

 26. marts 2025

**PRODUKTRESUMÉ**

**for**

**Voriconazol "Accordpharma", pulver til infusionsvæske, opløsning**

**0. D.SP.NR.**

 29275

**1. LÆGEMIDLETS NAVN**

 Voriconazol "Accordpharma"

**2. KVALITATIV OG KVANTITATIV SAMMENSÆTNING**

1 hætteglas indeholder 200 mg voriconazol.

Efter rekonstituering indeholder 1 ml 10 mg voriconazol. Efter rekonstituering skal den fortyndes yderligere før administration.

Hjælpestof, som behandleren skal være opmærksom på
Hvert hætteglas indeholder 2060 mg cyclodextriner svarende til 103 mg/ml når det er rekonstitueret i 20 ml.

Alle hjælpestoffer er anført under pkt. 6.1.

**3. LÆGEMIDDELFORM**

Pulver til infusionsvæske, opløsning

Hvidt eller næsten hvidt, frysetørret pulver.

**4. KLINISKE OPLYSNINGER**

**4.1 Terapeutiske indikationer**

Voriconazol er et bredspektret triazol-antimykotikum, som er indiceret til følgende hos voksne samt børn over 2 år:

* Behandling af invasiv aspergillose.
* Behandling af candidæmi hos ikke-neutropene patienter.
* Behandling af fluconazol-resistente alvorlige invasive *Candida*-infektioner (herunder *C. krusei*).
* Behandling af alvorlige svampeinfektioner forårsaget af *Scedosporium* spp. og *Fusarium* spp.
* Voriconazol "Accordpharma" bør fortrinsvis gives til patienter med fremadskridende, muligt livstruende infektioner.
* Profylakse mod invasive svampeinfektioner hos højrisikopatienter, der har fået allogen hæmatopoietisk stamcelletransplantation (HSCT).

**4.2 Dosering og administration**

**Dosering**

Elektrolytforstyrrelser såsom hypokaliæmi, hypomagnesæmi og hypokalcæmi bør monitoreres og om nødvendigt korrigeres før voriconazolbehandling initieres og under behandlingen (se pkt. 4.4).

Det anbefales, at Voriconazol "Accordpharma" indgives over 1-3 timer med en maksimal hastighed på 3 mg/kg/time.

Der er eventuelt andre tilgængelige styrker og lægemiddelformer af voriconazol.

**Behandling**

Voksne

Behandling skal initieres med den specifikke startdosis enten som intravenøs eller oral Voriconazol "Accordpharma" for at opnå plasmakoncentrationer tæt på steady-state på Dag 1. På grund af den høje orale biotilgængelighed (96 %; se pkt. 5.2) kan man skifte mellem intravenøs og oral administration, når det er klinisk indiceret.

Detaljeret information om dosisanbefalinger ses i følgende skema:

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
|  | **Intravenøst** | **Oralt** |
|  | Patienter 40 kg og derover\* | Patienter under 40 kg\* |
| **Initialdosis (i de første 24 timer)** | 6 mg/kg hver 12. time | 400 mg hver 12. time | 200 mg hver 12. time |
| **Vedligeholdelsesdosis (efter de første 24 timer)** | 4 mg/kg 2 gange daglig | 200 mg 2 gange daglig | 100 mg 2 gange daglig |

\* Dette gælder også patienter på 15 år og derover.

*Behandlingsvarighed*

Behandlingen bør være så kortvarig som muligt afhængigt af patientens kliniske og mykologiske respons. Langtidseksponering for voriconazol i mere end 180 dage (6 måneder) kræver nøje vurdering af benefit/risk-forholdet (se pkt. 4.4 og 5.1). Klinisk data der fastslår sikkerheden af hydroxypropylbetadex ved intravenøs langtidsbehandling er begrænset (se pkt. 5.2).

*Dosisjustering (voksne)*

Hvis patienten ikke kan tåle intravenøs behandling med 4 mg/kg 2 gange daglig, reduceres dosis til 3 mg/kg 2 gange daglig.

Hvis patientens respons på behandlingen er utilstrækkeligt, kan vedligeholdelsesdosis øges til 300 mg 2 gange daglig ved oral administration. Hos patienter med en legemsvægt under 40 kg kan den orale dosis øges til 150 mg 2 gange daglig.

Hvis patienten ikke kan tåle behandling med den højere dosis, reduceres den orale dosis med 50 mg ad gangen til en vedligeholdelsesdosis på 200 mg 2 gange daglig (eller 100 mg 2 gange daglig hos patienter med en legemsvægt under 40 kg).

Se nedenfor for profylaktisk anvendelse.

*Børn (2 til <12 år)* *og unge med lav legemsvægt (12-14 år <50 kg)*

Til unge bør voriconazol doseres som til børn, da disse unge i højere grad metaboliserer voriconazol som børn end som voksne.

Den anbefalede dosering er følgende:

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
|  | **Intravenøst** | **Oralt** |
| **Initialdosis (første 24 timer)** | 9 mg/kg hver 12. time | Anbefales ikke |
| **Vedligeholdelsesdosis (efter de første 24 timer)** | 8 mg/kg 2 gange daglig | 9 mg/kg 2 gange daglig (maksimalt 350 mg 2 gange daglig) |

NB: Baseret på en farmakokinetisk populationsanalyse hos 112 immunkompromitterede pædiatriske patienter i alderen 2 til <12 år og 26 immunkompromitterede patienter i aldersgruppen 2 til <17 år.

Det anbefales, at behandling initieres med intravenøs behandling, og at oral behandling først overvejes efter signifikant klinisk bedring. Det bør bemærkes, at en dosis på 8 mg/kg intravenøst giver en voriconazoleksponering, der er ca. 2 gange højere end den, der ses ved 9 mg/kg oralt.

*Alle øvrige unge (12-14 år og ≥ 50 kg; 15-17 år uanset legemsvægt*

Voriconazol doseres som til voksne.

*Dosisjustering (børn (2- <12 år) og unge med lav legemsvægt (12-14 år og <50 kg))*

Ved utilstrækkeligt behandlingsrespons kan dosis øges i trin på 1 mg/kg.

Hvis patienten ikke tåler behandlingen, kan dosis reduceres i trin på 1 mg/kg.

Anvendelse hos pædiatriske patienter i alderen 2-<12 år med lever- eller nyreinsufficiens er ikke undersøgt (se pkt. 4.8 og 5.2).

Profylakse hos voksne og børn

Profylakse bør påbegyndes på transplantationsdagen og kan administreres i op til 100 dage. Profylakse bør være så kortvarig som muligt afhængigt af risikoen for udvikling af invasiv svampeinfektion (IFI) som defineret ved neutropeni eller immunsuppression. Behandling må kun fortsættes i op til 180 dage efter transplantationen i tilfælde af vedvarende immunsuppression eller graft-versus-host sygdom (GvHD) (se pkt. 5.1).

*Dosering*

Den anbefalede dosering til profylakse er den samme som til behandling i de respektive aldersgrupper. Se doseringsskemaerne ovenfor.

*Profylaksevarighed*

Voriconazols sikkerhed ved anvendelse i mere end 180 dage er ikke undersøgt tilstrækkeligt i kliniske forsøg.

Profylaktisk anvendelse af voriconazol i mere end 180 dage (6 måneder) kræver nøje vurdering af benefit/risk-forholdet (se pkt. 4.4 og 5.1). Klinisk data der fastslår sikkerheden af hydroxypropylbetadex ved intravenøs langtidsbehandling er begrænset (se pkt. 5.2).

Følgende instruktioner angår både behandling og profylakse

*Dosisjustering*

Dosisjusteringer anbefales ikke ved profylaktisk brug i tilfælde af manglende virkning eller behandlingsrelaterede bivirkninger. I tilfælde af behandlingsrelaterede bivirkninger skal seponering af voriconazol og anvendelse af alternative antimykotika overvejes (se pkt. 4.4 og 4.8).

*Dosisjusteringer i tilfælde af samtidig administration*

Rifabutin eller phenytoin kan administreres sammen med voriconazol, hvis vedlige­holdelses­dosis af voriconazol øges til 5 mg/kg intravenøst to gange daglig, se pkt. 4.4 og 4.5.

Efavirenz kan administreres sammen med voriconazol, hvis vedligeholdelsesdosis af voriconazol øges til 400 mg hver 12. time, og efavirenz-dosis reduceres med 50 %, dvs. til 300 mg en gang daglig. Når behandlingen med voriconazol stoppes, skal den initiale efavirenz-dosis genoptages (se pkt. 4.4 og 4.5).

*Ældre*

Dosisjustering er ikke nødvendig hos ældre patienter (se pkt. 5.2).

*Nedsat nyrefunktion*

Der kan hos patienter med moderat til svær nyreinsufficiens (kreatininclearance < 50 ml/min) ses akkumulering af det intravenøse hjælpestof hydroxypropylbetadex. Disse patienter bør have voriconazol oralt, medmindre fordelen ved administration af intravenøst voriconazol opvejer den potentielle risiko. Serumkreatininniveauer bør nøje følges hos disse patienter, og såfremt der opstår stigninger, bør det overvejes at skifte til oral behandling med voriconazol (se pkt. 5.2). Anvendelse til patienter i hæmodialyse anbefales ikke.

Voriconazol hæmodialyseres med en clearance på 121 ml/min. En hæmodialysesession på 4 timer fjerner ikke en tilstrækkelig mængde voriconazol til at berettige en dosisjustering.

Det intravenøse hjælpestof, hydroxypropylbetadex, hæmodialyseres med en clearance på 37.5±24 ml/min.

*Nedsat leverfunktion*

Hos patienter med mild til moderat levercirrose (Child-Pugh klasse A og B), der får voriconazol, anbefales standard initialdosis, mens vedligeholdelsesdosis halveres (se pkt. 5.2).

Voriconazol er ikke undersøgt hos patienter med svær kronisk levercirrose (Child-Pugh klasse C).

Der findes begrænsede data om sikkerheden af Voriconazol "Accordpharma" til patienter med unormale leverfunktionsværdier (aspartat-aminotransferase (ASAT), alanin-aminotransferase (ALAT), alkalisk fosfatase (AP) eller total-bilirubin > 5 gange den øvre normalgrænse).

Voriconazol har været forbundet med forhøjede levertal og kliniske tegn på leverskade, såsom gulsot og må kun anvendes til patienter med svær leverinsufficiens, hvis fordelen opvejer den potentielle risiko. Patienter med svær leverinsufficiens skal omhyggeligt monitoreres for lægemiddeltoksicitet (se pkt. 4.8).

*Pædiatrisk population*

Sikkerhed og effekt af Voriconazol "Accordpharma" til børn under 2 år er ikke fastlagt. Tilgængelige data er beskrevet i pkt. 4.8 og 5.1, men der kan ikke gives doserings­anbefalinger.

Klinisk data der fastslår sikkerheden af intravenøst indgivet hydroxypropylbetadex i den pædiatriske population er begrænset.

**Administration**

Voriconazol "Accordpharma" kræver rekonstituering og fortynding (se pkt. 6.6) før administration som intravenøs infusion. Ikke til bolusinjektion.

**4.3 Kontraindikationer**

Overfølsomhed over for det aktive stof eller over for et eller flere af hjælpestofferne anført i pkt. 6.1.

Samtidig administration af CYP3A4-substraterne terfenadin, astemizol, cisaprid, pimozid, quinidin eller ivabradin, da øgede plasmakoncentrationer af disse lægemidler kan medføre forlænget QTc og i sjældne tilfælde torsades de pointes (se pkt. 4.5).

Samtidig administration af rifampicin, carbamazepin, phenobarbital og perikon, da disse lægemidler sandsynligvis reducerer plasmakoncentrationer af voriconazol signifikant (se pkt. 4.5).

Administration af standarddoser af voriconazol sammen med efavirenz-doser på 400 mg 1 gang daglig eller derover er kontraindiceret, da efavirenz ved disse doser reducerer plasmakoncentrationen af voriconazol signifikant hos raske forsøgspersoner. Voriconazol øger også plasmakoncentrationen af efavirenz signifikant (se pkt. 4.5, for lavere doser se pkt. 4.4).

Samtidig administration af højdosis ritonavir (400 mg og derover 2 gange daglig), da ritonavir ved denne dosis reducerer plasmakoncentrationen af voriconazol signifikant hos raske forsøgspersoner (se pkt. 4.5, for lavere doser se pkt. 4.4).

Samtidig administration af sekalealkaloider (ergotamin, dihydroergotamin), som er CYP3A4-substrater, da øgede plasmakoncentrationer af disse lægemidler kan medføre ergotisme (se pkt. 4.5).

Samtidig administration af sirolimus, da voriconazol sandsynligvis vil øge plasmakoncentrationer af sirolimus signifikant (se pkt. 4.5).

Samtidig administration af voriconazol og naloxegol, et CYP3A4-substrat, eftersom øgede plasmakoncentrationer af naloxegol kan medføre opioidabstinenser (se pkt. 4.5).

Samtidig administration af voriconazol og tolvaptan, eftersom stærke CYP3A4-hæmmere, som f.eks. voriconazol, øger plasmakoncentrationen af tolvaptan signifikant (se pkt. 4.5).

Samtidig administration af voriconazol og lurasidon, eftersom signifikante stigninger i eksponeringen for lurasidon potentielt kan medføre alvorlige bivirkninger (se pkt. 4.5).

Samtidig administration af venetoclax ved initiering og under dosistitreringsfasen med ventoclax, da voriconazol sandsynligvis vil øge plasmakoncentrationen af venetoclax signifikant og øge risikoen for tumorlysesyndrom (se pkt. 4.5).

**4.4 Særlige advarsler og forsigtighedsregler vedrørende brugen**

Overfølsomhed

Forsigtighed tilrådes, når Voriconazol "Accordpharma" gives til patienter, der er overfølsomme over for andre azoler (se også pkt. 4.8).

Varighed af behandlingen

Behandling med den intravenøse formulering bør ikke vare længere end 6 måneder (se pkt. 5.3).

Kardiovaskulært

Voriconazol har været forbundet med forlængelse af QTc-intervallet. Hos patienter med risikofaktorer, som f.eks. kardiotoksisk kemoterapi i anamnesen, kardiomyopati, hypokaliæmi og samtidig administration af medicin, der kan have været medvirkende årsag, er der set sjældne tilfælde af torsades de pointes, hvis de er i behandling med voriconazol. Voriconazol bør indgives med forsigtighed hos patienter med potentiel proarytmiske tilstande, såsom:

* Kongenital eller erhvervet QTc-forlængelse.
* Kardiomyopati, især hvis hjerteinsufficiens er til stede.
* Sinusbradykardi.
* Eksisterende symptomatiske arytmier.
* Samtidig administration af medicin, der er kendt for at forlænge QTc-intervallet.
* Elektrolytforstyrrelser såsom hypokaliæmi, hypomagnesæmi og hypokalcæmi bør monitoreres og om nødvendigt korrigeres, før voriconazolbehandling initieres og under behandlingen (se pkt. 4.2). Der er udført et klinisk studie hos raske frivillige forsøgspersoner, hvor effekten af voriconazolbehandling med enkeltdoser op til 4 gange den sædvanlige daglige dosis blev undersøgt på QTc-intervallet. Ingen forsøgspersoner oplevede, at intervallet oversteg den potentielle kliniske relevante grænse på 500 msek. (se pkt. 5.1).

Infusionsrelaterede reaktioner

Infusionsrelaterede reaktioner, overvejende rødmen ("flushing") og kvalme, er set efter indgift af intravenøs voriconazol. Afhængigt af sværhedsgraden af symptomerne, bør det overvejes at standse behandlingen (se pkt. 4.8).

Levertoksicitet

Der har i kliniske studier været tilfælde af alvorlige hepatiske reaktioner under behandling med voriconazol (herunder klinisk hepatitis, cholestasis og fulminant leversvigt, som førte til dødsfald). Hepatiske reaktioner opstod primært hos patienter med andre alvorlige tilgrundliggende sygdomme (først og fremmest malign hæmatologisk sygdom). Forbigående hepatiske reaktioner, herunder hepatitis og gulsot, er set blandt patienter uden andre erkendte risikofaktorer. Leverinsufficiens har som regel været reversibel ved seponering af behandling (se pkt. 4.8).

Monitorering af leverfunktionen

Patienter, der behandles med Voriconazol "Accordpharma", skal monitoreres nøje for levertoksicitet. Den kliniske overvågning bør omfatte laboratorievurdering af leverfunktionen (specifikt ASAT og ALAT) ved initiering af Voriconazol "Accordpharma"-behandling og mindst én gang om ugen i den første behandlingsmåned. Behandlingsvarigheden bør være så kortvarig som muligt, men hvis behandlingen fortsættes på grundlag af en risk-benefit-vurdering (se pkt. 4.2), kan monitorerings­frekvensen reduceres til én gang om måneden, hvis der ikke er ændringer i leverfunktionsværdierne.

Hvis leverfunktionsværdierne forhøjes mærkbart, bør Voriconazol "Accordpharma" seponeres, medmindre fortsat anvendelse kan forsvares på grundlag af en medicinsk vurdering af risk-benefit-forholdet for patienten.

Leverfunktionen bør monitoreres hos både børn og voksne.

Alvorlige dermatologiske bivirkninger

Fototoksicitet

Derudover har Voriconazol "Accordpharma" været forbundet med fototoksicitet, herunder reaktioner som efelider, lentigo, aktinisk keratose og pseudoporfyri. Der er en mulig øget risiko for hudreaktioner/toksicitet ved samtidig brug af fotosensibiliserende lægemidler (f.eks. methotrexat, etc.). Det anbefales, at alle patienter, herunder også børn, undgår udsættelse for sollys under behandling med Voriconazol "Accordpharma". Beskyttelse i form af tøj og solcreme med høj solbeskyttelsesfaktor (SPF) bør anvendes.

Planocellulært karcinom i huden (SCC)

Planocellulært karcinom i huden (herunder kutant SCC in situ eller morbus Bowen) er rapporteret hos patienter, hvoraf nogle tidligere har rapporteret fototoksiske reaktioner. Hvis der opstår fototoksiske reaktioner, bør der søges multidisciplinær rådgivning, og patienten bør henvises til dermatolog. Seponering af Voriconazol "Accordpharma" og anvendelse af alternative antimykotika bør overvejes. Hvis behandling med Voriconazol "Accordpharma" fortsættes på trods af forekomsten af fototoksicitetsrelaterede læsioner, bør der udføres systematisk og regelmæssig dermatologisk evaluering med henblik på tidlig påvisning og behandling af præmaligne læsioner. Voriconazol "Accordpharma" bør seponeres, hvis der påvises præmaligne hudlæsioner eller planocellulært karcinom (se afsnittet ”Langtidsbehandling” nedenfor).

Svære kutane bivirkninger

Der er rapporteret om svære kutane bivirkninger (SCAR), herunder Stevens-Johnsons syndrom (SJS), toksisk epidermal nekrolyse (TEN) og lægemiddelreaktion med eosinofili og systemiske symptomer (DRESS), som kan være livstruende eller fatale, ved brug af voriconazol. Hvis patienter udvikler udslæt, bør de monitoreres nøje, og Voriconazol "Accordpharma" afbrydes, hvis læsionen progredierer.

Bivirkninger i binyrerne

Reversible tilfælde af binyreinsufficiens er rapporteret hos patienter, der får azoler, herunder voriconazol. Binyreinsufficiens er rapporteret hos patienter, der fik azoler med eller uden samtidige kortikosteroider. Hos patienter, der får azoler uden kortikosteroider, er binyreinsufficiens relateret til azolers direkte hæmning af steroidgenesen. Hos patienter, der tager kortikosteroider, kan voriconazolforbundet CYP3A4-hæmning af kortikosteroid­metabolismen medføre for høje kortikosteroidniveauer og binyresuppression (se pkt. 4.5). Der er også rapporteret om Cushings syndrom med og uden efterfølgende binyreinsufficiens hos patienter, der fik voriconazol samtidigt med kortikosteroider.

Patienter, der er i langtidsbehandling med voriconazol og kortikosteroider (inklusive inhalerede kortikosteroider, f.eks. budesonid og intranasale kortikosteroider), skal omhyggeligt monitoreres for binyrebarkdysfunktion, både under behandlingen, og når voriconazol seponeres (se pkt. 4.5).

Patienterne bør instrueres i, at de skal søge øjeblikkelig lægehjælp, hvis de udvikler tegn og symptomer på Cushings syndrom eller binyreinsufficiens.

Langtidsbehandling

Langtidseksponering (behandling eller profylakse) i mere end 180 dage (6 måneder) kræver nøje vurdering af benefit/risk-forholdet, og lægen bør derfor overveje at begrænse eksponeringen for Voriconazol "Accordpharma" (se pkt. 4.2 og 5.1).

Planocellulært karcinom i huden (SCC) (herunder kutant SCC in situ eller morbus Bowen) er blevet rapporteret i forbindelse med langtidsbehandling med Voriconazol "Accordpharma" (se pkt. 4.8).

Non-infektiøs periostitis med forhøjede fluorid- og alkalisk fosfataseniveauer er set hos transplanterede patienter. Hvis en patient oplever knoglesmerter, og radiologiske undersøgelser peger på periostitis, bør der søges multidisciplinær rådgivning og seponering af Voriconazol "Accordpharma" bør overvejes (se pkt. 4.8).

Synsrelaterede bivirkninger

Der er rapporteret om langvarige synsrelaterede bivirkninger, herunder sløret syn, betændelse i synsnerven og papilødem (se pkt. 4.8).

Nyrerelaterede bivirkninger

Der er observeret akut nyresvigt hos svært syge patienter i behandling med Voriconazol "Accordpharma". Patienter, der behandles med voriconazol, vil ofte samtidig være i behandling med nefrotoksisk medicin og have samtidige tilstande, der kan medføre nedsat nyrefunktion (se pkt. 4.8).

Monitorering af nyrefunktionen

Patienter bør monitoreres med henblik på udvikling af abnorm nyrefunktion. Dette bør omfatte laboratorievurderinger, især serumkreatinin.

Monitorering af pancreasfunktionen

Patienter, især børn med risikofaktorer for akut pancreatitis (f.eks. nylig kemoterapi, hæmatopoietisk stamcelletransplantation (HSCT)) bør monitoreres tæt under Voriconazol "Accordpharma"-behandling. Kontrol af serumamylase eller -lipase bør overvejes under disse forhold.

Pædiatrisk population

Sikkerhed og effekt hos børn under 2 år er ikke undersøgt (se pkt. 4.8 og 5.1). Voriconazol er indiceret til pædiatriske patienter på 2 år eller ældre. Hos den pædiatriske population ses en højere hyppighed af leverenzymstigninger (se pkt. 4.8). Leverfunktionen bør monitoreres hos både børn og voksne. Hos pædiatriske patienter i alderen 2 til <12 år, med malabsorption og meget lav legemsvægt, for deres alder, kan oral biotilgængelighed være begrænset. I dette tilfælde anbefales intravenøs administration af voriconazol.

Alvorlige dermatologiske bivirkninger (herunder CSS)

Hyppigheden af fototoksiske reaktioner er højere hos den pædiatriske population. Da der er rapporteret en udvikling i retning af planocellulært karcinom (SCC), kan strenge beskyttelsesforanstaltninger mod lys være påkrævet for denne patientpopulation. Børn, der oplever fotoældningsskader som lentigines eller efelider, anbefales at undgå solen, ligesom dermatologisk opfølgning anbefales, også efter behandlingen er seponeret.

Profylakse

I tilfælde af behandlingsrelaterede bivirkninger (hepatotoksicitet, alvorlige hudreaktioner, herunder fototoksicitet og planocellulært karcinom, alvorlige eller langvarige synsforstyrrelser og periostitis) skal seponering af voriconazol og anvendelse af alternative antimykotika overvejes.

Phenytoin (CYP2C9-substrat og potent CYP-induktor)

Omhyggelig monitorering af phenytoinniveauer anbefales ved samtidig administration af voriconazol. Samtidig behandling med voriconazol og phenytoin bør undgås, medmindre fordelen opvejer risikoen (se pkt. 4.5).

Efavirenz (CYP-induktor; CYP3A4-hæmmer og -substrat)

Når voriconazol anvendes samtidigt med efavirenz, bør dosis af voriconazol øges til 400 mg hver 12. time, og efavirenz-dosis bør nedsættes til 300 mg hvert 24. time (se pkt. 4.2, 4.3 og 4.5).

Glasdegib (CYP3A4-substrat)

Samtidig administration af voriconazol forventes at medføre en øget plasmakoncentration af glasdegib og en forhøjet risiko for QTc-forlængelse (se pkt. 4.5). Hvis samtidig behandling ikke kan undgås, tilrådes hyppig EKG-monitorering.

Tyrosinkinasehæmmere (CYP3A4-substrat)

Samtidig administration af voriconazol og tyrosinkinasehæmmere, der metaboliseres af CYP3A4, forventes at medføre en øget plasmakoncentration af tyrosinkinasehæmmer og en forhøjet risiko for bivirkninger. Hvis samtidig behandling ikke kan undgås, tilrådes dosisreduktion af tyrosinkinasehæmmeren samt tæt klinisk monitorering (se pkt. 4.5).

Rifabutin (potent CYP450-induktor)

Omhyggelig monitorering af fuldt blodbillede og bivirkninger til rifabutin (f.eks. regnbuehinde-betændelse) anbefales, når rifabutin administreres samtidigt med voriconazol. Samtidig behandling med voriconazol og rifabutin bør undgås, medmindre fordelen opvejer risikoen (se pkt. 4.5).

Ritonavir (potent CYP450-induktor; CYP3A4-hæmmer og -substrat)

Samtidig administration af voriconazol og lavdosis ritonavir (100 mg 2 gange daglig) bør undgås, medmindre en vurdering af benefit/risk forholdet for patienten retfærdiggør brugen af voriconazol (se pkt. 4.3 og 4.5).

Everolimus (CYP3A4-substrat, P-glykoprotein (P-gp) substrat)

Samtidig administration af voriconazol og everolimus anbefales ikke, fordi voriconazol antages at øge koncentrationen af everolimus signifikant. Der foreligger ikke tilstrækkelige data til at give doseringsanbefalinger i denne situation (se punkt 4.5).

Methadon (CYP3A4-substrat)

Hyppig monitorering af bivirkninger og toksicitet i forbindelse med methadon, herunder QTc-forlængelse, anbefales ved samtidig administration af voriconazol, da methadonniveauer stiger efter samtidig administration af voriconazol. Dosisreduktion af methadon kan være nødvendig (se pkt. 4.5).

Korttidsvirkende opiater (CYP3A4-substrat)

Dosisreduktion af alfentanil, fentanyl og andre korttidsvirkende opiater, der har samme struktur som alfentanil, og som metaboliseres af CYP3A4 (f.eks. sufentanil) bør overvejes ved samtidig administration af voriconazol (se pkt. 4.5). Når alfentanil administreres samtidig med voriconazol forlænges alfentanils halveringstid 4 gange, og i et uafhængigt, publiceret studie, resulterede samtidig behandling med voriconazol og fentanyl i en forhøjelse af gennemsnitligt AUC0-∞ for fentanyl. Hyppigere monitorering for opiat-relaterede bivirkninger (herunder længere monitorering af respirationen) kan derfor være nødvendig.

Langtidsvirkende opiater (CYP3A4-substrat)

Dosisreduktion af oxycodon og andre langtidsvirkende opiater, som metaboliseres af CYP3A4 (f.eks. hydrocodon) bør overvejes ved samtidig administration af voriconazol. Hyppig monitorering for opiat- relaterede bivirkninger kan være nødvendig (se pkt. 4.5).

Fluconazol (CYP2C9-, CYP2C19- og CYP3A4-hæmmer)

Samtidig administration af oral voriconazol og oral fluconazol hos frivillige, raske forsøgspersoner resulterede i en signifikant stigning i Cmax og AUCτ for voriconazol. Hvilken dosisreduktion og/eller ændring i doseringsfrekvens af voriconazol og fluconazol, der vil eliminere denne virkning, er ikke fastlagt. Monitorering for voriconazol-relaterede bivirkninger anbefales, hvis voriconazol anvendes sekventielt efter fluconazol (se pkt. 4.5).

Natriumindhold

Dette lægemiddel indeholder mindre end 1 mmol (23 mg) natrium pr. hætteglas, dvs. det er i det væsentlige natriumfrit.

Cyclodextriner

Dette lægemiddel indeholder 2060,0 mg cyclodextriner i hvert hætteglas når det er rekonstitueret i 20 ml, svarende til 103 mg/ml. Cyclodextriner (CD’er) er hjælpestoffer som kan påvirke egenskaberne (f.eks. toksicitet) af det aktive stof og andre lægemidler. Sikkerhedsaspekter af cyclodextiner er blevet overvejet under udviklings- og sikkerhedsvurderingen af lægemidlet.

**4.5 Interaktion med andre lægemidler og andre former for interaktion**

Voriconazol metaboliseres af og hæmmer aktiviteten af cytochrom P450-isoenzymerne CYP2C19, CYP2C9 og CYP3A4. Hæmmere eller induktorer af disse isoenzymer kan give henholdsvis en stigning eller et fald i voriconazol-plasmakoncentrationerne og der er potentiale for, at voriconazol øger plasmaniveauerne for stoffer, der metaboliseres af disse CYP450-isoenzymer, især for stoffer, der metaboliseres af CYP3A4, da voriconazol er en kraftig CYP3A4-hæmmer, selv om stigningen i AUC er substratafhængig (se tabel nedenfor).

Medmindre andet er specificeret, er lægemiddelinteraktionsstudierne udført hos raske voksne mandlige forsøgspersoner ved anvendelse af oral voriconazol på 200 mg 2 gange daglig indtil steady-state. Disse resultater er relevante for andre populationer og administrationsveje.

Voriconazol bør anvendes med forsigtighed hos patienter, der samtidig tager medicin, som er kendt for at forlænge QTc-intervallet. Hvis der også er en mulighed for, at voriconazol øger plasmaniveauerne af substanser, der metaboliseres af CYP3A4-isoenzymer (visse antihistaminer, quinidin, cisaprid, pimozid og ivabradin), er samtidig administration kontraindiceret (se neden for og pkt. 4.3).

Interaktionsskema

Interaktionerne mellem voriconazol og andre lægemidler er anført i følgende skema (1 gang daglig som ”QD”, 2 gange daglig som ”BID”, 3 gange daglig som ”TID” og ikke fastlagt som ”ND”). Pilens retning for hver farmakokinetisk parameter er baseret på 90 % konfidensinterval af det geometriske gennemsnitlige ratio, indenfor (↔), under (↓) eller over (↑) grænserne 80-125 %. En asterix (\*) indikerer en to-vejs interaktion. AUCτ, AUCt and AUC0-∞ angiver de respektive arealer under plasmakoncentrationstidskurven inden for et dosisinterval, fra tiden 0 til den sidst kvantificerbare måling samt fra tiden 0 til uendelig.

Interaktionerne i skemaet er listet i følgende orden: kontraindikationer, interaktioner der kræver justering af dosis og omhyggelig klinisk og/eller biologisk monitorering og slutteligt interaktioner, der ikke har farmakologisk relevans, men kan være af klinisk interesse inden for det terapeutiske område.

| **Lægemiddel*****[Interaktionsmekanisme]*** | **Interaktion****Geometrisk gennemsnitlig ændring (%)** | **Anbefalinger vedrørende samtidig administration** |
| --- | --- | --- |
| Astemizol, cisaprid, pimozid, quinidin, terfenadin og ivabradin *[CYP3A4-substrater]* | Selvom det ikke er undersøgt kan forøgede plasmakoncentrationer af disse lægemidler føre til QTc forlængelse og i sjældne tilfælde torsades de pointes. | **Kontraindiceret** (se pkt. 4.3) |
| Carbamazepin og langtidsvirkende benzodiazepiner (herunder, men ikke begrænset til phenobarbital, mephobarbital)*[potente CYP450-induktorer]* | Selvom det ikke er undersøgt er det sandsynligt, at carbamazepin og langtidsvirkende benzodiazepiner kan nedsætte voriconazol plasma- koncentrationer signifikant | **Kontraindiceret** (se pkt. 4.3) |
| Efavirenz (en non-nukleosid reverse transcriptase-hæmmer)*[CYP450-induktor; CYP3A4-hæmmer og -substrat]*Efavirenz 400 mg QD,administreret sammen med voriconazol 200 mg BID\*Efavirenz 300 mg QD, administreret sammen med voriconazol 400 mg BID\* | Efavirenz Cmax 38 %Efavirenz AUC44 %Voriconazol Cmax 61 %Voriconazol AUC77 %Sammenlignet med efavirenz 600 mg QD,Efavirenz Cmax ↔Efavirenz AUC17 %Sammenlignet med voriconazol 200 mg BID,Voriconazol Cmax 23 %Voriconazol AUC7 % | Standarddoser af voriconazol sammen med efavirenz-doser på 400 mg QD eller derover er **kontraindiceret** (se pkt. 4.3).Voriconazol kan administreres sammen med efavirenz hvis voriconazol vedligeholdelses- dosis øges til 400 mg BID og efavirenz dosis reduceres til 300 mg QD. Når voriconazol- behandling standses bør initialdosis af efavirenz genoptages (se pkt. 4.2 og 4.4). |
| Sekalealkaloider (herunder, men ikke begrænset til ergotamin og dihydroergotamin)*[CYP3A4-substrater]* | Selvom det ikke er undersøgt er det sandsynligt, at voriconazol øger plasmakoncentrationen af sekalealkaloider og medfører ergotisme | **Kontraindiceret** (se pkt. 4.3) |
| Lurasidon*[CYP3A4-substrat]* | Selvom det ikke er undersøgt, er det sandsynligt, at voriconazol øger plasmakoncentrationen af lurasidon signifikant. | **Kontraindiceret** (se pkt. 4.3) |
| Naloxegol*[CYP3A4-substrat]* | Selvom det ikke er undersøgt, er det sandsynligt, at voriconazol øger plasmakoncentrationen af naloxegol signifikant. | **Kontraindiceret** (se pkt. 4.3) |
| Rifabutin*[potent CYP450-induktor]*300 mg QD300 mg QD (administreret sammen med voriconazol 350 mg BID)\*300 mg QD (administreret sammen med voriconazol 400 mg BID)\* | Voriconazol Cmax 69 %Voriconazol AUC78 %Sammenlignet med voriconazol 200 mg BID,Voriconazol Cmax 4 %Voriconazol AUC32 %Rifabutin Cmax 195 %Rifabutin AUC331 %Sammenlignet med voriconazol 200 mg BID,Voriconazol Cmax 104 %Voriconazol AUC87 % | Samtidig administration af voriconazol og rifabutin skal undgås, medmindre fordelen ved behandling udvejer risikoen. Vedligeholdelsesdosis af voriconazol kan øges til 5 mg/kg i.v. BID eller fra 200 mg til 350 mg oralt BID (100 mg til 200 mg oralt BID hos patienter der vejer mindre end 40 kg) (se pkt. 4.2). Omhyggelig monitorering af alle blodværdier og bivirkninger over for rifabutin (f.eks. regnbuehindebetændelse) anbefales, når rifabutin administreres sammen med voriconazol. |
| Rifampicin (600 mg QD)*[potent CYP450-induktor]* | Voriconazol Cmax 93 %Voriconazol AUC96 % | **Kontraindiceret** (se pkt. 4.3) |
| Ritonavir (proteasehæmmer)*[potent CYP450-induktor; CYP3A4-hæmmer og -substrat]*Høj-dosis (400 mg BID)Lav-dosis (100 mg BID)\* | Ritonavir Cmax and AUC↔Voriconazol Cmax 66 %Voriconazol AUC82 %Ritonavir Cmax 25 %Ritonavir AUC13 %Voriconazol Cmax 24 %Voriconazol AUC39 % | Samtidig administration af voriconazol og høj-dosis ritonavir (400 mg og derover BID) er kontraindiceret (se pkt. 4.3).Samtidig administration af voriconazol og lav-dosis ritonavir (100 mg BID) bør undgås, medmindre en evaluering af fordele og ulemper for patienten vil retfærdiggøre anvendelse af voriconazol. |
| Perikon*[CYP450-induktor; P-gp-induktor]*300 mg TID (administreret sammen med voriconazol 400 mg enkeltdosis) | I et uafhængigt publiceret studieVoriconazol AUC0-59 % | **Kontraindiceret** (se pkt. 4.3) |
| Tolvaptan*[CYP3A-substrat]* | Selvom det ikke er undersøgt, er det sandsynligt, at voriconazol øger plasmakoncentrationen af tolvaptan signifikant. | **Kontraindiceret** (se pkt. 4.3) |
| Venetoclax*[CYP3A-substrat]* | Selv om det ikke er undersøgt, øger voriconazol sandsynligvis plasmakoncentrationerne af venetoclax signifikant. | Samtidig administration af voriconazol er **kontraindiceret** ved initiering og under dosistitreringsfasen med venetoclax (se pkt. 4.3). Dosisreduktion af venetoxlax er påkrævet som angivet i produktinformationen for venetoclax ved stabil, daglig dosering. Nøje monitorering for tegn på toksicitet anbefales. |
| Fluconazol (200 mg QD)*[CYP2C9-, CYP2C19- og CYP3A4-hæmmer]* | Voriconazol Cmax 57 %Voriconazol AUC79 %Fluconazol Cmax NDFluconazol AUCND | Den reducerede dosis og/eller frekvens af voriconazol og fluconazol, der ville eliminere denne virkning er ikke fastlagt. Hvis voriconazol anvendes sekventielt efter fluconazol anbefales det, at der moni- toreres for voriconazol- relaterede bivirkninger. |
| Phenytoin*[CYP2C9-substrat og potent CYP450-induktor]*300 mg QD300 mg QD (administreret sammen med voriconazol 400 mg BID)\* | Voriconazol Cmax 49 %Voriconazol AUC69 %Phenytoin Cmax 67 %Phenytoin AUC81 %Sammenlignet med voriconazol 200 mg BID,Voriconazol Cmax 34 %Voriconazol AUC39 % | Samtidig anvendelse af voriconazol og phenytoin bør undgås, medmindre fordelene opvejer ulemperne. Det anbefales, at plasmakoncentrationer af phenytoin monitoreres omhyggeligt.Phenytoin kan gives samtidigt med with voriconazol, hvis vedligeholdelsesdosis af voriconazol øges til 5 mg/kg i.v. BID eller fra 200 mg til 400 mg peroralt BID, (100 mg til 200 mg peroralt BID hos patienter, der vejer mindre end 40 kg) (se pkt. 4.2). |
| Letermovir*[CYP2C9- og CYP2C19- induktor]* | Voriconazol Cmax ↓ 39 % Voriconazol AUC0-12 ↓ 44 % Voriconazol C12 ↓ 51 % | Hvis samtidig administration af voriconazol og letermovir ikke kan undgås, skal der monitoreres for tab af effekt af voriconazol. |
| Glasdegib*[CYP3A4-substrat]* | Selvom det ikke er undersøgt, øger voriconazol sandsynligvis plasmakoncentrationerne af glasdegib og dermed risikoen for QTc-forlængelse. | Hvis samtidig behandling ikke kan undgås, tilrådes hyppig EKG-monitorering (se pkt. 4.4). |
| Tyrosinkinasehæmmere (herunder, men ikke begrænset til axitinib, bosutinib, cabozantinib, ceritinib, cobimetinib, dabrafenib, dasatinib, nilotinib, sunitinib, ibrutinib, ribociclib)*[CYP3A4-substrater]* | Selvom det ikke er undersøgt, kan voriconazol øge plasmakoncentrationerne af tyrosinkinasehæmmere, der metaboliseres af CYP3A4. | Hvis samtidig behandling ikke kan undgås, anbefales det at reducere dosis af tyrosinkinasehæmmeren samt tæt klinisk monitorering (se pkt. 4.4). |
| AntikoagulanterWarfarin (30 mg enkeltdosis, administreret sammen med 300 mg BID voriconazol)*[CYP2C9-substrat]*Andre orale coumariner (herunder, men ikke begrænset til phenprocoumon, acenocoumarol)*[CYP2C9- og CYP3A4-substrater]* | Protrombintid blev maksimalt øget ca. 2 gange.Selvom det ikke er undersøgt, er der mulighed for at voriconazol kan øge plasmakoncentrationerne af coumariner, der kan medføre forlænget protrombintid. | Tæt monitorering af protrombintid eller andre passende antikoagulations-test anbefales og dosis af antikoagulantia bør tilsvarende justeres. |
| Ivacaftor*[CYP3A4-substrat]* | Selv om det ikke er undersøgt, øger voriconazol sandsynligvis plasmakoncentrationerne af ivacaftor med risiko for flere bivirkninger. | Det anbefales at reducere dosis af ivacaftor. |
| Benzodiazepiner *[CYP3A4-substrater]*Midazolam (0,05 mg/kg i.v. enkeltdosis)Midazolam (7,5 mg oral enkeltdosis)Andre benzodiazepiner (herunder, men ikke begrænset til triazolam, alprazolam) | I et uafhængigt, publiceret studie, Midazolam AUC0-∞ ↑ 3,7 gangeI et uafhængigt, publiceret studie, Midazolam Cmax ↑ 3,8 gange Midazolam AUC0-∞ ↑ 10,3 gangeSelvom det ikke er undersøgt, er det sandsynligt, at voriconazol kan øge plasmakoncentrationerne af andre benzodiazepiner, der metaboliseres af CYP3A4 og forlænge den sedative virkning. | Dosisreduktion af benzo- diazepiner bør overvejes. |
| Immunosupprimerende midler*[CYP3A4-substrater]*Sirolimus (2 mg enkeltdosis)Everolimus*[også P-gP-substrat]*Ciclosporin (hos stabile nyretransplanterede patienter, der er i kronisk ciclosporinbehandling)Tacrolimus (0,1 mg/kg enkeltdosis) | I et uafhængigt publiceret studieSirolimus Cmax 6,6-gangeSirolimus AUC0-11-gangeSelvom det ikke er undersøgt, er det sandsynligt, at voriconazol øger plasmakoncentrationen af everolimus signifikant.Ciclosporin Cmax 13 %Ciclosporin AUC70 %Tacrolimus Cmax 117 %Tacrolimus AUCt 221 % | Samtidig administration af voriconazol og sirolimus er **kontraindiceret** (se pkt. 4.3). Samtidig administration af voriconazol og everolimus frarådes, eftersom voriconazol forventes at øge koncentrationen af everolimus signifikant (se pkt. 4.4).Når voriconazol-behandling startes hos patienter, der allerede får ciclosporin an- befales det, at ciclosporin- dosis halveres og ciclosporin- koncentrationerne monitoreres nøje. Forhøjede ciclosporin-koncentrationer har været forbundet med nefrotoksicitet. Når voriconazol seponeres skal ciclosporin-koncentra- tionerne monitoreres nøje og dosis om nødvendigt justeres.Når voriconazolbehandling startes hos patienter, der allerede får tacrolimus an- befales det, at tacrolimus-dosis reduceres til en tredjedel af den oprindelige dosis og tacrolimus- koncentrationerne monitoreres nøje. Forhøjede tacrolimuskoncentrationer har været forbundet med nefrotoksicitet. Når voriconazol seponeres skal tacrolimuskoncentrationerne monitoreres nøje og dosis om nødvendigt justeres. |
| Langtidsvirkende opiater*[CYP3A4-substrater]*Oxycodon (10 mg enkeltdosis) | I et uafhængigt publiceret studie,Oxycodon Cmax 1,7 gangeOxycodon AUC0-3,6 gange | Dosisreduktion af oxycodon og andre langtidsvirkende opiater, der metaboliseres af CYP3A4 (f.eks. hydrocodon) bør overvejes. Hyppig monitorering for opioidrelaterede bivirkninger kan være nødvendig. |
| Methadon (32-100 mg QD)*[CYP3A4-substrat]* | R-methadon (aktiv) Cmax 31 %R-methadon (aktiv) AUC47 %S-methadon Cmax 65 %S-methadon AUC103 % | Hyppig monitorering for methadonrelaterede bivirkninger og toksicitet, herunder forlængelse af QTc-intervallet, anbefales. Dosisreduktion af methadon kan være nødvendig. |
| Non-steroide anti-inflammatoriske lægemidler (NSAID’er)*[CYP2C9-substrater]*Ibuprofen (400 mg enkeltdosis)Diclofenac (50 mg enkeltdosis) | S-ibuprofen Cmax 20 %S-ibuprofen AUC0-100 %Diclofenac Cmax 114 %Diclofenac AUC0-78 % | Hyppig monitorering for NSAID-relaterede bivirkninger og toksicitet anbefales. Dosisreduktion af NSAID kan blive nødvendig. |
| Omeprazol (40 mg QD)\**[CYP2C19-hæmmer; CYP2C19-**og CYP3A4-substrat]* | Omeprazol Cmax 116 %Omeprazol AUC280 %Voriconazol Cmax 15 %Voriconazol AUC41 %Andre protonpumpehæmmere, som er CYP2C19-substrater kan også blive hæmmet af voriconazol og kan medføre forhøjede plasmakoncen- trationer af disse lægemidler. | Dosisjustering af voriconazol anbefales ikke.Når voriconazolbehandling startes hos patienter, der allerede får omeprazoldoser på 40 mg eller derover anbefales det, at omeprazol-dosis halveres. |
| Oral antikonception\**[CYP3A4-substrat-; CYP2C19-hæmmer]*Norethisteron/ethinylestradiol(1 mg/0,035 mg QD) | Ethinylestradiol Cmax 36 %Ethinylestradiol AUC61 %Norethisteron Cmax 15 %Norethisteron AUC53 %Voriconazol Cmax 14 %Voriconazol AUC46 % | Monitorering for bivirkninger relateret til oral antikonception udover bivirkninger relateret til voriconazol anbefales. |
| Korttidsvirkende opiater*[CYP3A4-substrater]*Alfentanil (20 μg/kg enkeltdosis, administreret sammen med naloxon)Fentanyl (5 µg/kg enkeltdosis) | I et uafhængigt publiceret studieAlfentanil AUC0-6 gangeI et uafhængigt publiceret studieFentanyl AUC0-1,34 gange | Det bør overvejes, at reducere dosis af alfentanil, fentanyl samt andre korttidsvirkende opiater, hvis struktur ligner alfentanil og metabliseres af CYP3A4 (f.eks. sufentanil). Udvidet og hyppig monitorering for vejrtrækningsdepression og andre opioidrelaterede bivirkninger anbefales. |
| Statiner (f.eks. lovastatin)*[CYP3A4-substrater]* | Selvom det ikke er undersøgt er det sandsynligt, at voriconazol kan forøge plasmakoncentrationer af statiner, der metaboliseres af CYP3A4 og føre til rabdomyolyse. | Hvis samtidig administration af voriconazol og statiner, der metaboliseres af CYP3A4, ikke kan undgås, bør det overvejes at reducere statin-dosis. |
| Sulfonylurinstoffer (herunder, men ikke begrænset til tolbutamid, glipizid, glyburid)*[CYP2C9-substrater]* | Selvom det ikke er undersøgt er det sandsynligt, at voriconazol kan forøge plasmakoncentrationerne af sulfonylurinstoffer og forårsage hypoglykæmi. | Omhyggelig monitorering af blodglucose anbefales. Dosisreduktion af sulfonylurinstoffer bør overvejes. |
| Vincaalkaloider (herunder, men ikke begrænset til vincristin og vinblastin)*[CYP3A4-substrater]* | Selvom det ikke er undersøgt er det sandsynligt, at voriconazol kan forøge plasmakoncentrationerne af vinkaalkaloider og forårsage neurotoksicitet. | Dosisreduktion an vinkaalkaloider bør overvejes. |
| Andre hiv-proteasehæmmere(herunder, men ikke begrænset til saquinavir, amprenavir and nelfinavir)\**[CYP3A4-substrater og -hæmmere]* | Ikke undersøgt klinisk. Studier in vitro viser at voriconazol kan hæmme metaboliseringen af hiv-proteasehæmmerne og metaboliseringen af voriconazol kan også blive hæmmet af hiv-proteasehæmmere. | Omhyggelig monitorering for tilfælde af toksicitet og/eller mangel på effekt og dosisjustering kan blive nødvendig. |
| Andre non-nucleosid revers transcriptase-hæmmere (NNRTI’ere) (f.eks. delavirdin, nevirapin)\**[CYP3A4-substrater, -hæmmere eller CYP450-induktorer]* | Ikke undersøgt klinisk. Studier in vitro viser at metaboliseringen af voriconazol kan blive hæmmet af NNRTI og voriconazol kan hæmme metaboliseringen af NNRTI. Resultaterne fra efavirenz’ virkning på voriconazol tyder på at metaboliseringen af voriconazol kan blive induceret af NNRTI. | Omhyggelig monitorering for tilfælde af toksicitet og/eller mangel på effekt og dosisjustering kan blive nødvendig. |
| Tretinoin*[CYP3A4-substrat]* | Selvom det ikke er undersøgt, kan voriconazol øge koncentrationerne af tretinoin og dermed risikoen for bivirkninger (pseudotumor cerebri, hypercalcæmi). | Det anbefales at justere dosis af tretinoin under behandling med voriconazol og efter seponeringen. |
| Cimetidin (400 mg BID)*[non-specifik CYP450-hæmmer og øger gastrisk pH]* | Voriconazol Cmax 18 %Voriconazol AUC23 % | Ingen dosisjustering |
| Digoxin (0,25 mg QD)*[P-gp-substrat]* | Digoxin Cmax ↔Digoxin AUC↔ | Ingen dosisjustering |
| Indinavir (800 mg TID)*[CYP3A4-hæmmer og -substrat]* | Indinavir Cmax ↔Indinavir AUC↔Voriconazol Cmax ↔Voriconazol AUC↔ | Ingen dosisjustering |
| MacrolidantibiotikaErythromycin (1 g BID)*[CYP3A4-hæmmer]*Azithromycin (500 mg QD) | Voriconazol Cmax og AUC ↔Voriconazol Cmax og AUC↔Voriconazols virkning på både erythromycin og azithromycin er ukendt. | Ingen dosisjustering |
| Mycophenolsyre (1 g enkeltdosis)*[UDP-glucuronyl-transferasesubstrat]* | Mycophenolsyre Cmax ↔Mycophenolsyre AUCt ↔ | Ingen dosisjustering |
| KortikosteroiderPrednisolon (60 mg enkeltdosis)*[CYP3A4-substrat]* | Prednisolon Cmax 11 %Prednisolon AUC0-34 % | Ingen dosisjusteringPatienter, der er i langtidsbehandling med voriconazol og kortikosteroider (inklusive inhalerede kortikosteroider, f.eks. budesonid og intranasale kortikosteroider), skal omhyggeligt monitoreres for binyrebarkdysfunktion, både under behandlingen, og når voriconazol seponeres (se pkt. 4.4). |
| Ranitidin (150 mg BID)*[øger gastrisk pH]* | Voriconazol Cmax og AUC↔ | Ingen dosisjustering |
| Flucloxacillin*[CYP450-induktor]* | Der er rapporteret om signifikant lavere plasmakoncentrationer af voriconazol. | Hvis samtidig administration af voriconazol og flucloxacillin ikke kan undgås, skal der kontrolleres for potentielt nedsat virkning af voriconazol (f.eks. ved terapistyring). Det kan være nødvendigt at øge dosis af voriconazol. |

**4.6 Fertilitet, graviditet og amning**

Fertilitet

Dyrestudier viste ikke nedsat fertilitet hos han- og hunrotter (se pkt. 5.3)

Kvinder i den fertile alder

Kvinder i den fertile alder bør altid anvende effektiv antikonception under behandlingen.

Graviditet

Der foreligger ikke tilstrækkelige data fra anvendelse af Voriconazol "Accordpharma" til gravide kvinder.

Dyrestudier har påvist reproduktionstoksicitet (se pkt. 5.3). Den potentielle risiko for mennesker er ukendt.

Voriconazol "Accordpharma" må ikke anvendes under graviditet, medmindre den forventede fordel for moderen klart opvejer den potentielle risiko for fostret.

Amning

Udskillelsen af voriconazol i mælk er ikke undersøgt. Amning skal ophøre ved initiering af behandling med Voriconazol "Accordpharma".

**4.7 Virkning på evnen til at føre motorkøretøj og betjene maskiner**

Ikke mærkning.

Voriconazol "Accordpharma" kan påvirke evnen til at føre motorkøretøj eller betjene maskiner i moderat grad. Det kan forårsage forbigående og reversible ændringer af synet, herunder sløring, ændret/forøget visuel perception og/eller fotofobi.

Patienter skal undgå mulige farlige handlinger, såsom at køre bil eller betjene maskiner, mens de har disse symptomer.

**4.8 Bivirkninger**

Resumé af sikkerhedsprofil

Sikkerhedsprofilen for voriconazol hos voksne er baseret på en integreret sikkerheds­database med data fra mere end 2.000 personer (herunder 1.603 voksne patienter i terapeutiske studier) og yderligere 270 voksne i profylaksestudier. Databasen repræsenterer en heterogen population indeholdende patienter med maligne hæmatologiske sygdomme, hiv-inficerede patienter med øsofageal candidiasis og refraktære svampeinfektioner, non-neutropene patienter med candidæmi eller aspergillosis og raske forsøgspersoner.

De hyppigst rapporterede bivirkninger var synsnedsættelse, pyreksi, udslæt, opkastning, kvalme, diarré, hovedpine, perifere ødemer, abnorme leverfunktionstests, åndedrætsbesvær og abdominalsmerter.

Bivirkningernes sværhedsgrad var generelt mild til moderat. Der sås ikke klinisk signifikante forskelle, når sikkerhedsdata blev analyseret i relation til alder, race eller køn.

Bivirkningsskema i tabelform

Da størstedelen af studierne var ublindede, er alle kausale bivirkninger, hvor der er en mulig årsagssammenhæng, og deres hyppighedskategorier hos 1.873 voksne fra sammenlagte terapeutiske studier (1.603) og profylaksestudier (270) anført efter systemorganklasse i skemaet nedenfor.

Bivirkningsfrekvenser er angivet som: Meget almindelig (≥1/10); almindelig (≥1/100 til <1/10); ikke almindelig (≥1/1,000 til <1/100); sjælden (≥1/10,000 til <1/1,000); meget sjælden (<1/10,000); ikke kendt (kan ikke estimeres ud fra forhåndenværende data).

Inden for hver enkelt frekvensgruppe er bivirkningerne opstillet efter, hvor alvorlige de er. De alvorligste er anført først.

Bivirkninger rapporteret hos personer, der fik voriconazol:

| **Systemorgan- klasse** | **Meget almindelig (≥1/10)** | **Almindelig ≥1/100 til <1/10** | **Ikke almindelig ≥1/1.000 til <1/100** | **Sjælden****≥1/10.000 til <1/1000** | **Hyppighed ikke kendt (kan ikke estimeres ud fra de forhånden-værende data)** |
| --- | --- | --- | --- | --- | --- |
| Infektioner og parasitære sygdomme |  | sinusitis | pseudo-membranøs colitis |  |  |
| Benigne, maligne og uspecificerede tumorer (inkl. cyster og polypper) |  | planocellulært karcinom (herunder kutant SCC in situ eller morbus Bowen)\*,\*\* |  |  |  |
| Blod og lymfesystem  |  | agranulo-cytose1, pancytopeni, trombo-cytopeni2, leukopeni, anæmi | Knoglemarvs-svigt, lymfadenopati, eosinofili | dissemineret intravaskulær koagulation |  |
| Immun-systemet  |  |  | overfølsomheds- reaktioner | anafylaktoid reaktion |  |
| Det endokrine system |  |  | binyrebark- insufficiens, hypotyreose | hypertyreose |  |
| Metabolisme og ernæring | perifert ødem | hypoglykæmi, hypokaliæmi, hyponatriæmi |  |  |  |
| Psykiske forstyrrelser |  | depression, hallucinationer, angst, søvnløshed, agitation, konfusion |  |  |  |
| Nervesystemet | hovedpine | kramper, synkope, tremor, hypertoni3, paræstesi, søvnighed, svimmelhed | hjerneødem, encefalopati4, ekstrapyramidal lidelse5, perifer neuropati, ataksi, hypæstesi, dysgeusi | hepatisk encefalopati, Guillain-Barrés syndrom, nystagmus |  |
| Øjne | synsned-sættelse6 | retinablødning | sygdom i synsnerven7, papilødem8, okulogyrisk krise, diplopi, skleritis, blefaritis | optisk atrofi, corneauklarhed |  |
| Øre og labyrint |  |  | hypakusi, vertigo, tinnitus |  |  |
| Hjerte |  | supraventri-kulær arytmi, takykardi, bradykardi | ventrikulær flimren, ventrikulære ekstrasystoler, ventrikulær takykardi, forlænget QT- interval i ekg, supraventrikulær takykardi | torsades de pointes, komplet AV-blok, grenblok, nodal arytmi |  |
| Vaskulære sygdomme |  | hypotension, flebitis | tromboflebitis, lymfangitis |  |  |
| Luftveje, thorax og mediastinum | åndedræts-besvær9 | akut respiratory distress-syndrom, lungeødem |  |  |  |
| Mave-tarm- kanalen | diarré, opkastning, abdominal- smerter, kvalme | keilit, dyspepsi, obstipation, gingivitis | peritonitis, pankreatitis, hævet tunge, duodenitis, gastroenteritis, glossitis |  |  |
| Lever og galdeveje | abnorme leverfunk-tionsværdier | icterus, kolestatisk icterus, hepatitis10 | leversvigt, hepatomegali, kolecystitis, cholelithiasis |  |  |
| Hud og subkutane væv | udslæt | eksfoliativ dermatitis, alopeci, makulopapuløst hududslæt, pruritus, erytem, fototoksicitet\*\* | Stevens-Johnsons syndrom8, purpura, urticaria, allergisk dermatitis, papuløst udslæt, makuløst udslæt, eksem | toksisk epidermal nekrolyse8, lægemiddelreaktion med eosinofili og systemiske symptomer (DRESS)8, angioødem, aktinisk keratose\*, pseudoporfyri, erythema multiforme, psoriasis, medicinudslæt | kutan lupus erythe-matosus\*, efelider\*, lentigo\* |
| Knogler, led, muskler og bindevæv |  | rygsmerter | Artritis, periostitis\*, \*\* |  |  |
| Nyrer og urinveje |  | akut nyresvigt, hæmaturi | nekrose i nyretubuli, proteinuri, nefritis |  |  |
| Almene symptomer og reaktioner på administrations­stedet | pyreksi | brystsmerter, ansigtsødem11, asteni, kulderystelser | reaktioner på infusionsstedet, influenza-lignende sygdom |  |  |
| Undersøgelser |  | forhøjet serum- kreatinin | forhøjet serum- carbamid, forhøjet kolesterol i blodet |  |  |

\* Bivirkninger set efter markedsføring

\*\* Hyppighedskategorien er baseret på et observationsstudie med anvendelse af faktiske data fra

sekundære datakilder i Sverige

1 Inkluderer febril neutropeni og neutropeni.

2 Inkluderer immun trombocytopenisk purpura.

3 Inkluderer nakkestivhed og tetani.

4 Inkluderer hypoksisk-iskæmisk encefalopati og metabolisk encefalopati.

5 Inkluderer akatisi og parkinsonisme.

6 Se afsnittet ”Synsnedsættelse” i pkt. 4.8.

7 Længerevarende optisk neuritis er rapporteret efter markedsføringen. Se pkt. 4.4.

8 Se pkt. 4.4.

9 Inkluderer dyspnø og belastningsdyspnø.

10 Inkluderer medicinudløst leverskade, toksisk hepatitis, hepatocellulær skade og hepatotoksicitet.

11 Inkluderer periorbitalt ødem, læbeødem og ødem i munden.

Beskrivelse af udvalgte bivirkninger

*Synsnedsættelse*

I kliniske studier med voriconazol er nedsat syn (herunder sløret syn, fotofobi, kloropsi, kromatopsi, farveblindhed, cyanopsi, øjensygdom, aura, natteblindhed, oscillopsi, fotopsi, scintillerende scotom, nedsat synsskarphed, synsklarhed, synsfeltdefekt, øjenflydere og xanthopsi) meget almindeligt. Disse former for synsnedsættelse er forbigående og fuldt reversible og er for størstedelen spontant gået over inden for 60 minutter, og der ses ingen klinisk betydende visuelle langtidsvirkninger. Der er bevis for, at synsændringerne mindskes ved gentagne doser af voriconazol. Synsnedsættelsen er generelt mild, og resulterer sjældent i afbrydelse af behandling og har ikke været forbundet med langtidsvirkninger. Synsnedsættelse kan være forbundet med højere plasmakoncentrationer og/eller doser.

Virkningsmekanismen er ukendt, skønt reaktionen med stor sandsynlighed sker i retina. I et studie med raske frivillige, der undersøgte voriconazols betydning for retinafunktionen, forårsagede voriconazol et fald i elektroretinogrammet (ERG) bølgeformamplituden. ERG måler elektriske strømninger i retina. ERG-ændringerne progredierede ikke over 29 dages behandling og var fuldt reversible ved seponering af voriconazol.

Der er efter markedsføring rapporteret om langvarige synsrelaterede bivirkninger (se pkt. 4.4).

*Dermatologiske reaktioner*

Dermatologiske reaktioner var meget almindelige hos patienter behandlet med voriconazol i kliniske studier, men disse patienter havde alvorlige tilgrundliggende sygdomme og fik samtidig behandling med anden medicin. Sværhedsgraden af størstedelen af udslættene var mild til moderat. Patienterne har udviklet svære kutane bivirkninger (SCAR), herunder Stevens-Johnsons syndrom (SJS) (ikke almindelig), toksisk epidermal nekrolyse (TEN) (sjælden), lægemiddelreaktion med eosinofili og systemiske symptomer (DRESS) (sjælden) og erythema multiforme (sjælden) under behandling med Voriconazol "Accordpharma" (se pkt. 4.4).

Hvis en patient udvikler udslæt, bør de monitoreres nøje, og Voriconazol "Accordpharma" afbrydes, hvis læsionen progredierer. Lysfølsomhedsreaktioner som efelider, lentigo og aktinisk keratose er rapporteret, især under langtidsbehandling (se pkt. 4.4).

Der er rapporteret om planocellulært karcinom i huden (herunder kutant SCC in situ eller morbus Bowen) hos patienter, der blev behandlet med Voriconazol "Accordpharma" igennem længere tid. Mekanismen er ikke klarlagt (se pkt. 4.4).

*Leverfunktionsprøver*

I voriconazols kliniske program var den samlede incidens af transferase stigninger >3×ULN (ikke nødvendigvis med bivirkninger) 18,0 % (319/1.768) hos voksne og 25,8 % (73/283) hos pædiatriske forsøgspersoner, der blev behandlet med voriconazol til samlet terapeutisk og profylaktisk brug. Leverfunktionsafvigelserne kan associeres med højere plasmakoncentrationer og/eller doser. Størstedelen af abnorme leverfunktionsprøver blev normale igen under behandlingen enten med eller uden dosisjustering, herunder afbrydelse af behandling.

Hos patienter med andre alvorlige tilgrundliggende sygdomme er voriconazol blevet forbundet med alvorlig levertoksicitet. Dette omfatter tilfælde af icterus, hepatitis og leversvigt, der førte til dødsfald (se pkt. 4.4).

*Infusionsrelaterede reaktioner*

Under intravenøs infusion af voriconozol hos raske frivillige forsøgspersoner er der set tilfælde af anafylaktoid-lignende reaktioner, omfattende rødmen (”flushing”), feber, svedtendens, takykardi, trykken for brystet, dyspnø, mathedsfølelse, kvalme, kløe og udslæt. Symptomerne opstod umiddelbart efter påbegyndt infusion (se også pkt. 4.4).

*Profylakse*

I et åbent, komparativt multicenterstudie, der sammenlignede voriconazol med itraconazol til primær profylakse hos voksne og unge, der har fået allogen HSCT, uden forudgående påvist eller sandsynlig invasiv svampeinfektion, blev der rapporteret permanent seponering af voriconazol på grund af bivirkninger hos 39,3 % af forsøgspersonerne i forhold til 39,6 % af forsøgspersonerne i itraconazol-armen. Uønskede hepatiske hændelser, der skyldtes behandlingen, medførte permanent seponering af studielægemidlet hos 50 forsøgspersoner (21,4 %) i voriconazol-armen, og hos 18 forsøgspersoner (7,1 %) i itraconazol-armen.

Pædiatrisk population

Sikkerheden af voriconazol er undersøgt hos 288 pædiatriske patienter i alderen 2 til <12 år (169) og 12 til <18 år (119), som fik voriconazol-profylakse (183) og til terapeutisk brug (105) i kliniske studier. Sikkerheden af voriconazol er undersøgt hos yderligere 158 pædiatriske patienter i alderen 2 til <12 år i compassionate use-programmer. Generelt er bivirkningsprofilen for voriconazol den samme hos den pædiatriske population som hos voksne. Der er dog observeret en tendens til en højere frekvens af leverenzymstigninger, der blev rapporteret som bivirkninger i kliniske studier hos pædiatriske patienter, sammenlignet med voksne (14,2 % forhøjet transaminase hos pædiatriske patienter sammenlignet med 5,3 % hos voksne). Data efter markedsføring tyder på, at der kan være en højere forekomst af hudreaktioner (især erytem) hos børn end hos voksne. Hos de 22 patienter under 2 år, som blev behandlet med voriconazol i et compassionate use-program, er følgende bivirkninger (for hvilke en sammenhæng med voriconazol ikke kan udelukkes) rapporteret: Lysoverfølsomheds-reaktioner (1), arytmi (1), pancreatitis (1), forhøjet serum-bilirubin (1), forhøjet antal leverenzymer (1), udslæt (1) og papilødem (1). Efter markedsføring er der set tilfælde af pancreatitis hos børn.

Indberetning af formodede bivirkninger

Når lægemidlet er godkendt, er indberetning af formodede bivirkninger vigtig. Det muliggør løbende overvågning af benefit/risk-forholdet for lægemidlet. Sundhedspersoner anmodes om at indberette alle formodede bivirkninger via:

Lægemiddelstyrelsen

Axel Heides Gade 1

DK-2300 København S

Websted: www.meldenbivirkning.dk

**4.9 Overdosering**

I kliniske studier var der 3 tilfælde af uforsætlig overdosering. De opstod alle hos pædiatriske patienter, som fik op til 5 gange den anbefalede intravenøse dosis af voriconazol. En enkelt bivirkning af fotofobi, der varede 10 minutter, blev rapporteret.

Der er ingen kendt antidot for voriconazol.

Voriconazol hæmodialyseres med en clearance på 121 ml/min. Hjælpestoffet hydroxypropylbetadex hæmodialyseres med en clearance på 37.5±24 ml/min. Ved overdosering kan hæmodialyse muligvis medvirke til af fjerne voriconazol og hydroxypropylbetadex fra kroppen.

**4.10 Udlevering**

A

**5. FARMAKOLOGISKE EGENSKABER**

**5.1 Farmakodynamiske egenskaber**

Farmakoterapeutisk klassifikation: Antimykotika til systemisk anvendelse, triazol- og tetrazolderivater, ATC-kode: J02AC03.

Virkningsmekanisme

Voriconazol er et antimykotikum af triazolgruppen. Voriconazols primære virkningsmåde er hæmning af fungal cytochrom P450-medieret 14-α-lanosteroldemethylering, der er et vigtigt trin i biosyntesen af fungal ergosterol. Akkumulering af 14-α-methylsteroler er korreleret med det efterfølgende tab af ergosterol i den fungale cellemembran og kan være ansvarlig for den antifungale virkning af voriconazol. Det er vist, at voriconazol er mere selektiv for fungale cytochrom P450-enzymsystemer end over for forskellige mammale cytochrom P450-enzymsystemer.

Farmakokinetiske-farmakodynamiske relationer

I 10 kliniske studier var medianen for gennemsnitlige og maksimale plasmakoncentrationer hos individuelle forsøgspersoner på tværs af studierne henholdsvis 2425 ng/ml (inter-kvartil fra 1193 til 4380 ng/ml) og 3742 ng/ml (inter-kvartil fra 2027 til 6302 ng/ml). En positiv sammenhæng mellem middel, maksimum og minimum plasmavoriconazol­koncentration og effekt i kliniske studier blev ikke fundet, og dette forhold er ikke undersøgt i profylaksestudier.

Farmakokinetiske-farmakodynamiske analyser af kliniske data identificerede positiv forbindelse mellem plasma voriconazolkoncentrationer og både abnorme leverfunktionsværdier og synsforstyrrelser. Dosisjustering er ikke undersøgt i profylaksestudier.

Klinisk virkning og sikkerhed

Voriconazol udviser bredspektret antimykotisk aktivitet *in vitro* med antimykotisk styrke over for *Candida* arter (herunder fluconazol resistente C. *krusei* og resistente stammer af *C. glabrata* og C. albicans) og fungicid aktivitet over for alle undersøgte *Aspergillus* arter. Derudover viser voriconazol fungicid aktivitet *in vitro* over for pludseligt opstående patogene svampe, herunder *Scedosporium* eller *Fusarium*, som har begrænset følsomhed over for eksisterende svampemidler.

Klinisk virkning, defineret som delvist eller fuldstændigt respons, er vist over for *Aspergillus* spp. herunder *A. flavus*, *A. fumigatus*, *A. terreus, A. niger, A. nidulans, Candida* spp., herunder *C. albicans, C. glabrata, C. krusei, C. parapsilosis, C. tropicalis* samt et begrænset antal af *C. dubliniensis, C. inconspicua og C. guilliermondii, Scedosporium* spp., herunder *S. apiospermum, S. prolificans* og *Fusarium* spp.

Andre behandlede svampeinfektioner (ofte med delvist eller fuldstændigt respons) omfatter isolerede tilfælde af *Alternaria* spp., *Blastomyces dermatitidis, Blastoschizomyces capitatus, Cladosporium* spp., *Coccidioides immitis, Conidiobolus coronatus, Cryptococcus neoformans, Exserholium 50rostratum, Exophiala spinifera, Fonsecaea pedrosoi, Madurella mycetomatis, Paecilomyces lilacinus, Penicillium* spp. herunder *P. marneffei, Phialophora richardsiae, Scopulariopsis brevicaulis* og *Trichosporon* spp. herunder *T. beigelii* infektioner.

*In vitro* aktivitet over for kliniske isolater er set over for *Acremonium* spp., *Alternaria* spp., *Bipolaris* spp., *Cladophialophora* spp. og *Histoplasma capsulatum*, hvor de fleste stammer bliver hæmmet af voriconazolkoncentrationer i området fra 0,05 til 2 μg/ml.

*In vitro* aktivitet over for følgende patogener er vist, men den kliniske betydning er ukendt: *Curvularia*spp. og *Sporothrix* spp.

Breakpoints

Artsbestemmelse af svampekultur og andre relevante laboratorieundersøgelser (serologi, histopatologi) bør foretages før behandling for at isolere og identificere de sygdomsfremkaldende mikroorganismer. Behandling kan startes, før resultaterne af kulturbestemmelsen og andre laboratorieundersøgelser foreligger; imidlertid skal den antiinfektive behandling justeres i overensstemmelse med disse resultater, når de foreligger.

De arter, der oftest forårsager infektioner hos mennesker, omfatter *C. albicans, C. parapsilosis, C. tropicalis, C. glabrata og C. krusei*, der alle typisk har mindste hæmmende koncentrations-(MIC)-værdier på mindre end 1 mg/l for voriconazol.

*In vitro* aktiviteten af voriconazol *in vitro* over for *Candida*-arter er dog ikke ensartet. Dette ses især hos fluconazol-resistente isolater af *C. glabrata*, hvor MIC-værdierne for voriconazol er forholdsmæssigt højere end hos fluconazol-følsomme isolater. Alle forsøg på at bestemme Candida til arts-niveau skal derfor gøres. Hvis resistensbestemmelse af svampe er muligt, kan MIC-værdierne tolkes ved at anvende de grænseværdikriterier, der er fastlagt af European Committee on Antimicrobial Susceptibility Testing (EUCAST).

Grænseværdier ved følsomhedstestning

MIC (mindste inhiberende koncentration)-fortolkningskriterierne for følsomhedstestning er fastlagt af European Committee on Antimicrobial Susceptibility Testing (EUCAST) for Voriconazol "Accordpharma" og er anført her: <<https://www.ema.europa.eu/documents/other/minimum-inhibitory-concentration-mic-breakpoints_en.xlsx>>

Klinisk erfaring

Positivt resultat defineres i dette afsnit som fuldstændigt eller delvis respons.

*Aspergillus*-infektioner – effekt hos aspergillose patienter med dårlig prognose

Voriconazol har *in vitro* fungicid aktivitet over for *Aspergillus* spp. Effekt og overlevelse ved voriconazol versus en konventionel amphotericin B i primær behandling af akut invasiv aspergillose blev vist i et åbent, randomiseret multicenterstudie med 277 immunkompromitterede patienter behandlet i 12 uger. Initialdosis af voriconazol var 6 mg/kg i.v. hver 12. time de første 24 timer efterfulgt af en vedligeholdelsesdosis på 4 mg/kg hver 12. time i minimum 7 dage. Behandlingen kan derefter skiftes til orale doser på 200 mg hver 12. time. Den mediane varighed af i.v.-voriconazolbehandling var 10 dage (interval 2-85 dage). Efter i.v.-voriconazolbehandling var den mediane varighed af oral voriconazolbehandling 76 dage (interval 2-232 dage).

Der sås tilfredsstillende globalt respons (fuldstændigt eller delvis resolution af alle tilhørende symptomer, radiografiske/bronkoskopiske abnormaliteter ved baseline) hos 53 % af de voriconazolbehandlede patienter sammenlignet med 31 % af patienterne behandlet med komparatoren. Overlevelsesraten efter 84 dage var for voriconazol statistisk signifikant højere end for komparatoren, og der sås klinisk og statistisk signifikant fordel ved brug af voriconazol, både med hensyn til tid til død og tid til seponering på grund af toksicitet.

Dette studie bekræftede fund fra et tidligere prospektivt studie, hvor der sås positivt resultat hos patienter med risikofaktorer for dårlig prognose, herunder graft-versus-host sygdom og i særdeleshed cerebrale infektioner (normalt forbundet med næsten 100 % mortalitet).

Disse studier omfatter cerebral, sinusrelateret, pulmonal og dissemineret aspergillose hos knoglemarvs- og organtransplanterede patienter, patienter med maligne hæmatologiske lidelser, cancer og AIDS.

Behandling af candidæmi hos non-neutropene patienter

Effekten af voriconazol sammenlignet med behandling med amphotericin B efterfulgt af fluconazol i primær behandling af candidæmi, blev vist i et åbent komparativt studie. 370 non-neutropene patienter (over 12 år) med påvist candidæmi blev inkluderet i studiet. Heraf blev 248 behandlet med voriconazol. 9 forsøgspersoner i voriconazolgruppen og 5 forsøgspersoner i amphotericin B efterfulgt af fluconazolgruppen havde også mykologisk påvist infektion i dybtliggende væv. Patienter med nyresvigt blev udelukket fra studiet. Den gennemsnitlige behandlingsvarighed var 15 dage i begge behandlingsarme. I den primære analyse var succesfuld respons, i følge en ”Data Review Committee” (DRC), der var blindet over for studiemedicinen, defineret som resolution/forbedring i alle kliniske tegn og symptomer på infektion med eradikation af *Candida* fra blodet og infektion i dybtliggende vævssteder 12 uger efter endt behandling (EOT). Patienter, som ikke blev vurderet 12 uger efter endt behandling (EOT), blev talt som behandlingssvigt. I denne analyse var der succesfuld respons hos 41 % af patienterne i begge behandlingsarme.

I en anden analyse, hvor DRCs vurderinger anvendes ved det seneste evaluerbare tidspunkt (EOT eller 2, 6 eller 12 uger efter EOT) havde voriconazol og amphotericin B efterfulgt af fluconazol en succesfuld responsrate på henholdsvis 65 % og 71 %.

Den forsøgsansvarliges vurdering af succesfuldt resultat på et hvilket som helst af disse tidspunkter er vist i skemaet nedenfor:

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| ***Tidspunkt*** | ***Voriconazol***(N=248) | ***Amphotericin B******→ fluconazol***(N=122) |
| EOT | 178 (72 %) | 88 (72 %) |
| 2 uger efterEOT | 125 (50 %) | 62 (51 %) |
| 6 uger efterEOT | 104 (42 %) | 55 (45 %) |
| 12 uger efterEOT | 104 (42 %) | 51 (42 %) |

Alvorlige refraktære *Candida*-infektioner

Studiet omfatter 55 patienter med alvorlige refraktære systemiske *Candida*-infektioner (herunder candidæmi, dissemineret og andre invasive candidiasis), hvor tidligere antimykotisk behandling, især med fluconazol ikke har været effektivt. Succesrigt respons er set hos 24 patienter (15 med fuldstændigt, 9 med delvist respons. I fluconazol resistente ikke-*albicans* arter er et succesfuldt resultat set hos 3/3 *C. krusei* (fuldstændigt respons) og 6/8 C*. glabrata* (5 med fuldstændigt, 1 med delvist respons) infektioner. Data vedrørende klinisk virkning bliver understøttet af begrænsede data for følsomhed.

*Scedosporium* og *Fusarium*-infektioner

Voriconazol har vist sig effektivt over for følgende sjældne patogene svampe:

*Scedosporium* spp.: Succesrigt respons på voriconazol behandling blev set hos 16 (6 med fuldstændigt, 10 med delvist respons) ud af 28 patienter med *S. apiospermum* og hos 2 (begge med delvist respons) ud af 7 patienter med *S. prolificans* infektion. Derudover sås et succesrigt respons hos 1 ud af 3 patienter med infektioner forårsaget af mere end en organisme, herunder *Scedosporium* spp.

*Fusarium* spp.: 7 (3 med fuldstændigt, 4 med delvist respons) ud af 17 patienter blev succesrigt behandlet med voriconazol. Af disse 7 patienter havde 3 patienter øjeninfektion, 1 havde sinusinfektion og 3 havde dissemineret infektion. Yderligere 4 patienter havde en fusarium-infektion forårsaget af adskillige organismer; 2 af dem havde et succesrigt resultat.

Størstedelen af patienterne der fik voriconazolbehandling for ovennævnte sjældne infektioner var intolerante over for, eller responderede ikke på, tidligere antimykotisk behandling.

Primær profylakse af invasive svampeinfektioner – virkning hos HSC-transplanterede patienter uden forudgående påvist eller sandsynlig invasiv svampeinfektion

Voriconazol blev sammenlignet med itraconazol som primær profylakse i et åbent, komparativt multicenterstudie hos voksne og unge, der havde fået allogen HSCT uden forudgående påvist eller sandsynlig invasiv svampeinfektion. Succeskriteriet blev defineret som evnen til at fortsætte profylakse med studielægemidlet i 100 dage efter HSCT (uden at stoppe i >14 dage) og til at overleve uden påvist eller sandsynlig invasiv svampeinfektion i 180 dage efter HSCT. Den modificerede intent- to-treat-gruppe (MITT-gruppe) omfattede 465 patienter, der havde fået allogen HSCT, hvoraf 45 % havde AML. 58 % af alle patienter blev underlagt myeloablative konditioneringsregimer. Profylakse med studielægemidlet blev påbegyndt umiddelbart efter HSCT: 224 fik voriconazol, og 241 fik itraconazol. Medianvarigheden af profylaksen med studielægemidlet var 96 dage for voriconazol og 68 dage for itraconazol i MITT-gruppen.

Tabellen nedenfor viser succesrater og andre sekundære effektmål:

|  |  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- | --- |
| **Studiets effektmål** | **Voriconazol****N=224** | **Itraconazol****N=241** | **Forskel i andele og** **95 % konfidensinterval (CI)** | **p-værdi** |
| Succes efter 180 dage\* | 109 (48,7 %) | 80 (33,2 %) | 16,4 % (7,7 %, 25,1 %)\*\* | 0,0002\*\* |
| Succes efter 100 dage | 121 (54,0 %) | 96 (39,8 %) | 15,4 % (6,6 %, 24,2 %)\*\* | 0,0006\*\* |
| Afsluttet mindst 100 dage profylakse med studielægemiddel | 120 (53,6 %) | 94 (39,0 %) | 14,6 % (5,6 %, 2,5 %) | 0,0015 |
| Overlevet til dag 180 | 184 (82,1 %) | 197 (81,7 %) | 0,4 % (-6,6 %, 7,4 %) | 0,9107 |
| Udviklet påvist eller sandsynlig invasiv svampeinfektion til dag 180 | 3 (1,3 %) | 5 (2,1 %) | -0,7 % (-3,1 %, 1,6 %) | 0,5390 |
| Udviklet påvist eller sandsynlig invasiv svampeinfektion til dag 100 | 2 (0,9 %) | 4 (1,7 %) | -0,8 % (-2,8 %, 1,3 %) | 0,4589 |
| Udviklet påvist eller sandsynlig invasiv svampeinfektion under behandling med studielægemiddel | 0 | 3 (1,2 %) | -1,2 % (-2,6 %, 0,2 %) | 0,0813 |

\* Studiets primære effektmål

\*\* Forskel i andele, 95 % konfidensinterval og opnåede p-værdier efter justering for randomisering

Tabellen nedenfor viser gennembrudsraten for invasiv svampeinfektion til dag 180 og studiets primære effektmål, som er succes efter 180 dage, hos patienter med henholdsvis AML og myeloablative konditioneringsregimer:

**AML**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **Studiets effektmål** | **Voriconazol****(N=98)** | **Itraconazol****(N=109)** | **Forskel i andele og** **95 % konfidensinterval (CI)** |
| Gennembrud invasiv svampeinfektion – dag 180 | 1 (1,0 %) | 2 (1,8 %) | -0,8 % (-4,0 %, 2,4 %) \*\* |
| Succes efter 180 dage\* | 55 (56,1 %) | 45 (41,3 %) | 14,7 % (1,7 %, 27,7 %)\*\*\* |

\* Studiets primære effektmål

\*\* Der påvises non-inferioritet med en margin på 5 %

\*\*\*Forskel i andele, 95 % konfidensinterval efter justering for randomisering

**Myeloablative konditioneringsregimer**

|  |  |  |  |
| --- | --- | --- | --- |
| **Studiets effektmål** | **Voriconazol****(N=125)** | **Itraconazol****(N=143)** | **Forskel i andele og** **95 % konfidensinterval (CI)** |
| Gennembrud invasiv svampeinfektion – dag 180 | 2 (1,6 %) | 3 (2,1 %) | -0,5 % (-3,7 %, 2,7 %) \*\* |
| Succes efter 180 dage\* | 70 (56,0 %) | 53 (37,1 %) | 20,1 % (8,5 %, 31,7 %)\*\*\* |

\* Studiets primære effektmål

\*\* Der påvises non-inferioritet med en margin på 5 %

\*\*\* Forskel i andele, 95 % konfidensinterval efter justering for randomisering

Sekundær profylakse af invasiv svampeinfektion – virkning hos HSC-transplanterede patienter med forudgående påvist eller sandsynlig invasiv svampeinfektion

Voriconazol blev undersøgt som sekundær profylakse i et åbent, ikke-komparativt multicenterstudie hos voksne patienter, der havde fået allogen HSCT med forudgående påvist eller sandsynlig invasiv svampeinfektion. Det primære effektmål var forekomsten af påvist og sandsynlig invasiv svampeinfektion i det første år efter HSCT. MITT-gruppen omfattede 40 patienter med forudgående invasiv svampeinfektion, herunder 31 med aspergillose, 5 med candidiasis og 4 med andre former for invasiv svampeinfektion. Medianvarigheden af profylaksen med studielægemidlet var 95,5 dage i MITT-gruppen.

7,5 % (3/40) af patienterne udviklede påvist eller sandsynlig svampeinfektion i løbet af det første år efter HSCT, herunder 1 candidæmi, 1 scedosporiose (begge remission af forudgående invasiv svampeinfektion) og 1 zygomycose. Overlevelsesraten var 80,0 % (32/40) efter 180 dage og 70,0 % (28/40) efter 1 år.

Varighed af behandlingen

I kliniske studier fik 705 patienter voriconazolbehandling i mere end 12 uger, heraf fik 164 patienter voriconazol i over 6 måneder.

Pædiatrisk population

53 pædiatriske patienter i alderen 2 til <18 år blev behandlet med voriconazol i to kliniske prospektive, åbne, ikke-komparative, multicenterstudier. Det ene studie omfattede 31 patienter med mulig, påvist eller sandsynlig invasiv aspergillose (IA), hvoraf 14 patienter havde påvist eller sandsynlig IA og blev inkluderet i MITT-effektanalyserne. Det andet studie omfattede 22 patienter med invasiv candidiasis, herunder candidaæmi (ICC) og øsofagal candidiasis (EC), som krævede enten primær eller substituerende behandling, hvoraf 17 blev inkluderet i MITT-effektanalyserne. For patienter med IA var de samlede procentsatser for global respons efter 6 uger 64,3 % (9/14), procentsatsen for det globale respons var 40 % (2/5) for patienter på 2 til <12 år og 77,8 % (7/9) for patienter på 12 til <18 år. For patienter med ICC var procentsatsen for det globale respons ved EOT 85,7 % (6/7), og for patienter med EC var procentsatsen for det globale respons ved EOT 70 % (7/10). Den samlede procentsats for respons (ICC sammenlagt med EC) var 88,9 % (8/9) for 2 til <12 år og 62,5 % (5/8) for 12 til <18 år.

Kliniske studier, der undersøger QTc-intervallet

Et placebokontrolleret, randomiseret, enkeltdosis, crossover studie, der undersøgte effekten på QTc-intervallet hos raske frivillige forsøgspersoner, blev udført med 3 orale doser af voriconazol og ketoconazol. De placebo-justerede gennemsnitlige maksimale stigninger i QTc i forhold til baseline efter 800 mg, 1200 mg og 1600 mg voriconazol var henholdsvis 5,1 msek., 4,8 msek. og 8,2 msek. og 7,0 msek. for ketoconazol 800 mg. Ingen forsøgspersoner i nogen af grupperne havde en stigning i QTc på ≥ 60 msek. i forhold til baseline. Ingen forsøgspersoner oplevede et interval, der oversteg den potentielle kliniske relevante grænse på 500 msek.

**5.2 Farmakokinetiske egenskaber**

Generelle farmakokinetiske karakteristika

Voriconazols farmakokinetik er beskrevet hos raske forsøgspersoner, specielle populationer og patienter. Ved oral administration af 200 mg eller 300 mg 2 gange daglig i 14 dage hos patienter med risiko for aspergillose (hovedsageligt patienter med ondartede svulster i det lymfatiske eller hæmatopoetiske væv) svarede de observerede farmakokinetiske karakteristika af hurtig og ensartet absorption, akkumulering og ikke-lineær farmakokinetik til, hvad man har observeret hos raske forsøgspersoner.

Voriconazols farmakokinetik er ikke-lineær på grund af mætning af dets metabolisme. En forholdsmæssig større stigning i eksponering er set med stigende dosis. Det er skønnet, at en gennemsnitlig stigning i den orale dosis fra 200 mg 2 gange daglig til 300 mg 2 gange daglig fører til en 2,5 gange stigning i eksponering (AUCτ). Oral vedligeholdelsesdosis på 200 mg (eller 100 mg for patienter <40 kg) resulterer i eksponering svarende til 3 mg/kg i.v. En oral vedligeholdelsesdosis på 300 mg (eller 150 mg for patienter <40 kg) resulterer i eksponering svarende til 4 mg/kg i.v.

Når den anbefalede intravenøse eller orale initialdosis gives, opnås plasmakoncentrationer tæt på steady-state inden for de første 24 timer. Uden initialdosis forekommer akkumulering ved 2 gange daglig dosering indtil steady-state plasma voriconazolkoncentrationer, som hos de fleste forsøgspersoner er opnået på dag 6.

Langtidssikkerhed af hydroxypropylbetadex hos mennesker er begrænset til 21 dage (250 mg/kg/dag).

Absorption

Voriconazol absorberes hurtigt og næsten fuldstændigt efter oral administration med maksimale plasmakoncentrationer (Cmax) 1-2 timer efter dosisindtagelse. Den absolutte biotilgængelighed af voriconazol efter oral administration er anslået til 96 %. Hvis flere doser voriconazol indtages sammen med meget fede måltider, vil Cmax og AUCτ blive reduceret med henholdsvis 34 % og 24 %. Absorptionen af voriconazol påvirkes ikke af ændringer i mavesyrens pH.

Distribution

Steady-state fordelingsvolumen af voriconazol er anslået til at være 4,6 l/kg, hvilket indikerer udbredt fordeling ud i vævene. Plasmaproteinbindingen anslås til 58 %. Prøver af cerebrospinalvæsken fra 8 patienter i et særligt klinisk program (”compassionate use”) viste målbare voriconazolkoncentrationer hos alle patienter.

Biotransformation

*In vitro* studier har vist, at voriconazol metaboliseres via leverens cytochrom P450-isoenzymer CYP2C19, CYP2C9 og CYP3A4.

Den inter-individuelle variabilitet af voriconazols farmakokinetik er høj.

*In vivo* studier antyder, at CYP2C19 er signifikant involveret i voriconazols metabolisme. Dette enzym viser genetisk polymorfi. For eksempel forventes det, at det hos 15-20 % af de asiatiske populationer metaboliseres dårligt. Blandt kaukasiere og personer af negroid afstamning er prævalensen af personer med dårlig metaboliseringsevne 3-5 %. Studier hos kaukasiske og japanske raske personer har vist, at personer med dårlig metaboliseringsevne gennemsnitligt har 4 gange højere voriconazol eksponering (AUCτ), end deres homozygotisk kraftigt metaboliserende modparter. Personer, som er heterozygotisk kraftigt metaboliserende har gennemsnitligt fordoblet voriconazol eksponering i forhold til deres homozygotisk kraftigt metaboliserende modparter. Hovedmetabolitten af voriconazol er N-oxid, der står for 72 % af de cirkulerende radioaktivt mærkede metabolitter i plasma. Denne metabolit har minimal antimykotisk effekt, og den bidrager ikke til voriconazols samlede effekt.

Elimination

Voriconazol udskilles ved levermetabolisme, hvor mindre end 2 % af dosis udskilles uforandret i urinen.

Efter administration af en radioaktivt mærket dosis af voriconazol bliver næsten 80 % af radioaktiviteten genfundet i urinen efter gentagne intravenøse doser, og 83 % i urinen efter gentagne orale doser. Størstedelen (>94 %) af den totale radioaktivitet bliver udskilt i de første 96 timer efter både oral og intravenøs dosering.

Voriconazols terminale halveringstid afhænger af dosis og er ca. 6 timer ved 200 mg (oralt).

Grundet ikke-lineær farmakokinetik er halveringstiden ikke anvendelig i forudsigelsen af akkumuleringen eller udskillelsen af voriconazol.

Farmakokinetik i specielle patientgrupper

*Køn*

I et oralt flerdosisstudie med raske, unge kvinder var Cmax og AUCτ henholdsvis 83 % og 113 % højere, end hos raske, unge mænd (18-45 år). I samme studie blev der ikke observeret signifikante ændringer i Cmax og AUCτ mellem raske, ældre mænd og raske, ældre, kvinder (≥65 år).

Der var ingen kønsbaserede dosisjusteringer i det kliniske program. Sikkerhedsprofilen og plasmakoncentrationerne, der blev observeret, var ens for såvel de mandlige som kvindelige patienter. Derfor er det ikke nødvendigt med dosisjustering på baggrund af køn.

*Ældre*

I et oralt flerdosis studie med raske, ældre mænd (≥65 år) var Cmax og AUCτ henholdsvis 61 % og 86 % højere, end hos raske, unge mænd (18-45 år). Der blev ikke observeret nogen signifikante forskelle i Cmax og AUCτ mellem raske, ældre kvinder (≥65 år) og raske, unge kvinder (18-45 år).

I de kliniske studier blev der ikke foretaget dosisjusteringer på baggrund af alder. Der blev observeret sammenhæng mellem plasmakoncentrationer og alder. Voriconazols sikkerhedsprofil var ens hos både unge og ældre patienter, hvorfor en dosisjustering hos de ældre ikke er nødvendig (se pkt. 4.2).

*Pædiatrisk population*

De anbefalede doser for børn og unge er baseret på en farmakokinetisk populationsanalyse af data indsamlet fra 112 immunkompromitterede pædiatriske patienter i alderen 2 til <12 år og 26 immunkompromitterede unge i alderen 12 til <17 år. Multiple intravenøse doser på 3, 4, 6, 7 og 8 mg/kg 2 gange daglig og multiple orale doser på 4 mg/kg, 6 mg/kg og 200 mg 2 gange daglig blev evalueret i 3 pædiatriske farmakokinetik-studier. Intravenøs mætningsdosis på 6 mg/kg 2 gange daglig på dag 1 efterfulgt af 4 mg/kg i.v. 2 gange daglig eller oralt 300 mg tablet 2 gange daglig blev evalueret i et farmakokinetik-studie med unge. Der blev set større inter-individuel variation mellem de pædiatriske patienter sammenlignet med voksne.

En sammenligning af de farmakokinetiske populationsdata fra børn og voksne indikerer, at den forventede totale eksponering (AUCt) hos børn efter administration af intravenøs mætningsdosis på 9 mg/kg var sammenlignelig med den for voksne efter en intravenøs mætningsdosis på 6 mg/kg. Den forventede totale eksponering hos børn efter intravenøse vedligeholdelsesdoser på 4 mg/kg og 8 mg/kg 2 gange daglig var sammenlignelig med den for voksne efter intravenøse doser på hhv. 3 mg/kg og 4 mg/kg 2 gange daglig. Den forventede totale eksponering hos børn efter oral vedligeholdelses- behandling på 9 mg/kg (maksimalt 350 mg) 2 gange daglig var sammenlignelig med den for voksne efter oral behandling med 200 mg 2 gange daglig. En 8 mg/kg intravenøs dosis giver en voriconazol- eksponering, der er ca. 2 gange højere end den, der ses ved en 9 mg/kg oral dosis.

Den højere intravenøse vedligeholdelsesdosis hos pædiatriske patienter sammenlignet med voksne skyldes højere eliminationskapacitet hos pædiatriske patienter pga. større levermasse i forhold til legemsvægt. Hos pædiatriske patienter med malabsorption og meget lav legemsvægt i forhold til deres alder kan den orale biotilgængelighed imidlertid være begrænset. I disse tilfælde anbefales intravenøs administration af voriconazol.

Hos størstedelen af de unge patienter var voriconazoleksponering sammenlignelig med den for voksne i samme dosisregime. Sammenlignet med voksne blev der dog set lavere voriconazoleksponering hos nogle unge med lav legemsvægt. Det er sandsynligt, at disse patienters metabolisering af voriconazol mere ligner børns end voksnes. Baseret på den farmakokinetiske populationsanalyse skal 12-14 årige unge, der vejer <50 kg have børnedosis (se pkt. 4.2).

*Nedsat nyrefunktion*

Hos patienter med moderat til svær nyreinsufficiens (serumkreatininniveauer >2,5 mg/dl) forekommer der akkumulering af den intravenøse vehikel, hydroxypropylbetadex (se pkt. 4.2 og 4.4).

*Nedsat leverfunktion*

Efter en oral enkeltdosis (200 mg) var AUC 233 % højere hos personer med mild til moderat levercirrose (Child-Pugh klasse A og B) sammenlignet med personer med normal leverfunktion. Proteinbindingen af voriconazol var ikke påvirket af nedsat leverfunktion.

I et oralt flerdosisstudie var AUCτ ens for personer med moderat levercirrose (Child-Pugh klasse B), der fik en vedligeholdelsesdosis på 100 mg 2 gange daglig, og personer med normal leverfunktion der fik 200 mg to gange daglig. Der er ingen tilgængelige farmakokinetiske data på patienter med alvorlig levercirrose (Child-Pugh klasse C) (se pkt. 4.2 og 4.4).

**5.3 Non-kliniske sikkerhedsdata**

Studier vedrørende toksicitet efter gentagne doser voriconazol tyder på, at leveren er målorganet.

Der ses, ligesom ved andre antimykotiske midler, hepatotoksicitet ved plasmaoptagelse svarende til den der ses ved terapeutiske doser hos mennesker. Hos rotter, mus og hunde inducerede voriconazol også minimale adrenale forandringer.

Konventionelle studier af sikkerhedsfarmakologi, genotoksicitet eller karcinogent potentiale viste ingen særlig risiko for mennesker.

I reproduktionsstudier har voriconazol vist sig at være teratogent hos rotter og embryotoksisk hos kaniner ved systemisk optagelse svarende til den der ses ved terapeutiske doser hos mennesker. I undersøgelser af den præ- og postnatale udvikling hos rotter, forlængede voriconazol, ved en mindre optagelse end den der ses ved terapeutiske doser hos mennesker, gestations- og fødselsvarigheden, medførte dystoci med heraf følgende maternal mortalitet og reducerede den perinatale overlevelse af afkommet. Effekten på fødslen er sandsynligvis medieret af artsspecifikke mekanismer, der omfatter fald i østradiolniveuaer, og er konsistent med, det der er observeret ved andre azol-antimykotika.

Dyrestudier viste ikke nedsat fertilitet hos han- og hunrotter efter eksponeringer svarende til dem, der opnås hos mennesker efter indgift af voriconazol i terapeutiske doser.

**6. FARMACEUTISKE OPLYSNINGER**

**6.1 Hjælpestoffer**

Hydroxypropylbetadex

Argininhydrochlorid

Natriumhydroxid (til pH-justering)

Saltsyre, koncentreret (til pH-justering)

**6.2 Uforligeligheder**

Voriconazol "Accordpharma" må ikke infunderes i samme dropslange eller kanyle samtidigt med andre intravenøse produkter. Når Voriconazol "Accordpharma"-infusionen er tilendebragt, kan dropslangen anvendes til administration af andre intravenøse produkter.

Ved rekonstituering med vand til injektionsvæsker, kan Voriconazol "Accordpharma" ikke bruges sammen med natriumchlorid 0,45 % (4.5 mg/ml) injektionsvæske og natriumlactatforbindelse infusionsvæske på grund af lav osmolalitet.

Blodprodukter og korttidsinfusioner af elektrolytter: Elektrolytforstyrrelser såsom hypokaliæmi, hypomagnesæmi og hypokalcæmi bør korrigeres før voriconazolbehandling initieres (se pkt. 4.2 og 4.4). Voriconazol "Accordpharma" må ikke gives samtidigt med andre blodprodukter eller andre korttidsinfusioner af elektrolytter, selv om de to infusioner gives i hver sin dropslange.

Total parenteral ernæring: Total parenteral ernæring (TPN) behøver ikke at blive afbrudt, når der udskrives Voriconazol "Accordpharma", men de skal infunderes i hver sin dropslange. Hvis det infunderes gennem et multi-lumen kateter, skal TPN administreres i en anden port end den, der benyttes til Voriconazol "Accordpharma". Voriconazol "Accordpharma" må ikke fortyndes med 4,2 % natriumbicarbonat infusionsvæske. Forligelighed med andre koncentrationer er ikke kendt.

Dette lægemiddel må ikke blandes med andre lægemidler end dem, der er nævnt i pkt. 6.6.

**6.3 Opbevaringstid**

 Uåbnet: 2 år.

Efter rekonstituering

Der er vist kemisk og fysisk brugsstabilitet af opløsninger, der er rekonstitueret med 19,0 ml vand til injektionsvæsker eller med 19,0 ml 0,9 % (9 mg/ml) natriumchlorid infusionsvæske i 24 timer ved opbevaring ved stuetemperatur (15-25 °C) eller ved opbevaring i køleskab (2 °C-8 °C).

Efter videre fortynding

Der er vist kemisk og fysisk brugsstabilitet af opløsninger, der er fortyndet til 0,5 mg/ml og til 5,0 mg/ml i 24 timer ved opbevaring ved stuetemperatur (15-25 °C) eller 48 timer ved opbevaring i køleskab (2 °C-8 °C) med anvendelse af de væsker, der er opsummeret i pkt. 6.6.

Ud fra et mikrobiologisk synspunkt skal præparatet bruges med det samme. Hvis det ikke bruges med det samme, er opbevaringstid under brug og opbevaringsbetingelser før brug, brugerens eget ansvar og må normalt ikke overstige 24 timer ved 2 °C-8 °C, medmindre rekonstituering/fortynding er foretaget under kontrollerede og validerede aseptiske forhold.

**6.4 Særlige opbevaringsforhold**

Må ikke opbevares ved temperaturer over 30 °C.

Opbevares i den originale pakning for at beskytte mod lys.

Opbevaringsforhold efter rekonstitution af lægemidlet, se pkt. 6.3.

**6.5 Emballagetype og pakningsstørrelser**

30 ml klart type I hætteglas med chlorobutyl gummiprop og aluminiumhætte med plastikforsegling i polypropylen.

Pakningsstørrelser: 1 hætteglas.

Ikke alle pakningsstørrelser er nødvendigvis markedsført.

**6.6 Regler for bortskaffelse og anden håndtering**

Ikke anvendte lægemidler samt affald heraf skal bortskaffes i henhold til lokale retningslinjer.

Pulveret skal rekonstitueres med enten 19 ml vand til injektionsvæsker eller 19 ml 9 mg/ml (0,9 %) natriumchlorid infusionsvæske for at opnå et klart koncentrat, hvorfra der kan trækkes et volumen på 20 ml, der indeholder 10 mg/ml voriconazol. Voriconazol "Accordpharma"-hætteglasset kasseres, hvis vakuum ikke kan trække fortyndingsmidlet op i hætteglasset. Det anbefales at anvende en standard 20 ml (ikke-automatiseret) sprøjte for at sikre, at det præcise volumen (19,0 ml) vand til injektionsvæsker eller natriumchlorid infusionsvæske (9 mg/ml (0,9 %)) tilsættes. Dette lægemiddel er udelukkende til éngangsbrug, og ubrugt opløsning skal kasseres. Kun klare opløsninger uden partikler må anvendes.

Ved administration tilsættes det krævede volumen af det rekonstituerede koncentrat til en anbefalet forligelig infusionsopløsning (detaljer i tabellen nedenfor) for at opnå en endelig voriconazol opløsning på 0,5-5 mg/ml.

**Nødvendig mængde af 10 mg/ml Voriconazol "Accordpharma" koncentrat**

|  |  |
| --- | --- |
| **Kropsvægt****(kg)** | **Nødvendig volumen af Voriconazol "Accordpharma" koncentrat (10 mg/ml):** |
| **3 mg/kg dosis****(antal hætteglas)** | **4 mg/kg dosis****(antal hætteglas)** | **6 mg/kg dosis****(antal hætteglas)** | **8 mg/kg dosis****(antal hætteglas)** | **9 mg/kg dosis****(antal hætteglas)** |
| 10 | - | 4,0 ml (1) |  | 8,0 ml (1) | 9,0 ml (1) |
| 15 | - | 6,0 ml (1) |  | 12,0 ml (1) | 13,5 ml (1) |
| 20 | - | 8,0 ml (1) |  | 16,0 ml (1) | 18,0 ml (1) |
| 25 | - | 10,0 ml (1) |  | 20,0 ml (1) | 22,5 ml (2) |
| 30 | 9,0 ml (1) | 12,0 ml (1) | 18,0 ml (1) | 24,0 ml (2) | 27,0 ml (2) |
| 35 | 10,5 ml (1) | 14,0 ml (1) | 21,0 ml (2) | 28,0 ml (2) | 31,5 ml (2) |
| 40 | 12,0 ml (1) | 16,0 ml (1) | 24,0 ml (2) | 32,0 ml (2) | 36,0 ml (2) |
| 45 | 13,5 ml (1) | 18,0 ml (1) | 27,0 ml (2) | 36,0 ml (2) | 40,5 ml (3) |
| 50 | 15,0 ml (1) | 20,0 ml (1) | 30,0 ml (2) | 40,0 ml (2) | 45,0 ml (3) |
| 55 | 16,5 ml (1) | 22,0 ml (2) | 33,0 ml (2) | 44,0 ml (3) | 49,5 ml (3) |
| 60 | 18,0 ml (1) | 24,0 ml (2) | 36,0 ml (2) | 48,0 ml (3) | 54,0 ml (3) |
| 65 | 19,5 ml (1) | 26,0 ml (2) | 39,0 ml (2) | 52,0 ml (3) | 58,5 ml (3) |
| 70 | 21,0 ml (2) | 28,0 ml (2) | 42,0 ml (3) | - | - |
| 75 | 22,5 ml (2) | 30,0 ml (2) | 45,0 ml (3) | - | - |
| 80 | 24,0 ml (2) | 32,0 ml (2) | 48,0 ml (3) | - | - |
| 85 | 25,5 ml (2) | 34,0 ml (2) | 51,0 ml (3) | - | - |
| 90 | 27,0 ml (2) | 36,0 ml (2) | 54,0 ml (3) | - | - |
| 95 | 28,5 ml (2) | 38,0 ml (2) | 57,0 ml (3) | - | - |
| 100 | 30,0 ml (2) | 40,0 ml (2) | 60,0 ml (3) | - | - |

Den rekonstituerede opløsning kan fortyndes med:

Natriumchlorid 9 mg/ml (0,9 %) injektionsvæske

5 % (50 mg/ml) glucose og Ringer-Lactat infusionsvæske

5 % glucose (50 mg/ml) og 0,45 % (4,5 mg/ml) natriumchlorid infusionsvæske

5 % glucose (50 mg/ml) infusionsvæske

5 % glucose (50 mg/ml) i 20 milliækvivalenter kaliumchlorid infusionsvæske

5 % glucose (50 mg/ml) og 0,9 % natriumchlorid infusionsvæske

Voriconazols forligelighed med andre fortyndingsmidler end dem, der er nævnt ovenfor eller i pkt. 6.2, er ikke kendt.

**7. INDEHAVER AF MARKEDSFØRINGSTILLADELSEN**

Accord Healthcare B.V.

Winthontlaan 200

3526 KV Utrecht

Holland

**8. MARKEDSFØRINGSTILLADELSESNUMMER (-NUMRE)**

56103

**9. DATO FOR FØRSTE MARKEDSFØRINGSTILLADELSE**

11. september 2015 (filmovertrukne tabletter)

**10. DATO FOR ÆNDRING AF TEKSTEN**

26. marts 2025