

חברת AbbVie Biopharmaceuticals Ltd. מודיעה כי הulenן לרופא והulenן לצריך של התכשיר Viekirax 12.5 mg/75 mg/50 mg Tablets עודכו בשינוי משטר המינון להורדת הצורך Ribavirin בנטילת Ribavirin בעת הטיפול עם אקסווירה ו- ויקיראקס, עבור אוכלוסייה חוליה הפטיטיס C מגנטיפ 1b, שיש להם שחמת כבד. בנוסף, נעשו מספר עדכונים בעלוני התכשיר. בהודעה זו מצוינים סעיפים בהם נעשה שינוי אשר מהוות החמרה או שינוי מהותי. עדכונים נוספים אשר אינם מהווים החמרה או שאינם מהותיים, אינם נכללים בהודעה זו (שינוי שהינו הוספה מסומן בunderline תחתון, מחיקה מסומנת בcrossed-out).

**Viekirax 12.5 mg/75 mg/50 mg Tablets  
ויקיראקס 12.5 מ"ג/75 מ"ג/50 מ"ג טבליות  
ombitasvir 12.5 mg, paritaprevir 75 mg, ritonavir 50 mg**

**התוויה המאושרת לתכשיר:**

Viekirax is indicated in combination with other medicinal products for the treatment of chronic genotype 1 (GT1) and genotype 4 (GT4) hepatitis C (CHC) virus infection in adults.

**הulenן לצריך עודכן בסעיפים הבאים:**

- לפני תחילת הטיפול בויקיראקס, יש לספר לרופא או לרוקח אם אתה לוקח אחת מן התרופות המצוינות בטבלה מטה.

**מהות השינוי:**

שם החומר הפעיל	מטרת נטילת החומר הפעיל
alprazolam - <u>דיאזepam</u>	טיפול בחרדה, התקפי פאניקה ובעיות שינה
cyclobenzaprine - <u>קילובנזפרין</u> , carisoprodol - <u>קריסופרודול</u>	להתקচזיות שרירים
digoxin - <u>אמלודיפין</u> , nifedipine, valsartan, diltiazem, verapamil, losartan - <u>וידטיאזם</u> , <u>לאסרטאן</u>	טיפול בעיות לב או לחץ דם גבוה
hydrocodone - <u>הידרוקודון</u>	טיפול בכאב

- תופעות לוואי בעת נטילה משולבת של ויקיראקס עם dasabuvir:

**מהות השינוי:**

תופעות לוואי נדירות (תופעות שמופיעות לאחר משתמש אחד מthan 1,000):  
התנפחות של שכבות עור אשר יכולה להשפיע על כל חלק בגוף, כולל הפנים, הלשון או הגרון, ועלולה להוביל לקשיים בבליעה או בנשימה (בצקת מקומית- אנגיוידמה).

• תופעות לוואי בעת נטילה משולבת של ויקירקס עם **ribavirin-ו-dasabuvir**

מהות השינוי:

תופעות לוואי נדירות (תופעות שMOVEDות בעד משתמש אחד במשך 1,000):  
התנפחות של שכבות בעור אשר יכולה להשפיע על כל חלק בגוף, כולל הפנים, לשון או גרון, ועלולה להוביל לקשיים בבליעה אוBNISHMA (בצקת מקומית- אנגיאודמיה).

העלן לרופא עוזך בסעיפים הבאים:

• 4.2 Posology and method of administration

מהות השינוי:

Patient population	Treatment*	Duration
<b>Genotype 1b, without cirrhosis or with compensated cirrhosis</b>	Viekirax + dasabuvir	12 weeks
<b>Genotype 1b, with compensated cirrhosis</b>	Viekirax + dasabuvir + ribavirin	12 weeks
<b>Genotype 1a, without cirrhosis</b>	Viekirax + dasabuvir + ribavirin*	12 weeks
<b>Genotype 1a, with compensated cirrhosis</b>	Viekirax + dasabuvir + ribavirin*	24 weeks
<b>Genotype 4, without cirrhosis</b>	Viekirax + ribavirin	12 weeks
<b>Genotype 4, with compensated cirrhosis</b>	Viekirax + ribavirin	24 weeks

• Pharmacokinetic interactions

מהות השינוי:

*Medicinal products metabolised by CYP2D6 or CYP1A2*

Viekirax administered with or without dasabuvir did not affect the exposures of the CYP2D6/CYP1A2 substrate, duloxetine. Exposures of cyclobenzaprine, a CYP1A2 substrate, were decreased. Clinical monitoring and dose adjustment may be needed for other CYP1A2 substrates (e.g. ciprofloxacin, cyclobenzaprine, theophylline and caffeine). CYP2D6 substrates (e.g. desipramine, metoprolol and dextromethorphan) are not expected to require dose adjustments.

• Drug interaction studies

מהות השינוי:

Medicinal Product/Possible Mechanism of Interaction	GIVEN WITH	EFFECT	C <sub>max</sub>	AUC	C <sub>trough</sub>	Clinical Comments
<b>ANGIOTENSIN RECEPTOR BLOCKER</b>						
Valsartan <u>Losartan</u> <u>Candesartan</u> Mechanism: CYP3A4	Viekirax with or without dasabuvir	Not Studied. Expected:  ↑ valsartan ↑ losartan ↑ candesartan				Clinical monitoring and dose reduction is recommended for angiotensin receptor blockers when co-administered with Viekirax

Medicinal Product/Possible Mechanism of Interaction	GIVEN WITH	EFFECT	C <sub>max</sub>	AUC	C <sub>trough</sub>	Clinical Comments
and/or OATP1B inhibition by paritaprevir.						with or without dasabuvir.
<b>MUSCLE RELAXANTS</b>						
<u>Carisoprodol 250 mg single dose</u> <u>Mechanism:</u> <u>CYP2C19 induction by ritonavir</u>	<u>Viekirax with dasabuvir</u>	↓ Carisoprodol	0.54 (0.47- 0.63)	0.62 (0.55- 0.70)	NA	No dose adjustment required for carisoprodol; increase dose if clinically indicated.
		↔ ombitasvir	0.98 (0.92- 1.04)	0.95 (0.92- 0.97)	0.96 (0.92- 0.99)	
		↔ paritaprevir	0.88 (0.75- 1.03)	0.96 (0.85- 1.08)	1.14 (1.02- 1.27)	
		↔ dasabuvir	0.96 (0.91- 1.01)	1.02 (0.97- 1.07)	1.00 (0.92- 1.10)	
	<u>Viekirax without dasabuvir</u>	Not studied. Similar effect expected as observed with Viekirax + dasabuvir.				
<u>Cyclobenzaprine 5 mg single dose</u> <u>Mechanism:</u> <u>Decrease possibly due to CYP1A2 induction by ritonavir</u>	<u>Viekirax with dasabuvir</u>	↓ cyclobenzaprine	0.68 (0.61- 0.75)	0.60 (0.53- 0.68)	NA	No dose adjustment required for cyclobenzaprine; increase dose if clinically indicated.
		↔ ombitasvir	0.98 (0.92- 1.04)	1.00 (0.97- 1.03)	1.01 (0.98- 1.04)	
		↔ paritaprevir	1.14 (0.99- 1.32)	1.13 (1.00- 1.28)	1.13 (1.01- 1.25)	
		↔ dasabuvir	0.98 (0.90- 1.07)	1.01 (0.96- 1.06)	1.13 (1.07- 1.18)	
	<u>Viekirax without dasabuvir</u>	Not studied. Similar effect expected as observed with Viekirax + dasabuvir.				
<b>NARCOTIC ANALGESICS</b>						
<u>Hydrocodone (as given in a fixed-dose hydrocodone/paracetamol) 5 mg single Dose</u> <u>Mechanism:</u> <u>CYP3A4 inhibition by ritonavir</u>	<u>Viekirax + dasabuvir</u>	↑ hydrocodone	1.27 (1.14- 1.40)	1.90 (1.72- 2.10)	NA	A reduction of hydrocodone dose by 50% and/or clinical monitoring should be considered when administered with Viekirax with or without dasabuvir .
		Changes for ombitasvir, paritaprevir and dasabuvir the same as shown for paracetamol above				
	<u>Viekirax without dasabuvir</u>	Not studied. Similar effect expected as observed with Viekirax + dasabuvir.				
<b>SEDATIVES / HYPNOTICS</b>						
<u>Diazepam 2 mg single dose</u> <u>Mechanism:</u>	<u>Viekirax + dasabuvir</u>	↓diazepam	1.18 (1.07- 1.30)	0.78 (0.73- 0.82)	NA	No dose adjustment required for diazepam; increase dose if clinically indicated.
		↓ nordiazepam	1.10 (1.03- 1.10)	0.56 (0.45- 0.56)	NA	

Medicinal Product/Possible Mechanism of Interaction	GIVEN WITH	EFFECT	C <sub>max</sub>	AUC	C <sub>trough</sub>	Clinical Comments
<u>CYP2C19 induction by ritonavir</u>		<u>am</u> $\leftrightarrow$ <u>ombitasvi</u> <u>r</u>	<u>1.19)</u> <u>1.00</u> (0.93- 1.08)	<u>0.70)</u> <u>0.98</u> (0.93- 1.03)	<u>0.93</u> <u>0.92</u> (0.88- 0.98)	
		$\leftrightarrow$ <u>paritapre</u> <u>vir</u>	<u>0.95</u> (0.77- 1.18)	<u>0.91</u> (0.78- 1.07)	<u>0.92</u> (0.82- 1.03)	
		$\leftrightarrow$ <u>dasabuvir</u>	<u>1.05</u> (0.98- 1.13)	<u>1.01</u> (0.94- 1.08)	<u>1.05</u> (0.98- 1.12)	
	<u>Viekirax without dasabuvir</u>			<u>Not studied.</u> <u>Similar effect expected as observed with Viekirax + dasabuvir.</u>		

- 4.6 Fertility, pregnancy and lactation

מהות השינוי:

Male patients and their female partners: Either male patients or their female partners of childbearing potential must use a form of effective contraception during treatment with ribavirin and for 7 months after treatment.

- 4.8 Undesirable effects

מהות השינוי:

Frequency	Viekirax + dasabuvir + ribavirin* N = 2,044	Viekirax + dasabuvir N = 588
Rare	<u>angioedema</u>	<u>angioedema</u>

העלון המעודכן לרופא והעלון המעודכן לצריכן נשלחו למאגר התרכות שבסתר משרד הבריאות, וניתן לקבלם מודפסים על ידי פניה לבעל הרישום, AbbVie Biopharmaceuticals Ltd, רחוב החרש 4, הוד השרון או בטלפון 00 – 7909600 .09.

בברכה,  
חופית שוויץ - רוקחת ממונה