

Регистрационный номер:

Торговое наименование: Итраконазол

Международное непатентованное или группировочное наименование: итраконазол

Лекарственная форма: капсулы

Состав:

1 капсула содержит:

Итраконазол, пеллеты 22,0 % – 455,000 мг, содержащие:

Действующее вещество: итраконазол – 100,000 мг

Вспомогательные вещества: сахарная крупка [сахароза, патока крахмальная] – 157,290 мг, гипромеллоза (HPMC 5 CPS) – 127,730 мг, сахароза – 53,235 мг; метилпарагидрокси-бензоат натрия – 0,752 мг, пропилпарагидроксибензоат натрия – 0,068 мг

Пленочная оболочка пеллет: эудрагит Е-100 (бутилметакрилата сополимер) – 15,925 мг

Состав capsules твердых желатиновых:

корпус: титана диоксид (E171) – 1,00000 %, индигокармин (E132) – 0,13330 %, желатин – до 100 %;

крышечка: титана диоксид (E171) – 1,00000 %, индигокармин (E132) – 0,13330 %, желатин – до 100 %.

Описание

Твердые желатиновые капсулы № 0. Корпус и крышечка капсулы от голубого до синего цвета, непрозрачные.

Содержимое капсул – сферические гранулы белого или почти белого цвета.

Фармакотерапевтическая группа: противогрибковое средство

Код ATX: J02AC02

ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

Фармакодинамика

Итраконазол – синтетическое противогрибковое средство широкого спектра действия, производное триазола. Механизм действия итраконазола заключается в ингибировании биосинтеза эргостерола – основного компонента клеточной мембранны гриба, участвующего в поддержании структурной целостности мембрани. Нарушение синтеза

эргостерола приводит к изменению проницаемости мембраны и лизису клетки, что и обуславливает противогрибковый эффект препарата.

Итраконазол активен в отношении инфекций, вызываемых грибами:

- дерматофитами (*Trichophyton spp.*, *Microsporum spp.*, *Epidermophyton floccosum*);
- дрожжеподобными грибами (*Candida spp.*, в т.ч. *C. albicans*, *C. iropicalis*, *C. parapsilosis*, *C. krusei*, *Cryptococcus neoformans*, *Malassezia spp.*, *Trichosporon spp.*, *Geotrichum spp.*; *Aspergillus spp.*; *Histoplasma spp.*, включая *H. capsulatum*; *Paracoccidioides brasiliensis*; *Sporothrix schenckii*; *Fonsecaea spp.*; *Cladosporium spp.*; *Blastomyces dermatitidis*; *Coccidioides immitis*, *Pseudallescheria boydii*; *Penicillium marneffei* и многими другими.

Candida krusei, *Candida glabrata* и *Candida tropicalis* являются наименее чувствительными к действию итраконазола видами *Candida*.

Основными типами грибов, развитие которых не подавляется итраконазолом, являются *Zygomycetes* (*Rhizopus spp.*, *Rhizomucor spp.*, *Mucor spp.* и *Absidia spp.*), *Fusarium spp.*, *Scedosporium spp.* и *Scopulariopsis spp.*

Устойчивость к азолам развивается медленно и часто является результатом нескольких генетических мутаций. Описанные механизмы развития устойчивости включают в себя гиперэкспрессию гена ERG11, кодирующего фермент 14 α -деметилазу, который является основной мишенью действия азолов, и точечные мутации ERG11, приводящие к уменьшению связывания ферментов с азолами и/или к активации транспортных систем, что приводит к увеличению выведения азолов. Наблюдалась перекрестная устойчивость *Candida spp.* к препаратам группы азолов, хотя устойчивость к одному препарату этой группы необязательно означает наличие устойчивости к другим препаратам группы азолов. Сообщалось о штаммах *Aspergillus fumigatus*, устойчивых к итраконазолу.

Фармакокинетика

Вследствие нелинейной фармакокинетики итраконазол накапливается в плазме крови при многократном приеме. Равновесная концентрация итраконазола, как правило, достигается в течение примерно 15 дней, при этом значения максимальной концентрации (C_{max}) итраконазола и AUC (площадь под кривой "концентрация-время") при многократном приеме в 4-7 раз выше, чем при однократном приеме. C_{max} итраконазола в плазме в равновесном состоянии (C_{ssmax}) составляет около 2 мкг/мл при применении итраконазола в дозе 200 мг 1 раз в день. Конечный период полувыведения ($T_{1/2}$) обычно составляет 16-28 ч при однократном приеме и 34-42 ч при многократном приеме. Концентрация итраконазола в плазме крови снижается до практически неопределенного значения в

течение 7-14 дней, после прекращения терапии в зависимости от принимаемой дозы и продолжительности лечения.

Абсорбция

Итраконазол быстро абсорбируется после приема внутрь. C_{\max} неизмененного итраконазола в плазме достигаются в течение 2-5 ч после перорального приема. Абсолютная биодоступность итраконазола после перорального приема составляет около 55 %. При пероральном применении максимальная биодоступность итраконазола отмечается при приеме капсул сразу после еды.

Всасывание итраконазола в капсулах снижено у пациентов со сниженной кислотностью желудочного сока, например, на фоне приема препаратов, подавляющих секрецию соляной кислоты в желудке (таких как антагонисты H_2 -гистаминовых рецепторов, ингибиторы протонной помпы), или у пациентов с ахлоргидрией на фоне различных заболеваний. Всасывание итраконазола натощак у таких пациентов увеличивается при приеме препарата одновременно с кислыми напитками (такими как недиетическая кола). При приеме итраконазола в дозе 200 мг однократно натощак совместно с недиетической колой после предварительного приема антагониста H_2 -гистаминовых рецепторов ранитидина всасывание итраконазола было сопоставимым с всасыванием при приеме только итраконазола.

Распределение

Итраконазол на 99,8 % связывается с белками плазмы, в основном, с альбумином (гидрокситраконазол связывается с альбумином на 99,6 %). Также отмечено сродство к липидам. В несвязанном виде в плазме остается только 0,2 % итраконазола. Кажущийся объем распределения >700 л, что свидетельствует о его значительном распределении в тканях. Концентрации в легких, почках, костях, желудке, селезенке и мышцах, в 2-3 раза выше, чем соответствующие концентрации в плазме, при этом концентрация итраконазола в тканях, содержащих кератин, особенно в коже, примерно в 4 раза превышает концентрацию в плазме. Концентрация в спинномозговой жидкости (СМЖ) значительно ниже, чем в плазме крови, тем не менее была продемонстрирована эффективность итраконазола против возбудителей инфекций, присутствующих в СМЖ.

Метаболизм

Как было показано в исследованиях *in vitro*, CYP3A4 является основным изоферментом, участвующим в метаболизме итраконазола. Итраконазол подвергается активному метаболизму в печени с образованием множества метаболитов. Основным метаболитом является гидрокситраконазол, который *in vitro* обладает противогрибковой активностью,

сопоставимой с итраконазолом. Концентрации гидрокситраконазола в плазме примерно в 2 раза превышают концентрацию итраконазола.

Экскреция

Итраконазол выводится преимущественно в форме неактивных метаболитов с мочой (35 %) и калом (54 %) в течение одной недели после приема раствора для приема внутрь. Почечная экскреция итраконазола и его активного метаболита гидрокситраконазола составляет менее 1 % от дозы препарата, введенной внутривенно. На основании результатов изучения фармакокинетики ^{14}C -меченого препарата после перорального приема выведение неизмененного итраконазола с калом варьирует от 3 % до 18 % от принятой дозы.

Поскольку перераспределение итраконазола из тканей, содержащих кератин, является незначительным, выведение итраконазола из этих тканей связано с регенерацией эпидермиса. В отличие от плазмы крови, концентрация итраконазола в коже сохраняется в течение от 2 до 4 недель после прекращения 4-недельного лечения, а концентрация в кератине ногтя, где итраконазол может быть обнаружен уже через 1 неделю после начала лечения, сохраняется, по крайней мере, в течение шести месяцев после окончания 3-месячного курса лечения.

Особые категории пациентов

Нарушение функции печени

Итраконазол преимущественно метаболизируется в печени. У пациентов с циррозом печени при однократном приеме 100 мг итраконазола средняя максимальная концентрация итраконазола в плазме (C_{\max}) была значительно ниже (на 47 %) чем у здоровых добровольцев. Средний $T_{1/2}$ при приеме однократной дозы удлиняется у пациентов с циррозом печени и составляет 37 ± 17 ч по сравнению с 16 ± 5 ч у здоровых добровольцев. Средняя экспозиция итраконазола (площадь под кривой "концентрация-время" - AUC) была аналогичной у пациентов с циррозом печени и у здоровых добровольцев. Данные о длительном применении итраконазола у пациентов с циррозом печени отсутствуют (см. разделы "Способ применения и дозы" и "Особые указания").

Нарушение функции почек

Данные о пероральном применении итраконазола для лечения пациентов с нарушениями функции почек ограничены. У пациентов с уремией, у которых средний клиренс креатинина (КК) составлял $13 \text{ мл}/\text{мин} \times 1,73 \text{ м}^2$, AUC итраконазола была несколько ниже по сравнению с основной популяцией. Не выявлено значительного влияния гемодиализа или длительного перitoneального диализа, проводимого в амбулаторных условиях, на показатели фармакокинетики итраконазола (T_{\max} , C_{\max} и $AUC_{0-\infty}$).

После однократного внутривенного введения итраконазола конечный $T_{1/2}$ итраконазола у пациентов с легкой (КК 50-79 мл/мин), умеренной (КК 20-49 мл/мин) и тяжелой почечной недостаточностью (КК < 20 мл/мин) был схож с таковым у здоровых субъектов (42-49 ч по сравнению с 48 ч у пациентов с нарушениями функции почек и здоровых добровольцев соответственно). Общая экспозиция итраконазола, на основании оценки показателя AUC, была снижена у пациентов с умеренными и выраженными нарушениями функции почек примерно на 30 % и 40 % соответственно по сравнению с пациентами с нормальной функцией почек не нарушена.

Данные о длительном применении итраконазола у пациентов с нарушениями функции почек не доступны. Проведение дialиза не влияет на $T_{1/2}$ или клиренс итраконазола или гидрокситраконазола.

Дети

Данные о фармакокинетике итраконазола у пациентов детского возраста ограничены. Клинические исследования фармакокинетики у детей и подростков в возрасте от 5 месяцев до 17 лет проводились с применением итраконазола в капсулах, раствором для приема внутрь и раствором для внутривенного введения. Дозы интраконазола при приеме внутрь варьировали от 1,5 до 12,5 мг/кг/сутки при приеме 1 или 2 раза в сутки. При приеме итраконазола в одной и той же суточной дозе 2 раза в день по сравнению с приемом 1 раз в день C_{max} и C_{min} была сопоставимой с таковой у взрослых пациентов при приеме итраконазола 1 раз в день. Не было зарегистрировано существенных возрастных различий по показателю AUC итраконазола и его общего клиренса; в отдельных случаях наблюдалась незначительная взаимосвязь между возрастом пациентов и значениями объема распределения препарата, C_{max} и конечного $T_{1/2}$. Установленный клиренс итраконазола и его объем распределения зависят от массы тела пациентов.

Показания к применению

Поражение кожи и слизистых оболочек:

- вульвовагинальный кандидоз;
- отрубевидный лишай,
- дерматомикозы;
- кандидоз слизистой оболочки полости рта;
- грибковый кератит.

Онихомикозы, вызванные дерматофитами и/или дрожжеподобными грибами;

Системные микозы:

- системный аспергиллез и кандидоз;

- криптококкоз (включая криптококковый менингит): у пациентов с иммунодефицитом и у всех пациентов с криптококкозом центральной нервной системы итраконазол должен применяться только в случаях, если препараты первой линии лечения не применимы в данном случае или неэффективны;
- гистоплазмоз;
- бластомикоз;
- споротрихоз;
- паракокцидиономикоз;
- прочие редко встречающиеся системные или тропические микозы.

Противопоказания

Гиперчувствительность к итраконазолу или вспомогательным веществам.

Одновременный прием препаратов субстратов изофермента CYP3A4 (см. раздел «Взаимодействие с другими лекарственными средствами»), таких как:

- левацетилметадон, метадон;
- дизопирамид, дофетилид, дронедарон, хинидин;
- телитромицин у пациентов с тяжелыми нарушениями функции почек или печени;
- тикагрелор;
- галофантрин;
- астемизол, мизоластин, терфенадин;
- алкалоиды спорыни: дигидроэрготамин, эргометрин (эргоновин), эрготамин, метилэргометрин (метилэргоновин), элетриптан;
- иринотекан;
- луразидон, мидазолам для перорального приема, пимозид, сертиндол, триазолам;
- бепридил, фелодипин, лерканидипин, нисодипин;
- ивабрадин, ранолазин;
- эплеренон;
- цизаприд, домперидон;
- ловастатин, симвастатин, аторвастатин;
- фезотеродин у пациентов с недостаточностью функции почек или печени умеренной или тяжелой степени, солифенацин у пациентов с недостаточностью функции почек тяжелой степени и с недостаточностью функции печени умеренной или тяжелой степени;
- колхицин у пациентов с нарушениями функции печени или почек.

Хроническая сердечная недостаточность в настоящее время или в анамнезе (за исключением терапии жизнеугрожающих или др. опасных инфекций. См. раздел «Особые указания»).

Детский возраст до 3 лет.

Беременность (за исключением случаев, угрожающих жизни, и, если ожидаемая польза для матери превышает возможный вред для плода) и грудное вскармливание.

С осторожностью

- цирроз печени;
- тяжелая почечная или печеночная недостаточность;
- гиперчувствительности к др. азолам;
- пожилой возраст;
- детский возраст с 3 до 18 лет (см. раздел "Особые указания").

Беременность и период грудного вскармливания

Беременность

Итраконазол не должен применяться во время беременности, за исключением случаев, угрожающих жизни, и, если ожидаемый положительный эффект для матери превосходит возможный вред для плода.

В доклинических исследованиях было показано, что итраконазол обладает репродуктивной токсичностью.

Данных о применении итраконазола во время беременности недостаточно. В ходе постмаркетингового применения итраконазола были отмечены случаи врожденных аномалий. Такие случаи включали нарушения развития органа зрения, скелета, мочеполовой и сердечно-сосудистой систем, а также хромосомные нарушения и множественные пороки развития. Однако связь с приемом итраконазола достоверно не установлена.

Эпидемиологические данные в отношении воздействия итраконазола в первом триместре беременности, в основном у пациенток, получавших краткосрочную терапию по поводу вульвовагинальных кандидозов, не выявили повышенного риска развития врожденных аномалий по сравнению с контрольной группой, не подвергавшейся воздействию ни одного из известных тератогенных факторов.

Женщинам детородного возраста, принимающим итраконазол, необходимо использовать адекватные методы контрацепции на протяжении всего курса лечения вплоть до наступления первой менструации после его завершения.

С грудным молоком выводится очень небольшое количество итраконазола. При необходимости применения препарата в период грудного вскармливания, необходимо соотнести пользу для матери и риск для младенца, находящегося на грудном вскармливании. В случае сомнений женщина должна отказаться от кормления грудью на время лечения.

Способ применения и дозы

Для оптимальной абсорбции итраконазола необходимо принимать препарат в капсулах сразу после еды. Капсулы следует глотать целиком.

Показание	Доза	Продолжительность лечения
Вульвовагинальный кандидоз	200 мг 2 раза в сутки или 200 мг 1 раз в сутки	1 день или 3 дня
Отрубевидный лишай	200 мг 1 раз в сутки	7 дней
Дерматомикозы гладкой кожи	200 мг 1 раз в сутки или 100 мг 1 раз в сутки	7 дней или 15 дней
Поражения высококератинизированных участков кожи, таких как кисти рук и стопы	200 мг 2 раза в сутки или 100 мг 1 раз в сутки	7 дней или 30 дней
Кандидоз слизистой оболочки полости рта	100 мг 1 раз в сутки	15 дней

Биодоступность итраконазола при пероральном приеме может быть снижена у некоторых пациентов с нарушенным иммунитетом, например, у больных с нейтропенией, больных СПИДом или с пересаженными органами. Следовательно, может потребоваться двукратное увеличение дозы.

Грибковый кератит	200 мг 1 раз в сутки	21 день Длительность лечения может быть скорректирована в зависимости от улучшения клинической картины
-------------------	----------------------	---

Онихомикозы, вызванные дерматофитами и/или дрожжеподобными и плесневыми грибами

Онихомикозы - пульс-терапия	Дозы и продолжительность лечения								
	Одн курс пульс-терапии заключается в ежедневном приеме по 2 капсулы 100 мг 2 раза в сутки в течение 1 нед. Для лечения грибковых поражений ногтевых пластинок кистей рекомендуется 2 курса. Для лечения грибковых поражений ногтевых пластинок стоп рекомендуется 3 курса. Промежуток между курсами, в течение которого не нужно принимать препарат, составляет 3 нед. Клинические результаты станут очевидны после окончания лечения, по мере отрастания ногтей.								
Локализация онихомикозов	1-я нед	2-я нед	3-я нед	4-я нед	5-я нед	6-я нед	7-я нед	8-я нед	9-я нед
Поражение ногтевых	1-й курс	Недели, свободные от приема препарата	2-й курс	Недели, свободные от приема препарата	3-й курс				

пластиночек пальцев стоп с поражением или без поражения ногтевых пластинок пальцев кистей				
Поражение ногтевых пластинок кистей	1-й курс	Недели, свободные от приема препарата	2-й курс	
Онихомикозы непрерывное лечение		Доза	Продолжительность лечения	
Поражение ногтевых пластинок стоп с поражением или без поражения ногтевых пластинок кистей	По 200 мг в сутки		3 мес	

Выведение итраконазола из кожи и ногтевой пластины осуществляется медленнее, чем из плазмы. Таким образом, оптимальные клинические и микологические эффекты достигаются через 2-4 нед после окончания лечения при инфекциях кожи и через 6-9 мес после окончания лечения онихомикозов.

Системные микозы			
Показание	Доза	Средняя продолжительность лечения*	Замечания
Аспергиллез	200 мг 1 раз в сутки	2-5 месяцев	Увеличить дозу до 200 мг 2 раза в сутки в случае инвазивного или диссеминированного заболевания
Кандидоз	100-200 мг 1 раз в сутки	от 3 недель до 7 месяцев	Увеличить дозу до 200 мг 2 раза в сутки в случае инвазивного или диссеминированного заболевания
Криптококкоз (кроме менингита)	200 мг 1 раз в сутки	от 2-х месяцев до 1 года	
Криптококковый менингит	200 мг 2 раза в сутки	от 2-х месяцев до 1 года	Поддерживающая терапия - см. раздел "Особые указания"
Гистоплазмоз	от 200 мг 1 раз в сутки до 200 мг 2 раза в сутки	8 месяцев	
Бластомикоз	от 100 мг 1 раз в сутки до 200 мг 2	6 месяцев	

	раза в сутки		
Споротрихоз	100 мг 1 раз в сутки	3 месяца	Данные об эффективности данной дозы для лечения споротрихоза отсутствуют
Паракокцидиоидомикоз	100 мг 1 раз в сутки	6 месяцев	
Хромомикоз	100-200 мг 1 раз в сутки	6 месяцев	

* - продолжительность лечения может быть скорректирована в зависимости от эффективности лечения.

Особые группы пациентов

Дети

Данные о применении итраконазола у детей ограничены. Применение препарата для лечения детей не рекомендуется, за исключением случаев, когда ожидаемая польза от лечения превосходит потенциальный риск.

Пожилые пациенты

Данные о применении итраконазола у пациентов пожилого возраста ограничены. Рекомендуется использовать препарат для лечения пациентов данной категории, только если ожидаемая польза от лечения превышает потенциальные риски. При выборе дозы препарата для лечения пожилых пациентов рекомендуется учитывать возможное снижение функции печени, почек и сердца, чаще встречающихся в пожилом возрасте, а также наличие сопутствующих заболеваний или прием других лекарственных средств.

Нарушения функции печени

Данные о применении перорального итраконазола для лечения пациентов с нарушениями функции печени ограничены. Следует с осторожностью применять препарат у данной категории пациентов.

Нарушения функции почек

Данные о применении перорального итраконазола для лечения пациентов с нарушениями функции почек ограничены. У некоторых пациентов с почечной недостаточностью экспозиция итраконазола может быть снижена. Следует с осторожностью применять препарат у данной категории пациентов. Может потребоваться коррекция дозы итраконазола.

Побочное действие

Побочные действия препарата систематизированы относительно каждой из систем органов в зависимости от частоты встречаемости, с использованием следующей классификации:

*Очень часто ($\geq 1/10$)**Часто ($\geq 1/100, < 1/10$)**Нечасто ($\geq 1/1000, < 1/100$)**Редко ($\geq 1/10000, < 1/1000$)**Очень редко ($< 1/10000$), включая единичные случаи**Частота неизвестна (не может быть рассчитана на основании имеющихся данных).****Данные, полученные в ходе клинических исследований***

Безопасность итраконазола изучалась в 107 открытых и двойных слепых клинических исследованиях с участием 8499 пациентов. Все 8499 пациентов приняли хотя бы одну дозу итраконазола, после чего была проведена оценка безопасности лечения.

Инфекционные и паразитарные заболевания:

Нечасто: ринит, синусит, инфекции верхних дыхательных путей.

Нарушения со стороны кроветворной и лимфатической систем:

Редко: лейкопения;

Частота неизвестна: нейтропения.

Нарушения со стороны иммунной системы:

Нечасто: гиперчувствительность.

Нарушения со стороны нервной системы:

Часто: головная боль;

Редко: гипестезия, парестезия.

Нарушения со стороны органа слуха и лабиринтные нарушения:

Редко: звон в ушах.

Нарушения со стороны желудочно-кишечного тракта:

Часто: боль в животе, тошнота;

Нечасто: диспепсия, запор, метеоризм, диарея, рвота;

Редко: дисгевзия.

Нарушения со стороны печени и желчевыводящих путей:

Нечасто: гипербилирубинемия, нарушение функции печени.

Нарушения со стороны кожных покровов и подкожной жировой клетчатки:

Нечасто: сыпь, зуд, крапивница.

Нарушения со стороны почек и мочевыводящих путей:

Редко: поллакиурия.

Нарушения со стороны репродуктивной системы и молочных желез:

Нечасто: нарушение менструального цикла;

Редко: эректильная дисфункция.

Осложнения общего характера и реакции в месте введения:

Редко: отечный синдром.

Ниже представлен список нежелательных реакций, связанных с приемом итраконазола, которые были зарегистрированы в клинических исследованиях итраконазола в форме раствора для приема внутрь и/или в форме раствора для внутривенного введения (за исключением побочных реакций, относящихся к категории «воспаления в месте инъекции», поскольку данные побочные реакции являются специфичными для лекарственной формы "раствор для внутривенного введения").

Нарушения со стороны кроветворной и лимфатической систем: гранулоцитопения, тромбоцитопения.

Нарушения со стороны иммунной системы: анафилактоидные реакции.

Нарушения со стороны обмена веществ: гипергликемия, гиперкалиемия, гипокалиемия, гипомагниемия.

Нарушения психики: спутанность сознания.

Нарушения со стороны нервной системы: периферическая нейропатия, головокружение, сонливость.

Нарушения со стороны сердечно-сосудистой системы: сердечная недостаточность, недостаточность левого желудочка, тахикардия, артериальная гипертензия, артериальная гипотензия.

Нарушения со стороны дыхательной системы, органов грудной клетки и средостения: отек легких, дисфония, кашель.

Нарушения со стороны желудочно-кишечного тракта: желудочно-кишечные расстройства.

Нарушения со стороны печени и желчевыводящих путей: гепатит, желтуха, нарушение функции печени.

Нарушения со стороны кожи и подкожных тканей: эритематозная сыпь, гипергидроз.

Нарушения со стороны скелетно-мышечной и соединительной ткани: миалгия, артрапатия.

Нарушения со стороны почек и мочевыводящих путей: недостаточность функции почек, недержание мочи.

Общие расстройства и нарушения в месте введения: генерализованные отеки, отек лица, боль в груди, гипертермия, боль, усталость, озноб.

Влияние на результаты лабораторных показателей и инструментальных исследований: повышение активности аланинаминотрансферазы, повышение активности аспартатаминотрансферазы, повышение активности щелочной фосфатазы в плазме крови, повышение активности лактатдегидрогеназы в плазме крови, повышение концентрации мочевины крови, повышение активности гамма-глутамилтрансферазы, повышение активности «печеночных» ферментов, отклонение от нормы показателей общего анализа мочи.

Дети

Безопасность итраконазола оценивалась в 14 клинических исследованиях (4 двойных слепых, плацебо-контролируемых исследований, 9 открытых исследований, и 1 исследование имело открытую фазу с последующей двойной слепой) с участием 165 детей в возрасте от 1 года до 17 лет. В ходе исследований было отмечено, что наиболее часто встречающимися побочными реакциями были: головная боль, рвота, боль в животе, диарея, нарушение функции печени, тошнота, крапивница. Характер побочных реакций, встречающихся у детей, схож с тем, что наблюдается у взрослых пациентов; тем не менее частота побочных реакций у детей выше.

Побочные действия, зарегистрированные в пострегистрационном периоде (данные получены на основании спонтанных сообщений)

Представленная частота побочных реакций основана на постмаркетинговом опыте применения итраконазола.

Со стороны иммунной системы:

Очень редко: сывороточная болезнь, ангионевротический отек, анафилактические, анафилактоидные и аллергические реакции.

Нарушения метаболизма:

Очень редко: гипертриглицеридемия.

Нарушения со стороны нервной системы:

Очень редко: тремор.

Со стороны органа зрения:

Очень редко: нечеткое зрение, дипlopия.

Нарушения со стороны органа слуха и лабиринтные нарушения:

Очень редко: стойкая или временная потеря слуха.

Со стороны сердечно-сосудистой системы:

Очень редко: хроническая сердечная недостаточность.

Со стороны системы органов дыхания:

Часто: одышка.

Со стороны желудочно-кишечного тракта:

Очень редко: панкреатит.

Со стороны гепатобилиарной систем:

Очень редко: тяжелое токсическое поражение печени (в т.ч. несколько случаев острой печеночной недостаточности с летальным исходом).

МИНЗДРАВ РОССИИ

ЛП-007784-140122

СОГЛАСОВАНО

Со стороны кожных покровов и подкожной жировой клетчатки:

Очень редко: токсический эпидермальный некролиз, синдром Стивенса-Джонсона, острый генерализованный экзантематозный пустулез, полиморфная эритема, эксфолиативный дерматит, лейкоцитокластический васкулит, алопеция, светочувствительность.

Влияние на результаты лабораторных показателей и инструментальных исследований:

Очень редко: повышение активности креатинфосфокиназы крови.

Передозировка

Симптомы: симптомы, наблюдаемые при передозировке итраконазола, были сопоставимы с дозозависимыми побочными реакциями, наблюдаемыми при применении обычных доз препарата.

Лечение: специфического антидота не существует. В случае передозировки следует проводить поддерживающую терапию, сделать промывание желудка раствором натрия бикарбоната, дать активированный уголь. Итраконазол не удаляется из организма при гемодиализе.

Взаимодействие с другими лекарственными средствами

Итраконазол – препарат с высоким потенциалом лекарственных взаимодействий. Ниже описаны различные виды лекарственных взаимодействий и связанные с ними общие рекомендации. Кроме того, представлен перечень с примерами лекарственных средств, которые могут взаимодействовать с итраконазолом, организованная по группам препаратов для более простого использования. Список примеров не является всесообщающим, поэтому при совместном применении каких-либо препаратов с итраконазолом следует изучить инструкции по их применению на предмет информации, связанной с метаболизмом, путями лекарственных взаимодействий, потенциальными рисками и специфическими действиями в отношении совместного применения.

Итраконазол метаболизируется в первую очередь за счет CYP3A4. Другие вещества, использующие данный метаболический путь или изменяющие активность CYP3A4, могут влиять на фармакокинетику итраконазола. При одновременном применении итраконазола с умеренными или мощными индукторами CYP3A4 может снижаться биодоступность

итраконазола и гидрокситраконазола, так что может быть снижена эффективность. Совместное применение с умеренными или мощными ингибиторами CYP3A4 может повысить биодоступность итраконазола, приводя к более выраженным или длительным фармакологическим эффектам итраконазола.

Всасывание итраконазола снижается у пациентов со сниженной кислотностью желудка. Препараты, снижающие кислотность желудка, нарушают всасывание итраконазола из капсул. Чтобы противостоять данному эффекту, рекомендуется принимать итраконазол в капсулах с кислотным напитком (например, недиетической колой), если принимаются препараты для снижения кислотности желудка (см. раздел «Особые указания»).

Итраконазол и его основной метаболит гидрокситраконазол являются мощными ингибиторами CYP3A4. Итраконазол является ингибитором лекарственных транспортных молекул P-гликопротеина и белка резистентности к раку молочной железы (BCRP). Итраконазол может ингибировать метаболизм препаратов, метаболизируемых CYP3A4, и транспорт препаратов P-гликопротеином и/или BCRP, в результате чего может возрастать концентрация этих препаратов и/или их активных метаболитов в плазме при одновременном приеме с итраконазолом. Повышение концентраций в плазме может усиливать или пролонгировать как терапевтические, так и нежелательные эффекты этих препаратов. Для некоторых препаратов совместное применение с итраконазолом может привести к снижению концентрации препарата или его активного компонента в плазме. В результате этого эффективность препаратов может быть снижена.

После отмены терапии итраконазолом концентрации в плазме снижаются ниже предела определения в течение 7–14 дней в зависимости от доз и длительности терапии. У пациентов с циррозом печени или лиц, получавших ингибиторы CYP3A4, концентрации в плазме снижаются медленнее. Это особенно важно учитывать при начале терапии препаратами, на метаболизм которых влияет итраконазол.

Применимы следующие общие рекомендации, если в таблице не указано иное:

1. «Противопоказано» – ни при каких обстоятельствах нельзя применять препарат одновременно с итраконазолом. Это относится к следующим препаратам: о субстраты CYP3A4, у которых может возрастать концентрация в плазме с пролонгацией или усилением терапевтических и/или нежелательных эффектов до возникновения потенциально серьезных ситуаций (см. «Противопоказания»).

2. «Не рекомендуется» – рекомендуется избегать применения препарата, за исключением случаев, когда польза превышает потенциальный риск. Если совместного применения нельзя избежать, рекомендуется клиническое наблюдение, дозы итраконазола и/или одновременно принимаемых препаратов следует корректировать по мере

необходимости. По возможности рекомендуется определять концентрации в плазме. Это относится к следующим препаратам:

- умеренные или мощные индукторы CYP3A4: не рекомендуется назначение за 2 недели до и в течение лечения итраконазолом;
- субстраты CYP3A4/P-gp/BCRP, повышение или снижение концентраций которых в плазме может привести к значительному риску: не рекомендуется назначение во время и в течение 2 недель после лечения итраконазолом.

3. «С осторожностью» – рекомендуется тщательное наблюдение при одновременном применении препарата с итраконазолом. При одновременном применении рекомендуется тщательно наблюдать за пациентом и корректировать дозы итраконазола и/или сопутствующих препаратов по мере необходимости. Если возможно, рекомендуется определять концентрации в плазме. Это относится к следующим препаратам:

- препараты, снижающие кислотность желудка (только для итраконазола в капсулах);
- умеренные или мощные ингибиторы CYP3A4;
- субстраты CYP3A4/P-gp/BCRP, для которых повышение или снижение концентраций в плазме может привести к клинически значимому риску.

Примеры взаимодействующих препаратов представлены ниже. Препараты, выбраны на основе данных исследований лекарственных взаимодействий или клинических случаев, а также потенциальных лекарственных взаимодействий на основе механизма действия.

Классы препаратов и препараты	Ожидаемый/потенциальный эффект по отношению к концентрации препарата (см. списки)	Клинические комментарии (см. примечания)
Альфа-блокаторы		
Алфузозин	Алфузозин C_{max} ($\uparrow\uparrow$), AUC ($\uparrow\uparrow$) ^a	Не рекомендуется во время и 2 недели после окончания лечения итраконазолом. Повышен риск появления нежелательных реакций ^c , связанных с алфузозином/силодозином/ тамсулозином
Силодозин		
Тамсулозин	Силодозин C_{max} ($\uparrow\uparrow$), AUC ($\uparrow\uparrow$) ^a	
	Тамсулозин C_{max} ($\uparrow\uparrow$), AUC ($\uparrow\uparrow$) ^a	
Анальгетики		
Алфентанил	Алфентанил AUC ($\uparrow\uparrow\uparrow\uparrow\uparrow$) ^a	Применять с осторожностью, наблюдать на предмет появления нежелательных реакций на анальгетики ^c , может потребоваться снижение дозы
Бупренорфин (в/в подъязычно)	Бупренорфин C_{max} ($\uparrow\uparrow$), AUC ($\uparrow\uparrow$) ^a	
	Оксикодон C_{max} \uparrow , AUC $\uparrow\uparrow$	

Оксикодон Суфентанил	Суфентанил – повышение концентрации (степень неизвестна) ^{a, b}	алфентанила/бупренорфина/оксикодона/суфентанила.
Фентанил	Фентанил в/в AUC ($\uparrow\uparrow$) ^a Фентанил в других формах – повышение концентрации (степень неизвестна) ^{a, b}	Не рекомендуется во время и 2 недели после окончания лечения итраконазолом. Повышен риск появления нежелательных реакций на фентанил ^c .
Левацетилметадол (левометадил)	Левацетилметадол C_{max} ($\uparrow\uparrow$), AUC ($\uparrow\uparrow\uparrow$) ^a	Противопоказан во время и в течение 2 недель после лечения итраконазолом. Повышен риск появления нежелательных реакций на левацетилметадол: пролонгация интервала QT и пируэтная тахикардия.
Метадон	(R)-метадон C_{max} (\uparrow), AUC (\uparrow) ^a	Противопоказан во время и в течение 2 недель после лечения итраконазолом. Повышен риск появления нежелательных реакций на метадон: потенциально угрожающее жизни угнетение дыхания, пролонгация интервала QT и пируэтная тахикардия.

Противоаритмические средства

Дигоксин	Дигоксин C_{max} \uparrow , AUC \uparrow	Применять с осторожностью, наблюдать на предмет появления нежелательных реакций на дигоксин, может потребоваться снижение дозы дигоксина ^c
Дизопирамид	Дизопирамид – повышение концентрации ($\uparrow\uparrow$) ^{a, b}	Противопоказан во время и в течение 2 недель после лечения итраконазолом. Повышен риск появления нежелательных реакций на дизопирамид: серьезные аритмии, включая пируэтную тахикардию.
Дофетилид	Дофетилид C_{max} (\uparrow), AUC (\uparrow) ^a	Противопоказан во время и в течение 2 недель после лечения итраконазолом. Повышен риск появления нежелательных реакций на дофетилид: серьезные желудочковые аритмии, включая пируэтную тахикардию.
Дронедарон	Дронедарон C_{max} ($\uparrow\uparrow$), AUC ($\uparrow\uparrow\uparrow$) ^a	Противопоказан во время и в течение 2 недель после лечения итраконазолом. Повышен риск появления нежелательных реакций на дронедарон: пролонгация

		интервала QT и сердечно-сосудистая смерть.
Хинидин	Хинидин $C_{max} \uparrow$, AUC $\uparrow\uparrow$	Противопоказан во время и в течение 2 недель после лечения итраконазолом. Повышен риск появления нежелательных реакций на хинидин: пролонгация интервала QT, пиреутная тахикардия, гипотензия, спутанность сознания и делирий.

Антибиотики

Бедаквилин	Бедаквилин $C_{max} (\leftrightarrow)$, AUC (\uparrow) в течение 2 недель, один раз в сутки бедаквилина ^a	Не рекомендуется в течение более чем 2 недель в любой момент лечения бедаквилином в связи с повышением риска появления нежелательных реакций на бедаквилин ^c .
Ципрофлоксацин Эритромицин	Итраконазол $C_{max} \uparrow$, AUC \uparrow	Применять с осторожностью, наблюдать на предмет появления нежелательных реакций на итраконазол, может потребоваться снижение дозы итраконазола.
Кларитромицин	Кларитромицин – повышение концентрации (степень неизвестна) ^{a, b} Итраконазол $C_{max} \uparrow$, AUC \uparrow ;	Применять с осторожностью, наблюдать на предмет появления нежелательных реакций на итраконазол и/или кларитромицина ^c , может потребоваться снижение дозы итраконазола и/или кларитромицина.
Деламанид Триметрексат	Деламанид – повышение концентрации (степень неизвестна) ^{a, b} Триметрексат – повышение концентрации (степень неизвестна) ^{a, b}	Применять с осторожностью, наблюдать на предмет появления нежелательных реакций на деламанид/триметрексат, может потребоваться снижение дозы итраконазола ^c .
Изониазид Рифампицин	Изониазид: концентрация итраконазола ($\downarrow\downarrow$) ^{a, b} Рифампицин: AUC итраконазола $\downarrow\downarrow$	Не рекомендуется в течение 2 недель до и во время лечения итраконазолом, может быть снижена эффективность итраконазола.
Рифабутин	Рифабутин – повышение концентрации (степень неизвестна) ^{a, b} Итраконазол: $C_{max} \downarrow\downarrow$, AUC $\downarrow\downarrow$	Не рекомендуется в течение 2 недель до, во время и в течение 2 недель после лечения итраконазолом. Возможно снижение эффективности итраконазола и повышение риска появления нежелательных реакций на рифабутин ^c .

Телитромицин	<p>У здоровых добровольцев: телитромицин $C_{max} \uparrow$, AUC \uparrow</p> <p>При тяжелом нарушении функции почек: телитромицин AUC ($\uparrow\uparrow$)^a</p> <p>При тяжелом нарушении функции печени: телитромицин – повышение концентрации (степень неизвестна)^{a, b}</p>	<p>Противопоказан пациентам с тяжелым нарушением функции печени или почек во время и в течение 2 недель после лечения итраконазолом. Повышен риск появления нежелательных реакций на телитромицин, включая печеночную токсичность, пролонгацию интервала QT и пиразинную тахикардию. У других пациентов следует применять с осторожностью, наблюдать на предмет появления нежелательных реакций на телитромицин, может потребоваться снижение дозы телитромицина^c.</p>
--------------	---	---

Антикоагулянты и антитромботические средства

Апиксабан	Апиксабан $C_{max} (\uparrow)$, AUC (\uparrow) ^a	Не рекомендуется во время и 2 недели после лечения итраконазолом. Повышен риск появления нежелательных реакций на апиксабан/ривароксабан/ворапаксар ^c .
Ривароксабан	Ривароксабан $C_{max} (\uparrow)$, AUC ($\uparrow\uparrow$) ^a	
Ворапаксар	Ворапаксар $C_{max} (\uparrow)$, AUC (\uparrow) ^a	
Кумарины (например, варфарин)	Кумарины (например, варфарин) – повышение концентрации (степень неизвестна) ^{a, b}	Применять с осторожностью, наблюдать на предмет появления нежелательных реакций на кумарины/цилостазол, может потребоваться снижение дозы кумаринов/цилостазола ^c .
Цилостазол	Цилостазол $C_{max} (\uparrow)$, AUC ($\uparrow\uparrow$) ^a	
Дабигатран	Дабигатран $C_{max} (\uparrow\uparrow)$, AUC ($\uparrow\uparrow$) ^a	Применять с осторожностью, наблюдать на предмет появления нежелательных реакций на дабигатран, может потребоваться снижение дозы дабигатрана ^c .
Тикагрелор	Тикагрелор $C_{max} (\uparrow\uparrow)$, AUC ($\uparrow\uparrow\uparrow$) ^a	Противопоказан во время и в течение 2 недель после лечения итраконазолом. Повышен риск появления нежелательных реакций на тикагрелор, например кровотечений.

Противосудорожные средства

Карbamазепин	<p>Концентрация карбамазепина (\uparrow)^{a, b}</p> <p>Концентрация итраконазола ($\downarrow\downarrow$)^{a, b}</p>	Не рекомендуется в течение 2 недель до, во время и в течение 2 недель после лечения итраконазолом. Эффективность итраконазола может быть снижена в
--------------	--	--

		связи с повышением риска появления нежелательных реакций на карбамазепин ^c .
Фенобарбитал Фенитоин	Фенобарбитал: концентрация итраконазола (↓↓↓) ^{a,b} Фенитоин: AUC итраконазола ↓↓↓	Не рекомендуется в течение 2 недель до, во время и в течение 2 недель после лечения итраконазолом. Может быть снижена эффективность итраконазола.
Пероральные гипогликемические средства		
Репаглинид Саксаглиптин	Репаглинид C _{max} ↑, AUC ↑ Саксаглиптин C _{max} (↑↑), AUC (↑↑) ^a	Применять с осторожностью, наблюдать на предмет появления нежелательных реакций на репаглинид/саксаглиптин, может потребоваться снижение дозы репаглинида/саксаглиптина ^c .
Антигельминтные, противогрибковые и антипротозойные средства		
Артеметер Лумефантрин Хинин	Артеметер C _{max} (↑↑), AUC (↑↑) ^a Лумефантрин C _{max} (↑), AUC (↑) ^a Хинин C _{max} ↔, AUC ↑	Применять с осторожностью, наблюдать на предмет появления нежелательных реакций на артеметер/лумефантрин/хинин ^c . Специфические действия описаны в инструкциях по применению.
Галофантрин	Галофантрин – повышение концентрации (степень неизвестна) ^{a,b}	Противопоказан во время и в течение 2 недель после лечения итраконазолом. Повышен риск появления нежелательных реакций на галофантрин: пролонгация интервала QT и летальные аритмии.
Извуконазол	Извуконазол C _{max} (↔), AUC (↑↑↑) ^a	Противопоказан во время и в течение 2 недель после лечения итраконазолом. Повышен риск появления нежелательных реакций на извуконазол: нарушения со стороны печени, реакции гиперчувствительности измбриофетотоксичность.
Празиквантел	Празиквантел C _{max} (↑↑), AUC (↑) ^a	Применять с осторожностью, наблюдать на предмет появления нежелательных реакций на празиквантел, может потребоваться снижение дозы празиквантела ^c .
Антигистаминные средства		
Астемизол	Астемизол C _{max} (↑), AUC (↑↑) ^a	Противопоказан во время и в течение 2 недель после лечения итраконазолом. Повышен риск появления нежелательных реакций на астемизол: пролонгация

		интервала QT, пирутная тахикардия и другие желудочковые аритмии.
Биластин Эбастин Рупатадин	Биластин $C_{max} (\uparrow\uparrow)$, AUC (\uparrow) ^a Эбастин $C_{max} \uparrow\uparrow$, AUC $\uparrow\uparrow$ Рупатадин – повышение концентрации ($\uparrow\uparrow\uparrow$) ^{a, b}	Применять с осторожностью, наблюдать на предмет появления нежелательных реакций на биластин/эбастин, рупатадин ^c , может потребоваться снижение дозы биластина/эбастина, рупатадина.
Мизоластин	Мизоластин $C_{max} (\uparrow)$, AUC (\uparrow) ^a	Противопоказан во время и в течение 2 недель после лечения итраконазолом. Повышен риск появления нежелательных реакций на мизоластин: пролонгация интервала QT.
Терфенадин	Терфенадин – повышение концентрации (степень неизвестна) ^b	Противопоказан во время и в течение 2 недель после лечения итраконазолом. Повышен риск появления нежелательных реакций на терфенадин: пролонгация интервала QT, пирутная тахикардия и другие желудочковые аритмии.
Противомигренозные средства		
Элетриптан	Элетриптан $C_{max} (\uparrow\uparrow)$, AUC ($\uparrow\uparrow\uparrow$) ^a	Применять с осторожностью, наблюдать на предмет появления нежелательных реакций на элетриптан ^c , может потребоваться снижение дозы элетриптана.
Алкалоиды спорынны (дигидроэрготамин, эргометрин, эрготамин, метилэргометрин)	Алкалоиды спорынны – повышение концентрации (степень неизвестна) ^{a, b}	Противопоказан во время и в течение 2 недель после лечения итраконазолом. Повышен риск появления нежелательных реакций на алкалоиды спорынны, таких как эрготизм.
Противоопухолевые препараты		
Бортезомиб Брентуксимаба Ведотин Бусульфан Эрлотиниб Гефитиниб Иматиниб Иксабепилон	Бортезомиб AUC (\uparrow) ^a Брентуксимаба ведотин AUC (\uparrow) ^a Бусульфан $C_{max} \uparrow$, AUC \uparrow Эрлотиниб $C_{max} (\uparrow\uparrow)$, AUC (\uparrow) ^a Гефитиниб $C_{max} \uparrow$, AUC \uparrow Иматиниб $C_{max} (\uparrow)$, AUC (\uparrow) ^a Иксабепилон $C_{max} (\leftrightarrow)$, AUC (\uparrow) ^a	Применять с осторожностью, наблюдать на предмет появления нежелательных реакций на противоопухолевые препараты ^c , может потребоваться снижение дозы противоопухолевого препарата.

Нинтеданиб	Нинтеданиб C_{max} (↑), AUC (↑) ^a	
Панобиностат	Панобиностат C_{max} (↑), AUC (↑) ^a	
Понатиниб	Понатиниб C_{max} (↑), AUC (↑) ^a	
Руксолитиниб	Руксолитиниб C_{max} (↑), AUC (↑) ^a	
Сонидегиб	Сонидегиб C_{max} (↑), AUC (↑↑) ^a	
Вандетаниб	Вандетаниб C_{max} ↔, AUC ↑	
Иделалисиб	Иделалисиб C_{max} (↑), AUC (↑) ^a Итраконазол – повышение концентрации в сыворотке (степень неизвестна) ^{a,b}	Применять с осторожностью, наблюдать на предмет появления нежелательных реакций на итраконазол и/или иделалисиб, может потребоваться снижение дозы итраконазола и/или иделалисиба.
Акситиниб	Акситиниб C_{max} (↑), AUC (↑↑) ^a	
Бозутиниб	Бозутиниб C_{max} (↑↑↑), AUC (↑↑↑) ^a	
Кабазитаксел	Кабазитаксел C_{max} ↔, AUC ↔ ^a	
Кабозантиниб	Кабозантиниб C_{max} ↔, AUC (↑) ^a	
Церитиниб	Церитиниб C_{max} (↑), AUC (↑↑) ^a	
Кобиметиниб	Кобиметиниб C_{max} ↑↑, AUC ↑↑	
Кризотиниб	Кризотиниб C_{max} (↑), AUC (↑↑) ^a	
Дабрафениб	Дабрафениб AUC (↑) ^a	
Дазатиниб	Дазатиниб C_{max} (↑↑), AUC (↑↑) ^a	
Доцетаксел	Доцетаксел AUC (↔↔↑↑) ^a	
Ибррутиниб	Ибррутиниб C_{max} (↑↑↑↑), AUC (↑↑↑↑) ^a	
Лапатиниб	Лапатиниб C_{max} (↑↑), AUC (↑↑) ^a	
Нилотиниб		
Олапарив		
Пазопаниб		
Сунитиниб		
Трабектедин		
Трастузумаб эмтанзин		
Алкалоиды барвинка		

	Алкалоиды барвника – повышение концентрации (степень неизвестна) ^{a, b}	Не рекомендуется во время и 2 недели после лечения итраконазолом. Может быть снижена эффективность регоррафениба.
Регоррафениб	AUC регоррафениба (↓↓ по данным для активного компонента) ^a	Противопоказан во время и в течение 2 недель после лечения итраконазолом. Повышен риск появления нежелательных реакций на иринотекан: потенциально угрожающая жизни миелосупрессия и диарея.

Антисихотики, анксиолитики и снотворные средства

Алпразолам	Алпразолам $C_{max} \leftrightarrow$, AUC ↑↑	Применять с осторожностью, наблюдать на предмет появления нежелательных реакций на антипсихотики, анксиолитики или снотворные ^c , может потребоваться снижение доз этих препаратов.
Арипипразол	Арипипразол $C_{max} \uparrow$, AUC ↑	
Бротизолам	Бротизолам $C_{max} \leftrightarrow$, AUC ↑↑	
Буспирон	Буспирон $C_{max} \uparrow\uparrow\uparrow$, AUC ↑↑↑	
Карипразин	Карипразин (↑↑) ^{a, b}	
Галоперидол	Галоперидол $C_{max} \uparrow$, AUC ↑	
Мидазолам (в/в)	Мидазолам (в/в) – повышение концентрации ↑↑ ^b	
Пероспирон	Пероспирон $C_{max} \uparrow\uparrow$, AUC ↑↑	
Кветиапин	Кветиапин C_{max} (↑↑), AUC (↑↑↑) ^a	
Рамелтеон	Рамелтеон C_{max} (↑), AUC (↑) ^a	
Рисперидон	Рисперидон – повышение концентрации ↑ ^b	
Суворексант	Суворексант C_{max} (↑), AUC (↑↑) ^a	
Зопиклон	Зопиклон $C_{max} \uparrow$, AUC ↑	
Луразидон	Луразидон C_{max} (↑↑↑), AUC (↑↑↑) ^a	Противопоказан во время и в течение 2 недель после лечения итраконазолом. Повышен риск появления нежелательных реакций на луразидон: гипотензия, циркуляторный коллапс, тяжелые экстрапирамидные симптомы, судороги.
Мидазолам (perorально)	Мидазолам (perorально) $C_{max} \uparrow\uparrow$, AUC ↑↑–↑↑↑	Противопоказан во время и в течение 2 недель после лечения итраконазолом. Повышен риск

		появления нежелательных реакций на мидазолам: угнетение дыхания, остановка сердца, пролонгированная седация и кома
Пимозид	Пимозид C_{max} (↑), AUC (↑↑) ^a	Противопоказан во время и в течение 2 недель после лечения итраконазолом. Повышен риск появления нежелательных реакций на пимозид: аритмии сердца, возможно, связанные с пролонгацией интервала QT и пируэтной тахикардией.
Сертиндол	Сертиндол – повышение концентрации (степень неизвестна) ^{a, b}	Противопоказан во время и в течение 2 недель после лечения итраконазолом. Повышен риск появления нежелательных реакций на сертиндол: пролонгация интервала QT и пируэтная тахикардия.
Триазолам	Триазолам C_{max} ↑–↑↑, AUC ↑↑–↑↑↑↑	Противопоказан во время и в течение 2 недель после лечения итраконазолом. Повышен риск появления нежелательных реакций на триазолам: судороги, угнетения дыхания, ангиоотек, апноэ и кома.

Противовирусные средства

Асунапревир (с усилением) Тенофовира дизопроксила фумарат	Асунапревир C_{max} (↑↑↑), AUC (↑↑↑) ^b Тенофовир – повышение концентрации (степень неизвестна) ^{a, b}	Применять с осторожностью; специфические действия описаны в инструкции по применению противовирусного препарата.
Боцепревир	Боцепревир C_{max} (↑), AUC (↑↑) ^a Итраконазол – повышение концентрации (степень неизвестна) ^{a, b}	Применять с осторожностью, наблюдать на предмет появления нежелательных реакций на итраконазол и/или боцепревир ^c , может потребоваться снижение дозы итраконазола. Специфические действия указаны в инструкции по применению боцепревира.
Кобицистат	Кобицистат – повышение концентрации (степень неизвестна) ^{a, b} Итраконазол – повышение концентрации (степень	Применять с осторожностью, наблюдать на предмет появления нежелательных реакций на итраконазол, может потребоваться снижение дозы итраконазола.

	неизвестна) ^{a, b}	
Даклатаасвир Ванипревир	Даклатаасвир C_{max} (↑), AUC (↑↑) ^a Ванипревир C_{max} (↑↑↑), AUC (↑↑↑) ^b	Применять с осторожностью, наблюдать на предмет появления нежелательных реакций на даклатаасвир/ванипревир ^c , может потребоваться снижение дозы даклатаасвира/ванипревира.
Дарунавир (с усиленнием) Фосампренавир (с усилением ритонавиром) Телапревир	Усиленный ритонавиром дарунавир: C_{max} итраконазола (↑↑), AUC (↑↑) ^a Усиленный ритонавиром фосампренавир: C_{max} итраконазола (↑), AUC (↑↑) ^a Телапревир: C_{max} итраконазола (↑), AUC (↑↑) ^a	Применять с осторожностью, наблюдать на предмет появления нежелательных реакций на итраконазол, может потребоваться снижение дозы итраконазола.
Элвитеагравир (усиленный)	Элвитеагравир C_{max} (↑), AUC (↑) ^a Итраконазол – повышение концентрации (степень неизвестна) ^{a, b}	Применять с осторожностью, наблюдать на предмет появления нежелательных реакций на итраконазол и/или элвитеагравир (усиленный ритонавиром) ^c . Может потребоваться снижение дозы итраконазола; см. инструкцию по применению элвитеагравира.
Эфавиренз Невирапин	Эфавиренз: C_{max} итраконазола ↓, AUC ↓ Невирапин: C_{max} итраконазола ↓, AUC ↓↓	Не рекомендуется в течение 2 недель до и во время лечения итраконазолом. Эффективность итраконазола может быть снижена.
Комбинация: Элбасвир/Гразо превир	Элбасвир C_{max} (↔), AUC (↑) ^a Гразопревир C_{max} (↔), AUC (↑↑) ^a	Применять с осторожностью, наблюдать на предмет появления нежелательных реакций, связанных с совместным применением ^c . Специфические действия указаны в инструкции по применению элбасвира/гразопревира.
Комбинация: Глекапревир/Пи брентасвир	Глекапревир C_{max} (↑↑), AUC (↑↑-↑↑↑) ^a Пибрентасвир C_{max} (↔ -↑), AUC (↔ -↑↑) ^a	Применять с осторожностью, наблюдать на предмет появления нежелательных реакций, связанных с совместным применением ^c . Специфические действия указаны в инструкции по применению глекапревира/пибрентасвира
Индинаавир	Концентрация итраконазола ↑ ^b Индинаавир C_{max} ↔, AUC ↑	Применять с осторожностью, наблюдать на предмет появления нежелательных реакций на итраконазол и/или индинаавир ^c , может потребоваться снижение доз итраконазола и/или индинаавира.

Маравирок	Маравирок C_{\max} ($\uparrow\uparrow$), AUC ($\uparrow\uparrow$) ^a	Применять с осторожностью, наблюдать на предмет появления нежелательных реакций ^c . Может потребоваться снижение дозы маравирока.
Комбинация: Омбитасвир/Паритапревир/Ритонавир/с Дасабувиром или без него	Итраконазол C_{\max} (\uparrow), AUC ($\uparrow\uparrow$) ^a Омбитасвир C_{\max} (\leftrightarrow), AUC (\uparrow) ^a Паритапревир C_{\max} (\uparrow), AUC ($\uparrow\uparrow$) ^a Ритонавир C_{\max} (\uparrow), AUC (\uparrow) ^a Дасабувир C_{\max} (\uparrow), AUC (\uparrow) ^a	Применять с осторожностью, наблюдать на предмет появления нежелательных реакций на итраконазол и/или противовирусные средства ^c . Может потребоваться снижение дозы итраконазола. Специфические действия описаны в инструкциях по применению этих препаратов.
Ритонавир	Итраконазол C_{\max} (\uparrow), AUC ($\uparrow\uparrow$) ^a Ритонавир C_{\max} (\leftrightarrow), AUC (\uparrow) ^a	Применять с осторожностью, наблюдать на предмет появления нежелательных реакций на итраконазол и/или ритонавир ^c . Может потребоваться снижение дозы итраконазола. Специфические действия описаны в инструкции по применению ритонавира.
Саквинавир	Саквинавир (без усиления) $C_{\max}\uparrow\uparrow$, AUC $\uparrow\uparrow\uparrow$ Итраконазол (с усиленным саквинавиром) C_{\max} (\uparrow), AUC ($\uparrow\uparrow$) ^a	Применять с осторожностью, наблюдать на предмет появления нежелательных реакций на итраконазол и/или саквинавир ^c . Может потребоваться снижение дозы итраконазола. Специфические действия описаны в инструкции по применению саквинавира.
Симепревир	Симепревир C_{\max} ($\uparrow\uparrow$), AUC ($\uparrow\uparrow\uparrow$) ^a	Не рекомендуется во время и в течение 2 недель после лечения итраконазолом.
Бета-адреноблокаторы		
Надолол	Надолол $C_{\max}\uparrow\uparrow$, AUC $\uparrow\uparrow$	Применять с осторожностью, наблюдать на предмет появления нежелательных реакций на надолол ^c . Может потребоваться снижение дозы надолола.
Блокаторы кальциевых каналов		
Бепридил	Бепридил – повышение концентрации (степень неизвестна) ^{a, b}	Противопоказан во время и в течение 2 недель после лечения итраконазолом. Повышен риск появления нежелательных реакций на бепридил, таких как новая аритмия и желудочковая тахикардия по типу пирэтиной.
Дилтиазем	Дилтиазем и итраконазол –	Применять с осторожностью,

	повышение концентрации (степень неизвестна) ^{a, b}	наблюдать на предмет появления нежелательных ^{СОВА} реакций на итраконазол — и/или дигитиазем ^c , может потребоваться снижение дозы итраконазола и/или дигитиазема.
Фелодипин Лерканидипин Нисолдипин	Фелодипин $C_{max} \uparrow\uparrow$, AUC $\uparrow\uparrow$ Лерканидипин AUC ($\uparrow\uparrow\uparrow$) ^a Нисолдипин $C_{max} (\uparrow\uparrow\uparrow)$, AUC ($\uparrow\uparrow\uparrow$) ^a	Противопоказан во время и в течение 2 недель после лечения итраконазолом. Повышен риск появления нежелательных реакций на дигидропиридины: гипотензия и периферический отек.
Другие дигидропиридины Верапамил	Дигидропиридины — повышение концентрации (степень неизвестна) ^{a, b} Верапамил — повышение концентрации (степень неизвестна) ^{a, b}	Применять с осторожностью, наблюдать на предмет появления нежелательных реакций на дигидропиридины/верапамил ^c , может потребоваться снижение доз дигидропиридинов/верапамила.

Различные средства для лечения заболеваний сердечно-сосудистой системы

Алискирен Риоцигулат Силденафил (для лечения легочной гипертензии) Тадалафил (для лечения легочной гипертензии)	Алискирен $C_{max} \uparrow\uparrow$, AUC $\uparrow\uparrow$ Риоцигулат $C_{max} (\uparrow)$, AUC ($\uparrow\uparrow$) ^a Силденафил/тадалафил — повышение концентрации (степень неизвестна, но эффект может быть более выраженным, чем сообщено для урологических средств) ^{a, b}	Не рекомендуется во время и в течение 2 недель после лечения итраконазолом ^c . Повышен риск появления нежелательных реакций на сердечно-сосудистый препарат.
Бозентан Гуанфацин	Бозентан $C_{max} (\uparrow\uparrow)$, AUC ($\uparrow\uparrow$) ^a Гуанфацин $C_{max} (\uparrow)$, AUC ($\uparrow\uparrow$) ^a	Применять с осторожностью, наблюдать на предмет появления нежелательных реакций на бозентан/гуанфацин ^c , может потребоваться снижение дозы бозентана/гуанфацина.
Ивабрадин	Ивабрадин $C_{max} (\uparrow\uparrow)$, AUC ($\uparrow\uparrow\uparrow$) ^b	Противопоказан во время и в течение 2 недель после лечения итраконазолом. Повышен риск появления нежелательных реакций на ивабрадин, таких как фибрилляция предсердий, брадикардия, синусовая остановка сердца и блокада сердца.
Ранолазин	Ранолазин $C_{max} (\uparrow\uparrow)$, AUC ($\uparrow\uparrow$) ^a	Противопоказан во время и в течение 2 недель после лечения итраконазолом. Повышен риск появления нежелательных реакций

		на ранолазин, таких как пролонгация интервала QT и почечная недостаточность.
Контрацептивные средства*		
Дисногест Улипристал	Дисногест C_{max} (↑), AUC ($\uparrow\uparrow$) ^a Улипристал C_{max} ($\uparrow\uparrow$), AUC ($\uparrow\uparrow\uparrow$) ^a	Применять с осторожностью, наблюдать на предмет появления нежелательных реакций на контрацептивные средства ^c ; специфические действия указаны в инструкциях по применению дисногеста/улипристала.
Диуретики		
Эплеренон	Эплеренон C_{max} (↑), AUC ($\uparrow\uparrow\uparrow$) ^a	Противопоказан во время и в течение 2 недель после лечения итраконазолом. Повышен риск появления нежелательных реакций на эплеренон, таких как гиперкалиемия и гипотензия.
Желудочно-кишечные средства		
Апрепитант Лоперамид Нетупитант	Апрепитант AUC ($\uparrow\uparrow\uparrow$) ^a Лоперамид C_{max} ↑↑, AUC ↑↑ Нетупитант C_{max} (↑), AUC ($\uparrow\uparrow$) ^a	Применять с осторожностью, наблюдать на предмет появления нежелательных реакций на апрепитант/лоперамид/нетупитант ^c , может потребоваться снижение дозы апрепитанта/лоперамида. Специфические действия для нетупитанта представлены в инструкции.
Цизаприд	Цизаприд – повышение концентрации (степень неизвестна) ^{a,b}	Противопоказан во время и в течение 2 недель после лечения итраконазолом. Повышен риск появления нежелательных реакций на цизаприд, таких как тяжелые сердечно-сосудистые явления, включая пролонгацию интервала QT, серьезные желудочковые аритмии и пируэтную тахикардию.
Домперидон	Домперидон C_{max} ↑↑, AUC ↑↑	Противопоказан во время и в течение 2 недель после лечения итраконазолом. Повышен риск появления нежелательных реакций на домперидон, таких как тяжелые желудочковые аритмии и внезапная сердечная смерть.
Средства для снижения кислотности желудка	Итраконазол: C_{max} ↓↓, AUC ↓↓	Применять с осторожностью препараты, снижающие кислотность желудка, например такие нейтрализующие кислоту средства,

		как алюминия гидроксид, или подавляющие выработку кислоты препараты, например антагонисты Н2-рецепторов и ингибиторы протонной помпы. При одновременном лечении нейтрализующими кислоту средствами, например алюминия гидроксидом, их следует принимать по крайней мере за 2 часа до или через 2 часа после приема капсул итраконазола (см. «Особые указания»).
Налоксегол	Налоксегол C_{max} ($\uparrow\uparrow$), AUC ($\uparrow\uparrow\uparrow$) ^a	Противопоказан во время и в течение 2 недель после лечения итраконазолом. Повышен риск появления нежелательных реакций на налоксегол, таких как симптомы отмены опиоидов.
<i>Saccharomyces boulardii</i>	<i>S. boulardii</i> – снижение колонизации (степень неизвестна)	Не рекомендуется во время и 2 недели после лечения итраконазолом. Эффективность <i>S. boulardii</i> может быть снижена.
Иммунодепрессанты		
Будесонид Циклесонид Циклоспорин Дексаметазон Флутиказон Метилпреднизолон Такролимус Темсиролимус	Будесонид (для ингаляций) $C_{max}\uparrow$, AUC $\uparrow\uparrow$; Будесонид (другие формы) – повышение концентрации (степень неизвестна) ^{a, b} Циклесонид (для ингаляций) C_{max} ($\uparrow\uparrow$), AUC ($\uparrow\uparrow$) ^a Циклоспорин (в/в) – повышение концентрации \leftrightarrow - \uparrow^b Циклоспорин (другие формы) – повышение концентрации (степень неизвестна) ^{a, b} Дексаметазон $C_{max} \leftrightarrow$ (в/в) \uparrow (перорально), AUC $\uparrow\uparrow$ (в/в, перорально) Флутиказон (для ингаляций) – повышение концентрации $\uparrow\uparrow^b$ Флутиказон (назальная форма) – повышение концентрации (\uparrow) ^{a, b} Метилпреднизолон (перорально) $C_{max}\uparrow-\uparrow\uparrow$, AUC	Применять с осторожностью, наблюдать на предмет появления нежелательных реакций на иммунодепрессанты, может потребоваться снижение дозы иммунодепрессанта

	$\uparrow\uparrow$ Метилпреднизолон (в/в) AUC $\uparrow\uparrow$ Тациролимус (в/в) – повышение концентрации \uparrow^b Тациролимус (перорально) C_{max} ($\uparrow\uparrow$), AUC ($\uparrow\uparrow$) ^a Темсиролимус (в/в) C_{max} ($\uparrow\uparrow$), AUC ($\uparrow\uparrow$) ^b	
Эверолимус Сиролимус(рапамицин)	Эверолимус C_{max} ($\uparrow\uparrow$), AUC ($\uparrow\uparrow\uparrow\uparrow$) ^a Сиролимус C_{max} ($\uparrow\uparrow$), AUC ($\uparrow\uparrow\uparrow\uparrow$) ^a	Не рекомендуется во время и в течение 2 недель после лечения итраконазолом ^c . Повышен риск появления нежелательных реакций на эверолимус/сиролимус.

Препараты, регулирующие содержание липидов

Аторвастатин	Аторвастатин $C_{max} \leftrightarrow \uparrow\uparrow$, AUC $\uparrow-\uparrow\uparrow$	Противопоказан во время и в течение 2 недель после лечения итраконазолом. Повышен риск появления нежелательных реакций на ловастатин/симвастатин, таких как миопатия, рабдомиолиза и отклонения лабораторных параметров функции печени.
Ломитапид	Ломитапид C_{max} ($\uparrow\uparrow\uparrow\uparrow$), AUC ($\uparrow\uparrow\uparrow\uparrow$) ^a	Противопоказан во время и в течение 2 недель после лечения итраконазолом. Повышен риск появления нежелательных реакций на ломитапид, таких как печеночная токсичность и тяжелая желудочно-кишечная реакция.
Ловастатин Симвастатин	Ловастатин C_{max} $\uparrow\uparrow\uparrow\uparrow$, AUC $\uparrow\uparrow\uparrow\uparrow$ Симвастатин C_{max} $\uparrow\uparrow\uparrow\uparrow$, AUC $\uparrow\uparrow\uparrow\uparrow$	Противопоказан во время и в течение 2 недель после лечения итраконазолом. Повышен риск появления нежелательных реакций на ловастатин/симвастатин, таких как миопатия, рабдомиолиза и отклонения лабораторных параметров функции печени.

Нестероидные противовоспалительные средства

Мелоксикам	Мелоксикам $C_{max} \downarrow\downarrow$, AUC \downarrow	Применять с осторожностью, наблюдать на предмет снижения эффективности мелоксикама, может потребоваться коррекция дозы мелоксикама.
------------	--	---

Респираторные средства

Салметерол	Салметерол C_{max} (\uparrow), AUC	Не рекомендуется во время и 2
------------	--	-------------------------------

недели ^{- 0078} после ¹¹ лечения итраконазолом. Повышен риск появления нежелательных реакций на салметерол^c.

Селективные ингибиторы обратного захвата серотонина, трициклические и другие антидепрессанты

Ребоксетин Венлафаксин	Ребоксетин $C_{max} (\leftrightarrow)$, AUC (\uparrow) ^a Венлафаксин $C_{max} (\uparrow)$, AUC (\uparrow) ^a	Применять с осторожностью, наблюдать на предмет появления нежелательных реакций на ребоксетин/венлафаксин ^c , может потребоваться снижение доз ребоксетина/венлафаксина.
---------------------------	--	---

Урологические препараты

Аванафил	Аванафил $C_{max} (\uparrow\uparrow)$, AUC ($\uparrow\uparrow\uparrow$) ^a	Противопоказан во время и в течение 2 недель после лечения итраконазолом. Повышен риск появления нежелательных реакций на аванафил, таких как приапизм, нарушения зрения и внезапная потеря слуха.
Дапоксетин	Дапоксетин $C_{max} (\uparrow)$, AUC (\uparrow) ^a	Противопоказан во время и в течение 2 недель после лечения итраконазолом. Повышен риск появления нежелательных реакций на дапоксетин, таких как ортостатическая гипотензия и визуальные эффекты.
Дарифенацин Варденафил	Дарифенацин $C_{max} (\uparrow\uparrow)$, AUC ($\uparrow\uparrow\downarrow\uparrow\uparrow\uparrow$) ^a Варденафил $C_{max} (\uparrow\uparrow)$, AUC ($\uparrow\uparrow\uparrow$) ^a	Не рекомендуется во время и 2 недели после лечения итраконазолом. Повышен риск появления нежелательных реакций на дарифенацин/варденафил ^c .
Дутастерид Имидафенацин Оксибутинил Силденафил (эректильная дисфункция) Тадалафил (эректильная дисфункция и доброкачественная гиперплазия предстательной железы) Толтеродин	Дутастерид – повышение концентрации (степень неизвестна) ^{a, b} Имидафенацин $C_{max} \uparrow$, AUC \uparrow Оксибутинил – повышение концентрации \uparrow^b Силденафил $C_{max} (\uparrow\uparrow)$, AUC ($\uparrow\uparrow - \uparrow\uparrow\uparrow$) ^a Тадалафил $C_{max} (\uparrow)$, AUC ($\uparrow\uparrow$) ^a Толтеродин $C_{max} (\uparrow\downarrow\uparrow)$, AUC ($\uparrow\uparrow$) ^a у лиц со слабым метаболизмом CYP2D6 Уденафил $C_{max} (\uparrow)$, AUC ($\uparrow\uparrow$) ^a	Применять с осторожностью, наблюдать на предмет появления нежелательных реакций на урологические препараты ^c , может потребоваться снижение дозы урологического препарата. Специфические действия по дутастериду указаны в инструкции по его применению. Для силденафила и тадалафила см. также раздел «Особые указания».

Уденафил		
Фезотеродин	Фезотеродин C_{max} ($\uparrow\uparrow$), AUC ($\uparrow\uparrow$) ^a	Противопоказан пациентам с нарушением функции печени или почек от средней до тяжелой степени тяжести во время и в течение 2 недель после лечения итраконазолом. Повышен риск появления нежелательных реакций на фезотеродин, таких как тяжелые антихолинергические эффекты. Применять с осторожностью у других пациентов: наблюдать на предмет появления нежелательных реакций на фезотеродин ^c , может потребоваться снижение дозы фезотеродина.
Солифенацин	Солифенацин C_{max} (\uparrow), AUC ($\uparrow\uparrow$) ^a	Противопоказан пациентам с нарушением функции почек тяжелой степени или с нарушением функции печени от средней тяжести до тяжелой степени во время и в течение 2 недель после лечения итраконазолом. Повышен риск появления нежелательных реакций на солифенацин: антихолинергические эффекты и пролонгация интервала QT. Применять с осторожностью у других пациентов, наблюдать на предмет появления нежелательных реакций на солифенацин ^c , может потребоваться снижение дозы солифенацина.

Другие препараты и лекарственные средства

Алитритиноин (перорально)	Алитритиноин C_{max} (\uparrow), AUC (\uparrow) ^a	Применять с осторожностью, наблюдать на предмет появления нежелательных реакций на алитритиноин/каберголин/каннабиоиды/цинакалцет, может потребоваться снижение доз этих препаратов ^c .
Каберголин	Каберголин C_{max} ($\uparrow\uparrow$), AUC ($\uparrow\uparrow$) ^a	
Каннабиоиды		
Цинакалцет	Каннабиоиды – повышение концентрации, степень неизвестна, но вероятно ($\uparrow\uparrow$) ^a Цинакалцет C_{max} ($\uparrow\uparrow$), AUC ($\uparrow\uparrow$) ^a	
Колхицин	Колхицин C_{max} (\uparrow), AUC ($\uparrow\uparrow$) ^a	Противопоказан пациентам с нарушением функции почек или печени во время и в течение 2 недель после лечения итраконазолом. Повышен риск появления нежелательных реакций

		на колхицин: снижение сердечного выброса, аритмии сердца, респираторный дистресс и угнетение костного мозга. Не рекомендуется другим пациентам во время и в течение 2 недель после лечения итраконазолом. Повышен риск появления нежелательных реакций на колхицин ^c .
Элиглустат	CYP2D6 EMs: C_{max} элиглустата ($\uparrow\uparrow$), AUC ($\uparrow\uparrow$) ^a Более выраженное повышение ожидается у лиц со средним или слабым метаболизмом CYP2D6 IMs/PMs и при одновременном применении ингибитора CYP2D6.	Противопоказан пациентам с сильным метаболизмом CYP2D6 EMs, получающим мощный или умеренный ингибитор CYP2D6, а также пациентам со средним или слабым метаболизмом CYP2D6 во время и в течение 2 недель после терапии итраконазолом. Повышен риск появления нежелательных реакций на элиглустат: пролонгация интервалов PR, QTc и/или QRS, а также сердечные аритмии. Применять с осторожностью у лиц с сильным метаболизмом CYP2D6 EMs, наблюдать на предмет появления нежелательных реакций на элиглустат ^c , может потребоваться снижение дозы элиглустата.
Алкалоиды спорынны	Алкалоиды спорынны – повышение концентрации (степень неизвестна) ^{a,b}	Противопоказаны во время и в течение 2 недель после лечения итраконазолом. Повышен риск появления нежелательных реакций на алкалоиды спорынны, таких как эрготизм (см. также раздел «Противомигренозные средства»).
Галантамин	Галантамин C_{max} (\uparrow), AUC (\uparrow) ^a	Применять с осторожностью, наблюдать на предмет появления нежелательных реакций на галантаминс, может потребоваться снижение дозы галантамина.
Ивакафтор	Ивакафтор C_{max} ($\uparrow\uparrow$), AUC ($\uparrow\uparrow\uparrow$) ^a	Применять с осторожностью, наблюдать на предмет появления нежелательных реакций на ивакафтор ^c , может потребоваться снижение дозы ивакафтора.
Лумакафтор/ивакафтор	Ивакафтор C_{max} ($\uparrow\uparrow$), AUC ($\uparrow\uparrow$) ^a Лумакафтор C_{max} (\leftrightarrow), AUC (\leftrightarrow) ^b	Не рекомендуется в течение 2 недель до, во время и в течение 2 недель после лечения итраконазолом. Возможно снижение эффективности

	Итраконазол – снижение концентрации, степень неизвестна, но, вероятно ↓↓	итраконазола, возрастает риск появления нежелательных реакций на ивакафтор ^c .
Анtagонисты рецепторов вазопрессина		
Конивантан Толвантан	Конивантан C_{max} (↑↑), AUC (↑↑↑↑) ^a Толвантан C_{max} (↑↑), AUC (↑↑↑) ^a	Не рекомендуется во время и 2 недели после лечения итраконазолом. Повышен риск появления нежелательных реакций на конивантан/толвантан ^c .
Мозавантан	Мозавантан C_{max} ↑, AUC ↑↑	Применять с осторожностью, наблюдать на предмет появления нежелательных реакций на мозавантан ^c , может потребоваться снижение дозы мозавантана.

*ингибиторы CYP3A4 (включая итраконазол) могут повышать концентрацию гормональных контрацептивов в плазме крови

Примечание:

Среднее повышение концентрации: ↑: <100 % (<2 раз);

↑↑: 100–400 % (≥2 раз и <5 раз);

↑↑↑: 400–900 % (≥5 раз и <10 раз);

↑↑↑↑: ≥10 раз.

Среднее снижение концентрации: ↓: < 40 %;

↓↓: 40–80 %;

↓↓↓: >80 %.

Отсутствие эффекта: ↔.

Для описания эффекта (средняя колонка) указано название исходного лекарственного вещества, даже если эффект относится к активному компоненту или активному метаболиту препарата.

^a Для препаратов со стрелками в скобках оценка основана на механизме лекарственных взаимодействий и информации о клинических лекарственных взаимодействиях с кетоконазолом или другими мощными ингибиторами CYP3A4 и/или ингибиторами Р-гликопротеина или BCRP, а также на данных моделирования, клинических случаев и/или экспериментов *in vitro*. Для других перечисленных препаратов оценка основана на данных клинических лекарственных взаимодействий препарата с итраконазолом.

^b Параметры фармакокинетики не установлены.

^c Связанные с препаратом нежелательные лекарственные реакции представлены в соответствующей инструкции по применению.

Дети

Лекарственные взаимодействия изучены только у взрослых.

Особые указания

Влияние на деятельность сердца: в исследовании с лекарственной формой итраконазола для внутривенного введения отмечалось преходящее бессимптомное уменьшение фракции выброса левого желудочка, нормализовавшееся до следующей инфузии препарата. Клиническая значимость полученных данных для пероральных лекарственных форм неизвестна.

Итраконазол обладает отрицательным инотропным эффектом. Сообщалось о случаях хронической сердечной недостаточности, связанных с приемом итраконазола. При суточной дозе 400 мг итраконазола наблюдалось более частое возникновение сердечной недостаточности; при меньших суточных дозах такой закономерности выявлено не было.

Риск возникновения хронической сердечной недостаточности предположительно пропорционален суточной дозе. Итраконазол не следует принимать пациентам с хронической сердечной недостаточностью или с наличием этого симптомокомплекса в анамнезе, за исключением случаев, когда возможная польза значительно превосходит потенциальный риск.

При индивидуальной оценке соотношения пользы и риска следует принимать во внимание такие факторы, как серьезность показаний, режим дозирования и индивидуальные факторы риска возникновения сердечной недостаточности (ишемическая болезнь сердца, поражения клапанов, обструктивные болезни легких, почечная недостаточность и другие заболевания, сопровождающиеся отеками). Таких пациентов необходимо проинформировать о признаках и симптомах хронической сердечной недостаточности и следить за их появлением во время курса лечения. При появлении подобных признаков прием итраконазола необходимо прекратить.

Угрожающие жизни аритмии сердца и/или внезапная смерть отмечались у пациентов при одновременном применении метадона.

- *Лекарственные взаимодействия:* одновременный прием некоторых лекарственных препаратов с итраконазолом может привести к изменению в эффективности итраконазола и/или одновременно применяемых лекарственных препаратов, возникновению опасных для жизни побочных реакций и/или внезапной смерти. Препараты, которые нельзя принимать одновременно с итраконазолом, не рекомендованные для одновременного применения и/или рекомендованные для одновременного применения с итраконазолом с осторожностью, перечислены в разделе "Взаимодействие другими лекарственными средствами".

- *Перекрестная гиперчувствительность:* данные в отношении наличия перекрестной гиперчувствительности между итраконазолом и другими противогрибковыми средствами из группы азолов ограничены. При наличии гиперчувствительности к другим азолам следует с осторожностью назначать итраконазол.

- *Взаимозаменяемость:* не рекомендуется взаимозаменяемое использование препаратов капсул итраконазола и раствора для приема внутрь, ввиду того что экспозиция итраконазола выше при применении его в форме раствора для приема внутрь, чем в форме капсул, даже при приеме одинаковых доз итраконазола.

- *Сниженная кислотность желудочного сока:* при сниженной кислотности желудочного сока абсорбция итраконазола из капсул нарушается. Пациентам со сниженной кислотностью желудочного сока вследствие заболевания (например, у пациентов с ахлоргидрией) или вследствие приема лекарственных препаратов (например, лекарственные средства, подавляющие желудочную секрецию), рекомендуется принимать итраконазол в капсулах одновременно с кислыми напитками (такими как недиетическая кола). Следует контролировать противогрибковую активность препарата и увеличивать дозу итраконазола при необходимости.

- *Влияние на функцию печени:* в очень редких случаях при применении итраконазола развивалось тяжелое токсическое поражение печени, включая несколько случаев острой печеночной недостаточности с летальным исходом. В большинстве случаев это происходило с пациентами, у которых уже имелись заболевания печени, у больных с другими тяжелыми заболеваниями, которым препарат был назначен для лечения системных заболеваний, а также у пациентов, получавших другие лекарственные средства, обладающие гепатотоксическим действием. Однако у некоторых пациентов не было сопутствующих заболеваний или очевидных факторов риска в отношении поражения печени. Несколько таких случаев возникли в первый месяц терапии, а некоторые - в первую неделю лечения. В связи с этим рекомендуется регулярно контролировать функцию печени у пациентов, получающих терапию итраконазолом. В случае возникновения симптомов, предполагающих возникновение гепатита, а именно: анорексии, тошноты, рвоты, слабости, боли в животе и потемнения мочи, необходимо немедленно прекратить лечение и провести исследование функции печени. Пациентам с повышением активности "печеночных" ферментов или заболеванием печени в активной фазе, или при перенесенном токсическом поражении печени вследствие приема других препаратов не следует назначать лечение итраконазолом, за исключением тех случаев, когда ожидаемая польза оправдывает риск поражения печени. В таких случаях необходимо во время лечения контролировать активность "печеночных" ферментов.

Итраконазол преимущественно метаболизируется в печени. Поскольку у пациентов с нарушениями функции печени полный период полувыведения итраконазола несколько увеличен, рекомендуется осуществлять контроль концентраций итраконазола в плазме и при необходимости корректировать дозу препарата.

- *Нарушения функции почек:* данные по применению препарата у пациентов с нарушениями функции почек ограничены, у некоторых пациентов с недостаточностью функции почек экспозиция итраконазола может быть понижена. Поэтому таким пациентам следует назначать препарат с осторожностью. Рекомендуется осуществлять контроль концентраций итраконазола в плазме и при необходимости корректировать дозу препарата.

- *Пациенты с иммунодефицитом:* биодоступность итраконазола при пероральном приеме может быть снижена у некоторых пациентов с нарушенным иммунитетом, например, у больных с нейтропенией, больных СПИДом или перенесших операцию по трансплантации органов.

- *Пациенты с системными грибковыми инфекциями, представляющими угрозу жизни:* вследствие фармакокинетических характеристик итраконазола в лекарственной форме капсулы, его применение не рекомендуется для начала лечения системных микозов, представляющих угрозу для жизни пациентов.

- *Больные СПИДом:* лечащий врач должен оценить необходимость назначения поддерживающей терапии больным СПИДом, ранее получавшим лечение по поводу системных грибковых инфекций, например, споротрихоза, бластомикоза, гистоплазмоза или криптококкоза (как менингеального, так и неменингеального), у которых существует риск рецидива.

- *Применение в педиатрической практике:* поскольку клинических данных о применении итраконазола у детей недостаточно, рекомендуется применять препарат у детей только в случае, если возможная польза от лечения превосходит потенциальный риск.

- *Женщинам детородного возраста,* принимающим итраконазол, необходимо использовать адекватные методы контрацепции на протяжении всего курса лечения вплоть до наступления первой менструации после его завершения.

- Лечение следует прекратить при возникновении *периферической нейропатии*, которая может быть связана с приемом итраконазола.

- *При системных кандидозах, предположительно вызванных флуконазол-резистентными штаммами Candida,* нельзя предположить чувствительность к

итраконазолу, следовательно, рекомендуется проверить чувствительность перед началом терапии итраконазолом.

- *Потеря слуха:* сообщалось о временной или стойкой потере слуха у пациентов, принимающих итраконазол. В некоторых случаях потеря слуха происходила на фоне одновременного приема с хинидином (см. разделы "Противопоказания" и "Взаимодействие с другими лекарственными средствами"). Слух обычно восстанавливается после окончания терапии итраконазолом, однако у некоторых пациентов потеря слуха необратима.

- *Способность к зачатию:* исследования на животных не показали наличия репродуктивной токсичности у итраконазола.

- *Муковисцидоз (кистозный фиброз):* у пациентов с муковисцидозом (кистозным фиброзом) наблюдалась вариабельность концентрации итраконазола в плазме крови при применении итраконазола в форме раствора для приема внутрь в дозе 2,5 мг/кг 2 раза в сутки. Как следствие, терапевтическая равновесная концентрация итраконазола в плазме крови может не достигаться. Равновесные концентрации >250 нг/мл достигались приблизительно у 50 % пациентов старше 16 лет и не достигались ни у одного пациента младше 16 лет. При отсутствии ответа на терапию итраконазолом следует рассмотреть возможность перехода на альтернативную терапию.

Влияние на способность управлять трансп. средствами и механизмами:

Исследования по изучению влияния итраконазола на способность управлять транспортными средствами и работать с механизмами не проводились. Необходимо принимать во внимание возможность возникновения побочных реакций, таких как головокружение, нарушение зрения и потеря слуха (см. «Побочное действие»). При появлении описанных нежелательных явлений следует воздержаться от выполнения указанных видов деятельности.

Форма выпуска

Капсулы, 100 мг

По 7, 10 капсул в контурную ячейковую упаковку из пленки поливинилхлоридной и фольги алюминиевой.

По 1, 2 контурных ячейковых упаковок вместе с инструкцией по медицинскому применению помещают в пачку из картона.

Условия хранения

Хранить в защищенным от света месте при температуре не выше 25 °C.

Хранить в недоступном для детей месте.

Срок годности

МНЭДРАЗ РОССИИ

зп - 007784-140122

СОГЛАСОВАНО

3 года. Не применять по истечении срока годности.

Условия отпуска

Отпускают по рецепту.

Производитель/Владелец РУ

Общество с ограниченной ответственностью «Производство Медикаментов»
(ООО «ПроМед»)

346720, Россия, Ростовская обл., Аксайский район, г. Аксай, проспект Ленина, д. 43.
Тел./факс: (863) 265-87-22.

Адрес производства:

Ростовская обл., Аксайский район, г. Аксай, проспект Ленина, д. 43.

Организация, принимающая претензии от потребителей

Общество с ограниченной ответственностью «Производство Медикаментов»
(ООО «ПроМед»)

346720, Россия, Ростовская обл., Аксайский район, г. Аксай, проспект Ленина, д. 30, а/я 3.
Тел./факс: (863) 265-87-22.

Директор

ООО «ПроМед»

Д.Е. Семагин



128909

