

EMA/177233/2018
EMEA/H/C/000797

Atripla (efavirenz / emtricitabina / tenofovir disoproxil)

Ħarsa ġenerali lejn Atripla u għalfejn huwa awtorizzat fl-UE

X'inhu Atripla u għal xiex jintuża?

Atripla huwa mediciċina antivirali li tintuża biex tikkura adulti infettati bil-virus tal-immunodeficienza umana (HIV-1), virus li jikkawża s-sindrom tal-immunodeficienza aktwija (AIDS).

Jintuża biss f'pazjenti li l-livelli tagħhom ta’ HIV fid-demm (tagħbi ja-virali) huma taħt 50 kopja/ml għal aktar minn tliet xhur tal-kombinazzjoni tal-kura attwali tagħhom ta’ HIV. M’għandux jintuża f'pazjenti li fuqhom, kombinazzjonijiet tal-kura preċedenti tal-HIV ma’ fuadux jew ma baqgħux jaħdmu. Atripla ma għandux jinbeda f'pazjenti bl-HIV li huwa rezistenti għal l-vaġġekk u waħda mit-tliet sustanzi attivi f'Atripla.

It-tliet sustanzi attivi f'Atripla huma: efavirenz (600 mg), emtricitabina (200 mg) u tenofovir disoproxil (245 mg).

Kif jintuża Atripla?

Atripla jista’ jinkiseb biss b’riċetta ta’ tabib u l-kura għandha tinbeda minn tabib li jkollu esperjenza fil-għestjoni ta’ infezzjoni tal-HIV.

Id-doža rakkomdata ta’ Atripla hija pillola waħda kuljum. Huwa rakkomdat li Atripla jittieħed fuq stonku vojt, preferibb il-ġaqbz qabel il-ħin tal-irqad. Il-pazjenti għandhom jieħdu l-mediċina regolarmen u jevitaw milli jaqbżu xi doža.

Għal iktar informazzjoni dwar l-użu ta’ Atripla, ara l-fuljett ta’ tagħrif jew ikkuntattja lil tabib jew lil spizjar.

Kif jaġidem Atripla?

Atripla fih tliet sustanzi attivi: l-efavirenz, li hija inibitur mhux nukleosidiku tat-transkriptażi inversa (NNRTI, non-nucleoside reverse transcriptase inhibitor); l-emtricitabina, li hija inibitur nukleosidiku tat-transkriptażi inversa; u t-tenofovir disoproxil, li hija “prodroga” tat-tenofovir, jiġifieri li tinbidel fis-sustanza attiva tenofovir fil-ġisem. It-tenofovir hija inibitur nukleotidiku tat-transkriptażi inversa.

Kemm inibituri nukleosidiċi kif ukoll nukleotidiċi tat-transkriptażi inversa huma magħrufa b'mod komuni bħala NRTIs.

It-tliet sustanzi attivi kollha jimblokkaw l-attività tat-traskriptaži inversa, enzima prodotta mill-HIV li tippermetti lil virus li jinfetta ċ-ċelloli u jagħmel aktar viruses. Atripla jżomm l-ammont ta' HIV fid-demm f'livell baxx. Dan ma jikkurax l-infezzjoni tal-HIV jew l-AIDS, iżda jista' jittardja l-ħsara li ssir lis-sistema immuni u l-iżvilupp ta' infezzjonijiet u mard assocjati mal-AIDS.

Fl-Unjoni Ewropea (UE), efavirenz ilha approvata sa mill-1999, emtričitabina ilha approvata sa mill-2003, u tenofovir disoprossil ilha approvata sa mill-2002

X'inhuma l-benefiċċji ta' Atripla li ħarġu mill-istudji?

L-istudju prinċipali ta' Atripla inkluda 300 pazjent li l-infezzjoni tagħhom tal-HIV kienet digà qed tgħid kkon kċċekk kiel kienet b'suċċess b'diversi kombinazzjonijiet ta' mediciċini antivirali. L-istudju qabbel l-effikaċċja tal-bidla għat-teħid ta' pilloli Atripla ma' dik fejn jitkompli l-użu b'suċċess tal-kombinazzjoni tal-kura tal-HIV. Il-kejl ewljeni tal-effikaċċja kien il-proporzjon ta' pazjenti b'tagħbixiet viral anqas minn 200 kopja/ml wara 48 ġimgħa. L-istudju wera li l-bidla għat-teħid ta' Atripla kien effettiv daqs it-tkompli bil-kombinazzjoni preċedenti tal-kura. Wara 48 ġimgħa, 89 % tal-pazjenti li ħadu Atripla (181 minn 203) u 88 % ta' dawk li baqgħu fuq il-kura preċedenti (85 minn 97) kellhom tagħbixiet viral anqas minn 200 kopja/ml.

Studju ieħor, li ta' ħarsa lejn kif il-pillola kkombinata kienet assorbita fil-ġissem, wera li pillola kkombinata kienet assorbita bl-istess mod bħall-mediciċini separati, meta dawn jittieħdu fuq stonku vojt.

X'inhuma r-riskji assoċċjati ma' Atripla?

L-effetti sekondarji l-aktar komuni b'Atripla (li jistgħu jaġi t-taw aktar minn pazjent wieħed minn kull 10) huma sturdament, uġiġi ta' ras, dijarra, nawża (ħossok ma tiflaħx), remettar, raxx, astenja (dgħjufja),

ipofosfatiġi (livelli baxxi ta' fosfati fid-demm, u livelli għoljin ta' kinaži tal-kreatina (enżima li normalment tinsab fil-muskoli). Għal-lista sħiha tal-effetti sekondarji rrappurtati b'Atripla, ara l-fuljett ta' tagħrif.

Atripla ma għandux jintuża f'pazjenti b'mard tal-fwied sever u f'pazjenti b'membru tal-familja li kellew titwil tal-QT (tibdin fl-attività elettrika tal-qalb) jew miet b'mod mhux mistenni. Lanqas ma għandu jintuża f'pazjenti li kellhom ar-Ritmija (taħbi tal-qalb anormali) u f'pazjenti b'livelli anormali ta' elettroliti fid-demm (pereżempju, potassju jew manjeżju).

Atripla ma għandux jin-nadur lanqas f'pazjenti li jkunu qeqħdin jieħdu xi waħda minn dawn li ġejjin:

- mediciċini li jikkaaw it-titwil tal-QT;
- ċertu mediciċini li d-dekompożizzjoni tagħhom tkun imwaqqfa jew aċċelerata minn Atripla;
- Fexxieg tar-raba' (St John's wort) (preparazzjoni erbali użata għall-kura tad-depressjoni);
- v-Valonażol (użata biex tikkura infezzjonijiet fungali).

Għal-lista sħiha ta' restrizzjonijiet ara l-fuljett ta' tagħrif.

Għaliex Atripla ġie awtorizzat fl-UE?

L-Aġenzija Ewropea għall-Mediċini nnutat li Atripla jeħtieg li jittieħed fuq stonku vojt biex jipprevveni ġerti effetti sekondarji ta' wieħed mill-komponenti tiegħu, l-efaviren. Billi t-teħid tal-mediċina fuq stonku vojt seta' jirriżulta fil-komponent tenofovir li jkun inqas effettiv, l-Aġenzija ma setgħetx tirrakkomanda Atripla għal użu ġenerali fil-pazjenti bl-HIV u b'tagħbixiet viral anqas għoljin. Abbaži tad-data

disponibbli hi setgħet tirrakkomanda Atripla biss bħala kura konvenjenti ta' "pillola waħda kuljum" għaż-żamma ta' tagħbijiet viral i'f-pazjenti li t-tagħbix virali tagħhom diġà tnaqqsu b'kura oħra tal-HIV.

L-Aġenzija ddecidiet li l-benefiċċi ta' Atripla huma akbar mir-riskji tiegħu u rrakkomandat li jkun approvat għall-użu fl-UE.

Liema miżuri qed jittieħdu sabiex jiġi żgurat l-użu sigur ta' Atripla?

Il-kumpanija li tqiegħed lil Atripla fis-suq se tiżgura li t-tobba kollha li mistennija jippreskrivu l-mediċina jiġu pprovduti b'pakkett edukattiv li jinkludi informazzjoni dwar iż-żieda fir-riskju ta' mal-fa-kliewi b'mediċini li fihom it-tenofovir disoprossil bħal Atripla. Il-pakkett edukattiv fih ukoll rakkomandazzjonijiet għall-monitoraġġ tal-kliewi f'pazjenti li jkunu qed jieħdu l-mediċina.

Fis-sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott u fil-fuljett ta' tagħrif ġew inkluži wkoll ir-rakkomandazzjonijiet u l-prekawzjonijiet li għandhom ikunu segwiti mill-professjonisti m-qasam tal-kura tas-saħħha u mill-pazjenti għall-użu sigur u effettiv ta' Atripla.

Bħal fil-każ tal-mediċini kollha, id-data dwar l-użu ta' Atripla hija ssorvelja kontinwament. L-effetti sekondarji rrappurtati b'Atripla huma evalwati bir-reqqa u kull azzjoni mentieġa hi meħuda biex tipprotegi lill-pazjenti.

Informazzjoni oħra dwar Atripla

Atripla rċieva awtorizzazzjoni għat-tqegħhid fis-suq valida t-1-Ut fit-13 ta' Dicembru 2007.

Aktar informazzjoni dwar Atripla tista' tinstab fuq is-sit web tal-Aġenzija ema.europa.eu/medicines/human/EPAR/Atripla

Din il-ħarsa ġenerali ġiet aġġornata l-aħħar f'11-2018.