

Dialyse hemodialyse: naloxegol

7277

Clcr = creatinineklaring, ESRD = eindstadium nierfalen

Onderbouwend	Bewijs	Effect	Opmerkingen
-			

Overig	Opmerkingen
Bui K ea. The effects of renal impairment on the pharmacokinetics, safety, and tolerability of naloxegol. J Clin Pharmacol. 2014;54:1375-82. doi: 10.1002/jcph.349.	1,2% van de dosis werd verwijderd tijdens een hemodialysesessie van 4 uur. Er was geen significant verschil in AUC, Cmax en t1/2 tussen patiënten met ESRD die 2 eenmalige doses naloxegol 25 mg kregen (1 voor en 1 na dialyse met tussentijds een wash-outperiode van 7 dagen) en patiënten met Clcr > 80 ml/min (n=6). Single-dose, open-label.
SPC+EPAR Moventig maart 2018. Gebaseerd op studie van Bui ea.	De blootstelling aan naloxegol bij patiënten met eindstadium nierfalen die hemodialyse ondergingen, was vergelijkbaar met die van gezonde vrijwilligers met een normale nierfunctie. In een klinisch onderzoek bij patiënten met nierfalen bleek dialyse niet effectief te zijn om naloxegol te elimineren. Start bij patiënten met matige tot ernstig verminderde nierfunctie met 12,5 mg en verhoog bij goede verdraagbaarheid tot 25 mg.

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

Opmerkingen:

	Wijziging kinetiek	Effect dialyse	Actie	Datum
Beslissing werkgroep	Nee	Nee	Nee	12 januari 2021