide Viatris.

Ce médicament ne permet pas de guérir de l'infection par le VIH. Lors du traitement par Emtricitabine/Rilpivirine/Ténofovir alafénamide Viatris, il est possible que vous développiez des infections ou d'autres maladies associées à l'infection par le VIH.

# Adressez-vous à votre médecin avant de prendre Emtricitabine/Rilpivirine/Ténofovir alafénamide Viatris :

- Si vous avez des problèmes de foie ou avez souffert d'une maladie du foie, y compris une hépatite. Les patients ayant une maladie du foie, y compris une hépatite chronique B ou C, et traités par des médicaments antirétroviraux présentent un risque plus élevé de complications hépatiques sévères et potentiellement fatales. Si vous avez une hépatite B, votre médecin évaluera avec attention le traitement qui vous est le mieux adapté.
- Si vous avez une hépatite B, l'atteinte hépatique peut s'aggraver après l'arrêt d'Emtricitabine/Rilpivirine/Ténofovir alafénamide Viatris. Il est important de ne pas arrêter la prise d'Emtricitabine/Rilpivirine/Ténofovir alafénamide Viatris sans en parler avec votre médecin : voir rubrique 3, N'arrêtez pas de prendre Emtricitabine/Rilpivirine/Ténofovir alafénamide Viatris.
- Si vous prenez des médicaments pouvant entraîner des battements irréguliers de votre cœur pouvant potentiellement menacer votre vie (*torsades de pointes*).
- Si vous avez eu une maladie rénale ou si des tests ont révélé des problèmes au niveau de vos reins. Votre médecin pourra prescrire des tests sanguins afin de surveiller le fonctionnement de vos reins au début du traitement et pendant le traitement par Emtricitabine/Rilpivirine/Ténofovir alafénamide Viatris.

#### Pendant que vous prenez Emtricitabine/Rilpivirine/Ténofovir alafénamide Viatris

Une fois que votre traitement par Emtricitabine/Rilpivirine/Ténofovir alafénamide Viatris a débuté, soyez attentif à la survenue de :

- Signes d'inflammation ou d'infection
- Douleurs articulaires, raideur ou problèmes osseux
- → Si vous remarquez l'un de ces symptômes, parlez-en immédiatement à votre médecin. Pour plus d'informations, voir la rubrique 4, *Quels sont les effets indésirables éventuels*.

On ne peut exclure la possibilité de développer des problèmes rénaux si vous prenez ce médicament pendant une longue période (voir *Avertissements et précautions*).

#### Enfants et adolescents

Ne donnez pas ce médicament aux enfants âgés de 11 ans ou moins, ou pesant moins de 35 kg. L'utilisation d'Emtricitabine/Rilpivirine/Ténofovir alafénamide Viatris chez les enfants âgés de 11 ans ou moins ou pesant moins de 35 kg n'a pas encore été étudiée.

### Autres médicaments et Emtricitabine/Rilpivirine/Ténofovir alafénamide Viatris

Informez votre médecin ou pharmacien si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre tout autre médicament. Emtricitabine/Rilpivirine/Ténofovir alafénamide Viatris est susceptible d'interagir avec d'autres médicaments. Cela peut alors modifier la quantité d'Emtricitabine/Rilpivirine/Ténofovir alafénamide ou des autres médicaments dans votre sang, et empêcher vos médicaments d'avoir les effets attendus, voire aggraver les effets indésirables. Dans certains cas, il se peut que votre médecin ait besoin d'adapter la dose ou de pratiquer des examens sanguins.

# Médicaments qui ne doivent jamais être pris avec Emtricitabine/Rilpivirine/Ténofovir alafénamide Viatris :

- carbamazépine, oxcarbazépine, phénobarbital et phénytoïne (utilisés pour traiter l'épilepsie et prévenir les crises convulsives)
- **rifabutine, rifampicine et rifapentine** (utilisés pour traiter certaines infections bactériennes, telles que la tuberculose)
- oméprazole, dexlansoprazole, lansoprazole, rabéprazole, pantoprazole et ésoméprazole (utilisés pour prévenir et traiter les ulcères gastriques, les brûlures d'estomac et les reflux acides)
- **dexaméthasone** (un corticoïde utilisé pour traiter l'inflammation et inhiber le système immunitaire) ; lorsqu'elle est administrée par voie orale ou par injection (sauf dans le cas d'un traitement à dose unique)
- **produits contenant du millepertuis** (*Hypericum perforatum*) (remède à base de plantes utilisé dans la dépression et l'anxiété)
- Si vous prenez l'un de ces médicaments, ne prenez pas Emtricitabine/Rilpivirine/Ténofovir alafénamide Viatris et prévenez immédiatement votre médecin.

# Autres types de médicaments :

Informez votre médecin si vous prenez :

- Des médicaments utilisés pour traiter l'infection par le VIH
- Des médicaments contenant les molécules suivantes :
  - ténofovir alafénamide
  - ténofovir disoproxil
  - lamivudine
  - adéfovir dipivoxil
- Des antibiotiques, utilisés pour traiter les infections bactériennes, contenant les molécules suivantes :
  - clarithromycine
  - érythromycine

Ces médicaments peuvent augmenter la quantité de rilpivirine et de ténofovir alafénamide (des composants d'Emtricitabine/Rilpivirine/Ténofovir alafénamide Viatris) dans votre sang. Votre médecin vous prescrira un autre médicament.

- Des antifongiques, utilisés pour traiter les infections fongiques :
  - kétoconazole
  - fluconazole
  - itraconazole
  - posaconazole
  - voriconazole

Ces médicaments peuvent augmenter la quantité de rilpivirine et de ténofovir alafénamide (des composants d'Emtricitabine/Rilpivirine/Ténofovir alafénamide Viatris) dans votre sang. Votre médecin vous prescrira un autre médicament.

- Des médicaments contre les ulcères gastriques, les brûlures d'estomac ou les reflux acides, par exemple :
  - **antiacides** (hydroxyde d'aluminium ou de magnésium ou carbonate de calcium)
  - antagonistes des récepteurs H<sub>2</sub> (famotidine, cimétidine, nizatidine ou ranitidine)

Ces médicaments peuvent diminuer la quantité de rilpivirine (un composant d'Emtricitabine/Rilpivirine/Ténofovir alafénamide Viatris) dans votre sang. Si vous prenez l'un de ces médicaments, votre médecin vous prescrira un autre médicament ou vous indiquera comment et quand prendre ce médicament :

- **Si vous prenez un antiacide**, prenez-le au moins 2 heures avant ou au moins 4 heures après Emtricitabine/Rilpivirine/Ténofovir alafénamide Viatris.
- Si vous prenez un antagoniste des récepteurs H<sub>2</sub>, prenez-le au moins 12 heures avant ou au moins 4 heures après Emtricitabine/Rilpivirine/Ténofovir alafénamide Viatris. Les antagonistes H<sub>2</sub> ne peuvent être pris qu'une fois par jour si vous prenez Emtricitabine/Rilpivirine/Ténofovir alafénamide Viatris. Les antagonistes H<sub>2</sub> ne doivent pas être pris deux fois par jour. Discutez avec votre médecin d'un autre traitement possible (voir la rubrique *Comment prendre Emtricitabine/Rilpivirine/Ténofovir alafénamide Viatris*).
- **De la ciclosporine**, un médicament utilisé pour diminuer l'activité du système immunitaire de l'organisme.

Ce médicament peut augmenter la quantité de rilpivirine et de ténofovir alafénamide (des composants d'Emtricitabine/Rilpivirine/Ténofovir alafénamide Viatris) dans votre sang. Votre médecin vous prescrira un autre médicament.

- **De la méthadone**, un médicament utilisé pour traiter la dépendance aux opiacés, car il est possible que votre médecin ait besoin de modifier votre dose de méthadone.
- **Du dabigatran étexilate,** un médicament utilisé pour traiter certaines maladies cardiaques, car il pourra être nécessaire à votre médecin de surveiller les taux de ce médicament dans votre sang.
- → Informez votre médecin si vous prenez l'un de ces médicaments. N'interrompez pas votre traitement sans en parler avec votre médecin.

#### Grossesse et allaitement

- Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin avant de prendre ce médicament.
- **Utilisez une contraception efficace** pendant le traitement par Emtricitabine/Rilpivirine/Ténofovir alafénamide Viatris.

Si vous êtes enceinte, demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

Si vous avez pris Emtricitabine/Rilpivirine/Ténofovir alafénamide Viatris pendant votre grossesse, votre médecin peut demander à voir votre enfant régulièrement en consultation afin de surveiller son développement. Ces consultations pourront comporter des tests sanguins et d'autres types de tests. Chez les enfants dont la mère a été traitée par des INTIs pendant la grossesse, le bénéfice attendu de la protection contre l'infection par le VIH est supérieur au risque de survenue d'effets indésirables.

N'allaitez pas pendant le traitement par Emtricitabine/Rilpivirine/Ténofovir alafénamide Viatris. En effet, certaines substances actives de ce médicament passent dans le lait maternel humain.

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

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

#### Conduite de véhicules et utilisation de machines

Ne conduisez pas et n'utilisez pas de machines si vous vous sentez fatigué(e) ou somnolent(e) ou si vous ressentez des vertiges après avoir pris votre médicament.

#### Emtricitabine/Rilpivirine/Ténofovir alafénamide Viatris contient du lactose et du sodium

Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

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

→ Si vous vous trouvez dans l'un de ces cas, parlez-en à votre médecin avant de prendre Emtricitabine/Rilpivirine/Ténofovir alafénamide Viatris.

# 3. Comment prendre Emtricitabine/Rilpivirine/Ténofovir alafénamide Viatris

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

#### La dose recommandée est de :

Adultes: un comprimé par jour avec de la nourriture

Adolescents âgés de 12 ans et plus, pesant au moins 35 kg: un comprimé par jour avec de la nourriture

Il est important de prendre Emtricitabine/Rilpivirine/Ténofovir alafénamide Viatris avec de la nourriture pour avoir les bons niveaux de substance active dans votre corps. Une boisson nutritionnelle seule ne remplace pas de la nourriture.

Il est recommandé de ne pas croquer, écraser ou couper le comprimé en raison du goût amer.

**Si vous prenez un antiacide**, comme de l'hydroxyde d'aluminium ou de magnésium ou du carbonate de calcium, prenez-le au moins 2 heures avant ou au moins 4 heures après Emtricitabine/Rilpivirine/Ténofovir alafénamide Viatris.

**Si vous prenez un antagoniste des récepteurs H**<sub>2</sub>, comme de la famotidine, de la cimétidine, de la nizatidine ou de la ranitidine, prenez-le au moins 12 heures avant ou au moins 4 heures après Emtricitabine/Rilpivirine/Ténofovir alafénamide Viatris. Les antagonistes H<sub>2</sub> ne peuvent être pris qu'une fois par jour si vous prenez Emtricitabine/Rilpivirine/Ténofovir alafénamide Viatris. Les

antagonistes H<sub>2</sub> ne doivent pas être pris deux fois par jour. Parlez à votre médecin d'un autre traitement possible.

**Si vous êtes sous dialyse**, prenez votre dose quotidienne d'Emtricitabine/Rilpivirine/Ténofovir alafénamide Viatris une fois la dialyse terminée.

# Si vous avez pris plus d'Emtricitabine/Rilpivirine/Ténofovir alafénamide Viatris que vous n'auriez dû

Si vous avez pris accidentellement plus que la dose recommandée d'Emtricitabine/Rilpivirine/Ténofovir alafénamide Viatris, vous pouvez présenter un risque plus élevé de développer les effets indésirables éventuels qui sont associés à ce médicament (voir rubrique 4, *Quels sont les effets indésirables éventuels*).

Contactez immédiatement votre médecin ou le service des urgences le plus proche pour demander conseil. Conservez le flacon des comprimés avec vous pour pouvoir décrire facilement ce que vous avez pris.

# Si vous oubliez de prendre Emtricitabine/Rilpivirine/Ténofovir alafénamide Viatris

Il est important de ne pas oublier de dose d'Emtricitabine/Rilpivirine/Ténofovir alafénamide Viatris.

Si vous oubliez de prendre une dose :

- Si vous vous en rendez compte dans les 12 heures suivant l'heure de prise habituelle d'Emtricitabine/Rilpivirine/Ténofovir alafénamide Viatris, prenez un comprimé dès que possible. Prenez toujours votre comprimé avec de la nourriture. Ensuite, prenez la dose suivante à l'heure habituelle.
- Si vous vous en rendez compte plus de 12 heures suivant l'heure de prise habituelle d'Emtricitabine/Rilpivirine/Ténofovir alafénamide Viatris, ne prenez pas la dose oubliée. Attendez et prenez la dose suivante à l'heure prévue, avec de la nourriture.

Si vous vomissez moins de 4 heures après avoir pris Emtricitabine/Rilpivirine/Ténofovir alafénamide Viatris, prenez un autre comprimé avec de la nourriture. Si vous vomissez plus de 4 heures après avoir pris Emtricitabine/Rilpivirine/Ténofovir alafénamide Viatris, vous n'avez pas besoin de prendre un autre comprimé avant le comprimé suivant à l'heure habituelle.

#### N'arrêtez pas de prendre Emtricitabine/Rilpivirine/Ténofovir alafénamide Viatris

N'arrêtez pas de prendre Emtricitabine/Rilpivirine/Ténofovir alafénamide Viatris sans en parler avec votre médecin. L'arrêt de ce médicament pourrait gravement affecter votre réponse à un traitement futur. Si, pour quelque raison que ce soit, la prise de ce médicament est interrompue, demandez l'avis de votre médecin avant de recommencer à prendre des comprimés d'Emtricitabine/Rilpivirine/Ténofovir alafénamide Viatris.

Si vous commencez à manquer d'Emtricitabine/Rilpivirine/Ténofovir alafénamide Viatris, contactez votre médecin ou votre pharmacien pour renouveler votre traitement. Cela est très important car la quantité de virus peut commencer à augmenter si vous arrêtez de prendre le médicament, même peu de temps. Par la suite, il pourrait même devenir plus difficile de traiter la maladie.

Si vous avez à la fois une infection par le VIH et une hépatite B, il est particulièrement important que vous n'arrêtiez pas votre traitement par Emtricitabine/Rilpivirine/Ténofovir alafénamide Viatris sans en parler avant avec votre médecin. Il se peut que vous deviez faire des analyses de sang pendant plusieurs mois après l'arrêt du traitement. Chez certains patients souffrant d'une maladie du foie à un

stade avancé ou de cirrhose, l'arrêt du traitement n'est pas recommandé car il pourrait entraîner une aggravation de l'hépatite, qui pourrait être fatale.

→ Informez immédiatement votre médecin de tout symptôme nouveau ou inhabituel que vous pourriez remarquer après l'arrêt du traitement, en particulier les symptômes que vous associez à votre hépatite B.

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

# 4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

### Effets indésirables éventuels : parlez-en immédiatement à votre médecin

- Tout signe d'inflammation ou d'infection. Chez certains patients ayant atteint un stade avancé de l'infection par le VIH (SIDA) et ayant des antécédents d'infections opportunistes (infections touchant les personnes dont le système immunitaire est affaibli), les signes et symptômes d'une inflammation due à des infections antérieures peuvent apparaître peu de temps après le début du traitement anti-VIH. Il semble que ces symptômes puissent être dus à une amélioration de la réponse immunitaire, ce qui permet au corps de combattre des infections qui existaient peut-être mais qui ne causaient aucun symptôme manifeste.
- **Des maladies auto-immunes**, au cours desquelles le système immunitaire attaque les tissus sains de l'organisme, peuvent également apparaître après que vous ayez commencé à prendre des médicaments pour votre infection par le VIH. Les maladies auto-immunes peuvent apparaître de nombreux mois après le début du traitement. Soyez attentif aux éventuels symptômes d'une infection ou autres symptômes, tels que :
  - faiblesse musculaire
  - faiblesse qui commence au niveau des mains et des pieds et qui se propage jusqu'au tronc
  - palpitations, tremblements ou hyperactivité
- → Si vous remarquez l'un de ces symptômes ou tout signe d'inflammation ou d'infection, parlez-en immédiatement à votre médecin.

# Effets indésirables très fréquents

(Peuvent affecter plus d'1 personne sur 10)

- difficultés à dormir (insomnie)
- maux de tête
- sensations vertigineuses
- envie de vomir (*nausées*)

Des analyses peuvent également montrer :

- une augmentation des taux de cholestérol et/ou d'amylase pancréatique (une enzyme digestive) dans le sang
- une augmentation des taux des enzymes du foie dans le sang

# Effets indésirables fréquents

(Peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 10)

- diminution de l'appétit
- dépression
- rêves anormaux
- troubles du sommeil

- humeur dépressive
- envie de dormir (somnolence)
- fatigue
- douleur ou gêne au niveau de l'estomac
- vomissements
- ballonnements
- bouche sèche
- flatulences
- diarrhées
- éruption cutanée

#### Des analyses peuvent également montrer :

- Une diminution du nombre de globules blancs (qui peuvent vous rendre plus sensible aux infections)
- Une diminution du nombre de plaquettes (type de cellules sanguines servant à la coagulation du sang)
- Une diminution de l'hémoglobine dans le sang
- Une augmentation des acides gras (triglycérides), de la bilirubine ou de la lipase dans le sang

### Effets indésirables peu fréquents

(Peuvent affecter jusqu'à 1 personne sur 100)

- signes ou symptômes d'inflammation ou d'infection
- faible taux de globules rouges (anémie)
- réactions cutanées sévères, incluant une éruption cutanée accompagnée de fièvre, de gonflements et de problèmes de foie
- problèmes de digestion entraînant une gêne après les repas
- gonflement du visage, des lèvres, de la langue ou de la gorge (angiædème)
- démangeaisons (*prurit*)
- urticaire
- douleurs articulaires (arthralgies)

# → Si l'un de ces effets indésirables devient grave, parlez-en à votre médecin.

# Autres effets qui peuvent être observés pendant le traitement contre le VIH

La fréquence des effets indésirables suivants est indéterminée (la fréquence ne peut être estimée sur la base des données disponibles).

- **Problèmes osseux.** Certains patients prenant une association d'antirétroviraux comme Emtricitabine/Rilpivirine/Ténofovir alafénamide Viatris peuvent développer une maladie osseuse appelée *ostéonécrose* (mort du tissu osseux causée par la perte de l'afflux sanguin vers l'os). La prise prolongée de ce type de médicament, la prise de corticoïdes, la consommation d'alcool, le système immunitaire très affaibli et le surpoids sont parmi les nombreux facteurs de risque d'être atteint par cette maladie. Les signes de l'ostéonécrose sont les suivants :
  - raideur articulaire
  - douleurs articulaires (surtout au niveau des hanches, des genoux et des épaules)
  - mouvements difficiles

### → Si vous remarquez l'un de ces symptômes, parlez-en à votre médecin.

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

#### Déclaration des effets secondaires

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

# 5. Comment conserver Emtricitabine/Rilpivirine/Ténofovir alafénamide Viatris

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

N'utilisez pas ce médicament après la date de péremption indiquée sur l'emballage et le flacon après {EXP}. La date de péremption fait référence au dernier jour de ce mois.

À conserver à une température ne dépassant pas 25 °C.

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

# 6. Contenu de l'emballage et autres informations

#### Ce que contient Emtricitabine/Rilpivirine/Ténofovir alafénamide Viatris

- Les substances actives sont l'emtricitabine, la rilpivirine et le ténofovir alafénamide.
- Les autres excipients sont la croscarmellose sodique, le stéarate de magnésium, la povidone (K-30), l'amidon de maïs, le lactose monohydraté, l'alcool polyvinylique, le carbonate de calcium, le macrogol (MW 3350), le talc et la cellulose microcristalline.

# Comment se présente Emtricitabine/Rilpivirine/Ténofovir alafénamide Viatris et contenu de l'emballage extérieur

Comprimé pelliculé biconvexe, en forme de bâtonnet, de couleur blanche à blanc cassé, de 15 mm x 7 mm de dimensions, portant sur une face l'inscription « T7 » et ne portant aucune inscription sur l'autre face.

Emtricitabine/Rilpivirine/Ténofovir alafénamide Viatris est disponible en plaquettes thermoformées contenant 30 et 90 comprimés pelliculés, ainsi qu'en plaquettes unitaires contenant 30 x 1 et 90 x 1 comprimés pelliculés.

Emtricitabine/Rilpivirine/Ténofovir alafénamide Viatris est disponible en flacons de 30 et 90 comprimés pelliculés. Chaque flacon contient un déshydratant de gel de silice qui doit être conservé dans le flacon pour protéger les comprimés. Le déshydratant de gel de silice se trouve dans un sachet ou une boîte distinct(e) et ne doit pas être avalé.

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

#### Titulaire de l'Autorisation de mise sur le marché

Viatris Limited Damastown Industrial Park Mulhuddart, Dublin 15 DUBLIN Irlande

#### **Fabricant**

Mylan Hungary Kft Mylan utca 1, Komárom, 2900, Hongrie

# Mylan Germany GmbH

Zweigniederlassung Bad Homburg v. d. Hoehe,

Benzstrasse 1, Bad Homburg v. d. Hoehe, Hessen, 61352,

Allemagne

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

#### België/Belgique/Belgien

Viatris

Tél/Tel: + 32 (0) 2 658 61 00

#### България

Майлан ЕООД

Тел.: + 359 2 44 55 400

# Česká republika

Viatris CZ s.r.o.

Tel: + 420 222 004 400

#### **Danmark**

Viatris ApS

Tlf.: + 45 28 11 69 32

#### **Deutschland**

Viatris Healthcare GmbH Tel: + 49 800 0700 800

#### **Eesti**

Viatris OÜ

Tel: + 372 6363 052

### Ελλάδα

Viatris Hellas Ltd

 $T\eta\lambda$ : + 30 2100 100 002

#### España

Viatris Pharmaceuticals, S.L.

Tel: + 34 900 102 712

#### France

Viatris Santé

Tél: + 33 4 37 25 75 00

#### Hrvatska

Viatris Hrvatska d.o.o. Tel: +385 1 23 50 599

# Lietuva

Viatris UAB

Tel: + 370 5 205 1288

### Luxembourg/Luxemburg

Viatris

Tél/Tel: + 32 (0) 2 658 61 00

(Belgique/Belgien)

# Magyarország

Viatris Healthcare Kft.

Tel.: + 36 1 465 2100

#### Malta

V.J. Salomone Pharma Ltd

Tel: + 356 21 22 01 74

#### **Nederland**

Mylan BV

Tel: + 31 (0) 426 3300

### Norge

Viatris AS

Tlf: + 47 66 75 33 00

### Österreich

Viatris Austria GmbH

Tel: + 43 1 86390

#### Polska

Viatris Healthcare Sp. z o.o.

Tel.: + 48 22 546 64 00

# **Portugal**

Mylan, Lda.

Tel: + 351 214 127 200

#### România

**BGP Products SRL** 

Tel: + 40 372 579 000

**Ireland** 

Viatris Limited

Tel: + 353 1 8711600

Ísland

Icepharma hf.

Sími: +354 540 8000

Italia

Viatris Italia S.r.l.

Tel: + 39 (0) 2 612 46921

Κύπρος

CPO Pharmaceuticals Ltd

Τηλ: +357 22863100

Latvija

Viatris SIA

Tel: +371 676 055 80

Slovenija

Viatris d.o.o.

Tel: + 386 1 23 63 180

Slovenská republika

Viatris Slovakia s.r.o.

Tel: + 421 2 32 199 100

Suomi/Finland

Viatris Oy

Puh/Tel: + 358 20 720 9555

**Sverige** 

Viatris AB

Tel: +46 (0) 630 19 00

La dernière date à laquelle cette notice a été révisée est

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