

Clcr = creatinineklaring

Onderbouwend	Bewijs	Effect	Opmerkingen
-			

Overig	Opmerkingen
SPC Imbruvica	Er zijn geen specifieke klinische studies uitgevoerd bij patiënten met nierinsufficiëntie. Er is geen dosisaanpassing nodig bij Clcr > 30 ml/min. Bij Clcr < 30 ml/min alleen gebruiken als voordelen opwegen tegen de risico's; controleer op toxiciteit. In de fase-I-studie waarin patiënten max 12,5 mg/kg/dag (1400 mg) kregen, werd geen maximale verdraagbare dosis bereikt. Ibrutinib wordt slechts minimaal via de nieren geklaard; de uitscheiding van metabolieten met de urine is < 10% van de dosis. Onveranderd ibrutinib werd niet teruggevonden in de urine.

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

Opmerkingen:

- PubMed search 11-11-2014: geen gegevens.

Clcr < 10 ml/min:

-

	Wijziging kinetiek	Actie	Clcr grens	Datum
Beslissing werkgroep	Onbekend	Nee	-	6 januari 2015