

República Argentina - Poder Ejecutivo Nacional

2020 - Año del General Manuel Belgrano

Disposición

Número:	
Referencia: EX-2019-107768411-APN-DGA#ANMAT	

VISTO el Expediente EX-2019-107768411-APN-DGA#ANMAT del Registro de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica; y

CONSIDERANDO:

Que por las presentes actuaciones la firma JANSSEN CILAG FARMACÉUTICA SA solicita la aprobación de nuevos proyectos de prospectos e información para el paciente para la Especialidad Medicinal denominada SYMTUZA / DARUNAVIR – COBICISTAT – EMTRICITABINA – TENOFOVIR ALAFENAMIDA, Forma farmacéutica y concentración: COMPRIMIDOS RECUBIERTOS / DARUNAVIR (COMO DARUNAVIR ETANOLATO 867 mg) 800 mg – COBICISTAT (COMO COBICISTAT EN DIÓXIDO DE SILICIO COLOIDAL 288,5 mg) 150 mg – EMTRICITABINA 200 mg – TENOFOVIR ALAFENAMIDA (COMO TENOFOVIR ALAFENAMIDA FUMARATO 11,2 mg) 10 mg; aprobada por Certificado N° 58.874

Que los proyectos presentados se encuadran dentro de los alcances de las normativas vigentes, Ley de Medicamentos 16.463, Decreto 150/92 y la Disposición N°: 5904/96 y Circular N° 4/13.

Que por Disposición A.N.M.A.T. N° 680/13 se adoptó el SISTEMA DE GESTION ELECTRONICA CON FIRMA DIGITAL para el trámite de SOLICITUD DE INSCRIPCION EN EL REGISTRO DE ESPECIALIDADES MEDICINALES (REM) encuadrada en el Artículo 3° del Decreto N° 150/92 (t.o. 1993) para ingredientes activos (IFA´S) de origen sintético y semisintético, otorgándose certificados firmados digitalmente.

Que la Dirección de Evaluación y Registro de Medicamentos ha tomado la intervención de su competencia.

Que se actúa en virtud de las facultades conferidas por el Decreto Nº 1490/92 y sus modificatorios.

Por ello:

EL ADMINISTRADOR NACIONAL DE LA ADMINISTRACIÓN NACIONAL DE

MEDICAMENTOS, ALIMENTOS Y TECNOLOGÍA MÉDICA

DISPONE:

ARTICULO 1°. – Autorízase a la firma JANSSEN CILAG FARMACÉUTICA SA propietaria de la Especialidad Medicinal denominada SYMTUZA / DARUNAVIR – COBICISTAT – EMTRICITABINA – TENOFOVIR ALAFENAMIDA, Forma farmacéutica y concentración: COMPRIMIDOS RECUBIERTOS / DARUNAVIR (COMO DARUNAVIR ETANOLATO 867 mg) 800 mg – COBICISTAT (COMO COBICISTAT EN DIÓXIDO DE SILICIO COLOIDAL 288,5 mg) 150 mg – EMTRICITABINA 200 mg – TENOFOVIR ALAFENAMIDA (COMO TENOFOVIR ALAFENAMIDA FUMARATO 11,2 mg) 10 mg; el nuevo proyecto de prospecto obrante en el documento IF-2020-25675893-APN-DERM#ANMAT; e información para el paciente obrante en el documento IF-2020-25676634-APN-DERM#ANMAT.

ARTICULO 2°. – Extiéndase por la Dirección de Gestión de Información Técnica, el Certificado actualizado N° 58.874, consignando lo autorizado por el/los artículo/s precedente/s, cancelándose la versión anterior.

ARTICULO 3°. - Regístrese; por el Departamento de Mesa de Entradas notifíquese al interesado, haciéndole entrega de la presente Disposición, prospectos e información para el paciente. Gírese a la Dirección de Gestión de Información Técnica a sus efectos. Cumplido, archívese.

Expediente EX-2019-107768411-APN-DGA#ANMAT

 J_{S}

Digitally signed by GARAY Valeria Teresa Date: 2020.04.30 19:33:02 ART Location: Ciudad Autónoma de Buenos Aires



SYMTUZA® DARUNAVIR/COBICISTAT/EMTRICITABINA/TENOFOVIR ALAFENAMIDA 800 mg/150 mg/200 mg/10 mg Comprimidos recubiertos

Vía oral Industria canadiense

Venta bajo receta archivada

COMPOSICIÓN

Cada comprimido recubierto contiene 800 mg de darunavir (como etanolato), 150 mg de cobicistat (equivalente a 288,5 mg de cobicistat en dióxido de silicio coloidal), 200 mg de emtricitabina y 10 mg de tenofovir alafenamida (como fumarato).

Excipientes: Núcleo del comprimido: Dióxido de silicio coloidal (como componente del cobicistat en dióxido de silicio coloidal), Celulosa microcristalina, Croscarmelosa sódica, Estearato de magnesio. Recubrimiento del comprimido: Alcohol polivinílico parcialmente hidrolizado, Macrogol 4000, Dióxido de titanio, Talco, Óxido de hierro amarillo.

ACCIÓN TERAPÉUTICA

Grupo farmacoterapéutico: Antivirales para uso sistémico, antivirales para el tratamiento de la infección por el VIH, combinaciones, código ATC: J05AR22.

INDICACIONES

 SYMTUZA[®] está indicado para el tratamiento de la infección por el virus de la inmunodeficiencia humana de tipo 1 (VIH-1) en adultos y adolescentes (de 12 años de edad y mayores, con un peso corporal de al menos 40 kg).

El análisis genotípico debe guiar el uso de SYMTUZA® (ver "Posología y forma de administración" y "Propiedades farmacodinámicas").

PROPIEDADES FARMACOLÓGICAS

Propiedades farmacodinámicas

Farm HUEI PING TSANG CO-DIRECTORA TECNICA APODERADA

Specialist: CPB

MAF revision: MAG

QC: KY

HA approval date:

AR_DAR-COB-EMT-TEN_FCT_PI_EUPI Jul-19_V2.0+D_es

IF-2020-19622985-APN-DGA#ANMAT Página 1 de 56



Mecanismo de acción

Darunavir es un inhibidor de la dimerización y de la actividad catalítica de la proteasa del VIH-1 (K_D de 4,5 x 10⁻¹² M). Inhibe de manera selectiva la escisión de las poliproteínas Gag-Pol codificadas por el VIH en células infectadas por el virus, con lo que impide la formación de partículas virales infecciosas maduras.

Cobicistat es un inhibidor basado en el mecanismo de la subfamilia CYP3A del citocromo P450. La inhibición del metabolismo mediado por CYP3A por acción de cobicistat potencia la exposición sistémica de los sustratos de CYP3A, como darunavir, cuya biodisponibilidad es limitada y su vida media se acorta debido al metabolismo dependiente de CYP3A.

Emtricitabina es un inhibidor nucleosídico de la transcriptasa inversa (ITIAN) y un análogo nucleosídico de la 2'-deoxicitidina. Emtricitabina es fosforilada por las enzimas celulares, formando trifosfato de emtricitabina. El trifosfato de emtricitabina inhibe la replicación del VIH mediante su incorporación en el ADN viral por la transcriptasa inversa (TI) del VIH, lo que provoca la terminación de las cadenas de ADN.

Tenofovir alafenamida es un inhibidor nucleotídico de la transcriptasa inversa (ITIANt) y un profármaco fosfonoamidato de tenofovir (análogo de la 2'-desoxiadenosina monofosfato). Tenofovir alafenamida es permeable en las células y, debido al aumento de la estabilidad plasmática y de la activación intracelular mediante hidrólisis por la catepsina A, este fármaco es más eficiente que tenofovir disoproxil en cuanto a la concentración de tenofovir en células mononucleares de sangre periférica (CMSP) (incluidos linfocitos y otras células diana del VIH) y macrófagos. Una vez dentro de la célula, tenofovir es fosforilado formando el metabolito con actividad farmacológica tenofovir difosfato. Tenofovir difosfato inhibe la replicación del VIH al incorporarse en el ADN viral por la TI del VIH, lo que provoca la terminación de las cadenas de ADN.

Actividad antiviral in vitro

Darunavir, emtricitabina y tenofovir alafenamida demostraron efectos antivirales aditivos o sinérgicos en estudios de combinación de dos fármacos en cultivos celulares.

Darunavir es activo frente a cepas de laboratorio y cepas clínicas aisladas del VIH-1 y frente a cepas de laboratorio del VIH-2 en líneas de linfocitos T con infección aguda, CMSP humanas y macrófagos/monocitos humanos, con una mediana de valores CE₅₀ que varía entre 1,2 y 8,5 nM (de 0,7 a 5,0 ng/ml). Darunavir presenta actividad antiviral *in vitro* frente a una amplia gama de cepas primarias aisladas de los grupos M (A, B, C, D, E, F, G) y O del VIH-1, con valores CE₅₀ que varían entre < 0,1 y 4,3 nM. Estos valores de CE₅₀ son muy inferiores a los límites de concentración tóxica celular del 50 %, comprendidos en el rango de 87 μM a > 100 μM.

Specialist: CPB

MAF revision: MAG

QC: KY

HA approval date:

AR DAR-COB-EMT-TEN FCT PI EUPI Jul-19 V2.0+D es

IF-2020-19622985-APN-DGA#ANMAT Página 2 de 56



Cobicistat no posee actividad antiviral detectable frente al VIH-1 ni antagoniza el efecto antiviral de darunavir, emtricitabina o tenofovir.

La actividad antiviral de emtricitabina frente a cepas clínicas y de laboratorio del VIH-1 se evaluó en líneas celulares linfoblastoides, la línea celular MAGI CCR5 y CMSP. Los valores de CE₅₀ de emtricitabina estuvieron comprendidos entre 0,0013 y 0,64 μM. Emtricitabina mostró actividad antiviral en cultivos celulares frente a los subtipos A, B, C, D, E, F y G del VIH-1 (valores de CE₅₀ comprendidos entre 0,007 y 0,075 μM) y demostró actividad específica de las cepas frente al VIH-2 (valores de CE₅₀ comprendidos entre 0,007 y 1,5 μM).

La actividad antiviral de tenofovir alafenamida frente a cepas clínicas y de laboratorio del subtipo B del VIH-1 se evaluó en líneas celulares linfoblastoides, CMSP, monocitos/macrófagos primarios y linfocitos T CD4+. Los valores de CE₅₀ de tenofovir alafenamida estuvieron comprendidos entre 2,0 y 14,7 μM. Tenofovir alafenamida mostró actividad antiviral en cultivos celulares frente a todos los grupos del VIH-1 (M, N y O), incluidos los subtipos A, B, C, D, E, F y G (valores de CE₅₀ comprendidos entre 0,10 y 12,0 nM) y demostró actividad específica de las cepas frente al VIH-2 (valores de CE₅₀ comprendidos entre 0,91 y 2,63 nM).

Resistencia

La selección *in vitro* de virus resistentes a darunavir a partir del VIH-1 natural fue muy larga (> 3 años). Los virus seleccionados no crecieron en presencia de concentraciones de darunavir superiores a 400 nM. Los virus seleccionados en estas condiciones y que mostraban una menor sensibilidad a darunavir (intervalo: 23-50 veces) albergaban entre 2 y 4 sustituciones de aminoácidos en el gen de la proteasa. La menor sensibilidad a darunavir de los virus que aparecieron en el experimento de selección no pudo explicarse por la presencia de estas mutaciones en la proteasa.

Las mutaciones de resistencia a darunavir (V11I, V32I, L33F, I47V, I50V, I54L o M, T74P, L76V, I84V y L89V) en la proteasa del VIH-1 se identificaron *in vivo* a partir de los datos de estudios clínicos en pacientes que habían recibido TAR, todos los cuales habían recibido inhibidores de la proteasa.

La disminución de la sensibilidad a emtricitabina se asocia a mutaciones M184V/I en la IT del VIH-1.

Las cepas del VIH-1 con una menor sensibilidad a tenofovir alafenamida expresan una mutación K65R en la IT del VIH-1; asimismo, se ha observado una mutación K70E transitoria en la IT del

Specialist: CPB

MAF revision: MAG

QC: KY

HA approval date:

AR_DAR-COB-EMT-TEN_FCT_PI_EUPI Jul-19_V2.0+D_es



VIH-1. Las cepas del VIH-1 con la mutación K65R tienen una sensibilidad ligeramente reducida a abacavir, emtricitabina, tenofovir y lamivudina.

Aparición de resistencia en pacientes infectados con VIH-1, sin tratamiento previo y virológicamente suprimidos

Durante 96 semanas de tratamiento en los estudios Fase 3 TMC114FD2HTX3001 (AMBER) en pacientes sin tratamiento previo (naïve) y TMC114IFD3013 (EMERALD) en pacientes tratados previamente y virológicamente suprimidos, se realizaron análisis de resistencia en muestras de pacientes que presentaron fracaso virológico según lo definido en el protocolo (FVDP) y que tenían ARN VIH-1 ≥400 copias/ml en el momento del fracaso o en momentos posteriores. En la Tabla 4 se muestra la aparición de resistencia en los grupos de SYMTUZA®. No se observaron mutaciones asociadas a resistencia a DRV, IP primaria o TDF/TAF.

Tabla 4: Aparición de Resistencia en los estudios AMBER y EMERALD (semana 96)

				Paciente s con		ntes con ≥	Condition (Condition
				FVDP en los que se	Protea sa		criptasa versa
Estudio	Grupo de tratamie nto	Pacient es, n	Pacient es con FVDP, n (%)	evaluó la resistenc ia, n (%)	Primar ia a IP/DR V	TDF/T	FTC
TMC114FD2HTX 3001	Symtuza	362	15 (4,1)	9 (2,5)	0	0	1 (M184I/ V) ^a
TMC114IFD3013	Symtuza	763	24 (3,1)	4 (0,5)	0	0	0
Total Fase 3	Symtuza	1125	39 (3,5)	13 (1,2)	0	0	1 (0,1)

^a En la semana 36 se observó la mutación M184M/I/V, que confería resistencia a FTC. Este paciente tenía una mutación K103N en el momento de la selección, lo que indica resistencia transmitida a los ITINAN.

DRV = darunavir; FTC = emtricitabina; FVDP = fracaso virológico definido por el protocolo; IP = inhibidor de la proteasa; MAR = mutación asociada a resistencia; TDF = tenofovir disoproxilo fumarato; TAF = tenofovir alafenamida

Resistencia cruzada en pacientes infectados por el VIH-1, sin tratamiento previo y virológicamente suprimidos

Los virus resistentes a emtricitabina con la mutación M184M/I/V tenían resistencia cruzada a lamivudina, pero conservaban la sensibilidad a abacavir, estavudina, tenofovir y zidovudina.

Earm. HUETPING TSANOMAF revision: MAG

TECNTOAQC: KY

HA approval date:

AR_DAR-COB-EMT-TEN_FCT_PI_EUPI Jul-19_V2.0+D_es

IF-2020-19622985-APN-DGA#ANMAT Página 4 de 56



Datos clínicos

Pacientes con VIH-1 sin tratamiento previo

En el estudio doble ciego Fase 3 TMC114FD2HTX3001 (AMBER), los pacientes que no habían recibido tratamiento previamente se aleatorizaron para recibir SYMTUZA® (N = 362) o una combinación a dosis fijas de darunavir y cobicistat y una combinación a dosis fijas de emtricitabina y tenofovir disoproxil fumarato (F/TDF) (N = 363) una vez al día. La respuesta virológica se definió como < 50 copias/ml utilizando el método snapshot (Ver Tabla 5).

Los 725 pacientes tenían una mediana de edad de 34 años (intervalo 18-71), el 88,3 % eran varones, el 83,2 % blancos, el 11,1 % negros y el 1,5 % asiáticos. El valor basal medio de ARN del VIH-1 en plasma y la mediana del recuento basal de linfocitos CD4+ fueron de 4,48 log₁₀ copias/ml (DE = 0,61) y de 453 x 10⁶ células/l (intervalo de 38 – 1.456 x 10⁶ células/l), respectivamente.

de la FDA)	Sema	na 48	Semana 96*
	SYMTUZA* N=362	DRV/COBI +F/TDF N-363	SYMTUZA* N=362
Respuesta virológica, %			
ARN del VIH-1 < 50 copias/ml	91,4%	88,4%	85,1%
Diferencia entre los tratamientos ^a	2,7 (IC del 95		-
Fracaso virológico ^b	4,4%	3,3%	5,5%
ARN del VIH-1 ≥ 50 copias/ml	2,5%	2,5%	1,7%
Fracaso virológico que motivó la suspensión	0,3% ^d	0	1,4% ^d
Suspendieron el fármaco del estudio por otros motivos y último valor disponible de ARN del VIH-1 ≥ 50 copias/ml	1,7%	0,8%	2,5%
Sin datos virológicos ^c	4,1%	8,3%	9,4%
Motivos			
Se retiraron del ensayo por acontecimientos adversos o muerte	2,2%	4,4%	2,2%
Suspendieron el fármaco del estudio por otros motivos y último valor disponible de ARN del VIH-1 < 50 copias/ml	1,1%	2,5%	5,8%
Datos omitidos durante el intervalo, pero "sujeto en el estudio"	0,8%	1,4%	1,4%

Specialist: CPB

MAF revision: MAG

QC: KY

HA approval date:

AR_DAR-COB-EMT-TEN_FCT_PI_EUPI Jul-19_V2.0+D_es

IF-2020-19622985-APN-DGA#ANMAT Página 5 de 56

COSTRECTORA TECNICA



Respuesta virológica (ARN del VIH-1 <50 copias/ml; Análisis Snapshot) por subgrupos, n/N (%)			
Edad < 50 años ≥ 50 años	299/326 (91,7%) 32/36 (88,9%)	293/331 (88,5%) 28/32 (87,5%)	276/326 (84,7%) 32/36 (88,9%)
Sexo Varón Mujer	292/318 (91,8%) 39/44 (88,6%)	289/322 (89,8%) 32/41 (78,0%)	270/318 (84,9%) 38/44 (86,4%)
Raza Negra No negra	34/40 (85,0%) 281/305 (92,1%)	34/40 (85,0%) 275/309 (89,0%)	28/40 (70,0%) 266/305 (87,2%)
Carga viral basal ≤ 100.000 copias/ml > 100.000 copias/ml	278/303 (91,7%) 53/59 (89,8%)	265/293 (90,4%) 56/70 (80,0%)	260/303 (85,8%) 48/59 (81,4%)
Recuento basal de linfocitos CD4+ < 200 células/mm³ ≥ 200 células/mm³	16/22 (72,7%) 315/340 (92,6%)	25/29 (86,2%) 296/334 (88,6%)	16/22 (72,7%) 292/340 (85,9%)
Variación media del recuento de linfocitos CD4+ respecto al valor basal	188,7	173,8	228,8

- Basado en una prueba de MH ajustada por estratos, en la que los factores de estratificación son la concentración de ARN del VIH-1 (≤ 100.000 o > 100.000 copias/ml) y el recuento de linfocitos CD4+ ($< 200 \text{ o} \ge 200 \text{ células/µl}$).
- Incluye sujetos con un ARN del VIH-1 ≥ 50 copias/ml en el margen para la semana 48/96. sujetos que interrumpieron prematuramente el tratamiento por falta o pérdida de eficacia según la evaluación del investigador, y sujetos que interrumpieron el tratamiento por motivos distintos de un acontecimiento adverso (AA), muerte o falta o pérdida de eficacia y que en el momento de la interrumpción tenían un ARN del VIH-1 ≥ 50 copias/ml.
- Margen para la semana 48: Día 295 Día 378; margen para la semana 96: Día 631 Día 714
- Cinco sujetos fueron retirados del estudio por motivos relacionados con la eficacia según la evaluación del investigador (decisión del médico), en tres de los cuales el último valor de ARN del VIH-1 durante el tratamiento fue < 50 copias/ml.
- No se dispone de datos del comparador después de la semana 48

Cambios en las mediciones de la densidad mineral ósea

En el estudio Fase 3 TMC114FD2HTX3001 realizado en pacientes sin tratamiento previo, SYMTUZA® se asoció con una pequeña o ninguna reducción de la densidad mineral ósea (DMO), en comparación con el grupo DRV/COBI+F/TDF, según lo determinado mediante análisis de

HUELPING TSANG MAF revision: MAG

QC: KY

HA approval date: AR_DAR-COB-EMT-TEN_FCT_PI_EUPI Jul-19_V2.0+D_es

> IF-2020-19622985-APN-DGA#ANMAT Página 6 de 56



absorciometría con rayos X de doble energía (DEXA) de la cadera (variación porcentual de la media de MC: 0,17% frente al -2,69%, p < 0,001) y la columna lumbar (variación porcentual de la media de MC: -0,68% frente al -2,38 %, p = 0,004) después de 48 semanas de tratamiento. Luego de 96 semanas de tratamiento con SYMTUZA®, el (IC 95%) porcentaje de cambios desde el valor basal en DMO en la región de la cadera y médula fueron, respectivamente: -0,26 (-0,96; 0,45) % y -0,93 (-1,82; -0,05) %.

Cambios en las mediciones de la función renal

En estudios llevados a cabo en pacientes *naïve*, SYMTUZA® se asoció con un menor impacto en la tasa de filtración glomerular estimada según el método de Cockcroft-Gault, en comparación con el grupo control (DRV/COBI+F/TDF).

Pacientes con VIH-1 tratados previamente

En el estudio Fase 3 TMC114IFD3013 (EMERALD) se evaluó la eficacia de SYMTUZA® en pacientes infectados por el VIH-1 virológicamente suprimidos (ARN del VIH-1 menor de 50 copias/ml). Los pacientes presentaban supresión virológica durante al menos 2 meses y no habían presentado más de una vez una elevación de la carga viral por encima de 50 copias/ml de ARN del VIH-1 durante el año previo al reclutamiento. Se permitió participar en el estudio a pacientes con fracaso previo con cualquier régimen ARV distinto de darunavir. Los pacientes no tenían antecedentes de fracaso virológico con regímenes basados en darunavir y, si se disponía de genotipos históricos, debía haber ausencia de mutaciones asociadas a resistencia a darunavir. Los pacientes recibían un régimen ARV estable (durante al menos 6 meses), consistente en un inhibidor de la proteasa potenciado [darunavir una vez al día o atazanavir (ambos potenciados con ritonavir o cobicistat), o lopinavir con ritonavir] en combinación con emtricitabina y TDF. Los pacientes cambiaron a SYMTUZA® (N = 763) o continuaron con su régimen de tratamiento (N = 378) (aleatorización 2:1).

Los pacientes tenían una mediana de edad de 46 años (intervalo 19-78), el 82% eran varones, el 75,5% blancos, el 20,9% negros y el 2,3% asiáticos. La mediana del recuento basal de linfocitos CD4+ fue de 628 x 10⁶ células/mm³ (intervalo 111-1921 x 10⁶ células/mm³). Los resultados virológicos de la semana 48 y 96 en el Estudio EMERALD son provistos en la tabla 6.

Tabla 6: Resultados Virológicos en la Semana	48 y 96 en el Estudio EME	RALD	90
	Sema	Semana 48	
	SYMTUZA *N = 763	IPp+F/TD F N = 378	SYMTUZA® N = 763
Rebote Virológico Definido por el Protocolo ^a Acu	mulado, %		
Tasa de rebote definida en el protocolo	2,5 %	2,1 %	3,1%

Specialist: CPB

ECNICA M

HA approval date:

MAF revision: MAG

QC: KY

AR_DAR-COB-EMT-TEN_FCT_PI_EUPI Jul-19 V2.0+D es



(IC del 95%) b	(1,5; 3,9)	(0,9; 4,1)	(2,0; 4,6)
Diferencia en las proporciones	0,4 (IC del 9	5%: -1,5; 2,2)	
Resultado según el Snapshot de la FDA			
ARN del VIH-1 < 50 copias/ml	94,9%	93,7%	90,7%
Fracaso virológico ^c	0,8%	0,5%	1,2%
Diferencia entre los tratamientos ^d	0,3 (IC del 9	5%: -0,7; 1,2)	-
ARN del VIH-1 ≥ 50 copias/ml	0,5%	0,5%	0,7%f
Fracaso virológico que motivó la suspensión	0	0	0
Fracaso virológico - interrumpieron el tratamiento por otro motivo y último valor disponible de ARN del VIH-1 ≥ 50 copias/ml	0,3%	0	0,5%
Sin datos virológicos ^e	4,3%	5,8%	8,1%
Motivos			
Se retiraron del estudio por acontecimientos adversos o muerte	1,4%	1,1%	2,4%
Se retiraron del estudio por otros motivos	2,5%	4,2%	5,0%
Datos omitidos durante el intervalo, pero "sujeto en el estudio"	0,4%	0,5%	0,8%
Rebote Virológico Definido por el Protocolo Acumulado por	subgrupos, %		
Edad < 50 años ≥ 50 años	13/507 (2,6%) 6/256 (2,3 %)	7/252 (2,8%) 1/126 (0,8%)	18/507 (3,6%) 6/256 (2,3%)
Sexo			
Varón Mujer	14/623 (2,2%) 5/140 (3,6%)	7/313 (2,2%) 1/65 (1,5%)	20/623 (3,2%) 4/140 (2,9%)
Raza			
Negra No negra	6/155 (3,9%) 13/597 (2,2%)	1/82 (1,2%) 7/293 (2,4%)	7/155 (4,5%) 17/597 (2,8%)
Fracaso previo a ARV			
0 ≥1	16/647 (2,5%) 3/116 (2,6%)	8/325 (2,5%) 0/53 (0%)	19/647 (2,9%) 5/116 (4,3%)

Specialist: CPB

HA approval date:

MAF revision: MAG

QC: KY

AR_DAR-COB-EMT-TEN_FCT_PI_EUPI Jul-19_V2.0+D_es

IF-2020-19622985-APN-DGA#ANMAT Pagina 8 de 56

CO-DIRECTORA TECNICA APODERADA



- ^a 2 valores consecutivos de ARN del VIH-1 ≥ 50 copias/ml, o en caso de interrupción o en la Semana 48/96 por cualquier motivo, (un único valor) de ARN del VIH-1 ≥ 50 copias/ml a partir del momento basal (incluido)
- b IC del 95% exacto bilateral de Clopper-Pearson
- c Incluye sujetos que tenían ≥ 50 copias/ml en el margen para la Semana 48/96; sujetos que interrumpieron prematuramente el tratamiento por falta o pérdida de eficacia según la evaluación del investigador; y sujetos que interrumpieron el tratamiento por motivos distintos de un acontecimiento adverso (AA), muerte o falta o pérdida de eficacia y que en el momento de la interrupción tenían un valor viral ≥ 50 copias/ml.
- Basado en una prueba de MH ajustada por IPp en la selección (ATV con rtv o COBI, DRV con rtv o COBI, LPV con rtv)
- e Margen para la semana 48: Día 295 Día 378; Margen para la semana 96: Día 631 Día 714
- f Los siguientes valores de carga viral fueron observados para estos sujetos a la semana 96: 54 copias/ml, 78 copias/ml, 111 copias/ml, 152 copias/ml, y 210 copias/ml.
- * No hay datos comparativos disponibles luego de la semana 48.

Población pediátrica

El uso de SYMTUZA[®] en pacientes adolescentes de 12 a menos de 18 años, que no habían recibido previamente TAR y con un peso de al menos 40 kg está respaldado por dos ensayos en pacientes pediátricos infectados por el VIH-1 (TMC114-C230 y GS-US-292-0106). Se pueden consultar más detalles en la información de prescripción de darunavir y de emtricitabina/tenofovir alafenamida.

Se realizó un ensayo Fase 2 abierto (TMC114-C230) para evaluar la farmacocinética, la seguridad, la tolerabilidad y la eficacia de darunavir con dosis bajas de ritonavir en 12 pacientes pediátricos infectados por el VIH-1 de 12 a menos de 18 años de edad, que no habían recibido previamente TAR y con un peso de al menos 40 kg. Estos pacientes recibieron darunavir/ritonavir 800/100 mg una vez al día en combinación con otros antirretrovirales. La respuesta virológica se definió como una disminución de la carga viral de ARN del VIH-1 en plasma de al menos 1,0 log₁₀ frente al valor basal.

Tabla 4: Resultados virológicos en la semana 48 en adolescentes sin TAR previo (algoritmo TLOVR)

TMC114-0	C230
Resultados en la semana 48	Darunavir/ritonavir (N = 12)
ARN del VIH-1 < 50 copias/ml ^a	83,3 % (10)
Mediana de variación del porcentaje de linfocitos CD4+ respecto al valor basal	14

Specialist: CPB

MAF revision: MAG

QC: KY

HA approval date:

AR_DAR-COB-EMT-TEN_FCT_PI_EUPI Jul-19_V2.0+D_es



Variación media del recuento de linfocitos CD4+ respecto al valor basal ^b	221	
Disminución ≥ 1,0 log ₁₀ de la carga viral plasmática con respecto al valor basal	100 %	

a Imputaciones según el algoritmo TLOVR.

En el estudio GS-US-292-0106, se evaluó la eficacia, la seguridad y la farmacocinética de emtricitabina y tenofovir alafenamida según un diseño abierto, en el que 50 adolescentes infectados por el VIH-1 sin tratamiento previo recibieron emtricitabina y tenofovir alafenamida (10 mg) administrados junto con elvitegravir y cobicistat en un comprimido con combinación de dosis fijas. Los pacientes tenían una mediana de edad de 15 años (intervalo: 12-17), el 56 % eran mujeres, el 12 % eran asiáticos y el 88 % eran de raza negra. En el momento basal, la mediana del ARN del VIH-1 en plasma era de 4,7 log10 copias/ml, la mediana del recuento de linfocitos CD4+ era de 456 células/mm³ (intervalo: 95-1,110) y la mediana del porcentaje de CD4+ era del 23 % (intervalo: 7-45 %). En total, el 22 % tenía una concentración basal de ARN del VIH-1 en plasma > 100.000 copias/ml. A las 48 semanas, el 92 % (46/50) había alcanzado un valor de ARN del VIH-1 < 50 copias/ml, semejante a las tasas de respuesta observadas en los estudios de adultos infectados por el VIH-1 sin tratamiento previo. El aumento medio del recuento de linfocitos CD4+ entre el momento basal y la semana 48 fue de 224 células/mm³. No se detectó la aparición de resistencia a E/C/F/TAF (elvitegravir/cobicistat/ emtricitabina/tenofovir alafenamida) durante las 48 semanas.

La Agencia Europea de Medicamentos ha concedido al titular un aplazamiento para presentar los resultados de los ensayos realizados con SYMTUZA* en uno o más subgrupos de la población pediátrica en el tratamiento de la infección por el VIH-1 (ver "Posología y forma de administración" para consultar la información sobre el uso en la población pediátrica).

Propiedades farmacocinéticas

La biodisponibilidad de todos los componentes de SYMTUZA® fue comparable a la observada cuando se administraron conjuntamente darunavir 800 mg, cobicistat 150 mg y emtricitabina/tenofovir alafenamida 200/10 mg como formulaciones separadas; la bioequivalencia se estableció tras la administración de dosis únicas con el estómago lleno a sujetos sanos (N = 96).

Specialist: CPB

MAF revision: MAG

QC: KY

HA approval date:

AR_DAR-COB-EMT-TEN_FCT_PI_EUPIJul-19_V2.0+D_es

b Los pacientes que no completaron el estudio se imputaron como fracasos: en los pacientes que suspendieron prematuramente el tratamiento se imputa un cambio igual a 0.



Absorción

La biodisponibilidad oral absoluta de una dosis única de 600 mg de darunavir administrado de forma aislada fue del 37 % aproximadamente y aumentó a cerca del 82 % en presencia de 100 mg de ritonavir dos veces al día. La biodisponibilidad absoluta de la cápsula de 200 mg de emtricitabina fue del 93 %.

Todos los componentes se absorbieron rápidamente tras la administración oral de SYMTUZA® a sujetos sanos. Las concentraciones plasmáticas máximas de darunavir, cobicistat, emtricitabina y tenofovir alafenamida se alcanzaron 4,00; 4,00; 2,00 y 1,5 horas después de la administración, respectivamente. La biodisponibilidad de los componentes de SYMTUZA® no se vio afectada cuando se administró por vía oral como un comprimido partido en comparación con la administración de un comprimido ingerido entero.

La exposición a darunavir y cobicistat administrados en forma de SYMTUZA® fue un 30-45 % menor y un 16-29 % menor, respectivamente, en ayunas que con el estómago lleno. En el caso de emtricitabina, la C_{max} fue 1,26 veces mayor en ayunas, en tanto que el AUC fue similar en ayunas y con el estómago lleno. En cuanto a tenofovir alafenamida, la C_{max} fue 1,82 veces mayor en ayunas, en tanto que el AUC fue un 20 % menor o semejante en ayunas en comparación con el estómago lleno. Los comprimidos de SYMTUZA® deben tomarse con alimentos. El tipo de alimento no influye en la exposición a SYMTUZA®.

Distribución

Darunavir

Darunavir se une a las proteínas del plasma en una proporción aproximada del 95 %. Darunavir se une sobre todo a la glucoproteína ácida α₁ del plasma.

Tras la administración intravenosa, el volumen de distribución de sólo darunavir fue de 88.1 ± 59.01 (media \pm DE) y aumentó a 131 ± 49.91 (media \pm DE) en presencia de 100 mg de ritonavir dos veces al día.

Cobicistat

Cobicistat se une en una proporción de entre el 97 y el 98 % a las proteínas de plasma humano y el cociente entre las concentraciones medias del fármaco en plasma y sangre fue aproximadamente de 2.

Emtricitabina

La unión *in vitro* de emtricitabina a las proteínas del plasma humano fue < 4 % e independiente de la concentración por encima del intervalo de 0,02-200 μg/ml. A la concentración plasmática máxima, el cociente entre las concentraciones medias del fármaco en plasma y sangre fue

Specialist: CPB

MAF revision: MAG

QC: KY

HA approval date:

AR_DAR-COB-EMT-TEN_FCT_PI_EUPI Jul-19_V2.0+D_es



aproximadamente de 1,0 y el cociente entre las concentraciones medias del fármaco en semen y plasma, de 4,0.

Tenofovir alafenamida

La unión in vitro de tenofovir a las proteínas de plasma humano es < 0,7 % y es independiente de la concentración por encima del intervalo de 0,01-25 µg/ml. La unión ex vivo de tenofovir alafenamida a las proteínas del plasma humano en las muestras obtenidas durante los estudios clínicos fue del 80 % aproximadamente.

Biotransformación

Darunavir

Los experimentos realizados in vitro con microsomas hepáticos humanos (MHH) indican que darunavir experimenta fundamentalmente un metabolismo oxidativo. Darunavir es metabolizado ampliamente en el sistema CYP hepático y, de forma casi exclusiva, por la isoenzima CYP3A4. Un estudio hecho en voluntarios sanos con [14C]-darunavir demostró que la mayor parte de la radiactividad del plasma medida después de una dosis única de 400/100 mg de darunavir con ritonavir correspondía al principio activo original. En el ser humano, se han identificado al menos 3 metabolitos oxidativos de darunavir; todos ellos mostraron una actividad al menos 10 veces inferior a la actividad de darunavir contra el VIH de tipo salvaje.

Cobicistat

Cobicistat es metabolizado mediante oxidación mediada por CYP3A (en la mayor parte) y CYP2D6 (en una menor parte) y no experimenta glucuronidación. Tras la administración oral de [14C]-cobicistat, el 99 % de la radiactividad circulante en plasma correspondió a cobicistat intacto. Se observan niveles bajos de metabolitos en orina y heces, y no contribuyen a la actividad inhibidora de CYP3A de cobicistat.

Emtricitabina

Los estudios in vitro indican que emtricitabina no es un inhibidor de las enzimas CYP humanas. Tras la administración de [14C]-emtricitabina, la dosis de emtricitabina se recuperó por completo en la orina (aproximadamente 86 %) y las heces (aproximadamente 14 %). El 13 % de la dosis se recuperó en la orina en forma de tres supuestos metabolitos. La biotransformación de emtricitabina comprende la oxidación del radical tiólico para formar los diastereómeros 3'-sulfóxido (aproximadamente el 9 % de la dosis) y la conjugación con ácido glucurónico para formar el 2'-O-glucurónido (aproximadamente el 4 % de la dosis). No se identificaron otros metabolitos.

Tenofovir alafenamida

El metabolismo es la vía de eliminación principal de tenofovir alafenamida en el ser humano, representando > 80 % de una dosis oral. Los estudios in vitro han mostrado que tenofovir

Specialist: CPB

MAF revision: MAG

TSANGOC: KY

HA approval date: CO-DIRECTORA TECNICAAR_DAR-COB-EMT-TEN_FCT_PI_EUPI Jul-19 V2.0+D es

IF-2020-19622985-APN-DGA#ANMAT Pagina 12 de 56



alafenamida se metaboliza a tenofovir (metabolito principal) por medio de la catepsina A en las CMSP (como linfocitos y otras células diana del VIH) y los macrófagos; y por medio de la carboxilesterasa-1, en los hepatocitos. *In vivo*, tenofovir alafenamida se hidroliza en las células para formar tenofovir (metabolito principal), que es fosforilado al metabolito activo tenofovir difosfato.

In vitro, tenofovir alafenamida no es metabolizado por CYP1A2, CYP2C8, CYP2C9, CYP2C19 ni CYP2D6. Tenofovir alafenamida es metabolizado mínimamente por CYP3A4. Cuando se administra conjuntamente con el inductor moderado de CYP3A efavirenz, la exposición a tenofovir alafenamida no resulta afectada significativamente. Tras la administración de tenofovir alafenamida, la radiactividad [14C] en plasma mostró un perfil dependiente del tiempo, siendo tenofovir alafenamida la especie más abundante en las primeras horas y el ácido úrico en el periodo restante.

Eliminación

Darunavir

Después de una dosis de 400/100 mg de [14C]-darunavir con ritonavir, aproximadamente el 79,5 % y el 13,9 % de la cantidad administrada de [14C]-darunavir se recuperó en las heces y la orina, respectivamente. Aproximadamente el 41,2 % y el 7,7 % de la dosis recuperada en las heces y en la orina correspondieron, respectivamente, a darunavir intacto.

El aclaramiento intravenoso de darunavir solo (150 mg) y en presencia de dosis bajas (100 mg) de ritonavir fue de 32,8 l/h y 5,9 l/h, respectivamente. La mediana de la vida media terminal plasmática de darunavir tras la administración de SYMTUZA® es de 5,5 horas.

Cobicistat

Tras la administración oral de [14C]-cobicistat, el 86 % y el 8,2 % de la dosis se recuperó en las heces y la orina, respectivamente. La mediana de la vida media terminal plasmática de cobicistat tras la administración de SYMTUZA® es de 3,6 horas.

Emtricitabina

Emtricitabina se excreta fundamentalmente por el riñón y la dosis se recupera por completo en la orina (aproximadamente 86 %) y en las heces (aproximadamente 14 %). El 13 % de la dosis de emtricitabina se recuperó en la orina en forma de tres metabolitos. El aclaramiento sistémico de emtricitabina alcanza un promedio de 307 ml/min. Después de la administración oral de SYMTUZA*, la mediana de la vida media de eliminación terminal de emtricitabina es de 17,2 horas.

Specialist: CPB

MAF revision: MAG

QC: KY

HA approval date:

AR_DAR-COB-EMT-TEN_FCT_PI_EUPI Jul-19_V2.0+D_es

IF-2020-19622985-APN-DGA#ANMAT

Facm. HUELPING YSAND



Tenofovir alafenamida

Tenofovir alafenamida es eliminado fundamentalmente tras ser metabolizado en tenofovir. La mediana de la vida media de eliminación terminal de tenofovir alafenamida fue de 0,3 horas cuando se administró como SYMTUZA[®]. Tenofovir se elimina del organismo a través de los riñones mediante filtración glomerular y secreción tubular activa. Tenofovir tiene una mediana de vida media plasmática de 32 horas aproximadamente. La excreción renal de tenofovir alafenamida intacto es una vía secundaria, ya que menos del 1 % de la dosis se elimina por la orina. El metabolito con actividad farmacológica, difosfato de tenofovir, tiene una vida media de 150-180 horas en CMSP.

Poblaciones especiales

Población pediátrica

No se ha investigado la farmacocinética de SYMTUZA® en pacientes pediátricos. No obstante, se dispone de datos farmacocinéticos para los diferentes componentes de SYMTUZA® que indican que las dosis de 800 mg de darunavir, 150 mg de cobicistat, 200 mg de emtricitabina y 10 mg de tenofovir alafenamida producen exposiciones similares en adultos y en adolescentes de 12 años en adelante, con un peso de al menos 40 kg.

Pacientes de edad avanzada

La información farmacocinética disponible de SYMTUZA® así como de sus componentes individuales en pacientes de edad avanzada es limitada (edad ≥ 65 años de edad).

El análisis farmacocinético poblacional en pacientes infectados por el VIH demostró que la farmacocinética de darunavir no difiere considerablemente en el intervalo de edad (de 18 a 75 años) evaluado en pacientes infectados por el VIH (N = 12; edad ≥ 65 años) (ver "Advertencias y precauciones especiales de empleo").

No se han identificado diferencias farmacocinéticas de interés clínico debidas a la edad con cobicistat, emtricitabina ni tenofovir alafenamida en el rango de edad ≤65 años.

Sexo

El análisis farmacocinético poblacional demostró una exposición a darunavir ligeramente mayor (16,8 %) en las mujeres infectadas por el VIH-1 en comparación con los varones. Esta diferencia no tiene importancia clínica.

No se han identificado diferencias farmacocinéticas de interés clínico debidas al sexo con cobicistat, emtricitabina ni tenofovir alafenamida.

Specialist: CPB

HA approval date:

MAF revision: MAG

QC: KY

AR_DAR-COB-EMT-TEN_FCT_PI_EUPI Jul-19_V2.0+D_es

IF-2020-19622985-APN-DGA#ANMAT Página 14 de 56



Insuficiencia renal

SYMTUZA® no se ha investigado en pacientes con insuficiencia renal. Se dispone de datos farmacocinéticos de los componentes (individuales) de SYMTUZA®.

Darunavir

Los resultados de un estudio de equilibrio de masas efectuado con [14C]-darunavir con ritonavir mostraron que aproximadamente el 7,7 % de la dosis administrada de darunavir se excreta en forma de fármaco intacto por la orina.

Aunque darunavir no se ha estudiado en pacientes con insuficiencia renal, el análisis farmacocinético poblacional demostró que la farmacocinética de darunavir no resulta afectada de manera significativa en los pacientes infectados por el VIH que presentan una insuficiencia renal moderada (FGe_{CG} de 30-60 ml/min, N = 20) (ver "Posología y forma de administración" y "Advertencias y precauciones especiales de empleo").

Cobicistat

Se realizó un estudio de la farmacocinética de cobicistat en sujetos sin infección por el VIH-1 con insuficiencia renal grave (FGe_{CG} por debajo de 30 ml/min). No se observaron diferencias significativas en la farmacocinética de cobicistat entre los sujetos con insuficiencia renal grave y los sujetos sanos, lo que es congruente con el aclaramiento renal bajo de cobicistat.

Emtricitabina

La exposición sistémica media a emtricitabina fue mayor en los pacientes con insuficiencia renal grave (FGe_{CG} < 30 ml/min) (33,7 μg•h/ml) que en los sujetos con una función renal normal (11.8 μg•h/ml).

Tenofovir alafenamida

No se observaron diferencias de interés clínico en la farmacocinética de tenofovir alafenamida o tenofovir entre los sujetos sanos y los pacientes con insuficiencia renal grave (FGe_{CG} > 15 pero < 30 ml/min) en los estudios de tenofovir alafenamida. No se dispone de datos farmacocinéticos de tenofovir alafenamida en pacientes con una FGe_{CG} < 15 ml/min.

Insuficiencia hepática

SYMTUZA[®] no se ha investigado en pacientes con insuficiencia hepática. Se dispone de datos farmacocinéticos de los componentes (individuales) de SYMTUZA[®].

Darunavir

Darunavir se metaboliza y elimina fundamentalmente por el hígado. En un estudio de dosis múltiples con darunavir/ritonavir (600/100 mg) dos veces al día, se demostró que las concentraciones plasmáticas totales de darunavir en pacientes con insuficiencia hepática leve

Specialist: CPB

Farm. HUET PING TOAN

AMAF revision: MAG

QC: KY

HA approval date:

AR_DAR-COB-EMT-TEN_FCT_PI_EUPI Jul-19_V2.0+D_es



(clase A de Child-Pugh, N = 8) y moderada (clase B de Child-Pugh, N = 8) eran comparables a las de los sujetos sanos. No obstante, las concentraciones de darunavir libre eran aproximadamente un 55 % (clase A de Child-Pugh) y un 100 % (clase B de Child-Pugh) mayores, respectivamente. Se desconoce la importancia clínica de este aumento. El efecto de la insuficiencia hepática grave en la farmacocinética de darunavir no se ha estudiado (ver "Posología y forma de administración, "Contraindicaciones" y "Advertencias y precauciones especiales de empleo").

Cobicistat

Cobicistat se metaboliza y elimina fundamentalmente por el hígado. Se realizó un estudio de la farmacocinética de cobicistat en sujetos no infectados por el VIH-1 con insuficiencia hepática moderada (clase B de Child-Pugh). No se observaron diferencias de interés clínico en la farmacocinética de cobicistat entre los sujetos con insuficiencia moderada y los sujetos sanos. No se ha estudiado el efecto de la insuficiencia hepática grave (clase C de Child-Pugh) en la farmacocinética de cobicistat.

Emtricitabina

La farmacocinética de emtricitabina no se ha estudiado en pacientes con insuficiencia hepática; no obstante, emtricitabina no es metabolizada de forma significativa por las enzimas hepáticas, por lo que la influencia de la insuficiencia hepática debería ser limitada.

Tenofovir alafenamida

No se observaron cambios de interés clínico en la farmacocinética de tenofovir en los pacientes con insuficiencia hepática leve o moderada. No se ha estudiado el efecto de la insuficiencia hepática grave (clase C de Child-Pugh) en la farmacocinética de tenofovir alafenamida.

Infección concomitante por el virus de la hepatitis B y/o de la hepatitis C

No se han obtenido datos farmacocinéticos suficientes en los estudios clínicos para determinar el efecto de la infección por el virus de la hepatitis B y/o C en la farmacocinética de darunavir, cobicistat, emtricitabina o tenofovir alafenamida (ver "Advertencias y precauciones especiales de empleo" y "Reacciones adversas").

Embarazo y postparto

El tratamiento con darunavir/cobicistat 800/150 mg diarios durante el embarazo resulta en una baja exposición a darunavir (Ver tabla 8). En las mujeres recibiendo darunavir/cobicistat durante el segundo trimestre de embarazo, los valores intraindividuales promedios de la C_{max}, AUC_{24h} y C_{min} para darunavir total fueron 49%, 56% y 92% menores, respectivamente, en comparación con el postparto; durante el tercer trimestre de embarazo, los valores de la C_{max}, AUC_{24h} y C_{min} para darunavir total fueron 37%, 50% y 89% menores, respectivamente, en comparación con el postparto. La fracción libre también fue sustancialmente reducida, incluyendo alrededor del 90%

Specialist: CPB

MAF revision: MAG

QC: KY

HA approval date:

AR_DAR-COB-EMT-TEN_FCT_PI_EUPI Jul-19_V2.0+D_es



de reducciones de los niveles de C_{min}. La principal causa de estas bajas exposiciones es una reducción marcada de la exposición a cobicistat como consecuencia de una inducción enzimática asociada al embarazo (Ver abajo).

Tabla 8

Resultados farmacocinéticos de darunavir total luego de la administración de darunavir/cobicistat 800/150 mg diarios como parte de un régimen antirretroviral, durante el segundo trimestre de embarazo, tercer trimestre de embarazo y postparto				
Farmacocinética de darunavir total (media ± DE)	Segundo trimestre de embarazo N=7	Tercer trimestre de embarazo N=6	Postparto (6-12 semanas) N=6	
C _{max} , ng/ml	4,340 ± 1,616	4,910 ± 970	$7,918 \pm 2,199$	
AUC _{24h} , ng.h/ml	47,293 ± 19,058	47,991 ± 9,879	$99,613 \pm 34,862$	
C _{min} , ng/ml	168 ± 149	184 ± 99	$1,538 \pm 1,344$	

La exposición a cobicistat fue menor durante el embarazo, llevando a una posible potenciación subóptima de darunavir. Durante el segundo trimestre de embarazo, la C_{max}, AUC_{24h} y C_{min} de cobicistat fueron 50%, 63% y 83% menores, respectivamente, en comparación con el postparto. Durante el tercer trimestre de embarazo, la C_{max}, AUC_{24h} y C_{min} de cobicistat fueron 27%, 49% y 83% menores, respectivamente, en comparación con el postparto.

No hay datos farmacocinéticos disponibles para emtricitabina y tenofovir alafenamida durante el embarazo.

POSOLOGÍA Y FORMA DE ADMINISTRACIÓN

El tratamiento debe ser iniciado por un médico con experiencia en el tratamiento de la infección por el VIH-1.

Posología

La pauta posológica recomendada en adultos y adolescentes de 12 años de edad y mayores, que pesen al menos 40 kg, es de un comprimido tomado una vez al día con alimentos.

Pacientes sin tratamiento antirrretroviral (TAR) previo (naïve)

La pauta posológica recomendada es de un comprimido recubierto de SYMTUZA® una vez al día tomado con alimentos.

Specialist: CPB

MAF revision: MAG

QC: KY

HA approval date:

AR_DAR-COB-EMT-TEN_FCT_PI_EUPI Jul-19_V2.0+D_es



Pacientes con TAR previo

Se puede administrar un comprimido recubierto de SYMTUZA® una vez al día tomado con alimentos en pacientes con exposición previa a medicamentos antirretrovirales pero sin mutaciones asociadas a resistencia a darunavir (DRV-RAMs)* y que tengan un ARN del VIH-1 en plasma < 100.000 copias/ml y un recuento de linfocitos CD4+≥ 100 células x 106/l (ver "Propiedades farmacodinámicas").

*DRV-RAMs: V11I, V32I, L33F, I47V, I50V, I54M, I54L, T74P, L76V, I84V, L89V.

Recomendación sobre dosis omitidas

Si se omite una dosis de SYMTUZA® y no han transcurrido 12 horas desde el momento en que suele tomarse, se indicará a los pacientes que tomen la dosis prescrita de SYMTUZA® con alimentos lo antes posible. En el caso de que hayan transcurrido más de 12 horas desde la hora habitual, no se tomará la dosis omitida y el paciente reanudará el horario de administración habitual.

En caso de que el paciente vomite dentro de 1 hora de haber tomado el medicamento, se debe tomar otra dosis de SYMTUZA® con comida lo antes posible. Si el paciente vomita luego de 1 hora de haber tomado el medicamento, el paciente no necesita tomar otra dosis de SYMTUZA® hasta la próxima hora programada.

Poblaciones especiales

Pacientes de edad avanzada

Los datos actualmente disponibles en esta población son limitados, por lo que se recomienda precaución cuando se administre SYMTUZA® a pacientes mayores de 65 años (ver "Advertencias y precauciones especiales de empleo" y "Propiedades farmacocinéticas").

Insuficiencia hepática

No es necesario ajustar la dosis de SYMTUZA[®] en pacientes con insuficiencia hepática leve (clase A de Child-Pugh) o moderada (clase B de Child-Pugh), pero SYMTUZA[®] se debe utilizar con precaución en estos pacientes, ya que los componentes darunavir y cobicistat de SYMTUZA[®] son metabolizados por el sistema hepático.

SYMTUZA® no se ha estudiado en pacientes con insuficiencia hepática grave (clase C de Child-Pugh); por tanto, SYMTUZA® no se debe utilizar en pacientes con insuficiencia hepática grave (ver "Contraindicaciones", "Advertencias y precauciones especiales de empleo" y "Propiedades farmacocinéticas").

Specialist: CPB

MAF revision: MAG

QC: KY

HA approval date: AR_DAR-COB-EMT-TEN_FCT_PI_EUPI Jul-19_V2.0+D_es



Insuficiencia renal

No es necesario ajustar la dosis de SYMTUZA[®] en pacientes con una tasa de filtración glomerular estimada según la fórmula de Cockcroft-Gault (eGFR_{CG}) \geq 30 ml/min.

No se debe iniciar SYMTUZA[®] en pacientes con eGFR_{CG} < 30 ml/min, ya que no hay datos disponibles sobre el uso de SYMTUZA[®] en esta población (ver "Propiedades farmacodinámicas" y "Propiedades farmacocinéticas").

Se debe interrumpir la administración de SYMTUZA® en los pacientes con eGFR_{CG} que descienda por debajo de 30 ml/min durante el tratamiento (ver "Propiedades farmacodinámicas" y "Propiedades farmacocinéticas").

Población pediátrica

No se ha establecido todavía la seguridad y eficacia de SYMTUZA[®] en niños de 3 a 11 años o con un peso < 40 kg. No se dispone de datos.

SYMTUZA* no se debe utilizar en pacientes pediátricos menores de 3 años por motivos de seguridad (ver "Advertencias y precauciones especiales de empleo" y "Datos preclínicos de seguridad").

Embarazo y postparto

El tratamiento con darunavir/cobicistat (dos de los componentes de SYMTUZA®) durante el embarazo resulta en una baja exposición a darunavir (Ver "Advertencias y precauciones de empleo" y "Propiedades farmacocinéticas"). Por lo tanto, no se debe iniciar el tratamiento con SYMTUZA® durante el embarazo y las mujeres que queden embarazadas durante el tratamiento con SYMTUZA® deben cambiar a un tratamiento alternativo (Ver "Posología y forma de administración" y "Fertilidad, Embarazo y Lactancia").

Forma de administración

SYMTUZA® se debe tomar por vía oral, una vez al día con alimentos (ver "Propiedades farmacocinéticas"). El comprimido no se debe triturar.

CONTRAINDICACIONES

Hipersensibilidad a los principios activos o a alguno de los excipientes incluidos en la sección "Composición cualitativa y cuantitativa".

Specialist: CPB

MAF revision: MAG

QC: KY

HA approval date:

AR_DAR-COB-EMT-TEN_FCT_PI_EUPI Jul-19_V2.0+D_es

IF-2020-19622985-APN-DGA#ANMAT Página 19 de 56



Pacientes con insuficiencia hepática grave (clase C de Child-Pugh).

La administración conjunta con los siguientes medicamentos debido a una posible pérdida del efecto terapéutico (ver "Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción"):

- carbamazepina, fenobarbital, fenitoína
- rifampicina
- lopinavir/ritonavir
- Hierba de San Juan o Hipérico (Hypericum perforatum)

La administración conjunta con los siguientes medicamentos debido a la posibilidad de reacciones adversas graves y/o potencialmente mortales (ver "Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción"):

- alfuzosina
- amiodarona, dronedarona, ivabradina, quinidina, ranolazina
- colchicina cuando se utiliza en pacientes con insuficiencia renal y/o hepática (ver "Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción")
- rifampicina
- derivados ergotamínicos (por ejemplo, dihidroergotamina, ergometrina, ergotamina, metilergonovina)
- dapoxetina
- domperidona
- naloxegol
- pimozida, quetiapina, sertindol, lurasidona (ver "Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción")
- triazolam, midazolam administrado por vía oral (ver precauciones sobre la administración parenteral de midazolam, ver "Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción")
- sildenafilo cuando se utiliza para el tratamiento de la hipertensión arterial pulmonar, avanafilo
- simvastatina, Lovastatina y lomitapida (ver "Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción")
- dabigatran, ticagrelor

ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES ESPECIALES DE EMPLEO

Aunque se ha demostrado que una supresión viral eficaz con tratamiento antirretroviral (TAR) reduce considerablemente el riesgo de transmisión sexual, no se puede descartar un riesgo residual. Se deben adoptar precauciones para evitar la transmisión conforme a las directrices nacionales.

Specialist: CPB

MAF revision: MAG

QC: KY

HA approval date:

AR_DAR-COB-EMT-TEN_FCT_PI_EUPI Jul-19_V2.0+D_es

IF-2020-19622985-APN-DGA#ANMAT

PING TS



Pacientes con TAR previo

SYMTUZA® no se debe utilizar en pacientes previamente tratados con una o más mutaciones asociadas a resistencia a DRV (DRV-RAMs) (ver "Propiedades Farmacodinámicas") o que tengan un ARN del VIH-1 en plasma ≥ 100.000 copias/ml o un recuento de linfocitos CD4+ < 100 células x 106/l.

Embarazo

Se ha demostrado que el tratamiento con darunavir/cobicistat 800/150 mg durante el segundo y tercer trimestre de embarazo da como resultado una baja exposición a darunavir, con un descenso de aproximadamente el 90% de los niveles de la concentración mínima, C_{min}, (Ver "Propiedades farmacocinéticas"). Al reducirse los niveles de cobicistat, la potenciación puede no ser suficiente. La sustancial reducción de la exposición a darunavir puede provocar fracaso virológico y un aumento del riesgo de transmisión maternofilial de la infección por el VIH. Por lo tanto, no se debe iniciar el tratamiento con SYMTUZA® durante el embarazo y las mujeres que queden embarazadas durante el tratamiento con SYMTUZA® deben cambiar a un tratamiento alternativo (Ver "Posología y forma de administración" y "Fertilidad, Embarazo y Lactancia").

Pacientes coinfectados por el VIH y el virus de la hepatitis B o C

Los pacientes con hepatitis B o C crónica tratados con tratamiento antirretroviral tienen un mayor riesgo de presentar reacciones adversas hepáticas graves y potencialmente mortales.

No se ha establecido la seguridad y la eficacia de SYMTUZA® en pacientes coinfectados por el VIH y el virus de la hepatitis C (VHC). Tenofovir alafenamida es activo frente al virus de la hepatitis B (VHB).

En caso de utilizar de forma conjunta un tratamiento antiviral para la hepatitis C, por favor consulte también la información de prescripción de estos medicamentos.

La suspensión del tratamiento con SYMTUZA® en pacientes coinfectados por el VIH y el VHB se puede asociar a exacerbaciones agudas graves de la hepatitis. Se debe vigilar estrechamente a los pacientes coinfectados por el VIH y el VHB que suspendan SYMTUZA® con un seguimiento clínico y analítico durante al menos varios meses después de suspender el tratamiento. Si se considera apropiado, puede estar justificado iniciar un tratamiento para la hepatitis B. En los pacientes con enfermedad hepática avanzada o cirrosis, no se recomienda la interrupción del tratamiento dado que la exacerbación de la hepatitis posttratamiento puede conducir a una descompensación hepática.

Specialist: CPB

HA approval date:

MAF revision: MAG

QC: KY

AR_DAR-COB-EMT-TEN_FCT_PI_EUPI Jul-19_V2.0+D_es



SYMTUZA® no se debe administrar de forma concomitante con medicamentos que contengan tenofovir disoproxilo (por ejemplo, fumarato, fosfato o succinato), lamivudina o adefovir dipivoxil, que se utilizan para el tratamiento de la infección por el VHB.

Disfunción mitocondrial

Se ha demostrado que los análogos de los nucleósidos y los nucleótidos causan *in vitro* e *in vivo* un grado variable de daño mitocondrial. Se han comunicado casos de disfunción mitocondrial en lactantes no infectados por el VIH expuestos *in utero* y/o tras el parto a análogos de nucleósidos. Las principales reacciones adversas notificadas son trastornos hematológicos (anemia, neutropenia) y trastornos metabólicos (hiperlactatemia, hiperlipasemia). Estos episodios son a menudo transitorios. Se han descrito algunos trastornos neurológicos de comienzo tardío (hipertonía, convulsiones, alteraciones del comportamiento). No se sabe por el momento si estos trastornos neurológicos son pasajeros o permanentes. Se debe hacer un seguimiento clínico y analítico a los niños expuestos *in utero* a análogos de nucleósidos y nucleótidos, incluso si no están infectados por el VIH, y en caso de observarse signos o síntomas de interés, se debe hacer una evaluación completa para descartar una disfunción mitocondrial. Estos hallazgos no afectan a las recomendaciones nacionales actuales sobre el uso de tratamiento antirretroviral en mujeres embarazadas para prevenir la transmisión vertical del VIH.

Pacientes de edad avanzada

Se dispone de información limitada sobre el uso de SYMTUZA[®] en pacientes de 65 años en adelante, por lo que se debe administrar con precaución debido a la mayor frecuencia de deterioro de la función hepática y de enfermedades concomitantes u otros tratamientos (ver "Posología y forma de administración" y "Propiedades farmacocinéticas).

<u>Hepatotoxicidad</u>

Se ha comunicado hepatitis inducida por medicamentos (por ejemplo, hepatitis aguda, hepatitis citolítica) con darunavir/ritonavir. Durante el programa de desarrollo clínico de darunavir/ritonavir (N = 3.063), se notificó hepatitis en el 0,5 % de los pacientes que recibieron tratamiento antirretroviral combinado con darunavir/ritonavir. Los pacientes con disfunción hepática preexistente, incluida hepatitis B o C crónica, tienen un mayor riesgo de presentar alteraciones de la función hepática, incluidas reacciones adversas hepáticas graves y potencialmente mortales. En caso de recibir tratamiento antiviral concomitante contra la hepatitis B o C, consultar la información del producto relevante para estos medicamentos.

Se deben realizar análisis clínicos adecuados antes de iniciar el tratamiento con SYMTUZA® y vigilar a los pacientes durante el tratamiento. Se debe considerar la necesidad de controles más frecuentes de AST/ALT en pacientes con hepatitis crónica subyacente, cirrosis o en pacientes con

Specialist: CPB

MAF revision: MAG

QC: KY

HA approval date: AR_DAR-COB-EMT-TEN_FCT_PI_EUPI Jul-19_V2.0+D_es

IF-2020-19622985-APN-DGA#ANMAT

Página 98 de 146



elevación de las transaminasas previas al tratamiento, especialmente durante los primeros meses de tratamiento con SYMTUZA*.

Si hay indicios de aparición o empeoramiento de una disfunción hepática (incluyendo elevación clínicamente significativa de las enzimas hepáticas y/o síntomas como cansancio, anorexia, náuseas, ictericia, coloración oscura de la orina, dolor a la palpación del hígado, hepatomegalia) en pacientes que estén tomando SYMTUZA*, se debe considerar rápidamente la interrupción o la suspensión del tratamiento (ver "Datos preclínicos sobre seguridad").

Nefrotoxicidad

No se puede descartar un posible riesgo de nefrotoxicidad por la exposición crónica a niveles bajos de tenofovir debido a su administración con tenofovir alafenamida (ver "Datos preclínicos sobre seguridad").

Insuficiencia renal

Se ha demostrado que cobicistat reduce el aclaramiento estimado de creatinina debido a la inhibición de la secreción tubular de creatinina. Este efecto en la creatinina sérica, que produce un descenso del aclaramiento estimado de creatinina, se debe tener en cuenta cuando se administre SYMTUZA® a pacientes en los que se utilice el aclaramiento estimado de creatinina para guiar algunos aspectos de su tratamiento clínico, como el ajuste de las dosis de otros medicamentos administrados simultáneamente. Para más información, consulte la información de prescripción de cobicistat.

Pacientes con enfermedades concomitantes

Insuficiencia hepática

No se ha demostrado la seguridad y eficacia de SYMTUZA® o sus componentes en pacientes con trastornos hepáticos subyacentes graves. Por consiguiente, SYMTUZA® está contraindicado en pacientes con insuficiencia hepática grave. Debido al aumento de las concentraciones plasmáticas de darunavir libre, SYMTUZA® se debe usar con precaución en los pacientes con insuficiencia hepática leve o moderada (ver "Posología y forma de administración", "Contraindicaciones" y "Propiedades farmacocinéticas").

Pacientes hemofilicos

Se ha descrito un aumento de la frecuencia de hemorragias, incluidos hematomas cutáneos espontáneos y hemartrosis, en pacientes con hemofilia tipo A y B tratados con inhibidores de la proteasa (IP) del VIH. Algunos de estos pacientes recibieron tratamiento adicional con factor VIII. En más de la mitad de los casos descritos, se mantuvo la administración de IP del VIH o se reanudó después de haberse interrumpido el tratamiento. Se ha sugerido una relación causal, aunque el

Specialist: CPB

MAF revision: MAG

QC: KY

HA approval date:

AR_DAR-COB-EMT-TEN_FCT_PI_EUPI Jul-19_V2.0+D_es



mecanismo de acción no se ha aclarado. Así pues, se debe informar a los pacientes hemofilicos de la posibilidad de un aumento de las hemorragias.

Reacciones cutáneas graves

Durante el programa de desarrollo clínico de darunavir/ritonavir (N = 3.063), se han notificado en el 0,4 % de los pacientes, reacciones cutáneas graves, que pueden acompañarse de fiebre y/o elevaciones de las transaminasas. Se han comunicado en raras ocasiones (< 0,1 %) casos de DRESS (Síndrome de Hipersensibilidad Sistémico con Eosinofilia) y síndrome de Stevens-Johnson, y durante la experiencia posterior a la comercialización se han comunicado necrólisis epidérmica tóxica y pustulosis exantematosa generalizada aguda. La administración de SYMTUZA® se debe suspender inmediatamente si aparecen signos o síntomas de reacciones cutáneas graves. Estas reacciones pueden consistir, entre otras, en exantema grave o exantema acompañado de fiebre, malestar general, cansancio, dolores musculares o articulares, ampollas, lesiones orales, conjuntivitis, hepatitis y/o eosinofilia.

Alergia a las sulfonamidas

Darunavir contiene un grupo sulfonamida. SYMTUZA® se debe utilizar con precaución en pacientes con alergia conocida a las sulfonamidas.

Peso y parámetros metabólicos

Durante el tratamiento antirretroviral se puede producir un aumento de peso y en los niveles de lípidos y glucosa en sangre. Estos cambios pueden estar relacionados, en parte, con el control de la enfermedad y el modo de vida. Para los lípidos, hay en algunos casos evidencia de un efecto del tratamiento, mientras que para la ganancia de peso no hay una evidencia sólida que relacione esto con un tratamiento en particular. Para monitorizar los niveles de lípidos y de glucosa en sangre, se hace referencia a pautas establecidas en las guías de tratamiento del VIH. Los trastornos lipídicos se deben tratar como se considere clínicamente apropiado.

Osteonecrosis

Aunque se considera que la etiología es multifactorial (lo que comprende el uso de corticosteroides, el consumo de alcohol, la inmunodepresión intensa y un mayor índice de masa corporal), se han notificado casos de osteonecrosis, especialmente en pacientes con enfermedad avanzada por el VIH y/o exposición prolongada a un tratamiento antirretroviral combinado (TARC). Se aconsejará a los pacientes que soliciten atención médica si presentan molestias y dolor articular, rigidez articular o dificultades de movimiento.

Síndrome de reactivación inmunitaria

Se ha notificado síndrome de reactivación inmunitaria en pacientes infectados por el VIH tratados con TARC. En los pacientes infectados por el VIH que presentan una inmunodeficiencia grave en

Specialist: CPB

MAF revision: MAG

QC: KY

HA approval date:

AR_DAR-COB-EMT-TEN_FCT_PI_EUPI Jul-19_V2.0+D_es



el momento del inicio del TARC pueden desarrollar una reacción inflamatoria a los patógenos oportunistas asintomáticos o residuales, con aparición de cuadros clínicos graves o empeoramiento de los síntomas. Por lo general, estas reacciones se observan en las primeras semanas o meses siguientes tras el comienzo del TARC. Algunos ejemplos destacados son la retinitis por citomegalovirus, infecciones micobacterianas generalizadas y/o focalizadas y neumonía causada por *Pneumocystis jirovecii* (anteriormente conocida como *Pneumocystis carinii*). Se efectuará la valoración adecuada de cualquier síntoma inflamatorio y se procederá a su tratamiento cuando se considere necesario. Asimismo, se ha observado reactivación del herpes simple y el herpes zóster en estudios clínicos con darunavir administrado junto con ritonavir en dosis bajas.

Se han comunicado también trastornos autoinmunes (como la enfermedad de Graves y hepatitis autoinmune) en el contexto de la reactivación inmunitaria; sin embargo, el tiempo referido hasta la aparición del trastorno es más variable y estos acontecimientos pueden producirse muchos meses después del inicio del tratamiento (ver "Reacciones adversas").

Infecciones oportunistas

Los pacientes que reciban SYMTUZA® o cualquier otro tratamiento antirretroviral pueden seguir sufriendo infecciones oportunistas y otras complicaciones de la infección por el VIH, por lo que deben continuar bajo una estrecha observación clínica por un médico con experiencia en el tratamiento de pacientes con enfermedades asociadas al VIH.

Interacciones con otros medicamentos

Administración conjunta con otros medicamentos

SYMTUZA® está indicado como un régimen completo para el tratamiento de la infección por el VIH-1 y no se debe administrar junto con otros antirretrovirales (ver "Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción"). SYMTUZA® no se debe administrar simultáneamente con medicamentos que requieran potenciación farmacocinética con ritonavir o cobicistat. SYMTUZA® no se debe administrar de forma concomitante con medicamentos que contengan tenofovir disoproxilo (como fumarato, fosfato o succinato), lamivudina o adefovir dipivoxil, que se utilizan para el tratamiento de la infección por el VHB.

Población pediátrica

SYMTUZA® no se debe utilizar en pacientes pediátricos menores de 3 años (ver "Posología y forma de administración" y "Datos preclínicos sobre seguridad").

Specialist: CPB

HA approval date:

MAF revision: MAG

QC: KY

AR_DAR-COB-EMT-TEN_FCT_PI_EUPI Jul-19_V2.0+D_es



INTERACCIÓN CON OTROS MEDICAMENTOS Y OTRAS FORMAS DE INTERACCIÓN

No se han realizado estudios de interacciones farmacológicas con SYMTUZA[®]. Las interacciones que se han identificado en estudios con los componentes individuales de SYMTUZA[®], es decir, con darunavir (en combinación con dosis bajas de ritonavir), cobicistat, emtricitabina o tenofovir alafenamida, determinan las interacciones que pueden ocurrir con SYMTUZA[®].

Darunavir y cobicistat

Darunavir es un inhibidor de CYP3A, un inhibidor débil de CYP2D6 y un inhibidor de la glucoproteína-P (gp-P). Cobicistat tiene un mecanismo que se basa en la inhibición de CYP3A y es un inhibidor débil de CYP2D6. Cobicistat inhibe los transportadores glucoproteína-P (gp-P), BCRP, MATE1, OATP1B1 y OATP1B3. La administración conjunta de cobicistat con medicamentos que sean sustratos de estos transportadores puede incrementar las concentraciones plasmáticas de los medicamentos administrados conjuntamente. No se espera que cobicistat sea un inhibidor de CYP1A2, CYP2B6, CYP2C8, CYP2C9 o CYP2C19. No se espera que cobicistat sea un inductor de CYP1A2, CYP3A4, CYP2C9, CYP2C19, UGT1A1 o gp-P (MDR1).

La administración conjunta de SYMTUZA[®] y medicamentos metabolizados fundamentalmente por CYP3A puede producir un incremento de la exposición sistémica a estos medicamentos, lo que podría incrementar o prolongar su efecto terapéutico y provocar reacciones adversas. Por tanto, SYMTUZA[®] no se debe combinar con medicamentos que para su aclaramiento dependan mucho de CYP3A y cuyo aumento de la exposición sistémica se asocie a acontecimientos graves y/o potencialmente mortales (margen terapéutico estrecho) (ver "Contraindicaciones" o la tabla más abajo).

Darunavir y cobicistat son metabolizados por CYP3A. Cabe esperar que los medicamentos que inducen la actividad de CYP3A aumenten la eliminación de darunavir y cobicistat, con lo que disminuirían las concentraciones plasmáticas de darunavir y cobicistat (por ejemplo, efavirenz, carbamazepina, fenitoína, fenobarbital, rifampicina, rifapentina, rifabutina, Hierba de San Juan o Hipérico) (ver "Contraindicaciones" y la siguiente tabla de interacciones).

La administración conjunta de SYMTUZA® y otros medicamentos que inhiben CYP3A puede reducir la eliminación de darunavir y cobicistat y aumentar con ello las concentraciones plasmáticas de darunavir y cobicistat (por ejemplo, antimicóticos azólicos como clotrimazol). Estas interacciones se describen en las tablas de interacciones que aparecen a continuación.

Al contrario que ritonavir, cobicistat no es un inductor de CYP1A2, CYP2B6, CYP2C8, CYP2C9, CYP2C19 o UGT1A1. Si es necesario sustituir ritonavir como potenciador farmacocinético por

Specialist: CPB

MAF revision: MAG

QC: KY

HA approval date:

AR_DAR-COB-EMT-TEN_FCT_PI_EUPI Jul-19 V2.0+D es



este tratamiento con cobicistat, se recomienda precaución durante las dos primeras semanas de tratamiento con SYMTUZA®, especialmente si se han reducido o ajustado las dosis de algún medicamento administrado conjuntamente durante el uso de ritonavir.

Emtricitabina

Los estudios *in vitro* y clínicos de interacciones medicamentosas farmacocinéticas han demostrado que el potencial de interacciones mediadas por el CYP entre emtricitabina y otros medicamentos es bajo.

Emtricitabina no inhibió la reacción de glucuronidación de un sustrato de UGT no específico in vitro. La administración conjunta de emtricitabina con medicamentos que son eliminados por secreción tubular activa puede incrementar las concentraciones de emtricitabina y/o del medicamento administrado conjuntamente. Los medicamentos que reducen la función renal pueden incrementar las concentraciones de emtricitabina.

Tenofovir alafenamida

Tenofovir alafenamida es transportado por la glucoproteína-P (gp-P) y por la proteína de resistencia al cáncer de mama (BCRP). Los medicamentos con un fuerte efecto en la actividad de gp-P y BCRP pueden inducir cambios en la absorción de tenofovir alafenamida. Se espera que los medicamentos que inducen la actividad de gp-P (por ejemplo, rifampicina, rifabutina, carbamazepina, fenobarbital) disminuyan la absorción de tenofovir alafenamida, con la consiguiente reducción de la concentración plasmática tenofovir alafenamida, lo que podría conducir a la pérdida del efecto terapéutico de tenofovir alafenamida y el desarrollo de resistencias. Es previsible que la administración conjunta de tenofovir alafenamida con otros medicamentos que inhiben gp-P (por ejemplo, cobicistat, ritonavir, ciclosporina) aumente la absorción y la concentración plasmática de tenofovir alafenamida. No se sabe si la administración conjunta de tenofovir alafenamida con inhibidores de la xantina oxidasa (por ejemplo, febuxostat) puede aumentar la exposición sistémica al tenofovir.

Tenofovir alafenamida no es un inhibidor de CYP1A2, CYP2B6, CYP2C8, CYP2C9, CYP2C19 ni CYP2D6 in vitro. No es un inhibidor de CYP3A4 in vivo. Tenofovir alafenamida es un sustrato de OATP1B1 y OATP1B3 in vitro. La distribución de tenofovir alafenamida en el organismo puede resultar afectada por la actividad de OATP1B1 y OATP1B3.

Tabla de interacciones

Las interacciones esperadas entre SYMTUZA® con los posibles medicamentos que pueden administrarse de forma concomitante se presentan en la Tabla 1 de abajo y se basan en los estudios realizados con los componentes de SYMTUZA®, de manera individual o en combinación, o son posibles interacciones farmacológicas que se podrían producir.

Specialist: CPB

MAF revision: MAG

QC: KY

HA approval date:

AR_DAR-COB-EMT-TEN_FCT_PI_EUPI Jul-19_V2.0+D_es



Los estudios de interacciones con los componentes de SYMTUZA® se han realizado solo en adultos.

El perfil de interacciones de darunavir depende de si se utiliza ritonavir o cobicistat como potenciador farmacocinético; por tanto, las recomendaciones sobre el uso de darunavir con medicamentos concomitantes pueden ser diferentes. Consulte la información de prescripción de darunavir si desea más información.

La siguiente lista de ejemplos de interacciones droga-droga no es exhaustiva y por lo tanto se debe consultar el folleto de cada droga que se coadministra con SYMTUZA® para consultar información relacionada con la vía metabólica, mecanismos de interacción, potenciales riesgos, y acciones específicas a tomar en relación a la coadministración.

Interacciones entre los componentes individuales de SYMTUZA® y otros Tabla 1: medicamentos

INTERACC	IONES Y RECOMENDACIONES I MEDICAMENTO	
Medicamentos por áreas terapéuticas	Interacción	Recomendaciones sobre la administración conjunta
ANTAGONISTAS	DE LOS ADRENORRECEPTORE	SALFA
Alfuzosina	Basándose en consideraciones teóricas, se espera que DRV/COBI aumente las concentraciones de alfuzosina (inhibición de CYP3A4)	El uso concomitante de SYMTUZA* con alfuzosina está contraindicado (ver "Contraindicaciones").
ANESTÉSICO		
Alfentanilo	Basándose en consideraciones teóricas, se espera que DRV/COBI aumente las concentraciones plasmáticas de alfentanilo.	El uso concomitante con SYMTUZA® puede hacer necesaria la reducción de la dosis de alfentanilo y requiere un seguimiento por el riesgo de provocar una depresión respiratoria prolongada o retardada.
ANTIÁCIDOS	711	
Hidróxido de aluminio/magnesi o Carbonato cálcico	Basándose en consideraciones teóricas, no se espera una interacción mecanística.	SYMTUZA® se puede utilizar junto con antiácidos sin ajuste de dosis.

Specialist: CPB

MAF revision: MAG

QC: KY

HA approval date:

AR_DAR-COB-EMT-TEN_FCT_PI_EUPI Jul-19_V2.0+D_es

IF-2020-19622985-APN-DGA#ANMAT Pagina 28 de 56

Earm HUELPING TS



Disopiramida	Basándose en consideraciones	Hay que tener precaución y, si es
Flecainida	teóricas, se espera que DRV/COBI	posible, se recomienda vigilar las
Mexiletina	aumente las concentraciones	concentraciones terapéuticas de estos
Propafenona	plasmáticas de estos antiarrítmicos.	antiarrítmicos cuando se administren
Lidocaína	(inhibición de CYP3A)	simultáneamente con SYMTUZA®.
(sistémica)		
Amiodarona		La administración conjunta de
Dronedarona		amiodarona, dronedarona, ivabradina
Ivabradina		quinidina o ranolazina y SYMTUZA
Quinidina		está contraindicada (ver
Ranolazina		"Contraindicaciones").
Digoxina	Basándose en consideraciones	Se recomienda administrar
	teóricas, se espera que DRV/COBI	inicialmente la dosis más baja posible
	aumente las concentraciones	de digoxina a los pacientes que estén
	plasmáticas de digoxina. (inhibición	recibiendo SYMTUZA®. La dosis de
	de la glucoproteína-P)	digoxina se ajustará con precaución
		para obtener el efecto clínico deseado
		mientras se evalúa el estado clínico general del sujeto.
NTIBIÓTICO		Benefitt der stijeto.
Claritromicina	Basándose en consideraciones	Se recomienda precaución cuando se
	teóricas, se espera que claritromicina	combine claritromicina con
	aumente las concentraciones plasmáticas de darunavir y/o	SYMTUZA®.
	cobicistat.	En pacientes con insuficiencia renal,
	(inhibición de CYP3A)	se debe consultar la dosis
	Las concentraciones de	recomendada en la información de
	claritromicina pueden aumentar tras	prescripción de claritromicina.
	la administración conjunta de	
	DRV/COBI.	
	(inhibición de CYP3A)	

Specialist: CPB

HA approval date:

MAF revision: MAG

QC: KY

AR_DAR-COB-EMT-TEN_FCT_PI_EUPI Jul-19_V2.0+D_es

IF-2020-19622985-APN-DGA#ANMAT Pagina 29 de 56

Farm, QUELPING TSANG CO-DIRECTORA TECHNICA



Apixabán Edoxaban Rivaroxabán	Basándose en consideraciones teóricas, la administración conjunta de DRV/COBI con estos anticoagulantes puede incrementar las concentraciones del anticoagulante, lo cual puede llevar a un mayor riesgo de sangrado. (inhibición de CYP3A y/o glucoproteína-P)	No se recomienda la administración conjunta de SYMTUZA® y estos anticoagulantes.
Dabigatran Ticagrelor	Basándose en consideraciones teóricas, la administración conjunta de DRV/COBI con dabigatran o ticagrelor puede incrementar las concentraciones del anticoagulante. (inhibición de CYP3A y/o glucoproteína-P)	La administración concomitante de SYMTUZA* y dabigatran o ticagrelor está contraindicada (ver "Contraindicaciones"). Se recomienda el uso de otros antiagregantes plaquetarios no afectados por la inhibición o inducción del CYP (por ejemplo, prasugrel).
Warfarina	Basándose en consideraciones teóricas, DRV/COBI puede alterar las concentraciones plasmáticas de warfarina.	Se recomienda vigilar el cociente internacional normalizado (INR) cuando se administre warfarina conjuntamente con SYMTUZA*.
ANTIEPILÉPTIC	os	
Carbamazepina Fenobarbital Fenitoína Oxcarbazepina	Basándose en consideraciones teóricas, se espera que estos antiepilépticos reduzcan las concentraciones plasmáticas de darunavir y/o cobicistat y/o tenofovir alafenamida. (inducción de CYP3A y/o gp-P)	La administración conjunta de SYMTUZA® y estos antiepilépticos está contraindicada (ver "Contraindicaciones"). No se recomienda la administración
		conjunta de SYMTUZA® y oxcarbazepina. Se deberán considera otros antiepilépticos.

Specialist: CPB

MAF revision: MAG

QC: KY

HA approval date:

AR_DAR-COB-EMT-TEN_FCT_PI_EUPI Jul-19_V2.0+D_es

IF-2020-19622985-APN-DGA#ANMAT Pagina 30 de 56

Farm. HUELPING TSANG

CO-DIRECTORA TECNICA



Clonazepam	Basándose en consideraciones teóricas, se espera que SYMTUZA® aumente las concentraciones de clonazepam (inhibición de CYP3A)	Se recomienda monitoreo clínico cuando SYMTUZA® es administrado conjuntamente con clonazepam.
ANTIDEPRESIVO	os	
Medicamentos a base de plantas Hierba de San Juan o Hipérico	Basándose en consideraciones teóricas, se espera que la Hierba de San Juan o Hipérico disminuya las concentraciones plasmáticas de darunavir y/o cobicistat y/o tenofovir alafenamida. (inducción de CYP3A y/o gp-P)	La administración conjunta de Hierba de San Juan o Hipérico y SYMTUZA [®] está contraindicada (ver "Contraindicaciones").
Amitriptilina Desipramina Imipramina Nortriptilina Trazodona	Basándose en consideraciones teóricas, se espera que DRV/COBI aumente las concentraciones plasmáticas de estos antidepresivos. (inhibición de CYP2D6 y/o CYP3A) No obstante, datos previos de darunavir potenciado con ritonavir mostraron una disminución de las concentraciones plasmáticas de estos antidepresivos (mecanismo desconocido); este último efecto puede ser específico de ritonavir. Basándose en consideraciones teóricas, se espera que DRV/COBI aumente las concentraciones plasmáticas de estos antidepresivos. (inhibición de CYP2D6 y/o CYP3A)	Si se van a utilizar estos antidepresivos con SYMTUZA®, se recomienda vigilancia clínica y puede ser necesario un ajuste de la dosis del antidepresivo.
ANTIDIABÉTICO Metformina	Basándose en consideraciones	Se recomienda una vigilancia estrecha
	teóricas, se espera que DRV/COBI aumente las concentraciones plasmáticas de metformina. (inhibición de MATE1)	del paciente y el ajuste de la dosis de metformina en los pacientes que estén tomando SYMTUZA*.

Specialist: CPB

HA approval date:

MAF revision: MAG

QC: KY

AR_DAR-COB-EMT-TEN_FCT_PI_EUPI Jul-19_V2.0+D_es

IF-2020-19622985-APN-DGA#ANMAT

Earm. HUEI PING TS



Domperidona	No estudiado.	La coadministración de domperidona con SYMTUZA* está contraindicada.
ANTIFÚNGICOS	S	
Clotrimazol	Basándose en consideraciones	Se recomienda precaución y
Fluconazol Itraconazol	teóricas, se espera que DRV/COBI aumente las concentraciones	vigilancia clínica.
and the standards	plasmáticas de estos antifúngicos, y	Se recomienda vigilar las
Isavuconazol	a su vez, las concentraciones	concentraciones terapéuticas de
Posaconazol	plasmáticas de darunavir, cobicistat	voriconazol, posaconazol o
	y/o tenofovir alafenamida pueden incrementarse con los antifúngicos.	itraconazol.
	(inhibición de CYP3A y/o gp-P)	En caso de que sea necesaria su administración conjunta, la dosis diaria de itraconazol no deberá superar 200 mg.
Voriconazol	Las concentraciones de voriconazol pueden aumentar o disminuir cuando	
	se administra conjuntamente con DRV/COBI.	Voriconazol no se debe combinar con SYMTUZA® salvo que la evaluación de la relación entre beneficio y riesgo justifique el uso de voriconazol.
MEDICAMENTO	OS ANTIGOTOSOS	
Colchicina	Basándose en consideraciones	Se recomienda reducir la dosis de
Colemenia	teóricas, se espera que DRV/COBI aumente las concentraciones plasmáticas de colchicina. (inhibición de CYP3A y/o glucoproteína-P)	colchicina o interrumpir el tratamiento con colchicina en los pacientes con una función renal o hepática normal si se precisa tratamiento con SYMTUZA*.
		La combinación de colchicina y SYMTUZA® está contraindicada en
		pacientes con insuficiencia renal o hepática (ver "Contraindicaciones").



Specialist: CPB

MAF revision: MAG

QC: KY

HA approval date:

AR_DAR-COB-EMT-TEN_FCT_PI_EUPI Jul-19_V2.0+D_es

IF-2020-19622985-APN-DGA#ANMAT Página 32 de 56



Artemeter/Lumefa ntrina	Basándose en consideraciones teóricas, se espera que DRV/COBI aumente las concentraciones plasmáticas de lumefantrina. (inhibición de CYP3A)	SYMTUZA® y artemeter/lumefantrina se pueden usa sin ajustes de dosis; sin embargo, la combinación se debe utilizar con precaución, ya que aumenta la exposición a lumefantrina.
ANTIMICOBACTI	ERIANOS	
Rifampicina	Basándose en consideraciones teóricas, se espera que rifampicina reduzca las concentraciones plasmáticas de darunavir y/o cobicistat y/o tenofovir alafenamida. (inducción de CYP3A y/o gp-P)	La combinación de rifampicina y SYMTUZA® está contraindicada (ver "Contraindicaciones").



Specialist: CPB

HA approval date:

MAF revision: MAG

QC: KY

AR_DAR-COB-EMT-TEN_FCT_PI_EUPI Jul-19_V2.0+D_es

IF-2020-19622985-APN-DGA#ANMAT Pagina 33 de 56



Rifabutina Rifapentina

Basándose en consideraciones teóricas, se espera que estos antimicobacterianos reduzcan las concentraciones plasmáticas de darunavir y/o cobicistat y/o tenofovir alafenamida.

(inducción de CYP3A y/o gp-P)

No se recomienda la administración conjunta de SYMTUZA® con rifabutina y rifapentina. Si la combinación es necesaria, la dosis recomendada de rifabutina es de 150 mg 3 veces a la semana en días fijos (por ejemplo, lunes, miércoles y viernes). Es preciso aumentar la vigilancia por si aparecen reacciones adversas asociadas a rifabutina, como neutropenia y uveítis, debido al aumento esperado de la exposición a rifabutina. No se ha estudiado una reducción mayor de la dosis de rifabutina. Se debe tener en cuenta que la administración de dos dosis semanales de 150 mg puede no proporcionar una exposición óptima a rifabutina, con el consiguiente riesgo de resistencia a rifamicina y fracaso del tratamiento. Deben tenerse en cuenta las recomendaciones oficiales sobre el tratamiento adecuado de la tuberculosis en los pacientes infectados por el VIH.

Esta recomendación es diferente con darunavir potenciado con ritonavir. Consulte más detalles en la información de prescripción de darunavir.



HA approval date:

MAF revision: MAG

QC: KY

AR_DAR-COB-EMT-TEN_FCT_PI_EUPI Jul-19_V2.0+D_es

IF-2020-19622985-APN-DGA#ANMAT Página 34 de 56

Farm. HUE PING TSANG CO-DIRECTORA PECNICA APODERADA



ANTINEOPLÁS	SICOS	
Dasatinib Nilotinib Vinblastina Vincristina	Basándose en consideraciones teóricas, se espera que DRV/COBI aumente las concentraciones plasmáticas de estos antineoplásicos. (inhibición de CYP3A)	Las concentraciones de estos medicamentos pueden incrementarse cuando se administran conjuntamente con SYMTUZA®, con lo que podrían aumentar los acontecimientos adversos generalmente asociados a estos medicamentos. Se recomienda precaución cuando se combine uno de estos antineoplásicos con SYMTUZA®.
Everolimus Irinotecan		No se recomienda el uso concomitante de everolimus o irinotecan y SYMTUZA®.
ANTIPSICÓTIO	COS/NEUROLÉPTICOS	
Perfenazina Risperidona Tioridazina Lurasidona Pimozida Quetiapina Sertindol	Basándose en consideraciones teóricas, se espera que DRV/COBI aumente las concentraciones plasmáticas de estos neurolépticos (inhibición de CYP3A, CYP2D6 y/o P-pg)	Se recomienda vigilancia clínica cuando se administre SYMTUZA® conjuntamente con perfenazina, risperidona o tioridazina. Se considerará la reducción de la dosis de estos neurolépticos cuando se administren conjuntamente con SYMTUZA®. La combinación de lurasidona, pimozina, quetiapina o sertindol y SYMTUZA® está contraindicada (ver "Contraindicaciones").
β-BLOQUEANT	The state of the s	S
Carvedilol Metoprolol Timolol	Basándose en consideraciones teóricas, se espera que DRV/COBI aumente las concentraciones plasmáticas de estos betabloqueantes. (inhibición de CYP2D6)	Se recomienda vigilancia clínica cuando se administre SYMTUZA® conjuntamente con betabloqueantes y se debe considerar una disminución de la dosis del betabloqueante.

Specialist: CPB

MAF revision: MAG

QC: KY

HA approval date:

AR_DAR-COB-EMT-TEN_FCT_PI_EUPI Jul-19_V2.0+D_es

IF-2020-19622985-APN-DGA#ANMAT Página 35 de 56

Farm. HUEI PING TSANS CO-DIRECTORA TECNICA APODERADA



Amlodipino Diltiazem Felodipino Nicardipino Nifedipino	Basándose en consideraciones teóricas, se espera que DRV/COBI aumente las concentraciones plasmáticas de estos antagonistas del calcio.	Se recomienda vigilancia clínica de los efectos terapéuticos y adversos cuando se administren estos medicamentos conjuntamente con SYMTUZA [®] .
Verapamilo	(inhibición de CYP3A)	SIMIUZA .
CORTICOSTER		
Budesonida Fluticasona	Basándose en consideraciones teóricas, se espera que DRV/COBI aumente las concentraciones plasmáticas de estos corticosteroides. (inhibición de CYP3A)	No se recomienda la administración conjunta de SYMTUZA® y budesonida o fluticasona, a menos que el posible efecto beneficioso del tratamiento sea mayor que el riesgo de efectos adversos sistémicos de los corticosteroides.
Prednisona		El uso concomitante de SYMTUZA® puede aumentar el riesgo de aparición de efectos sistémicos de los corticosteroides, como síndrome de Cushing e inhibición de la función suprarrenal. Se recomienda vigilancia clínica cuando se administre SYMTUZA® conjuntamente con corticosteroides.
Dexametasona (sistémica)	Basándose en consideraciones teóricas, se espera que la dexametasona (sistémica) reduzca las concentraciones plasmáticas de darunavir y/o cobicistat. (inducción de CYP3A)	La dexametasona sistémica se debe utilizar con precaución cuando se administre en combinación con SYMTUZA*.

Specialist: CPB

HA approval date:

MAF revision: MAG

QC: KY

AR_DAR-COB-EMT-TEN_FCT_PI_EUPI Jul-19_V2.0+D_es

IF-2020-19622985-APN-DGA#ANMAT Pagina 36 de 56

Farm. HUEI PING TSANG CO-DIRECTORA TECNICA APODERADA



Bosentán	Basándose en consideraciones	No se recomienda la administración	
	teóricas, se espera que bosentán	conjunta de SYMTUZA® y bosentán.	
	reduzca las concentraciones		
	plasmáticas de darunavir y/o		
	cobicistat.		
	(inducción de CYP3A)		
	Se espera que SYMTUZA® aumente		
	las concentraciones plasmáticas del		
	bosentán.		
	(inhibición de CYP3A)		
DERIVADOS ERG	OTAMÍNICOS		
por ejemplo	Basándose en consideraciones	La administración conjunta de	
Dihidroergotamina	teóricas, DRV/COBI puede	SYMTUZA® y derivados	
Ergometrina	aumentar la exposición a los	ergotamínicos está contraindicada (ve	
Ergotamina	derivados ergotamínicos.	"Contraindicaciones").	
Metilergonovina			
	ACCIÓN DIDECTA CONTRA EL	TURNED BY A TIPRAMENTA O	
ANTIVIRALES DE (VHC)	ACCIÓN DIRECTA CONTRA EL	VIRUS DE LA HEPATITIS C	
ANTIVIRALES DE (VHC) Inhibidores de NS3-	4.4		
ANTIVIRALES DE (VHC)	Basándose en consideraciones	No se recomienda la administración	
ANTIVIRALES DE (VHC) Inhibidores de NS3-	Basándose en consideraciones teóricas, boceprevir puede reducir	No se recomienda la administración conjunta de SYMTUZA® y	
ANTIVIRALES DE (VHC) Inhibidores de NS3-	Basándose en consideraciones teóricas, boceprevir puede reducir las concentraciones plasmáticas de	No se recomienda la administración	
ANTIVIRALES DE (VHC) Inhibidores de NS3-	Basándose en consideraciones teóricas, boceprevir puede reducir las concentraciones plasmáticas de darunavir y/o cobicistat y afectar	No se recomienda la administración conjunta de SYMTUZA® y	
ANTIVIRALES DE (VHC) Inhibidores de NS3-	Basándose en consideraciones teóricas, boceprevir puede reducir las concentraciones plasmáticas de darunavir y/o cobicistat y afectar negativamente la activación	No se recomienda la administración conjunta de SYMTUZA® y	
ANTIVIRALES DE (VHC) Inhibidores de NS3-	Basándose en consideraciones teóricas, boceprevir puede reducir las concentraciones plasmáticas de darunavir y/o cobicistat y afectar negativamente la activación intracelular y eficacia antiviral	No se recomienda la administración conjunta de SYMTUZA® y	
ANTIVIRALES DE (VHC) Inhibidores de NS3-	Basándose en consideraciones teóricas, boceprevir puede reducir las concentraciones plasmáticas de darunavir y/o cobicistat y afectar negativamente la activación intracelular y eficacia antiviral clínica de tenofovir alafenamida.	No se recomienda la administración conjunta de SYMTUZA® y	
ANTIVIRALES DE (VHC) Inhibidores de NS3-	Basándose en consideraciones teóricas, boceprevir puede reducir las concentraciones plasmáticas de darunavir y/o cobicistat y afectar negativamente la activación intracelular y eficacia antiviral clínica de tenofovir alafenamida. SYMTUZA® puede reducir las	No se recomienda la administración conjunta de SYMTUZA® y	
ANTIVIRALES DE (VHC) Inhibidores de NS3-	Basándose en consideraciones teóricas, boceprevir puede reducir las concentraciones plasmáticas de darunavir y/o cobicistat y afectar negativamente la activación intracelular y eficacia antiviral clínica de tenofovir alafenamida. SYMTUZA® puede reducir las concentraciones plasmáticas de	No se recomienda la administración conjunta de SYMTUZA® y	
ANTIVIRALES DE (VHC) Inhibidores de NS3- Boceprevir	Basándose en consideraciones teóricas, boceprevir puede reducir las concentraciones plasmáticas de darunavir y/o cobicistat y afectar negativamente la activación intracelular y eficacia antiviral clínica de tenofovir alafenamida. SYMTUZA® puede reducir las concentraciones plasmáticas de boceprevir.	No se recomienda la administración conjunta de SYMTUZA® y boceprevir.	
ANTIVIRALES DE (VHC) Inhibidores de NS3-	Basándose en consideraciones teóricas, boceprevir puede reducir las concentraciones plasmáticas de darunavir y/o cobicistat y afectar negativamente la activación intracelular y eficacia antiviral clínica de tenofovir alafenamida. SYMTUZA® puede reducir las concentraciones plasmáticas de boceprevir. Basándose en consideraciones	No se recomienda la administración conjunta de SYMTUZA® y boceprevir.	
ANTIVIRALES DE (VHC) Inhibidores de NS3- Boceprevir Glecaprevir/pibren	Basándose en consideraciones teóricas, boceprevir puede reducir las concentraciones plasmáticas de darunavir y/o cobicistat y afectar negativamente la activación intracelular y eficacia antiviral clínica de tenofovir alafenamida. SYMTUZA® puede reducir las concentraciones plasmáticas de boceprevir. Basándose en consideraciones teóricas, DRV/COBI podría	No se recomienda la administración conjunta de SYMTUZA® y boceprevir. No se recomienda la administración conjunta de SYMTUZA® y	
ANTIVIRALES DE (VHC) Inhibidores de NS3- Boceprevir Glecaprevir/pibren	Basándose en consideraciones teóricas, boceprevir puede reducir las concentraciones plasmáticas de darunavir y/o cobicistat y afectar negativamente la activación intracelular y eficacia antiviral clínica de tenofovir alafenamida. SYMTUZA® puede reducir las concentraciones plasmáticas de boceprevir. Basándose en consideraciones teóricas, DRV/COBI podría aumentar la exposición a glecaprevir	No se recomienda la administración conjunta de SYMTUZA® y boceprevir.	
ANTIVIRALES DE (VHC) Inhibidores de NS3- Boceprevir Glecaprevir/pibren	Basándose en consideraciones teóricas, boceprevir puede reducir las concentraciones plasmáticas de darunavir y/o cobicistat y afectar negativamente la activación intracelular y eficacia antiviral clínica de tenofovir alafenamida. SYMTUZA® puede reducir las concentraciones plasmáticas de boceprevir. Basándose en consideraciones teóricas, DRV/COBI podría	No se recomienda la administración conjunta de SYMTUZA® y boceprevir. No se recomienda la administración conjunta de SYMTUZA® y	

Specialist: CPB

MAF revision: MAG

QC: KY

HA approval date:

AR_DAR-COB-EMT-TEN_FCT_PI_EUPI Jul-19_V2.0+D_es

IF-2020-19622985-APN-DGA#ANMAT Página 37 de 56

CO-DIRECTORA TECNICA
APODERADA



Simeprevir	Basándose en consideraciones teóricas, se espera que DRV/COBI aumente las concentraciones plasmáticas de simeprevir. Simeprevir puede aumentar las concentraciones plasmáticas de darunavir y/o cobicistat.	No se recomienda la administración conjunta de SYMTUZA® y simeprevir.
Daclatasvir Ledipasvir	Basándose en consideraciones teóricas, no se esperan interacciones	Se puede utilizar SYMTUZA® junto con sofosbuvir, sofosbuvir/ledipasvir
Sofosbuvir Plantas medicinale	de importancia clínica.	o daclatasvir sin ajustes de dosis.
Hierba de San Juan o Hipérico (Hypericum perforatum)	Basándose en consideraciones teóricas, la Hierba de San Juan o Hipérico puede reducir de forma considerable la exposición a DRV/COBI (inducción de CYP3A4) y TAF.	El uso concomitante de SYMTUZA® con estos medicamentos está contraindicado (ver "Contraindicaciones").
INTERIOR CORECT	(inducción de gp-P)	
	E LA HMG CO-A REDUCTASA	
Atorvastatina Fluvastatina Pitavastatina Pravastatina Rosuvastatina	Atorvastatina (10 mg una vez al día): atorvastatina AUC ↑ 290% atorvastatina C _{max} ↑ 319% atorvastatina C _{min} ND	El uso concomitante de un inhibidor de la HMG CoA reductasa y SYMTUZA® puede aumentar las concentraciones plasmáticas del hipolipemiante, lo que puede causar reacciones adversas como miopatía.
	Rosuvastatina (10 mg una vez al día): rosuvastatina AUC † 93% rosuvastatina C _{max} † 277% rosuvastatina C _{min} ND Basándose en consideraciones	Cuando se desee administrar inhibidores de la HMG CoA reductas simultáneamente con SYMTUZA®, se recomienda empezar con la dosis más baja y aumentarla progresivamente hasta conseguir el efecto clínico deseado, sin dejar de vigilar la
Lovastatina Simvastatina	teóricas, se espera que DRV/COBI aumente las concentraciones plasmáticas de fluvastatina, pitavastatina, pravastatina, Lovastatina y simvastatina. (inhibición y/o transporte de CYP3A)	seguridad. El uso concomitante de SYMTUZA* con lovastatina y simvastatina está contraindicado (ver "Contraindicaciones").

Specialist: CPB

MAF revision: MAG

QC: KY

HA approval date:

AR_DAR-COB-EMT-TEN_FCT_PI_EUPI Jul-19_V2.0+D_es

IF-2020-19622985-APN-DGA#ANMAT Pagina 38 de 56



Lomitapida	Basándose en consideraciones	La administración conjunta está
errorantista (u. E ntraño	teóricas, se espera que SYMTUZA®	contraindicada (ver
	aumente la exposición a lomitapida	"Contraindicaciones").
	cuando son administrados	sensor control of the
	conjuntamente.	
	(inhibición de CYP3A)	
ANTAGONISTA	S DEL RECEPTOR-H2	
Cimetidina	Basándose en consideraciones	SYMTUZA® se puede administrar
Famotidina	teóricas, no se espera una	conjuntamente con antagonistas del
Nizatidina	interacción mecanística.	receptor-H2 sin ajustes de dosis.
Ranitidina		
INMUNOSUPRI		
Ciclosporina	Basándose en consideraciones	En caso de administración conjunta
Sirolimus	teóricas, se espera que DRV/COBI	con SYMTUZA®, se deberá realizar
Tacrolimus	aumente las concentraciones	un control terapéutico del agente
	plasmáticas de estos	inmunosupresor.
	inmunosupresores.	
	(inhibición de CYP3A)	
	Se espera que la administración	
	conjunta de ciclosporina incremente	
	las concentraciones plasmáticas de	
140	tenofovir alafenamida.	
Everolimus	(inhibición de gp-P)	
		No se recomienda el uso concomitante
LCONTET LE DE	T DILL I DOS	de everolimus y SYMTUZA®.
	TA INHALADOS	ls:
Salmeterol	Basándose en consideraciones	No se recomienda el uso concomitante
	teóricas, se espera que DRV/COBI	de salmeterol y SYMTUZA®. Esta
	aumente las concentraciones	combinación puede aumentar el riesgo
	plasmáticas de salmeterol.	de acontecimientos adversos
	(inhibición de CYP3A)	cardiovasculares asociados a
		salmeterol, como prolongación del
		intervalo QT, palpitaciones y
		taquicardia sinusal.

Specialist: CPB

MAF revision: MAG

QC: KY

HA approval date:

. VV

AR_DAR-COB-EMT-TEN_FCT_PI_EUPI Jul-19_V2.0+D_es

IF-2020-19622985-APN-DGA#ANMAT Pagina 39 de 56

Parm. HUETPING TSANG CO-DIRECTORA TECNICA APODERADA



Buprenorfina/nalo xona	Basándose en consideraciones teóricas, DRV/COBI puede aumentar las concentraciones plasmáticas de buprenorfina y/o norbuprenorfina.	Puede no ser necesario ajustar la dosis de buprenorfina cuando se administra simultáneamente con SYMTUZA*, pero se recomienda una vigilancia clínica estrecha del paciente por si presentara signos de toxicidad a los opiáceos.
Metadona	Basándose en consideraciones teóricas, DRV/COBI puede aumentar las concentraciones plasmáticas de metadona. Con darunavir potenciado con ritonavir se ha observado una pequeña reducción de las concentraciones plasmáticas de metadona. Consulte más detalles en la información de prescripción de darunavir.	No se espera que haya que ajustar la dosis de metadona cuando se inicie su administración conjunta con SYMTUZA [®] . Se recomienda vigilancia clínica, ya que es posible que tenga que ajustarse el tratamiento de mantenimiento en algunos pacientes.
Fentanilo Oxicodona Tramadol	Basándose en consideraciones teóricas, DRV/COBI puede aumentar las concentraciones plasmáticas de estos analgésicos. (inhibición de CYP2D6 y/o CYP3A)	Se recomienda vigilancia clínica cuando se administre SYMTUZA® conjuntamente con estos analgésicos.

Specialist: CPB

HA approval date:

MAF revision: MAG

QC: KY

AR_DAR-COB-EMT-TEN_FCT_PI_EUPI Jul-19_V2.0+D_es

IF-2020-19622985-APN-DGA#ANMAT Página 40 de 56

CO-DIRECTORA TECNICA APODERADA



Drospirenona	drospirenona AUC † 58%	Se recomiendan medidas
Etinilestradiol	drospirenona C _{max} ↑ 15%	anticonceptivas alternativas o
(3 mg/0,02 mg una		adicionales cuando se administra
vez al día)	_	conjuntamente anticonceptivos
		basados en estrógenos con
Etinilestradiol	etinilestradiol AUC	SYMTUZA®. Los pacientes
	etinilestradiol C _{max} ↓ 14%	utilizando estrógenos como terapia de
	etinilestradiol C _{min} ND	reemplazo hormonal, deben ser
	Chinestadioi Chin 145	monitoreados clínicamente por signos
Noretindrona		de deficiencia estrogénica. Cuando
Toreunarona	Basándose en consideraciones	SYMTUZA® es administrado
	teóricas, DRV/COBI puede alterar	conjuntamente con medicamentos
	las concentraciones plasmáticas de	conteniendo drospirenona, se
	noretindrona.	recomienda el monitoreo clínico
	noremerona.	debido al potencial de hipercalemia.
ANTAGONISTAS	OPIÁCEOS	debido ai potenciai de inpercalenta.
Naloxegol	No estudiado.	La coadministración de naloxegol y
University State		SYMTUZA® está contraindicada.
INHIBIDORES DE	LA FOSFODIESTERASA DE TIP	
Para el tratamiento	Basándose en consideraciones	Se recomienda precaución cuando se
de la disfunción	teóricas, se espera que DRV/COBI	administren inhibidores de la PDE-5
eréctil	aumente las concentraciones	para el tratamiento de la disfunción
Sildenafilo	plasmáticas de estos inhibidores de	eréctil junto con SYMTUZA®.
Tadalafilo	la PDE-5.	Cuando esté indicado el uso
Vardenafilo	(inhibición de CYP3A)	concomitante de SYMTUZA® y
		sildenafilo, vardenafilo o tadalafilo, se
		recomienda la administración de dosis
		únicas de sildenafilo no superiores a
		25 mg en 48 horas, dosis únicas de
		vardenafilo no superiores a 2,5 mg en
		72 horas o dosis únicas de tadalafilo
1		no superiores a 10 mg en 72 horas.
4 1 2		I
Avanafilo		La combinación de avanafilo y
Avanamo		SYMTUZA® está contraindicada (ver
		"Contraindicaciones").

Specialist: CPB

MAF revision: MAG

QC: KY

HA approval date:

AR_DAR-COB-EMT-TEN_FCT_PI_EUPI Jul-19_V2.0+D_es

IF-2020-19622985-APN-DGA#ANMAT Pagina 41 de 56



Para el tratamiento de la hipertensión arterial pulmonar Sildenafilo Tadalafilo	Basándose en consideraciones teóricas, se espera que DRV/COBI aumente las concentraciones plasmáticas de estos inhibidores de la PDE-5. (inhibición de CYP3A)	No se ha establecido una dosis segura y eficaz de sildenafilo para el tratamiento de la hipertensión arterial pulmonar cuando se administra conjuntamente con SYMTUZA*. Existe un mayor riesgo de que se produzcan acontecimientos adversos asociados a sildenafilo (como trastornos visuales, hipotensión, erección prolongada y síncope). Por consiguiente, la administración conjunta de SYMTUZA* y sildenafilo cuando se utiliza para el tratamiento de la hipertensión arterial pulmonar está contraindicada (ver "Contraindicaciones"). No se recomienda la administración conjunta de tadalafilo para el tratamiento de la hipertensión arterial pulmonar y SYMTUZA*.
	E LA BOMBA DE PROTONES	CAD COLUMN
Dexlansoprazol Esomeprazol Lansoprazol Omeprazol Pantoprazol Rabeprazol	Basándose en consideraciones teóricas, no se espera una interacción mecanística.	SYMTUZA® se puede administrar conjuntamente con inhibidores de la bomba de protones sin ajustes de dosis.

Specialist: CPB

HA approval date:

MAF revision: MAG

QC: KY

AR_DAR-COB-EMT-TEN_FCT_PI_EUPI Jul-19_V2.0+D_es

IF-2020-19622985-APN-DGA#ANMAT Página 42 de 56

APODERADA



Buspirona	Basándose en consideraciones	Se recomienda vigilancia clínica
Clorazepato	teóricas, se espera que DRV/COBI	cuando se administre SYMTUZA*
Diazepam	aumente las concentraciones	conjuntamente con estos
Estazolam	plasmáticas de estos	sedantes/hipnóticos y se debe
Flurazepam	sedantes/hipnóticos.	considerar una disminución de la
Midazolam (parenteral)	(inhibición de CYP3A)	dosis del sedante/hipnótico.
Zolpidem		Se recomienda precaución cuando se administren conjuntamente SYMTUZA® y midazolam parenteral.
		Si SYMTUZA® se administra junto con midazolam parenteral, se debe
		administrar en una unidad de cuidados intensivos o en un entorno similar que
		garantice una vigilancia clínica estrecha del paciente y un tratamiento
		adecuado en caso de depresión respiratoria y/o sedación prolongada. Se debe considerar el ajuste de la
		dosis de midazolam, sobre todo si se administra más de una dosis de este
		medicamento.
Midazolam (oral)		
Triazolam		La administración conjunta de midazolam o triazolam por vía oral y SYMTUZA® está contraindicada (ver "Contraindicaciones").
TRATAMIENTO I	PARA LA EYACULACIÓN PRECO	
Dapoxetina	No estudiado.	La coadministración de dapoxetina
		con SYMTUZA® está contraindicada.
DROGAS UROLÓ		
Fesoterodina Solifenacin	No estudiado.	Usar con precaución. Monitorear por reacciones adversas de fesoterodina o solifenacin, puede ser necesaria una reducción de la dosis de fesoterodina.
		reducción de la dosis de fesoterodina o solifenacin.

Specialist: CPB

MAF revision: MAG

QC: KY

HA approval date:

AR_DAR-COB-EMT-TEN_FCT_PI_EUPI Jul-19_V2.0+D_es

IF-2020-19622985-APN-DGA#ANMAT Pagina 43 de 56



FERTILIDAD, EMBARAZO Y LACTANCIA

Embarazo

No existen estudios adecuados y bien controlados sobre el uso de darunavir, cobicistat, emtricitabina o tenofovir alafenamida, solos o en combinación, en mujeres embarazadas. Los estudios realizados en animales no indican efectos perjudiciales directos en relación con el embarazo, desarrollo embrionario/fetal, parto o desarrollo posnatal (ver "Datos preclínicos sobre seguridad").

El tratamiento con darunavir/cobicistat (dos de los componentes de SYMTUZA®) durante el embarazo resulta en una baja exposición a darunavir (Ver "Advertencias y precauciones de empleo" y "Propiedades farmacocinéticas"). Por lo tanto, no se debe iniciar el tratamiento con SYMTUZA® durante el embarazo y las mujeres que queden embarazadas durante el tratamiento con SYMTUZA® deben cambiar a un tratamiento alternativo (Ver "Posología y forma de administración" y "Fertilidad, Embarazo y Lactancia").

Lactancia

Emtricitabina se excreta en la leche materna. Se desconoce si darunavir, cobicistat o tenofovir alafenamida se excretan en la leche materna. Los estudios en animales han demostrado que darunavir, cobicistat y tenofovir se excretan en la leche.

Teniendo en cuenta tanto la posibilidad de transmisión del VIH como las posibles reacciones adversas para el lactante, se debe aconsejar a las madres que no amamanten si están tomando SYMTUZA®.

Fertilidad

No se dispone de datos en seres humanos acerca del efecto de darunavir, cobicistat, emtricitabina o tenofovir alafenamida sobre la fertilidad. No se observó ningún efecto en el apareamiento ni la fertilidad de los animales (ver "Datos preclínicos sobre seguridad"). Basándose en los estudios realizados en animales, no se esperan efectos sobre la reproducción o la fertilidad con SYMTUZA*.

Specialist: CPB

HA approval date:

MAF revision: MAG

QC: KY

AR_DAR-COB-EMT-TEN_FCT_PI_EUPI Jul-19_V2.0+D_es

IF-2020-19622985-APN-DGA#ANMAT



EFECTOS SOBRE LA CAPACIDAD PARA CONDUCIR Y UTILIZAR MÁQUINAS

Se debe informar a los pacientes de que pueden presentar mareos durante el tratamiento con SYMTUZA® (ver "Reacciones adversas").

DATOS PRECLÍNICOS SOBRE SEGURIDAD

Darunavir

Los datos de los estudios no clínicos de darunavir no muestran riesgos especiales para los seres humanos según los estudios convencionales de farmacología de seguridad, toxicidad a dosis repetidas, genotoxicidad y potencial carcinogénico. Darunavir no tiene efectos sobre la fertilidad o el desarrollo embrionario temprano y darunavir no muestra potencial teratogénico, a los niveles de exposición por debajo de la dosis clínica recomendada en humanos.

En ratas jóvenes que recibieron darunavir hasta los días 23-26 (lo que equivale a menos de 2 años de edad en el ser humano), se observó un aumento de la mortalidad con convulsiones en algunos animales. Estos resultados se atribuyeron a la inmadurez de las enzimas hepáticas y de la barrera hematoencefálica. Debido a las incertidumbres relacionadas con la velocidad de desarrollo de la barrera hematoencefálica humana y las enzimas hepáticas, SYMTUZA* no se debe utilizar en pacientes pediátricos menores de 3 años.

Cobicistat

Los datos de los estudios no clínicos no muestran riesgos especiales para los seres humanos según los estudios convencionales de toxicidad a dosis repetidas, genotoxicidad y toxicidad para la reproducción y el desarrollo. No se observaron efectos teratogénicos en estudios de toxicidad para el desarrollo realizados en ratas y conejos. En ratas, se produjeron cambios de osificación en la columna vertebral y las esternebras de los fetos con una dosis que causó toxicidad importante a las madres.

Los estudios ex vivo realizados en conejos y los estudios in vivo realizados en perros indican que cobicistat tiene un potencial bajo de prolongación del QT y puede prolongar ligeramente el intervalo PR y reducir la función ventricular izquierda con concentraciones medias al menos 10 veces mayores que la exposición humana a la dosis diaria recomendada de 150 mg.

Un estudio de carcinogenicidad de cobicistat a largo plazo realizado en ratas reveló potencial carcinogénico específico en esta especie, pero que no se considera relevante para el ser humano. Un estudio de carcinogenicidad a largo plazo en ratones no mostró ningún potencial carcinogénico.

Specialist: CPB

MAF revision: MAG

QC: KY

HA approval date:

AR_DAR-COB-EMT-TEN_FCT_PI_EUPI Jul-19_V2.0+D_es

IF-2020-19622985-APN-DGA#ANMAT Página 45 de 56



Emtricitabina

Los datos de los estudios no clínicos de emtricitabina no muestran riesgos especiales para los seres humanos según los estudios convencionales de farmacología de seguridad, toxicidad a dosis repetidas, genotoxicidad, potencial carcinogénico y toxicidad para la reproducción y el desarrollo.

Emtricitabina ha demostrado un potencial carcinogénico bajo en ratones y ratas.

Tenofovir alafenamida

Los estudios no clínicos de tenofovir alafenamida en ratas y perros revelaron que el hueso y el riñón eran los principales órganos afectados por la toxicidad. La toxicidad ósea se observó en forma de reducción de la densidad mineral ósea en ratas y perros con unas exposiciones a tenofovir al menos cuatro veces superiores a las esperadas después de la administración de SYMTUZA*. Se detectó una mínima infiltración de histiocitos en los ojos de perros con exposiciones a tenofovir alafenamida y tenofovir aproximadamente 15 y 40 veces superiores, respectivamente, a las esperadas después de la administración de SYMTUZA*.

Tenofovir alafenamida no fue mutagénico ni clastogénico en los estudios convencionales de genotoxicidad.

Dado que la exposición a tenofovir en ratas y ratones es menor después de la administración de tenofovir alafenamida en comparación con tenofovir disoproxil, se realizaron estudios de carcinogenicidad y un estudio peri-postnatal en ratas solamente con tenofovir disoproxil. Los estudios convencionales de potencial carcinogénico y toxicidad para la reproducción y el desarrollo no mostraron riesgos especiales para el ser humano. Los estudios de toxicidad para la reproducción en ratas y conejos no mostraron ningún efecto en los parámetros de apareamiento, fertilidad y embarazo ni en ningún parámetro fetal. No obstante, tenofovir disoproxil redujo el índice de viabilidad y el peso de las crías en un estudio peri-postnatal de toxicidad a dosis tóxicas para la madre.

REACCIONES ADVERSAS

Resumen del perfil de seguridad

El perfil de seguridad global de SYMTUZA** se basa en los datos obtenidos en un estudio Fase 2, comparativo, aleatorizado, doble ciego, GS-US-299-0102 (N= 103 en pacientes tratados con darunavir/cobicistat/emtricitabina/tenofovir alafenamida [D/C/F/TAF]), datos de 2 estudios Fase 3, TMC114FD2HTX3001 (AMBER, N= 362 pacientes tratados con D/C/F/TAF) y

Specialist: CPB

MAF revision: MAG

QC: KY

HA approval date:

AR_DAR-COB-EMT-TEN_FCT_PI_EUPI Jul-19_V2.0+D_es

IF-2020-19622985-APN-DGA#ANMAT Pagina 46 de 56

Farm. QUEL PINOTS



TMC114IFD3013 (EMERALD, N= 763 pacientes tratados con D/C/F/TAF), y en todos los datos disponibles de estudios clínicos y posteriores a la comercialización de sus componentes. Como SYMTUZA® contiene darunavir, cobicistat, emtricitabina y tenofovir alafenamida cabe esperar las reacciones adversas asociadas a cada uno de los componentes individuales.

Las reacciones adversas reportadas con mayor frecuencia (> 5%) en pacientes sin tratamiento previo en el estudio fase 2 (GS-299-0102) y el estudio fase 3 (AMBER, TMC114FD2HTX3001, análisis a la Semana 96) fueron diarrea (22,6%), cefalea (13,1%), exantema (12,7%), náuseas (9,7%), fatiga (8%) y dolor abdominal (5,8%).

Las reacciones adversas reportadas con mayor frecuencia (> 5%) en pacientes con tratamiento previo y virológicamente suprimidos (estudio EMERALD, TMC114IFD3013, análisis a la Semana 96) fueron diarrea (10,5%), cefalea (10,4%), artralgia (7,7%), dolor abdominal (7,5%), fatiga (5,9%), y exantema (5,1%).

Tabla de reacciones adversas

Las reacciones adversas se presentan según el sistema de clasificación de órganos y por frecuencia. Las categorías de frecuencia se definen de la manera siguiente: muy frecuentes (≥ 1/10), frecuentes $(\geq 1/100 \text{ a} < 1/10)$, poco frecuentes $(\geq 1/1.000 \text{ a} < 1/100)$, raras $(\geq 1/10.000 \text{ a} < 1/1.000)$ y frecuencia no conocida (no puede estimarse a partir de los datos disponibles).

Tabla 2

Clasificación de órganos del sistema MedDRA Categoría de frecuencia	Reacción adversa
Trastornos de la sangre y del sistema linfa	ítico
frecuente	Anemia
Trastornos del sistema inmunológico	
frecuente	Hipersensibilidad (al medicamento)
poco frecuente	síndrome inflamatorio de reconstitución inmunitaria
Trastornos del metabolismo y de la nutrici	ión
frecuente	diabetes mellitus, anorexia,
	hipercolesterolemia, aumento de
	lipoproteínas de baja densidad,
	Farm. HUELPING TSANG
	MAF revision: MAG CO-DIRECTORA TECNICA APODERADA

QC: KY

HA approval date:

AR_DAR-COB-EMT-TEN_FCT_PI_EUPI Jul-19_V2.0+D_es

IF-2020-19622985-APN-DGA#ANMAT Página 47 de 56



poco frecuente	hipertrigliceridemia, hiperlipidemia, dislipidemia
	hiperglicemia
Trastornos psiquiátricos	
frecuente	sueños anormales
Trastornos del sistema nervioso	
muy frecuente	cefalea
frecuente	Mareo
Trastornos gastrointestinales	
muy frecuente	diarrea
frecuente	vómitos, náuseas, dolor abdominal, distensión abdominal, dispepsia, flatulencia
poco frecuente	pancreatitis aguda, aumento de las enzimas pancreáticas
Trastornos hepatobiliares	
Frecuente	aumento de las enzimas hepáticas
poco frecuente	hepatitis aguda ^a , hepatitis citolítica ^a
Trastornos de la piel y del tejido si	ubcutáneo
muy frecuente	exantema (incluyendo exantema macular, maculopapular, papular, eritematoso, prurítico, exantema generalizado y dermatitis alérgica)
frecuente	prurito, urticaria
poco frecuente	angioedema
Rara	reacción al medicamento con eosinofilia y síntomas sistémicos ^a , síndrome de Stevens-Johnson ^a
frecuencia no conocida	necrólisis epidérmica tóxica ^a , pustulosis exantemática generalizada aguda ^a

Specialist: CPB

MAF revision: MAG

QC: KY

HA approval date:

AR_DAR-COB-EMT-TEN_FCT_PI_EUPI Jul-19_V2.0+D_es

IF-2020-19622985-APN-DGA#ANMAT Página 48 de 56



Trastornos musculoesquelétic	os y del tejido conjuntivo
Frecuente	artralgia, mialgia
poco frecuente	osteonecrosis
Trastornos del aparato reprod	luctor y de la mama
poco frecuente	ginecomastiaa
Trastornos generales y alterac	ciones en el lugar de administración
frecuente	Astenia, cansancio
Exploraciones complementario	as
Frecuente	aumento de la creatinina en sangre

Descripción de reacciones adversas seleccionadas

Exantema

El exantema es una reacción adversa frecuente en los pacientes tratados con darunavir. El exantema fue mayoritariamente de intensidad leve o moderado, y con frecuencia ocurrió en las cuatro primeras semanas de tratamiento y remitió al continuar con el tratamiento (ver "Advertencias y precauciones especiales de empleo"). En los estudios Fase 2/3 en pacientes sin tratamiento previo, el 12,7% (59/465) de los pacientes tratados con SYMTUZA® experimentaron exantema (la mayoría de ellos de grado 1), el 1,5% (7/465) de los pacientes discontinuaron el tratamiento debido a exantema y, entre estos, un paciente discontinuó el tratamiento debido a exantema e hipersensibilidad. En el estudio Fase 3 en pacientes con tratamiento previo virológicamente suprimidos (estudio EMERALD, TMC114IFD3013), el 5,1% (39/763) de los pacientes tratados con SYMTUZA® experimentaron exantema (la mayoría de ellos de grado 1), y ninguno discontinuó el tratamiento debido a exantema.

Parámetros metabólicos

El peso y las concentraciones sanguíneas de lípidos y glucosa pueden aumentar durante el tratamiento antirretroviral (ver "Advertencias y precauciones especiales de empleo").

En el estudio Fase 3 de SYMTUZA® realizado en pacientes sin tratamiento previo, se observaron aumentos de los parámetros de lípidos en ayunas, en concreto, colesterol total, colesterol HDL y LDL directo y triglicéridos, entre el momento basal y la semana 48 y 96 (ver Tabla 3). Las medianas de los aumentos con respecto al valor basal fueron mayores en el grupo de D/C/F/TAF que en el grupo de DRV/cobicistat (COBI)+F/tenofovir disoproxil fumarato (TDF) en la semana 48.

Specialist: CPB

MAF revision: MAG

QC: KY

HA approval date:

AR_DAR-COB-EMT-TEN_FCT_PI_EUPI Jul-19_V2.0+D_es

IF-2020-19622985-APN-DGA#ANMAT Página 49 de 56

^a Otras reacciones adversas observadas únicamente en otros estudios con darunavir/ritonavir o durante la experiencia posterior a la comercialización



Tabla 3

Parámetros lipídicos		Base mediana	Mediana de aumento desde la base a la		
			Semana 48 D/C/F/TAF	Semana 48 D/C + F/TDF	Semana 96* D/C/F/TAF
Colesterol (mmol/l)	total	4,22	0,74	0,27	0,88
Colesterol (mmol/l)	LDL	2,49	0,45	0,13	0,56
colesterol (mmol/l)	HDL	1,08	0,12	0,04	0,13
Triglicéridos (mmol/l)		1,09	0,28	0,16	0,33

p<0,001 para los 4 parámetros lipídicos cuando se compara D/C/F/TAF contra D/C+F/TDF a la semana 48

Alteraciones musculoesqueléticas

Con el uso de inhibidores de la proteasa del VIH, sobre todo en combinación con ITIANs, se han descrito elevaciones de la creatina fosfoquinasa (CPK), mialgias, miositis y, en raras ocasiones, rabdomiólisis.

Osteonecrosis

Se han notificado casos de osteonecrosis, especialmente en pacientes con factores de riesgo generalmente conocidos, enfermedad avanzada por el VIH o exposición prolongada a un TARC. Se desconoce su frecuencia (ver "Advertencias y precauciones especiales de empleo").

Síndrome inflamatorio de reconstitución inmunitaria

Los pacientes infectados por el VIH que presentan una inmunodeficiencia grave cuando se instaura el TARC pueden sufrir una reacción inflamatoria a infecciones oportunistas asintomáticas o residuales. Se han comunicado también trastornos autoinmunitarios (como la enfermedad de Graves y hepatitis autoinmune); sin embargo, el tiempo referido hasta su aparición es más variable y estos acontecimientos pueden ocurrir muchos meses después del inicio del tratamiento (ver "Advertencias y precauciones especiales de empleo").

Specialist: CPB

MAF revision: MAG

QC: KY

HA approval date:

AR_DAR-COB-EMT-TEN_FCT_PI_EUPI Jul-19_V2.0+D_es
IF-2020-19622985-APN-DGA#ANMAT

Farm HUELPING TSAN

Página 50 de 56

^{*} no hay datos comparables disponibles luego de la semana 48



Hemorragias en pacientes hemofilicos

Se han notificado casos de aumento de las hemorragias espontáneas en pacientes hemofilicos tratados con los antirretrovirales inhibidores de la proteasa (ver "Advertencias y precauciones especiales de empleo").

Disminución del aclaramiento estimado de creatinina

Cobicistat aumenta la creatinina sérica debido a la inhibición de la secreción tubular de creatinina sin afectar a la función glomerular renal, lo que se determinó, por ejemplo, empleando la Cistatina C (Cyst C) como marcador de filtración.

En el estudio Fase 3 de SYMTUZA® en pacientes sin tratamiento previo, se produjeron aumentos de creatinina en suero y disminuciones de eGFR_{CG} en la primera evaluación durante el tratamiento (semana 2) y se mantuvieron estables durante 96 semanas. En la semana 48, las variaciones con respecto al valor basal fueron menores con D/C/F/TAF que con D+C+F/TDF. La mediana de la variación de eGFR_{CG} fue de -5,5 ml/min con D/C/F/TAF y de -12,0 ml/min con D/C+F/TDF (p < 0,001). Cuando se utilizó la Cistatina C como marcador de la filtración, las medianas de las variaciones de la filtración glomerular estimada calculada con la fórmula CKD-EPI (FGe_{CKD-EPI} CistC) fueron, respectivamente, de 4,0 ml/min/1,73 m² y 1,6 ml/min/1,73 m² (p<0,001). En la semana 96, el cambio mediano en el eGFR_{CG} fue -5,2 ml/min con D/C/F/TAF. Usando Cist C como marcador de la filtración, el cambio mediano en la tasa de filtración glomerular calculada usando la fórmula CKD-EPI (FGe_{CKD-EPI} CistC) (N=22) fue +4,4 ml/min/1,73m² con D/C/F/TAF.

Población pediátrica

No se ha investigado la seguridad de SYMTUZA® en pacientes pediátricos. No obstante, la seguridad de los componentes de SYMTUZA® se evaluó durante el estudio clínico TMC114-C230 (N = 12) realizado con darunavir y ritonavir y en el estudio GS-US-292-0106 (N = 50) con una combinación de dosis fijas de elvitegravir, cobicistat, emtricitabina y tenofovir alafenamida. Los datos de estos estudios mostraron que el perfil de seguridad global de los componentes de SYMTUZA® en pacientes pediátricos de 12 a menos de 18 años y con un peso mínimo de 40 kg era similar al observado en la población adulta (ver "Propiedades farmacodinámicas").

Otras poblaciones especiales

Pacientes coinfectados por el virus de la hepatitis B y/o hepatitis C

Se dispone de información limitada sobre el uso de los componentes de SYMTUZA® en pacientes coinfectados por los virus de la hepatitis B y/o C.

De los 1.968 pacientes previamente tratados que recibieron darunavir administrado de forma conjunta con ritonavir 600/100 mg dos veces al día, 236 estaban coinfectados por la hepatitis B o

Specialist: CPB

MAF revision: MAG

QC: KY

HA approval date:

AR_DAR-COB-EMT-TEN_FCT_PI_EUPI Jul-19_V2.0+D_es

IF-2020-19622985-APN-DGA#ANMAT



C. Los pacientes coinfectados tuvieron más probabilidades de presentar elevaciones de las transaminasas hepáticas en el momento basal o durante el tratamiento que aquellos sin hepatitis viral crónica. La seguridad de emtricitabina y tenofovir alafenamida en combinación con elvitegravir y cobicistat en un comprimido de combinación de dosis fijas se evaluó aproximadamente en 70 pacientes coinfectados por el VIH/VHB que estaban recibiendo tratamiento para el VIH en un estudio clínico abierto (GS-US-292-1249). Basándose en esta experiencia limitada, el perfil de seguridad de emtricitabina/tenofovir alafenamida en pacientes coinfectados por el VIH/VHB parece ser similar al observado en los pacientes con monoinfección por el VIH-1 (ver "Advertencias y precauciones especiales de empleo").

Notificación de sospechas de reacciones adversas

Es importante notificar sospechas de reacciones adversas al medicamento tras su autorización. Ello permite una supervisión continuada de la relación beneficio/riesgo del medicamento. Se invita a los profesionales sanitarios a notificar las sospechas de reacciones adversas a través del sistema nacional de notificación.

SOBREDOSIS

La experiencia en relación con la sobredosis aguda de SYMTUZA® en el ser humano es limitada.

En caso de sobredosis, se deberá vigilar al paciente por si presenta signos de toxicidad (ver "Reacciones adversas").

No hay ningún antidoto específico para la sobredosis de SYMTUZA[®]. El tratamiento de la sobredosis de SYMTUZA[®] consiste en medidas generales de apoyo, incluyendo el monitoreo de los signos vitales y observación del estado clínico del paciente.

Tanto darunavir como cobicistat presentan una gran afinidad por las proteínas plasmáticas, por lo que no es probable que se eliminen en cantidades significativas mediante hemodiálisis o diálisis peritoneal. Emtricitabina se puede eliminar mediante hemodiálisis, de forma que se elimina aproximadamente el 30 % de la dosis de emtricitabina durante un periodo de diálisis de 3 horas empezando 1,5 horas después de su administración. Tenofovir se elimina de forma eficaz mediante hemodiálisis con un coeficiente de extracción del 54 % aproximadamente. No se sabe si emtricitabina o tenofovir se pueden eliminar mediante diálisis peritoneal.

Ante la eventualidad de una sobredosificación, concurrir al hospital más cercano o comunicarse con los Centros de Toxicología de:

Specialist: CPB

MAF revision: MAG

QC: KY

HA approval date:

AR_DAR-COB-EMT-TEN_FCT_PI_EUPI Jul-19_V2.0+D_es

IF-2020-19622985-APN-DGA#ANMAT Página 52 de 56

CO-DIRECTORA TECNICA

APODERADA.



Hospital de Pediatría Dr. Ricardo Gutiérrez – Tel: (011) 4962-6666 / 2247 Hospital A. Posadas – Tel: (011) 4654-6648 y 4658-7777

DATOS PRECLÍNICOS SOBRE SEGURIDAD

Darunavir

Los datos de los estudios no clínicos de darunavir no muestran riesgos especiales para los seres humanos según los estudios convencionales de farmacología de seguridad, toxicidad a dosis repetidas, genotoxicidad y potencial carcinogénico. Darunavir no tiene efectos sobre la fertilidad o el desarrollo embrionario temprano y darunavir no muestra potencial teratogénico, a los niveles de exposición por debajo de la dosis clínica recomendada en humanos.

En ratas jóvenes que recibieron darunavir hasta los días 23-26 (lo que equivale a menos de 2 años de edad en el ser humano), se observó un aumento de la mortalidad con convulsiones en algunos animales. Estos resultados se atribuyeron a la inmadurez de las enzimas hepáticas y de la barrera hematoencefálica. Debido a las incertidumbres relacionadas con la velocidad de desarrollo de la barrera hematoencefálica humana y las enzimas hepáticas, SYMTUZA® no se debe utilizar en pacientes pediátricos menores de 3 años.

Cobicistat

Los datos de los estudios no clínicos no muestran riesgos especiales para los seres humanos según los estudios convencionales de toxicidad a dosis repetidas, genotoxicidad y toxicidad para la reproducción y el desarrollo. No se observaron efectos teratogénicos en estudios de toxicidad para el desarrollo realizados en ratas y conejos. En ratas, se produjeron cambios de osificación en la columna vertebral y las esternebras de los fetos con una dosis que causó toxicidad importante a las madres.

Los estudios ex vivo realizados en conejos y los estudios in vivo realizados en perros indican que cobicistat tiene un potencial bajo de prolongación del QT y puede prolongar ligeramente el intervalo PR y reducir la función ventricular izquierda con concentraciones medias al menos 10 veces mayores que la exposición humana a la dosis diaria recomendada de 150 mg.

Un estudio de carcinogenicidad de cobicistat a largo plazo realizado en ratas reveló potencial carcinogénico específico en esta especie, pero que no se considera relevante para el ser humano. Un estudio de carcinogenicidad a largo plazo en ratones no mostró ningún potencial carcinogénico.

Specialist: CPB

MAF revision: MAG

QC: KY

HA approval date:

AR_DAR-COB-EMT-TEN_FCT_PI_EUPI Jul-19_V2.0+D_es

IF-2020-19622985-APN-DGA#ANMAT Página 53 de 56

Farm: HUEI PING TSANG CO DIRECTORA TECNICA APODERADA



Emtricitabina

Los datos de los estudios no clínicos de emtricitabina no muestran riesgos especiales para los seres humanos según los estudios convencionales de farmacología de seguridad, toxicidad a dosis repetidas, genotoxicidad, potencial carcinogénico y toxicidad para la reproducción y el desarrollo.

Emtricitabina ha demostrado un potencial carcinogénico bajo en ratones y ratas.

Tenofovir alafenamida

Los estudios no clínicos de tenofovir alafenamida en ratas y perros revelaron que el hueso y el riñón eran los principales órganos afectados por la toxicidad. La toxicidad ósea se observó en forma de reducción de la densidad mineral ósea en ratas y perros con unas exposiciones a tenofovir al menos cuatro veces superiores a las esperadas después de la administración de SYMTUZA*. Se detectó una mínima infiltración de histiocitos en los ojos de perros con exposiciones a tenofovir alafenamida y tenofovir aproximadamente 15 y 40 veces superiores, respectivamente, a las esperadas después de la administración de SYMTUZA*.

Tenofovir alafenamida no fue mutagénico ni clastogénico en los estudios convencionales de genotoxicidad.

Dado que la exposición a tenofovir en ratas y ratones es menor después de la administración de tenofovir alafenamida en comparación con tenofovir disoproxil, se realizaron estudios de carcinogenicidad y un estudio peri-postnatal en ratas solamente con tenofovir disoproxil. Los estudios convencionales de potencial carcinogénico y toxicidad para la reproducción y el desarrollo no mostraron riesgos especiales para el ser humano. Los estudios de toxicidad para la reproducción en ratas y conejos no mostraron ningún efecto en los parámetros de apareamiento, fertilidad y embarazo ni en ningún parámetro fetal. No obstante, tenofovir disoproxil redujo el índice de viabilidad y el peso de las crías en un estudio peri-postnatal de toxicidad a dosis tóxicas para la madre.

CONDICIONES DE CONSERVACIÓN Y ALMACENAMIENTO

Conservar en el envase original entre 15 y 30°C. Mantener el frasco perfectamente cerrado para protegerlo de la humedad.

Farm. HUEI PING TSANO CO-DIRECTORA TECNICA APODERADA

Specialist: CPB

MAF revision: MAG

QC: KY

HA approval date:

AR_DAR-COB-EMT-TEN_FCT_PI_EUPI Jul-19_V2.0+D_es
IF-2020-19622985-APN-DGA#ANMAT
Página 54 de 56



Periodo de validez

Ver fecha de vencimiento que aparece en la caja y en el frasco.

Después de la primera apertura: 6 semanas.

PRESENTACIONES

Frasco de polietileno de alta densidad (HDPE) de color blanco, con gel de sílice como desecante (en una bolsita o depósito aparte), provisto de un cierre de polipropileno (PP) a prueba de niños y un precinto sellado por inducción.

Cada frasco contiene 30 comprimidos. Envases de un frasco por caja.

PRECAUCIONES ESPECIALES DE ELIMINACIÓN

La eliminación del medicamento no utilizado y de todos los materiales que hayan estado en contacto con él, se realizará de acuerdo con la normativa local.

MANTENER FUERA DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS

"Este medicamento se encuentra bajo un programa médico Plan de Gestión de Riesgos, cuya finalidad es garantizar la seguridad y protección de pacientes"

Elaborado por: Patheon Inc., 2100 Syntex Court, Mississauga, Ontario, Canadá.

Acondicionado por: Janssen Cilag SpA, Via C. Janssen, Borgo San Michele, Latina, Italia

Acondicionamiento secundario alternativo por: Janssen Cilag Farmacéutica S.A., Ruta 8, Km 63.5, Localidad de Fátima, Buenos Aires.

Importado por: Janssen Cilag Farmacéutica S.A. Mendoza 1259 - C1428DJG - Ciudad Autónoma de Buenos Aires - Argentina

Especialidad medicinal autorizada por el Ministerio de Salud.

Certificado Nº: 58.874

Directora Técnica: Farm. Georgina Rodriguez

Centro de Atención al Cliente

Specialist: CPB

MAF revision: MAG

QC: KY

HA approval date:

AR_DAR-COB-EMT-TEN_FCT_PI_EUPI Jul-19_V2.0+D_es

IF-2020-19622985-APN-DGA#ANMAT Página 55 de 56



Por correo electrónico: infojanssen@janar.jnj.com

Por teléfono: 0800 122 0238

® Marca Registrada

Fecha de última revisión:

Specialist: CPB

HA approval date:

MAF revision: MAG

QC: KY

AR_DAR-COB-EMT-TEN_FCT_PI_EUPI Jul-19_V2.0+D_es

IF-2020-19622985-APN-DGA#ANMAT Página 56 de 56



República Argentina - Poder Ejecutivo Nacional 2020 - Año del General Manuel Belgrano

Hoja Adicional de Firmas Anexo

Número:
Referencia: EX-2019-107768411 PROSP
El documento fue importado por el sistema GEDO con un total de 56 pagina/s.

Digitally signed by GESTION DOCUMENTAL ELECTRONICA - GDE Date: 2020.04.14 12:07:50 -03:00



INFORMACIÓN PARA EL PACIENTE

SYMTUZA®

DARUNAVIR/COBICISTAT/EMTRICITABINA/TENOFOVIR ALAFENAMIDA

800 mg/150 mg/200 mg/10 mg

Comprimidos recubiertos

Vía oral

Venta bajo receta archivada

Este medicamento está sujeto a seguimiento adicional, lo que agilizará la detección de nueva información sobre su seguridad. Puede contribuir comunicando los efectos adversos que pudiera usted tener. La parte final de la sección 4 incluye información sobre cómo comunicar estos efectos adversos.

Lea todo el prospecto detenidamente antes de empezar a tomar este medicamento, porque contiene información importante para usted.

- Conserve este prospecto, ya que puede tener que volver a leerlo.
- Si tiene alguna duda, consulte a su médico.
- Este medicamento se le ha recetado solamente a usted, y no debe dárselo a otras personas, aunque tengan los mismos síntomas que usted, ya que puede perjudicarles.
- Si experimenta efectos adversos, consulte a su médico, incluso si se trata de efectos adversos que no aparecen en este prospecto. Ver sección 4.

Contenido del prospecto

- Qué es SYMTUZA® y para qué se utiliza
- Qué necesita saber antes de empezar a tomar SYMTUZA®
- Cómo tomar SYMTUZA®
- Posibles efectos adversos
- Conservación de SYMTUZA*
- 6. Contenido del envase e información adicional

Farm. HUEI PING TSANG CO-DIRECTORA TECNICA APODERADA

Specialist: CPB

HA approval date:

MAF revision: MAG

QC: KY

AR_DAR-COB-EMT-TEN_FCT_PIL_EUPI Jul-19_V2.0+D_es

IF-2020-19622985-APN-DGA#ANMAT Página 1 de 14



Qué es SYMTUZA® y para qué se utiliza

SYMTUZA[®] es un medicamento antirretroviral que se utiliza para tratar la infección por el virus de la inmunodeficiencia humana de tipo 1 (VIH-1). Se utiliza en adultos y adolescentes de 12 años de edad y mayores, con un peso mínimo de 40 kilogramos. SYMTUZA[®] contiene cuatro principios activos:

- darunavir, un medicamento contra el VIH conocido como un inhibidor de la proteasa
- · cobicistat, un potenciador (refuerzo) de darunavir
- emtricitabina, un medicamento contra el VIH conocido como un inhibidor nucleosídico de la transcriptasa inversa
- tenofovir alafenamida, un medicamento contra el VIH conocido como un inhibidor nucleotídico de la transcriptasa inversa

SYMTUZA® reduce el VIH-1 de su cuerpo y esto mejorará su sistema inmunitario (las defensas naturales del organismo) y reducirá el riesgo de sufrir enfermedades relacionadas con la infección por el VIH, aunque SYMTUZA® no es una cura de la infección por el VIH.

2. Qué necesita saber antes de empezar a tomar SYMTUZA®

No tome SYMTUZA®

- si es alérgico (hipersensible) a darunavir, cobicistat, emtricitabina, tenofovir alafenamida o a alguno de los demás componentes de este medicamento (incluidos en la sección 6).
- si tiene problemas hepáticos graves. Pregunte a su médico si tiene dudas sobre la gravedad de su enfermedad hepática. Es posible que tengan que hacerle algunas pruebas adicionales.

No combine SYMTUZA® con ninguno de los medicamentos siguientes

Si está tomando alguno de ellos, consulte a su médico sobre la posibilidad de cambiar a otro medicamento.

Medicamento	Indicación del medicamento	
Alfuzosina	para tratar la hiperplasia de próstata	
Amiodarona, dronedarona, ivabradina, quinidina o ranolazina	para tratar determinados trastornos cardíacos (por ejemplo, alteraciones del ritmo cardíaco)	
Carbamazepina, fenobarbital y fenitoína	para prevenir las convulsiones	

Specialist: CPB

MAF revision: MAG

AN QC: KY

HA approval date: Farm HUETORA TECNIC AR DAR-COB-EMT-TEN_FCT_PIL_EUPI Jul-19_V2.0+D_es

IF-2020-19622985-APN-DGA#ANMAT Página 2 de 14



Colchicina (si tiene problemas de riñón o de hígado)	para tratar la gota	
El producto combinado lopinavir/ritonavir	medicamento contra el VIH	
Rifampicina	para tratar algunas infecciones como la tuberculosis	
Pimozida, lurasidona, quetiapina o sertindol	para tratar trastornos psiquiátricos	
Alcaloides ergotamínicos como ergotamina, dihidroergotamina, ergometrina y metilergonovina	para tratar las migrañas	
Hipérico o hierba de San Juan (Hypericum perforatum)	medicamento a base de plantas utilizado para la depresión	
Lovastatina, simvastatina y lomitapida	para reducir los niveles de colesterol	
Triazolam o midazolam (tomado por la boca)	para ayudarle a dormir y/o para aliviar la ansiedad	
Sildenafilo	para tratar un trastorno del corazón y los pulmones llamado hipertensión arterial pulmonar. Sildenafilo tiene otras indicaciones. Ver la sección "Otros medicamentos y SYMTUZA®".	
Avanafilo	para tratar la disfunción eréctil	
Dabigatran, ticagrelor	para ayudar a parar la agregación de las plaquetas en el tratamiento de los pacientes que han tenido un ataque al corazón	
Naloxegol	Para tratar la constipación inducida por opioides	
Dapoxetina	Para tratar la eyaculación precoz	
Domperidona	Para tratar las náuseas y vómitos	

Advertencias y precauciones

Consulte a su médico antes de empezar a tomar SYMTUZA*.

Cuando esté tomando este medicamento, puede transmitir el VIH, aunque el riesgo se reduce con un tratamiento antirretroviral eficaz. Consulte a su médico sobre las precauciones necesarias que debe tomar para no infectar a otras personas.

Las personas que toman SYMTUZA® pueden contraer infecciones y otras enfermedades que se asocian a la infección por el VIH. Debe mantener un contacto regular con su médico.

Specialist: CPB

MAF revision: MAG

QC: KY

HA approval date:

AR_DAR-COB-EMT-TEN_FCT_PIL_EUPI Jul-19_V2.0+D_es

IF-2020-19622985-APN-DGA#ANMAT Página 3 de 14

APODERADA



Las personas que toman SYMTUZA® pueden desarrollar una erupción en la piel. En raras ocasiones una erupción puede llegar a ser grave o potencialmente mortal. Por favor, consulte con su médico si presenta una erupción.

Hable con su médico antes de tomar SYMTUZA®. Informe a su médico de inmediato si se encuentra en alguna de estas situaciones.

- Si ha tenido problemas de hígado, incluida la infección de la hepatitis B o C. Su médico evaluará la gravedad de su enfermedad hepática antes de decidir si puede tomar SYMTUZA[®].
- Si tiene hepatitis B, sus problemas de higado podrían empeorar cuando deje de tomar SYMTUZA[®]. Es importante que no deje de tomar SYMTUZA[®] sin hablar antes con su médico.
- Si ha tenido problemas con sus riñones. Su médico considerará si SYMTUZA[®] es adecuado para usted.
- Si tiene diabetes. SYMTUZA[®] puede aumentar los niveles de azúcar en sangre.
- Si observa algún síntoma de infección (por ejemplo, inflamación de los ganglios linfáticos y fiebre). Algunos pacientes con infección por el VIH avanzada y que tuvieron infecciones poco habituales debidas a un sistema inmunitario debilitado (infección oportunista) pueden presentar signos y síntomas de inflamación debidos a infecciones previas poco después de iniciar el tratamiento contra el VIH. Se cree que estos síntomas se deben a la mejoría de la respuesta inmunitaria del organismo, lo que le permite combatir las infecciones que pudiera haber aunque no hayan manifestado síntomas evidentes.
- Si observa síntomas como debilidad muscular, debilidad que comienza en las manos y los pies y avanza hacia el torso, palpitaciones, temblor o hiperactividad, dígaselo a su médico inmediatamente. Además de las infecciones oportunistas, puede también presentar trastornos autoinmunitarios (cuando el sistema inmunitario ataca los tejidos corporales sanos) debido a la mejoría de la respuesta inmunitaria del organismo después de empezar a tomar medicamentos para el tratamiento de la infección por el VIH. Los trastornos autoinmunitarios pueden aparecer muchos meses después del comienzo del tratamiento.
- Si padece hemofilia. SYMTUZA® puede aumentar el riesgo de hemorragia.
- Si es alérgico a las sulfonamidas (utilizadas, por ejemplo, para tratar determinadas infecciones).
- Si observa algún problema en músculo y hueso. Algunos pacientes que estén recibiendo medicamentos contra el VIH pueden presentar una enfermedad ósea llamada osteonecrosis (daño en el tejido óseo causado por la pérdida de suministro de sangre a los huesos). Esto es más probable con el tratamiento del VIH a largo plazo, cuando hay daños más graves en el sistema inmunitario, existe sobrepeso o con el consumo de alcohol o medicamentos denominados corticosteroides. Los signos de osteonecrosis son rigidez de articulaciones, molestias y dolor (especialmente de la cadera, rodilla y hombro) y dificultad de movimiento. Si presenta alguno de estos síntomas, hable con su médico.

Specialist: CPB

MAF revision: MAG

QC: KY

HA approvat date:

AR_DAR-COB-EMT-TEN_FCT_PIL_EUPI Jul-19_V2.0+D_es

IF-2020-19622985-APN-DGA#ANMAT Página 4 de 14



Pacientes de edad avanzada

SYMTUZA[®] se ha utilizado solo en un número reducido de pacientes de 65 años o más. Si pertenece a ese grupo de edad, hable con su médico para saber si puede usar SYMTUZA[®].

Niños y adolescentes

SYMTUZA[®] no se debe utilizar en niños menores de 12 años, o que pesen menos de 40 kg, ya que no se ha estudiado en niños menores de 12 años.

Otros medicamentos y SYMTUZA®

Informe a su médico si está tomando o ha tomado recientemente cualquier otro medicamento.

Algunos medicamentos no se deben combinar con SYMTUZA[®]. Estos medicamentos se indican anteriormente en la sección titulada "No combine SYMTUZA[®] con ninguno de los medicamentos siguientes:"

SYMTUZA® no se debe utilizar con otros medicamentos antivirales que contengan un potenciador ni con otros antivirales que precisen potenciación. En algunos casos podría ser necesario modificar la dosis de los otros medicamentos. Por consiguiente, informe siempre a su médico si toma algún otro medicamento contra el VIH y siga estrictamente las instrucciones de su médico sobre los medicamentos que se pueden combinar.

Además, no debe tomar SYMTUZA* con medicamentos que contengan tenofovir disoproxil (como, por ejemplo, fumarato, fosfato o succinato), lamivudina o adefovir dipivoxil ni con medicamentos que precisen potenciación con ritonavir o cobicistat.

Los efectos de SYMTUZA[®] se pueden reducir si toma alguno de los productos siguientes. Informe a su médico si está tomando:

- Bosentan (para tratar la presión de la sangre elevada en la circulación pulmonar)
- Dexametasona (invección) (corticosteroide)

Specialist: CPB

- Boceprevir (para tratar la infección por el virus de la hepatitis C)
- Rifapentina, rifabutina (para tratar infecciones bacterianas)
- Oxcarbazepina (para prevenir las convulsiones).

MAF revision: MAG

QC: KY

HA approval date: AR_DAR-COB-EMT-TEN_FCT_PIL_EUPI Jul-19_V2.0+D_es

IF-2020-19622985-APN-DGA#ANMAT Página 5 de 14



SYMTUZA® también puede influir sobre los efectos de otros medicamentos. Informe a su médico si está tomando:

- Amlodipino, diltiazem, disopiramida, felodipino, flecainida, mexiletina, nicardipino, nifedipino, propafenona, lidocaína, verapamilo (para las enfermedades del corazón), ya que el efecto terapéutico o los efectos secundarios de estos medicamentos se pueden incrementar.
- Bosentan (para tratar la presión arterial elevada en la circulación pulmonar)
- Apixabán, edoxaban, rivaroxabán (para reducir la coagulación de la sangre), ya que se puede modificar el efecto terapéutico o los efectos adversos.
- Clonazepam (para prevenir convulsiones).
- Anticonceptivos hormonales basados en estrógenos y tratamiento hormonal sustitutivo.
 SYMTUZA[®] puede reducir su eficacia. Cuando se utilicen como anticonceptivos, se recomienda el uso de métodos alternativos de anticoncepción no hormonal.
- Etinilestradiol/drospirenona. SYMTUZA® puede aumentar el riesgo de elevar los niveles de potasio por efecto de la drospirenona.
- Budesonida, fluticasona (para controlar el asma). Únicamente se debe utilizar después de realizar una evaluación médica y bajo la estrecha vigilancia del médico, por si presentara efectos adversos de los corticosteroides.
- Buprenorfina/naloxona, metadona (medicamentos para el tratamiento de la dependencia de opiáceos)
- Salmeterol (medicamento para tratar el asma)
- Artemeter/lumefantrina (una combinación de medicamentos para el tratamiento de la malaria)
- Dasatinib, irinotecan, nilotinib, vinblastina, vincristina (medicamentos para el tratamiento del cáncer)
- Prednisona (corticosteroide)
- Sildenafilo, tadalafilo, vardenafilo (para tratar la disfunción eréctil o un trastorno del corazón y pulmones llamado hipertensión arterial pulmonar)
- Glecaprevir/pibrentasvir, simeprevir, boceprevir (para tratar la infección por el virus de la hepatitis C).
- Fentanilo, oxicodona, tramadol (para tratar el dolor).
- Fesoterodina, solifenacin (para tratar trastornos urológicos).

Puede que sea necesario modificar la posología de otros medicamentos dado que sus propios efectos terapéuticos o adversos o los de SYMTUZA® se pueden ver afectados al administrarse de forma conjunta.

Informe a su médico si está tomando:

- Alfentanilo (analgésico inyectable, potente y de acción corta, que se emplea en las intervenciones quirúrgicas)
- Carvedilol, metoprolol, timolol (para las enfermedades del corazón)

Specialist: CPB

.MAF revision: MAG

CO-DIRECTORA TECNICAC: KY

HA approval date:

AR_DAR-COB-EMT-TEN_FCT_PIL_EUPI Jul-19_V2.0+D_es

IF-2020-19622985-APN-DGA#ANMAT Página 6 de 14



- Warfarina (para reducir la coagulación de la sangre), ya que puede modificarse el efecto terapéutico o los efectos adversos; es posible que su médico tenga que hacerle análisis de sangre.
- Digoxina (para tratar ciertos trastornos del corazón)
- Claritromicina (antibiótico)
- Clotrimazol, fluconazol, isavuconazol, itraconazol, posaconazol, (para tratar las infecciones por hongos). Voriconazol se debe tomar únicamente después de la evaluación médica del paciente.
- Atorvastatina, fluvastatina, pitavastatina, pravastatina, rosuvastatina (para reducir los niveles de colesterol). Puede haber un mayor riesgo de lesiones musculares. Su médico evaluará qué pauta posológica para reducir el colesterol es mejor para su situación en particular.
- Rifabutina (para combatir las infecciones bacterianas)
- Tadalafilo, sildenafilo, vardenafilo (para la disfunción eréctil o la presión arterial elevada en la circulación pulmonar)
- Amitriptilina, desipramina, imipramina, nortriptilina, paroxetina, sertralina, trazodona (para tratar la depresión y la ansiedad)
- Perfenazina, risperidona, tioridazina (medicamentos psiquiátricos)
- Ciclosporina, everolimus, tacrolimus, sirolimus (para atenuar el sistema inmunitario), ya que puede aumentar el efecto terapéutico o los efectos adversos de estos medicamentos. Su médico podría querer hacerle algunos análisis adicionales.
- Colchicina (antigotoso). Si tiene problemas en el riñón o en el hígado, vea la sección "No combine SYMTUZA® con ninguno de los medicamentos siguientes".
- Buspirona, clorazepato, diazepam, estazolam, flurazepam, zolpidem, midazolam cuando se utiliza en inyección (medicamentos utilizados para tratar los problemas para dormir o la ansiedad)
- Metformina (para tratar la diabetes de tipo 2)

Esta lista de medicamentos **no** es exhaustiva. Informe a su profesional sanitario de *todos* los medicamentos que esté tomando.

Embarazo y lactancia

Dígale a su médico de inmediato si está embarazada, está planeando quedar embarazada o si está amamantando. Las mujeres embarazadas o que están amamantando no deben tomar SYMTUZA.

Se recomienda que las mujeres con VIH no amamanten a sus hijos, debido a la posibilidad de que el niño se infecte con el VIH a través de la leche materna y porque el medicamento puede afectar al niño.

Specialist: CPB

Farm. AUEI PING TSANGMAF revision: MAG

DECTORA ECNIGA QC: KY

HA approval date:

AR_DAR-COB-EMT-TEN_FCT_PIL_EUPI Jul-19_V2.0+D_es

IF-2020-19622985-APN-DGA#ANMAT Pagina 7 de 14



Conducción y uso de máquinas

SYMTUZA® puede causar mareos. No maneje maquinaria ni conduzca si sufre mareos después de tomar SYMTUZA®.

3. Cómo tomar SYMTUZA®

Siga exactamente las instrucciones de administración de este medicamento indicadas por su médico. En caso de duda, consulte de nuevo a su médico.

La dosis recomendada en adultos y adolescentes de 12 años de edad y mayores, que pesen al menos 40 kg, es de un comprimido una vez al día con alimentos.

Debe tomar SYMTUZA® a diario y siempre con alimentos. Debe tomar una comida o una colación en los 30 minutos previos a la toma de SYMTUZA®. El tipo de alimento no es importante.

 El comprimido no se debe triturar; sino que se debe tragar entero. El comprimido se puede tomar con una bebida, que puede ser agua, leche o una bebida nutricional. Tome SYMTUZA[®] aproximadamente a la misma hora todos los días.

Cómo quitar el tapón a prueba de niños



El frasco de plástico lleva un tapón a prueba de niños que se abre de la forma siguiente:

- Presione hacia abajo el tapón de rosca de plástico, girándolo al mismo tiempo en sentido contrario al de las agujas del reloj.
- Retire el tapón de rosca.

Si toma más SYMTUZA® del que debe

Póngase en contacto de inmediato con su médico o con el servicio de urgencias más cercano y solicite ayuda. Lleve el frasco consigo para que pueda mostrar lo que ha tomado.

Si olvidó tomar SYMTUZA®

Es importante que no omita una dosis de SYMTUZA®.

Farm. HUEI PING TSANG CO-DIRECTORA TECNICA APODERADA

Specialist: CPB

MAF revision: MAG

QC: KY

HA approval date:

AR_DAR-COB-EMT-TEN_FCT_PIL_EUPI Jul-19_V2.0+D_es

IF-2020-19622985-APN-DGA#ANMAT



Si se salta una dosis:

- Si se da cuenta dentro de las 12 horas después de la hora a la que toma normalmente SYMTUZA[®], tome el comprimido inmediatamente con algún alimento. Después tome la dosis siguiente a la hora habitual.
- Si se da cuenta a las 12 horas o más después de la hora a la que toma normalmente SYMTUZA[®], no tome la dosis olvidada y tome después las dosis siguientes a la hora habitual, con algún alimento. No tome una dosis doble para compensar las dosis olvidadas.

Si vomita dentro de 1 hora de haber tomado el medicamento, se debe tomar otra dosis de SYMTUZA® con comida lo antes posible. Si vomita luego de 1 hora de haber tomado el medicamento, no necesita tomar otra dosis de SYMTUZA® hasta la próxima hora programada.

Contacte a su médico si no está seguro con lo que debe hacer si olvidó tomar una dosis o vomita.

No deje de tomar SYMTUZA® sin hablar antes con su médico.

Los medicamentos contra el VIH pueden hacerle sentir mejor. Aunque se sienta mejor, no deje de tomar SYMTUZA*. Consulte primero a su médico.

Cuando le quede poca cantidad de SYMTUZA®, pida más a su médico. Esto es muy importante porque la cantidad de virus puede empezar a aumentar si deja de tomar el medicamento, incluso por un corto periodo de tiempo. La enfermedad sería entonces más difícil de tratar.

Si tiene tanto infección por el VIH como hepatitis B, es muy importante que no deje de tomar SYMTUZA® sin hablar antes con su médico. Puede ser necesario hacerle análisis de sangre durante varios meses después de suspender el tratamiento con SYMTUZA®. En algunos pacientes con enfermedad hepática avanzada o con cirrosis, se puede producir un empeoramiento de la hepatitis tras suspender el tratamiento, lo que puede resultar potencialmente mortal.

Informe cuanto antes a su médico si presenta algún síntoma nuevo o extraño después de suspender el tratamiento, en especial, síntomas relacionados con la infección por la hepatitis B.

Si tiene cualquier otra duda sobre el uso de este medicamento, pregunte a su médico.

4. Posibles efectos adversos

Al igual que todos los medicamentos, este medicamento puede producir efectos adversos, aunque no todas las personas los sufran.

Specialist: CPB

MAP revision: MAG

OC . KY

HA approval date:

AR_DAR-COB-EMT-TEN_FCT_PIL_EUPI Jul-19_V2.0+D_es

IF-2020-19622985-APN-DGA#ANMAT Página 9 de 14



Informe a su médico si presenta alguno de los efectos adversos siguientes.

Se han descrito problemas hepáticos que en ocasiones pueden ser graves. Su médico debe hacerle análisis de sangre antes de empezar el tratamiento con SYMTUZA[®]. Si tiene infección crónica por el virus de la hepatitis B o C, su médico deberá repetirle los análisis de sangre con más frecuencia, ya que puede tener una mayor probabilidad de padecer problemas hepáticos. Hable con su médico sobre los signos y síntomas de los problemas en el hígado. Pueden consistir en coloración amarillenta de la piel o el blanco de los ojos, orina de color oscuro (como el té), heces (deposiciones) claras, náuseas, vómitos, pérdida del apetito, o dolor, molestias o dolor y sensibilidad en el costado derecho debajo de las costillas.

Puede aparecer una erupción cutánea en más de 1 de cada 10 pacientes tratados con SYMTUZA[®]. Aunque la mayoría de las erupciones son leves y desaparecen después de un tiempo mientras el tratamiento continua, en ocasiones pueden ser graves o potencialmente mortales. Es importante que hable con su médico si presenta una erupción. Su médico le indicará cómo controlar sus síntomas y si debe dejar de tomar SYMTUZA[®].

Otros efectos adversos graves, observados hasta en 1 de cada 10 pacientes, fueron diabetes, aumento del nivel de grasa en la sangre y síntomas de infección. Se ha comunicado inflamación del páncreas (pancreatitis) hasta en 1 de cada 100 pacientes.

Efectos adversos muy frecuentes (pueden afectar a más de 1 de cada 10 personas)

- dolor de cabeza
- diarrea
- erupción cutánea

Efectos adversos frecuentes (pueden afectar hasta 1 de cada 10 personas)

- recuento bajo de glóbulos rojos (anemia)
- reacciones alérgicas, como urticaria, picor,
- disminución del apetito (anorexia)
- sueños anormales
- vómitos, dolor o hinchazón de estómago, indigestión, flatulencia (gases)
- resultados de los análisis de sangre alterados, como algunas pruebas de riñón. Su médico se lo explicará.
- mareo
- dolor articular
- dolor muscular, calambres o debilidad muscular
- debilidad

Specialist: CPB

MAF revision: MAG

QC: KY

HA approval date:

AR_DAR-COB-EMT-TEN_FCT_PIL_EUPI Jul-19_V2.0+D_es

IF-2020-19622985-APN-DGA#ANMAT



- cansancio (fatiga)
- malestar (nauseas)

Efectos adversos poco frecuentes (pueden afectar hasta 1 de cada 100 personas)

- inflamación grave de la piel y otros tejidos (más frecuente en labios u ojos)
- síntomas de infección o de trastornos autoinmunes (síndrome inflamatorio de reconstitución inmune)
- aumento de tamaño de las mamas
- osteonecrosis (daño del tejido óseo causado por la pérdida de irrigación sanguínea en los
- Resultados de los análisis de sangre alterados, como algunas pruebas de páncreas. Su médico se lo explicará.

Efectos adversos raros (pueden afectar hasta 1 de cada 1.000 personas)

una reacción llamada DRESS [erupción grave, que puede ir acompañada de fiebre, cansancio, hinchazón de la cara o los ganglios linfáticos, aumento de los eosinófilos (un tipo de glóbulos blancos), efectos en el hígado, riñón o pulmón].

Algunos efectos adversos son típicos de los medicamentos contra el VIH similares a SYMTUZA*. Estos son:

- elevación del azúcar en sangre y empeoramiento de la diabetes
- dolor, sensibilidad o debilidad muscular. En raras ocasiones, estos trastornos musculares han sido graves.
- síndrome inflamatorio de reconstitución inmune. En algunos pacientes con infección por el VIH avanzada (SIDA) y antecedentes de infecciones oportunistas (infecciones poco frecuentes debido a una debilidad del sistema inmunitario), pueden aparecer signos y síntomas de inflamación debidos a infecciones previas poco después del comienzo del tratamiento contra el VIH, incluido SYMTUZA. Además de las infecciones oportunistas, podría presentar un trastorno autoinmunitario (enfermedad que se produce cuando el sistema inmunitario ataca los tejidos del cuerpo sanos) después de empezar a tomar medicamentos para el tratamiento de la infección por el VIH. Los trastornos autoinmunitarios pueden aparecer muchos meses después del comienzo del tratamiento.

Si presenta alguno de estos síntomas, informe a su médico.

Durante el tratamiento del VIH puede producirse un aumento de peso y del nivel de lípidos y glucosa en la sangre. Esto está relacionado en parte con la recuperación de la salud y de los hábitos de vida, y en el caso de los lípidos sanguíneos, en algunas ocasiones con los propios medicamentos para el VIH. Su médico le hará pruebas para detectar estos cambios.

Specialist: CPB

MAF revision: MAG

Farm, HUETPING TSAND QC: KY

HA approval date: CO-DIRECTORA TECNICA AR_DAR-COB-EMT-TEN_FCT_PIL_EUPI Jul-19_V2.0+D_es

IF-2020-19622985-APN-DGA#ANMAT Página 11 de 14



Comunicación de efectos adversos

Si experimenta cualquier tipo de efecto adverso, consulte a su médico, incluso si se trata de efectos adversos que no aparecen en este prospecto. También puede comunicarlos directamente a través del sistema nacional de notificación. Mediante la comunicación de efectos adversos usted puede contribuir a proporcionar más información sobre la seguridad de este medicamento.

5. Conservación de SYMTUZA®

No utilice este medicamento después de la fecha de vencimiento que aparece en la caja y en el frasco. La fecha de vencimiento es el último día del mes que se indica.

Conservar en el envase original entre 15 y 30°C. Mantener el frasco perfectamente cerrado para protegerlo de la humedad.

Los medicamentos no se deben tirar por los desagües ni a la basura. Pregunte a su farmacéutico cómo deshacerse de los envases y de los medicamentos que ya no necesita. De esta forma, ayudará a proteger el medio ambiente.

6. Contenido del envase e información adicional

Composición de SYMTUZA®

Los principios activos son darunavir, cobicistat, emtricitabina y tenofovir alafenamida. Cada comprimido recubierto contiene 800 mg de darunavir (como etanolato), 150 mg de cobicistat (288,5 mg como cobicistat en dióxido de silicio coloidal), 200 mg de emtricitabina y 10 mg de tenofovir alafenamida (como fumarato).

Specialist: CPB

HA approval date:

MAF revision: MAG

QC: KY

AR_DAR-COB-EMT-TEN_FCT_PIL_EUPI Jul-19_V2.0+D_es

IF-2020-19622985-APN-DGA#ANMAT Pagina 12 de 14

D-DIRECTORA TECNICA APODERADA



Los demás componentes son: Núcleo del comprimido: El núcleo del comprimido contiene croscarmelosa sódica, estearato de magnesio, celulosa microcristalina y dióxido de silicio coloidal. Recubrimiento del comprimido: La cubierta pelicular contiene polietilenglicol (macrogol), alcohol polivinílico (parcialmente hidrolizado), talco, dióxido de titanio y óxido de hierro amarillo.

Este medicamento contiene menos de 1 mmol de sodio (23 mg) por unidad de dosis, esto es esencialmente "libre de sodio".

Aspecto del producto y contenido del envase

Comprimido recubierto con forma de cápsula, entre amarillo y amarillo pardo, con la inscripción «8121» en una cara y «JG» en la otra.

SYMTUZA® se presenta en frascos de 30 comprimidos (con gel de sílice como desecante que debe mantenerse en el frasco para ayudar a proteger los comprimidos). El desecante de gel de sílice se incluye en una bolsita o depósito aparte y no debe ingerirse.

Los comprimidos de SYMTUZA® están disponibles en envases conteniendo un frasco por caja.

Ante cualquier inconveniente con el producto el paciente puede llenar la ficha que está en la página Web de la ANMAT:

http://www.anmat.gov.ar/farmacovigilancia/Notificar.asp o llamar a ANMAT responde 0800-333-1234

"Este medicamento se encuentra bajo un programa médico Plan de Gestión de Riesgos, cuya finalidad es garantizar la seguridad y protección de pacientes"

MANTENER FUERA DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS

Elaborado por: Patheon Inc., 2100 Syntex Court, Mississauga, Ontario, Canadá.

Acondicionado por: Janssen Cilag SpA, Via C. Janssen, Borgo San Michele, Latina, Italia

Acondicionamiento secundario alternativo por: Janssen Cilag Farmacéutica S.A., Ruta 8, Km 63.5, Localidad de Fátima, Buenos Aires.

Importado por: Janssen Cilag Farmacéutica S.A. Mendoza 1259 - C1428DJG - Ciudad Autónoma

QC: KY

Specialist: CPB MAF revision: MAG

APODERADA

HA approval date: Farm HAR DAR-COB-EMT-TEN_FCT_PIL_EUPI Jul-19_V2.0+D_es

IF-2020-19622985-APN-DGA#ANMAT Pagina 13 de 14



de Buenos Aires - Argentina Especialidad medicinal autorizada por el Ministerio de Salud.

Certificado Nº: 58.874

Directora Técnica: Farm. Georgina Rodriguez

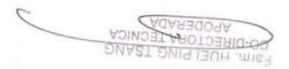
Centro de Atención al Cliente:

Por correo electrónico: infojanssen@janar.jnj.com

Por teléfono: 0800 122 0238

® Marca Registrada

Fecha de última revisión:



Specialist: CPB

HA approval date:

MAF revision: MAG

QC: KY

AR_DAR-COB-EMT-TEN_FCT_PIL_EUPI Jul-19_V2.0+D_es

IF-2020-19622985-APN-DGA#ANMAT Página 14 de 14



República Argentina - Poder Ejecutivo Nacional 2020 - Año del General Manuel Belgrano

Hoja Adicional de Firmas Anexo

Ancao
Número:
Referencia: EX-2019-107768411 INF PAC
El documento fue importado por el sistema GEDO con un total de 14 pagina/s.

Digitally signed by GESTION DOCUMENTAL ELECTRONICA - GDE Date: 2020.04.14 12:09:42 -03:00