

Rosuvastatine + Zanubrutinib	M 8335
------------------------------	--------

Onderbouwend	Stof	Effect	Code
--			

Overig	Stof	Effect
Spc Brukinsa	rosuvastatine + zanubrutinib	geen klinisch significante verschil in farmacokinetiek rosuvastatine (BCRP-substraat) waargenomen bij combinatie
Ou YC. Br J Clin Pharmacol 2021;87:2926-36. doi: 10.1111/bcp.14707.	rosuvastatine + zanubrutinib	↓AUC met 10.5%; ↑Cmax 1.08x; “the 90% CIs of rosuvastatin (78.73–127%) fell just outside the prespecified range.” Regime: single oral doses of probe drugs alone and after at least 8 days of treatment with zanubrutinib 160 mg 2dd; simultaneous doses of rosuvastatin 10 mg (BCRP) day 3 & 16; single-sequence study in 18 healthy male volunteers. PK parameters were estimated from samples obtained up to 12 h post dose for zanubrutinib and 48 h for rosuvastatin Conclusions: Z 320 mg/day had minimal or no effect on the activity of P-gp, CYP2C9 and BCRP.

Opmerkingen

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	Nee	Nee	18 januari 2024