

Buprenorfine transdermaal + CYP3A4-remmers 14621

Onderbouwend	Stof	Effect	Code
--			
Overig	Stof	Effect	
Kapil RP. Clin Drug Investig 2012;32:583-92. doi: 10.2165/11633060- 00000000-00000.	buprenorfine transdermaal + ketoconazol	- buprenorfine: ratio (ketoconazol/placebo) AUC _{last} 99.4, Cmax 97.8, AUC _∞ 86.7; - norbuprenorfine en -3β-glucuronide: iets verhoogde spiegel door ketoconazol. Regime: 1 buprenorfinepleister 10 ug/h ('BTDS 10') ged. 7 dagen per periode (wash out 4 dagen), tegelijk met ketoconazol 200 mg 2dd of placebo; studie met 15 vrijwilligers. Auteurs: the lack of a clinically significant CYP3A4 interaction with ketoconazole following transdermal delivery of buprenorphine is consistent with the parenteral administration of a high clearance drug bypassing exposure to gut wall and hepatic CYP3A4 first-pass effects. Metabolism of buprenorphine during therapy with BTDS is also not expected to be affected by co-administration of other CYP3A4 inhibitors.	
SPC Buprenorfine Sandoz pleister	buprenorfine transdermaal + ketoconazol/ CYP3A4-remmer	studies waarbij combi van buprenorfine met ketoconazol vergeleken werd met het gebruik van buprenorfine alleen, vertoonden geen klinisch relevante verhogingen in de gemiddelde Cmax of totale AUC blootstelling aan buprenorfine. Buprenorfine wordt primair door glucuronidering gemetaboliseerd en in mindere mate (ongeveer 30%) door CYP3A4; combinatie met CYP3A4 remmers kan leiden tot verhoogde concentraties met versterkte effectiviteit van buprenorfine. → GIC: nogal tegenstrijdig met ketoconazol	

Opmerkingen

Stockley (ketoconazol): fabrikant BuTrans meldt vrijwel geen effect op transdermaal buprenorfine;

Risicofactoren	
Mitigerende factoren	

	Interactie	Actie	Datum
Beslissing WG IA	Nee	Nee	2 december 2019