

| Onderbouwend | Stof | Effect | Code |
|---|-----------------------------|---|------|
| SPC Tagrisso | rosuvastatine + osimertinib | toename AUC rosuvastatine 1,4x en Cmax 1,7x | 1A |
| Nebot N. Clin Pharmacol Drug Dev 2021;10:1054-63. | midazolam + dabrafenib | ↑rosuvastatine Cmax 2.56x en AUC 1.07x Regime: rosuvastatine 10 mg 1x op dag 1 & 8 & 22, dabrafenib 150 mg 2dd op dag 8-23, study in 16 patients with BRAF V600 mutation-positive tumors. Auteurs: concentrations of medicinal products that are sensitive OATP1B1/1B3 substrates may increase during the absorption phase. | 3A |
| SPC Tafinlar | rosuvastatine + dabrafenib | Getallen als Nebot 2021: ↑AUC rosuvastatine 1.07x en Cmax 2.5x De toename Cmax is waarschijnlijk niet klinisch relevant. Regime: dabrafenib 150 mg 2x per dag op dag 8-11 en rosuvastatine 10 mg op dag 1 en dag 8-22; 16 patiënten. | 2A |

| Overig | Stof | Effect |
|--------|------|--------|
| | | |

Opmerkingen

Werkgroep Interacties Oncologische middelen 10-4-19: dabrafenib toevoegen.

PubMed search jan 2019 (dabrafenib): geen gegevens.

| | |
|----------------------|--|
| Risicofactoren | |
| Mitigerende factoren | |

| | Interactie | Actie | Datum |
|----------------------|------------|-------|---------------|
| Beslissing WG OncoIA | Ja | Nee | 10 april 2019 |

| | |
|--|---|
| Rosuvastatine + Sotorasib/Rucaparib | B |
|--|---|

| Onderbouwend | Stof | Effect | Code |
|--|---------------------------|--|------|
| SPC Lumykras | rosuvastatine + sotorasib | rosuvastatine (BCRP-substraat): ↑ Cmax 1.7x en AUC 1.34x. | 1-2A |
| Liao M. Cancer Chemother Pharmacol 2021;88:887-97. | rosuvastatine + rucaparib | ↑ AUC rosuvastatine 1.34x en Cmax 1.29x. Regime: rosuvastatine 20 mg 1- malig op dag 1&19, rucaparib 600 mg 2dd van dag 5-23; studie met 36 patienten Conclusie: dose adjustments of rosuvastatin are not necessary when coadministered with rucaparib. | 3A |
| Spc Rubraca | rucaparib | getallen als Liao 2021. | 2A |

| Overig | Stof | Effect |
|--------------|-----------------------------|---|
| SPC Lumykras | rosuvastatine + sotorasib | Advies: monitor op bijwerkingen BCRP-substraat 'waaronder maar niet beperkt tot lapatinib, methotrexaat, mitoxantron, rosuvastatine en topotecan' |
| Spc Rubraca | rucaparib + BCRP-substraten | dosisaanpassing voor gelijktijdig toegediende BCRP-substraten niet aangeraden. |

Opmerkingen

Werkgroep Interacties & MFB's 18-1-24: + rucaparib, sotorasib.

De werkgroep Interacties Oncologische middelen heeft deze interacties 'doorgestuurd' naar de werkgroep Interacties & MFB's. Het betreft interacties waarbij het oncologisch middel als dader een effect heeft op stoffen waar de oncologen/hematologen niet zo veel mee te maken hebben, en die qua effectgrootte 'op het randje zitten' bij de keuze voor actie Ja of actie Nee. Bij alle adviezen uit SPC's geldt dat we niet extrapoleren naar andere substraten.

Stockley: -
PubMed: niets.

| | |
|----------------------|--|
| Risicofactoren | |
| Mitigerende factoren | |

| | Interactie | Actie | Datum |
|------------------|------------|-------|-----------------|
| Beslissing WG IA | Ja | Nee | 18 januari 2024 |

Rosuvastatine + Encorafenib

C

| Onderbouwend | Stof | Effect | Code |
|--------------|-----------------------------|---|------|
| Spc Braftovi | rosuvastatine + encorafenib | ↑ rosuvastatine AUC 1.6x en Cmax 2.7x cocktailstudie met CYP-substraten Regime: cocktailstudie CYP-substraten (1-malig) + herhaalde doses encorafenib 450 mg 1dd (& binimetinib 45 mg 2dd), rosuvastatine 1- malig; melanoompatiënten. | 3A |

| Overig | Stof | Effect |
|--------------|---------------------------------------|---|
| Spc Braftovi | OATP1B-/BCRP-substraten + encorafenib | effect op rosuvastatine wijst op een milde remming van de OATP1B1-, OATP1B3- en/of BCRP-transporters. In vivo is encorafenib een remmer van OATP1B1, OATP1B3 en/of BCRP. |

Opmerkingen

GIC november 2024: + encorafenib. De werkgroepen die interacties beoordelen hebben dit gedelegeerd → het GIC handelt zelf af indien toe- of afname substraat volgens eerdere besluiten duidelijk valt onder actie Ja of Nee, of als het effect te klein ('ruis' of niet significant of ↔) is.

Pubmed: -

| | |
|----------------------|--|
| Risicofactoren | |
| Mitigerende factoren | |

| | Interactie | Actie | Datum |
|----------------|------------|-------|-------|
| Beslissing GIC | Als A | | |