

Avanafil + Amlodipine

M1217

Onderbouwend	Stof	Effect	Code
SPC Spedra + EPAR	avanafil + amlodipine	toename AUC avanafil met 60% en Cmax met 28% Dit wordt als niet klinisch significant beschouwd. Regime: avanafil 200 mg op dag 1 en 200 mg (n=23) of placebo (n=23) op dag 12 en 19, amlodipine 5 mg/dag op dag 3-20	2A

Opmerkingen

Hansten: amlodipine administration increases the plasma concentration of avanafil; increased adverse effects are not likely to occur in most patients.

PubMed: geen gegevens gevonden.

Risicogroep	
-------------	--

	Interactie	Actie	Datum
Beslissing WFG	Ja	Nee	13 mei 2014