

MONOGRAPHIE DE PRODUIT

^{Pr} **pms-EMTRICITABINE-TENOFOVIR**

Comprimés d'emtricitabine et de ténofovir

200 mg / 300 mg
(Emtricitabine / fumarate de ténofovir disoproxil)

Norme maison

Agent antirétroviral

PHARMASCIENCE INC.
6111 Avenue Royalmount, Suite 100
Montréal, Canada
H4P 2T4

Date de rédaction :
26 novembre 2020

www.pharmascience.com

Numéro de contrôle de la présentation : 245065

Table des matières

PARTIE I : RENSEIGNEMENTS POUR LE PROFESSIONNEL DE LA SANTÉ	3
RENSEIGNEMENTS SOMMAIRES SUR LE PRODUIT	3
INDICATIONS ET UTILISATION CLINIQUE	3
CONTRE-INDICATIONS	5
MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS	5
EFFETS INDÉSIRABLES	15
INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES	24
POSOLOGIE ET ADMINISTRATION.....	38
SURDOSAGE	41
MODE D’ACTION ET PHARMACOLOGIE CLINIQUE	42
ENTREPOSAGE ET STABILITÉ	44
INSTRUCTIONS PARTICULIÈRES DE MANIPULATION	44
FORMES POSOLOGIQUES, COMPOSITION ET CONDITIONNEMENT	45
PARTIE II : RENSEIGNEMENTS SCIENTIFIQUES	46
RENSEIGNEMENTS PHARMACEUTIQUES	46
ESSAIS CLINIQUES	48
VIROLOGIE (MICROBIOLOGIE)	60
TOXICOLOGIE NON CLINIQUE.....	64
RÉFÉRENCES	67
PARTIE III : RENSEIGNEMENTS POUR LE CONSOMMATEUR	68

Pr **pms-EMTRICITABINE-TENOFOVIR**

Comprimés d'emtricitabine et de ténofovir, norme maison

200 mg / 300 mg
(Emtricitabine/fumarate de ténofovir disoproxil)

PARTIE I : RENSEIGNEMENTS POUR LE PROFESSIONNEL DE LA SANTÉ

RENSEIGNEMENTS SOMMAIRES SUR LE PRODUIT

Voie d'administration	Forme posologique et concentration	Ingrédients non médicinaux
Orale	Comprimé d'emtricitabine 200 mg/fumarate de ténofovir disoproxil 300 mg	Cellulose microcristalline, dioxyde de titanium, FD&C bleu no. 2 sur substrat d'aluminium, glycolate d'amidon sodique, hydroxypropyl cellulose, hypromellose, lactose monohydraté, stéarate de magnésium, et triacétin.

Les comprimés de pms-EMTRICITABINE-TENOFOVIR contiennent une association en doses fixes d'emtricitabine et de fumarate de ténofovir disoproxil (ténofovir DF).

INDICATIONS ET UTILISATION CLINIQUE

Traitement de l'infection par le VIH-1

pms-EMTRICITABINE-TENOFOVIR est indiqué, en association avec d'autres antirétroviraux (tels que des inhibiteurs non nucléosidiques de la transcriptase inverse ou des inhibiteurs de protéase) pour le traitement de l'infection par le VIH-1 chez les adultes.

Renseignements importants supplémentaires concernant l'utilisation du pms-EMTRICITABINE-TENOFOVIR pour le traitement de l'infection par VIH-1 :

- Il n'est pas recommandé d'utiliser pms-EMTRICITABINE-TENOFOVIR comme composant d'un schéma posologique à trois inhibiteurs nucléosidiques.
- pms-EMTRICITABINE-TENOFOVIR ne doit pas être coadministré avec des produits contenant l'emtricitabine, le ténofovir DF, le ténofovir alafénamide, l'éfavirenz, le rilpivirine, le cobicistat, l'elvitegravir ou la lamivudine (voir MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS).

- Dans le cas des patients ayant déjà suivi un traitement, l'utilisation de pms-EMTRICITABINE-TENOFOVIR doit être basée sur les tests en laboratoire et les antécédents thérapeutiques (voir VIROLOGIE).

Prophylaxie pré-exposition de l'infection par le VIH-1

pms-EMTRICITABINE-TENOFOVIR est indiqué en association avec des pratiques sexuelles plus sûres dans le cadre d'une prophylaxie pré-exposition afin de réduire le risque d'infection par le HIV-1 lors de rapports sexuels d'adultes exposés à un risque important.

Lorsque l'administration de pms-EMTRICITABINE-TENOFOVIR est envisagée dans le cadre d'une prophylaxie pré-exposition, les facteurs suivants peuvent aider à identifier les personnes exposées à un risque important :

- le patient a un ou plusieurs partenaires infectés par le VIH-1 ou
- le patient a une activité sexuelle dans un environnement ou un milieu social où la prévalence est élevée et remplit une ou plusieurs des conditions suivantes :
 - utilisation non systématique ou absence d'utilisation de préservatif;
 - diagnostic d'infections transmises sexuellement;
 - échange de relations sexuelles contre des biens (tels que de l'argent, de la nourriture, un abri ou de la drogue);
 - usage de drogues illicites ou dépendance à l'alcool;
 - incarcération;
 - partenaire(s) dont le statut sérologique pour le VIH-1 est inconnu mais qui remplit (ou remplissent) n'importe laquelle des conditions ci-dessus.

Lors de la prescription de pms-EMTRICITABINE-TENOFOVIR en prophylaxie pré-exposition, les fournisseurs de soins de santé doivent :

- prescrire pms-EMTRICITABINE-TENOFOVIR dans le cadre d'une stratégie préventive globale car ce produit n'est pas toujours efficace pour éviter d'être infecté par le VIH-1 (voir MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS);
- conseiller à toutes les personnes non infectées de suivre strictement le schéma posologique recommandé pour pms-EMTRICITABINE-TENOFOVIR car l'efficacité de ce produit pour réduire le risque d'infection par le VIH-1 s'est avérée fortement corrélée avec cette observance comme l'ont démontré les taux de médicaments mesurables lors d'essais cliniques (voir MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS);
- confirmer que le test du VIH-1 est négatif juste avant de commencer la prise de pms-EMTRICITABINE-TENOFOVIR en prophylaxie pré-exposition. En présence de symptômes cliniques caractéristiques d'une infection virale aiguë et d'une exposition récente (< 1 mois) soupçonnée, il faut retarder la prophylaxie pré-exposition d'au moins un mois et de reconfirmer le statut sérologique pour le VIH-1 ou utiliser un test homologué par Santé Canada pour faciliter le diagnostic d'infection par le VIH-1, notamment l'infection aiguë ou primaire par le VIH-1 (voir MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS) et

- procéder à des tests de dépistage d'une infection par le VIH-1 au moins une fois tous les 3 mois lors de la prise de pms-EMTRICITABINE-TENOFOVIR en prophylaxie pré-exposition.

Cette indication est fondée sur des essais cliniques portant sur des hommes qui ont des relations sexuelles avec des hommes (HSH) et qui présentent un risque important d'infection par le VIH-1 ainsi que sur des couples hétérosexuels sérodifférents (voir ESSAIS CLINIQUES).

Gériatrie (> 65 ans)

Le nombre de sujets de 65 ans et plus participant aux études cliniques portant sur l'emtricitabine/ténofovir DF, l'emtricitabine, ou le ténofovir DF était insuffisant pour déterminer si leur réponse au traitement est différente de celle des sujets plus jeunes.

Pédiatrie (< 18 ans)

L'innocuité et l'efficacité chez les patients pédiatriques n'ont pas été établies.

CONTRE-INDICATIONS

pms-EMTRICITABINE-TENOFOVIR est contre-indiqué pour les patients ayant déjà présenté une hypersensibilité à l'un des composants du produit. Pour une liste complète, veuillez vous reporter à la section FORMES POSOLOGIQUES, COMPOSITION ET EMBALLAGE de la monographie.

L'utilisation de pms-EMTRICITABINE-TENOFOVIR en prophylaxie préexposition est contre-indiquée chez les personnes dont le statut sérologique pour le VIH-1 est inconnu ou positif.

MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS

Mises en garde et précautions importantes

- **Acidose lactique et hépatomégalie grave avec stéatose**

Des cas d'acidose lactique et d'hépatomégalie grave avec stéatose, y compris des cas fatals, ont été liés à l'emploi d'analogues nucléosidiques, y compris le ténofovir DF, un composant de pms-EMTRICITABINE-TENOFOVIR, seuls ou en association avec d'autres antirétroviraux (voir MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS).

- **Aggravation de l'hépatite B post-traitement**

pms-EMTRICITABINE-TENOFOVIR n'est pas approuvé pour le traitement de l'infection chronique par le virus de l'hépatite B (VHB) et l'innocuité et l'efficacité de l'emtricitabine/ténofovir DF n'ont pas été établies chez les patients co-infectés par le VHB et le VIH. On a observé une exacerbation aiguë de l'hépatite B chez certains patients co-infectés par

le VHB et le VIH qui ont interrompu le traitement par l'emtricitabine/ténofovir DF. La fonction hépatique des patients infectés par le VHB et qui interrompent la prise de pms-EMTRICITABINE-TENOFOVIR doit faire l'objet d'un suivi clinique et biochimique étroit pendant au moins plusieurs mois. Le cas échéant, il pourrait avoir lieu d'instaurer un traitement anti-hépatite B (voir MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS).

- **Néphrotoxicité**

Des cas d'atteinte rénale, y compris des cas d'insuffisance rénale aiguë et de syndrome de Fanconi (lésion tubulaire rénale avec hypophosphatémie grave) ont été associés à l'emploi de l'emtricitabine/ténofovir DF en pratique clinique (voir MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS).

- **Risque de pharmacorésistance liée à l'emploi de pms-EMTRICITABINE-TENOFOVIR en prophylaxie pré-exposition dans le cas d'une infection précoce par le VIH-1 non diagnostiquée**

pms-EMTRICITABINE-TENOFOVIR, administré en prophylaxie pré-exposition, ne doit être prescrit qu'à des personnes confirmées séronégatives au VIH juste avant la prise initiale et qui subissent de tels tests de confirmation périodiquement (au moins tous les 3 mois) au cours de la prise du produit. Des variants du VIH-1 présentant une pharmacorésistance ont été identifiés lors de l'emploi d'emtricitabine/ténofovir DF en prophylaxie pré-exposition suite à une infection aiguë par le VIH-1 non détectée. Ne pas commencer pms-EMTRICITABINE-TENOFOVIR en prophylaxie pré-exposition en présence de signes ou de symptômes d'infection aiguë par le VIH à moins que le statut infectieux négatif soit confirmé (voir MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS).

Généralités

pms-EMTRICITABINE-TENOFOVIR ne doit être utilisé qu'en association avec d'autres agents antirétroviraux pour le traitement de patients infectés par le VIH-1.

pms-EMTRICITABINE-TENOFOVIR est une association en doses fixes d'emtricitabine et de ténofovir DF. pms-EMTRICITABINE-TENOFOVIR ne doit pas être coadministré avec d'autres produits contenant du ténofovir DF ou de l'emtricitabine, ou avec des médicaments contenant du ténofovir alafénamide. En raison des similarités entre l'emtricitabine et la lamivudine, pms-EMTRICITABINE-TENOFOVIR ne doit pas être co-administré avec d'autres médicaments qui contiennent de la lamivudine.

pms-EMTRICITABINE-TENOFOVIR ne doit pas être administré avec l'adéfovir dipivoxil.

Des études cliniques menées chez des patients infectés par le VIH ont montré que certains schémas posologiques qui contiennent seulement trois inhibiteurs nucléosidiques de la transcriptase inverse (INTI) sont en général moins efficaces que les schémas posologiques à trois médicaments contenant deux INTI en association avec soit un inhibiteur non nucléosidique de la transcriptase inverse, soit un inhibiteur de la protéase du VIH-1. En particulier, on a rapporté

l'échec virologique précoce et un taux élevé de mutations de résistance. Les schémas posologiques à trois inhibiteurs nucléosidiques doivent donc être utilisés avec précaution. On devrait donc suivre de près les patients recevant un schéma posologique à trois inhibiteurs nucléosidiques et envisager une modification du traitement.

Carcinogénèse, mutagenèse, baisse de la fertilité

Emtricitabine : Lors d'études de cancérogénicité à long terme sur l'emtricitabine par voie orale, aucune augmentation de l'incidence de tumeurs liées au médicament n'a été constatée chez les souris à des doses allant jusqu'à 750 mg/kg/jour (26 fois l'exposition systémique humaine à la dose thérapeutique de 200 mg/jour) ou chez les rats à des doses allant jusqu'à 600 mg/kg/jour (31 fois l'exposition systémique humaine à la dose thérapeutique).

L'emtricitabine n'était pas génotoxique dans le test de mutation bactérienne inverse (test de Ames) et les tests de lymphomes et des micronoyaux chez la souris.

L'emtricitabine n'a pas eu d'incidence sur la fertilité des rats mâles à des niveaux d'exposition environ 140 fois plus élevés ou chez les souris mâles ou femelles à des niveaux d'exposition environ 60 fois plus élevés (ASC) que l'exposition humaine à la dose quotidienne recommandée de 200 mg. La fertilité était normale chez la progéniture de souris exposées quotidiennement depuis avant la naissance (*in utero*) jusqu'à la maturité sexuelle à des niveaux d'exposition quotidienne (ASC) environ 60 fois plus élevés que l'exposition humaine à la dose quotidienne recommandée de 200 mg.

Ténofovir DF : Une étude sur la cancérogénicité buccale à long terme menée sur des rats a montré l'absence de potentiel cancérogène du ténofovir DF. Une étude sur la cancérogénicité buccale à long terme menée sur des souris a montré une faible incidence de tumeurs duodénales, jugées comme vraisemblablement liées aux concentrations locales élevées du médicament dans le tube digestif à la dose élevée de 600 mg/kg/jour. Des adénomes du foie ont également été observés en dose élevée chez la souris femelle. L'incertitude demeure quant au mécanisme de formation des tumeurs chez les souris et la pertinence potentielle chez les humains.

Le ténofovir DF s'est révélé mutagène dans l'analyse *in vitro* des lymphomes de la souris, tandis que le résultat d'un test de mutation bactérienne *in vitro* (test de Ames) était négatif. Un test *in vivo* sur les micronoyaux de la souris s'est révélé négatif pour le ténofovir DF administré à des souris mâles par voie orale à des doses allant jusqu'à 2 000 mg/kg.

Aucun effet sur la fertilité, les capacités d'accouplement ou les premiers stades de développement de l'embryon n'a été observé après l'administration de 600 mg/kg/jour de ténofovir DF à des rats mâles pendant 28 jours avant l'accouplement et à des rats femelles pendant 15 jours avant l'accouplement et jusqu'au septième jour de la gestation. On a cependant observé une altération du cycle œstral chez les rats femelles. Une dose de 600 mg/kg/jour est équivalente à 19 fois la dose humaine (en fonction de la surface corporelle).

Interactions médicamenteuses

Utilisation avec certains traitements anti-VHC

L'exposition au ténofovir est augmentée lorsque l'emtricitabine/ténofovir DF est administré en association avec le lédirasvir/sofosbuvir, sofosbuvir/velpatasvir, ou sofosbuvir/velpatasvir/voxilaprevir. Chez les patients recevant pms-EMTRICITABINE-TENOFOVIR et lédirasvir/sofosbuvir, sofosbuvir/velpatasvir, ou sofosbuvir/velpatasvir/voxilaprevir de façon concomitante, notamment ceux exposés à un risque élevé de dysfonctionnement rénal, l'apparition d'effets indésirables associés au ténofovir DF doit être surveillée (voir **INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES**).

Utilisation avec la didanosine

Des études pharmacocinétiques ont démontré que la coadministration de la didanosine et du ténofovir DF entraîne une élévation de 40 à 60 % de la C_{max} et de l'ASC de la didanosine (voir Tableau 8). Le mécanisme de cette interaction est inconnu. Des augmentations des concentrations de didanosine de cette envergure pourraient potentialiser des événements indésirables associés à celle-ci, y compris la pancréatite, l'acidose lactique et la neuropathie. De plus, une suppression de la numération lymphocytaire CD4 a été observée chez les patients recevant du ténofovir DF en association avec de la didanosine à une dose de 400 mg par jour (voir **INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES**).

Endocrinien/métabolisme

Lipides sériques et glycémie

Le taux de lipides sériques et la glycémie peuvent augmenter pendant le traitement antirétroviral. Le contrôle de la maladie et les changements de style de vie peuvent également être des facteurs contributifs. Il faut tenir compte de la mesure du taux de lipides sériques et de la glycémie. Les troubles lipidiques et les élévations de la glycémie doivent être gérés de manière cliniquement appropriée.

Fonction hépatique/biliaire/pancréatique

Acidose lactique/hépatomégalie grave avec stéatose

Des cas d'acidose lactique et d'hépatomégalie grave avec stéatose, y compris des cas fatals, ont été liés à l'emploi d'analogues nucléosidiques antirétroviraux, y compris le ténofovir DF, un composant de pms-EMTRICITABINE-TENOFOVIR, seuls ou en association avec d'autres antirétroviraux dans le traitement de l'infection par VIH. Une majorité de cas sont survenus chez des femmes. L'obésité et l'emploi prolongé d'analogues nucléosidiques pourraient constituer des facteurs de risque. Il conviendra d'être particulièrement prudent en cas de prescription d'analogues nucléosidiques à des patients qui présentent des facteurs de risque connus d'hépatopathie. Toutefois, des cas ont également été rapportés chez des patients qui ne présentaient aucun facteur de risque connu. Le traitement au pms-EMTRICITABINE-

TENOFOVIR doit être interrompu chez tout patient qui présente des signes cliniques ou des résultats d'analyse de laboratoire qui semblent indiquer une acidose lactique ou une hépatotoxicité grave (qui peut inclure une hépatomégalie et une stéatose, même en l'absence d'une augmentation marquée des transaminases).

Insuffisance hépatique

Le ténofovir et le ténofovir disoproxil ne sont pas métabolisés par les enzymes du foie. Aucun changement pharmacocinétique cliniquement pertinent n'a été observé chez des patients atteints d'insuffisance hépatique. Par conséquent, aucun ajustement de dose n'est nécessaire chez les patients atteints d'insuffisance hépatique. La pharmacocinétique de l'emtricitabine n'a pas été étudiée chez les patients atteints d'insuffisance hépatique. Toutefois, l'emtricitabine ne semble pas être métabolisée par les enzymes du foie, ce qui pourrait réduire l'impact d'une insuffisance hépatique. L'innocuité et l'efficacité de l'emtricitabine/ténofovir DF n'ont pas été établies ou particulièrement étudiées chez les patients qui présentent des troubles hépatiques sous-jacents. Les patients atteints d'hépatite B ou C chronique qui suivent un traitement antirétroviral présentent un risque plus élevé de subir des effets hépatiques indésirables graves et potentiellement fatals. En cas de thérapie antivirale concomitante contre l'hépatite B ou C, veuillez consulter également les renseignements pertinents sur le produit pour ces médicaments.

Infection par le virus de l'hépatite B

Il est recommandé que tous les patients subissent un test pour établir la présence d'une infection par le virus de l'hépatite B (VHB) avant d'entreprendre un traitement antirétroviral. pms-EMTRICITABINE-TENOFOVIR n'est pas homologué pour le traitement de l'infection chronique par le VHB et l'innocuité et l'efficacité de l'emtricitabine/ténofovir DF n'ont pas été établies chez les patients infectés par le VHB. Des exacerbations aiguës de l'hépatite B ont été observées chez les patients qui sont co-infectés par le VHB et le VIH à la suite de l'arrêt d'un traitement par l'emtricitabine/ténofovir DF. Chez certains patients infectés par la VHB et traités par l'emtricitabine/ténofovir DF, l'exacerbation de l'hépatite B était associée à une décompensation hépatique et une insuffisance hépatique. La fonction hépatique des patients co-infectés par le VIH et le VHB doit faire l'objet d'un suivi clinique et biochimique étroit pendant au moins plusieurs mois suivant l'arrêt du traitement au pms-EMTRICITABINE-TENOFOVIR. Le cas échéant, il pourrait avoir lieu d'instaurer un traitement antihépatite B. Chez les patients souffrant d'une maladie du foie avancée ou d'une cirrhose, l'exacerbation post-traitement de l'hépatite peut mener à la décompensation hépatique. Par conséquent, chez ces patients, l'arrêt du traitement sans instaurer un autre traitement antihépatite B n'est pas recommandé.

Pancréatite

Des cas de pancréatite ont été observés durant des traitements combinés qui comprenaient le ténofovir DF. Il conviendra d'être prudent en cas d'administration d'analogues nucléosidiques (y compris pms-EMTRICITABINE-TENOFOVIR) à des patients qui présentent des antécédents de pancréatite ou des facteurs de risque de développement de pancréatite. Il faut interrompre le traitement chez les patients qui présentent une pancréatite présumée.

Système immunitaire

Syndrome inflammatoire de restauration immunitaire

Un syndrome inflammatoire de reconstitution immunitaire a été signalé chez des patients infectés par le VIH-1 recevant un traitement antirétroviral d'association, incluant les composants de pms-EMTRICITABINE-TENOFOVIR. Au cours de la phase initiale du traitement antirétroviral d'association, les patients répondant au traitement peuvent manifester une réaction inflammatoire aux infections opportunistes indolentes ou résiduelles (p. ex., infections par le complexe *Mycobacterium avium*, infections à cytomégalovirus, pneumonies à *Pneumocystis jiroveci* [PCP] et tuberculose) pouvant dicter une évaluation plus approfondie et un traitement.

Des maladies auto-immunes (telles que la maladie de Basedow, la polymyosite et le syndrome de Guillain-Barré) ont également été signalées à l'occasion d'une reconstitution immunitaire. Cependant, le délai d'apparition est plus variable et peut se produire plusieurs mois après le début du traitement.

Musculosquelettique

Effets sur les os

Densité minérale osseuse :

Dans le cadre d'essais cliniques de 144 semaines portant sur des adultes infectés par le VIH-1 n'ayant jamais suivi de traitement, une diminution de la densité minérale osseuse (DMO) de la colonne lombaire et de la hanche par rapport aux valeurs de départ a été observée dans les groupes de traitement par le ténofovir DF et la stavudine de l'étude. On a constaté des diminutions de la densité minérale osseuse de la colonne lombaire significativement plus élevées dans le groupe ténofovir DF par rapport au groupe stavudine. Des fractures d'importance clinique ont été observées dans les deux groupes de traitement. Des augmentations importantes des marqueurs biochimiques du métabolisme osseux (phosphatase alcaline sérique spécifique aux os, ostéocalcine sérique, télépeptide C sérique et télépeptide N urinaire) ont été constatées, ce qui semble indiquer une augmentation du renouvellement des cellules osseuses. À l'exception de la phosphatase alcaline spécifique aux os, ces changements ont eu pour résultat de maintenir les valeurs dans la plage normale des valeurs. Ces diminutions de la DMO et augmentations des marqueurs biochimiques du métabolisme osseux ont également été observées dans le cadre des essais portant sur la prophylaxie pré-exposition chez des personnes non infectées par le VIH-1. On ignore les effets des changements liés au ténofovir DF en matière de DMO et de marqueurs biochimiques sur la santé osseuse à long terme et le risque de fractures futures.

L'évaluation de la DMO doit être envisagée chez les patients qui ont des antécédents de fracture pathologique ou qui risquent d'être atteints d'ostéopénie. L'effet d'un apport complémentaire en calcium et en vitamine D n'a pas été étudié, mais un tel apport peut être bénéfique. Une présomption d'anomalie osseuse doit donner lieu à des examens appropriés.

Défauts de minéralisation :

Des cas d'ostéomalacie hypophosphatémique associée à une tubulopathie rénale proximale, se manifestant par des douleurs aux os ou aux extrémités et pouvant contribuer à des fractures, ont été signalés en association avec l'utilisation du ténofovir DF (voir EFFETS INDÉSIRABLES,

Pharmacovigilance, effets indésirables des médicaments). Des arthralgies et des douleurs ou faiblesses musculaires ont également été signalées en cas de tubulopathie rénale proximale. L'hypophosphatémie et l'ostéomalacie associées à une tubulopathie rénale proximale doivent être envisagées chez les patients exposés à un risque de dysfonctionnement rénal qui présentent des symptômes osseux ou musculaires persistants ou en voie d'aggravation durant la prise de produits contenant du ténofovir DF. Le phosphore sérique doit être surveillé chez ces patients.

Rénal

Néphrotoxicité

L'élimination de l'emtricitabine et du ténofovir s'effectue principalement par voie rénale. Des cas d'atteinte rénale, y compris des cas d'insuffisance rénale aiguë et de syndrome de Fanconi (lésion tubulaire rénale avec hypophosphatémie grave), ont été associés à l'emploi du ténofovir DF dans la pratique clinique. La plupart de ces cas sont survenus chez des patients qui présentaient une maladie systémique ou rénale sous-jacente ou chez des patients qui prenaient des agents néphrotoxiques. Toutefois, certains cas sont survenus chez des patients qui ne présentaient aucun facteur de risque connu. Les cas de douleur osseuse persistante ou en voie d'aggravation, de douleur aux extrémités, de fractures et de douleur ou faiblesse musculaire peuvent indiquer une tubulopathie rénale proximale et requièrent une évaluation de la fonction rénale chez les patients à risque. On recommande que la clairance de la créatinine soit calculée chez tous les patients avant d'instaurer un traitement et lorsque approprié sur le plan clinique pendant le traitement par pms-EMTRICITABINE-TENOFOVIR. Chez les patients présentant un risque de dysfonctionnement rénal, notamment les patients ayant déjà connu des effets indésirables rénaux durant un traitement par adéfovir dipivoxil, il est recommandé d'évaluer la clairance de la créatinine calculée, le phosphore sérique, la glycosurie et la protéinurie préalablement à l'instauration du traitement par pms-EMTRICITABINE-TENOFOVIR, ainsi que régulièrement durant le traitement par pms-EMTRICITABINE-TENOFOVIR. (voir **EFFETS INDÉSIRABLES, Pharmacovigilance et INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES**)

Si le phosphore sérique est inférieur à 1,5 mg/dl (0,48 mmol/l) ou si la clairance de la créatinine descend en dessous de 50 ml/min chez un patient sous pms-EMTRICITABINE-TENOFOVIR, la fonction rénale doit faire l'objet d'un nouvel examen dans un délai d'une semaine, consistant notamment à mesurer la concentration de glucose dans le sang et l'urine et la concentration de potassium dans le sang. L'interruption du traitement par pms-EMTRICITABINE-TENOFOVIR doit également être envisagée chez les patients dont la clairance de la créatinine est inférieure à 50 ml/min ou dont le phosphore sérique descend en dessous de 1,0 mg/dl (0,32 mmol/l). L'interruption du traitement par pms-EMTRICITABINE-TENOFOVIR doit être envisagée en cas de déclin progressif de la fonction rénale lorsqu'aucune autre cause n'a été identifiée (voir **EFFETS INDÉSIRABLES**).

La prise de pms-EMTRICITABINE-TENOFOVIR doit être évitée avec l'utilisation concomitante ou récente d'un agent néphrotoxique [p. ex. le cidofovir, l'acyclovir, le valacyclovir, le ganciclovir, le valganciclovir, les aminosides, la prise multiple ou à forte dose d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS)]. Des cas d'insuffisance rénale aiguë après instauration d'un traitement multiple ou à forte dose par AINS ont été signalés chez des patients

infectés par le VIH-1 et présentant des facteurs de risque de dysfonctionnement rénal, qui semblaient stables sous ténofovir DF. Certains patients ont dû être hospitalisés et subir un traitement de suppléance rénale. Si besoin, il convient d'envisager d'autres traitements en remplacement des AINS chez les patients présentant un risque de dysfonctionnement rénal (voir **EFFETS INDÉSIRABLES**).

Insuffisance rénale

Traitement de l'infection par le VIH-1

Il est recommandé d'adapter l'intervalle entre les administrations pms-EMTRICITABINE-TENOFOVIR et de surveiller étroitement la fonction rénale chez tous les patients qui présentent une clairance de la créatinine de 30 à 49 mL/min. On ne dispose d'aucune donnée d'innocuité et d'efficacité sur les patients ayant un dysfonctionnement rénal qui ont reçu l'emtricitabine/ténofovir DF conformément à ces directives. Par conséquent, les bienfaits potentiels de pms-EMTRICITABINE-TENOFOVIR doivent être évalués en fonction du risque potentiel de toxicité rénale. pms-EMTRICITABINE-TENOFOVIR ne doit pas être administré aux patients qui présentent une clairance de la créatinine inférieure à 30 mL/min ou qui nécessitent des traitements d'hémodialyse (voir **POSOLOGIE ET ADMINISTRATION**).

Prophylaxie pré-exposition de l'infection par le VIH-1

pms-EMTRICITABINE-TENOFOVIR ne doit pas être utilisé en prophylaxie pré-exposition chez les personnes non infectées par le VIH-1 dont la clairance de la créatinine est inférieure à 60 mL/min.

Si une diminution de la clairance de la créatinine est observée chez les personnes non infectées lors de la prise de pms-EMTRICITABINE-TENOFOVIR en prophylaxie pré-exposition, il faut évaluer les causes possibles et reconsidérer les risques et les avantages potentiels d'une utilisation ininterrompue (voir **POSOLOGIE ET ADMINISTRATION**).

Populations particulières

Femmes enceintes

Registre des grossesses sous antirétroviraux : Un registre des grossesses sous antirétroviraux a été ouvert afin d'assurer le suivi des effets sur le fœtus chez les femmes enceintes qui reçoivent à un traitement antirétroviral, y compris à l'emtricitabine/ténofovir DF. Nous encourageons les fournisseurs de soins de santé à enregistrer les patientes en appelant le 1 (800) 258-4263.

L'emtricitabine/ténofovir DF a été étudié chez un nombre limité de femmes durant la grossesse et le postpartum. Selon les données disponibles recueillies au moyen d'études sur les humains et sur les animaux, l'emtricitabine/ténofovir DF n'augmente pas le risque général de malformation congénitale sévère par rapport au pourcentage habituel. Cependant, aucune étude comparative adéquate et bien contrôlée n'a été menée chez des femmes enceintes. Comme les études sur la reproduction chez les animaux ne permettent pas toujours de prévoir la réaction humaine, il est recommandé que les femmes enceintes ne prennent du pms-EMTRICITABINE-TENOFOVIR que si les bienfaits potentiels sont supérieurs aux risques potentiels pour le fœtus. Si une

personne non infectée tombe enceinte durant son traitement par pms-EMTRICITABINE-TENOFOVIR en prophylaxie pré-exposition, il faudra étudier attentivement la situation pour savoir si l'utilisation de pms-EMTRICITABINE-TENOFOVIR doit être poursuivie, en tenant compte du risque potentiellement accru d'infection par le VIH-1 durant la grossesse.

En juillet 2015, l'APR a reçu des rapports prospectifs d'expositions à des régimes posologiques contenant de l'emtricitabine et du ténofovir : respectivement, 1984 et 2608 au cours du premier trimestre; 949 et 1258 au cours du deuxième/troisième trimestre. Pour les expositions durant le premier trimestre, des malformations congénitales ont été observées dans 47 des 1984 cas de naissance vivante (2,4 %) pour les régimes posologiques contenant de l'emtricitabine et dans 60 des 2608 cas de naissance vivante (2,3 %) pour les régimes posologiques contenant du ténofovir. Pour les expositions durant le deuxième/troisième trimestre, des déficiences congénitales ont été observées dans 20 des 949 cas de naissance vivante (2,1 %) pour les régimes posologiques contenant de l'emtricitabine et dans 26 des 1258 (2,1 %) cas de naissance vivante pour les régimes posologiques contenant du ténofovir. Chez les femmes enceintes de la population de référence des États-Unis, le pourcentage habituel de déficiences congénitales est de 2,7 %. De manière générale, aucune association n'a été établie entre la prise d'emtricitabine ou de ténofovir et les malformations congénitales observées dans l'APR.

Emtricitabine : Aucune augmentation de l'incidence d'anomalies et de malformations fœtales n'a été constatée lors d'études sur la toxicité embryo-fœtale de l'emtricitabine à des niveaux d'exposition (ASC) environ 60 fois plus élevés chez les souris et environ 120 fois plus élevés chez les lapins que chez les humains à la dose quotidienne recommandée.

Ténofovir DF : Des études sur la reproduction effectuées sur des rats et des lapins à des doses allant respectivement jusqu'à 14 et à 19 fois la dose humaine (en fonction de la surface corporelle) n'ont indiqué aucun signe de trouble de la fertilité ou de dommage au fœtus causés par le ténofovir. Une réduction du poids des petits, la survie et le retard dans la maturation sexuelle ont été observées dans une étude de toxicité périnatale et postnatale chez les rats à des doses toxiques pour les mères de 450 et 600 mg/kg (environ 14 à 19 fois la dose humaine basée sur la surface corporelle).

Femmes qui allaitent

Les femmes infectées par le VIH ne doivent pas allaiter leurs nourrissons afin d'éviter la transmission post-natale de la maladie à l'enfant.

Chez l'humain, des échantillons de lait maternel obtenus de cinq femmes infectées par le VIH-1 montrent que le ténofovir est excrété à de faibles taux dans le lait maternel (concentrations néonatales estimées de 128 à 266 fois inférieures à la CI_{50} du ténofovir). On ne connaît pas les risques associés au ténofovir, y compris celui de développer une résistance virale au ténofovir, chez les nourrissons allaités et dont les mères sont traitées avec du ténofovir DF.

Des échantillons de lait maternel obtenus de cinq femmes infectées par le VIH-1 montrent que l'emtricitabine est excrétée dans le lait maternel à des concentrations néonatales estimées de 3 à 12 fois supérieures à la CI_{50} de l'emtricitabine, mais de trois à douze fois inférieures à la C_{min}

atteinte en cas d'administration par voie orale de l'emtricitabine. Les nourrissons allaités par des mères traitées à l'emtricitabine risquent de développer une résistance virale à l'emtricitabine. Les autres risques associés à l'emtricitabine chez ces mêmes nourrissons ne sont pas connus.

Étant donné le risque de transmission du VIH et d'effets indésirables graves chez les nourrissons allaités, **il convient d'informer les mères qu'elles ne doivent pas allaiter leurs nourrissons pendant le traitement au pms-EMTRICITABINE-TENOFOVIR**, qu'elles prennent ce produit en traitement ou pour réduire le risque d'être infectées par le VIH-1.

Pédiatrie (< 18 ans)

L'innocuité et l'efficacité du médicament chez les patients pédiatriques n'ont pas été établies.

Gériatrie (> 65 ans)

Le nombre de patients de 65 ans et plus participant aux études cliniques portant sur l'emtricitabine ou le ténofovir DF était insuffisant pour déterminer si leur réponse au traitement est différente de celle des patients plus jeunes. En général, la posologie à employer chez les patients âgés doit être déterminée avec prudence en tenant compte de la fréquence plus élevée de cas de fonction hépatique, rénale ou cardiaque réduite, des affections concurrentes ou d'autres pharmacothérapies.

Prophylaxie pré-exposition pour réduire le risque d'infection par le VIH-1

Stratégie préventive globale contre l'infection par le VIH-1

Utiliser pms-EMTRICITABINE-TENOFOVIR en prophylaxie pré-exposition uniquement dans le cadre d'une stratégie préventive globale qui inclut d'autres mesures de prévention, telles que des pratiques sexuelles plus sûres, car l'emtricitabine/ténofovir DF n'est pas toujours efficace pour empêcher l'infection par le VIH-1 (voir ESSAIS CLINIQUES).

- Conseiller les personnes non infectées sur les pratiques sexuelles plus sûres telles que l'utilisation systématique et appropriée de préservatifs, la connaissance de leur statut sérologique pour le VIH-1 ainsi que celui de leur(s) partenaire(s) et de procéder à des tests réguliers pour déceler la présence d'autres infections transmises sexuellement qui peuvent favoriser la transmission du VIH-1 (telles que la syphilis et la gonorrhée).
- Informer les personnes non infectées sur les efforts à effectuer afin de réduire les comportements sexuels à risque et les soutenir.

Risque de résistance

Utiliser pms-EMTRICITABINE-TENOFOVIR afin de réduire le risque d'infection par le VIH-1 uniquement chez les personnes confirmées séronégatives au VIH avant l'instauration d'une prophylaxie pré-exposition et reconfirmées comme telles de façon régulière lors de la prophylaxie pré-exposition. Des substitutions conférant une résistance au VIH-1 peuvent émerger chez les personnes dont l'infection par le VIH-1 n'est pas détectée et qui

prennent uniquement pms-EMTRICITABINE-TENOFOVIR, **car ce produit seul ne constitue pas un schéma thérapeutique complet pour le traitement du VIH-1**. Par conséquent, il convient de veiller à minimiser l'exposition au médicament chez les personnes infectées par le VIH (voir **VIROLOGIE : résistance**).

- De nombreux tests de dépistage du VIH-1, tels que des tests rapides, détectent la présence d'anticorps anti-VIH mais risquent de ne pas identifier le VIH-1 lors de la phase aiguë de l'infection. Avant de commencer à prendre pms-EMTRICITABINE-TENOFOVIR en prophylaxie pré-exposition, il faut examiner les personnes séronégatives afin de rechercher des signes ou symptômes actuels ou récents qui caractérisent les infections virales aiguës (p. ex. fièvre, fatigue, myalgie, éruption cutanée, etc.) et se renseigner sur les expositions éventuelles (p. ex. rapport sexuel non protégé ou rupture du préservatif lors d'un rapport avec un partenaire infecté par le VIH-1) qui peuvent avoir eu lieu au cours du dernier mois.
- En cas de symptômes cliniques caractéristiques d'une infection virale aiguë et d'une exposition récente (< 1 mois) soupçonnée, il faut retarder la prophylaxie préexposition d'au moins un mois et reconfirmer le statut négatif au VIH-1 ou utiliser un test homologué par Santé Canada pour faciliter le diagnostic de l'infection par le VIH-1, notamment l'infection aiguë ou primaire par le VIH-1.
- Lors de l'utilisation de pms-EMTRICITABINE-TENOFOVIR en prophylaxie pré-exposition, les tests de dépistage du VIH-1 doivent être répétés au moins tous les 3 mois. Si des symptômes caractéristiques d'une infection aiguë par le VIH-1 se développent à la suite d'une exposition éventuelle, la prophylaxie pré-exposition doit être interrompue jusqu'à ce que le statut infectieux négatif soit confirmé à l'aide d'un test homologué par Santé Canada pour faciliter le diagnostic de l'infection par le VIH-1, notamment l'infection aiguë ou primaire par le VIH-1.

Conseiller aux personnes non infectées de suivre strictement le schéma posologique recommandé pour pms-EMTRICITABINE-TENOFOVIR. L'efficacité de l'emtricitabine/ténofovir DF pour réduire le risque d'infection par le VIH-1 s'avère fortement corrélée avec cette observance comme l'ont démontré les taux de médicaments mesurables lors d'essais cliniques (voir ESSAIS CLINIQUES).

EFFETS INDÉSIRABLES

Effets indésirables observés lors d'essais cliniques

Étant donné que les essais cliniques sont menés dans des conditions très particulières, il se peut que les taux d'incidence des événements indésirables observés lors des essais cliniques ne reflètent pas les taux observés en pratique; ils ne doivent donc pas être comparés aux taux obtenus lors d'essais cliniques portant sur un autre médicament. Les renseignements sur les effets indésirables obtenus lors d'essais cliniques aident à

identifier les effets indésirables liés au médicament et à estimer les taux d'incidence.

Effets indésirables signalés lors d'essais cliniques chez les sujets infectés par le VIH-1

Emtricitabine/ténofovir DF : Quatre cent quarante-sept (447) patients infectés par le VIH-1 ont reçu une thérapie combinée qui comprenait de l'emtricitabine ou du ténofovir DF en association avec des inhibiteurs non nucléosidiques de la transcriptase inverse ou des inhibiteurs de protéase pendant 48 semaines dans le cadre d'études cliniques en cours.

Étude 934 - Effets indésirables imputables au traitement : L'évaluation des effets indésirables est basée sur les données de l'étude 934 au cours de laquelle 511 patients n'ayant jamais suivi de traitement antirétroviral ont reçu emtricitabine + ténofovir DF administré en association avec l'éfavirenz (N = 257) ou lamivudine/zidovudine administré en association avec l'éfavirenz (N = 254). Les événements indésirables qui ont été observés dans le cadre de cette étude étaient généralement comparables aux effets observés lors d'autres études effectuées sur des patients prétraités ou des patients qui n'ont jamais suivi de traitement (Tableau 1).

Tableau 1 Sélection d'effets indésirables imputables au traitement (classes 2 à 4) rapportés chez 3 % et plus des patients dans tous les groupes de traitement lors de l'étude 934 (de 0 à 48 semaines)

	emtricitabine + ténofovir DF + EFV	zidovudine/lamivudine + EFV
	N= 257	N= 254
Troubles des systèmes sanguin et lymphatique		
Anémie	< 1%	5%
Troubles gastro-intestinaux		
Diarrhées	7%	4%
Nausées	8%	6%
Vomissements	1%	4%
Troubles généraux et troubles du site d'administration		
Fatigue	7%	6%
Infections et infestations		
Sinusite	4%	2%
Infections des voies respiratoires supérieures	3%	3%
Rhino-pharyngite	3%	1%
Troubles du système nerveux		
Somnolence	3%	2%
Céphalées (maux de tête)	5%	4%
Étourdissements	8%	7%
Troubles psychiatriques		
Dépression	4%	7%
Insomnie	4%	5%
Rêves anormaux	4%	3%
Affections des tissus cutanés et sous-cutanés		
Éruption cutanée	5%	4%

Les patients ayant suivi le traitement durant les 144 semaines de l'étude 934 ont signalé des événements indésirables d'une nature et d'une gravité identiques à ceux des 48 premières semaines.

Pendant les 48 semaines, 7 patients dans le groupe emtricitabine + ténofovir DF et cinq patients dans le groupe lamivudine/zidovudine avaient subi un nouvel événement répertorié dans la classe C des CDC américains (Centres pour la prévention et le contrôle des maladies), soit

respectivement 10 et 6 patients, au cours des 144 semaines. L'innocuité rénale, telle qu'évaluée en fonction d'anomalies biochimiques, était semblable dans les deux groupes et aucun patient n'a interrompu le traitement par le médicament de l'étude en raison d'effets indésirables rénaux. Aux semaines 48 et 144, la masse adipeuse totale des membres (telle que mesurée par absorptiométrie à rayons X en double énergie) était significativement moins élevée dans un sous-groupe de patients du groupe lamivudine/zidovudine par rapport au sous-groupe ténofovir/emtricitabine (voir Tableau 2).

Tableau 2 Étude 934 - Masse adipeuse totale des membres aux semaines 48 et 144 (absorptiométrie à rayons X en double énergie)

	emtricitabine + ténofovir DF + EFV	zidovudine/lamivudine +EFV
Semaine 48¹	N = 51	N = 49
Masse adipeuse totale des membres (kg) [Moyenne ± écart type (E.T.)]	8,9 ± 5,4	6,9 ± 3,9
Semaine 144²	N = 145	N = 124
Masse adipeuse totale (kg) [Moyenne ± écart type (E.T.)]	9,2 ± 5,4	6,5 ± 4,3

¹P=0,03 pour la comparaison entre les groupes

²P<0,001 pour la comparaison entre les groupes

Anomalies biochimiques : Les anomalies biochimiques observées dans le cadre de cette étude étaient généralement semblables aux anomalies biochimiques observées dans le cadre d'autres études (Tableau 3).

Tableau 3 Anomalies biochimiques des classes 3 et 4 signalées chez 1 % et plus des patients dans tous les groupes lors de l'étude 934 (de 0 à 48 semaines)

	emtricitabine + ténofovir DF + EFV	zidovudine/lamivudine + EFV
	N = 257	N = 254
Toute anomalie biochimique de classe 3 et plus	25%	22%
Cholestérol à jeun (> 240 mg/dL)	15%	17%
Créatine kinase (H: > 990 L/S) (F: > 845 L/S)	7%	6%
Amylase sérique (> 175 L/S)	7%	3%
Phosphatase alcaline (> 550 L/S)	1%	0%
AST (H: > 180 L/S) (F: > 170 L/S)	3%	2%
ALT (H: > 215 L/S) (F: > 170 L/S)	2%	2%
Hémoglobine (< 8,0 mg/dL)	0%	3%
Hyperglycémie (> 250 mg/dl)	1%	1%
Hématurie (> 75 RBC/HPF)	2%	2%
Neutrophiles (> 750/mm ³)	3%	4%
Triglycérides à jeun (> 750 mg/dL)	4%	2%

Les anomalies biochimiques chez les patients suivant le traitement durant les 144 semaines de l'étude 934 étaient comparables à celles observées au cours des 48 premières semaines de traitement.

En plus des réactions indésirables décrites ci-dessus pour l'Étude 934, on a observé d'autres réactions indésirables chez au moins 3 à 5 % des patients recevant l'emtricitabine ou le ténofovir DF en association avec d'autres agents antirétroviraux lors d'essais cliniques, notamment : anorexie, anxiété, arthralgie, asthénie, toux accrue, troubles dépressifs, dyspepsie, fièvre, flatulence, myalgie, douleur, douleurs abdominales, douleur dorsale, douleurs thoraciques, paresthésie, neuropathie périphérique (incluant la névrite et la neuropathie périphérique), pneumonie, rhinite et éruptions cutanées (incluant éruptions cutanées, prurit, éruption maculopapuleuse, urticaire, éruption césicobulleuse, éruption pustuleuse et réaction allergique), transpiration et perte de poids.

Des changements de la coloration de la peau ont été signalés plus souvent chez les patients recevant l'emtricitabine. Les changements de la coloration de la peau, qui se manifestent par une hyperpigmentation des paumes ou de la plante des pieds, sont généralement légers, asymptomatiques et peu importants sur le plan clinique. Le mécanisme est inconnu.

En plus des anomalies biochimiques de classes 3 et 4 décrites ci-dessus pour l'étude 934, des élévations des concentrations de bilirubine ($> 2,5 \times \text{LNS}$), d'amylase pancréatique ($> 2,0 \times \text{LSN}$), de glucose sérique (< 40 ou $> 250 \text{ mg/dL}$), de lipase sérique ($> 2,0 \times \text{LSN}$) et de glucose urinaire ($\geq 3+$) sont survenues chez 3 % des patients traités par l'emtricitabine ou le ténofovir DF en association avec d'autres agents antirétroviraux lors d'essais cliniques.

Pour obtenir plus d'information, veuillez consulter les monographies de produits d'emtricitabine et de ténofovir DF.

Lors de l'étude 903 qui s'est déroulée sur 144 semaines, une diminution de la densité minérale osseuse (DMO) de la colonne lombaire et de la hanche par rapport aux valeurs de référence a été observée dans les deux groupes de l'étude. À la semaine 144, on a constaté un pourcentage moyen de diminution de la densité minérale osseuse de la colonne lombaire significativement plus élevé comparé aux valeurs de référence chez les patients du groupe ténofovir DF par rapport aux patients du groupe stavudine (voir Tableau 4). Dans les deux groupes de traitement, la plus grande partie de la réduction de la DMO est survenue au cours des 24 à 48 premières semaines de l'étude et cette diminution s'est maintenue jusqu'à la semaine 144. Vingt-huit pour cent des patients traités au ténofovir DF par rapport à 21 % des patients traités à la stavudine ont perdu au moins 5 % de la DMO dans la colonne lombaire et 7 % de la DMO dans la hanche. Des fractures cliniquement pertinentes (excluant les doigts et les orteils) ont été signalées chez quatre patients du groupe du ténofovir DF et six patients du groupe de la stavudine. De plus, des augmentations importantes des marqueurs biochimiques du métabolisme osseux (phosphatase alcaline sérique spécifique aux os, ostéocalcine sérique, télépeptide C sérique et télépeptide N urinaire) ont été constatées dans le groupe traité au ténofovir DF par rapport au groupe traité à la stavudine, ce qui semble indiquer une augmentation du renouvellement des cellules osseuses. Les taux sériques d'hormones parathyroïdiennes et de vitamine D 1,25 étaient également plus élevés dans le groupe du ténofovir DF. À l'exception de la phosphatase alcaline spécifique aux os, ces changements ont eu pour résultat de maintenir les valeurs dans la plage normale des valeurs. On ignore les effets des changements liés au ténofovir DF en matière de DMO et de marqueurs biochimiques sur la santé osseuse à long terme et le risque de fractures futures.

Tableau 4 Modifications de la densité minérale osseuse observées lors de l'étude 903

	Pourcentage moyen de variation (\pm ET) jusqu'à la semaine 144 de la DMO	
	Ténofovir DF + lamivudine + EFV	d4T + lamivudine +EFV
Colonne lombaire	-2,2% \pm 3,9	-1,0% \pm 4,6
Hanche	-2,8% \pm 3,5	-2,4% \pm 4,5

Effets indésirables signalés lors d'essais cliniques chez les sujets adultes non infectés par le VIH-1 (prophylaxie pré-exposition)

Aucun nouvel effet indésirable lié à l'emtricitabine/ténofovir DF n'a été identifié à partir de deux essais cliniques à répartition aléatoire contrôlés par placebo (iPrEx, Partners PrEP) au cours desquels 2 830 adultes non infectés par le VIH-1 ont reçu l'emtricitabine/ténofovir DF une fois par jour dans le cadre de la prophylaxie pré-exposition. Les sujets ont été suivis pendant une durée médiane de 71 semaines et 87 semaines, respectivement. Au cours de ces essais, des

personnes séronégatives dont l'âge était compris entre 18 et 67 ans ont été admises. Seuls des hommes et des femmes transgenres latinos/hispaniques (72 %), blancs (18 %), noirs (9 %) et asiatiques (5 %) ont pris part à l'essai iPrEx. L'essai Partners PrEP a regroupé à la fois des hommes (de 61 à 64 % dans tous les groupes de traitement) et des femmes au Kenya et en Ouganda. Le Tableau 5 présente la liste de tous les événements indésirables survenus chez au moins 2 % des sujets, quel que soit le groupe de traitement, lors des essais iPrEx et Partners PrEP.

Tableau 5 Événements indésirables (tous grades confondus) survenus chez au moins 2 % des personnes non infectées, quel que soit le groupe de traitement lors des essais iPrEx et Partners PrEP

	Essai iPrEx		Essai Partners PrEP	
	FTC/TDF N = 1 251	Placebo N = 1 248	FTC/TDF N = 1 579	Placebo N = 1 584
Troubles gastro-intestinaux				
Diarrhée	7 %	8 %	2 %	3 %
Douleur abdominale	4 %	2 %	- ^a	-
Infections et infestations				
Pharyngite	13 %	16 %	-	-
Urétrite	5 %	7 %	-	-
Infection des voies urinaires	2 %	2 %	5 %	7 %
Syphilis	6 %	5 %	-	-
Syphilis secondaire	6 %	4 %	-	-
Verrues anogénitales	2 %	3 %	-	-
Troubles musculo-squelettiques et des tissus conjonctifs				
Douleur dorsale	5 %	5 %	-	-
Troubles du système nerveux				
Céphalées (maux de tête)	7 %	6 %	-	-
Troubles psychiatriques				
Dépression	6 %	7 %	-	-
Anxiété	3 %	3 %	-	-
Troubles mammaires et de l'appareil génital				
Ulcération génitale	2 %	2 %	2 %	2 %
Investigations				
Perte de poids	3 %	2 %	-	-

a. Non signalé ou signalé chez moins de 2 % des sujets.

Anomalies biochimiques : Le Tableau 6 présente la liste des anomalies biochimiques observées au cours des deux essais PrEP. *Six sujets des groupes traités au TDF de l'essai Partners PrEP ont interrompu leur participation à l'étude en raison d'une augmentation de la créatinine dans le sang alors qu'aucune interruption n'a été observée dans le groupe placebo.* Un sujet dans le groupe emtricitabine/ténofovir DF de l'essai iPrEx a interrompu sa participation à l'étude en raison d'une augmentation de la créatinine dans le sang et un autre en raison d'un faible taux de phosphore.

Tableau 6 Anomalies biochimiques (grade de toxicité le plus élevé) signalées pour chacun des sujets lors des essais iPrEx et Partners PrEP

	Grade ^b	Essai iPrEx		Essai Partners PrEP	
		FTC/TDF N = 1 251	Placebo N = 1 248	FTC/TDF N = 1 579	Placebo N = 1 584
Créatinine	1 (1,1-1,3 X LSN)	27 (2 %)	21 (2 %)	18 (1 %)	12 (< 1 %)
	2-4 (> 1,4 x LSN)	5 (< 1 %)	3 (< 1 %)	2 (< 1 %)	1 (< 1 %)
Phosphore	1 (2,5-< LIN mg/dL)	81 (7 %)	110 (9 %)	NS ^a	NS ^a
	2-4 (< 2,0 mg/dL)	123 (10 %)	101 (8 %)	140 (9 %)	136 (9 %)
AST	1 (1,25-< 2,5 x LSN)	175 (14 %)	175 (14 %)	20 (1 %)	25 (2 %)
	2-4 (> 2,6 x LSN)	57 (5 %)	61 (5 %)	10 (< 1 %)	4 (< 1 %)
ALT	1 (1,25-< 2,5 x LSN)	178 (14 %)	194 (16 %)	21 (1 %)	13 (< 1 %)
	2-4 (> 2,6 x LSN)	84 (7 %)	82 (7 %)	4 (< 1 %)	6 (< 1 %)
Hémoglobine	1 (8,5 - 10 mg/dL)	49 (4 %)	62 (5 %)	56 (4 %)	39 (2 %)
	2-4 (< 9,4 mg/dL)	13 (1 %)	19 (2 %)	28 (2 %)	39 (2 %)
Neutrophiles	1 (1000-1300/mm ³)	23 (2 %)	25 (2 %)	208 (13 %)	163 (10 %)
	2-4 (< 750/mm ³)	7 (< 1 %)	7 (< 1 %)	73 (5 %)	56 (3 %)

a. Aucune anomalie de grade 1 liée au phosphore n'a été signalée pour l'essai Partners PrEP.

b. La gradation s'effectue selon les critères DAIDS.

En plus des anomalies biochimiques décrites ci-dessus, une protéinurie de grade 1 (1+) est survenue chez 6 % des sujets recevant l'emtricitabine/ténofovir DF au cours de l'essai iPrEx. Une protéinurie de grade 2-3 (2-4+) et une glycosurie (3+) sont survenues chez moins de 1 % des sujets traités à l'emtricitabine/ténofovir DF au cours des essais iPrEx et Partners PrEP.

Au cours des essais cliniques impliquant des personnes non infectées par le VIH-1, on a observé des cas de diminution de la DMO. Au cours de l'essai iPrEx, une sous-étude menée sur 503 sujets a permis de constater des variations moyennes par rapport aux valeurs de départ en matière de DMO, allant de -0,4 % à -1,0 % du total des hanches, des colonnes lombaires, des cols du fémur et des trochanters dans le groupe emtricitabine/ténofovir DF par rapport au groupe placebo. Les valeurs se sont rapprochées des valeurs de départ après l'interruption du traitement. Treize pour cent des sujets recevant l'emtricitabine/ténofovir DF contre 6 % des sujets recevant un placebo ont perdu au moins 5 % de la DMO dans la colonne lombaire lors du traitement. Des fractures osseuses ont été signalées chez 1,7 % des sujets du groupe emtricitabine/ténofovir DF par rapport à 1,4 % des sujets du groupe placebo. Aucune corrélation entre la DMO et les fractures n'a été observée. L'essai Partners PrEP a permis de constater des taux de fracture similaires entre le groupe de traitement et le groupe placebo (0,8 % et 0,6 %, respectivement). Aucune évaluation de la DMO n'a été effectuée au cours de cet essai (voir ESSAIS CLINIQUES).

Pharmacovigilance

Emtricitabine : Les effets indésirables suivants ont été rapportés dans le cadre d'une surveillance post-commercialisation sans égard à la causalité. Étant donné que ces événements sont signalés volontairement à partir d'une population de taille inconnue, il est impossible d'estimer leur fréquence. Ces événements sont considérés comme des effets indésirables

possibles en raison d'une combinaison de leur gravité, du nombre de cas signalés ou du rapport de cause à effet possible avec le traitement.

Troubles des systèmes sanguin et lymphatique : Thrombocytopénie

Troubles gastro-intestinaux : Pancréatite

Troubles généraux et troubles du site d'administration : Pyrexie

Troubles métaboliques et nutritionnels : Acidose lactique

Ténofovir DF : Les effets indésirables suivants ont été identifiés lors de l'utilisation post-AMM (post-autorisation de mise sur le marché) du ténofovir DF. Étant donné que ces événements sont signalés volontairement à partir d'une population de taille inconnue, il est impossible d'estimer leur fréquence. Ces événements sont considérés comme des effets indésirables possibles en raison d'une combinaison de leur gravité, du nombre de cas signalés ou du rapport de cause à effet possible avec le ténofovir DF.

Troubles du système immunitaire : Réaction allergique (y compris œdème de Quincke)

Troubles métaboliques et nutritionnels : Acidose lactique, hypokaliémie, hypophosphatémie

Troubles respiratoires, thoraciques et médiastinaux : Dyspnée

Troubles gastro-intestinaux : Pancréatite, augmentation de l'amylase, douleurs abdominales

Troubles des systèmes sanguin et lymphatique : Thrombocytopénie

Troubles hépatobiliaires : Stéatose hépatique, hépatite, augmentation des enzymes hépatiques (plus communément AST, ALT, GGT)

Affections des tissus cutanés et sous-cutanés : Éruption cutanée

Troubles de l'appareil locomoteur et des tissus conjonctifs : Rhabdomyolyse, ostéomalacie (se manifestant par des douleurs aux os et contribuant rarement aux fractures), faiblesse musculaire, myopathie

Troubles rénaux et urinaires :

Insuffisance rénale aiguë, insuffisance rénale, nécrose tubulaire aiguë, syndrome de Fanconi, tubulopathie rénale proximale, néphrite interstitielle (y compris des cas graves), diabète insipide néphrogénique, élévation de la créatinine, protéinurie, polyurie.

Troubles généraux et troubles du site d'administration

Asthénie

Les effets indésirables suivants, énumérés dans les titres des systèmes et appareils de l'organisme ci-dessus, peuvent parfois se produire des suites de la tubulopathie rénale proximale : la rhabdomyolyse, l'ostéomalacie (se manifestant par des douleurs aux os et contribuant rarement aux fractures), l'hypokaliémie, la faiblesse musculaire, la myopathie, l'hypophosphatémie.

Trois cas d'insuffisance rénale aiguë ont été rapportés au cours de la pharmacovigilance post-commercialisation chez des patients suivant un traitement concomitant par AINS, pour lesquels on ne peut exclure un lien avec le ténofovir DF. Ces événements sont survenus principalement chez des patients complexes sur le plan médical et atteints d'affections sous-jacentes qui compliquent l'interprétation.

Emtricitabine et ténofovir DF : Chez les patients atteints du VIH et présentant une immunodéficience grave au début de la thérapie antirétrovirale, une réaction inflammatoire aux pathogènes infectieux (actifs ou inactifs) peut survenir (voir MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS).

Chez les patients infectés par le VIH et co-infectés par le VHB, des signes cliniques et de laboratoire d'exacerbations de l'hépatite se sont manifestés après l'arrêt du traitement (voir MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS).

INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES

Vue d'ensemble

Des études ont été menées sur les interactions médicamenteuses soit avec l'emtricitabine/ténofovir DF, ou avec les composants de pms-EMTRICITABINE-TENOFOVIR (emtricitabine et ténofovir DF), en tant qu'agents individuels ou combinés.

La pharmacocinétique à l'état d'équilibre de l'emtricitabine et du ténofovir n'était pas affectée lorsque l'emtricitabine et le ténofovir DF étaient administrés ensemble comparativement à l'administration de ces agents seuls (voir Tableau 9 et Tableau 10).

Les résultats *in vitro* et cliniques obtenus lors d'études pharmacocinétiques sur les interactions médicament-médicament ont démontré que le risque d'interactions médiées par le CY450 entre l'emtricitabine et le ténofovir et d'autres médicaments est faible.

Interactions médicament-médicament

Interactions médicamenteuses établies et autres interactions médicamenteuses potentiellement importantes

Les interactions médicamenteuses décrites sont fondées sur des études qui ont été menées avec pms-EMTRICITABINE-TENOFOVIR administré en monothérapie et/ou en association, ou sont des interactions médicamenteuses possibles pouvant survenir avec pms-EMTRICITABINE-TENOFOVIR.

Tableau 7 Interactions médicamenteuses établies et autres interactions médicamenteuses potentiellement importantes^a

Classe du médicament coadministré : nom du médicament	Effet sur la concentration^b	Commentaire clinique
Agents antirétroviraux		
Didanosine	↑ didanosine	<p>Des études pharmacocinétiques ont démontré que la coadministration de la didanosine et du ténofovir DF entraîne une élévation de 40 à 60 % de la C_{max} et de l'ASC de la didanosine (voir Tableau 8). Le mécanisme de cette interaction est inconnu. Des augmentations des concentrations de didanosine de cette envergure pourraient potentialiser des événements indésirables associés à celle-ci, y compris la pancréatite, l'acidose lactique et la neuropathie. De plus, une suppression de la numération lymphocytaire CD4 a été observée chez les patients recevant du ténofovir DF en association avec de la didanosine à une dose de 400 mg par jour.</p> <p>On recommande d'utiliser une dose réduite de didanosine (ddI- EC) lorsque coadministré avec l'emtricitabine/ténofovir DF. Dans le cas d'une coadministration avec l'emtricitabine/ténofovir DF, la monographie de produit de la didanosine recommande l'utilisation d'une dose réduite de ddI- EC de 250 mg chez les adultes infectés par le VIH dont le poids est égal ou supérieur à 60 kg et dont la clairance de la créatinine est égale ou supérieure à 60 mL/min. Dans le cas des patients pesant moins de 60 kg dont la clairance de la créatinine est égale ou supérieure à 60 mL/min, la dose recommandée de ddI-EC est de 200 mg. On</p>

		<p>ne dispose d'aucune donnée sur l'adaptation de la dose chez les patients dont la clairance de la créatinine est inférieure à 60 mL/min ou pour la formulation de didanosine en comprimé tamponné.</p> <p>On doit user de prudence lors de la coadministration d'une dose réduite de didanosine en association avec du ténofovir et un INNTI chez les patients n'ayant jamais suivi de traitement qui présentent des charges virales élevées au départ, car un tel emploi a été associé à des signalements de taux élevé d'échec virologique et d'émergence de résistance à un stade précoce. Il faut surveiller étroitement la réponse clinique, ainsi que tout événement indésirable associé à la didanosine chez tous les patients qui reçoivent du ténofovir DF et de la didanosine en concomitance.</p>
Atazanavir/ritonavir Darunavir/ritonavir Lopinavir/ritonavir	↑ ténofovir	<p>Il a été démontré que l'atazanavir/ritonavir, le darunavir/ritonavir et le lopinavir/ritonavir augmentent les concentrations de ténofovir (voir Tableau 11). Le mécanisme de cette interaction est inconnu.</p> <p>Des concentrations plus élevées de ténofovir pourraient potentialiser des événements indésirables associés au ténofovir, y compris des troubles rénaux. Il convient de surveiller l'apparition d'événements indésirables associés à pms-EMTRICITABINE-TENOFOVIR chez les patients recevant de l'atazanavir/ritonavir, du darunavir/ritonavir ou du lopinavir/ritonavir et pms-EMTRICITABINE-TENOFOVIR.</p>
Atazanavir	↓ atazanavir	<p>Le ténofovir diminue les concentrations d'atazanavir (voir Tableau 12). Bien que les données relatives à l'innocuité et à l'efficacité soient limitées, il est recommandé d'éviter d'administrer l'atazanavir, sans ritonavir, en association avec pms-EMTRICITABINE-TENOFOVIR. Le traitement recommandé est de 300 mg d'atazanavir avec 100 mg de ritonavir, lorsqu'il est utilisé en association avec pms-EMTRICITABINE-TENOFOVIR (tous administrés en une dose quotidienne unique prise avec de la nourriture).</p>

Agents antiviraux contre l'hépatite C		
Lédipasvir/sofosbuvir Sofosbuvir/velpatasvir Sofosbuvir/velpatasvir/voxilaprévir	↑ ténofovir	Il a été démontré que la coadministration de ténofovir DF et du lédipasvir/sofosbuvir, du sofosbuvir/velpatasvir, ou du sofosbuvir/velpatasvir/voxilaprévir augmentait l'exposition au ténofovir (voir Tableau 11). Il convient de surveiller l'apparition d'effets indésirables associés au ténofovir DF chez les patients recevant de façon concomitante un traitement contenant du ténofovir DF et du lédipasvir/sofosbuvir, du sofosbuvir/velpatasvir, ou du sofosbuvir/velpatasvir/voxilaprévir (voir MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS, <u>Interactions médicamenteuses</u>).

a Ce tableau n'inclut pas toutes les interactions possibles.

b ↑ = augmentation, ↓ = diminution

Médicaments affectant les fonctions rénales :

L'élimination de l'emtricitabine et du ténofovir s'effectue principalement par voie rénale, à la fois par filtration glomérulaire et par sécrétion tubulaire active. Aucune interaction médicament-médicament causée par la compétition pour l'excrétion par voie rénale n'a été observée. Comme l'élimination de l'emtricitabine et du ténofovir s'effectue principalement par voie rénale, la co-administration de pms-EMTRICITABINE-TENOFOVIR et de médicaments qui réduisent la fonction rénale ou font concurrence à la sécrétion tubulaire active peut mener à une augmentation des concentrations sériques de l'emtricitabine, du ténofovir ou d'autres médicaments éliminés par voie rénale. On peut notamment citer, entre autres, le cidofovir, l'acyclovir, le valacyclovir, le ganciclovir, le valganciclovir, les aminosides et les AINS multiples ou à forte dose.

pms-EMTRICITABINE-TENOFOVIR ne doit pas être administré avec l'adéfovir dipivoxil (voir **MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS, Généralités**).

Médicament sans aucune interaction significative sur le plan clinique avec l'emtricitabine/ténofovir DF :

Aucune interaction médicamenteuse cliniquement significative n'a été observée entre l'emtricitabine et le famciclovir, l'indinavir, la zidovudine, la stavudine, le ténofovir DF, sofosbuvir, lédipasvir/sofosbuvir, sofosbuvir/velpatasvir et sofosbuvir/velpatasvir/voxilaprèvir (voir Tableau 9 et Tableau 10). De plus, aucune interaction médicamenteuse cliniquement significative n'a été observée entre le ténofovir DF et l'abacavir, l'éfavirenz, l'emtricitabine, l'entécavir, l'indinavir, la lamivudine, la méthadone, le nelfinavir, les contraceptifs oraux, la ribavirine, le saquinavir/ritonavir, le sofosbuvir et le tacrolimus lors d'études menées auprès de volontaires en santé (voir Tableau 11 et Tableau 12).

Évaluation des interactions médicamenteuses

Des études sur les interactions médicament-médicament ont été menées avec emtricitabine/ténofovir DF ou les composants de emtricitabine ou ténofovir DF en tant qu'agents individuels ou combinés.

Les effets de la didanosine en présence du ténofovir sont présentés dans le Tableau 8.

Les effets des médicaments coadministrés sur l'exposition à l'emtricitabine sont présentés dans le Tableau 9. Les effets de l'emtricitabine sur l'exposition aux médicaments coadministrés sont présentés dans le Tableau 10.

Les effets des médicaments coadministrés sur l'exposition au ténofovir DF sont présentés dans le Tableau 11. Les effets du ténofovir DF sur l'exposition aux médicaments coadministrés sont présentés dans le Tableau 12.

Tableau 8 Interactions médicamenteuses : Paramètres pharmacocinétiques de la didanosine en présence de ténofovir

Posologie de la didanosine ¹ (mg) Mode d'administration ²	Mode d'administration du ténofovir ²	N	% de différence (IC de 90 %) par rapport à la didanosine 400 mg seule, à jeun ³	
			C _{max}	ASC
Comprimés tamponnés				
400 une fois par jour ⁴ x 7 jours	À jeun une heure après la didanosine	14	↑ 27 (↑ 8 à ↑ 46)	↑ 43 (↑ 30 à ↑ 57)
Capsules à enveloppe gastrorésistante				
400 une fois, à jeun	Pendant un repas, deux heures après la didanosine	26	↑ 48 (↑ 25 à ↑ 76)	↑ 48 (↑ 31 à ↑ 67)
400 une fois, pendant un repas	En même temps que la didanosine	26	↑ 64 (↑ 41 à ↑ 89)	↑ 60 (↑ 44 à ↑ 79)
250 une fois, à jeun	Pendant un repas, deux heures après la didanosine	28	↓ 10 (↓ 22 à ↑ 3)	0 (↓ 11 à ↑ 12)
250 une fois, à jeun	En même temps que la didanosine	28	↓ 8 (↓ 19 à ↑ 5)	↑ 14 (0 à ↑ 31)
250 une fois, pendant un repas	En même temps que la didanosine	28	↓ 29 (↓ 39 à ↓ 18)	↓ 11 (↓ 23 à ↑ 2)

1. Voir les PRÉCAUTIONS concernant l'emploi de la didanosine avec le fumarate de ténofovir disoproxil.

2. Administration avec un repas léger (environ 373 kcal, 20 % de lipides).

3. Augmentation = ↑ ; Diminution = ↓

4. Comprend quatre patients pesant moins de 60 kg qui ont reçu 250 mg de didanosine.

Tableau 9 Interactions médicamenteuses : Variations des paramètres pharmacocinétiques de l'emtricitabine en présence du médicament coadministré¹

Médicament coadministré	Posologie du médicament coadministré (mg)	Posologie de l'emtricitabine (mg)	N	% variation des paramètres pharmacocinétiques de l'emtricitabine ² (IC de 90 %)		
				C _{max}	ASC	C _{min}
Ténofovir DF	300 une fois par jour x 7 jours	200 une fois par jour x 7 jours	17	↓ 4 (↓ 13 à ↑ 6)	↑ 7 (0 à ↑ 4)	↑ 20 (↑ 12 à ↑ 29)
Zidovudine	300 deux fois par jour x 7 jours	200 deux fois par jour x 7 jours	27	↓ 3 (↓ 10 à ↑ 4)	↓ 3 (↓ 7 à ↑ 1)	↓ 4 (↓ 12 à ↑ 4)
Indinavir	800 x 1	200 x 1	12	↓ 8 (↓ 18 à ↑ 4)	↑ 1 (↓ 6 à ↑ 9)	NC
Famciclovir	500 x 1	200 x 1	12	↓ 10 (↓ 20 à ↑ 1)	↓ 8 (↓ 14 à ↓ 1)	NC
Stavudine	40 x 1	200 x 1	6	↑ 4 (↓ 6 à ↑ 16)	↑ 2 (↓ 6 à ↑ 11)	NC

1. Toutes les études sur les interactions médicamenteuses ont été menées sur des volontaires en santé.

2. ↑ = Augmentation ; ↓ = Diminution ; NC = Non calculé

Tableau 10 Interactions médicamenteuses : Variations des paramètres pharmacocinétiques du médicament coadministré en présence de l'emtricitabine¹

Médicament coadministré	Posologie du médicament coadministré (mg)	Posologie de l'emtricitabine (mg)	N	% de variation des paramètres pharmacocinétiques du médicament coadministré ² (IC de 90%)		
				C _{max}	ASC	C _{min}
Ténofovir DF	300 une fois par jour x 7 jours	200 une fois par jour x 7 jours	17	↑ 3 (↓ 5 à ↑ 11)	0 (↓ 8 à ↑ 9)	↑ 2 (↓ 8 à ↑ 13)
Zidovudine	300 deux fois par jour x 7 jours	200 une fois par jour x 7 jours	27	↑ 17 (0 à ↑ 38)	↑ 13 (↑ 5 à ↑ 20)	↓ 2 (↓ 11 à ↑ 9)
Indinavir	800 x 1	200 x 1	12	↓ 2 (↓ 16 à ↑ 13)	↑ 2 (↓ 11 à ↑ 17)	NC
Famciclovir	500 x 1	200 x 1	12	↓ 7 (↓ 22 à ↑ 11)	↓ 9 (↓ 17 à ↓ 1)	NC
Stavudine	40 x 1	200 x 1	6	↑ 5 (↓ 5 à ↑ 16)	↑ 9 (↓ 17 à ↑ 44)	NC

1. Toutes les études sur les interactions médicamenteuses ont été menées sur des volontaires en santé.
2. ↑ = Augmentation ; ↓ = Diminution ; NC = Non calculé

Tableau 11 Interactions médicamenteuses : Variations des paramètres pharmacocinétiques du ténofovir¹ en présence du médicament coadministré

Médicament coadministré	Posologie du médicament coadministré (mg)	N	% de variation des paramètres pharmacocinétiques du médicament coadministré ² (IC de 90%)		
			C _{max}	ASC	C _{min}
Abacavir	300, dose unique	8	↓ 8 (↓ 24 à ↑ 12)	↑ 4 (↓ 14 à ↑ 26)	NC
Atazanavir ³	400 une fois par jour x 14 jours	33	↑ 14 (↑ 8 à ↑ 20)	↑ 24 (↑ 21 à ↑ 28)	↑ 22 (↑ 15 à ↑ 30)
Atazanavir/ Ritonavir ³	300/100 une fois par jour	12	↑ 34 (↑ 20 à ↑ 51)	↑ 37 (↑ 30 à ↑ 45)	↑ 29 (↑ 21 à ↑ 36)
Darunavir/ Ritonavir ⁴	300/100 deux fois par jour	12	↑ 24 (↑ 8 à ↑ 42)	↑ 22 (↑ 10 à ↑ 35)	↑ 37 (↑ 19 à ↑ 57)
Didanosine (enrobage gastrorésistant)	400, dose unique	25	↓ 2 (↓ 7 à ↑ 4)	↑ 2 (↓ 2 à ↑ 5)	NC
Didanosine (tamponnée)	250 ou 400 une fois par jour x 7 jours ⁵	14	↑ 1 (↓ 12 à ↑ 14)	↓ 5 (↓ 14 à ↑ 4)	↓ 22 (↓ 36 à ↓ 7)
Efavirenz	600 une fois par jour x 14 jours	29	↑ 7 (↓ 4 à ↑ 17)	↓ 2 (↓ 8 à ↑ 3)	↑ 2 (↓ 9 à ↑ 12)
Emtricitabine	200 une fois par jour x 7 jours	17	↑ 3 (↓ 5 à ↑ 11)	0 (↓ 8 à ↑ 9)	↑ 2 (↓ 8 à ↑ 13)
Entécavir	1 mg une fois par jour x 10 jours	28	ND	ND	ND
Indinavir	800 une fois par jour x 7 jours	13	↑ 14 (↓ 3 à ↑ 31)	↑ 7 (↓ 5 à ↑ 19)	↑ 8 (↓ 7 à ↑ 22)
Lamivudine	150 deux fois par jour x 7 jours	15	↑ 2 (↓ 4 à ↑ 9)	↓ 3 (↓ 15 à ↑ 10)	↓ 8 (↓ 33 à ↑ 18)
Lédipasvir/ Sofosbuvir ^{6,7}	90/400 une fois par jour x 10 jours	24	↑ 47 (↑ 37 à ↑ 58)	↑ 35 (↑ 29 à ↑ 42)	↑ 47 (↑ 38 à ↑ 57)
Lédipasvir/ Sofosbuvir ^{6,8}		23	↑ 64 (↑ 54 à ↑ 74)	↑ 50 (↑ 42 à ↑ 59)	↑ 59 (↑ 49 à ↑ 70)
Lédipasvir/ Sofosbuvir ⁹		15	↑ 79 (↑ 56 à ↑ 104)	↑ 98 (↑ 77 à ↑ 123)	↑ 163 (↑ 132 à ↑ 197)
Lédipasvir/ Sofosbuvir ¹⁰		14	↑ 32 (↑ 25 à ↑ 39)	↑ 40 (↑ 31 à ↑ 50)	↑ 91 (↑ 74 à ↑ 110)
Lédipasvir/ Sofosbuvir ¹¹		29	↑ 61 (↑ 51 to ↑ 49)	↑ 65 (↑ 59 to ↑ 71)	↑ 115 (↑ 105 to ↑ 126)
Lopinavir/ Ritonavir	400/100 deux fois par jour x	24	↓ 33 (↓ 17 à ↑ 49)	↑ 32 (↑ 25 à ↑ 40)	↑ 28 (↑ 7 à ↑ 49)

Médicament coadministré	Posologie du médicament coadministré (mg)	N	% de variation des paramètres pharmacocinétiques du médicament coadministré ² (IC de 90%)		
			C _{max}	ASC	C _{min}
	14 jours				
Nelfinavir	1250 deux fois par jour x 14 jours	29	↓ 2 (↓ 9 à ↑ 5)	↑ 1 (↓ 5 à ↑ 7)	↑ 9 (↑ 2 à ↑ 17)
Saquinavir/Ritonavir	1000/100 deux fois par jour x 14 jours	35	↑ 15 (↑ 7 à ↑ 22)	↑ 14 (↑ 9 à ↑ 19)	↑ 23 (↑ 16 à ↑ 30)
Sofosbuvir ¹²	400, dose unique	16	↑ 25 (↑ 8 à ↑ 45)	↓ 2 (↓ 9 à ↑ 5)	↓ 1 (↓ 9 à ↑ 7)
Sofosbuvir/ Velpatasvir ¹³	400/100 une fois par jour	24	↑ 55 (↑ 43 à ↑ 68)	↑ 30 (↑ 24 à ↑ 36)	↑ 39 (↑ 31 à ↑ 48)
Sofosbuvir/ Velpatasvir ¹⁴		29	↑ 55 (↑ 45 à ↑ 66)	↑ 39 (↑ 33 à ↑ 44)	↑ 52 (↑ 45 à ↑ 59)
Sofosbuvir/ Velpatasvir ¹⁵		15	↑ 77 (↑ 53 to ↑ 104)	↑ 81 (↑ 68 to ↑ 94)	↑ 121 (↑ 100 à ↑ 143)
Sofosbuvir/ Velpatasvir ¹⁶		24	↑ 44 (↑ 33 à ↑ 55)	↑ 40 (↑ 34 à ↑ 46)	↑ 84 (↑ 76 à ↑ 92)
Sofosbuvir/ Velpatasvir ¹⁷		24	↑ 36 (↑ 25 à ↑ 47)	↑ 35 (↑ 29 à ↑ 42)	↑ 45 (↑ 39 à ↑ 51)
Sofosbuvir/ Velpatasvir ¹⁸		30	↑ 46 (↑ 39 à ↑ 54)	↑ 40 (↑ 34 à ↑ 45)	↑ 70 (↑ 61 à ↑ 79)
Sofosbuvir/ Velpatasvir/ Voxilaprèvir ¹⁹		400/100/100 + 100 voxilaprèvir ²⁰ une fois par jour	29	↑ 48 (↑ 36 à ↑ 61)	↑ 39 (↑ 32 à ↑ 46)
Tacrolimus	0,05 mg/kg deux fois par jour x 7 jours	21	↑ 13 (↑ 1 à ↑ 27)	↑ 6 (↓ 1 à ↑ 13)	↑ 11 (↑ 4 à ↑ 18)
Tipranavir/ Ritonavir ²¹	500/100 deux fois par jour	22	↓ 23 (↓ 32 à ↓ 13)	↓ 2 (↓ 9 à ↑ 5)	↑ 7 (↓ 2 à ↑ 17)
	750/200 deux fois par jours (23 doses)	20	↓ 38 (↓ 46 à ↓ 29)	↑ 2 (↓ 6 à ↑ 10)	↑ 14 (↑ 1 à ↑ 27)

1. Les patients ont reçu 300 mg de fumarate de ténofovir disoproxil une fois par jour.
2. Augmentation = ↑ ; Diminution = ↓ ; NC = Non calculé ; ND = Non disponible.
3. Renseignements de prescription pour le Reyataz^{MD} (Bristol-Myers Squibb)
4. Renseignements de prescription pour le Prezista^{MD}
5. Poids < 60 kg : 250 mg ; > 60 kg : 400 mg.
6. Données générées pour un dosage simultané avec lédipasvir/sofosbuvir. Résultats similaires pour une administration décalée (à 12 heures d'intervalle).
7. Comparaison basée sur les expositions lors d'une administration atazanavir/ritonavir + emtricitabine/ ténofovir DF coadministré avec lédipasvir/sofosbuvir.

8. Comparaison basée sur les expositions lors d'une administration darunavir /ritonavir + emtricitabine/ ténofovir DF coadministré avec lédipasvir/sofosbuvir.
9. Étude menée avec efavirenz/emtricitabine/ténofovir DF coadministré avec lédipasvir/sofosbuvir.
10. Étude menée avec emtricitabine/rilpivirine/ténofovir DF coadministré avec lédipasvir/sofosbuvir.
11. Étude menée avec emtricitabine/ténofovir DF + dolutégravir coadministré avec lédipasvir/sofosbuvir.
12. Étude menée avec efavirenz/emtricitabine/ténofovir DF coadministré avec sofosbuvir.
13. Comparaison basée sur des expositions en cas d'administration selon un schéma atazanavir/ritonavir + emtricitabine/ténofovir DF coadministré avec sofosbuvir/velpatasvir.
14. Comparaison basée sur des expositions en cas d'administration selon un schéma darunavir/ritonavir + emtricitabine/ténofovir DF coadministré avec sofosbuvir/velpatasvir.
15. Étude menée avec éfavirenz/emtricitabine/ténofovir DF coadministré avec sofosbuvir/velpatasvir.
16. Étude menée avec emtricitabine/rilpivirine/ténofovir DF coadministré avec sofosbuvir/velpatasvir.
17. Étude menée avec elvitégravir/cobicistat/emtricitabine/ténofovir DF coadministré avec sofosbuvir/velpatasvir.
18. Administré avec raltégravir + emtricitabine/ténofovir DF coadministré avec sofosbuvir/velpatasvir.
19. Comparaison fondée sur les expositions en cas d'administration sous forme de mélange darunavir + ritonavir + emtricitabine/tenofovir DF coadministrée avec sofosbuvir/velpatasvir/voxilaprèvir.
20. Étude menée avec 100 mg de voxilaprèvir additionnels pour obtenir des expositions au voxilaprèvir espérées chez les patients infectés par le VHC.
21. Renseignements de prescription pour l'Aptivus^{MD}.

Tableau 12 Interactions médicamenteuses : Variations des paramètres pharmacocinétiques du médicament coadministré en présence du ténofovir

Médicament coadministré	Posologie du médicament coadministré (mg)	N	% de variation des paramètres pharmacocinétiques du médicament coadministré ¹ (IC de 90%)		
			C _{max}	ASC	C _{min}
Abacavir ²	300, dose unique	8	↑ 12 (↓ 1 à ↑ 26)	↑ 11 (↓ 4 à ↑ 19)	NC
Atazanavir ³	400 une fois par jour x 14 jours	34	↓ 21 (↓ 27 à ↓ 14)	↓ 25 (↓ 30 à ↓ 19)	↓ 40 (↓ 48 à ↓ 32)
Atazanavir ³	Atazanavir/Ritonavir 300/100 une fois par jour x 42 jours	10	↓ 28 (↓ 50 à ↑ 5)	↓ 25 ⁶ (↓ 42 à ↓ 3)	↓ 23 ⁶ (↓ 46 à ↑ 10)
Darunavir ⁴	Darunavir/Ritonavir 300/100 une fois par jour	12	↑ 16 (↓ 6 à ↑ 42)	↑ 21 (↓ 5 à ↑ 54)	↑ 24 (↓ 10 à ↑ 69)
Didanosine (enrobage gastrorésistant)	250 une fois, simultanément avec ténofovir DF et avec un repas léger ⁵	33	↓ 29 ⁵ (↓ 39 à ↓ 18)	↓ 11 (↓ 23 à ↑ 2) ⁶	NC
Efavirenz ²	600 une fois par jour x 14 jours	30	↓ 4 (↓ 9 à ↑ 1)	↓ 3 (↓ 7 à 0)	↓ 7 (↓ 13 à ↓ 1)
Emtricitabine ²	200 une fois par jour x 7 jours	17	↓ 4 (↓ 13 à ↑ 6)	↑ 7 (0 à ↑ 4)	↑ 20 (↑ 12 à ↑ 29)
Entécavir ²	1 mg une fois par jour x 10 jours	28	ND	↑ 13 (↑ 11 à ↑ 15)	ND
Indinavir ²	800 trois fois par jour x 7 jours	12	↓ 6 (↓ 23 à ↑ 10)	↓ 2 (↓ 12 à ↑ 8)	↑ 43 (↓ 45 à ↑ 130)
Lamivudine ²	150 deux fois par jour x 7 jours	15	↓ 29 (↓ 39 à ↓ 19)	↓ 10 (↓ 17 à ↓ 3)	↑ 17 (↑ 3 à ↑ 32)
Lopinavir ²	Lopinavir/Ritonavir 400/100 une fois par jour x 14 jours	24	↓ 14 (↓ 23 à ↓ 4)	↓ 12 (↓ 20 à ↓ 5)	↓ 11 (↓ 22 à ↑ 1)
Ritonavir			↓ 24 (↓ 46 à ↓ 3)	↓ 22 (↓ 34 à ↓ 9)	↓ 15 (↓ 32 à ↑ 2)
Lédipasvir	Lédipasvir/Sofosbuvir 90/400 une fois par jour ^{13, 14}	24	↑ 68 (↑ 54 à ↑ 84)	↑ 96 (↑ 74 à ↑ 121)	↑ 118 (↑ 91 à ↑ 150)
Sofosbuvir			↑ 1 (↓ 12 à ↑ 15)	↑ 11 (↓ 2 à ↑ 21)	NC
GS-331007 ¹²			↑ 17 (↑ 12 à ↑ 23)	↑ 31 (↑ 25 à ↑ 36)	↑ 42 (↑ 34 à ↑ 49)

Médicament coadministré	Posologie du médicament coadministré (mg)	N	% de variation des paramètres pharmacocinétiques du médicament coadministré ¹ (IC de 90%)		
			C _{max}	ASC	C _{min}
Lédipasvir	Lédipasvir/Sofosbuvir 90/400 une fois par jour ^{13, 15}	23	↑ 11 (↓ 1 à ↑ 24)	↑ 12 (0 à ↑ 25)	↑ 17 (↑ 4 à ↑ 31)
Sofosbuvir			↓ 37 (↓ 48 à ↓ 25)	↓ 27 (↓ 35 à ↓ 18)	NC
GS-331007 ¹²			↑ 10 (↑ 4 à ↑ 16)	↑ 20 (↑ 16 à ↑ 24)	↑ 26 (↑ 20 à ↑ 32)
Lédipasvir	Lédipasvir/Sofosbuvir 90/400 une fois par jour ¹⁶	15	↓ 34 (↓ 41 à ↓ 25)	↓ 34 (↓ 41 à ↓ 25)	↓ 34 (↓ 43 à ↓ 24)
Sofosbuvir			↑ 3 (↓ 13 à ↑ 23)	↓ 6 (↓ 19 à ↑ 10)	NC
GS-331007 ¹²			↓ 14 (↓ 24 à ↓ 4)	↓ 10 (↓ 17 à ↓ 3)	↑ 7 (↑ 2 à ↑ 13)
Lédipasvir	Lédipasvir/Sofosbuvir 90/400 une fois par jour ¹⁷	14	↑ 1 (↓ 5 à ↑ 7)	↑ 8 (↑ 2 à ↑ 15)	↑ 16 (↑ 8 à ↑ 25)
Sofosbuvir			↑ 5 (↓ 7 à ↑ 20)	↑ 10 (↑ 1 à ↑ 21)	NC
GS-331007 ¹²			↑ 6 (↑ 1 à ↑ 11)	↑ 15 (↑ 11 à ↑ 19)	↑ 18 (↑ 13 à ↑ 23)
Sofosbuvir	Sofosbuvir/Velpatasvir 400/100 une fois par jour ¹⁸	24	↑ 12 (↓ 3 à ↑ 29)	↑ 22 (↑ 12 à ↑ 33)	NC
GS-331007 ¹²			↑ 21 (↑ 12 à ↑ 29)	↑ 32 (↑ 27 à ↑ 36)	↑ 42 (↑ 37 à ↑ 49)
Velpatasvir			↑ 55 (↑ 41 à ↑ 71)	↑ 142 (↑ 123 à ↑ 164)	↑ 301 (↑ 257 à ↑ 350)
Sofosbuvir	Sofosbuvir/Velpatasvir 400/100 une fois par jour ¹⁹	29	↓ 38 (↓ 46 à ↓ 29)	↑ 28 (↓ 34 à ↓ 20)	NC
GS-331007 ¹²			↑ 4 (↓ 1 à ↑ 8)	↑ 13 (↑ 8 à ↑ 18)	↑ 13 (↑ 6 à ↑ 19)
Velpatasvir			↓ 24 (↓ 35 à ↓ 11)	↓ 16 (↓ 28 à ↓ 2)	↑ 1 (↓ 13 à ↑ 18)
Sofosbuvir	Sofosbuvir/Velpatasvir 400/100 une fois par jour ²⁰	14	↑ 38 (↑ 14 à ↑ 67)	↓ 3 (↓ 17 à ↑ 14)	NC
GS-331007 ¹²			↓ 14 (↓ 20 à ↓ 7)	↓ 10 (↓ 15 à ↓ 4)	↑ 1 (↓ 5 à ↑ 7)
Velpatasvir			↓ 47 (↑ 57 à ↓ 36)	↓ 53 (↓ 61 à ↓ 43)	↓ 57 (↓ 64 à ↓ 48)

Médicament coadministré	Posologie du médicament coadministré (mg)	N	% de variation des paramètres pharmacocinétiques du médicament coadministré ¹ (IC de 90%)		
			C _{max}	ASC	C _{min}
Sofosbuvir	Sofosbuvir/Velpatasvir 400/100 une fois par jour ²¹	24	↑ 9 (↓ 5 à ↑ 25)	↑ 16 (↑ 9 à ↑ 24)	NC
GS-331007 ¹²			↓ 4 (↓ 10 à ↑ 1)	↑ 4 (0 à ↑ 7)	↑ 12 (↑ 7 à ↑ 17)
Velpatasvir			↓ 4 (↓ 15 à ↑ 10)	↓ 1 (↓ 12 à ↑ 11)	↑ 2 (↓ 9 à ↑ 15)
Sofosbuvir	Sofosbuvir/Velpatasvir 400/100 une fois par jour ²²	24	↑ 1 (↓ 15 à ↑ 19)	↑ 24 (↑ 13 à ↑ 37)	NC
GS-331007 ¹²			↑ 13 (↑ 7 à ↑ 18)	↑ 35 (↑ 30 à ↑ 40)	↑ 45 (↑ 38 à ↑ 52)
Velpatasvir			↑ 5 (↓ 7 à ↑ 19)	↑ 19 (↑ 7 à ↑ 34)	↑ 37 (↑ 22 à ↑ 54)
Sofosbuvir	Sofosbuvir/Velpatasvir 400/100 une fois par jour ²³	30	↑ 9 (↓ 3 à ↑ 23)	↑ 16 (↑ 7 à ↑ 25)	NC
GS-331007 ¹²			↓ 5 (↓ 9 à ↓ 2)	↑ 3 (0 à ↑ 6)	↑ 8 (↑ 4 à ↑ 13)
Velpatasvir			↓ 3 (↓ 13 à ↑ 8)	↓ 2 (↓ 12 à ↑ 10)	↓ 3 (↓ 13 à ↑ 7)
Sofosbuvir	400/100/100 + 100 de voxilaprevir ²⁴ une fois par jour	29	↓ 30 ²⁵ (↓ 38 à ↓ 22)	↓ 22 ²⁵ (↓ 27 à ↓ 17)	SO
GS-331007 ¹²			↑ 6 ²⁵ (↑ 1 à ↑ 10)	↑ 15 ²⁵ (↑ 12 à ↑ 19)	SO
Velpatasvir			↓ 22 ²⁵ (↓ 27 à ↓ 16)	↓ 5 ²⁴ (↓ 12 à ↑ 2)	↑ 16 ²⁵ (↑ 7 à ↑ 26)
Voxilaprevir			↑ 72 ²⁵ (↑ 51 à ↑ 97)	↑ 143 ²⁵ (↑ 115 à ↑ 175)	↑ 300 ²⁵ (↑ 244 à ↑ 365)
Méthadone ⁸	40-110 une fois par jour x 14 jours ⁹	13	↑ 5 (↓ 3 à ↑ 14)	↑ 5 (↓ 2 à ↑ 13)	↑ 6 (↓ 3 à ↑ 15)
Nalfinavir ²	1250 deux fois par jour x 14 jours	29	↓ 8 (↓ 15 à ↓ 1)	↓ 7 (↓ 15 à ↑ 2)	↑ 1 (↓ 15 à ↑ 19)
Métabolite M8			↓ 8 (↓ 16 à 0)	↓ 7 (↓ 17 à ↑ 5)	↓ 2 (↓ 16 à ↑ 15)
Norgestimate	Éthinyl estradiol/ Norgestimate une fois par jour x 7 jours	20	↓ 6 (↓ 13 à ↑ 1)	↓ 5 (↓ 9 à ↓ 1)	↓ 4 (↓ 8 à ↑ 1)
Éthinyl estradiol ¹⁰			↓ 6 (↓ 12 à 0)	↓ 4 (↓ 9 à ↑ 1)	↓ 2 (↓ 9 à ↑ 6)

Médicament coadministré	Posologie du médicament coadministré (mg)	N	% de variation des paramètres pharmacocinétiques du médicament coadministré ¹ (IC de 90%)		
			C _{max}	ASC	C _{min}
Ribavirine	600, dose unique	22	↓ 5 (↓ 11 à ↑ 1)	↑ 12 (↑ 6 à ↑ 17)	NC
Saquinavir	1000/100 deux fois par jour x 14 jours	32	↑ 22 (↑ 6 à ↑ 41)	↑ 29 ¹⁰ (↑ 12 à ↑ 48)	↑ 47 ¹⁰ (↑ 23 à ↑ 76)
Ritonavir			↑ 10 (↓ 5 à ↑ 28)	↑ 11 (0 à ↑ 22)	↑ 23 (↑ 3 à ↑ 46)
Sofosbuvir	Sofosbuvir 400, dose unique ³⁶	16	↓ 19 (↓ 40 à ↑ 10)	↓ 6 (↓ 24 à ↑ 16)	NC
GS-331007 ¹²			↓ 23 (↓ 30 à ↓ 16)	↓ 16 (↓ 24 à ↓ 8)	NC
Tacrolimus	0,05 mg/kg deux fois par jour x 7 jours	21	↑ 3 (↓ 3 à ↑ 9)	↑ 4 (↓ 3 à ↑ 11)	↑ 10 (↑ 2 à ↑ 17)
Tipranavir ²⁷	Tipranavir/Ritonavir 500/100 deux fois par jour	22	↓ 17 (↓ 26 à ↓ 6)	↓ 18 (↓ 25 à ↓ 9)	↓ 21 (↓ 30 à ↓ 10)
	Tipranavir/Ritonavir 500/100 deux fois par jour (23 doses)	20	↓ 11 (↓ 16 à ↓ 4)	↓ 9 (↓ 15 à ↓ 3)	↓ 12 (↓ 22 à 0)

1. Augmentation = ↑ ; Diminution = ↓ ; NC = Non calculé ; ND = Non disponible.
2. Étude menée avec ténofovir DF.
3. Renseignements de prescription pour le Reyataz^{MD} (Bristol-Myers Squibb).
4. Renseignements de prescription pour le Prezista^{MD}.
5. 373 kcal, 8,2 g de gras.
6. Comparé à la didanosine (enrobage gastro-résistant) 400 mg administrée seule à jeun.
7. Chez les patients infectés par le VIH, l'ajout de ténofovir DF à de l'atazanavir 300 mg et du ritonavir 100 mg a donné des valeurs d'aire sous la courbe (ASC) et de C_{min} d'atazanavir qui étaient de 2,3 et 4 fois plus élevées que les valeurs observées lorsque de l'atazanavir 400 mg était administré seul.
8. Les taux d'exposition à la R-méthadone (active), à la S-méthadone et à la méthadone totale étaient équivalents lorsque administrés avec ou sans ténofovir DF.
9. Les patients individuels ont conservé leur posologie de méthadone stable. Aucune modification pharmacodynamique (toxicité opiacée ou signes ou symptômes de sevrage) n'a été rapportée.
10. Les taux d'exposition à l'éthinylestradiol et au 17-déacétyl norgestimate (métabolite pharmacologiquement actif) étaient équivalents lorsque administrés avec ou sans ténofovir DF.
11. On ne s'attend pas à ce que les augmentations de l'ASC et de la C_{min} aient une importance clinique; par conséquent il n'est pas nécessaire d'adapter la dose lors d'une administration conjointe de ténofovir DF et de ritonavir associés au saquinavir.
12. Métabolite nucléosidique circulant prédominant du sofosbuvir.
13. Données générées pour un dosage simultané avec lédipasvir/sofosbuvir. Résultats similaires pour une administration décalée (à 12 heures d'intervalle).
14. Comparaison basée sur les expositions lors d'une administration atazanavir/ritonavir + emtricitabine/ténofovir DF coadministré avec lédipasvir/sofosbuvir.
15. Comparaison basée sur les expositions lors d'une administration darunavir /ritonavir + emtricitabine/ténofovir DF coadministré avec lédipasvir/sofosbuvir.

16. Étude menée avec efavirenz/emtricitabine/ténofovir DF coadministré avec lédirasvir/sofosbuvir.
17. Étude menée avec emtricitabine/rilpivirine/ténofovir DF coadministré avec lédirasvir/sofosbuvir.
18. Comparaison basée sur des expositions en cas d'administration selon un schéma atazanavir/ritonavir + emtricitabine/ténofovir DF coadministré avec sofosbuvir/velpatasvir.
19. Comparaison basée sur des expositions en cas d'administration selon un schéma darunavir/ritonavir + emtricitabine/ténofovir DF coadministré avec sofosbuvir/velpatasvir.
20. Étude menée avec efavirenz/emtricitabine/ténofovir DF coadministré avec sofosbuvir/velpatasvir.
21. Étude menée avec emtricitabine/rilpivirine/ténofovir DF coadministré avec sofosbuvir/velpatasvir.
22. Étude menée avec elvitégravir/cobicistat/emtricitabine/ténofovir DF coadministré avec sofosbuvir/velpatasvir.
23. Comparaison basée sur des expositions en cas d'administration selon un schéma raltégravir + emtricitabine/ténofovir DF coadministré avec sofosbuvir/velpatasvir.
24. Étude menée avec 100 mg de voxilaprèvir additionnels pour obtenir des expositions au voxilaprèvir espérées chez les patients infectés par le VHC.
25. Comparaison fondée sur les expositions en cas d'administration sous forme de mélange darunavir + ritonavir + emtricitabine/tenofovir DF coadministrée avec emtricitabine/tenofovir DF.
26. Étude menée avec efavirenz/emtricitabine/ténofovir DF coadministré avec sofosbuvir.
27. Renseignements de prescription pour l'Aptivus^{MD}.

Interactions médicament-aliment

pms-EMTRICITABINE-TENOFOVIR peut être pris au cours ou en dehors des repas. Comparé à une administration à jeun, la prise d'emtricitabine/ténofovir DF après un repas riche en matières grasses ou un repas léger conduit à une augmentation de l'ASC et de la C_{max} du ténofovir de 35 % et 15 %, respectivement, sans modifier les taux d'exposition à l'emtricitabine. (voir MODE D'ACTION ET PHARMACOLOGIE CLINIQUE, Effets de la consommation de nourriture sur l'absorption orale).

Interactions médicament-herbe médicinale

Les interactions de pms-EMTRICITABINE-TENOFOVIR avec des médicaments à base de plantes médicinales n'ont pas été établies.

Effets au médicament sur les essais de laboratoire

Les interactions de pms-EMTRICITABINE-TENOFOVIR avec des essais en laboratoire n'ont pas été établies.

POSOLOGIE ET ADMINISTRATION

Dose recommandée

Traitement de l'infection par le VIH-1

La dose de pms-EMTRICITABINE-TENOFOVIR est d'un comprimé (comprenant 200 mg d'emtricitabine et 300 mg de ténofovir DF) administré par voie orale une fois par jour, avec ou sans nourriture.

Prophylaxie pré-exposition de l'infection par le VIH-1

La dose de pms-EMTRICITABINE-TENOFOVIR est d'un comprimé (comprenant 200 mg d'emtricitabine et 300 mg de ténofovir DF) administré par voie orale une fois par jour, avec ou sans nourriture.

Populations particulières

Adaptation de la dose en cas d'insuffisance rénale

Traitement de l'infection par le VIH-1

Des expositions médicamenteuses beaucoup plus importantes se sont produites lorsque de l'emtricitabine ou du ténofovir DF était administré à des patients atteints d'insuffisance rénale modérée à grave (voir MODE D'ACTION ET PHARMACOLOGIE CLINIQUE, Populations particulières et états pathologiques, insuffisance rénale). Par conséquent, l'intervalle entre les administrations de pms-EMTRICITABINE-TENOFOVIR doit être adapté, conformément aux recommandations indiquées dans le Tableau 13, chez les patients adultes infectés par le VIH-1 dont la clairance de la créatinine initiale est de 30 à 49 mL/min. Ces recommandations concernant l'adaptation des intervalles entre les administrations sont basées sur des données pharmacocinétiques à dose unique chez des sujets non infectés par le VIH en présence de divers degrés d'insuffisance rénale, y compris l'insuffisance rénale en phase terminale nécessitant une hémodialyse. L'innocuité et l'efficacité de ces recommandations concernant l'ajustement de l'intervalle entre les administrations n'ont pas fait l'objet d'une évaluation clinique chez des patients atteints d'insuffisance rénale modérée à grave. Toutefois, la réponse clinique au traitement ainsi que la fonction rénale doivent être étroitement surveillées chez ces patients.

Aucune adaptation de la dose de pms-EMTRICITABINE-TENOFOVIR en comprimés n'est nécessaire chez les patients atteints d'insuffisance rénale légère (clairance de la créatinine de 50 à 80 mL/min). Une surveillance systématique de la clairance de la créatinine calculée, des taux de phosphore sérique, de glycosurie et de protéinurie doit être effectuée chez les patients à risque d'être atteints d'insuffisance rénale (clairance de la créatinine de 50 à 80 mL/min) (voir MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS).

Tableau 13 Ajustement de l'intervalle entre les doses chez les patients adultes infectés par le VIH-1 dont la clairance de la créatinine a été modifiée

	Clairance de la créatinine (mL/min) ¹		
	≥ 50	30 – 49	< Moins de 30 (y compris les patients nécessitant des traitements d'hémodialyse)
Intervalle recommandé entre les administrations	Toutes les 24 heures	Toutes les 48 heures	Ne pas administrer pms-EMTRICITABINE-TENOFOVIR .

1. Calculé à l'aide du poids corporel idéal (poids maigre).

Prophylaxie pré-exposition de l'infection par le VIH-1

Ne pas utiliser pms-EMTRICITABINE-TENOFOVIR en prophylaxie pré-exposition chez les personnes non infectées par le VIH-1 dont la clairance de la créatinine est inférieure à 60 mL/min (voir MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS).

Aucune adaptation de la dose de pms-EMTRICITABINE-TENOFOVIR en comprimés n'est nécessaire chez les patients atteints d'insuffisance rénale légère (clairance de la créatinine de 50 à 80 mL/min). Toutes les personnes souffrant d'une insuffisance rénale légère doivent faire l'objet d'une surveillance systématique de la clairance de la créatinine calculée, des taux de phosphore sérique, de glycosurie et de protéinurie. Si une diminution de la clairance de la créatinine calculée est observée chez les personnes non infectées lors de la prise de pms-EMTRICITABINE-TENOFOVIR en prophylaxie pré-exposition, il faut évaluer les causes possibles et reconsidérer les risques et les avantages potentiels d'une utilisation ininterrompue (voir MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS).

Insuffisance hépatique

Aucune adaptation de la dose n'est nécessaire chez les patients atteints d'insuffisance rénale (voir MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS).

Gériatrie (patients âgés de plus de 65 ans)

Le nombre de patients de 65 ans et plus participant aux études cliniques portant sur l'emtricitabine ou le ténofovir était insuffisant pour déterminer si leur réponse au traitement est différente de celle des patients plus jeunes. En général, le choix de la dose chez les patients âgés doit être déterminé avec prudence en tenant compte de la fréquence accrue d'une réduction de la fonction hépatique, rénale ou cardiaque et d'affections concomitantes ou d'autres pharmacothérapies.

Dose oubliée

Si un patient oublie de prendre une dose mais s'en souvient le jour même, dans les 12 heures suivant la prise habituelle, celui-ci doit prendre la dose oubliée dès que possible avec de la nourriture et reprendre son schéma posologique habituel. Si un patient oublie de prendre une dose de pms-EMTRICITABINE-TENOFOVIR et s'en souvient plus de 12 heures après la prise habituelle, étant ainsi plus proche de la dose suivante, celui-ci ne doit pas prendre la dose oubliée et doit simplement reprendre son schéma posologique habituel. Le patient ne doit pas prendre plus d'une dose de pms-EMTRICITABINE-TENOFOVIR par jour et ne doit pas prendre deux doses de pms-EMTRICITABINE-TENOFOVIR en même temps.

Les personnes non infectées qui omettent de prendre une dose s'exposent à un plus grand risque d'être infectés par le VIH-1 que celles qui ne l'oublient pas (voir MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS).

SURDOSAGE

En cas de surdosage, il faut surveiller l'apparition de manifestations toxiques chez le patient et un traitement de soutien standard doit être administré, au besoin.

Emtricitabine : On dispose d'une expérience clinique limitée concernant l'administration de doses d'emtricitabine supérieures à la dose thérapeutique. Lors d'une étude de pharmacologie clinique, onze patients ont reçu des doses uniques de 1 200 mg d'emtricitabine. Aucun effet indésirable grave n'a été signalé. Les effets de doses plus élevées sont inconnus.

Les traitements d'hémodialyse éliminent environ 30 % de la dose d'emtricitabine sur une période de dialyse de 3 heures qui commence moins de 1,5 heure après l'administration d'emtricitabine (débit sanguin de 400 mL/min et débit de 600 mL/min de dialysat). Toutefois, un seul traitement n'affecte pas de manière importante la C_{\max} ou l'ASC de l'emtricitabine. On ignore si l'emtricitabine peut être éliminée par dialyse péritonéale.

Ténofovir DF : On dispose d'une expérience clinique limitée concernant l'administration de doses de ténofovir DF supérieures à la dose thérapeutique de 300 mg. Dans le cadre d'une étude, huit patients ont reçu une dose de 600 mg de ténofovir DF par voie orale pendant 28 jours. Aucun effet indésirable grave n'a été signalé. Les effets de doses plus élevées sont inconnus.

Le ténofovir est éliminé de manière efficace par hémodialyse avec un coefficient d'extraction d'environ 54 %. Après l'administration d'une dose unique de 300 mg de ténofovir DF, une session d'hémodialyse de 4 heures élimine environ 10 % de la dose de ténofovir administrée.

Pour traiter une surdose présumée, communiquez immédiatement avec le centre antipoison de votre région.

MODE D'ACTION ET PHARMACOLOGIE CLINIQUE

Mode d'action

pms-EMTRICITABINE-TENOFOVIR est une combinaison en doses fixes de médicaments antiviraux, de l'emtricitabine et du ténofovir DF (voir VIROLOGIE).

Pharmacocinétique

Emtricitabine/ténofovir DF : Un comprimé d'emtricitabine/ténofovir DF était bioéquivalent à une capsule d'emtricitabine (200 mg) plus un comprimé de ténofovir DF (300 mg) après administration d'une dose unique à des sujets sains et à jeun (N = 39).

Emtricitabine : Le Tableau 14 résume les propriétés pharmacocinétiques de l'emtricitabine. L'emtricitabine est absorbé de manière rapide et importante après administration orale d'emtricitabine et les concentrations plasmatiques maximales sont atteintes 1 à 2 heures après l'administration. La liaison *in vitro* de l'emtricitabine aux protéines plasmatiques humaines est inférieure à 4 % et est indépendante de la concentration sur l'intervalle de 0,02 à 200 mcg/mL. Après l'administration d'emtricitabine radiomarquée, environ 86 % de la dose est récupérée dans les urines et 13 % est récupérée sous forme de métabolites. Les métabolites de l'emtricitabine comprennent des 3'-sulfoxyde diastéréomères et leur acide glucuronique conjugué. L'élimination de l'emtricitabine s'effectue à la fois par filtration glomérulaire et par sécrétion tubulaire active. Après l'administration par voie orale d'une dose unique d'emtricitabine, la demi-vie plasmatique de l'emtricitabine est d'environ dix heures.

Ténofovir DF : Le Tableau 14 résume les propriétés pharmacocinétiques du ténofovir DF. Après administration par voie orale de ténofovir DF, les concentrations sériques maximales du ténofovir sont atteintes en $1,0 \pm 0,4$ heures. La liaison *in vitro* du ténofovir aux protéines plasmatiques humaines est inférieure à 0,7 % et est indépendante de la concentration sur l'intervalle de 0,01 à 25 mcg/mL. Environ 70 à 80 % de la dose intraveineuse de ténofovir est récupérée inchangée dans les urines. L'élimination du ténofovir s'effectue à la fois par filtration glomérulaire et par sécrétion tubulaire active. Après l'administration par voie orale d'une dose

unique de ténofovir DF, la demi-vie d'élimination terminale du ténofovir est d'environ 17 heures.

Tableau 14 Paramètres pharmacocinétiques de l'emtricitabine et du ténofovir administrés en une dose unique chez l'adulte

	Emtricitabine	Ténofovir
Biodisponibilité par voie orale, à jeun ² (%)	92 (83,1–106,4)	25 (NC–45,0) ¹
Demi-vie d'élimination plasmatique terminale ² (hre)	10 (7,4–18,0)	17 (12,0–25,7)
C _{max} ³ (mcg/mL)	1,8 ± 0,724	0,30 ± 0,09
ASC ³ (mcg•hr/mL)	10,0 ± 3,124	2,29 ± 0,69
CL/F ³ (mL/min)	302 ± 94	1043 ± 115
CL _{renal} ³ (mL/min)	213 ± 89	243 ± 33

1. NC = non calculé.
2. Médian (intervalle).
3. Moyenne ± écart type (E.T.).
4. Données présentées en tant que valeurs à l'état d'équilibre.

Effets de la consommation de nourriture sur l'absorption orale

pms-EMTRICITABINE-TENOFOVIR peut être pris au cours ou en dehors des repas. L'administration d'emtricitabine/ténofovir DF à la suite d'un repas riche en lipides (748 kcal, 49 grammes de gras) ou d'un repas léger (373 kcal, 8 grammes de gras) a retardé le temps d'établissement de la C_{max} du ténofovir d'environ 0,75 heure. Les augmentations moyennes de la C_{max} et de l'ASC du ténofovir ont été d'environ 35 % et 15 % respectivement lorsqu'il était pris avec un repas riche en lipides ou un repas léger, comparativement à la prise à jeun. Au cours d'études d'innocuité et d'efficacité précédentes, le ténofovir était pris au moment d'un repas. L'exposition systémique à l'emtricitabine (ASC et C_{max}) est demeurée inchangée lorsque l'emtricitabine/ténofovir DF était pris avec un repas riche en lipides ou un repas léger.

Populations particulières et états pathologiques

Pédiatrie et gériatrie

La pharmacocinétique de l'emtricitabine et du ténofovir n'a pas été entièrement évaluée chez l'enfant (âgé de 18 ans et moins) ou les personnes âgées (âgés de 65 ans et plus).

Groupes ethniques

Emtricitabine : Aucune différence pharmacocinétique liée à l'origine ethnique n'a été identifiée à la suite de l'administration d'emtricitabine.

Ténofovir DF : Les données sur les groupes raciaux et ethniques (à l'exception des patients d'ascendance européenne) étaient insuffisantes pour déterminer de manière adéquate des différences pharmacocinétiques potentielles entre ces populations.

Sexe

Emtricitabine et ténofovir DF : La pharmacocinétique de l'emtricitabine et du ténofovir est comparable chez les hommes et les femmes.

Insuffisance hépatique

La pharmacocinétique du ténofovir après l'administration d'une dose unique de 300 mg de ténofovir DF a été étudiée chez des sujets non infectés par le VIH qui présentent une insuffisance hépatique modérée à grave. Aucune modification importante de la pharmacocinétique du ténofovir n'a été observée chez les sujets atteints d'insuffisance hépatique par rapport aux sujets sains. La pharmacocinétique de l'emtricitabine/ténofovir DF ou de l'emtricitabine n'a pas été étudiée chez les patients atteints d'insuffisance hépatique. Toutefois, il n'a pas été démontré que l'emtricitabine est métabolisée de manière importante par les enzymes du foie, ce qui fait qu'une insuffisance hépatique aura probablement un impact limité.

Insuffisance rénale

La pharmacocinétique de l'emtricitabine et du ténofovir est modifiée chez les patients atteints d'insuffisance rénale. La C_{\max} et l' $ASC_{0-\infty}$ de l'emtricitabine et du ténofovir ont été augmentées chez les patients qui présentaient une clairance de la créatinine inférieure à 50 mL/min (voir MISES EN GARDE, Néphrotoxicité).

Il est recommandé de modifier l'intervalle entre les administrations de pms-EMTRICITABINE-TENOFOVIR chez les patients infectés par le VIH-1 dont la clairance de la créatinine est de 30 à 49 mL/min. pms-EMTRICITABINE-TENOFOVIR ne doit pas être administré aux patients infectés par le VIH-1 dont la clairance de la créatinine est inférieure à 30 mL/min ni aux patients au stade d'insuffisance rénale terminale (IRT) qui nécessitent une dialyse (voir POSOLOGIE ET ADMINISTRATION).

L'emtricitabine/ténofovir DF en prophylaxie pré-exposition n'a pas été étudié et ne doit pas être utilisé chez les personnes non infectées par le VIH-1 dont la clairance de la créatinine est inférieure à 60 mL/min (voir POSOLOGIE ET ADMINISTRATION).

ENTREPOSAGE ET STABILITÉ

Conserver entre 15 °C et 30 °C.

INSTRUCTIONS PARTICULIÈRES DE MANIPULATION

Il n'y a pas de consignes particulières de manipulation.

FORMES POSOLOGIQUES, COMPOSITION ET CONDITIONNEMENT

Comprimés

200 mg / 300 mg : Chaque comprimé pelliculé bleu, en forme de capsule, portant l'inscription « ETT » sur un côté et « 200/300 » sur l'autre, contient 200 mg d'emtricitabine et 300 mg de fumarate de ténofovir disoproxil (ce qui correspond à 245 mg de ténofovir disoproxil), et les ingrédients non médicinaux suivants : cellulose microcristalline, dioxyde de titane, FD&C bleu no. 2/indigotine sur substrat d'aluminium, glycolate d'amidon sodique, hydroxypropyl cellulose, hypromellose, lactose monohydraté, stéarate de magnésium, et triacétin. Disponible en bouteilles PEHD de 30 comprimés ayant un bouchon à l'épreuve des enfants. Les bouteilles contiennent aussi des dessiccants.

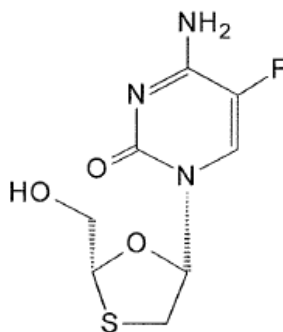
PARTIE II : RENSEIGNEMENTS SCIENTIFIQUES

RENSEIGNEMENTS PHARMACEUTIQUES

Substance pharmaceutique

Emtricitabine

Nom propre :	emtricitabine
Nom chimique :	4-Amino-5-fluoro-1-[(2R,5S)-2-(hydroxyméthyl)-1,3-oxathiolan-5-yl]pyrimidin-2(1H)-one
Formule moléculaire :	C ₈ H ₁₀ FN ₃ O ₃ S
Masse moléculaire :	247,25 g/mol
Formule développée :	

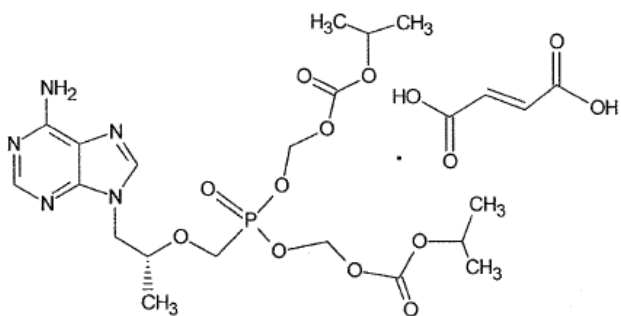


Propriétés physicochimiques :

Description physique :	L'emtricitabine est une poudre cristalline de couleur blanche à blanc cassé.
Solubilité :	Très soluble dans le méthanol et soluble dans l'éthanol (95%). Le coefficient de partage (log P) de l'emtricitabine est de -0,43 et le pKa est de 4,90.

Ténofovir DF

Nom propre :	fumarate de ténofovir disoproxil
Nom chimique :	9-[2-(R)-[[bis[[isopropoxy carbonyl oxy] methoxy] phosphinyl]-methoxy] propyl]-adenine fumarate
Formule moléculaire	$C_{19}H_{30}N_5O_{10}P \cdot C_4H_4O_4$
Masse moléculaire :	635,51 g/mol
Formule développée :	



Propriétés physicochimiques :

Description physique :	Le fumarate de ténofovir disoproxil est une poudre cristalline de couleur blanche à blanc cassé.
Solubilité :	Très soluble dans le diméthylformamide (DMF) et soluble dans le méthanol. Le coefficient de partage (log P) du ténofovir disoproxil est de 1,25 et le pKa est de 3,75.

ESSAIS CLINIQUES

Études comparatives de biodisponibilité

Une étude de bioéquivalence croisée à double insu, à centre unique, randomisée, à deux traitements, deux périodes et deux séquences, avec une dose orale unique, a comparé les comprimés de pms-EMTRICITABINE-TENOFOVIR à 200 mg / 300 mg (Pharmascience inc.) avec les comprimés du produit de référence canadien, ^{Pr}TRUVADA^{MD} (emtricitabine / fumarate de ténofovir disoproxil) à 200 mg/ 300 mg (Gilead Sciences Canada inc.). Les médicaments d'étude ont été administrés en comprimés uniques de 200 mg / 300 mg d'emtricitabine / fumarate de ténofovir disoproxil chez 32 sujets masculins, adultes, sains, sous condition de jeûne, dont 28 ont complété l'étude. Les données de biodisponibilité ont été mesurées et les résultats sont présentés dans les tableaux suivants :

SOMMAIRE DES DONNÉES COMPARATIVES DE BIODISPONIBILITÉ

Emtricitabine (1 x 200mg/300 mg emtricitabine/fumarate de ténofovir disoproxil) De données mesurées Moyenne géométrique Moyenne arithmétique (CV %)				
Paramètre	Test*	Référence†	Rapport des moyennes géométriques (%)	Intervalle de confiance 90%
ASC _T (ng·h/mL)	11846,6 12026,7 (18,1)	11859,5 12013,3 (16,4)	99,9	95,2 – 104,8
ASC _I (ng·h/mL)	12190,3 12361,5 (17,4)	12222,4 12369,0 (15,8)	99,7	95,4 – 104,2
C _{max} (ng/mL)	2267,1 2315,0 (21,4)	2288,5 2337,6 (21,2)	99,1	92,9 – 105,6
T _{max} § (h)	1,63 (0,67 – 3,00)	1,50 (0,67 – 4,00)		
T _{1/2} ε (h)	5,9 (39,7)	5,6 (38,7)		

* pms-EMTRICITABINE-TENOFOVIR (emtricitabine/fumarate de ténofovir disoproxil) comprimés à 200 mg / 300 mg (Pharmascience inc.).

† ^{Pr}TRUVADA^{MD} (emtricitabine / fumarate de ténofovir disoproxil) comprimés à 200 mg / 300 mg (Gilead Sciences Canada inc.), achetés au Canada.

§ Représenté sous forme de médiane (étendue) seulement

ε Représenté sous forme de moyenne arithmétique seulement (CV %).

SOMMAIRE DES DONNÉES COMPARATIVES DE BIODISPONIBILITÉ

Tenofovir (1 x 200 mg/300 mg emtricitabine/fumarate de ténofovir disoproxil) De données mesurées Moyenne géométrique Moyenne arithmétique (CV %)				
Paramètre	Test*	Référence†	Rapport des moyennes géométriques (%)	Intervalle de confiance 90%
ASC _T (ng·h/mL)	2545,8	2479,7	102,7	96,4 – 109,3
	2637,7 (31,3)	2545,3 (22,6)		
ASC _I (ng·h/mL)	2700,5	2624,0	102,9	96,6 – 109,7
	2804,2 (32,6)	2697,1 (23,1)		
C _{max} (ng/mL)	329,8	316,9	104,1	94,0 – 115,3
	341,8 (27,3)	327,7 (26,9)		
T _{max} § (h)	0,84	0,84		
	(0,50 – 2,00)	(0,5 – 2,00)		
T _½ ε (h)	18,8 (12,1)	18,5 (11,7)		

* pms-EMTRICITABINE-TENOFOVIR (emtricitabine/fumarate de ténofovir disoproxil) comprimés à 200 mg / 300 mg (Pharmascience inc.).

† PrTRUVADA^{MD} (emtricitabine / fumarate de ténofovir disoproxil) comprimés à 200 mg / 300 mg (Gilead Sciences Canada inc.) achetés au Canada.

§ Représenté sous forme de médiane (étendue) seulement

ε Représenté sous forme de moyenne arithmétique seulement (CV %).

Études cliniques chez les patients infectés par le VIH-1

Aspect démographique de l'étude et organisation de l'essai

Description des études cliniques

Pour obtenir des renseignements au sujet d'études d'innocuité et d'efficacité sur l'emtricitabine ou le ténofovir DF en association avec d'autres agents antirétroviraux, veuillez consulter également la monographie de ces produits.

L'étude clinique 934 soutient l'utilisation de comprimés de pms-EMTRICITABINE-TENOFOVIR pour le traitement de l'infection par le VIH-1. Des données complémentaires soutenant l'utilisation de pms-EMTRICITABINE-TENOFOVIR découlent de l'étude 903 (au cours de laquelle la lamivudine et le ténofovir DF étaient utilisés en association chez des adultes n'ayant jamais suivi de traitement) et de l'étude clinique 303, au cours de laquelle l'emtricitabine et la lamivudine ont produit des profils d'efficacité, d'innocuité et de résistance semblables dans le cadre de polychimiothérapies (voir Tableau 19 et Tableau 20).

Tableau 15 Étude 934 : Emtricitabine + ténofovir DF + éfavirenz comparé à lamivudine/zidovudine + éfavirenz

Numéro d'étude	Plan de l'essai	Posologie, voie d'administration et durée	Patients de l'étude (N=511)	Âge moyen	Sexe
GS-01-934	Étude randomisée, ouverte, en parallèle, multicentrique et contrôlée activement Bras 1 : emtricitabine + ténofovir DF + éfavirenz Bras 2 : lamivudine/zidovudine + éfavirenz	Bras 1 ¹ : 600 mg d'éfavirenz par voie orale, une fois par jour, 200 mg d'emtricitabine et 300 mg de ténofovir DF, une fois par jour Bras 2 : 600 mg d'éfavirenz par voie orale, une fois par jour, et lamivudine/zidovudine 150/300 mg, deux fois par jour 144 semaines	Patients n'ayant jamais suivi de traitement antirétroviral (ARN du VIH-1 > 10 000 copies/mL) (N=511)	Moyenne d'âge: 38 ans (18–80)	Hommes: 86% Femmes: 14%

¹De la 96^e à la 144^e de l'étude, les patients prenaient emtricitabine/fumarate de ténofovir disoproxil avec de l'éfavirenz au lieu de l'emtricitabine + fumarate de ténofovir disoproxil

L'étude 934 était une étude randomisée, ouverte, contrôlée activement et multicentrique se déroulant sur une période de 144 semaines et ayant pour but de comparer l'emtricitabine + ténofovir DF en association avec de l'éfavirenz par rapport à un traitement par lamivudine/zidovudine en association avec de l'éfavirenz chez 511 patients qui n'avaient jamais suivi de traitement antirétroviral. Entre la 96^e et la 144^e semaine de l'étude, les patients randomisés à l'emtricitabine + ténofovir DF prenaient l'emtricitabine/ténofovir DF avec de l'éfavirenz au lieu de l'emtricitabine + ténofovir DF. Les patients avaient un âge moyen de 38 ans (de 18 à 80 ans); parmi eux, 86 % étaient de sexe masculin, 59 % étaient de race blanche et 23 % étaient d'origine afro-américaine. Les patients présentaient une numération lymphocytaire CD4 moyenne initiale de 245 cellules/mm³ (de 2 à 1 191 cellules/mm³) et une concentration plasmatique médiane initiale de l'ARN du VIH-1 de 5,01 log₁₀ copies/mL (de 3,56 à 6,54 log₁₀ copies/mL). Les patients ont été stratifiés par la numération lymphocytaire CD4 initiale (< ou ≥200 cellules/mm³); 41 % présentaient une numération lymphocytaire CD4 <200 cellules/mm³ et 51 % présentaient une charge virale initiale >100 000 copies/mL.

Emtricitabine :

Tableau 16 Étude 303 : Emtricitabine (une fois par jour) + traitement de base stable (TBS) par rapport à la lamivudine (deux fois par jour) + TBS

N° de l'étude	Plan de l'essai	Posologie, voie d'administration et durée	Patients de l'étude (N = 440)	Âge moyen (intervalle)	Sexe
FTC-303	Étude croisée randomisée (2:1), contrôlée contre placebo, ouverte. Bras 1 : emtricitabine + (d4T ou ZDV + IP ou INNTI) Bras 2 : lamivudine + (d4T ou ZDV + IP ou INNTI)	Bras 1 : Capsules de 200 mg d'emtricitabine par voie orale, une fois par jour + (d4T ou ZDV + IP ou INNTI) Pendant 48 semaines Bras 2 : Comprimés de 150 mg de lamivudine par voie orale, deux fois par jour + (d4T ou ZDV + IP ou INNTI) pendant 48 semaines	Patients prétraités et stables (ARN du VIH-1 < 400 copies/mL) (N = 440)	42 ans (22–80)	Hommes : 86 % Femmes : 14 %

L'étude 303 était une étude ouverte, multicentrique et contrôlée activement sur une période de 48 semaines, ayant pour but de comparer l'emtricitabine (200 mg une fois par jour) à la lamivudine, en association avec la stavudine ou la zidovudine et un inhibiteur de la protéase ou un INNTI chez 440 patients qui recevaient un traitement antirétroviral triple comprenant de la lamivudine pendant au moins 12 semaines avant de participer à l'étude et qui présentaient une concentration en ARN du VIH-1 inférieure ou égale à 400 copies/mL.

Les patients étaient randomisés 1 pour 2 pour continuer le traitement avec la lamivudine (150 mg deux fois par jour) ou passer à l'emtricitabine (200 mg une fois par jour). Tous les patients ont continué de recevoir leur traitement de base stable. Les patients avaient un âge moyen de 42 ans (de 22 à 80 ans); parmi eux, 86 % étaient de sexe masculin, 64 % étaient de race blanche, 21 % étaient d'origine afro-américaine et 13 % étaient d'origine hispano-américaine. Les patients présentaient une numération lymphocytaire CD4 moyenne initiale de 527 cellules/mm³ (de 37 à 1 909) et une concentration plasmatique médiane initiale de l'ARN du VIH-1 de 1,7 log₁₀ copies/mL (de 1,7 à 4,0). La durée médiane du traitement antirétroviral antérieur était de 27,6 mois.

Ténofovir DF :

Tableau 17 Étude 903 : Ténofovir DF + lamivudine + éfavirenz comparé à stavudine + lamivudine + éfavirenz

N° de l'étude	Plan de l'essai	Posologie, voie d'administration et durée	Patients de l'étude (N = 600)	Âge moyen (intervalle)	Sexe
GS-99-903	<p>Étude d'équivalence randomisée (1:1), à double insu, contrôlée activement</p> <p>Bras 1 : ténofovir DF + lamivudine + éfavirenz</p> <p>Bras 2 : stavudine + lamivudine + éfavirenz</p>	<p>Bras 1 : Comprimés de 300 mg de ténofovir une fois par jour, capsules placebo de stavudine deux fois par jour, comprimés de 150 mg de lamivudine deux fois par jour, 600 mg d'éfavirenz une fois par jour</p> <p>Bras 2 : Comprimés placebo de ténofovir DF une fois par jour, capsules 40/30 mg de stavudine¹ deux fois par jour, comprimés de 150 mg de lamivudine deux fois par jour, 600 mg d'éfavirenz une fois par jour</p> <p>Tous : administration par voie orale durant les 144 semaines de la période à double insu suivie d'une période ouverte de 192 semaines.</p> <p>(On peut remplacer l'éfavirenz par 200 mg de névirapine deux fois par jour en cas de toxicité du système nerveux central ou d'éruption cutanée liée à l'éfavirenz).</p>	<p>Patients n'ayant jamais suivi de traitement (ARN du VIH-1 > 5 000 copies/mL) (N=600)</p>	<p>36 ans (18–64)</p>	<p>Hommes : 74 % Femmes : 26 %</p>

1. Capsules de 20/15 mg (deux fois par jour) de stavudine/placebo, au besoin, pour réduire la dose.

L'étude 903 était une étude multicentrique, à double insu et contrôlée activement ayant pour but de comparer le ténofovir DF (300 mg, une fois par jour) administré en association avec la lamivudine et l'émtricitabine à un traitement associant la stavudine, la lamivudine et l'émtricitabine chez 600 patients qui n'avaient jamais suivi de traitement antirétroviral. Les patients avaient un âge moyen de 36 ans (de 18 à 64 ans); parmi eux, 74 % étaient de sexe masculin, 64 % étaient de race blanche et 20 % étaient de race noire. Les patients présentaient une numération lymphocytaire CD4 moyenne initiale de 279 cellules/mm³ (de 3 à 956) et une concentration plasmatique médiane initiale de l'ARN du VIH-1 de 77 600 copies/mL (de 417 à 5 130 000). Les patients ont été stratifiés par la concentration initiale en ARN du VIH-1 et par numération lymphocytaire CD4. Quarante-trois pour cent (43 %) des patients présentaient une charge virale initiale > 100 000 copies/ml et 39 % présentaient une numération lymphocytaire CD4 < 200 cellules/mm³.

Résultats des études

Emtricitabine et ténofovir DF

Étude 934 : Emtricitabine + ténofovir DF + émtricitabine comparé à lamivudine/zidovudine + émtricitabine

Les résultats du traitement sur 48 et 144 semaines pour les patients qui n'ont pas présenté de résistance initiale à l'émtricitabine sont présentés dans le Tableau 18.

Tableau 18 Résultats du traitement randomisé aux semaines 48 et 144 (Étude 934)

Résultats	Semaine 48		Semaine 144 ¹	
	Emtricitabine + ténofovir DF + EFV	lamivudine + zidovudine + EFV	Emtricitabine + ténofovir DF + EFV	lamivudine/zidovudine + EFV
	(N = 244)	(N = 243)	(N = 227)	(N = 229)
Répondeur ²	84 %	73 %	71 %	58 %
Échec virologique ³	2 %	4 %	3 %	6 %
Rebond	1 %	3 %	2 %	5 %
Jamais supprimé	0 %	0 %	0 %	0 %
Changement de traitement antirétroviral	1 %	1 %	1 %	1 %
Décès	<1 %	1 %	1 %	1 %
Interrompu en raison d'effets indésirables	4 %	9 %	5 %	12 %
Interrompu pour d'autres raisons ⁴	10 %	14 %	20 %	22 %

1. Les patients répondeurs à la semaine 48 ou 96, mais qui n'ont pas consenti à poursuivre l'étude après la semaine 48 ou 96 ne figurent pas dans cette analyse.
2. Patients ayant atteint et maintenu une concentration confirmée en ARN du VIH-1 inférieure à 400 copies/mL jusqu'à la semaine 48.
3. Comprend les patients qui ont connu un rebond viral confirmé et qui n'ont pas atteint une concentration confirmée inférieure à 400 copies/mL sur 48 semaines.
4. Comprend les patients perdus de vue pour le suivi, les désistements, les non-observances thérapeutiques, les violations de protocole et d'autres raisons.

Au cours des 48 et des 144 semaines de cette étude, les groupes ayant reçu emtricitabine + ténofovir DF avec efavirenz ont obtenu des résultats supérieurs statistiquement significatifs par rapport à lamivudine/zidovudine avec efavirenz (atteindre et maintenir une concentration en ARN du VIH-1 inférieure à 400 copies/mL) (voir Tableau 18). La différence en pourcentage de répondeurs, stratifiés par la numération lymphocytaire CD4 initiale (< ou \geq 200 cellules/mm³), entre le groupe emtricitabine + ténofovir DF et le groupe lamivudine/zidovudine était de 11,4 % et l'IC de 95 % était de 4,3 % à 18,6 % (p=0,002) à la semaine 48 et il était de 13 % à la semaine 144, l'IC de 95 % était de 4 % à 22 % (p=0,004). Au cours des 48 semaines de traitement, 80 % et 70 % des patients dans les groupes emtricitabine + ténofovir DF et lamivudine/zidovudine, respectivement, ont atteint et maintenu un taux d'ARN du VIH-1 inférieure à 50 copies/mL (64 % et 56 %, respectivement, jusqu'à la semaine 144). La différence en pourcentage de répondeurs, stratifiés par la numération lymphocytaire CD4 initiale (< ou \geq 200 cellules/mm³), entre le groupe emtricitabine + ténofovir DF et le groupe lamivudine/zidovudine était de 9,1 % et l'I.C. de 95 % était de 1,6 % à 16,6 % (p=0,021) à la semaine 48 et de 8 % à la semaine 144, l'I.C. 95 % variait de -1 % à 17 % et p=0,082). L'augmentation moyenne par rapport à la valeur initiale de la numération lymphocytaire CD4 était de 190 cellules/mm³ pour le groupe emtricitabine + ténofovir DF + éfavirenz et de 158 cellules/mm³ pour le groupe lamivudine/zidovudine + éfavirenz (p=0,002) à la semaine 48 (respectivement 312 et 271 cellules/mm³ à la semaine 144, p=0,089).

La différence, en termes de proportion des patients dans le groupe zidovudine/lamivudine dans le cadre de cette étude ouverte qui ont atteint et maintenu une concentration en ARN du VIH-1 inférieure à 400 copies/mL au cours des 48 semaines de traitement, provient en grande partie du nombre plus élevé d'interruptions de traitement causées par des effets indésirables et pour d'autres raisons.

Emtricitabine :

Étude 303 : Emtricitabine (une fois par jour) + traitement de base stable (TBS) par rapport à la lamivudine (deux fois par jour) + TBS

Les résultats du traitement sur 48 semaines sont présentés dans le Tableau 19.

Tableau 19 Résultats du traitement randomisé à la semaine 48 (Étude 303)

Résultat à la 48 ^e semaine	Emtricitabine + ZDV / d4T + INNTI / IP (N = 294)	Lamivudine + ZDV / d4T + INNTI / IP (N = 146)
Répondeur ¹	77 % (67 %)	82 % (72 %)
Échec virologique ²	7 %	8 %
Décès	0 %	<1 %
Retrait de l'étude en raison d'effets secondaires	4 %	0 %
Retrait de l'étude pour d'autres raisons ³	12 %	10 %

1. Patients ayant atteint et maintenu une concentration confirmée en ARN du VIH-1 inférieure à 400 copies/mL (moins de 50 copies/mL) jusqu'à la 48^e semaine.
2. Comprend les patients qui n'ont pas atteint la suppression virologique ou qui ont connu un rebond après avoir atteint la suppression virologique.
3. Comprend les patients perdus de vue pour le suivi, les désistements, les non-observances thérapeutiques, les violations de protocole et d'autres raisons.

L'augmentation moyenne par rapport à la valeur initiale de la numération lymphocytaire CD4 était de 29 cellules/mm³ pour le groupe emtricitabine et de 61 cellules/mm³ pour le groupe lamivudine. Au cours des 48 semaines de traitement pour le groupe emtricitabine, deux patients (0,7 %) avaient subi un nouvel événement répertorié dans la classe C des CDC américains (Centres pour la prévention et le contrôle des maladies) par rapport à deux patients (1,4 %) pour le groupe lamivudine.

Ténofovir DF :

Étude 903 : Ténofovir DF + lamivudine + éfavirenz comparé à stavudine + lamivudine + éfavirenz

Les résultats du traitement à la 48^e semaine et à la 144^e semaine sont présentés dans le Tableau 20 ci-dessous.

Tableau 20 Résultats du traitement randomisé (étude 903)

Résultats	Semaine 48		Semaine 144	
	Ténofovir DF + lamivudine + EFV (N = 299)	Stavudine + lamivudine + EFV (N = 301)	Ténofovir DF + lamivudine + EFV (N = 299)	Stavudine + lamivudine + EFV (N = 301)
	%	%	%	%
Répondeur ¹	79 % (76 %)	82 % (79 %)	68 % (62 %)	62 % (58 %)
Échec virologique ²	6 %	4 %	10 %	8 %
Rebond	5 %	3 %	8 %	7 %
Jamais supprimé	0 %	1 %	0 %	0 %
Ajout d'un agent antirétroviral	1 %	1 %	2 %	1 %
Décès	<1 %	1 %	<1 %	2 %
Interrompu en raison d'effets indésirables	6 %	6 %	8 %	13 %
Interrompu pour d'autres raisons ³	8 %	7 %	14 %	15 %

1. Patients ayant atteint et maintenu une concentration confirmée en ARN du VIH-1 inférieure à 400 copies/mL (moins de 50 copies/mL) jusqu'aux semaines 48 et 144.
2. Comprend le rebond viral confirmé et un échec à atteindre une concentration confirmée inférieure à 400 copies/mL jusqu'aux semaines 48 et 144.
3. Comprend les patients perdus de vue pour le suivi, les désistements, les non-observances thérapeutiques, les violations de protocole et d'autres raisons.

Pendant les 48 semaines, l'augmentation moyenne par rapport à la valeur initiale de la numération lymphocytaire CD4 initiale a été de 169 cellules/mm³ pour le groupe ténofovir DF et de 167 cellules/mm³ pour le groupe stavudine. Huit patients dans le groupe ténofovir DF et six patients dans le groupe stavudine ont subi un nouvel événement répertorié dans la classe C des CDC américains (Centres pour la prévention et le contrôle des maladies).

Pendant les 144 semaines, l'augmentation moyenne par rapport à la valeur initiale de la numération lymphocytaire CD4 initiale a été de 263 cellules/mm³ pour le groupe ténofovir DF et de 283 cellules/mm³ pour le groupe stavudine. Onze patients dans le groupe ténofovir DF et

neuf patients dans le groupe stavudine ont subi un nouvel événement répertorié dans la classe C des CDC américains (Centres pour la prévention et le contrôle des maladies).

Études cliniques chez les sujets non infectés par le VIH-1

Les études iPrEx et Partners PrEP soutiennent l'utilisation de pms-EMTRICITABINE-TENOFOVIR pour aider à réduire le risque d'infection par le VIH-1.

Essai iPrEx

Le Tableau 21 résume l'aspect démographique de l'étude et l'organisation de l'essai pour l'essai iPrEx.

Tableau 21 Aspect démographique de l'étude et organisation de l'essai pour l'essai iPrEx

No de l'étude	Plan de l'essai	Posologie, voie d'administration et durée	Patients de l'étude (N = 2499)	Âge moyen (intervalle)	Sexe
CO-US-104-0288 (iPrEx)	<p>Étude multinationale randomisée, à double insu et contrôlée par placebo portant sur des hommes et sur des femmes transgenres qui ont des rapports sexuels avec des hommes et dont le comportement induit un risque élevé d'infection par le VIH-1.</p> <p>Bras 1 : emtricitabine/ ténofovir DF</p> <p>Bras 2 : placebo</p>	<p>Bras 1 : comprimé de emtricitabine/ ténofovir DF administré par voie orale une fois par jour</p> <p>Bras 2 : comprimé placebo administré par voie orale une fois par jour</p> <p>La durée du traitement était variable. Les sujets sont restés sous traitement jusqu'à l'identification du nombre cible d'événements de séroconversion et la réalisation par le dernier sujet recruté pour l'étude de 48 semaines de traitement. Les sujets ont été suivis pendant au moins 8 semaines après l'étude. Les sujets réactifs à l'antigène HBs ont été suivis pour des crises d'infection pendant 24 semaines après l'arrêt du médicament à l'étude. Les sujets ayant subi une séroconversion VIH-1 durant l'étude ont été suivi durant au moins 24 semaines après la prise de la dernière dose du médicament à l'étude.</p>	<p>Répartition aléatoire :</p> <p>1251 – emtricitabine/ ténofovir DF</p> <p>1248 – placebo</p> <p>Race :</p> <p>Asiatiques – 5 %</p> <p>Noirs – 9 %</p> <p>Blancs – 18 %</p> <p>Latinos/Hispaniques – 72 %</p>	27 (18 à 67 ans)	<p>Hommes : 100 % sujets nés hommes</p> <p>29 (1 %) revendiquent actuellement une identité féminine</p>

Tous les éléments suivants, qui se sont produits jusqu'à six mois avant le dépistage de l'étude, représentaient une conduite à risque élevé : absence d'utilisation de préservatifs lors de rapports anaux avec un partenaire séropositif au VIH-1 ou avec un partenaire dont le statut sérologique pour le VIH-1 est inconnu; rapports anaux avec plus de 3 partenaires sexuels; échange d'argent, de cadeaux, d'abri ou de drogue contre des rapports anaux; relations sexuelles avec un partenaire masculin et diagnostic d'une infection transmise sexuellement; utilisation non systématique de préservatifs avec un partenaire sexuel déclaré séropositif au VIH-1.

Tous les mois, tous les sujets ont passé un test de dépistage du VIH-1, ont été informés sur la manière de réduire le risque, se sont vu remettre des préservatifs et les infections transmises sexuellement ont été prises en charge.

Étude Partners PrEP

Le Tableau 22 résume l'aspect démographique de l'étude et l'organisation de l'essai pour l'étude Partners PrEP.

Tableau 22 Aspect démographique de l'étude et organisation de l'essai pour l'essai Partners PrEP

No de l'étude	Plan de l'essai	Posologie, voie d'administration et durée	Patients de l'étude (N = 4758)	Âge moyen (intervalle)	Sexe
CO-US-104-0380 (Partner's PrEP)	Essai à 3 bras randomisé, à double insu et contrôlé par placebo portant sur des couples hétérosexuels sérodifférents au Kenya et en Ouganda.	<p>Bras 1 : comprimé de ténofovir DF administré par voie orale une fois par jour</p> <p>Bras 2 : comprimé de emtricitabine/ténofovir DF administré par voie orale une fois par jour</p> <p>Bras 3 : comprimés placebo correspondants administrés par voie orale une fois par jour</p> <p>La durée du traitement par le médicament à l'étude était variable. Les sujets ont reçu les médicaments à l'étude une fois par jour pendant 24 mois minimum et jusqu'à 36 mois maximum.</p>	Répartition aléatoire : 1589 – ténofovir DF 1583 – emtricitabine/ténofovir DF 1586 – placebo	33-34	Femmes : 38 % Hommes 62 %

Tous les mois, tous les sujets ont passé un test de dépistage du VIH-1, ont fait l'objet d'une évaluation de l'observance, d'une évaluation de leur comportement sexuel et d'évaluations d'innocuité. Les femmes ont également subi des tests de grossesse mensuels. Les femmes qui sont devenues enceintes au cours de l'essai ont dû interrompre la prise du médicament à l'étude

pour la durée de la grossesse et lors de l'allaitement. Les sujets partenaires non infectés étaient majoritairement masculins (de 61 à 64 % dans les groupes du médicament à l'étude).

Résultats des études

Étude iPrEx

Les sujets ont été suivis pour 4 237 personnes-années. L'indicateur des résultats primaire pour l'étude était l'incidence de la séroconversion au VIH-1 documentée. Le Tableau 23 ci-dessous résume les résultats de l'étude iPrEx.

Tableau 23 Étude iPrEx : Réduction de risque relative jusqu'au seuil de fin de traitement (analyse primaire, analyse en intention de traiter modifiée^a)

	Placebo	Emtricitabine/ ténofovir DF	Valeur-P ^b
Fin de traitement^c			
Analyse en intention de traiter modifiée	N = 1217	N = 1224	0,002
personnes-années de suivi ^d	2113	2124	
Nombre d'infections par le VIH-1 (séroconversions)	83	48	
Réduction de risque relative (IC de 95 % à 2 faces)	42 % (18 %, 60 %)		

Abréviation : IC : intervalle de confiance

- a L'analyse en intention de traiter modifiée exclut les sujets qui n'ont pas de test de suivi du VIH et étaient infectés au moment du recrutement.
- b valeurs-p par test de Mantel-Haenszel
- c la fin de traitement est définie comme la prochaine consultation posttraitement après cette date (environ un mois). Cette analyse exclut les séroconversions postérieures à l'arrêt du traitement.
- d heure du premier signe de séroconversion, le cas échéant

La réduction de risque s'est révélée plus importante (53 %; IC de 95 % : 34 % à 72 %) chez les sujets qui ont signalé, lors du dépistage, avoir eu au préalable des rapports anaux non protégés (URAI, en anglais) (732 et 753 sujets ont signalé avoir eu des rapports anaux non protégés au cours des 12 semaines avant le dépistage dans les groupes emtricitabine/ténofovir DF et placebo, respectivement). Lors d'une étude cas/témoins a posteriori des concentrations intracellulaire et plasmatique de médicaments chez environ 10 % des sujets de l'étude, la réduction de risque semblait la plus importante chez les sujets dont le ténofovir intracellulaire était détectable. L'efficacité a par conséquent été fortement corrélée avec l'observance.

Étude Partners PrEP

Le Tableau 24 ci-dessous résume les résultats des analyses d'efficacité de l'étude Partners PrEP.

Tableau 24 Étude Partners PrEP : Réduction de risque relative et séroincidence VIH-1 pour les sujets partenaires (analyse primaire, analyse en intention de traiter modifiée^a)

	Emtricitabine/ ténofovir DF	Ténofovir DF	Placebo	Total
Analyse en intention de traiter modifiée	N = 1576	N = 1579	N = 1578	N = 4733
Personnes-années de suivi ^b	2 616	2 604	2 607	7 827
Nombre d'infections par le VIH-1 (séroconversions)	13	17	52	82
incidence VIH-1, par 100 personnes-années	0,50	0,65	1,99	1,05
Réduction de risque relative (IC de 95 % à 2 faces)	75 % (55-87 %)	67 % (44-81 %)		
valeur-p ^c	<0,0001	<0,0001		

a L'analyse en intention de traiter modifiée exclut les sujets qui étaient infectés au moment du recrutement.

b heure du premier signe de séroconversion, le cas échéant

c valeurs-p utilisant le modèle de risques proportionnels de Cox pour le médicament à l'étude actif comparativement au placebo

Deux des 13 séroconversions dans le groupe emtricitabine/ténofovir DF et 3 des 52 séroconversions dans le groupe placebo se sont produites chez des femmes au cours de l'interruption du traitement pour cause de grossesse. Lors d'une étude cas/témoins a posteriori des concentrations plasmatiques de médicaments chez environ 10 % des sujets de l'étude, la réduction de risque était plus prononcée chez les sujets dont le ténofovir plasmatique était détectable. L'efficacité a par conséquent été fortement corrélée avec l'observance.

VIROLOGIE (MICROBIOLOGIE)

Mécanisme d'action

Emtricitabine : L'emtricitabine, un analogue nucléosidique synthétique de la cytosine, est phosphorylée par les enzymes cellulaires pour former l'emtricitabine 5'-triphosphate. L'emtricitabine 5'-triphosphate inhibe l'activité de la transcriptase inverse (RT) du VIH-1 en faisant compétition au substrat de la désoxycytidine-5'-triphosphate naturelle et en étant incorporée dans l'ADN viral naissant, ce qui cause la terminaison de la chaîne. L'emtricitabine 5'-triphosphate est un faible inhibiteur des polymérase α , β et ϵ de l'ADN des mammifères et de la polymérase γ de l'ADN mitochondrial.

Ténofovir DF : Le ténofovir DF est un analogue du diester phosphonate nucléosidique acyclique de l'adénosine monophosphate. Le ténofovir DF nécessite une hydrolyse initiale du diester pour la conversion en ténofovir et des phosphorylations subséquentes par des enzymes cellulaires pour former du diphosphate de ténofovir. Le diphosphate de ténofovir inhibe l'activité de la transcriptase inverse du VIH-1 (RT) en faisant compétition au substrat de la désoxyadénosine-5'-triphosphate naturelle et, après incorporation dans l'ADN, par terminaison de la chaîne d'ADN.

Le diphosphate de ténofovir est un faible inhibiteur des polymérase α et β de l'ADN des mammifères et de la polymérase γ de l'ADN mitochondrial.

Activité antivirale

Emtricitabine et ténofovir DF : Des effets antiviraux synergiques ont été observés dans le cadre d'études combinées évaluant l'activité antivirale *in vitro* de l'emtricitabine associée au ténofovir. Des effets additifs à synergiques ont été observés dans le cadre d'études d'association avec des inhibiteurs de la protéase, des inhibiteurs du transfert de brin de l'intégrase et des inhibiteurs analogues nucléosidiques et non nucléosidiques de la transcriptase inverse du VIH-1.

Emtricitabine : L'activité antivirale *in vitro* de l'emtricitabine contre les isolats cliniques et de laboratoire du VIH a été évaluée sur des lignées de cellules lymphoblastoïdes, la lignée cellulaire MAGI-CCR5 et sur des cellules mononucléées du sang périphérique. Les valeurs de CI_{50} de l'emtricitabine étaient comprises dans l'intervalle de 0,0013 à 0,64 mcM (0,0003 à 0,158 mcg/mL). Des effets d'additifs à synergiques ont été observés dans le cadre d'études associant l'emtricitabine à des inhibiteurs nucléosidiques de la transcriptase inverse (abacavir, lamivudine, stavudine, zalcitabine ou zidovudine), à des inhibiteurs non nucléosidiques de la transcriptase inverse (défavirdine, éfavirenz ou névirapine), à des inhibiteurs de protéase (amprénavir, nelfinavir, ritonavir ou saquinavir), et à des inhibiteurs du transfert de brin de l'intégrase. La plupart de ces associations médicamenteuses n'ont toutefois pas été étudiées chez l'être humain. L'emtricitabine présentait une activité antivirale *in vitro* contre les variantes A, B, C, D, E, F et G du VIH-1 (les valeurs de CI_{50} allaient de 0,007 à 0,075 mcM) et présentait une activité antivirale spécifique contre le VIH-2 (les valeurs de CI_{50} allaient de 0,007 à 1,5 mcM).

Ténofovir DF : L'activité antivirale *in vitro* du ténofovir contre les isolats cliniques et de laboratoire du VIH-1 a été évaluée sur des lignées cellulaires lymphoblastoïdes, des monocytes/macrophages primaires et des cellules mononucléées du sang périphérique. Les valeurs de CI_{50} (concentration inhibitrice à 50 %) du ténofovir étaient comprises dans l'intervalle de 0,04 à 8,5 mcM. Des effets qui vont d'additifs à synergiques ont été observés dans le cadre d'études associant le ténofovir à des inhibiteurs du transfert de brin de l'intégrase, à des inhibiteurs nucléosidiques de la transcriptase inverse (abacavir, didanosine, lamivudine, stavudine, zalcitabine ou zidovudine), à des inhibiteurs non nucléosidiques de la transcriptase inverse (défavirdine, éfavirenz ou névirapine) et à des inhibiteurs de protéase (amprénavir, indinavir, nelfinavir, ritonavir ou saquinavir). La plupart de ces associations médicamenteuses n'ont toutefois pas été étudiées chez l'être humain. Le ténofovir présentait une activité antivirale *in vitro* contre les variantes A, B, C, D, E, F, G et O du VIH-1 (les valeurs de CI_{50} s'étaient de 0,5 à 2,2 mcM).

Activité prophylactique sur un modèle de primate non humain de transmission du VIH

Emtricitabine et ténofovir DF : L'activité prophylactique de l'association emtricitabine/ténofovir DF administrés quotidiennement par voie orale a été évaluée lors d'une étude contrôlée menée sur des macaques inoculés une fois par semaine pendant 14 semaines par le virus chimérique VIS/VIH-1 (SHIV), appliqué à la surface rectale. Sur les 18 animaux témoins, 17 ont été infectés après une durée médiane de 2 semaines. En revanche, 4 des 6

animaux traités quotidiennement par une administration orale d'emtricitabine et de ténofovir DF n'ont pas été atteints et les deux infections survenues ont été considérablement retardées de 9 et 12 semaines et se sont caractérisées par une virémie réduite. Un variant résistant à la FTC exprimant la mutation M184I est apparu chez un des 2 macaques après 3 semaines d'exposition médicamenteuse ininterrompue.

Résistance

Emtricitabine et ténofovir DF : Des isolats de VIH-1 présentant une sensibilité réduite à l'association d'emtricitabine et de ténofovir ont été sélectionnés *in vitro*. Des analyses génotypiques de ces isolats ont identifié les mutations des acides aminés M184V/I et/ou K65R dans la transcriptase inverse virale. De plus, une substitution K70E dans la transcriptase inverse du VIH-1 a été sélectionnée par le ténofovir et entraîne une sensibilité réduite au ténofovir.

Lors de l'étude 934 (emtricitabine + ténofovir DF + éfavirenz par rapport à la lamivudine/zidovudine + éfavirenz), une analyse de la résistance a été effectuée sur les isolats du VIH de tous les patients dont la concentration en ARN du VIH-1 était supérieure à 400 copies/mL à la semaine 144 ou en cas d'interruption précoce. La résistance génotypique à l'éfavirenz, principalement la mutation K103N, était la forme de résistance la plus fréquente. La résistance à l'éfavirenz est survenue chez 13/19 (68 %) des patients analysés dans le groupe emtricitabine + ténofovir DF et chez 21/29 (72 %) des patients analysés dans le groupe lamivudine/zidovudine. La mutation M184V, laquelle est associée à la résistance à l'emtricitabine et à la lamivudine, a été observée chez 2/19 (11 %) des patients analysés dans le groupe emtricitabine + ténofovir DF et chez 10/29 (34 %) des patients analysés dans le groupe lamivudine/zidovudine.

Chez les patients n'ayant jamais suivi de traitement qui ont été traités par emtricitabine + ténofovir DF + éfavirenz, aucun des isolats du VIH des 19 patients analysés pour la résistance n'a présenté une sensibilité réduite au ténofovir ou révélé la présence de la mutation K65R ou K70E.

Emtricitabine : Des isolats résistants à l'emtricitabine de VIH ont été sélectionnés *in vitro*. Des analyses génotypiques de ces isolats ont montré que la sensibilité réduite à l'emtricitabine était associée à une mutation du gène de la transcriptase inverse du VIH au niveau du codon 184, qui se traduit par la substitution de la méthionine par la valine ou l'isoleucine, des acides aminés (M184V/I).

Des isolats de VIH résistants à l'emtricitabine ont été prélevés chez certains patients traités à l'emtricitabine seule ou en association avec d'autres agents antirétroviraux. Au cours d'une étude clinique, des isolats viraux de six patients sur seize (37,5 %) n'ayant jamais suivi de traitement et présentant un échec virologique ont présenté une sensibilité réduite de plus de vingt fois à l'emtricitabine. Une analyse génotypique de ces isolats a montré que la résistance était causée par des mutations M184I/V dans le gène de la transcriptase inverse du VIH.

Ténofovir DF : Les substitutions K65R et K70E sélectionnées par le ténofovir sont également observées chez certains patients infectés par le VIH-1 traités par abacavir ou didanosine. Des isolats de VIH-1 avec les substitutions K65R et K70E ont également montré une sensibilité

réduite et l'emtricitabine et à la lamivudine. Par conséquent, une résistance croisée parmi ces INNTI peut survenir chez les patients dont le virus héberge les substitutions K65R ou K70E. Des isolats de VIH-1 présentant une sensibilité réduite au ténofovir ont été sélectionnés *in vitro*. Ces virus exprimaient une mutation K65R de la transcriptase inverse et donnaient une sensibilité au ténofovir réduite de 2 à 4 fois.

Des isolats de VIH-1 résistants au ténofovir ont également été prélevés chez certains patients traités au ténofovir DF en association avec d'autres agents antirétroviraux. Chez les patients n'ayant jamais suivi de traitement, 7 isolats sur 29 (24 %) de patients en échec de leur traitement par ténofovir DF + lamivudine + éfavirenz à 48 semaines ont montré une sensibilité *in vitro* réduite de plus 1,4 fois (médiane de 3,4) au ténofovir.

Chez les patients prétraités, 14 isolats sur 304 (4,6 %, études 902 et 907) de patients en échec de leur traitement au ténofovir DF à 96 semaines ont montré une sensibilité *in vitro* réduite de plus 1,4 fois (médiane de 2,7) au ténofovir. Une analyse génotypique des isolats résistants a identifié une mutation du gène de la transcriptase inverse du VIH-1 dans la substitution de l'acide aminé K65R.

Essai iPrEx : Lors d'une étude clinique portant sur des sujets séronégatifs au VIH-1 (essai iPrEx, voir ESSAIS CLINIQUES), aucune mutation associée à la résistance à l'emtricitabine ou au ténofovir n'a été détectée au moment de la séroconversion parmi 48 sujets du groupe emtricitabine/ténofovir DF et 83 sujets du groupe placebo infectés par le VIH-1 au cours de l'essai. Dix sujets se sont avérés infectés par le VIH-1 au moment de leur recrutement. Les substitutions M184V/I associées à la résistance à l'emtricitabine ont été observées chez 3 des 10 sujets (2 sur 2 dans le groupe emtricitabine/ténofovir DF et 1 sur 8 dans le groupe placebo). Un des deux sujets du groupe emtricitabine/ténofovir DF présentait un virus de type sauvage lors de son recrutement et a développé la substitution M184V 4 semaines après celui-ci. L'autre sujet présentait une résistance indéterminée lors de son recrutement mais la substitution M184I a été détectée 4 semaines après celui-ci.

Essai Partners PrEP : Lors d'une étude clinique portant sur des sujets séronégatifs au VIH-1 (essai Partners PrEP, voir ESSAIS CLINIQUES), aucun variant exprimant une substitution d'acides aminés associée à une résistance à l'emtricitabine ou au ténofovir n'a été détecté au moment de la séroconversion parmi 12 sujets du groupe emtricitabine/ténofovir DF, 15 sujets du groupe ténofovir DF et 51 sujets du groupe placebo. Quatorze sujets se sont avérés infectés par le VIH-1 au moment de leur recrutement (3 dans le groupe emtricitabine/ténofovir DF, 5 dans le groupe ténofovir DF et 6 dans le groupe placebo). L'un des trois sujets dans le groupe emtricitabine/ténofovir DF qui était infecté par un virus de type sauvage lors du recrutement a développé un virus exprimant la mutation M184V à la semaine 12. Deux des cinq sujets dans le groupe ténofovir DF étaient infectés par des virus résistants au ténofovir au moment de la séroconversion; l'un des sujets infectés par un virus de type sauvage au moment du recrutement a développé une substitution K65R à la semaine 16, tandis que le deuxième sujet était infecté par un virus exprimant la combinaison des substitutions D67N et K70R après la séroconversion à la semaine 60, bien que le virus initial n'ait pas été génotypé. On ne peut établir clairement si la résistance a émergé ou si elle a été transmise. À la suite du recrutement, 4 sujets (2 dans le groupe ténofovir DF, 1 dans le groupe emtricitabine/ténofovir DF et 1 dans le groupe placebo)

étaient infectés par un virus exprimant les substitutions K103N ou V106A, ce qui confère un niveau élevé de résistance aux INNTI mais n'ont pas été associées au ténofovir ni à l'emtricitabine et étaient peut-être présentes dans le virus à l'origine de l'infection.

Résistance croisée

Emtricitabine et ténofovir DF : Une résistance croisée a été reconnue parmi certains inhibiteurs de la transcriptase inverse (INNTI). Les substitutions M184V/I et/ou K65R ou K70E sélectionnées *in vitro* par l'association d'emtricitabine et de ténofovir ont également été observées dans certains isolats de VIH-1 chez des patients en échec de leur traitement au ténofovir en association avec la lamivudine ou l'emtricitabine, et soit l'abacavir ou la didanosine. Par conséquent, une résistance croisée parmi ces médicaments est survenue chez des patients dont le virus héberge l'une ou l'autre de ces substitutions d'acides aminés.

Emtricitabine : Les isolats résistants à l'emtricitabine (M184V/I) ont présenté une résistance croisée à la lamivudine et à la zalcitabine, mais sont demeurés sensibles *in vitro* à la didanosine, à la stavudine, au ténofovir, à la zidovudine ainsi qu'aux INNTI (la délavirdine, l'éfavirenz et la névirapine). Les isolats identifiés chez les patients ayant reçu de nombreux traitements comportant la substitution d'acides aminés M184V/I, dans le cadre d'autres substitutions associées aux INNTI, peuvent garder une sensibilité au ténofovir. Les isolats de VIH-1 comprenant la substitution K65R et sélectionnés *in vivo* par l'abacavir, la didanosine, le ténofovir et la zalcitabine présentaient une sensibilité réduite à l'inhibition par l'emtricitabine. Les virus hébergeant des mutations conférant une sensibilité réduite à la stavudine et à la zidovudine (M41L, D67N, K70R, L210W, T215Y/F ou K219Q/E/N) ou à la didanosine (L74V) sont demeurés sensibles à l'emtricitabine. Les isolats de VIH-1 comprenant la mutation K103N associée à la résistance aux INNTI étaient sensibles à l'emtricitabine.

Ténofovir DF : Les isolats VIH-1 de patients (N = 20) dont le VIH-1 exprimait une moyenne de trois substitutions d'acides aminés de la transcriptase inverse associées à la zidovudine (M41L, D67N, K70R, L210W, T215Y/F, ou K219Q/E/N) ont montré une réduction de 3,1 fois de la sensibilité au ténofovir. Le VIH-1 résistant aux multinucléosides avec une mutation à insertion double T69S dans la transcriptase inverse présentait une sensibilité réduite au ténofovir.

TOXICOLOGIE NON CLINIQUE

Toxicologie

Le ténofovir et le ténofovir DF administrés dans le cadre d'études toxicologiques sur des rats, des chiens et des singes à des expositions (selon ASC) supérieures ou égales à 6 fois celles observées chez les humains ont engendré une toxicité osseuse. Chez les singes, la toxicité osseuse a été diagnostiquée comme ostéomalacie. L'ostéomalacie observée chez les singes s'est révélée réversible après réduction des doses ou arrêt du ténofovir. Chez les rats et les chiens, la toxicité osseuse s'est manifestée sous forme de densité minérale osseuse réduite. Le(s) mécanisme(s) sous-jacent(s) à la toxicité osseuse est/sont inconnu(s).

Des signes de toxicité rénale ont été observés chez 4 espèces d'animaux. Des augmentations de la créatinine sérique, de l'azote uréique du sang, de la glycosurie, de la protéinurie, de la phosphaturie et de la calciurie, ainsi que des diminutions du phosphore sérique ont été observées à différents degrés chez ces animaux. Ces toxicités ont été observées à des expositions (selon ASC) 2 à 20 fois supérieures à celles observées chez les humains. Le lien entre les anomalies rénales, notamment la phosphaturie, et la toxicité osseuse est inconnu.

Carcinogénèse

Emtricitabine : Lors d'études de cancérogénicité à long terme sur l'emtricitabine par voie orale, aucune augmentation de l'incidence de tumeurs liées au médicament n'a été constatée chez les souris à des doses allant jusqu'à 750 mg/kg/jour (26 fois l'exposition systémique humaine à la dose thérapeutique de 200 mg/jour) ou chez les rats à des doses allant jusqu'à 600 mg/kg/jour (31 fois l'exposition systémique humaine à la dose thérapeutique).

Ténofovir DF : Des études de cancérogénicité buccale à long terme ont été réalisées sur des rats et des souris qui recevaient du ténofovir DF. À la dose élevée chez la souris femelle, les adénomes du foie ont augmenté à des expositions 16 fois supérieures aux expositions chez l'homme. Dans l'étude sur les souris (60/sexe/groupe), une souris mâle et deux souris femelles dans le groupe recevant 600 mg/kg/jour (15 fois l'exposition systémique humaine à la dose humaine recommandée de 300 mg/kg/jour) ont développé des tumeurs duodénales. Le mécanisme sous-jacent à cet effet reste incertain, mais il pourrait être lié aux concentrations locales élevées du médicament dans le tube digestif. Aucune tumeur associée au traitement n'a été observée chez les souris dans les groupes recevant 100 ou 300 mg/kg/jour. Aucune augmentation de l'incidence de tumeurs liées au médicament n'a été observée dans l'étude sur les rats (60/sexe/groupe) à des doses de 30, de 100 et de 300 mg/kg/jour (soit environ 5 fois l'exposition humaine).

Mutagenèse

Emtricitabine : L'emtricitabine n'était pas génotoxique dans le test de mutation bactérienne inverse (test de Ames) et les tests de lymphomes et des micronoyaux chez la souris.

Ténofovir DF : Le ténofovir DF s'est montré mutagène dans l'analyse *in vitro* des lymphomes de la souris (test de mutation ponctuelle L5178 TK +/-) avec ou sans activation métabolique, tandis que le résultat d'un test de mutagenicité bactérienne *in vitro* (test de Ames) était négatif (test de mutation inverse du micrososome-mammifère *Salmonella-Escherichia coli*). Le test des micronoyaux *in vivo* chez la souris s'est révélé négatif pour le ténofovir DF à des niveaux d'exposition plasmatique dix fois supérieurs à l'exposition humaine.

Baisse de la fertilité

Emtricitabine : L'emtricitabine n'a pas eu d'incidence sur la fertilité des rats mâles à des niveaux d'exposition environ 140 fois plus élevés ou chez les souris mâles ou femelles à des niveaux d'exposition environ 60 fois plus élevés (ASC) que l'exposition humaine à la dose quotidienne recommandée de 200 mg. La fertilité était normale chez la progéniture de souris exposées quotidiennement depuis avant la naissance (*in utero*) jusqu'à la maturité sexuelle à des

niveaux d'exposition quotidienne (ASC) environ 60 fois plus élevés que l'exposition humaine à la dose quotidienne recommandée de 200 mg.

Ténofovir DF : La toxicité reproductive a été évaluée chez les rats et les lapins. Le ténofovir DF n'avait pas d'effets indésirables sur la fertilité ou la performance de reproduction générale des rats à des doses allant jusqu'à 600 mg/kg/jour. Le ténofovir DF n'avait pas d'effets indésirables sur le développement embryofœtal des rats à des doses de 450 mg/kg par jour et des lapins à des doses allant jusqu'à 300 mg/kg par jour. Au cours d'une étude concernant les effets sur le développement péri- et postnatal chez le rat, les effets considérés causés par la maternotoxicité (450 à 600 mg/kg par jour) étaient une survie réduite et un léger retard de la maturité sexuelle pour la génération F1. Il n'y a eu aucun effet indésirable sur la croissance, le développement, le comportement et les paramètres de reproduction à des doses non maternotoxiques (150 mg/kg par jour).

Grossesse

Emtricitabine : Aucune augmentation de l'incidence d'anomalies et de malformations fœtales n'a été constatée lors d'études sur la toxicité embryofœtale de l'emtricitabine à des niveaux d'exposition (ASC) environ 60 fois plus élevés chez les souris et environ 120 fois plus élevés chez les lapins que chez les humains à la dose quotidienne recommandée.

Ténofovir DF : Des études sur la reproduction effectuées sur des rats et des lapins à des doses allant respectivement jusqu'à 14 et à 19 fois la dose humaine (en fonction de la surface corporelle) n'ont indiqué aucun signe de trouble de la fertilité ou de dommage au fœtus causés par le ténofovir. Au cours d'une étude sur la toxicité péri- et postnatale chez les rats, on a observé un sous-poids corporel chez les jeunes, une survie réduite et un retard de la maturation sexuelle à des doses maternotoxiques de 450 à 600 mg/kg (environ 14 à 19 fois la dose humaine, en fonction de la surface corporelle).

Registre des grossesses sous antirétroviraux

Un registre des grossesses sous antirétroviraux a été ouvert afin d'assurer le suivi des effets sur le fœtus chez les femmes enceintes qui reçoivent à un traitement antirétroviral, y compris l'emtricitabine/ténofovir DF. Nous encourageons les fournisseurs de soins de santé à enregistrer les patientes en appelant le 1 (800) 258-4263.

RÉFÉRENCES

1. Deeks SG, Barditch-Crovo P, Lietman PS, Hwang F, Cundy KC, Rooney JF, et coll. Safety, pharmacokinetics, and antiretroviral activity of intravenous 9-[2-(R)-(phosphonomethoxy)propyl]adenine, a novel anti-human immunodeficiency virus (HIV) therapy, in HIV-infected adults. *Antimicrob Agents Chemother* 1998 Sept;42 (9):2380-4.
2. Barditch-Crovo P, Deeks SG, Collier A, Safrin S, Coakley DF, Miller M, et coll. Phase I/II trial of the pharmacokinetics, safety, and antiretroviral activity of tenofovir disoproxil fumarate in HIV-1 infected adults. *Antimicrob Agents Chemother* 2001 Oct;45 (10):2733-9.
3. Schooley RT, Ruane P, Myers RA, Beall G, Lampiris H, Berger D, et coll. Tenofovir DF in antiretroviral-experienced patients: results from a 48-week, randomized, double-blind study. *AIDS* 2002 Jun 14;16 (9):1257-63.
4. Margot NA, Isaacson E, McGowan I, Cheng AK, Schooley RT, Miller MD. Genotypic and phenotypic analyses of HIV-1 in antiretroviral-experienced patients treated with tenofovir DF. *AIDS* 2002 Jun 14;16 (9):1227-35.
5. Gallant, J.E., DeJesus, E., Arribas, J.R., Pozniak, A.L., Gazzard, B., Campo, R.E. et coll. Tenofovir DF, Emtricitabine and Efavirenz versus Zidovudine, Lamivudine and Efavirenz for HIV. *New Engl. J. Med.* 2006 (354): 251-260.
6. EMEA Public Statement, Efficacy and safety concerns regarding the co-administration of tenofovir disoproxil fumarate (TDF, Viread) and didanosine (ddI, Videx), 2005. <http://www.emea.eu.int/pdfs/human/press/pus/6233105en.pdf>
7. Podzamczar D, Ferrer E, Gatell JM, Niubo J, Dalmau D, Leon A, Knobel H, Polo C, Iniguez D, Ruiz I. Early virological failure with a combination of tenofovir, didanosine and efavirenz. *Antiviral Therapy* 2005; 10: 171-177
8. Benaboud, S., et coll. 2011. Concentrations of Tenofovir and Emtricitabine in Breast Milk of HIV-1 Infected Women in Abidjan, Côte d'Ivoire, in the ANRS 12109 TEMA Study, Step 2. *Antimicrob. Agents Chemother.* 55: 1315-1317.
9. Baeten J, Donnell D, Ndase P, Mugo N, Campbell J, Wangisi J, et coll. Antiretroviral prophylaxis for HIV prevention in heterosexual men and women. *N Engl J Med* 2012;367 (5):399-410.
10. Grant RM, Lama JR, Anderson PL, McMahan V, Liu AY, Vargas L, et coll. Preexposure Chemoprophylaxis for HIV Prevention in Men Who Have Sex with Men. *N Engl J Med* 2010;363 (27):2587-99.
11. Pr TRUVADA^{MD} Monographie du produit, Gilead Sciences, inc, le 5 juillet 2018, numéro de contrôle : 215258.

PARTIE III : RENSEIGNEMENTS POUR LE CONSOMMATEUR

pr pms-EMTRICITABINE-TENOFOVIR

Comprimés d'emtricitabine et ténofovir

Norme maison

200 mg/300 mg

(Emtricitabine / fumarate de ténofovir disoproxil)

Le présent dépliant constitue la troisième et dernière partie d'une «monographie de produit» publiée à la suite de l'approbation de la vente au Canada de pms-EMTRICITABINE-TENOFOVIR et s'adresse tout particulièrement aux consommateurs. Le présent dépliant n'est qu'un résumé et ne donne donc pas tous les renseignements pertinents au sujet de lapms-EMTRICITABINE-TENOFOVIR. Pour toute question au sujet de ce médicament, communiquez avec votre professionnel de la santé.

AU SUJET DE CE MÉDICAMENT

Utilisation du médicament :

pms-EMTRICITABINE-TENOFOVIR est un type de médicament appelé inhibiteur nucléosidique de la transcriptase inverse (INTI) du virus de l'immunodéficience humaine (VIH). pms-EMTRICITABINE-TENOFOVIR contient deux médicaments, emtricitabine et fumarate de ténofovir disoproxil, ou ténofovir DF, combinés dans un seul comprimé.

pms-EMTRICITABINE-TENOFOVIR est utilisé :

- Pour traiter une infection par le VIH-1 lorsque ce médicament est utilisé avec d'autres médicaments anti-VIH chez les adultes.

OU

- Pour aider à réduire le risque d'infection par le VIH-1 lorsque ce médicament est utilisé en association avec des pratiques sexuelles plus sûres chez :
 - des hommes négatifs au VIH-1 qui ont des rapports sexuels avec d'autres hommes, et qui sont exposés à un risque important d'être infectés par le VIH-1 au cours des relations sexuelles ;
 - des partenaires sexuels masculin/féminin lorsque l'un d'entre eux est atteint du VIH-1 et que l'autre ne l'est pas.

Ce type de traitement est parfois appelé « prophylaxie préexposition » ou traitement préventif avant exposition.

- pms-EMTRICITABINE-TENOFOVIR est réservé aux patients âgés de 18 ans et plus. pms-EMTRICITABINE-TENOFOVIR n'est indiqué pour les enfants de moins de 18 ans ni les adultes de plus de 65 ans.

Effets du médicament :

- **Utilisation de pms-EMTRICITABINE-TENOFOVIR pour traiter une infection par le VIH-1 :**

Lorsque pms-EMTRICITABINE-TENOFOVIR est utilisé avec d'autres médicaments destinés à traiter une infection par le VIH-1, il aide à bloquer la transcriptase inverse du VIH, un composant chimique (enzyme) dans votre corps dont le VIH a besoin pour se multiplier. pms-EMTRICITABINE-TENOFOVIR diminue la quantité de VIH présente dans le sang (charge virale). Le fait de diminuer la quantité de VIH dans le sang réduit le risque de contracter des infections lorsque le système immunitaire est affaibli (infections opportunistes).

L'infection par le VIH détruit les cellules CD4+ (cellules T), lesquelles sont importantes pour le système immunitaire. Le système immunitaire aide à combattre les infections. La destruction d'un grand nombre de cellules T entraîne le développement du syndrome d'immunodéficience acquise (SIDA). pms-EMTRICITABINE-TENOFOVIR peut aussi aider à augmenter le nombre de cellules T (cellules CD4+).

pms-EMTRICITABINE-TENOFOVIR ne guérit pas l'infection par le VIH-1 ou le SIDA. Si vous êtes atteint d'une infection par le VIH-1, vous devez suivre une thérapie contre le VIH sur une base continue pour contrôler l'infection par le VIH et faire diminuer le risque de maladies liées à ce virus. Les personnes qui prennent pms-EMTRICITABINE-TENOFOVIR peuvent encore contracter des infections opportunistes ou d'autres complications associées à l'infection par le VIH. Les infections opportunistes se développent à cause de l'affaiblissement du système immunitaire. Ces complications incluent la pneumonie, les infections à Herpès virus et les infections par le complexe *Mycobacterium avium* (CMA).

- **Utilisation de pms-EMTRICITABINE-TENOFOVIR pour réduire le risque d'infection par le VIH-1 (indication en traitement préventif avant exposition) :**

Lorsque pms-EMTRICITABINE-TENOFOVIR est utilisé en association avec des pratiques sexuelles plus sûres, il peut aider à réduire le risque d'infection par le VIH-1 :

- pms-EMTRICITABINE-TENOFOVIR agit plus efficacement pour réduire le risque d'infection par le VIH-1 lorsque les médicaments se trouvent dans votre circulation sanguine avant que vous ne soyez exposé au VIH-1.

Il est très important de voir votre professionnel de la santé régulièrement pendant que vous prenez pms-EMTRICITABINE-TENOFOVIR.

Élément à prendre en compte pour l'utilisation de pms-EMTRICITABINE-TENOFOVIR en prophylaxie préexposition :

- Discutez avec votre professionnel de la santé afin de déterminer si pms-EMTRICITABINE-TENOFOVIR vous convient.
- pms-EMTRICITABINE-TENOFOVIR ne peut aider à réduire le risque d'infection par le VIH-1 qu'avant que vous ne soyez infecté.
- Ne prenez pas pms-EMTRICITABINE-TENOFOVIR pour réduire le risque d'être infecté par le VIH-1 si :
 - vous êtes déjà atteint du VIH-1. Si vous êtes séropositif au VIH, vous devez prendre d'autres médicaments avec pms-EMTRICITABINE-TENOFOVIR pour traiter le VIH-1. pms-EMTRICITABINE-TENOFOVIR à lui seul ne constitue pas un traitement complet contre le VIH-1.
- vous ne connaissez pas votre statut sérologique pour le VIH-1. Il se peut que vous soyez déjà séropositif au VIH. Vous devez prendre d'autres médicaments avec pms-EMTRICITABINE-TENOFOVIR pour traiter le VIH-1. Votre professionnel de la santé vous fera passer des tests pour vérifier que vous êtes séronégatif au VIH avant de commencer la prophylaxie préexposition.

Contre-indications :

Ne prenez pas pms-EMTRICITABINE-TENOFOVIR si :

- Vous êtes allergique (hypersensible) à l'un des ingrédients de sa composition (voir Les ingrédients médicinaux sont : et Les ingrédients non médicinaux sont :).
- Ne prenez pas pms-EMTRICITABINE-TENOFOVIR pour réduire les risques d'infection par la VIH si vous avez déjà le VIH ou si vous ne connaissez pas votre statut sérologique pour le VIH.

Les ingrédients médicinaux sont :

emtricitabine
fumarate de ténofovir disoproxil (ténofovir DF)

Les ingrédients non médicinaux sont :

Cellulose microcristalline, dioxyde de titane, FD&C bleu no. 2 sur substrat d'aluminium, glycolate d'amidon sodique, hydroxypropyl cellulose, hypromellose, lactose monohydraté, stéarate de magnésium, et triacétin.

Les formes posologiques sont :

pms-EMTRICITABINE-TENOFOVIR est disponible sous forme de comprimés.
Chaque comprimé contient 200 mg d'emtricitabine et 300 mg de fumarate de ténofovir disoproxil (ce qui correspond à 245 mg de ténofovir disoproxil).

MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS

Mises en garde et précautions importantes

- L'effet indésirable le plus grave pouvant survenir est le risque de lésions rénales, y compris les lésions aux cellules rénales, l'inflammation des tissus du rein et l'insuffisance rénale. Il se peut que votre professionnel de la santé surveille votre fonction rénale avant et pendant votre traitement par pms-EMTRICITABINE-TENOFOVIR. Certains patients traités au ténofovir DF (un composant de pms-EMTRICITABINE-TENOFOVIR) ont présenté des troubles rénaux. Votre professionnel de la santé devra peut-être effectuer des analyses sanguines additionnelles si vous avez déjà eu des troubles rénaux ou si vous devez prendre un autre médicament pouvant causer des troubles rénaux.
- **Si vous êtes également atteint du virus de l'hépatite B, des « poussées » d'hépatite B** peuvent survenir (au cours desquelles la maladie réapparaît de manière plus grave qu'avant) si vous arrêtez de prendre pms-EMTRICITABINE-TENOFOVIR. Ne cessez pas de prendre pms-EMTRICITABINE-TENOFOVIR sans l'avis de votre professionnel de la santé. Si vous cessez de prendre pms-EMTRICITABINE-TENOFOVIR, avertissez immédiatement votre professionnel de la santé de tout symptôme nouveau, anormal ou en voie d'aggravation que vous observez après l'arrêt du traitement. Après l'arrêt de votre traitement par pms-EMTRICITABINE-TENOFOVIR, votre professionnel de la santé devra continuer, durant plusieurs mois, de vérifier votre état de santé et de réaliser des analyses sanguines afin de vérifier l'état de votre foie.
pms-EMTRICITABINE-TENOFOVIR n'est pas approuvé pour le traitement de l'infection par le VHB.
- pms-EMTRICITABINE-TENOFOVIR appartient à une classe de médicaments (les INTI) qui peut provoquer une affection appelée « acidose lactique » accompagnée d'une hépatomégalie. Des symptômes non spécifiques tels que des nausées, des vomissements et des douleurs à l'estomac, peuvent indiquer le développement d'une acidose lactique. Cet effet indésirable rare, mais grave a parfois été fatal. L'acidose lactique survient plus souvent chez les femmes, surtout si elles ont une surcharge pondérale avérée. Vous devez consulter votre professionnel de la santé immédiatement si vous ressentez de tels symptômes pendant que vous prenez pms-EMTRICITABINE-TENOFOVIR. Les symptômes pouvant indiquer la présence d'acidose lactique incluent : sensation de grande faiblesse, de fatigue ou d'inconfort ; désagréments gastriques inhabituels ou inattendus ; sensation de froid, vertiges ou étourdissements ; rythme cardiaque soudainement lent ou irrégulier. Si vous remarquez ces symptômes, arrêtez de prendre pms-EMTRICITABINE-TENOFOVIR et consultez un professionnel de la santé immédiatement.

- Le ténofovir DF a eu des effets nocifs sur les os des animaux. Le ténofovir DF réduit la densité osseuse chez l'être humain. Consultez votre professionnel de la santé si vous ressentez une douleur aux os, subissez une fracture des os ou autres complications osseuses. Si vous êtes atteint de troubles osseux, vous pourriez discuter avec vos professionnels de la santé au sujet d'un apport complémentaire en calcium et en vitamine D.
- Pms-EMTRICITABINE-TENOFOVIR doit uniquement être utilisé en prophylaxie préexposition si vous êtes séronégatif au VIH avant et durant le traitement. Si vous avez récemment eu des symptômes apparentés à ceux de la grippe, parlez-en à votre professionnel de la santé. Votre professionnel de la santé vous fera passer des tests pour confirmer que vous êtes séronégatif au VIH avant et durant le traitement par pms-EMTRICITABINE-TENOFOVIR.

Ne prenez pas pms-EMTRICITABINE-TENOFOVIR si :

- vous prenez d'autres médicaments pouvant affecter vos reins et dont vous n'avez pas discuté avec votre professionnel de la santé ;
- vous êtes atteint ou vous êtes à risque de contracter une maladie des os ou des complications osseuses et n'en avez pas discuté avec votre professionnel de la santé ;
- vous êtes allergique à pms-EMTRICITABINE-TENOFOVIR ou à l'un quelconque de ses ingrédients. Les ingrédients médicamenteux sont l'emtricitabine et le ténofovir DF (voir Les ingrédients non médicinaux sont)
- vous prenez déjà des produits contenant : ténofovir alafénamide, éfavirenz, emtricitabine, tenofovir DF, rilpivirine, cobicistat, elvitegravir, zidovudine, abacavir, dolutégravir ou lamivudine car ces médicaments s sont des ingrédients actifs identiques ou similaires ;
- vous prenez également l'adéfovir dipivoxil pour soigner votre infection par le VHB.

Lors de la prise de médicaments contre le VIH par une personne infectée par le VIH-1, des changements du système immunitaire (syndrome inflammatoire de restauration immunitaire) peuvent se produire. Votre système immunitaire peut être renforcé pour commencer à lutter contre des infections présentes dans votre organisme depuis longtemps, ou vous pouvez développer une maladie auto-immune dans laquelle votre système immunitaire réagit à votre propre organisme [p. ex. maladie de Basedow (qui touche la glande thyroïde), syndrome de Guillain-Barré (qui touche le système nerveux) ou polymyosite (qui touche les muscles)] et cette maladie peut apparaître n'importe quand, parfois des mois après avoir commencé un traitement contre le VIH. Dans certains cas, les symptômes peuvent être graves; par conséquent, en cas de température élevée (fièvre), de douleurs dans les articulations ou les muscles, de rougeurs, d'éruptions cutanées, d'enflures, de fatigue ou de tout autre nouveau symptôme, communiquez immédiatement avec votre professionnel de la santé.

Avant de prendre pms-EMTRICITABINE-TENOFOVIR afin de réduire le risque d'être infecté par le VIH-1 (indication en traitement préventif avant exposition) :

- **Vous devez vous soumettre à un test afin de vous assurer que vous êtes séronégatif au VIH.** Lors de la prise de pms-EMTRICITABINE-TENOFOVIR, il est important que vous passiez également des tests au moins tous les 3 mois, tel que recommandé par votre fournisseur de soins de santé. **Ne prenez pas pms-EMTRICITABINE-TENOFOVIR pour réduire le risque d'être infecté par le VIH (traitement préventif avant exposition) à moins d'avoir reçu confirmation que vous êtes séronégatif au VIH.**
- Informez votre fournisseur de soins de santé si vous avez l'un des symptômes suivants au cours du mois précédent le début de la prise de pms-EMTRICITABINE-TENOFOVIR, ou à tout moment lorsque vous prenez ce produit :
 - fatigue
 - fièvre
 - forte transpiration (surtout la nuit)
 - éruption cutanée
 - vomissements ou diarrhée
 - douleurs articulaires ou musculaires
 - maux de tête
 - mal de gorge
 - gonflement des ganglions lymphatiques dans le cou ou l'aîne

Cela peut être le signe d'une infection par le VIH et il se peut que vous deviez vous soumettre à un type de test différent pour diagnostiquer le VIH. Si vous prenez déjà pms-EMTRICITABINE-TENOFOVIR afin d'éviter une infection par le VIH-1 (traitement préventif avant exposition), il se peut que votre fournisseur de soins de santé vous demande d'arrêter la prise de ce produit jusqu'à ce qu'un test VIH confirme que vous n'êtes pas atteint d'une infection par le VIH-1.

Le fait de prendre pms-EMTRICITABINE-TENOFOVIR n'évite pas nécessairement une infection par le VIH. pms-EMTRICITABINE-TENOFOVIR N'empêche PAS toujours d'être atteint du VIH.

Vous devez continuer à adopter des pratiques sexuelles plus sûres à tout moment. Si vous n'êtes pas protégé, ne vous adonnez à aucun type de relation sexuelle. Adoptez toujours des pratiques sexuelles plus sûres en utilisant un préservatif en latex ou en polyuréthane pour réduire le risque de contact sexuel avec le sperme, les sécrétions vaginales ou le sang.

Vous devez aussi utiliser d'autres méthodes de prévention pour empêcher une infection par le VIH.

- Prenez connaissance de votre statut sérologique concernant le VIH-1 ainsi que de celui de vos partenaires.
- Lors de la prise de pms-EMTRICITABINE-TENOFOVIR, soumettez-vous à des tests au moins

tous les 3 mois pour dépister le VIH tel que recommandé par votre fournisseur de soins de santé. Demandez à vos partenaires de passer des tests.

- Si vous pensez avoir été exposé au VIH-1, informez-en immédiatement votre fournisseur de soins de santé. Il se peut qu'il veuille vous faire passer davantage de tests pour s'assurer que vous êtes toujours séronégatif au VIH.
- Soumettez-vous à des tests pour dépister d'autres infections transmises sexuellement, telles que la syphilis et la gonorrhée. Ces infections vous rendent davantage sensible à une infection par le VIH.
- Renseignez-vous et demandez du soutien pour vous aider à éviter les comportements sexuels à risque.
- Réduisez le nombre de vos partenaires sexuels.
- N'oubliez aucune dose de pms-EMTRICITABINE-TENOFOVIR. Le fait d'oublier des doses peut augmenter le risque d'être infecté par le VIH-1.

Consultez votre professionnel de la santé AVANT d'utiliser pms-EMTRICITABINE-TENOFOVIR:

Vous êtes enceinte ou vous prévoyez le devenir : les femmes enceintes ne doivent pas prendre pms-EMTRICITABINE-TENOFOVIR à moins que le professionnel de la santé ne le leur prescrive spécifiquement.

Si vous êtes une femme qui prend pms-EMTRICITABINE-TENOFOVIR pour éviter une infection par le VIH (traitement préventif avant exposition) et si vous devenez enceinte alors que vous prenez ce produit, consultez votre fournisseur de soins de santé pour savoir si vous devez continuer à prendre ce produit.

Registre des grossesses

Un registre a été ouvert pour les femmes prenant des antiviraux durant leur grossesse. Ce registre a pour objectif de rassembler des renseignements sur votre santé ainsi que sur celle de votre bébé. Consultez votre fournisseur de soins de santé pour savoir si vous pouvez participer au registre des grossesses sous antirétroviraux.

Vous allaitez ou vous prévoyez le faire : Vous ne devez pas allaiter si vous prenez pms-EMTRICITABINE-TENOFOVIR ou si vous êtes infectée par le VIH. L'emtricitabine et le ténofovir DF, les deux composants de pms-EMTRICITABINE-TENOFOVIR passent dans le lait maternel. Vous ne devez pas allaiter en raison du risque de transmission du VIH à votre enfant. Discutez avec votre professionnel de la santé de la meilleure façon de nourrir votre enfant.

Vous avez d'autres troubles médicaux : Vous devez informer votre professionnel de la santé de tout autre trouble médical, en particulier si vous avez des problèmes hépatiques, osseux ou rénaux.

Vous prenez d'autres médicaments : Certains médicaments peuvent interagir les uns avec les autres, qu'ils soient livrés sous ordonnance ou en vente libre, y compris les suppléments nutritionnels (voir INTERACTIONS AVEC CE MÉDICAMENT).

Vous prenez de la didanosine : Le fait de prendre de la didanosine et pms-EMTRICITABINE-TENOFOVIR peut causer de graves réactions, y compris l'acidose lactique (taux d'acide trop élevé dans le sang), la pancréatite (inflammation du pancréas) et des lésions aux nerfs (neuropathie) (voir INTERACTIONS AVEC CE MÉDICAMENT et EFFETS SECONDAIRES ET MESURES À PRENDRE).

pms-EMTRICITABINE-TENOFOVIR ne doit pas être utilisé avec ou peu de temps après la prise du cidofovir, de l'acyclovir, du valacyclovir, du ganciclovir, du valganciclovir, d'aminosides ou d'anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS) en raison du risque possible de lésions rénales.

Il est recommandé de dresser une liste de tous les médicaments que vous prenez. Faites une nouvelle liste lorsque vous ajoutez ou cessez de prendre des médicaments. Remettez une copie de cette liste à tous vos fournisseurs de soins de santé chaque fois que vous consultez votre professionnel de la santé ou lorsque vous faites préparer une ordonnance.

Autres mises en garde particulières :

Votre glycémie (taux de glucose dans le sang) et votre taux de gras (lipides) dans le sang peuvent augmenter avec le traitement contre le VIH. Il se peut que votre médecin vous prescrive des analyses de sang.

INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES

Vous devez informer votre professionnel de la santé si vous prenez les médicaments suivants ou tout autre médicament :

- Médicaments contenant de la didanosine. Le ténofovir DF (un composant de pms-EMTRICITABINE-TENOFOVIR) peut augmenter la quantité de didanosine présente dans votre sang. **Vous devez peut-être faire l'objet d'un suivi étroit si vous prenez pms-EMTRICITABINE-TENOFOVIR en association avec didanosine.** De plus, il pourrait être nécessaire de réduire la dose de didanosine.
- Sulfate d'atazanavir, lopinavir/ritonavir, darunavir, lédipasvir/sofosbuvir, sofosbuvir/velpatasvir, OU sofosbuvir/velpatasvir/voxilaprèvir. Ces médicaments peuvent augmenter la quantité de ténofovir DF (un composant de pms-EMTRICITABINE-TENOFOVIR) présente dans votre sang, ce qui pourrait entraîner d'autres effets secondaires. Vous devez peut-être faire l'objet d'un suivi étroit si vous prenez pms-EMTRICITABINE-TENOFOVIR en association avec l'atazanavir, le lopinavir/ritonavir, le darunavir, le lédipasvir/sofosbuvir, sofosbuvir/velpatasvir, ou sofosbuvir/velpatasvir/voxilaprèvir. pms-EMTRICITABINE-TENOFOVIR peut augmenter la quantité d'atazanavir présente dans votre sang. Si vous prenez pms-EMTRICITABINE-TENOFOVIR et l'atazanavir en association, vous devriez également prendre du ritonavir.

- Antiinflammatoires non stéroïdiens.

UTILISATION APPROPRIÉE DE CE MÉDICAMENT

Vous devez rester sous la surveillance d'un professionnel de la santé pendant que vous prenez pms-EMTRICITABINE-TENOFOVIR. **Vous ne devez pas modifier ou arrêter votre traitement sans consulter d'abord votre professionnel de la santé.**

Prenez pms-EMTRICITABINE-TENOFOVIR exactement tel que prescrit par votre professionnel de la santé. Suivez exactement les instructions données par votre professionnel de la santé, telles qu'inscrites sur l'étiquette. Établissez un schéma d'administration et veillez à le suivre exactement.

Lorsque pms-EMTRICITABINE-TENOFOVIR est utilisé pour traiter une infection par le VIH-1, il est toujours utilisé avec d'autres médicaments anti-VIH-1.

Si vous prenez pms-EMTRICITABINE-TENOFOVIR afin de réduire le risque d'être infecté par le VIH-1 :

- vous devez aussi utiliser d'autres méthodes pour réduire le risque d'infection par le VIH.
- **prenez pms-EMTRICITABINE-TENOFOVIR chaque jour**, pas uniquement lorsque vous pensez avoir été exposé au VIH-1.

Évitez les actes qui peuvent augmenter le risque que vous soyez infecté par le VIH ou de transmettre ce virus à d'autres personnes :

- Il est important de ne pas réutiliser ni de partager des aiguilles souillées ou du matériel d'injection.
- Ne partagez pas d'affaires personnelles qui peuvent avoir reçu du sang ou des liquides organiques, comme les brosses à dents ou les lames de rasoir.
- Si vous n'êtes pas protégé, ne vous adonnez à aucun type de relation sexuelle. Adoptez toujours des pratiques sexuelles plus sûres en utilisant un préservatif en latex ou en polyuréthane pour réduire le risque de contact sexuel avec le sperme, les sécrétions vaginales ou le sang.

Consultez votre fournisseur de soins de santé en cas de questions sur la façon d'éviter d'être infecté par le VIH ou de transmettre l'infection à d'autres personnes.

Communiquez avec votre professionnel de la santé pour vous réapprovisionner lorsque votre provision de pms-EMTRICITABINE-TENOFOVIR commence à diminuer. Ceci est très important, car la quantité de virus présente dans votre sang risque d'augmenter si vous arrêtez de prendre le médicament, même pour une période très courte. Le virus risque alors de développer une résistance à pms-EMTRICITABINE-TENOFOVIR et pourrait devenir plus difficile à traiter.

Ne prenez que les médicaments prescrits expressément pour vous. Ne donnez pms-EMTRICITABINE-TENOFOVIR à personne

d'autre et ne prenez pas de médicaments prescrits à quelqu'un d'autre.

Ne pas utiliser si la fermeture hermétique du flacon est brisée ou absente.

Dose habituelle :

Pour traiter une infection par le VIH-1 :

- La dose habituelle de pms-EMTRICITABINE-TENOFOVIR est d'un comprimé par voie orale (buccale) une fois par jour, en association avec d'autres médicaments anti-VIH.
- pms-EMTRICITABINE-TENOFOVIR peut être pris au cours, ou en dehors, des repas.

Pour prévenir une infection par le VIH-1 (traitement préventif avant exposition) :

- La dose habituelle de pms-EMTRICITABINE-TENOFOVIR est d'un comprimé par jour par voie orale (par la bouche).
- pms-EMTRICITABINE-TENOFOVIR peut être pris au cours, ou en dehors, des repas.

Surdose :

Si vous croyez avoir pris trop de pms-EMTRICITABINE-TENOFOVIR, communiquez immédiatement avec votre professionnel de la santé, le service des urgences d'un hôpital ou votre centre antipoison régional, même si vous ne présentez pas de symptômes.

Dose oubliée :

Il est important de n'omettre aucune dose. Si vous oubliez une dose de pms-EMTRICITABINE-TENOFOVIR et que moins de 12 heures se sont écoulées depuis l'heure à laquelle vous prenez habituellement pms-EMTRICITABINE-TENOFOVIR, prenez la dose oubliée. Si plus de 12 heures se sont écoulées depuis l'heure à laquelle vous prenez habituellement pms-EMTRICITABINE-TENOFOVIR, attendez votre prochaine dose prévue. **Ne prenez pas plus de 1 dose de pms-EMTRICITABINE-TENOFOVIR par jour. Ne prenez jamais 2 doses en même temps.** Communiquez avec votre professionnel de la santé si vous n'êtes pas certain de ce que vous devez faire.

PROCÉDURES À SUIVRE EN CE QUI CONCERNE LES EFFETS SECONDAIRES

Les effets secondaires les plus fréquents d'emtricitabine/ténofovir DF sont :

- Diarrhées
- Nausées
- Vomissements
- Étourdissements
- Céphalées (maux de tête)

Les autres effets secondaires sont :

- Douleurs à l'estomac
- Indigestion
- Inflammation du pancréas
- Troubles du sommeil
- Rêves anormaux
- Faiblesse
- Douleur
- Essoufflement
- Réaction allergique (y compris l'enflure du visage, des lèvres, de la langue ou de la gorge)
- Éruption cutanée
- Flatulence (gaz intestinaux)
- Des changements de la coloration de la peau (petites taches ou taches de rousseur) peuvent survenir lorsque vous prenez pms-EMTRICITABINE-TENOFOVIR.

EFFETS SECONDAIRES GRAVES : FRÉQUENCE ET PROCÉDURES À SUIVRE

Symptôme / effet	Consultez votre professionnel de la santé		Cessez de prendre le médicament et consultez votre professionnel de la santé
	Seulement pour les effets secondaires graves	Dans tous les cas	
• Vertiges ou étourdissements		✓	
• Rythme cardiaque rapide ou irrégulier		✓	
Très rare Effet : Hépatotoxicité (graves troubles hépatiques) avec hépatomégalie (augmentation du volume du foie) et stéatose (accumulation de lipides dans le foie) Symptômes			
• Jaunisse (coloration jaunâtre de la peau ou du blanc des yeux)		✓	
• Urine foncée		✓	
• Décoloration des selles		✓	
• Perte d'appétit pendant plusieurs jours ou plus longtemps		✓	
• Nausées		✓	
• Douleurs au bas de l'estomac		✓	
Très rare Effet : Poussées de l'infection par l'hépatite B suite à l'arrêt du médicament Symptômes			
• Jaunisse (coloration jaunâtre de la peau ou du blanc des yeux)		✓	
• Urine foncée		✓	
• Décoloration des selles		✓	

EFFETS SECONDAIRES GRAVES : FRÉQUENCE ET PROCÉDURES À SUIVRE

Symptôme / effet	Consultez votre professionnel de la santé		Cessez de prendre le médicament et consultez votre professionnel de la santé
	Seulement pour les effets secondaires graves	Dans tous les cas	
rare Effet : Troubles rénaux Symptômes			
• Miction accrue ou réduite ainsi que soif accrue		✓	
• Enflure des jambes et des pieds		✓	
• Sensation d'indolence et de fatigue		✓	
Effet : Acidose lactique Symptômes			
• Sensation de faiblesse ou de fatigue extrême		✓	
• Douleur musculaire inhabituelle		✓	
• Douleurs à l'estomac accompagnées de nausées et de vomissements		✓	
• Sensation de froid, particulièrement aux bras et aux jambes		✓	

EFFETS SECONDAIRES GRAVES : FRÉQUENCE ET PROCÉDURES À SUIVRE

Symptôme / effet	Consultez votre professionnel de la santé		Cessez de prendre le médicament et consultez votre professionnel de la santé
	Seulement pour les effets secondaires graves	Dans tous les cas	
<ul style="list-style-type: none"> Perte d'appétit pendant plusieurs jours ou plus longtemps 		✓	
<ul style="list-style-type: none"> Nausées 		✓	
<ul style="list-style-type: none"> Douleurs au bas de l'estomac 		✓	

L'acidose lactique constitue une urgence médicale et doit être traitée à l'hôpital. Vous pourriez être atteint d'acidose lactique ou de troubles hépatiques graves si vous avez une surcharge pondérale avérée (obèse) ou si vous prenez des analogues nucléosidiques, tels que pms-EMTRICITABINE-TENOFOVIR, depuis longtemps.

On a aussi rapporté des douleurs musculaires, de la faiblesse musculaire, des douleurs osseuses et un ramollissement des os (contribuant rarement aux fractures).

Des patients prenant l'emtricitabine ou le ténofovir DF ont présenté d'autres effets secondaires. *Cette liste d'effets secondaires n'est pas exhaustive.* Si vous avez des questions sur les effets secondaires, consultez immédiatement votre professionnel de la santé. Vous devez signaler tout symptôme nouveau ou persistant à votre professionnel de la santé immédiatement. Votre professionnel de la santé peut être en mesure de vous aider à gérer ces effets secondaires.

COMMENT CONSERVER LE MÉDICAMENT

- Tenir pms-EMTRICITABINE-TENOFOVIR et tout autre médicament hors de portée et de vue des enfants.
- pms-EMTRICITABINE-TENOFOVIR doit être conservé à une température comprise entre 15 °C et 30 °C. Il devrait rester stable jusqu'à la date de péremption indiquée sur l'étiquette.
- Évitez d'entreposer vos médicaments dans des endroits trop chauds ou trop froids.
- Ne gardez pas les médicaments périmés ou inutilisés. Lorsque vous jetez des médicaments, veillez à ce qu'ils ne puissent pas être trouvés par des enfants.
- Conservez pms-EMTRICITABINE-TENOFOVIR dans son contenant original et gardez-le fermé hermétiquement.

Déclaration des effets secondaires

Vous pouvez déclarer les effets secondaires soupçonnés d'être associés avec l'utilisation d'un produit de santé en:

- Visitant le site Web des déclarations des effets indésirables (<https://www.canada.ca/fr/sante-canada/services/medicaments-produits-sante/medeffet-canada/declaration-effets-indesirables.html>) pour vous informer sur comment faire une déclaration en ligne, par courrier, ou par télécopieur ; ou
- Téléphonant sans frais 1-866-234-2345.

REMARQUE : Consultez votre professionnel de la santé si vous avez besoin de renseignements sur le traitement des effets secondaires. Le Programme Canada Vigilance ne donne pas de conseils médicaux.

POUR DE PLUS AMPLES RENSEIGNEMENTS

Pour en savoir davantage au sujet de pms-EMTRICITABINE-TENOFOVIR, vous pouvez :

- Communiquer avec votre professionnel de la santé.
- Lire la monographie de produit intégrale rédigée à l'intention des professionnels de la santé, qui renferme également les renseignements pour le consommateur. Ce document est publié sur le site Web de Santé Canada (<https://health-products.canada.ca/dpd-bdpp/switchlocale.do?lang=fr&url=t.search.recherche>) ou en communiquant avec le promoteur, Pharmascience inc., au 1-888-550-6060.

Ce dépliant a été rédigé par
Pharmascience inc.
 Montréal Canada
 H4P 2T4

www.pharmascience.com

Dernière révision : 26 novembre 2020