

EMA/13195/2019 EMEA/H/C/004686

# Emtricitabina/Tenofovir disoproxil Krka d.d. (emtricitabina/tenofovir disoproxil)

Sintesi di Emtricitabina/Tenofovir disoproxil Krka d.d. e perché è autorizzato nell'Unione europea (UE)

### Cos'è Emtricitabina/Tenofovir disoproxil Krka d.d. e per cosa si usa?

Emtricitabina/Tenofovir disoproxil Krka d.d. è un medicinale contro l'HIV usato in associazione ad almeno un altro medicinale antivirale per il trattamento di adulti con infezione da virus dell'immunodeficienza umana di tipo 1 (HIV-1), un virus che provoca la sindrome da immunodeficienza acquisita (AIDS). Inoltre, può essere usato negli adolescenti che evidenziano resistenza ad altri trattamenti di prima linea o non possono esservi sottoposti a causa degli effetti indesiderati.

Emtricitabina/Tenofovir disoproxil Krka d.d. contiene due principi attivi: emtricitabina e tenofovir disoproxil. È un "medicinale generico". Questo significa che contiene gli stessi principi attivi e agisce allo stesso modo di un "medicinale di riferimento", già autorizzato nell'UE denominato Truvada. Per maggiori informazioni sui medicinali generici, cliccare qui.

### Come si usa Emtricitabina/tenofovir disoproxil Krka d.d.?

Emtricitabina/Tenofovir disoproxil Krka d.d. può essere ottenuto soltanto con prescrizione medica e la terapia deve essere avviata da un medico con esperienza nel trattamento dell'infezione da HIV.

Emtricitabina/Tenofovir disoproxil Krka d.d. è disponibile sotto forma di compresse (200 mg di emtricitabina e 245 mg di tenofovir disoproxil). La dose raccomandata è di una compressa al giorno, da assumere preferibilmente con il cibo. Se i pazienti devono interrompere l'assunzione di emtricitabina o tenofovir oppure assumere dosi diverse, dovranno prendere medicinali contenenti emtricitabina o tenofovir disoproxil separatamente.

Per maggiori informazioni sull'uso di Emtricitabina/Tenofovir disoproxil Krka d.d., vedere il foglio illustrativo o contattare il medico o il farmacista.



#### Come agisce Emtricitabina/Tenofovir disoproxil Krka d.d.?

Emtricitabina/Tenofovir disoproxil Krka d.d. contiene due principi attivi: emtricitabina, un inibitore nucleosidico della trascrittasi inversa, e tenofovir disoproxil, un "profarmaco" di tenofovir, che si trasforma cioè in tenofovir nell'organismo. Tenofovir è un inibitore nucleotidico della trascrittasi inversa. Emtricitabina e tenofovir agiscono in modo analogo, bloccando l'attività della trascrittasi inversa, un enzima prodotto dall'HIV che permette al virus di riprodursi nelle cellule che ha infettato.

Se assunto in associazione con almeno un altro medicinale antivirale, Emtricitabina/Tenofovir disoproxil Krka d.d. riduce la quantità di HIV nel sangue, mantenendola a un livello basso. Emtricitabina/Tenofovir disoproxil Krka d.d. non cura l'infezione da HIV o l'AIDS, ma tiene lontano i danni al sistema immunitario e l'insorgenza di infezioni e malattie associate all'AIDS.

# Quali studi sono stati effettuati su Emtricitabina/Tenofovir disoproxil Krka d.d.?

Studi clinici riguardo i benefici e i rischi dei principi attivi per l'uso approvato sono già stati effettuati per il medicinale di riferimento (Truvada) e non è necessario ripeterli per Emtricitabina/Tenofovir disoproxil Krka d.d.

Come per qualsiasi medicinale, la ditta fornisce studi sulla qualità di Emtricitabina/Tenofovir disoproxil Krka d.d. Inoltre, la ditta effettua uno studio che dimostra la "bioequivalenza" col medicinale di riferimento. Due medicinali sono bioequivalenti quando determinano gli stessi livelli di principio attivo nell'organismo e ci si aspetta che abbiano la stessa efficacia.

# Quali sono i benefici e i rischi di Emtricitabina/Tenofovir disoproxil Krka d.d.?

Poiché Emtricitabina/Tenofovir disoproxil Krka d.d. è un medicinale generico ed è bioequivalente al medicinale di riferimento, i suoi benefici e rischi sono considerati uguali a quelli del medicinale di riferimento.

#### Perché Emtricitabina/Tenofovir disoproxil Krka d.d. è autorizzato nell'UE?

L'Agenzia europea per i medicinali ha concluso che, conformemente ai requisiti dell'UE, Emtricitabina/Tenofovir disoproxil Krka d.d. ha mostrato di possedere qualità paragonabili e di essere bioequivalente a Truvada. Pertanto, l'Agenzia ha ritenuto che, come nel caso di Truvada, i benefici di Emtricitabina/Tenofovir disoproxil Krka d.d. siano superiori ai rischi individuati e perciò può essere autorizzato per l'uso nell'UE.

## Quali sono le misure prese per garantire l'uso sicuro ed efficace di Emtricitabina/Tenofovir disoproxil Krka d.d.?

La ditta che commercializza Emtricitabina/Tenofovir disoproxil Krka d.d. fornirà ai medici un pacchetto informativo che illustra i potenziali effetti dannosi di Emtricitabina/Tenofovir disoproxil Krka d.d. nella funzione renale in adulti e bambini.

Le raccomandazioni e le precauzioni che gli operatori sanitari e i pazienti devono osservare affinché Emtricitabina/Tenofovir disoproxil Krka d.d. sia usato in modo sicuro ed efficace sono state riportate anche nel riassunto delle caratteristiche del prodotto e nel foglio illustrativo.

Come per tutti i medicinali, i dati sull'uso di Emtricitabina/Tenofovir disoproxil Krka d.d. sono costantemente monitorati. Gli effetti indesiderati riportati con Emtricitabina/Tenofovir disoproxil Krka

d.d. sono valutati attentamente e qualsiasi azione necessaria alla salvaguardia dei pazienti è intrapresa.

### Altre informazioni su Emtricitabina/Tenofovir disoproxil Krka d.d.

Il 28 aprile 2017 la Commissione europea ha rilasciato un'autorizzazione all'immissione in commercio per Emtricitabina/Tenofovir disoproxil Krka d.d., valida in tutta l'UE

Maggiori informazioni su Emtricitabina/Tenofovir disoproxil Krka d.d. sono disponibili sul sito web dell'Agenzia: <a href="mailto:ema.eu/en/medicines/human/EPAR/emtricitabinetenofovir-disoproxil-krka-dd">ema.europa.eu/en/medicines/human/EPAR/emtricitabinetenofovir-disoproxil-krka-dd</a>. Anche le informazioni del medicinale di riferimento si trovano sul sito web dell'Agenzia.

Ultimo aggiornamento della presente sintesi: 01-2019.