

Dialyse peritoneaaldialyse: posaconazol

7072

SBECD = sulfobutyletherbetacyclodextrine

Onderbouwend	Bewijs	Effect	Opmerkingen
-			

Overig	Opmerkingen
SPC Noxafil	Bij patiënten met ernstige nierfunctiestoornis (n=6, Clcr < 20ml/min/1,73m²), had de AUC van posaconazol een hoge variabiliteit [>96% CV (variatiecoëfficiënt)] in vergelijking met andere renale groepen [<40% CV]. Aangezien posaconazol echter niet significant geëlimineerd wordt in de nieren, wordt een effect van ernstige nierfunctiestoornis op de farmacokinetische eigenschappen van posaconazol niet verwacht en wordt een dosisaanpassing niet aanbevolen. Posaconazol wordt niet verwijderd door hemodialyse. (Geen informatie over peritoneaaldialyse.) Bij patiënten met Clcr < 50ml/min, wordt accumulatie van het intraveneuze vehikel, Betadex sulfobutylethernatrium (natriumsulfobutylether β-cyclodextrine, SBECD) verwacht. Orale toedieningsvormen van Noxafil moeten worden gebruikt bij deze patiënten, tenzij de evaluatie van de voordelen/risico's voor de patiënt het gebruik van Noxafil concentraat voor oplossing voor infusie rechtvaardigt.

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

Opmerkingen:

-

	Wijziging kinetiek	Effect dialyse	Actie	Datum
Beslissing werkgroep	Nee	Onbekend	Nee	24 juni 2019