# ANEXO I RESUMO DAS CARACTERÍSTICAS DO MEDICAMENTO

#### 1. NOME DO MEDICAMENTO

Emtricitabina/Rilpivirina/Tenofovir alafenamida Viatris 200 mg/25 mg/25 mg comprimidos revestidos por película

# 2. COMPOSIÇÃO QUALITATIVA E QUANTITATIVA

Cada comprimido revestido por película contém 200 mg de emtricitabina, cloridrato de rilpivirina equivalente a 25 mg de rilpivirina e tenofovir alafenamida fumarato equivalente a 25 mg de tenofovir alafenamida.

# Excipientes com efeito conhecido

Cada comprimido contém 185 mg de lactose (sob a forma mono-hidratada).

Lista completa de excipientes, ver secção 6.1.

#### 3. FORMA FARMACÊUTICA

Comprimido revestido por película (comprimido).

Comprimido branco a esbranquiçado, revestido por película, em forma de cápsula modificada, biconvexo, de extremidade biselada, com as dimensões 15,30 mm x 7,15 mm, gravado com "T7" num lado do comprimido e em branco no outro lado.

# 4. INFORMAÇÕES CLÍNICAS

# 4.1 Indicações terapêuticas

Emtricitabina/Rilpivirina/Tenofovir alafenamida Viatris é indicado para o tratamento de adultos e adolescentes (com 12 anos de idade ou mais, com um peso corporal de, pelo menos, 35 kg), com infeção pelo vírus da imunodeficiência humana do tipo 1 (VIH-1), sem mutações conhecidas associadas a resistência à classe dos inibidores não nucleosídeos da transcriptase reversa (INNTR), tenofovir ou emtricitabina e com uma carga viral de ARN VIH-1 ≤ 100 000 cópias/ml (ver secções 4.2, 4.4 e 5.1).

# 4.2 Posologia e modo de administração

A terapêutica deve ser iniciada por um médico com experiência no tratamento da infeção por VIH.

#### Posologia

Um comprimido tomado uma vez por dia, com alimentos (ver secção 5.2).

Se um doente se esquecer de uma dose de Emtricitabina/Rilpivirina/Tenofovir alafenamida Viatris no período de 12 horas após a hora em que é habitualmente administrada, o doente deve tomar Emtricitabina/Rilpivirina/Tenofovir alafenamida Viatris com alimentos logo que for possível e continuar com o esquema de administração habitual. Se um doente se esquecer de uma dose de Emtricitabina/Rilpivirina/Tenofovir alafenamida Viatris e tiverem decorrido mais de 12 horas, o doente não deve tomar a dose esquecida e deve continuar simplesmente com o esquema de toma habitual.

Se o doente vomitar no espaço de 4 horas após tomar Emtricitabina/Rilpivirina/Tenofovir alafenamida Viatris, deve tomar outro comprimido com alimentos. Se um doente vomitar mais de 4 horas após tomar Emtricitabina/Rilpivirina/Tenofovir alafenamida Viatris, não necessita de tomar outra dose deste medicamento até à próxima dose programada habitual.

#### Idosos

Não é necessário um ajuste posológico de Emtricitabina/Rilpivirina/Tenofovir alafenamida Viatris em doentes idosos (ver secção 5.2).

## Compromisso renal

Não é necessário um ajuste posológico de Emtricitabina/Rilpivirina/Tenofovir alafenamida Viatris em adultos ou adolescentes (com, pelo menos, 12 anos de idade e com, pelo menos, 35 kg de peso corporal) com uma depuração da creatinina (CrCl) estimada ≥ 30 ml/min.

Emtricitabina/Rilpivirina/Tenofovir alafenamida Viatris deve ser descontinuado em doentes com CrCl estimada que diminui para valores inferiores a 30 ml/min durante o tratamento (ver secção 5.2).

Não é necessário um ajuste posológico de Emtricitabina/Rilpivirina/Tenofovir alafenamida Viatris em adultos com doença renal terminal (CrCl estimada < 15 ml/min) sujeitos a hemodiálise crónica. No entanto, Emtricitabina/Rilpivirina/Tenofovir alafenamida Viatris deve ser, geralmente, evitado, mas pode ser utilizado com precaução nestes doentes, caso se considere que os potenciais benefícios superem os potenciais riscos (ver secções 4.4 e 5.2). Nos dias de hemodiálise,

Emtricitabina/Rilpivirina/Tenofovir alafenamida Viatris deve ser administrado após a conclusão do tratamento de hemodiálise.

Emtricitabina/Rilpivirina/Tenofovir alafenamida Viatris deve ser evitado em doentes com CrCl estimada ≥ 15 ml/min e < 30 ml/min, ou < 15 ml/min que não estejam sujeitos a hemodiálise crónica, uma vez que a segurança de Emtricitabina/Rilpivirina/Tenofovir alafenamida Viatris não foi estabelecida nestas populações.

Não existem dados disponíveis para fazer recomendações de dose em crianças com menos de 18 anos com doença renal terminal.

#### Compromisso hepático

Não é necessário um ajuste posológico de Emtricitabina/Rilpivirina/Tenofovir alafenamida Viatris em doentes com compromisso hepático ligeiro (Classe A de Child Pugh) ou moderado (Classe B de Child Pugh). Emtricitabina/Rilpivirina/Tenofovir alafenamida Viatris deve ser usado com precaução em doentes com compromisso hepático moderado. Emtricitabina/Rilpivirina/Tenofovir alafenamida Viatris não foi estudado em doentes com compromisso hepático grave (Classe C de Child Pugh); portanto, a utilização de Emtricitabina/Rilpivirina/Tenofovir alafenamida Viatris não é recomendada em doentes com compromisso hepático grave (ver secções 4.4 e 5.2).

#### População pediátrica

A segurança e eficácia de Emtricitabina/Rilpivirina/Tenofovir alafenamida Viatris em crianças com menos de 12 anos de idade, ou com peso < 35 kg, não foram ainda estabelecidas. Não existem dados disponíveis.

#### Modo de administração

Via oral.

Emtricitabina/Rilpivirina/Tenofovir alafenamida Viatris deve ser tomado por via oral, uma vez por dia, com alimentos (ver secção 5.2). Devido ao sabor amargo, é recomendado que o comprimido revestido por película não seja mastigado, esmagado ou dividido.

# 4.3 Contraindicações

Hipersensibilidade às substâncias ativas ou a qualquer um dos excipientes mencionados na secção 6.1.

Emtricitabina/Rilpivirina/Tenofovir alafenamida Viatris não deve ser coadministrado com medicamentos que possam causar diminuições significativas nas concentrações plasmáticas de rilpivirina (devido à indução das enzimas dos citocromos P450 [CYP]3A ou ao aumento do pH gástrico), que pode resultar em perda do efeito terapêutico de Emtricitabina/Rilpivirina/Tenofovir alafenamida Viatris (ver secção 4.5), incluindo:

- carbamazepina, oxcarbazepina, fenobarbital, fenitoína
- rifabutina, rifampicina, rifapentina
- omeprazol, esomeprazol, dexlansoprazol, lansoprazol, pantoprazol, rabeprazol
- dexametasona (doses administradas por via oral e parentérica), exceto nos tratamentos de dose única
- hipericão (*Hypericum perforatum*)

# 4.4 Advertências e precauções especiais de utilização

## Falência virológica e desenvolvimento de resistência

Não existem dados suficientes para justificar a utilização em doentes com falência anterior de INNTR. Os testes de resistência e/ou os dados históricos de resistência devem orientar a utilização de Emtricitabina/Rilpivirina/Tenofovir alafenamida Viatris (ver a secção 5.1).

Na análise de eficácia agrupada dos dois estudos clínicos de Fase 3 em adultos (C209 [ECHO] e C215 [THRIVE]) ao longo de 96 semanas, os doentes tratados com emtricitabina/tenofovir disoproxil fumarato + rilpivirina com uma carga viral inicial de ARN VIH-1 > 100 000 cópias/ml apresentaram um maior risco de falência virológica (17,6% com rilpivirina versus 7,6% com efavirenz) em comparação com os doentes com uma carga viral inicial de ARN VIH-1 ≤ 100 000 cópias/ml (5,9% com rilpivirina versus 2,4% com efavirenz). A taxa de falência virológica em doentes tratados com emtricitabina/tenofovir disoproxil fumarato + rilpivirina na semana 48 e na semana 96 foi de 9,5% e de 11,5% respetivamente, e de 4,2% e 5,1% no grupo de emtricitabina/tenofovir disoproxil fumarato + efavirenz. A diferenca na taxa de novas falências virológicas referente às análises da semana 48 à semana 96 entre os grupos de rilpivirina e efavirenz não foi significativa em termos estatísticos. Os doentes com uma carga viral inicial de ARN VIH-1 > 100 000 cópias/ml que apresentaram uma falência virológica apresentaram uma taxa mais elevada de resistência emergente ao tratamento à classe dos INNTR. Dos doentes que apresentaram uma falência virológica à rilpivirina e dos que apresentaram uma falência virológica ao efavirenz, houve um maior número de doentes sob tratamento com rilpivirina que desenvolveram resistência associada à lamivudina/emtricitabina (ver secção 5.1).

Os resultados em adolescentes (12 a menos de 18 anos de idade) no Estudo C213 estiveram geralmente em sintonia com estes dados (para mais detalhes, ver secção 5.1).

Apenas os adolescentes considerados como tendo boa adesão ao tratamento antirretroviral devem ser tratados com rilpivirina, uma vez que a adesão subótima pode levar ao desenvolvimento de resistência e à perda de futuras opções de tratamento.

#### Cardiovascular

Com doses supraterapêuticas (75 mg uma vez por dia e 300 mg uma vez por dia), a rilpivirina tem sido associada ao prolongamento do intervalo QTc do eletrocardiograma (ECG) (ver secções 4.5 e 4.9). A rilpivirina na dose recomendada de 25 mg uma vez por dia não está associada a um efeito clinicamente relevante no QTc. Emtricitabina/Rilpivirina/Tenofovir alafenamida Viatris deve ser usado com precaução quando coadministrado com medicamentos que têm um risco conhecido de *Torsade de Pointes*.

# Doentes coinfetados pelo VIH e vírus da hepatite B ou C

Os doentes com hepatite crónica B ou C em tratamento com terapêutica antirretroviral têm um risco acrescido de sofrerem reações adversas hepáticas graves e potencialmente fatais.

A segurança e eficácia de Emtricitabina/Rilpivirina/Tenofovir alafenamida Viatris em doentes coinfetados pelo VIH-1 e pelo vírus da hepatite C (VHC) não foram estabelecidas.

O tenofovir alafenamida é ativo contra o vírus da hepatite B (VHB). A descontinuação do tratamento com Emtricitabina/Rilpivirina/Tenofovir alafenamida Viatris em doentes coinfetados pelo VIH e pelo VHB pode estar associada a exacerbações agudas graves de hepatite. Os doentes coinfetados pelo VIH e VHB que descontinuaram o tratamento com Emtricitabina/Rilpivirina/Tenofovir alafenamida Viatris, devem ser cuidadosamente monitorizados com acompanhamento clínico e laboratorial durante, pelo menos, vários meses após a paragem do tratamento.

#### Doença hepática

A segurança e a eficácia de Emtricitabina/Rilpivirina/Tenofovir alafenamida Viatris em doentes com doenças hepáticas significativas subjacentes não foram estabelecidas.

Os doentes com disfunção hepática preexistente, incluindo hepatite crónica ativa, têm uma frequência aumentada de alterações da função hepática durante a terapêutica antirretroviral combinada (TARC) e devem ser monitorizados de acordo com a prática clínica. Se, nestes doentes, existir evidência de agravamento da doença hepática, deve ser considerada a paragem ou descontinuação do tratamento.

# Peso e parâmetros metabólicos

Durante a terapêutica antirretroviral, pode ocorrer um aumento do peso e dos níveis de lípidos e glucose no sangue. Estas alterações podem estar, em parte, associadas ao controlo da doença e ao estilo de vida. Para os lípidos, existe, em alguns casos, evidência de um efeito do tratamento, enquanto para o aumento do peso não existe uma evidência forte que o relacione com um tratamento em particular. Para a monitorização dos lípidos e glucose no sangue, é feita referência às orientações estabelecidas para o tratamento do VIH. As alterações lipídicas devem ser tratadas de modo clinicamente apropriado.

#### Disfunção mitocondrial após exposição in utero

Os análogos dos nucleosídeos e nucleótidos podem, num grau variável, ter um impacto na função mitocondrial, o qual é mais pronunciado com a estavudina, didanosina e zidovudina. Existem notificações de disfunção mitocondrial em lactentes VIH negativos, expostos *in utero* e/ou após o nascimento a análogos dos nucleosídeos; estas estavam relacionadas predominantemente com regimes contendo zidovudina. As principais reações adversas notificadas são afeções hematológicas (anemia, neutropenia) e perturbações metabólicas (hiperlactatemia, hiperlipasemia). Estes acontecimentos foram com frequência transitórios. Foram notificadas raramente afeções neurológicas de início tardio (hipertonia, convulsões, comportamento anormal). Desconhece-se presentemente se estas afeções neurológicas são transitórias ou permanentes. Estes resultados devem ser tidos em consideração em qualquer criança exposta *in utero* a análogos dos nucleosídeos e nucleótidos que apresentem sinais clínicos graves de etiologia desconhecida, especialmente sinais neurológicos. Estes resultados não afetam as recomendações nacionais atuais para utilizar a terapêutica antirretroviral em mulheres grávidas para prevenção da transmissão vertical do VIH.

# Síndrome de Reativação Imunológica

Em doentes infetados pelo VIH com deficiência imunológica grave à data da instituição da TARC, pode ocorrer uma reação inflamatória a infeções oportunistas assintomáticas ou residuais e causar várias situações clínicas graves, ou o agravamento dos sintomas. Tipicamente, estas reações foram observadas durante as primeiras semanas ou meses após início da TARC. Os exemplos relevantes

incluem a retinite por citomegalovírus, as infeções micobacterianas generalizadas e/ou focais e a pneumonia por *Pneumocystis jirovecii*. Qualquer sintoma de inflamação deve ser avaliado e, quando necessário, instituído o tratamento.

A ocorrência de imunodeficiências (como a doença de Graves e a hepatite autoimune) também foi notificada no enquadramento de reativação imunológica; contudo, o tempo notificado até ao início é mais variável e estes acontecimentos podem ocorrer muitos meses após o início do tratamento.

#### Infeções oportunistas

Os doentes em tratamento com Emtricitabina/Rilpivirina/Tenofovir alafenamida podem continuar a desenvolver infeções oportunistas e outras complicações da infeção pelo VIH e, por isso, devem permanecer sob observação clínica cuidadosa de médicos com experiência no tratamento de doentes com doenças associadas ao VIH.

#### Osteonecrose

Foram notificados casos de osteonecrose, particularmente em doentes com doença por VIH avançada e/ou exposição prolongada a TARC, apesar de a etiologia ser considerada multifatorial (incluindo a utilização de corticosteroides, o consumo de álcool, a imunossupressão grave, um índice de massa corporal aumentado). Os doentes devem ser instruídos a procurar aconselhamento médico caso sintam mal-estar e dor articular, rigidez articular ou dificuldade de movimentos.

#### Nefrotoxicidade

Foram notificados casos de compromisso renal pós-comercialização, incluindo insuficiência renal aguda e tubulopatia renal proximal com medicamentos que contêm tenofovir alafenamida. Não se pode excluir um risco potencial de nefrotoxicidade resultante da exposição crónica a níveis baixos de tenofovir devido à administração de tenofovir alafenamida (ver secção 5.3). Recomenda-se a avaliação da função renal em todos os doentes antes ou aquando do início do tratamento com Emtricitabina/Rilpivirina/Tenofovir alafenamida Viatris, bem como a sua monitorização durante o tratamento em todos os doentes, conforme clinicamente adequado. Em doentes que desenvolvam uma diminuição clinicamente significativa da função renal ou evidências de tubulopatia renal proximal, deve considerar-se a descontinuação de Emtricitabina/Rilpivirina/Tenofovir alafenamida Viatris.

## Doentes com doença renal terminal sujeitos a hemodiálise crónica

De uma forma geral, Emtricitabina/Rilpivirina/Tenofovir alafenamida Viatris deve ser evitado, mas pode ser utilizado com precaução em adultos com doença renal terminal (CrCl estimada < 15 ml/min) sujeitos a hemodiálise crónica, se os potenciais benefícios superarem os potenciais riscos (ver secção 4.2). Num estudo com emtricitabina + tenofovir alafenamida em associação com elvitegravir + cobicistate na forma de comprimido de associação de dose fixa (E/C/F/TAF) em adultos infetados pelo VIH-1 com doença renal terminal (CrCl estimada < 15 ml/min) sujeitos a hemodiálise crónica, a eficácia manteve-se durante 48 semanas, mas a exposição à emtricitabina foi significativamente mais elevada do que em doentes com função renal normal. Embora não tenham sido identificadas questões de segurança adicionais, as implicações do aumento da exposição à emtricitabina permanecem desconhecidas (ver secções 4.8 e 5.2).

# Gravidez

Foram observadas exposições inferiores de rilpivirina quando esta foi administrada na dose de 25 mg, uma vez por dia, durante a gravidez. Nos estudos de Fase 3 (C209 e C215), uma exposição inferior de rilpivirina, semelhante à observada durante a gravidez, foi associada a um risco acrescido de falência virológica. Por conseguinte, a carga viral deve ser cuidadosamente monitorizada (ver secções4.6, 5.1 e 5.2). Em alternativa, pode considerar-se a mudança para outro regime antirretroviral.

## Coadministração com outros medicamentos

Alguns medicamentos não devem ser coadministrados com Emtricitabina/Rilpivirina/Tenofovir alafenamida Viatris (ver secções 4.3 e 4.5).

Emtricitabina/Rilpivirina/Tenofovir alafenamida Viatris não deve ser administrado com outros medicamentos antirretrovirais (ver secção 4.5).

Emtricitabina/Rilpivirina/Tenofovir alafenamida Viatris não deve ser coadministrado com outros medicamentos contendo tenofovir alafenamida, lamivudina, tenofovir disoproxil ou adefovir dipivoxil (ver secção 4.5).

## **Excipientes**

Este medicamento contém lactose mono-hidratada. Os doentes com problemas hereditários raros de intolerância à galactose, deficiência total de lactase ou malabsorção de glucose-galactose não devem tomar este medicamento.

Este medicamento contém menos do que 1 mmol (23 mg) de sódio por comprimido ou seja, é praticamente "isento de sódio".

# 4.5 Interações medicamentosas e outras formas de interação

Emtricitabina/Rilpivirina/Tenofovir alafenamida Viatris está indicado para ser utilizado como regime de tratamento completo da infeção por VIH-1 e não deve ser coadministrado com outros medicamentos antirretrovirais. Consequentemente, não é fornecida informação sobre interações medicamentosas com outros antirretrovirais. Os estudos de interação só foram realizados em adultos.

#### Emtricitabina

Estudos de interação medicamentosa *in vitro* e de farmacocinética clínica demonstraram que o potencial para a ocorrência de interações mediadas pelo CYP envolvendo a emtricitabina com outros medicamentos é baixa. A coadministração de emtricitabina com medicamentos que são eliminados por secreção tubular ativa pode aumentar as concentrações da emtricitabina e/ou do medicamento coadministrado.

Os medicamentos que diminuem a função renal podem aumentar as concentrações da emtricitabina.

# Rilpivirina

A rilpivirina é metabolizada principalmente pelo CYP3A. Os medicamentos que induzem ou inibem o CYP3A podem afetar a depuração da rilpivirina (ver secção 5.2). A rilpivirina inibe a glicoproteína P (gpP) *in vitro* (a concentração inibidora a 50% [IC<sub>50</sub>] é de 9,2 μM). Num estudo clínico, a rilpivirina não afetou significativamente a farmacocinética da digoxina. Além disso, num estudo clínico de interação medicamentosa com tenofovir alafenamida, o qual é mais sensível à inibição da gpP intestinal, a rilpivirina não afetou as exposições ao tenofovir alafenamida quando administrado simultaneamente, indicando que a rilpivirina não é um inibidor da gpP *in vivo*.

A rilpivirina é um inibidor *in vitro* do transportador MATE-2K com uma  $IC_{50} < 2,7$  nM. As implicações clínicas destes resultados são atualmente desconhecidas.

## Tenofovir alafenamida

O tenofovir alafenamida é transportado pela gpP e pela proteína de resistência ao cancro da mama (BCRP). Os medicamentos que afetam a atividade da gpP e da BCRP podem levar a alterações na absorção do tenofovir alafenamida (ver Tabela 1). Prevê-se que os medicamentos que induzem a atividade da gpP (por exemplo, a rifampicina, rifabutina, carbamazepina, fenobarbital) diminuam a absorção do tenofovir alafenamida, resultando na diminuição da concentração plasmática do tenofovir

alafenamida, o que pode levar à perda do efeito terapêutico de Emtricitabina/Rilpivirina/Tenofovir alafenamida e ao desenvolvimento de resistência. Prevê-se que a coadministração de Emtricitabina/Rilpivirina/Tenofovir alafenamida Viatris com outros medicamentos que inibem a atividade da gpP e da BCRP (por exemplo, o cetaconazol, fluconazol, itraconazol, posaconazol, voriconazol, ciclosporina) aumente a absorção e a concentração plasmática do tenofovir alafenamida. Com base em dados de um estudo *in vitro*, não é de esperar que a coadministração de tenofovir alafenamida e inibidores da xantina oxidase (p. ex., febuxostate) aumente a exposição sistémica ao tenofovir *in vivo*.

O tenofovir alafenamida não é um inibidor do CYP1A2, CYP2B6, CYP2C8, CYP2C9, CYP2C19 ou CYP2D6 *in vitro*. O tenofovir alafenamida não é um inibidor ou indutor do CYP3A *in vivo*. O tenofovir alafenamida é um substrato do polipeptídeo de transporte de catiões orgânicos (OATP) 1B1 e OATP1B3 *in vitro*. A distribuição do tenofovir alafenamida no organismo pode ser afetada pela atividade do OATP1B1 e do OATP1B3.

# Utilização concomitante contraindicada

Observou-se que a coadministração de Emtricitabina/Rilpivirina/Tenofovir alafenamida Viatris com medicamentos indutores de CYP3A diminui as concentrações plasmáticas da rilpivirina, o que pode potencialmente levar à perda de resposta virológica ao Emtricitabina/Rilpivirina/Tenofovir alafenamida Viatris (ver secção 4.3) e a possível resistência à rilpivirina e à classe dos INNTR.

Observou-se que a coadministração de Emtricitabina/Rilpivirina/Tenofovir alafenamida Viatris com inibidores da bomba de protões diminui as concentrações plasmáticas da rilpivirina (devido a um aumento do pH gástrico), o que pode potencialmente levar a perda de resposta virológica ao Emtricitabina/Rilpivirina/Tenofovir alafenamida Viatris (ver secção 4.3) e a possível resistência à rilpivirina e à classe dos INNTR.

#### Utilização concomitante com recomendação de precaução

## Inibidores da enzima CYP

Observou-se que a coadministração de Emtricitabina/Rilpivirina/Tenofovir alafenamida Viatris com medicamentos que inibem a atividade da enzima CYP3A aumenta as concentrações plasmáticas de rilpivirina.

#### Medicamentos que causam prolongamento QT

Emtricitabina/Rilpivirina/Tenofovir alafenamida Viatris deve ser usado com precaução quando coadministrado com medicamentos com risco conhecido de *Torsade de Pointes* (ver secção 4.4).

#### Outras interações

O tenofovir alafenamida não é um inibidor da uridina difosfato glucuronosiltransferase (UGT) 1A1 humana *in vitro*. Não se sabe se a emtricitabina ou o tenofovir alafenamida são inibidores de outras enzimas UGT. A emtricitabina não inibiu a reação de glucuronidação de um substrato não específico da UGT *in vitro*.

As interações entre o Emtricitabina/Rilpivirina/Tenofovir alafenamida ou os seu(s) componente(s) individual(ais) e medicamentos coadministrados estão indicadas na Tabela 1 abaixo (um aumento é indicado como "↑", uma diminuição como "↓" e sem alteração como "↔").

Tabela 1: Interações entre Emtricitabina/Rilpivirina/Tenofovir alafenamida ou os seu(s) componente(s) individual(ais) e outros medicamentos

Medicamento por áreas terapêuticas	Efeitos sobreos níveis de medicamentos. Alteração média em percentagem das AUC, C <sub>max</sub> , C <sub>min</sub>	Recomendação respeitante à coadministração com Emtricitabina/Rilpivirina/Tenofovir alafenamida
ANTI-INFECIOSOS		
Antifúngicos		
Cetoconazol (400 mg uma vez por dia)/Rilpivirina <sup>1</sup>	Cetoconazol: AUC: ↓ 24%  C <sub>min</sub> : ↓ 66%  C <sub>max</sub> : ↔	A coa dministração não é recomendada.
	Rilpivirina: AUC: ↑ 49% C <sub>min</sub> : ↑ 76% C <sub>max</sub> : ↑ 30% Inibição de CYP3A	
	Esperados: Tenofovir alafenamida: AUC: ↑ C <sub>max</sub> : ↑ Inibição de gpP	
	Interação não estudada com o tenofovir alafenamida. Prevê-se que a coadministração do cetoconazol aumente as concentrações plasmáticas do tenofovir alafenamida (inibição de gpP).	
Fluconazol Itraconazol Posaconazol Voriconazol	Interação não estudada com qualquer um dos componentes de Emtricitabina/Rilpivirina/ Tenofovir alafenamida. Prevê-se que a coadministração destes agentes antifúngicos aumente as concentrações plasmáticas da rilpivirina (inibição de CYP3A) e do tenofovir alafenamida (inibição de gpP).	A coadministração não é recomendada.

Medicamento por áreas terapêuticas	Efeitos sobre os níveis de medicamentos. Alteração média em percentagem das AUC, C <sub>max</sub> , C <sub>min</sub>	Recomendação respeitante à coadministração com Emtricitabina/Rilpivirina/Tenofovir alafenamida
Antimicobacterianos	•	
Rifampicina/Rilpivirina	$ \begin{array}{c} Rifampicina: \\ AUC: \leftrightarrow \\ C_{min}: N/A \\ C_{max}: \leftrightarrow \end{array} $	A coadministração é contraindicada.
	25-desacetil-rifampicina: AUC: ↓ 9% C <sub>min</sub> : N/A C <sub>max</sub> : ↔	
	Rilpivirina: AUC: ↓ 80% C <sub>min</sub> : ↓ 89% C <sub>max</sub> : ↓ 69% Indução de CYP3A	
	Esperados: Tenofovir alafenamida: AUC: ↓ C <sub>max</sub> : ↓ Indução de gpP	
	Interação não estudada com o tenofovir alafenamida. É provável que a coadministração provoque diminuições significativas do tenofovir alafenamida (indução de gpP) nas concentrações plasmáticas.	
Rifapentina	Interação não estudada com qualquer um dos componentes de Emtricitabina/Rilpivirina/ Tenofovir a la fena mida. É provável que a coadministração provoque diminuições significativas	A coadministração é contraindicada.
	da rilpivirina (indução de CYP3A) e do tenofovir alafenamida (indução de gpP) nas concentrações plasmáticas.	

Medicamento por áreas terapêuticas	Efeitos sobreos níveis de medicamentos. Alteração média em percentagem das AUC, C <sub>max</sub> , C <sub>min</sub>	Recomendação respeitante à coadministração com Emtricitabina/Rilpivirina/Tenofovir alafenamida
Rifabutina (300 mg uma vez por dia) Rilpivirina <sup>1</sup>	$\begin{aligned} & Rifabutina: \\ & AUC: \leftrightarrow \\ & C_{min}: \leftrightarrow \\ & C_{max}: \leftrightarrow \end{aligned} \\ & 25\text{-O-desacetil-rifabutina:} \\ & AUC: \leftrightarrow \\ & C_{min}: \leftrightarrow \\ & C_{max}: \leftrightarrow \end{aligned}$	A coadministração é contraindicada.
Rifabutina (300 mg uma vez por dia)/Rilpivirina	Rilpivirina: AUC: ↓ 42%  C <sub>min</sub> : ↓ 48%  C <sub>max</sub> : ↓ 31%  Indução de CYP3A   Esperados: Tenofovir a la fena mida: AUC: ↓  C <sub>max</sub> : ↓ Indução de gpP  Interação não estudada com o tenofovir a la fena mida. É provável que a coadministração provoque diminuições significativas do tenofovir a la fena mida (indução de gpP) nas concentrações plasmáticas.	
Antibióticos macrólidos	, , , , , , , , , , , , , , , , , , ,	
	Interação não estudada com qualquer um dos componentes de Emtricitabina/Rilpivirina/Tenofovir alafenamida. A associação de Emtricitabina/Rilpivirina/Tenofovir alafenamida com estes antibióticos macrólidos pode provocar um aumento das concentrações plasmáticas de rilpivirina (inibição de CYP3A) e de tenofovir alafenamida (inibição de gpP).	A coadministração não é recomendada.

Medicamento por áreas terapêuticas	Efeitos sobre os níveis de medicamentos. Alteração média em percentagem das AUC, C <sub>max</sub> , C <sub>min</sub>	Recomendação respeitante à coadministração com Emtricitabina/Rilpivirina/Tenofovir alafenamida
Agentes antivirais		
Ledipasvir/Sofosbuvir (90 mg/400 mg uma vez por dia)/ Rilpivirina	Ledipasvir: AUC: ↑ 2% C <sub>min</sub> : ↑ 2% C <sub>max</sub> : ↑ 1%	Não são necessários ajustes posológicos.
	Sofosbuvir: AUC: ↑ 5% C <sub>max</sub> : ↓ 4%	
	Metabolito do sofosbuvir GS-331007: AUC: ↑ 8% C <sub>min</sub> : ↑ 10% C <sub>max</sub> : ↑ 8%	
	Rilpivirina: AUC: $\downarrow$ 5% $C_{min}$ : $\downarrow$ 7% $C_{max}$ : $\downarrow$ 3%	
Ledipasvir/Sofosbuvir (90 mg/400 mg uma vez por dia)/ Tenofovir alafenamida	Tenofovir alafenamida: AUC: ↑ 32% C <sub>max</sub> : ↑ 3%	
Sofosbuvir/Velpatasvir (400 mg/100 mg uma vez por dia)/ Rilpivirina <sup>2</sup>		Não são necessários ajustes posológicos.
	Rilpivirina: $AUC: \leftrightarrow$ $C_{min}: \leftrightarrow$ $C_{max}: \leftrightarrow$	

Medicamento por áreas terapêuticas	Efeitos sobreos níveis de medicamentos. Alteração média em percentagem das AUC, C <sub>max</sub> , C <sub>min</sub>	Recomendação respeitante à coadministração com Emtricitabina/Rilpivirina/Tenofovir alafenamida
Sofosbuvir/Velpatasvir/Voxilaprevir (400 mg/100 mg/100 mg + 100 mg uma vez por dia)³/ Emtricita bina/Rilpivirina/Tenofovir a la fenamida (200 mg/25 mg/25 mg uma vez por dia)	Sofosbuvir: AUC: ↔ C <sub>min</sub> : N/A C <sub>max</sub> : ↔  Metabolito do sofosbuvir GS-331007: AUC: ↔ C <sub>min</sub> : N/A	Não são necessários ajustes posológicos.
	$C_{max}$ : $\leftrightarrow$ Velpatasvir: $AUC: \leftrightarrow$ $C_{min}$ : $\leftrightarrow$ $C_{max}$ : $\leftrightarrow$ Voxilaprevir:	
	$AUC: \leftrightarrow C_{min}: \leftrightarrow C_{max}: \leftrightarrow$ $Emtricitabina: AUC: \leftrightarrow C_{min}: \leftrightarrow$	
	$C_{max}: \leftrightarrow$ $Rilpivirina:$ $AUC: \leftrightarrow$ $C_{min}: \leftrightarrow$ $C_{max}: \leftrightarrow$	
	Tenofovir alafenamida: AUC: ↑ 52% C <sub>min</sub> : N/A C <sub>max</sub> : ↑ 32%	
Sofosbuvir (400 mg uma vez por dia)/Rilpivirina (25 mg uma vez por dia)	Sofosbuvir: AUC: $\leftrightarrow$ $C_{max}$ : $\uparrow$ 21% Metabolito do sofosbuvir GS-331007: AUC: $\leftrightarrow$ $C_{max}$ : $\leftrightarrow$	Não são necessários ajustes posológicos.
	$\begin{aligned} & \text{Rilpivirina:} \\ & \text{AUC:} \leftrightarrow \\ & \text{C}_{\text{min}} \text{:} \leftrightarrow \\ & \text{C}_{\text{max}} \text{:} \leftrightarrow \end{aligned}$	

Medicamento por áreas terapêuticas	Efeitos sobre os níveis de medicamentos. Alteração média em percentagem das AUC, C <sub>max</sub> , C <sub>min</sub>	Recomendação respeitante à coadministração com Emtricitabina/Rilpivirina/Tenofovir alafenamida
ANTICONVULSIVANTES	•	
Carbamazepina Oxcarbazepina Fenobarbital Fenitoína	Interação não estudada com qualquer um dos componentes de Emtricita bina/Rilpivirina/Tenofovir a la fena mida. A coadministração pode provocar diminuições significativas de rilpivirina (indução de CYP3A) e de tenofovir a la fenamida (indução de gpP) nas concentrações plasmáticas.	A coadministração é contraindicada.
GLUCOCORTICOIDES	, , ,	
Dexametasona (sistémica, exceto para uso de dose única)	Interação não estudada com qualquer um dos componentes de Emtricitabina/Rilpivirina/Tenofovir alafenamida. Esperam-se descidas significativas dependentes da dose nas concentrações plasmáticas de rilpivirina (indução de CYP3A).	A coadministração é contraindicada.
INIBIDORES DA BOMBA DE PRO	DTÕES	
Omeprazol (20 mg uma vez por dia)/Rilpivirina <sup>1</sup>	Omeprazol: AUC: ↓ 14%  C <sub>min</sub> : N/A  C <sub>max</sub> : ↓ 14%  Rilpivirina: AUC: ↓ 40%  C <sub>min</sub> : ↓ 33%  C <sub>max</sub> : ↓ 40%  Absorção reduzida, aumento do pH gástrico	A coadministração é contraindicada.
Lansoprazol Rabeprazol Pantoprazol Esomeprazol Dexlansoprazol	Interação não estudada com qualquer um dos componentes de Emtricitabina/Rilpivirina/Tenofovir alafenamida. Esperam-se reduções significativas nas concentrações plasmáticas de rilpivirina (absorção reduzida, aumento no pH gástrico).	A coadministração é contraindicada.

Medicamento por áreas	Efeitos sobre os níveis de	Recomendação respeitante à
terapêuticas	medicamentos. Alteração média em percentagem das AUC, C <sub>max</sub> , C <sub>min</sub>	coadministração com Emtricitabina/Rilpivirina/Tenofovir alafenamida
MEDICAMENTOS À BASE DE PL	ANTAS	
Hipericão (Hypericum perforatum)	Interação não estudada com qualquer um dos componentes de Emtricita bina/Rilpivirina/Tenofovir a la fena mida. A coadministração pode provocar diminuições significativas de rilpivirina (indução de CYP3A) e de tenofovir a la fena mida (indução de gpP) nas concentrações plasmáticas.	A coadministração é contraindicada.
ANTAGONISTAS DOS RECETORI		
Famotidina (40 mg numa dose única tomada 12 horas antes da rilpivirina)/Rilpivirina <sup>1</sup> Famotidina (40 mg numa dose única tomada	Rilpivirina: AUC: ↓ 9% C <sub>min</sub> : N/A C <sub>max</sub> : ↔  Rilpivirina: AUC: ↓ 76%	Só podem ser usados os antagonistas dos recetores H <sub>2</sub> que possam ser administrados uma vez por dia. Deve ser usado um esquema posológico restrito com a administração de antagonistas dos recetores H <sub>2</sub> , pelo menos, 12 horas antes ou, pelo menos,
2 horas antes da rilpivirina)/ Rilpivirina <sup>1</sup>	C <sub>min</sub> : N/A C <sub>max</sub> : ↓ 85% Absorção reduzida, aumento do pH gástrico	4 horas depois de Emtricitabina/Rilpivirina/Tenofovir alafenamida Viatris.
Famotidina (40 mg numa dose única tomada 4 horas após a rilpivirina)/ Rilpivirina <sup>1</sup>	Rilpivirina: AUC: ↑ 13% C <sub>min</sub> : N/A C <sub>max</sub> : ↑ 21%	
Cimetidina Nizatidina Ranitidina	Interação não estudada com qualquer um dos componentes de Emtricitabina/Rilpivirina/Tenofovir alafenamida. A coadministração pode provocar reduções significativas nas concentrações plasmáticas de rilpivirina (absorção reduzida, aumento do pH gástrico).	
ANTIÁCIDOS		
Antiácidos (por exemplo, hidróxido de alumínio ou magnésio, carbonato de cálcio)	Interação não estudada com qualquer um dos componentes de Emtricitabina/Rilpivirina/Tenofovir alafenamida. A coadministração pode provocar reduções significativas nas concentrações plasmáticas de rilpivirina (absorção reduzida, aumento do pH gástrico).	Os antiácidos só podem ser administrados, pelo menos, 2 horas antes ou, pelo menos, 4 horas depois de Emtricitabina/Rilpivirina/Tenofovir alafenamida Viatris.

Medicamento por áreas terapêuticas	Efeitos sobreos níveis de medicamentos. Alteração média em percentagem das AUC, C <sub>max</sub> , C <sub>min</sub>	Recomendação respeitante à coadministração com Emtricitabina/Rilpivirina/Tenofovir alafenamida
CONTRACETIVOS ORAIS		
Etinilestradiol (0,035 mg uma vez por dia)/Rilpivirina	Etinilestradiol: AUC: ↔ C <sub>min</sub> : ↔ C <sub>max</sub> : ↑ 17%	Não são necessários ajustes posológicos.
Noretindrona (1 mg uma vez por dia)/ Rilpivirina	Noretindrona: AUC: ↔ C <sub>min</sub> : ↔ C <sub>max</sub> : ↔  Rilpivirina: AUC: ↔* C <sub>min</sub> : ↔* * * * * * * * * * * * * * * * * * *	
Norgestimato (0,180/0,215/0,250 mg uma vez por dia)/Etinilestradiol (0,025 mg uma vez por dia)/Emtricita bina/tenofovir a lafena mida (200/25 mg uma vez por dia)	Norelgestromina: $AUC: \leftrightarrow C_{min}: \leftrightarrow C_{max}: \leftrightarrow$ Norgestrel: $AUC: \leftrightarrow C_{min}: \leftrightarrow C_{min}: \leftrightarrow C_{min}: \leftrightarrow$ Etinilestradiol: $AUC: \leftrightarrow C_{min}: \leftrightarrow C_{min}: \leftrightarrow$ $C_{min}: \leftrightarrow C_{min}: \leftrightarrow$	Não são necessários ajustes posológicos.
ANALGÉSICOS NARCÓTICOS	Cmax. V	
Metadona (60-100 mg uma vez por dia, dose individualizada)/Rilpivirina	$R(\textbf{-}) \ metadona:$ $AUC: \downarrow 16\%$ $C_{min}: \downarrow 22\%$ $C_{max}: \downarrow 14\%$ $S(\textbf{+}) \ metadona:$ $AUC: \downarrow 16\%$ $C_{min}: \downarrow 21\%$ $C_{max}: \downarrow 13\%$	Não são necessários ajustes posológicos.  Recomenda-se a monitorização clínica, uma vez que o tratamento de manutenção de metadona pode ter de ser ajustado em alguns doentes.
	Rilpivirina: AUC: ↔* C <sub>min</sub> : ↔* C <sub>max</sub> : ↔* *com base em controlos históricos	

Medicamento por áreas terapêuticas	Efeitos sobre os níveis de medicamentos. Alteração média em percentagem das AUC, C <sub>max</sub> , C <sub>min</sub>	Recomendação respeitante à coadministração com Emtricitabina/Rilpivirina/Tenofovir alafenamida
ANALGÉSICOS	•	
Paracetamol (500 mg numa dose única)/Rilpivirina <sup>1</sup>	Paracetamol: $AUC: \leftrightarrow$ $C_{min}: N/A$ $C_{max}: \leftrightarrow$ $Rilpivirina:$ $AUC: \leftrightarrow$ $C_{min}: \uparrow 26\%$	Não são necessários ajustes posológicos.
	$C_{\text{max}}: \leftrightarrow$	
ANTIARRÍTMICOS		
Digoxina/Rilpivirina	Digoxina: $AUC: \leftrightarrow C_{min}: N/A$ $C_{max}: \leftrightarrow$	Não são necessários ajustes posológicos.
ANTICOAGULANTES		
Etexilato de dabigatrano	Interação não estudada com qualquer um dos componentes de Emtricitabina/Rilpivirina/Tenofovir alafenamida. Não pode ser excluído um risco de aumento de dabigatrano nas concentrações plasmáticas (inibição da gpP intestinal).	A coadministração deve ser usada com precaução.
IMUNOSSUPRESSORES	•	
Ciclosporina	Interação não estudada com qualquer um dos componentes de Emtricitabina/Rilpivirina/Tenofovir a la fena mida. Prevê-se que a coadministração da ciclosporina aumente as concentrações plasmáticas da rilpivirina (inibição de CYP3A) e do tenofovir a la fena mida (inibição de gpP).	A coadministração não é recomendada.
ANTIDIABÉTICOS		
Metformina (850 mg numa dose única)/Rilpivirina	$ \begin{array}{l} Metformina: \\ AUC: \leftrightarrow \\ C_{min}: N/A \\ C_{max}: \leftrightarrow \end{array} $	Não são necessários ajustes posológicos.

Medicamento por áreas terapêuticas	Efeitos sobreos níveis de medicamentos. Alteração média em percentagem das AUC, C <sub>max</sub> , C <sub>min</sub>	Recomendação respeitante à coadministração com Emtricitabina/Rilpivirina/Tenofovir alafenamida
INIBIDORES DA HMG CO-A RED	UTASE	
Atorvastatina (40 mg uma vez por dia)/Rilpivirina <sup>1</sup>	Atorvastatina: AUC: $\leftrightarrow$ C <sub>min</sub> : $\downarrow$ 15% C <sub>max</sub> : $\uparrow$ 35% Rilpivirina: AUC: $\leftrightarrow$ C <sub>min</sub> : $\leftrightarrow$ C <sub>max</sub> : $\downarrow$ 9%	Não são necessários ajustes posológicos.
INIBIDORES DA FOSFODIESTER		
Sildena fil (50 mg numa dose única)/Rilpivirina 1	$\begin{array}{l} \text{Sildenafil:} \\ \text{AUC:} \leftrightarrow \\ \text{C}_{\text{min}} \text{: N/A} \\ \text{C}_{\text{max}} \text{: } \leftrightarrow \end{array}$	Não são necessários ajustes posológicos.
	$\begin{aligned} & \text{Rilpivirina:} \\ & \text{AUC:} & \leftrightarrow \\ & \text{C}_{\text{min}} & \leftrightarrow \\ & \text{C}_{\text{max}} & \leftrightarrow \end{aligned}$	
Vardenafil Tadalafil	Interação não estudada com qualquer um dos componentes de Emtricitabina/Rilpivirina/Tenofovir alafenamida. Estes medicamentos pertencem a uma classe para a qual podem ser previstas interações similares.	Não são necessários ajustes posológicos.
HIPNÓTICOS/SEDATIVOS		
Midazolam (dose única de 2,5 mg, por via oral)/Tenofovir alafenamida	Midazolam: AUC: ↑ 12% C <sub>min</sub> : N/A C <sub>max</sub> : ↑ 2%	Não são necessários ajustes posológicos.
Midazolam (dose única de 1 mg, por via intravenosa)/Tenofovir alafenamida	Midazolam: AUC: ↑8% C <sub>min</sub> : N/A C <sub>max</sub> : ↓1%	

N/A = não aplicável

- 1 Este estudo de interação foi realizado com uma dose superior à dose recomendada no que se refere ao cloridrato de rilpivirina avaliando o efeito máximo no medicamento coadministrado. A recomendação posológica é aplicável à dose recomendada de 25 mg de rilpivirina uma vez por dia.
- 2 Estudo realizado com um comprimido de associação de dose fixa de emtricitabina/rilpivirina/tenofovir disoproxil fumarato.
- 3 Estudo realizado com 100 mg de voxilaprevir adicionais para atingir as exposições ao voxilaprevir esperadas nos doentes infetados pelo VHC.

# Estudos realizados com outros medicamentos

Com base em estudos de interação medicamentosa realizados com os componentes de Emtricitabina/Rilpivirina/Tenofovir alafenamida Viatris, não se esperam interações clinicamente significativas quando o Emtricitabina/Rilpivirina/Tenofovir alafenamida Viatris é combinado com os seguintes medicamentos: buprenorfina, naloxona e norbuprenorfina.

## 4.6 Fertilidade, gravidez e aleitamento

#### Mulheres com potencial para engravidar/contraceção em homens e mulheres

A utilização de Emtricitabina/Rilpivirina/Tenofovir alafenamida Viatris deve ser acompanhada pela utilização de contraceção eficaz.

## Gravidez

Não existem estudos adequados e bem controlados de Emtricitabina/Rilpivirina/Tenofovir alafenamida Viatris ou dos seus componentes em mulheres grávidas.

A quantidade de dados sobre a utilização de tenofovir alafenamida em mulheres grávidas é limitada (menos de 300 gravidezes expostas). Uma quantidade moderada de dados em mulheres grávidas (entre 300-1000 gravidezes expostas) indicam ausência de malformações ou toxicidade fetal/neonatal com rilpivirina (ver secções 4.4, 5.1 e 5.2). Foram observadas exposições inferiores de rilpivirina durante a gravidez. Por conseguinte, a carga viral deve ser cuidadosamente monitorizada. Uma quantidade elevada de dados em mulheres grávidas (mais de 1000 gravidezes expostas) indica ausência de malformações ou toxicidade fetal/neonatal associada à emtricitabina.

Os estudos em animais não indicam efeitos nefastos diretos ou indiretos no que respeita à toxicidade reprodutiva (ver secção 5.3) com os componentes de Emtricitabina/Rilpivirina/Tenofovir alafenamida Viatris.

Emtricitabina/Rilpivirina/Tenofovir alafenamida Viatris deve ser utilizado durante a gravidez apenas se o potencial benefício justificar o potencial risco para o feto.

#### Amamentação

A emtricitabina é excretada no leite humano. Desconhece-se se a rilpivirina ou o tenofovir alafenamida são excretados no leite humano. Em estudos em animais demonstrou-se que o tenofovir é excretado no leite. A rilpivirina é excretada no leite de ratos.

Não existe informação suficiente relativa aos efeitos de todos os componentes de Emtricitabina/Rilpivirina/Tenofovir alafenamida Viatris em recém-nascidos/lactentes.

Devido ao potencial de reações adversas em lactentes amamentados, as mulheres devem receber instruções para não amamentar se estiverem em tratamento com Emtricitabina/Rilpivirina/Tenofovir alafenamida Viatris.

De forma a evitar a transmissão do VIH ao lactente, recomenda-se que as mulheres que vivem com VIH não amamentem os seus filhos.

## Fertilidade

Não existem dados disponíveis referentes ao efeito de Emtricitabina/Rilpivirina/Tenofovir alafenamida Viatris na fertilidade do ser humano. Estudos em animais não indicam efeitos nefastos da emtricitabina, do cloridrato de rilpivirina ou do tenofovir alafenamida na fertilidade (ver secção 5.3).

## 4.7 Efeitos sobre a capacidade de conduzir e utilizar máquinas

Os efeitos de Emtricitabina/Rilpivirina/Tenofovir alafenamida Viatris sobre a capacidade de conduzir e utilizar máquinas podem ser reduzidos. Os doentes devem estar informados que foi notificada fadiga, tonturas e sonolência durante o tratamento com os componentes de

Emtricitabina/Rilpivirina/Tenofovir alafenamida Viatris (ver secção 4.8). Tal deve ser tido em conta quando se avaliar a capacidade de conduzir e utilizar máquinas por parte de um doente.

## 4.8 Efeitos indesejáveis

#### Resumo do perfil de segurança

As reações adversas notificadas mais frequentemente nos estudos clínicos em doentes sem terapêutica prévia que tomaram emtricitabina + tenofovir alafenamida em associação com elvitegravir + cobicistate foram náuseas (11%), diarreia (7%) e cefaleias (6%). As reações adversas notificadas mais frequentemente nos estudos clínicos em doentes sem terapêutica prévia que tomaram cloridrato de rilpivirina em associação com emtricitabina + tenofovir disoproxil fumarato foram náuseas (9%), tonturas (8%), sonhos anormais (8%), cefaleias (6%), diarreia (5%) e insónia (5%).

# Resumo tabelado das reações adversas

A avaliação das reações adversas baseia-se nos dados de segurança de todos os estudos de Fase 2 e 3 nos quais os doentes receberam emtricitabina + tenofovir alafenamida com elvitegravir + cobicistate sob a forma de um comprimido de associação de dose fixa, em dados agrupados de doentes que receberam 25 mg de rilpivirina uma vez por dia em associação com outros medicamentos antirretrovirais nos estudos controlados TMC278-C209 e TMC278-C215, doentes que receberam Emtricitabina/Rilpivirina/Tenofovir alafenamida nos Estudos GS-US-366-1216 e GS-US-366-1160 e na experiência pós-comercialização.

As reações adversas da Tabela 2 estão indicadas por classes de sistemas de órgãos e maior frequência observada. As frequências são definidas como se segue: muito frequentes ( $\geq 1/100$ , frequentes ( $\geq 1/100$ , < 1/10) ou pouco frequentes ( $\geq 1/1000$ , < 1/100).

Tabela 2: Lista tabelada de reações adversas

Frequência -	Reação adversa
Doenças do sangue e	,
Frequentes:	diminuição na contagem de leucócitos <sup>1</sup> , diminuição da hemoglobina <sup>1</sup> , diminuição na contagem de plaquetas <sup>1</sup>
Pouco frequentes:	anemia <sup>2</sup>
Doenças do sistema ir	munitário
Pouco frequentes:	Síndrome de reativação imunológica 1
Doenças do metabolis	smo e da nutrição
Muito frequentes:	aumento do colesterol total (em jejum) <sup>1</sup> , aumento do colesterol LDL (em jejum) <sup>1</sup>
Frequentes:	apetite diminuído <sup>1</sup> , aumento dos triglicéridos (em jejum) <sup>1</sup>
Perturbações do foro	
Muito frequentes:	insónia <sup>1</sup>
Frequentes:	depressão <sup>1</sup> , sonhos anormais <sup>1,3</sup> , perturbações do sono <sup>1</sup> , humor depressivo <sup>1</sup>
Doenças do sistema n	
Muito frequentes:	cefaleias <sup>1,3</sup> , tonturas <sup>1,3</sup>
Frequentes:	sonolência <sup>1</sup>
Doenças gastrointest	
Muito frequentes:	náuseas <sup>1,3</sup> , aumento da amilase pancreática <sup>1</sup>
Frequentes:	dor abdominal <sup>1,3</sup> , vómitos <sup>1,3</sup> , a umento da lipase <sup>1</sup> , desconforto abdominal <sup>1</sup> , boca seca <sup>1</sup> , flatulência <sup>3</sup> , diarreia <sup>3</sup>
Pouco frequentes:	dispepsia <sup>3</sup>
Afeções hepatobiliare	
Muito frequentes:	aumento das transaminases (AST e/ou ALT) <sup>1</sup>
Frequentes:	aumento da bilirrubina <sup>1</sup>
Afeções dos tecidos c	utâneos e subcutâneos
Frequentes:	erupção cutânea <sup>1,3</sup>
Pouco frequentes:	reações cutâneas gra ves com sintomas sistémicos <sup>4</sup> , a ngioedema <sup>5,6</sup> , prurido <sup>3</sup> , urticária <sup>6</sup>

Frequência	Reação adversa
Afeções musculoesqueléticas e dos tecidos conjuntivos	
Pouco frequentes: artralgia <sup>3</sup>	
Perturbações gerais e alterações no local de administração	
Frequentes:	fadiga <sup>1,3</sup>

- 1 Reações adversas identificadas a partir de estudos clínicos com rilpivirina.
- 2 Esta reação adversa não foi observada nos estudos da Fase 3 com emtricitabina + tenofovir alafenamida em associação com elvitegravir + cobicistate nem nos estudos da Fase 3 com emtricitabina/rilpivirina/tenofovir alafenamida, mas foi identificada a partir de estudos clínicos ou de experiência pós-comercialização da emtricitabina quando utilizada com outros antirretrovirais.
- 3 Reações adversas identificadas a partir de estudos clínicos com medicamentos contendo emtricitabina + tenofovir alafenamida.
- 4 Reação adversa identificada através da vigilância pós-comercialização da emtricitabina/rilpivirina/tenofovir disoproxil fumarato.
- 5 Reação adversa identificada através da vigilância pós-comercialização de medicamentos contendo emtricitabina.
- 6 Reação adversa identificada através da vigilância pós-comercialização de medicamentos contendo tenofovir alafenamida.

#### Anomalias laboratoriais

Alterações na creatinina sérica para os regimes contendo rilpivirina

Os dados agrupados dos estudos de Fase 3 TMC278-C209 e TMC278-C215 em doentes sem terapêutica prévia demonstraram que a creatinina sérica aumentou e a taxa de filtração glomerular estimada (TFGe) diminui ao longo das 96 semanas de tratamento com rilpivirina. Grande parte deste aumento na creatinina e da diminuição da TFGe ocorreu durante as primeiras quatro semanas do tratamento. Ao longo das 96 semanas de tratamento com rilpivirina foi observada uma alteração média de 0,1 mg/dl (intervalo: -0,3 mg/dl a 0,6 mg/dl) para a creatinina e -13,3 ml/min/1,73 m² (intervalo: -63,7 ml/min/1,73 m² a 40,1 ml/min/1,73 m²) para a TFGe. Em doentes que entraram nos estudos com compromisso renal ligeiro ou moderado, o aumento observado da creatinina sérica foi semelhante ao observado em doentes com função renal normal. Estes aumentos não refletem uma alteração na taxa de filtração glomerular (TFG) real.

#### Alterações nas análises laboratoriais dos lípidos

Nos estudos em doentes sem terapêutica prévia que receberam emtricitabina + tenofovir alafenamida (FTC + TAF) ou emtricitabina + tenofovir disoproxil fumarato (FTC + TDF), ambos administrados com elvitegravir + cobicistate sob a forma de um comprimido de associação de dose fixa, observaram-se aumentos dos parâmetros dos lípidos em jejum para o colesterol total, colesterol das lipoproteínas de baixa densidade (LDL) e das lipoproteínas de alta densidade (HDL) pelo método direto e triglicéridos na semana 144 nos dois grupos de tratamento em relação ao início. O aumento mediano dos referidos parâmetros desde o início foi superior nos doentes que receberam FTC + TAF em comparação com os doentes que receberam FTC + TDF (p < 0,001 em termos de diferença entre grupos de tratamento para o colesterol total em jejum, colesterol LDL e colesterol HDL direto e triglicéridos). A alteração mediana (Q1, Q3) na razão entre o colesterol total e o colesterol HDL na semana 144 foi 0,2 (-0,3, 0,7) nos doentes que receberam FTC + TAF e 0,1 (-0,4, 0,6) nos doentes que receberam FTC + TDF (p = 0,006 para a diferença entre grupos de tratamento).

A mudança de um regime à base de TDF para Emtricitabina/Rilpivirina/Tenofovir alafenamida Viatris pode levar a ligeiros aumentos nos parâmetros lipídicos. Num estudo realizado em doentes com supressão virológica que mudaram de FTC/RPV/TDF para emtricitabina/rilpivirina/tenofovir alafenamida (Estudo GS-US-366-1216), foram observados no grupo de Emtricitabina/Rilpivirina/Tenofovir alafenamida aumentos dos valores em jejum do colesterol total, colesterol LDL direto, colesterol HDL e triglicéridos em relação aos valores basais; não foram observadas alterações clinicamente relevantes em relação ao valor basal dos valores em jejum medianos da razão entre o colesterol total e o colesterol HDL em qualquer um dos grupos de tratamento na semana 96. Num estudo realizado em doentes com supressão virológica que mudaram de EFV/FTC/TDF para emtricitabina/rilpivirina/tenofovir alafenamida (Estudo GS-US-366-1160), foram observadas no grupo de emtricitabina/rilpivirina/tenofovir alafenamida diminuições dos valores em jejum do colesterol total e colesterol HDL em relação aos valores basais; não foram observadas alterações clinicamente relevantes em relação ao valor basal dos valores medianos em jejum da razão entre colesterol total e o colesterol HDL, colesterol LDL direto ou triglicéridos em qualquer um dos grupos de tratamento na semana 96.

#### Cortisol

Nos estudos agrupados de Fase 3 TMC278-C209 e TMC278-C215 em doentes sem terapêutica prévia, na semana 96, observou-se uma alteração média global em relação ao valor basal do cortisol de -19,1 (-30,85; -7,37) nmol/l no grupo de rilpivirina e de -0,6 (-13,29; 12,17) nmol/l no grupo de efavirenz. Na semana 96, a alteração média em relação ao valor basal dos níveis de cortisol estimulado por ACTH foi inferior no grupo de rilpivirina (+18,4  $\pm$  8,36 nmol/l) em comparação com o grupo de efavirenz (+54,1  $\pm$  7,24 nmol/l). Na semana 96, os valores médios do cortisol basal e do cortisol estimulado por ACTH no grupo da rilpivirina estavam dentro do intervalo normal. Estas alterações aos parâmetros de segurança suprarrenal não foram clinicamente relevantes. Não se observaram sinais ou sintomas clínicos sugestivos de disfunção suprarrenal ou gonadal em adultos.

#### Descrição de reações adversas selecionadas

#### Parâmetros metabólicos

O peso e os níveis de lípidos e glucose no sangue podem aumentar durante a terapêutica antirretroviral (ver secção 4.4).

#### Síndrome de Reativação Imunológica

Em doentes infetados pelo VIH com deficiência imunológica grave à data de início da TARC, pode ocorrer uma reação inflamatória a infeções oportunistas assintomáticas ou residuais. Também foram notificadas imunodeficiências (como a doença de Graves e a hepatite autoimune); contudo, o tempo até ao início notificado é mais variável e estes acontecimentos podem ocorrer muitos meses após o início do tratamento (ver secção 4.4).

#### Osteonecrose

Foram notificados casos de osteonecrose, particularmente em doentes com fatores de risco identificados, doença por VIH avançada ou exposição prolongada a TARC. A sua frequência é desconhecida (ver secção 4.4).

# Reações cutâneas graves

Foram notificadas reações cutâneas graves com sintomas sistémicos durante a experiência pós-comercialização de emtricitabina/rilpivirina/tenofovir disoproxil fumarato, incluindo erupções cutâneas acompanhadas de febre, bolhas, conjuntivite, angioedema, provas da função hepática elevadas e/ou eosinofilia.

# População pediátrica

A segurança de emtricitabina + tenofovir alafenamida foi avaliada durante 48 semanas num estudo clínico aberto (GS-US-292-0106), no qual 50 doentes pediátricos com 12 a < 18 anos de idade, infetados pelo VIH-1, sem terapêutica prévia, receberam emtricitabina + tenofovir alafenamida em associação com elvitegravir + cobicistate na forma de um comprimido de associação de dose fixa.

Neste estudo, o perfil de segurança em doentes adolescentes foi semelhante ao dos adultos (ver secção 5.1).

A avaliação de segurança da rilpivirina baseia-se nos dados da semana 48 de um estudo aberto de grupo único (TMC278-C213) em 36 doentes pediátricos dos 12 aos < 18 anos pesando, pelo menos, 32 kg. Nenhum doente descontinuou a rilpivirina devido a reações adversas. Não foram identificadas novas reações adversas em comparação com as reações observadas nos adultos. A maioria das reações adversas foi de Grau 1 ou 2. As reações adversas (todos os graus) muito frequentes foram cefaleias, depressão, sonolência e náuseas. Não foram notificadas anomalias laboratoriais da AST/ALT de Grau 3-4 ou aumento das transaminases de Grau 3-4 (ver secção 5.1).

# Outras populações especiais

#### Doentes com compromisso renal

A segurança de emtricitabina + tenofovir alafenamida foi avaliada durante 144 semanas num estudo clínico aberto (GS-US-292-0112), no qual 248 doentes infetados pelo VIH-1, uns sem terapêutica prévia (n = 6) e outros com supressão virológica (n = 242), com compromisso renal ligeiro a moderado (taxa de filtração glomerular estimada pelo método de Cockcroft-Gault [TFGe<sub>CG</sub>]: 30-69 ml/min) foram tratados com emtricitabina + tenofovir alafenamida em associação com elvitegravir + cobicistate na forma de um comprimido de associação de dose fixa. O perfil de segurança em doentes com compromisso renal ligeiro a moderado foi semelhante ao observado nos doentes com função renal normal (ver secção 5.1).

A segurança de emtricitabina + tenofovir alafenamida foi avaliada durante 48 semanas num estudo clínico aberto de grupo único (GS-US-292-1825), no qual 55 doentes infetados pelo VIH-1 virologicamente suprimidos com doença renal terminal (TFGe<sub>CG</sub> < 15 ml/min) sujeitos a hemodiálise crónica receberam emtricitabina + tenofovir alafenamida em associação com elvitegravir + cobicistate na forma de um comprimido de associação de dose fixa. Não foram identificadas questões de segurança adicionais em doentes com doença renal terminal sujeitos a hemodiálise crónica a receber emtricitabina + tenofovir alafenamida, administrados com elvitegravir + cobicistate na forma de comprimido de associação de dose fixa (ver secção 5.2).

#### Doentes coinfetados com o VIH e VHB

Num estudo clínico aberto (GS-US-292-1249), avaliou-se a segurança de emtricitabina + tenofovir alafenamida em associação com elvitegravir e cobicistate na forma de um comprimido de associação de dose fixa (elvitegravir/cobicistate/emtricitabina/tenofovir alafenamida [E/C/F/TAF]) em 72 doentes coinfetados pelo VIH/VHB a receberem tratamento para o VIH, até à semana 48, no qual os doentes mudaram de outro regime antirretroviral (que incluiu TDF em 69 de 72 doentes) para E/C/F/TAF. Com base nestes dados limitados, o perfil de segurança de emtricitabina + tenofovir alafenamida em combinação com elvitegravir e cobicistate na forma de um comprimido de associação de dose fixa, em doentes com coinfeção pelo VIH/VHB, foi semelhante ao observado nos doentes com monoinfeção pelo VIH-1.

Nos doentes coinfetados com o vírus da hepatite B ou C tratados com rilpivirina, a incidência de aumento da enzima hepática foi superior relativamente aos doentes que receberam rilpivirina e que não apresentavam coinfeção. A exposição farmacocinética da rilpivirina nos doentes coinfetados foi comparável à dos doentes sem coinfeção.

#### Notificação de suspeitas de reações adversas

A notificação de suspeitas de reações adversas após a autorização do medicamento é importante, uma vez que permite uma monitorização contínua da relação benefício-risco do medicamento. Pede-se aos profissionais de saúde que notifiquem quaisquer suspeitas de reações adversas através do sistema nacional de notificação mencionado no Apêndice V.

# 4.9 Sobredosagem

Se ocorrer sobredosagem, o doente deve necessariamente ser monitorizado para pesquisa de toxicidade (ver secção 4.8), e deve ser administrada terapêutica de suporte, conforme necessário, incluindo a observação do estado clínico do doente e a monitorização dos sinais vitais e ECG (intervalo QT).

Não existe um antídoto específico para a sobredosagem com Emtricitabina/Rilpivirina/Tenofovir alafenamida Viatris. É possível remover até 30% da dose de emtricitabina por hemodiálise. O tenofovir é removido de forma eficaz por hemodiálise com um coeficiente de extração de aproximadamente 54%. Desconhece-se se a emtricitabina ou o tenofovir podem ser eliminados por diálise peritoneal. Uma vez que a rilpivirina apresenta uma ligação elevada às proteínas, é pouco provável que a diálise resulte na remoção significativa da substância ativa. A gestão adicional deve ser efetuada conforme indicado clinicamente ou recomendado pelo Centro Antivenenos nacional, caso disponível.

#### 5. PROPRIEDADES FARMACOLÓGICAS

#### 5.1 Propriedades farmacodinâmicas

Grupo farmacoterapêutico: Antiviral para uso sistémico; antivirais para o tratamento de infeções por VIH, associações, código ATC: J05AR19

#### Mecanismo de ação e efeitos farmacodinâmicos

A emtricitabina é um inibidor nucleosídeo da transcriptase reversa (INTR) e um análogo da 2'-deoxicitidina. A emtricitabina é fosforilada por enzimas celulares para formar a emtricitabina trifosfato. A emtricitabina trifosfato inibe competitivamente a transcriptase reversa (TR) do VIH-1, o que resulta na terminação da cadeia de ácido desoxirribonucleico (ADN). A emtricitabina possui atividade contra o VIH-1, o VIH-2 e o VHB.

A rilpivirina é uma diarilpirimidina INNTR do VIH-1. A atividade da rilpivirina é mediada pela inibição não competitiva da TR do VIH-1. A rilpivirina não inibe as polimerases  $\alpha$ ,  $\beta$  do ADN celular humano nem a polimerase  $\gamma$  do ADN mitocondrial.

O tenofovir alafenamida é um inibidor nucleotídeo da transcriptase reversa (INtTR) e um pró-fármaco do tenofovir (análogo 2'-deoxiadenosina monofosfato). Devido a um aumento da estabilidade plasmática e da ativação intracelular através da hidrólise pela catepsina A, o tenofovir alafenamida é mais eficaz do que o tenofovir disoproxil fumarato em concentrar o tenofovir nas células mononucleares do sangue periférico (CsMSP) (incluindo os linfócitos e outras células-alvo do VIH) e nos macrófagos. O tenofovir intracelular é subsequentemente fosforilado dando origem ao metabolito ativo tenofovir difosfato. O tenofovir difosfato inibe a RT do VIH, resultando na terminação da cadeia de ADN. O tenofovir possui atividade contra o VIH-1, o VIH-2 e o VHB.

#### Atividade antiviral in vitro

As associações de emtricitabina, rilpivirina e tenofovir alafenamida não foram antagonistas e demonstraram ter efeitos sinérgicos entre si em ensaios de atividade antiviral em culturas de células combinadas.

A atividade antiviral de emtricitabina contra isolados laboratoriais e clínicos do VIH-1 foi analisada em linhagens celulares linfoblastóides, na linhagem celular MAGI CCR5 e nas CsMSP. Os valores da concentração eficaz a 50% (CE $_{50}$ ) para a emtricitabina encontravam-se no intervalo de 0,0013 a 0,64  $\mu$ M. A emtricitabina apresentou atividade antiviral em culturas celulares contra os subtipos A, B, C, D, E, F e G do VIH-1 (os valores da CE $_{50}$  variaram de 0,007 a 0,075  $\mu$ M) e demonstrou atividade contra o VIH-2 (os valores da CE $_{50}$  variaram de 0,007 a 1,5  $\mu$ M).

A rilpivirina apresentou atividade contra as estirpes laboratoriais de VIH-1 de tipo selvagem numa linhagem de células T com infeção aguda, com um valor mediano da CE<sub>50</sub> de 0,73 nM (0,27 ng/ml) para o VIH-1/IIIB. A rilpivirina também demonstrou atividade antiviral contra um vasto painel de isolados primários do grupo M de VIH-1 (subtipos A, B, C, D, F, G, H) com valores da CE<sub>50</sub> que vão de 0,07 a 1,01 nM (0,03 a 0,37 ng/ml), de isolados primários do grupo O com valores da CE<sub>50</sub> que vão de 2,88 a 8,45 nM (1,06 a 3,10 ng/ml), e demonstrou atividade limitada *in vitro* contra o VIH-2 com valores da CE<sub>50</sub> que vão de 2510 a 10 830 nM (920 a 3970 ng/ml).

A atividade antiviral de tenofovir alafenamida contra isolados laboratoriais e clínicos do VIH-1 subtipo B foi analisada em linhagens celulares linfoblastóides, CsMSP, monócitos/macrófagos primários e linfócitos T CD4+. Os valores da  $EC_{50}$  para o tenofovir alafenamida encontravam-se no intervalo de 2,0 a 14,7 nM. O tenofovir alafenamida apresentou atividade antiviral em culturas celulares contra todos os grupos de VIH-1 (M, N, O), incluindo os subtipos A, B, C, D, E, F e G (os valores da  $CE_{50}$  variaram de 0,10 a 12,0  $\mu$ M) e demonstrou atividade contra o VIH-2 (os valores da  $CE_{50}$  variaram de 0,91 a 2,63  $\mu$ M).

#### Resistência

Tendo em conta todos os dados *in vitro* disponíveis e os dados gerados em doentes sem terapêutica prévia, as seguintes mutações associadas a resistência na TR do VIH-1, quando presentes no início, podem afetar a atividade de Emtricitabina/Rilpivirina/Tenofovir alafenamida Viatris: K65R, K70E, K101E, K101P, E138A, E138G, E138K, E138Q, E138R, V179L, Y181C, Y181I, Y181V, M184I, M184V, Y188L, H221Y, F227C, M230I, M230L e a combinação de L100I e K103N.

Um impacto negativo provocado por mutações associadas a INNTR diferentes das que se encontram descritas acima (por exemplo, as mutações K103N ou L100I como mutações simples), não pode ser excluído, uma vez que tal não foi estudado *in vivo* num número suficiente de doentes.

Tal como acontece com outros medicamentos antirretrovirais, os testes de resistência e/ou os dados históricos de resistência devem orientar a utilização de Emtricitabina/Rilpivirina/Tenofovir alafenamida Viatris (ver a secção 4.4).

#### In vitro

A sensibilidade diminuída à emtricitabina está associada às mutações M184V/I na TR do VIH-1.

As estirpes resistentes à rilpivirina foram selecionadas em culturas celulares iniciadas a partir de VIH-1 de tipo selvagem de diferentes origens e subtipos, bem como a partir de VIH-1 resistente a INNTR. As substituições de aminoácidos mais frequentemente observadas que emergiram foram: L100I, K101E, V108I, E138K, V179F, Y181C, H221Y, F227C e M230I.

Os isolados do VIH-1 com sensibilidade diminuída ao tenofovir alafenamida exprimiram uma mutação K65R na TR do VIH-1; para além disso, observou-se transitoriamente uma mutação K70E na TR do VIH-1.

# Doentes adultos sem experiência terapêutica prévia

Na análise agrupada à semana 144 dos doentes sem terapêutica antirretroviral prévia a receber elvitegravir/cobicistate/emtricitabina/tenofovir alafenamida (E/C/F/TAF) dos estudos de fase 3 GS-US-292-0104 e GS-US-292-0111, foi observado o desenvolvimento de uma ou mais mutações associadas a resistência primária nos isolados de VIH-1 de 12 dos 866 (1,4%) doentes tratados com E/C/F/TAF. Entre estes 12 isolados de VIH-1, as mutações que emergiram foram a M184V/I (n = 11) e a K65R/N (n = 2) na TR e a T66T/A/I/V (n = 2), E92Q (n = 4), Q148Q/R (n = 1) e N155H (n = 2) na integrase.

Na análise agrupada à semana 96 dos doentes tratados com emtricitabina/tenofovir disoproxil fumarato (FTC/TDF) + cloridrato de rilpivirina dos estudos clínicos de fase 3 TMC278-C209 e TMC278-C215, os isolados de VIH-1 de 43 doentes tiveram uma substituição de aminoácidos

associada com a resistência a INNTR (n = 39) ou INTR (n = 41). As mutações associadas à resistência a INNTR que se desenvolveram mais frequentemente foram: V90I, K101E, E138K/Q, V179I, Y181C, V189I, H221Y e F227C. A presença de V90I e V189I no início não afetou a resposta. Cinquenta e dois por cento dos isolados de VIH-1 com resistência emergente no grupo da rilpivirina desenvolveu concomitantemente mutações associadas aos INNTR e INTR, mais frequentemente a E138K e M184V. As mutações associadas à resistência a INTR que se desenvolveram em isolados de 3 ou mais doentes foram: K65R, K70E, M184V/I e K219E.

Até à semana 96, houve menos doentes do grupo de rilpivirina com uma carga viral inicial  $\leq 100~000$  cópias/ml que apresentaram substituições emergentes associadas à resistência e/ou resistência fenotípica à rilpivirina (7/288) em comparação com os doentes com uma carga viral inicial > 100~000 cópias/ml (30/262).

#### Em doentes com supressão virológica

Um doente com resistência emergente (M184M/I) foi identificado num estudo clínico com doentes com supressão virológica que mudaram de um regime contendo emtricitabina + tenofovir disoproxil fumarato para E/C/F/TAF num comprimido de associação de dose fixa (GS-US-292-0109, n = 959).

Não foram detetadas mutações associadas a resistência emergentes do tratamento até à semana 96, em doentes que mudaram para emtricitabina/rilpivirina/tenofovir alafenamida de emtricitabina/rilpivirina/tenofovir disoproxil fumarato (FTC/RPV/TDF) ou de efavirenz/emtricitabina/tenofovir disoproxil fumarato (EFV/FTC/TDF) (Estudos GS-US-366-1216 e GS-US-366-1160: n = 754).

#### Doentes coinfetados pelo VIH e VHB

Num estudo clínico em doentes infetados pelo VIH com supressão virológica coinfetados com hepatite B crónica, que receberam E/C/F/TAF durante 48 semanas (GS-US-292-1249, n = 72), 2 doentes qualificaram-se para análise de resistência. Nestes 2 doentes, não foram identificadas substituições de aminoácidos associadas a resistência a qualquer um dos componentes de E/C/F/TAF no VIH-1 ou VHB.

# Resistência cruzada

Os vírus resistentes à emtricitabina com a substituição M184V/I apresentaram resistência cruzada à lamivudina, mas retiveram a sensibilidade à didanosina, estavudina, tenofovir e à zidovudina.

Num painel de 67 estirpes laboratoriais recombinantes de VIH-1 com uma mutação em posições da TR associadas a resistência a INNTR, as únicas mutações simples associadas a resistência com perda de sensibilidade à rilpivirina foram a K101P e Y181V/I. A substituição K103N por si só não resultou na diminuição da sensibilidade à rilpivirina, mas a associação da K103N e L100I resultou numa diminuição em 7 vezes da sensibilidade à rilpivirina. Noutro estudo, a substituição Y188L resultou numa diminuição em 9 vezes da sensibilidade à rilpivirina em isolados clínicos e de 6 vezes em mutantes direcionados para o local.

Nos doentes tratados com cloridrato de rilpivirina em associação com FTC/TDF nos estudos de fase 3 (dados agrupados dos estudos TMC278-C209 e TMC278-C215), a maioria dos isolados de VIH-1 com resistência fenotípica emergente à rilpivirina demonstrou uma resistência cruzada a, pelo menos, um outro INNTR (28/31).

A substituição K65R e K70E resultam numa sensibilidade diminuída ao abacavir, didanosina, lamivudina, emtricitabina e tenofovir, mas retêm a sensibilidade à zidovudina.

## Dados clínicos

A eficácia clínica de Emtricitabina/Rilpivirina/Tenofovir alafenamida foi estabelecida a partir de estudos realizados com emtricitabina + tenofovir alafenamida quando administrados com elvitegravir + cobicistate sob a forma de um comprimido de associação de dose fixa de E/C/F/TAF, a

partir de estudos realizados com rilpivirina quando administrada com FTC/TDF como componentes individuais ou sob a forma de um comprimido de associação de dose fixa de FTC/RPV/TDF e de estudos realizados com emtricitabina/rilpivirina/tenofovir alafenamida.

Regimes contendo emtricitabina + tenofovir alafenamida Doentes adultos infetados com VIH-1 sem terapêutica prévia e com supressão virológica

No Estudo GS-US-292-0104 e no Estudo GS-US-292-0111, os doentes receberam E/C/F/TAF (n = 866) ou elvitegravir/cobicistate/emtricitabina/tenofovir disoproxil fumarato (E/C/F/TDF) (n = 867) uma vez por dia, ambos administrados sob a forma de comprimidos de associação de dose fixa.

A idade média era de 36 anos (intervalo de 18-76), 85% eram do sexo masculino, 57% eram caucasianos, 25% eram negros e 10% eram asiáticos. O ARN VIH-1 plasmático médio inicial era de 4,5  $\log_{10}$  cópias/ml (intervalo de 1,3-7,0) e 23% tinham cargas virais iniciais > 100 000 cópias/ml. A contagem média inicial de células CD4+ foi de 427 células/mm³ (intervalo de 0-1360) e 13% tinham uma contagem de células CD4+ < 200 células/mm³.

Nos Estudos GS-US-292-0104 e GS-US-292-0111, E/C/F/TAF demonstrou superioridade estatística na obtenção de ARN VIH-1 < 50 cópias/ml quando comparado com E/C/F/TDF às 144 semanas. A diferença percentual foi de 4,2% (IC 95%: 0,6% a 7,8%). Os resultados agrupados do tratamento às 48 e 144 semanas estão apresentados na Tabela 3.

No Estudo GS-US-292-0109, avaliou-se a eficácia e segurança da mudança de EFV/FTC/TDF, FTC/TDF mais atazanavir (potenciado por cobicistate ou ritonavir), ou E/C/F/TDF para o comprimido de associação de dose fixa de E/C/F/TAF num estudo aleatorizado, aberto em adultos infetados pelo VIH-1 virologicamente suprimidos (ARN VIH-1 < 50 cópias/ml) (n = 959 mudaram para E/C/F/TAF, n = 477 mantiveram-se no regime inicial [SBR]). Os doentes tinham uma idade média de 41 anos (intervalo de 21-77), 89% eram do sexo masculino, 67% eram caucasianos e 19% eram negros. A contagem média inicial de células CD4+ era de 697 células/mm³ (intervalo de 79-1951).

No Estudo GS-US-292-0109, a mudança de um regime à base de tenofovir disoproxil fumarato para E/C/F/TAF foi superior na manutenção de um ARN VIH-1 < 50 cópias/ml em comparação com a permanência no regime inicial. Os resultados agrupados do tratamento às 48 semanas estão apresentados na Tabela 3.

Tabela 3: Resultados virológicos dos Estudos GS-US-292-0104, GS-US-292-0111 na semana 48 e na semana 144ª e GS-US-292-0109 na semana 48ª

		de adultos se Estudos GS-U GS-US-2	Adultos virologicamente suprimidos no Estudo GS-US-292-0109				
	Sema	na 48	Semai	na 144	Semana 48		
	E/C/F/TAF E/C/F/TDF (n = 866) (n = 867)		E/C/F/TAF E/C/F/TDF (n = 866) (n = 867)		E/C/F/TAF	Regime inicial	
					(n = 959) $(n = 477)$		
ARN VIH-1	92% 90%		84%	80%	97%	93%	
< 50 cópias/ml							
Diferença entre	2,0% (IC 95	5%: -0,7% a	4,2% (IC 95%: 0,6% a		4,1% (IC 95%: 1,6% a		
tratamentos	4,7%)		7,8%)		$6,7\%$ , p < $0,001^{\circ}$ )		
ARN VIH-1	4% 4%		5%	4%	1%	1%	
≥50 cópias/ml <sup>d</sup>							

	Tratamento	de adultos se	Adultos virologicamente			
	]	Estudos GS-U	suprimidos no			
		GS-US-2	92-0111 <sup>b</sup>			S-US-292-0109
	Sema		Semai	na 144	Sei	nana 48
	E/C/F/TAF		E/C/F/TAF	E/C/F/TDF	E/C/F/TAF	Regime inicial
	(n = 866)	(n = 867)	(n = 866)	(n = 867)	(n = 959)	(n = 477)
Sem dados	4%	6%	11%	16%	2%	6%
virológicos na						
janela da						
Semana 48 ou 144						
Medicamento	1%	2%	1%	3%	1%	1%
do estudo						
descontinuado						
devido a um						
AA ou morte <sup>e</sup>						
Medicamento	2%	4%	9%	11%	1%	4%
do estudo						
descontinuado						
devido a outras						
razões e último						
ARN VIH-1						
< 50 cópia s/m1						
disponível <sup>f</sup>						
Falta de dados	1%	< 1%	1%	1%	0%	< 1%
durante a janela						
embora em						
tra tamento com						
o medicamento						
do estudo						
ARN VIH-1	84%	84%	81%	76%		
< 20 cópias/ml						
Diferença entre	0,4% (IC 95	5%: -3,0% a	5,4% (IC 95%: 1,5% a			
tratamentos	3,8	%)	9,2%)			
Proporção (%) de						
doentes com						
ARN VIH-1						
< 50 cópias/ml						
por regime de						
tratamento						
anterior <sup>d</sup>						
EFV/FTC/TDF					96%	90%
FTC/TDF mais					97%	92%
atazanavir						
potenciado						
E/C/F/TDF					98%	97%

- a A janela da semana 48 encontrava-se entre o dia 294 e 377 (inclusive); a janela da semana 144 encontrava-se entre o dia 966 e 1049 (inclusive).
- b Em ambos os estudos, os doentes foram estratificados em função do ARN VIH-1 inicial (≤ 100 000 cópias/ml,
   > 100 000 cópias/ml a ≤ 400 000 cópias/ml ou > 400 000 cópias/ml), da contagem de células CD4+ (< 50 células/μl,</li>
   50-199 células/μl ou ≥ 200 células/μl) e por região (EUA ou exterior aos EUA).
- c O valor de P para o teste de superioridade que comparava as percentagens de sucesso virológico foi o teste estratificado CMH (Cochran-Mantel-Haenszel) em função do regime de tratamento anterior (EFV/FTC/TDF, FTC/TDF mais atazanavir potenciado ou E/C/F/TDF).
- d Inclui doentes com ≥ 50 cópias/ml na janela da semana 48 ou semana 144; doentes que interromperam precocemente devido a falta ou perda de eficácia; doentes que descontinuaram por outras razões diferentes de um acontecimento adverso (AA), morte ou falta ou perda de eficácia e que na altura da interrupção tinham um valor viral ≥ 50 cópias/ml.
- e Inclui doentes que descontinuaram devido a um AA ou morte em qualquer ponto de tempo ao longo de toda a janela de tempo desde o dia 1 se resultasse na ausência de dados virológicos em tratamento durante a janela especificada.
- f Inclui doentes que descontinuaram por outras razões diferentes de um AA, morte ou falta ou perda de eficácia; p. ex., retiraram o consentimento, perdidos para o seguimento, etc.

Nos Estudos GS-US-292-0104 e GS-US-292-0111, a taxa de sucesso virológico foi semelhante nos subgrupos de doentes (idade, sexo, raça, ARN VIH-1 inicial ou contagem inicial de células CD4+).

O aumento médio desde o início na contagem de células CD4+ foi de 230 células/mm³ nos doentes tratados com E/C/F/TAF e de 211 células/mm³ nos doentes tratados com E/C/F/TDF (p=0,024) na semana 48 e de 326 células/mm³ nos doentes tratados com E/C/F/TAF e de 305 células/mm³ em doentes tratados com E/C/F/TDF (p=0,06) às 144 semanas.

Regimes contendo rilpivirina Doentes adultos infetados pelo VIH-1 sem terapêutica prévia A eficácia de rilpivirina baseia-se nas análises de dados de 96 semanas de dois estudos controlados aleatorizados, em dupla ocultação realizados em doentes sem terapêutica prévia (TMC278-C209 e o subconjunto de emtricitabina + tenofovir disoproxil fumarato do TMC278-C215).

Na análise agrupada de 1096 doentes dos estudos TMC278-C209 e TMC278-C215 que receberam um regime de base (BR) com FTC/TDF, as características demográficas e iniciais foram equilibradas entre os grupos rilpivirina e efavirenz (EFV). A idade mediana foi de 36 anos, 78% eram do sexo masculino; 62% eram caucasianos e 24% eram negros/afro-americanos. O ARN VIH-1 plasmático mediano era de 5,0 log<sub>10</sub> cópias/ml e a contagem média de células CD4+ era de 255 células/mm<sup>3</sup>.

Na Tabela 4 está apresentada a resposta global e a análise da resposta virológica (ARN VIH-1 < 50 cópias/ml) por subgrupos às 48 semanas e 96 semanas, e a falência virológica por carga viral inicial (dados agrupados dos dois estudos clínicos de Fase 3, o TMC278-C209 e o TMC278-C215, em doentes tratados com o regime de base FTC/TDF).

Tabela 4: Resultados virológicos do tratamento aleatorizado dos Estudos TMC278-C209 e TMC278-C215 (dados agrupados dos doentes tratados com cloridrato de rilpivirina ou efavirenz em associação com FTC/TDF) na semana 48 (primária) e na semana 96

cin associação com	RPV + FTC/TDF	EFV + FTC/TDF	RPV + FTC/TDF	EFV + FTC/TDF	
	(n=550)	(n = 546)	(n=550)	(n = 546)	
	` ,	na 48	Semana 96		
Resposta global	83,5% (459/550)	82,4% (450/546)	76,9% (423/550)	77,3% (422/546)	
(ARN VIH-1	(10),000		, ( , )	,.,.,.	
< 50 cópia s/ml					
$(TLOVR^a))^b$					
Por carga viral in	icial (cópias/ml)	•	•		
<b>≤100 000</b>	89,6% (258/288)	84,8% (217/256)	83,7% (241/288)	80,8% (206/255)	
> 100 000	76,7% (201/262)	80,3% (233/290)	69,5% (182/262)	74,2% (216/291)	
Sem resposta			•		
Falência	9,5% (52/550)	4,2% (23/546)	11,5% (63/550) <sup>c</sup>	5,1% (28/546) <sup>d</sup>	
virológica (todos					
os doentes)					
	RPV + FTC/TDF	EFV + FTC/TDF	RPV + FTC/TDF	EFV + FTC/TDF	
	(n = 550)	(n = 546)	(n = 550)	(n = 546)	
	,	` ,			
	Sema	na 48		na 96	
Por carga viral in	Sema icial (cópias/ml)		Sema	na 96	
Por carga viral in ≤100 000	Sema icial (cópias/ml) 4,2% (12/288)	2,3% (6/256)		na 96  2,4% (6/255)	
	Sema icial (cópias/ml)	<b>2,3% (6/256)</b> 5,9% (17/290)	Sema	na 96  2,4% (6/255)  7,6% (22/291)	
≤100 000 >100 000 Morte	Sema icial (cópias/ml) 4,2% (12/288) 15,3% (40/262)	2,3% (6/256) 5,9% (17/290) 0,2% (1/546)	Sema 5,9% (17/288) 17,6% (46/262) 0	na 96  2,4% (6/255)  7,6% (22/291)  0,7% (4/546)	
≤100 000 >100 000	Sema icial (cópias/ml) 4,2% (12/288) 15,3% (40/262)	<b>2,3% (6/256)</b> 5,9% (17/290)	Sema 5,9% (17/288) 17,6% (46/262)	na 96  2,4% (6/255)  7,6% (22/291)	
≤ 100 000 > 100 000 Morte Descontinuado devido a	Sema icial (cópias/ml) 4,2% (12/288) 15,3% (40/262)	2,3% (6/256) 5,9% (17/290) 0,2% (1/546)	Sema 5,9% (17/288) 17,6% (46/262) 0	na 96  2,4% (6/255)  7,6% (22/291)  0,7% (4/546)	
≥100 000 >100 000 Morte Descontinuado devido a acontecimento	Sema icial (cópias/ml) 4,2% (12/288) 15,3% (40/262)	2,3% (6/256) 5,9% (17/290) 0,2% (1/546)	Sema 5,9% (17/288) 17,6% (46/262) 0	na 96  2,4% (6/255)  7,6% (22/291)  0,7% (4/546)	
≥100 000 >100 000 Morte Descontinuado devido a acontecimento adverso (AA)	Sema icial (cópias/ml) 4,2% (12/288) 15,3% (40/262) 0 2,2% (12/550)	2,3% (6/256) 5,9% (17/290) 0,2% (1/546) 7,1% (39/546)	Sema  5,9% (17/288)  17,6% (46/262)  0  3,6% (20/550)	na 96  2,4% (6/255) 7,6% (22/291) 0,7% (4/546) 8,1% (44/546)	
≥100 000 >100 000 Morte Descontinuado devido a a contecimento adverso (AA) Descontinuado por	Sema icial (cópias/ml) 4,2% (12/288) 15,3% (40/262)	2,3% (6/256) 5,9% (17/290) 0,2% (1/546)	Sema 5,9% (17/288) 17,6% (46/262) 0	na 96  2,4% (6/255)  7,6% (22/291)  0,7% (4/546)	
≥ 100 000 > 100 000 Morte Descontinuado devido a acontecimento adverso (AA)	Sema icial (cópias/ml) 4,2% (12/288) 15,3% (40/262) 0 2,2% (12/550)	2,3% (6/256) 5,9% (17/290) 0,2% (1/546) 7,1% (39/546)	Sema  5,9% (17/288)  17,6% (46/262)  0  3,6% (20/550)	na 96  2,4% (6/255) 7,6% (22/291) 0,7% (4/546) 8,1% (44/546)	

EFV = efavirenz; RPV = rilpivirina

a ITT TLOVR = Tempo de intenção de tratar para perda da resposta virológica.

b A diferença da taxa de resposta na semana 48 é de 1% (intervalo de confiança de 95%, -3% a 6%) utilizando a aproximação normal.

- c Verificaram-se 17 novas falências virológicas entre a análise primária da semana 48 e a da semana 96 (6 doentes com carga viral inicial ≤ 100 000 cópias/ml e 11 doentes com carga viral inicial > 100 000 cópias/ml). Surgiram igualmente reclassificações na análise primária da semana 48, sendo a mais frequente a reclassificação da falência virológica para descontinuação por motivos não relacionados com AA.
- d Verificaram-se 10 novas falências virológicas entre a análise primária da semana 48 e a da semana 96 (3 doentes com carga viral inicial ≤ 100 000 cópias/ml e 7 doentes com carga viral inicial > 100 000 cópias/ml). Surgiram igualmente reclassificações na análise primária da semana 48, sendo a mais frequente a reclassificação de falência virológica para descontinuação por motivos não relacionados com AA.
- e Por exemplo, doentes perdidos para o seguimento, não adesão, doentes que retiraram o consentimento.

O FTC/TDF + cloridrato de rilpivirina foi não inferior em atingir o ARN VIH-1 < 50 cópias/ml em comparação com FTC/TDF + efavirenz.

Regime com Emtricitabina/rilpivirina/tenofovir alafenamida Doentes adultos com infeção pelo VIH-1 e supressão virológica

No Estudo GS-US-366-1216, a eficácia e a segurança da mudança de FTC/RPV/TDF para emtricitabina/rilpivirina/tenofovir alafenamida foram avaliadas num estudo aleatorizado em dupla ocultação, em adultos com infeção pelo VIH-1 e supressão virológica. A média da idade dos doentes foi de 45 anos (intervalo de 23-72), 90% eram homens, 75% eram de raça caucasiana e 19% eram de raça negra. A contagem média inicial das células CD4+ foi de 709 células/mm³ (intervalo de 104-2527).

No Estudo GS-US-366-1160, a eficácia e a segurança da mudança de EFV/FTC/TDF para emtricitabina/rilpivirina/tenofovir alafenamida foram avaliadas num estudo aleatorizado em dupla ocultação, em adultos com infeção pelo VIH-1 e supressão virológica. A média da idade dos doentes foi de 48 anos (intervalo de 19–76), 87% eram homens, 67% eram de raça caucasiana e 27% eram de raça negra. A contagem média inicial das células CD4+ foi de 700 células/mm³ (intervalo de 140-1862).

Os resultados do tratamento nos Estudos GS-US-366-1216 e GS-US-366-1160 são apresentados na Tabela 5.

Tabela 5: Resultados virológicos dos Estudos GS-US-366-1216 e GS-US-366-1160 nas semanas  $48^a$  e  $96^b$ 

	GS-US-366-1216				GS-US-366-1160			
	Semana 48		Semana 96		Semana 48		Semana 96	
	FTC/RPV FTC/RPV				FTC/RPV EFV/FTC		FTC/RPV	EFV/FTC
	/TAF	/TDF	/TAF	/TDF	/TAF	/TDF	/TAF	/TDF
	(n = 316)	$(n = 313)^c$	(n = 316)	$(n = 313)^c$	(n = 438)	(n = 437)	(n = 438)	(n = 437)
ARN VIH-1	94%	94%	89%	88%	90%	92%	85%	85%
< 50 cópias/ml								
Diferença do	-0,3% (IC 9	95%: -4,2%	0,7% (IC 9	5%: -4,3%	-2,0% (IC	95%:-5,9%	0% (IC 95)	%: -4,8% a
tratamento	a 3,	7%)	a 5,	8%)	a 1,	8%)	4,8%)	
ARN VIH-1	1%	0%	1%	1%	1%	1%	1%	1%
≥50 cópias/ml <sup>d</sup>								
Sem dados	6%	6%	10%	11%	9%	7%	14%	14%
virológicos na								
janela da								
Semana 48 ou 96								
Medicamento	2%	1%	2%	3%	3%	1%	4%	3%
do estudo								
descontinuado								
devido a AA								
ou morte e								
último ARN								
VIH-1								
< 50 cópia s/m1								
disponível								

	GS-US-366-1216				GS-US-366-1160			
	Semana 48		Semana 96		Semana 48		Semana 96	
	FTC/RPV	FTC/RPV	0, ,	FTC/RPV	FTC/RPV	EFV/FTC	FTC/RPV	EFV/FTC
	/TAF	/TDF	/TAF	/TDF	/TAF	/TDF	/TAF	/TDF
	(n = 316)	$(n = 313)^c$	(n = 316)	$(n = 313)^c$	(n = 438)	(n = 437)	(n = 438)	(n = 437)
ARN VIH-1	94%	94%	89%	88%	90%	92%	85%	85%
< 50 cópias/ml								
Diferença do		95%: -4,2%			-2,0% (IC	95%:-5,9%		
tratamento	a 3,	7%)	a 5,	8%)	a 1,	8%)	4,8%)	
Medicamento	4%	4%	8%	8%	5%	5%	10%	11%
do estudo								
descontinuado								
devido a outras								
razões e último								
ARN VIH-1								
< 50 cópia s/mľ								
disponível								
Falta de dados	< 1%	1%	1%	0	1%	1%	< 1%	0
durante a								
janela embora								
em tratamento								
com o								
medicamento								
do estudo								

FTC/RPV/TAF = Emtricitabina/rilpivirina/tenofovir alafenamida

- a A janela da semana 48 encontrava-se entre o dia 295 e 378 (inclusive).
- b A janela da semana 96 encontrava-se entre o dia 631 e 714 (inclusive).
- c Um doente que não estava a receber FTC/RPV/TDF antes do rastreio foi excluído da análise.
- d Inclui doentes com ≥ 50 cópias/ml na janela da semana 48 ou semana 96; doentes que descontinuaram precocemente devido a falta ou perda de eficácia; doentes que descontinuaram por outras razões além da falta ou perda de eficácia e que na altura da descontinuação tinham um valor viral ≥ 50 cópias/ml.
- e Inclui doentes que descontinuaram por outras razões para além de um acontecimento adverso (AA), morte ou falta ou perda de eficácia como, por exemplo, doentes que retiraram o consentimento, perdidos para o seguimento, etc.

Na semana 96, a mudança para emtricitabina/rilpivirina/tenofovir alafenamida foi não inferior na manutenção de ARN VIH-1 < 50 cópias/ml quando comparado com os doentes que se mantiveram com FTC/RPV/TDF ou EFV/FTC/TDF nos respetivos estudos.

No Estudo GS-US-366-1216, a alteração média desde o valor basal na contagem de células CD4+ na semana 96 foi de 12 células/mm³ nos doentes que mudaram para emtricitabina/rilpivirina/tenofovir alafenamida e de 16 células/mm³ nos doentes que se mantiveram com FTC/RPV/TDF. No Estudo GS-US-366-1160, a alteração média desde o valor basal na contagem de células CD4+ na semana 96 foi de 12 células/mm³ nos doentes que mudaram para emtricitabina/rilpivirina/tenofovir alafenamida e de 6 células/mm³ nos doentes que permaneceram com EFV/FTC/TDF.

Doentes adultos com infeção pelo VIH-1 com compromisso renal ligeiro a moderado No Estudo GS-US-292-0112, foram avaliadas a eficácia e a segurança de E/C/F/TAF na forma de comprimido de associação de dose fixa num estudo clínico aberto com 242 doentes infetados pelo VIH-1 virologicamente suprimidos com compromisso renal ligeiro a moderado (TFGe<sub>CG</sub>: 30 a 69 ml/min).

A idade média era de 58 anos (intervalo de 24-82), com 63 doentes (26%) com idade ≥ 65 anos. Setenta e nove por cento eram do sexo masculino, 63% eram caucasianos, 18% eram negros e 14% eram asiáticos. Trinta e cinco por cento dos doentes estavam a ser tratados com um regime que não continha tenofovir disoproxil fumarato. No início, a TFGe<sub>CG</sub> mediana era de 56 ml/min e 33% dos doentes tinham uma TFGe<sub>CG</sub> entre 30 a 49 ml/min. A contagem média inicial de células CD4+ era de 664 células/mm³ (intervalo de 126-1813).

Na semana 144, 83,1% (197/237 doentes) mantiveram um ARN VIH-1 < 50 cópias/ml após a mudança para E/C/F/TAF na forma de comprimido de associação de dose fixa.

No estudo GS-US-292-1825, foram avaliadas a eficácia e a segurança de E/C/F/TAF num estudo clínico aberto de grupo único com 55 adultos infetados pelo VIH-1 com doença renal terminal (TFGe<sub>CG</sub> < 15 ml/min) sujeitos a hemodiálise crónica durante, pelo menos, 6 meses antes de mudarem para E/C/F/TAF. Os doentes estavam virologicamente suprimidos (ARN VIH-1 < 50 cópias/ml) durante, pelo menos, 6 meses antes de mudarem.

A idade média foi de 48 anos (intervalo 23-64). Setenta e seis por cento eram do sexo masculino, 82% eram de raça negra e 18% eram de raça caucasiana. Quinze por cento dos doentes foram identificados como hispânicos/latinos. A contagem média inicial de células CD4+ era de 545 células/mm³ (intervalo 205-1473). Na semana 48, 81,8% (45/55 doentes) mantiveram um ARN VIH-1 < 50 cópias/ml após a mudança para E/C/F/TAF. Não houve alterações clinicamente significativas nas análises laboratoriais dos lípidos em jejum nos doentes que mudaram.

#### Doentes coinfetados pelo VIH e VHB

No estudo aberto GS-US-292-1249, a eficácia e a segurança de E/C/F/TAF foram avaliadas em doentes adultos coinfetados pelo VIH-1 e hepatite B crónica. Sessenta e nove dos 72 doentes estavam sob terapêutica antirretroviral prévia contendo TDF. No início do tratamento com E/C/F/TAF, os 72 doentes tinham apresentado supressão do VIH (ARN VIH-1 < 50 cópias/ml) durante, pelo menos, 6 meses com ou sem supressão do ADN do VHB e apresentavam função hepática compensada. A idade média era de 50 anos (intervalo 28-67), 92% dos doentes eram do sexo masculino, 69% eram caucasianos, 18% eram negros e 10% eram asiáticos. A contagem média de células CD4+ no início do estudo era de 636 células/mm³ (intervalo 263-1498). Oitenta e seis por cento dos doentes (62/72) apresentavam supressão do VHB (ADN VHB < 29 UI/ml) e 42% (30/72) eram positivos para AgHBe no início do estudo.

Dos doentes que eram positivos para AgHBe no início do estudo, 1/30 (3,3%) alcançou seroconversão para anti-HBe na semana 48. Dos doentes que eram positivos para AgHBs no início do estudo, 3/70 (4,3%) alcançaram seroconversão para anti-HBs na semana 48.

Na semana 48, 92% dos doentes (66/72) mantiveram um ARN VIH-1 < 50 cópias/ml após a mudança para E/C/F/TAF. A alteração média desde o início do estudo na contagem de células CD4+ na semana 48 foi de -2 células/mm³. Noventa e dois por cento (66/72 doentes) apresentavam ADN VHB < 29 UI/ml utilizando uma análise em falta = falência na semana 48. Dos 62 doentes que apresentavam supressão do VHB no início do estudo, 59 permaneceram com supressão e 3 apresentaram dados em falta. Dos 10 doentes que não apresentavam supressão do VHB no início do estudo (ADN VHB ≥ 29 UI/ml), 7 passaram a apresentar supressão, 2 permaneceram com níveis detetáveis e 1 apresentou dados em falta. A normalização da alanina aminotransferase (ALT) foi alcançada em 40% (4/10) dos doentes com ALT superior ao limite superior do normal (LSN) no início do estudo.

Existem dados clínicos limitados sobre a utilização de E/C/F/TAF em doentes coinfetados por VIH/VHB sem experiência terapêutica prévia.

#### Alterações nas determinações da densidade mineral óssea

Em estudos realizados em doentes adultos sem terapêutica prévia, E/C/F/TAF foi associado a reduções menores da densidade mineral óssea (DMO) em comparação com E/C/F/TDF após 144 semanas de tratamento, determinadas por absorciometria de Raios X de dupla energia (DXA) da anca (alteração média: -0,8%  $\it versus$  -3,4%, p < 0,001) e da coluna lombar (alteração média: -0,9%  $\it versus$  -3,0%, p < 0,001).

Observaram-se pequenas melhorias na DMO às 48 semanas, após a mudança para E/C/F/TAF, comparativamente com a manutenção num regime contendo tenofovir disoproxil fumarato.

Em estudos com emtricitabina/rilpivirina/tenofovir alafenamida em doentes adultos com supressão virológica, foram observados aumentos da DMO às 96 semanas após a mudança para emtricitabina/rilpivirina/tenofovir alafenamida em comparação com alterações mínimas com a manutenção do tratamento com FTC/RPV/TDF ou EFV/FTC/TDF na anca (alteração média de 1,6% para emtricitabina/rilpivirina/tenofovir alafenamida *versus* -0,6% para FTC/RPV/TDF, p < 0,001;

1,8% para emtricitabina/rilpivirina/tenofovir alafenamida *versus* -0,6% para EFV/FTC/TDF, p < 0,001) e na coluna vertebral (alteração média de 2,0% para emtricitabina/rilpivirina/tenofovir alafenamida *versus* -0,3% para FTC/RPV/TDF, p < 0,001; 1,7% para emtricitabina/rilpivirina/tenofovir alafenamida *versus* 0,1% para EFV/FTC/TDF, p < 0,001).

# Alterações nas determinações da função renal

Em estudos realizados em doentes adultos sem terapêutica prévia, E/C/F/TAF foi associado a um impacto menor nos parâmetros de segurança renal (determinados após 144 semanas de tratamento pela  $TFGe_{CG}$  e a razão entre a proteína na urina e a creatinina [UPCR] e, após 96 semanas de tratamento, pela razão entre a albumina na urina e a creatinina [UACR]) em comparação com E/C/F/TDF. Durante as 144 semanas de tratamento, nenhum indivíduo descontinuou E/C/F/TAF devido a um acontecimento adverso renal resultante do tratamento em comparação com os 12 indivíduos que descontinuaram E/C/F/TDF (p < 0,001). Em estudos realizados em doentes adultos com supressão virológica, verificaram-se, ao longo das 96 semanas de tratamento, alterações mínimas ou diminuições da albuminúria (UACR) em doentes que receberam emtricitabina/rilpivirina/tenofovir alafenamida em comparação com aumentos em relação ao valor basal em doentes que se mantiveram com FTC/RPV/TDF ou EFV/FTC/TDF. Ver também secção 4.4.

#### População pediátrica

# Regime de emtricitabina + tenofovir alafenamida

No Estudo GS-US-292-0106, avaliou-se a eficácia, segurança e farmacocinética de E/C/F/TAF na forma de comprimido de associação de dose fixa num estudo aberto em 50 adolescentes infetados pelo VIH-1 sem terapêutica prévia. Os doentes tinham uma idade média de 15 anos (intervalo de 12 a 17), 56% eram do sexo feminino, 12% eram asiáticos e 88% eram negros. No início, o ARN VIH-1 plasmático mediano era de 4,7 log<sub>10</sub> cópias/ml, a contagem média de células CD4+ era de 456 células/mm³ (intervalo de 95 a 1110) e a % mediana de CD4+ era de 23% (intervalo de 7 a 45). Globalmente, 22% apresentavam um ARN VIH-1 plasmático inicial > 100 000 cópias/ml.

Às 48 semanas, 92% (46/50) atingiram um ARN VIH-1 < 50 cópias/ml, semelhante às taxas de resposta observadas nos estudos realizados em adultos com infeção pelo VIH-1 sem terapêutica prévia. Não se detetou resistência emergente a E/C/F/TAF até à semana 48.

#### Regime contendo rilpivirina

A farmacocinética, segurança, tolerabilidade e eficácia de 25 mg de rilpivirina uma vez por dia, em associação com um regime de base selecionado pelo investigador contendo dois INTR, foram avaliadas no Estudo TMC278-C213, um estudo com um grupo único e aberto, de Fase 2 em doentes pediátricos infetados com VIH-1, sem tratamento antirretroviral prévio, dos 12 aos < 18 anos e com um peso de, pelo menos, 32 kg. A duração mediana da exposição dos doentes foi de 63,5 semanas.

Trinta e seis doentes tinham uma idade mediana de 14,5 anos e 55,6% eram do sexo feminino, 88,9% eram negros e 11,1% eram asiáticos. O ARN VIH-1 plasmático mediano inicial era de 4,8 log<sub>10</sub> cópias/ml e a contagem mediana inicial de células CD4+ era de 414 células/mm³. A proporção de doentes com ARN VIH-1 < 50 cópias/ml na semana 48 (TLOVR) foi de 72,2% (26/36). A associação de INTR mais frequentemente utilizada juntamente com a rilpivirina foi FTC/TDF (24 indivíduos [66,7%]).

A proporção de respondedores foi mais elevada nos indivíduos com uma carga viral inicial ≤ 100 000 cópias/ml (78,6%, 22/28) em comparação com os que tinham uma carga viral inicial > 100 000 cópias/ml (50,0%, 4/8). A proporção de falências virológicas foi de 22,2% (8/36).

A Agência Europeia de Medicamentos diferiu a obrigação de apresentação dos resultados dos estudos com emtricitabina/rilpivirina/tenofovir alafenamida em um ou mais subgrupos da população pediátrica no tratamento da infeção humana pelo VIH-1 (ver secção 4.2 para informação sobre utilização pediátrica).

#### Gravidez

A rilpivirina (um dos componentes de Emtricitabina/Rilpivirina/Tenofovir alafenamida Viatris), em combinação com um regime de base, foi avaliada no estudo TMC114HIV3015 em 19 mulheres grávidas durante o 2.º e 3.º trimestres e no pós-parto. Os dados farmacocinéticos demonstram que a exposição total (AUC) da rilpivirina, como parte integrante de um regime antirretroviral, foi aproximadamente 30% inferior durante a gravidez, em comparação com o pós-parto (6-12 semanas). A resposta virológica foi, de uma maneira geral, preservada ao longo do estudo: das 12 doentes que completaram o estudo, 10 apresentaram supressão no final do estudo; nas restantes 2 doentes, observou-se um aumento da carga viral apenas no pós-parto, suspeitando-se que, pelo menos, para 1 doente, tal tenha sido devido a adesão subóptima. Não ocorreu a transmissão de mãe para o filho no total dos 10 recém-nascidos de mães que completaram o estudo e para as quais estava disponível o estado relativamente ao VIH. A rilpivirina foi bem tolerada durante a gravidez e no pós-parto. Não se verificaram novos achados de segurança em comparação com o perfil de segurança conhecido da rilpivirina em adultos infetados por VIH-1 (ver secções 4.4 e 5.2).

# 5.2 Propriedades farmacocinéticas

#### Absorção

Emtricitabina/Rilpivirina/Tenofovir alafenamida Viatris: As exposições à emtricitabina e tenofovir alafenamida foram bioequivalentes ao comparar um comprimido revestido por película de Emtricitabina/Rilpivirina/Tenofovir alafenamida de 200/25/25 mg com um comprimido de associação de dose fixa de elvitegravir/cobicistate/emtricitabina/tenofovir alafenamida (150/150/200/10 mg) após a administração de uma dose única a indivíduos saudáveis (n = 82) no estado pósprandial. As exposições à rilpivirina foram bioequivalentes ao comparar o comprimido de emtricitabina/rilpivirina/tenofovir alafenamida 200/25/25 mg a um comprimido revestido por película de 25 mg de rilpivirina (sob a forma de cloridrato) após a administração de uma dose única a indivíduos saudáveis (n = 95) no estado pósprandial.

A emtricitabina é rápida e extensamente absorvida após administração oral, com as concentrações plasmáticas máximas a ocorrerem 1 a 2 horas após a dose. Após a administração oral de doses múltiplas de emtricitabina a 20 indivíduos infetados pelo VIH-1, a área sob a curva da concentração plasmática *versus* tempo (média ± DP) durante um intervalo de dose de 24 horas (AUC) foi de  $10,0\pm3,1$  h•μg/ml. A concentração mínima média plasmática no estado estacionário 24 horas após a dose foi igual ou maior do que o valor da CI<sub>90</sub> média *in vitro* da atividade anti-VIH-1. A biodisponibilidade absoluta da emtricitabina em cápsulas de 200 mg foi estimada em 93%. A exposição sistémica à emtricitabina não foi afetada quando a emtricitabina foi administrada com alimentos.

Após a administração oral, a concentração plasmática máxima de rilpivirina é geralmente atingida nas 4 a 5 horas seguintes. A biodisponibilidade absoluta da rilpivirina é desconhecida. Em relação ao estado de jejum, a administração de Emtricitabina/Rilpivirina/Tenofovir alafenamida com alimentos em indivíduos adultos saudáveis resultou no aumento da exposição à rilpivirina (AUC) em 13 a 72%.

O tenofovir alafenamida é rapidamente absorvido após administração oral, com as concentrações plasmáticas máximas a ocorrerem 15 a 45 minutos após a dose. Em relação ao estado de jejum, a administração de Emtricitabina/Rilpivirina/Tenofovir alafenamida Viatris com alimentos em indivíduos adultos saudáveis resultou no aumento da exposição ao tenofovir alafenamida (AUC) em 45 a 53%.

Recomenda-se que Emtricitabina/Rilpivirina/Tenofovir alafenamida Viatris seja administrado com alimentos.

#### Distribuição

A ligação *in vitro* da emtricitabina às proteínas plasmáticas humanas foi < 4% e independente da concentração dentro do intervalo 0,02 a 200 μg/ml.

A ligação *in vitro* da rilpivirina às proteínas plasmáticas humanas é de aproximadamente 99,7%, especialmente à albumina.

A ligação *in vitro* do tenofovir às proteínas plasmáticas humanas foi < 0.7% e é independente da concentração no intervalo 0.01 a  $25~\mu g/ml$ . A ligação *ex vivo* de tenofovir alafenamida às proteínas do plasma humano, em amostras recolhidas durante os estudos clínicos, foi de aproximadamente 80%.

#### <u>Biotransformação</u>

A biotransformação da emtricitabina inclui a oxidação da fração tiol para formar os diastereoisómeros 3'sulfóxido (~ 9% da dose) e a conjugação com o ácido glucurónico para formar o 2'O-glucuronido (aproximadamente 4% da dose). A emtricitabina não inibiu o metabolismo do medicamento *in vitro* mediado por qualquer uma das principais isoformas humanas CYP envolvidas na biotransformação do medicamento. Além disso, a emtricitabina não inibiu a uridina-5'-difosfoglucuronil transferase (UGT), a enzima responsável pela glucuronidação.

Experiências *in vitro* indicam que o cloridrato de rilpivirina é primeiramente submetido a metabolismo oxidativo mediado pelo sistema CYP3A.

O metabolismo é uma importante via de eliminação para o tenofovir alafenamida no ser humano, sendo responsável por > 80% de uma dose oral. Estudos *in vitro* demonstraram que o tenofovir alafenamida é metabolizado dando origem ao tenofovir (metabolito principal) pela catepsina A nas CsMSP (incluindo os linfócitos e outras células-alvo do VIH) e macrófagos; e pela carboxilesterase-1 nos hepatócitos. *In vivo*, o tenofovir alafenamida é hidrolisado nas células de modo a formar tenofovir (metabolito principal), o qual é fosforilado dando origem ao metabolito ativo tenofovir difosfato. Em estudos clínicos no ser humano, uma dose oral de 10 mg de tenofovir alafenamida administrado com emtricitabina, cobicistate e elvitegravir resultou em concentrações de tenofovir difosfato > 4 vezes superiores nas CsMSP e concentrações > 90% inferiores de tenofovir no plasma em comparação com uma dose oral de 245 mg de tenofovir disoproxil (sob a forma de fumarato) administrado com emtricitabina, cobicistate e elvitegravir.

O tenofovir alafenamida *in vitro* não é metabolizado pelo CYP1A2, CYP2C8, CYP2C9, CYP2C19, ou CYP2D6. O tenofovir alafenamida é minimamente metabolizado pelo CYP3A4. A exposição ao tenofovir alafenamida não foi significativamente afetada com a coadministração da sonda efavirenz, um indutor moderado do CYP3A. Após a administração de tenofovir alafenamida, a radioatividade plasmática de [14C] demonstrou ter um perfil dependente do tempo, sendo o tenofovir alafenamida a espécie mais abundante nas primeiras horas iniciais e o ácido úrico no restante período de tempo.

#### Eliminação

A emtricitabina é excretada principalmente pelos rins, sendo que aproximadamente 86% da dose foi recuperada na urina e aproximadamente 14% nas fezes. Treze por cento da dose de emtricitabina foi recuperada na urina sob a forma de três metabolitos. A depuração sistémica da emtricitabina apresentou uma média de 307 ml/min. Após a administração oral, a semivida de eliminação da emtricitabina é de aproximadamente 10 horas.

A semivida da eliminação terminal da rilpivirina é de aproximadamente 45 horas. Após a administração oral de uma dose única de rilpivirina [14C], em média 85% e 6,1% da radioatividade pode ser recuperada nas fezes e na urina, respetivamente. Nas fezes, a rilpivirina inalterada representou, em média, 25% da dose administrada. Na urina, apenas foram encontradas quantidades vestigiais de rilpivirina inalterada (< 1% da dose).

A excreção renal do tenofovir alafenamida intacto é uma via menor em que < 1% da dose é eliminada na urina. O tenofovir alafenamida é eliminado principalmente após o metabolismo de tenofovir. O tenofovir é eliminado por via renal, tanto por filtração glomerular como por secreção tubular ativa.

#### Farmacocinética em populações especiais

#### Idade, género e etnia

Não foram identificadas diferenças farmacocinéticas clinicamente relevantes devidas à idade, género ou etnia com emtricitabina, rilpivirina ou tenofovir alafenamida.

#### População pediátrica

A farmacocinética da rilpivirina em doentes pediátricos infetados com VIH-1 sem terapêutica antirretroviral prévia com idade compreendida entre os 12 e < 18 anos que receberam 25 mg de rilpivirina uma vez por dia foi comparável à dos doentes adultos infetados com VIH-1 sem terapêutica prévia que receberam 25 mg de rilpivirina uma vez por dia. Não houve impacto do peso corporal na farmacocinética da rilpivirina em doentes pediátricos no Estudo C213 (33 a 93 kg), semelhante ao que se observou nos adultos. A farmacocinética da rilpivirina em doentes pediátricos < 12 anos está a ser investigada.

As exposições de emtricitabina e tenofovir alafenamida administrados com elvitegravir + cobicistate atingidas em 24 doentes pediátricos com 12 a < 18 anos foram semelhantes às exposições atingidas em adultos sem terapêutica prévia (Tabela 6).

Tabela 6: Farmacocinética da emtricitabina e tenofovir alafenamida em adolescentes e adultos sem terapêutica prévia com antirretrovirais

		Adolescentes		Adultos				
	Emtricitabin	na + tenofovir a	alafenamida	Emtricitabina + tenofovir alafenamida				
	FTC <sup>a</sup>	$TAF^b$	$TFV^b$	FTC <sup>a</sup>	TAF <sup>c</sup> TFV <sup>c</sup>			
AUC <sub>tau</sub> (ng•h/ml)	14 424,4 (23,9)	242,8 (57,8)	275,8 (18,4)	11 714,1 (16,6)	206,4 (71,8)	292,6 (27,4)		
C <sub>max</sub> (ng/ml)	2265,0 (22,5)	121,7 (46,2)	14,6 (20,0)	2056,3 (20,2)	162,2 (51,1)	15,2 (26,1)		
C <sub>tau</sub> (ng/ml)	102,4 (38,9) <sup>b</sup>	N/A	10,0 (19,6)	95,2 (46,7)	N/A	10,6 (28,5)		

FTC = emtricitabina; TAF = tenofovir alafenamida; TFV = tenofovir, N/A = não aplicável Os dados são apresentados sob a forma de média (%CV).

#### Compromisso renal

Não se observaram diferenças clinicamente relevantes na farmacocinética de tenofovir alafenamida ou tenofovir entre indivíduos saudáveis e doentes com compromisso renal grave (CrCl estimada ≥ 15 ml/min e < 30 ml/min) num estudo de fase I com tenofovir alafenamida. Num estudo de fase I separado com emtricitabina apenas, a exposição sistémica média da emtricitabina foi mais elevada em doentes com compromisso renal grave (CrCl estimada < 30 ml/min) (33,7 µg•h/ml) do que em indivíduos com função renal normal (11,8 µg•h/ml). A segurança de emtricitabina + tenofovir alafenamida não foi estabelecida em doentes com compromisso renal grave (CrCl estimada > 15 ml/min e < 30 ml/min).

As exposições à emtricitabina e tenofovir nos 12 doentes com doença renal terminal (CrCl estimada < 15 ml/min) sujeitos a hemodiálise crónica que receberam emtricitabina + tenofovir alafenamida em associação com elvitegravir + cobicistate na forma de comprimido de associação de dose fixa (E/C/F/TAF) no estudo GS-US-292-1825 foram significativamente mais elevadas do que as observadas nos doentes com função renal normal. Não foram observadas diferenças clinicamente relevantes na farmacocinética de tenofovir alafenamida nos doentes com doença renal terminal sujeitos a hemodiálise crónica comparativamente com a dos doentes com função renal normal. Não foram identificadas questões de segurança adicionais nos doentes com doença renal terminal sujeitos a

a n = 24 adolescentes (GS-US-292-0106); n = 19 adultos (GS-US-292-0102).

b n = 23 adolescentes (GS-US-292-0106), análise PK populacional).

c n = 539 (TAF) ou 841 (TFV) adultos (GS-US-292-0111 e GS-US-292-0104, análise PK populacional).

hemodiálise crónica a receber emtricitabina + tenofovir alafenamida, administrados com elvitegravir + cobicistate na forma de comprimido de associação de dose fixa (ver secção 4.8).

Não existem dados de farmacocinética sobre a emtricitabina ou o tenofovir alafenamida em doentes com doença renal terminal (CrCl estimada < 15 ml/min) não sujeitos a hemodiálise crónica. A segurança de emtricitabina e tenofovir alafenamida não foi estabelecida nestes doentes.

A farmacocinética da rilpivirina não foi estudada em doentes com insuficiência renal. A eliminação renal da rilpivirina não é significativa. Em doentes com compromisso renal grave ou com doença renal terminal, as concentrações plasmáticas podem ser aumentadas devido a alteração da absorção do medicamento, distribuição e/ou metabolismo secundário para disfunção renal. Como a rilpivirina apresenta uma ligação elevada às proteínas plasmáticas é pouco provável que a mesma seja removida de forma significativa por hemodiálise ou por diálise peritoneal (ver secção 4.9).

#### Compromisso hepático

A farmacocinética da emtricitabina não foi estudada em doentes com graus variáveis de insuficiência hepática; contudo, a emtricitabina não é significativamente metabolizada pelas enzimas hepáticas, portanto o impacto do compromisso hepático deve ser limitado.

O cloridrato de rilpivirina é principalmente metabolizado e eliminado pelo fígado. Num estudo que comparou 8 doentes com compromisso hepático ligeiro (Classe A de Child-Pugh) com 8 controlos correspondentes e 8 doentes com compromisso hepático moderado (Classe B de Child-Pugh) com 8 controlos correspondentes, a exposição à dose múltipla de rilpivirina foi 47% mais elevada nos doentes com compromisso hepático ligeiro e 5% mais elevada nos doentes com compromisso renal moderado. No entanto, não se pode excluir que a exposição à rilpivirina farmacologicamente ativa, não ligada, esteja significativamente aumentada com o compromisso moderado. A rilpivirina não foi estudada em doentes com compromisso hepático grave (Classe C de Child-Pugh) (ver secção 4.2).

Não se observaram alterações clinicamente relevantes na farmacocinética do tenofovir alafenamida ou do seu metabolito tenofovir em doentes com compromisso hepático ligeiro ou moderado. Em doentes com compromisso hepático grave, as concentrações plasmáticas totais de tenofovir alafenamida e tenofovir são inferiores às observadas em indivíduos com função hepática normal. Quando corrigido o efeito da ligação às proteínas, as concentrações plasmáticas de tenofovir alafenamida não ligado (livre) são semelhantes no compromisso hepático grave e na função hepática normal.

#### Coinfeção com o vírus da hepatite B e/ou hepatite C

A farmacocinética da emtricitabina, rilpivirina e do tenofovir alafenamida não foram completamente avaliadas em doentes coinfetados pelo vírus da hepatite B e/ou C.

#### Gravidez e pós-parto

Após a administração de 25 mg de rilpivirina, uma vez por dia, como parte integrante de um regime antirretroviral, a exposição total de rilpivirina foi inferior durante a gravidez (semelhante no 2.º e 3.º trimestres), em comparação com o pós-parto. A diminuição na fração livre não ligada (ou seja, ativa) da exposição de rilpivirina durante a gravidez, em comparação com o pós-parto, foi menos pronunciada do que para a exposição total de rilpivirina.

Em mulheres a tomar 25 mg de rilpivirina, uma vez por dia, durante o 2.º trimestre de gravidez, os valores médios intraindividuais relativamente aos valores de  $C_{max}$ ,  $AUC_{24h}$  e  $C_{min}$  da rilpivirina total foram 21%, 29% e 35% inferiores, em comparação com o pós-parto, respetivamente; durante o 3.º trimestre de gravidez, os valores de  $C_{max}$ ,  $AUC_{24h}$  e  $C_{min}$  foram 20%, 31% e 42% inferiores, em comparação com o pós-parto, respetivamente.

#### 5.3 Dados de segurança pré-clínica

Os dados não clínicos com a emtricitabina não revelam riscos especiais para o ser humano, segundo estudos convencionais de farmacologia de segurança, toxicidade de dose repetida, genotoxicidade, potencial carcinogénico, toxicidade reprodutiva e desenvolvimento.

Os dados não clínicos com o cloridrato de rilpivirina não revelam riscos especiais para o ser humano, segundo estudos de farmacologia de segurança, disposição medicamentosa, genotoxicidade, potencial carcinogénico, toxicidade reprodutiva e desenvolvimento. A toxicidade hepática associada à indução da enzima hepática foi observada nos roedores. Foram notados efeitos do tipo colestase nos cães.

Estudos de carcinogenicidade com rilpivirina em ratinhos e ratos revelaram um potencial tumorigénico específico para estas espécies, mas são vistos como não tendo relevância para os humanos.

Os estudos não clínicos de tenofovir alafenamida no rato e no cão revelaram que o osso e o rim são os órgãos-alvo primários de toxicidade. A toxicidade óssea foi observada como redução da densidade mineral óssea no rato e no cão, com exposições de tenofovir pelo menos quatro vezes superiores às que são esperadas após a administração de Emtricitabina/Rilpivirina/Tenofovir alafenamida. Observou-se a presença de uma infiltração mínima de histiócitos no olho em cães com exposições de tenofovir alafenamida e de tenofovir aproximadamente 4 e 17 vezes superiores, respetivamente, às que são esperadas após a administração de Emtricitabina/Rilpivirina/Tenofovir alafenamida.

O tenofovir alafenamida não foi mutagénico nem clastogénico em estudos convencionais de genotoxicidade.

Apenas foram realizados estudos de carcinogenicidade e um estudo peri/pós-natal no rato com o tenofovir disoproxil fumarato, uma vez que a exposição de tenofovir é menor no rato e no ratinho após a administração de tenofovir alafenamida, em comparação com o tenofovir disoproxil fumarato. Não se demonstraram riscos especiais para o ser humano segundo estudos convencionais de potencial carcinogénico e toxicidade reprodutiva e desenvolvimento. Os estudos de toxicidade reprodutiva em ratos e coelhos não demonstraram alterações nos parâmetros de acasalamento, fertilidade, gravidez ou nos parâmetros fetais. No entanto, o tenofovir disoproxil fumarato reduziu o índice de viabilidade e o peso das crias num estudo de toxicidade peri/pós-natal com doses tóxicas maternas.

### 6. INFORMAÇÕES FARMAÇÊUTICAS

#### 6.1 Lista dos excipientes

#### Núcleo do comprimido

Celulose, microcristalina Croscarmelose sódica Estearato de magnésio Povidona (K-30) Amido de milho Lactose mono-hidratada

#### Revestimento por película

Álcool polivinílico Carbonato de cálcio Macrogol (MW 3350) Talco

#### 6.2 Incompatibilidades

Não aplicável.

#### 6.3 Prazo de validade

12 meses

Frascos de 30 comprimidos revestidos por película:

Propõe-se um prazo de validade em utilização de 60 dias após a primeira abertura do recipiente.

Frascos de 90 comprimidos revestidos por película:

Propõe-se um prazo de validade em utilização de 90 dias após a primeira abertura do recipiente.

#### 6.4 Precauções especiais de conservação

Não conservar acima de 25 °C.

#### 6.5 Natureza e conteúdo do recipiente

Embalagens de blister de OPA/alumínio/PE+dessecante+revestimento de PEAD – alumínio/PE. As tiras de blister serão colocadas numa embalagem de cartão exterior.

A embalagem de frasco de polietileno de alta densidade (PEAD) (embalagem primária) é composta por um frasco de PEAD opaco branco de abertura larga e redonda com tampa de polipropileno (PP) resistente à abertura por crianças com um revestimento de alumínio selado por indução com um dessecante.

Blister: 30 e 90 comprimidos revestidos por película.

Blister em dose unitária (BUD): 30 x 1 e 90 x 1 comprimidos revestidos por película.

Frascos: 30 e 90 comprimidos revestidos por película.

É possível que não sejam comercializadas todas as apresentações.

#### 6.6 Precauções especiais de eliminação

Qualquer medicamento não utilizado ou resíduos devem ser eliminados de acordo com as exigências locais.

### 7. TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

Viatris Limited Damastown Industrial Park Mulhuddart, Dublin 15 DUBLIN Irlanda

### 8. NÚMERO(S) DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

EU/1/25/1966/001

EU/1/25/1966/002

EU/1/25/1966/003

EU/1/25/1966/004

EU/1/25/1966/005

EU/1/25/1966/006

# 9. DATA DA PRIMEIRA AUTORIZAÇÃO/RENOVAÇÃO DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

Data da primeira autorização:

Data da última renovação:

### 10. DATA DA REVISÃO DO TEXTO

Está disponível informação pormenorizada sobre este medicamento no sítio da internet da Agência Europeia de Medicamentos <a href="https://www.ema.europa.eu">https://www.ema.europa.eu</a>.

#### ANEXO II

- A. FABRICANTE RESPONSÁVEL PELA LIBERTAÇÃO DO LOTE
- B. CONDIÇÕES OU RESTRIÇÕES RELATIVAS AO FORNECIMENTO E UTILIZAÇÃO
- C. OUTRAS CONDIÇÕES E REQUISITOS DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO
- D. CONDIÇÕES OU RESTRIÇÕES RELATIVAS À UTILIZAÇÃO SEGURA E EFICAZ DO MEDICAMENTO

### A. FABRICANTE RESPONSÁVEL PELA LIBERTAÇÃO DO LOTE

Nome e endereço do fabricante responsável pela libertação do lote

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

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

### B. CONDIÇÕES OU RESTRIÇÕES RELATIVAS AO FORNECIMENTO E UTILIZAÇÃO

Medicamento de receita médica restrita, de utilização reservada a certos meios especializados (ver anexo I: Resumo das Características do Medicamento, secção 4.2).

# C. OUTRAS CONDIÇÕES E REQUISITOS DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

• Relatórios periódicos de segurança (RPS)

Os requisitos para a apresentação de RPS para este medicamento estão estabelecidos na lista Europeia de datas de referência (lista EURD), tal como previsto nos termos do n.º 7 do artigo 107.º-C da Diretiva 2001/83/CE e quaisquer atualizações subsequentes publicadas no portal europeu de medicamentos.

# D. CONDIÇÕES OU RESTRIÇÕES RELATIVAS À UTILIZAÇÃO SEGURA E EFICAZ DO MEDICAMENTO

• Plano de gestão do risco (PGR)

O Titular da Autorização de Introdução no Mercado (AIM) deve efetuar as atividades e as intervenções de farmacovigilância requeridas e detalhadas no PGR apresentado no Módulo 1.8.2. da autorização de introdução no mercado, e quaisquer atualizações subsequentes do PGR que sejam acordadas.

Deve ser apresentado um PGR atualizado:

- A pedido da Agência Europeia de Medicamentos
- Sempre que o sistema de gestão do risco for modificado, especialmente como resultado da receção de nova informação que possa levar a alterações significativas no perfil benefício-risco ou como resultado de ter sido atingido um objetivo importante (farmacovigilância ou minimização do risco).

# ANEXO III ROTULAGEM E FOLHETO INFORMATIVO

A. ROTULAGEM

### INDICAÇÕES A INCLUIR NO ACONDICIONAMENTO SECUNDÁRIO

#### ROTULAGEM DA EMBALAGEM

#### 1. NOME DO MEDICAMENTO

Emtricitabina/Rilpivirina/Tenofovir alafenamida Viatris 200 mg/25 mg/25 mg comprimidos revestidos por película

Emtricitabina/rilpivirina/tenofovir alafenamida

### 2. DESCRIÇÃO DA(S) SUBSTÂNCIA(S) ATIVA(S)

Cada comprimido revestido por película contém 200 mg de emtricitabina, cloridrato de rilpivirina equivalente a 25 mg de rilpivirina e tenofovir alafenamida fumarato equivalente a 25 mg de tenofovir alafenamida.

#### 3 LISTA DOS EXCIPIENTES

Contém lactose (como mono-hidrato), consulte o folheto informativo para mais informação.

#### 4. FORMA FARMACÊUTICA E CONTEÚDO

Blisters:

30 comprimidos revestidos por película

90 comprimidos revestidos por película.

Blister em dose unitária (BUD):

30 x 1 comprimidos revestidos por película

90 x 1 comprimidos revestidos por película.

#### 5. MODO E VIA(S) DE ADMINISTRAÇÃO

Consultar o folheto informativo antes de utilizar.

Via oral

# 6. ADVERTÊNCIA ESPECIAL DE QUE O MEDICAMENTO DEVE SER MANTIDO FORA DA VISTA E DO ALCANCE DAS CRIANÇAS

Manter fora da vista e do alcance das crianças.

#### 7. OUTRAS ADVERTÊNCIAS ESPECIAIS, SE NECESSÁRIO

8.	PRAZO DE VALIDADE
EXP	
9.	CONDIÇÕES ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO
Não conservar acima de 25 °C.	
10.	CUIDADOS ESPECIAIS QUANTO À ELIMINAÇÃO DO MEDICAMENTO NÃO UTILIZADO OU DOS RESÍDUOS PROVENIENTES DESSE MEDICAMENTO, SE APLICÁVEL
11.	NOME E ENDEREÇO DO TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO
Viatris Limited Damastown Industrial Park Mulhuddart, Dublin 15 DUBLIN Irlanda	
12.	NÚMERO(S) DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO
EU/1/25/1966/001 EU/1/25/1966/002 EU/1/25/1966/003 EU/1/25/1966/004	
13.	NÚMERO DO LOTE
Lot	
14.	CLASSIFICAÇÃO QUANTO À DISPENSA AO PÚBLICO
15.	INSTRUÇÕES DE UTILIZAÇÃO
16.	INFORMAÇÃO EM BRAILLE
Emtricitabina/Rilpivirina/Tenofovir alafenamida Viatris	
17. IDENTIFICADOR ÚNICO – CÓDIGO DE BARRAS 2D	

Código de barras 2D com identificador único incluído.

18. IDENTIFICADOR ÚNICO - DADOS PARA LEITURA HUMANA

### INDICAÇÕES MÍNIMAS A INCLUIR NAS EMBALAGENS BLISTER OU FITAS CONTENTORAS BLISTER E BLISTER EM DOSE UNITÁRIA 1. NOME DO MEDICAMENTO Emtricitabina/Rilpivirina/Tenofovir alafenamida Viatris 200 mg/25 mg/25 mg comprimidos revestidos por película Emtricitabina/rilpivirina/tenofovir alafenamida 2. NOME DO TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO Viatris Limited **3.** PRAZO DE VALIDADE **EXP** 4. **NÚMERO DO LOTE** Lot **5. OUTROS**

Via oral

# INDICAÇÕES A INCLUIR NO ACONDICIONAMENTO SECUNDÁRIO E NO ACONDICIONAMENTO PRIMÁRIO

#### EMBALAGEM DO FRASCO E RÓTULO PRIMÁRIO

#### 1. NOME DO MEDICAMENTO

Emtricitabina/Rilpivirina/Tenofovir alafenamida Viatris 200 mg/25 mg/25 mg comprimidos revestidos por película

Emtricitabina/rilpivirina/tenofovir alafenamida

### 2. DESCRIÇÃO DA(S) SUBSTÂNCIA(S) ATIVA(S)

Cada comprimido revestido por película contém 200 mg de emtricitabina, cloridrato de rilpivirina equivalente a 25 mg de rilpivirina e tenofovir alafenamida fumarato equivalente a 25 mg de tenofovir alafenamida.

#### 3 LISTA DOS EXCIPIENTES

Contém lactose (como mono-hidrato), consulte o folheto informativo para mais informação.

#### 4. FORMA FARMACÊUTICA E CONTEÚDO

Frascos:

30 comprimidos revestidos por película.

90 comprimidos revestidos por película.

### 5. MODO E VIA(S) DE ADMINISTRAÇÃO

Consultar o folheto informativo antes de utilizar.

Via oral

# 6. ADVERTÊNCIA ESPECIAL DE QUE O MEDICAMENTO DEVE SER MANTIDO FORA DA VISTA E DO ALCANCE DAS CRIANÇAS

Manter fora da vista e do alcance das crianças.

#### 7. OUTRAS ADVERTÊNCIAS ESPECIAIS, SE NECESSÁRIO

### 8. PRAZO DE VALIDADE **EXP** [Para rótulo primário] Frascos de 30 comprimidos revestidos por película: Propõe-se um prazo de validade em utilização de 60 dias após a primeira abertura do recipiente. Frascos de 90 comprimidos revestidos por película: Propõe-se um prazo de validade em utilização de 90 dias após a primeira abertura do recipiente. 9. CONDIÇÕES ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO Não conservar acima de 25 °C. CUIDADOS ESPECIAIS QUANTO À ELIMINAÇÃO DO MEDICAMENTO NÃO 10. UTILIZADO OU DOS RESÍDUOS PROVENIENTES DESSE MEDICAMENTO, SE **APLICÁVEL** NOME E ENDERECO DO TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO **MERCADO** Viatris Limited Damastown Industrial Park Mulhuddart, Dublin 15 **DUBLIN** Irlanda 12. NÚMERO(S) DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO EU/1/25/1966/005 EU/1/25/1966/006 **13. NÚMERO DO LOTE** Lot CLASSIFICAÇÃO QUANTO À DISPENSA AO PÚBLICO 14.

# Emtricitabina/Rilpivirina/Tenofovir alafenamida Viatris.

INSTRUÇÕES DE UTILIZAÇÃO

INFORMAÇÃO EM BRAILLE

**15.** 

**16.** 

### 17. IDENTIFICADOR ÚNICO – CÓDIGO DE BARRAS 2D

Código de barras 2D com identificador único incluído.

### 18. IDENTIFICADOR ÚNICO – DADOS PARA LEITURA HUMANA

**B. FOLHETO INFORMATIVO** 

#### Folheto informativo: Informação para o utilizador

# Emtricitabina/Rilpivirina/Tenofovir alafenamida Viatris 200 mg/25 mg/25 mg comprimidos revestidos por película

Emtricitabina/Rilpivirina/Tenofovir alafenamida

# Leia com atenção todo este folheto antes de começar a tomar este medicamento, pois contém informação importante para si.

- Conserve este folheto. Pode ter necessidade de o ler novamente.
- Caso ainda tenha dúvidas, fale com o seu médico ou farmacêutico.
- Este medicamento foi receitado apenas para si. Não deve dá-lo a outros. O medicamento pode ser-lhes prejudicial mesmo que apresentem os mesmos sinais de doença.
- Se tiver quaisquer efeitos indesejáveis, incluindo possíveis efeitos indesejáveis não indicados neste folheto, fale com o seu médico ou farmacêutico. Ver secção 4.

#### O que contém este folheto:

- 1. O que é Emtricitabina/Rilpivirina/Tenofovir alafenamida Viatris e para que é utilizado
- 2. O que precisa de saber antes de tomar Emtricitabina/Rilpivirina/Tenofovir alafenamida Viatris
- 3. Como tomar Emtricitabina/Rilpivirina/Tenofovir alafenamida Viatris
- 4. Efeitos indesejáveis possíveis
- 5. Como conservar Emtricitabina/Rilpivirina/Tenofovir alafenamida Viatris
- 6. Conteúdo da embalagem e outras informações

#### 1. O que é Emtricitabina/Rilpivirina/Tenofovir alafenamida Viatris e para que é utilizado

Emtricitabina/Rilpivirina/Tenofovir alafenamida Viatris é um medicamento antiviral utilizado para o tratamento da infeção pelo **Vírus da Imunodeficiência Humana** (**VIH**). É um comprimido único que contém uma combinação de três substâncias ativas: **emtricitabina**, **rilpivirina** e **tenofovir alafenamida**. Cada uma destas substâncias ativas funciona interferindo com uma enzima chamada "transcriptase reversa", que é essencial para a multiplicação do vírus VIH-1.

Emtricitabina/Rilpivirina/Tenofovir alafenamida Viatris diminui a quantidade de VIH no seu corpo. Isto irá melhorar o seu sistema imunológico e diminuir o risco de desenvolvimento de doenças ligadas à infeção pelo VIH.

Emtricitabina/Rilpivirina/Tenofovir alafenamida Viatris é utilizado em adultos e adolescentes com 12 anos de idade ou mais, com um peso de, pelo menos, 35 kg.

# 2. O que precisa de saber antes de tomar Emtricitabina/Rilpivirina/Tenofovir alafenamida Viatris

#### Não tome Emtricitabina/Rilpivirina/Tenofovir alafenamida Viatris

- **Se tem alergia à emtricitabina, à rilpivirina, ao tenofovir alafenamida** ou a qualquer outro componente deste medicamento (indicados na secção 6).
- Se estiver atualmente a tomar qualquer um destes medicamentos:
  - **carbamazepina, oxcarbazepina, fenobarbital e fenitoína** (utilizados para tratar a epilepsia e evitar convulsões)
  - **rifabutina, rifampicina e rifapentina** (utilizados para tratar algumas infeções causadas por bactérias, como a tuberculose)
  - omeprazol, dexlansoprazol, lansoprazol, rabeprazol, pantoprazol e esomeprazol (utilizados para evitar e tratar úlceras gástricas (estômago), azia e refluxo de ácido)

- dexametasona (medicamento corticosteroide utilizado para tratar inflamação e suprimir o sistema imunológico) quando tomado oralmente ou por injeção (exceto como tratamento de dose única)
- **produtos que contenham hipericão** (*Hypericum perforatum*) (um produto à base de plantas para tratar a depressão e ansiedade)
- → Se estas situações se aplicarem a si, não tome Emtricitabina/Rilpivirina/Tenofovir alafenamida Viatris e informe imediatamente o seu médico.

#### Advertências e precauções

Tem necessariamente de permanecer sob vigilância do seu médico enquanto estiver a tomar Emtricitabina/Rilpivirina/Tenofovir alafenamida Viatris.

Este medicamento não é uma cura para a infeção pelo VIH. Enquanto tomar Emtricitabina/Rilpivirina/Tenofovir alafenamida Viatris, pode desenvolver na mesma infeções ou outras doenças associadas com a infeção pelo VIH.

#### Fale com o seu médico antes de tomar Emtricitabina/Rilpivirina/Tenofovir alafenamida Viatris:

- Se tem problemas no fígado ou antecedentes de doença do fígado, incluindo hepatite. Os doentes com doença no fígado, incluindo hepatite B ou C crónica, que estejam a ser tratados com medicamentos antirretrovirais, apresentam um risco superior de sofrerem complicações graves e potencialmente fatais ao nível do fígado. Se tem hepatite B, o seu médico irá considerar cuidadosamente o melhor tratamento para si.
- **Se tem infeção pelo vírus da hepatite B.** Os problemas do fígado podem piorar depois de parar de tomar Emtricitabina/Rilpivirina/Tenofovir alafenamida Viatris. É importante que não pare de tomar este medicamento sem falar antes com o seu médico: ver secção 3, *Não pare de tomar Emtricitabina/Rilpivirina/Tenofovir alafenamida Viatris*.
- Se estiver a tomar quaisquer medicamentos que possam causar um batimento cardíaco irregular potencialmente fatal (*Torsades de Pointes*).
- Se teve doença renal ou se as análises revelaram problemas nos seus rins. O seu médico pode pedir-lhe para efetuar análises ao sangue para monitorizar o funcionamento dos seus rins no início e durante o tratamento com Emtricitabina/Rilpivirina/Tenofovir alafenamida Viatris.

#### Enquanto estiver a tomar Emtricitabina/Rilpivirina/Tenofovir alafenamida Viatris

Assim que começar a tomar Emtricitabina/Rilpivirina/Tenofovir alafenamida Viatris, fique atento a:

- Sinais de inflamação ou infeção
- Dores nas articulações, rigidez ou problemas nos ossos
- → Se observar quaisquer destes sintomas, informe o seu médico imediatamente. Para obter mais informações, consulte a secção 4, *Efeitos indesejáveis possíveis*.

Existe a possibilidade de vir a ter problemas nos rins se tomar este medicamento durante um longo período de tempo (ver *Advertências e precauções*).

#### Crianças e adolescentes

**Não dê este medicamento a crianças com 11 anos de idade ou menos ou com um peso inferior a 35 kg.** A utilização de Emtricitabina/Rilpivirina/Tenofovir alafenamida Viatris em crianças com 11 anos ou menos ou com um peso inferior a 35 kg ainda não foi estudada.

#### Outros medicamentos e Emtricitabina/Rilpivirina/Tenofovir alafenamida Viatris

Informe o seu médico ou farmacêutico se estiver a tomar, tiver tomado recentemente, ou se vier a tomar outros medicamentos. Emtricitabina/Rilpivirina/Tenofovir alafenamida Viatris pode interferir com outros medicamentos. Como resultado, as quantidades de

Emtricitabina/Rilpivirina/Tenofovir alafenamida ou dos outros medicamentos no seu sangue podem ser afetadas. Isto pode fazer com que os seus medicamentos parem de funcionar apropriadamente ou piorar quaisquer efeitos indesejáveis. Em alguns casos, o seu médico pode precisar de ajustar a sua dose ou verificar os níveis dos medicamentos no seu sangue.

## Medicamentos que nunca podem ser tomados com Emtricitabina/Rilpivirina/Tenofovir alafenamida Viatris:

- **carbamazepina, oxcarbazepina, fenobarbital e fenitoína** (utilizados para tratar a epilepsia e evitar convulsões)
- **rifabutina, rifampicina e rifapentina** (utilizados para tratar algumas infeções causadas por bactérias, como a tuberculose)
- **omeprazol, dexlansoprazol, lansoprazol, rabeprazol, pantoprazol e esomeprazol** (utilizados para evitar e tratar úlceras gástricas, azia e refluxo de ácido)
- dexametasona (medicamento corticosteroide utilizado para tratar a inflamação e suprimir o sistema imunológico) quando tomado oralmente ou por injeção (exceto como tratamento de dose única)
- **produtos que contenham hipericão** (*Hypericum perforatum*) (um produto à base de plantas utilizado para tratar a depressão e ansiedade)
- → Se estiver a tomar qualquer um destes medicamentos, não tome Emtricitabina/Rilpivirina/Tenofovir alafenamida Viatris e informe o seu médico imediatamente.

#### Outros tipos de medicamentos:

Fale com o seu médico se estiver a tomar:

- Quaisquer medicamentos utilizados para o tratamento do VIH
- Quaisquer medicamentos que contenham:
  - tenofovir alafenamida
  - tenofovir disoproxil
  - lamivudina
  - adefovir dipivoxil
- Antibióticos utilizados para tratar infeções causadas por bactérias contendo:
  - claritromicina
  - eritromicina

Estes medicamentos podem aumentar a quantidade de rilpivirina e tenofovir alafenamida (componentes de Emtricitabina/Rilpivirina/Tenofovir alafenamida Viatris) no sangue. O seu médico irá prescrever-lhe um medicamento diferente.

- Medicamentos antifúngicos utilizados para tratar infeções fúngicas:
  - cetoconazol
  - fluconazol
  - itraconazol
  - posaconazol
  - voriconazol

Estes medicamentos podem aumentar a quantidade de rilpivirina e tenofovir alafenamida (componentes de Emtricitabina/Rilpivirina/Tenofovir alafenamida Viatris) no sangue. O seu médico irá prescrever-lhe um medicamento diferente.

- Medicamentos para úlceras gástricas, azia ou refluxo de ácido, tais como:
  - **antiácidos** (hidróxido de alumínio/magnésio ou carbonato de cálcio)
  - antagonistas H<sub>2</sub> (famotidina, cimetidina, nizatidina ou ranitidina)

Estes medicamentos podem reduzir a quantidade de rilpivirina (um componente de Emtricitabina/Rilpivirina/Tenofovir alafenamida Viatris) no sangue. Se estiver a tomar um destes medicamentos, o seu médico irá prescrever-lhe um medicamento diferente ou recomendar-lhe a forma e o momento de tomar esse medicamento:

- Se estiver a tomar um antiácido, tome-o pelo menos 2 horas antes ou pelo menos 4 horas depois de Emtricitabina/Rilpivirina/Tenofovir alafenamida Viatris.
- **Se estiver a tomar um antagonista H**<sub>2</sub>, tome-o pelo menos 12 horas antes ou pelo menos 4 horas depois de Emtricitabina/Rilpivirina/Tenofovir alafenamida Viatris. Os antagonistas H<sub>2</sub> só podem ser tomados uma vez por dia, se estiver a tomar Emtricitabina/Rilpivirina/Tenofovir alafenamida Viatris. Os antagonistas H<sub>2</sub> não devem ser tomados num regime de duas vezes por dia. Fale com o seu médico sobre um regime alternativo (consulte *Como tomar Emtricitabina/Rilpivirina/Tenofovir alafenamida Viatris*).
- Ciclosporina, um medicamento utilizado para reduzir a resposta do sistema imunitário do corpo:
   Este medicamento pode aumentar a quantidade de rilpivirina e tenofovir alafenamida (componentes de Emtricitabina/Rilpivirina/Tenofovir alafenamida Viatris) no sangue. O seu
- **Metadona,** um medicamento utilizado para tratar a dependência de opiáceos, uma vez que o seu médico poderá necessitar de alterar a dose de metadona.
- **Etexilato de dabigatrano,** um medicamento utilizado para tratar doenças cardíacas, uma vez que o seu médico poderá necessitar de monitorizar os níveis deste medicamento no sangue.
- → Informe o seu médico se estiver a tomar qualquer um destes medicamentos. Não pare o seu tratamento sem contactar o seu médico.

#### Gravidez e amamentação

- Se está grávida ou a amamentar, se pensa estar grávida ou planeia engravidar, consulte o seu médico antes de tomar este medicamento.
- **Utilize um método contracetivo eficaz** enquanto estiver a tomar Emtricitabina/Rilpivirina/Tenofovir alafenamida Viatris.

médico irá dar-lhe um medicamento diferente.

Se estiver grávida, consulte o seu médico ou farmacêutico antes de tomar qualquer medicamento.

Se tomou Emtricitabina/Rilpivirina/Tenofovir alafenamida Viatris durante a gravidez, o seu médico pode pedir-lhe para efetuar análises ao sangue e outros testes de diagnóstico regulares para monitorizar o desenvolvimento da sua criança. Nas crianças cujas mães tomaram inibidores nucleosídeos da transcriptase reversa (INTR) durante a gravidez, o benefício da menor possibilidade de infeção pelo VIH foi superior ao risco de sofrerem efeitos indesejáveis.

Não amamente durante o tratamento com Emtricitabina/Rilpivirina/Tenofovir alafenamida Viatris. Isto deve-se ao facto de algumas das substâncias ativas deste medicamento serem excretadas no leite humano.

A amamentação não é recomendada em mulheres que vivem com VIH, uma vez que a infeção pelo VIH pode ser transmitida ao bebé através do leite materno.

Se estiver a amamentar ou planeia vir a amamentar, deve falar com o seu médico o mais rapidamente possível.

#### Condução de veículos e utilização de máquinas

Não conduza nem utilize máquinas se se sentir cansado, sonolento ou com tonturas depois de tomar este medicamento.

#### Emtricitabina/Rilpivirina/Tenofovir alafenamida Viatris contém lactose e sódio

Se foi informado pelo seu médico de que tem intolerância a alguns açúcares, contacte-o antes de tomar este medicamento.

Este medicamento contém menos do que 1 mmol (23 mg) de sódio por comprimido ou seja, é praticamente "isento de sódio".

→ Se qualquer uma destas situações se aplicar a si, fale com o seu médico antes de tomar Emtricitabina/Rilpivirina/Tenofovir alafenamida Viatris.

#### 3. Como tomar Emtricitabina/Rilpivirina/Tenofovir alafenamida Viatris

Tome este medicamento exatamente como indicado pelo seu médico. Fale com o seu médico ou farmacêutico se tiver dúvidas.

#### A dose recomendada é:

Adultos: um comprimido por dia com alimentos

Adolescentes com 12 anos ou mais de idade, que pesem, pelo menos, 35 kg: um comprimido por dia com alimentos

É importante tomar Emtricitabina/Rilpivirina/Tenofovir alafenamida Viatris com alimentos para obter os níveis certos de substância ativa no seu corpo. Uma bebida nutricional apenas não substitui alimentos.

Devido ao sabor amargo, recomenda-se não mastigar, esmagar ou dividir o comprimido.

**Se estiver a tomar um antiácido**, como o hidróxido de alumínio/magnésio ou carbonato de cálcio, tome-o pelo menos 2 horas antes ou pelo menos 4 horas depois de Emtricitabina/Rilpivirina/Tenofovir alafenamida Viatris.

**Se estiver a tomar um antagonista H**<sub>2</sub> como famotidina, cimetidina, nizatidina ou ranitidina, tome-o pelo menos 12 horas antes ou pelo menos 4 horas depois de Emtricitabina/Rilpivirina/Tenofovir alafenamida Viatris. Os antagonistas H<sub>2</sub> só podem ser tomados uma vez por dia, se estiver a tomar Emtricitabina/Rilpivirina/Tenofovir alafenamida Viatris. Os antagonistas H<sub>2</sub> não devem ser tomados duas vezes por dia. Fale com o seu médico sobre um regime alternativo.

**Se estiver a fazer diálise,** tome a sua dose diária de Emtricitabina/Rilpivirina/Tenofovir alafenamida Viatris após terminar a diálise.

#### Se tomar mais Emtricitabina/Rilpivirina/Tenofovir alafenamida Viatris do que deveria

Se acidentalmente tomar mais do que a dose recomendada de Emtricitabina/Rilpivirina/Tenofovir alafenamida Viatris, pode estar em maior risco de ter efeitos indesejáveis possíveis com este medicamento (ver secção 4, *Efeitos indesejáveis possíveis*).

Entre imediatamente em contacto com o seu médico ou aconselhe-se junto do serviço de urgência mais próximo. Mantenha ou guarde o frasco de comprimidos consigo para que facilmente possa descrever o que tomou.

#### Caso se tenha esquecido de tomar Emtricitabina/Rilpivirina/Tenofovir alafenamida Viatris

É importante que não falhe nenhuma dose de Emtricitabina/Rilpivirina/Tenofovir alafenamida Viatris.

Caso se tenha esquecido de tomar uma dose:

- Caso se aperceba no período de 12 horas após a hora em que habitualmente toma Emtricitabina/Rilpivirina/Tenofovir alafenamida Viatris, deve necessariamente tomar o comprimido o mais rapidamente possível. Tome sempre o comprimido com alimentos. Depois tome a sua dose seguinte como é habitual.
- Caso se aperceba 12 horas ou mais após a hora em que habitualmente toma Emtricitabina/Rilpivirina/Tenofovir alafenamida Viatris, não tome a dose que falhou. Espere e tome a dose seguinte com alimentos na hora habitual.

Se vomitar em menos de 4 horas após a toma de Emtricitabina/Rilpivirina/Tenofovir alafenamida Viatris, tome outro comprimido com alimentos. Se vomitar mais de 4 horas após a toma de Emtricitabina/Rilpivirina/Tenofovir alafenamida Viatris, não necessita de tomar outro comprimido até ao seu próximo comprimido de acordo com o esquema habitual.

#### Não pare de tomar Emtricitabina/Rilpivirina/Tenofovir alafenamida Viatris

Não pare de tomar Emtricitabina/Rilpivirina/Tenofovir alafenamida Viatris sem falar antes com o seu médico. A interrupção do tratamento com este medicamento pode afetar gravemente a sua resposta a um tratamento futuro. Se o tratamento com este medicamento for interrompido por qualquer razão, fale com o seu médico antes de voltar a tomar os comprimidos de Emtricitabina/Rilpivirina/Tenofovir alafenamida Viatris.

Quando a quantidade de Emtricitabina/Rilpivirina/Tenofovir alafenamida Viatris começar a diminuir, obtenha mais junto do seu médico ou farmacêutico. É muito importante que o faça porque a quantidade de vírus pode começar a aumentar se o medicamento for interrompido, mesmo por um curto período de tempo. A doença pode então tornar-se mais difícil de tratar.

Se tiver infeção por VIH e hepatite B, é particularmente importante não parar o tratamento com Emtricitabina/Rilpivirina/Tenofovir alafenamida Viatris sem previamente consultar o seu médico. Pode necessitar de análises ao sangue durante vários meses após interrupção do tratamento. Em alguns doentes com doença hepática (do fígado) avançada ou cirrose, a interrupção do tratamento não é recomendada, uma vez que pode levar a um agravamento da sua hepatite, que pode ser potencialmente fatal.

→ Informe imediatamente o seu médico se surgirem quaisquer sintomas novos ou pouco habituais após parar o tratamento, particularmente sintomas que associaria à sua hepatite B.

Caso ainda tenha dúvidas sobre a utilização deste medicamento, fale com o seu médico ou farmacêutico.

#### 4. Efeitos indesejáveis possíveis

Como todos os medicamentos, este medicamento pode causar efeitos indesejáveis, embora estes não se manifestem em todas as pessoas.

#### Efeitos indesejáveis possíveis: informe o seu médico imediatamente

- Quaisquer sinais de inflamação ou infeção. Em alguns doentes com infeção pelo VIH avançada (SIDA) e antecedentes de infeções oportunistas (infeções que ocorrem em pessoas com um sistema imunológico fraco), podem ocorrer sinais e sintomas de inflamação de infeções prévias logo após iniciar o tratamento do VIH. Pensa-se que estes sintomas são devidos a uma melhoria na resposta imunológica do corpo, permitindo que o corpo lute contra infeções que podem estar presentes sem sintomas óbvios.
- Também podem ocorrer **imunodeficiências**, quando o sistema imunitário ataca os tecidos saudáveis do corpo, após tomar medicamentos para a sua infeção pelo VIH. As imunodeficiências podem ocorrer muitos meses depois do início do tratamento. Esteja atento a quaisquer sintomas de infeção ou outros sintomas, como:
  - fraqueza muscular
  - fraqueza que começa nas mãos e nos pés e que progride para o tronco
  - palpitações, tremores ou hiperatividade.
- → Se observar estes ou quaisquer outros sintomas de inflamação ou infeção, informe o seu médico imediatamente.

#### Efeitos indesejáveis muito frequentes

(podem afetar mais de 1 em cada 10 pessoas)

- dificuldade em adormecer (insónia)
- dores de cabeça
- tonturas
- sensação de mal-estar geral (náuseas)

#### As análises podem ainda revelar:

- Níveis aumentados de colesterol e/ou amilase pancreática (uma enzima digestiva) no sangue
- níveis aumentados de enzimas hepáticas no sangue

#### Efeitos indesejáveis frequentes

(podem afetar até 1 em cada 10 pessoas)

- apetite diminuído
- depressão
- sonhos anormais
- perturbações do sono
- humor depressivo
- sonolência
- cansaço
- dores no estômago ou desconforto
- má disposição (*vómitos*)
- sentir-se inchado
- boca seca
- gases (flatulência)
- diarreia
- erupção cutânea

#### As análises podem ainda revelar:

- baixa contagem de glóbulos brancos (uma contagem reduzida de glóbulos brancos pode deixá-lo mais suscetível a infeção)
- contagem baixa de plaquetas (um tipo de célula sanguínea envolvida na coagulação do sangue)
- redução da hemoglobina no sangue
- aumento dos ácidos gordos (triglicéridos), bilirrubina ou lipase no sangue

#### Efeitos indesejáveis pouco frequentes

(podem afetar até 1 em cada 100 pessoas)

- sinais ou sintomas de inflamação ou infeção
- baixa contagem de glóbulos vermelhos (anemia)
- reações cutâneas graves incluindo erupções acompanhadas por febre, inchaço e problemas de fígado
- problemas digestivos que podem resultar em desconforto após as refeições
- inchaço da face, lábios, língua ou garganta (angioedema)
- comichão (prurido)
- urticária
- dor nas articulações (artralgia)

#### → Se qualquer um dos efeitos indesejáveis se agravar informe o seu médico.

### Outros efeitos indesejáveis que podem ser observados durante o tratamento do VIH

A frequência dos efeitos indesejáveis seguintes é desconhecida (a frequência não pode ser calculada a partir dos dados disponíveis).

- Problemas nos ossos. Alguns doentes tratados com associações de medicamentos antirretrovirais tais como Emtricitabina/Rilpivirina/Tenofovir alafenamida Viatris, podem desenvolver uma doença óssea chamada osteonecrose (morte do tecido ósseo causada pela perda da irrigação de sangue no osso). Tomar este tipo de medicamentos durante um período prolongado, tomar corticosteroides, consumir bebidas alcoólicas, ter um sistema imunológico muito fraco e ter excesso de peso, podem ser alguns dos muitos fatores de risco para o desenvolvimento desta doenca. Os sinais de osteonecrose são:
  - rigidez das articulações
  - dores nas articulações (especialmente na anca, joelho e ombro)
  - dificuldade em se movimentar

#### → Se observar qualquer um destes sintomas, informe o seu médico.

Durante a terapêutica para o VIH pode ocorrer um aumento do peso e dos níveis de lípidos e glucose no sangue. Estas ocorrências estão parcialmente relacionadas com a melhoria do estado de saúde e do estilo de vida e, por vezes, no caso dos lípidos no sangue, com os próprios medicamentos para o VIH. O seu médico irá realizar testes para despistar estas alterações.

#### Comunicação de efeitos indesejáveis

Se tiver quaisquer efeitos indesejáveis, incluindo possíveis efeitos indesejáveis não indicados neste folheto, fale com o seu médico ou farmacêutico. Também poderá comunicar efeitos indesejáveis diretamente através do sistema nacional de notificação mencionado no <u>Apêndice V</u>. Ao comunicar efeitos indesejáveis, estará a ajudar a fornecer mais informações sobre a segurança deste medicamento.

#### 5. Como conservar Emtricitabina/Rilpivirina/Tenofovir alafenamida Viatris

Manter este medicamento fora da vista e do alcance das crianças.

Não utilize este medicamento após o prazo de validade impresso na embalagem exterior e no frasco, após {EXP}. O prazo de validade corresponde ao último dia do mês indicado.

Não conservar acima de 25 °C.

Não deite fora quaisquer medicamentos na canalização ou no lixo doméstico. Pergunte ao seu farmacêutico como deitar fora os medicamentos que já não utiliza. Estas medidas ajudarão a proteger o ambiente.

#### 6. Conteúdo da embalagem e outras informações

#### Qual a composição de Emtricitabina/Rilpivirina/Tenofovir alafenamida Viatris

- As substâncias ativas são Emtricitabina/Rilpivirina/Tenofovir alafenamida
- Os outros excipientes são croscarmelose sódica, estearato de magnésio, povidona (K-30), amido de milho, lactose mono-hidrata, álcool polivinílico, carbonato de cálcio, macrogol (MW 3350), talco e celulose, microcristalina

# Qual o aspeto de Emtricitabina/Rilpivirina/Tenofovir alafenamida Viatris e conteúdo da embalagem

Comprimido revestido por película, de cor branca a esbranquiçada, em forma de cápsula, biconvexo, com as dimensões 15 mm x 7 mm, gravado com "T7" num lado do comprimido e no outro lado em branco.

Emtricitabina/Rilpivirina/Tenofovir alafenamida Viatris é fornecido em emblagens de blister de 30 e 90 comprimidos revestidos por película e de blister em dose unitária (BUD) de 30 x 1 e 90 x 1 comprimidos revestidos por película.

Emtricitabina/Rilpivirina/Tenofovir alafenamida Viatris apresenta-se em embalagens contendo 30 e 90 comprimidos revestidos a película. Cada frasco contém um dessecante de sílica gel que deve ser mantido dentro do frasco para ajudar a proteger os seus comprimidos. O dessecante de sílica gel está contido numa saqueta ou recipiente separado e não deve ser engolido.

É possível que não sejam comercializadas todas as apresentações.

#### Titular da Autorização de Introdução no Mercado

Viatris Limited Damastown Industrial Park Mulhuddart, Dublin 15 DUBLIN Irlanda

#### **Fabricante**

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

Mylan Germany GmbH

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

Alemanha

Para quaisquer informações sobre este medicamento, queira contactar o representante local do Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Lietuva

België/Belgique/Belgien

Viatris UAB

Tél/Tel: + 32 (0)2 658 61 00 Tel: +370 5 205 1288

България

Майлан ЕООД Viatris

Тел.: +359 2 44 55 400 Tél/Tel: + 32 (0)2 658 61 00

(Belgique/Belgien)

Luxembourg/Luxemburg

Česká republika

Viatris CZ s.r.o.

Tel: + 420 222 004 400

**Danmark** 

Viatris ApS

Tlf.: +45 28 11 69 32

**Deutschland** 

Viatris Healthcare GmbH Tel: + 49 800 0700 800

**Eesti** 

Viatris OÜ

Tel: + 372 6363 052

Ελλάδα

Viatris Hellas Ltd

Τηλ: +30 2100 100 002

España

Viatris Pharmaceuticals, S.L.

Tel: + 34 900 102 712

**France** 

Viatris Santé

Tél: + 33 4 37 25 75 00

Hrvatska

Viatris Hrvatska d.o.o.

Tel: +385 1 23 50 599

**Ireland** 

Viatris Limited

Tel: +353 1 8711600

Ísland

Icepharma hf.

Sími: +354 540 8000

Italia

Viatris Italia S.r.l.

Tel: + 39 (0) 2 612 46921

Κύπρος

CPO Pharmaceuticals Ltd

Τηλ: +357 22863100

Latvija

Viatris SIA

Tel: +371 676 055 80

Magyarország

Viatris Healthcare Kft.

Tel.: + 36 1 465 2100

Malta

V.J. Salomone Pharma Ltd

Tel: + 356 21 22 01 74

**Nederland** 

Mylan BV

Tel: + 31 (0) 20 426 3300

Norge

Viatris AS

Tlf: + 47 66 75 33 00

Österreich

Viatris Austria GmbH

Tel: + 43 1 86390

Polska

Viatris Healthcare Sp. z o.o.

Tel.: + 48 22 546 64 00

**Portugal** 

Mylan, Lda.

Tel: + 351 214 127 200

România

**BGP Products SRL** 

Tel: + 40 372 579 000

Slovenija

Viatris d.o.o.

Tel: + 386 1 23 63 180

Slovenská republika

Viatris Slovakia s.r.o.

Tel: +421 2 32 199 100

Suomi/Finland

Viatris Oy

Puh/Tel: +358 20 720 9555

**Sverige** 

Viatris AB

Tel: +46 (0) 8 630 19 00

Este folheto foi revisto pela última vez em.

Está disponível informação pormenorizada sobre este medicamento no sítio da internet da Agência

Europeia de Medicamentos: https://www.ema.europa.eu