Dieses Arzneimittel unterliegt einer zusätzlichen Überwachung. Dies ermöglicht eine schnelle Identifizierung neuer Erkenntnisse über die Sicherheit. Angehörige von Gesundheitsberufen sind aufgefordert, jeden Verdachtsfall einer Nebenwirkung zu melden. Hinweise zur Meldung von Nebenwirkungen, siehe Abschnitt 4.8.

1. BEZEICHNUNG DES ARZNEIMITTELS

Vosevi 400 mg/100 mg/100 mg Filmtabletten

2. QUALITATIVE UND QUANTITATIVE ZUSAMMENSETZUNG

Jede Filmtablette enthält 400 mg Sofosbuvir, 100 mg Velpatasvir und 100 mg Voxilaprevir.

 $\frac{Sonstige\ Bestandteile\ mit\ bekannter}{Wirkung}$

Jede Filmtablette enthält 111 mg Lactose (als Lactose-Monohydrat).

Vollständige Auflistung der sonstigen Bestandteile, siehe Abschnitt 6.1.

3. DARREICHUNGSFORM

Filmtablette

Beige, kapselförmige Filmtablette mit den Abmessungen 10 mm × 20 mm. Auf der einen Seite der Tablette ist "GSI" aufgeprägt und auf der anderen Seite "3".

4. KLINISCHE ANGABEN

4.1 Anwendungsgebiete

Vosevi wird bei Erwachsenen zur Behandlung der chronischen Hepatitis C-Virusinfektion (HCV) angewendet (siehe Abschnitte 4.2, 4.4 und 5.1).

4.2 Dosierung und Art der Anwendung

Die Behandlung mit Vosevi sollte nur von einem Arzt durchgeführt werden, der Erfahrung in der Behandlung der chronischen Hepatitis C-Virusinfektion hat.

Dosierung

Die empfohlene Dosis von Vosevi ist die Einnahme einer Tablette pro Tag mit einer Mahlzeit (siehe Abschnitt 5.2).

Die empfohlene Behandlungsdauer für alle HCV-Genotypen ist in Tabelle 1 aufgeführt.

Versäumte Dosis

Wenn der Patient eine Dosis Vosevi ausgelassen hat und der vorgesehene Einnahmezeitpunkt weniger als 18 Stunden zurückliegt, ist der Patient anzuweisen, die Einnahme so bald wie möglich nachzuholen und dann die folgende Dosis zu der gewohnten Zeit einzunehmen. Wenn der vorgesehene Einnahmezeitpunkt bereits 18 Stunden oder länger her ist, ist der Patient anzuweisen, zu warten und die folgende Dosis Vosevi zur gewohnten Zeit einzunehmen. Der Patient ist anzuweisen, nicht die doppelte Menge Vosevi auf einmal einzunehmen.

Bei Erbrechen innerhalb von 4 Stunden nach der Einnahme sollten die Patienten eine zusätzliche Tablette Vosevi einnehmen. Wenn es mehr als 4 Stunden nach der Einnahme zum Erbrechen kommt, ist

Tabelle 1: Empfohlene Behandlungsdauer für Vosevi für alle HCV-Genotypen

Patientengruppe	Behandlungsdauer	
DAA-naive Patienten ohne Zirrhose	8 Wochen	
	12 Wochen	
DAA-naive Patienten mit kompensierter Zirrhose	8 Wochen können bei Patienten mit einer Genotyp 3-Infektion in Erwägung gezogen werden (siehe Abschnitt 5.1)	
DAA-vorbehandelte Patienten* ohne Zirrhose oder mit kompensierter Zirrhose	12 Wochen	

DAA: direkt wirkende antivirale Mittel

* In klinischen Studien waren DAA-vorbehandelte Patienten mit Kombinationstherapien behandelt worden, die eines der folgenden Arzneimittel enthielten: Daclatasvir, Dasabuvir, Elbasvir, Grazoprevir, Ledipasvir, Ombitasvir, Paritaprevir, Sofosbuvir, Velpatasvir, Voxilaprevir (zusammen mit Sofosbuvir und Velpatasvir für weniger als 12 Wochen angewendet).

keine zusätzliche Dosis Vosevi erforderlich (siehe Abschnitt 5.1).

Ältere Patienten

Bei älteren Patienten ist keine Dosisanpassung erforderlich (siehe Abschnitt 5.2).

Nierenfunktionsstörung

Bei Patienten mit leichter oder mittelgradiger Nierenfunktionsstörung ist keine Dosisanpassung von Vosevi erforderlich. Die Sicherheit und Wirksamkeit von Vosevi bei Patienten mit schwerer Nierenfunktionsstörung (geschätzte glomeruläre Filtrationsrate [eGFR] < 30 ml/min/1,73 m²) oder bei hämodialysepflichtigen Patienten mit einer terminalen Niereninsuffizienz (ESRD, end stage renal disease) (siehe Abschnitte 4.4 und 5.2) wurde nicht untersucht.

Leberfunktionsstörung

Bei Patienten mit leichter Leberfunktionsstörung (Child-Pugh-Turcotte [CPT] Klasse A) ist keine Dosisanpassung von Vosevi erforderlich. Vosevi wird nicht bei Patienten mit mittelgradiger oder schwerer Leberfunktionsstörung (CPT-Klasse B oder C) empfohlen (siehe Abschnitt 5.2).

Kinder und Jugendliche

Die Sicherheit und Wirksamkeit von Vosevi bei Kindern und Jugendlichen unter 18 Jahren ist bisher noch nicht erwiesen. Es liegen keine Daten vor.

Art der Anwendung

Zum Einnehmen.

Die Patienten sind anzuweisen, die Tablette im Ganzen zu schlucken, zusammen mit einer Mahlzeit (siehe Abschnitt 5.2). Aufgrund des bitteren Geschmacks wird empfohlen, die Filmtablette weder zu zerkauen noch zu zerkleinern.

4.3 Gegenanzeigen

Überempfindlichkeit gegen die Wirkstoffe oder einen der in Abschnitt 6.1 genannten sonstigen Bestandteile.

Gleichzeitige Anwendung mit Arzneimitteln, die starke P-Glykoprotein (P-gp)-Induktoren und/oder starke Cytochrom P450 (CYP)-Induktoren sind (z. B. Rifampicin, Rifabutin, Johanniskraut [Hypericum perforatum], Carbamazepin, Phenobarbital und Phenytoin) (siehe Abschnitt 4.5).

Gleichzeitige Anwendung mit Rosuvastatin oder Dabigatranetexilat (siehe Abschnitt 4.5).

Gleichzeitige Anwendung mit Ethinylestradiol-haltigen Arzneimitteln, wie kombinierte orale Verhütungsmittel oder vaginale Hormonringe (siehe Abschnitt 4.5).

4.4 Besondere Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung

Schwere Bradykardie und Herzblock

Fälle von schwerer Bradykardie und Herzblock wurden bei der Anwendung von Sofosbuvir in Kombination mit einem anderen DAA und Amiodaron als Begleitmedikation mit oder ohne gleichzeitige Einnahme anderer Herzfrequenz senkender Arzneimittel beobachtet. Der hierfür verantwortliche Mechanismus ist nicht bekannt.

Die gleichzeitige Anwendung von Amiodaron wurde im Rahmen der klinischen Entwicklung von Sofosbuvir plus DAA eingeschränkt. Die Fälle sind potenziell lebensbedrohlich; daher sollte Amiodaron nur bei mit Vosevi behandelten Patienten angewendet werden, wenn alternative Behandlungen mit Antiarrhythmika nicht vertragen werden oder nicht angewendet werden dürfen.

Wird eine gleichzeitige Anwendung von Amiodaron als notwendig erachtet, so wird empfohlen, Patienten beim Einleiten einer Therapie mit Vosevi engmaschig zu überwachen. Patienten, bei denen ein hohes Risiko für Bradyarrhythmie festgestellt wurde, sollten in einer angemessenen klinischen Umgebung über einen Zeitraum von 48 Stunden durchgehend überwacht werden.

Aufgrund der langen Halbwertszeit von Amiodaron sollten auch Patienten, die Amiodaron in den vorangegangenen Monaten abgesetzt haben und bei denen eine Therapie mit Vosevi eingeleitet werden soll, entsprechend überwacht werden.

Alle Patienten, die Vosevi in Kombination mit Amiodaron mit oder ohne Einnahme anderer Arzneimittel, die die Herzfrequenz senken, erhalten, sollten darüber hinaus hinsichtlich der Symptome einer Bradykardie und eines Herzblocks gewarnt sowie darauf hingewiesen werden, dass im Falle eines Auftretens dieser Symptome unverzüglich ein Arzt zu Rate zu ziehen ist.

Koinfektion mit HCV/HBV

Zur Anwendung von Vosevi bei Patienten, die mit HCV/Hepatitis-B-Virus (HBV) koinfi-



ziert sind, liegen keine Daten vor. Fälle von HBV-Reaktivierung, teilweise mit Todesfolge, wurden während oder nach der Behandlung mit DAAs berichtet. Bei allen Patienten sollte vor Behandlungsbeginn ein HBV-Screening durchgeführt werden. HCV/HBV-koinfizierte Patienten unterliegen dem Risiko einer HBV-Reaktivierung und sollten daher entsprechend aktuell geltender klinischer Richtlinien überwacht und behandelt werden.

Leberfunktionsstörung

Bei Patienten mit leichter Leberfunktionsstörung (CPT-Klasse A) ist keine Dosisanpassung von Vosevi erforderlich. Die Anwendung von Vosevi wird bei Patienten mit mittelgradiger oder schwerer Leberfunktionsstörung (CPT-Klassen B oder C) nicht empfohlen (siehe Abschnitt 5.2).

Patienten nach Lebertransplantation

Die Sicherheit und Wirksamkeit von Vosevi bei der Behandlung von HCV-Infektionen bei Patienten, die eine Lebertransplantation erhalten haben, wurde nicht untersucht. Die Behandlung mit Vosevi in der empfohlenen Dosierung (siehe Abschnitt 4.2) sollte sich an der Beurteilung des potentiellen Nutzens und der potentiellen Risiken für den jeweiligen Patienten orientieren.

Anwendung zusammen mit mittelstarken P-gp-Induktoren oder mittelstarken CYP-Induktoren

Arzneimittel, die mittelstarke P-gp-Induktoren oder mittelstarke CYP-Induktoren sind (z.B. Oxcarbazepin, Rifapentin, Modafinil oder Efavirenz), können zu einer verringerten Plasmakonzentration von Sofosbuvir, Velpatasvir und/oder Voxilaprevir führen, wodurch die therapeutische Wirkung von Vosevi vermindert wird. Die gleichzeitige Anwendung solcher Arzneimittel zusammen mit Vosevi wird nicht empfohlen (siehe Abschnitt 4.5).

Anwendung zusammen mit starken OATP1B-Inhibitoren

Arzneimittel, die starke OATP1B-Inhibitoren sind (z. B. Ciclosporin) können die Plasmakonzentration von Voxilaprevir wesentlich erhöhen, deren Sicherheit noch nicht erwiesen ist. Die gleichzeitige Anwendung starker OATP1B-Inhibitoren mit Vosevi wird nicht empfohlen (siehe Abschnitt 4.5).

Anwendung zusammen mit bestimmten Regimen zur antiretroviralen Behandlung von HIV

Für Vosevi wurde gezeigt, dass es die Tenofovir-Exposition erhöht, wenn es im Rahmen eines HIV-Behandlungsregimes, das Tenofovirdisoproxilfumarat und einen pharmakokinetischen Verstärker (Ritonavir oder Cobicistat) enthält, angewendet wird. Die Sicherheit von Tenofovirdisoproxilfumarat im Rahmen einer Behandlung mit Vosevi und einem pharmakokinetischen Verstärker ist nicht erwiesen. Die potentiellen Risiken und der potentielle Nutzen einer gleichzeitigen Anwendung von Vosevi mit der Fixkombinationstablette, die Elvitegravir/Cobicistat/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxilfumarat enthält, oder Tenofovirdisoproxilfumarat in Kom-

bination mit einem geboosterten HIV-Proteaseinhibitor (z.B. Darunavir) sollten in Betracht gezogen werden, insbesondere bei Patienten mit einem erhöhten Risiko einer Nierenfunktionsstörung. Patienten, die Vosevi gleichzeitig mit Elvitegravir/Cobicistat/ Emtricitabin/Tenofovirdisoproxilfumarat oder mit Tenofovirdisoproxilfumarat in Kombination mit einem geboosterten HIV-Proteaseinhibitor erhalten, sollten auf Tenofovir-assoziierte Nebenwirkungen überwacht werden. Für Empfehlungen zur Überwachung der Nierenfunktion siehe Fachinformationen von Tenofovirdisoproxilfumarat, Emtricitabin/ Tenofovirdisoproxilfumarat oder Elvitegravir/ Cobicistat/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxilfumarat.

Sonstige Bestandteile

Vosevi enthält Lactose. Aus diesem Grund sollten Patienten mit der seltenen hereditären Galactose-Intoleranz, Lactase-Mangel oder Glucose-Galactose-Malabsorption dieses Arzneimittel nicht einnehmen.

4.5 Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln und sonstige Wechselwirkungen

Da Vosevi Sofosbuvir, Velpatasvir und Voxilaprevir enthält, kann es während der Behandlung mit Vosevi zu allen Wechselwirkungen kommen, die für die jeweiligen Einzelwirkstoffe festgestellt wurden.

Pharmakokinetische Wechselwirkungen

Potentielle Auswirkungen von Vosevi auf andere Arzneimittel

Velpatasvir und Voxilaprevir sind Inhibitoren des Wirkstofftransporter P-gp, des BCRP (Breast Cancer Resistance Proteins), des Organo-Anion-Transporters (OATP) 1B1 und des OATP1B3. Die gleichzeitige Anwendung von Vosevi mit Arzneimitteln, die Substrate dieser Transporter sind, kann die Exposition gegenüber diesen Arzneimitteln erhöhen. Arzneimittel, die empfindliche Substrate dieser Transporter sind und für die bekannt ist, dass erhöhte Plasmaspiegel mit schwerwiegenden Ereignissen assoziiert sind, sind kontraindiziert (siehe Tabelle 2). Dabigatranetexilat (P-gp-Substrat) und Rosuvastatin (OATP1B und BCRP-Substrat) sind kontraindiziert (siehe Abschnitt 4.3 und Tabelle 2).

Potentielle Auswirkungen von anderen Arzneimitteln auf Vosevi

Sofosbuvir, Velpatasvir und Voxilaprevir sind Substrate des Wirkstofftransporters P-gp und des BCRP. Velpatasvir und Voxilaprevir sind Substrate der Wirkstofftransporter OATP1B1 und OATP1B3. *In vitro* wurde ein langsamer metabolischer Umsatz von Velpatasvir vorwiegend durch CYP2B6, CYP2C8 und CYP3A4 und von Voxilaprevir vorwiegend durch CYP3A4 beobachtet.

Arzneimittel, die zu einer Verringerung der Plasmaexposition von Vosevi führen können

Arzneimittel, die starke P-gp-Induktoren oder starke CYP2B6-, CYP2C8- oder CYP3A4-Induktoren sind (z.B. Rifampicin, Rifabutin, Johanniskraut, Carbamazepin, Phenobarbital und Phenytoin), können zu einer Abnahme der Plasmakonzentrationen von Sofosbuvir, Velpatasvir und/oder Voxilaprevir führen, wodurch die therapeutische Wirkung von Vosevi vermindert wird. Die Anwendung solcher Arzneimittel zusammen mit Vosevi ist kontraindiziert (siehe Abschnitt 4.3 und Tabelle 2).

Arzneimittel, die mittelstarke P-gp-Induktoren oder mittelstarke CYP-Induktoren sind (z.B. Oxcarbazepin, Rifapentin, Modafinil oder Efavirenz), können zu verringerten Plasmakonzentrationen von Sofosbuvir, Velpatasvir und/oder Voxilaprevir führen, wodurch die therapeutische Wirkung von Vosevi vermindert wird. Die gleichzeitige Anwendung solcher Arzneimittel zusammen mit Vosevi wird nicht empfohlen (siehe Abschnitt 4.4 und Tabelle 2).

Arzneimittel, die zu einer Erhöhung der Plasmaexposition von Vosevi führen können

Die gleichzeitige Anwendung mit Arzneimitteln, die P-gp oder BCRP hemmen, kann zu erhöhten Plasmakonzentrationen von Sofosbuvir, Velpatasvir oder Voxilaprevir führen. Arzneimittel, die OATP1B, CYP2B6, CYP2C8 oder CYP3A4 hemmen, können zu erhöhten Plasmakonzentrationen von Velpatasvir oder Voxilaprevir führen. Die gleichzeitige Anwendung starker Inhibitoren von OATP1B (z.B. Ciclosporin) mit Vosevi wird nicht empfohlen (siehe Abschnitt 4.4 und Tabelle 2). Klinisch bedeutsame Wechselwirkungen mit Vosevi, die durch P-gp, BCRP, und CYP -Inhibitoren vermittelt werden, sind nicht zu erwarten. Vosevi kann gleichzeitig mit P-gp-, BCRPund CYP-Inhibitoren angewendet werden.

Pharmakodynamische Wechselwirkungen Mit Vitamin-K-Antagonisten behandelte Patienten

Da die Leberfunktion sich während der Behandlung mit Vosevi verändern kann, wird eine engmaschige Überwachung der INR-Werte empfohlen.

Mit Ethinylestradiol-haltigen Arzneimitteln behandelte Patientinnen

Die gleichzeitige Anwendung mit Ethinylestradiol-haltigen Arzneimitteln kann das Risiko für einen Alanin-Aminotransferase(ALT)-Anstieg erhöhen und ist kontraindiziert (siehe Abschnitt 4.3 und Tabelle 2).

Wechselwirkungen zwischen Vosevi und anderen Arzneimitteln

Tabelle 2 auf Seite 3 enthält eine Auflistung der nachgewiesenen oder potentiell klinisch bedeutsamen Wechselwirkungen (wobei das 90 %-Konfidenzintervall [KI] des Verhältnisses der geometrischen Mittelwerte [GLSM, geometric least-squares mean] innerhalb [↔], oberhalb [↑] oder unterhalb [↓] des vorbestimmten Äquivalenzbereichs lag). Die beschriebenen Arzneimittelwechselwirkungen basieren auf Studien, die entweder mit Sofosbuvir/Velpatasvir/Voxilaprevir oder mit den Einzelsubstanzen (Sofosbuvir, Velpatasvir und/oder



Voxilaprevir) durchgeführt wurden, oder stellen zu erwartende Arzneimittelwechselwirkungen dar, die unter Vosevi auftreten können. In der Tabelle sind nicht alle Wechselwirkungen aufgeführt.

4.6 Fertilität, Schwangerschaft und Stillzeit

Schwangerschaft

Bisher liegen keine oder nur sehr begrenzte Erfahrungen (weniger als 300 Schwangerschaftsausgänge) mit der Anwendung von Sofosbuvir, Velpatasvir, Voxilaprevir oder Vosevi bei Schwangeren vor.

Sofosbuvir

Tierexperimentelle Studien ergaben keine Hinweise auf direkte oder indirekte gesundheitsschädliche Wirkungen in Bezug auf eine Reproduktionstoxizität (siehe Abschnitt 5.3).

Es war jedoch nicht möglich, die bei der Ratte erreichten Bereiche der Sofosbuvir-Exposition im Verhältnis zur menschlichen Exposition bei der empfohlenen klinischen Dosis genau abzuschätzen (siehe Abschnitt 5.3).

Velpatasvir

In tierexperimentellen Studien wurden Hinweise auf eine mögliche Reproduktionstoxizität gesehen (siehe Abschnitt 5.3).

Voxilaprevir

Tierexperimentelle Studien ergaben keine Hinweise auf direkte oder indirekte gesundheitsschädliche Wirkungen in Bezug auf eine Reproduktionstoxizität (siehe Abschnitt 5.3).

Aus Vorsichtsgründen wird Vosevi während der Schwangerschaft nicht empfohlen.

Es ist nicht bekannt, ob Sofosbuvir, Metabolite von Sofosbuvir, Velpatasvir oder Voxilaprevir in die Muttermilch übergehen.

Die zur Verfügung stehenden pharmakokinetischen Daten von Tieren zeigten, dass Velpatasvir und Metabolite von Sofosbuvir in die Milch übergehen. Bei der Verabreichung an laktierende Ratten wurde Voxilaprevir im Plasma der gesäugten Jungtiere nachgewiesen.

Ein Risiko für das Neugeborene/Kind kann nicht ausgeschlossen werden. Daher soll Vosevi während der Stillzeit nicht angewendet werden.

Es liegen keine Daten zur Wirkung von Vosevi auf die Fertilität beim Menschen vor. Tierexperimentelle Studien ergaben keine Hinweise auf schädliche Wirkungen von

Sofosbuvir, Velpatasvir oder Voxilaprevir auf die Fertilität.

4.7 Auswirkungen auf die Verkehrstüchtigkeit und die Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen

Vosevi hat keinen oder einen zu vernachlässigenden Einfluss auf die Verkehrstüchtigkeit und die Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen.

4.8 Nebenwirkungen

Zusammenfassung zum Sicherheitsprofil

Die Beurteilung der Sicherheit von Vosevi beruht auf Daten aus klinischen Phase-2und -3-Studien, in denen 1543 Patienten Sofosbuvir/Velpatasvir/Voxilaprevir Sofosbuvir/Velpatasvir + Voxilaprevir für 8 oder 12 Wochen erhielten.

Der Anteil der Patienten, die die Behandlung aufgrund von Nebenwirkungen dauerhaft absetzten, betrug 0,1 % für Patienten, die Sofosbuvir/Velpatasvir/Voxilaprevir für 8 Wochen erhielten. Keiner der Patienten, die Sofosbuvir/Velpatasvir/Voxilaprevir für 12 Wochen erhielten, setzte die Behandlung aufgrund von Nebenwirkungen dauerhaft ab.

Tabelle 2: Wechselwirkungen zwischen Vosevi und anderen Arzneimitteln

Arzneimittel nach thera- peutischer Anwendung/	Auswirkung Mittleres Ve			zentration. nzintervall) ^{a,b}	Empfehlung hinsichtlich der gleichzeitigen Anwendung mit Vosevi
Möglicher Interaktions- mechanismus	Wirkstoff	Wirkstoff C _{max} AUC C _{min}		C _{min}	
SÄUREREDUZIERENDE ARZI	NEIMITTEL			•	
Antazida					
z.B. Aluminium- oder Magnesiumhydroxid; Kalziumkarbonat	Wechselwirku Erwartung:	· ·	untersucht.		Es wird empfohlen, zwischen der Einnahme von Antazida und Vosevi einen zeitlichen Abstand von
(Die Erhöhung des gastrischen pH-Wertes vermindert die Löslichkeit von Velpatasvir)	→ Sofosbuvi↓ Velpatasvir→ Voxilaprev				4 Stunden einzuhalten.
H ₂ -Rezeptor-Antagonisten					
Famotidin (40-mg-Einzeldosis) + Sofosbuvir/Velpatasvir/ Voxilaprevir (400/100/100-mg-Einzeldosis)°	Beobachtet: Sofosbuvir	\leftrightarrow	\leftrightarrow		H ₂ -Rezeptor-Antagonisten können gleichzeitig mit oder zeitversetzt zu Vosevi angewendet werden, und zwar in einer Dosis, die eine mit Famotidin 40 mg zweimal täglich vergleichbare Dosis nicht übersteigt.
Famotidin gleichzeitig mit Vosevi angewendet	Velpatasvir	\leftrightarrow	\leftrightarrow		
Cimetidin ^d Nizatidin ^d Ranitidin ^d	Voxilaprevir	\leftrightarrow	\leftrightarrow		
(Die Erhöhung des gastrischen pH-Wertes vermindert die Löslichkeit von Velpatasvir)					
Famotidin (40-mg-Einzeldosis) + Sofosbuvir/Velpatasvir/ Voxilaprevir	Beobachtet: Sofosbuvir	\leftrightarrow	\leftrightarrow		
(400/100/100-mg-Einzeldosis) ^c Famotidin 12 Stunden vor Vosevi angewendet	Velpatasvir	\leftrightarrow	\leftrightarrow		
(Die Erhöhung des gastrischen pH-Wertes vermindert die Löslichkeit von Velpatasvir)	Voxilaprevir	\leftrightarrow	\leftrightarrow		

Juli 2017



Fortsetzung	Tabelle	2
-------------	---------	---

Möglicher Interaktions- mechanismus Protonenpumpeninhibitoren Dmeprazol 20 mg einmal täglich)/ Sofosbuvir/Velpatasvir/ /oxilaprevir 400/100/100-mg-Einzeldosis) ^c Dmeprazol 2 Stunden vor /osevi angewendet _ansoprazol ^d	Wirkstoff Beobachtet: Sofosbuvir	C _{max} ↓ 0,77	AUC	C _{min}	
Protonenpumpeninhibitoren Dmeprazol 20 mg einmal täglich)/ Sofosbuvir/Velpatasvir/ /oxilaprevir 400/100/100-mg-Einzeldosis)c Dmeprazol 2 Stunden vor /osevi angewendet _ansoprazold	Sofosbuvir				
Dmeprazol 20 mg einmal täglich)/ Sofosbuvir/Velpatasvir/ /oxilaprevir 400/100/100-mg-Einzeldosis) ^c Dmeprazol 2 Stunden vor /osevi angewendet _ansoprazol ^d	Sofosbuvir				
/osevi angewendet _ansoprazol ^d		(0,65; 0,91)	↓ 0,73 (0,67; 0,79)		Protonenpumpeninhibitoren können mit Vosevi angewendet werden und zwar in einer Dosis, die eine mit Omeprazol 20 mg vergleichbare Dosis nicht übersteigt.
	Velpatasvir	0,43	0,46		
Rabeprazol ^d Pantoprazol ^d		(0,38; 0,49)	(0,41; 0,52)		
Esomeprazol ^d Die Erhöhung des gastrischen DH-Wertes vermindert die Löslichkeit von Velpatasvir)	Voxilaprevir	0,76 (0,69; 0,85)	\leftrightarrow		
Omeprazol 20 mg einmal täglich) + Sofosbuvir/Velpatasvir/ /oxilaprevir	Beobachtet: Sofosbuvir	\leftrightarrow	\leftrightarrow		
400/100/100-mg-Einzeldosis) ^c Dmeprazol 4 Stunden nach /osevi angewendet	Velpatasvir	↓ 0,49 (0,43; 0,55)	↓ 0,49 (0,43; 0,55)		
Die Erhöhung des gastrischen DH-Wertes vermindert die Löslichkeit von Velpatasvir)	Voxilaprevir	\leftrightarrow	\leftrightarrow		
ANTIARRHYTHMIKA					
Amiodaron	Die Wirkung a	nd Sofosbuvir	ntersucht. aron-, Voxilapr -Konzentratior		Nur anwenden, wenn keine alternative Behandlung verfügbar ist. Bei gleichzeitiger Anwendung dieses Arzneimittels mit Vosevi wird eine engmaschige Überwachung empfohlen (siehe Abschnitte 4.4 und 4.8).
Digoxin	Wechselwirku untersucht. <i>Erwartung:</i> ↔ Sofosbuvii ↔ Voxilaprev	r	nur mit Velpat	asvir	Die gleichzeitige Anwendung von Vosevi und Digoxir kann zu einem Anstieg der Konzentration von Digoxin führen. Vorsicht ist geboten und es wird eine Überwachung der therapeutischen Konzentration von Digoxin empfohlen.
Digoxin 0,25-mg-Einzeldosis) ^e + /elpatasvir 100-mg-Einzeldosis)	Auswirkunger untersucht <i>Erwartung:</i> ↔ Velpatasvi	Auswirkungen auf die Velpatasvir-Exposition nicht untersucht Erwartung:			
Hemmung von P-gp)	Beobachtet: Digoxin	1,88 (1,71; 2,08)	1,34 (1,13; 1,60)		
ANTIKOAGULANZIEN					
Dabigatranetexilat 75-mg-Einzeldosis) + Sofosbuvir/Velpatasvir/ /oxilaprevir (400/100/100-mg- Einzeldosis) + Voxilaprevir 100-mg-Einzeldosis) ^f	Auswirkungen auf die Sofosbuvir-, Velpatasvir- und Voxilaprevir-Konzentrationen nicht untersucht. Erwartung:				Vosevi zusammen mit Dabigatranetexilat ist kontra- indiziert (siehe Abschnitt 4.3)
Hemmung von P-gp)	Beobachtet: Dabigatran	1 2,87 (2,61; 3,15)	1 2,61 (2,41; 2,82)		

Fortsetzung auf Seite 5

4



Arzneimittel nach thera- peutischer Anwendung/	Auswirkungen auf die Wirkstoffkonzentration. Mittleres Verhältnis (90-%-Konfidenzintervall) ^{a,b}				Empfehlung hinsichtlich der gleichzeitigen Anwendung mit Vosevi
Möglicher Interaktions- mechanismus	Wirkstoff	C _{max} AUC C _{min}			
ANTIKOAGULANZIEN				•	·
Edoxaban (Hemmung von OATP1B1)	Wechselwirkungen nicht untersucht. Erwartung: ↑ Edoxaban (aktiver Metabolit) ↔ Sofosbuvir ↔ Velpatasvir ↔ Voxilaprevir				Die gleichzeitige Anwendung von Vosevi und Edoxaban wird nicht empfohlen. Sollte ein direkter Xa-Inhibitor als notwendig erachtet werden, können Apixaban oder Rivaroxaban in Betracht gezogen werden.
Vitamin-K-Antagonisten	Wechselwirk	ungen nicht ur	ntersucht.		Eine engmaschige Überwachung des INR-Werts
(Veränderungen der Leberfunktionen während der Behandlung mit Vosevi)					wird bei der gleichzeitigen Anwendung von Vosevi mit allen Vitamin-K-Antagonisten empfohlen.
ANTIKONVULSIVA					
Phenytoin Phenobarbital	Erwartung:	ungen nicht ur	ntersucht.		Die Anwendung von Vosevi mit Phenobarbital und Phenytoin ist kontraindiziert (siehe Abschnitt 4.3).
(Induktion von P-gp und CYP)	↓ Sofosbuvir↓ Velpatasvir↓ Voxilaprevi				
Carbamazepin	Wechselwirk	ungen nicht ur	ntersucht.		Vosevi zusammen mit Carbamazepin ist kontra-
(Induktion von P-gp und CYP)	Erwartung: ↓ Sofosbuvir ↓ Velpatasvir ↓ Voxilaprevi				indiziert (siehe Abschnitt 4.3).
ANTIMYKOTIKA					·
Ketoconazol (Hemmung von P-gp und CYP3A)	Wechselwirki untersucht <i>Erwartung:</i> ↔ Sofosbuvi ↑ Voxilaprevi		nur mit Velpa	tasvir	Es ist keine Dosisanpassung von Vosevi oder Ketoconazol erforderlich.
Ketoconazol (200 mg zweimal täglich) + Velpatasvir (100-mg-Einzeldosis) ^f Itraconazol ^d	Auswirkungen auf die Ketoconazol-Exposition nicht untersucht. Erwartung: → Ketoconazol				
Posaconazol ^d Isavuconazol ^d	Beobachtet: Velpatasvir	Beobachtet: Velpatasvir ↑ ↑ ↑			
(Hemmung von P-gp und CYP3A)		1,29 (1,02; 1,64)	1,71 (1,35; 2,18)		
Voriconazol		ungen wurden	nur mit Voxila	aprevir	Es ist keine Dosisanpassung von Vosevi oder
(CYP3A-Hemmung)	untersucht. <i>Erwartung:</i> → Sofosbuvir ↑ Velpatasvir				Voriconazol erforderlich.
Voriconazole (200 mg zweimal täglich) + Voxilaprevir (100-mg-Einzeldosis) ^f	Beobachtet: Voxilaprevir	\leftrightarrow	1,84 (1,66; 2,03)		

Fortsetzung auf Seite 6



Fortse	tzung	Tabel	le 2
--------	-------	-------	------

Arzneimittel nach thera- peutischer Anwendung/	Auswirkunge Mittleres Verl			Empfehlung hinsichtlich der gleichzeitigen Anwendung mit Vosevi	
Möglicher Interaktions- mechanismus	Wirkstoff C _{max} AUC C _{min}			C _{min}	
ANTIMYKOBAKTERIELLE WIF	KSTOFFE			'	1
Rifampicin (Einzeldosis) (Hemmung von OATP1B)	Wechselwirkur Voxilaprevir un		iur mit Velpati	asvir und	Die Anwendung von Vosevi mit Rifampicin ist kontraindiziert (siehe Abschnitt 4.3).
,	Erwartung: ↔ Rifampicin ↔ Sofosbuvir				
Rifampicin (600-mg-Einzeldosis) + Velpatasvir (100-mg-Einzeldosis) ^f	Beobachtet: Velpatasvir	1,28 (1,05; 1,56)	1,46 (1,17; 1,83)		
Rifampicin (600-mg-Einzeldosis) + Voxilaprevir (100-mg-Einzeldosis) ^f	Voxilaprevir	11,10 (8,23; 14,98)	7,91 (6,20; 10,09)		
Rifampicin (Mehrfachdosis)	Auswirkungen	auf die Rifamp	oicin-Exposition	on nicht	
(Induktion von P-gp und CYP)	untersucht. Erwartung: → Rifampicin				
Rifampicin (600 mg einmal täglich) + Sofosbuvir (400-mg-Einzeldosis) ^f	Beobachtet: Sofosbuvir	↓ 0,23 (0,19; 0,29)	↓ 0,28 (0,24; 0,32)		
Rifampicin (600 mg einmal täglich) + Velpatasvir (100-mg Einzeldosis) ^f	Velpatasvir	↓ 0,29 (0,23; 0,37)	↓ 0,18 (0,15; 0,22)		
Rifampicin (600 mg einmal täglich) + Voxilaprevir (100-mg-Einzeldosis) ^f	Voxilaprevir	\leftrightarrow	↓ 0,27 (0,23; 0,31)		
Rifabutin Rifapentin	Wechselwirkur Erwartung:	ngen nicht unte	ersucht.		Vosevi zusammen mit Rifabutin (siehe Abschnitt 4.3) ist kontraindiziert.
(Induktion von P-gp und CYP)	↓ Sofosbuvir↓ Velpatasvir↓ Voxilaprevir				Die gleichzeitige Anwendung von Vosevi mit Rifapentin wird nicht empfohlen (siehe Abschnitt 4.4)
ANTIVIRALE MITTEL GEGEN I		-TRANSKRIP	TASE-INHIB	ITOREN	
Tenofovirdisoproxil-fumarat (Hemmung von P-gp)		IC und C _{max}) w	ar während c	ler gleichzeiti	position erhöht (P-gp-Inhibition). Die Tenofovirgen Behandlung mit Vosevi und Darunavir + Ritonavir 6 höher.
	fumarat assozi	ierte Nebenwir	kungen überv	vacht werden	nd Vosevi erhalten, sollten auf mit Tenofovirdisoproxil- . Für Empfehlungen zur Überwachung der Nierenfunk- nofovirdisoproxilfumarat enthält (siehe Abschnitt 4.4).
Efavirenz/Emtricitabin/ Tenofovirdisoproxil-fumarat (600/200/300 mg einmal täglich) ^g + Sofosbuvir/Velpatasvir	Wechselwirkungen wurden nur mit Sofosbuvir/ Velpatasvir untersucht Erwartung: ↓ Voxilaprevir				Die gleichzeitige Anwendung von Vosevi mit Efavirenz/Emtricitabin/Tenofovirdisoproxilfumarat wird nicht empfohlen (siehe Abschnitt 4.4).
(400/100 mg einmal täglich) ^{f, h}	Beobachtet:				
(Induktion von CYP)	Efavirenz	\leftrightarrow	\leftrightarrow	\leftrightarrow	-
	Sofosbuvir	1,38 (1,14; 1,67)	\leftrightarrow		
	Velpatasvir	↓ 0,53 (0,43; 0,64)	↓ 0,47 (0,39; 0,57)	↓ 0,43 (0,36; 0,52)	

Fortsetzung auf Seite 7



Arzneimittel nach thera- peutischer Anwendung/		en auf die Wi rhältnis (90-%		Empfehlung hinsichtlich der gleichzeitigen Anwendung mit Vosevi	
Möglicher Interaktions- mechanismus	Wirkstoff	C _{max}	AUC	C _{min}	
ANTIVIRALE MITTEL GEGEN I	HIV: REVERSI	E-TRANSKRI	PTASE-INHIB	ITOREN	
Emtricitabin/ Rilpivirin / Tenofoviralafenamid (200/25/25 mg einmal täglich) ⁱ +	Beobachtet: Rilpivirin	\leftrightarrow	\leftrightarrow	\leftrightarrow	Es ist keine Dosisanpassung von Vosevi oder Emtricitabin/Rilpivirin/Tenofoviralafenamid erforder-
	Sofosbuvir	\leftrightarrow	\leftrightarrow		lich.
Sofosbuvir/Velpatasvir/ Voxilaprevir (400/100/100 mg	Velpatasvir	\leftrightarrow	\leftrightarrow	\leftrightarrow	1
einmal täglich) + Voxilaprevir (100 mg einmal täglich) ^f	Voxilaprevir	\leftrightarrow	\leftrightarrow	\leftrightarrow	
ANTIVIRALE MITTEL GEGEN I	HIV: HIV-PRO	TEASEINHIB	TOREN		
Atazanavir , geboostert durch Ritonavir (300 + 100-mg-Einzel- dosis) + Sofosbuvir/Velpatasvir/ Voxilaprevir (400/100/100-mg- Einzeldosis) ^f		n auf die Ataza cht untersucht r		onavir-	Es ist zu erwarten, dass die gleichzeitige Anwendun von Vosevi mit Atazanavir zu einer erhöhten Konzentration von Voxilaprevir führt. Eine gleichzeitige Anwendung von Vosevi mit Atazanavir-haltigen Therapien wird nicht empfohlen.
(Hemmung von OATP1B, P-gp und CYP3A)	Beobachtet: Sofosbuvir	1,29 (1,09; 1,52)	1,40 (1,25; 1,57)		
	Velpatasvir	1,29 (1,07; 1,56)	1,93 (1,58; 2,36)		
	Voxilaprevir	14,42 (3,65; 5,35)	1 4,31 (3,76; 4,93)		
Darunavir, geboostert durch Ritonavir (800 + 100 mg einmal täglich) + Emtricitabin/ Tenofovirdisoproxil-fumarat	Beobachtet: Darunavir	\leftrightarrow	\leftrightarrow	↓ 0,66 (0,58; 0,74)	Es ist keine Dosisanpassung von Vosevi, Darunavi (geboostert durch Ritonavir) oder Emtricitabin/ Tenofovirdisoproxilfumarat erforderlich.
(200/300 mg einmal täglich) ^k + Sofosbuvir/Velpatasvir/ Voxilaprevir (400/100/100 mg einmal täglich) + Voxilaprevir	Ritonavir	1,60 (1,47; 1,75)	1,45 (1,35; 1,57)	\longleftrightarrow	
(100 mg einmal täglich) ^f (Hemmung von OATP1B, P-gp	Sofosbuvir	0,70	\leftrightarrow		
und CYP3A)	Velpatasvir	(0,62; 0,78)	\leftrightarrow	\leftrightarrow	-
	Voxilaprevir	<u>↑</u>	↑	↑	-
	VOXIIAPIOVII	1,72 (1,51; 1,97)	2,43 (2,15; 2,75)	4,00 (3,44; 4,65)	
Lopinavir		ungen nicht un	tersucht.		Eine gleichzeitige Anwendung von Vosevi mit
(Hemmung von OATP1B)	Wechselwirkungen nicht untersucht. Erwartung:				Lopinavir-haltigen Therapien wird nicht empfohlen
ANTIVIRALE MITTEL GEGEN I	· ·		REN		1
Raltegravir (400 mg zweimal täglich) ^I + Emtricitabin/ Tenofovirdisoproxil-fumarat (200/300 mg einmal täglich) ^k +	Wechselwirkungen wurden nur mit Sofosbuvir/Velpatasvir untersucht Erwartung:				Es ist keine Dosisanpassung von Vosevi, Raltegrav oder Emtricitabin/Tenofovirdisoproxilfumarat erforderlich.
Sofosbuvir/Velpatasvir (400/100 mg einmal täglich) ^{f,h}	Beobachtet: Raltegravir	1	\leftrightarrow	↓ 0,79 (0,42; 1,48)	
	Sofosbuvir	\leftrightarrow	\leftrightarrow		1
	——	+	+	+	Ⅎ

Fortsetzung auf Seite 8

Velpatasvir



Fort	tset	zung	Tabe	lle	2

Arzneimittel nach thera- peutischer Anwendung/	Auswirkungen auf die Wirkstoffkonzentration. Mittleres Verhältnis (90-%-Konfidenzintervall) ^{a,b}				Empfehlung hinsichtlich der gleichzeitigen Anwendung mit Vosevi
Möglicher Interaktions- mechanismus	Wirkstoff	C _{max}	AUC	C _{min}	-
ANTIVIRALE MITTEL GEGEN I	HIV: INTEGRA	SEINHIBITO	REN	•	
Elvitegravir/Cobicistat/ Emtricitabin/ Tenofoviralafenamid-fumarat (150/150/200/10 mg einmal	Beobachtet: Elvitegravir	\leftrightarrow	\leftrightarrow	1,32 (1,17; 1,49)	Es ist keine Dosisanpassung von Vosevi oder Elvitegravir/Cobicistat/Emtricitabin/Tenofoviralafenamidfumarat erforderlich.
täglich) ^m + Sofosbuvir/ Velpatasvir/Voxilaprevier (400/100/100 mg einmal täglich) + Voxilaprevir		\leftrightarrow	1,50 (1,44; 1,58)	↑ 3,50 (3,01; 4,07)	
(100 mg einmal täglich) ^f (Hemmung von OATPIB, P-gp/	Tenofovir	↓ 0,79 (0,68; 0,92)	\leftrightarrow		
BCRP und CYP3A)	Sofosbuvir	1,27 (1,09; 1,48)	\leftrightarrow		
	Velpatasvir	\leftrightarrow	\leftrightarrow	1,46 (1,30; 1,64)	
	Voxilaprevir	1,92 (1,63; 2,26)	1 (2,71 (2,30; 3,19)	1 4,50 (3,68; 5,50)	
Dolutegravir (50 mg einmal täglich) + Sofosbuvir/Velpatasvir (400/100 mg einmal täglich)h	Wechselwirku Velpatasvir un Erwartung: ↔ Voxilaprev	ntersucht	nur mit Sofos	buvir/	Es ist keine Dosisanpassung von Vosevi oder Dolutegravir erforderlich.
	Beobachtet: Dolutegravir	\leftrightarrow	\leftrightarrow	\leftrightarrow	
	Sofosbuvir Velpatasvir	\leftrightarrow	\leftrightarrow \leftrightarrow	\leftrightarrow	_
PFLANZLICHE ARZNEIMITTE	·				
Johanniskraut (Induktion von P-gp und CYP)	1	ungen nicht ur	ntersucht.		Die Anwendung von Vosevi zusammen mit Johanniskraut ist kontraindiziert (siehe Abschnitt 4.3).
HMG-CoA-REDUKTASE-INHIE	BITOREN				
Rosuvastatin		icht untersuch r r	vir, Velpatasvir nt.	und	Vosevi zusammen mit Rosuvastatin ist kontraindiziert (siehe Abschnitt 4.3).
Rosuvastatin (10-mg-Einzeldosis) + Sofosbuvir/Velpatasvir/ Voxilaprevir (400/100/100 mg einmal täglich) + Voxilaprevir (100 mg einmal täglich) ^f	Beobachtet: Rosuvastatin	18,9 (16,2; 22,0)	↑ 7,4 (6,7; 8,2)		
(Hemmung von OATP1B und BCRP)					
Pravastatin		icht untersuch r r	vir, Velpatasvir t.	und	Die gleichzeitige Anwendung von Pravastatin mit Vosevi ist in einer Dosis möglich, die Pravastatin 40 mg nicht übersteigt.
Pravastatin (40 mg-Einzeldosis) + Sofosbuvir/Velpatasvir/ Voxilaprevir (400/100/100 mg einmal täglich) + Voxilaprevir (100 mg einmal täglich) ^f	Beobachtet: Pravastatin	1,89 (1,53; 2,34)	1,79; 2,60)		
(Hemmung von OATP1B)					Fortsetzung auf Seite 9



Arzneimittel nach thera- peutischer Anwendung/			irkstoffkonze %-Konfidenzi	Empfehlung hinsichtlich der gleichzeitigen Anwendung mit Vosevi		
Möglicher Interaktions- mechanismus	Wirkstoff	C _{max}	AUC	C _{min}		
HMG-CoA-REDUKTASE-INHIE	BITOREN		I			
Andere Statine (Hemmung von OATP1B)			tatin, Fluvastati in nicht untersi		Wechselwirkungen mit anderen HMG-CoA-Reduktase-Inhibitoren können nicht ausgeschlossen werden. Die gleichzeitige Anwendung mit Vosevi wird nicht empfohlen.	
NARKOTISCHE ANALGETIKA						
Methadon	Wechselwirki untersucht Erwartung:	ir	n nur mit Sofos	buvir	Es ist keine Dosisanpassung von Vosevi oder Methadon erforderlich.	
Methadon Methadon-Erhaltungstherapie 30 bis 130 mg täglich]) +	Beobachtet: R-Methadon		\leftrightarrow	\longleftrightarrow		
Sofosbuvir (400 mg einmal täglich) ^f	S-Methadon	\leftrightarrow	\leftrightarrow	\leftrightarrow		
	Sofosbuvir	\leftrightarrow	1,30 (1,00; 1,69)			
IMMUNSUPPRESSIVA	ı	1				
Ciclosporin	Beobachtet:				Die gleichzeitige Anwendung von Vosevi	
(600-mg-Einzeldosis) ^f + Sofosbuvir (400-mg-Einzeldosis) ^e	Ciclosporin	\leftrightarrow	\leftrightarrow		mit Ciclosporin wird nicht empfohlen (siehe Abschnitt 4.4).	
(Hemmung von OATP1B oder P-gp oder BCRP)	Sofosbuvir	1,87; 3,45)	1 4,53 (3,26; 6,30)			
Ciclosporin (600-mg-Einzeldosis) ^e + Velpatasvir (100-mg-Einzeldosis) ^f	Ciclosporin	\leftrightarrow	↓ 0,88 (0,78; 1,0)			
	Velpatasvir	1,56 (1,22; 2,01)	1,51; 2,71)			
Ciclosporin (600-mg-Einzeldosis)° +	Ciclosporin	\leftrightarrow	\leftrightarrow			
Voxilaprevir (100-mg-Einzeldosis) ^f	Voxilaprevir	19,0 (14,1; 25,6)	1 9,4 (7,4; 12,0)			
Tacrolimus	(14,1; 25,6) (7,4; 12,0) Auswirkungen auf die Velpatasvir- oder Voxilaprevir- Exposition nicht untersucht. Erwartung: → Velpatasvir → Voxilaprevir			oxilaprevir-	Es ist keine Dosisanpassung von Vosevi oder Tacrolimus erforderlich.	
Tacrolimus (5-mg-Einzeldosis)º + Sofosbuvir (400-mg-Einzeldosis) ^f	Beobachtet: Tacrolimus	↓ 0,73 (0,59; 0,90)	1,09 (0,84; 1,40)			
	Sofosbuvir	↓ 0,97 (0,65; 1,43)	1,13 (0,81; 1,57)			
ORALE KONTRAZEPTIVA	<u> </u>	1,40)	[(0,01, 1,01)		1	
Norgestimat/ Ethinylestradiol (Norgestimat 0,180 mg/0,215 mg/0,25 mg/	Beobachtet: Norelgestro- min	\leftrightarrow	\leftrightarrow	\leftrightarrow	Vosevi zusammen mit Ethinylestradiol-haltigen Arzneimitteln ist kontraindiziert (siehe Abschnitt 4.3 Alternative Verhütungsmethoden (z. B. ausschließli	
Ethinylestradiol 0,025 mg) +	Norgestrel	\leftrightarrow	\leftrightarrow	\leftrightarrow	Progesteron-haltige Verhütungsmittel oder nicht-	
Sofosbuvir/Velpatasvir/ Voxilaprevir (400/100/100 mg einmal täglich)	Ethinylestra-	\leftrightarrow	\leftrightarrow	\leftrightarrow	hormonelle Methoden) sollten in Betracht gezoge werden.	

Fortsetzung auf Seite 10



Fortsetzung Tabelle 2

Arzneimittel nach thera- peutischer Anwendung/	Auswirkungen auf die Wirkstoffkonzentration. Mittleres Verhältnis (90-%-Konfidenzintervall) ^{a,b}				Empfehlung hinsichtlich der gleichzeitigen Anwendung mit Vosevi	
Möglicher Interaktions- mechanismus	Wirkstoff	C _{max}	AUC	C _{min}		
STIMULANTIEN						
Modafinil	Wechselwirk	ungen nicht u	ntersucht.		Die gleichzeitige Anwendung von Vosevi mit	
(Induktion von P-gp und CYP)					Modafinil wird nicht empfohlen (siehe Abschnitt 4.4).	

- a. Mittleres Verhältnis (90-%-KI) der pharmakokinetischen Parameter der Wirkstoffe, die gleichzeitig mit den zu untersuchenden Wirkstoffen (ein Wirkstoff allein oder beide in Kombination) angewendet wurden. Kein Effekt = 1,00
- b. Alle Wechselwirkungsstudien wurden an gesunden Probanden durchgeführt.
- c. Bereich, unterhalb dessen keine pharmakokinetischen Wechselwirkungen auftreten: 70 %.
- d. Dies sind Arzneimittel innerhalb einer Klasse, in der ähnliche Wechselwirkungen vorhergesagt werden konnten.
- e. Bioäguivalenz-/Äguivalenzbereich: 80-125%.
- f. Bereich innerhalb dessen keine pharmakokinetischen Wechselwirkungen auftreten: 70-143 %.
- g. Angewendet als Efavirenz, Emtricitabin und Tenofovir DF in Fixdosiskombination.
- h. Angewendet als Sofosbuvir, Velpatasvir in Fixdosiskombination.
- i. Angewendet als Emtricitabin, Rilpivirin und Tenofoviralafenamid in Fixdosiskombination.
- k. Angewendet als Emtricitabin, Tenofovirdisoproxilfumarat in Fixdosiskombination.
- I. Bereich innerhalb dessen keine pharmakokinetischen Wechselwirkungen auftreten: 50-200 %.
- m. Angewendet als Elvitegravir, Cobicistat, Emtricitabin und Tenofoviralafenamid in Fixdosiskombination.

Die Nebenwirkungen sind im Folgenden nach Systemorganklasse und Häufigkeit aufgelistet. Die Häufigkeiten sind wie folgt definiert: sehr häufig (≥ 1/10); häufig (≥ 1/100 bis < 1/10) oder gelegentlich (≥ 1/1.000 bis < 1/100).

Tabelle 3: Unter Vosevi festgestellte Nebenwirkungen

Häufigkeit	Nebenwirkung			
Erkrankungei	Erkrankungen des Nervensystems:			
Sehr häufig	Kopfschmerzen			
Erkrankungei intestinaltrak	n des Gastro- ts:			
Sehr häufig	Diarrhoe, Übelkeit			
Häufig	Abdominale Schmerzen, verminderter Appetit, Erbrechen			
Erkrankungei Unterhautzel	n der Haut und des Igewebes:			
Gelegentlich	Hautausschlag			
	Skelettmuskulatur-, Bindegewebs- und Knochenerkrankungen:			
Häufig	Myalgie			
Gelegentlich	Muskelspasmen			
Laborwertveränderungen:				
Häufig	Gesamtbilirubin erhöht			

Beschreibung ausgewählter Nebenwirkungen

Herzrhythmusstörungen

Fälle von schwerer Bradykardie und Herzblock wurden bei der Anwendung von Sofosbuvir in Kombination mit einem anderen direkt wirkenden antiviralen Mittel und bei gleichzeitiger Anwendung mit Amiodaron und/oder anderen Herzfrequenz senkenden Arzneimitteln beobachtet (siehe Abschnitte 4.4 und 4.5).

Laboranomalien

Gesamtbilirubin

In den Phase-3-Studien wurde aufgrund der Hemmung von OATP1B1 und OATP1B3 durch Voxilaprevir eine Erhöhung des Gesamtbilirubins um weniger oder gleich des 1,5-Fachen der oberen Normgrenze bei 4% der Patienten ohne Zirrhose und bei 10% der Patienten mit kompensierter Zirrhose beobachtet. Die Gesamtbilirubinwerte fielen nach Abschluss der Behandlung mit Vosevi ab.

Meldung des Verdachts auf Nebenwirkungen

Die Meldung des Verdachts auf Nebenwirkungen nach der Zulassung ist von großer Wichtigkeit. Sie ermöglicht eine kontinuierliche Überwachung des Nutzen-Risiko-Verhältnisses des Arzneimittels. Angehörige von Gesundheitsberufen sind aufgefordert, jeden Verdachtsfall einer Nebenwirkung über das nationale Meldesystem anzuzeigen:

Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte

Abt. Pharmakovigilanz Kurt-Georg-Kiesinger-Allee 3

D-53175 Bonn

Website: http://www.bfarm.de

4.9 Überdosierung

Die höchsten dokumentierten Dosen von Sofosbuvir, Velpatasvir und Voxilaprevir waren Einzeldosen von jeweils 1.200 mg, 500 mg und 900 mg. In Studien mit gesunden Probanden mit Sofosbuvir und Velpatasvir wurden bei diesen Dosisstufen keine nachteiligen Wirkungen beobachtet und die unerwünschten Ereignisse waren in Häufigkeit und Schweregrad mit denen vergleichbar, die in den Placebogruppen beobachtet wurden. Die häufigsten Nebenwirkungen bei Patienten, die Voxilaprevir 900 mg erhielten, waren Diarrhoe (34 %), Übelkeit (17 %) und Kopfschmerzen (9 %).

Es gibt kein spezifisches Antidot bei einer Überdosierung mit Vosevi. Bei einer Über-

dosierung muss der Patient auf Anzeichen einer Toxizität hin überwacht werden. Die Behandlung einer Überdosierung mit Vosevi umfasst allgemeine unterstützende Maßnahmen einschließlich der Überwachung der Vitalzeichen sowie die Beobachtung des klinischen Status des Patienten. Der zirkulierende Hauptmetabolit von Sofosbuvir, GS-331007, kann mittels Hämodialyse mit einem Extraktionsverhältnis von 53% effizient entfernt werden. Hämodialyse führt wahrscheinlich nicht zu einer signifikanten Entfernung von Velpatasvir oder Voxilaprevir, da Velpatasvir und Voxilaprevir in hohem Maß an Plasmaproteine gebunden sind.

5. PHARMAKOLOGISCHE EIGEN-SCHAFTEN

5.1 Pharmakodynamische Eigenschaften

Pharmakotherapeutische Gruppe: Direkt wirkendes antivirales Mittel, ATC-Code: nicht zugewiesen

Wirkmechanismus

Sofosbuvir ist ein pangenotypischer Inhibitor der RNA-abhängigen RNA-Polymerase NS5B des HCV, die für die Virusreplikation erforderlich ist. Sofosbuvir ist ein Nukleotid-Prodrug, das nach intrazellulärer Metabolisierung das pharmakologisch wirksame Uridin-Analogon-Triphosphat (GS-461203) bildet. GS-461203 wird mittels der NS5B-Polymerase in die HCV-RNA eingebaut und führt zum Kettenabbruch. In einem biochemischen Test hemmte GS-461203 die Aktivität der rekombinanten NS5B-Polymerase der HCV-Genotypen 1b, 2a, 3a und 4a. GS-461203 ist weder ein Inhibitor der humanen DNA- oder RNA-Polymerasen noch der mitochondrialen RNA-Polymerase.

Velpatasvir ist ein pangenotypischer HCV-Inhibitor, der auf das HCV-NS5A-Protein gerichtet ist, das für die virale Replikation erforderlich ist.



Voxilaprevir ist ein pangenotypischer Inhibitor der NS3/4A-Protease des HCV. Voxilaprevir wirkt als nicht-kovalenter, reversibler Inhibitor der NS3/4A-Protease.

Antivirale Aktivität

Die 50% effektiven Konzentrationswerte (EC_{50}) von Sofosbuvir, Velpatasvir und Voxilaprevir gegen ungekürzte oder chimäre Replikons, die für die NS5B-, NS5A- und NS3-Proteasesequenzen aus Laborstämmen kodieren, sind in Tabelle 4 aufgeführt. Die EC_{50} -Werte von Sofosbuvir, Velpatasvir und Voxilaprevir gegen klinische Isolate sind in Tabelle 5 aufgeführt.

Die Zugabe von 40 % Humanserum hatte keine Auswirkungen auf die antivirale Aktivität von Sofosbuvir gegen HCV, verminderte jedoch die antivirale Aktivität von Velpatasvir und Voxilaprevir gegen HCV-Replikons des Genotyps 1a um das 13- bzw. 6,8-Fache.

Resistenz

In Zellkultur

Für Sofosbuvir wurde die NS5B-Substitution S282T in Replikons der Genotypen 1–6 selektiert und führte zu einer 2- bis 18-fach geringeren Empfindlichkeit gegenüber Sofosbuvir.

Für Velpatasvir traten in Replikons der Genotypen 1-6 die selektierten Resistenzassoziierten Substitutionen L31I/V und Y93H bei 2 oder mehr Genotypen auf. Die gezielte Mutagenese zu NS5A-Resistenz assoziierten Varianten (RAVs) zeigte, dass folgende Substitutionen zu einer > 100-fachen Senkung der Velpatasvir-Empfindlich-

Tabelle 4: Aktivität von Sofosbuvir, Velpatasvir und Voxilaprevir gegen ungekürzte oder chimäre Labor-Replikons

Replikon-Genotyp	Sofosbuvir EC ₅₀ , nM ^a	Velpatasvir EC ₅₀ , nM ^a	Voxilaprevir EC ₅₀ , nM ^a
1a	40	0,014	3,9e
1b	110	0,016	3,3e
2a	50	0,005-0,016°	3,7-4,5e
2b	15 ^b	0,002-0,006°	1,8-6,6 ^f
За	50	0,004	6,1 ^f
4a	40	0,009	2,9e
4d	33	0,004	3,2e
5a	15 ^b	0,021-0,054d	1,9 ^f
6a	14-25 ^b	0,006-0,009	3,0-4,0e
6e	NA	0,130 ^d	0,33 ^f
6n	NA	NA	2,9 ^f

NA = nicht verfügbar.

- a. Mittlerer Wert von mehreren Experimenten mit demselben Labor-Replikon.
- b. Stabile chimäre 1b-Replikons, die NS5B-Gene der Genotypen 2b, 5a oder 6a trugen, verwendet.
- c. Daten von verschiedenen Stämmen der ungekürzten NS5A-Replikons oder chimären NS5A-Replikons, die ungekürzte NS5A-Gene mit L31- oder M31-Polymorphismen tragen.
- d. Daten von einem chimären NS5A-Replikon, das die NS5A-Aminosäuren 9-184 trägt.
- e. Stabile Zelllinien, die Renilla-Luciferase-kodierende Replikons exprimieren.
- f. Daten, die mit transient transfizierten Replikons gewonnen wurden.

keit führten: M28G, A92K und Y93H/N/R/W in Genotyp 1a, A92K in Genotyp 1b, C92T und Y93H/N in Genotyp 2b, Y93H in Genotyp 3 sowie L31V und P32A/L/Q/R in Genotyp 6. Keine individuellen, in den Genotypen 2a, 4a oder 5a getesteten RAVs führten zu einer > 100-fachen Senkung der Velpatasvir-Empfindlichkeit.

Für Voxilaprevir traten in Replikons der Genotypen 1–6 die selektierten Resistenzassoziierten Substitutionen Q41H, A156V/T/L und D168E/H/Y bei 2 oder mehr Genotypen auf. Die gezielte Mutagenese zu bekannten NS3-RAVs zeigte, dass folgende Substitutionen zu einer > 100-fachen Senkung der Voxilaprevir-Empfindlichkeit führ-

11

Tabelle 5: Aktivität von Sofosbuvir, Velpatasvir und Voxilaprevir gegen transiente Replikons aus klinischen Isolaten, die NS5A-, NS5B- oder NS3-Protease enthalten

Replikon Genotyp			Replikons aus klinischen Isolaten, die NS5A enthalten		Replikons aus klinischen Isolaten, die die NS3-Protease enthalten	
	Anzahl der klinischen Isolate	Mittlerer Sofosbuvir-EC ₅₀ , nM (Bereich)	Anzahl der klinischen Isolate	Mittlerer Velpa- tasvir-EC ₅₀ , nM (Bereich)	Anzahl der klinischen Isolate	Mittlerer Voxilaprevir-EC ₅₀ , nM (Bereich)
1a	67	62 (29-128)	23	0,019 (0,011 – 0,078)	58	0,59 (0,14-19,16)
1b	29	102 (45 – 170)	34	0,012 (0,005-0,500)	29	0,50 (0,19-2,87)
2a	1	28	8	0,011 (0,006-0,364)	18	2,8 (1,78–6,72)
2b	14	30 (14-81)	16	0,002 (0,0003-0,007)	43	2,1 (0,92-8,3)
3a	106	81 (24 – 181)	38	0,005 (0,002-1,871)	32	6,3 (1,3-21,48)
4a	NA	NA	5	0,002 (0,001 – 0,004)	58	0,52 (0,12-1,7)
4d	NA	NA	10	0,007 (0,004-0,011)	11	0,85 (0,41 – 1,1)
4r	NA	NA	7	0,003 (0,002-0,006)	1	1,15 NA
5a	NA	NA	42	0,005 (0,001 – 0,019)	16	1,8 (0,87-5,63)
6a	NA	NA	26	0,007 (0,0005-0,113)	15	2,7 (0,23-7,35)
6e	NA	NA	15	0,024 (0,005-0,433)	12	0,2 (0,12-0,43)



ten: A156V, A156T oder A156L in Genotyp 1a, 1b, 2a, 3a und 4. Keine individuellen, in den Genotypen 2b, 5a oder 6a getesteten Substitutionen führten zu einer > 100-fachen Senkung der Velpatasvir-Empfindlichkeit.

Sowohl für Velpatasvir als auch für Voxilaprevir zeigten Kombinationen von RAVs häufig stärkere Reduktion der Empfindlichkeit als einzelne RAVs alleine.

Kreuzresistenz in Zellkultur

Voxilaprevir ist *in vitro* aktiv gegen die meisten NS3-RAVs, die mit einer Resistenz gegen die erste Generation der NS3/4A-Proteasehemmer einhergehen. Des Weiteren ist Velpatasvir *in vitro* aktiv gegen die meisten NS5A-RAVs, die mit einer Resistenz gegen Ledipasvir und Daclatasvir einhergehen. Sofosbuvir, Velpatasvir und Voxilaprevir zeigten bei Substitutionen, die mit einer Resistenz gegen andere Klassen von DAAs mit unterschiedlichen Wirkmechanismen assoziiert sind, uneingeschränkte Aktivität. So war z. B. Voxilaprevir uneingeschränkt aktiv gegen NS5A- und NS5B-NI-RAVs

In klinischen Studien Studien mit DAA-vorbehandelten Patienten

Von den 263 mit einem NS5A-Hemmer vorbehandelten Patienten, die Sofosbuvir/ Velpatasvir/Voxilaprevir für 12 Wochen in der POLARIS-1-Studie erhielten (siehe Tabelle 10 auf Seite 14), erreichten 7 von 263 (3%) Patienten (2 mit Genotyp 1, 4 mit Genotyp 3 und 1 mit Genotyp 4) kein anhaltendes virologisches Ansprechen (SVR12, sustained virologic response) und eigneten sich für eine Resistenzanalyse; bei 6 Patienten kam es zu einem Relaps und bei einem Patienten zu einem virologischen Durchbruch, wobei die pharmakokinetischen Daten dieses Patienten konsistent waren mit einer Nichtadhärenz. Beim Patienten mit Genotyp 1a und virologischem Durchbruch entwickelte sich ein Virus mit den neu aufgetretenen NS5A-RAVs L31M und Y93H. Bei einem Patienten mit Genotyp 4d und Relaps entwickelte sich ein Virus mit NS5A RAV Y93H. Bei den anderen 5 Patienten mit Relaps wurden keine NS3-, NS5A- oder NS5B-Nukleosidinhibitoren (NI)-RAVs beobachtet.

Von den 182 mit DAA vorbehandelten Patienten, die Sofosbuvir/Velpatasvir/Voxilaprevir für 12 Wochen in der POLARIS 4-Studie erhielten (siehe Tabelle 11 auf Seite 15), hatte einer der 182 (1%) Patienten einen Relaps und eignete sich für eine Resistenzanalyse. Es entwickelten sich keine NS3-, NS5A- oder NS5B-NI- RAVs bei diesem Patienten mit einer Genotyp 1a HCV-Infektion.

Studien mit DAA-naiven Patienten

In der Behandlungsgruppe, die Sofosbuvir/ Velpatasvir/Voxilaprevir für 8 Wochen in der POLARIS-2-Studie erhielt (siehe Tabelle 12 auf Seite 15), waren insgesamt 21 von 501 (4%) Patienten (16 mit Genotyp 1, 2 mit Genotyp 2, 2 mit Genotyp 4 und 1 mit Genotyp 5) aufgrund eines Relaps für eine Resistenzanalyse geeignet. Von diesen 21 Patienten hatte ein Patient einen Virus mit neu aufgetretenen NSSA-RAVs Q3OR und L31M zum Zeitpunkt des Therapieversagens. Bei keinem dieser 21 Patienten entstanden zum Zeitpunkt des Therapieversagens NS3- und NS5B-NI-RAVs. In der Behandlungsgruppe, die Sofosbuvir/Velpatasvir für 12 Wochen erhielt, waren insgesamt 3 von 440 (1%) Patienten (2 mit Genotyp 1, 1 mit Genotyp 4) aufgrund eines Relaps für eine Resistenzanalyse geeignet. Von diesen 3 Patienten hatte ein (33%) Patient einen Virus mit neu aufgetretener NS5A-RAV-Y93N zum Zeitpunkt des Therapieversagens. Bei keinem dieser 3 Patienten entstanden NS3- und NS5B-NI-RAVs.

In der Behandlungsgruppe, die Sofosbuvir/ Velpatasvir/Voxilaprevir für 8 Wochen in der POLARIS-3-Studie erhielt (siehe Tabelle 14 auf Seite 16), waren 2 von 110 (2%) Patienten (mit Genotyp 3) aufgrund eines Relaps für eine Resistenzanalyse geeignet. Bei keinem dieser beiden Patienten entstanden NS3-. NS5A- oder NS5B-NI-RAVs. In der Behandlungsgruppe, die Sofosbuvir/ Velpatasvir für 12 Wochen erhielt, waren 2 von 109 (2%) Patienten aufgrund von virologischem Versagen für eine Resistenzanalyse geeignet. Beide Patienten hatten einen Virus mit neu aufgetretener NS5A-RAV-Y93H zum Zeitpunkt des Therapieversagens. Bei keinem dieser beiden Patienten entstanden NS3- oder NS5B-NI-RAVs.

Auswirkung von mit Resistenz assoziierten HCV-Varianten zu Studienbeginn auf das Behandlungsergebnis

Studien mit DAA-vorbehandelten Patienten

Es wurden Analysen durchgeführt, um den Zusammenhang zwischen bereits bei Studienbeginn bestehenden NS3- und NS5A-RAVs und dem Behandlungsergebnis bei Patienten, die mit DAA-Regimen vorbehandelt waren und Sofosbuvir/Velpatasvir/Voxilaprevir für 12 Wochen in den POLA-RIS-1- und POLARIS-4-Studien erhielten, zu untersuchen. Diese sind in Tabelle 6 dargestellt.

In der POLARIS-1-Studie wurde bei 18 von 19 (95 %) Patienten eine SVR12 erreicht, die zu Studienbeginn NS5B-NI-RAVs aufwiesen, u. a. auch bei 2 Patienten, die bei Studienbeginn NS5B-NI-RAV S282T und zusätzlich NS5A-RAVs aufwiesen. In der POLARIS-4-Studie hatten zu Studienbeginn insgesamt 14 Patienten Viren mit NS5B-NI-RAVs – alle erreichten SVR12.

Studien mit DAA-naiven Patienten

Es wurden Analysen durchgeführt, um den Zusammenhang zwischen bereits bei Studienbeginn bestehenden NS3- und NS5A-RAVs und dem Behandlungsergebnis bei Patienten zu untersuchen, die nicht mit DAA-Regimen vorbehandelt waren und Sofosbuvir/Velpatasvir/Voxilaprevir für 8 Wochen in der POLARIS-2- und POLA-RIS-3-Studie erhielten. Diese sind in Tabelle 7 dargestellt.

Die SVR12 wurde in der POLARIS-2-Studie bei allen 39 Patienten erreicht, die zu Studienbeginn NS5B-NI-RAVs aufwiesen, sowie bei 2 von 3 (67 %) Patienten in der POLARIS-3-Studie. Die NS5B-NI-RAV S282T wurde bei keinem der Patienten in den POLARIS-2-und POLARIS-3-Studien festgestellt. Von den Patienten mit einer Infektion vom Genotyp 1a in der POLARIS-2-Studie erreichten 87 % (53/61) der Patienten mit Q80K/L/R-RAVs und 94 % (99/105) der Patienten ohne Q80K/L/R-RAVs eine SVR12.

Tabelle 6: SVR12 bei mit DAA-vorbehandelten Patienten mit oder ohne NS3- oder NS5A-RAVs bei Studienbeginn, nach Studie

	Sofosbuvir/Velpatasvir/Voxilaprevir für 12 Wochen		
	POLARIS-1 (n = 260)	POLARIS-4 (n = 179)	
Keine NS3- oder NS5A-RAVs	98 % (42/43)	99 % (85/86)	
Jegliche NS3- oder NS5A-RAV	97 % (199/205)	100 % (83/83)	
Nur NS3	100 % (9/9)	100% (39/39)	
Nur NS5A	97 % (120/124)	100 % (40/40)	
NS3 und NS5A	97 % (70/72)	100 % (4/4)	
NS3- und NS5A-RAVs nicht bestimmt ^a	100% (12/12)	100% (10/10)	

a. Patienten mit fehlgeschlagener NS3- und/oder NS5A-Sequenzierung.

Tabelle 7: SVR12 bei DAA-naiven Patienten mit oder ohne NS3- bzw. NS5A-RASszu Studienbeginn, nach Studie

	Sofosbuvir/Velpatasvir/Voxilaprevir für 8 Wochen		
	POLARIS-2 (n = 498)	POLARIS-3 (n = 108)	
Keine NS3- oder NS5A-RAV	98 % (224/229)	98 % (80/82)	
Jegliche NS3- oder NS5A-RAV	94 % (234/250)	100 % (23/23)	
Nur NS3	91 % (100/110)	100% (2/2)	
Nur NS5A	95 % (114/120)	100 % (20/20)	
NS3 und NS5A	100 % (20/20)	100% (1/1)	
NS3- und NS5A-RAVs nicht bestimmt ^a	100 % (19/19)	100 % (3/3)	

a. Patienten mit fehlgeschlagener NS3- und/oder NS5A-Sequenzierung.



Klinische Wirksamkeit

Die Wirksamkeit von Vosevi (Sofosbuvir [SOF]/Velpatasvir [VEL]/Voxilaprevir [VOX]) wurde in vier Phase-3-Studien, zwei Studien mit DAA-vorbehandelten Patienten und zwei Studien mit DAA-naiven Patienten mit HCV-Infektion vom Genotyp 1 bis 6 ohne Zirrhose oder mit kompensierter Zirrhose untersucht, wie in Tabelle 8 zusammengefasst. Demographische Charakteristika und Werte zu Studienbeginn sind für alle Studien in Tabelle 9 auf Seite 14 aufgeführt.

HCV-RNA-Serumkonzentrationen wurden in den klinischen Studien mit dem COBAS AmpliPrep/COBAS Taqman HCV-Test (Version 2.0) mit einer unteren Bestimmungsgrenze (LLOQ) von 15 I.E. pro ml gemessen. Das anhaltende virologische Ansprechen (SVR12) war in allen Studien der primäre Endpunkt, mit dem die HCV-Heilungsrate bestimmt wurde, und war definiert als HCV-RNA-Konzentration von weniger als LLOQ 12 Wochen nach Behandlungsende.

Klinische Studien mit DAAvorbehandelten Patienten Mit NS5A-Inhibitor vorbehandelte Erwachsene (POLARIS-1)

Tabelle 10 auf Seite 14 stellt die SVR12 für die Studie POLARIS-1 nach HCV-Genotypen dar. Bei Patienten, die in der POLARIS-1-Studie eingeschlossen waren betrug die mediane Zeit zwischen früherem DAA-Versagen und der ersten Dosis Vosevi, 39 Wochen (Bereich: 11 bis 299 Wochen). Keiner der Patienten in der Placebo-Behandlungsgruppe erreichte eine SVR4.

DAA-vorbehandelte erwachsene Patienten, die zuvor keinen NS5A-Inhibitor erhalten hatten (POLARIS-4)

Tabelle 11 auf Seite 15 stellt das SVR12 nach HCV-Genotyp und virologischem Ergebnis für die Studie POLARIS-4 dar. Bei Patienten, die in der POLARIS-4-Studie eingeschlossen waren betrug die mediane Zeit zwischen früherem DAA-Versagen und der

ersten Dosis Vosevi oder Sofosbuvir/Velpatasvir, 76 Wochen (Bereich: 10 bis 549 Wochen).

Klinische Studien mit DAA-naiven Patienten

DAA-naive Erwachsene mit einer HCV-Infektion vom Genotyp 1, 2, 3, 4, 5 oder 6 (POLARIS-2)

Tabelle 12 auf Seite 15 stellt die SVR12 für die Studie POLARIS-2 nach HCV-Genotyp und virologischem Ergebnis dar.

Bei der Behandlung mit Vosevi für 8 Wochen in der Studie POLARIS-2 konnte keine Nichtunterlegenheit gegenüber der Behandlung mit Sofosbuvir/Velpatasvir für 12 Wochen nachgewiesen werden, wobei die vorgegebene Grenze bei -5% lag. Der Unterschied bei den SVR12-Raten ist durch eine geringere Ansprechrate bei Patienten mit Genotyp 1a-Infektion und/oder Zirrhose bedingt. Bei Patienten mit Genotyp 1a ohne Zirrhose, die 8 Wochen lang mit Vosevi behandelt wurden, war das Ergebnis durch folgende Faktoren bei Studienbeginn beeinflusst: BMI ≥ 30 kg/m², Q80K/L/R RAVs, IL28B non-CC, HCV RNA ≥ 800.000 I.E./ml. Die SVR12 betrug 98 % bei Patienten mit zwei oder weniger Faktoren und 81 % bei Patienten mit drei oder vier Faktoren. Tabelle 13 auf Seite 16 stellt die SVR12 nach HCV-Genotyp und Zirrhose-Status für die Studie POI ARIS-2 dar.

DAA-naive Erwachsene mit HCV-Infektion vom Genotyp 3 und kompensierter Zirrhose (POLARIS-3)

Tabelle 14 auf Seite 16 stellt die SVR12 und das virologische Ergebnis für die Studie POLARIS-3 dar.

Ältere Patienten

Klinische Studien mit Vosevi umfassten 189 Patienten mit einem Alter von mindestens 65 Jahren (17 % der Gesamtzahl der Patienten in den klinischen Phase-2- und Phase-3-Studien). Die Ansprechrate bei Patienten, die \geq 65 Jahre waren, fiel in allen

Behandlungsgruppen ähnlich aus wie bei den Patienten, die < 65 Jahre waren.

Kinder und Jugendliche

Die Europäische Arzneimittel-Agentur hat für Sofosbuvir/Velpatasvir/Voxilaprevir eine Zurückstellung von der Verpflichtung zur Vorlage von Ergebnissen zu Studien in einer oder mehreren pädiatrischen Altersklassen bei der Behandlung der chronischen Hepatitis C gewährt (siehe Abschnitt 4.2 bzgl. Informationen zur Anwendung bei Kindern und Jugendlichen).

5.2 Pharmakokinetische Eigenschaften

Resorption

Die pharmakokinetischen Eigenschaften von Sofosbuvir, GS-331007, Velpatasvir und Voxilaprevir wurden bei gesunden erwachsenen Patienten sowie bei Patienten mit chronischer Hepatitis C untersucht.

Sofosbuvir

Sofosbuvir wurde nach Einnahme von Vosevi rasch resorbiert und die Spitzen-Plasmakonzentrationen wurden 2 Stunden nach der Gabe der Dosis beobachtet. Die mediane Spitzen-Plasmakonzentration von GS-331007 wurde 4 Stunden nach der Anwendung erreicht. Gemäß der populationspharmakokinetischen Analyse von Patienten mit HCV-Infektion betrugen die Mittelwerte der $AUC_{0-24} \ und \ C_{max}$ im Steady-State von Sofosbuvir (n = 1.038)1.665 ng • h/ml bzw. 678 ng/ml; die Mittelwerte der AUC₀₋₂₄ und C_{max} im Steady-State von GS-331007 (n = 1.593) betrugen 12.834 ng • h/ml bzw. 744 ng/ml. Die AUC_{0-24} und C_{max} von Sofosbuvir und GS-331007 waren bei gesunden erwachsenen Patienten und Patienten mit HCV-Infektion vergleichbar.

Velpatasvir

Die medianen Spitzen-Plasmakonzentrationen von Velpatasvir wurden 4 Stunden nach der Anwendung erreicht. Gemäß der populations-pharmakokinetischen Analyse von Patienten mit HCV-Infektion betrugen

Tabelle 8: Mit Vosevi durchgeführte Studien

Studie	Patientengruppe	Studienarme und -dauer (Anzahl der behandelten Patienten)	Zusätzliche Studiendetails
POLARIS-1 (randomisiert, doppelblind)	Mit NS5A-Inhibitor vorbehandelte Patienten, GT1-6, mit oder ohne Zirrhose	• SOF/VEL/VOX 12 Wochen (n = 263) • Placebo 12 Wochen (n = 152)	Placebokontrollierte Studie, in der Patienten mit GT1-Infektion randomisiert im Verhältnis 1:1 SOF/VEL/VOX oder Placebo für 12 Wochen zugewiesen wurden. Patienten mit GT2-6-Infektion wurden ausschließlich in die Gruppe mit SOF/VEL/VOX für 12 Wochen aufgenommen.
POLARIS-4 (offen)	Mit DAA vorbehandelte Patienten (die keinen NS5A- Inhibitor erhalten haben), GT1-6, mit oder ohne Zirrhose	• SOF/VEL/VOX 12 Wochen (n = 182) • SOF/VEL 12 Wochen (n = 151)	Patienten mit GT1-3 Infektion wurden randomisiert im Verhältnis 1:1 SOF/VEL/VOX oder SOF/VEL für 12 Wochen zugewiesen. Patienten mit GT4-6-Infektion wurden ausschließlich in die Gruppe mit SOF/VEL/VOX für 12 Wochen aufgenommen.
POLARIS-2 (offen)	DAA-naive Patienten, GT1, 2, 4, 5 oder 6, mit oder ohne Zir- rhose, GT3 ohne Zirrhose	 SOF/VEL/VOX 8 Wochen (n = 501) SOF/VEL 12 Wochen (n = 440) 	Patienten mit GT1-4 wurden randomisiert im Verhältnis 1:1 SOF/VEL/VOX für 8 Wochen oder SOF/VEL für 12 Wochen zugewiesen. Patienten mit GT5-6-Infektion wurden ausschließlich in die Gruppe mit SOF/VEL/VOX für 8 Wochen aufgenommen.
POLARIS-3 (offen)	DAA-naive Patienten mit GT3 und Zirrhose	SOF/VEL/VOX 8 Wochen (n = 110)SOF/VEL 12 Wochen (n = 109)	Patienten wurden randomisiert im Verhältnis 1:1 SOF/VEL/VOX für 8 Wochen oder SOF/VEL für 12 Wochen zugewiesen.

DAA: direkt wirkendes antivirales Mittel; GT: Genotyp; SOF: Sofosbuvir; VEL: Velpatasvir; VOX: Voxilaprevir

021687-28194



Tabelle 9: Demographische Charakteristika und Werte zu Studienbeginn für die in die Studien POLARIS-1, -2, -3 und -4 eingeschlossenen Patienten

	Studien mit DAA-vorbehandelten Patienten		Studien mit	DAA-naiven Patienten
Patientendisposition	POLARIS-1 (n = 415)	POLARIS-4 (n = 333)	POLARIS-2 (n = 941)	POLARIS-3 (n = 219)
Alter (Jahre) Median (Bereich)	59 (27 – 84)	58 (24-85)	55 (18-82)	56 (25-75)
Männliches Geschlecht	77 % (321)	77 % (257)	52 % (492)	72 % (157)
Ethnische Zugehörigkeit				
Schwarz/Afroamerikanisch	14% (60)	9 % (29)	10 % (95)	< 1 % (1)
Weiß	81 % (335)	87 % (291)	80 % (756)	90 % (197)
Hispanisch/Lateinamerikanisch	6 % (25)	8 % (27)	9% (84)	8 % (17)
Genotyp		-	•	-
Genotyp 1a	53 % (218)	29 % (98)	36 % (341)	0
Genotyp 1b	18% (76)	14 % (46)	13 % (122)	0
Genotyp 2	1 % (5)	19 % (64)	12 % (116)	0
Genotyp 3	19% (78)	32 % (106)	19% (181)	100 % (219)
Genotyp 4	5 % (22)	5,7 % (19)	13 % (120)	0
Genotyp 5	< 1 % (1)	0	2 % (18)	0
Genotyp 6	2 % (8)	0	4 % (39)	0
IL28B CC	18% (74)	19% (62)	32 % (302)	42 % (93)
HCV-RNA ≥ 800.000 I.E./mI	74 % (306)	75 % (249)	69 % (648)	69 % (151)
Kompensierte Zirrhose	41 % (172)	46 % (153)	18% (174)	100 % (219)
Prüfzentren	·			·
USA	57 % (236)	56 % (188)	59 % (552)	44 % (96)
Außerhalb der USA	43 % (179)	44 % (145)	41 % (389)	56 % (123)

Tabelle 10: SVR12 bei mit NS5A-Inhibitor vorbehandelten Patienten nach HCV-Genotyp in der Studie POLARIS-1*

		SOF/VEL/VOX 12 Wochen (n = 263)							
	Gesamt	Gesamt GT-1		GT-2	GT-3	GT-4	GT-5	GT-6	
	(alle GT) ^a (n = 263)	GT-1a (n = 101)	GT-1b (n = 45)	Gesamt ^b (n = 150)	(n = 5)	(n = 78)	(n = 22)	(n = 1)	(n = 6)
SVR12	96 % (253/263)	96 % (97/101)	100 % (45/45)	97 % (146/150)	100 % (5/5)	95 % (74/78)	91 % (20/22)	100 % (1/1)	100 % (6/6)
Ergebnis für Patienten ol	hne SVR						•	•	•
Virologisches Versagen während der Behandlung ^c	< 1 % (1/263)	1 % (1/101)	0/45	1 % (1/150)	0/5	0/78	0/22	0/1	0/6
Relaps ^d	2 % (6/261)	1 % (1/100)	0/45	1 % (1/149)	0/5	5 % (4/78)	5 % (1/21)	0/1	0/6
Sonstiges	1 % (3/263)	2 % (2/101)	0/45	1 % (2/150)	0/5	0/78	5 % (1/22)	0/1	0/6

GT = Genotyp

- * Die häufigsten zuvor angewendeten NS5A-Inhibitoren waren Ledipasvir (LDV) (51%), Daclatasvir (27%) und Ombitasvir (11%).
- a. Ein Patient mit einem nicht bestimmten Genotyp erreichte SVR12.
- b. Vier Patienten wiesen andere Genotyp 1-Subtypen als Genotyp 1a oder Genotyp 1b auf; alle 4 Patienten erreichten eine SVR12.
- c. Die pharmakokinetischen Daten für diesen einen Patienten mit virologischem Versagen während der Behandlung, waren konsistent mit einer Nichtadhärenz.
- d. Die Grundlage für die Berechnung der Relapsrate ist die Anzahl der Patienten mit einer HCV-RNA-Konzentration < LLOQ bei der letzten Untersuchung während der Therapie.
- e. "Sonstiges" umfasst Patienten mit fehlenden Daten sowie Patienten, die die Behandlung vor der virologischen Suppression absetzten.

die Mittelwerte der AUC_{0-24} und C_{max} im Steady-State von Velpatasvir (n = 1.595) 4.041 ng • h/ml bzw. 311 ng/ml. Im Vergleich mit gesunden Probanden (n = 137) lagen die AUC_{0-24} und C_{max} von Velpatasvir bei Patienten mit HCV-Infektion um 41 % bzw. 39 % niedriger.

Voxilaprevir

Die medianen Spitzen-Plasmakonzentrationen von Voxilaprevir wurden 4 Stunden

nach der Anwendung erreicht. Gemäß der populations-pharmakokinetischen Analyse von Patienten mit HCV-Infektion betrugen die Mittelwerte der AUC $_{0-24}$ und C $_{max}$ im Steady-State von Voxilaprevir (n = 1.591) 2.577 ng • h/ml bzw. 192 ng/ml. Im Vergleich mit gesunden Probanden (n = 63) lagen die AUC $_{0-24}$ und C $_{max}$ von Voxilaprevir bei Patienten mit HCV-Infektion jeweils um 260 % höher.

Einfluss von Nahrungsmitteln

Wenn Vosevi oder alle Einzelwirkstoffe zusammen mit Nahrungsmitteln angewendet wurden, lagen die AUC_{0-inf} und C_{max} von Sofosbuvir um 64 % bis 144 % bzw. 9 % bis 76 % höher; die AUC_{0-inf} und C_{max} von Velpatasvir lagen um 40 % bis 166 % bzw. 37 % bis 187 % höher und die AUC_{0-inf} und C_{max} von Voxilaprevir lagen um 112 % bis 435 % bzw. 147 % bis 680 % höher. Die GS-331007 AUC_{0-inf} von GS-331007 ver-

änderte sich nicht und die C_{max} lag um 19% bis 35% niedriger, wenn Vosevi oder alle Einzelwirkstoffe zusammen mit Nahrungsmitteln angewendet wurden.

Verteilung

Sofosbuvir ist im humanen Plasma zu ungefähr $61-65\,\%$ an Proteine gebunden. Die Bindung ist im Bereich zwischen $1~\mu g/$ ml und $20~\mu g/$ ml unabhängig von der Konzentration des Wirkstoffs. Die Proteinbindung von GS-331007 im humanen Plasma war minimal. Nach der Anwendung einer Einzeldosis von 400 mg [14 C]-Sofosbuvir an gesunde Probanden betrug das Blut-Plasma-Verhältnis der [14 C]-Radioaktivität ungefähr 0,7.

Velpatasvir ist im humanen Plasma zu mehr als 99 % an Proteine gebunden. Die Bindung ist im Bereich zwischen 0,09 μ g/ml und 1,8 μ g/ml unabhängig von der Konzentration des Wirkstoffs. Nach Anwendung einer Einzeldosis von 100 mg [14 C]-Velpatasvir lag bei gesunden Probanden das Blut-Plasma-Verhältnis der [14 C]-Radioaktivität im Bereich von 0,5 bis 0,7.

Voxilaprevir ist im humanen Plasma zu ca. > 99 % an Proteine gebunden. Nach Anwendung einer Einzeldosis von 100 mg [14C]-Voxilaprevir lag bei gesunden Probanden das Blut-Plasma-Verhältnis der [14C]-Radioaktivität im Bereich von 0,5 bis 0,8.

Biotransformation

Sofosbuvir wird in der Leber umfassend in das pharmakologisch wirksame Nukleosid-Analogon-Triphosphat GS-461203 umgewandelt. Der metabolische Aktivierungsweg umfasst die sequenzielle Hydrolyse der Carboxylestergruppe, katalysiert durch das humane Cathepsin A (CatA) oder die Carboxylesterase 1 (CES1), sowie die Abspaltung von Phosphoramidat durch das Histidin-Triade-Nukleotid-bindende Protein 1 (HINT1), gefolgt von der Phosphorylierung über den Pyrimidinnukleotid-Biosyntheseweg. Die Dephosphorylierung führt zur Bildung des Nukleosid-Metaboliten GS-331007, der nicht effizient rephosphoryliert werden kann und in vitro keine Aktivität gegen HCV zeigt. Nach einer oral angewendeten Einzeldosis von 400 ma [14C]-Sofosbuvir machte GS-331007 ungefähr > 90 % der systemischen Arzneimittel-Gesamtexposition aus.

Velpatasvir ist hauptsächlich ein Substrat von CYP2B6, CYP2C8 und CYP3A4 mit langsamem Umsatz. Nach einer Einzeldosis von 100 mg [¹⁴C]-Velpatasvir war der größte Teil (> 98 %) der Radioaktivität im Plasma die Muttersubstanz. Monohydroxyliertes und demethyliertes Velpatasvir waren die im humanen Plasma identifizierten Metaboliten. Im Stuhl wird hauptsächlich unverändertes Velpatasvir wiedergefunden.

Voxilaprevir ist hauptsächlich ein Substrat von CYP3A4 mit langsamem Umsatz. Nach einer Einzeldosis von 100 mg [¹⁴C]-Voxilaprevir war der größte Teil (ca. 91 %) der Radioaktivität im Plasma die Muttersubstanz. Hydrolysiertes und dehydriertes Voxilaprevir waren die im humanen Plasma identifizierten Hauptmetaboliten. Im Stuhl wird hauptsächlich unverändertes Voxilaprevir wiedergefunden.

Tabelle 11: Die SVR12 nach HCV-Genotyp und virologischem Ergebnis in der Studie POLARIS-4

	SOF/VEL/VOX 12 Wochen (n = 182)	SOF/VEL 12 Wochen (n = 151)
Gesamt-SVR12	98 % (178/182)	90 % (136/151)
Genotyp 1	97 % (76/78)	91 % (60/66)
Genotyp 1a	98 % (53/54)	89 % (39/44)
Genotyp 1b	96 % (23/24)	95 % (21/22)
Genotyp 2	100 % (31/31)	97 % (32/33)
Genotyp 3	96 % (52/54)	85 % (44/52)
Genotyp 4	100 % (19/19)	0/0
Ergebnis für Patienten ohne SI	/R	
Virologisches Versagen während der Behandlung ^a	0/182	1 % (1/151)
Relaps ^b	1 % (1/182)	9% (14/150)
Sonstiges ^c	2 % (3/182)	0/151

- a. Bei den meisten Patienten (85 %) versagte zuvor ein Sofosbuvir-haltiges Regime.
- b. Die Grundlage für die Berechnung der Relapsrate ist die Anzahl der Patienten mit einer HCV-RNA-Konzentration < LLOQ bei ihrer letzten Untersuchung während der Therapie.
- c. "Sonstiges" umfasst Patienten mit fehlenden Daten sowie Patienten, die die Behandlung vor der virologischen Suppression absetzten.

Tabelle 12: SVR12 nach HCV-Genotyp und virologischem Ergebnis in der Studie PO-LARIS-2*

	SOF/VEL/VOX 8 Wochen (n = 501)	SOF/VEL 12 Wochen (n = 440)
Gesamt-SVR12ª	95 % (477/501)	98 % (432/440)
Genotyp 1 ^b	93 % (217/233)	98 % (228/232)
Genotyp 1a	92 % (155/169)	99% (170/172)
Genotyp 1b	97 % (61/63)	97 % (57/59)
Genotyp 2	97 % (61/63)	100 % (53/53)
Genotyp 3	99 % (91/92)	97 % (86/89)
Genotyp 4	94 % (59/63)	98 % (56/57)
Genotyp 5	94 % (17/18)	0/0
Genotyp 6	100 % (30/30)	100 % (9/9)
Ergebnis für Patienten ohne SI	/R	
Virologisches Versagen während der Behandlung	0/501	0/440
Relaps ^c	4 % (21/498)	1 % (3/439)
Sonstiges ^d	1 % (3/501)	1 % (5/440)

- * 23 % der in die Studie POLARIS- 2 eingeschlossenen Patienten hatten zuvor ein Interferonbasiertes Therapieregime erhalten.
- a. Zwei Patienten mit nicht bestimmtem Genotyp in der SOF/VEL/VOX-Gruppe erreichten eine SVR12.
- b. Zwei Patienten wiesen andere Genotyp 1-Subtypen als Genotyp 1a oder Genotyp 1b auf; beide Patienten erreichten eine SVR12.
- c. Die Grundlage für die Berechnung der Relapsrate ist die Anzahl der Patienten mit einer HCV-RNA-Konzentration < LLOQ bei der letzten bei ihrer letzten Untersuchung w\u00e4hrend der Theranie
- d. "Sonstiges" umfasst Patienten mit fehlenden Daten sowie Patienten, die die Behandlung vor der virologischen Suppression absetzten.

Elimination

Nach einer oral angewendeten Einzeldosis von 400 mg [¹⁴C]-Sofosbuvir wurden im Mittel insgesamt mehr als 92 % der [¹⁴C]-Radioaktivität wiedergefunden, wobei ungefähr 80 % im Urin, 14 % im Stuhl und 2,5 % in der ausgeatmeten Luft wiedergefunden wurden. Der Großteil der im Urin wiedergefundenen Sofosbuvir-Dosis bestand aus GS-331007 (78 %), während

3,5% als Sofosbuvir wiedergefunden wurden. Diese Daten weisen darauf hin, dass die renale Clearance den Haupteliminationsweg für GS-331007 darstellt. Nach Anwendung von Vosevi betrug die mediane terminale Halbwertszeit von Sofosbuvir 0,5 Stunden, während dieser Wert für GS-331007 29 Stunden betrug.

Nach einer oral angewendeten Einzeldosis von 100 mg [14C]-Velpatasvir wurden im



Mittel insgesamt 95% der [¹⁴C]-Radioaktivität wiedergefunden, wobei ungefähr 94% im Urin und 0,4% im Stuhl wiedergefunden wurden. Im Stuhl wurde hauptsächlich unverändertes Velpatasvir wiedergefunden, im Mittel 77% der angewendeten Dosis, gefolgt von monohydroxyliertem Velpatasvir (5,9%) und demethyliertem Velpatasvir (3,0%). Diese Daten deuten auf die biliäre Ausscheidung der Muttersubstanz alseinen Haupteliminationsweg für Velpatasvir hin. Die mediane terminale Halbwertszeit von Velpatasvir nach Anwendung von Vosevi betrug etwa 17 Stunden.

Nach einer oral angewendeten Einzeldosis von 100 mg [14C]-Voxilaprevir wurden im Mittel insgesamt 94 % der [14C]-Radioaktivität wiedergefunden, wobei die gesamte Radioaktivität im Stuhl und keinerlei Radioaktivität im Urin wiedergefunden wurde. Im Stuhl wurde hauptsächlich unverändertes Voxilaprevir wiedergefunden, im Mittel 40% der angewendeten Dosis. Zu den ebenfalls im Stuhl nachgewiesenen Metaboliten von Voxilaprevir gehörten u.a. Des-[methylcyclopropylsulfonamid]-Voxilaprevir (22,1%), das im Darm gebildet wird, Dehydro-Voxilaprevir (7,5%) sowie zwei Des-[methylcyclopropylsulfonamid]-oxy-Voxilaprevir-Metaboliten (5,4% und 3,9%). Die biliäre Ausscheidung der Muttersubstanz war der Haupteliminationsweg für Voxilaprevir. Die mediane terminale Halbwertszeit von Voxilaprevir nach Anwendung von Vosevi betrug 33 Stunden.

Linearität/Nicht-Linearität

Die AUCs von Sofosbuvir und GS-331007 verhalten sich im Dosisbereich von 200 mg bis 1200 mg annähernd proportional zur Dosis. Die AUC von Velpatasvir nimmt im Dosisbereich von 5 bis 50 mg überproportional und im Dosisbereich von 50 mg bis 450 mg unterproportional zu, was darauf hindeutet, dass die Velpatasvir-Resorption durch die Löslichkeit limitiert ist. Die AUC von Voxilaprevir (im nicht nüchternen Zustand untersucht) nimmt im Dosisbereich von 100 bis 900 mg überproportional zur Dosis zu.

Potentielle Auswirkungen von Sofosbuvir/ Velpatasvir/Voxilaprevir auf andere Arzneimittel *in vitro*

Sofosbuvir, Velpatasvir und Voxilaprevir sind Substrate des Wirkstofftransporters P-gp und des BCRP, während dies bei GS-331007 nicht der Fall ist. Voxilaprevir und in geringerem Maße Velpatasvir sind ebenfalls Substrate von OATP1B1 und OATP1B3. *In vitro* wurde ein langsamer metabolischer Umsatz von Velpatasvir, vorwiegend durch CYP2B6, CYP2C8 und CYP3A4, und von Voxilaprevir, vorwiegend durch CYP3A4, beobachtet.

Sofosbuvir und GS-331007 sind keine Inhibitoren der Wirkstofftransporter P-gp, BCRP, Multidrug-Resistance-Protein 2 (MRP2), Gallensalz-Exportpumpe (BSEP), OATP1B1, OATP1B3 und des organischen Kationentransporters (OCT) 1. GS-331007 ist kein Inhibitor des OAT1, OAT3, OCT2 und des Multidrug-and-Toxic-Compound-Extrusion(MATE)-1-Proteins. Sofosbuvir und GS-331007 sind weder Inhibitoren noch Induktoren von Uridindiphosphat-Glucuronosyltransferase (UGT)-1A1-Enzymen.

Tabelle 13: Die SVR12 nach HCV-Genotyp und virologischem Ergebnis bei Patienten ohne und mit Zirrhose, die Vosevi für 8 Wochen in der Studie POLARIS-2

	SOF/VEL/VOX 8 Wochen		
	Ohne Zirrhose (411/501)	Mit Zirrhose (90/501)	
Gesamt-SVR12ª	96 % (395/411)	91 % (82/90)	
Genotyp 1 ^b	94 % (162/172)	90 % (55/61)	
Genotyp 1a	92 % (109/118)°	90 % (46/51)	
Genotyp 1b	98 % (52/53)	90 % (9/10)	
Genotyp 2	96 % (47/49)	100 % (14/14)	
Genotyp 3	99 % (90/91)	100% (1/1)	
Genotyp 4	96 % (51/53)	80 % (8/10)	
Genotyp 5	94 % (16/17)	100% (1/1)	
Genotyp 6	100 % (27/27)	100 % (3/3)	
Ergebnis für Patienten ohne SI	/R		
Virologisches Versagen während der Behandlung	0/411	0/90	
Relaps ^d	3 % (14/409)	8 % (7/89)	
Sonstigese	< 1 % (2/411)	1 % (1/90)	

- a. Zwei Patienten ohne Zirrhose und nicht bestimmtem Genotyp in der SOF/VEL/VOX-Gruppe erreichten eine SVR12.
- b. Ein Patient ohne Zirrhose wies einen anderen Genotyp 1-Subtyp als Genotyp 1a oder Genotyp 1b auf; der Patient erreichte eine SVR12.
- c. Eine SVR12 wurde bei 89 % der Genotyp 1a-Patienten, die in Prüfzentren in den USA eingeschlossen wurden, und bei 97 % der Genotyp 1a-Patienten, die in Prüfzentren außerhalb der USA eingeschlossen wurden, erreicht.
- d. Die Grundlage für die Berechnung der Relapsrate ist die Anzahl der Patienten mit einer HCV-RNA-Konzentration < LLOQ bei der letzten Untersuchung während der Therapie.
- "Sonstiges" umfasst Patienten mit fehlenden Daten sowie Patienten, die die Behandlung vor der virologischen Suppression absetzten.

Tabelle 14: SVR12 und virologisches Ergebnis in der Studie POLARIS-3 (HCV-Genotyp 3 mit kompensierter Zirrhose)*

	SOF/VEL/VOX 8 Wochen (n = 110)	SOF/VEL 12 Wochen (n = 109)
Gesamt-SVR12	96 % (106/110)	96 % (105/109)
Ergebnis für Patienten ohne SVR		
Virologisches Versagen während der Behandlung	0/110	1 % (1/109)
Relapsa	2 % (2/108)	1 % (1/107)
Sonstiges ^b	2 % (2/110)	2 % (2/109)

- * 29 % der in die Studie POLARIS-3 eingeschlossenen Patienten hatten vor der Behandlung ein Interferon-basiertes Therapieregime erhalten.
- a. Die Grundlage für die Berechnung der Relapsrate ist die Anzahl der Patienten mit einer HCV-RNA-Konzentration < LLOQ bei der letzten Untersuchung während der Therapie.
- b. "Sonstiges" umfasst Patienten mit fehlenden Daten sowie Patienten, die die Behandlung vor der virologischen Suppression absetzten.

Velpatasvir ist ein Inhibitor der Wirkstofftransporter P-gp, BCRP, OATP1B1, OATP1B3 und OATP2B1, und seine Beteiligung an Arzneimittel-Wechselwirkungen mit diesen Transportern ist in erster Linie auf den Prozess der Absorption beschränkt. In klinisch relevanten Konzentrationen ist Velpatasvir kein Inhibitor der Gallensalz-Exportpumpe BSEP, des Natrium-Taurocholat-Kotransporter-Proteins (NTCP), des OATP1A2 oder OCT1, der renalen Transporter OCT2, OAT1, OAT3, MRP2 oder MATE1, oder der CYP- oder Uridindiphosphat-Glucuronosyltransferase (UGT)-1A1-Enzyme.

Voxilaprevir ist ein Inhibitor der Wirkstofftransporter P-gp, BCRP, OATP1B1 und OATP1B3, und seine Beteiligung an Arzneimittel-Wechselwirkungen mit diesen Transportern ist in erster Linie auf den Prozess der Absorption beschränkt. In klinisch relevanten Konzentrationen ist Voxilaprevir kein Inhibitor des organischen Kationentransporters OCT1, der renalen Transporter OCT2, OAT1, OAT3 oder MATE1, oder der CYP- oder Uridindiphosphat-Glucuronosyltransferase (UGT)-1A1-Enzyme.

Pharmakokinetik bei besonderen Patientengruppen

Ethnische Zugehörigkeit und Geschlecht

Für Sofosbuvir, GS-331007, Velpatasvir oder Voxilaprevir wurden keine klinisch relevanten



pharmakokinetischen Unterschiede aufgrund der ethnischen Zugehörigkeit oder des Geschlechtes festgestellt.

Ältere Patienten

Eine populationspharmakokinetische Analyse von HCV-infizierten Patienten zeigte, dass das Alter im untersuchten Altersbereich (18 bis 85 Jahre) keine klinisch relevanten Auswirkungen auf die Exposition gegenüber Sofosbuvir, GS-331007, Velpatasvir oder Voxilaprevir hatte. Bei den 13 Patienten im Alter zwischen 75 und 84 Jahren mit verfügbaren pharmakokinetischen Daten war die mittlere Exposition gegenüber Voxilaprevir 93 % höher als die mittlere Exposition bei Patienten im Alter zwischen 18 und 64 Jahren.

Nierenfunktionsstörung

Die Pharmakokinetik von Sofosbuvir wurde bei HCV-negativen Patienten mit leichter $(eGFR \ge 50^{\circ} und < 80 ml/min/1,73 m^2),$ mittelgradiger (eGFR ≥ 30 und < 50 ml/ min/1,73 m²) oder schwerer Nierenfunktionsstörung (eGFR < 30 ml/min/1,73 m²) sowie bei hämodialysepflichtigen Patienten mit ESRD nach einer Einzeldosis von 400 mg Sofosbuvir untersucht. Im Vergleich zu Patienten mit normaler Nierenfunktion (eGFR > 80 ml/min/1,73 m²) war die AUC_{0-inf} von Sofosbuvir bei leichter Nierenfunktionsstörung um 61%, bei mittelgradiger Nierenfunktionsstörung um 107 % und bei schwerer Nierenfunktionsstörung um 171 % höher, während die AUC_{0-inf} von GS-331007 um 55%, 88% bzw. 451% höher war. Bei Patienten mit ESRD war die AUC_{0-inf} von Sofosbuvir um 28% höher, wenn Sofosbuvir 1 Stunde vor der Hämodialyse angewendet wurde, bzw. 60 % höher, wenn Sofosbuvir 1 Stunde nach der Hämodialyse angewendet wurde. Die AUC_{0-inf} von GS-331007 war bei Patienten mit ESRD um mindestens das 10- bzw. 20-Fache erhöht, wenn Sofosbuvir 1 Stunde vor oder nach der Hämodialyse angewendet wurde. GS-331007 wird durch Hämodialyse mit einem Extraktionskoeffizienten von ungefähr 53 % wirksam entfernt. Nach der Anwendung einer Einzeldosis von 400 mg Sofosbuvir führte eine 4-stündige Hämodialyse zur Entfernung von 18 % der angewendeten Sofosbuvir-Dosis (siehe Abschnitt 4.2).

Die Pharmakokinetik von Velpatasvir wurde bei HCV-negativen Patienten mit schwerer Nierenfunktionsstörung (eGFR < 30 ml/min nach Cockcroft-Gault) nach einer Einzeldosis von 100 mg Velpatasvir untersucht. Im Vergleich zu Patienten mit normaler Nierenfunktion war die AUC_{inf} von Velpatasvir bei Patienten mit schwerer Niereninsuffizienz um 50 % höher (siehe Abschnitt 4.2).

Die Pharmakokinetik von Voxilaprevir wurde bei HCV-negativen Patienten mit schwerer Nierenfunktionsstörung (eGFR < 30 ml/min nach Cockcroft-Gault) nach einer Einzeldosis von 100 mg Voxilaprevir untersucht. Im Vergleich zu Patienten mit normaler Nierenfunktion war die AUC $_{\rm inf}$ von Voxilaprevir bei Patienten mit schwerer Niereninsuffizienz um 71 % höher (siehe Abschnitt 4.2).

Leberfunktionsstörung

Die Pharmakokinetik von Sofosbuvir bei HCVinfizierten Patienten mit mittelgradiger oder schwerer Leberfunktionsstörung (CPT-Klassen B und C) wurde nach einer 7-tägigen Anwendung von 400 mg Sofosbuvir untersucht. Im Vergleich zu Patienten mit normaler Leberfunktion war die AUC $_{0-24}$ von Sofosbuvir bei Patienten mit mittelgradiger Leberfunktionsstörung um 126% und bei Patienten mit schwerer Leberfunktionsstörung um 143% höher, während die AUC $_{0-24}$ von GS-331007 um 18% bzw. 9% höher ausfiel. Eine populations-pharmakokinetische Analyse HCV-infizierter Patienten deutete darauf hin, dass Zirrhose (CPT-Klasse A) die Exposition gegenüber Sofosbuvir und GS-331007 klinisch nicht nennenswert beeinflusst.

Die Pharmakokinetik von Velpatasvir wurde bei HCV-negativen Patienten mit mittelgradiger und schwerer Leberfunktionsstörung (CPT-Klassen B und C) nach einer Einzeldosis von 100 mg Velpatasvir untersucht. Die gesamte Plasmaexposition gegenüber Velpatasvir (AUC_{inf}) war bei Patienten mit mittelgradiger oder schwerer Leberfunktionsstörung und Patienten mit normaler Leberfunktion vergleichbar. Eine populationspharmakokinetische Analyse HCV-infizierter Patienten deutete darauf hin, dass Zirrhose (CPT-Klasse A) die Exposition gegenüber Velpatasvir klinisch nicht nennenswert beeinflusst.

Die Pharmakokinetik von Voxilaprevir wurde bei HCV-negativen Patienten mit mittelgradiger und schwerer Leberfunktionsstörung (CPT-Klasse B und C) nach einer Einzeldosis von 100 mg Voxilaprevir untersucht. Die AUCinf von Voxilaprevir war bei Patienten mit mittelgradiger oder schwerer Leberfunktionsstörung gegenüber Patienten mit normaler Leberfunktion um 299 % bzw. 500% erhöht. Die ungebundene Fraktion von Voxilaprevir war bei einer schweren Leberfunktionsstörung gegenüber einer mittelgradigen Leberfunktionsstörung oder einer normalen Leberfunktion etwa um das 2-Fache höher. Eine populations-pharmakokinetische Analyse von HCV-infizierten Patienten zeigte, dass die Voxilaprevir-Exposition bei Patienten mit Zirrhose (CPT-Klasse A) um 73 % höher war als bei Patienten ohne Zirrhose (siehe Abschnitt 4.2).

Körpergewicht

Laut einer populations-pharmakokinetischen Analyse hatte das Körpergewicht keine klinisch signifikante Auswirkung auf die Sofosbuvir-, Velpatasvir- oder Voxilaprevir-Exposition.

Kinder und Jugendliche

Die Pharmakokinetik von Vosevi wurde bei pädiatrischen Patienten nicht untersucht (siehe Abschnitt 4.2).

5.3 Präklinische Daten zur Sicherheit

Sofosbuvir

In einer Reihe von In-vitro- oder In-vivo-Tests, einschließlich Tests zur bakteriellen Mutagenität, Chromosomenaberrationen bei Lymphozyten aus humanem peripheren Blut sowie In-vivo-Maus-Mikronukleus-Tests zeigte Sofosbuvir keine Genotoxizität. In Studien zur Entwicklungstoxizität von Sofosbuvir an Ratten und Kaninchen wurden keine teratogenen Wirkungen festgestellt. Sofosbuvir hatte in der Studie zur prä- und postnatalen Entwicklung keine unerwünschten Wirkun-

gen auf Verhalten, Reproduktion oder Entwicklung von jungen Ratten.

Sofosbuvir war in den zweijährigen Studien zur Kanzerogenität bei Mäusen und Ratten bei GS-331007-Exposition, die um das bis zu 17- bzw. 10-Fache über der Exposition des Menschen lagen, nicht kanzerogen.

Velpatasvir

In einer Reihe von *In-vitro-* oder *In-vivo-* Tests, einschließlich Tests zur bakteriellen Mutagenität, Chromosomenaberrationen bei Lymphozyten aus humanem peripheren Blut sowie *In-vivo-*Ratten-Mikronukleus-Tests zeigte Velpatasvir keine Genotoxizität.

Velpatasvir war in einer 26-wöchigen Studie an transgenen Mäusen bei Expositionen, die um das bis zu 67-Fache über der Exposition des Menschen lagen, nicht kanzerogen. Eine Studie zur Kanzerogenität an Ratten läuft derzeit.

Velpatasvir hatte keine schädlichen Wirkungen auf Paarung und Fertilität. In Studien zur Entwicklungstoxizität von Velpatasvir an Mäusen und Ratten wurden bei Expositionen nach der AUC, die etwa dem 23- bzw. 4-Fachen der Humanexposition bei der empfohlenen klinischen Dosis entsprachen, keine teratogenen Wirkungen festgestellt. Jedoch zeigte sich bei Kaninchen ein Hinweis auf eine mögliche teratogene Wirkung, wobei eine Zunahme der viszeralen Missbildungen bei exponierten Tieren beobachtet wurde, deren AUC-Exposition bis zum 0,5-Fachen der Humanexposition der empfohlenen klinischen Dosis entsprach. Es ist nicht bekannt, ob dieses Ergebnis für Menschen relevant ist. Velpatasvir hatte in der Studie zur prä- und postnatalen Entwicklung bei Expositionen nach der AUC, die etwa dem 3-Fachen der Humanexposition bei der empfohlenen klinischen Dosis entsprachen, keine unerwünschten Wirkungen auf Verhalten, Reproduktion oder Entwicklung der jungen Ratten.

Voxilaprevir

In einer Reihe von *In-vitro-* oder *In-vivo-* Tests, einschließlich Tests zur bakteriellen Mutagenität, Chromosomenaberrationen bei Lymphozyten aus humanem peripheren Blut sowie *In-vivo-* Ratten-Mikronukleus-Tests zeigte Voxilaprevir keine Genotoxizität.

Studien zur Kanzerogenität mit Voxilaprevir wurden bisher nicht durchgeführt.

Voxilaprevir hatte keine schädlichen Wirkungen auf Paarung und Fertilität. In Studien zur Entwicklungstoxizität von Voxilaprevir an Ratten und Kaninchen wurden bei Expositionen nach der AUC, die etwa dem 141- bzw. 4-Fachen der Humanexposition bei der empfohlenen klinischen Dosis entsprachen, keine teratogenen Wirkungen festgestellt. In einer Prä- und Postnatalstudie an Ratten hatte Voxilaprevir bei Expositionen nach der AUC, die etwa dem 238-Fachen der Humanexposition bei der empfohlenen klinischen Dosis entsprachen. keine schädlichen Wirkungen auf Verhalten, Reproduktion oder Entwicklung von jungen Ratten.

Juli 2017

021687-28194



6. PHARMAZEUTISCHE ANGABEN

6.1 Liste der sonstigen Bestandteile

Tablettenkern

Hochdisperses Siliciumdioxid

Copovidon

Croscarmellose-Natrium

Lactose

Magnesiumstearat

Mikrokristalline Cellulose

Filmüberzug

Eisen(II,III)-oxid (E172)

Eisen(III)-oxid (E172)

Eisen(III)-hydroxid-oxid × H₂O (E172)

Macrogol

Poly(vinylalkohol)

Talkum

Titandioxid (E171)

6.2 Inkompatibilitäten

Nicht zutreffend.

6.3 Dauer der Haltbarkeit

2 Jahre.

6.4 Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die Aufbewahrung

Für dieses Arzneimittel sind bezüglich der Temperatur keine besonderen Lagerungsbedingungen erforderlich.

In der Originalverpackung aufbewahren, um den Inhalt vor Feuchtigkeit zu schützen. Die Flasche fest verschlossen halten.

6.5 Art und Inhalt des Behältnisses

Flaschen aus Polyethylen hoher Dichte (HDPE) mit kindergesichertem Verschluss aus Polypropylen mit 28 Filmtabletten mit Polyester-Füllmaterial und Silicagel-Trockenmittel

Packungsgrößen: Umkarton mit 1 Flasche mit 28 Filmtabletten.

6.6 Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die Beseitigung

Nicht verwendetes Arzneimittel oder Abfallmaterial ist entsprechend den nationalen Anforderungen zu beseitigen.

7. INHABER DER ZULASSUNG

Gilead Sciences International Ltd. Cambridge CB21 6GT Vereinigtes Königreich

8. ZULASSUNGSNUMMER(N)

EU/1/17/1223/001

9. DATUM DER ERTEILUNG DER ZULASSUNG/VERLÄNGERUNG DER ZULASSUNG

Datum der Erteilung der Zulassung: Juli 2017

10. STAND DER INFORMATION

Juli 2017

Ausführliche Informationen zu diesem Arzneimittel sind auf den Internetseiten der Europäischen Arzneimittel-Agentur http://www.ema.europa.eu verfügbar.

11. VERKAUFSABGRENZUNG

Verschreibungspflichtig

12. KONTAKTADRESSE IN DEUTSCHLAND

GILEAD Sciences GmbH Fraunhoferstraße 17 82152 Martinsried b. München Telefon: (089) 89 98 90-0 Fax: (089) 89 98 90-90

Zentrale Anforderung an:

Rote Liste Service GmbH

Fachinfo-Service

Mainzer Landstraße 55 60329 Frankfurt

021687-28194