# DEL PROT LEC LE CARATTE ALLEGATO I RIASSUNTO DELLE CARATTERIST C. L. DEL PRODOTTO

Medicinale sottoposto a monitoraggio addizionale. Ciò permetterà la rapida identificazione di nuove informazioni sulla sicurezza. Agli operatori sanitari è richiesto di segnalare qualsiasi reazione avversa sospetta. Vedere paragrafo 4.8 per informazioni sulle modalità di segnalazione delle reazioni avverse.

### 1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE

Vitekta 85 mg compresse rivestite con film

# 2. COMPOSIZIONE QUALITATIVA E QUANTITATIVA

Ogni compressa rivestita con film contiene 85 mg di elvitegravir.

Eccipiente con effetti noti: ogni compressa contiene 6,2 mg di lattosio (come monoidrato)

Per l'elenco completo degli eccipienti, vedere paragrafo 6.1.

### 3. FORMA FARMACEUTICA

Compressa rivestita con film (compressa).

Compressa verde a forma di pentagono, rivestita con film, ai a. mensioni di 8,9 mm x 8,7 mm, impressa da un lato con "GSI" e dall'altro lato con il numer. "85".

### 4. INFORMAZIONI CLINICHE

# 4.1 Indicazioni terapeutiche

In co-somministrazione con un inibito e c'ena proteasi potenziato con ritonavir e con altri agenti antiretrovirali, Vitekta è indicato per il trattamento dell'infezione da virus dell'immunodeficienza umana-1 (HIV-1) in adulti infetti da HIV-1 senza mutazioni note associate a resistenza a elvitegravir (vedere paragrafi 4.2 e 5.1)

# 4.2 Posologia e mod de emministrazione

La terapia deve esse e avviata da un medico con esperienza nel campo dell'infezione da HIV.

### Posologia .

Vitekta e ve essere somministrato in associazione a un inibitore della proteasi potenziato con ritonav r.

Co. sul are il riassunto delle caratteristiche del prodotto dell'inibitore della proteasi potenziato con rix navir co-somministrato.

La dose raccomandata di Vitekta è una compressa da 85 mg o una compressa da 150 mg per via orale una volta al giorno, da assumersi con un pasto. La scelta della dose di Vitekta dipende dall'inibitore della proteasi co-somministrato (vedere Tabella 1 e paragrafi 4.4 e 4.5). Per l'uso della compressa da 150 mg si rimanda al riassunto delle caratteristiche del prodotto di Vitekta compresse da 150 mg.

Vitekta deve essere somministrato una volta al giorno nel modo seguente:

- contemporaneamente a un inibitore della proteasi potenziato con ritonavir somministrato una volta al giorno
- oppure con la prima dose di un inibitore della proteasi potenziato con ritonavir somministrato due volte al giorno.

Tabella 1: Regimi posologici consigliati

Dose di Vitekta	Dose dell'inibitore della proteasi potenziato con ritonavir co-somministrato
95	atazanavir 300 mg e ritonavir 100 mg una volta al giorno
85 mg una volta al giorno	lopinavir 400 mg e ritonavir 100 mg due volte al giorno
150	darunavir 600 mg e ritonavir 100 mg due volte al giorno
150 mg una volta al giorno	fosamprenavir 700 mg e ritonavir 100 mg due volte al giorno

Non esistono dati a favore dell'uso di Vitekta con frequenze di somministration, con inibitori della proteasi HIV-1 diversi da quelli riportati nella Tabella 1.

### Dimenticanza di una dose

Se il paziente dimentica una dose di Vitekta entro 18 ore dall'ora abi vide di assunzione, deve assumere Vitekta al più presto, con il cibo, e proseguire con lo chema di dosaggio abituale. Se il paziente dimentica una dose di Vitekta per oltre 18 ore ed è quas l'ora della dose successiva, non deve assumere la dose dimenticata e deve proseguire sampli emente con lo schema di dosaggio abituale.

Se il paziente vomita entro 1 ora dall'assunzic e di Vitekta, deve assumere un'altra compressa.

# Popolazioni speciali

### Anziani

Non ci sono dati disponibili sui quali basarsi nel raccomandare una dose per pazienti di età superiore ai 65 anni (vedere paragrate 5.2%).

### Compromissione renale

Non è necessario al un aggiustamento della dose di Vitekta nei pazienti con compromissione renale (vedere paragrafe 5.2).

# Compremie sie re lella funzione epatica

Non è  $r \approx ss$ , io alcun aggiustamento della dose di Vitekta nei pazienti con compromissione epatica lieve (Child-Pugh classe A) o moderata (Child-Pugh classe B). Elvitegravir non è stato studiato nei pa ie ti con compromissione epatica grave (Child-Pugh classe C) (vedere paragrafi 4.4 e 5.2).

# Po<sub>r</sub> olazione pediatrica

La sicurezza e l'efficacia di elvitegravir nei bambini di età compresa tra 0 e meno di 18 anni di età non sono state ancora stabilite (vedere paragrafo 5.1). Non ci sono dati disponibili.

### Modo di somministrazione

Le compresse di Vitekta devono essere assunte una volta al giorno, per via orale, con il cibo (vedere paragrafo 5.2). La compressa rivestita con film non deve essere masticata o frantumata.

### 4.3 Controindicazioni

Ipersensibilità al principio attivo o ad uno qualsiasi degli eccipienti elencati al paragrafo 6.1.

Co-somministrazione con i seguenti medicinali, a causa del rischio di perdita della risposta virologica con possibile sviluppo di resistenza (vedere paragrafo 4.5):

- anticonvulsivi: carbamazepina, fenobarbital, fenitoina
- antimicobatterici: rifampicina
- prodotti fitoterapici: erba di San Giovanni (*Hypericum perforatum*)

# 4.4 Avvertenze speciali e precauzioni d'impiego

# Avvertenze generali

Sebbene una efficace soppressione virale con la terapia antiretrovirale ha dimostrato di ridure notevolmente il rischio di trasmissione sessuale, un rischio residuo non può essere escluse. Si l'evono prendere precauzioni per prevenire la trasmissione in accordo con le linee guida nazionali

L'uso di Vitekta con inibitori della proteasi HIV-1 o frequenze di somministrazione di versi da quelli riportati nella Tabella 1 può dare origine a livelli plasmatici inadeguati o en vali di livitegravir e/o dei medicinali co-somministrati.

### Resistenza

Nella maggior parte dei casi, i virus resistenti a elvitegravir presenta o ma resistenza crociata all'inibitore dell'attività di *strand transfer* dell'integrasi raneg, avir (vedere paragrafo 5.1).

La barriera genetica per la comparsa di resistenza ad elvite ravn' è relativamente bassa. Pertanto, quando possibile, Vitekta deve essere somministrato on un inibitore della proteasi potenziato con ritonavir pienamente attivo e con un secondo agente anti ctrovirale pienamente attivo per ridurre al minimo il rischio di fallimento virologico e svi up o di resistenza (vedere paragrafo 5.1).

### Co-somministrazione con altri medicinali

Elvitegravir è metabolizzato principal ne te da CYP3A. La co-somministrazione di Vitekta con induttori potenti di CYP3A (comprendenti erba di San Giovanni [Hypericum perforatum], rifampicina, carbamazepina, fencharbitai e fenitoina) è controindicata (vedere paragrafi 4.3 e 4.5). La co-somministrazione di Vi ekte con induttori moderati di CYP3A (comprendenti, ma non limitati a efavirenz e bosentan) non è consignata (vedere paragrafo 4.5).

A causa dell'obblige di comministrazione di Vitekta con un inibitore della proteasi potenziato con ritonavir, il medico prescrittore deve consultare il riassunto delle caratteristiche del prodotto dell'inibitore della proteasi co-somministrato e di ritonavir in merito alla descrizione dei medicinali controlnareate e ac altre interazioni farmacologiche significative in grado di indurre reazioni avverse potenzia per le ratali o perdita dell'effetto terapeutico e possibile sviluppo di resistenza.

È car annostrato che atazanavir/ritonavir e lopinavir/ritonavir aumentano in misura significativa le con en razioni plasmatiche di elvitegravir (vedere paragrafo 4.5). Se utilizzato in associazione ad an ranavir/ritonavir e lopinavir/ritonavir, la dose di Vitekta deve essere ridotta da 150 mg una volta al ciorno a 85 mg una volta al giorno (vedere paragrafo 4.2).

Co-somministrazione di Vitekta con principi attivi correlati: Vitekta deve essere utilizzato in associazione a un inibitore della proteasi potenziato con ritonavir. Vitekta non deve essere utilizzato insieme a un inibitore della proteasi potenziato con un altro agente terapeutico, perché non sono state stabilite raccomandazioni posologiche per tale associazione. Il potenziamento di elvitegravir con un agente terapeutico diverso da ritonavir può indurre concentrazioni plasmatiche subottimali di elvitegravir e/o dell'inibitore della proteasi, che possono dare origine a perdita dell'effetto terapeutico e possibile sviluppo di resistenza.

Vitekta non deve essere utilizzato in associazione a medicinali contenenti elvitegravir o potenziatori farmacocinetici diversi da ritonavir.

### Contraccezione

Le pazienti in età fertile devono utilizzare un contraccettivo ormonale contenente almeno  $30~\mu g$  di etinilestradiolo e contenente norgestimato come progestinico, oppure un metodo contraccettivo alternativo affidabile (vedere paragrafi 4.5~e 4.6). La co-somministrazione di elvitegravir con contraccettivi orali contenenti progestinici diversi dal norgestimato non è stata studiata e deve, quindi, essere evitata.

Le pazienti che utilizzano estrogeni come terapia sostitutiva ormonale devono essere sottoposte a monitoraggio clinico per rilevare eventuali segni di un deficit di estrogeni (vedere paragrafo 4.5)

### <u>Infezioni opportunistiche</u>

I pazienti che ricevono Vitekta o qualsiasi altra terapia antiretrovirale possono continuare a svi i ppare infezioni opportunistiche e altre complicazioni dell'infezione da HIV, pertanto devono esi eri tenuti sotto stretta osservazione clinica da parte di medici esperti nel trattamento di pazie fi con malattie associate all'HIV.

# Pazienti con HIV co-infetti con virus dell'epatite B o C

I pazienti con epatite cronica B o C sottoposti a trattamento con terapia anti trovirale presentano un rischio maggiore di reazioni avverse epatiche gravi e potenzialmento i tali

I medici devono fare riferimento alle attuali linee guida terape tiche per il trattamento ottimale dell'infezione HIV in pazienti co-infetti con virus dell'epatite B (HBV).

### Malattia epatica

Elvitegravir non è stato studiato in pazienti con compro missione epatica grave (Child-Pugh classe C). Non è richiesta una modifica della dose di Vite'ata nei pazienti con compromissione epatica lieve (Child-Pugh classe A) o moderata (Child-Pugh classe B) (vedere paragrafi 4.2 e 5.2).

Pazienti con disfunzioni epatiche pree in tenti compresa l'epatite cronica attiva, durante la terapia antiretrovirale di associazione (combination antiretroviral therapy, CART) mostrano un aumento nella frequenza delle alterazioni della funzionalità epatica e devono essere controllati secondo la comune pratica clinica. Se si n articista un peggioramento della patologia epatica in tali pazienti, si deve prendere in considerazione l'eventualità di interrompere o sospendere il trattamento.

### Peso e parametri metabol ci

Durante la terapia a tire, ovirale si può verificare un aumento del peso e dei livelli ematici dei lipidi e del glucosio. Teli cambiamenti potrebbero in parte essere correlati al controllo della malattia e allo stile di vica. I er i i pidi, in alcuni casi vi è evidenza di un effetto del trattamento, mentre per l'aumento di peso a monosiste un'evidenza forte che lo correli a un trattamento particolare. Per il monitoraggio dei livelli ei loridi ematici e del glucosio si fa riferimento alle linee guida stabilite per il trattamento dell'allo di disturbi del metabolismo lipidico devono essere gestiti in maniera clinicamente appropriata.

# 'indrome da riattivazione immunitaria

In pazienti affetti da HIV con deficienza immunitaria grave al momento della istituzione della CART, può insorgere una reazione infiammatoria a patogeni opportunisti asintomatici o residuali, causando condizioni cliniche serie, o il peggioramento dei sintomi. Tipicamente, tali reazioni sono state osservate entro le primissime settimane o mesi dall'inizio della CART. Esempi rilevanti di ciò sono le retiniti da citomegalovirus, le infezioni micobatteriche generalizzate e/o focali e la polmonite da *Pneumocystis jirovecii*. Qualsiasi sintomo infiammatorio deve essere valutato e deve essere instaurato un trattamento, quando necessario.

Nel contesto della riattivazione immunitaria è stato riportato anche il verificarsi di disturbi autoimmuni (come la malattia di Graves); tuttavia il tempo di insorgenza registrato è più variabile e questi eventi possono verificarsi anche molti mesi dopo l'inizio del trattamento.

### Osteonecrosi

Sebbene l'eziologia sia considerata multifattoriale (compreso l'impiego di corticosteroidi, il consumo di alcool, l'immunosoppressione grave, un più elevato indice di massa corporea), sono stati riportati casi di osteonecrosi soprattutto nei pazienti con malattia da HIV in stadio avanzato e/o esposti per lungo tempo alla CART. Ai pazienti deve essere raccomandato di rivolgersi al medico in caso di comparsa di fastidi, dolore e rigidità alle articolazioni, o difficoltà nel movimento.

# Eccipienti

Vitekta contiene lattosio. Di conseguenza, i pazienti affetti da rari problemi ereditari di intolleranta a galattosio, da deficit di Lapp lattasi, o da malassorbimento di glucosio-galattosio, non devo lo assumere questo medicinale.

### 4.5 Interazioni con altri medicinali ed altre forme d'interazione

Sono stati effettuati studi d'interazione solo negli adulti.

### Interazioni con induttori di CYP3A

Elvitegravir è metabolizzato principalmente da CYP3A (vedere par .g. 160 5.2). Ci si attende che i medicinali che sono induttori potenti (che aumentano di oltre 5 volce la ciearance del substrato) o moderati (che aumentano di 2-5 volte la clearance del substrato) di C 1 P3A riducano le concentrazioni plasmatiche di elvitegravir.

### *Terapie concomitanti controindicate*

La co-somministrazione di Vitekta con potenti induttor. di CYP3A è controindicata, perché la riduzione attesa delle concentrazioni plasmatici e li elvite gravir può indurre perdita dell'effetto terapeutico e possibile sviluppo di resistenza a l'vitegravir (vedere paragrafo 4.3).

# Terapie concomitanti non raccomand

La co-somministrazione di Vitekta co. induttori moderati di CYP3A (comprendenti, ma non limitati a efavirenz e bosentan) non è raccomanda a, perché la riduzione attesa delle concentrazioni plasmatiche di elvitegravir può indurre per itr. d'ell'effetto terapeutico e possibile sviluppo di resistenza a elvitegravir (vedere paragra). 4.1).

# Interazioni che rende o n'ec ssario un adattamento della dose di Vitekta

Elvitegravir è meta olizzato tramite ossidazione mediata da CYP3A (via principale) e tramite glucuronidazione mediata dagli enzimi UGT1A1/3 (via secondaria). La co-somministrazione di Vitekta con poteni inibitori di UGT1A1/3 può aumentare le concentrazioni plasmatiche di elvitegra vir rendere necessarie modifiche della dose. Per esempio, è stato dimostrato che atazam vir/nitonavir e lopinavir/ritonavir (potenti inibitori di UGT1A1/3) aumentano in misura significativa le concentrazioni plasmatiche di elvitegravir (vedere Tabella 2). Quindi, se utilizzato in astocia ione ad atazanavir/ritonavir e lopinavir/ritonavir, la dose di Vitekta deve essere ridotta da 1.0 mg una volta al giorno a 85 mg una volta al giorno (vedere paragrafi 4.2 e 4.4).

# Altre interazioni

Elvitegravir è un modico induttore e può eventualmente indurre CYP2C9 e/o gli enzimi UGT inducibili. In quanto tale, elvitegravir può ridurre la concentrazione plasmatica dei substrati di CYP2C9 (come warfarin) o UGT (come etinil estradiolo). Inoltre, gli studi *in vitro* hanno evidenziato che elvitegravir è un debole o modico induttore degli enzimi CYP1A2, CYP2C19 e CYP3A. Eventualmente, elvitegravir potrebbe anche essere un debole o modico induttore degli enzimi CYP2B6 e CYP2C8, perché questi sono regolati in modo simile a CYP2C9 e CYP3A. Tuttavia, i dati clinici hanno evidenziato che non vi sono variazioni clinicamente rilevanti dell'esposizione del

metadone (che è metabolizzato principalmente da CYP2B6 e CYP2C19) dopo co-somministrazione con elvitegravir potenziato in confronto alla somministrazione del solo metadone (vedere Tabella 2).

Elvitegravir è un substrato di OATP1B1 e OATP1B3 e un inibitore di OATP1B3 *in vitro*. L'importanza di tali interazioni *in vivo* non è chiara.

Le interazioni tra elvitegravir e i medicinali eventualmente somministrati congiuntamente sono riportate nella seguente Tabella 2 (l'aumento è indicato come "↑", la diminuzione come "↓", nessuna variazione come "↔"). Queste interazioni si basano su studi d'interazione farmacologica o sulle previsioni basate sull'entità attesa dell'interazione e sul rischio di eventi avversi gravi o di perdita dell'effetto terapeutico.

Quando le interazioni sono state studiate, l'effetto di Vitekta è stato determinato confrontando la farmacocinetica di elvitegravir potenziato (utilizzando ritonavir oppure cobicistat come pot ni iatore farmacocinetico) in assenza e in presenza del medicinale somministrato congiuntamente. Jon sono state studiate interazioni con elvitegravir non potenziato. Salvo diversamente indicate nella Tabella 2, la dose di elvitegravir potenziato o del medicinale somministrato congiuntamente e a in nuca sia in caso di monoterapia, sia in caso di associazione. I parametri farmacocinetici de sii in vitori della proteasi riportati nella Tabella 2 sono stati determinati in presenza di riton vir.

Benché le interazioni reali o previste tra un medicinale ed elvitegravir i ossa o essere assenti, possono esservi interazioni tra un medicinale e ritonavir e/o l'inibitore della proteati co-somministrato con elvitegravir. Il medico prescrittore deve sempre fare riferimento al rioss into delle caratteristiche del prodotto di ritonavir o dell'inibitore della proteasi.

Tabella 2: Interazioni tra elvitegravir e altri medicinali

Medicinale per area terapeutica	Effetti sui livelli del lar.naco	Raccomandazione relativa alla	
	Variazione p antuale . nedia	co-somministrazione con	
	di AU C <sub>max</sub> , C <sub>min</sub>	elvitegravir potenziato con	
		ritonavir	
ANTIRETROVIRALI			
Inibitori della proteasi HIV			
Atazanavir (300 mg una volta al	È sta. dimostrato che	In caso di associazione con	
giorno)	atazanavir/ritonavir aumentano	atazanavir, la dose di Vitekta	
Elvitegravir (200 mg una volu, al	ii misura significativa le	deve ammontare a 85 mg una	
giorno)	concentrazioni plasmatiche di	volta al giorno. In caso di	
Ritonavir (100 mg una vol a 2)	elvitegravir.	associazione con Vitekta, la	
giorno)		dose raccomandata di atazanavir	
	Elvitegravir:	è di 300 mg con 100 mg di	
	AUC: ↑ 100%	ritonavir una volta al giorno.	
	C <sub>max</sub> : ↑ 85%		
	$C_{\min}$ : $\uparrow 188\%$	Non sono disponibili dati che	
		consentano di formulare	
	Atazanavir:	raccomandazioni di dosaggio	
	AUC: ↔	per la co-somministrazione con	
NU	$C_{max}$ : $\leftrightarrow$	dosi diverse di atazanavir	
	C <sub>min</sub> : ↓ 35%	(vedere paragrafo 4.2).	

Medicinale per area terapeutica	Effetti sui livelli del farmaco	Raccomandazione relativa alla
	Variazione percentuale media di AUC, C <sub>max</sub> , C <sub>min</sub>	co-somministrazione con elvitegravir potenziato con ritonavir
Atazanavir (300 mg una volta al	Elvitegravir:	1101411
giorno)	AUC: ↔*	
Elvitegravir (85 mg una volta al	$C_{\text{max}}: \leftrightarrow^*$	
giorno)	C <sub>min</sub> : ↑ 38%*	
Ritonavir (100 mg una volta al		
giorno)	Atazanavir: AUC: ↔**	
	$C_{\text{max}}: \leftrightarrow^{**}$	
	$C_{\text{min}}$ : $\leftrightarrow^{**}$	
	Cmin. V	
	*in confronto a	
	elvitegravir/ritonavir	
	150/100 mg una volta al giorno.	
	**in confronto ad	
	atazanavir/ritonavir 300/100 mg	
	una volta al giorno.	XV
Darunavir (600 mg due volte al	Elvitegravir:	In caso di as ociazione con
giorno)	AUC: ↔	darur avir, 'a dose di Vitekta
Elvitegravir (125 mg una volta al	$C_{\text{max}}$ : $\leftrightarrow$	d an montare a 150 mg una
giorno) Ritonavir (100 mg due volte al	$C_{\min}$ : $\leftrightarrow$	o'.a .' giorno.
giorno)	Darunavir:	Non sono disponibili dati che
giorno)	AUC: ↔	consentano di formulare
	C <sub>max</sub> : ↔	raccomandazioni di dosaggio
	C <sub>min</sub> : ↓ 17%	per la co-somministrazione con
		dosi diverse di darunavir
		(vedere paragrafo 4.2).
Fosamprenavir (700 mg due volte	Elvitegravir	In caso di associazione con
al giorno)	AUC: ←	fosamprenavir, la dose di
Elvitegravir (125 mg una volta al	C <sub>ma</sub> , →	Vitekta deve ammontare a
giorno)	$C_{mn}$ : $\leftrightarrow$	150 mg una volta al giorno.
Ritonavir (100 mg due volte al	Nogampranavir:	Non sono disponibili dati che
giorno)	Posamprenavir:   PUC: ↔	consentano di formulare
	C <sub>max</sub> : ↔	raccomandazioni di dosaggio
	$C_{\min}$ : $\leftrightarrow$	per la co-somministrazione con
~0.	- min	dosi diverse di fosamprenavir
		(vedere paragrafo 4.2).
Lopinavir/ritone ir ( '00/100 mg	È stato dimostrato che	In caso di associazione con
due volte al giorno)	lopinavir/ritonavir aumentano in	lopinavir/ritonavir, la dose di
Elvitegra ir ( 25g una volta al	misura significativa le	Vitekta deve ammontare a
giorno)	concentrazioni plasmatiche di	85 mg una volta al giorno.
	elvitegravir.	Non some discountant to t
	Elvitogravir	Non sono disponibili dati che consentano di formulare
	Elvitegravir: AUC: ↑ 75%	raccomandazioni di dosaggio
3	$C_{\text{max}}$ : $\uparrow 52\%$	per la co-somministrazione con
	$C_{\text{min}}$ : $\uparrow 138\%$	dosi diverse di
	1	lopinavir/ritonavir (vedere
	Lopinavir:	paragrafo 4.2).
	AUC: ↔	
	$C_{\text{max}}$ : $\leftrightarrow$	
	$C_{\min}$ : $\downarrow 8\%$	

Medicinale per area terapeutica	Effetti sui livelli del farmaco	Raccomandazione relativa alla
	Variazione percentuale media di AUC, C <sub>max</sub> , C <sub>min</sub>	co-somministrazione con elvitegravir potenziato con ritonavir
Tipranavir (500 mg due volte al	Elvitegravir:	Per insufficienza di dati clinici,
giorno)	AUC: ↔	l'associazione di elvitegravir
Elvitegravir (200 mg una volta al	$C_{max}$ : $\leftrightarrow$	con tipranavir non è consigliata
giorno)	$C_{\min}$ : $\leftrightarrow$	(vedere paragrafo 4.2).
Ritonavir (200 mg due volte al		
giorno)	Tipranavir:	
	AUC: ↔	
	$C_{max}$ : $\leftrightarrow$	
NRTI	C <sub>min</sub> : ↓ 11%	
Didanosina (400 mg una volta al	Elvitegravir:	Essendo somministrata a
giorno)	AUC: ↔	stomaco vuoto, la didane ina
Elvitegravir (200 mg una volta al	C <sub>max</sub> : ↔	deve essere sommi ist ata
giorno)	$C_{\min}$ : $\leftrightarrow$	almeno un'ora prima du ore
Ritonavir (100 mg una volta al		dopo Vitekta (che jiene
giorno)	Didanosina:	somministrate con un pasto). Si
	AUC: ↓ 14%	consiglia 'm nito aggio
	C <sub>max</sub> : ↓ 16%	clinico.
Zidovudina (300 mg due volte al	Elvitegravir:	Non necessario alcun
giorno)	AUC: ↔	a se ista conto della dose in caso
Elvitegravir (200 mg una volta al	$C_{\text{max}}$ : $\leftrightarrow$	di .oomministrazione di
giorno)	$C_{\min}$ : $\leftrightarrow$	Vickta con zidovudina.
Ritonavir (100 mg una volta al giorno)	Zidovudina:	
giorno)	AUC: ↔	
	$C_{max}$ : $\leftrightarrow$	
Stavudina (40 mg una volta al	Elvitegravir:	Non è necessario alcun
giorno)	AUC: ↔	aggiustamento della dose in caso
Elvitegravir (200 mg una volta al	$C_{max}$ : $\leftrightarrow$	di co-somministrazione di
giorno)	$C_{\min}$ : $\leftrightarrow$	Vitekta con stavudina.
Ritonavir (100 mg una volta al giorno)	Sta udin.	
giorno)	AUC. →	
	$\Sigma_{\text{max}}: \leftrightarrow$	
Abacavir (600 mg una volta ai	Fivitegravir:	Non è necessario alcun
giorno)	AUC: ↔	aggiustamento della dose in caso
Elvitegravir (200 mg una volta a	$C_{max}$ : $\leftrightarrow$	di co-somministrazione di
giorno)	$C_{\min}$ : $\leftrightarrow$	Vitekta con abacavir.
Ritonavir (100 mg una volta al	Alexander	
giorno)	Abacavir:	
(10	$\begin{array}{c} AUC: \leftrightarrow \\ C_{max}: \leftrightarrow \end{array}$	
Tenofo ir di pproxil fumarato	Elvitegravir:	Non è necessario alcun
(300 mg volta al giorno)	AUC: ↔	aggiustamento della dose in caso
Er tr'cit bina (200 mg una volta al	C <sub>max</sub> : ↔	di co-somministrazione di
g orne,	$C_{\min}$ : $\leftrightarrow$	Vitekta con tenofovir disoproxil
Elv. tegravir (50 mg una volta al		fumarato o con emtricitabina.
grorno)	Tenofovir:	
Ritonavir (100 mg una volta al	AUC: ↔	
giorno)	$C_{\text{max}}: \leftrightarrow C_{\text{max}}: \to $	
	$C_{\min}$ : $\leftrightarrow$	
	Emtricitabina:	
	AUC: ↔	
	$C_{max}$ : $\leftrightarrow$	
	$C_{\min}$ : $\leftrightarrow$	

Medicinale per area terapeutica	Effetti sui livelli del farmaco Variazione percentuale media di AUC, $C_{max}$ , $C_{min}$	Raccomandazione relativa alla co-somministrazione con elvitegravir potenziato con ritonavir
NNRTI	Γ	Ι
Efavirenz	Interazione non studiata con elvitegravir.	La co-somministrazione non è consigliata (vedere paragrafo 4.4).
	Ci si attende che la	
	co-somministrazione di	
	efavirenz ed elvitegravir riduca	
	le concentrazioni plasmatiche di	
	elvitegravir, con possibile	
	perdita dell'effetto terapeutico e	
	possibile sviluppo di resistenza.	
Etravirina (200 mg due volte al	Elvitegravir:	Non è necessario alcun
giorno)	AUC: ↔	aggiustamento della dese n caso
Elvitegravir (150 mg una volta al	$C_{max}$ : $\leftrightarrow$	di co-somministrazione di
giorno)	$C_{\min}$ : $\leftrightarrow$	Vitekta con etravii, na.
Ritonavir (100 mg una volta al	- mm·	
giorno)	Etravirina:	<b>~()</b>
8 - 1)	AUC: ↔	
	$C_{\text{max}}$ : $\leftrightarrow$	
	$C_{\min}$ : $\leftrightarrow$	
Nevirapina	Interazione non studiata con	La co comministrazione non è
Tevirapina	elvitegravir.	consigliata (vedere
	or megawin.	paragrafo 4.4).
	Ci si attende che la	paragraro 1.1).
	co-somministrazione d'i	
	nevirapina ed elviteg. vir i duca	
	le concentrazioni plasma iche di	
	elvitegravir, con possibile	
	perdita dell'en tto terapeutico e	
	possibile svile ppo di resistenza.	
Rilpivirina	Interacion non studiata con	Non ci si attendono alterazioni
Kiipiviiiiia	elv. egra vir.	delle concentrazioni plasmatiche
	Civi ogravii.	di elvitegravir in caso di
		co-somministrazione di
\ \ \ \		elvitegravir e rilpivirina e quindi
		non è necessario alcun
		aggiustamento della dose di
~'0'		Vitekta.
Antagonisti CCR5		vitekta.
	Elvitagravir	Non è necessario alcun
Maraviroc (150g a 'e volte al	Elvitegravir: AUC: ↔	
giorno)		aggiustamento della dose in caso di co-somministrazione di
Elvitegra ir (150 mg una volta al	$C_{\text{max}}: \leftrightarrow$	Vitekta con maraviroc.
giorno) Riterryh (100 mg una volta al	$C_{\min}$ : $\leftrightarrow$	v itekta con maraviloc.
	Maraviroc:§	§A causa dell'inibizione di
gic (rr J)	AUC: \ 186\%	
		CYP3A da parte di ritonavir,
7	$C_{\text{max}}$ : $\uparrow 115\%$	l'esposizione di maraviroc è
	C <sub>min</sub> : ↑ 323%	aumentata in misura
		significativa.

Medicinale per area terapeutica	Effetti sui livelli del farmaco Variazione percentuale media di AUC, C <sub>max</sub> , C <sub>min</sub>	Raccomandazione relativa alla co-somministrazione con elvitegravir potenziato con ritonavir
ANTIACIDI		
Sospensione di antiacidi contenenti	Elvitegravir (sospensione di	Le concentrazioni plasmatiche
magnesio/alluminio (20 mL	antiacidi $\pm$ 4 ore dalla	di elvitegravir si riducono con
singola dose)	somministrazione di	gli antiacidi a causa della
Elvitegravir (50 mg una volta al	elvitegravir):	formazione locale di complessi
giorno)	AUC: ↔	nel tratto gastrointestinale e non
Ritonavir (100 mg una volta al	$C_{max}$ : $\leftrightarrow$	a causa di alterazioni del pH
giorno)	$C_{\min}$ : $\leftrightarrow$	gastrico. Si raccomanda un
		intervallo di almeno 4 ore tra la
	Elvitegravir (somministrazione	somministrazione di Vitekta e
	contemporanea agli antiacidi):	degli antiacidi.
	AUC: ↓ 45%	
	C <sub>max</sub> : ↓ 47%	
	C <sub>min</sub> : ↓ 41%	
INTEGRATORI ALIMENTARI	- min- V	
Integratori multivitaminici	Interazione non studiata con elvitegravir.	Poiché non è poss'but escludere l'effetto e ila corrazione di
	or megawin.	comples i cationici di
		elvit gravi quando viene
		s in min stato insieme a
		Integrationi multivitaminici, è
		consigliabile somministrare
		Vitekta e gli integratori
	***	multivitaminici a distanza di
		almeno 4 ore l'uno dall'altro.
ANALGESICI NARCOTICI		whiteher i ore r une uur une.
Metadone (80-120 mg una volta al	Elvitegravir:	Non è necessario alcun
giorno)	AUC: ↔	aggiustamento della dose in caso
Elvitegravir (150 mg una volta al	$C_{\text{max}}$ : $\leftrightarrow$	di co-somministrazione di
giorno)	C <sub>min</sub> : ↔	Vitekta con metadone.
Cobicistat (150 mg una volta al	Cinin.	, 10011W 0011 1110 W W 01101
giorno)	Me adonc; AUC. →	
	a di	
\ C	$C_{\text{max}} : \longleftrightarrow$	
Dunran artina /nalayana (da	C <sub>min</sub> : ↔	Non è necessario alcun
Buprenorfina/naloxone (da 16/4 mg a 24/6 mg al giori.o)	Elvitegravir: AUC: ↔	
		aggiustamento della dose in caso di co-somministrazione di
Elvitegravir (150 mg r.na ron al	$C_{\text{max}}$ : $\leftrightarrow$	
giorno) Cobicistat (150g u. a volta al	$C_{\min}$ : $\leftrightarrow$	Vitekta con buprenorfina/naloxone.
giorno)	Buprenorfina:	
7/2	AUC: ↑35%	
	C <sub>max</sub> : ↑ 12%	
	C <sub>min</sub> : ↑ 66%	
	Naloxone:	
	AUC: ↓ 28%	
	$C_{\text{max}}: \downarrow 28\%$	

Medicinale per area terapeutica	Effetti sui livelli del farmaco Variazione percentuale media di AUC, C <sub>max</sub> , C <sub>min</sub>	Raccomandazione relativa alla co-somministrazione con elvitegravir potenziato con ritonavir	
ANTI-INFETTIVI			
Antimicotici  Ketoconazolo (200 mg due volte al	Elvitagnavin	Non è necessario alcun	
giorno)	Elvitegravir: AUC: ↑ 48%	aggiustamento della dose in caso	
Elvitegravir (150 mg una volta al	C <sub>max</sub> : ↔	di co-somministrazione di	
giorno)	C <sub>min</sub> : ↑ 67%	Vitekta con ketoconazolo.	
Ritonavir (100 mg una volta al			
giorno)	↑ Ketoconazolo <sup>§</sup>	§A causa dell'inibizione di	
		CYP3A da parte di ritonavir,	
		l'esposizione di ketoconazolo è	
1 9 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1		aumentata.	
Inibitori della proteasi HCV	Tolongovin	Non à nagaggaria glaur	
Telaprevir (750 mg tre volte al giorno)/	Telaprevir: AUC: ↔	Non è necessario alcunaggiustamento della a se ricaso	
Elvitegravir (85 mg una volta al	$C_{\text{max}}$ : $\leftrightarrow$	di co-somministrazione di	
giorno)	$C_{\text{min}}$ : $\leftrightarrow$	Vitekta con a azar vv.	
Atazanavir (300 mg una volta al	Chini.	potenziai, co. rite lavir più	
giorno)	Elvitegravir:	telaprevir	
Ritonavir (100 mg una volta al	AUC: ↔		
giorno)	$C_{\text{max}}: \longleftrightarrow$		
	$C_{\min}$ : $\uparrow 40\%^*$	* <i>(</i> )*	
	*.		
	*in confronto a atazanavir/ritonavir 300/170 pg		
	più elvitegravir 85 mg un volta		
	al giorno.		
Antimicobatterici	w grotte.		
Rifabutina (150 mg ogni due	Elvitegravir:	La co-somministrazione di	
giorni)	AUC: ↔*	Vitekta e rifabutina non è	
Elvitegravir (300 mg una volta al	$C_{\text{max}}: \longleftrightarrow$	consigliata. Se l'associazione è	
giorno)	C <sub>mir</sub>	necessaria, la dose	
Ritonavir (100 mg una volta al	Diction:	raccomandata di rifabutina è	
giorno)	Rifabutina:	150 mg 3 volte alla settimana a	
<b>\</b> C	l AUC: ↔	giorni fissi (ad esempio lunedì, mercoledì, venerdì).	
	$C_{\min}$ : $\leftrightarrow^{**}$	mercoledi, venerdi).	
	25-O-desacetil-rifabutina:§	Non è necessario alcun	
	AUC: ↑ 851%**	aggiustamento della dose di	
	C <sub>max</sub> : ↑ 440%**	Vitekta in caso di	
	C <sub>min</sub> : ↑ 1.836%**	co-somministrazione con una	
\ <u>'\</u> \'	*.	dose ridotta di rifabutina.	
	*in confronto a		
	elvitegravir/ritonavir	Non è stata studiata un'ulteriore	
	300/100 mg una volta al giorno.	riduzione della dose di	
	**in confronto a rifabutina	rifabutina. Si ricordi che una dose di 150 mg due volte alla	
	300 mg una volta al giorno.	settimana potrebbe non indurre	
4	500 mg una voita ai gioino.	un'esposizione ottimale a	
	L'attività antimicobatterica	rifabutina, con conseguente	
	totale è stata aumentata del 50%.	rischio di resistenza a rifamicina	
		e fallimento della terapia.	
		§A causa dell'inibizione di	
		CYP3A da parte di ritonavir,	
		l'esposizione di 25-O-desacetil-	
		rifabutina è aumentata.	

Medicinale per area terapeutica	Effetti sui livelli del farmaco Variazione percentuale media di AUC, C <sub>max</sub> , C <sub>min</sub>	Raccomandazione relativa alla co-somministrazione con elvitegravir potenziato con ritonavir
ANTICOAGULANTI		
Warfarin	Interazione non studiata con elvitegravir.	Si consiglia il monitoraggio del rapporto internazionale normalizzato (INR) durante la
	Le concentrazioni di warfarin	co-somministrazione con
	possono essere modificate in	Vitekta. Il monitoraggio
	caso di co-somministrazione con	dell'INR deve proseguire nelle
	elvitegravir.	prime settimane successive al
		termine del trattamento con
		Vitekta.
ANTAGONISTI DEI RECETTORI		
Famotidina (40 mg una volta al	Elvitegravir:	Non è necessario alcun
giorno)	AUC: ↔	aggiustamento della dose n caso
Elvitegravir (150 mg una volta al	$C_{\text{max}}$ : $\leftrightarrow$	di co-somministrazione di
giorno)	$C_{\min}$ : $\leftrightarrow$	Vitekta con famot. 'ina.
Cobicistat (150 mg una volta al		
giorno)		XU
INIBITORI DELLA HMG Co-A RI	EDUTTASI	
Rosuvastatina (10 mg singola	Elvitegravir:	Non \ necc sario alcun
dose)	AUC: ↔	agg. 1sta. ento della dose in caso
Elvitegravir (150 mg una volta al	$C_{max}$ : $\leftrightarrow$	ui .o-, omministrazione di
giorno)	$C_{\min}$ : $\leftrightarrow$	Vicata con rosuvastatina.
Cobicistat (150 mg una volta al		
giorno)	Rosuvastatina:	
	AUC: ↑ 38%	
	C <sub>max</sub> : † 89%	
Atorvastatina	Interazione ren su diata con	Non è necessario alcun
Fluvastatina	elvitegravir	aggiustamento della dose in caso
Pitavastatina		di co-somministrazione di
Pravastatina	Nor a si a" adono variazioni	Vitekta con atorvastatina,
	dei, con entrazioni plasmatiche	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
	l e vitegravir.	
	Non ci si attendono variazioni	
~0		
<b>*</b>		
giorno)  Atorvastatina Fluvastatina Pitavastatina	AUC: ↑38%  C <sub>max</sub> : ↑89%  C <sub>min</sub> : ↑43%  Interazione ren su diata con elvitegravir  Nor en si attudono variazioni den concentrazioni plasmatiche dei sua strati di OATP in caso di co-somministrazione di e vitegravir.	aggiustamento della dose in caso

Medicinale per area terapeutica	Effetti sui livelli del farmaco Variazione percentuale media di AUC, C <sub>max</sub> , C <sub>min</sub>	Raccomandazione relativa alla co-somministrazione con elvitegravir potenziato con ritonavir
CONTRACCETTIVI ORALI		
Norgestimato (0,180/0,215 mg una	Norgestimato:	Si usi cautela in caso di
volta al giorno)	AUC: ↑ 126%	co-somministrazione di Vitekta
Etinilestradiolo (0,025 mg una	C <sub>max</sub> : ↑ 108%	con un contraccettivo ormonale.
volta al giorno)	C <sub>min</sub> : ↑ 167%	Il contraccettivo ormonale deve
Elvitegravir (150 mg una volta al		contenere almeno 30 µg di
giorno)	Etinilestradiolo:	etinilestradiolo e norgestimato
Cobicistat (150 mg una volta al	AUC: ↓ 25%	come progestinico, oppure i
giorno) <sup>1</sup>	$C_{\text{max}}$ : $\leftrightarrow$	pazienti devono utilizzare un
	$C_{\min}$ : $\downarrow 44\%$	metodo contraccettivo
		alternativo affidabile (veder
	Elvitegravir:	paragrafi 4.4 e 4.6).
	AUC: ↔	
	$C_{max}$ : $\leftrightarrow$	Non sono noti gli efte ti a vago
	$C_{\min}$ : $\leftrightarrow$	termine di un aumonto
		consistente de l'exposizione al
		progester he. La
		co-sometime trazione di
		elvit gravi con contraccettivi
		orali controllenti progestinici
		Livers dal norgestimato non è
	~ •	sta studiata e deve quindi
		essere evitata.
INIBITORI DELLA POMPA PRO		Y
Omeprazolo (40 mg una volta al	Elvitegravir:	Non è necessario alcun
giorno)	AUC: ↔	aggiustamento della dose in caso
Elvitegravir (50 mg una volta al	$C_{max}$ : $\leftrightarrow$	di co-somministrazione di
giorno)	$C_{\min}$ : $\leftrightarrow$	Vitekta con omeprazolo.
Ritonavir (100 mg una volta al		
giorno)	a compressor li exphinazione a dosa fis	

Questo studio è stato condotto con le compase di combinazione a dose fissa di elvitegravir/cobicistat/emtricitabina/teno? vir di oproxil.

### 4.6 Fertilità, gravidanza e all' tamento

# Le donne in età fertile/com accazione negli uomini e nelle donne

L'uso di Vitekta deve esse re accompagnato dall'uso di contraccettivi efficaci (vedere paragrafi 4.4 e 4.5).

### Gravidanza

I dati cl'nic' re'ativi all'uso di elvitegravir in donne in gravidanza non esistono o sono in numero limitato.

Gl s'ac'i sugli animali non indicano effetti dannosi diretti o indiretti di tossicità riproduttiva da parte c'en inegravir. Tuttavia, le esposizioni massime valutate nel coniglio non erano in eccesso rispetto a uelle ottenute in ambito terapeutico (vedere paragrafo 5.3).

Vitekta non deve essere usato durante la gravidanza a meno che le condizioni cliniche della donna rendano necessario il trattamento con elvitegravir.

### Allattamento

Non è noto se elvitegravir/metaboliti siano escreti nel latte materno. Dati

farmacodinamici/tossicologici disponibili in ratti hanno mostrato l'escrezione di elvitegravir nel latte. Il rischio per i neonati/lattanti non può essere escluso. Pertanto, Vitekta non deve essere utilizzato durante l'allattamento.

Per evitare la trasmissione del virus HIV al neonato, si raccomanda che le donne infette da HIV non allattino i propri neonati, in nessuna circostanza.

### Fertilità

Non sono disponibili dati sull'effetto di elvitegravir sulla fertilità negli esseri umani. Gli studi sugli animali non indicano effetti dannosi di elvitegravir sulla fertilità.

# 4.7 Effetti sulla capacità di guidare veicoli e sull'uso di macchinari

Non sono stati effettuati studi sugli effetti di elvitegravir sulla capacità di guidare veicoli e sull'uso i macchinari.

### 4.8 Effetti indesiderati

# Sintesi del profilo di sicurezza

La valutazione delle reazioni avverse è basata sui dati di uno studio clinico control<sup>1</sup> ato (GS-US-183-0145), nel quale 712 adulti infetti da HIV-1 e pretrattati con antire a con di hanno ricevuto elvitegravir (n = 354) o raltegravir (n = 358), entrambi somministi ati (on un regime terapeutico di base comprendente un inibitore della proteasi potenziato con rapnavir pienamente attivo e altri antiretrovirali. Di questi 712 pazienti, 543 (269 elvitegravir e 2 14 raltegravir) e 439 (224 elvitegravir e 215 raltegravir) sono stati sottoposti a trattamento, risportavamente, per almeno 48 e 96 settimane.

Le reazioni avverse a elvitegravir più frequentemente riport te scho state diarrea (7,1%) e nausea (4,0%) (vedere Tabella 3).

### Tabella riassuntiva delle reazioni avverse

Le reazioni avverse a elvitegravir osservate negalitudi clinici sono di seguito elencate nella Tabella 3, suddivise per classificazione per organi e sisteni e secondo la frequenza. All'interno di ciascuna classe di frequenza, gli effetti indesiderati sono riportati in ordine decrescente di gravità. Le frequenze sono definite come: comune ( $\geq 1/100$ , > 1/100) o non comune ( $\geq 1/100$ ).

Tabella 3: Tabella di sintesi delle reazioni avverse a elvitegravir sulla base dell'esperienza di 96 settimane dello studio clir (c. CS-US-183-0145

Frequenza	J. azione avversa	
Disturbi psichiatrici	O*	
Non comune	idea suicida e tentativo di suicidio (in pazienti con precedenti di	
Non comune	depressione o malattia psichiatrica), depressione, insonnia	
Patologie del siste na ner	rvoso:	
Comune	cefalea	
Non cc mun	capogiro, parestesia, sonnolenza, disgeusia	
Pc ol gue gastrointestina	ıli:	
Co. ur 2	dolore addominale, diarrea, vomito, nausea	
No comune	dispepsia, distensione addominale, flatulenza	
l'atologie della cute e de	l tessuto sottocutaneo:	
Comune	eruzione cutanea	
Patologie sistemiche e condizioni relative alla sede di somministrazione:		
Comune	affaticamento	

### Descrizione di alcune reazioni avverse

### Parametri metabolici

Durante la terapia antiretrovirale il peso e i livelli ematici dei lipidi e del glucosio possono aumentare (vedere paragrafo 4.4).

### Sindrome da riattivazione immunitaria

In pazienti affetti da HIV con deficienza immunitaria grave al momento dell'inizio della CART, può insorgere una reazione infiammatoria a infezioni opportunistiche asintomatiche o residuali. Sono stati riportati anche disturbi autoimmuni (come la malattia di Graves); tuttavia il tempo di insorgenza registrato è più variabile e questi eventi possono verificarsi anche molti mesi dopo l'inizio del trattamento (vedere paragrafo 4.4).

### Osteonecrosi

Casi di osteonecrosi sono stati riportati soprattutto in pazienti con fattori di rischio gene a mei tonoti, con malattia da HIV in stadio avanzato e/o esposti per lungo tempo alla CART. La treque zo di tali casi è sconosciuta (vedere paragrafo 4.4).

### Diarrea

Nello studio GS-US-183-0145, la diarrea è stata segnalata come reazione vv. rsa nel 7,1% dei soggetti dello studio trattati con elvitegravir e nel 5,3% dei soggetti trattati con raltegravir. In questi soggetti, la diarrea è stata di entità da lieve a moderata e non ha portato anti interruzione del medicinale sperimentale.

### Popolazione pediatrica

# Segnalazione delle reazioni avverse sospette

La segnalazione delle reazioni avverse sospette che si verificano dopo l'autorizzazione del medicinale è importante, in quanto permette un monitorag, io continuo del rapporto beneficio/rischio del medicinale. Agli operatori sanitari è ri ni escala segnalare qualsiasi reazione avversa sospetta tramite il sistema nazionale di segnalazione in porta o nell'Allegato V.

### 4.9 Sovradosaggio

In caso di sovradosaggio è l'ocessario monitorare il paziente per rilevare eventuali segni di tossicità. Il trattamento del sovra l'osa reio di elvitegravir consiste in misure generali di supporto comprendenti il monitoraggio dei se mi vitali e l'osservazione delle condizioni cliniche del paziente.

Non esiste al un a tidoto specifico in caso di sovradosaggio di elvitegravir. Essendo altamente legato alle proteine plasmatiche, è improbabile che elvitegravir venga rimosso in misura significativa con l'emod alis, o la dialisi peritoneale.

# 5. PROPRIETÀ FARMACOLOGICHE

# 5.1 Proprietà farmacodinamiche

Categoria farmacoterapeutica: Antivirali per uso sistemico, altri antivirali, codice ATC: J05AX11

### Meccanismo d'azione ed effetti farmacodinamici

Elvitegravir è un inibitore dell'attività di *strand transfer* dell'integrasi dell'HIV-1 (*integrase strand transfer inhibitor*, INSTI). L'integrasi è un enzima codificato dall'HIV-1 necessario per la replicazione virale. L'inibizione dell'integrasi previene l'integrazione del DNA dell'HIV-1 nel DNA

genomico dell'ospite, bloccando la formazione del provirus HIV-1 e la propagazione dell'infezione virale. Elvitegravir non inibisce le topoisomerasi umane I e II.

### Attività antivirale in vitro

L'attività antivirale di elvitegravir nei confronti di isolati clinici e di laboratorio di HIV-1 è stata valutata in cellule linfoblastoidi, in monociti/macrofagi e in linfociti del sangue periferico e i valori di concentrazione efficace al 50% (CE<sub>50</sub>) sono stati compresi nell'intervallo 0,02-1,7 nM. Elvitegravir ha mostrato attività antivirale in colture cellulari nei confronti dei clade A, B, C, D, E, F, G e O di HIV-1 (valori di CE<sub>50</sub> compresi tra 0,1 e 1,3 nM) e ha mostrato attività nei confronti di HIV-2 (CE<sub>50</sub> di 0,53 nM). Per l'attività antivirale *in vitro* di elvitegravir quando associato ad antiretrovirali delle classi degli inibitori nucleos(t)idici della trascrittasi inversa (*nucleos(t)ide reverse transcriptase inhibitor*, NRTI), degli inibitori della trascrittasi inversa (*non-nucleoside revers transcriptase inhibitor*, NNRTI), degli inibitori della proteasi (*protease inhibitor*, PI), degli inibitori della fusione o degli antagonisti de co-recettore CCR5 non è stato evidenziato alcun antagonismo.

Elvitegravir non ha inibito la replicazione di HBV o HCV in vitro.

### Resistenza

*In colture cellulari* 

Isolati di HIV-1 con suscettibilità ridotta a elvitegravir sono stati selezionati in colture cellulari. La resistenza fenotipica a elvitegravir è stata più comunemente associata elle estituzioni primarie dell'integrasi T66I, E92Q e Q148R. Le altre sostituzioni dell'integra 1, esservate nella selezione di colture cellulari, hanno incluso H51Y, F121Y, S147G, S153Y, E157Q e R263K.

### Resistenza crociata

I virus resistenti a elvitegravir mostrano una resistenzi crocciata di vario grado all'inibitore dell'attività di *strand transfer* dell'integrasi raltegravir, a seconda dell'appo e del numero di sostituzioni. I virus che esprimono le sostituzioni T66I/A mantengono la secettibilità a raltegravir, mentre la maggior parte delle altre sostituzioni associate a elvitegravir e associata a una ridotta suscettibilità a raltegravir. Con l'eccezione di Y143C/R/H, gli HIV-1 con le so tituzioni primarie associate a raltegravir T66K, Q148H/K/R o N155H nell'integrasi se a calculati a una ridotta suscettibilità a elvitegravir.

# In pazienti pretrattati

In un'analisi fino alla settimar i % legli isolati HIV-1 ottenuti dai soggetti dello studio GS-US-183-0145 nei quali in trattamento è fallito, lo sviluppo di una o più sostituzioni primarie associate a resistenza a avv. gravir è stato osservato in 23 su 86 soggetti con dati genotipici valutabili di coppie di isolati al basce è dopo fallimento del trattamento con elvitegravir (23/351 soggetti trattati con elvitegravir, 6, %). Percentuali simili di sviluppo di resistenza a raltegravir sono state osservate negli HIV-1 ottenuti dai soggetti trattati con raltegravir (26/351 soggetti trattati con raltegravir, 7,4%). Le sostituzioni più comuni negli isolati HIV-1 ottenuti da soggetti trattati con elvitegravir sono state T66I/A (1 = %), L92Q/G (n = 7), T97A (n = 4), S147G (n = 4), Q148R (n = 4) e N155H (n = 5) nell'in egra i. All'analisi fenotipica degli isolati HIV-1 con sostituzioni associate a resistenza ottenuti dai se rge "i" trattati con elvitegravir, 14/20 (70%) presentavano una suscettibilità ridotta a elvitegravir e 1° 20 (60%) presentavano una ridotta suscettibilità a raltegravir.

# Sperienza clinica

In pazienti infetti da HIV-1 pretrattati

L'efficacia di elvitegravir è basata principalmente sull'analisi dei dati a 96 settimane dello studio randomizzato, in doppio cieco, con controllo attivo GS-US-183-0145 in pazienti infetti da HIV-1 pretrattati (n = 702).

Nello studio GS-US-183-0145, i pazienti sono stati randomizzati 1:1 a ricevere elvitegravir (150 mg o 85 mg) una volta al giorno oppure raltegravir 400 mg due volte al giorno, entrambi somministrati con un regime di base contenente un inibitore della proteasi potenziato con ritonavir pienamente attivo (atazanavir, darunavir, fosamprenavir, lopinavir o tipranavir) e un secondo agente terapeutico. Il

regime di base è stato determinato dallo sperimentatore in base alle analisi di resistenza genotipica/fenotipica e al trattamento antiretrovirale precedente. La randomizzazione è stata stratificata in base allo screening del livello di HIV-1 RNA (≤ 100.000 copie/mL o > 100.000 copie/mL) e alla classe del secondo agente terapeutico (NRTI o altro). La percentuale di risposta virologica è stata determinata in entrambi i bracci di trattamento. La risposta virologica è stata definita come il raggiungimento di una carica virale non rilevabile (HIV-1 RNA < 50 copie/mL).

Le caratteristiche al basale e gli esiti del trattamento alla settimana 96 per lo studio GS-US-183-0145 sono riportati, rispettivamente, nelle tabelle 4 e 5.

Tabella 4: Caratteristiche demografiche e di malattia al basale dei soggetti adulti infetti da HIV-1, pretrattati con antiretrovirali, nello studio GS-US-183-0145

	Elvitegravir + regime di base n = 351	Raltegravir + regime $\alpha$ i base $n = 35$ ?
Caratteristiche demografiche		
Età mediana, anni (min-max)	44	45
	(20-78)	(19-74)
Sesso		XU
Maschile	83,2%	80,9%
Femminile	16,8%	19,1%
Etnia		
Bianchi	60,1%	64,4%
Americani neri/africani	35,6%	32,2%
Asiatici	2,6%	1,4%
Altro	1,7%	2,0%
Caratteristiche della malattia	al basale	
HIV-1 RNA plasmatico	1 35	4,42
mediano al basale (intervallo)	(1 69-( 63)	(1,69-6,10)
log <sub>10</sub> copie/mL		
Percentuale di soggetti con	25,6	25,6
carica virale		
> 100.000 copie/mL		
Conta mediana al basale delle	227,0	215,0
cellule CD4+ (intervallo),	(2,0-1.374,0)	(1,0-1.497,0)
cellule/mm <sup>3</sup>	,	
Percentuale di soggetti co i	44,4	44,9
conta delle cellule (D4)		
≤ 200 cellule/mn.		
Punteggio di ensibilità		
genotipina. 1 breake		
	1%	< 1%
	14%	15%
(2)	81%	83%
3	3%	2%

punteggi di sensibilità genotipica sono calcolati sommando i valori di suscettibilità al medicinale (1 = sensibile; 0 = suscettibilità ridotta) di tutti i medicinali del regime di base al basale.

Tabella 5: Esito virologico del trattamento randomizzato nello studio GS-US-183-0145 alle settimane 48 e 96 (analisi snapshot)<sup>a</sup>

	Settimana 48		Settimana 96	
	Elvitegravir + regime di base n = 351	Raltegravir + regime di base n = 351	Elvitegravir + regime di base n = 351	Raltegravir + regime di base n = 351
Successo virologico HIV-1 RNA < 50 copie/mL	60%	58%	52%	53%
Differenza di trattamento	2,2% (IC 95%	= -5,0%; 9,3%)	-0,5% (IC 95	% = -7,9%; 6,8%)
Fallimento virologico <sup>b</sup>	33%	32%	36%	21%
Nessun dato virologico nella finestra della settimana 48 o della settimana 96	7%	11%	12%	10%
Interruzione del medicinale sperimentale a causa di EA o decesso <sup>c</sup>	2%	5%	3%	7%
Interruzione del medicinale sperimentale per motivi diversi e ultimo HIV-1 RNA disponibile < 50 copie/mL <sup>d</sup>	4%	5%	8%	9%
Dati assenti nella finestra di osservazione, ma con assunzione del medicinale sperimentale		1%	1%	1%

a Finestre di c servazione della settimana 48 tra i giorni 309 e 364 (inclusi), finestra di osservazione della settimana 96 tra i giorni 64, e , 90 (inclusi).

'nclude i pazienti che hanno interrotto l'assunzione a causa di un EA o decesso in qualsiasi momento dal giorno 1 alla finestra di osservazione se non sono stati ottenuti dati virologici sul trattamento nella finestra specificata.

Elvitegravir è stato non inferiore a raltegravir in termini di raggiungimento di HIV-1 RNA < 50 copie/mL.

Tra i soggetti con punteggio di sensibilità genotipica ≤ 1, il 76% del braccio di trattamento con elvitegravir e il 69% del braccio di trattamento con raltegravir presentava HIV-1 RNA < 50 copie/mL alla settimana 48. Tra i soggetti con punteggio di sensibilità genotipica > 1, il 57% del braccio di

b Include sos retti con ≥ 50 copie/mL nella finestra della settimana 48 o della settimana 96, i soggetti che hanno interrotto prec ceme te l'assunzione a causa di mancata efficacia o perdita dell'efficacia, i soggetti con carica virale ≥ 50 copie/mL in on or della modifica del regime di base, i soggetti che hanno interrotto l'assunzione per ragioni diverse da eventi a vei i (EA), decesso o mancata efficacia o perdita dell'efficacia e che al momento dell'interruzione presentavano una con la virale ≥ 50 copie/mL.

d Include i soggetti che hanno interrotto l'assunzione per ragioni diverse da EA, decesso o mancata efficacia o perdita dell'efficacia, cioè ritiro del consenso, assenti al follow-up ecc.

trattamento con elvitegravir e il 56% del braccio di trattamento con raltegravir presentava HIV-1 RNA < 50 copie/mL alla settimana 48.

Nello studio GS-US-183-0145, l'aumento medio dal basale della conta di cellule CD4+ alla settimana 96 è stato di 205 cellule/mm³ nei pazienti trattati con elvitegravir e di 198 cellule/mm³ nei pazienti trattati con raltegravir.

Nello studio GS-US-183-0145, all'analisi dei sottogruppi basati sull'inibitore della proteasi co-somministrato, le percentuali di successo virologico sono state simili per elvitegravir e raltegravir in ogni sottogruppo basato sull'inibitore della proteasi alle settimane 48 e 96 (HIV-1 RNA < 50 copie/mL) (Tabella 6).

Tabella 6: Successo virologico in base all'inibitore della proteasi co-somministrato nello stac'io GS-US-183-0145 alla settimana 48 e alla settimana 96 (analisi snapshot)

			Elvitegravir v rs. is raltegravir
HIV-1 RNA	Elvitegravir	Raltegravir	Diffactize di percentuale
< 50 copie/mL, n/N (%)	(N=351)	(N=351)	(C 95%) <sup>a</sup>
Successo virologico alla			
settimana 48			
Darunavir/ritonavir	126/202 (62,4%)	122/207 (58,9%)	3,4% (da -6,0% a 12,9%)
Lopinavir/ritonavir	39/68 (57,4%)	37/68 (54,4%)	2,9% (da -13,7% a 19,6%)
Atazanavir/ritonavir	34/61 (55,7%)	28/51 (54,7%)	0,8% (da -17,7% a 19,3%)
Fosamprenavir/ritonavir	8/14 (57,1%)	10/18 (55,6%)	1,6% (da -33,0% a 36,2%)
Tipranavir/ritonavir	3/6 (50,0%)	5/7-(71,4%)	-21,4% (da -73,6% a
			30,7%)
Successo virologico alla		Y	
settimana 96			
Darunavir/ritonavir	105/202 (52.0%)	112/207 (54,1%)	-2,1% (da -11,8% a 7,5%)
Lopinavir/ritonavir	36/68 (52,9 %)	37/68 (54,4%)	-1,5% (da -18,2% a 15,3%)
Atazanavir/ritonavir	33/61 ( 4,1%)	23/51 (45,1%)	9,0% (da -9,5% a 27,5%)
Fosamprenavir/ritonavir	7/14 (50, 1%)	11/18 (61,1%)	-11,1% (da -45,7% a
			23,4%)
Tipranavir/ritonavir	(5 (5 0,0%)	3/7 (42,9%)	7,1% (da -47,1% a 61,4%)

a Le differenze di percentual gli C al 95% tra i gruppi di trattamento randomizzati sono basati sull'approssimazione normale.

Benché limitata dar rumero esiguo di soggetti di sesso femminile nello studio GS-US-183-0145, l'analisi dei schoga ropi suddivisi in base al sesso ha evidenziato che le percentuali di successo virologico nel soggetti di sesso femminile alle settimane 48 e 96 (HIV-1 RNA < 50 copie/mL) erano numerica nel te più basse nel braccio di trattamento con elvitegravir in confronto al braccio di trattamento con raltegravir. Le percentuali di successo virologico alla settimana 48 per elvitegravir e ral eg avri sono state, rispettivamente, 47,5% (28/59) e 62,7% (42/67) (differenza: -12,3% [IC 95%: da -0.0% a 5,5%]) per i soggetti di sesso femminile e 62,3% (182/292) e 56,3% (160/284) (differenza: 5,3% [IC 95%: da -2,5% a 13,2%]), rispettivamente, per i soggetti di sesso maschile. Le percentuali di successo virologico alla settimana 96 per elvitegravir e raltegravir sono state, rispettivamente, 39,0% (23/59) e 52,2% (35/67) (differenza: -8,4% [IC 95%: da -26,1% a 9,2%]) per i soggetti di sesso femminile e 55,1% (161/292) e 53,2% (151/284) (differenza: 1,5% [IC 95%: da -6,5% a 9,6%]), rispettivamente, per i soggetti di sesso maschile.

### Popolazione pediatrica

L'Agenzia europea dei medicinali ha rinviato l'obbligo di presentare i risultati degli studi con elvitegravir in uno o più sottogruppi della popolazione pediatrica per il trattamento dell'infezione da HIV-1 (vedere paragrafo 4.2 per informazioni sull'uso pediatrico).

### 5.2 Proprietà farmacocinetiche

### Assorbimento

Dopo somministrazione orale di elvitegravir potenziato con ritonavir con il cibo in soggetti infetti da HIV-1, il picco di concentrazione plasmatica di elvitegravir è stato osservato 4 ore post-dose. La  $C_{max}$ , AUC<sub>tau</sub>, e  $C_{trough}$  media allo stato stazionario (media  $\pm$  DS) dopo dosi multiple di elvitegravir più un inibitore della proteasi potenziato con ritonavir (150 mg di elvitegravir con darunavir o fosamprenavir; 85 mg di elvitegravir con atazanavir or lopinavir) in soggetti infetti da HIV-1 sono state, rispettivamente,  $1,4\pm0,39~\mu g/mL$ ,  $18\pm6,8~\mu g \cdot h/mL$  e  $0,38\pm0,22~\mu g/mL$  per elvitegravir. La biodisponibilità orale assoluta non è stata determinata.

Rispetto al digiuno, la somministrazione di elvitegravir potenziato sotto forma di combinazione a Cose fissa con 150 mg di elvitegravir/150 mg di cobicistat/200 mg di emtricitabina/245 mg di tenofovir disoproxil con un pasto leggero (circa 373 kcal, 20% lipidi) o ricco di grassi (circa 800 kcal, 5 )% lipidi) ha determinato un aumento dell'esposizione a elvitegravir C<sub>max</sub> e AUC<sub>tau</sub> di elvitegravir sono aumentate, rispettivamente, del 22% e 36% con un pasto leggero e del 56% e 91% con un pasto ricco di grassi.

### Distribuzione

Elvitegravir è legato per il 98-99% alle proteine plasmatiche umane e il legan e e indipendente dalla concentrazione del medicinale nell'intervallo compreso tra 1,0 ng/mL < 1,6 g/mL. Il rapporto medio tra concentrazione plasmatica ed ematica del medicinale è 1,37.

### **Biotrasformazione**

Elvitegravir è metabolizzato tramite ossidazione mediata da CYr <sup>3</sup>A (via principale) e tramite glucuronidazione mediata dagli enzimi UGT1A1/3 (via secondaria).

Tramite l'inibizione di CYP3A, ritonavir aumenta considerevolmente le concentrazioni plasmatiche di elvitegravir. La somministrazione di ritonavir una volta al giorno (20-200 mg) aumenta l'esposizione di elvitegravir dopo somministrazione ripetuta una volta al giorno e l'esposizione di elvitegravir raggiunge un plateau con circa 100 mg di iton vir. Ulteriori aumenti della dose di ritonavir non aumentano maggiormente l'esposizione di chi legravir. Vitekta è indicato esclusivamente in co-somministrazione con ritonavir con e potenziatore.

L'esposizione media allo stato strzi pnario (AUC<sub>tau</sub>) di elvitegravir non potenziato è  $\sim$  20% più bassa dopo dosi multiple in confro, to L'a dose singola, il che depone per una modesta autoinduzione del suo metabolismo. Dopo pot enzamento con ritonavir (100 mg) si osserva un'inibizione netta del metabolismo di elvitegravire on un aumento significativo dell'esposizione sistemica (AUC 20 volte più alta), concentra, ioni di valle elevate ed emivita mediana di eliminazione prolungata (9,5 *versus* 3,5 ore).

Dopo so uni ristrazione orale di una dose singola di [14C]elvitegravir potenziato con ritonavir, elviteg avir è stata la specie predominante nel plasma, con il 94% e 61% circa della radioattività cir di no rispettivamente, a 32 e 48 ore. I metaboliti prodotti a seguito di idrossilazione aromatica e ali è dei o glucuronidazione sono presenti in quantità molto modeste e non contribuiscono all'attività an tivirale complessiva di elvitegravir.

# Eliminazione

In seguito a somministrazione orale di [¹⁴C]elvitegravir potenziato con ritonavir, il 94,8% della dose è stato recuperato nelle feci: questo dato è compatibile con l'eliminazione epatobiliare di elvitegravir; il 6,7% della dose somministrata è stato recuperato nelle urine sotto forma di metaboliti. L'emivita plasmatica terminale mediana di elvitegravir potenziato con ritonavir è circa 8,7-13,7 ore.

### Linearità/Non linearità

Le esposizioni plasmatiche di elvitegravir sono non lineari e meno che proporzionali alla dose, verosimilmente a causa dell'assorbimento limitato dalla solubilità.

### Anziani

La farmacocinetica di elvitegravir non è stata interamente determinata negli anziani (oltre i 65 anni).

### Sesso

Non sono state identificate differenze farmacocinetiche clinicamente significative relative al sesso per elvitegravir potenziato.

### Etnia

Non sono state identificate differenze farmacocinetiche clinicamente significative relative all'etnia per elvitegravir potenziato.

### Popolazione pediatrica

La farmacocinetica di elvitegravir nei soggetti in età pediatrica non è stata stabilita.

# Compromissione renale

Uno studio di farmacocinetica con elvitegravir potenziato è stato condotto in soggetti nen infetti da HIV-1 con grave compromissione renale (clearance stimata della creatinina inferti re 30 mL/min). Non sono state osservate differenze clinicamente rilevanti nella farmacoci. etien di livitegravir tra i soggetti con grave compromissione renale e soggetti sani. Non è necessarin al una modifica della dose di Vitekta nei pazienti con compromissione renale.

# Compromissione epatica

Elvitegravir è principalmente metabolizzato ed eliminato per via epatica. Uno studio di farmacocinetica con elvitegravir potenziato è stato condetto in se egetti non infetti da HIV-1 con moderata compromissione epatica (Child-Pugh classe B). Non cono state osservate differenze clinicamente rilevanti nella farmacocinetica di elvitegi avu tra i soggetti con moderata compromissione epatica e soggetti sani. Non è necessario alcuna modifica della dose di Vitekta nei pazienti con compromissione epatica da lieve a mederata. L'effetto di una grave compromissione epatica (Child-Pugh classe C) sulla farmacocinetica di elvitegravir non è stato studiato.

# Co-infezione con il virus dell'epatite P do dall'epatite C

Dati limitati ottenuti dalle analisi fara acocinetiche di popolazione (n = 56) indicano che la coinfezione con il virus dell'epatite B e/o C non ha effetti clinicamente rilevanti sull'esposizione a elvitegravir potenziato.

# 5.3 Dati preclinici d' si \ rezza

I dati preclinici non river no rischi particolari per l'uomo sulla base di studi convenzionali di *safety pharmacology* 108 ici à a dosi ripetute, genotossicità, potenziale cancerogeno, tossicità della riproduzione i del o sviluppo. Le dosi massime di elvitegravir valutate negli studi di tossicità dello sviluppo ner ratto e nel coniglio corrispondevano a esposizioni rispettivamente pari a circa 29 volte e 0,2 vol e l'e posizione terapeutica nell'uomo.

El i.eg avir è risultato negativo in un test di mutagenesi su batteri *in vitro* (test di Ames) e negativo in un test del micronucleo di ratto *in vivo* a dosi massime di 2.000 mg/kg. In un test di aberrazione cromosomica *in vitro*, elvitegravir è stato negativo con attivazione metabolica; tuttavia, senza attivazione è stata osservata una risposta equivoca.

Gli studi di carcinogenesi a lungo termine con elvitegravir somministrato per via orale non hanno evidenziato alcun potenziale cancerogeno nel topo e nel ratto.

Il principio attivo elvitegravir persiste nell'ambiente.

### 6. INFORMAZIONI FARMACEUTICHE

# 6.1 Elenco degli eccipienti

### Nucleo della compressa

Croscarmellosa sodica Idrossipropilcellulosa Lattosio monoidrato Magnesio stearato Cellulosa microcristallina

Sodio laurilsolfato

### Film di rivestimento

Lacca alluminio indaco carminio (E132) Macrogol 3350 (E1521) Polivinilalcool (parzialmente idrolizzato) (E1203) Talco (E553B) Biossido di titanio (E171) Ossido di ferro giallo (E172)

# 6.2 Incompatibilità

Non pertinente.

### 6.3 Periodo di validità

4 anni.

# 6.4 Precauzioni particolari per la conservaza ne

Questo medicinale non richiede alcuna co idizi ne particolare di conservazione.

# 6.5 Natura e contenuto del contenitore

Flacone in polietilene ad alta c'er sit \(\text{(HDPE)}\) con una chiusura a prova di bambino contenente 30 compresse rivestite con fi. m.

Confezione: 1 flacor da 40 compresse rivestite con film.

# 6.6 Precauzion, particolari per lo smaltimento

Il medica al non utilizzato e i rifiuti derivati da tale medicinale devono essere smaltiti in conformità alla no mal va locale vigente.

# 7. TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

Gilead Sciences International Limited Cambridge CB21 6GT Regno Unito

### 8. NUMERO(I) DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

EU/1/13/883/001

# 9. DATA DELLA PRIMA AUTORIZZAZIONE/RINNOVO DELL'AUTORIZZAZIONE

Data della prima autorizzazione: 13 novembre 2013

### 10. DATA DI REVISIONE DEL TESTO

Informazioni più dettagliate su questo medicinale sono disponibili sul sito web dell'Agenzia europe dei medicinali: http://www.ema.europa.eu.

Medicinale sottoposto a monitoraggio addizionale. Ciò permetterà la rapida identificazione di nuove informazioni sulla sicurezza. Agli operatori sanitari è richiesto di segnalare qualsiasi reazione avversa sospetta. Vedere paragrafo 4.8 per informazioni sulle modalità di segnalazione delle reazioni avverse.

### 1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE

Vitekta 150 mg compresse rivestite con film

# 2. COMPOSIZIONE QUALITATIVA E QUANTITATIVA

Ogni compressa rivestita con film contiene 150 mg di elvitegravir.

Eccipiente con effetti noti: ogni compressa contiene 10,9 mg di lattosio (come monoidrat).

Per l'elenco completo degli eccipienti, vedere paragrafo 6.1.

### 3. FORMA FARMACEUTICA

Compressa rivestita con film (compressa).

Compressa verde a forma di triangolo, rivestita con film, di dil ensioni di 10,9 mm x 10,5 mm, impressa da un lato con "GSI" e dall'altro lato con il numer. "15.".

### 4. INFORMAZIONI CLINICHE

# 4.1 Indicazioni terapeutiche

In co-somministrazione con un inibito e l'ena proteasi potenziato con ritonavir e con altri agenti antiretrovirali, Vitekta è indicato per il trattamento dell'infezione da virus dell'immunodeficienza umana-1 (HIV-1) in adulti infetti da HIV-1 senza mutazioni note associate a resistenza a elvitegravir (vedere paragrafi 4.2 e 5.1)

# 4.2 Posologia e mod (d') emministrazione

La terapia deve esse e avviata da un medico con esperienza nel campo dell'infezione da HIV.

### Posologia .

Vitekta e ve essere somministrato in associazione a un inibitore della proteasi potenziato con ritonav r.

Co. sul are il riassunto delle caratteristiche del prodotto dell'inibitore della proteasi potenziato con rix navir co-somministrato.

La dose raccomandata di Vitekta è una compressa da 85 mg o una compressa da 150 mg per via orale una volta al giorno, da assumersi con un pasto. La scelta della dose di Vitekta dipende dall'inibitore della proteasi co-somministrato (vedere Tabella 1 e paragrafi 4.4 e 4.5). Per l'uso della compressa da 85 mg si rimanda al riassunto delle caratteristiche del prodotto di Vitekta compresse da 85 mg.

Vitekta deve essere somministrato una volta al giorno nel modo seguente:

- contemporaneamente a un inibitore della proteasi potenziato con ritonavir somministrato una volta al giorno
- oppure con la prima dose di un inibitore della proteasi potenziato con ritonavir somministrato due volte al giorno.

Tabella 1: Regimi posologici consigliati

Dose di Vitekta	Dose dell'inibitore della proteasi potenziato con ritonavir co-somministrato
atazanavir 300 mg e ritonavir 100 mg una volta al giorno	
85 mg una volta al giorno	lopinavir 400 mg e ritonavir 100 mg due volte al giorno
150	darunavir 600 mg e ritonavir 100 mg due volte al giorno
150 mg una volta al giorno	fosamprenavir 700 mg e ritonavir 100 mg due volte al giorno

Non esistono dati a favore dell'uso di Vitekta con frequenze di somministra, ion conibitori della proteasi HIV-1 diversi da quelli riportati nella Tabella 1.

### Dimenticanza di una dose

Se il paziente dimentica una dose di Vitekta entro 18 ore dall'ora abi unde di assunzione, deve assumere Vitekta al più presto, con il cibo, e proseguire con lo chema di dosaggio abituale. Se il paziente dimentica una dose di Vitekta per oltre 18 ore ed è quas l'ora della dose successiva, non deve assumere la dose dimenticata e deve proseguire sampli emente con lo schema di dosaggio abituale.

Se il paziente vomita entro 1 ora dall'assunzic e di Vitekta, deve assumere un'altra compressa.

# Popolazioni speciali

### Anziani

Non ci sono dati disponibili sui quali basarsi nel raccomandare una dose per pazienti di età superiore ai 65 anni (vedere paragrate 5.1%.

# Compromissione renale

Non è necessario al un aggiustamento della dose di Vitekta nei pazienti con compromissione renale (vedere paragrafo 5.2).

# Compremierie revella funzione epatica

Non è  $r \approx ss$ , io alcun aggiustamento della dose di Vitekta nei pazienti con compromissione epatica lieve (Child-Pugh classe A) o moderata (Child-Pugh classe B). Elvitegravir non è stato studiato nei pazienti con compromissione epatica grave (Child-Pugh classe C) (vedere paragrafi 4.4 e 5.2).

# Po<sub>k</sub> olazione pediatrica

La sicurezza e l'efficacia di elvitegravir nei bambini di età compresa tra 0 e meno di 18 anni di età non sono state ancora stabilite (vedere paragrafo 5.1). Non ci sono dati disponibili.

### Modo di somministrazione

Le compresse di Vitekta devono essere assunte una volta al giorno, per via orale, con il cibo (vedere paragrafo 5.2). La compressa rivestita con film non deve essere masticata o frantumata.

### 4.3 Controindicazioni

Ipersensibilità al principio attivo o ad uno qualsiasi degli eccipienti elencati al paragrafo 6.1.

Co-somministrazione con i seguenti medicinali, a causa del rischio di perdita della risposta virologica con possibile sviluppo di resistenza (vedere paragrafo 4.5):

- anticonvulsivi: carbamazepina, fenobarbital, fenitoina
- antimicobatterici: rifampicina
- prodotti fitoterapici: erba di San Giovanni (*Hypericum perforatum*)

# 4.4 Avvertenze speciali e precauzioni d'impiego

# Avvertenze generali

Sebbene una efficace soppressione virale con la terapia antiretrovirale ha dimostrato di ridurre notevolmente il rischio di trasmissione sessuale, un rischio residuo non può essere escluse. Si l'evono prendere precauzioni per prevenire la trasmissione in accordo con le linee guida nazionali

L'uso di Vitekta con inibitori della proteasi HIV-1 o frequenze di somministrazione di versi da quelli riportati nella Tabella 1 può dare origine a livelli plasmatici inadeguati o en vali di livitegravir e/o dei medicinali co-somministrati.

### Resistenza

Nella maggior parte dei casi, i virus resistenti a elvitegravir presenta o ma resistenza crociata all'inibitore dell'attività di *strand transfer* dell'integrasi raneg, avir (vedere paragrafo 5.1).

La barriera genetica per la comparsa di resistenza ad elvite ravur è relativamente bassa. Pertanto, quando possibile, Vitekta deve essere somministrato on un inibitore della proteasi potenziato con ritonavir pienamente attivo e con un secondo agente anti ctrovirale pienamente attivo per ridurre al minimo il rischio di fallimento virologico e svi up o di resistenza (vedere paragrafo 5.1).

### Co-somministrazione con altri medicinali

Elvitegravir è metabolizzato principal ne te da CYP3A. La co-somministrazione di Vitekta con induttori potenti di CYP3A (comprendenti erba di San Giovanni [Hypericum perforatum], rifampicina, carbamazepina, fencharbitai e fenitoina) è controindicata (vedere paragrafi 4.3 e 4.5). La co-somministrazione di Vi ekte con induttori moderati di CYP3A (comprendenti, ma non limitati a efavirenz e bosentan) non è consignata (vedere paragrafo 4.5).

A causa dell'obblige di comministrazione di Vitekta con un inibitore della proteasi potenziato con ritonavir, il medico prescrittore deve consultare il riassunto delle caratteristiche del prodotto dell'inibitore della proteasi co-somministrato e di ritonavir in merito alla descrizione dei medicinali controlna cat. e ac altre interazioni farmacologiche significative in grado di indurre reazioni avverse potenzia pente ratali o perdita dell'effetto terapeutico e possibile sviluppo di resistenza.

È care amostrato che atazanavir/ritonavir e lopinavir/ritonavir aumentano in misura significativa le con cer razioni plasmatiche di elvitegravir (vedere paragrafo 4.5). Se utilizzato in associazione ad au zanavir/ritonavir e lopinavir/ritonavir, la dose di Vitekta deve essere ridotta da 150 mg una volta al giorno a 85 mg una volta al giorno (vedere paragrafo 4.2). Fare riferimento al riassunto delle caratteristiche del prodotto di Vitekta compresse da 85 mg.

Co-somministrazione di Vitekta con principi attivi correlati: Vitekta deve essere utilizzato in associazione a un inibitore della proteasi potenziato con ritonavir. Vitekta non deve essere utilizzato insieme a un inibitore della proteasi potenziato con un altro agente terapeutico, perché non sono state stabilite raccomandazioni posologiche per tale associazione. Il potenziamento di elvitegravir con un agente terapeutico diverso da ritonavir può indurre concentrazioni plasmatiche subottimali di elvitegravir e/o dell'inibitore della proteasi, che possono dare origine a perdita dell'effetto terapeutico e possibile sviluppo di resistenza.

Vitekta non deve essere utilizzato in associazione a medicinali contenenti elvitegravir o potenziatori farmacocinetici diversi da ritonavir.

### Contraccezione

Le pazienti in età fertile devono utilizzare un contraccettivo ormonale contenente almeno  $30~\mu g$  di etinilestradiolo e contenente norgestimato come progestinico, oppure un metodo contraccettivo alternativo affidabile (vedere paragrafi 4.5~e 4.6). La co-somministrazione di elvitegravir con contraccettivi orali contenenti progestinici diversi dal norgestimato non è stata studiata e deve, quindi, essere evitata.

Le pazienti che utilizzano estrogeni come terapia sostitutiva ormonale devono essere sottoposte monitoraggio clinico per rilevare eventuali segni di un deficit di estrogeni (vedere paragrafo 4.5).

# Infezioni opportunistiche

I pazienti che ricevono Vitekta o qualsiasi altra terapia antiretrovirale possono continuare a sciluppare infezioni opportunistiche e altre complicazioni dell'infezione da HIV, pertanto devono essere tenuti sotto stretta osservazione clinica da parte di medici esperti nel trattamento di preciona con malattie associate all'HIV.

# Pazienti con HIV co-infetti con virus dell'epatite B o C

I pazienti con epatite cronica B o C sottoposti a trattamento con terroni anti etrovirale presentano un rischio maggiore di reazioni avverse epatiche gravi e potenzialmente ratali.

I medici devono fare riferimento alle attuali linee guida tera peut, he per il trattamento ottimale dell'infezione HIV in pazienti co-infetti con virus dell'epa, te 2 (HBV).

# Malattia epatica

Elvitegravir non è stato studiato in pazienti con compromissione epatica grave (Child-Pugh classe C). Non è richiesta una modifica della dose di Vite. ta nei pazienti con compromissione epatica lieve (Child-Pugh classe A) o moderata (Child-Yugh classe B) (vedere paragrafi 4.2 e 5.2).

Pazienti con disfunzioni epatiche precristenti, compresa l'epatite cronica attiva, durante la terapia antiretrovirale di associazione (*combinazion antiretroviral therapy*, CART) mostrano un aumento nella frequenza delle alterazio i cella funzionalità epatica e devono essere controllati secondo la comune pratica clinica. Se si manifesta un peggioramento della patologia epatica in tali pazienti, si deve prendere in considera con l'eventualità di interrompere o sospendere il trattamento.

### Peso e parametri me tabolici

Durante la teraria intretrovirale si può verificare un aumento del peso e dei livelli ematici dei lipidi e del glucosio. Fali ambiamenti potrebbero in parte essere correlati al controllo della malattia e allo stile di vita. Per inipidi, in alcuni casi vi è evidenza di un effetto del trattamento, mentre per l'aumento di peso non esiste un'evidenza forte che lo correli a un trattamento particolare. Per il monitoraggio dei livelli del l'allo del glucosio si fa riferimento alle linee guida stabilite per il trattamento de l'allo. I disturbi del metabolismo lipidico devono essere gestiti in maniera clinicamente appropriata.

# Sindrome da riattivazione immunitaria

In pazienti affetti da HIV con deficienza immunitaria grave al momento della istituzione della CART, può insorgere una reazione infiammatoria a patogeni opportunisti asintomatici o residuali, causando condizioni cliniche serie, o il peggioramento dei sintomi. Tipicamente, tali reazioni sono state osservate entro le primissime settimane o mesi dall'inizio della CART. Esempi rilevanti di ciò sono le retiniti da citomegalovirus, le infezioni micobatteriche generalizzate e/o focali e la polmonite da *Pneumocystis jirovecii*. Qualsiasi sintomo infiammatorio deve essere valutato e deve essere instaurato un trattamento, quando necessario.

Nel contesto della riattivazione immunitaria è stato riportato anche il verificarsi di disturbi autoimmuni (come la malattia di Graves); tuttavia il tempo di insorgenza registrato è più variabile e questi eventi possono verificarsi anche molti mesi dopo l'inizio del trattamento.

### Osteonecrosi

Sebbene l'eziologia sia considerata multifattoriale (compreso l'impiego di corticosteroidi, il consumo di alcool, l'immunosoppressione grave, un più elevato indice di massa corporea), sono stati riportati casi di osteonecrosi soprattutto nei pazienti con malattia da HIV in stadio avanzato e/o esposti per lungo tempo alla CART. Ai pazienti deve essere raccomandato di rivolgersi al medico in caso di comparsa di fastidi, dolore e rigidità alle articolazioni, o difficoltà nel movimento.

# **Eccipienti**

Vitekta contiene lattosio. Di conseguenza, i pazienti affetti da rari problemi ereditari di intolleranta a galattosio, da deficit di Lapp lattasi, o da malassorbimento di glucosio-galattosio, non devo lo assumere questo medicinale.

### 4.5 Interazioni con altri medicinali ed altre forme d'interazione

Sono stati effettuati studi d'interazione solo negli adulti.

### Interazioni con induttori di CYP3A

Elvitegravir è metabolizzato principalmente da CYP3A (vedere par .g. 36 5.2). Ci si attende che i medicinali che sono induttori potenti (che aumentano di oltre 5 volce la ciearance del substrato) o moderati (che aumentano di 2-5 volte la clearance del substrato) di C 1 P3A riducano le concentrazioni plasmatiche di elvitegravir.

# Terapie concomitanti controindicate

La co-somministrazione di Vitekta con potenti induttor. di CYP3A è controindicata, perché la riduzione attesa delle concentrazioni plasmatici e li elvite gravir può indurre perdita dell'effetto terapeutico e possibile sviluppo di resistenza a l'vitegravir (vedere paragrafo 4.3).

# Terapie concomitanti non raccomand

La co-somministrazione di Vitekta co. induttori moderati di CYP3A (comprendenti, ma non limitati a efavirenz e bosentan) non è raccomanda a, perché la riduzione attesa delle concentrazioni plasmatiche di elvitegravir può indurre per itr. d'ell'effetto terapeutico e possibile sviluppo di resistenza a elvitegravir (vedere paragrat 4.1).

# Interazioni che rende o n'ec ssario un adattamento della dose di Vitekta

Elvitegravir è meta, olizzato tramite ossidazione mediata da CYP3A (via principale) e tramite glucuronidazione mediata dagli enzimi UGT1A1/3 (via secondaria). La co-somministrazione di Vitekta con poteni inibitori di UGT1A1/3 può aumentare le concentrazioni plasmatiche di elvitegra di rendere necessarie modifiche della dose. Per esempio, è stato dimostrato che atazana vir/nitonavir e lopinavir/ritonavir (potenti inibitori di UGT1A1/3) aumentano in misura significationa de concentrazioni plasmatiche di elvitegravir (vedere Tabella 2). Quindi, se utilizzato in astecia ione ad atazanavir/ritonavir e lopinavir/ritonavir, la dose di Vitekta deve essere ridotta da 1.70 mg una volta al giorno a 85 mg una volta al giorno (vedere paragrafi 4.2 e 4.4). Fare riferimento el riassunto delle caratteristiche del prodotto di Vitekta compresse da 85 mg.

### Altre interazioni

Elvitegravir è un modico induttore e può eventualmente indurre CYP2C9 e/o gli enzimi UGT inducibili. In quanto tale, elvitegravir può ridurre la concentrazione plasmatica dei substrati di CYP2C9 (come warfarin) o UGT (come etinil estradiolo). Inoltre, gli studi *in vitro* hanno evidenziato che elvitegravir è un debole o modico induttore degli enzimi CYP1A2, CYP2C19 e CYP3A. Eventualmente, elvitegravir potrebbe anche essere un debole o modico induttore degli enzimi CYP2B6 e CYP2C8, perché questi sono regolati in modo simile a CYP2C9 e CYP3A. Tuttavia, i dati clinici hanno evidenziato che non vi sono variazioni clinicamente rilevanti dell'esposizione del

metadone (che è metabolizzato principalmente da CYP2B6 e CYP2C19) dopo co-somministrazione con elvitegravir potenziato in confronto alla somministrazione del solo metadone (vedere Tabella 2).

Elvitegravir è un substrato di OATP1B1 e OATP1B3 e un inibitore di OATP1B3 *in vitro*. L'importanza di tali interazioni *in vivo* non è chiara.

Le interazioni tra elvitegravir e i medicinali eventualmente somministrati congiuntamente sono riportate nella seguente Tabella 2 (l'aumento è indicato come "↑", la diminuzione come "↓", nessuna variazione come "↔"). Queste interazioni si basano su studi d'interazione farmacologica o sulle previsioni basate sull'entità attesa dell'interazione e sul rischio di eventi avversi gravi o di perdita dell'effetto terapeutico.

Quando le interazioni sono state studiate, l'effetto di Vitekta è stato determinato confrontando la farmacocinetica di elvitegravir potenziato (utilizzando ritonavir oppure cobicistat come potenti iatore farmacocinetico) in assenza e in presenza del medicinale somministrato congiuntamente. Non sono state studiate interazioni con elvitegravir non potenziato. Salvo diversamente indicate nella Tabella 2, la dose di elvitegravir potenziato o del medicinale somministrato congiuntamente e a in unica sia in caso di monoterapia, sia in caso di associazione. I parametri farmacocinetici de sii in vitori della proteasi riportati nella Tabella 2 sono stati determinati in presenza di riton vir.

Benché le interazioni reali o previste tra un medicinale ed elvitegravir i ossa o essere assenti, possono esservi interazioni tra un medicinale e ritonavir e/o l'inibitore della protea. co-somministrato con elvitegravir. Il medico prescrittore deve sempre fare riferimento al rioss into delle caratteristiche del prodotto di ritonavir o dell'inibitore della proteasi.

Tabella 2: Interazioni tra elvitegravir e altri medicinali

Medicinale per area terapeutica	Effetti sui livelli del imaco Variazione par entuale nedia di AU C <sub>max</sub> , C <sub>min</sub>	Raccomandazione relativa alla co-somministrazione con elvitegravir potenziato con ritonavir
ANTIRETROVIRALI		
Inibitori della proteasi HIV		
Atazanavir (300 mg una volta al	È sta e dimostrato che	In caso di associazione con
giorno)	atazanavir/ritonavir aumentano	atazanavir, la dose di Vitekta
Elvitegravir (200 mg una volt. al	ii misura significativa le	deve ammontare a 85 mg una
giorno)	concentrazioni plasmatiche di	volta al giorno. In caso di
Ritonavir (100 mg una vol a 2)	elvitegravir.	associazione con Vitekta, la
giorno)		dose raccomandata di atazanavir
	Elvitegravir:	è di 300 mg con 100 mg di
	AUC: ↑ 100%	ritonavir una volta al giorno.
+ ( )	C <sub>max</sub> : ↑ 85%	
110	C <sub>min</sub> : ↑ 188%	Non sono disponibili dati che
		consentano di formulare
	Atazanavir:	raccomandazioni di dosaggio
	AUC: ↔	per la co-somministrazione con
	$C_{max}$ : $\leftrightarrow$	dosi diverse di atazanavir
	C <sub>min</sub> : ↓ 35%	(vedere paragrafo 4.2).

Medicinale per area terapeutica	Effetti sui livelli del farmaco	Raccomandazione relativa alla
	$\begin{tabular}{ll} Variazione percentuale media\\ di AUC, $C_{max}$, $C_{min}$ \end{tabular}$	co-somministrazione con elvitegravir potenziato con ritonavir
Atazanavir (300 mg una volta al	Elvitegravir:	
giorno)	AUC: ↔*	
Elvitegravir (85 mg una volta al	$C_{\text{max}}: \leftrightarrow^*$	
giorno)	C <sub>min</sub> : ↑ 38%*	
Ritonavir (100 mg una volta al giorno)	Atazanavir:	
giorno)	Auc: ↔**	
	$C_{\text{max}}: \leftrightarrow^{**}$	
	C <sub>min</sub> : ↔**	
	*in confronto a	
	elvitegravir/ritonavir	
	150/100 mg una volta al giorno.	
	**.	
	**in confronto ad	
	atazanavir/ritonavir 300/100 mg una volta al giorno.	
Darunavir (600 mg due volte al	Elvitegravir:	In caso i as ociazione con
giorno)	AUC: ↔	daru avir, 'a dose di Vitekta
Elvitegravir (125 mg una volta al	C <sub>max</sub> : ↔	d an montare a 150 mg una
giorno)	$C_{\min}$ : $\leftrightarrow$	o'.a L'giorno.
Ritonavir (100 mg due volte al	~ ^	
giorno)	Darunavir:	Non sono disponibili dati che
	AUC: ↔	consentano di formulare
	$C_{\text{max}}: \leftrightarrow$	raccomandazioni di dosaggio
	C <sub>min</sub> : ↓ 17%	per la co-somministrazione con
		dosi diverse di darunavir (vedere paragrafo 4.2).
Fosamprenavir (700 mg due volte	Elvitegravir:	In caso di associazione con
al giorno)	AUC: ←	fosamprenavir, la dose di
Elvitegravir (125 mg una volta al	$C_{max} \rightarrow$	Vitekta deve ammontare a
giorno)	$C_{mn}$ · $\leftrightarrow$	150 mg una volta al giorno.
Ritonavir (100 mg due volte al		
giorno)	Fosamprenavir:	Non sono disponibili dati che
	AUC: ↔	consentano di formulare
	$C_{\text{max}} \leftrightarrow C$	raccomandazioni di dosaggio
~0	$C_{\min}$ : $\leftrightarrow$	per la co-somministrazione con dosi diverse di fosamprenavir
• •		(vedere paragrafo 4.2).
Lopinavir/ritone ir ('00/100 mg	È stato dimostrato che	In caso di associazione con
due volte al giorno)	lopinavir/ritonavir aumentano in	lopinavir/ritonavir, la dose di
Elvitegra ir ('25g una volta al	misura significativa le	Vitekta deve ammontare a
giorno)	concentrazioni plasmatiche di	85 mg una volta al giorno.
	elvitegravir.	
(V)		Non sono disponibili dati che
	Elvitegravir:	consentano di formulare
7	AUC: ↑ 75% C <sub>max</sub> : ↑ 52%	raccomandazioni di dosaggio per la co-somministrazione con
	$C_{\text{max}}$ .   32% $C_{\text{min}}$ : $\uparrow 138\%$	dosi diverse di
	Cmin.   155/6	lopinavir/ritonavir (vedere
	Lopinavir:	paragrafo 4.2).
	AUC: ↔	
	$C_{max}$ : $\leftrightarrow$	
	$C_{\min}$ : $\downarrow 8\%$	

Medicinale per area terapeutica	Effetti sui livelli del farmaco Variazione percentuale media	Raccomandazione relativa alla co-somministrazione con
	di AUC, C <sub>max</sub> , C <sub>min</sub>	elvitegravir potenziato con ritonavir
Tipranavir (500 mg due volte al	Elvitegravir:	Per insufficienza di dati clinici,
giorno)	AUC: ↔	l'associazione di elvitegravir
Elvitegravir (200 mg una volta al	$C_{\max}$ : $\leftrightarrow$	con tipranavir non è consigliata
giorno)	$C_{\min}$ : $\leftrightarrow$	(vedere paragrafo 4.2).
Ritonavir (200 mg due volte al giorno)	Tipranavir:	
giorno)	AUC: ↔	
	C <sub>max</sub> : ↔	
	C <sub>min</sub> : ↓ 11%	
NRTI		(
Didanosina (400 mg una volta al	Elvitegravir:	Essendo somministrata a
giorno)	AUC: ↔	stomaco vuoto, la didano ina
Elvitegravir (200 mg una volta al	$C_{\text{max}}$ : $\leftrightarrow$	deve essere somminist ata
giorno) Ritonavir (100 mg una volta al	$C_{\min}$ : $\leftrightarrow$	almeno un'ora prima du ore dopo Vitekta (che jiene
giorno)	Didanosina:	somministrate con un pasto). Si
B	AUC: ↓ 14%	consiglia 'm nito aggio
	C <sub>max</sub> : ↓ 16%	clinico.
Zidovudina (300 mg due volte al	Elvitegravir:	Non \ necc sario alcun
giorno)	AUC: ↔	a st. Into della dose in caso
Elvitegravir (200 mg una volta al	$C_{max}$ : $\leftrightarrow$	di .o-, mministrazione di
giorno)	$C_{\min}$ : $\leftrightarrow$	Vickta con zidovudina.
Ritonavir (100 mg una volta al	7:downdings	
giorno)	Zidovudina: AUC: ↔	
	$C_{\text{max}}$ : $\leftrightarrow$	
Stavudina (40 mg una volta al	Elvitegravir:	Non è necessario alcun
giorno)	AUC: ↔	aggiustamento della dose in caso
Elvitegravir (200 mg una volta al	$C_{max}$ : $\leftrightarrow$	di co-somministrazione di
giorno)	$C_{\min}$ : $\leftrightarrow$	Vitekta con stavudina.
Ritonavir (100 mg una volta al	Qual II	
giorno)	Sta udina:	
	AUC. →	
Abacavir (600 mg una volta ar	C <sub>nax</sub> : ↔ Fivitegravir:	Non è necessario alcun
giorno)	AUC: ↔	aggiustamento della dose in caso
Elvitegravir (200 mg una vol·a ;	$C_{max}$ : $\leftrightarrow$	di co-somministrazione di
giorno)	$C_{\min}$ : $\leftrightarrow$	Vitekta con abacavir.
Ritonavir (100 mg una volta al		
giorno)	Abacavir:	
~~~	AUC: ↔	
Tenofo ir di oproxil fumarato	$C_{max}$ : $\leftrightarrow$ Elvitegravir:	Non è necessario alcun
(30° ng na volta al giorno)	AUC: ↔	aggiustamento della dose in caso
En tricit bina (200 mg una volta al	C <sub>max</sub> : ↔	di co-somministrazione di
g orner	$C_{\min}$ : $\leftrightarrow$	Vitekta con tenofovir disoproxil
Elv.tegravir (50 mg una volta al		fumarato o con emtricitabina.
giorno)	Tenofovir:	
Ritonavir (100 mg una volta al	AUC: ↔	
giorno)	$C_{\text{max}}: \leftrightarrow C_{\text{max}}: \to $	
	$C_{\min}$ : $\leftrightarrow$	
	Emtricitabina:	
	AUC: ↔	
	$C_{max}$ : $\leftrightarrow$	
	$C_{\min}$ : $\leftrightarrow$	

Medicinale per area terapeutica	Effetti sui livelli del farmaco Variazione percentuale media di AUC, $C_{\text{max}}$ , $C_{\text{min}}$	Raccomandazione relativa alla co-somministrazione con elvitegravir potenziato con ritonavir
NNRTI		
Efavirenz	Interazione non studiata con elvitegravir.	La co-somministrazione non è consigliata (vedere paragrafo 4.4).
	Ci si attende che la co-somministrazione di efavirenz ed elvitegravir riduca le concentrazioni plasmatiche di elvitegravir, con possibile	
	perdita dell'effetto terapeutico e possibile sviluppo di resistenza.	1
Etravirina (200 mg due volte al giorno) Elvitegravir (150 mg una volta al giorno)	Elvitegravir: $AUC: \leftrightarrow$ $C_{max}: \leftrightarrow$ $C_{min}: \leftrightarrow$	Non è necessario alcun aggiustamento dell', dese n caso di co-somministrazio, e di Vitekta con etravi, na.
Ritonavir (100 mg una volta al giorno)	Etravirina:  AUC: $\leftrightarrow$ $C_{max}$ : $\leftrightarrow$ $C_{min}$ : $\leftrightarrow$	YO.
Nevirapina	Interazione non studiata con elvitegravir.	La co comministrazione non è consigliata (vedere paragrafo 4.4).
Dilaivisia	Ci si attende che la co-somministrazione d'i nevirapina ed elviteg. vir i duca le concentrazioni plasm, che di elvitegravir, con possibile perdita dell'en to terapeutico e possibile svilu ppo di resistenza.	Non ai ai attandana altavagiani
Rilpivirina	Intermion ron studiata con elvi egravir.	Non ci si attendono alterazioni delle concentrazioni plasmatiche di elvitegravir in caso di co-somministrazione di elvitegravir e rilpivirina e quindi non è necessario alcun aggiustamento della dose di Vitekta.
Antagonisti CCR5	T	
Maraviroc (150 m.g a e volte al giorno) Elvitegra ir (50 m.g una volta al giorno) Ritegra vi. (160 m.g una volta al	Elvitegravir: $AUC: \leftrightarrow$ $C_{max}: \leftrightarrow$ $C_{min}: \leftrightarrow$	Non è necessario alcun aggiustamento della dose in caso di co-somministrazione di Vitekta con maraviroc.
gi( rr 3)	Maraviroc: <sup>§</sup> AUC: ↑ 186% C <sub>max</sub> : ↑ 115% C <sub>min</sub> : ↑ 323%	§A causa dell'inibizione di CYP3A da parte di ritonavir, l'esposizione di maraviroc è aumentata in misura significativa.

Medicinale per area terapeutica	Effetti sui livelli del farmaco Variazione percentuale media di AUC, C <sub>max</sub> , C <sub>min</sub>	Raccomandazione relativa alla co-somministrazione con elvitegravir potenziato con ritonavir
ANTIACIDI	l	
Sospensione di antiacidi contenenti magnesio/alluminio (20 mL singola dose) Elvitegravir (50 mg una volta al giorno) Ritonavir (100 mg una volta al giorno)	Elvitegravir (sospensione di antiacidi ± 4 ore dalla somministrazione di elvitegravir): AUC: ↔ C <sub>max</sub> : ↔ C <sub>min</sub> : ↔ Elvitegravir (somministrazione contemporanea agli antiacidi):	Le concentrazioni plasmatiche di elvitegravir si riducono con gli antiacidi a causa della formazione locale di complessi nel tratto gastrointestinale e non a causa di alterazioni del pH gastrico. Si raccomanda un intervallo di almeno 4 ore tra la somministrazione di Vitekta e degli antiacidi.
	AUC: ↓ 45%  C <sub>max</sub> : ↓ 47%  C <sub>min</sub> : ↓ 41%	degri antiacidi.
INTEGRATORI ALIMENTARI		
Integratori multivitaminici  ANALGESICI NARCOTICI	Interazione non studiata con elvitegravir.	Poiché non è possibile escludere l'effetto e ila formazione di complesti ca ionici di elvite gravi quando viene son miniotato insieme a integratori multivitaminici, è consigliabile somministrare Vitekta e gli integratori multivitaminici a distanza di almeno 4 ore l'uno dall'altro.
	Elvitogravir	Non è necessario alcun
Metadone (80-120 mg una volta al giorno) Elvitegravir (150 mg una volta al giorno) Cobicistat (150 mg una volta al giorno)	Elvitegravir:  AUC: $\leftrightarrow$ $C_{max}$ : $\leftrightarrow$ $C_{min}$ : $\leftrightarrow$ Me adon.:  AUC. $\rightarrow$ $\mathcal{C}_{max}$ : $\leftrightarrow$ $\mathcal{C}_{min}$ : $\leftrightarrow$	aggiustamento della dose in caso di co-somministrazione di Vitekta con metadone.
Buprenorfina/naloxone (da 16/4 mg a 24/6 mg al giorn.o) Elvitegravir (150 mg r.na. 'on al giorno) Cobicistat (150g u. a volta al giorno)	Elvitegravir: AUC: $\leftrightarrow$ $C_{max}$ : $\leftrightarrow$ $C_{min}$ : $\leftrightarrow$ Buprenorfina: AUC: $\uparrow$ 35% $C_{max}$ : $\uparrow$ 12% $C_{min}$ : $\uparrow$ 66% Naloxone: AUC: $\downarrow$ 28% $C_{max}$ : $\downarrow$ 28%	Non è necessario alcun aggiustamento della dose in caso di co-somministrazione di Vitekta con buprenorfina/naloxone.

Medicinale per area terapeutica	Effetti sui livelli del farmaco Variazione percentuale media di AUC, $C_{\text{max}}$ , $C_{\text{min}}$	Raccomandazione relativa alla co-somministrazione con elvitegravir potenziato con ritonavir
ANTI-INFETTIVI Antimicotici		
Ketoconazolo (200 mg due volte al giorno) Elvitegravir (150 mg una volta al giorno) Ritonavir (100 mg una volta al giorno)	Elvitegravir: AUC: $\uparrow$ 48% $C_{max}$ : $\leftrightarrow$ $C_{min}$ : $\uparrow$ 67%  ↑ Ketoconazolo§	Non è necessario alcun aggiustamento della dose in caso di co-somministrazione di Vitekta con ketoconazolo.  §A causa dell'inibizione di CYP3A da parte di ritonavir, l'esposizione di ketoconazolo è aumentata.
Antimicobatterici	<u> </u>	aumentata.
	Elvitegravir: AUC: ↔*  C <sub>max</sub> : ↔*  C <sub>min</sub> : ↔*  Rifabutina: AUC: ↔**  C <sub>max</sub> : ↔*  C <sub>min</sub> : ↔*  25-O-desacetil-rifabutina:  AUC: ↑ 851%**  C <sub>max</sub> : ↑ 440%*  C <sub>min</sub> : ↑ 1.836%*  *in confronto a elvitegravir/ri ona ir 300/100 mg un volta al giorno.  **in to fire ** a rifabutina 30 cmg una volta al giorno.  L'attività antimicobatterica to tale è stata aumentata del 50%.	La co-somministratione d Vitekta e rifabutina non è consigliata. Se l'as ociazione è necessaria, la dosc raccoman 'ata di ri abutina è 150 mg 'vo'te alla settimana a giorn' fissi (ad esempio lunedì, roccole l', venerdì).  Non e necessario alcun aggiustamento della dose di Vitekta in caso di co-somministrazione con una dose ridotta di rifabutina.  Non è stata studiata un'ulteriore riduzione della dose di rifabutina. Si ricordi che una dose di 150 mg due volte alla settimana potrebbe non indurre un'esposizione ottimale a rifabutina, con conseguente rischio di resistenza a rifamicina e fallimento della terapia.  §A causa dell'inibizione di CYP3A da parte di ritonavir, l'esposizione di 25-O-desacetil- rifabutina è aumentata.
ANTICO GUANTI	T	
Warfari	Interazione non studiata con elvitegravir.  Le concentrazioni di warfarin possono essere modificate in caso di co-somministrazione con elvitegravir.	Si consiglia il monitoraggio del rapporto internazionale normalizzato (INR) durante la co-somministrazione con Vitekta. Il monitoraggio dell'INR deve proseguire nelle prime settimane successive al termine del trattamento con Vitekta.

Medicinale per area terapeutica	Effetti sui livelli del farmaco Variazione percentuale media di AUC, C <sub>max</sub> , C <sub>min</sub>	Raccomandazione relativa alla co-somministrazione con elvitegravir potenziato con ritonavir
ANTAGONISTI DEI RECETTORI	$H_2$	- 100111111
Famotidina (40 mg una volta al giorno) Elvitegravir (150 mg una volta al giorno)	Elvitegravir: $AUC: \leftrightarrow$ $C_{max}: \leftrightarrow$ $C_{min}: \leftrightarrow$	Non è necessario alcun aggiustamento della dose in caso di co-somministrazione di Vitekta con famotidina.
Cobicistat (150 mg una volta al		
giorno)  INIBITORI DELLA HMG Co-A R.	EDUTTA SI	
Rosuvastatina (10 mg singola	Elvitegravir:	Non è necessario alcun
dose) Elvitegravir (150 mg una volta al giorno)	AUC: $\leftrightarrow$ $C_{max}$ : $\leftrightarrow$ $C_{min}$ : $\leftrightarrow$	aggiustamento della dose in caso di co-somministrazione di Vitekta con rosuvastatine
Cobicistat (150 mg una volta al giorno)	Rosuvastatina: AUC: ↑ 38%	
	$C_{\text{max}}$ : $\uparrow 89\%$ $C_{\text{min}}$ : $\uparrow 43\%$	~()'
Atorvastatina Fluvastatina Pitavastatina	Interazione non studiata con elvitegravir.	Non è noces, ario alcun agginatamento della dose in caso d'e -so, ministrazione di
Pravastatina	Non ci si attendono variazioni delle concentrazioni plasmatiche dei substrati di OATP in caso di	√i ek a con atorvastatina, flu astatina, pitavastatina o pravastatina.
	co-somministrazione di elvitegravir.	
	Non ci si attendono vari, zioni delle concenti azio ii plasmatiche di elvitegravir in caso di	
CONTRACCETTIVI ORALI	co-somr inist. azione di subs ti/n. ibori di OATP.	
CONTRACCETTIVI ORALI Norgestimato (0,180/0,215 mg una _	Norge timato:	Si usi cautela in caso di
volta al giorno) Etinilestradiolo (0,025 mg una	V AUC: ↑ 126% 1 C <sub>max</sub> : ↑ 108%	co-somministrazione di Vitekta con un contraccettivo ormonale.
volta al giorno) Elvitegravir (150 mg una vol a a.	C <sub>min</sub> : ↑ 167%	Il contraccettivo ormonale deve contenere almeno 30 µg di
giorno) Cobicistat (150 mg un, volta al	Etinilestradiolo: AUC: ↓ 25%	etinilestradiolo e norgestimato come progestinico, oppure i
giorno) <sup>1</sup>	$C_{max}$ : $\leftrightarrow$	pazienti devono utilizzare un
110	C <sub>min</sub> : ↓ 44%	metodo contraccettivo alternativo affidabile (vedere
-O'	Elvitegravir: AUC: ↔	paragrafi 4.4 e 4.6).
100	$C_{\text{max}} : \leftrightarrow C_{\text{min}} : \leftrightarrow$	Non sono noti gli effetti a lungo termine di un aumento
7		consistente dell'esposizione al progesterone. La co-somministrazione di
		elvitegravir con contraccettivi orali contenenti progestinici diversi dal norgestimato non è stata studiata e deve quindi
		essere evitata.

Medicinale per area terapeutica	Effetti sui livelli del farmaco Variazione percentuale media di AUC, C <sub>max</sub> , C <sub>min</sub>	Raccomandazione relativa alla co-somministrazione con elvitegravir potenziato con ritonavir
INIBITORI DELLA POMPA PRO	TONICA	
Omeprazolo (40 mg una volta al	Elvitegravir:	Non è necessario alcun
giorno)	AUC: ↔	aggiustamento della dose in caso
Elvitegravir (50 mg una volta al	$C_{max}$ : $\leftrightarrow$	di co-somministrazione di
giorno)	$C_{\min}$ : $\leftrightarrow$	Vitekta con omeprazolo.
Ritonavir (100 mg una volta al		_
giorno)		

Questo studio è stato condotto con le compresse di combinazione a dose fissa di elvitegravir/cobicistat/emtricitabina/tenofovir disoproxil.

# 4.6 Fertilità, gravidanza e allattamento

# Le donne in età fertile/contraccezione negli uomini e nelle donne

L'uso di Vitekta deve essere accompagnato dall'uso di contraccettivi efficaci (vede e para grafi 4.4 e 4.5).

### Gravidanza

I dati clinici relativi all'uso di elvitegravir in donne in gravidanza non esisteno o sono in numero limitato.

Gli studi sugli animali non indicano effetti dannosi diretti di tossicità riproduttiva da parte di elvitegravir. Tuttavia, le esposizioni massime valutate nel con glio non erano in eccesso rispetto a quelle ottenute in ambito terapeutico (vedere paragrafo 5.2).

Vitekta non deve essere usato durante la gravidanza a per ) che le condizioni cliniche della donna rendano necessario il trattamento con elvitegravi

### Allattamento

Non è noto se elvitegravir/metaboliti siono escreti nel latte materno. Dati farmacodinamici/tossicologici dispor bili in ratti hanno mostrato l'escrezione di elvitegravir nel latte. Il rischio per i neonati/lattanti non può essere escluso. Pertanto, Vitekta non deve essere utilizzato durante l'allattamento.

Per evitare la trasmissione, le l'irus HIV al neonato, si raccomanda che le donne infette da HIV non allattino i propri neonati, in r essuna circostanza.

# <u>Fertilità</u>

Non sono dis ionibite dati sull'effetto di elvitegravir sulla fertilità negli esseri umani. Gli studi sugli animali por indicano effetti dannosi di elvitegravir sulla fertilità.

# 4.7 L'fet il sulla capacità di guidare veicoli e sull'uso di macchinari

Yon sono stati effettuati studi sugli effetti di elvitegravir sulla capacità di guidare veicoli e sull'uso di nacchinari.

### 4.8 Effetti indesiderati

### Sintesi del profilo di sicurezza

La valutazione delle reazioni avverse è basata sui dati di uno studio clinico controllato (GS-US-183-0145), nel quale 712 adulti infetti da HIV-1 e pretrattati con antiretrovirali hanno ricevuto elvitegravir (n = 354) o raltegravir (n = 358), entrambi somministrati con un regime terapeutico di base comprendente un inibitore della proteasi potenziato con ritonavir pienamente attivo e altri antiretrovirali. Di questi 712 pazienti, 543 (269 elvitegravir e 274 raltegravir) e 439

(224 elvitegravir e 215 raltegravir) sono stati sottoposti a trattamento, rispettivamente, per almeno 48 e 96 settimane.

Le reazioni avverse a elvitegravir più frequentemente riportate sono state diarrea (7,1%) e nausea (4,0%) (vedere Tabella 3).

### Tabella riassuntiva delle reazioni avverse

Le reazioni avverse a elvitegravir osservate negli studi clinici sono di seguito elencate nella Tabella 3, suddivise per classificazione per organi e sistemi e secondo la frequenza. All'interno di ciascuna classe di frequenza, gli effetti indesiderati sono riportati in ordine decrescente di gravità. Le frequenze sono definite come: comune ( $\geq 1/100$ , < 1/10) o non comune ( $\geq 1/1000$ , < 1/100).

Tabella 3: Tabella di sintesi delle reazioni avverse a elvitegravir sulla base dell'esperienza di 96 settimane dello studio clinico GS-US-183-0145

Frequenza	Reazione avversa	
Disturbi psichiatrici:		
Namasana	idea suicida e tentativo di suicidio (in pazienti con precede, ti di	
Non comune	depressione o malattia psichiatrica), depressione, insonni a	
Patologie del sistema ne	rvoso:	
Comune	cefalea	
Non comune	capogiro, parestesia, sonnolenza, disgeura	
Patologie gastrointestinali:		
Comune	dolore addominale, diarrea, vomito, lausea	
Non comune	dispepsia, distensione addominale, flat lenza	
Patologie della cute e del tessuto sottocutaneo:		
Comune	eruzione cutanea	
Patologie sistemiche e condizioni relative alla sede di so uministrazione:		
Comune	affaticamento	

### Descrizione di alcune reazioni avverse

### Parametri metabolici

Durante la terapia antiretrovira le peso e i livelli ematici dei lipidi e del glucosio possono aumentare (vedere paragrafo 4.4).

# Sindrome da riattivazione in nunitaria

In pazienti affetti de H. V con deficienza immunitaria grave al momento dell'inizio della CART, può insorgere una rea io. e infiammatoria a infezioni opportunistiche asintomatiche o residuali. Sono stati riportati anche distu bi autoimmuni (come la malattia di Graves); tuttavia il tempo di insorgenza registra o è pi. va labile e questi eventi possono verificarsi anche molti mesi dopo l'inizio del trattamente (v dere paragrafo 4.4).

# Oster accrosi

Cas. d'osteonecrosi sono stati riportati soprattutto in pazienti con fattori di rischio generalmente noti, con malattia da HIV in stadio avanzato e/o esposti per lungo tempo alla CART. La frequenza di tali casi è sconosciuta (vedere paragrafo 4.4).

### Diarrea

Nello studio GS-US-183-0145, la diarrea è stata segnalata come reazione avversa nel 7,1% dei soggetti dello studio trattati con elvitegravir e nel 5,3% dei soggetti trattati con raltegravir. In questi soggetti, la diarrea è stata di entità da lieve a moderata e non ha portato all'interruzione del medicinale sperimentale.

### Popolazione pediatrica

Non sono disponibili dati per i bambini di età inferiore a 18 anni. Vitekta non è raccomandato in questa popolazione di pazienti (vedere paragrafo 4.2).

# Segnalazione delle reazioni avverse sospette

La segnalazione delle reazioni avverse sospette che si verificano dopo l'autorizzazione del medicinale è importante, in quanto permette un monitoraggio continuo del rapporto beneficio/rischio del medicinale. Agli operatori sanitari è richiesto di segnalare qualsiasi reazione avversa sospetta tramite il sistema nazionale di segnalazione riportato nell'Allegato V.

# 4.9 Sovradosaggio

In caso di sovradosaggio è necessario monitorare il paziente per rilevare eventuali segni di tossicita. I trattamento del sovradosaggio di elvitegravir consiste in misure generali di supporto comprune enti il monitoraggio dei segni vitali e l'osservazione delle condizioni cliniche del paziente.

Non esiste alcun antidoto specifico in caso di sovradosaggio di elvitegravir. Essendo alcunente legato alle proteine plasmatiche, è improbabile che elvitegravir venga rimosso in misulari igli. ificativa con l'emodialisi o la dialisi peritoneale.

# 5. PROPRIETÀ FARMACOLOGICHE

### 5.1 Proprietà farmacodinamiche

Categoria farmacoterapeutica: Antivirali per uso sistemico, al., antivirali, codice ATC: J05AX11

### Meccanismo d'azione ed effetti farmacodinamici

Elvitegravir è un inibitore dell'attività di *stranc' ur 'nsfer* dell'integrasi dell'HIV-1 (*integrase strand transfer inhibitor*, INSTI). L'integrasi è un enz. na codificato dall'HIV-1 necessario per la replicazione virale. L'inibizione dell'integrasi reviene l'integrazione del DNA dell'HIV-1 nel DNA genomico dell'ospite, bloccando la form za model provirus HIV-1 e la propagazione dell'infezione virale. Elvitegravir non inibisce le top vison erasi umane I e II.

### Attività antivirale in vitro

L'attività antivirale di elviteg avitatei confronti di isolati clinici e di laboratorio di HIV-1 è stata valutata in cellule linfol as. idi, in monociti/macrofagi e in linfociti del sangue periferico e i valori di concentrazione effico e a 50% (CE<sub>50</sub>) sono stati compresi nell'intervallo 0,02-1,7 nM. Elvitegravir ha mostrato attivita an ivirale in colture cellulari nei confronti dei clade A, B, C, D, E, F, G e O di HIV-1 (valori di CE<sub>50</sub> con presi tra 0,1 e 1,3 nM) e ha mostrato attività nei confronti di HIV-2 (CE<sub>50</sub> di 0,53 nM). Pe l'attività antivirale *in vitro* di elvitegravir quando associato ad antiretrovirali delle classi de di reibnori nucleos(t)idici della trascrittasi inversa (*nucleos(t)ide reverse transcriptase inhibitor*, NPTI), degli inibitori non nucleosidici della trascrittasi inversa (*non-nucleoside reverse tra se inhibitor*, NNRTI), degli inibitori della proteasi (*protease inhibitor*, PI), degli inibitori della fusione o degli antagonisti del ce recettore CCR5 non è stato evidenziato alcun antagonismo.

Elvitegravir non ha inibito la replicazione di HBV o HCV in vitro.

### Resistenza

In colture cellulari

Isolati di HIV-1 con suscettibilità ridotta a elvitegravir sono stati selezionati in colture cellulari. La resistenza fenotipica a elvitegravir è stata più comunemente associata alle sostituzioni primarie dell'integrasi T66I, E92Q e Q148R. Le altre sostituzioni dell'integrasi, osservate nella selezione di colture cellulari, hanno incluso H51Y, F121Y, S147G, S153Y, E157Q e R263K.

### Resistenza crociata

I virus resistenti a elvitegravir mostrano una resistenza crociata di vario grado all'inibitore dell'attività di *strand transfer* dell'integrasi raltegravir, a seconda del tipo e del numero di sostituzioni. I virus che esprimono le sostituzioni T66I/A mantengono la suscettibilità a raltegravir, mentre la maggior parte delle altre sostituzioni associate a elvitegravir è associata a una ridotta suscettibilità a raltegravir. Con l'eccezione di Y143C/R/H, gli HIV-1 con le sostituzioni primarie associate a raltegravir T66K, Q148H/K/R o N155H nell'integrasi sono associati a una ridotta suscettibilità a elvitegravir.

### In pazienti pretrattati

In un'analisi fino alla settimana 96 degli isolati HIV-1 ottenuti dai soggetti dello studio GS-US-183-0145 nei quali il trattamento è fallito, lo sviluppo di una o più sostituzioni primarie associate a resistenza a elvitegravir è stato osservato in 23 su 86 soggetti con dati genotipici valuta il di coppie di isolati al basale e dopo fallimento del trattamento con elvitegravir (23/351 soggetti con elvitegravir, 6,6%). Percentuali simili di sviluppo di resistenza a raltegravir sono state (sservate negli HIV-1 ottenuti dai soggetti trattati con raltegravir (26/351 soggetti trattati con raltegravir sono state (sservate negli HIV-1 ottenuti dai soggetti trattati con raltegravir sono state T66I/A (n = 8), E92Q/G (n = 7), T97A (n = 4), S147G (n = 4), Q148R (n = 4) e N\sista (sistenza ottenuti dai soggetti trattati con elvitegravir, 14/20 (70%) presentavano una suscettibili à ricotta a elvitegravir e 12/20 (60%) presentavano una ridotta suscettibilità a raltegravir.

### Esperienza clinica

In pazienti infetti da HIV-1 pretrattati

L'efficacia di elvitegravir è basata principalmente sull'analisi lei dati a 96 settimane dello studio randomizzato, in doppio cieco, con controllo attivo GS-US-183-, 145 in pazienti infetti da HIV-1 pretrattati (n = 702).

Nello studio GS-US-183-0145, i pazienti sono stati ran l'anizzati 1:1 a ricevere elvitegravir (150 mg o 85 mg) una volta al giorno oppure raltegravir 4/00 mg due volte al giorno, entrambi somministrati con un regime di base contenente un inibitore della proteasi potenziato con ritonavir pienamente attivo (atazanavir, darunavir, fosamprenavir, lop naviro tipranavir) e un secondo agente terapeutico. Il regime di base è stato determinato dallo pocimientatore in base alle analisi di resistenza genotipica/fenotipica e al trattamento intirctrovirale precedente. La randomizzazione è stata stratificata in base allo screening del livello di HIV-1 RNA (≤ 100.000 copie/mL o > 100.000 copie/mL) e allo classo del secondo agente terapeutico (NRTI o altro). La percentuale di risposta virologica è stata del minimata in entrambi i bracci di trattamento. La risposta virologica è stata definita come il rar gira gira gimento di una carica virale non rilevabile (HIV-1 RNA < 50 copie/mL).

Le caratteristiche al basale e gli esiti del trattamento alla settimana 96 per lo studio GS-US-183-0145 sono riportati, risp tti amente, nelle tabelle 4 e 5.

Tabella 4: Caratteristiche demografiche e di malattia al basale dei soggetti adulti infetti da HIV-1, pretrattati con antiretrovirali, nello studio GS-US-183-0145

	Elvitegravir + regime di base n = 351	Raltegravir + regime di base n = 351
Caratteristiche demografiche		
Età mediana, anni (min-max)	44	45
	(20-78)	(19-74)
Sesso		
Maschile	83,2%	80,9%
Femminile	16,8%	19,1%
Etnia		
Bianchi	60,1%	64,4%
Americani neri/africani	35,6%	32,2%
Asiatici	2,6%	1.4%
Altro	1,7%	2.6%
Caratteristiche della malattia	al basale	
HIV-1 RNA plasmatico	4,35	1,42
mediano al basale (intervallo)	(1,69-6,63)	(1.69-6,10)
log <sub>10</sub> copie/mL		
Percentuale di soggetti con	25,6	25,6
carica virale		
> 100.000 copie/mL		
Conta mediana al basale delle	227,0	215,0
cellule CD4+ (intervallo),	(2,0-1.374,0)	(1,0-1.497,0)
cellule/mm <sup>3</sup>		
Percentuale di soggetti con	44,4	44,9
conta delle cellule CD4+		
≤ 200 cellule/mm <sup>3</sup>		
Punteggio di sensibilità		
genotipica al basale <sup>a</sup>		
0	1%	< 1%
1	14%	15%
2	81%	83%
3	3%	2%

a I punteggi di sensibilità ge co inico sono calcolati sommando i valori di suscettibilità al medicinale (1 = sensibile; 0 = suscettibilità ridotta) li futto medicinali del regime di base al basale.

Tabella 5: Esito virologico del trattamento randomizzato nello studio GS-US-183-0145 alle settimane 48 e 96 (analisi snapshot)<sup>a</sup>

	Settin	nana 48	Setti	imana 96
	Elvitegravir + regime di base n = 351	Raltegravir + regime di base n = 351	Elvitegravir + regime di base n = 351	Raltegravir + regime di base n = 351
Successo virologico HIV-1 RNA < 50 copie/mL	60%	58%	52%	53%
Differenza di trattamento	2,2% (IC 95%	= -5,0%; 9,3%)	-0,5% (IC 95	% = -7,9%; 6,8%)
Fallimento virologico <sup>b</sup>	33%	32%	36%	21%
Nessun dato virologico nella finestra della settimana 48 o della settimana 96	7%	11%	12%	10%
Interruzione del medicinale sperimentale a causa di EA o decesso <sup>c</sup>	2%	5%	3%	7%
Interruzione del medicinale sperimentale per motivi diversi e ultimo HIV-1 RNA disponibile < 50 copie/mL <sup>d</sup>	4%	5%	8%	9%
Dati assenti nella finestra di osservazione, ma con assunzione del medicinale sperimentale	100	1%	1%	1%

a Finestra di c servazione della settimana 48 tra i giorni 309 e 364 (inclusi), finestra di osservazione della settimana 96 tra i giorni 64, e , o 0 (inclusi).

nclude i pazienti che hanno interrotto l'assunzione a causa di un EA o decesso in qualsiasi momento dal giorno 1 alla finestra di osservazione se non sono stati ottenuti dati virologici sul trattamento nella finestra specificata.

Elvitegravir è stato non inferiore a raltegravir in termini di raggiungimento di HIV-1 RNA < 50 copie/mL.

Tra i soggetti con punteggio di sensibilità genotipica ≤ 1, il 76% del braccio di trattamento con elvitegravir e il 69% del braccio di trattamento con raltegravir presentava HIV-1 RNA < 50 copie/mL alla settimana 48. Tra i soggetti con punteggio di sensibilità genotipica > 1, il 57% del braccio di

b Include sos retti con ≥ 50 copie/mL nella finestra della settimana 48 o della settimana 96, i soggetti che hanno interrotto prec ceme te l'assunzione a causa di mancata efficacia o perdita dell'efficacia, i soggetti con carica virale ≥ 50 copie/mL al constructione della modifica del regime di base, i soggetti che hanno interrotto l'assunzione per ragioni diverse da eventi a vei i (EA), decesso o mancata efficacia o perdita dell'efficacia e che al momento dell'interruzione presentavano una constructione della settimana 96, i soggetti che hanno interrotto precipione della settimana 96, i soggetti che hanno interrotto precipione della settimana 96, i soggetti che hanno interrotto precipione della settimana 96, i soggetti che hanno interrotto precipione della settimana 96, i soggetti che hanno interrotto precipione della settimana 96, i soggetti che hanno interrotto precipione della settimana 96, i soggetti che hanno interrotto precipione della settimana 96, i soggetti che hanno interrotto l'assunzione per ragioni diverse da eventi a vei i (EA), decesso o mancata efficacia o perdita dell'efficacia e che al momento dell'interruzione presentavano una constructione precipione della settimana 96, i soggetti che hanno interrotto l'assunzione per ragioni diverse da eventi al vei i (EA), decesso o mancata efficacia o perdita dell'efficacia e che al momento dell'interruzione presentavano una constructione della settimana 96, i soggetti che hanno interrotto l'assunzione per ragioni diverse da eventi al vei i (EA), decesso o mancata efficacia o perdita dell'efficacia e che al momento dell'interruzione presentavano una constructione per ragioni diverse da eventi al vei i (EA), decesso o mancata efficacia o perdita dell'efficacia e che al momento dell'interruzione per ragioni diverse da eventi al vei i (EA), decesso o mancata efficacia o perdita dell'efficacia e che al momento dell'interruzione per ragioni diverse da eventi al vei i (EA), decesso o mancata efficacia o perdita dell'efficacia e che al momento dell'interruzion

d Include i soggetti che hanno interrotto l'assunzione per ragioni diverse da EA, decesso o mancata efficacia o perdita dell'efficacia, cioè ritiro del consenso, assenti al follow-up ecc.

trattamento con elvitegravir e il 56% del braccio di trattamento con raltegravir presentava HIV-1 RNA < 50 copie/mL alla settimana 48.

Nello studio GS-US-183-0145, l'aumento medio dal basale della conta di cellule CD4+ alla settimana 96 è stato di 205 cellule/mm³ nei pazienti trattati con elvitegravir e di 198 cellule/mm³ nei pazienti trattati con raltegravir.

Nello studio GS-US-183-0145, all'analisi dei sottogruppi basati sull'inibitore della proteasi co-somministrato, le percentuali di successo virologico sono state simili per elvitegravir e raltegravir in ogni sottogruppo basato sull'inibitore della proteasi alle settimane 48 e 96 (HIV-1 RNA < 50 copie/mL) (Tabella 6).

Tabella 6: Successo virologico in base all'inibitore della proteasi co-somministrato nello star'io GS-US-183-0145 alla settimana 48 e alla settimana 96 (analisi snapshot)

			Elvitegravir v reus raltegravir
HIV-1 RNA	Elvitegravir	Raltegravir	Differenze di percentuale
< 50 copie/mL, n/N (%)	(N = 351)	(N = 351)	(7C 95%) <sup>a</sup>
Successo virologico alla		•	
settimana 48			
Darunavir/ritonavir	126/202 (62,4%)	122/207 (58,9° o)	3,4% (da -6,0% a 12,9%)
Lopinavir/ritonavir	39/68 (57,4%)	37/68 (54,4%)	2,9% (da -13,7% a 19,6%)
Atazanavir/ritonavir	34/61 (55,7%)	28/51 (34,7%)	0,8% (da -17,7% a 19,3%)
Fosamprenavir/ritonavir	8/14 (57,1%)	10/18 (55,6%)	1,6% (da -33,0% a 36,2%)
Tipranavir/ritonavir	3/6 (50,0%)	5/7-(71,4%)	-21,4% (da -73,6% a
		<b>()</b>	30,7%)
Successo virologico alla		8	
settimana 96			
Darunavir/ritonavir	105/202 (52.0%)	112/207 (54,1%)	-2,1% (da -11,8% a 7,5%)
Lopinavir/ritonavir	36/68 (52,9 %)	37/68 (54,4%)	-1,5% (da -18,2% a 15,3%)
Atazanavir/ritonavir	33/61 ((4,1%)	23/51 (45,1%)	9,0% (da -9,5% a 27,5%)
Fosamprenavir/ritonavir	7/14 (50, 7%)	11/18 (61,1%)	-11,1% (da -45,7% a
			23,4%)
Tipranavir/ritonavir	\(\frac{1}{5}\)\(\frac{1}\)\(\frac{1}{5}\)\(\frac{1}\)\(\frac{1}\)\(\frac{1}{5}\)\(\frac{1}\)\(\frac{1}{5}\)\(\frac{1}{5}\)\(\frac{1}\)\(\frac{1}\0\)\(\frac{1}\0\)\(\frac{1}\0\)\(\frac{1}\0\)\(\frac{1}\0\)\(\frac{1}\	3/7 (42,9%)	7,1% (da -47,1% a 61,4%)

a Le differenze di percentual gli C al 95% tra i gruppi di trattamento randomizzati sono basati sull'approssimazione normale.

Benché limitata dar rumero esiguo di soggetti di sesso femminile nello studio GS-US-183-0145, l'analisi dei schoga ropi suddivisi in base al sesso ha evidenziato che le percentuali di successo virologico nel soggetti di sesso femminile alle settimane 48 e 96 (HIV-1 RNA < 50 copie/mL) erano numerica nel te più basse nel braccio di trattamento con elvitegravir in confronto al braccio di trattamento con raltegravir. Le percentuali di successo virologico alla settimana 48 per elvitegravir e ral eg avra sono state, rispettivamente, 47,5% (28/59) e 62,7% (42/67) (differenza: -12,3% [IC 95%: da -0.0% a 5,5%]) per i soggetti di sesso femminile e 62,3% (182/292) e 56,3% (160/284) (differenza: 5,3% [IC 95%: da -2,5% a 13,2%]), rispettivamente, per i soggetti di sesso maschile. Le percentuali di successo virologico alla settimana 96 per elvitegravir e raltegravir sono state, rispettivamente, 39,0% (23/59) e 52,2% (35/67) (differenza: -8,4% [IC 95%: da -26,1% a 9,2%]) per i soggetti di sesso femminile e 55,1% (161/292) e 53,2% (151/284) (differenza: 1,5% [IC 95%: da -6,5% a 9,6%]), rispettivamente, per i soggetti di sesso maschile.

# Popolazione pediatrica

L'Agenzia europea dei medicinali ha rinviato l'obbligo di presentare i risultati degli studi con elvitegravir in uno o più sottogruppi della popolazione pediatrica per il trattamento dell'infezione da HIV-1 (vedere paragrafo 4.2 per informazioni sull'uso pediatrico).

### 5.2 Proprietà farmacocinetiche

### Assorbimento

Dopo somministrazione orale di elvitegravir potenziato con ritonavir con il cibo in soggetti infetti da HIV-1, il picco di concentrazione plasmatica di elvitegravir è stato osservato 4 ore post-dose. La  $C_{max}$ , AUC<sub>tau</sub>, e  $C_{trough}$  media allo stato stazionario (media  $\pm$  DS) dopo dosi multiple di elvitegravir più un inibitore della proteasi potenziato con ritonavir (150 mg di elvitegravir con darunavir o fosamprenavir; 85 mg di elvitegravir con atazanavir or lopinavir) in soggetti infetti da HIV-1 sono state, rispettivamente,  $1,4\pm0,39~\mu g/mL$ ,  $18\pm6,8~\mu g \cdot h/mL$  e  $0,38\pm0,22~\mu g/mL$  per elvitegravir. La biodisponibilità orale assoluta non è stata determinata.

Rispetto al digiuno, la somministrazione di elvitegravir potenziato sotto forma di combinazione a Cose fissa con 150 mg di elvitegravir/150 mg di cobicistat/200 mg di emtricitabina/245 mg di tenofovir disoproxil con un pasto leggero (circa 373 kcal, 20% lipidi) o ricco di grassi (circa 800 kcal, 5 )% lipidi) ha determinato un aumento dell'esposizione a elvitegravir C<sub>max</sub> e AUC<sub>tau</sub> di elvite<sub>31</sub> avir 3 no aumentate, rispettivamente, del 22% e 36% con un pasto leggero e del 56% e 91% con un pasto ricco di grassi.

### Distribuzione

Elvitegravir è legato per il 98-99% alle proteine plasmatiche umane e il legan, e indipendente dalla concentrazione del medicinale nell'intervallo compreso tra 1,0 ng/mL < 1,6, g/mL. Il rapporto medio tra concentrazione plasmatica ed ematica del medicinale è 1,37.

### **Biotrasformazione**

Elvitegravir è metabolizzato tramite ossidazione mediata da CYr <sup>3</sup>A (via principale) e tramite glucuronidazione mediata dagli enzimi UGT1A1/3 (via secondaria).

Tramite l'inibizione di CYP3A, ritonavir aumenta considerevolmente le concentrazioni plasmatiche di elvitegravir. La somministrazione di ritonavir una volta al giorno (20-200 mg) aumenta l'esposizione di elvitegravir dopo somministrazione ripetuta una volta al giorno e l'esposizione di elvitegravir raggiunge un plateau con circa 100 mg di iton vir. Ulteriori aumenti della dose di ritonavir non aumentano maggiormente l'esposizione di chi tegravir. Vitekta è indicato esclusivamente in co-somministrazione con ritonavir con potenziatore.

L'esposizione media allo stato strzi pnario (AUC<sub>tau</sub>) di elvitegravir non potenziato è  $\sim$  20% più bassa dopo dosi multiple in confro, to L'a dose singola, il che depone per una modesta autoinduzione del suo metabolismo. Dopo pot enzamento con ritonavir (100 mg) si osserva un'inibizione netta del metabolismo di elvitegravire on un aumento significativo dell'esposizione sistemica (AUC 20 volte più alta), concentra, ioni di valle elevate ed emivita mediana di eliminazione prolungata (9,5 *versus* 3,5 ore).

Dopo so, uni ristrazione orale di una dose singola di [14C]elvitegravir potenziato con ritonavir, elviteg avir è stata la specie predominante nel plasma, con il 94% e 61% circa della radioattività cir cir no, rispettivamente, a 32 e 48 ore. I metaboliti prodotti a seguito di idrossilazione aromatica e ali ride; o glucuronidazione sono presenti in quantità molto modeste e non contribuiscono all'attività an tivirale complessiva di elvitegravir.

# Eliminazione

In seguito a somministrazione orale di [¹⁴C]elvitegravir potenziato con ritonavir, il 94,8% della dose è stato recuperato nelle feci: questo dato è compatibile con l'eliminazione epatobiliare di elvitegravir; il 6,7% della dose somministrata è stato recuperato nelle urine sotto forma di metaboliti. L'emivita plasmatica terminale mediana di elvitegravir potenziato con ritonavir è circa 8,7-13,7 ore.

### Linearità/Non linearità

Le esposizioni plasmatiche di elvitegravir sono non lineari e meno che proporzionali alla dose, verosimilmente a causa dell'assorbimento limitato dalla solubilità.

### Anziani

La farmacocinetica di elvitegravir non è stata interamente determinata negli anziani (oltre i 65 anni).

### Sesso

Non sono state identificate differenze farmacocinetiche clinicamente significative relative al sesso per elvitegravir potenziato.

### Etnia

Non sono state identificate differenze farmacocinetiche clinicamente significative relative all'etnia per elvitegravir potenziato.

### Popolazione pediatrica

La farmacocinetica di elvitegravir nei soggetti in età pediatrica non è stata stabilita.

### Compromissione renale

Uno studio di farmacocinetica con elvitegravir potenziato è stato condotto in sogge ti nen infetti da HIV-1 con grave compromissione renale (clearance stimata della creatinina inferiore e 30 mL/min). Non sono state osservate differenze clinicamente rilevanti nella farmacoci. etien di livitegravir tra i soggetti con grave compromissione renale e soggetti sani. Non è necessaria a suna modifica della dose di Vitekta nei pazienti con compromissione renale.

# Compromissione epatica

Elvitegravir è principalmente metabolizzato ed eliminato per via epatica. Uno studio di farmacocinetica con elvitegravir potenziato è stato condotto in se ggetti non infetti da HIV-1 con moderata compromissione epatica (Child-Pugh classe B). Non cono state osservate differenze clinicamente rilevanti nella farmacocinetica di elviteg avu tra i soggetti con moderata compromissione epatica e soggetti sani. Non è necessario alcuna modifica della dose di Vitekta nei pazienti con compromissione epatica da lieve a me derata. L'effetto di una grave compromissione epatica (Child-Pugh classe C) sulla farmacocine tica di elvitegravir non è stato studiato.

# Co-infezione con il virus dell'epatite P do dall'epatite C

Dati limitati ottenuti dalle analisi fara acocinetiche di popolazione (n = 56) indicano che la coinfezione con il virus dell'epatite B e/o C non ha effetti clinicamente rilevanti sull'esposizione a elvitegravir potenziato.

# 5.3 Dati preclinici d' si \ rezza

I dati preclinici non river no rischi particolari per l'uomo sulla base di studi convenzionali di *safety pharmacology* 108 ici à a dosi ripetute, genotossicità, potenziale cancerogeno, tossicità della riproduzione i del o sviluppo. Le dosi massime di elvitegravir valutate negli studi di tossicità dello sviluppo ner ratto e nel coniglio corrispondevano a esposizioni rispettivamente pari a circa 29 volte e 0,2 vol e l'e posizione terapeutica nell'uomo.

El i.eg avir è risultato negativo in un test di mutagenesi su batteri *in vitro* (test di Ames) e negativo in un test del micronucleo di ratto *in vivo* a dosi massime di 2.000 mg/kg. In un test di aberrazione cromosomica *in vitro*, elvitegravir è stato negativo con attivazione metabolica; tuttavia, senza attivazione è stata osservata una risposta equivoca.

Gli studi di carcinogenesi a lungo termine con elvitegravir somministrato per via orale non hanno evidenziato alcun potenziale cancerogeno nel topo e nel ratto.

Il principio attivo elvitegravir persiste nell'ambiente.

### 6. INFORMAZIONI FARMACEUTICHE

# 6.1 Elenco degli eccipienti

### Nucleo della compressa

Croscarmellosa sodica

Idrossipropilcellulosa

Lattosio monoidrato

Magnesio stearato

Cellulosa microcristallina

Sodio laurilsolfato

### Film di rivestimento

Lacca alluminio indaco carminio (E132)

Macrogol 3350 (E1521)

Polivinilalcool (parzialmente idrolizzato) (E1203)

Talco (E553B)

Biossido di titanio (E171)

Ossido di ferro giallo (E172)

### 6.2 Incompatibilità

Non pertinente.

### 6.3 Periodo di validità

4 anni.

### 6.4 Precauzioni particolari per la conservaza ne

Questo medicinale non richiede alcuna co idizi ne particolare di conservazione.

# 6.5 Natura e contenuto del contenitore

Flacone in polietilene ad alta c'er sit à (HDPE) con una chiusura a prova di bambino contenente 30 compresse rivestite con fi.m.

Confezione: 1 flacor da 40 compresse rivestite con film.

# 6.6 Precauzion, particolari per lo smaltimento

Il medica al non utilizzato e i rifiuti derivati da tale medicinale devono essere smaltiti in conformità alla no mal va locale vigente.

# 7. TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

Gilead Sciences International Limited Cambridge CB21 6GT Regno Unito

### 8. NUMERO(I) DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

EU/1/13/883/002

# 9. DATA DELLA PRIMA AUTORIZZAZIONE/RINNOVO DELL'AUTORIZZAZIONE

Data della prima autorizzazione: 13 novembre 2013

### 10. DATA DI REVISIONE DEL TESTO

Informazioni più dettagliate su questo medicinale sono disponibili sul sito web dell'Agenzia europe dei medicinali: http://www.ema.europa.eu.

# ALLEGATO H

- A. PRODUTTORE(I) RESPONSABILL (I) DEL RILASCIO DEI LOTTI
- B. CONDIZIONI O LIMITAZI ONI DI FORNITURA E UTILIZZO
- C. ALTRE CONDIZION. F REQUISITI
  DELL'AUTORIZ ZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN
  COMMERCIO
- D. CONDIL'OL' O LIMITAZIONI PER QUANTO RIGUARDA L'USO SIC' R'. ED EFFICACE DEL MEDICINALE

# A. PRODUTTORE(I) RESPONSABILE(I) DEL RILASCIO DEI LOTTI

Nome e indirizzo del(dei) produttore(i) responsabile(i) del rilascio dei lotti

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

### B. CONDIZIONI O LIMITAZIONI DI FORNITURA E UTILIZZO

Medicinale soggetto a prescrizione medica limitativa (vedere allegato I: riassunto delle carate ristiene del prodotto, paragrafo 4.2).

# C. ALTRE CONDIZIONI E REQUISITI DELL'AUTORIZZAZIONE TEL MMISSIONE IN COMMERCIO

• Rapporti periodici di aggiornamento sulla sicurezza (PSUR)

Il titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio deve presentare il primo PSUR per questo medicinale entro 6 mesi successivi all'autorizzazione. In segui o, il tuolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio presenterà gli PSUR per questo me licinale conformemente ai requisiti definiti nell'elenco delle date di riferimento per l'Unione e troppe (elenco EURD) di cui all'articolo 107 quater, par. 7 della direttiva 2001/83/CE e pubblicato un sito web dei medicinali europei.

# D. CONDIZIONI O LIMITAZIONI PER QUANTO RIGUARDA L'USO SICURO ED EFFICACE DEL MEDICINALE

• Piano di gestione del rischio (PMF)

Il titolare dell'autorizzazione a l'im nissione in commercio deve effettuare le attività e gli interventi di farmacovigilanza richiesti e d'attagnati nel RMP concordato e presentato nel modulo 1.8.2 dell'autorizzazione all'i nnu sione in commercio e qualsiasi successivo aggiornamento concordato del RMP.

Il RMP aggiorrato deve essere presentato:

- su lich esta lell'Agenzia europea per i medicinali;
- oo i volta che il sistema di gestione del rischio è modificato, in particolare a seguito del reconnento di nuove informazioni che possono portare a un cambiamento significativo del promo beneficio/rischio o al risultato del raggiungimento di un importante obiettivo (di furmacovigilanza o di minimizzazione del rischio).

uando le date per la presentazione di un rapporto periodico di aggiornamento sulla sicurezza (PSUR) e l'aggiornamento del RMP coincidono, essi possono essere presentati allo stesso tempo.

# TRATIVO LEGAT LURA E FOGLA ETICHETTATURA E FOGLIO ULIJSTRATIVO

A. ETICHETTATERS. AUTOLITZANO
Nedicinale Nonin

INFORMAZIONI DA APPORRE SUL CONFEZIONAMENTO SECONDARIO E SUL CONFEZIONAMENTO PRIMARIO
ETICHETTATURA FLACONE E SCATOLA
1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE
Vitekta 85 mg compresse rivestite con film Elvitegravir
2. COMPOSIZIONE QUALITATIVA E QUANTITATIVA IN TERMINI DI PRINCII (10,1) ATTIVO(I)
Ogni compressa rivestita con film contiene 85 mg di elvitegravir.
3. ELENCO DEGLI ECCIPIENTI
Contiene lattosio, vedere il foglio illustrativo per ulteriori informazioni
4. FORMA FARMACEUTICA E CONTENUTO
30 compresse rivestite con film. 30 compresse.
5. MODO E VIA(E) DI SOMMINISTO A. JONE
Leggere il foglio illustrativo prima de l'u.o.
Uso orale.
6. AVVERTENZA P A TICOLARE CHE PRESCRIVA DI TENERE IL MEDICINALE FUORI DALLA VISTA E DALLA PORTATA DEI BAMBINI
Tenere fuori (alla v.sta e dalla portata dei bambini.
7. AUT (A(E) AVVERTENZA(E) PARTICOLARE(I), SE NECESSARIO
DATA DI SCADENZA
Scad.

PRECAUZIONI PARTICOLARI PER LA CONSERVAZIONE

9.

10.	PRECAUZIONI PARTICOLARI PER LO SMALTIMENTO DEL MEDICINALE NON
	UTILIZZATO O DEI RIFIUTI DERIVATI DA TALE MEDICINALE, SE
	NECESSARIO

11.	NOME E INDIRIZZO DEL TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE
	ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

Gilead Sciences Intl Ltd Cambridge CB21 6GT Regno Unito

# 12. NUMERO(I) DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMER CIC

EU/1/13/883/001

# 13. NUMERO DI LOTTO

Lotto

# 14. CONDIZIONE GENERALE DI FORNITURA

Medicinale soggetto a prescrizione medica.

# 15. ISTRUZIONI PER L'USO

# 16. INFORMAZIONI IN PACILLE

Vitekta 85 mg [solo sull'... bal'aggio esterno]

CONFEZIONAMENTO PRIMARIO
ETICHETTATURA FLACONE E SCATOLA
1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE
Vitekta 150 mg compresse rivestite con film Elvitegravir
2. COMPOSIZIONE QUALITATIVA E QUANTITATIVA IN TERMINI DI PRINCITIO (1) ATTIVO(I)
Ogni compressa rivestita con film contiene 150 mg di elvitegravir.
3. ELENCO DEGLI ECCIPIENTI
Contiene lattosio, vedere il foglio illustrativo per ulteriori informazioni
4. FORMA FARMACEUTICA E CONTENUTO
30 compresse rivestite con film. 30 compresse.
5. MODO E VIA(E) DI SOMMINISTO A. JONE
Leggere il foglio illustrativo prima de l'u. o. Uso orale.
6. AVVERTENZA P A TICOLARE CHE PRESCRIVA DI TENERE IL MEDICINALE FUORI DAI LA VISTA E DALLA PORTATA DEI BAMBINI
Tenere fuori (alla vista e dalla portata dei bambini.
7. AUT (A(E) AVVERTENZA(E) PARTICOLARE(I), SE NECESSARIO
c. DATA DI SCADENZA
Scad.

PRECAUZIONI PARTICOLARI PER LA CONSERVAZIONE

9.

10.	PRECAUZIONI PARTICOLARI PER LO SMALTIMENTO DEL MEDICINALE NON
	UTILIZZATO O DEI RIFIUTI DERIVATI DA TALE MEDICINALE, SE
	NECESSARIO

11.	NOME E INDIRIZZO DEL TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE
	ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

Gilead Sciences Intl Ltd Cambridge CB21 6GT Regno Unito

# 12. NUMERO(I) DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMAR CIG

EU/1/13/883/002

# 13. NUMERO DI LOTTO

Lotto

# 14. CONDIZIONE GENERALE DI FORNITURA

Medicinale soggetto a prescrizione medica.

# 15. ISTRUZIONI PER L'USO

# 16. INFORMAZIONI IN PACILLE

Vitekta 150 mg [solo sul'inb. laggio esterno]

B. FOGLIO ILLUSTRAZIVO ALILOS ILLUSTRAZIVO ALI

# Foglio illustrativo: informazioni per il paziente

# Vitekta 85 mg compresse rivestite con film

Elvitegravir

Medicinale sottoposto a monitoraggio addizionale. Ciò permetterà la rapida identificazione di nuove informazioni sulla sicurezza. Lei può contribuire segnalando qualsiasi effetto indesiderato riscontrato durante l'assunzione di questo medicinale. Vedere la fine del paragrafo 4 per le informazioni su come segnalare gli effetti indesiderati.

# Legga attentamente questo foglio prima di prendere questo medicinale perché contiene importanti informazioni per lei.

- Conservi questo foglio. Potrebbe aver bisogno di leggerlo di nuovo.
- Se ha qualsiasi dubbio, si rivolga al medico o al farmacista.
- Questo medicinale è stato prescritto soltanto per lei. Non lo dia ad altre persone, in the sintomi della malattia sono uguali ai suoi, perché potrebbe essere pericoloso.
- Se si manifesta un qualsiasi effetto indesiderato, compresi quelli non elencat in questo foglio, si rivolga al medico o al farmacista. Vedere paragrafo 4.

### Contenuto di questo foglio:

- 1. Che cos'è Vitekta e a cosa serve
- 2. Cosa deve sapere prima di prendere Vitekta
- 3. Come prendere Vitekta
- 4. Possibili effetti indesiderati
- 5. Come conservare Vitekta
- 6. Contenuto della confezione e altre informazion

# 1. Che cos'è Vitekta e a cosa serve

Vitekta contiene il principio attivo elv ite, ravir.

Vitekta è un **trattamento per l'infezione del virus dell'immunodeficienza umana (HIV)** negli adulti di età pari o superior a l'ar ni.

Vitekta deve sempre e se re essunto con determinati altri medicinali contro l'HIV. Vedere paragrafo 3, Come y rev de. Vitekta.

Il virus HIV produce un enzima denominato HIV integrasi. Questo enzima aiuta il virus a moltiplicarsi nelle cellule ce

Ou ste medicinale non guarisce dall'infezione da HIV. Mentre prende Vitekta lei può comunque svi uppare infezioni o altre malattie associate all'infezione da HIV.

# 2. Cosa deve sapere prima di prendere Vitekta

# Non prenda Vitekta

• se è allergico a elvitegravir o ad uno qualsiasi degli altri componenti di questo medicinale (elencati al paragrafo 6 del presente foglio illustrativo)

- se sta assumendo uno dei seguenti medicinali:
  - **carbamazepina, fenobarbital, fenitoina,** utilizzati per trattare l'epilessia e prevenire le convulsioni
  - rifampicina, utilizzata per prevenire e trattare la tubercolosi e altre infezioni
  - **erba di San Giovanni** (*Hypericum perforatum*), un prodotto erboristico utilizzato contro la depressione e l'ansia o preparati che la contengono
- → Se una qualsiasi di queste condizioni la riguarda, non prenda Vitekta e informi il medico immediatamente.

### Avvertenze e precauzioni

Il trattamento con Vitekta deve essere avviato esclusivamente da un medico esperto nel trattamento dell'infezione da HIV.

Lei può ancora trasmettere l'HIV mentre sta prendendo questo medicinale, sebben il r sc'no sia ridotto dall'effetto della terapia antiretrovirale. Discuta con il medico delle precau: oni recessarie per evitare di trasmettere l'infezione ad altre persone. Questo medicinale non guarisco da l'infezione da HIV. Mentre prende Vitekta lei può comunque sviluppare infezioni o altre val ttie associate all'infezione da HIV.

# Si rivolga al medico prima di prendere Vitekta:

- Se ha o ha avuto in passato problemi al fegato, inclus l'epatite. I pazienti con problemi al fegato, inclusa l'epatite cronica B o C, trattati con ancretre virali, hanno un più alto rischio di complicazioni al fegato gravi e che possono provoca. La morte. Se è affetto da epatite B, il medico valuterà attentamente il migliore tratta: ente per lei.
- → Se una qualsiasi di queste condizioni la riguarda, si rivolga al medico prima di prendere Vitekta.

### Mentre assume Vitekta

Faccia attenzione ai seguenti aspotti:

- qualsiasi segno di infi. mmazione o infezione
- problemi oss .1
- → Se nota ur o qu. Israsi di questi sintomi, informi il medico immediatamente. Per maggiori informazioni, vedere paragrafo 4 del presente foglio illustrativo.

# Bambi ii e adolescenti

**Non dia questo medicinale a bambini** e adolescenti di età inferiore a 18 anni. L'uso di Vitekta nei bambini e negli adolescenti non è ancora stato studiato.

# Altri medicinali e Vitekta

Informi il medico o il farmacista se sta assumendo, prevede di assumere o ha recentemente assunto qualsiasi altro medicinale, compresi i medicinali e i prodotti erboristici ottenuti senza prescrizione medica. Vitekta può interagire con altri medicinali e ciò può modificare la quantità di Vitekta o degli altri medicinali nel sangue. Ciò può impedire ai medicinali di funzionare correttamente o può peggiorarne gli effetti indesiderati.

### Medicinali che non devono mai essere assunti con Vitekta:

- **carbamazepina, fenobarbital, fenitoina,** utilizzati per trattare l'epilessia e prevenire le convulsioni
- rifampicina, utilizzata per prevenire e trattare la tubercolosi e altre infezioni
- **erba di San Giovanni** (*Hypericum perforatum*), un prodotto erboristico utilizzato contro la depressione e l'ansia o preparati che la contengono

# Altri medicinali utilizzati per il trattamento dell'infezione da HIV:

Non deve assumere Vitekta con altri medicinali contenenti:

- cobicistat
- elvitegravir

Informi il medico se sta assumendo:

- efavirenz
- nevirapina
- **didanosina** (vedere anche paragrafo 3 del presente foglio illustrativo)
- → Informi il medico se sta assumendo uno qualsiasi di questi medicinali contro l'IIV.

# Altri tipi di medicinali:

Informi il medico se sta assumendo:

- **rifabutina**, utilizzata per trattare le infezioni batteriche, compresa la tabercolosi
- warfarin, utilizzato per fluidificare il sangue
- pillola anticoncezionale, utilizzata per prevenire una gravidal 20
- **bosentan**, utilizzato per trattare l'ipertensione arteriosa p Imonare
- **antiacidi,** utilizzati per trattare il bruciore di stoma. 2 c il eflusso acido, come idrossido di alluminio/magnesio o carbonato di calcio (vede e a c.) e paragrafo 3 del presente foglio illustrativo)
- **multivitaminici**, utilizzati come integratori alimentari (vedere anche paragrafo 3 del presente foglio illustrativo).
- → Informi il medico se una qualsiasi di cues. Condizioni la riguarda.
- → Informi il medico se sta assume. do q vesti o altri medicinali. Non sospenda il trattamento senza contattare il medico.

# Gravidanza e allattamento

Chieda consiglio al medico c al farmacista prima di prendere qualsiasi medicinale.

- Le donne i en levono essere in gravidanza mentre assumono Vitekta.
- Usi un neto lo contraccettivo efficace mentre assume Vitekta.
- A ve. ta immediatamente il medico se è in gravidanza. Se è in gravidanza non deve prendere l'iter ta, a meno che il medico non decida che è assolutamente necessario. Il medico discuterà ce dei dei benefici e rischi potenziali per lei e per il bambino dell'assunzione di Vitekta.

Non allatti durante il trattamento con Vitekta: non è noto se il principio attivo di questo nedicinale possa essere escreto nel latte umano materno. Se è una donna infetta da HIV le si raccomanda di non allattare, per evitare di trasmettere al neonato il virus HIV attraverso il latte.

### Vitekta contiene lattosio

**Informi il medico se ha un'intolleranza al lattosio o ad altri zuccheri.** Vitekta contiene lattosio. Se è intollerante al lattosio o il medico le ha diagnosticato un'intolleranza ad alcuni zuccheri, lo contatti prima di prendere questo medicinale.

### 3. Come prendere Vitekta

Prenda questo medicinale seguendo sempre esattamente le istruzioni del medico. Se ha dubbi consulti il medico o il farmacista. Questo è per essere sicuro che i suoi medicinali siano completamente efficaci e per ridurre il rischio di sviluppare resistenza al trattamento. Non cambi la dose a meno che non sia il medico a dirglielo.

### Deve sempre prendere Vitekta con una delle seguenti associazioni di medicinali:

- atazanavir e ritonavir
- darunavir e ritonavir
- fosamprenavir e ritonavir
- lopinavir/ritonavir

# Una dose da 85 mg è raccomandata:

Se sta prendendo Vitekta con:

- atazanavir e ritonavir
- lopinavir/ritonavir

Per queste associazioni la dose è di una compressa da 85 mg al giorno, da visumere con del cibo.

Non masticare, spezzare o frantumare la compressa. Assumere la compressa da 85 mg contemporaneamente ad atazanavir e ritonavir o contemporaneamente de la prima dose di lopinavir/ritonavir.

### Una dose da 150 mg è raccomandata:

Se sta prendendo Vitekta con:

- darunavir e ritonavir
- fosamprenavir e ritonavir

Per queste associazioni la dose è di una con pressa da 150 mg al giorno, da assumere con del cibo. Non masticare, spezzare o frantuma e la compressa. Assumere la compressa da 150 mg contemporaneamente alla prima dose di a runavir o fosamprenavir e ritonavir. Fare riferimento al foglio illustrativo di Vitekta compresse da 150 mg.

# Se sta prendendo anche a tri ved cinali:

Se sta assumendo anche aic anosina, la prenda almeno 1 ora prima o almeno 2 ore dopo Vitekta.

Se sta prendend a che un antiacido quale idrossido di alluminio/magnesio o carbonato di calcio, o un integrator e mun ivitaminico, lo prenda almeno 4 ore prima o almeno 4 ore dopo Vitekta.

# Se prer ac più Vitekta di quanto deve

Se accidentalmente prende una dose di Vitekta superiore a quella raccomandata potrebbe avere un risc. in aumentato di manifestare i possibili effetti indesiderati di questo medicinale (vedere paragrafo 4 del presente foglio illustrativo).

Contatti immediatamente il medico o il più vicino centro di emergenza. Porti con sé il flacone di compresse in modo da poter descrivere facilmente cosa ha assunto.

### Se dimentica di prendere Vitekta

È importante che non si dimentichi alcuna dose di Vitekta.

Se dimentica una dose:

- **nel caso se ne accorga entro 18 ore** dall'ora abituale di assunzione di Vitekta, deve prendere la compressa il prima possibile. Prenda sempre la compressa con del cibo. Prenda poi la dose successiva come al solito.
- **nel caso se ne accorga dopo 18 ore o più** dall'ora abituale di assunzione di Vitekta, non prenda la dose dimenticata. Attenda e prenda la dose successiva con del cibo, all'ora abituale.

In caso di vomito verificatosi entro 1 ora dall'assunzione di Vitekta, prenda un'altra compressa con del cibo.

# Non interrompa il trattamento con Vitekta

Non interrompa il trattamento con Vitekta senza parlarne al medico. L'interruzione del trattamento con Vitekta può influenzare seriamente la sua risposta al trattamento successivo. Se il trattamento con Vitekta viene interrotto per qualsiasi motivo, ne parli con il medico prir a di i ziare nuovamente a prendere le compresse di Vitekta.

**Quando le sue scorte di Vitekta cominciano a scarseggiare**, se ne faccia dar ance la medico o dal farmacista. È molto importante perché la quantità di virus può iniziare ad a mentar se il medicinale viene interrotto anche per un breve periodo. La malattia può diventare più din cile da trattare.

Se ha qualsiasi dubbio sull'uso di questo medicinale, si rivolga al r.eo o o al farmacista.

### 4. Possibili effetti indesiderati

Durante la terapia per l'HIV si può verificare un aum nto 'el peso e dei livelli dei lipidi e del glucosio nel sangue. Questo è in parte legato al ristabilirsi dello sa do di salute e allo stile di vita e nel caso dei lipidi del sangue, talvolta agli stessi medicinali con tro l'HIV. Il medico verificherà questi cambiamenti.

Come tutti i medicinali, questo medicinale puo causare effetti indesiderati sebbene non tutte le persone li manifestino. Quando si trattano le infezioni da HIV non è sempre possibile stabilire se alcuni degli effetti indesiderati siano causati da Vitekta o da altri medicinali che sta assumendo allo stesso tempo, o dalla stessa infezione da HIV

# Effetti indesiderati cor iv h

(possono verificarsi an 1-10 pazienti su 100 pazienti trattati)

- mal di stomaco
- vomito
- eruzion cut inee
- ma. di Psta
- c'arre a
- nausea
  - stanchezza

### Effetti indesiderati non comuni

(possono verificarsi al massimo in 1 paziente su 100 pazienti trattati)

- idee suicide e tentativi di suicidio (in pazienti che hanno avuto in precedenza depressione o problemi di salute mentale)
- depressione
- difficoltà nel dormire (insonnia)
- problemi digestivi che determinano malessere dopo i pasti (dispepsia)
- sensazione di sazietà
- gas intestinali (*flatulenza*)

- capogiro
- formicolio
- sonnolenza
- alterazioni del gusto
- → Se crede di presentare uno qualsiasi di questi effetti indesiderati, consulti il medico.

# Altri possibili effetti indesiderati osservati durante il trattamento dell'HIV

La frequenza dei seguenti effetti indesiderati non è nota (la frequenza non può essere definita sulla base dei dati disponibili).

- Segni di infiammazione o di infezione. Se ha un'infezione da HIV avanzata (AIDS) e ha un'infezione, una volta iniziato il trattamento con Vitekta può sviluppare sintomi di infizio le infiammazione o un peggioramento dei sintomi di un'infezione esistente. Questi sintomi possono indicare che il suo sistema immunitario è migliorato e sta combattendo l'infezione. Presti attenzione a eventuali segni d'infiammazione o infezione fin da subito de po a vin iniziato ad assumere Vitekta. Se nota segni di infiammazione o infezione, informi in mediatamente il medico. In aggiunta alle infezioni opportunistiche, possono verificarsi a iche di turbi autoimmuni (una condizione che accade quando il sistema immunita o a tac a il tessuto sano del corpo) dopo che ha iniziato l'assunzione dei medicinali per il trattamento dell'infezione da HIV. I disturbi autoimmuni possono verificarsi molti mesi dopo l'iniz o del trattamento. Se nota qualsiasi sintomo di infezione od altri sintomi quali debolezi a ri scolare, debolezza iniziale a mani e piedi che risale verso il tronco del corpo, palpitazioni, reviore o iperattività, informi immediatamente il medico per richiedere il trattamento recessario.
- Problemi alle ossa. Alcuni pazienti che assumano ena terapia antiretrovirale di associazione possono sviluppare una malattia celle issa chiamata osteonecrosi (morte del tessuto osseo causata da riduzione dell'apporto di angue all'osso). La durata della terapia antiretrovirale di associazione, l'uso di prin esteroidi, il consumo di alcool, una grave immunosoppressione, un indice di mana enporea elevato possono essere, tra gli altri, alcuni dei molteplici fattori di rischio per le svi uppo di questa malattia. Segni di osteonecrosi sono:
  - rigidità articolare
  - fastidi e dolori alle articolizioni (specialmente a livello di anche, ginocchia e spalle)
  - difficoltà di movir acto

Se nota uno qualsias, di vaes i sintomi, informi il medico.

# Segnalazione degli effetti in Jesiderati

→ Se manifesta ur quals asi effetto indesiderato, compresi quelli non elencati in questo foglio, si rivolga al medico o al farmacista. Lei può inoltre segnalare gli effetti indesiderati direttamente tramite il sistemo nazionale di segnalazione riportato nell'Allegato V. Segnalando gli effetti indesiderati lei può contribuire a fornire maggiori informazioni sulla sicurezza di questo medico valo.

# **Lome conservare Vitekta**

Penere questo medicinale fuori dalla vista e dalla portata dei bambini.

Non usi questo medicinale dopo la data di scadenza che è riportata sul flacone e sulla scatola dopo {Scad.}. La data di scadenza si riferisce all'ultimo giorno di quel mese.

Questo medicinale non richiede alcuna condizione particolare di conservazione.

Non getti alcun medicinale nell'acqua di scarico e nei rifiuti domestici. Chieda al farmacista come eliminare i medicinali che non utilizza più. Questo aiuterà a proteggere l'ambiente.

### 6. Contenuto della confezione e altre informazioni

### Cosa contiene Vitekta

Il principio attivo è elvitegravir. Ogni compressa rivestita con film contiene 85 mg di elvitegravir.

### Gli altri componenti sono

### Nucleo della compressa:

croscarmellosa sodica, idrossipropilcellulosa, lattosio (come monoidrato), magnesio stearato, cellulosa microcristallina, sodio laurilsolfato.

### Film di rivestimento:

lacca alluminio indaco carminio (E132), macrogol 3350 (E1521), polivinilalcool (par ≀alr er œ idrolizzato) (E1203), talco (E553B), biossido di titanio (E171), ossido di ferro gia!¹ (E¹7∠).

### Descrizione dell'aspetto di Vitekta e contenuto della confezione

Le compresse rivestite con film di Vitekta sono compresse verdi, a forma di rentagono, impresse da un lato con "GSI" e con "85" dall'altro lato della compressa.

È disponibile la seguente confezione: confezionamento estana contenente 1 flacone da 30 compresse rivestite con film.

# Titolare dell'autorizzazione all'immissione in com nercio

Gilead Sciences International Limited Cambridge CB21 6GT Regno Unito

### **Produttore**

Gilead Sciences Ireland UC
IDA Business & Technology I ar
Carrigtohill
County Cork
Irlanda

Per ulteriori in form azioni su questo medicinale, contatti il rappresentate locale del titolare dell'autorizzazioni all'immissione in commercio:

# België/ Belg`que/Belgien

Gil ad Sciences Belgium SPRL-BVBA Tel Tel + 32 (0) 24 01 35 50

# ългария

Gilead Sciences International Ltd Тел.: + 44 (0) 20 7136 8820

### Česká republika

Gilead Sciences s.r.o. Tel: + 420 222 191 546

### Lietuva

Gilead Sciences Sweden AB Tel: +46 (0) 8 5057 1849

# Luxembourg/Luxemburg

Gilead Sciences Belgium SPRL-BVBA Tél/Tel: + 32 (0) 24 01 35 50

# Magyarország

Gilead Sciences International Ltd Tel: +44 (0) 20 7136 8820

### **Danmark**

Gilead Sciences Sweden AB Tlf: +46 (0) 8 5057 1849

### **Deutschland**

Gilead Sciences GmbH Tel: +49 (0) 89 899890-0

### **Eesti**

Gilead Sciences Sweden AB Tel: +46 (0) 8 5057 1849

### Ελλάδα

Gilead Sciences Ελλάς Μ.ΕΠΕ. Τηλ: + 30 210 8930 100

# España

Gilead Sciences, S.L. Tel: + 34 91 378 98 30

### France

Gilead Sciences Tél: + 33 (0) 1 46 09 41 00

### Hrvatska

Gilead Sciences International Ltd Tel: + 44 (0) 20 7136 8820

### Ireland

Gilead Sciences Ltd Tel: + 44 (0) 8000 113 700

# Ísland

Gilead Sciences Sweden AB Sími: +46 (0) 8 5057 1849

### Italia

Gilead Sciences S.r.l Tel: + 39 02 43 201

# Κύπρος 🔷

Gilead Sciences Σλλάς Μ.ΕΠΕ. Τηλ: + 30 2 \ 0 8930 100

### La rija

G. 'ead Sciences Sweden AB el: + 46 (0) 8 5057 1849

### Malta

Gilead Sciences International Ltd Tel: +44 (0) 20 7136 8820

### Nederland

Gilead Sciences Netherlands B.V. Tel: + 31 (0) 20 718 36 98

### Norge

Gilead Sciences Sweden AB Tlf: + 46 (0) 8 5057 1849

### Österreich

Gilead Sciences GesmbH Tel: +43 1 260 830

### **Polska**

Gilead Sciences Poland Sp. 20.0 Tel: +48 22 262 8702

### **Portugal**

Gilead Science 3, da. Tel: +351 21 /928 / 90

### România

Gileac Sciences International Ltd Tel: 7 44 (0) 20 7136 8820

### Slovenija

Gilead Sciences International Ltd Tel: + 44 (0) 20 7136 8820

### Slovenská republika

Gilead Sciences International Ltd Tel: +44 (0) 20 7136 8820

### Suomi/Finland

Gilead Sciences Sweden AB Puh/Tel: + 46 (0) 8 5057 1849

# Sverige

Gilead Sciences Sweden AB Tel: +46 (0) 8 5057 1849

# **United Kingdom**

Gilead Sciences Ltd Tel: + 44 (0) 8000 113 700

### Questo foglio illustrativo è stato aggiornato il {MM/AAAA}.

Informazioni più dettagliate su questo medicinale sono disponibili sul sito web dell'Agenzia europea dei medicinali: http://www.ema.europa.eu.

# Foglio illustrativo: informazioni per il paziente

# Vitekta 150 mg compresse rivestite con film Elvitegravir

Medicinale sottoposto a monitoraggio addizionale. Ciò permetterà la rapida identificazione di nuove informazioni sulla sicurezza. Lei può contribuire segnalando qualsiasi effetto indesiderato riscontrato durante l'assunzione di questo medicinale. Vedere la fine del paragrafo 4 per le informazioni su come segnalare gli effetti indesiderati.

# Legga attentamente questo foglio prima di prendere questo medicinale perché contiene importanti informazioni per lei.

- Conservi questo foglio. Potrebbe aver bisogno di leggerlo di nuovo.
- Se ha qualsiasi dubbio, si rivolga al medico o al farmacista.
- Questo medicinale è stato prescritto soltanto per lei. Non lo dia ad altre persone, in the sintomi della malattia sono uguali ai suoi, perché potrebbe essere pericoloso.
- Se si manifesta un qualsiasi effetto indesiderato, compresi quelli non elencat in questo foglio, si rivolga al medico o al farmacista. Vedere paragrafo 4.

### Contenuto di questo foglio:

- 1. Che cos'è Vitekta e a cosa serve
- 2. Cosa deve sapere prima di prendere Vitekta
- 3. Come prendere Vitekta
- 4. Possibili effetti indesiderati
- 5. Come conservare Vitekta
- 6. Contenuto della confezione e altre informazion

# 1. Che cos'è Vitekta e a cosa serve

Vitekta contiene il principio attivo elv ite, ravir.

Vitekta è un trattamento per l'infezione del virus dell'immunodeficienza umana (HIV) negli adulti di età pari o superior a l's ar ni.

Vitekta deve sempre e se re essunto con determinati altri medicinali contro l'HIV. Vedere paragrafo 3, Come y rev de. Vitekta.

Il virus HIV produce un enzima denominato HIV integrasi. Questo enzima aiuta il virus a moltiplicarsi nelle cellule ce

Ou ste medicinale non guarisce dall'infezione da HIV. Mentre prende Vitekta lei può comunque syr'uppare infezioni o altre malattie associate all'infezione da HIV.

### 2. Cosa deve sapere prima di prendere Vitekta

# Non prenda Vitekta

• se è allergico a elvitegravir o ad uno qualsiasi degli altri componenti di questo medicinale (elencati al paragrafo 6 del presente foglio illustrativo)

- se sta assumendo uno dei seguenti medicinali:
  - **carbamazepina, fenobarbital, fenitoina,** utilizzati per trattare l'epilessia e prevenire le convulsioni
  - rifampicina, utilizzata per prevenire e trattare la tubercolosi e altre infezioni
  - **erba di San Giovanni** (*Hypericum perforatum*), un prodotto erboristico utilizzato contro la depressione e l'ansia o preparati che la contengono
- → Se una qualsiasi di queste condizioni la riguarda, non prenda Vitekta e informi il medico immediatamente.

### Avvertenze e precauzioni

Il trattamento con Vitekta deve essere avviato esclusivamente da un medico esperto nel trattamento dell'infezione da HIV.

Lei può ancora trasmettere l'HIV mentre sta prendendo questo medicinale, sebben il r schio sia ridotto dall'effetto della terapia antiretrovirale. Discuta con il medico delle precau: oni recessarie per evitare di trasmettere l'infezione ad altre persone. Questo medicinale non guarisco da l'infezione da HIV. Mentre prende Vitekta lei può comunque sviluppare infezioni o altre val ttie associate all'infezione da HIV.

# Si rivolga al medico prima di prendere Vitekta:

- Se ha o ha avuto in passato problemi al fegato, incluse l'epatite. I pazienti con problemi al fegato, inclusa l'epatite cronica B o C, trattati con ancretre virali, hanno un più alto rischio di complicazioni al fegato gravi e che possono provoca. La morte. Se è affetto da epatite B, il medico valuterà attentamente il migliore tratta: ente per lei.
- → Se una qualsiasi di queste condizioni la riguarda, si rivolga al medico prima di prendere Vitekta.

### Mentre assume Vitekta

Faccia attenzione ai seguenti aspotti:

- qualsiasi segno di infi. mmazione o infezione
- problemi oss 21
- → Se nota ur o qu. Israsi di questi sintomi, informi il medico immediatamente. Per maggiori informazioni, vedere paragrafo 4 del presente foglio illustrativo.

# Bambi ii e adolescenti

**L'on dia questo medicinale a bambini** e adolescenti di età inferiore a 18 anni. L'uso di Vitekta nei bambini e negli adolescenti non è ancora stato studiato.

# Altri medicinali e Vitekta

Informi il medico o il farmacista se sta assumendo, prevede di assumere o ha recentemente assunto qualsiasi altro medicinale, compresi i medicinali e i prodotti erboristici ottenuti senza prescrizione medica. Vitekta può interagire con altri medicinali e ciò può modificare la quantità di Vitekta o degli altri medicinali nel sangue. Ciò può impedire ai medicinali di funzionare correttamente o può peggiorarne gli effetti indesiderati.

### Medicinali che non devono mai essere assunti con Vitekta:

- **carbamazepina, fenobarbital, fenitoina,** utilizzati per trattare l'epilessia e prevenire le convulsioni
- **rifampicina**, utilizzata per prevenire e trattare la tubercolosi e altre infezioni
- **erba di San Giovanni** (*Hypericum perforatum*), un prodotto erboristico utilizzato contro la depressione e l'ansia o preparati che la contengono

# Altri medicinali utilizzati per il trattamento dell'infezione da HIV:

Non deve assumere Vitekta con altri medicinali contenenti:

- cobicistat
- elvitegravir

Informi il medico se sta assumendo:

- efavirenz
- nevirapina
- **didanosina** (vedere anche paragrafo 3 del presente foglio illustrativo)
- → Informi il medico se sta assumendo uno qualsiasi di questi medicinali contro l'IIV.

# Altri tipi di medicinali:

Informi il medico se sta assumendo:

- **rifabutina,** utilizzata per trattare le infezioni batteriche, compresa la tabercolosi
- warfarin, utilizzato per fluidificare il sangue
- pillola anticoncezionale, utilizzata per prevenire una gravidal 20
- **bosentan**, utilizzato per trattare l'ipertensione arteriosa pelmonare
- antiacidi, utilizzati per trattare il bruciore di stoma. 2 c il eflusso acido, come idrossido di alluminio/magnesio o carbonato di calcio (vede e a 2c) e paragrafo 3 del presente foglio illustrativo)
- **multivitaminici**, utilizzati come integratori alimen ari (vedere anche paragrafo 3 del presente foglio illustrativo).
- → Informi il medico se una qualsiasi di cues. Condizioni la riguarda.
- → Informi il medico se sta assume. do q vesti o altri medicinali. Non sospenda il trattamento senza contattare il medico.

# Gravidanza e allattamento

Chieda consiglio al medico c al farmacista prima di prendere qualsiasi medicinale.

- Le donne i en levono essere in gravidanza mentre assumono Vitekta.
- Usi un neto lo contraccettivo efficace mentre assume Vitekta.
- A ve. ta immediatamente il medico se è in gravidanza. Se è in gravidanza non deve prendere l'iter ta, a meno che il medico non decida che è assolutamente necessario. Il medico discuterà ce dei dei benefici e rischi potenziali per lei e per il bambino dell'assunzione di Vitekta.

Non allatti durante il trattamento con Vitekta: non è noto se il principio attivo di questo nedicinale possa essere escreto nel latte umano materno. Se è una donna infetta da HIV le si raccomanda di non allattare, per evitare di trasmettere al neonato il virus HIV attraverso il latte.

### Vitekta contiene lattosio

**Informi il medico se ha un'intolleranza al lattosio o ad altri zuccheri.** Vitekta contiene lattosio. Se è intollerante al lattosio o il medico le ha diagnosticato un'intolleranza ad alcuni zuccheri, lo contatti prima di prendere questo medicinale.

### 3. Come prendere Vitekta

Prenda questo medicinale seguendo sempre esattamente le istruzioni del medico. Se ha dubbi consulti il medico o il farmacista. Questo è per essere sicuro che i suoi medicinali siano completamente efficaci e per ridurre il rischio di sviluppare resistenza al trattamento. Non cambi la dose a meno che non sia il medico a dirglielo.

### Deve sempre prendere Vitekta con una delle seguenti associazioni di medicinali:

- atazanavir e ritonavir
- darunavir e ritonavir
- fosamprenavir e ritonavir
- lopinavir/ritonavir

# Una dose da 150 mg è raccomandata:

Se sta prendendo Vitekta con:

- darunavir e ritonavir
- fosamprenavir e ritonavir

Per queste associazioni la dose è di una compressa da 150 mg al giorno da essumere con del cibo. Non masticare, spezzare o frantumare la compressa. Assumere la compressa da 150 mg contemporaneamente alla prima dose di darunavir o fosamprenavir e rapnavir.

# Una dose da 85 mg è raccomandata:

Se sta prendendo Vitekta con:

- atazanavir e ritonavir
- lopinavir/ritonavir

Per queste associazioni la dose è di una compres, a da 85 mg al giorno, da assumere con del cibo.

Non masticare, spezzare o frantumare la compressa. Assumere la compressa da 85 mg contemporaneamente ad atazanavir e ritor vir contemporaneamente alla prima dose di lopinavir/ritonavir. Fare riferimento a foglio illustrativo di Vitekta compresse da 85 mg.

# Se sta prendendo anche altri melicinali:

Se sta assumendo anche l'ida nosina, la prenda almeno 1 ora prima o almeno 2 ore dopo Vitekta.

Se sta prendendo e ne. e un antiacido quale idrossido di alluminio/magnesio o carbonato di calcio, o un integratore n un ivitaminico, lo prenda almeno 4 ore prima o almeno 4 ore dopo Vitekta.

# Se prer de viu Vi'ekta di quanto deve

Se acci 'ent' imente prende una dose di Vitekta superiore a quella raccomandata potrebbe avere un ris chi a rumentato di manifestare i possibili effetti indesiderati di questo medicinale (vedere paragrafo 4 del presente foglio illustrativo).

Contatti immediatamente il medico o il più vicino centro di emergenza. Porti con sé il flacone di compresse in modo da poter descrivere facilmente cosa ha assunto.

# Se dimentica di prendere Vitekta

È importante che non si dimentichi alcuna dose di Vitekta.

Se dimentica una dose:

- **nel caso se ne accorga entro 18 ore** dall'ora abituale di assunzione di Vitekta, deve prendere la compressa il prima possibile. Prenda sempre la compressa con del cibo. Prenda poi la dose successiva come al solito.
- **nel caso se ne accorga dopo 18 ore o più** dall'ora abituale di assunzione di Vitekta, non prenda la dose dimenticata. Attenda e prenda la dose successiva con del cibo, all'ora abituale.

In caso di vomito verificatosi entro 1 ora dall'assunzione di Vitekta, prenda un'altra compressa con del cibo.

# Non interrompa il trattamento con Vitekta

Non interrompa il trattamento con Vitekta senza parlarne al medico. L'interruzione del trattamento con Vitekta può influenzare seriamente la sua risposta al trattamento successivo. Se il trattamento con Vitekta viene interrotto per qualsiasi motivo, ne parli con il medico prir a di i ziare nuovamente a prendere le compresse di Vitekta.

**Quando le sue scorte di Vitekta cominciano a scarseggiare**, se ne faccia dar ance la medico o dal farmacista. È molto importante perché la quantità di virus può iniziare ad a mentar se il medicinale viene interrotto anche per un breve periodo. La malattia può diventare più din cile da trattare.

Se ha qualsiasi dubbio sull'uso di questo medicinale, si rivolga al r.eo o cal farmacista.

### 4. Possibili effetti indesiderati

Durante la terapia per l'HIV si può verificare un aum nto 'el peso e dei livelli dei lipidi e del glucosio nel sangue. Questo è in parte legato al ristabilirsi dello sa do di salute e allo stile di vita e nel caso dei lipidi del sangue, talvolta agli stessi medicinali con tro l'HIV. Il medico verificherà questi cambiamenti.

Come tutti i medicinali, questo medicinali può causare effetti indesiderati sebbene non tutte le persone li manifestino. Quando si trattano le in fezioni da HIV non è sempre possibile stabilire se alcuni degli effetti indesiderati siano causati da Vitekta o da altri medicinali che sta assumendo allo stesso tempo, o dalla stessa infezione da HIV

# Effetti indesiderati cor iv h

(possono verificarsi an 1-10 pazienti su 100 pazienti trattati)

- mal di stomaco
- vomito
- eruzion cut inee
- ma. di Psta
- c'arre a
- nausea
  - stanchezza

### Effetti indesiderati non comuni

(possono verificarsi al massimo in 1 paziente su 100 pazienti trattati)

- idee suicide e tentativi di suicidio (in pazienti che hanno avuto in precedenza depressione o problemi di salute mentale)
- depressione
- difficoltà nel dormire (insonnia)
- problemi digestivi che determinano malessere dopo i pasti (dispepsia)
- sensazione di sazietà
- gas intestinali (*flatulenza*)

- capogiro
- formicolio
- sonnolenza
- alterazioni del gusto
- → Se crede di presentare uno qualsiasi di questi effetti indesiderati, consulti il medico.

# Altri possibili effetti indesiderati osservati durante il trattamento dell'HIV

La frequenza dei seguenti effetti indesiderati non è nota (la frequenza non può essere definita sulla base dei dati disponibili).

- Segni di infiammazione o di infezione. Se ha un'infezione da HIV avanzata (AIDS) e ha un'infezione, una volta iniziato il trattamento con Vitekta può sviluppare sintomi di infezione e infiammazione o un peggioramento dei sintomi di un'infezione esistente. Questi sintomi possono indicare che il suo sistema immunitario è migliorato e sta combattendo l'infezione. Presti attenzione a eventuali segni d'infiammazione o infezione fin da subito de po a vin iniziato ad assumere Vitekta. Se nota segni di infiammazione o infezione, informi in mediatamente il medico. In aggiunta alle infezioni opportunistiche, possono verificarsi a iche di turbi autoimmuni (una condizione che accade quando il sistema immunita o a tac a il tessuto sano del corpo) dopo che ha iniziato l'assunzione dei medicinali per il trattamento dell'infezione da HIV. I disturbi autoimmuni possono verificarsi molti mesi dopo l'iniz o del trattamento. Se nota qualsiasi sintomo di infezione od altri sintomi quali debolezi a ri scolare, debolezza iniziale a mani e piedi che risale verso il tronco del corpo, palpitazioni, reviore o iperattività, informi immediatamente il medico per richiedere il trattamento recessario.
- Problemi alle ossa. Alcuni pazienti che assumano i na terapia antiretrovirale di associazione possono sviluppare una malattia celle ossa chiamata osteonecrosi (morte del tessuto osseo causata da riduzione dell'apporto di angue all'osso). La durata della terapia antiretrovirale di associazione, l'uso di prin osteroidi, il consumo di alcool, una grave immunosoppressione, un indice di mana corporea elevato possono essere, tra gli altri, alcuni dei molteplici fattori di rischio per lo svi uppo di questa malattia. Segni di osteonecrosi sono:
  - rigidità articolare
  - fastidi e dolori alle artico, zioni (specialmente a livello di anche, ginocchia e spalle)
  - difficoltà di movir acto

Se nota uno qualsias. di vaes i sintomi, informi il medico.

# Segnalazione degli effett' in desiderati

→ Se manifesta ur quals asi effetto indesiderato, compresi quelli non elencati in questo foglio, si rivolga al medico o al farmacista. Lei può inoltre segnalare gli effetti indesiderati direttamente tramite il sistemo nazionale di segnalazione riportato nell'Allegato V. Segnalando gli effetti indesiderati lei può contribuire a fornire maggiori informazioni sulla sicurezza di questo medico valo.

# **Lome conservare Vitekta**

Penere questo medicinale fuori dalla vista e dalla portata dei bambini.

Non usi questo medicinale dopo la data di scadenza che è riportata sul flacone e sulla scatola dopo {Scad.}. La data di scadenza si riferisce all'ultimo giorno di quel mese.

Questo medicinale non richiede alcuna condizione particolare di conservazione.

Non getti alcun medicinale nell'acqua di scarico e nei rifiuti domestici. Chieda al farmacista come eliminare i medicinali che non utilizza più. Questo aiuterà a proteggere l'ambiente.

### 6. Contenuto della confezione e altre informazioni

### Cosa contiene Vitekta

Il principio attivo è elvitegravir. Ogni compressa rivestita con film contiene 150 mg di elvitegravir.

### Gli altri componenti sono

### Nucleo della compressa:

croscarmellosa sodica, idrossipropilcellulosa, lattosio (come monoidrato), magnesio stearato, cellulosa microcristallina, sodio laurilsolfato.

### Film di rivestimento:

lacca alluminio indaco carminio (E132), macrogol 3350 (E1521), polivinilalcool (par ≀ialr er œ idrolizzato) (E1203), talco (E553B), biossido di titanio (E171), ossido di ferro gia!¹ (E¹7∠).

### Descrizione dell'aspetto di Vitekta e contenuto della confezione

Le compresse rivestite con film di Vitekta sono compresse verdi, a forma di riangolo, impresse da un lato con "GSI" e con "150" dall'altro lato della compressa.

È disponibile la seguente confezione: confezionamento est. n. contenente 1 flacone da 30 compresse rivestite con film.

# Titolare dell'autorizzazione all'immissione in com nercio

Gilead Sciences International Limited Cambridge CB21 6GT Regno Unito

### **Produttore**

Gilead Sciences Ireland UC
IDA Business & Technology I ar
Carrigtohill
County Cork
Irlanda

Per ulteriori in form azioni su questo medicinale, contatti il rappresentate locale del titolare dell'autorizzazioni all'immissione in commercio:

# België/ Belg'que/Belgien

Gil ad Sciences Belgium SPRL-BVBA Tel Tel + 32 (0) 24 01 35 50

# ългария

Gilead Sciences International Ltd Тел.: + 44 (0) 20 7136 8820

### Česká republika

Gilead Sciences s.r.o. Tel: + 420 222 191 546

### Lietuva

Gilead Sciences Sweden AB Tel: +46 (0) 8 5057 1849

# Luxembourg/Luxemburg

Gilead Sciences Belgium SPRL-BVBA Tél/Tel: + 32 (0) 24 01 35 50

# Magyarország

Gilead Sciences International Ltd Tel: +44 (0) 20 7136 8820

### **Danmark**

Gilead Sciences Sweden AB Tlf: +46 (0) 8 5057 1849

### **Deutschland**

Gilead Sciences GmbH Tel: +49 (0) 89 899890-0

### **Eesti**

Gilead Sciences Sweden AB Tel: +46 (0) 8 5057 1849

### Ελλάδα

Gilead Sciences Ελλάς Μ.ΕΠΕ. Τηλ: + 30 210 8930 100

# España

Gilead Sciences, S.L. Tel: + 34 91 378 98 30

### France

Gilead Sciences Tél: + 33 (0) 1 46 09 41 00

### Hrvatska

Gilead Sciences International Ltd Tel: +44 (0) 20 7136 8820

### Ireland

Gilead Sciences Ltd Tel: + 44 (0) 8000 113 700

# Ísland

Gilead Sciences Sweden AB Sími: +46 (0) 8 5057 1849

### Italia

Gilead Sciences S.r. Tel: + 39 02 43 201

### Κύπρος •

Gilead Sciences Σλλάς Μ.ΕΠΕ. Τηλ: + 30 2 \ 0 8930 100

### La rija

(h'ead Sciences Sweden AB l'el: + 46 (0) 8 5057 1849

### Malta

Gilead Sciences International Ltd Tel: +44 (0) 20 7136 8820

### Nederland

Gilead Sciences Netherlands B.V. Tel: +31 (0) 20 718 36 98

### Norge

Gilead Sciences Sweden AB Tlf: +46 (0) 8 5057 1849

### Österreich

Gilead Sciences GesmbH Tel: +43 1 260 830

### **Polska**

Gilead Sciences Poland Sp. 20.0 Tel: +48 22 262 8702

### **Portugal**

Gilead Science 3, da. Tel: +351 21 /928 / 90

### România

Gileac Sciences International Ltd Tel: 7 44 (0) 20 7136 8820

### Slovenija

Gilead Sciences International Ltd Tel: + 44 (0) 20 7136 8820

### Slovenská republika

Gilead Sciences International Ltd Tel: + 44 (0) 20 7136 8820

### Suomi/Finland

Gilead Sciences Sweden AB Puh/Tel: + 46 (0) 8 5057 1849

### **Sverige**

Gilead Sciences Sweden AB Tel: +46 (0) 8 5057 1849

# **United Kingdom**

Gilead Sciences Ltd Tel: + 44 (0) 8000 113 700

### Questo foglio illustrativo è stato aggiornato il {MM/AAAA}.

Informazioni più dettagliate su questo medicinale sono disponibili sul sito web dell'Agenzia europea dei medicinali: http://www.ema.europa.eu.