

Ministerio de Salud Secretaría de Políticas, Regulación e Institutos A.N.M.A.7.

DISPOSICIÓN Nº 6 4 6 5

BUENOS AIRES, 07 NOV 2012

VISTO el Expediente Nº 1-0047-0000-012828-12-2 del Registro de la Administración Nacional de Medicamentos, Alimentos y Tecnología Médica; y

CONSIDERANDO:

Que por las presentes actuaciones la firma JANSSEN CILAG FARMACEUTICA S.A., solicita la aprobación de nuevos proyectos de prospectos para la Especialidad Medicinal denominada INCIVO / TELAPREVIR, Forma farmacéutica y concentración: COMPRIMIDOS RECUBIERTOS 375 mg, aprobada por Certificado Nº 56.738.

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.

Que los procedimientos para las modificaciones y/o rectificaciones de los datos característicos correspondientes a un certificado de Especialidad Medicinal otorgado en los términos de la Disposición ANMAT Nº 5755/96, se encuentran establecidos en la Disposición ANMAT Nº 6077/97.

Ø,

"2012 - Año de Homenaje al doctor D. MANUEL BELGRANO"

Ministerio de Salud Secretaría de Políticas. Regulación e Institutos

A.N.M. A.7.

DISFOSICIÓN Nº 6 4 6 5

Que a fojas 235 obra el informe técnico favorable de la Dirección de Evaluación de Medicamentos.

Que se actúa en virtud de las facultades conferidas por los Decretos Nros.: 1.490/92 y 425/10.

Por ello:

EL INTERVENTOR DE LA ADMINISTRACIÓN NACIONAL DE MEDICAMENTOS, ALIMENTOS Y TECNOLOGÍA MÉDICA DISPONE:

ARTICULO 1º. - Autorízase el cambio de prospectos presentado para la Especialidad Medicinal denominada INCIVO / TELAPREVIR, Forma farmacéutica y concentración: COMPRIMIDOS RECUBIERTOS 375 mg, aprobada por Certificado Nº 56.738 y Disposición Nº 3531/12, propiedad de la firma JANSSEN CILAG FARMACEUTICA S.A., cuyos textos constan de fojas 40 a 150.

ARTICULO 2º. - Sustitúyase en el Anexo II de la Disposición autorizante ANMAT Nº 3531/12 los prospectos autorizados por las fojas 40 a 76, de las aprobadas en el artículo 1º, los que integrarán en el Anexo I de la presente.

ARTICULO 3º. - Acéptase el texto del Anexo de Autorización de modificaciones el cual pasa a formar parte integrante de la presente

Ñ

RA CAZ



"2012 - Año de Homenaje al doctor D. MANUEL BELGRANO"

Ministerio de Salud Secretaría de Políticas. Regulación e Institutos A.N.M.A.7.

DISPOSICIÓN Nº

6465

disposición y el que deberá agregarse al Certificado Nº 56.738 en los términos de la Disposición ANMAT Nº 6077/97.

ARTICULO 4º. - Registrese; por Mesa de Entradas notifiquese al interesado, haciéndole entrega de la copia autenticada de la presente disposición conjuntamente con los prospectos y Anexos, gírese al Departamento de Registro a los fines de confeccionar el legajo correspondiente, Cumplido, Archívese.

PA

M

EXPEDIENTE Nº 1-0047-0000-012828-12-2

DISPOSICIÓN Nº

Dr. OTTO A. ORSINGHER
SUB-INTERVENTOR
A.N.M.A.T.

js

6465



Ministerio de Salud Secretaría de Políticas. Regulación e Institutos A.N.M.A.7.

ANEXO DE AUTORIZACIÓN DE MODIFICACIONES

DATO A MODIFICAR	DATO AUTORIZADO		MODIFICACION				- {	
	HAS	TA L	_A_FECHA	AUTC	RIZ	ADA	<u>.</u>	
Prospectos.	Anexo Nº 353		Disposición 2	150,	CC	rres	pone	de
<u></u>	<u>L</u>			desglosar d	<u>е гs.</u>	<u> 40</u>	<u>a /6</u>	>

El presente sólo tiene valor probatorio anexado al certificado de Autorización antes mencionado.

Se extiende el presente Anexo de Autorización de Modificaciones del REM a la firma JANSSEN CILAG FARMACEUTICA S.A., Titular del Certificado de

Q`

RAA CGV



"2012 - Año de Homenaje al doctor D. MANNEL BELGRANO"

Ministerio de Salud Secretaría de Políticas. Regulación e Institutos A.N.M.A.7.

	Autorización	Νo	56.738	en	la	Ciudad	₫e	Buenos	Aires,	a	los
19	días. 071	VOV.	20 12, del m	es de							

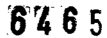
W

Expediente Nº 1-0047-0000-012828-12-2

DISPOSICIÓN Nº

_{js} 6465

Dr. OTTO A. ORSINGHER SUB-INTERVENTOR A.N.M.A.T.





INCIVO® TELAPREVIR 375 mg

Comprimidos Recubiertos

Industria Italiana Administración por vía oral Venta bajo receta archivada

FORMULA CUALI Y CUANTITATIVA

Cada comprimido recubierto contiene:

Telaprevir 375.0 mg

Excipientes:

Núcleo:

Acetato de hipromelosa succinato	375.0 mg
Fosfato hidrógeno de calcio, anhidro	75.76 mg
Celulosa microcristalina	75.76 mg
Sílice coloidal anhidro	7.58 mg
Lauril sulfato de sodio	7.58 mg
Croscaramelosa de sodio	30.30 mg
Fumarato de estearilo sódico	29.29 ma

Recubrimiento:

Alcohol de polivinilo	11.72 mg
Macrogol	5.92 mg
Talco	4.33 mg
Dióxido de titanio (E171)	7.00 mg
Óxido de hierro amarillo (E172)	0.32 mg

ACCION TERAPEUTICA

Antiviral de acción directa.

Andrea Watante
Co Discoura Tochica
Agnariana
Mat. Nac. N° 11414

INDICACIONES

INCIVO, en combinación con peginterferón alfa y ribavirina, está indicado para el tratamiento de pacientes adultos con hepatitis C crónica (genotipo 1) con enfermedad hepática compensada (incluyendo cirrosis):

- que no han recibido ningún tratamiento previo (naïve);
- que han recibido tratamiento previo con interferón alfa (pegilado o no pegilado) solo o en combinación con ribavirina, incluidos pacientes recaedores, respondedores parciales o con respuesta nula (ver secciones ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES y Propiedades farmacodinámicas).

PROPIEDADES FARMACOLÓGICAS

Propiedades farmacodinámicas

Grupo farmacoterapéutico: Antiviral de acción directa.

Mecanismo de acción

Telaprevir es un inhibidor de la proteasa de serina NS3•4A del VHC, una enzima esencial para la replicación del virus.

Estudios in vitro

Actividad de telaprevir contra el VHC

En un ensayo en un modelo de replicón del subtipo 1b del VHC, la Cl₅o de telaprevir frente al VHC de tipo salvaje (wild type) fue de 0,354 μM, similar a un ensayo de virus infectivos del subtipo 1a en el que la Cl₅o fue de 0,28 μM.

Resistencia

Se evaluaron las variantes del VHC asociadas a fracaso viral durante el tratamiento o la recaída mediante un ensayo de mutagénesis dirigido a un sitio específico en el ensayo de replicones. Las variantes V36A/M, T54A/S, R155K/T y A156S mostraron niveles más bajos de resistencia *in vitro* a telaprevir (entre 3 y 25 veces de aumento de la Cl₅₀ de telaprevir) y las variantes A156V/T y V36M+R155K mostraron niveles más altos de resistencia *in vitro* a telaprevir (> 25 veces de aumento de la Cl₅₀ de telaprevir). Las variantes de replicones generadas a partir de secuencias de los pacientes mostraron resultados similares.

La capacidad de replicación *in vitro* de las variantes virales resistentes a telaprevir fue menor que la del virus de tipo salvaje.

Resistencia cruzada

Se analizó la resistencia cruzada de las variantes virales resistentes a telaprevir frente a inhibidores representativos de la proteasa en el sistema de replicones del VHC. Los replicones con sustituciones únicas en las posiciones 155 ó 156 y las variantes dobles con sustituciones en los residuos 36 y 155 mostraron resistencia cruzada a todos los inhibidores de la proteasa evaluados, con una gran diversidad de sensibilidades. Todas las variantes virales resistentes a telaprevir estudiadas siguieron siendo totalmente sensibles a interferón-alfa, ribavirina e inhibidores representativos de la polimerasa del VHC, nucleósidos y no nucleósidos, en el sistema de replicones. No existen datos clínicos sobre el retratamiento en pacientes sin respuesta al tratamiento con un inhibidor de la proteasa NS3-4A del VHC, como telaprevir, ni tampoco sobre ciclos repetidos de tratamiento con telaprevir.

NA

Pag. 2 de 37

Datos virológicos procedentes de ensayos clínicos

En ensayos clínicos de fase 2 y 3 de telaprevir, las variantes predominantes con resistencia al telaprevir en pacientes no tratados anteriormente y en pacientes con fracaso a un tratamiento previo, fueron raras en el periodo basal (antes del tratamiento) (V36M, T54A y R155K < 1% y T54S 2,7%). La resistencia basal predominante a telaprevir no resta eficacia al tratamiento con telaprevir, peginterferón alfa y ribavirina. El impacto de las variantes predominantes resistentes a telaprevir en el período basal es probablemente mayor en pacientes con una respuesta pobre a interferón, como son los pacientes con respuesta nula a un tratamiento previo.

3465

Un total de 215 de los 1.169 pacientes tratados con un régimen de T12/PR en un ensayo clínico de fase 3 presentaron fracaso viral durante el tratamiento (n = 125) o recaída (n = 90). De acuerdo con los análisis de secuenciación poblacional del VHC en esos 215 pacientes, se detectaron variantes del VHC resistentes a telaprevir en 105 (84%) fracasos virales y en 55 (61%) pacientes con recaída, y la variante salvaje del virus se detectó en 15 (12%) pacientes con fracaso viral y en 24 (27%) pacientes con recaída. En 16 (7%) pacientes no se disponía de los datos de secuenciación del VHC. Los análisis de secuencias de variantes virales resistentes a telaprevir identificaron mutaciones en 4 posiciones en la región de la proteasa NS3-4A, lo que es compatible con el mecanismo de acción del telaprevir (V36A/M, T54A/S, R155K/T y A156S/T/V). El fracaso viral durante el tratamiento con telaprevir se asoció de forma predominante a variantes virales con un mayor nivel de resistencia, y la recaída se asoció sobre todo a variantes virales con un nivel más bajo de resistencia o con la variante salvaje del virus.

En los pacientes con el genotipo 1a del VHC predominaron las variantes V36M y R155K en solitario y en combinación, mientras que en los pacientes con el genotipo 1b del VHC predominaron las variantes V36A, T54A/S y A156S/T/V. Esta diferencia probablemente se deba a la mayor barrera genética para las mutaciones V36M y R155K en el genotipo 1b que en el genotipo 1a. En los pacientes tratados con telaprevir, el fracaso viral durante el tratamiento fue más frecuente con el genotipo 1a que con el genotipo 1b, y más frecuente en pacientes con respuesta nula a un tratamiento previo que en otros grupos de pacientes (pacientes previamente no tratados, pacientes con recaida tras un tratamiento previo, pacientes con respuesta parcial previa; ver sección Propiedades farmacodinámicas, Experiencia clínica, Eficacia en Adultos Tratados anteriormente).

El análisis del seguimiento de los pacientes tratados con INCIVO que no alcanzaron una RVS demostró que la población de la variante salvaje del virus aumentaba y que la población de variantes virales resistentes a telaprevir se hacía indetectable con el tiempo después de finalizar el tratamiento con telaprevir. Según los datos combinados de 255 pacientes con o sin un tratamiento anterior en los ensayos de fase 3, 108, 111 y C216, en los que aparecieron variantes virales resistentes a telaprevir durante el tratamiento, 152 (60%) pacientes dejaron de presentar variantes virales resistentes detectadas mediante secuenciación poblacional (mediana de 10 meses de seguimiento). De las 393 variantes virales resistentes detectadas en los 255 pacientes, el 68% de la variante NS3-36, el 84% de la variante NS3-54, el 59% de la variante NS3-155, el 86% de la variante NS3-156 y el 52% de la variante NS3-36M+NS3-155K dejaron de detectarse.

En un estudio de seguimiento de 98 pacientes previamente no tratados y pacientes con fracaso al tratamiento previo, que fueron tratados con un régimen de INCIVO en un ensayo de fase 2 o de fase 3 y no consiguieron una RVS, dejaron de detectarse variantes virales resistentes a telaprevir en el 85% (83/98) de los pacientes (mediana de 27,5 meses de seguimiento). El análisis de secuenciación clonal de un subgrupo de pacientes con VHC de tipo salvaje detectado mediante secuenciación poblacional (n=20), en el que se comparó la frecuencia de variantes virales resistentes antes de comenzar el tratamiento con telaprevir y durante el seguimiento, demostró que la población de variantes del VHC en todos los pacientes volvía a los niveles anteriores al tratamiento. La mediana de

Pag. 3 de 37

tiempo para que las variantes resistentes a telaprevir llegaran a ser indetectables por secuenciados poblacional fue mayor para las variantes NS3-36 (6 meses), NS3-155 (9 meses) y NS3-36M+NS3-155K (12 meses) observadas predominantemente en pacientes con genotipo 1a, que para las variantes NS3-54 (2 meses) y NS3-156 (3 meses) predominantemente observadas en pacientes con genotipo 1b.

Experiencia clínica

La eficacia y la seguridad de INCIVO en pacientes con hepatitis C crónica (genotipo 1) fueron evaluadas en tres ensayos de fase 3: de ellos 2 se realizaron en pacientes no tratados anteriormente y el tercero se realizó en pacientes tratados anteriormente (con recaída, con respuesta parcial y con respuesta nula). Los pacientes de estos estudios , presentaban enfermedad hepática compensada, ARN-VHC detectable e histopatología hepática compatible con hepatitis C crónica. A no ser que se indicara otra cosa, se administró INCIVO en dosis de 750 mg cada 8 horas, la dosis de peginterferón alfa-2a fue de 180 µg/semana y la dosis de ribavirina fue de 1.000 mg/día (pacientes con peso < 75 kg) o de 1.200 mg/día (pacientes con peso ≥ 75 kg). Los valores de ARN-VHC en plasma se midieron utilizando el test COBAS® TaqMan® (versión 2.0) para el VHC, que se usa con el sistema *High Pure System.* El análisis tenía un límite inferior de cuantificación de 25 Ul/ml. En la descripción de los resultados del estudio de fase 3 referido más abajo, la RVS, considerada como curación viral, fue definida considerando los datos de ARN-VHC en la visita de la semana 72 del estudio, usando la última medición realizada durante el intervalo de esa visita. En el caso de ausencia de datos dentro del intervalo de la semana 72, se utilizó el último dato de ARN-VHC disponible a partir de la semana 12 de seguimiento. Se usó el limite de cuantificación de 25 Ul/ml para determinar la RVS.

Eficacia en adultos previamente tratados

Ensayo 108 (ADVANCE)

El ensayo 108 fue un ensayo de fase 3 aleatorizado, doble ciego, de grupos paralelos, controlado con placebo y realizado en pacientes que no habían recibido ningún tratamiento anteriormente. Se administró INCIVO durante las primeras 8 semanas de tratamiento (régimen T8/PR) o las primeras 12 semanas de tratamiento (régimen T12/PR) en combinación con peginterferón alfa-2a y ribavirina durante 24 ó 48 semanas. Los pacientes con un ARN-VHC indetectable en las semanas 4 y 12 recibieron tratamiento durante un total de 24 semanas con peginterferón alfa-2a y ribavirina, y los pacientes con un ARN-VHC detectable en las semanas 4 ó 12 recibieron 48 semanas de tratamiento total con peginterferón alfa-2a y ribavirina. El tratamiento control (placebo/PR) tuvo una duración fija de 48 semanas, administrándose placebo de telaprevir durante las primeras 12 semanas, y peginterferón alfa-2a y ribavirina durante 48 semanas.

RA W Los 1.088 pacientes reclutados para el ensayo tenían una mediana de edad de 49 años (intervalo: 18 a 69); el 58% de los pacientes eran varones; el 23% tenían un índice de masa corporal ≥ 30 kg/m², el 9% eran de raza negra; el 11% eran de raza hispana o latinos; el 77% presentaban valores basales del ARN-VHC ≥ 800.000 Ul/ml; el 15% fibrosis en puente; el 6% cirrosis; el 59% el genotipo 1a del VHC; y el 40% el genotipo 1b del VHC.

La tasa de RVS en el grupo T8/PR fue del 72% (261/364) (P < 0,0001 frente al grupo de placebo/PR48). La Tabla 1 muestra las tasas de respuesta con el régimen recomendado de T12/PR y con placebo/PR48.

ਿਸ਼ਫ਼ Técni**ca**

Aphoeirada Mat. Nac. 8° 31414



Tabla 1: Tasas de respuesta: Ensayo 108		
	T12/PR N = 363	Placebo/PR4 8
Resultado del tratamiento	n/N (%)	N = 361
RVS*	79% 285/363) (74%-83%)	46% (166/361) (41%-51%)
ARN-VHC indetectable en la semana 4	68% (246/363)	9% (34/361)
ARN-VHC indetectable en las semanas 4 y 12 (eRVR)	58% (212/363)	8% (29/361)
RVS en los pacientes con eRVR	92% (195/212)	93% <u>(</u> 27/29)
Sin eRVR	42% (151/363)	92% (332/361)
RVS en los pacientes sin eRVR	60% (90/151)	42% (139/332)
ARN-VHC indetectable al final de tratamient	82% (299/363)	62% (225/361)
Resultados de los sujetos sin RVS	21% (78/363)	54% (195/361
Fracaso virológico en tratamiento ^b	7% (27/363)	29% (105/361)
Recaída ^c	4% (13/299)	26% (58/225)
Otro ^d	10% (38/363)	9% (32/361)

T12/PR: INCIVO durante 12 semanas combinado con peginterferón alfa-2a y ribavirina durante 24 ó 48 semanas; Placebo/PR: placebo durante 12 semanas combinado con peginterferón alfa-2a y ribavirina durante 48 semanas

intervalo de confianza del 95%

El fracaso virológico en tratamiento incluye a los sujetos que cumplieron una regla de detección del estudio virológico definida en el protocolo o que presentaron ARN VHC detectable en el momento de administración de la última dosis del medicamento del estudio y que presentaron rebrote viral.

C Las tasas de recaída se definió como inferior a 25 IU/ ml a la finalización prevista de tratamiento seguido de ARN del VHC en ≥ 25 IU/ ml en la última observación dentro de la ventana de visita de seguimiento SVR.

Otros incluye los sujetos con ARN VHC detectable en el momento de recibir el último medicamento del estudio, pero que no presentaron rebrote viral, y los sujetos sin una evaluación de RVS.

Las tasas de RVS fueron más altas (diferencia absoluta de al menos un 28%) en el grupo de T12/PR que en el grupo de placebo/PR48 en distintos subgrupos según sexo, edad, raza, etnia, indice de masa corporal, subtipo del genotipo del VHC, valor basal de ARN-VHC (< 800.000, ≥ 800.000 UI/ml), y estadio de fibrosis hepática. En la tabla 2 se muestran las tasas de RVS para distintos subgrupos de pacientes.

Tabla 2: Tasas de RVS para distintos subgrupos de pacientes: Ensayo 108				
Subgrupo	T12/PR	Placebo/PR		
Varones	78% (166/214)	46% (97/211)		
Entre 45 y ≤ 65 años de edad	73% (157/214)	39% (85/216)		
Negros	62% (16/26)	29% (8/28)		
Hispanos latinos	77% (27/35)	39% (15/38)		
IMC ≥ 30 kg/m²	73% (56/77)	44% (38/87)		
ARN-VHC basal ≥ 800.000 UI/ml	77% (215/281)	39% (109/279)		
Genotipo 1a del VHC	75% (162/217)	43% (90/210)		
Genotipo 1b del VHC	84% (119/142)	51% (76/149)		
Fibrosis hepática basal				
Ausencia de fibrosis, fibrosis mínima o fibrosis portal	82% (237/290)	49% (140/288)		
Fibrosis en puente	63% (33/52)	35% (18/52)		
Cirrosis	71% (15/21)	38% (8/21)		

ph

⁴Paq. 5 de 37

P < 0,0001; T12/PR en comparación con placebo/PR48. La diferencia en las tasas de RVS (intervalo de confianza del 95%) entre los grupos de T12/PR y placebo/PR fue de 33 (26-39).</p>

FOLIO POLIO

T12/PR: INCIVO durante 12 semanas con peginterferón alfa-2a y ribavirina durante 24 ó 48 semanas; Placebo/PR: placebo durante 12 semanas con peginterferón alfa-2a y ribavirina durante 48 semanas

Ensayo 111 (ILLUMINATE)

El ensayo 111 fue un ensayo de fase 3, aleatorizado y abierto realizado en pacientes no tratados anteriormente. El ensayo se diseñó para comparar las tasas de RVS en los pacientes con ARN-VHC indetectable en las semanas 4 y 12 que fueron tratados con INCIVO durante 12 semanas en combinación con peginterferón alfa-2a y ribavirina durante un total de 24 semanas (régimen T12/PR24) ó 48 semanas (régimen T12/PR48). Los pacientes con ARN-VHC indetectable en las semanas 4 y 12 fueron aleatorizados en la semana 20 a recibir tratamiento durante 24 ó 48 semanas con peginterferón alfa-2a y ribavirina. El criterio de valoración principal fue una evaluación de no inferioridad, con un margen de -10,5% para la comparación del tratamiento durante 24 semanas frente al tratamiento durante 48 semanas en los pacientes con ARN-VHC indetectable en las semanas 4 y 12.

Los 540 pacientes seleccionados tenían una mediana de edad de 51 años (intervalo: 19 a 70); el 60% de los pacientes eran varones; el 32% tenían un índice de masa corporal ≥ 30 kg/m²; el 14% eran de raza negra; el 10% eran de raza hispana o latinos; el 82% tenían valores basales de ARN-VHC > 800.000 IU/ml; el 16% fibrosis en puente; el 11% cirrosis; el 72% el genotipo 1a del VHC; y el 27% el genotipo 1b del VHC.

Un total de 352 pacientes (65%) tenían ARN-VHC indetectable en las semanas 4 y 12. En la Tabla 3 se muestran las tasas de respuesta. En los pacientes con un ARN-VHC indetectable en las semanas 4 y 12, no se apreció ningún beneficio adicional cuando el tratamiento con peginterferón alfa-2a y ribavirina se prolongó a 48 semanas (diferencia en las tasas de RVS del 2%; intervalo de confianza del 95%: -4%, 8%).

Tabla 3: Tasas de respues	ita: Ensayo 111			
	Pacientes indetectable en	T12/PR Todos los pacientes		
Resultado del tratamiento	T12/PR24 T12/PR48 N = 162 N = 160		* N=540	
RVS	92% (149/162) (87%-96%)*	90% (144/160) (84%-94%) ⁸ "	74% (398/540) (70%-77%)	
ARN-VHC indetectable al final del tratamiento	98% (159/162)	93% (149/160)	79% (424/540)	
Resultados de los sujetos	8% (13/162)	10% (16/160)	26% (142/540)	
Fracaso virológico en	2% (3/162)	3% (5/160)	8% (44/540)	
Recaída ^{c o}	6% (10/159)	1% (2/149)	4% (19/424)	
Otro ^d	0% (0/162)	6% (9/160)	15% (79/5 4 0)	

T12/PR24: INCIVO durante 12 semanas con peginterferón alfa-2a y ribavirina durante 24 semanas; T12/PR48: INCIVO durante 12 semanas con peginterferón alfa-2a y ribavirina durante 48 semanas

Intervalo de confianza del 95%

El fracaso virológico en tratamiento incluye a los sujetos que cumplieron una regla de detección del estudio virológico definida en el protocolo o que presentaron ARN VHC detectable en el momento de administración de la última dosis del medicamento del estudio y que presentaron rebrote viral.

Las tasas de recaida se definió como inferior a 25 IU/ ml a la finalización prevista de tratamiento seguido de ARN del VHC en ≥ 25 IU/ ml en la última observación dentro de la ventana de visita de seguimiento SVR



Todos los pacientes incluye los 322 pacientes con ARN-VHC indetectable en las semanas 4 y 12 y los otros 218 pacientes tratados en el ensayo (118 con ARN-VHC detectable en las semanas 4 y 12, y 100 que se retiraron del ensayo antes de la semana 20, cuando se realizó la aleatorización).

Otros incluye los sujetos con ARN VHC detectable en el momento de recibir el último medicamento de apudio, pero que los sujetos sin una evaluación de RVS.

La tasa de RVS en los pacientes de raza negra fue de 62% (45/73). En la Tabla 4 se muestran las tasas de RVS según el estadío de fibrosis hepática basal.

Tabla 4: Tasas de RVS según el estadío de fibrosis hepática basal: Ensayo 111					
	Pacientes con ARN en las se	T12/PR Todos los			
Subgrupo	T12/PR24	T12/PR48	pacientes*		
Ausencia de fibrosis, fibrosis mínima o fibrosis	96% (119/124)	91% (115/127)	77% (302/391)		
Fibrosis en puente	95% (19/20)	86% (18/21)	74% (65/88)		
Cirrosis	61% (11/18)	92% (11/12)	51% (31/61)		

T12/PR24: INCIVO durante 12 semanas con peginterferón alfa-2a y ribavirina durante 24 semanas;

Eficacia en adultos tratados previamente

Ensavo C216 (REALIZE)

El ensayo C216 fue un ensayo de fase 3 aleatorizado, doble ciego y controlado con placebo en pacientes que no lograron una RVS tras un tratamiento previo con peginterferón alfa-2a y ribavirina o con peginterferón alfa-2b y ribavirina. En el estudio participaron pacientes con recaída tras un tratamiento previo (pacientes con ARN-VHC indetectable al final del tratamiento con un régimen basado en interferón pegilado, pero con ARN-VHC detectable 24 semanas después de finalizar el tratamiento) y pacientes no respondedores a un tratamiento previo (pacientes con niveles detectables de ARN-VHC durante o al final de un ciclo previo de por lo menos 12 semanas de tratamiento). La población de pacientes no respondedores se puede dividir en dos subgrupos: pacientes con respuesta parcial al tratamiento previo (reducción igual o superior a 2 log₁₀ del ARN-VHC en la semana 12, pero sin alcanzar valores indetectables del ARN-VHC al final del tratamiento con peginterferón y ribavirina) y pacientes con respuesta nula previa (reducción inferior a 2 log₁₀ del ARN-VHC en la semana 12 de tratamiento previo con peginterferón y ribavirina).

Los pacientes fueron aleatorizados en una proporción de 2:2:1 a uno de tres grupos de tratamiento: inicio simultáneo (T12/PR48): INCIVO desde el día 1 y hasta la semana 12; inicio diferido (T12(ID)/PR48): INCIVO desde la semana 5 y hasta la semana 16; Placebo/PR48: placebo hasta la semana 16. Todos los regimenes terapéuticos incluyeron tratamiento durante 48 semanas con peginterferón alfa-2a y ribavirina.

Los 662 pacientes seleccionados tenían una mediana de edad de 51 años (intervalo: 21 a 70); el 70% de los pacientes eran varones; el 26% tenían un índice de masa corporal ≥ 30 kg/m²; el 5% eran de raza negra; el 11% eran de raza hispana o latinos; el 89% tenían valores de ARN-VHC basal > 800,000 Ul/ml; el 22% tenían fibrosis en puente, el 26% tenían cirrosis; el 54% tenían el genotipo 1a del VHC; y el 46% tenían el genotipo 1b del VHC.

Las tasas de RVS en el grupo de T12(ID)/PR fueron del 88% (124/141) en los pacientes con recaida previa, el 56% (27/48) en los pacientes con respuesta parcial previa y el 33% (25/75) en los pacientes con respuesta nula a un tratamiento previo. En la tabla 5 se muestran las tasas de respuesta en los grupos de inicio simultáneo recomendado (T12/PR48) y placebo/PR48.

Pag. 7 de 37

T12/PR48: INCIVO durante 12 semanas con peginterferón alfa-2a y ribavirina durante 48 semanas

Todos los pacientes incluye los 322 pacientes con ARN-VHC indetectable en las semanas 4 y 12 y los otros 218 pacientes tratados en el ensayo (118 con ARN-VHC detectable en las semanas 4 y 12, y 100 que se retiraron del ensayo antes de la semana 20, cuando se realizó la aleatorización).



Tabla 5: Tasas de respuesta: Ensayo C216		
Resultado del tratamiento	T12/PR48 % (n/N)	Placebo/PR48 % (n/N)
RVS		
Pacientes con recalda al tratamiento previoª	84% (122/145)	22% (15/68)
	(77%-90%) ⁵	(13%-34%) ^b
Pacientes con respuesta parcial al tratamiento previo ^a	61% (30/49) (46%-75%) ^b	15% (4/27) (4%-34%) ^b
Pacientes con respuesta nula al tratamiento	31% (22/72)	5% (2/37)
previo ^a	(20%-43%) ^b	(1%-18%) ⁶
RNA de HCV indetectable en semanas 4 y 12		
Recaídas previas	66% (95/145)	3% (2/68)
ARN-VHC indetectable al final del tratamiento		
Pacientes con recaída al tratamiento previo	87% (126/145)	63% (43/68)
Pacientes con respuesta parcial al tratamiento	73% (36/49)	15% (4/27)
Pacientes con respuesta nula al tratamiento	39% (28/72)	11% (4/37)
Resultados del tratamiento de los sujetos sin RVS		·•··
Sujetos que recidivan en tratamiento anterior	N=145	N=68
Fracaso virológico en tratamiento ^b	1% (2/145)	26% (18/68)
Pacientes con recaída al tratamiento previo	3% (4/126)	63% (27/43)
Otro ^d	12% (17/145)	12% (8/68)
Sujetos con respuesta parcial anterior	N=49	N=27
Fracaso virológico en tratamiento ^b	16% (8/49)	70% (19/27)
Pacientes con recaída	17% (6/36)	0% (0/4)
Otro ^d	10% (5/49)	15% (4/27)
Sujetos que no respondieron al tratamiento	N=72	N=37
Fracaso virológico en tratamiento ^b	57% (41/72)	84% (31/37)
Pacientes con respuesta nula al tratamiento	21% (6/28)	50% (2/4)
Otrod	4% (3/72)	5% (2/37)

T12/PR48: INCIVO durante 12 semanas seguido de placebo durante 4 semanas, en combinación con peginterferón alfa-2a y ribavirina durante 48 semanas;

Placebo/PR48: placebo durante 16 semanas en combinación con peginterferón alfa-2a y ribavirina durante 48 semanas

Intervalo de confianza del 95%.

Las tasas de recalda se definió como inferior a 25 IU/ ml a la finalización prevista de tratamiento seguido de ARN del VHC en ≥ 25 IU/ ml en la última observación dentro de la ventana de visita de seguimiento SVR.

Otros incluye los sujetos con ARN VHC detectable en el momento de recibir el último medicamento del estudio, pero que no presentaron rebrote viral, y los sujetos sin una evaluación de RVS

En todas las poblaciones del ensayo (pacientes con recaida previa, respuesta parcial previa y con respuesta nula previa), las tasas de RVS fueron mayores en el grupo (M2/PR que en el grupo de

P < 0,001; T12/PR frente a placebo/PR48. La diferencia en las tasas de RVS (intervalo de confianza del 95%) entre los grupos de T12/PR y placebo/PR fueron del 63 (51-74) en los pacientes con recaida previa, 48 (27-66) en los pacientes con respuesta parcial previa y 26 (13-39) en los pacientes con respuesta nula a un tratamiento previo.</p>

El fracaso virológico en tratamiento incluye a los sujetos que cumplieron una regla de detección del estudio virológico definida en el protocolo o que presentaron ARN VHC detectable en el momento de administración de la última dosis del medicamento del estudio y que presentaron rebrote viral.

placebo/PR48 en todos los subgrupos según sexo, edad, raza, etnia, indice de masa corpañ subtipo del genotipo del VHC, cifras de ARN-VHC basal y estadio de fibrosis hepática. En la Tabla se muestran las tasas de RVS según el estadío de fibrosis hepática.

Tabla 6: Tasas de RVS según el estadío de fibrosis hepática basal: Ensayo C216				
Estadío de fibrosis hepática	T12/PR	Placebo/PR48		
Pacientes con recaída previa				
Fibrosis o fibrosis portal minima o	84% (68/81)	32% (12/38)		
Fibrosis en puente	86% (31/36)	13% (2/15)		
Cirrosis	82% (23/28)	7% (1/15)		
Pacientes con respuesta parcial previa				
Fibrosis o fibrosis portal mínima o	79% (19/24)	18% (3/17)		
Fibrosis en puente	71% (5/7)	0 (0/5)		
Cirrosis	33% (6/18)	20% (1/5)		
Pacientes con respuesta nula a un tratamiento previo				
Fibrosis o fibrosis portal mínima o	31% (9/29)	6% (1/18)		
Fibrosis en puente	47% (8/17)	0 (0/9)		
Cirrosis	19% (5/26)	10% (1/10)		

T12/PR48: INCIVO durante 12 semanas seguido de placebo durante 4 semanas, en combinación con peginterferón alfa-2a y ribavirina durante 48 semanas;

Placebo/PR48: placebo durante 16 semanas en combinación con peginterferón alfa-2a y ribavirina durante 48 semanas

En la tabla 7 se muestran las tasas de RVS según la respuesta en la semana 4 (reducción < 1 log₁₀ o ≥ 1 log₁₀ en el ARN-VHC) para los pacientes con respuesta parcial a un tratamiento previo y con respuesta nula a un tratamiento previo en el grupo de T12(ID)/PR.

Tabla 7: Tasas de RVS segú en el grupo de T12 (ID)/PR4	in la respuesta en la semana 4 (i 8: Ensayo C216	reducción < 1 log₁₀ o ≥ 1 log₁₀)			
Respuesta a un	T12(ID)/PR % (n/N)*				
tratamiento previo	reducción < 1 log₁₀ en el ARN-VHC en la semana 4	reducción ≥ 1 log₁₀ en el ARN-VHC en la semana 4			
Pacientes con respuesta parcial al tratamiento	56% (10/18)	63% (17/27)			
Pacientes con respuesta nula al tratamiento previo	15% (6/41)	54% (15/28)			

incluye solo datos de pacientes con ARN-VHC disponible en la semana 4.

Ensavos 106 v 107

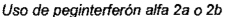
El ensayo 106 fue un ensayo de fase 2 aleatorizado, doble ciego y controlado con placebo en pacientes que no habían respondido a un tratamiento previo con peginterferón alfa-2a y ribavirina o con peginterferón alfa-2b y ribavirina. Entre los pacientes con recaída previa en el grupo de tratamiento T12/PR24 y con ARN-VHC indetectable a las 4 y 12 semanas de tratamiento, la tasa de RVS fue del 89% (25/28) y la tasa de recaída fue del 7%.

El ensayo 107 fue un estudio de extensión abierto en los pacientes tratados en el grupo control (placebo, peginterferón alfa-2a y ribavirina) de un estudio de fase 2 de telaprevir y que no habían conseguido una RVS en el estudio de fase 2. Entre los pacientes que ya habían presentado recaída en el grupo de tratamiento T12/PR24 y con ARN-VHC indetectable en la semaña 4 y 12 de

tratamiento, la tasa de RVS fue del 100% (24/24).

inte





En el ensayo C208 de fase 2a, abierto y aleatorizado realizado en pacientes previamente no tratados se compararon dos tipos de peginterferón alfa (2a y 2b).

Todos los pacientes recibieron tratamiento durante 12 semanas con INCIVO en combinación con el tratamiento estándar de peginterferón alfa/ribavirina. Se aleatorizó a los pacientes a uno de 4 grupos de tratamiento:

- INCIVO 750 mg cada 8 horas con peginterferón alfa-2a 180 μg/semana y ribavirina 1.000 ó 1.200 mg/día
- INCIVO 750 mg cada 8 horas con peginterferón alfa-2b 1,5 μg/kg/semana y ribavirina 800 ó 1.200 mg/día
- INCIVO 1.125 mg cada 12 horas con peginterferón alfa-2a 180 μg/semana y ribavirina 1.000 ó 1.200 mg/día
- INCIVO 1.125 mg cada 12 horas con peginterferón alfa-2b 1,5 μg/kg/semana y ribavirina 800 ó 1.200 mg/dia

El peginterferón alfa-2a/peginterferón alfa-2b y la ribavirina se utilizaron según el prospecto correspondiente. En la semana 12 finalizaba la administración de INCIVO y los pacientes continuaban sólo con el tratamiento estándar. El 73,8% (59/80) de los pacientes en el grupo agregado de peginterferón alfa-2a cumplieron los criterios (ARN-VHC indetectable en la semana 4 y hasta la semana 20) para la reducción de la duración del tratamiento a 24 semanas con peginterferón/ribavirina, frente al 61,7% (50/81) de los pacientes en el grupo agregado de peginterferón alfa-2b.

Tabla 8: Tasas de respuesta agregadas: Estudio C208					
Resultado del tratamiento	T12P(2a)R48 N = 80 (%) n/N	T12P(2b)R48 N = 81 (%) n/N			
RVSª	83,8 (67/80)	81,5 (66/81)			
Rebrote viral	5 (4/80)	12,3 (10/81)			
Recaida	8,1 (6/74 ^b)	4,2 (3/71 ^b)			

T12/P(2a)R48: INCIVO durante 12 semanas en tratamiento con peginterferón alfa-2a y ribavirina durante 24 o 48 semanas

Datos de eficacia a largo plazo

Ensavo 112 (EXTEND)

Un ensayo de seguimiento durante 3 años de los pacientes que consiguieron una RVS con un tratamiento basado en INCIVO reveló que > 99% (122/123) de los pacientes mantuvieron su estado de RVS durante todo el período de seguimiento disponible (mediana de la duración de 22 meses).

Ensayos clínicos que han examinado el intervalo QT

En dos ensayos doble ciego, aleatorizados, controlados con placebo y fármaco activo para evaluar el efecto sobre el intervalo QT, la administración de telaprevir 750 mg cada 8 horas en monoterapia no se asoció a ningún efecto clinicamente significativo sobre el intervalo QTcF. En uno de esos ensayos, se evaluó el tratamiento con 1.875 mg de telaprevir cada 8 horas y el incremento máximo de la media ajustada para el placebo en QTcF fue de 8,0 ms (IC_{90%}: 5,1-10,9). Las concentraciones plasmáticas con la dosis de 1.875 mg de telaprevir cada 8 horas utilizada en este ensayo fueron similares a las obtenidas en ensayos anteriores realizados en pacientes infectados por el VHC que recibieron

D

Þag. 10 de 37

T12/P(2b)R48: INCIVO durante 12 semanas en tratamiento con peginterferón alfa-2b y ribavirina durante 24 o 48 semanas

a Intervalo de confianza del 95% para la diferencia era (-10,8, 12,1)

El denominador era el número de sujetos con ARN-VHC indetectable al final del tratamiento



telaprevir 750 mg cada 8 horas en combinación con peginterferón alfa-2a y ribavirina.

Población pediátrica

No se han realizado estudios clínicos en pacientes pediátricos.

Propiedades farmacocinéticas

Las propiedades farmacocinéticas de telaprevir se han estudiado en voluntarios adultos sanos y en pacientes con infección crónica por el VHC. Telaprevir se administra por vía oral con alimentos en comprimidos de 375 mg, 750 mg cada 8 horas durante 12 semanas, en combinación con peginterferón alfa y ribavirina. La exposición a telaprevir es mayor cuando se administra conjuntamente con peginterferón alfa y ribavirina que cuando se administra solo.

La exposición a telaprevir es comparable cuando se administra en combinación con peginterferón alfa-2a y ribavirina o con peginterferón alfa-2b y ribavirina.

Absorción

Telaprevir se administra por via oral y se absorbe muy probablemente en el intestino delgado, sin que existan indicios de absorción en el colon. La concentración plasmática máxima tras la administración de una dosis única de telaprevir se alcanza normalmente al cabo de 4 – 5 horas. Los estudios *in vitro* realizados con células humanas Caco-2 han indicado que telaprevir es un sustrato de la glicoproteína P (gp-P).

La exposición a telaprevir aumentó un 20% cuando este medicamento se administró después de una comida calórica rica en grasas (56 g de grasas, 928 kcal) en comparación con su administración después de una comida calórica normal (21 g de grasas, 533 kcal). Cuando se comparó con la administración después de una comida calórica normal, la exposición (AUC) disminuyó en un 73% cuando telaprevir se administró con el estómago vacío, en un 26% cuando se administró después de una comida baja en calorías y rica en proteínas (9 g de grasas, 260 kcal) y en un 39% cuando se administró después de una comida pobre en grasas y baja en calorías (3,6 g de grasas, 249 kcal). Por consiguiente, telaprevir debe tomarse con alimentos.

Distribución

Telaprevir se une a las proteínas del plasma aproximadamente entre un 59% y un 76%. Se une principalmente a la glicoproteína alfa-1 ácida y a la albúmina.

Tras la administración oral, se calculó que el volumen aparente típico de distribución (V_d) era de 252 litros, con una variabilidad interindividual del 72,2%.

Biotransformación

Telaprevir se metaboliza extensamente en el hígado mediante hidrólisis, oxidación y reducción. Se han detectado distintos metabolitos en heces, plasma y orina. Tras la administración de dosis repetidas por vía oral, se observó que los metabolitos principales derivados del telaprevir eran el R-diasteroisómero de telaprevir (30 veces menos activo), el ácido pirazinoico y un metabolito que experimenta reducción en un enlace α-cetoamídico de telaprevir (no activo).

Los estudios in vitro realizados con isoformas del citocromo humano recombinante P450 (CYP) indicaron que CYP3A4 era la principal isoforma del CYP responsable del metabolismo mediado por CYP de telaprevir. Otras enzimas pueden estar implicadas en el metabolismo. Los estudios con supersomas CYP recombinantes humanos indicaron que telaprevir era un inhibido de CYP3A4 y se

Pag. 11 de 37

RA

observó que producía una inhibición de ese sistema enzimático dependiente del tiempo y de la concentración en microsomas hepáticos humanos. No se observó inhibición relevante por telaprevir de las isoenzimas CYP1A2, CYP2A6, CYP2B6, CYP2C8, CYP2C9, CYP2C19, CYP2D6 ni CYP2E1 in vitro. Los estudios in vitro también sugieren que Telaprevir no induce CYP1A, CYP3A, CYP2B6 o CYP2C, y por lo tanto es considerado improbable demostrar interacciones droga-droga por inducción cuando se co-administra con los correspondientes sustratos.. Se desconoce si telaprevir es un sustrato, un inductor o un inhibidor de las proteínas transportadoras de fármacos distintas a gp-P.

Eliminación

Tras la administración de una dosis oral única de 750 mg de ¹⁴C-telaprevir en sujetos sanos, el 90% de la radioactividad total se recuperó en las heces, la orina y el aire espirado en las 96 horas siguientes a su administración. La mediana de la recuperación de la dosis radiactiva administrada fue de aproximadamente el 82% en las heces, el 9% en el aire exhalado y el 1% en la orina. La contribución de ¹⁴C-telaprevir y VRT-127394 intactos a la radiactividad total recuperada en las heces fue del 31,8% y del 18,7%, respectivamente.

Tras la administración oral, el aclaramiento aparente total (CI/F) se estimó en 32,4 l/h con una variabilidad interindividual del 27,2%. La semivida de eliminación media después de la administración oral de dosis únicas de 750 mg de telaprevir varió normalmente entre 4,0 y 4,7 horas. En estado de equilibrio, la semivida efectiva es de unas 9-11 horas.

Linealidad/no linealidad

La exposición (AUC) a telaprevir aumentó ligeramente más que en proporción a la dosis tras la administración de dosis únicas de 375 mg hasta 1.875 mg con alimentos, posiblemente debido a la saturación de las vías metabólicas o de los transportadores de salida.

El aumento de la dosis de 750 mg cada 8 horas a 1.875 mg cada 8 horas en un estudio de dosis múltiples produjo un incremento menor que el proporcional (es decir, aproximadamente el 40%) en la exposición a telaprevir.

Poblaciones especiales

Población pediátrica

No se dispone actualmente de datos en la población pediátrica.

Pacientes con insuficiencia renal

Se ha evaluado la farmacocinética de telaprevir tras la administración de una dosis única de 750 mg a pacientes con insuficiencia renal grave (aclaramiento de creatinina < 30 ml/min) no infectados por el VHC. Los valores medios de C_{max} y AUC de telaprevir fueron un 10% y un 21% mayores, respectivamente, que en sujetos sanos (ver sección POSOLOGIA Y FORMA DE ADMINISTRACION).



Pacientes con insuficiencia hepática

Telaprevir se metaboliza principalmente en el hígado. La exposición en estado estacionario a telaprevir fue un 15% inferior en los pacientes con insuficiencia hepática leve (Child-Pugh A, puntuación de 5-6) que en sujetos sanos. La exposición en estado estacionario a telaprevir fue un 46% menor en los pacientes con insuficiencia hepática moderada (Child-Pugh B, puntuación de 7-9) que en sujetos sanos. No se conoce el efecto en las concentraciones de telaprevir libre (yer secciones POSOLOGIA Y FORMA DE ADMINISTRACION y ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES

ESPECIALES).

Sexo

Se evaluó el efecto del sexo del paciente en la farmacocinética de telaprevir utilizando le farmacocinética poblacional derivada de los datos de los ensayos de fase 2 y 3 realizados con INCIVO. No se observó ningún efecto relevante en función del sexo.

Raza

El análisis de la farmacocinética poblacional de INCIVO en pacientes con infección por el VHC indicó que la exposición a telaprevir era similar en pacientes de raza negra/afro-americanos y caucasianos.

Pacientes de edad avanzada

Los datos farmacocinéticos disponibles sobre el uso de INCIVO en pacientes ≥ 65 años infectados por el VHC son escasos y no se dispone de datos en pacientes mayores de 70 años.

Datos preclínicos sobre seguridad

Toxicología y/o farmacología en animales

En ratas y perros, telaprevir produjo una reducción reversible de los parámetros eritrocíticos, acompañada de una respuesta regenerativa. Tanto en ratas como en perros, se observaron elevaciones de AST/ALT en la mayoría de los estudios, de las cuales la elevación de ALT en ratas no se normalizó tras el período de recuperación. Los hallazgos histopatológicos en el hígado fueron similares en los estudios realizados tanto en ratas como en perros y no todos se resolvieron por completo tras el período de recuperación. En ratas (pero no en perros), telaprevir causó cambios degenerativos en los testículos que fueron reversibles y que no afectaron a la fertilidad. En general, los niveles de exposición en relación con los valores humanos fueron bajos en los estudios de farmacología y toxicología realizados en animales.

Alteración de la fertilidad

Telaprevir no tuvo efectos en la fertilidad ni en la fecundidad cuando se evaluó en ratas.

Desarrollo embrionario y fetal

Telaprevir atraviesa la placenta tanto en ratas como en ratones, con una exposición fetal:maternal del 19-50%. Telaprevir no mostró ningún potencial teratógeno en ratas ni en ratones. En un estudio de fertilidad y desarrollo embrionario precoz realizado en ratas, se observó un aumento de las concepciones no viables. Las dosis utilizadas en animales no permitieron establecer ningún margen de exposición cuando se compararon con la exposición en humanos.

Excreción en leche

Cuando se administró a ratas en período de lactancia, las concentraciones de telaprevir y de su metabolito principal fueron mayores en la leche que en el plasma. Las crías de ratas expuestas a telaprevir en el útero mostraron un peso corporal normal al nacer. Sin embargo, cuando se alimentaron con la leche de ratas tratadas con telaprevir, la ganancia de peso corporal de las crías fue menor de lo normal (probablemente por rechazar su sabor). Tras el destete, la ganancia de peso corporal de las crías se normalizó.

<u>POSOLOGÍA Y FORMA DE ADMINISTRACIÓN</u>

El tratamiento con INCIVO debe ser iniciado y supervisado por un médico con experiencia en el tratamiento de la hepatitis C crónica.

Aphillera Técalica Aphillerada Mat. Nac. N° 11414

lante

Pag. 13 de 37

<u>Posología</u>

INCIVO 750 mg (dos comprimidos de 375 mg recubiertos con película) se debe administrar por viaoral cada 8 horas con alimentos (la dosis diaria total es de 6 comprimidos (2.250 mg)). La toma de INCIVO sin alimentos o sin respetar el intervalo entre dosis puede hacer que disminuyan las concentraciones plasmáticas de telaprevir, con la consiguiente reducción de su efecto terapéutico.

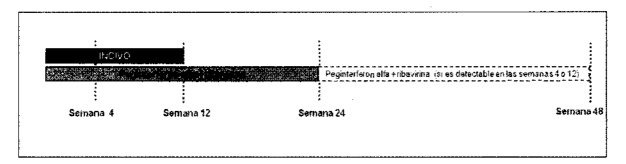
INCIVO se debe administrar en combinación con peginterferón alfa-2a o -2b y ribavirina. Por favor, consulte las secciones ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES y Propiedades farmacodinámicas relativas a la selección de peginterferón alfa-2a o -2b. Se debe consultar el Prospecto de peginterferón alfa y ribavirina donde se pueden encontrar instrucciones específicas sobre la posología y forma de administración de estos medicamentos.

Duración del tratamiento - Adultos previamente no tratados y pacientes recaedores tras tratamiento previo:

El tratamiento con INCIVO se debe iniciar en combinación con peginterferón alfa y ribavirina y administrarse durante 12 semanas (ver Figura 1).

- Los pacientes con ácido ribonucléico del virus de la hepatitis C (ARN-VHC) indetectable en las semanas 4 y 12 deben recibir otras 12 semanas adicionales de tratamiento sólo con peginterferón alfa y ribavirina hasta una duración total del tratamiento de 24 semanas.
- Los pacientes con ARN-VHC detectable en las semanas 4 ó 12 deben recibir otras 36 semanas adicionales de tratamiento sólo con peginterferón alfa y ribavirina hasta una duración total del tratamiento de 48 semanas.
- En todos los pacientes con cirrosis, con independencia de que el ARN-VHC sea o no indetectable en las semanas 4 ó 12, se recomiendan 36 semanas adicionales de tratamiento sólo con peginterferón alfa y ribavirina hasta una duración total del tratamiento de 48 semanas (ver sección Propiedades farmacodinámicas).

Figura 1: Duración del tratamiento en pacientes previamente no tratados y en pacientes recaedores tras tratamiento previo



Se deben medir los niveles de ARN-VHC en las semanas 4 y 12 para determinar la duración del tratamiento. En los estudios de Fase 3, se utilizó el exámen de COBAS® TaqMan® (versión 2.0) para determinar si los niveles de RNA de HCV eran indetectables (ver sección

Propiedades farmacodinámicas). Los niveles detectables de ARN-VHC por debajo del límite inferior de cuantificación del ensayo no se deben utilizar como un substituto de "indetectable", a la hora de tomar decisiones sobre la duración del tratamiento, dado que esto puede conducir a una duración insuficiente del tratamiento y el aumento de las tasas de recaídas. Ver en la tabla 9 las recomendaciones para la interrupción del tratamiento con INCIVO, Peginterferón alfa y Ribavirina.

Pacientes sin tratamiento previo con cirrosis con niveles indetectables de ARN-VHC en las semanas 4 y 12 del tratamiento de combinación TELAPREVIR se pueden beneficiar de an periodo adicional de 36

Andrea Violante Co-Did orra Vernica

64 7 8

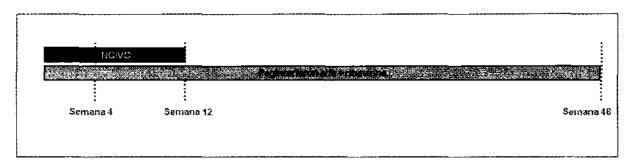


semanas de peginterferón alfa y ribavirina (48 semanas en total) (ver sección Propiedades farmacodinámicas).

Duración del tratamiento - Adultos previamente tratados con respuesta parcial o con respuesta nula al tratamiento previo:

El tratamiento con INCIVO se debe iniciar en combinación con peginterferón alfa y ribavirina y administrarse durante 12 semanas, seguido de un tratamiento sólo con peginterferón alfa y ribavirina (sin INCIVO) hasta una duración total del tratamiento de 48 semanas (ver Figura 2).

Figura 2: Duración del tratamiento en pacientes previamente tratados con respuesta parcial o con respuesta nula al tratamiento previo



Se deben medir los niveles de ARN-VHC en las semanas 4 y 12. Ver en la tabla 9 las recomendaciones para la interrupción del Tratamiento con INCIVO, Peginterferón alfa y Ribavirina.

Todos los pacientes

Es muy poco probable que los pacientes con respuesta viral insuficiente consigan una respuesta viral sostenida (RVS), por lo que se recomienda interrumpir todo el tratamiento (INCIVO, Peginterferón alfa y Ribavirina) si el ARN-VHC es > 1.000 Ul/ml en la semana 4 o en la semana 12 (ver tabla 9).

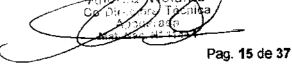
Tabla 9: Recomendacionalfa y Ribavirina	nes para la interrupción del Tratam	iento con INCIVO, Peginterferón
Medicamentos	ARN-VHC > 1.000 Ul/ml en la semana 4 de tratamiento ^a	ARN-VHC > 1.000 Ul/ml en la semana 12 de tratamiento
INCIVO	Interrupción definitiva	Tratamiento con INCIVO completado
Peginterferón alfa y Ribavirina	Interrupción definitiva	

^a el tratamiento con TELAPREVIR, peginterferón alfa y ribavirina. Estas pautas pueden no responder de manera similar, cuando un tratamiento preliminar con peginterferón alfa y ribavirina se ha utilizado antes de iniciar la terapia de TELAPREVIR



En estudios de fase 3, ninguno de los pacientes con ARN-VHC > 1.000 Ul/ml en la semana 4 o en la semana 12 alcanzaron una RVS con el tratamiento continuado de peginterferón alfa y ribavirina. En los estudios de fase 3 en pacientes que no han recibido ningún tratamiento previo, 4/16 (25%) de los pacientes con niveles de ARN-VHC entre 100 Ul/ml y 1.000 Ul/ml a la semana 4 alcanzaron una RVS. Entre los pacientes con ARN-VHC entre 100 Ul/ml y 1.000 Ul/ml a la semana 12, 2/8 (25%) alcanzaron una RVS.

En pacientes con respuesta nula a un tratamiento previo, se debe considerar la posibilidad de realizar una medición adicional de ARN-VHC entre las semanas 4 y 12. Si la concentración de ARN-VHC es



> 1.000 Ul/ml, se debe interrumpir la administración de INCIVO, peginterferón alfa y ribavirina.

En los pacientes que reciban un total de 48 semanas de tratamiento, se debe interrumpir la administración de peginterferón alfa y ribavirina si el ARN-VHC es detectable en la semana 24 o la semana 36.

INCIVO se debe tomar en combinación con peginterferón alfa y ribavirina para evitar el fracaso del tratamiento.

Para evitar el fracaso del tratamiento, no se debe reducir ni interrumpir la dosis de INCIVO.

Si el tratamiento con INCIVO se tiene que interrumpir por reacciones adversas a la medicación o por una respuesta viral insuficiente, no se debe reiniciar más adelante.

Consulte en los respectivos prospectos de peginterferón alfa y ribavirina las recomendaciones relativas a la modificación de la dosis, la interrupción temporal o definitiva del tratamiento o su reanudación con esos medicamentos (ver sección ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES ESPECIALES).

En caso de que se omita una dosis de INCIVO sin que hayan transcurrido 4 horas desde el momento en que suele tomarse, se indicará a los pacientes que tomen la dosis prescrita de INCIVO con alimentos lo antes posible. En el caso de que hayan transcurrido 4 horas o más, el paciente no deberá tomar la dosis omitida, sino la dosis siguiente a la hora habitual.

Poblaciones especiales

Pacientes con insuficiencia renal

No existen datos clínicos sobre el uso de INCIVO en pacientes infectados por el VHC con insuficiencia renal moderada o grave (aclaramiento de creatinina ≤ 50 ml/min) (ver sección ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES ESPECIALES). En pacientes sin infección por VHC e insuficiencia renal grave, no se observó ningún cambio clínicamente relevante en la exposición a telaprevir (ver sección Propiedades farmacocinéticas). Por consiguiente, no se recomienda ajustar la dosis de INCIVO en pacientes con VHC e insuficiencia renal.

No hay datos disponibles sobre el uso de INCIVO en pacientes en hemodiálisis.

Ver también el prospecto de ribavirina en lo que respecta a los pacientes con aclaramiento de creatinina < 50 ml/min.

Pacientes con insuficiencia hepática

INCIVO no se recomienda en pacientes con insuficiencia hepática moderada o grave (Child-Pugh B o C, puntuación ≥ 7) o enfermedad hepática descompensada (ver sección ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES ESPECIALES). No se requiere modificar la dosis de INCIVO en pacientes con hepatitis C e insuficiencia hepática leve (Child-Pugh A, puntuación de 5-6).

Consulte también los prospectos de peginterferón alfa y ribavirina, ambos contraindicados cuando la puntuación de Child-Pugh es ≥ 6.

Pacientes de edad avanzada

Los datos clínicos sobre el uso de INCIVO en pacientes ≥ 65 años infectados por el VHC son escasos.



Pag. 16 de 37

Población pediátrica

No se ha establecido todavía la seguridad ni la eficacia de INCIVO en niños < 18 años. No se disponé de datos.

Forma de administración

Se debe indicar a los pacientes que traguen los comprimidos enteros (es decir, sin masticarlos, partirlos o disolverlos).

CONTRAINDICACIONES

Hipersensibilidad al principio activo o a alguno de los excipientes.

Está contraindicada la administración concomitante con principios activos que son altamente dependientes del CYP3A para su eliminación y que, en concentraciones plasmáticas altas, se asocian a acontecimientos graves y/o potencialmente mortales (rango terapéutico estrecho). Estos principios activos son alfuzosina, amiodarona, bepridilo, quinidina, flecainida, propafenona, astemizol, terfenadina, cisaprida, pimozida, derivados ergotamínicos (dihidroergotamina, ergonovina, ergotamina, metilergonovina), lovastatina, rifampicina, simvastatina, atorvastatina, sildenafilo o tadalafilo (sólo cuando se utiliza en el tratamiento de la hipertensión arterial pulmonar) y midazolam o triazolam por vía oral.

Está contraindicada la administración concomitante con cualquier antiarrítmico de Clase la o III, salvo lidocaína intravenosa (ver sección Interacciones medicamentosas).

Está contraindicada la administración concomitante de INCIVO con principios activos que sean inductores potentes del CYP3A, como rifampicina, Hipérico (*Hypericum perforatum*), carbamazepina, fenitoína y fenobarbital y que, por tanto, puedan reducir la exposición y la eficacia de INCIVO.

Consulte la lista de contraindicaciones en el prospecto de peginterferón alfa y ribavirina, puesto que INCIVO se debe usar en combinación con peginterferón alfa y ribavirina.

ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES ESPECIALES

Exantema grave

Se han descrito casos de exantema grave durante el tratamiento combinado con INCIVO. En estudios de fase 2 y 3 controlados con placebo, se observó la aparición de exantema grave (principalmente eczematoso, pruriginoso y que afectaba a más del 50% de la superficie corporal) en el 4,8% de los pacientes que recibieron tratamiento combinado con INCIVO, en comparación con el 0,4% de los que recibieron peginterferón alfa y ribavirina.

El 5,8% de los pacientes interrumpieron únicamente INCIVO debido a exantema y el 2,6% de los pacientes interrumpieron todo el tratamiento combinado incluido INCIVO, en comparación con ninguno de los que recibieron solamente peginterferón y ribavirina.

En estudios de fase 2 y 3 controlados con placebo, el 0,4% de los pacientes presentaron una sospecha de Síndrome de Hipersensibilidad Sistémico con Eosinofilia (Síndrome DRESS). En la experiencia clínica con INCIVO, menos del 0,1% de los pacientes presentaron Síndrome de Stevens-Johnson. Todas estas reacciones se resolvieron al interrumpir el tratamiento.

El síndrome DRESS se presenta como un exantema cutáneo aspeiado a egsinofilia y uno o más de

PA

Pag. 17 de 37

tos signos siguientes: fiebre, linfadenopatía, edema facial y afección de órganos internos (hepática) renal, pulmonar). Puede aparecer en cualquier momento una vez iniciado el tratamiento, aunque en la mayoría de los casos aparece entre seis y diez semanas después del inicio del tratamiento con INCIVO.

Los médicos que prescriban INCIVO se deben asegurar que los pacientes estén debidamente informados del riesgo de exantema grave así como sobre la necesidad de consultar con su médico de inmediato si presentan un nuevo exantema o un empeoramiento del exantema ya existente. Se debe vigilar la progresión de cualquier exantema hasta su resolución. El exantema puede tardar varias semanas en desaparecer. Se deben de usar con precaución otros medicamentos asociados con reacciones cutáneas graves durante la administración de INCIVO en tratamiento combinado para evitar posibles confusiones en cuanto a qué medicamento podría estar contribuyendo a una reacción cutánea grave.

Para más información sobre el exantema leve o moderado, vea sección REACCIONES ADVERSAS.

En la tabla siguiente se resumen las recomendaciones para el seguimiento de las reacciones cutáneas y la interrupción del tratamiento con INCIVO, ribavirina y peginterferón alfa:

Extensión y signos de las reacciones cutáneas	Recomendaciones para el seguimiento de las reacciones cutáneas y la interrupción de INCIVO, Ribavirina y Peginterferón alfa si aparece un exantema grave
Exantema leve: erupción cutánea localizada y/o erupción cutánea con una distribución límitada (incluso en varios sitios aislados del cuerpo)	Vigilar la progresión o los síntomas sistémicos hasta la resolución del exantema.
Exantema moderado: Exantema difuso con afectación de ≤ 50% de la superficie corporal	Vigilar la progresión o los síntomas sistémicos hasta la resolución del exantema. Valorar la consulta con un dermatólogo.
	Si el exantema moderado progresa, se debe considerar la interrupción permanente de INCIVO. Si el exantema no mejora en los 7 días siguientes a la interrupción de INCIVO, se debe interrumpir la ribavirina. Puede que sea necesario interrumpir ribavirina antes de lo previsto si el exantema empeora a pesar de interrumpir telaprevir. Se puede mantener el peginterferón alfa salvo que su interrupción esté médicamente justificada.
	En presencia de exantema moderado que progresa a grave (≥ 50% de la superficie corporal), se debe interrumpir definitivamente el tratamiento con INCIVO (ver más abajo).

p/14

Appaciada Mat. Nac. Nº 11414

Exantema grave: Exantema que afecta a más del 50% de la superficie corporal o que se asocia a síntomas sistémicos importantes, úlceras en las mucosas, lesiones diana, desprendimiento epidérmico

Interrupción definitiva e inmediata de la administración de INCIVO. Se recomienda consultar con un dermatólogo.

Vigilar la progresión o los síntomas sistémicos hasta la resolución del exantema.

Se puede seguir administrando peginterferón alfa y ribavirina. Si no se observa una mejoría en los 7 días siguientes a la interrupción de INCIVO, se debe considerar la interrupción o suspensión secuencial o simultánea de ribavirina v/o peginterferón alfa. Si está médicamente justificado, puede que sea necesaria la interrupción o suspensión de peginterferón alfa y ribavirina antes de lo previsto.

Sospecha o diagnóstico de erupción ampollosa generalizada, síndrome DRESS, síndrome de Stevens-Johnson/necrolisis epidérmica tóxica, pustulosis exantemática generalizada aguda, eritema multiforme

Interrupción definitiva e inmediata de INCIVO. peginterferón alfa y ribavirina. Se debe consultar con un dermatólogo.

Una vez retirado el tratamiento con INCIVO, no se debe reanudar más adelante. En el prospecto de peginterferón alfa y ribavirina se indican las reacciones cutáneas graves asociadas a estos medicamentos.

Anemia

En ensayos clínicos de fase 2 y 3 controlados con placebo, la incidencia global y la gravedad de la anemia fueron mayores con el tratamiento combinado con INCIVO que solo con peginterferón alfa y ribavirina. Se observaron valores de hemoglobina < 10 g/dl en el 34% de los pacientes que recibieron tratamiento combinado con INCIVO y en el 14% de los que recibieron peginterferón alfa y ribavirina. Se observaron valores de hemoglobina < 8,5 g/dl en el 8% de los pacientes que recibieron tratamiento combinado con INCIVO y en el 2% de los que recibieron peginterferón alfa y ribavirina. Los niveles de hemoglobina descienden en las primeras 4 semanas de tratamiento y alcanzan sus valores más bajos al final del período de administración de INCIVO. Los valores de hemoglobina aumentan gradualmente después de finalizar la administración de INCIVO.

Se debe controlar periódicamente la hemoglobina antes y durante el tratamiento combinado con INCIVO (ver sección ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES ESPECIALES, Pruebas de laboratorio).

Consulte en el prospecto de ribavirina las recomendaciones para la reducción de la dosis en pacientes con anemia. Si se retira definitivamente la ribavirina en estos pacientes, se debe suspender también de forma permanente el tratamiento con INCIVO. Si la anemia obliga a interrumpir el tratamiento con INCIVO, esos pacientes podrán seguir recibiendo tratamiento con peginterferón alfa y ribavirina. El tratamiento con ribavirina se puede reanudar siguiendo las recomendaciones para la modificación de la dosis de este medicamento. No se puede reducir la dosis de INCIVO, ni reanudar su administración después de haberla suspendido.

Embarazo y requisitos de anticoncepción

Debido a que INCIVO se tiene que utilizar en combinación con peginterferón alfa y ribavirina, las contraindicaciones y advertencias aplicables a estos dos medicamentos son aplicables al tratamiento combinado.

Pag. 19 de 37

Se han observado efectos teratogénicos y/o embriocidas relevantes en todas las especies animalés expuestas a ribavirina y, por tanto, se deben adoptar precauciones extremas para evitar el embarazo en las pacientes y en las parejas femeninas de los pacientes varones.

Las mujeres en edad fértil y sus parejas masculinas, así como los pacientes varones y sus parejas femeninas, deben utilizar 2 métodos anticonceptivos eficaces durante el tratamiento con INCIVO y después de haberlo finalizado, tal y como se recomienda en el prospecto de ribavirina y se describe a continuación.

Los anticonceptivos hormonales se pueden mantener, pero pueden no ser fiables durante la administración de INCIVO y hasta dos meses después de haber finalizado el tratamiento con INCIVO (ver sección Interacciones medicamentosas). Durante ese tiempo, las mujeres en edad fértil deben utilizar dos métodos anticonceptivos no hormonales. Dos meses después de finalizar el tratamiento con INCIVO, los anticonceptivos hormonales volverán a ser adecuados como uno de los dos métodos anticonceptivos eficaces requeridos.

Para más información, ver secciones Interacciones medicamentosas y Fertilidad, embarazo y lactancia.

Sistema cardiovascular

Los resultados de un estudio realizado en voluntarios sanos indican un efecto modesto de telaprevir administrado en dosis de 1.875 mg cada 8 horas sobre el intervalo QTcF, con un incremento medio máximo ajustado para el placebo de 8,0 ms (IC_{90%:} 5,1-10,9) (ver sección Propiedades Farmacodinámicas). La exposición a esta dosis fue equivalente a la exposición en pacientes infectados por el VHC que recibían una dosis de 750 mg de INCIVO cada 8 horas en combinación con peginterferón alfa y ribavirina. La posible importancia clínica de estos resultados es incierta.

Se recomienda precaución cuando se prescriba INCIVO en combinación con medicamentos que prolongan el intervalo QT y que son sustratos del CYP3A, como eritromicina, claritromicina, telitromicina, posaconazol, voriconazol, ketoconazol, tacrolimus o salmeterol (ver sección Interacciones medicamentosas). Debe evitarse la administración conjunta de INCIVO con domperidona (ver sección Interacciones medicamentosas). INCIVO puede aumentar las concentraciones de otros medicamentos administrados conjuntamente y aumentar con ello el riesgo de reacciones adversas cardíacas asociadas a ellos. Si se considera estrictamente necesaria la administración conjunta de estos medicamentos con INCIVO, se recomienda realizar un seguimiento clínico que incluya evaluaciones ECG. Ver también en la sección CONTRAINDICACIONES los medicamentos que están contraindicados con INCIVO.

El uso de INCIVO se debe evitar en los pacientes con prolongación congénita del intervalo QT, o antecedentes familiares de prolongación congénita del intervalo QT o muerte súbita. Si se considera estrictamente necesario el tratamiento con INCIVO en estos pacientes, se recomienda una estrecha vigilancia clínica que incluya evaluaciones ECG.

INCIVO se debe utilizar con precaución en pacientes con:

- antecedentes de prolongación congénita del intervalo QT;
- bradicardia clínicamente importante (frecuencia cardíaca persistentemente < 50 latidos por minuto);
- antecedentes de insuficiencia cardíaca con disminución de la fracción de eyección ventricular



y

Pag. 20 de 37

izquierda;

necesidad de medicamentos que se sabe que prolongan el intervalo QT, pero cuyo
metabolismo no depende principalmente del CYP3A4 (como metadona, ver sección
interacciones medicamentosas).

Se recomienda un seguimiento médico estrecho de estos pacientes, que incluya evaluaciones ECG. Si se considera necesario, se deben vigilar y corregir las posibles alteraciones electrolíticas (como hipopotasemia, hipomagnesemia e hipocalcemia) antes y durante el tratamiento con INCIVO.

Pruebas de laboratorio

Se deben medir los niveles de ARN-VHC en las semanas 4 y 12 y cuando esté clínicamente indicado (ver también las recomendaciones para la interrupción de INCIVO, sección POSOLOGIA Y FORMA DE ADMINISTRACION).

Antes de iniciar el tratamiento combinado con INCIVO, se realizarán en todos los pacientes las siguientes pruebas de laboratorio (recuento sanguineo completo con fórmula leucocitaria, electrólitos, creatinina sérica, pruebas funcionales hepáticas, TSH, ácido úrico).

A continuación se indican los valores basales recomendados para iniciar el tratamiento combinado con INCIVO:

- Hemoglobina: ≥ 12 g/dl (mujeres); ≥ 13 g/dl (varones)
- Recuento de plaquetas ≥ 90.000/mm³
- Recuento absoluto de neutrófilos ≥ 1.500/mm³
- Función tiroidea debidamente controlada (TSH)
- Aclaramiento de creatinina calculado ≥ 50 ml/min
- Potasio ≥ 3,5 mmol/l

Se recomienda realizar hemogramas (incluida la fórmula leucocitaria) en las semanas 2, 4, 8 y 12 y posteriormente cuando esté clinicamente justificado.

Se recomienda realizar evaluaciones bioquímicas (electrólitos, creatinina sérica, ácido úrico, enzimas hepáticas, bilirrubina, TSH) con la misma frecuencia que las evaluaciones hematológicas o cuando esté clínicamente justificado (ver sección REACCIONES ADVERSAS).

Consultar el prospecto de peginterferón alfa y ribavirina, incluidos los requisitos sobre pruebas de embarazo (ver sección Fertilidad, embarazo y lactancia).

Uso de INCIVO en combinación con peginterferón alfa-2b

Todos los estudios de fase 3 se realizaron con peginterferón alfa-2a en combinación con INCIVO y ribavirina. No hay datos del uso de INCIVO en combinación con peginterferón alfa-2b en pacientes previamente tratados y hay datos escasos en pacientes que no han recibido ningún tratamiento previo. Los pacientes naïve tratados con peginterferón alfa-2a/ribavirina (n= 80) o peginterferón alfa-2b/ribavirina (n= 81) en combinación con INCIVO, en un estudio abierto, tuvieron tasas de RVS comparables. Sin embargo, los pacientes tratados con peginterferón alfa-2b experimentaron con más frecuencia un rebrote viral, y tuvieron menos posibilidades de cumplir los criterios establecidos para acortar la duración total del tratamiento (ver sección Propiedades farmacodinámicas).

Consideraciones generales

INCIVO <u>no se debe</u> administrar en monoterapia y solo se debe prescribir en combinación con peginterferón alfa y ribavirina. Por consiguiente, antes de iniciar el tratamiento con INCIVO es conveniente consultar el prospecto de peginterferón alfa y ribavirina.



Pag. 21 de 37

5 4 5 (

No se dispone de datos clínicos de retratamiento de los pacientes que no han respondido a ditratamiento previo con un inhibidor de la proteasa NS3-4A del VHC (ver sección Propiedades farmacodinámicas).

Respuesta viral insuficiente

En pacientes con una respuesta viral insuficiente se debe interrumpir el tratamiento (ver secciones POSOLOGIA Y FORMA DE ADMINISTRACION y ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES ESPECIALES, Pruebas de laboratorio).

Uso de INCIVO para el tratamiento de otros genotipos del VHC

No existen datos clínicos suficientes para justificar el tratamiento de pacientes con genotipos del VHC distintos al 1. Por consiguiente, no se recomienda el uso de INCIVO en pacientes con infección por el VHC con otros genotipos distintos al 1.

Insuficiencia renal

No se han establecido la seguridad y la eficacia en pacientes con insuficiencia renal moderada o grave (aclaramiento de creatinina < 50 ml/min) ni en pacientes en hemodiálisis. Ver sección ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES ESPECIALES, Pruebas de laboratorio. Consultar también el prospecto de ribavirina para pacientes con aclaramiento de creatinina (CrCL) < 50 ml/min (ver también sección POSOLOGIA Y FORMA DE ADMINISTRACION y Propiedades farmacocinéticas).

Insuficiencia hepática

INCIVO no se ha estudiado en pacientes con insuficiencia hepática grave (Child-Pugh C, puntuación de ≥ 10) o enfermedad hepática descompensada, por lo que no se recomienda su administración a esas poblaciones.

INCIVO no se ha estudiado en pacientes infectados por el VHC con insuficiencia hepática moderada (Child-Pugh B, puntuación de 7-9). En pacientes sin infección por VHC y con insuficiencia hepática moderada, se observó una exposición reducida a telaprevir. No se ha determinado la dosis adecuada de INCIVO en pacientes infectados por el virus de la hepatitis C con insuficiencia hepática moderada. Por consiguiente, no se recomienda INCIVO en esos pacientes (ver secciones POSOLOGIA Y FORMA DE ADMINISTRACION y Propiedades farmacocinéticas).

Consultar el prospecto de peginterferón alfa y ribavirina, los dos medicamentos que deben administrarse junto con INCIVO.

Pacientes receptores de trasplantes de órganos

No se dispone de datos clínicos sobre el tratamiento con INCIVO en combinación con peginterferón alfa y ribavirina de pacientes antes, durante o después de recibir un trasplante de hígado o de otros órganos (ver también la sección Interacciones medicamentosas, Inmunosupresores).

Coinfección por VHC/VIH (virus de la inmunodeficiencia humana)

Existen datos clínicos escasos de estudios en curso para evaluar INCIVO en combinación con peginterferón y ribavirina en pacientes con VHC previamente no tratados (naïve) que no están recibiendo tratamiento antirretroviral para el VIH o que están recibiendo tratamiento con efavirenz o atazanavir/ritonavir en combinación con tenofovir disoproxil fumarato y emtricitabina o lamiyudina. Consulte la sección Interacciones medicamentosas para interacciones relevantes con otros agentes antivirales para el VIH.

Dog 22

Pag. 22 de 37



Coinfección por VHC/VHB (virus de la hepatitis B)

No existen datos sobre el uso de INCIVO en pacientes con coinfección por VHC/VHB.

Población pediátrica

No se recomienda el uso de INCIVO en niños y adolescentes menores de 18 años, ya que no se ha establecido la seguridad y eficacia en esta población.

Enfermedad tiroidea

El aumento de la hormona estimulante del tiroides (TSH) puede ocurrir durante el tratamiento combinado con INCIVO, lo cual puede indicar un empeoramiento o recurrencia de un hipotiroidismo pre-existente o previo, o bien hipotiroidismo de nueva aparición (ver sección REACCIONES ADVERSAS). Los niveles de TSH se deben medir antes y durante el tratamiento combinado con INCIVO y tratados como sea clínicamente apropiado, incluyendo posibles ajustes en el tratamiento sustitutivo en pacientes con hipotiroidismo pre-existente (ver sección ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES ESPECIALES, Pruebas de laboratorio).

Información importante sobre algunos de los componentes de INCIVO

Este medicamento contiene 2,3 mg de sodio por comprimido, lo que deben tener en cuenta los pacientes con dietas pobres en sodio.

Interacciones medicamentosas y otras formas de interacción

Telaprevir se metaboliza en el hígado por el CYP3A y es un sustrato de la glicoproteína P (gp-P). Otras enzimas pueden verse involucradas en el metabolismo. La administración conjunta de INCIVO y medicamentos inductores del CYP3A y/o la glicoproteína-P puede reducir las concentraciones plasmáticas de telaprevir. La administración conjunta de INCIVO y medicamentos inhibidores de CYP3A y/o la glicoproteína P puede aumentar las concentraciones plasmáticas de telaprevir. La administración de INCIVO puede aumentar la exposición sistémica a medicamentos que son sustratos del CYP3A o de la glicoproteína P y, de ese modo, aumentar o prolongar su efecto terapéutico y la aparición de reacciones adversas. No se sabe si telaprevir es un sustrato, un inductor o un inhibidor de otras proteínas transportadoras de fármacos distintas a la gp-P.

Tras considerar los resultados de los ensayos clínicos de interacción entre medicamentos, no se puede descartar la inducción por telaprevir de enzimas metabólicas.

Los estudios de interacciones se han realizado sólo en adultos.

Contraindicaciones de uso concomitante (ver sección CONTRAINDICACIONES)

INCIVO no se debe administrar conjuntamente con otros principios activos que sean altamente dependientes del CYP3A para su aclaramiento y que puedan producir acontecimientos graves y/o potencialmente mortales si alcanzan concentraciones plasmáticas elevadas como arritmia cardíaca (p. ej., amiodarona, astemizol, bepridilo, cisaprida, flecainida, pimozida, propafenona, quinidina, terfenadina), vasoespasmo o isquemia periférica (p. ej., dihidroergotamina, ergonovina, ergotamina, metilergonovina) o miopatía, incluida rabdomiólisis (p. ej., lovastatina, simvastatina, atorvastatina) o sedación más profunda o prolongada o depresión respiratoria (p. ej., triazolam o midazolam por vía oral) o hipotensión o arritmia cardíaca (p. ej., alfuzosina,sildenafilo, tadalafil para la hipertensión arterial pulmonar).

No se debe administrar INCIVO conjuntamente con ningún antiarrítmico de Clase la o III, con la excepción de la lidocaína intravenosa.

Pag. **23 de 37**

P19



Rifampicina

La rifampicina reduce el AUC plasmático de telaprevir aproximadamente en un 92%. Por consiguiente, no se debe administrar INCIVO conjuntamente con rifampicina.

Hipérico (Hypericum perforatum)

Las concentraciones plasmáticas de telaprevir se pueden reducir cuando se administra al mismo tiempo que Hipérico, una planta medicinal (*Hypericum perforatum*). Por tanto, no se pueden administrar medicamentos a base de plantas que contengan Hipérico en combinación con INCIVO.

Carbamazepina, fenitoína y fenobarbital

La administración conjunta con inductores puede conducir a una menor exposición de telaprevir con el riesgo de disminuir la eficacia. Los inductores potentes de CYP3A, como carbamazepina, fenitoina y fenobarbital, están contraindicados (ver sección CONTRAINDICACIONES).

Inductores del CYP3A leves y moderados

Los inductores leves y moderados del CYP3A se deben evitar, particularmente en pacientes que son previamente no respondedores (respondedores parciales o respondedores nulos a peginterferón alfa/ribavirina), a menos que existan recomendaciones específicas de dosis (ver Tabla 10).

Otras combinaciones

La tabla 10 contiene recomendaciones posológicas basadas en las interacciones de otros medicamentos con INCIVO. Estas recomendaciones se basan o en estudios de interacciones farmacológicas (indicados con *) o en las interacciones esperadas debido a la magnitud prevista de la interacción y la posibilidad de reacciones adversas graves o pérdida de eficacia.

La dirección de la flecha (\uparrow = aumento, \downarrow = disminución, \leftrightarrow = sin cambios) que aparece junto a cada parámetro farmacocinético indica si el intervalo de confianza del 90% del cociente de medias geométricas está dentro (\leftrightarrow), por debajo (\downarrow) o por encima (\uparrow) del intervalo 80-125%.

Tabla 10: INTERA	CCIONES Y RECOMENDACIONES PO MEDICAMENTOS	OSOLÓGICAS CON OTROS
Medicamentos por áreas terapéuticas	Efecto en la concentración de INCIVO o de la medicación concomitante y posible mecanismo	Comentario clínico
ANALGÉS COS		
alfentanil fentanil	† alfentanil † fentanil	Vigilancia cuidadosa de los efectos terapéuticos y adversos (incluyendo depresión respiratoria) cuando se se co-administra telaprevir con alfentanil o fentanil, incluidas las preparaciones de liberación prolongada transdérmica o transmucosa de fentanilo.
ANTIARRITMICOS	, , , , , , , , , , , , , , , , , , , ,	•

pA Oz

Pag. **24** de **37**

Hat Con-a	A lideation	Se recomienda precaución y
lidocaína	↑ lidocaína inhibición del CYP3A	supervisión clínica del paciente cuando
(intravenosa)	Infibicion del CTF3A	se administre lidocalna intravenosa
		para el tratamiento de la arritmia
		ventricular aguda.
digoxina*	† digoxina	Inicialmente se debe prescribir la
	AUC 1,85 (1,70-	dosis más baja de digoxina. Se deben
	2,00)	supervisar las concentraciones
	C _{max} 1,50 (1,36-1,65)	plasmáticas de digoxina y ajustar en
	efecto en el transporte mediado	consecuencia la dosis de digoxina para
	por gp-P en el intestino	obtener el efecto clínico deseado.
ANTIBACTERIANOS		
claritromicina	† telaprevir	Se recomienda precaución y
eritromicina	↑ antibacterianos	supervisión clínica del paciente cuando
telitromicina	inhibición del	se administre un antibacteriano
troleandomicina	CYP3A	concomitantemente con INCIVO.
		Se ha observado prolongación del
		intervalo QT y Torsade de Pointes con
		claritromicina y eritromicina. Se ha
		observado prolongación del intervalo QT
		con telitromicina (ver sección
		ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES
		ESPECIALES).
ANTICOAGULANTES		
warfarina	↑ o ↓ warfarina	Se recomienda supervisar el
	modulación de	cociente internacional normalizado
	enzimas metabólicas	(INR) cuando la warfarina se administra
		conjuntamente con telaprevir.
dabigatrán	↑ dabigatrán	Se recomienda precaución y un
dabigeti aii		seguimiento analítico y clínico.
	efecto en el transporte	Seguiniento anantico y carrico.
	mediado por gp-P en el	
ANTIEPILÉPTICOS	Thousand per gp : on or	i,
carbamazepina	↓ telaprevir	La administración conjunta con
fenobarbital	↑ carbamazepina	estos agentes está contraindicada.
fenitoina	↑ o ↓ fenitoína	
	↑ o ↓ fenobarbital	
	/ inducción del CYP3A por	
	acción de los antiepilépticos, e	
	inhibición del CYP3A por	7-1
	acción de telaprevir	
ANTIDEPRESIVOS		
escitalopram*	→ telaprevir	Relevancia clinica desconocida.
	↓ escitalopram	Es posible que haya que aumentar la
	AUC 0,65 (0,60-0,70)	dosis cuando se combina con
	C _{max} 0,70 (0,65-0,76)	telaprevir.
	C _{min} 0,58 (0,52-0,64)	
	mecanismo	

PA ON



trazodona	↑ trazodona inhibición del CYP3A	La administración concomitante puede dar lugar a la aparición de acontecimientos adversos como náuseas, mareos, hipotensión y síncope. Se recomienda precaución cuando se administre trazodona conjuntamente con telaprevir, y debe considerarse una dosis menor de trazodona.
ANTIEMÉTICOS		
domperidona	↑ domperidona inhibición del CYP3A	Se debe evitar la administración conjunta de domperidona con INCIVO (ver sección ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES ESPECIALES).
ANTIMICÓTICOS		
ketoconazol* itraconazol posaconazol voriconazol	↑ ketoconazol (200 mg) AUC 2,25 (1,93-2,61) C _{max} 1,75 (1,51-2,03) ↑ ketoconazol (400 mg) AUC 1,46 (1,35-1,58) C _{max} 1,23 (1,14-1,33) ↑ telaprevir (con ketoconazol 400 mg) AUC 1,62 (1,45-1,81) C _{max} 1,24 (1,10-1,41) ↑ itraconazol ↑ posaconazol ↑ o ↓ voriconazol Inhibición del CYP3A. Debido a las distintas enzimas que participan en el metabolismo del voriconazol, es difícil predecir la interacción con telaprevir.	Cuando sea necesaria su administración conjunta, no se recomienda la administración de dosis altas de itraconazol (> 200 mg/día) ni de ketoconazol (> 200 mg/día). Se recomienda precaución y un seguimiento clínico del paciente con itraconazol, posaconazol y voriconazol. Se ha descrito prolongación del intervalo QT y Torsade de Pointes con voriconazol y posaconazol. Se ha descrito prolongación del intervalo QT con ketoconazol (ver sección ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES ESPECIALES). No se debe administrar voriconazol a pacientes que estén recibiendo telaprevir, salvo que la relación beneficio-riesgo justifique su empleo.
ANTIGOTOSOS	····-	
colchicina	† colchicina inhibición del CYP3A	Los pacientes con insuficiencia renal o hepática no deben de tomar colchicina con INCIVO, debido al riesgo de toxicidad de colchicina. En los pacientes con función renal y hepática normal, se recomienda la interrupción del tratamiento con colchicina, o bien seguir un curso limitado de tratamiento con colehicina a dosis reducidas.

esta OV



ANTIMICOBACTERIANOS		
rifabutina	↓ telaprevir ↑ rifabutina inducción del CYP3A por acción de rifabutina, inhibición del CYP3A por acción de telaprevir	Telaprevir puede ser menos eficaz debido a concentraciones disminuidas. No se recomienda el uso concomitante de rifabutina y telaprevir.
rifampicina*	↓ telaprevir AUC 0,08 (0,07-0,11) C _{max} 0,14 (0,11-0,18) ↑ rifampicina inducción del CYP3A por acción de las rifampicina, inhibición del CYP3A por acción de telaprevir	La administración conjunta de rifampicina con telaprevir está contraindicada.
BENZODIAZEPINAS		
alprazolam*	† alprazolam AUC 1,35 (1,23-1,49) C _{mex} 0,97 (0,92-1,03)	Relevancia clínica desconocida.
midazolam administrado por vía parenteral *	† midazolam (intravenoso) AUC 3,40 (3,04-3,79) C _{max} 1,02 (0,80-1,31)	La administración conjunta se debe hacer en un contexto que asegure la supervisión clínica y un manejo médico adecuado en caso de
midazolam oral*	† midazolam (por vía oral) AUC 8,96 (7,75-10,35) C _{mex} 2,86 (2,52-3,25)	depresión respiratoria y/o sedación prolongada. Se debe considerar la reducción de la dosis de midazolam
triazolam oral	† triazolam inhibición del CYP3A	administrada por vía parenteral, sobre todo si se administra más de una única dosis de midazolam.
		La administración conjunta de midazolam o triazolam por vía oral y telaprevir está contraindicada.
zolpidem (sedante no benzodiazepínico)*	L zolpidem AUC 0,53 (0,45-0,64) C _{max} 0,58 (0,52-0,66) mecanismo desconocido	Relevancia clínica desconocida. Es posible que haya que aumentar la dosis de zolpidem para mantener la eficacia.
ANTAGONISTAS DE LOS CAN		<u> </u>
amlodipino*	† amlodipino AUC 2,79 (2,58-3,01) C _{max} 1,27 (1,21-1,33) inhibición del CYP3A	Se debe usar con precaución y considerar una reducción de la dosis de amlodipino. Se recomienda supervisión clínica.
diltiazem felodipino nicardipino nifedipino nisoldipino verapamilo	† antagonistas de los canales de calcio inhibición del CYP3A y/o efecto en el transporte mediado por P-gp en el intestino	Se recomienda precaución y supervisión clínica del paciente.

JP Pr

Aprea Violente

Aprea Violente

Conica

Contrada

Matches Rº 11414

CORTICOESTEROIDES		
sistémicos	↓ telaprevir	El uso concomitante puede dar
dexametasona	inducción del CYP3A	lugar a una pérdida del efecto terapéutico de telaprevir. Por lo tanto, se recomienda usar con precaución esta combinación o considerar otras alternativas.
inhalado/nasal	† fluticasona	No se recomienda la
fluticasona budesonida	↑ budesonida inhibición del CYP3A	administración concomitante de fluticasona o budesonida con telaprevir, a menos que el posible efecto beneficioso para el paciente sea mayor que el riesgo de efectos adversos de los corticoides sistémicos.
ANTAGONISTAS DE LOS	RECEPTORES DE LA ENDOTELIN	NA
bosentán	↑ bosentán ↓ telaprevir inducción de CYP3A por acción del bosentán, inhibición del CYP3A por acción de telaprevir	Se recomienda precaución y supervisión clínica.
	IHIBIDORES DE LA PROTEASA (I	Ps)
atazanavir/ritonavir*	↓ telaprevir AUC 0,80 (0,76-0,85) C _{max} 0,79 (0,74-0,84) C _{min} 0,85 (0,75-0,98) ↑ atazanavir AUC 1,17 (0,97-1,43) C _{max} 0,85 (0,73-0,98) C _{min} 1,85 (1,40-2,44) inhibición del CYP3A por acción de telaprevir	Se recomienda un seguimiento clínico y analítico por si aparece hiperbilirrubinemia (ver sección ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES ESPECIALES).
darunavir/ritonavir*	↓ telaprevir AUC 0,65 (0,61-0,69) C _{max} 0,64 (0,61-0,67) C _{min} 0,68 (0,63-0,74) ↓ darunavir AUC 0,60 (0,57-0,63) C _{max} 0,60 (0,56-0,64) C _{min} 0,58 (0,52-0,63) mecanismo desconocido	No se recomienda la administración concomitante de darunavir/ritonavir con telaprevir (ver sección ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES ESPECIALES)
fosamprenavir/ritonavir*	↓ telaprevir AUC 0,68 (0,63-0,72) C _{max} 0,67 (0,63-0,71) C _{min} 0,70 (0,64-0,77) ↓ amprenavir AUC 0,53 (0,49-0,58) C _{max} 0,65 (0,59-0,70) C _{min} 0,44 (0,40-0,50) mecanismo desconocido	No se recomienda la administración simultánea de fosamprenavir/ritonavir con telaprevir (ver sección ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES ESPECIALES).

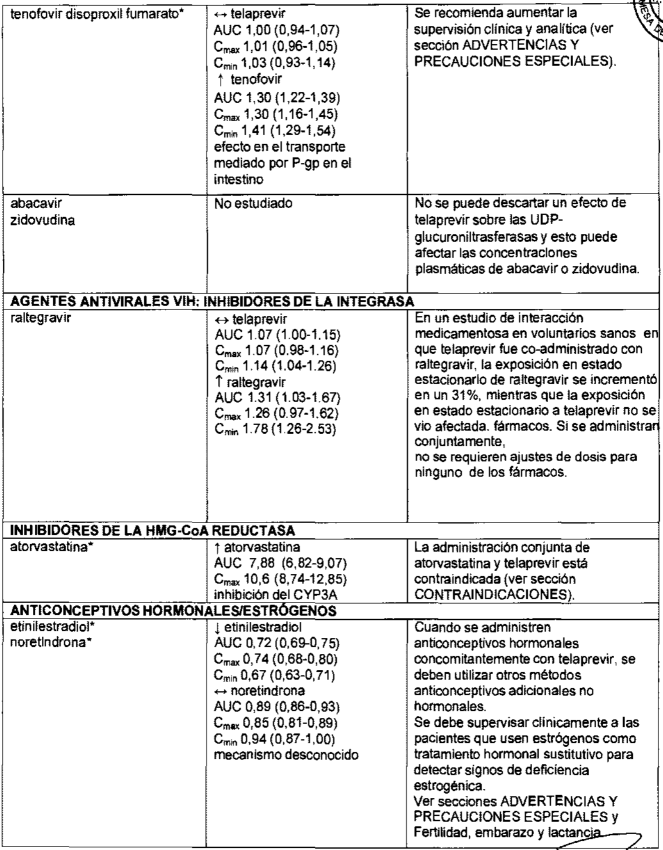
Mr B-

lopinavir/ritonavir*	↓ telaprevir AUC 0,46 (0,41-0,52) C_{max} 0,47 (0,41-0,52) C_{min} 0,48 (0,40-0,56) \leftrightarrow lopinavir AUC 1,06 (0,96-1,17) C_{max} 0,96 (0,87-1,05) C_{min} 1,14 (0,96-1,36) mecanismo desconocido	No se recomienda la administración simultánea de lopinavir/ritonavir con telaprevir (ver sección ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES ESPECIALES).
ANTIRRETROVIRALES: INH	IBIDORES DE LA TRANSCRIPTAS.	AINVERSA
efavirenz*	↓ telaprevir 1.125 mg cada 8 horas (relativo a 750 mg cada 8 horas) AUC 0,82 (0,73-0,92) C _{max} 0,86 (0,76-0,97) C _{min} 0,75 (0,66-0,86) ↓ efavirenz (+ TVR 1.125 mg cada 8 horas) AUC 0,82 (0,74-0,90) C _{max} 0,76 (0,68-0,85) C _{min} 0,90 (0,81-1,01) inducción del CYP3A por acción del efavirenz	Si se administra conjuntamente, se debe utilizar telaprevir 1.125 mg cada 8 horas (ver sección ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES ESPECIALES).
etravirina*	telaprevir 750 mg c/8hs AUC 0.84 (0.71-0.98) C _{max} 0.90 (0.79-1.02) C _{min} 0.75 (0.61-0.92) ↔ etravirina (+ TVR 750 mg c/8hs) AUC 0.94 (0.85-1.04) C _{max} 0.93 (0.84-1.03) C _{min} 0.97 (0.86-1.10)	En un estudio de interacción medicamentosa en voluntarios sanos en que telaprevir fue co-administrado con etravirina, la exposición en estado estacionario de etravirina se incrementó en un 16%; Esta diferencia no se considera clínicamente relevante. No se observó ningún efecto clinicamente relevante en la exposición de etravirina. Si se administran simultáneamente, ningún ajuste de dosis es necesario para cualquiera de los fármacos.
rilpivirina*	↓telaprevir 750 mg c/8hs AUC 0.95 (0.76-1.18) C _{max} 0.97 (0.79-1.21) C _{min} 0.89 (0.67-1.18) ↑ rilpivirina (+ TVR 750 mg c/8hs) AUC 1.78 (1.44-2.20) C _{max} 1.49 (1.20-1.84) C _{min} 1.93 (1.55-2.41)	En un estudio de interacción medicamentosa en voluntarios sanos en que telaprevir fue co-administrado con rilpivirina, la exposición en estado estacionario de telaprevir disminuyó en un 31%, mientras que la exposición en estado estacionario a rilpivirina se incrmentó 1.78 veces. Estas diferencias no se consideran clínicamente relevantes. Si se administran simultáneamente, ningún ajuste de dosis es necesario para cualquiera de los fármacos.

Mat. Nac. N° 11414

Pag. 29 de 37

(1) (3)		Ŷ	\. }.
U)	4		. :



PM 192

Pag. 30 de 37



INMUNOSUPRESORES		
ciclosporina* tacrolimus* sirolimus	↑ ciclosporina AUC 4,64 (3,90-5,51) C _{max} 1,32 (1,08-1,60) ↑ tacrolimus AUC 70,3 (52,9-93,4)** C _{max} 9,35 (6,73-13,0)** ↑ sirolimus ↑ telaprevir ** calculado utilizando los datos obtenidos con una dosis reducida	Se necesitarán reducciones considerables de las dosis de inmunodepresores y prolongación de sus intervalos posológicos. Se recomienda una supervisión estrecha de los niveles plasmáticos de los inmunodepresores, de la función renal y de los efectos adversos relativos a los inmunosupresores cuando se administren conjuntamente con telaprevir. Tacrolimus puede prolongar el intervalo QT (ver sección ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES ESPECIALES).
	inhibición del CYP3A, inhibición del transporte de proteínas	
AGONISTAS BETA INHAL	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	
salmeterol ANALGÉSICOS NARCÓT	† salmeterol inhibición del CYP3A	No se recomienda la administración conjunta de salmeterol y telaprevir. La combinación puede aumentar el riesgo de acontecimientos adversos cardiovasculares asociados con salmeterol, incluyendo prolongación del intervalo QT, palpitaciones y taquicardia sinusal (ver sección ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES ESPECIALES).
metadona*	↓ R-metadona	No se requiere ajustar la dosis de
	AUC 0,71 (0,66-0,76) C _{max} 0,71 (0,66-0,76) C _{min} 0,69 (0,64-0,75) Ningún efecto en las concentraciones de R-metadona libre. Desplazamiento de la metadona de las proteínas plasmáticas.	metadona cuando se inicia la administración conjunta de telaprevir. No obstante, se recomienda supervisión clínica porque en algunos pacientes puede que haya que ajustar la dosis de metadona durante el tratamiento de mantenimiento. Se han notificado prolongación del intervalo QT y Torsade de Pointes con metadona (ver sección ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES ESPECIALES). Los ECG deben ser evaluados en la visita basal y regularmente durante el tratamiento con telaprevir.

)T

Anders Visitate
Co-Sicurora Torrica
Apparatan
Apparatan
Mat. Nac. Nº 11614

buprenorfina	↔ buprenorfina AUC 0.96 (0.84-1.10) C _{max} 0.80 (0.69-0.93) C _{min} 1.06 (0.87-1.30)	La exposición total de la buprenorfina se mantuvo sin cambios cuando se administró conjuntamente con telaprevir. No es necesario ajustar la dosis de buprenorfina al iniciar la co- administración de telaprevir
INHIBIDORES DE LA F	FOSFODIESTERASA 5 (PDE-5)	
sildenafilo tadalafilo vardenafilo	† inhibidores de PDE-5 inhibición del CYP3A	No se recomienda la administración conjunta de sildenafilo o vardenafilo y telaprevir. Puede usarse tadalafilo para el tratamiento de la disfunción eréctil con precaución en una dosis única no excediendo la dosis de 10 mg cada 72 horas y con una mayor vigilancia de los acontecimientos adversos asociados al tadalafilo. La administración conjunta de sildenafilo o tadalafilo y telaprevir en el tratamiento de la hipertensión arterial pulmonar está contraindicada.
INHIBIDORES DE LA E	BOMBA DE PROTONES	
esomeprazol*		Se pueden usar inhibidores de la bomba de protones sin necesidad de modificar la dosis.

Fertilidad, embarazo y lactancia

Embarazo y requisitos de anticoncepción

No hay datos relativos al uso de INCIVO en mujeres embarazadas. Los estudios realizados en animales son insuficientes en términos de toxicidad para la reproducción (ver sección Datos preclínicos sobre seguridad). No se recomienda utilizar INCIVO durante el embarazo, ni en mujeres en edad fértil que no estén utilizando métodos anticonceptivos.

Debido a que INCIVO se tiene que utilizar en combinación con peginterferón alfa y ribavirina, las contraindicaciones y advertencias aplicables a estos medicamentos lo son también al tratamiento combinado.

Debido al tratamiento combinado con peginterferón alfa y ribavirina, las mujeres en edad fértil y sus parejas masculinas, así como los hombres y sus parejas femeninas, deben utilizar dos métodos anticonceptivos eficaces durante el tratamiento con INCIVO. Una vez finalizado el tratamiento con INCIVO, se deben seguir las recomendaciones sobre anticoncepción indicadas en el prospecto de ribavirina y descritas a continuación.

Los anticonceptivos hormonales se pueden mantener, pero pueden no ser fiables durante la administración de INCIVO y hasta dos meses después de su interrupción (ver sección Interacciones medicamentosas). Durante este tiempo, las mujeres en edad fértil deben usar dos métodos anticonceptivos no hormonales que sean eficaces. Dos meses después de finalizar el tratamiento con INCIVO, podrán volver a utilizar anticonceptivos hormonales como uno de los dos métodos

Appartage 132 de 37



FOLIO POLIO POLIO

anticonceptivos eficaces requeridos.

Se debe consultar el prospecto de peginterferón alfa y ribavirina para más información.

Lactancia

Telaprevir y su principal metabolito se excretan en la leche de las ratas (ver sección Datos preclínicos sobre seguridad). Se desconoce si telaprevir se excreta en la leche materna. Ante la posibilidad de reacciones adversas en los lactantes, debido al tratamiento combinado de INCIVO con peginterferón alfa y ribavirina se debe interrumpir la lactancia materna antes de iniciar el tratamiento. Ver también el prospecto de ribavirina.

Fertilidad

Los estudios realizados en ratas no han demostrado efectos de INCIVO en la fertifidad ni en la fecundidad.

Efectos sobre la capacidad para conducir y utilizar máquinas

La influencia de INCIVO sobre la capacidad para conducir y utilizar máquinas es nula o insignificante. No se han realizado estudios sobre los efectos de INCIVO en la capacidad para conducir y utilizar máquinas. Se han notificado algunos casos de sincope y retinopatía asociados al uso de INCIVO, que se deben tener en cuenta cuando se determine si un paciente es capaz de conducir o utilizar máquinas. Ver también el prospecto de peginterferón alfa y ribavirina para obtener más información.

REACCIONES ADVERSAS

Resumen de perfil de seguridad

El perfil de seguridad general de INCIVO se basa en todos los datos agregados disponibles de ensayos clínicos de fase 2 y 3 (tanto controlados como no controlados) en 2.641 pacientes que recibieron tratamiento combinado con INCIVO.

INCIVO se debe administrar conjuntamente con peginterferón alfa y ribavirina. Consultar en sus respectivos prospectos las reacciones adversas asociadas a estos medicamentos.

La incidencia de reacciones adversas a medicamentos (RAMs) de al menos una intensidad moderada (≥ Grado 2) fue mayor en el grupo tratado con INCIVO que en el grupo que recibió placebo. Durante la fase de tratamiento con INCIVO/placebo, las RAMs de al menos grado 2 de gravedad notificadas con mayor frecuencia en el grupo de INCIVO (incidencia ≥ 5,0%) fueron anemia, exantema, prurito, náuseas y diarrea.

Durante la fase de tratamiento con INCIVO/placebo, las RAMs de al menos grado 3 de gravedad notificadas con mayor frecuencia en el grupo de INCIVO (incidencia ≥ 1,0%) fueron anemia, exantema, trombocitopenia, linfopenia, prurito y náuseas.

Resumen tabulado de reacciones adversas

Las RAMs a INCIVO están indicadas en la Tabla 11.

Las RAMs se enumeran según el sistema de clasificación de órganos (COS) y la frecuencia: muy frecuentes (≥ 1/10), frecuentes (≥ 1/100 a < 1/10), poco frecuentes (≥ 1/1.000 a < 1/100) y raras (≥ 1/10.000 a < 1/1.000). Las RAMs se enumeran en orden decreciente de gravedad dentro de cada intervalo de frecuencia.

Pag. 33 de 37

Tabla 11: Reacciones adversas a medicamentos observadas con INCIVO (administrado en combinación con peginterferón alfa y ribavirina) en pacientes infectados por el VHC en estudios Fase 2 y 3 controlados con placebo (datos agregados)

		Con placedo (datos agregados)
Sistema de Clasificación de Órganos (COS)	Categoría de	Reacciones adversas a la medicación Tratamiento combinado con INCIVO,
Ciguitos (OCC)	frecuencia	peginterferón alfa y ribavirina N=1.346
	ii Codeliola	poginion on analymouthing it were
Infecciones e infestaciones	frecuentes	candidiasis oral
Trastornos de la sangre y	muy frecuentes	Anemia
del sistema linfático	frecuentes	trombocitopenia ^b , linfopenia ^b
Trastornos endocrinos	frecuentes	Hipotiroidismo
Trastornos del metabolismo	frecuentes	hiperuricemia ^b , hipopotasemia ^b
y de la nutrición	poco frecuentes	Gota
Trastornos del	frecuentes	disgeusia, síncope
sistema nervioso		
Trastornos oculares	poco frecuentes	Retinopatía
Trastornos gastrointestinales	muy frecuentes	náuseas, diarrea, vómitos, hemorroides, proctalgia
	frecuentes	prurito anal, hemorragia rectal, fisura anal
	poco frecuentes	Proctitis
Trastornos hepatobiliares	frecuentes	Hiperbilirrubinemia ^b
Trastornos de la piel y del	muy frecuentes	prurito, exantema
tejido subcutáneo	frecuentes	eczema, edema facial, exantema exfoliativo
	poco frecuentes	Síndrome de Hipersensibilidad Sistémico con Eosinofilia (síndrome DRESS), urticaria
	raras	síndrome de Stevens-Johnson ^a
Trastomos renales y urinarios	poco frecuentes	elevación de la creatinina plasmáticab
Trastornos generales y	frecuentes	edema periférico, alteraciones del gusto
alteraciones en el lugar		
de administración		

a no ocurrió en estudios Fase 2 o 3 controlados con placebo.

Alteraciones de laboratorio

En la tabla siguiente se presentan algunas alteraciones de laboratorio de intensidad al menos moderada (≥ Grado 2) que representan un empeoramiento con respecto al valor basal y que se consideran RAMs en pacientes infectados por el VHC que recibieron tratamiento combinado con INCIVO a partir de los datos agregados de ensayos Fase 2 y 3 controlados con placebo.

las tasas de incidencia se basan en las tasas de notificación de acontecimientos adversos (ver también *Alteraciones* de laboratorio más adelante).

Tabla 12: Alteraciones analíticas seleccionadas (Grado ≥ 2 de DAIDS*) que representan un empeoramiento respecto al valor basal y se consideran reacciones adversas a medicamentos en pacientes infectados por el VHC que reciben tratamiento combinado de INCIVO a partir de los datos agregados obtenidos de estudios de fase 2 y 3 controlados con placebo

		Grado 2	Grado 3	Grado 4
Aumentob				
	ácido úrico	17,9%	4,6%	1,1%
		(10,1-12,0 mg/dl)	(12,1-15,0 mg/dl)	(> 15,0 mg/dl)
	bilirrubina	13,6%	3,6%	0,3%
		(1,6-2,5 x ULN)	(2,6-5,0 x ULN)	(> 5,0 x ULN)
	colesterol total	15,4%	2,0%	NA
		(6,20-7,77 mmol/l	(> 7,77 mmol/l	
		240-300 mg/dl)	> 300 mg/dl)	i
	lipoproteínas	6,9%	2,5%	NA
	de baja	(4,13-4,90 mmol/l	(≥ 4,91 mmol/l	
	densidad	160-190 mg/dl)	≥191 mg/dl)	
	creatinina	0,9%	0,2%	0%
		(1,4-1,8 x ULN)	(1,9-3,4 x ULN)	(> 3,4 x ULN)
Disminución ^b				<u>-</u> -
	hemoglobina	27,0%	51,1%	1,1%
		(9,0-9,9 g/dl o	(7,0-8,9 g/di o	(< 7,0 g/dl)
		cualquier	cualquier	
		disminución	disminución	
		entre	≥ 4,5 g/dl)	
		3,5-4,4 g/dl)		
	recuento	24,4%	2,8%	0,2%
	de	(50.000-	(25.000-	(< 25.000/mm ³)
	plaquetas	99.999/mm ³)	49.999/mm³)	
	recuento	13,1%	11,8%	4,8%
	absoluto de	(500-599/mm ³)	(350-499/mm ³)	(< 350/mm ³)
	linfocitos	,	•	•
	potasio	1,6%	0%	0%
		(2,5-2,9 mEq/l)	(2,0-2,4 mEq/l)	(< 2,0 mEq/l)

NA = no aplica

La mayoría de los valores analíticos volvieron a los valores observados con peginterferón alfa y ribavirina en la semana 24, excepto el recuento de plaquetas, que permaneció por debajo de las cifras observadas con peginterferón alfa y ribavirina hasta la semana 48 (ver sección ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES ESPECIALES).

Las elevaciones del ácido úrico sérico fueron muy frecuentes durante el tratamiento con INCIVO en combinación con peginterferón alfa y ribavirina. Una vez finalizado el tratamiento con INCIVO, los valores de ácido úrico suelen descender a lo largo de las 8 semanas siguientes y son comparables a los observados en pacientes que reciben solo peginterferón alfa y ribavirina.

Mar Nac (4° 14414

Pag. 35 de 37

Se utilizó la Tabla de clasificación de la gravedad de los acontecimientos adversos en adultos y niños de la División del SIDA (DAIDS, versión 1.0, Diciembre de 2004) con las series de datos analíticos agregados.

b La incidencia se calculó según el número de pacientes para cada parámetro.



Descripción de reacciones adversas específicas

Exantema

Se han notificado exantema grave, Síndrome de Stevens-Johnson y síndrome DRESS con INCIVO (ver sección ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES ESPECIALES). En ensayos de fase 2 y 3 controlados con placebo, la incidencia global y la intensidad del exantema aumentaron cuando se administró INCIVO conjuntamente con peginterferón alfa y ribavirina. Durante el tratamiento con INCIVO, se notificó la aparición de exantema (de todos los grados) en el 55% de los pacientes que recibieron tratamiento combinado con INCIVO y en el 33% de los que recibieron peginterferón alfa y ribavirina.

Más del 90% de los exantemas fueron de intensidad leve o moderada. Los casos de exantema notificados durante el tratamiento combinado con INCIVO se describieron típicamente como pruriginosos y eczematosos, y afectaron a menos del 30% de la superficie corporal. La mitad de los exantemas aparecieron durante las primeras 4 semanas, pero el exantema puede aparecer en cualquier momento del tratamiento combinado con INCIVO. La aparición de exantema leve o moderado no obliga a retirar el tratamiento combinado con INCIVO.

Ver recomendaciones para la vigilancia del exantema y la interrupción de INCIVO, ribavirina y peginterferón alfa en la sección ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES ESPECIALES. Se recomienda supervisar a los pacientes que presenten exantema leve o moderado por si aparecen signos de progresión, aunque es poco frecuente (menos del 10%). En los ensayos clínicos, la mayoría de los pacientes recibieron antihistamínicos y corticoides tópicos. El exantema mejora al completar o interrumpir la administración de INCIVO; no obstante, pueden transcurrir varias semanas hasta su desaparición.

Anemia

En ensayos de fase 2 y 3 controlados con placebo, se notificó anemia (todos los grados) en el 32,1% de los pacientes que recibieron tratamiento combinado con INCIVO y en el 14,8% de los que recibieron peginterferón alfa y ribavirina. En los pacientes con anemia se redujeron las dosis de ribavirina. El 21,6% de los pacientes que recibieron tratamiento combinado con INCIVO precisaron una reducción de la dosis de ribavirina por presentar anemia, frente al 9,4% de los tratados con solo peginterferón alfa y ribavirina. En general, no se permitieron medicamentos estimulantes de la eritropoyesis y solo se utilizaron en el 1% de los pacientes en los ensayos clínicos de fase 2 y 3. En los ensayos clínicos de fase 2 y 3 controlados con placebo, se realizaron transfusiones durante la fase de tratamiento con INCIVO/placebo en el 2,5% de los pacientes que recibieron el tratamiento combinado con INCIVO y en el 0,7% de los pacientes que recibieron solamente peginterferón alfa y ribavirina. Las tasas de transfusión durante todo el período de estudio fueron del 4,6% y el 1,6%, respectivamente. En los ensayos de fase 2 y 3 controlados con placebo, el 1,9% de los pacientes interrumpieron el tratamiento combinado con INCIVO por anemia, en comparación con el 0,5% de los que recibieron peginterferón alfa y ribavirina (ver sección ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES ESPECIALES).

Signos y síntomas anorectales

En los ensayos clínicos, la mayoría de estos acontecimientos (como hemorroides, molestias anorectales, prurito anal y ardor rectal) fueron de intensidad leve o moderada, en muy pocos casos obligaron a interrumpir el tratamiento y remitieron al finalizar el tratamiento con INCIVO.

Población pediátrica

No se ha establecido la seguridad ni la eficacia de INCIVO en pacientes menores de 18 años No hay datos disponibles.

DA Ch

SOBREDOSIFICACIÓN

La dosis máxima administrada de INCIVO documentada es de 1.875 mg cada 8 horas durante 4 días en voluntarios sanos. En ese estudio, los siguientes acontecimientos adversos frecuentes se notificaron con mayor frecuencia cuando se administraron 1.875 mg cada 8 horas que cuando se administraron 750 mg cada 8 horas; náuseas, cefalea, diarrea, pérdida de apetito, disgeusia y vómitos.

No existe ningún antídoto específico para la sobredosis de INCIVO. El tratamiento de la sobredosis de INCIVO consiste en medidas de apoyo generales, con supervisión de las constantes vitales y observación del estado general del paciente. Si está indicado, se procederá a la eliminación del principio activo todavía no absorbido mediante emesis o lavado gástrico. El lavado gástrico solamente se debe realizar si éste se puede hacer durante la hora siguiente a la ingesta. También se puede administrar carbón activado para facilitar la eliminación del principio activo no absorbido.

Se desconoce si telaprevir es dializable por diálisis peritoneal o hemodiálisis.

Ante la eventualidad de una sobredosificación, concurrir al hospital más cercano o comunicarse con los Centros de Toxicología de: Hospital de Pediatria Dr. Ricardo Gutiérrez – Tel: (011) 4962-6666 / 2247 Hospital A. Posadas – Tel: (011) 4654-6648 y 4658-7777

PRESENTACIÓN

Envases conteniendo 42 comprimidos y 168 comprimidos.

CONDICIONES DE ALMACENAMIENTO

Almacenar a 25 °C con oscilaciones permitidas de 15 °C a 30 °C. Una vez abierto el frasco utilizar antes de los 28 días. Mantener el frasco bien cerrado.

MANTENER FUERA DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS

PA E

Especialidad Medicinal autorizada por el Ministerio de Salud. Certificado N° 56.738

Director Técnico: Miguel A. Larroca, Farmacéutico

Elaborado en JANSSEN-CILAG S.p.A., Vía C. Janssen Borgo S. Michele, 04010 Latina ITALIA

Importado por JANSSEN CILAG Farmacéutica S.A., Mendoza 1259, C1428DJG Ciudad Autónoma de Buenos Aires ARGENTINA

Fecha de última revisión: __/__/