

SOUHRN ÚDAJŮ O PŘÍPRAVKU

1. NÁZEV PŘÍPRAVKU

PROKANAZOL 100 mg tvrdé tobolky

2. KVALITATIVNÍ A KVANTITATIVNÍ SLOŽENÍ

Jedna tvrdá tobolka obsahuje 100 mg itrakonazolu.

Pomocné látky se známým účinkem: jedna tvrdá tobolka obsahuje 243 mg sacharózy.

Úplný seznam pomocných látek viz bod 6.1.

3. LÉKOVÁ FORMA

Tvrdá tobolka.

Tvrdé neprůhledné tmavozelené želatinové tobolky (vel. č. 0), uvnitř žlutobéžové kulaté peletky.

4. KLINICKÉ ÚDAJE

4.1 Terapeutické indikace

Mykózy. Prokanazol je určen k léčbě dospělých pacientů u následujících stavů:

- gynekologické indikace:
 - vulvovaginální kandidóza
- dermatologické/oftalmologické indikace:
 - pityriasis versicolor
 - dermatomykóza
 - mykotická keratitida
 - orální kandidóza
- onychomykóza způsobená dermatofity a/nebo kvasinkami
- systémové mykózy:
 - systémová aspergilóza a kandidóza
 - kryptokokóza (včetně meningitidy). U imunokompromitovaných pacientů s kryptokokózou a u všech pacientů s kryptokokózou centrálního nervového systému, je přípravek Prokanazol indikován pouze v případě, že se léčba první volby ukázala jako nevhodná nebo neúčinná.
 - histoplazmóza
 - sporotrichóza (vč. lymfokutánní, kožní a mimokožní)
 - parakokcidiodomykóza
 - blastomykóza
 - další zřídka se vyskytující systémové nebo tropické mykózy.

4.2 Dávkování a způsob podání

Dávkování

Indikace	Dávka	Délka léčby	Poznámka
Gynekologické indikace: - Vulvovaginální kandidóza	200 mg 1× denně	3 dny	

	200 mg 2× denně	1 den	
Dermatologické/oftalmologické indikace: - Pityriasis versicolor - Dermatomykózy (např. tinea corporis nebo tinea cruris)	200 mg 1× denně	7 dní	Vysoce keratinizované oblasti jako plantární tinea pedis a palmární tinea manuum vyžadují dávkování 200 mg 2× denně po dobu 7 dní.
	200 mg 1× denně	7 dní	
Orální kandidóza	100 mg 1× denně	14 dní	U některých pacientů s imunodeficitem, např. neutropenických, u pacientů s AIDS nebo u pacientů s transplantovanými orgány může být snížena perorální biologická dostupnost itrakonazolu. Z tohoto důvodu může být potřeba zdvojnásobit dávkování.
Mykotická keratitida	200 mg 1× denně	21 dní	
Onychomykóza způsobená dermatofytý a/nebo kvasinkami	pulsní terapie viz tabulka níže*		
Systémové mykózy: Aspergilóza	200 mg 1× denně	2–5 měsíců	V případě invazivní nebo závažné disseminované choroby je možné zvýšení dávky na 200 mg 2× denně.
Kandidóza	100 až 200 mg 1× denně	průměrně 3 týdny	V případě invazivní nebo disseminované choroby je možné zvýšení dávky na 200 mg 2× denně.
Nemeningeální kryptokokóza	200 mg 1× denně	průměrně 10 týdnů	
Kryptokoková meningitida	200 mg 2× denně	2-6 měsíců	Udržovací dávka 200 mg 1× denně (viz bod 4.4.).
Histoplazmóza	200 mg 1× denně nebo 200 mg 2× denně	6 měsíců	
Blastomykóza	100 mg 1× denně až 200 mg 2× denně	6 měsíců	
Lymfokutánní a kožní sporotrichóza	100-200 mg 1× denně (lokalizované léze) nebo 200 mg 2x denně (rozšířené léze).	3-6 měsíců	
Extrakutánní sporotrichóza	200 mg 2× denně	12 měsíců	
Parakokcidiodomykóza	100 mg 1× denně	6 měsíců	Nejsou k dispozici žádné údaje týkající se účinnosti itrakonazolu v

			uvedené dávce pro léčbu parakokcidiodomykózy u pacientů s AIDS.
Chromomykóza	100 až 200 mg 1× denně	6 měsíců	

Délka léčby systémových mykotických infekcí se má řídit podle mykologické a klinické odezvy.

*Pulsní terapie spočívá v užívání 2 tobolky 2× denně (200 mg 2× denně) po dobu jednoho týdne s následnou třítýdenní přestávkou. Tento puls lze použít 2× u postižení nehtů na rukou a 3× u postižení nehtů na nohou (viz tabulka). Klinická odpověď na léčbu je evidentní s obnovou nehtů, která následuje po ukončení léčby. Podání čtvrtého pulzu se doporučuje pouze v obzvlášť závažných perzistujících případech.

Lokalizace onychomykózy	1. týden	2., 3., 4. týden	5. týden	6., 7., 8. týden	9. týden
Onychomykóza nehtů nohou bez nebo včetně postižení nehtů rukou	puls 1	vynechání	puls 2	vynechání	puls 3
Onychomykóza pouze nehtů rukou	puls 1	vynechání	puls 2		

Zvláštní populace

Pediatrická populace

Pro léčbu pediatrických pacientů itrakonazolem jsou k dispozici omezené klinické údaje. Použití itrakonazolu u dětí a dospívajících se nedoporučuje, pokud potenciální přínos nepřeváží nad potenciálními riziky (viz bod 4.4).

Profylaxe plísňových infekcí: Nejsou k dispozici žádné údaje týkající se účinnosti u dětí s neutropenií. Údaje o bezpečnosti podávání přípravku Prokanazol dětem v dávce 5 mg/kg denně rozdělené do 2 dávek jsou omezené (viz bod 4.8).

Starší pacienti

Jelikož jsou k dispozici omezené klinické údaje týkající se léčby starších pacientů itrakonazolem, starší pacienti mají být léčeni itrakonazolem jenom pokud přínos převáží nad potenciálními riziky. Při výběru dávky pro staršího pacienta se obecně doporučuje zvážit častěji se vyskytující poškození jater, ledvin a srdce, komorbidity nebo jiná současně podávaná léčiva (viz bod 4.4).

Porucha funkce jater

O perorálním užívání itrakonazolu pacienty s poruchou funkce jater jsou k dispozici omezené údaje. Užívání tohoto léku touto skupinou pacientů má být věnována zvýšená pozornost (viz bod 5.2).

Porucha funkce ledvin

O perorálním užívání itrakonazolu pacienty s poruchou funkce ledvin jsou k dispozici omezené údaje. U některých pacientů s renální nedostatečností může být expozice itrakonazolu nižší a byla pozorována vysoká interindividuální variabilita (viz bod 5.2). Itrakonazol má být u těchto pacientů používán s opatrností. Po vyhodnocení klinické účinnosti lze zvážit úpravu dávky nebo přechod na jiné antimykotikum.

Způsob podání

Perorální podání.

Pro dosažení optimální absorpce je nutné užívat Prokanazol bezprostředně po hlavních jídlech. Tobolky musí být spolknuty v celku.

4.3 Kontraindikace

- Hypersenzitivita na léčivou látku nebo na kteroukoliv pomocnou látku uvedenou v bodě 6.1.
- Současné užívání řady substrátů CYP3A4 je u itrakonazolu kontraindikováno (viz body 4.4 a 4.5).

- analgetika; anestetika: námelové alkaloidy (např. dihydroergotamin, ergometrin, ergotamin a methylergometrin)
- antibakteriální látky pro systémové použití; antimykobakteriální látky; antimykotika pro systémové použití: isavukonazol,
- anthelmintika; antiprotozoika: halofantrin
- antihistamínika pro systémové použití: astemizol, mizolastin, terfenadin
- cytostatika: irinotekan venetoklax (u pacientů s chronickou lymfocytární leukémií na začátku léčby venetoklaxem a během fáze titrace jeho dávky)
- antitrombotika: dabigatran, tikagrelor
- antivirotyka pro systémovou aplikaci: ombitasvir, paritaprevir, ritonavir (v kombinaci s dasabuvirem, nebo bez kombinace)
- kardiovaskulární systém (léčiva ovlivňující renin-angiotenzinový systém; antihypertenziva; beta blokátory; blokátory kalciových kanálů; kardiaka; diureтика): aliskiren, dronedaron, nisoldipin, bepridil, eplerenon, finerenon, chinidin, disopyramid, ivabradin ranolazin, dofetilid, lerkanidipin, sildenafil (k léčbě plicní hypertenze)
- gastrointestinální látky, včetně antidiaroik, střevních protizánětlivých a protiinfekčních léčiv; antiemetik; léčiv proti zácpě a léčiv k terapii funkčních poruch trávicího traktu: cisaprid, domperidon, naloxegol
- látky upravující hladinu lipidů: lovastatin, lomitapid, simvastatin
- Imunosupresiva: voklosporin
- psycholeptika (antipsychotika, anxiolytika, hypnotika); psychoanaleptika: lurasidon, pimozid, sertindol, midazolam (perorální), kvetiapin, triazolam
- urologika: avanafil, darifenacin, solifenacin (u pacientů s těžkou poruchou funkce ledvin nebo středně těžkou až těžkou poruchou funkce jater), dapoxetin, fesoterodin (u pacientů se středně těžkou až těžkou poruchou funkce ledvin nebo jater), vardenafil (u pacientů starších 75 let)
- další léčivé látky: kolchicin (u pacientů se středně těžkou až těžkou poruchou funkce ledvin nebo jater), eliglustat (u pacientů, kteří jsou pomalými metabolizátory (PM) substrátů CYP2D6; u pacientů, kteří jsou středně rychlými (IM) nebo rychlými metabolizátory (EM) substrátů CYP2D6 a užívají silný nebo středně silný inhibitor CYP2D6).
- Ventrikulární dysfunkce
Pacientům s ventrikulární dysfunkcí, jako je dekompenzované srdeční selhání nebo dekompenzované srdeční selhání v anamnéze, má být Prokanazol podáván pouze v případě život ohrožujících nebo velmi závažných infekcí (viz bod 4.4).
- Těhotenství
Prokanazol lze podávat pouze v případech život ohrožujících případů, kdy je přísně zhodnoceno riziko a přínos pro plod (viz bod 4.6).

4.4 Zvláštní upozornění a opatření pro použití

Zkřížená hypersenzitivita

Informace o zkřížené hypersenzitivitě mezi itrakonazolem a dalšími azolovými antimykotiky nejsou k dispozici. Opatrnosti je zapotřebí při předepisování přípravku Prokanazol pacientům s hypersenzitivitou k ostatním azolům.

Účinky na srdce

Ve studii s intravenózní formou itrakonazolu u zdravých dobrovolníků bylo pozorováno přechodné asymptomatické snížení ejekční frakce levé srdeční komory. Ejekční frakce se do aplikace další infuze normalizovala. Klinický význam tohoto nálezu pro perorální lékové formy není znám.

U itrakonazolu byl prokázán negativní inotropní účinek a v souvislosti s podáním itrakonazolu byly hlášeny případy městnavého srdečního selhání. Srdeční selhání bylo častěji hlášeno při spontánních hlášeních u celkové denní dávky 400 mg než u nižších celkových denních dávek, což naznačuje, že riziko srdečního selhání se může s celkovou denní dávkou itrakonazolu zvyšovat.

Prokanazol má být užíván u pacientů s městnavým srdečním selháním nebo městnavým srdečním selháním v anamnéze, pouze pokud prospěch léčby zřetelně převýší nad rizikem. Při tomto individuálním posouzení prospěchu a rizika mají být zohledněny faktory, jako závažnost indikace, dávkovací režim (např. celková denní dávka) a individuální rizikové faktory s ohledem na rozvoj

městnavého srdečního selhání. K těmto rizikovým faktorům patří srdeční onemocnění, jako např. ischemická choroba srdeční a chlopenní vady; závažné plicní onemocnění, jako např. chronická obstrukční plicní nemoc; renální selhání a další stavy provázené otoky. Tito pacienti mají být informováni o známkách a příznacích městnavého srdečního selhání, mají být léčeni s opatrností, v průběhu léčby mají být monitorovány známky a příznaky městnavého srdečního selhání, a pokud se tyto známky nebo příznaky během léčby objeví, Prokanazol má být vysazen. Blokátory kalciových kanálů mohou mít negativní inotropní účinky, které mohou být aditivní k účinkům itrakonazolu; itrakonazol může inhibovat metabolismus blokátorů kalciových kanálů. Z tohoto důvodu je zapotřebí opatrnosti při současném užívání itrakonazolu a blokátorů kalciových kanálů (viz bod 4.5) z důvodu zvýšeného rizika městnavého srdečního selhání (CHF).

Účinky na činnost jater

V souvislosti s užíváním itrakonazolu se velmi vzácně vyskytly případy závažné hepatotoxicity, včetně fatálního akutního jaterního selhání. Většinu z těchto případů tvořili pacienti s předchozím jaterním onemocněním, kteří byli léčeni pro systémové indikace, vykazovali další závažná onemocnění a/nebo užívali jiné hepatotoxiccké léky. U některých pacientů nebyly patrné zřejmé rizikové faktory jaterního onemocnění. Některé z těchto případů byly pozorovány během prvního měsíce léčby, z toho některé v prvním týdnu. U pacientů léčených itrakonazolem má být zváženo monitorování jaterních funkcí. Pacienti mají být poučeni o tom, že mají bezodkladně hlásit svému lékaři známky a příznaky svědčící pro hepatitidu, k nimž patří anorexie, nauzea, zvracení, únava, bolest břicha nebo tmavá moč. U těchto pacientů má být neprodleně ukončena léčba přípravkem Prokanazol a má být provedeno vyšetření jaterních testů.

K dispozici jsou pouze omezené údaje o použití perorálního itrakonazolu u pacientů s poruchou funkce jater. Proto má být tento léčivý přípravek této skupině pacientů podáván s opatrností. Během užívání itrakonazolu se doporučuje pacienty s jaterní nedostatečností pečlivě sledovat. Při rozhodování o zahájení léčby jiným léčivým přípravkem, který je metabolizován prostřednictvím CYP3A4, se doporučuje vzít v úvahu prodloužený poločas eliminace itrakonazolu, který byl pozorován v klinické studii s jednorázovými perorálními dávkami itrakonazolu u pacientů s cirhózou.

U pacientů se zvýšenými hodnotami jaterních enzymů nebo při aktivním jaterním onemocnění nebo po předchozích projevech hepatotoxicity jiných léků má být léčba zahájena pouze tehdy, pokud očekávaný přínos převýší nad možnými riziky jaterního poškození. V těchto případech je nutné monitorování jaterních enzymů.

Snížená acidita žaludku

Při poklesu žaludeční acidity se zhoršuje absorpcie itrakonazolu z tobolek. Pacientům, kteří jsou léčeni současně léky neutralizujícími žaludeční kyselost (např. hydroxidem hlinitým), je nezbytné podávat tyto léky nejdříve za 2 hodiny po užití přípravku Prokanazol. U pacientů trpících achlorhydrií, jako je tomu u některých pacientů s AIDS a pacientů užívajících supresory žaludeční sekrece (např. H₂-antagonisty, inhibitory protonové pumpy), lze doporučit užívání přípravku Prokanazol společně s kolou nebo obdobným nápojem. Je nutné sledovat antimykotickou aktivitu a dávku itrakonazolu podle potřeby zvyšovat (viz bod 4.5).

Pediatrická populace

K dispozici je pouze omezené množství klinických údajů týkajících se použití itrakonazolu u pediatrické populace. Pediatričtí pacienti mají Prokanazol užívat pouze tehdy, pokud prospěch léčby převýší nad možnými riziky.

Použití u starších osob

K dispozici je pouze omezené množství klinických údajů týkajících se použití itrakonazolu u starších osob. Tito pacienti mají Prokanazol užívat pouze tehdy, pokud prospěch léčby převýší nad možnými riziky.

Při stanovení dávky pro staršího pacienta se obecně doporučuje zvážit častěji se vyskytující poruchy funkce jater, ledvin a srdce, komorbidity nebo jiná současně podávaná léčiva.

Porucha funkce jater

O perorálním užívání itrakonazolu pacienty s poruchou funkce jater jsou k dispozici omezené údaje. Užívání tohoto léku touto skupinou pacientů má být věnována zvýšená pozornost (viz bod 5.2).

Porucha funkce ledvin

O perorálním užívání itrakonazolu pacienty s poruchou funkce ledvin jsou k dispozici omezené údaje. U některých pacientů s renální nedostatečností může být expozice itrakonazolu nižší. Byla pozorována vysoká interindividuální variabilita, když tito pacienti užívali itrakonazol ve formě tobolek (viz bod 5.2). Proto má být itrakonazol této skupině pacientů podáván s opatrností. Po vyhodnocení klinické účinnosti lze zvážit úpravu dávky nebo přechod na jiné antimykotikum.

Ztráta sluchu

U pacientů léčených itrakonazolem byla hlášena přechodná nebo trvalá ztráta sluchu. Některá z těchto hlášení zahrnovala současné podávání chinidinu, který je kontraindikován (viz body 4.3 a 4.5). Ztráta sluchu se většinou vrátí k normálu po ukončení léčby, ale u některých pacientů může přetrvávat.

Pacienti s poruchou imunity

U některých pacientů s imunodeficitem (např. s neutropenií, s AIDS nebo po transplantacích orgánů) může být po perorálním podání snížena biologická dostupnost přípravku Prokanazol.

Pacienti s život bezprostředně ohrožujícími systémovými mykózami

Vzhledem k farmakokinetickým vlastnostem (viz bod 5.2) se nedoporučuje zahájit léčbu přípravkem Prokanazol u pacientů s život bezprostředně ohrožujícími systémovými mykózami.

Pacienti s AIDS

U pacientů s AIDS léčených pro systémové mykózy, jako jsou sporotrichózy, blastomykózy, histoplazmózy nebo kryptokózy (meningeální a nemeningeální), a u kterých hrozí riziko relapsu, má ošetřující lékař posoudit potřebu udržovací léčby.

Neuropatie

Při rozvoji neuropatie, kterou by bylo možno přisoudit účinku itrakonazolu, má být léčba ukončena.

Zkřížená rezistence

U systémové kandidózy, je-li podezření na kmeny rodu *Candida* rezistentní na flukonazol, nelze předpokládat, že tyto jsou citlivé k itrakonazolu, proto se jejich citlivost má před zahájením léčby itrakonazolem testovat.

Potenciál k interakcím

Současné podávání některých léčivých přípravků s itrakonazolem může ovlivnit účinnost nebo bezpečnost itrakonazolu a/nebo současně podávaného léčivého přípravku. Například současné podávání itrakonazolu s léčivými látkami indukujícími enzym CYP3A4 (rifampicin, rifabutin, fenobarbital, fenytoin, karbamazepin, třezalka tečkovana: *Hypericum perforatum*) může vést k subterapeutickým plazmatickým koncentracím itrakonazolu a tím k selhání léčby. Kromě toho může současné podávání itrakonazolu s některými substráty CYP3A4 způsobit zvýšení plazmatické koncentrace tohoto léčivého přípravku a závažné a/nebo potenciálně život ohrožující nežádoucí účinky, jako je prodloužení intervalu QT a ventrikulární tachyarytmie, včetně nástupu torsade de pointes, potenciálně život ohrožující arytmie. Další informace týkající se závažných nebo život ohrožujících nežádoucích účinků, které se mohou objevit při zvýšené plazmatické koncentraci současně podávaných léčivých přípravků, je třeba vyhledat v souhrnu údajů o přípravku příslušného léčivého přípravku. Léčivé přípravky, které jsou kontraindikovány, které se nedoporučují nebo u kterých se doporučuje opatrnost při použití v kombinaci s itrakonazolem, jsou uvedeny v bodech 4.3 a 4.5.

Sacharóza

Prokanazol obsahuje sacharózu. Pacienti se vzácnými dědičnými problémy s intolerancí fruktózy, malabsorpčí glukózy a galaktózy nebo se sacharázo-izomaltázovou deficiencí nemají tento přípravek užívat.

4.5 Interakce s jinými léčivými přípravky a jiné formy interakce

Itrakovazol je metabolizován primárně prostřednictvím CYP3A4. Farmakokinetika itrakovazolu může být ovlivněna dalšími látkami, které používají stejnou metabolickou dráhu nebo modifikují aktivitu CYP3A4. Podobně může itrakovazol ovlivnit farmakokinetiku dalších látek, které se degradují touto metabolickou cestou. Itrakovazol je silný inhibitor CYP3A4, inhibitor P-glykoproteinu a inhibitor proteinu rezistence rakoviny prsu (BCRP). Při souběžné léčbě s jinými léčivy se doporučuje prostudovat odpovídající souhrn údajů o přípravku pro získání informace o jeho cestě degradace a možné potřebě úpravy dávky.

Itrakovazol může změnit farmakokinetiku jiných látek, které podstupují stejnou metabolickou cestu nebo sdílí stejnou transportní cestu bílkovin.

Příklady léčivých látek, které mohou ovlivnit plazmatickou koncentraci itrakovazolu, jsou uvedeny v tabulce 1 níže podle třídy látek. Příklady léčivých látek, jejichž plazmatické koncentrace mohou být ovlivněny itrakovazolem, jsou uvedeny v tabulce 2 níže. Vzhledem k počtu interakcí nejsou uvedeny možné změny v bezpečnosti nebo účinnosti interagujících látek. Seznam příkladů interagujících léčiv uvedených v tabulkách níže není vyčerpávající, a proto je třeba se seznámit s informacemi o přípravku každého léčiva, které se podává společně s itrakovazolem, ohledně informací týkajících se metabolických cest, interakčních cest, potenciálních rizik a specifických opatření, která je třeba přijmout s ohledem na společné podávání.

Léčivé látky v těchto tabulkách jsou uvedeny na základě popisu interakce s přihlédnutím k nárůstu koncentrace a bezpečnostnímu profilu interagujícího léčiva jako „kontraindikováno“, „nedoporučuje se“ nebo „používejte s opatrností v kombinaci s itrakovazolem“ (další informace viz také body 4.3 a 4.4). Interakční potenciál uvedené látky je hodnocen na základě farmakokinetických studií itrakovazolu u člověka a/nebo farmakokinetických studií silných inhibitorů CYP3A4 (jako je ketokonazol) u člověka a/nebo údajů *in vitro*:

- „Kontraindikováno“: Léčivá látka se za žádných okolností nesmí podávat současně s itrakovazolem až dva týdny po ukončení léčby itrakovazolem.
 - „Nedoporučuje se“: Užívání léčivých látek je třeba se vyvarovat během léčby až dva týdny po ukončení léčby itrakovazolem, pokud přínos nepřeváží potenciálně zvýšené riziko nežádoucích účinků. Pokud je současné podávání nezbytné, doporučuje se klinické sledování známek nebo příznaků potencovaných nebo prodloužených účinků nebo nežádoucích účinků současně podávaného léčiva a jeho dávkování má být podle potřeby sníženo nebo přerušeno. Je-li to vhodné, doporučuje se měřit plazmatickou koncentraci současně podávaného přípravku.
 - „Používejte s opatrností“: Pokud je přípravek podáván současně s itrakovazolem, doporučuje se pečlivé sledování. V případě souběžného podávání se doporučuje, aby byli pacienti pečlivě sledováni ohledně známek nebo příznaků potencovaných nebo prodloužených účinků nebo nežádoucích účinků interagujícího léčiva a aby bylo jeho dávkování podle potřeby sníženo nebo přerušeno. Je-li to vhodné, doporučuje se měřit plazmatické koncentrace současně podávaného přípravku.
- Interakce uvedené v těchto tabulkách byly popsány ve studiích prováděných s doporučenými dávkami itrakovazolu. Stupeň interakce může záviset na použité dávce itrakovazolu. Silnější interakce může nastat při vyšší dávce nebo v kratším intervalu mezi dávkami. Při využití jiných dávkovacích schémat nebo dávkování pro jiné léčivé přípravky se doporučuje opatrnost.

Po ukončení léčby klesnou plazmatické koncentrace itrakovazolu na téměř nedetektovatelnou koncentraci během 7 až 14 dnů, v závislosti na dávce a délce léčby. U pacientů s cirhózou jater nebo u pacientů užívajících inhibitory CYP3A4 může pokles plazmatických koncentrací probíhat pomaleji. Obzvláště důležité je to v případě, pokud byla léčba zahájena léčivým přípravkem, jehož metabolismus je ovlivněn itrakovazolem (viz bod 5.2).

Tabulka 1: Příklady léčivých látek, které mohou ovlivnit plazmatickou koncentraci itrakovazolu, uvedené podle klasifikace látek

Léčivá látka (perorální [p.o.] jednorázová dávka, pokud není uvedeno jinak) ve skupině	Očekávaný / možný účinek na koncentraci itrakonazolu (↑ = zvýšení; ↔ = žádná změna; ↓ = snížení)	Klinická poznámka (další informace viz výše a body 4.3 a 4.4)
Antibakteriální látky pro systémové použití; antimykotika		
Isoniazid	Isoniazid nebyl přímo studován, ale předpokládá se, že způsobuje pokles koncentrace itrakonazolu.	Nedoporučuje se
600 mg rifampicinu p.o. denně	Itrakonazol AUC ↓	Nedoporučuje se
300 mg rifabutinu p.o. denně	Itrakonazol C _{max} ↓ 71%, AUC ↓ 74%	Nedoporučuje se
500 mg ciprofloxacinu p.o. 2× denně	Itrakonazol C _{max} ↑ 53%, AUC ↓ 82%	Používejte s opatrností
1 g erythromycin	Itrakonazol C _{max} ↑ 44%, AUC ↑ 36%	Používejte s opatrností
500 mg klarithromycinu p.o. 2× denně	Itrakonazol C _{max} ↑ 90%, AUC ↑ 92%	Používejte s opatrností
Antikonvulziva		
Karbamazepin, fenobarbital	Tyto léčivé látky nebyly přímo studovány, ale předpokládá se, že způsobují snížení koncentrace itrakonazolu.	Nedoporučuje se
300 mg fenytoinu p.o. denně	Itrakonazol C _{max} ↓ 83%, AUC ↓ 93% Hydroxy-itrakonazol C _{max} ↓ 84%, AUC ↓ 95%	Nedoporučuje se
Cytostatika		
Idelalisib	Idelalisib nebyl přímo studován, ale předpokládá se, že způsobuje zvýšení koncentrace itrakonazolu.	Používejte s opatrností
Antivirotika pro systémové použití		
Ombitasvir/paritaprevir/ritonavir (s nebo bez dasabuviru)	Tyto léčivé látky nebyly přímo studovány, ale očekává se, že způsobí zvýšení koncentrace itrakonazolu.	Kontraindikováno
600 mg efavirenzu	Itrakonazol C _{max} ↓ 37%, AUC ↓ 39%; Hydroxy-itrakonazol C _{max} ↓ 35%, AUC ↓ 37%	Nedoporučuje se
200 mg nevirapinu p.o. denně	Itrakonazol C _{max} ↓ 38%, AUC ↓ 62%	Nedoporučuje se

Kobicistat, darunavir (posílený), elvitegravir (posílený ritonavirem), fosamprenavir (posílený ritonavirem), ritonavir, sachinavir (posílený ritonavirem)	Tyto léčivé látky nebyly přímo studovány, ale očekává se, že způsobí zvýšení koncentrace itrakonazolu.	Používejte s opatrností
800 mg indinaviru p.o. 2× denně	Konzentrace itrakonazolu ↑	Používejte s opatrností
Blokátory kalciiových kanálů		
Diltiazem	Diltiazem nebyl přímo studován, ale předpokládá se, že způsobuje zvýšení koncentrace itrakonazolu.	Používejte s opatrností
Léčiva k terapii onemocnění spojených s poruchou acidity		
Antacida (sloučeniny hořčíku, hliníku, vápníku nebo s uhličitanem sodným), antagonisté H2-receptorů (jako je cimetidin, ranitidin), inhibitory protonové pumpy (jako je lansoprazol, omeprazol, rabeprazol)	Itrakonazol C _{max} ↓, AUC ↓	Používejte s opatrností
Respirační systém: Jiná léčiva respiračního systému		
200/250 mg lumakaftoru/ivakaftoru p.o. 2× denně	Konzentrace itrakonazolu ↓	Nedoporučuje se
Další		
Třezalka tečkovaná (<i>Hypericum perforatum</i>)	Třezalka tečkovaná nebyla přímo studována, ale předpokládá se, že způsobuje pokles koncentrace itrakonazolu.	Nedoporučuje se

Tabulka 2. Příklady léčivých látek, jejichž plazmatické koncentrace mohou být ovlivněny itrakonazolem, uvedené podle třídy látek

Léčivá látka (perorální [p.o.] jednorázová dávka, pokud není uvedeno jinak) ve skupině	Očekávaný / možný účinek na koncentraci itrakonazolu (↑ = zvýšení; ↔ = žádná změna; ↓ = snížení)	Klinická poznámka (další informace viz výše a body 4.3 a 4.4)
Analgetika; anestetika		
Námelové alkaloidy (jako je dihydroergotamin, ergometrin, ergotamin a methylergometrin)	Nebylo studováno přímo, ale předpokládá se, že itrakonazol způsobuje zvýšení koncentrace těchto látek.	Kontraindikováno
Eletriptan, fentanyl	Nebylo studováno přímo, ale předpokládá se, že itrakonazol způsobuje zvýšení koncentrace těchto látek.	Nedoporučuje se

Alfentanil, buprenorfin (i.v. a sublingválně), kanabinoidy, methadon, sufentanil	Nebylo studováno přímo, ale předpokládá se, že itrakonazol způsobuje zvýšení koncentrace těchto látek.	Používejte s opatrností
10 mg oxykodonu p.o.	Oxykodon p.o.: $C_{max} \uparrow 45\%$, $AUC \uparrow 2,4$ násobně	Používejte s opatrností
0,1 mg/kg oxykodonu i.v.	Oxykodon i.v.: $AUC \uparrow 51\%$	Používejte s opatrností
Antibakteriální léčiva pro systémovou aplikaci; antimykobakteriální léčiva; antimykotika pro systémovou aplikaci		
Isavukonazol	Nebylo studováno přímo, ale předpokládá se, že itrakonazol způsobuje zvýšení koncentrace isavukonazolu.	Kontraindikováno
Bedachilin	Nebylo studováno přímo, ale předpokládá se, že itrakonazol způsobuje zvýšení koncentrace isavukonazolu.	Nedoporučuje se
300 mg rifabutinu p.o. denně	Koncentrace rifabutinu \uparrow (velikost zvýšení není známa)	Nedoporučuje se
500 mg klarithromycinu p.o. 2× denně	Koncentrace klarithromycinu \uparrow	Používejte s opatrností
Delamanid	Nebylo studováno přímo, ale předpokládá se, že itrakonazol způsobuje zvýšení koncentrace delamanidu.	Používejte s opatrností
Antiepileptika		
Karbamazepin	Nebylo studováno přímo, ale předpokládá se, že itrakonazol způsobuje zvýšení koncentrace karbamazepinu.	Nedoporučuje se
Protizánětlivá a protirevmatická léčiva		
15 mg meloxikamu	Meloxikam $C_{max} \downarrow 64\%$, $AUC \downarrow 37\%$	Používejte s opatrností
Antihelmintika; antiprotozoika		
Halofantrin	Nebylo studováno přímo, ale předpokládá se, že itrakonazol způsobuje zvýšení koncentrace halofantrinu.	Kontraindikováno
Artemether a lumefantrin, prazikvantel	Nebylo studováno přímo, ale předpokládá se, že itrakonazol způsobuje zvýšení koncentrace těchto látek.	Používejte s opatrností

300 mg chininu	Chinin $C_{max} \leftrightarrow$, AUC ↑ 96%	Používejte s opatrností
Antihistaminika pro systémové použití		
Astemizol, mizolastin, terfenadin	Nebylo studováno přímo, ale předpokládá se, že itrakonazol způsobuje zvýšení koncentrace těchto látek.	Kontraindikováno
20 mg ebastinu	Ebastin $C_{max} \uparrow$ 2,5násobně, AUC \uparrow 6,2násobně Karabastin $C_{max} \leftrightarrow$, AUC \uparrow 3,1násobně	Nedoporučuje se
Bilastin, rupatadin	Nebylo studováno přímo, ale předpokládá se, že itrakonazol způsobuje zvýšení koncentrace těchto látek.	Používejte s opatrností
Cytostatika		
Irinotekan	Nebylo studováno přímo, ale předpokládá se, že itrakonazol způsobuje zvýšení koncentrace irinotekanu a jeho aktivních metabolitů.	Kontraindikováno
Venetoklax	Nebylo studováno přímo, ale předpokládá se, že itrakonazol způsobuje zvýšení koncentrace venetoklaxu.	Kontraindikováno u pacientů s chronickou lymfocytární leukemii na začátku léčby venetoklaxem a během fáze titrace jeho dávky. V ostatních případech se nedoporučuje, pokud přínosy nepřevažují nad riziky. Přečtěte si souhrn údajů o přípravku venetoklaxu.
Axitinib, bosutinib, kabazitaxel, kabozantinib, ceritinib, krizotinib, dabrafenib, dasatinib, docetaxel, everolimus, glasdegib, ibrutinib, lapatinib, nilotinib, pazopanib, regorafenib, sunitinib, temsirolimus, trabektedin, trastuzumab emtansin, vinka alkaloidy (jako je vinflunin, vinorelbín)	Nebylo studováno přímo, ale předpokládá se, že itrakonazol způsobuje zvýšení koncentrace těchto látek, s výjimkou kabazitaxelu a regorafenibu. Nebyla pozorována statisticky významná změna expozice kabazitaxelu, ale byla pozorována vysoká variabilita výsledků. Očekává se, že AUC regorafenibu poklesne.	Nedoporučuje se
10 mg kobimetinibu	Kobimetinib $C_{max} \uparrow$ 3,2násobně, AUC \uparrow 6,7násobně	Nedoporučuje se

Entrekitinib	Entrekitinib: $C_{max} \uparrow 73\%$, $AUC \uparrow 6,0$ násobně	Nedoporučuje se
100 mg olaparibu	Olaparib $C_{max} \uparrow 40\%$, $AUC \uparrow 2,7$ násobně	Nedoporučuje se
Talazoparib	Talazoparib: $C_{max} \uparrow 40\%$, $AUC \uparrow 56\%$	Nedoporučuje se
Alitretinoin (perorální), bortezomib, brentuximab vedotin, erlotinib, idelalisib, imatinib, nintedanib, panobinostat, ponatinib, ruxolitinib, sonidegib, tretinoin (perorální)	Nebylo studováno přímo, ale předpokládá se, že itrakonazol způsobuje zvýšení koncentrace těchto látek.	Používejte s opatrností
1 mg/kg busulfanu každých 6 hodin	Busulfan $C_{max} \uparrow$, $AUC \uparrow$	Používejte s opatrností
250 mg gefitinibu	Gefitinib 250 mg $C_{max} \uparrow$, $AUC \uparrow 78\%$	Používejte s opatrností
Pemigatinib	Pemigatinib: $C_{max} \uparrow 17\%$, $AUC \uparrow 91\%$	Používejte s opatrností

Antikoagulancia, antitrombotika

Dabigatran, tikagrelor	Nebylo studováno přímo, ale předpokládá se, že itrakonazol způsobuje zvýšení koncentrace těchto látek.	Kontraindikováno
Apixaban, edoxaban, rivaroxaban, vorapaxar	Nebylo studováno přímo, ale předpokládá se, že itrakonazol způsobuje zvýšení koncentrace těchto látek.	Nedoporučuje se
Cilostazol, kumariny (jako je warfarin)	Nebylo studováno přímo, ale předpokládá se, že itrakonazol způsobuje zvýšení koncentrace těchto látek.	Používejte s opatrností

Antivirotika pro systémové použití

Ombitasvir/paritaprevir/ritonavir (s nebo bez dasabuviru)	Itrakonazol může zvýšit koncentraci paritapreviru.	Kontraindikováno
Elbasvir/grazoprevir, tenofovir-alafenamid-fumarát (TAF), tenofovir-disoproxil-fumarát (TDF)	Nebylo studováno přímo, ale předpokládá se, že itrakonazol způsobuje zvýšení koncentrace těchto látek.	Nedoporučuje se
Kobicistat, elvitegravir (posílený ritonavirem), glecaprevir/pibrentasvir, maravirok, ritonavir, sachinavir	Nebylo studováno přímo, ale předpokládá se, že itrakonazol způsobuje zvýšení koncentrace těchto látek.	Používejte s opatrností
800 mg indinaviru p.o. 2× denně	Indinavir $C_{max} \leftrightarrow$, $AUC \uparrow$	Používejte s opatrností

Kardiovaskulární systém (léčiva ovlivňující renin-angiotensinový systém; antihypertenziva; beta blokátory; blokátory kalciových kanálů; kardiaka; diureтика)

Bepridil, disopyramid, dofetilid, dronedaron, eplerenon, finerenon, ivabradin, lerkandipin, nisoldipin, ranolazin, sildenafil (plicní hypertenze)	Nebylo studováno přímo, ale předpokládá se, že itrakonazol způsobuje zvýšení koncentrace těchto látek.	Kontraindikováno
150 mg aliskirenu	Aliskiren $C_{max} \uparrow$ 5,8násobně, AUC \uparrow 6,5násobně	Kontraindikováno
100 mg chinidinu	Chinidin $C_{max} \uparrow$ 59%, AUC \uparrow 2,4násobně	Kontraindikováno
5 mg felodipinu	Felodipin $C_{max} \uparrow$ 7,8násobně, AUC \uparrow 6,3násobně	Nedoporučuje se
Riociguát, tadalafil (plicní hypertenze)	Nebylo studováno přímo, ale předpokládá se, že itrakonazol způsobuje zvýšení koncentrace těchto látek.	Nedoporučuje se
Bosentan, diltiazem, guanfacin, další dihydropyridiny (jako je amlodipin, isradipin, nifedipin, nimodipin), verapamil	Nebylo studováno přímo, ale předpokládá se, že itrakonazol způsobuje zvýšení koncentrace bosentanu.	Používejte s opatrností
0,5 mg digoxinu	Digoxin $C_{max} \uparrow$ 34%, AUC \uparrow 68%	Používejte s opatrností
30 mg nadololu	Nadolol $C_{max} \uparrow$ 4,7násobně, AUC \uparrow 2,2násobně	Používejte s opatrností

Kortikosteroidy pro systémovou aplikaci; léčiva k terapii onemocnění spojených s obstrukcí dýchacích cest

Ciklesonid, salmeterol	Nebylo studováno přímo, ale předpokládá se, že itrakonazol způsobuje zvýšení koncentrace salmeterolu a aktivních metabolitů ciklesonidu.	Nedoporučuje se
1 mg budesonidu inh. jako jednorázová dávka	Budesonid inh. $C_{max} \uparrow$ 65%, AUC \uparrow 4,2násobně; Budesonid (další formy) koncentrace \uparrow	Používejte s opatrností
5 mg dexamethasonu i.v.; 4,5 mg dexamethasonu p.o.	Dexamethason i.v.: $C_{max} \leftrightarrow$, AUC \uparrow 3,3násobně, Dexamethason p.o.: $C_{max} \uparrow$ 69%, AUC \uparrow 3,7násobně	Používejte s opatrností
1 mg flutikasonu inh. 2x denně	Flutikason inh. koncentrace \uparrow	Používejte s opatrností

16 mg methylprednisolonu	Methylprednisolon p.o. $C_{max} \uparrow 92\%$, AUC $\uparrow 3,9$ násobně Methylprednisolon i.v. AUC $\uparrow 2,6$ násobně	Používejte s opatrností
Flutikazon (nazální podání)	Nebylo studováno přímo, ale předpokládá se, že itrakonazol způsobuje zvýšení koncentrace nazálně podávaného flutikazonu.	Používejte s opatrností
Léčiva k terapii diabetu		
0,25 mg repaglinidu	Repaglinid $C_{max} \uparrow 47\%$, AUC $\uparrow 41\%$	Používejte s opatrností
Saxagliptin	Nebylo studováno přímo, ale předpokládá se, že itrakonazol způsobuje zvýšení koncentrace saxagliptinu.	Používejte s opatrností
Antidiaroika, střevní protizánětlivá a protiinfekční léčiva; antiemetika; léčiva proti zácpě; léčiva k terapii funkčních poruch trávicího traktu		
Cisaprid, naloxegol	Nebylo studováno přímo, ale předpokládá se, že itrakonazol způsobuje zvýšení koncentrace těchto látek.	Kontraindikováno
20 mg domperidonu	Domperidon $C_{max} \uparrow 2,7$ násobně, AUC $\uparrow 3,2$ násobně	Kontraindikováno
Aprepitant, loperamid, netupitant	Nebylo studováno přímo, ale předpokládá se, že itrakonazol způsobuje zvýšení koncentrace aprepitantu.	Používejte s opatrností
Imunosupresiva		
Voklosporin	Nebylo studováno přímo, ale předpokládá se, že itrakonazol způsobuje zvýšení koncentrace voklosporinu.	Kontraindikováno
Sirolimus	Nebylo studováno přímo, ale předpokládá se, že itrakonazol způsobuje zvýšení koncentrace sirolimu.	Nedoporučuje se
Cyklosporin, takrolimus	Nebylo studováno přímo, ale předpokládá se, že itrakonazol způsobuje zvýšení koncentrace cyklosporinu.	Používejte s opatrností
0,03 mg/kg takrolimu i.v. denně	Takrolimus i.v. koncentrace \uparrow	Používejte s opatrností

Látky upravující hladinu lipidů		
Lomitapid	Nebylo studováno přímo, ale předpokládá se, že itrakonazol způsobuje zvýšení koncentrace lomitapidu.	Kontraindikováno
40 mg lovastatinu	Lovastatin $C_{max} \uparrow$ 14,5 až > 20násobně, AUC \uparrow > 14,8 až > 20násobně Kyselina lovastatinová $C_{max} \uparrow$ 11,5 až 13násobně, AUC \uparrow 15,4 až 20násobně	Kontraindikováno
40 mg simvastatinu	Kyselina simvastatinová $C_{max} \uparrow$ 17násobně, AUC \uparrow 19násobně	Kontraindikováno
Atorvastatin	Kyselina atorvastatinová: $C_{max} \leftrightarrow$ až \uparrow 2,5násobně, AUC \uparrow 40% až 3násobně	Nedoporučuje se
Psychoanaleptika; psycholeptika (jako jsou antipsychotika, anxiolytika nebo hypnotika)		
Lurasidon, pimozid, kvetiapin, sertindol	Nebylo studováno přímo, ale předpokládá se, že itrakonazol způsobuje zvýšení koncentrace těchto látek.	Kontraindikováno
7,5 mg midazolamu (perorální)	Midazolam (perorální) $C_{max} \uparrow$ 2,5 až 3,4násobně, AUC \uparrow 6,6 až 10,8násobně	Kontraindikováno
0,25 mg triazolamu	Triazolam $C_{max} \uparrow$, AUC \uparrow	Kontraindikováno
0,8 mg alprazolamu	Alprazolam $C_{max} \leftrightarrow$, AUC \uparrow 2,8násobně	Používejte s opatrností
3 mg aripiprazolu	Aripiprazol $C_{max} \uparrow$ 19%, AUC \uparrow 48%	Používejte s opatrností
0,5 mg brotizolamu	Brotizolam $C_{max} \leftrightarrow$, AUC \uparrow 2,6násobně	Používejte s opatrností
10 mg buspironu	Buspiron $C_{max} \uparrow$ 13,4násobně, AUC \uparrow 19,2násobně	Používejte s opatrností
7,5 mg midazolamu (i.v.)	7,5 mg midazolamu (i.v.) koncentrace \uparrow Nebylo studováno přímo, ale předpokládá se, že itrakonazol způsobuje zvýšení koncentrace midazolamu po orálním podání.	Používejte s opatrností
2–8 mg risperidonu denně	Koncentrace risperidonu a jeho aktivních metabolitů \uparrow	Používejte s opatrností

7,5 mg zopiklonu	Zopiklon C _{max} ↑ 30%, AUC ↑ 70%	Používejte s opatrností
Kariprazin, galantamin, haloperidol, reboxetin, venlafaxin	Nebylo studováno přímo, ale předpokládá se, že itrakonazol způsobuje zvýšení koncentrace těchto látek.	Používejte s opatrností
Jiná léčiva respiračního systému		
200 mg/250 mg lumakaftoru/ivakaftoru p.o. 2× denně	Ivakaftor C _{max} ↑ 3,6násobně, AUC ↑ 4,3násobně Lumakaftor C _{max} ↔, AUC ↔	Nedoporučuje se
Ivakaftor	Nebylo studováno přímo, ale předpokládá se, že itrakonazol způsobuje zvýšení koncentrace ivakaftoru.	Používejte s opatrností
Pohlavní hormony a modulátory genitálního systému; jiná gynekologika		
Kabergolin, dienogest, ulipristal	Nebylo studováno přímo, ale předpokládá se, že itrakonazol způsobuje zvýšení koncentrace těchto látek.	Používejte s opatrností
Urologika		
Avanafil, dapoxetin, darifenacin	Nebylo studováno přímo, ale předpokládá se, že itrakonazol způsobuje zvýšení koncentrace těchto látek.	Kontraindikováno
Fesoterodin	Nebylo studováno přímo, ale předpokládá se, že itrakonazol způsobuje zvýšení koncentrace aktivního metabolitu 5-hydroxymethyl tolterodinu.	Středně těžká nebo těžká porucha funkce ledvin nebo jater: kontraindikováno Lehká porucha funkce ledvin nebo jater: Je třeba se vyhnout současnému podávání. Normální funkce ledvin nebo jater: Používejte s opatrností, maximální dávka fesoterodinu nesmí přesáhnout 4 mg.

Solifenacin	Nebylo studováno přímo, ale předpokládá se, že itrakonazol způsobuje zvýšení koncentrace solifenacimu.	Těžká porucha funkce ledvin: Kontraindikováno. Středně těžká nebo těžká porucha funkce jater: Kontraindikováno. Používejte s opatrností u všech ostatních pacientů, maximální dávka solifenacimu nesmí přesáhnout 5 mg.
Vardenafil	Nebylo studováno přímo, ale předpokládá se, že itrakonazol způsobuje zvýšení koncentrace vardenafilu.	Kontraindikováno u pacientů nad 75 let; v ostatních případech se nedoporučuje.
Alfuzosin, silodosin, tadalafil (erektilní dysfunkce a benigní hyperplazie prostaty), tamsulosin, tolterodin	Nebylo studováno přímo, ale předpokládá se, že itrakonazol způsobuje zvýšení koncentrace těchto látek.	Nedoporučuje se
Dutasterid, imidafenacin, sildenafil (erektilní dysfunkce)	Nebylo studováno přímo, ale předpokládá se, že itrakonazol způsobuje zvýšení koncentrace těchto látek.	Používejte s opatrností
5 mg oxybutyninu	Oxybutynin $C_{max} \uparrow$ 2násobně, AUC \uparrow 2násobně N-desethyloxybutynin C_{max} \leftrightarrow , AUC \leftrightarrow Po transdermálním podání: Nebylo studováno přímo, ale předpokládá se, že itrakonazol po transdermálním podání způsobuje zvýšení koncentrace oxybutyninu.	Používejte s opatrností
Ostatní léčivé látky		
Kolchicin	Nebylo studováno přímo, ale předpokládá se, že itrakonazol způsobuje zvýšení koncentrace kolchicinu.	Kontraindikováno u pacientů s poruchou funkce ledvin nebo jater. U ostatních pacientů se užívání nedoporučuje.

Eliglustat	Nebylo studováno přímo, ale předpokládá se, že itrakonazol způsobuje zvýšení koncentrace eliglustatu.	Kontraindikováno u pomalých metabolizátorů (PM) substrátů CYP2D6. Kontraindikováno u středně rychlých (IM) nebo rychlých metabolizátorů (EM) substrátů CYP2D6, kteří užívají silný nebo středně silný inhibitor CYP2D6. U IM a EM substrátů CYP2D6 používejte s opatrností. U EM substrátů CYP2D6 s lehkou poruchou funkce jater je třeba zvážit dávku eliglustatu 84 mg/den.
Cinakalcet	Nebylo studováno přímo, ale předpokládá se, že itrakonazol způsobuje zvýšení koncentrace cinakalcetu.	Používejte s opatrností

Léčivé přípravky, které mohou snižovat plazmatickou koncentraci itrakonazolu (jako je rifampicin, rifabutin a fenytoin)

Léčivé přípravky, které snižují žaludeční sekreci (jako jsou léčiva k terapii onemocnění spojených s poruchou acidity, např. sloučeniny hliníku, antagonisté H2-receptorů nebo inhibitory protonové pumpy), ovlivňují absorpci itrakonazolu. Při současném užívání těchto léčivých přípravků s tobolkami obsahujícími itrakonazol se doporučuje opatrnost:

Při současné léčbě léčivým přípravkem ke snížení žaludeční sekrece se doporučuje itrakonazol užívat spolu s kyselým nápojem (nedietní kolový nápoj).

Léčivé přípravky neutralizující žaludeční kyselinu (jako jsou sloučeniny hliníku) se mají užívat nejméně 1 hodinu před nebo 2 hodiny po použití itrakonazolu.

Po podání itrakonazolu je třeba sledovat antimykotickou aktivitu a dávku itrakonazolu podle potřeby zvyšovat.

Současné podávání itrakonazolu se silnými induktory enzymů CYP3A4 může oslavit expozici itrakonazolu a hydroxyitrakonazolu tak silně, že účinnost může být snížena. Mezi ně patří:

- Antibakteriální látky: isoniazid, rifabutin (viz také „Léčivé přípravky, jejichž plazmatická koncentrace může být zvýšena itrakonazolem“), rifampicin.
- Antikonvulziva: karbamazepin (viz také „Léčivé přípravky, jejichž plazmatická koncentrace může být zvýšena itrakonazolem“), fenobarbital, fenytoin.
- Antivirotyka: efavirenz, nevirapin.
- Rostlinné léčivé přípravky: *Hypericum perforatum* (třezalka tečkovaná).

Podávání silných induktorů enzymu CYP3A4 s itrakonazolem se proto nedoporučuje. Doporučuje se vyhnout se užívání těchto léčivých přípravků po dobu až dvou týdnů před a během léčby itrakonazolem,

pokud přínos nepřeváží nad rizikem potenciálně snížené účinnosti itrakonazolu. V případě souběžného podávání se doporučuje sledovat antimykotickou účinnost a podle potřeby zvyšovat dávku itrakonazolu.

Léčivé přípravky, které mohou zvyšovat plazmatickou koncentraci itrakonazolu

Účinné inhibitory CYP3A4 mohou zvýšit expozici itrakonazolu. Mezi ně patří:

- Antibakteriální látky: ciprofloxacin, klarithromycin, erythromycin.
- Antivirotika: darunavir posílený ritonavirem, fosamprenavir posílený ritonavirem, indinavir, ritonavir (viz také „Léčivé přípravky, jejichž plazmatická koncentrace může být zvýšena itrakonazolem“) a telaprevir.

Při současném podávání těchto léčivých přípravků s itrakonazolem se doporučuje opatrnost. Doporučuje se, aby pacienti, kteří musí užívat itrakonazol současně se silnými inhibitory CYP3A4, byli pečlivě sledováni ohledně známk nebo příznaků zesíleného nebo prodlouženého farmakologického účinku itrakonazolu a jejich dávka itrakonazolu byla podle potřeby snížena. Kde je to vhodné, doporučuje se měřit plazmatickou koncentraci itrakonazolu.

Léčivé přípravky, jejichž plazmatická koncentrace může být itrakonazolem zvýšena

Itrakonazol a jeho hlavní metabolit, hydroxyitrakonazol, může inhibovat metabolismus léčivých přípravků metabolizovaných prostřednictvím CYP3A4 a inhibovat transport léčivé látky P-glykoproteinem. To může vést ke zvýšeným plazmatickým koncentracím těchto léčivých přípravků a/nebo jejich aktivních metabolitů, pokud jsou podávány současně s itrakonazolem. Účinek itrakonazolu na zvýšení AUC jiných léků může být až 11násobný, jak bylo pozorováno při současném podávání 200 mg itrakonazolu denně a perorálního midazolamu (citolivý substrát CYP3A4). Tyto zvýšené plazmatické koncentrace mohou zvýšit nebo prodloužit terapeutické i nežádoucí účinky těchto léčivých přípravků. Léčivé přípravky metabolizované prostřednictvím CYP3A4, o nichž je známo, že prodlužují interval QT, mohou být kontraindikovány pro současné podávání s itrakonazolem, protože tato kombinace může vést k ventrikulární tachyarytmii, včetně nástupu torsade de pointes, potenciálně život ohrožující arytmie. Plného inhibičního účinku není dosaženo, dokud není dosaženo ustáleného stavu itrakonazolu. U itrakonazolu to může trvat přibližně 15 dní (viz bod 5.2). Po ukončení léčby klesne plazmatická koncentrace itrakonazolu na téměř nedetectovatelnou koncentraci během 7 až 14 dnů, v závislosti na dávce a délce léčby. U pacientů s cirhózou jater nebo u pacientů užívajících inhibitory CYP3A4 může plazmatická koncentrace klesat ještě pomaleji. To je zvláště významné při zahájení léčby léčivými přípravky, jejichž metabolismus je itrakonazolem narušen.

Příklady léčivých přípravků, jejichž plazmatické koncentrace mohou být zvýšeny itrakonazolem, seřazené podle tříd léčiv a s doporučením týkajícími se souběžného užívání s itrakonazolem:

Terapeutická skupina	Kontraindikováno	Nedoporučuje se	Používejte s opatrností
Antagonisté alfa-adrenergních receptorů		Tamsulosin	
Analgetika		Fentanyl	Alfentanil, buprenorfin (i.v. a sublingvální), kanabinoidy, methadon***, sufentanil
Antiarytmika	Disopyramid, dofetilid, dronedaron, chinidin		Digoxin
Antibakteriální léčiva pro systémovou aplikaci	Telithromycin, u pacientů s těžkou poruchou funkce jater a ledvin	Rifabutin*	Telithromycin

Antikoagulancia, antitrombotika	Dabigatran, tikagrelor	Apixaban, rivaroxaban	Kumariny, cilostazol
Antiepileptika		Karbamazepin*	
Léčiva k terapii diabetu			Repaglinid, saxagliptin
Antihelmintika a antiprotozoika	Halofantrin		Prazikvantel
Antihistaminika pro systémovou aplikaci	Mizolastin, terfenadin	Ebastin	
Antimigrenika	Námelové alkaloidy, jako je dihydroergotamin, ergometrin (ergonovin), ergotamin a metylergometrin (metylergonovin)	Eletriptan	
Cytostatika	Irinotekan	Axitinib, dabrafenib,	Bortezomib, busulfan,
		Dasatinib, ibrutinib, lapatinib, nilotinib, sunitinib, trabektedin	Docetaxel, erlotinib, gefitinib, imatinib, ixabepilon, ponatinib, trimetrexát, vinka alkaloidy
Antipsychotika, anxiolytika, hypnotika a sedativa	Lurasidon, perorální midazolam, pimozid, kvetiapin, sertindol, triazolam		Alprazolam, aripiprazol, brotizolam, buspiron, haloperidol, midazolam i.v., perospiron, risperidon
Antivirotyka pro systémovou aplikaci		Simeprevir	Maravirok, indinavir* *, ritonavir** , sachinavir
Beta-blokátory			Nadolol
Blokátory kalciových kanálů	Bepridil, lerkanidipin, nisoldipin	Felodipin	Jiné dihydropyridiny, verapamil
Léčivé přípravky pro léčbu kardiovaskulárních onemocnění, různé třídy látek	Aliskiren, ivabradin, ranolazin	Riociguát	Bosentan
Diureтика	Eplerenon		
Léčiva k terapii funkčních poruch trávicího traktu	Cisaprid, domperidon		Aprepitant

Imunosupresiva		Ciclesonid, everolimus, temsirolimus	Budesonid, cyklosporin, dexamethason, flutikason, methylprednisolon, sirolimus, takrolimus
Látky upravující hladinu lipidů	Lovastatin, simvastatin	Atorvastatin	
Léciva k terapii onemocnění spojených s obstrukcí dýchacích cest		Salmeterol	
Antidepresiva			Reboxetin
Urologika	Darifenacin, fesoterodin u pacientů se středně těžkou až těžkou poruchou funkce jater nebo ledvin, sildenafil k léčbě plicní hypertenze, solifenacin u pacientů s těžkou poruchou funkce ledvin nebo se středně těžkou až těžkou poruchou funkce jater, vardenafil u mužů nad 75 let	Tolterodin, vardenafil u mužů ve věku 75 let a mladších	Fesoterodin, oxybutynin, sildenafil, k léčbě erektilní dysfunkce, solifenacin, tadalafil
Ostatní	Kolchicin, u pacientů s poruchou funkce jater nebo ledvin	Kolchicin	Alitretinoin (perorální léková forma), cinakalcet, tolvaptan

* Viz také „Léčivé přípravky, které mohou snižovat plazmatickou koncentraci itrakonazolu“

** Viz také „Léčivé přípravky, které mohou zvyšovat plazmatickou koncentraci itrakonazolu“

*** Byly hlášeny torsade de pointes

Léčivé přípravky, jejichž plazmatická koncentrace může být itrakonazolem snížena

Současné podávání itrakonazolu s NSAID meloxikamem může snížit plazmatickou koncentraci meloxikamu. Při současném podávání meloxikamu s itrakonazolem se doporučuje opatrnost; to zahrnuje monitorování s ohledem na sníženou účinnost meloxikamu a v případě potřeby úpravu dávky.

Pediatrická populace

Studie k identifikaci interakcí byly provedeny pouze u dospělých.

4.6 Fertilita, těhotenství a kojení

Těhotenství

Užívání itrakonazolu je v těhotenství kontraindikováno (viz bod 4.3). Prokanazol lze v těhotenství použít pouze tehdy, když klinický stav ženy vyžaduje léčbu itrakonazolem.

Ve studiích na zvířatech prokázal itrakonazol reprodukční toxicitu (viz bod 5.3).

Informace o užívání itrakonazolu během těhotenství jsou omezené. V rámci sledování po uvedení na trh byly hlášeny případy kongenitálních abnormalit, zahrnujících skeletální, urogenitální, kardiovaskulární a oftalmologické malformace včetně chromozomálních a mnohočetných malformací. Kauzální vztah s itrakonazolem nebyl prokázán.

Epidemiologické údaje o expozici itrakonazolu během prvního trimestru těhotenství (u většiny pacientek krátkodobě léčených pro vulvovaginální kandidózu) neukázaly zvýšené riziko malformací

v porovnání s kontrolními subjekty, které nebyly vystaveny žádným známým teratogenům. Studie na potkanech ukázaly, že itrakonazol prochází placentou.

Ženy ve fertilním věku

Ženy ve fertilním věku, které užívají itrakonazol, mají používat antikoncepční opatření. V účinných antikoncepčních opatřeních je nezbytné pokračovat až do příští menstruace po ukončení léčby přípravkem Prokanazol.

Kojení

Omezené údaje naznačují, že itrakonazol přestupuje do mateřského mléka v malém množství. Klinické zkušenosti s podáváním itrakonazolu v období kojení nejsou doloženy. Vzhledem k nedostatku údajů a možným rizikům itrakonazolu (zejména možnému poškození jater) není vhodné jej podávat v období kojení.

4.7 Účinky na schopnost řídit a obsluhovat stroje

Studie hodnotící účinky na schopnost řídit a obsluhovat stroje nebyly provedeny. Při řízení motorových vozidel a obsluze strojů je třeba vzít v úvahu možnost výskytu nežádoucích účinků, jako jsou závratě, poruchy zraku a ztráta sluchu (viz bod 4.8), které mohou v některých případech nastat.

4.8 Nežádoucí účinky

Přehled nežádoucích účinků

Níže uvedený seznam uvádí nežádoucí účinky podle tříd orgánových systémů. V rámci každé třídy jsou nežádoucí účinky seřazeny podle frekvence výskytu za použití následující konvence: velmi časté ($\geq 1/10$), časté ($\geq 1/100$ až $< 1/10$), méně časté ($\geq 1/1\,000$ až $< 1/100$), vzácné ($\geq 1/10\,000$ až $< 1/1\,000$), velmi vzácné ($< 1/10\,000$), není známo (z dostupných údajů nelze určit).

	Časté	Méně časté	Vzácné
<u>Infekce a infestace</u>		sinusitida, infekce horních cest dýchacích, rinitida	
<u>Poruchy krve a lymfatického systému</u>			leukopenie
<u>Poruchy imunitního systému</u>		hypersenzitivita (viz bod 4.4)	sérová nemoc, angioneurotický edém, anafylaktická reakce
<u>Poruchy metabolismu a výživy</u>			hypertriacylglycerolemie
<u>Poruchy nervového systému</u>	bolest hlavy		parestezie hypestezie dysgeuzie
<u>Poruchy oka</u>			poruchy zraku (včetně rozmazaného vidění a diplopie)
<u>Poruchy ucha a labryntu</u>			dočasná nebo trvalá ztráta sluchu (viz bod 4.4), tinnitus

<u>Srdeční poruchy</u>			městnavé srdeční selhání (viz bod 4.4)
<u>Respirační, hrudní a mediastinální poruchy</u>			dyspnoe
<u>Gastrointestinální poruchy</u>	abdominální bolest nauzea	zvracení průjem zácpa dyspepsie flatulence	pankreatitida
<u>Poruchy jater a žlučových cest</u>		abnormální funkce jater	těžká hepatotoxicita (včetně některých případů akutního selhání jater s letálním důsledkem) (viz bod 4.4), hyperbilirubinemie
<u>Poruchy kůže a podkožní tkáně</u>		kopřívka vyrážka svědění	toxická epidermální nekrolyza, Stevensův-Johnsonův syndrom, akutní generalizovaná exantematózní pustulóza, erythema multiforme, exfoliativní dermatitida, leukocytoklastická vaskulitida, alopecie, fotosenzitivita.
<u>Poruchy ledvin a močových cest</u>			polakisurie
<u>Poruchy reprodukčního systému a prsu</u>		menstruační poruchy	erektilní dyfunkce
<u>Celkové poruchy a reakce v místě aplikace</u>			edém
<u>Vyšetření</u>			zvýšení hladiny kreatinfosfokinázy v krvi

Popis vybraných nežádoucích účinků

Následující seznam obsahuje další nežádoucí účinky spojované s itrakonazolem, které byly hlášené z klinických studií s itrakonazolem ve formě perorálního roztoku a itrakonazolem i.v., kromě nežádoucího účinku "zánět v místě aplikace injekce", který je specifický pro injekční podání.

Poruchy krve a lymfatického systému: granulocytopenie, trombocytopenie

Poruchy imunitního systému: anafylaktická reakce

Poruchy metabolismu a výživy: hyperglykemie, hyperkalemie, hypokalemie, hypomagnezemie

Psychiatrické poruchy: stavy zmatenosti

Poruchy nervového systému: periferní neuropatie (viz bod 4.4), závrat, somnolence, třes

Srdeční poruchy: srdeční selhání, selhvávání levé síně, tachykardie

Cévní poruchy: hypertenze, hypotenze

Respirační, hrudní a mediastinální poruchy: plicní edém, dysfonie, kašel

Gastrointestinální poruchy: gastrointestinální poruchy

Poruchy jater a žlučových cest: selhání jater (viz bod 4.4), hepatitida, žloutenka

Poruchy kůže a podkožní tkáně: erytematózní vyrážka, hyperhidróza

Poruchy svalové a kosterní soustavy a pojivé tkáně: myalgie, artralgie

Poruchy ledvin a močových cest: porucha funkce ledvin, močová inkontinence

Celkové poruchy a reakce v místě aplikace: generalizovaný edém, otok obličeje, bolest na hrudi, pyrexie, bolest, únava, zimnice

Vyšetření: zvýšení hladiny alaninaminotransferázy, zvýšení hladiny aspartátaminotransferázy, zvýšení hladiny alkalické fosfatázy v krvi, zvýšení hladiny laktát dehydrogenázy v krvi, zvýšení hladiny urey v krvi, zvýšení hladiny gamaglutamyltransferázy, zvýšení jaterních enzymů, abnormální močové testy

Pediatrická populace

Bezpečnost itrakonazolu ve formě tobolek byla hodnocena u 165 pediatrických pacientů ve věku 1 až 17 let, kteří se zúčastnili 14 klinických studií (4 dvojitě zaslepené, placebem kontrolované studie, 9 otevřených studií a 1 studie s otevřenou fází následovanou dvojitě zaslepenou fází). Tito pacienti dostali alespoň jednu perorální dávku itrakonazolu k léčbě plísňových infekcí a poskytli údaje o bezpečnosti. Na základě souhrnných údajů o bezpečnosti z těchto klinických studií byly u pediatrických pacientů nejčastěji hlášeny tyto nežádoucí účinky: bolest hlavy (3,0 %), zvracení (3,0 %), bolest břicha (2,4 %), průjem (2,4 %), abnormální jaterní funkce (1,2 %), hypotenze (1,2 %), nauzea (1,2 %) a kopřivka (1,2 %). Obecně je charakter nežádoucích účinků u pediatrických pacientů podobný jako u dospělých, ale jejich výskyt je u pediatrických pacientů vyšší.

Hlášení podezření na nežádoucí účinky

Hlášení podezření na nežádoucí účinky po registraci léčivého přípravku je důležité. Umožňuje to pokračovat ve sledování poměru přínosů a rizik léčivého přípravku. Žádáme zdravotnické pracovníky, aby hlásili podezření na nežádoucí účinky na adresu:

Státní ústav pro kontrolu léčiv, Šrobárova 48, 100 41 Praha 10;

webové stránky: www.sukl.cz/nahlasit-nezadouci-ucinek.

4.9 Předávkování

Příznaky

Nežádoucí účinky hlášené při předávkování obecně odpovídají nežádoucím účinkům již uvedeným v tomto souhrnu údajů o přípravku pro itrakonazol (viz bod 4.8).

Léčba

V případě předávkování je třeba přijmout podpůrná opatření. Itrakonazol nelze odstranit hemodialýzou. Specifické antidotum není známo.

5. FARMAKOLOGICKÉ VLASTNOSTI

5.1 Farmakodynamické vlastnosti

Farmakoterapeutická skupina: antimykotika pro systémovou aplikaci, triazolové a tetrazolové deriváty, ATC kód: J02AC02.

Mechanismus účinku

Studie *in vitro* prokázaly, že itrakonazol inhibuje syntézu ergosterolu inhibicí mykotické 14 α -demethylázy. To vede k vyčerpání ergosterolu a k narušení membránové syntézy hub. Ergosterol je důležitou složkou buněčných membrán hub.

Vztah mezi farmakokinetikou a farmakodynamikou

Pochopení vztahu mezi farmakokinetikou a farmakodynamikou itrakonazolu a obecně triazolů je nedostatečné a je komplikováno omezeným pochopením farmakokinetiky antimykotických látek.

Mechanismy rezistence

Zdá se, že rezistence hub vůči azolům se vyvíjí pomalu a je často způsobena různými genetickými mutacemi. Byly popsány následující mechanismy:

- Nadměrná exprese genu ERG11, který kóduje 14-alfa-demethylázu (cílový enzym).
- Bodové mutace v ERG11, které vedou ke snížené afinitě 14-alfa-demethylázy k itrakonazolu. Nadměrná exprese transportéru léčiva, která vede ke zvýšenému využívání itrakonazolu z buněk hub (tj. odstranění itrakonazolu z místa působení).
- Zkrácená rezistence. Zkrácená rezistence mezi léčivy ze třídy azolů byla pozorována u druhů rodu *Candida*, ačkoli rezistence na jedno léčivo z této třídy nemusí nutně znamenat rezistenci na jiné azoly.

Hraniční hodnoty

Hraniční hodnoty pro itrakonazol byly stanoveny podle hraničních hodnot antimykotik Evropského výboru pro testování antimikrobiální citlivosti (EUCAST), verze 10.0, platné od 04.02.2020.

Druhy rodu <i>Candida</i> a <i>Aspergillus</i>	Minimální inhibiční koncentrace (MIC)	
	Hraniční hodnota (mg/l)	
	$\leq S$ (citlivý)	$> R$ (rezistentní)
<i>Candida albicans</i>	0,06	0,06
<i>Candida dubliniensis</i>	0,06	0,06
<i>Candida parapsilosis</i>	0,125	0,125
<i>Candida tropicalis</i>	0,125	0,125
<i>Aspergillus flavus</i> ^{1,2}	1	1
<i>Aspergillus fumigatus</i> ^{1,2}	1	1
<i>Aspergillus nidulans</i> ^{1,2}	1	1
<i>Aspergillus terreus</i> ^{1,2}	1	1

V současné době není dostatek důkazů ke stanovení klinických hraničních hodnot pro *Candida glabrata*³, *C. krusei*³, *C. guilliermondi*³, *Cryptococcus neoformans* a druhově nespecifických hraničních hodnot pro rod *Candida*.

V současné době není dostatek důkazů ke stanovení klinických hraničních hodnot pro *Aspergillus niger*^{4,5} a druhově nespecifických hraničních hodnot pro *Aspergillus* spp.⁵.

¹ U pacientů léčených na mykotické infekce se doporučuje sledování minimálních koncentrací azolu.

² Oblast technické nejistoty (ATU) je 2. Druhy jsou rezistentní, ale v některých klinických situacích (neinvazivní formy infekce) lze itrakonazol použít za předpokladu, že je zajistěna dostatečná expozice“.

³ Epidemiologické mezní hodnoty (ECOFF) pro tyto druhy jsou obecně vyšší než pro *C. albicans*.

⁴ Epidemiologické mezní hodnoty (ECOFF) pro tyto druhy jsou obecně o jedno dvojnásobné ředění vyšší než pro *A. fumigatus*.

⁵ Hodnoty MIC pro izoláty *A. niger* a *A. versicolor* jsou obecně vyšší než hodnoty MIC pro *A.*

fumigatus. Není známo, zda se to promítá do horší klinické odpovědi.

Při použití metod CLSI (Clinical and Laboratory Standards Institute, M60 Performance Standards for Antifungal Susceptibility Testing of Yeasts, 2. vydání, 2020) nebyly dosud stanoveny interpretovatelné hraniční hodnoty itrakonazolu pro druhy rodu *Candida* a askomycety.

Studie *in vitro* prokázaly, že itrakonazol inhibuje růst širokého spektra hub patogenních pro člověka v koncentracích obvykle mezi $\leq 0,025$ a $0,8 \mu\text{g} / \text{ml}$. Tyto zahrnují:

Dermatofyty (*Trichophyton spp.*, *Microsporum spp.*, *Epidermophyton floccosum*); kvasinkové houby (*Candida spp.* včetně *C. albicans*, *C. tropicalis*, *C. parapsilosis*, *C. glabrata* a *C. krusei*, *Cryptococcus neoformans*, *Malassezia spp.*, *Trichosporum spp.*, *Geotrichum spp.*); *Aspergillus spp.*; *Histoplasma spp.* vč. *H. capsulatum*; *Paracoccidioides brasiliensis*; *Sporothrix schenckii*; *Fonsecaea spp.*; *Cladosporium spp.*; *Blastomyces dermatitidis*; *Pseudallescheria boydii*; *Penicillium marneffei* a také řada dalších hub a kvasinek.

Candida krusei, *Candida glabrata* a *Candida tropicalis* jsou obecně nejméně citlivé druhy rodu *Candida*, přičemž některé izoláty jasně prokazují rezistenci na itrakonazol *in-vitro*.

Nejdůležitějšími druhy hub, které nejsou inhibovány itrakonazolem, jsou zygomycety (například *Rhizopus spp.*; *Rhizomucor spp.*; *Mucor spp.* a *Absidia spp.*); *Fusarium spp.*; *Scedosporium spp.* a *Scopulariopsis spp.*.

5.2 Farmakokinetické vlastnosti

Obecné farmakokinetické vlastnosti

Maximální plazmatické hladiny itrakonazolu je dosaženo do 2-5 hodin po perorálním podání. V důsledku nelineární farmakokinetiky dochází ke kumulaci itrakonazolu v plazmě při opakovaném podávání. Obecně je ustálené koncentrace dosaženo přibližně za 15 dní, s hodnotami C_{\max} $0,5 \mu\text{g} / \text{ml}$ po dávce 100 mg jednou denně, $1,1 \mu\text{g} / \text{ml}$ po dávce 200 mg jednou denně a $2,0 \mu\text{g} / \text{ml}$ po dávce 200 mg dvakrát denně. Terminální poločas eliminace itrakonazolu se obvykle pohybuje mezi 16 a 28 hodinami po podání jednorázové dávky a při opakovaném podávání stoupá na 34 až 42 hodin. Pokud je léčba ukončena, plazmatická koncentrace itrakonazolu klesne téměř na hodnotu limitu detekce během 7 až 14 dnů, v závislosti na dávce a délce léčby. Průměrná plazmatická clearance itrakonazolu po intravenózním podání je 278 ml/min. Kvůli nasycenému metabolismu v játrech klesá clearance itrakonazolu při vyšších dávkách.

Absorpce

Po perorálním podání je itrakonazol rychle absorbován. Maximální plazmatické hladiny nezměněného léčiva je dosaženo během 2 až 5 hodin po podání tobolky. Absolutní biologická dostupnost itrakonazolu je 55 %. Maximální perorální biologické dostupnosti je dosaženo, pokud je itrakonazol užíván bezprostředně po běžném jídle.

Absorpce itrakonazolu je narušena u pacientů se sníženou aciditou žaludku, jako jsou pacienti užívající léčivé přípravky ke snížení žaludeční sekrece (např. antagonisté H2-receptorů nebo inhibitory protonové pumpy) nebo pacienti s achlorhydrií způsobenou určitým onemocněním (viz body 4.4 a 4.5). Podáváním itrakonazolu nalačno lze zvýšit absorpci, pokud se užívá s kyselým nápojem, jako je kolový nápoj. Pokud byl itrakonazol užíván nalačno v jedné 200mg dávce s kolovým nápojem a bez stravy po předléčení ranitidinem (antagonista H2-receptoru), byla absorpcie itrakonazolu srovnatelná s absorpcí samotného itrakonazolu.

Expozice itrakonazolu je u tobolek nižší než u perorálního roztoku, pokud je podána stejná dávka.

Distribuce

Itrakonazol se z 99,8 % váže na plazmatické bílkoviny, zejména na plazmatický albumin (99,6 % pro hydroxymetabolit). Itrakonazol má také významnou afinitu k lipidům. Pouze 0,2 % látky je přítomno v plazmě ve volné formě. Itrakonazol má velký distribuční objem v těle $> 700 \text{ l}$, což naznačuje jeho

rozsáhlou distribuci do tělesných tkání: koncentrace nalezené v plicích, ledvinách, játrech, kostech, žaludku, slezině a svalech byly 2 až 3násobně vyšší než odpovídající plazmatické koncentrace a absorpcie do keratinových tkání, zejména do kůže, byla až čtyřnásobně vyšší. Koncentrace v mozkomíšním moku jsou podstatně nižší než v plazmě, lze však prokázat účinnost proti infekcím v mozkomíšním moku.

Biotransformace

Itrakonazol je rozsáhle metabolizován v játrech a produkuje velké množství metabolitů. Studie *in vitro* prokázaly, že CYP3A4 je základním enzymem v metabolismu itrakonazolu. Hlavním metabolitem je hydroxyitrakonazol, který má antimykotickou aktivitu srovnatelnou s itrakonazolem *in vitro*. Minimální plazmatické koncentrace metabolitů jsou přibližně dvojnásobně vyšší než koncentrace itrakonazolu.

Eliminace

Itrakonazol je vylučován především ve formě neaktivních metabolitů močí (35 %) a stolicí (54 %) během jednoho týdne po podání roztoku obsahujícího itrakonazol. Renální exkrece itrakonazolu a aktivního metabolitu hydroxyitrakonazolu představuje méně než 1% intravenózní dávky. Po perorální radioaktivně značené dávce se vylučování nezměněné látky stolicí pohybuje mezi 3 % a 18 % podané dávky.

Protože se redistribuce itrakonazolu z keratinové tkáně zdá být zanedbatelná, lze předpokládat, že itrakonazol je z těchto tkání eliminován epidermální regenerací. Zatímco itrakonazol již nelze detektovat v plazmě do 7 dnů po ukončení léčby, terapeutické hladiny zůstávají v kůži po dobu 2 až 4 týdnů po 4 týdnech léčby. V nehtu lze hladiny itrakonazolu detektovat do 1 týdne od začátku léčby; po ukončení 3měsíčního léčebného cyklu lze v nehtu detektovat terapeutické hladiny po dobu dalších nejméně 6 měsíců.

Zvláštní populace

Porucha funkce jater

Itrakonazol je převážně metabolizován v játrech. Byla provedena farmakokinetická studie na 6 zdravých subjektech a 12 pacientech s jaterní cirhózou, jimž byla podána jedna 100 mg dávka itrakonazolu ve formě tobolk. U pacientů s jaterní cirhózou bylo ve srovnání se zdravými jedinci pozorováno statisticky významné snížení průměrné C_{max} (47%) a zdvojnásobení eliminačního poločasu itrakonazolu (37 ± 17 oproti 16 ± 5 hodin). Celková expozice itrakonazolu měřená pomocí AUC však byla u pacientů s jaterní cirhózou a u zdravých subjektů podobná. Nejsou k dispozici žádné údaje o dlouhodobém užívání itrakonazolu u pacientů s cirhózou jater (viz body 4.2 a 4.4).

Porucha funkce ledvin

K dispozici jsou pouze omezené údaje o použití perorálního itrakonazolu u pacientů s poruchou funkce ledvin. Farmakokinetická studie, ve které byla podána jedna dávka 200 mg itrakonazolu (4 tobolky po 50 mg), byla provedena na třech skupinách pacientů s poruchou funkce ledvin (uremie: n = 7; hemodialýza: n = 7; a kontinuální ambulantní peritoneální dialýza: n = 5). U uremických pacientů s průměrnou clearance kreatininu $13 \text{ ml} / \text{min} \times 1,73 \text{ m}^2$ byla expozice měřená AUC mírně snížena ve srovnání s pacienty s normálními parametry. Tato studie neprokázala žádný významný účinek hemodialýzy nebo kontinuální ambulantní peritoneální dialýzy na farmakokinetiku itrakonazolu (T_{max} , C_{max} a AUC_{0-8h}). Křivka závislosti plazmatické koncentrace na čase ukázala vysokou interindividuální variabilitu ve všech třech skupinách.

Po jednorázové intravenózní dávce byly průměrné terminální poločasy itrakonazolu u pacientů s lehkou (definovanou v této studii jako CrCl 50–79 ml / min), středně těžkou (definovanou v této studii jako CrCl 20–49 ml / min) a těžkou poruchou funkce ledvin (definované v této studii jako CrCl <20 ml / min) srovnatelné s těmi u zdravých subjektů (průměrné rozmezí 42–49 hodin u pacientů s poruchou funkce ledvin a 48 hodin u zdravých subjektů). Celková expozice itrakonazolu měřená pomocí AUC byla snížena u pacientů se středně těžkou a těžkou poruchou funkce ledvin přibližně o 30 %, respektive o 40 %, ve srovnání s pacienty s normální funkcí ledvin.

Nejsou k dispozici žádné údaje o dlouhodobém užívání itrakonazolu u pacientů s poruchou funkce ledvin. Dialýza nemá žádný vliv na poločas nebo clearance itrakonazolu nebo hydroxyitrakonazolu.

Pediatrická populace

O použití itrakonazolu u pediatrických pacientů jsou k dispozici pouze omezené údaje. Klinické farmakokinetické studie u dětí a dospívajících ve věku od 5 měsíců do 17 let byly provedeny s tobolkami itrakonazolu, perorálním roztokem a s intravenózní formou. Individuální dávkování tobolek a perorálního roztoku se pohybuje mezi 1,5 a 12,5 mg / kg tělesné hmotnosti / den, užívaných jednou nebo dvakrát denně. Intravenózní forma byla použita buď jako jediná infuze 2,5 mg / kg tělesné hmotnosti nebo jako infuze 2,5 mg / kg tělesné hmotnosti jednou nebo dvakrát denně. Při stejně denní dávce podávané ve dvou dávkách denně ve srovnání s jednou dávkou denně byly maximální a minimální koncentrace srovnatelné s dospělými, kterým byla podávána jedna dávka denně. Nebyla pozorována žádná významná závislost AUC itrakonazolu nebo celkové tělesné clearance na věku; byla však zjištěna slabá souvislost mezi věkem a distribučním objemem itrakonazolu, C_{max} a rychlosť terminálního poločasu eliminace. Clearance a distribuční objem itrakonazolu se zdají být závislé na tělesné hmotnosti.

5.3 Předklinické údaje vztahující se k bezpečnosti

Itrakonazol není primárním karcinogenem u potkanů v dávkách až 13 mg/kg/den (samci) a 52 mg/kg/den (samice) nebo u myší v dávkách až 80 mg/kg/den (jednonásobek maximální doporučené dávky pro člověka [MRHD] na základě mg/m²/den).

Předklinické údaje o itrakonazolu neprokázaly genotoxicitu, primární karcinogenitu ani negativní vliv na fertilitu. Při vysokých dávkách 40 a 80 mg/kg/den (1 a 2násobek MRHD v mg/m²) byly pozorovány účinky v kůře nadledvin, játrech a mononukleárním fagocytárním systému. Zdá se však, že mají malý význam pro navrhované klinické použití. Obecně byla po dlouhodobém podávání itrakonazolu u mladých psů zjištěna nižší kostní minerální hustota (až do 20 mg/kg/den [2násobek MRHD v mg/m²/den] nebyla pozorována toxicita) a snížená aktivita kostní růstové ploténky. U potkanů bylo pozorováno ztenčení *substancia compacta* velkých kostí a zvýšená křehkost kostí.

Itrakonazol byl podroben řadě standardních předklinických testů bezpečnosti. Studie akutní toxicity na myších, potkanech, morčatech a psech naznačují velké rozmezí bezpečnosti. Studie toxicity na potkanech a psech po dlouhodobém podávání ukázaly, že itrakonazol má primární toxicí účinek na různé orgány nebo tkáně: kůra nadledvin, játra a mononukleární fagocytární systém; navíc došlo k poruchám metabolismu lipidů, které se projevovaly ve formě xantomových buněk v různých orgánech. Po vysokých dávkách histologie kůry nadledvin ukázala reverzibilní otok s buněčnou hypertrofí *zona reticularis* a *fasciculata*, která byla někdy doprovázena ztenčením *zona glomerulosa*. Při vysokých dávkách byly zjištěny reverzibilní změny v játrech. Mírné změny byly pozorovány v sinusoidních buňkách a ve vakuolizaci hepatocytů, přičemž tyto ukazovaly na buněčnou dysfunkci, ale bez viditelné hepatitidy nebo hepatocelulární nekrózy.

Histologické změny mononukleárního fagocytového systému byly charakterizovány hlavně makrofágy se zvýšeným množstvím albuminového materiálu v různých parenchymových tkáních.

Nejsou žádné známky mutagenního potenciálu itrakonazolu. U myší a samic potkanů nevykazoval itrakonazol žádné primární karcinogenní účinky. U samců potkanů byl prokázán zvýšený výskyt sarkomu měkkých tkání, který je přičítán nárůstu nenádorové, chronické zánětlivé reakce pojivové tkáni v důsledku zvýšené hladiny cholesterolu a usazenin cholesterolu v pojivové tkáni. Celkový výskyt nádorů u potkanů, kterým byl itrakonazol podáván, byl srovnatelný s kontrolní skupinou.

Během léčby itrakonazolem nebyly zaznamenány žádné známky primárního vlivu na fertilitu. Bylo zjištěno, že vysoké dávky itrakonazolu způsobují u potkanů a myší zvýšení maternální toxicity, embryotoxicity a teratogenity závislé na dávce. U potkanů se teratogenita projevovala primárně ve formě kosterních defektů, u myší ve formě encefalokél a makroglosie. U králíků nebyly pozorovány žádné podobné účinky (dávka až 80 mg/kg tělesné hmotnosti). Ve studii perinatálního a postnatálního vývoje nebyly pozorovány žádné účinky, s výjimkou mírného snížení hmotnosti u mladých zvířat a ve skupině s dávkou 80 mg/kg tělesné hmotnosti, způsobené sníženým příjemem krmiva a přírůstkem hmotnosti u samic. K deformacím nedošlo.

Po dlouhodobém podávání itrakonazolu byl u mladých psů pozorován nižší obsah minerálů v kostech.

Ve třech toxikologických studiích na potkanech způsobil itrakonazol poškození kostí. Toto poškození zahrnovalo sníženou aktivitu kostní růstové ploténky, ztenčení *substancia compacta* velkých kostí a zvýšenou křehkost kostí.

Reprodukční toxicita

Bylo zjištěno, že itrakonazol způsobuje na dávce závislé zvýšení mateřské toxicity, embryotoxicity a teratogenity u potkanů při dávce 40 mg/kg/den a u myší při dávce 80 mg/kg/den (jednonásobek maximální doporučené dávky pro člověka na základě mg/m²/den). U potkanů se teratogenita projevila především ve formě defektů skeletu, u myší ve formě encefalokély a makroglosie. U králíků nebyly zjištěny žádné teratogenní účinky při dávce do 80 mg/kg/den (čtyřnásobek MRHD v mg/m²/den).

6. FARMACEUTICKÉ ÚDAJE

6.1 Seznam pomocných látek

Zrněný cukr (sacharóza, kukuřičný škrob)

Poloxamer 188

Hypromelóza

Indigokarmín (E 132)

Chinolinová žluť (E 104)

Oxid titaničitý (E 171)

Želatina

Čistěná voda

6.2 Inkompatibility

Neuplatňuje se.

6.3 Doba použitelnosti

2 roky.

6.4 Zvláštní opatření pro uchovávání

Uchovávejte při teplotě do 25 °C.

6.5 Druh obalu a obsah balení

OPA/Al/ PVC/Al (neprůhledný) blistr, krabička.

Velikost balení: 4, 6, 14, 18, 28 nebo 30 tobolek.

Na trhu nemusí být všechny velikosti balení.

6.6 Zvláštní opatření pro likvidaci přípravku a pro zacházení s ním

Žádné zvláštní požadavky.

7. DRŽITEL ROZHODNUTÍ O REGISTRACI

PRO.MED.CS Praha a.s., Telčská 377/1, Michle, 140 00 Praha 4, Česká republika

8. REGISTRAČNÍ ČÍSLO(A)

26/243/03-C

9. DATUM PRVNÍ REGISTRACE/PRODLOUŽENÍ REGISTRACE

Datum první registrace: 30. 7. 2003

Datum posledního prodloužení registrace: 20. 3. 2013

10. DATUM REVIZE TEXTU

3. 12. 2024