

FICHA TÉCNICA

1. NOMBRE DEL MEDICAMENTO

Voriconazol Aurovitas 200 mg comprimidos recubiertos con película EFG

2. COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA

Cada comprimido recubierto con película contiene 200 mg de voriconazol. Excipientes con efecto conocido: cada comprimido contiene 261,40 mg de lactosa monohidrato.

Para consultar la lista completa de excipientes, ver sección 6.1.

3. FORMA FARMACÉUTICA

Comprimido recubierto con película.

Comprimidos recubiertos con película de color blanco, ovalados, biconvexos, con las marcas "CC" y "56" separadas por una ranura en una cara, y lisos por la otra. El comprimido se puede dividir en dosis iguales.

4. DATOS CLÍNICOS

4.1. Indicaciones terapéuticas

Voriconazol es un medicamento antifúngico triazólico de amplio espectro indicado en adultos y niños de 2 años de edad o mayores, para:

Tratamiento de aspergilosis invasiva.

Tratamiento de candidemia en pacientes no neutropénicos.

Tratamiento de infecciones invasivas graves por *Candida* (incluyendo *C. krusei*) resistentes a fluconazol.

Tratamiento de infecciones fúngicas graves por Scedosporium spp. y Fusarium spp.

Voriconazol se debe administrar principalmente a pacientes con infecciones progresivas que impliquen una posible amenaza para la vida.

Profilaxis de infecciones fúngicas invasivas en los receptores de trasplantes alogénicos de células madre hematopoyéticas (TCMH) de alto riesgo.

4.2. Posología y forma de administración

Posología

Antes del inicio y durante el tratamiento con voriconazol se deberán monitorizar y corregir, siempre que sea necesario, las alteraciones electrolíticas, tales como hipopotasemia, hipomagnesemia e hipocalcemia (ver sección 4.4).



Voriconazol también se presenta en forma de polvo para solución para perfusión 200 mg, polvo y disolvente para solución para perfusión 200 mg y de polvo para suspensión oral 40 mg/ml.

Tratamiento

Adultos

El tratamiento debe iniciarse con la dosis de carga especificada de voriconazol intravenoso u oral, para alcanzar concentraciones plasmáticas el día 1 cercanas al equilibrio estacionario. Dada su alta biodisponibilidad oral (96%; ver sección 5.2), cuando clínicamente esté indicado, es adecuado el cambio entre la administración intravenosa y la oral.

En la tabla siguiente se proporciona información detallada sobre las recomendaciones posológicas:

	Vía intravenosa	Vía oral	
		Pacientes con peso igual	Pacientes con peso
		o superior a 40 kg	inferior a 40 kg*
Dosis de carga	6 mg/kg cada 12 horas	400 mg cada 12 horas	200 mg cada 12 horas
(primeras 24 horas)			
Dosis de	4 mg/kg dos veces al día	200 mg dos veces al día	100 mg dos veces al día
mantenimiento (tras			
las primeras 24 horas)			

^{*}Pacientes con una edad de 15 años o superior.

Duración del tratamiento

La duración del tratamiento debe ser la más corta posible en función de la respuesta clínica y micológica del paciente. En caso de tratamientos prolongados con voriconazol que superen los 180 días (6 meses) es necesario realizar una cuidadosa evaluación del balance beneficio-riesgo (ver secciones 4.4 y 5.1).

Ajuste de la dosis (adultos)

Si la respuesta del paciente al tratamiento es insuficiente, la dosis de mantenimiento puede aumentarse a 300 mg dos veces al día por vía oral. En los pacientes con un peso inferior a 40 kg, la dosis oral puede aumentarse a 150 mg dos veces al día.

Si el paciente no puede tolerar el tratamiento con una dosis más alta, se reducirá la dosis oral en pasos de 50 mg hasta alcanzar la dosis de 200 mg dos veces al día (o 100 mg dos veces al día en pacientes con un peso inferior a 40 kg) como dosis de mantenimiento.

En caso de uso como profilaxis, consulte la información que figura más adelante.

Niños (de 2 a <12 años) y adolescentes jóvenes con un peso corporal bajo (de 12 a 14 años y <50 kg) Voriconazol debe dosificarse como en los niños ya que, en dichos adolescentes jóvenes, el metabolismo de voriconazol puede ser más similar al de niños que al de adultos.

El régimen de dosis recomendado es el siguiente:

	Vía intravenosa	Vía oral
Dosis de carga (primeras 24	9 mg/kg cada 12 horas	No se recomienda
horas)		
Dosis de mantenimiento (después	8 mg/kg dos veces al día	9 mg/kg dos veces al día (una dosis



Nota: Basado en un análisis farmacocinético poblacional en 112 pacientes inmunocomprometidos de 2 a <12 años y 26 pacientes adolescentes inmunocomprometidos de 12 a <17 años.

Se recomienda iniciar el tratamiento con el régimen intravenoso y sólo debe considerarse el régimen oral tras una mejoría clínica significativa. Se debe tener en cuenta que una dosis intravenosa de 8 mg/kg de voriconazol proporcionará una exposición dos veces mayor que una dosis oral de 9 mg/kg.

Estas recomendaciones posológicas orales para niños están basadas en ensayos clínicos en los que se administró voriconazol en forma de polvo para suspensión oral. La bioequivalencia entre el polvo para suspensión oral y los comprimidos no se ha investigado en la población pediátrica. La absorción de los comprimidos podría ser diferente en los pacientes pediátricos en comparación con los adultos debido a que el tiempo de tránsito gastrointestinal es más corto en la población pediátrica. Por tanto, en niños de 2 a <12 años, se recomienda usar la suspensión oral.

Todos los demás adolescentes (12 a 14 años con un peso corporal \geq 50 kg y de 15 a 17 años con independencia del peso corporal)

Voriconazol debe dosificarse como en los adultos.

Ajuste de la dosis (niños [de 2 a <12 años] y adolescentes jóvenes con un peso corporal bajo [de 12 a 14 años y <50 kg])

Si la repuesta del paciente al tratamiento es inadecuada, debería incrementarse la dosis en pasos de 1 mg/kg (o en pasos de 50 mg si inicialmente se utilizó la dosis oral máxima de 350 mg). Si el paciente es incapaz de tolerar el tratamiento, reducir la dosis en pasos de 1 mg/kg (o en pasos de 50 mg si inicialmente se utilizó la dosis oral máxima de 350 mg).

No se ha estudiado el uso en pacientes pediátricos de 2 a <12 años de edad con insuficiencia hepática o renal (ver secciones 4.8 y 5.2).

Profilaxis en adultos y niños

La profilaxis se debe iniciar el día del trasplante y puede durar hasta 100 días. Debe ser lo más corta posible en función del riesgo de presentar infección fúngica invasiva (IFI) determinada por neutropenia o inmunosupresión. Únicamente puede prolongarse hasta 180 días tras el trasplante en caso de inmunosupresión persistente o enfermedad de injerto contra huésped (EIcH) (ver sección 5.1).

Dosis

El régimen posológico recomendado para la profilaxis es el mismo que para el tratamiento en los respectivos grupos de edad. Consulte las tablas de tratamiento anteriores.

Duración de la profilaxis

No se han estudiado adecuadamente en los ensayos clínicos la seguridad y la eficacia del uso de voriconazol durante periodos superiores a 180 días.

El uso de voriconazol en la profilaxis durante más de 180 días (6 meses) requiere una cuidadosa evaluación del balance beneficio-riesgo (ver secciones 4.4 y 5.1).

Las siguientes instrucciones son aplicables tanto al tratamiento como a la profilaxis.



Ajuste de la dosis

Durante el uso como profilaxis, no se recomienda realizar ajustes de la dosis en caso de ausencia de eficacia o aparición de acontecimientos adversos relacionados con el tratamiento. Si aparecen acontecimientos adversos relacionados con el tratamiento, se debe considerar la suspensión del tratamiento con voriconazol y el empleo de fármacos antifúngicos alternativos (ver secciones 4.4 y 4.8).

Ajustes de la dosis en caso de administración concomitante

Se puede administrar de forma concomitante fenitoína con voriconazol si la dosis de mantenimiento de voriconazol se incrementa de 200 mg a 400 mg por vía oral, dos veces al día (de 100 mg a 200 mg por vía oral dos veces al día en pacientes con un peso inferior a 40 kg), ver secciones 4.4 y 4.5.

Siempre que sea posible se debe evitar la combinación de voriconazol con rifabutina. Sin embargo, si la combinación es estrictamente necesaria, la dosis de mantenimiento de voriconazol se podría aumentar de 200 a 350 mg por vía oral, dos veces al día (de 100 mg a 200 mg por vía oral dos veces al día en pacientes con un peso inferior a 40 kg), ver secciones 4.4 y 4.5.

Se puede administrar, de forma conjunta, efavirenz con voriconazol si la dosis de mantenimiento de voriconazol se aumenta a 400 mg cada 12 horas y la dosis de efavirenz se reduce al 50%, es decir, a 300 mg una vez al día. Cuando el tratamiento con voriconazol se interrumpa, se debe restablecer la dosis inicial de efavirenz (ver secciones 4.4 y 4.5).

Pacientes de edad avanzada

No es necesario el ajuste de dosis en los pacientes de edad avanzada (ver sección 5.2).

Insuficiencia renal

La insuficiencia renal no influye en la farmacocinética de voriconazol administrado por vía oral. Por lo tanto, no es necesario ajustar la dosis oral en pacientes con insuficiencia renal de leve a grave (ver sección 5.2).

Voriconazol es hemodializado con un aclaramiento de 121 ml/min. Una sesión de hemodiálisis de 4 horas no elimina una cantidad suficiente de voriconazol como para justificar un ajuste de la dosis.

Insuficiencia hepática

Se recomienda utilizar las pautas normales de dosis de carga, pero reducir a la mitad la dosis de mantenimiento en los pacientes con cirrosis hepática de leve a moderada (Child Pugh A y B) en tratamiento con voriconazol (ver sección 5.2).

Voriconazol no se ha estudiado en pacientes con cirrosis hepática crónica grave (Child-Pugh C).

Los datos sobre la seguridad de voriconazol en pacientes con pruebas de función hepática anormales (aspartato transaminasa [AST], alanino transaminasa [ALT], fosfatasa alcalina [FA] o bilirrubina total >5 veces el límite superior de la normalidad) son limitados.

Se ha asociado voriconazol con elevaciones de los valores de las pruebas de función hepática y signos clínicos de daño hepático, como ictericia, y sólo debe usarse en pacientes con insuficiencia hepática grave si el beneficio es superior al riesgo potencial. Los pacientes con insuficiencia hepática grave deben ser controlados cuidadosamente por si hubiese toxicidad farmacológica (ver sección 4.8).



Población pediátrica

No se ha establecido la seguridad y la eficacia de voriconazol en niños menores de 2 años de edad. Los datos actualmente disponibles están descritos en las secciones 4.8 y 5.1; sin embargo, no se puede hacer una recomendación posológica.

Forma de administración

Los comprimidos recubiertos con película de Voriconazol Aurovitas deben tomarse al menos una hora antes o una hora después de las comidas.

4.3. Contraindicaciones

Hipersensibilidad al principio activo o a alguno de los excipientes incluidos en la sección 6.1.

La administración concomitante con sustratos del CYP3A4, terfenadina, astemizol, cisaprida, pimozida, quinidina o ivabradina con voriconazol, ya que el incremento de las concentraciones plasmáticas de estos fármacos puede conducir a la prolongación del intervalo QTc y casos poco frecuentes de *torsades de pointes* (ver sección 4.5).

La administración concomitante con rifampicina, carbamazepina, fenobarbital y hierba de San Juan, ya que es probable que estos fármacos reduzcan las concentraciones plasmáticas de voriconazol de forma significativa (ver sección 4.5).

La administración concomitante de dosis estándar de voriconazol con dosis de 400 mg una vez al día de efavirenz o superiores está contraindicada, ya que efavirenz disminuye de forma significativa las concentraciones plasmáticas de voriconazol en voluntarios sanos con estas dosis. Voriconazol también incrementa significativamente las concentraciones plasmáticas de efavirenz (ver sección 4.5, para dosis inferiores ver sección 4.4).

La administración concomitante con dosis altas de ritonavir (dosis de 400 mg y superiores, dos veces al día), ya que ritonavir disminuye de forma significativa la concentración plasmática de voriconazol en sujetos sanos a esta dosis (ver sección 4.5, para dosis más bajas ver sección 4.4).

La administración concomitante con alcaloides ergotamínicos (ergotamina, dihidroergotamina), los cuales son sustratos del CYP3A4, ya que el incremento de las concentraciones plasmáticas de estos fármacos puede provocar ergotismo (ver sección 4.5).

La administración concomitante con sirolimus, ya que es probable que voriconazol incremente las concentraciones plasmáticas de sirolimus de forma significativa (ver sección 4.5).

La administración concomitante de voriconazol con naloxegol, un sustrato del CYP3A4, ya que el aumento de las concentraciones plasmáticas de naloxegol puede provocar síntomas de abstinencia de opioides (ver sección 4.5).

La administración concomitante de voriconazol con tolvaptán, ya que los inhibidores potentes del CYP3A4, como voriconazol, aumentan significativamente las concentraciones plasmáticas de tolvaptán (ver sección 4.5).

La administración concomitante de voriconazol con lurasidona, ya que los aumentos significativos en la exposición a lurasidona pueden provocar reacciones adversas graves (ver sección 4.5).



La administración concomitante con venetoclax al inicio y durante la fase de ajuste de dosis, ya que es probable que voriconazol aumente significativamente las concentraciones plasmáticas de venetoclax e incremente el riesgo del síndrome de lisis tumoral (ver sección 4.5).

4.4. Advertencias y precauciones especiales de empleo

Hipersensibilidad

Se recomienda tener precaución al prescribir voriconazol a pacientes que hayan presentado reacciones de hipersensibilidad a otros compuestos azólicos (ver también la sección 4.8).

Cardiovascular

Se ha asociado prolongación del intervalo QTc con voriconazol. Raramente se han comunicado casos de *torsades de pointes* en pacientes que recibían voriconazol y que presentaban factores de riesgo, tales como antecedentes de haber sido tratados con quimioterapia cardiotóxica, cardiomiopatía, hipopotasemia y medicaciones concomitantes, que pueden haber contribuido a la aparición de estos casos. Voriconazol deberá ser administrado con precaución a pacientes en situaciones potencialmente proarrítmicas tales como:

- Prolongación del intervalo QTc adquirida o congénita.
- Cardiomiopatía, en particular con insuficiencia cardíaca asociada.
- Bradicardia sinusal.
- Arritmias sintomáticas.
- Medicación concomitante de la que se conoce que prolongue el intervalo QTc. Antes del inicio y durante el tratamiento con voriconazol se deben monitorizar y corregir, siempre que sea necesario, las alteraciones electrolíticas, tales como hipopotasemia, hipomagnesemia e hipocalcemia (ver sección 4.2). Se ha llevado a cabo un ensayo en voluntarios sanos, en el que se examinó el efecto sobre el intervalo QTc del tratamiento con voriconazol a dosis únicas hasta cuatro veces la dosis diaria habitual. Ningún individuo experimentó un intervalo que excediese el umbral de 500 mseg, considerado como de potencial relevancia clínica (ver sección 5.1).

Toxicidad hepática

En los ensayos clínicos se han notificado casos de reacciones hepáticas graves durante el tratamiento con voriconazol (incluyendo hepatitis clínica, colestasis y fallo hepático fulminante, incluso letalidad). Los casos de reacciones hepáticas tuvieron lugar principalmente en pacientes con patologías graves subyacentes (predominantemente neoplasias hematológicas). Ha habido reacciones hepáticas transitorias, incluyendo hepatitis e ictericia, en pacientes sin ningún otro factor de riesgo identificable. La insuficiencia hepática generalmente era reversible tras la suspensión del tratamiento (ver sección 4.8).

Monitorización de la función hepática

Se debe controlar cuidadosamente a los pacientes que estén recibiendo voriconazol por si se produjera toxicidad hepática. El control clínico deberá incluir la evaluación analítica de la función hepática (en concreto de AST y ALT) al inicio del tratamiento con voriconazol y, al menos, una vez a la semana durante el primer mes de tratamiento. La duración del tratamiento deberá ser lo más breve posible; no obstante, si basándose en la evaluación del balance beneficio-riesgo el tratamiento se prolongase (ver sección 4.2), la frecuencia del control clínico puede reducirse a 1 vez al mes siempre que no se produzcan cambios en las pruebas de función hepática.



Si se produjera una elevación considerable en las pruebas de función hepática, deberá suspenderse el tratamiento con voriconazol, a menos que la valoración médica del balance beneficio-riesgo del tratamiento para el paciente justifique la prolongación de su uso.

La monitorización de la función hepática se debe realizar tanto en adultos como en niños.

Reacciones adversas dermatológicas graves

Fototoxicidad

Además, se ha asociado el uso de voriconazol con fototoxicidad, incluidas reacciones tales como efélides, lentigo y queratosis actínica, y pseudoporfiria. Existe un aumento potencial del riesgo de reacciones cutáneas/toxicidad con el uso concomitante de agentes fotosensibilizantes (p.ej., metotrexato, etc.). Se recomienda que todos los pacientes, niños incluidos, eviten la exposición directa a la luz solar durante el tratamiento y que utilicen medidas tales como ropa protectora y pantallas solares con un elevado factor de protección solar (FPS).

• Carcinoma de células escamosas de la piel (CCE)

Se han notificado casos de carcinoma de células escamosas (CCE) de la piel (incluido el CCE cutáneo *in situ* o enfermedad de Bowen) en pacientes, algunos de los cuales habían notificado reacciones fototóxicas previas. Si se producen reacciones fototóxicas, se debe solicitar una consulta multidisciplinar, considerar la interrupción del tratamiento con voriconazol y el uso de agentes antifúngicos alternativos y remitir al paciente a un dermatólogo. Si se continúa el tratamiento con voriconazol, aun así, se debe realizar una evaluación dermatológica de manera sistemática y regular, para permitir la detección y manejo temprano de las lesiones precancerosas. Se debe interrumpir el tratamiento con voriconazol si se identifican lesiones cutáneas precancerosas o carcinoma de células escamosas (ver más abajo la sección Tratamiento a largo plazo).

Reacciones adversas cutáneas graves

Se han notificado reacciones adversas cutáneas graves (RACG), incluyendo síndrome de Stevens-Johnson (SSJ), necrólisis epidérmica tóxica (NET) y reacción al fármaco con eosinofilia y síntomas sistémicos (DRESS, por sus siglas en inglés), que pueden ser potencialmente mortales o mortales con el uso de voriconazol. Si un paciente presenta una erupción cutánea, se debe controlar estrechamente e interrumpir el tratamiento con voriconazol si las lesiones progresan.

Acontecimientos suprarrenales

Se han notificado casos reversibles de insuficiencia suprarrenal en pacientes que reciben azoles, incluyendo voriconazol. Se ha notificado insuficiencia suprarrenal en pacientes que reciben azoles con o sin la administración concomitante de corticosteroides. En pacientes que reciben azoles sin corticosteroides, la insuficiencia suprarrenal está relacionada con la inhibición directa de la esteroidogénesis por los azoles. En pacientes que toman corticosteroides, la inhibición del CYP3A4 asociado al metabolismo de voriconazol puede conducir a un exceso de corticosteroides e inhibición suprarrenal (ver sección 4.5). También se ha notificado síndrome de Cushing con y sin insuficiencia suprarrenal posterior en pacientes que reciben voriconazol de forma concomitante con corticosteroides.

Los pacientes en tratamiento a largo plazo con voriconazol y corticosteroides (incluidos los corticosteroides inhalados, por ejemplo, budesonida y los corticosteroides intranasales) se deben monitorizar estrechamente para detectar insuficiencia de la corteza suprarrenal tanto durante como cuando se suspende el tratamiento con voriconazol (ver sección 4.5). Se debe indicar a los pacientes que soliciten atención médica inmediata si presentan signos y síntomas del síndrome de Cushing o insuficiencia suprarrenal.



Tratamiento a largo plazo

La exposición prolongada (ya sea terapéutica o profiláctica) durante más de 180 días (6 meses) requiere una cuidadosa evaluación del balance beneficio-riesgo y, por lo tanto, los médicos deben considerar la necesidad de limitar la exposición a voriconazol (ver las secciones 4.2 y 5.1).

Se ha notificado casos de carcinoma de células escamosas de la piel (CCE) (incluido el CCE cutáneo *in situ* o enfermedad de Bowen) relacionados con el tratamiento con voriconazol a largo plazo (ver sección 4.8).

En pacientes trasplantados, se han notificado casos de periostitis no infecciosa con niveles elevados de fluoruro y fosfatasa alcalina. Si un paciente desarrolla dolor óseo y existen hallazgos radiológicos compatibles con periostitis, la interrupción del tratamiento con voriconazol se debe considerar tras la consulta multidisciplinar (ver sección 4.8).

Reacciones adversas visuales

Se han notificado casos de reacciones adversas visuales prolongados, incluida visión borrosa, neuritis óptica y papiledema (ver sección 4.8).

Reacciones adversas renales

Se ha observado insuficiencia renal aguda en pacientes gravemente enfermos en tratamiento con voriconazol. Es probable que los pacientes tratados con voriconazol estén recibiendo al mismo tiempo otros medicamentos nefrotóxicos y tengan patologías concurrentes que puedan ocasionar insuficiencia renal (ver sección 4.8).

Monitorización de la función renal

Los pacientes deben ser monitorizados por si se produjese una insuficiencia renal, lo que debe incluir una evaluación analítica, especialmente de la creatinina sérica.

Monitorización de la función pancreática

Debe monitorizarse cuidadosamente la función pancreática durante el tratamiento con voriconazol en los pacientes, especialmente niños, con factores de riesgo de pancreatitis aguda (por ejemplo, quimioterapia reciente, trasplante de células madre hematopoyéticas [HSCT]. En estos casos, puede considerarse la monitorización de la amilasa sérica o de la lipasa.

Población pediátrica

No se ha establecido la eficacia y la seguridad en niños menores de dos años (ver también secciones 4.8 y 5.1). Voriconazol está indicado en pacientes pediátricos de dos años de edad o mayores. Se observó una mayor frecuencia del aumento de las enzimas hepáticas en la población pediátrica (ver sección 4.8). Debe monitorizarse la función hepática tanto en niños como en adultos. La biodisponibilidad oral puede estar limitada en pacientes pediátricos de 2 a <12 años de edad con malabsorción y con peso corporal muy bajo para su edad. En ese caso, se recomienda la administración de voriconazol intravenoso.

Reacciones adversas dermatológicas graves (incluyendo CCE)
 La frecuencia de las reacciones de fototoxicidad es mayor en la población pediátrica. Se ha notificado una evolución hacia el CCE, por lo que la adopción de medidas rigurosas en relación con la fotoprotección está justificada en esta población de pacientes. En los niños que presenten lesiones de fotoenvejecimiento, como lentigos y efélides, se recomienda evitar el sol y realizar un seguimiento dermatológico, incluso tras la suspensión del tratamiento.



Profilaxis

En caso de aparición de acontecimientos adversos relacionados con el tratamiento (hepatotoxicidad, reacciones cutáneas graves, como fototoxicidad y CCE, trastornos visuales graves o prolongados y periostitis), se debe considerar la suspensión del tratamiento con voriconazol y el empleo de fármacos antifúngicos alternativos.

Fenitoína (sustrato del CYP2C9 y potente inductor del CYP450)

Se recomienda monitorizar cuidadosamente las concentraciones de fenitoína cuando se administra de forma concomitante con voriconazol. Debe evitarse el uso concomitante de voriconazol y fenitoína a menos que el beneficio sea superior al riesgo (ver sección 4.5).

Efavirenz (inductor del CYP450; inhibidor y sustrato del CYP3A4)

Cuando se administra voriconazol concomitantemente con efavirenz, la dosis de voriconazol se debe aumentar a 400 mg cada 12 horas y la dosis de efavirenz se debe reducir a 300 mg cada 24 horas (ver secciones 4.2, 4.3 y 4.5).

Glasdegib (sustrato del CYP3A4)

Se espera que la administración concomitante de voriconazol incremente las concentraciones plasmáticas de glasdegib y el riesgo de prolongación del intervalo QTc (ver sección 4.5). Si no se puede evitar el uso concomitante, se recomienda una monitorización frecuente del ECG.

Inhibidores de la tirosina quinasa (sustrato del CYP3A4)

Se espera que la administración concomitante de voriconazol con inhibidores de la tirosina quinasa metabolizados por el CYP3A4 incremente las concentraciones plasmáticas del inhibidor de la tirosina quinasa y el riesgo de reacciones adversas. Si no se puede evitar el uso concomitante, se recomienda una reducción de la dosis del inhibidor de la tirosina quinasa y una estrecha monitorización clínica (ver sección 4.5).

Rifabutina (inductor potente del CYP450)

Se recomienda monitorizar cuidadosamente el recuento total de células sanguíneas y las reacciones adversas de la rifabutina (p.ej., uveítis) cuando se administra rifabutina de forma concomitante con voriconazol. Debe evitarse el uso concomitante de voriconazol y rifabutina a menos que el beneficio sea superior al riesgo (ver sección 4.5).

Ritonavir (inductor potente del CYP450; inhibidor y sustrato del CYP3A4)

Se debe evitar la administración concomitante de voriconazol y dosis bajas de ritonavir (100 mg dos veces al día), a menos que el balance beneficio/riesgo para el paciente justifique el uso de voriconazol (ver secciones 4.3 y 4.5).

Everolimus (sustrato del CYP3A4, sustrato de la gp-P)

No se recomienda la administración concomitante de voriconazol con everolimus, ya que se espera que voriconazol incremente significativamente los niveles de everolimus. Actualmente no hay datos suficientes para realizar recomendaciones de dosis en esta situación (ver sección 4.5).

Metadona (sustrato del CYP3A4)

Se recomienda una monitorización frecuente de las reacciones adversas y de la toxicidad relacionadas con metadona, incluyendo la prolongación del QTc, cuando se administra concomitantemente con voriconazol, puesto que se incrementan los niveles de metadona tras la coadministración de voriconazol. Puede ser necesaria una reducción de la dosis de metadona (ver sección 4.5).



Opiáceos de acción corta (sustratos del CYP3A4)

Se debe valorar la reducción de la dosis de alfentanilo, fentanilo y de otros opiáceos de acción corta con estructura similar a alfentanilo y metabolizados por el CYP3A4 (por ejemplo, sufentanilo) cuando se administren de forma concomitante con voriconazol (ver sección 4.5). Dado que la semivida de eliminación de alfentanilo se cuadruplica cuando éste se administra junto con voriconazol, y que en un estudio independiente publicado se evidenció un incremento de la AUC₀∞ de fentanilo, puede ser necesaria una monitorización frecuente de las reacciones adversas asociadas a opiáceos (incluido un periodo más largo de monitorización de la función respiratoria).

Opiáceos de acción prolongada (sustratos del CYP3A4)

Debería considerarse una reducción de la dosis de oxicodona y de otros opiáceos de acción prolongada que se metabolizan a través del CYP3A4 (por ejemplo, hidrocodona) cuando se administran concomitantemente con voriconazol. Puede ser necesaria una monitorización frecuente de las reacciones adversas asociadas a opiáceos (ver sección 4.5).

Fluconazol (inhibidor del CYP2C9, CYP2C19 y CYP3A4)

La administración concomitante de voriconazol oral y fluconazol oral puede resultar en un incremento significativo de la C_{max} y del AUC_{τ} de voriconazol en sujetos sanos. No se ha establecido qué reducción de dosis y/o frecuencia de voriconazol y fluconazol podría eliminar este efecto. Se recomienda monitorizar las reacciones adversas asociadas a voriconazol cuando se administra voriconazol secuencialmente tras la administración de fluconazol (ver sección 4.5).

Advertencias sobre excipientes

Lactosa

Este medicamento contiene lactosa. Los pacientes con intolerancia hereditaria a galactosa, deficiencia total de lactasa o problemas de absorción de glucosa o galactosa, no deben tomar este medicamento.

Sodio

Este medicamento contiene menos de 1 mmol de sodio (23 mg) por comprimido; esto es, esencialmente "exento de sodio".

4.5. Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción

Voriconazol es metabolizado por, e inhibe, las enzimas del citocromo P450, CYP2C19, CYP2C9 y CYP3A4. Los inhibidores o inductores de estas isoenzimas pueden incrementar o reducir, respectivamente, las concentraciones plasmáticas de voriconazol, y voriconazol tiene el potencial de incrementar las concentraciones plasmáticas de sustancias que se metabolizan a través de estas isoenzimas CYP450, en particular para las sustancias metabolizadas por el CYP3A4 dado que voriconazol es un inhibidor potente del CYP3A4 aunque el incremento en el AUC es dependiente del sustrato (ver Tabla de interacciones).

A menos que se indique otra cosa, los estudios de interacción han sido realizados en adultos varones sanos utilizando dosis múltiples hasta alcanzar el estado estacionario, con 200 mg de voriconazol por vía oral dos veces al día (BID). Estos resultados son relevantes para otras poblaciones y vías de administración.

Voriconazol debe administrarse con precaución en pacientes con medicación concomitante que se sabe que prolonga el intervalo QTc. Cuando además existe la posibilidad de que voriconazol incremente las concentraciones plasmáticas de sustancias metabolizadas por las isoenzimas CYP3A4 (ciertos



antihistamínicos, quinidina, cisaprida, pimozida e ivabradina), está contraindicada la administración concomitante (ver a continuación y la sección 4.3).

Tabla de interacciones

En la siguiente tabla se enumeran las interacciones entre voriconazol y otros medicamentos ("QD" significa una vez al día, "BID" dos veces al día, "TID" tres veces al día y "ND" no determinado). La dirección de la flecha para cada parámetro farmacocinético se basa en el intervalo de confianza del 90% de la tasa media geométrica, estando dentro (\leftrightarrow), por debajo (\downarrow) o por encima (\uparrow) del rango del 80-125%. El asterisco (*) indica una interacción bidireccional. AUC_{τ}, AUC_t y AUC_t ϕ 0- ϕ 0 representa el área bajo la curva sobre un intervalo de dosis, desde tiempo cero hasta el tiempo con medida detectable, y de tiempo cero hasta el infinito, respectivamente.

Las interacciones se presentan en la tabla en el siguiente orden: contraindicaciones, aquellas que requieren ajuste de dosis y monitorización clínica y/o biológica cuidadosa, y finalmente aquellas que no representan interacciones farmacocinéticas significativas pero que pueden ser de interés clínico en este campo terapéutico.

Medicamento [Mecanismo de interacción]	Interacción Cambios en la media geométrica (%)	Recomendaciones relativas a
[nzecunismo de interdector]	Cambios en la media geometrica (70)	concomitante
Astemizol, cisaprida, pimozida,	Aunque no se ha estudiado, el	Contraindicado (ver sección
quinidina, terfenadina e	incremento de las concentraciones	4.3)
ivabradina	plasmáticas de estos medicamentos	
[sustratos del CYP3A4]	puede producir prolongación del	
	intervalo QTc y casos raros de torsades	
	de pointes.	
Carbamazepina y barbitúricos	Aunque no se ha estudiado, es probable	Contraindicado (ver sección
de acción prolongada (que	que carbamazepina y los barbitúricos de	4.3)
incluyen, entre otros:	acción prolongada reduzcan de forma	
fenobarbital, mefobarbital)	significativa las concentraciones	
[inductores potentes del	plasmáticas de voriconazol.	
CYP450]		



nucleósido de la transcriptasa inversa) [inductor del CYP450; inhibitor y sustrato del CYP3A4] Efavirenz (400 mg QD administrado concomitantemente con voriconazol 200 mg BID Efavirenz 300 mg QD, administrado concomitantemente con voriconazol 400 mg BID Efavirenz 300 mg QD, administrado concomitantemente con voriconazol 400 mg BID Comparado con efavirenz 600 mg QD, administrado concomitantemente con voriconazol 400 mg BID Comparado con 200 mg de voriconazol biD, Cmax voriconazol ↑ 23% AUC _τ voriconazol ↑ 23% AUC _τ voriconazol ↑ 23% audinistrado concomitantemente con voriconazol ↑ 23% audinistrado concomitantemente con efavirenz a 400 mg BID y la dosis de efavirenz se reduce a 300 mg QD. Cuando se interrumpe el tratamiento con voriconazol, debe restablecerse la dosis inicial de efavirenz (ver secciones 4.2 y 4.4).
inhibidor y sustrato del CYP3A4] Efavirenz (400 mg QD administrado Cmax efavirenz ↑38% El uso de dosis estándar de voriconazol con efavirenz, dosis de 400 mg QD o superiores, está contraindicado (ver sección 4.3). Efavirenz 300 mg QD, administrado concomitantemente con voriconazol 400 mg BID Comparado con efavirenz 600 mg QD, Cmax efavirenz ← AUCτ efavirenz ↑17% Voriconazol puede ser administrado concomitantemente con efavirenz si la dosis de mantenimiento de voriconazol se incrementa a 400 mg BID y la dosis de efavirenz se reduce a 300 mg QD. Cuando se interrumpe el tratamiento con voriconazol, debe restablecerse la dosis inicial de efavirenz
$ \begin{array}{c} \text{CYP3A41} \\ \text{Efavirenz (400 mg QD administrado} \\ \text{concomitantemente con voriconazol 200 mg BID} \\ \text{C}_{\text{max}} \text{ efavirenz } \uparrow 38\% \\ \text{AUC}_{\tau} \text{ efavirenz } \uparrow 44\% \\ \text{C}_{\text{max}} \text{ voriconazol } \downarrow 61\% \\ \text{AUC}_{\tau} \text{ voriconazol } \downarrow 77\% \\ \\ \text{Efavirenz 300 mg QD, administrado} \\ \text{concomitantemente con voriconazol 400 mg BID} \\ \text{C}_{\text{max}} \text{ efavirenz } \leftrightarrow \\ \text{AUC}_{\tau} \text{ efavirenz } \uparrow 17\% \\ \\ \text{Comparado con efavirenz 600 mg QD, administrado} \\ \text{concomitantemente con voriconazol 400 mg BID} \\ \text{C}_{\text{max}} \text{ voriconazol } \uparrow 17\% \\ \text{C}_{\text{max}} \text{ voriconazol } \uparrow 23\% \\ \text{AUC}_{\tau} \text{ voriconazol } \downarrow 7\% \\ \text{AUC}_{\tau} \text{ voriconazol } \downarrow 7\% \\ \text{El uso de dosis estándar de voriconazol con efavirenz, dosis de 400 mg QD o superiores, está contraindicado (ver sección 4.3). \\ \text{Voriconazol puede ser administrado} \\ \text{concomitantemente con efavirenz si la dosis de mantenimiento de voriconazol se incrementa a 400 mg BID y la dosis de efavirenz se reduce a 300 mg QD. Cuando se interrumpe el tratamiento con voriconazol, debe restablecerse la dosis inicial de efavirenz } \\ \text{El uso de dosis estándar de voriconazol con efavirenz, dosis de 400 mg QD o superiores, está contraindicado (ver sección 4.3). \\ \text{Voriconazol puede ser administrado} \\ \text{concomitantemente con efavirenz si la dosis de mantenimiento de voriconazol se incrementa a 400 mg BID y la dosis de efavirenz se reduce a 300 mg QD. Cuando se interrumpe el tratamiento con voriconazol, debe restablecerse la dosis inicial de efavirenz } \\ \text{El uso de dosis estándar de voriconazol con efavirenz, dosis de 400 mg QD o superiores, está contraindicado (ver sección 4.3). } \\ \text{Voriconazol puede ser administrado} \\ \text{concomitantemente con efavirenz } \\ \text{contraindicado} \\ \text{concomitantemente con efavirenz } \\ \text{dosis de efavirenz } \\ dosis de efavirenz $
$ \begin{array}{c} Efavirenz \ (400 \ mg \ QD \\ administrado \\ concomitantemente \ con \\ voriconazol \ 200 \ mg \ BID \\ \end{array} \begin{array}{c} C_{max} \ efavirenz \uparrow 38\% \\ AUC_{\tau} \ efavirenz \uparrow 44\% \\ C_{max} \ voriconazol \downarrow 61\% \\ AUC_{\tau} \ voriconazol \downarrow 77\% \\ \end{array} \begin{array}{c} El \ uso \ de \ dosis \ estándar \ de \\ voriconazol \ con \ efavirenz, \\ dosis \ de \ 400 \ mg \ QD \ o \\ superiores, \ está \\ \textbf{contraindicado} \ (ver \ sección \\ 4.3). \\ \end{array} $
administrado concomitantemente con voriconazol 200 mg BID $ \begin{array}{c} AUC_{\tau} \ efavirenz \uparrow 44\% \\ C_{max} \ voriconazol \downarrow 61\% \\ AUC_{\tau} \ voriconazol \downarrow 77\% \\ \end{array} \\ \begin{array}{c} AUC_{\tau} \ voriconazol \downarrow 61\% \\ AUC_{\tau} \ voriconazol \downarrow 77\% \\ \end{array} \\ \begin{array}{c} Comparado \ con \ efavirenz 600 \ mg \ QD, \\ administrado \\ concomitantemente \ con \\ voriconazol 400 \ mg \ BID \\ \end{array} \\ \begin{array}{c} Comparado \ con \ efavirenz 600 \ mg \ QD, \\ C_{max} \ efavirenz \leftrightarrow \\ AUC_{\tau} \ efavirenz \uparrow 17\% \\ \end{array} \\ \begin{array}{c} Comparado \ con \ efavirenz 600 \ mg \ QD, \\ C_{max} \ efavirenz \leftrightarrow \\ AUC_{\tau} \ efavirenz \uparrow 17\% \\ \end{array} \\ \begin{array}{c} Comparado \ con \ 200 \ mg \ de \ voriconazol \\ BID, \\ C_{max} \ voriconazol \uparrow 23\% \\ AUC_{\tau} \ voriconazol \downarrow 7\% \\ \end{array} \\ \begin{array}{c} AUC_{\tau} \ voriconazol \downarrow 7\% \\ \end{array} \\ \begin{array}{c} Voriconazol \ puede \ ser \\ administrado \\ concomitantemente \ con \\ efavirenz \ si \ la \ dosis \ de \\ mantenimiento \ de \ voriconazol \\ se \ incrementa \ a \ 400 \ mg \ BID \ y \\ la \ dosis \ de \ efavirenz \ se \ reduce \\ a \ 300 \ mg \ QD. \ Cuando \ se \\ interrumpe \ el \ tratamiento \ con \\ voriconazol, \ debe \ restablecerse \\ la \ dosis \ inicial \ de \ efavirenz \end{array}$
administrado concomitantemente con voriconazol 200 mg BID $ \begin{array}{c} AUC_{\tau} \ efavirenz \uparrow 44\% \\ C_{max} \ voriconazol \downarrow 61\% \\ AUC_{\tau} \ voriconazol \downarrow 77\% \\ \end{array} \\ \begin{array}{c} Efavirenz \ 300 \ mg \ QD, \\ administrado \\ concomitantemente con \\ voriconazol 400 \ mg \ BID \\ \end{array} \\ \begin{array}{c} Comparado \ con \ efavirenz \ 600 \ mg \ QD, \\ C_{max} \ efavirenz \leftrightarrow \\ AUC_{\tau} \ efavirenz \uparrow 17\% \\ \end{array} \\ \begin{array}{c} Comparado \ con \ efavirenz \ 600 \ mg \ QD, \\ C_{max} \ efavirenz \leftrightarrow \\ AUC_{\tau} \ efavirenz \uparrow 17\% \\ \end{array} \\ \begin{array}{c} Comparado \ con \ 200 \ mg \ de \ voriconazol \\ BID, \\ C_{max} \ voriconazol \uparrow 23\% \\ AUC_{\tau} \ voriconazol \downarrow 7\% \\ \end{array} \\ \begin{array}{c} AUC_{\tau} \ efavirenz \ \uparrow 17\% \\ \end{array} \\ \begin{array}{c} Comparado \ con \ 200 \ mg \ de \ voriconazol \\ BiD, \\ C_{max} \ voriconazol \uparrow 23\% \\ AUC_{\tau} \ voriconazol \downarrow 7\% \\ \end{array} \\ \begin{array}{c} a \ dosis \ de \ efavirenz \ se \ reduce \\ a \ 300 \ mg \ QD. \ Cuando \ se \\ interrumpe \ el \ tratamiento \ con \\ voriconazol, \ debe \ restablecerse \\ la \ dosis \ inicial \ de \ efavirenz \\ \end{array}$
$\begin{tabular}{lllllllllllllllllllllllllllllllllll$
Efavirenz 300 mg QD, administrado
administrado concomitantemente con voriconazol 400 mg BID $ \begin{array}{c} C_{max} \ efavirenz \leftrightarrow \\ AUC_{\tau} \ efavirenz \uparrow 17\% \\ \\ Comparado \ con \ 200 \ mg \ de \ voriconazol \\ \\ BID, \\ \\ C_{max} \ voriconazol \uparrow 23\% \\ \\ AUC_{\tau} \ voriconazol \downarrow 7\% \\ \end{array} \begin{array}{c} administrado \\ \\ concomitantemente \ con \\ \\ efavirenz \ si \ la \ dosis \ de \\ \\ mantenimiento \ de \ voriconazol \\ \\ se \ incrementa \ a \ 400 \ mg \ BID \ y \\ \\ la \ dosis \ de \ efavirenz \ se \ reduce \\ \\ a \ 300 \ mg \ QD. \ Cuando \ se \\ \\ interrumpe \ el \ tratamiento \ con \\ \\ voriconazol, \ debe \ restablecerse \\ \\ la \ dosis \ inicial \ de \ efavirenz \\ \end{array} $
$ \begin{array}{c} \text{concomitantemente con} \\ \text{voriconazol 400 mg BID} \end{array} \\ \begin{array}{c} \text{AUC}_{\tau} \text{ efavirenz} \uparrow 17\% \\ \text{Comparado con 200 mg de voriconazol} \\ \text{BID,} \\ \text{C}_{\text{max}} \text{ voriconazol} \uparrow 23\% \\ \text{AUC}_{\tau} \text{ voriconazol} \downarrow 7\% \end{array} \\ \begin{array}{c} \text{concomitantemente con} \\ \text{efavirenz si la dosis de} \\ \text{mantenimiento de voriconazol} \\ \text{se incrementa a 400 mg BID y} \\ \text{la dosis de efavirenz se reduce} \\ \text{a 300 mg QD. Cuando se} \\ \text{interrumpe el tratamiento con} \\ \text{voriconazol, debe restablecerse} \\ \text{la dosis inicial de efavirenz} \end{array}$
$\begin{array}{c} \text{voriconazol 400 mg BID} \\ \text{Comparado con 200 mg de voriconazol} \\ \text{BID,} \\ \text{C}_{\text{max}} \text{ voriconazol} \uparrow 23\% \\ \text{AUC}_{\tau} \text{ voriconazol} \downarrow 7\% \\ \end{array} \begin{array}{c} \text{efavirenz si la dosis de} \\ \text{mantenimiento de voriconazol} \\ \text{se incrementa a 400 mg BID y} \\ \text{la dosis de efavirenz se reduce} \\ \text{a 300 mg QD. Cuando se} \\ \text{interrumpe el tratamiento con} \\ \text{voriconazol, debe restablecerse} \\ \text{la dosis inicial de efavirenz} \end{array}$
Comparado con 200 mg de voriconazol mantenimiento de voriconazol se incrementa a 400 mg BID y la dosis de efavirenz se reduce $AUC_{\tau} \text{ voriconazol} \downarrow 7\%$ la dosis de efavirenz se reduce a 300 mg QD. Cuando se interrumpe el tratamiento con voriconazol, debe restablecerse la dosis inicial de efavirenz
$\begin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$
$\begin{array}{ccc} C_{max} \ voriconazol \uparrow 23\% & la \ dosis \ de \ efavirenz \ se \ reduce \\ AUC_{\tau} \ voriconazol \downarrow 7\% & a \ 300 \ mg \ QD. \ Cuando \ se \\ & interrumpe \ el \ tratamiento \ con \\ & voriconazol, \ debe \ restablecerse \\ la \ dosis \ inicial \ de \ efavirenz \end{array}$
$AUC_{\tau} \ voriconazol \downarrow 7\% \\ a \ 300 \ mg \ QD. \ Cuando \ se \\ interrumpe \ el \ tratamiento \ con \\ voriconazol, \ debe \ restablecerse \\ la \ dosis \ inicial \ de \ efavirenz$
interrumpe el tratamiento con voriconazol, debe restablecerse la dosis inicial de efavirenz
voriconazol, debe restablecerse la dosis inicial de efavirenz
la dosis inicial de efavirenz
(ver secciones 4.2 v 4.4)
Alcaloides ergotamínicos (que Aunque no se ha estudiado, es probable Contraindicado (ver sección
incluyen, entre otros: que voriconazol incremente las 4.3)
ergotamina y concentraciones plasmáticas de los
dihidroergotamina) alcaloides ergotamínicos y produzca
[sustratos del CYP3A4] ergotismo.
Lurasidona Aunque no se ha estudiado, es probable Contraindicado (ver sección
[sustrato del CYP3A4] que voriconazol incremente 4.3)
significativamente las concentraciones plasmáticas de lurasidona.
Naloxegol Aunque no se ha estudiado, es probable Contraindicado (ver sección
[sustrato del CYP3A4] que voriconazol incremente 4.3)
[Justinio dei C11 3/17] que voliconazor mereniene
significativamente las concentraciones



Rifabutina		Se debe evitar la
[inductor potente del CYP450]		administración concomitante
300 mg QD	C _{max} voriconazol ↓ 69% AUC _τ voriconazol ↓ 78%	de voriconazol y rifabutina, a menos que los beneficios superen los riesgos. Se debe
300 mg QD (administrado concomitantemente con 350 mg de voriconazol BID)*	Comparado con 200 mg BID de voriconazol, C _{max} voriconazol ↓ 4% AUC _τ voriconazol ↓ 32%	incrementar la dosis de mantenimiento de voriconazol a 5 mg/kg BID por vía intravenosa, o de 200 a 350 mg BID por vía oral (100 mg a
300 mg QD (administrado concomitantemente con 400 mg de voriconazol BID)*	C _{max} rifabutina ↑ 195% AUC _τ rifabutina ↑ 331% Comparado con 200 mg de voriconazol BID, C _{max} voriconazol ↑ 104% AUC _τ voriconazol ↑ 87%	200 mg BID por vía oral en pacientes con un peso inferior a 40 kg) (ver sección 4.2). Se recomienda monitorizar estrechamente el recuento total de células sanguíneas y las reacciones adversas de rifabutina (p.ej. uveítis) cuando se administra rifabutina concomitantemente con voriconazol.
Rifampicina (600 mg QD)	C _{max} voriconazol ↓ 93%	Contraindicado (ver sección
[inductor potente del CYP450]	AUC _τ voriconazol ↓ 96%	4.3)
Ritonavir (inhibidor de la proteasa) [inductor potente del CYP450; inhibidor y sustrato del CYP3A4]		
Dosis alta (400 mg BID)	C_{max} y AUC_{τ} ritonavir \leftrightarrow C_{max} voriconazol \downarrow 66% AUC_{τ} voriconazol \downarrow 82%	La administración concomitante de voriconazol con dosis altas de ritonavir (400 mg y mayores BID) está contraindicada (ver sección 4.3).
Dosis baja (100 mg BID)*	C_{max} ritonavir $\downarrow 25\%$ AUC_{τ} ritonavir $\downarrow 13\%$ C_{max} voriconazol $\downarrow 24\%$ AUC_{τ} voriconazol $\downarrow 39\%$	Se debe evitar la administración concomitante de voriconazol con dosis bajas de ritonavir (100 mg BID), a menos que el balance beneficio/riesgo para el paciente justifique la utilización de voriconazol.



Hierba de San Juan	En un estudio independiente publicado,	Contraindicado (ver sección
[inductor del CYP450; inductor	AUC _{0-∞} voriconazol ↓ 59%	4.3)
de gp-P]		
300 mg TID (administrado		
concomitantemente con una		
dosis única de 400 mg de		
voriconazol)		
Tolvaptán	Aunque no se ha estudiado, es probable	Contraindicado (ver sección
[sustrato del CYP3A]	que voriconazol incremente	4.3)
	significativamente las concentraciones	
	plasmáticas de tolvaptán.	
Venetoclax	Aunque no se ha estudiado clínicamente,	La administración
[sustrato del CYP3A]	es probable que voriconazol incremente	concomitante de voriconazol al
	significativamente las concentraciones	inicio y durante la fase de
	plasmáticas de venetoclax.	ajuste de la dosis de
		venetoclax está
		contraindicada (ver sección
		4.3). Se requiere una reducción
		de la dosis de venetoclax como
		se indica en la ficha técnica de
		venetoclax durante la dosis
		diaria fija; se recomienda
		monitorizar estrechamente la
		aparición de signos de
		toxicidad.
Fluconazol (200 mg QD)	C _{max} voriconazol ↑ 57%	No se ha establecido qué
[inhibidor de CYP2C9,	AUC _τ voriconazol ↑ 79%	reducción de dosis y/o
<i>CYP2C19 y CYP3A4</i>]	C _{max} fluconazol ND	frecuencia de voriconazol y
	AUC_{τ} fluconazol ND	fluconazol podría eliminar este
		efecto. Se recomienda
		monitorizar las reacciones
		adversas asociadas a
		voriconazol si se utiliza
		voriconazol secuencialmente
		después de fluconazol.



Fenitoína	T	T
[sustrato del CYP2C9 e		
inductor potente del CYP450]		
300 mg QD	C _{max} voriconazol ↓ 49% AUC _τ voriconazol ↓ 69%	Se debe evitar el uso concomitante de voriconazol y fenitoína, a menos que los beneficios superen los riesgos. Se recomienda monitorizar cuidadosamente los niveles plasmáticos de fenitoína.
300 mg QD (administrado	C _{max} fenitoína ↑ 67%	Fenitoína puede administrarse
concomitantemente con	AUCτ fenitoína ↑ 81%	concomitantemente con
voriconazol 400 mg BID)*	Comparado a voriconazol 200 mg BID,	voriconazol si la dosis de
	C _{max} voriconazol ↑ 34%	mantenimiento de voriconazol
	AUCτ voriconazol ↑ 39%	se incrementa a 5 mg/kg IV
		BID, o de 200 mg a 400 mg
		BID por vía oral (100 mg a
		200 mg BID por vía oral en pacientes con un peso inferior
		a 40 kg) (ver sección 4.2).
Letermovir	C _{max} voriconazol ↓ 39%	Si no se puede evitar la
[inductor del CYP2C9 y	AUC_{0-12} voriconazol $\downarrow 44\%$	administración concomitante
CYP2C19]	C_{12} voriconazol $\downarrow 51\%$	de voriconazol con letermovir,
	C12 VOITCONAZOT \$ 5170	se debe monitorizar si hay
		pérdida de eficacia de
		voriconazol.
Flucloxacilina	Se han notificado concentraciones	Si no puede evitarse la
[inductor del CYP450]	plasmáticas de voriconazol	administración concomitante
	significativamente reducidas.	de voriconazol con
		flucloxacilina, se debe vigilar
		la posible pérdida de eficacia
		de voriconazol (p. ej.,
		mediante la monitorización
		terapéutica del medicamento);
		puede ser necesario aumentar
		la dosis de voriconazol.
Glasdegib	Aunque no se ha estudiado, es probable	Si no se puede evitar el uso
[sustrato del CYP3A4]	que voriconazol incremente las	concomitante, se recomienda
	concentraciones plasmáticas de	una monitorización frecuente
	glasdegib y el riesgo de prolongación	del ECG (ver sección 4.4).
	del QTc.	



Inhibidores de la tirosina	Aunque no se ha estudiado, voriconazol	Si no se puede evitar el uso
quinasa (que incluyen, entre	puede incrementar las concentraciones	concomitante, se recomienda
otros: axitinib, bosutinib,	plasmáticas de los inhibidores de la	la reducción de la dosis del
cabozantinib, ceritinib,	tirosina quinasa metabolizados por el	inhibidor de la tirosina quinasa
cobimetinib, dabrafenib,	CYP3A4.	y una estrecha monitorización
dasatinib, nilotinib, sunitinib,		clínica (ver sección 4.4).
ibrutinib, ribociclib)		
[sustratos del CYP3A4]		
Anticoagulantes		
Warfarina (dosis única de 30	El incremento máximo del tiempo de	
mg, administrada	protrombina fue aproximadamente del	Se recomienda monitorizar
concomitantemente con 300	orden de dos veces.	estrechamente el tiempo de
mg BID de voriconazol)		protrombina u otras pruebas
[sustrato del CYP2C9]		adecuadas de anticoagulación,
		y se debe ajustar la dosis del
Otras cumarinas orales (que	Aunque no se ha estudiado, voriconazol	anticoagulante
incluyen, entre otros:	puede incrementar las concentraciones	convenientemente.
fenprocumón, acenocumarol)	plasmáticas de las cumarinas pudiendo	
[sustratos del CYP2C9 y	provocar un incremento del tiempo de	
CYP3A4]	protrombina.	
Ivacaftor	Aunque no se ha estudiado, es probable	Se recomienda la reducción de
[sustrato del CYP3A4]	que voriconazol incremente las	la dosis de ivacaftor.
	concentraciones plasmáticas de ivacaftor	la dosis de ivacation.
	con riesgo de un incremento de las	
	reacciones adversas.	
Benzodiazepinas	reactiones adversus.	Se debe considerar la
[sustratos del CYP3A4]		reducción de la dosis de las
Midazolam (0,05 mg/kg, dosis	En un estudio independiente publicado,	benzodiazepinas.
IV única)	AUC _{0-∞} midazolam ↑ 3,7 veces	benzouluzepinus.
I v unica)	ACC _{0-∞} inicazotani 5,7 veces	
Midazolam (7,5 mg, dosis oral	En un estudio independiente publicado,	
única)	C _{max} midazolam ↑ 3,8 veces	
umca)	AUC _{0-∞} midazolam ↑ 10,3 veces	
	ACC _{0-∞} lilidazotatii 10,3 veces	
Otras benzodiazepinas (que	Aunque no se ha estudiado, es probable	
incluyen, entre otros:	que voriconazol incremente las	
triazolam, alprazolam)	concentraciones plasmáticas de otras	
urazoiani, aiprazoiani)	benzodiazepinas que se metabolizan por	
	el CYP3A4 causando un efecto sedante	
	prolongado.	



Inmunosupresores		
[sustratos del CYP3A4]		
Sirolimus (dosis única de 2 mg)	En un estudio independiente publicado, C_{max} sirolimus \uparrow 6,6 veces $AUC_{0-\infty}$ sirolimus \uparrow 11 veces	La administración concomitante de voriconazol con sirolimus está contraindicada (ver sección 4.3).
Everolimus [también sustrato de la gp-P]	Aunque no se ha estudiado, es probable que voriconazol incremente significativamente las concentraciones plasmáticas de everolimus.	No se recomienda la administración concomitante de voriconazol con everolimus debido a que se espera que voriconazol incremente significativamente las concentraciones de everolimus (ver sección 4.4).
Ciclosporinas (en receptores de trasplante renal estables en tratamiento crónico con ciclosporina)	C _{max} ciclosporina ↑ 13% AUC _τ ciclosporina ↑ 70%	Cuando se inicia voriconazol en pacientes que ya están en tratamiento con ciclosporina se recomienda reducir a la mitad la dosis de ciclosporina y monitorizar cuidadosamente los niveles de ciclosporina. Se han asociado niveles elevados de ciclosporina con nefrotoxicidad. Cuando se suspende voriconazol se deben monitorizar estrechamente los niveles de ciclosporina e incrementar la dosis tanto como sea necesario.



Tacrolimus (0,1 mg/kg en	C _{max} de tacrolimus ↑ 117%	Cuando se inicia voriconazol
dosis única)	AUC _t de tacrolimus ↑ 221%	en pacientes que ya están en
	·	tratamiento con tacrolimus, se
		recomienda reducir la dosis de
		tacrolimus a la tercera parte de
		la dosis original y monitorizar
		cuidadosamente los niveles de
		tacrolimus. Se han asociado
		niveles altos de tacrolimus con
		nefrotoxicidad. <u>Cuando se</u>
		suspende voriconazol, se
		deben monitorizar
		cuidadosamente los niveles de
		tacrolimus e incrementar la
		dosis tanto como sea
		necesario.
Opiáceos de acción prolongada		Se debe considerar una
[sustratos del CYP3A4]		reducción de la dosis de
		oxicodona y de otros opiáceos
Oxicodona (dosis única de	En un estudio independiente,	de acción prolongada que se
10 mg)	C _{max} oxicodona ↑ 1,7 veces	metabolizan por el CYP3A4
	AUC _{0-∞} oxicodona↑ 3,6 veces	(p.ej. hidrocodona). Puede ser
		necesario monitorizar
		frecuentemente las reacciones
		adversas asociadas a los
		opiáceos.
Metadona (32-100 mg QD)	C _{max} R-metadona (activa) ↑ 31%	Se recomienda monitorizar
[sustrato del CYP3A4]	AUC _τ R-metadona (activa) ↑ 47%	frecuentemente las reacciones
	C _{max} S-metadona ↑ 65%	adversas y toxicidad
	AUC _τ S-metadona ↑ 103%	relacionadas con metadona,
		incluida la prolongación del
		intervalo QTc. Puede ser
		necesario reducir la dosis de
		metadona.
Medicamentos		
Antiinflamatorios No		
Esteroideos (AINEs)		
[sustratos del CYP2C9]		
Ibuprofeno (dosis única de	C _{max} S-Ibuprofeno ↑ 20%	Se recomienda monitorizar las
400 mg)	AUC _{0-∞} S-Ibuprofeno ↑ 100%	reacciones adversas y
		toxicidad relacionadas con los
Diclofenaco (dosis única de 50	C _{max} diclofenaco ↑ 114%	AINEs. Puede ser necesario
mg)	AUC₀-∞ diclofenaco ↑ 78%	reducir la dosis de los AINEs.



Omeprazol (40 mg QD)*	C _{max} omeprazol ↑ 116%	No se recomienda ajustar la
[Inhibidor del CYP2C19;	AUC _τ omeprazol ↑ 280%	dosis de voriconazol.
sustrato del CYP2C19 y	C _{max} voriconazol↑ 15%	dosis de vortestidas.
CYP3A4]	AUC _{τ} voriconazol \uparrow 41%	Cuando se inicia voriconazol en pacientes que ya están en
	Otros inhibidores de la bomba de	tratamiento con dosis de 40 mg
	protones que son sustratos del CYP2C19	o mayores de omeprazol, se
	también podrían ser inhibidos por	recomienda reducir la dosis de
	voriconazol y producir concentraciones	omeprazol a la mitad.
	plasmáticas incrementadas de estos	
	medicamentos.	
Anticonceptivos orales*	C _{max} etinilestradiol ↑ 36%	Se recomienda monitorizar las
[sustrato del CYP3A4;	AUC _τ etinilestradiol ↑ 61%	reacciones adversas
inhibidor del CYP2C19]	C _{max} noretisterona ↑ 15%	relacionadas con los
Noretisterona/etinilestradiol (1	AUC _τ noretisterona ↑ 53%	anticonceptivos orales, además
mg/0,035 mg QD)	C _{max} voriconazol ↑ 14%	de los de voriconazol.
Onidana da antida anda	AUC _τ voriconazol ↑ 46%	Se debe considerar una
Opiáceos de acción corta [sustratos del CYP3A4]		reducción de la dosis de
[sustratos det C11 3A4]		alfentanilo, de fentanilo y de
Alfentanilo (dosis única de	En un estudio independiente publicado,	otros opiáceos de acción corta
20 μg/kg, con naloxona de	AUC _{0-∞} alfentanilo ↑ 6 veces	de estructura similar al
forma concomitante)	ACC _{0-∞} anchaimo 0 veces	fentanilo y que se metabolizan
Torma concomitante)		por el CYP3A4 (p.ej.
Fentanilo (dosis única de	En un estudio independiente publicado,	sufentanilo). Se recomienda
5 μg/kg)	AUC _{0-∞} fentanilo ↑ 1,34 veces	monitorizar frecuentemente en
	120 0,000 101101111110 1,50 1 1,0000	busca de síntomas de
		depresión respiratoria y de
		otras reacciones adversas
		asociadas a los opiáceos.
Estatinas (p.ej., lovastatina)	Aunque no se ha estudiado, es probable	Si no se puede evitar la
[sustratos del CYP3A4]	que voriconazol incremente las	administración concomitante
	concentraciones plasmáticas de las	de voriconazol con las
	estatinas que son metabolizadas por el	estatinas que son
	CYP3A4, pudiendo producir	metabolizadas por el CYP3A4,
	rabdomiólisis.	se debe considerar reducir la
		dosis de las estatinas.
Sulfonilureas (que incluyen,	Aunque no se ha estudiado, es probable	Se recomienda monitorizar
entre otros: tolbutamida,	que voriconazol incremente las	estrechamente la glucemia. Se
glipizida, gliburida)	concentraciones plasmáticas de las	debe considerar reducir la dosis de las sulfonilureas.
[sustratos del CYP2C9]	sulfonilureas y causar hipoglucemia.	Se debe considerar reducir la
Alcaloides de la Vinca (que incluyen, entre otros: vincristina	Aunque no se ha estudiado, es probable que voriconazol incremente las	dosis de los alcaloides de la
y vinblastina)	concentraciones plasmáticas de los	vinca.
[sustratos del CYP3A4]	alcaloides de la vinca y causar	vinca.
	neurotoxicidad.	
	11001000110100001	



		1
Otros Inhibidores de la Proteasa	No se ha estudiado clínicamente. En	Monitorizar estrechamente la
del VIH (que incluyen, entre	estudios in vitro se ha observado que	aparición de toxicidad
otros: saquinavir, amprenavir y	voriconazol puede inhibir el	farmacológica y/o falta de
nelfinavir)*	metabolismo de los inhibidores de la	eficacia, pudiendo ser
[sustratos e inhibidores del	proteasa del VIH, y el metabolismo de	necesario un ajuste de la dosis.
CYP3A4]	voriconazol puede también inhibirse por	
	los inhibidores de la proteasa del VIH.	
Otros Inhibidores de la	No se ha estudiado clínicamente. En	Monitorizar cuidadosamente la
Transcriptasa Inversa No	estudios <i>in vitro</i> se ha observado que el	aparición de toxicidad
Nucleósidos (ITINNs) (que	metabolismo de voriconazol puede ser	farmacológica y/o falta de
incluyen, entre otros:	inhibido por ITINNs y que voriconazol	eficacia, pudiendo ser
delavirdina, nevirapina)*	puede inhibir el metabolismo de los	necesario un ajuste de la dosis.
[sustratos del CYP3A4,	ITINNs.	J
inhibidores o inductores del	Los hallazgos del efecto de efavirenz	
CYP450]	sobre voriconazol sugieren que el	
	metabolismo de voriconazol puede ser	
	inducido por un ITINN.	
Tretinoína	Aunque no se ha estudiado, voriconazol	Se recomienda ajustar la dosis
[sustrato del CYP3A4]	puede incrementar las concentraciones	de tretinoína durante el
, , , , , , , , , , , , , , , , , , ,	de tretinoína y el riesgo de reacciones	tratamiento con voriconazol y
	adversas (pseudotumor cerebral,	después de su suspensión.
	hipercalcemia).	
Cimetidina (400 mg BID)	C _{max} voriconazol ↑ 18%	No se precisa ajuste de dosis.
[inhibidor no específico del	AUC _τ voriconazol ↑ 23%	The se process against ac assist
CYP450 y aumenta el pH		
gástrico]		
Digoxina (0.25 mg QD)	C _{max} digoxina ↔	No se precisa ajuste de dosis.
[sustrato de gp-P]	AUC _τ digoxina ↔	The se process against ac design
Indinavir (800 mg TID)	C _{max} indinavir ↔	No se precisa ajuste de dosis.
[inhibidor y sustrato del	AUC_{τ} indinavir \leftrightarrow	110 se precisa ajuste de dosis.
CYP3A4]	C_{max} voriconazol \leftrightarrow	
	AUC_{τ} voriconazol \leftrightarrow	
Antibióticos macrólidos	Troot voirconazor (No se precisa ajuste de dosis.
Antibioticos macrondos		140 se precisa ajuste de dosis.
Eritromicina (1 g BID)	C_{max} y AUC_{τ} voriconazol \leftrightarrow	
[inhibidor del CYP3A4]	Cmax y AOCt voliconazoi -	
[mmonor aet CIT 3A4]		
Azitromicina (500 mg QD)	C_{max} y AUC_{τ} voriconazol \leftrightarrow	
Azirionnicina (500 llig QD)	Cmax y AOC _t voliconazoi ↔	
	Se desconoce el efecto de voriconazol	
	sobre eritromicina o azitromicina.	
Ácido micofenólico (dosis única	Sobre entrollicina o azitrollicina. C _{max} ácido micofenólico↔	No se precisa ajuste de dosis.
· ·		no se precisa ajuste de dosis.
de 1 g)	AUC₁ ácido micofenólico↔	
[sustrato de UDP-glucuronil		
transferasa]		



Corticosteroides	C _{max} prednisolona ↑ 11%	No se precisa ajuste de dosis.
	AUC _{0-∞} prednisolona ↑ 34%	
Prednisolona (dosis única de		Los pacientes en tratamiento a
60 mg)		largo plazo con voriconazol y
[sustrato CYP3A4]		corticosteroides (incluidos los
		corticosteroides inhalados, por
		ejemplo, budesonida y los
		corticosteroides intranasales)
		se deben monitorizar
		estrechamente para detectar
		insuficiencia de la corteza
		suprarrenal tanto durante como
		cuando se suspende el
		tratamiento con voriconazol
		(ver sección 4.4).
Ranitidina (150 mg BID)	C_{max} y AUC_{τ} voriconazol \leftrightarrow	No se precisa ajuste de dosis.
[incrementa el pH gástrico]		

4.6. Fertilidad, embarazo y lactancia

Embarazo

No se dispone de información adecuada sobre la utilización de voriconazol en mujeres embarazadas.

Los estudios en animales han demostrado toxicidad sobre la reproducción (ver sección 5.3). Se desconoce el posible riesgo para humanos.

Voriconazol no debe utilizarse durante el embarazo a menos que los beneficios para la madre superen claramente a los riesgos potenciales para el feto.

Mujeres en edad fértil

Las mujeres en edad fértil deben utilizar siempre métodos anticonceptivos eficaces durante el tratamiento.

Lactancia

No se ha estudiado la excreción de voriconazol en la leche materna. Debe interrumpirse la lactancia al comienzo del tratamiento con voriconazol.

Fertilidad

En un estudio con animales, no se han demostrado alteraciones en la fertilidad en ratas macho y hembra (ver sección 5.3).

4.7. Efectos sobre la capacidad para conducir y utilizar máquinas

La influencia de voriconazol sobre la capacidad para conducir y utilizar máquinas es moderada. Puede producir cambios transitorios y reversibles de la visión, incluyendo visión borrosa, percepción visual alterada/aumentada y/o fotofobia. Los pacientes deben evitar realizar tareas potencialmente peligrosas, como conducir o manejar maquinaria, mientras presenten estos síntomas.



4.8. Reacciones adversas

Resumen del perfil de seguridad

El perfil de seguridad de voriconazol en adultos se basa en una base de datos de seguridad compuesta por más de 2.000 sujetos (de ellos, 1.603 pacientes adultos en ensayos clínicos terapéuticos) y otros 270 adultos en ensayos clínicos de profilaxis. Esto representa una población heterogénea, incluyendo pacientes con neoplasias hematológicas, pacientes infectados por el VIH con candidiasis esofágica e infecciones fúngicas refractarias, pacientes no neutropénicos con candidemia o aspergilosis y voluntarios sanos.

Las reacciones adversas notificadas más frecuentemente fueron alteración visual, pirexia, erupción cutánea, vómitos, náuseas, diarrea, cefalea, edema periférico, prueba anormal de función hepática, dificultad respiratoria y dolor abdominal.

Generalmente, la gravedad de estas reacciones adversas fue de leve a moderada. No se observaron diferencias significativas al analizar los datos de seguridad por edad, raza o sexo.

Tabla de reacciones adversas

Dado que la mayoría de los estudios fueron abiertos, en la tabla siguiente se enumeran todas las reacciones adversas con una relación causal con el tratamiento y sus categorías de frecuencia en 1.873 adultos incluidos en estudios terapéuticos (1.603) y de profilaxis (270), enumeradas según el sistema de clasificación de órganos.

Las categorías de frecuencias se definen como: Muy frecuentes ($\geq 1/10$); Frecuentes ($\geq 1/100$ a <1/10); Poco frecuentes ($\geq 1/1.000$ a <1/100); Raras ($\geq 1/10.000$ a <1/10.000); Muy raras (<1/10.000); Frecuencia no conocida (no puede estimarse a partir de los datos disponibles).

Dentro de cada intervalo de frecuencia las reacciones adversas se presentan en orden decreciente de gravedad.

Reacciones adversas notificadas en sujetos tratados con voriconazol

Sistema de clasificación de órganos	Muy frecuentes ≥1/10	Frecuentes ≥1/100 a <1/10	Poco frecuentes ≥1/1.000 a <1/100	Raras ≥1/10.000 a <1/1.000	Frecuencia no conocida (no puede estimarse a partir de los datos disponibles)
Infecciones e infestaciones		sinusitis	colitis pseudomembranosa		
Neoplasias benignas, malignas y no especificadas (incl. quistes y pólipos)		carcinoma de células escamosas (incluido el CCE cutáneo <i>in situ</i> o enfermedad de Bowen)*,**			
Trastornos de la sangre y del sistema linfático		agranulocitosis ¹ , pancitopenia, trombocitopenia ² , leucopenia, anemia	insuficiencia de médula ósea, linfadenopatía, eosinofilia	coagulación intravascular diseminada	



備	ų	15			ì	į	è
e	٩	۴	ij	P	١	ì	
۰	d	ı		ı			

Trastornos del sistema inmunológico			hipersensibilidad	reacción anafilactoide	
Trastornos endocrinos			insuficiencia suprarrenal, hipotiroidismo	hipertiroidismo	
Trastornos del metabolismo y de la nutrición	edema periférico	hipoglucemia, hipopotasemia, hiponatremia			
Trastornos psiquiátricos		depresión, alucinaciones, ansiedad, insomnio, agitación, estado confusional			
Trastornos del sistema nervioso	cefalea	convulsión, síncope, temblor, hipertonía ³ , parestesia, somnolencia, mareo	edema en el cerebro, encefalopatía ⁴ , trastorno extrapiramidal ⁵ , neuropatía periférica, ataxia, hipoestesia, disgeusia	encefalopatía hepática, síndrome de Guillain-Barré, nistagmo	
Trastornos oculares	alteración visual ⁶	hemorragia retiniana	trastorno del nervio óptico ⁷ , papiledema ⁸ , crisis oculógira, diplopía, escleritis, blefaritis	atrofia óptica, opacidad corneal	
Trastornos del oído y del laberinto			hipoacusia, vértigo, acúfenos		
Trastornos cardiacos		arritmia supraventricular, taquicardia, bradicardia	fibrilación ventricular, extrasístoles ventriculares, taquicardia ventricular, intervalo QT del electrocardiograma prolongado, taquicardia supraventricular	torsades de pointes, bloqueo auriculoventricu lar completo, bloqueo de rama, ritmo nodal	
Trastornos vasculares		hipotensión, flebitis	tromboflebitis, linfangitis		
Trastornos respiratorios, torácicos y mediastínicos	dificultad respiratoria ⁹	síndrome de dificultad respiratoria aguda, edema pulmonar			
Trastornos gastrointestinales	diarrea, vómitos, dolor abdominal, náuseas	queilitis, dispepsia, estreñimiento, gingivitis	peritonitis, pancreatitis, lengua hinchada, duodenitis, gastroenteritis, glositis		
Trastornos hepatobiliares	prueba anormal de función hepática	ictericia, ictericia colestásica, hepatitis ¹⁰	insuficiencia hepática, hepatomegalia, colecistitis, colelitiasis		



Trastornos de la piel y del tejido subcutáneo	erupción cutánea	dermatitis exfoliativa, alopecia, erupción maculopapular, prurito, eritema, fototoxicidad**	síndrome de Stevens-Johnson ⁸ , púrpura, urticaria, dermatitis alérgica, erupción papular, erupción macular, eczema	necrólisis epidérmica tóxica ⁸ , reacción al fármaco con eosinofilia y síntomas sistémicos (DRESS) ⁸ , angioedema, queratosis actínica*, pseudoporfiria, eritema multiforme, psoriasis, erupción medicamentosa	lupus eritematoso cutáneo*, efélides*, lentigo*
Trastornos musculoesquelétic os y del tejido conjuntivo		dolor de espalda	artritis, periostitis**		
Trastornos renales y urinarios		insuficiencia renal aguda, hematuria	necrosis tubular renal, proteinuria, nefritis		
Trastornos generales y alteraciones en el lugar de administración	pirexia	dolor torácico, edema de cara ¹¹ , astenia, escalofrío	reacción en el lugar de perfusión, enfermedad de tipo gripal		
Exploraciones complementarias		creatinina elevada en sangre	urea elevada en sangre, colesterol elevado en sangre		

^{*} RA identificada después de la comercialización.

Descripción de algunas reacciones adversas

Alteraciones visuales

En los ensayos clínicos fueron muy frecuentes las alteraciones visuales (como visión borrosa, fotofobia, cloropsia, cromatopsia, ceguera para los colores, cianopsia, trastorno del ojo, halo visual, ceguera nocturna, oscilopsia, fotopsia, escotoma centelleante, agudeza visual disminuida, claridad visual, defecto del campo visual, células flotantes en el vítreo y xantopsia) con voriconazol. Estas alteraciones visuales fueron

^{**} La categoría de frecuencia se basa en un estudio observacional que utiliza datos reales de fuentes de datos secundarias en Suecia.

¹ Incluye neutropenia febril y neutropenia.

² Incluye púrpura trombocitopénica inmune.

³ Incluye rigidez de nuca y tetania.

⁴ Incluye encefalopatía hipóxico-isquémica y la encefalopatía metabólica.

⁵ Incluye acatisia y parkinsonismo.

⁶ Ver el párrafo "Alteraciones visuales" de la sección 4.8.

⁷ Se ha notificado neuritis óptica prolongada tras la comercialización. Ver sección 4.4.

⁸ Ver sección 4.4.

⁹ Incluye disnea y disnea de esfuerzo.

¹⁰ Incluye lesión hepática inducida por medicamentos, hepatitis tóxica, lesión traumática hepatocelular y hepatotoxicidad.

¹¹ Incluye edema periorbital, edema de labio y edema de la boca.



transitorias y completamente reversibles, resolviéndose la mayoría espontáneamente en 60 minutos y no se han observado efectos visuales clínicamente significativos a largo plazo. Hubo evidencias de atenuación con la administración repetida de voriconazol. Las alteraciones visuales fueron generalmente leves, raramente obligaron al abandono del tratamiento y no se asociaron con secuelas a largo plazo. Las alteraciones visuales pueden asociarse a mayores concentraciones plasmáticas y/o dosis.

Se desconoce el mecanismo de acción, aunque lo más probable es que sea a nivel de la retina. En un ensayo con voluntarios sanos en el que se estudiaba el efecto de voriconazol sobre la función retiniana, voriconazol originó un descenso de la amplitud de la onda del electrorretinograma (ERG). El ERG mide las corrientes eléctricas en la retina. Las variaciones en el ERG no progresaron durante los 29 días de tratamiento, siendo totalmente reversibles tras la retirada de voriconazol.

Se han notificado acontecimientos adversos visuales prolongados después de la comercialización (ver sección 4.4).

Reacciones dermatológicas

Las reacciones dermatológicas fueron muy frecuentes en pacientes tratados con voriconazol en ensayos clínicos, si bien estos pacientes padecían enfermedades subyacentes graves y recibían múltiples medicaciones concomitantes. La mayoría de las erupciones cutáneas fueron de intensidad de leve a moderada. Algunos pacientes han presentado reacciones adversas cutáneas graves (RACG) durante el tratamiento con voriconazol, incluyendo síndrome de Stevens-Johnson (SSJ) (poco frecuente), necrólisis epidérmica tóxica (NET) (rara), reacción a fármacos con eosinofilia y síntomas sistémicos (DRESS) (rara) y eritema multiforme (rara) (ver sección 4.4).

Si un paciente desarrolla una erupción cutánea, debe ser monitorizado cuidadosamente y suspenderse el tratamiento con voriconazol si las lesiones progresan. Se han registrado reacciones de fotosensibilidad, como efélides, lentigo y queratosis actínica, especialmente durante tratamientos prolongados (ver sección 4.4).

Ha habido notificaciones de carcinoma de células escamosas en la piel (incluido el CCE cutáneo *in situ* o enfermedad de Bowen) en pacientes tratados con voriconazol durante largos periodos de tiempo; no se ha establecido el mecanismo (ver sección 4.4).

Pruebas de función hepática

En el programa clínico de voriconazol, la incidencia global del aumento de las transaminasas >3 × LSN (que no constituían necesariamente un acontecimiento adverso) fue del 18,0% (319/1.768) en los adultos y del 25,8% (73/283) en los sujetos pediátricos que recibieron voriconazol para los usos terapéutico y profiláctico agrupados. Las alteraciones de las pruebas de función hepática pueden estar asociadas a mayores concentraciones plasmáticas y/o dosis. En la mayoría de los casos se resolvieron durante el tratamiento con o sin ajuste de dosis, siendo necesaria, en algunos casos, la suspensión del tratamiento.

En pacientes con otros trastornos subyacentes graves se ha asociado voriconazol a casos de toxicidad hepática grave, incluyendo ictericia, hepátitis y fallo hepático mortal (ver sección 4.4).

Profilaxis

En un ensayo abierto, comparativo, multicéntrico, que comparó voriconazol e itraconazol como profilaxis primaria en adultos y adolescentes receptores de TCMH alogénicos sin IFI probada o probable previa, se notificó la suspensión permanente del tratamiento con voriconazol debido a acontecimientos adversos en el 39,3% de los sujetos, frente al 39,6% de los sujetos en el brazo de tratamiento con itraconazol. Los



acontecimientos adversos hepáticos emergentes durante el tratamiento provocaron la suspensión permanente de la medicación del estudio en 50 sujetos (21,4%) tratados con voriconazol y en 18 sujetos (7,1%) tratados con itraconazol.

Población pediátrica

Se ha investigado la seguridad de voriconazol en 288 pacientes pediátricos de 2 a <12 años de edad (169) y de 12 a <18 años de edad (119) que recibieron voriconazol para uso profiláctico (183) y uso terapéutico (105) en ensayos clínicos. La seguridad de voriconazol también se evaluó en otros 158 pacientes pediátricos de 2 a <12 años de edad en programas de uso compasivo. En general, el perfil de seguridad de voriconazol en la población pediátrica fue similar al de los adultos. No obstante, se observó una mayor tendencia de aumentos en la frecuencia de las enzimas hepáticas, notificadas en ensayos clínicos en los pacientes pediátricos en comparación con los adultos (14,2% de transaminasas elevadas en los pacientes pediátricos frente al 5,3% en los adultos). Los datos de la experiencia postcomercialización sugieren que podría haber una mayor incidencia de reacciones cutáneas (especialmente eritema) en la población pediátrica en comparación con los adultos. En 22 pacientes de menos de 2 años de edad que recibieron voriconazol bajo uso compasivo, se notificaron las siguientes reacciones adversas (para las que no se excluye una posible relación con voriconazol): reacción de fotosensibilidad (1), arritmia (1), pancreatitis (1), niveles aumentados de bilirrubina en sangre (1), elevación de enzimas hepáticas (1), erupción cutánea (1) y papiledema (1). Durante la experiencia postcomercialización se han notificado casos de pancreatitis en pacientes pediátricos.

Notificación de sospechas de reacciones adversas

Es importante notificar sospechas de reacciones adversas al medicamento tras su autorización. Ello permite una supervisión continuada de la relación beneficio/riesgo del medicamento. Se invita a los profesionales sanitarios a notificar las sospechas de reacciones adversas a través del Sistema Español de Farmacovigilancia de Medicamentos de Uso Humano: www.notificaram.es.

4.9. Sobredosis

En los ensayos clínicos hubo 3 casos de sobredosis accidental. Todos ocurrieron en niños, que recibieron una dosis de voriconazol por vía intravenosa hasta cinco veces mayor que la recomendada. Se notificó una única reacción adversa de fotofobia, de 10 minutos de duración.

No se conoce ningún antídoto frente a voriconazol.

Voriconazol es hemodializado con un aclaramiento de 121 ml/min. En caso de sobredosis, la hemodiálisis puede ayudar a eliminar voriconazol del organismo.

5. PROPIEDADES FARMACOLÓGICAS

5.1. Propiedades farmacodinámicas

Grupo farmacoterapéutico: Antimicóticos de uso sistémico, derivados triazólicos, código ATC: J02AC03

Mecanismo de acción

Voriconazol es un agente antifúngico triazólico. El mecanismo de acción principal de voriconazol es la inhibición de la desmetilación del 14 alfa-lanosterol mediado por el citocromo P-450 fúngico, que constituye un paso esencial en la biosíntesis de ergosterol fúngico. La acumulación de 14 alfa-metil



esteroles se correlaciona con la subsiguiente pérdida de ergosterol en la membrana celular fúngica y puede ser responsable de la actividad antifúngica de voriconazol. Voriconazol ha demostrado ser más selectivo para las enzimas del citocromo P-450 fúngico que para los sistemas enzimáticos del citocromo P-450 de varios mamíferos.

Relación farmacocinética/farmacodinámica

En 10 ensayos terapéuticos, la mediana de las concentraciones plasmáticas media y máxima en cada sujeto en los ensayos fue de 2.425 ng/ml (rango intercuartil 1.193 a 4.380 ng/ml) y 3.742 ng/ml (rango intercuartil 2.027 a 6.302 ng/ml), respectivamente. En los ensayos terapéuticos, no se encontró una asociación positiva entre las concentraciones plasmáticas media, máxima o mínima y la eficacia de voriconazol y dicha relación no se ha estudiado en los ensayos de profilaxis.

Los análisis farmacocinéticos-farmacodinámicos de los datos de los ensayos clínicos identificaron asociaciones positivas entre las concentraciones plasmáticas de voriconazol y las alteraciones tanto de las pruebas de función hepática como de la visión. No se han estudiado los ajustes de dosis en los ensayos de profilaxis.

Eficacia clínica y seguridad

Voriconazol muestra un amplio espectro de actividad *in vitro*, con actividad antifúngica frente a especies de *Candida* (incluyendo *C. krusei* resistente a fluconazol y cepas resistentes de *C. glabrata* y *C. albicans*) y una actividad fungicida frente a todas las especies de *Aspergillus* estudiadas. Además, voriconazol muestra actividad fungicida *in vitro* frente a patógenos fúngicos emergentes, incluyendo *Scedosporium* o *Fusarium* de sensibilidad limitada a los fármacos antifúngicos existentes.

Se ha demostrado eficacia clínica (definida como respuesta completa o parcial) frente a *Aspergillus* spp., incluyendo *A. flavus*, *A. fumigatus*, *A. terreus*, *A. niger*, *A. nidulans*; *Candida* spp., incluyendo *C. albicans*, *C. glabrata*, *C. krusei*, *C. parapsilosis* y *C. tropicalis* y frente a un número limitado de *C. dubliniensis*, *C. inconspicua* y *C. guilliermondii*; *Scedosporium* spp., incluyendo *S. apiospermum*, *S. prolificans* y *Fusarium* spp.

Otras infecciones micóticas tratadas (a menudo, con respuesta parcial o completa) incluyeron casos aislados producidos por Alternaria spp., Blastomyces dermatitidis, Blastoschizomyces capitatus, Cladosporium spp., Coccidioides immitis, Conidiobolus coronatus, Cryptococcus neoformans, Exserohilum rostratum, Exophiala spinifera, Fonsecaea pedrosoi, Madurella mycetomatis, Paecilomyces lilacinus, Penicillium spp. incluyendo P. marneffei, Phialophora richardsiae, Scopulariopsis brevicaulis y Trichosporon spp., incluyendo infecciones por T. beigelii.

Se ha observado actividad *in vitro* frente a aislados clínicos de *Acremonium* spp., *Alternaria* spp., *Bipolaris* spp., *Cladophialophora* spp. e *Histoplasma capsulatum*, siendo inhibidas la mayoría de las cepas por concentraciones de voriconazol entre 0,05 y 2 µg/ml.

Se ha demostrado actividad *in vitro* frente a los patógenos siguientes, si bien se desconoce el significado clínico: *Curvularia* spp. y *Sporothrix* spp.

Puntos de corte

Deben obtenerse muestras para cultivo de hongos y otros estudios de laboratorio relevantes (serología, histopatología) antes de comenzar el tratamiento con el fin de aislar e identificar el microorganismo causal. Puede instaurarse el tratamiento antes de disponer del resultado de los cultivos y de los otros estudios de



laboratorio pero, una vez que se disponga de estos resultados, el tratamiento antiinfeccioso debe ajustarse de acuerdo con ellos.

Las especies que están implicadas más frecuentemente en infecciones humanas incluyen *C. albicans*, *C. parapsilosis*, *C. tropicalis*, *C. glabrata* y *C. krusei*, todas ellas especies que normalmente muestran concentraciones mínimas inhibitorias (CMIs) menores de 1 mg/l para voriconazol.

Sin embargo, la actividad *in vitro* de voriconazol frente a especies de *Candida* no es uniforme. Específicamente, para *C. glabrata*, las CMIs de voriconazol para aislados resistentes a fluconazol son proporcionalmente más altas que las correspondientes a las de aislados sensibles a fluconazol. Por tanto, se deben realizar todos los esfuerzos posibles para identificar la especie de *Candida*. Si se dispone del test de sensibilidad antifúngico, la CMI resultante debe interpretarse utilizando los criterios de los puntos de corte establecidos por el Comité Europeo de Ensayos de Sensibilidad a Antimicrobianos (EUCAST).

Puntos de corte EUCAST

Especies de Candida y Aspergillus	Punto de corte de concentración mínima inhibitoria (CMI) (mg/l)		
	≤S (Sensible)	>R (Resistente)	
Candida albicans ¹	0,06	0,25	
Candida dubliniensis¹	0,06	0,25	
Candida glabrata	Evidencia insuficiente	EI	
	(EI)		
Candida krusei	EI	EI	
Candida parapsilosis¹	0,125	0,25	
Candida tropicalis¹	0,125	0,25	
Candida guilliermondii ²	EI	EI	
Puntos de corte no relacionados con especies para	EI	EI	
Candida ³			
Aspergillus fumigatus ⁴	1	1	
Aspergillus nidulans ⁴	1	1	
Aspergillus flavus	EI ⁵	EI ⁵	
Aspergillus niger	EI ⁵	EI ⁵	
Aspergillus terreus	EI ⁵	EI ⁵	
Puntos de corte no relacionados con especies ⁶	EI	EI	



- ¹ Las cepas con valores de CMI superiores al punto de corte Sensible/Intermedio (S/I) son raras, o no se han notificado todavía. Debe repetirse la identificación y las pruebas de sensibilidad antifúngica de cada aislado, y si se confirma el resultado debe remitirse el aislado a un laboratorio de referencia. Mientras no haya evidencia con respecto a la respuesta clínica para aislados confirmados con CMIs superiores al punto de corte de resistencia actual, se debe notificar que son resistentes. Se alcanzó una respuesta clínica del 76% en las infecciones causadas por las especies enumeradas a continuación cuando las CMIs fueron inferiores o iguales a los puntos de corte epidemiológicos (ECOFFS por sus siglas en inglés). Por lo tanto, las poblaciones naturales de *C. albicans*, *C. dubliniensis*, *C. parapsilosis* y *C. tropicalis* se consideran sensibles.
- ² Los valores de los puntos de corte epidemiológicos (ECOFFS por sus siglas en inglés) para estas especies son en general más altos que para *C. albicans*.
- ³ Los puntos de corte no relacionados con especies se han determinado principalmente según datos FC/FD y son independientes de las distribuciones de las CMIs de especies específicas de *Candida*. Únicamente se usan para organismos que no tienen puntos de corte específicos.
- ⁴ El área de incertidumbre técnica (ATU, por sus siglas en inglés) es 2. Notifique como R con el siguiente comentario: "En algunas situaciones clínicas (formas infecciosas no invasivas) se puede usar voriconazol siempre que se garantice una exposición suficiente".
- ⁵ Los ECOFFS (por sus siglas en inglés) para estas especies son, en general, una dilución doble más alta que para *A. fumigatus*.
- ⁶ No se han determinado puntos de corte no relacionados con especies.

Experiencia clínica

En este apartado se define el resultado satisfactorio como respuesta completa o parcial.

Infecciones por Aspergillus - eficacia en pacientes con aspergilosis de mal pronóstico

Voriconazol presenta actividad fungicida *in vitro* frente a *Aspergillus* spp. Se demostró la eficacia y beneficio en la supervivencia de voriconazol frente a amfotericina B convencional en el tratamiento primario de la aspergilosis invasiva aguda en un ensayo abierto, aleatorizado, multicéntrico en 277 pacientes inmunodeprimidos tratados durante 12 semanas. Voriconazol se administró por vía intravenosa con una dosis de carga de 6 mg/kg cada 12 horas durante las primeras 24 horas, seguido de una dosis de mantenimiento de 4 mg/kg cada 12 horas durante 7 días como mínimo. A continuación, la terapia se podía cambiar a una formulación oral a dosis de 200 mg cada 12 horas. La duración media de la terapia intravenosa de voriconazol fue de 10 días (rango 2-85 días). Tras la terapia intravenosa, la duración media de la terapia oral de voriconazol fue de 76 días (rango 2-232 días).

Se observó una respuesta global satisfactoria (resolución completa o parcial de todos los síntomas y signos atribuibles, y de las alteraciones radiográficas/broncoscópicas presentes al inicio del tratamiento) en el 53% de los pacientes tratados con voriconazol frente al 31% en pacientes tratados con el fármaco comparador. La tasa de supervivencia con voriconazol en el día 84 fue superior de forma estadísticamente significativa a la obtenida con el fármaco comparador y se demostró un beneficio estadística y clínicamente significativo a favor de voriconazol tanto en lo relativo al tiempo hasta el fallecimiento o hasta el abandono debido a la toxicidad.

Este ensayo confirmó hallazgos de un ensayo anterior prospectivo, que obtuvo un resultado positivo en los pacientes con factores de riesgo para un mal pronóstico, incluyendo enfermedad de injerto contra huésped, y, en particular, infecciones cerebrales (asociadas normalmente con una mortalidad cercana al 100%).



Los ensayos incluyeron casos de aspergilosis cerebral, sinusal, pulmonar y diseminada en pacientes con trasplante de médula ósea y de órganos sólidos, neoplasias hematológicas, cáncer y SIDA.

Candidemia en pacientes no neutropénicos

La eficacia de voriconazol comparada con el régimen de amfotericina B seguido de fluconazol en el tratamiento primario de candidemia fue demostrada en un ensayo abierto y comparativo. Trescientos setenta pacientes no neutropénicos (mayores de 12 años de edad) con candidemia documentada fueron incluidos en el ensayo, de los cuales 248 fueron tratados con voriconazol. Nueve sujetos en el grupo de voriconazol y 5 en el grupo de amfotericina B seguido de fluconazol tuvieron también diagnóstico micológico confirmado de infección en tejidos profundos. Fueron excluidos de este ensayo los pacientes con insuficiencia renal. La duración media del tratamiento fue de 15 días en ambos brazos de tratamiento. En el análisis primario, la respuesta favorable, tal cual fue evaluada por el Comité de Revisión de Datos (CRD) ciego a la medicación del ensayo, se definió como resolución/mejoría de todos los signos clínicos y síntomas de la infección con erradicación de *Candida* de la sangre y tejidos profundos 12 semanas después de la finalización del tratamiento (EOT). Los pacientes que no fueron evaluados 12 semanas después del EOT se contabilizaron como fallos. En este análisis se encontró una respuesta favorable en el 41% de los pacientes en ambos brazos de tratamiento.

En un análisis secundario, que utilizó las evaluaciones del CRD para el último tiempo de medida evaluable (EOT, o 2, 6 ó 12 semanas después del EOT) voriconazol y el régimen de amfotericina B seguido de fluconazol mostraron una tasa de respuesta favorable del 65% y del 71%, respectivamente. La evaluación por parte del investigador del resultado favorable para cada uno de esos tiempos de evaluación se muestra en la siguiente tabla:

Tiampo do avaluación	Voriconazol	Amfotericina B→fluconazol
Tiempo de evaluación	(N=248)	(N=122)
EOT	178 (72%)	88 (72%)
2 semanas después del EOT	125 (50%)	62 (51%)
6 semanas después del EOT	104 (42%)	55 (45%)
12 semanas después del EOT	105 (42%)	51 (42%)

Infecciones refractarias graves por Candida

El ensayo incluyó a 55 pacientes con infecciones sistémicas refractarias graves por *Candida* (incluyendo candidemia, candidiasis diseminada y otras candidiasis invasivas) en las que el tratamiento antifúngico previo, en particular con fluconazol, fue ineficaz. Se observaron resultados favorables en 24 pacientes (15 respuestas completas y 9 respuestas parciales). En especies no *albicans* resistentes a fluconazol se observó un resultado favorable en 3/3 en el caso de infecciones por *C. krusei* (respuestas completas) y en 6/8 en el caso de infecciones por *C. glabrata* (5 respuestas completas, 1 respuesta parcial). Los datos de eficacia clínica estaban apoyados por datos limitados de sensibilidad.

Infecciones por Scedosporium y Fusarium

Se ha demostrado que voriconazol es eficaz frente a los siguientes patógenos fúngicos poco frecuentes:

Scedosporium spp.: Se observó una respuesta favorable a voriconazol en 16 (6 respuestas completas, 10 respuestas parciales) de 28 pacientes con infección por *S. apiospermum* y en 2 (ambas respuestas parciales) de 7 pacientes con infección por *S. prolificans*. Además, se observó una respuesta satisfactoria en 1 de 3 pacientes con infecciones causadas por más de un microorganismo incluyendo *Scedosporium* spp.



Fusarium spp.: El tratamiento con voriconazol tuvo éxito en 7 (3 respuestas completas, 4 respuestas parciales) de 17 pacientes. De estos 7 pacientes, 3 presentaron infecciones oculares, 1 sinusal y 3 diseminadas. Otros 4 pacientes adicionales con fusariosis padecían una infección por varios microorganismos; en 2 de ellos el resultado fue favorable.

La mayoría de los pacientes que recibían el tratamiento con voriconazol para las infecciones raras mencionadas anteriormente habían sido intolerantes o refractarios a tratamientos antifúngicos previos.

Profilaxis primaria de infecciones fúngicas invasivas: eficacia en receptores de TCMH sin IFI probada o probable previa

Voriconazol se comparó con itraconazol como profilaxis primaria en un estudio abierto, comparativo, multicéntrico, en adultos y adolescentes receptores de TCMH alogénico sin IFI probada o probable previa. El resultado satisfactorio se definió como la capacidad para mantener la profilaxis con el fármaco del estudio durante 100 días tras el TCMH (sin interrupción durante >14 días) y la supervivencia sin IFI probada o probable durante 180 días tras el TCMH. El grupo por intención de tratar modificado (IDTm) estaba compuesto por 465 receptores de un TCMH alogénico, el 45% de los cuales padecía leucemia mieloide aguda (LMA). El 58% del total de pacientes estaba sometido a un régimen en condiciones mielosupresoras. La profilaxis con el fármaco del estudio se inició inmediatamente después del TCMH: 224 pacientes recibieron voriconazol y 241 recibieron itraconazol. La mediana de duración de la profilaxis con el fármaco del estudio fue de 96 días en el caso del voriconazol y de 68 días en el caso del itraconazol en el grupo de análisis por intención de tratar.

En la tabla siguiente se presentan las tasas de resultado satisfactorio y otras variables secundarias:

Variables del estudio	Voriconazol N=224	Itraconazol N=241	Diferencia en las proporciones e intervalo de confianza (IC) del 95%	Valor de P
Resultado satisfactorio el día 180*	109 (48,7%)	80 (33,2%)	16,4% (7,7%, 25,1%)**	0,0002**
Resultado satisfactorio el día 100	121 (54,0%)	96 (39,8%)	15,4% (6,6%, 24,2%)**	0,0006**
Completados al menos 100 días de profilaxis con el fármaco del estudio	120 (53,6%)	94 (39,0%)	14,6% (5,6%, 23,5%)	0,0015
Supervivencia hasta el día 180	184 (82,1%)	197 (81,7%)	0,4% (-6,6%, 7,4%)	0,9107
Desarrollo de IFI probada o probable hasta el día 180	3 (1,3%)	5 (2,1%)	-0,7% (-3,1%, 1,6%)	0,5390
Desarrollo de IFI probada o probable hasta el día 100	2 (0,9%)	4 (1,7%)	-0,8% (-2,8%, 1,3%)	0,4589
Desarrollo de IFI probada o probable mientras tomaban el fármaco del estudio	0	3 (1,2%)	-1,2% (-2,6%, 0,2%)	0,0813

^{*} Variable principal del estudio

^{**} Diferencia de proporciones, IC del 95% y valores de p obtenidos tras el ajuste para la aleatorización



En la tabla siguiente se presentan el avance de la tasa de IFI el día 180 y la variable principal del estudio (resultado satisfactorio el día 180) para pacientes con LMA y regímenes en condiciones mielosupresoras, respectivamente:

LMA

Variables del estudio	Voriconazol (N=98)	Itraconazol (N=109)	Diferencia en las proporciones e intervalo de confianza (IC) del 95%
Avance del IFI, día 180	1 (1,0%)	2 (1,8%)	-0,8% (-4,0%, 2,4%) **
Resultado satisfactorio el día 180*	55 (56,1%)	45 (41,3%)	14,7% (1,7%, 27,7%)***

^{*} Variable principal del estudio

Tratamientos de acondicionamiento mielosupresor

Variables del estudio	Voriconazol (N=125)	Itraconazol (N=143)	Diferencia en las proporciones e intervalo de confianza (IC) del 95%
IFI intercurrente, día 180	2 (1,6%)	3 (2,1%)	-0,5% (-3,7%, 2,7%) **
Resultado satisfactorio el día 180*	70 (56,0%)	53 (37,1%)	20,1% (8,5%, 31,7%)***

^{*} Variable principal del estudio

La profilaxis secundaria de IFI: eficacia en receptores de TCMH con IFI probada o probable previa Voriconazol se estudió en profilaxis secundaria en un estudio abierto, no comparativo, multicéntrico, en adultos receptores de un TCMH alogénico con IFI probada o probable previa. La variable principal del estudio fue la tasa de aparición de IFI probada o probable durante el primer año tras el TCMH. El grupo por intención de tratar estaba compuesto por 40 pacientes con IFI previa, incluyendo: 31 con aspergilosis, 5 con candidiasis y 4 con otro tipo de IFI. La mediana de duración de la profilaxis con el fármaco del estudio fue de 95,5 días en el grupo de análisis por intención de tratar.

Durante el primer año posterior al TCMH, el 7,5% de los pacientes (3/40) desarrollaron IFI probada o probable, incluyendo: una candidemia, una scedosporiosis (ambas recidivas de una IFI anterior) y una cigomicosis. La tasa de supervivencia el día 180 fue del 80,0% (32/40) y a un año, del 70,0% (28/40).

Duración del tratamiento

En los ensayos clínicos, 705 pacientes recibieron tratamiento con voriconazol durante más de 12 semanas y 164 pacientes lo recibieron durante más de 6 meses.

Población pediátrica

Cincuenta y tres pacientes pediátricos de 2 a <18 años fueron tratados con voriconazol en dos ensayos clínicos prospectivos, abiertos, no comparativos, multicéntricos. En uno de los estudios se incluyó a 31 pacientes con aspergilosis invasiva (AI) posible, probada o probable, 14 de los cuales tenían AI probada o

^{**} Se demuestra la no inferioridad usando un margen del 5%

^{***} Diferencia de proporciones, IC del 95% obtenidos tras el ajuste para la aleatorización

^{**} Se demuestra la no inferioridad usando un margen del 5%.

^{***} Diferencia de proporciones, IC del 95% obtenidos tras el ajuste para la aleatorización



probable y fueron incluidos en los análisis de la eficacia por intención de tratar. El segundo estudio incluyó a 22 pacientes con candidiasis invasiva, como candidemia (CIC) y candidiasis esofágica (CE) que precisó tratamiento primario o de rescate, 17 de los cuales fueron incluidos en los análisis de la eficacia por intención de tratar. En los pacientes con AI las tasas generales de respuesta global a las 6 semanas fueron del 64,3% (9/14), la tasa de respuesta global fue del 40% (2/5) en los pacientes de 2 a <12 años y del 77,8% (7/9) en los pacientes de 12 a <18 años. En los pacientes con CIC la tasa de respuesta global en el momento del EOT fue del 85,7% (6/7) y en los pacientes con CE la tasa de respuesta global en el momento del EOT fue del 70% (7/10). La tasa general de respuesta (CIC y CE combinadas) fue del 88,9% (8/9) en los pacientes de 2 a <12 años y del 62,5% (5/8) en los pacientes de 12 a <18 años.

Ensayo clínico acerca del efecto sobre el intervalo QTc

Se realizó un ensayo a dosis única, cruzado, aleatorizado y controlado con placebo, con el fin de evaluar el efecto sobre el intervalo QTc en voluntarios sanos, con tres dosis de voriconazol y una de ketoconazol administradas por vía oral. Después de la administración de 800, 1.200 y 1.600 mg de voriconazol, se obtuvieron unos incrementos máximos medios ajustados frente a placebo en el QTc desde el inicio de 5,1; 4,8 y 8,2 mseg, respectivamente, y de 7,0 mseg para una dosis de 800 mg de ketoconazol. De todos los grupos, ningún individuo presentó un incremento en el QTc ≥60 mseg desde el nivel basal. En ningún individuo se registró un intervalo que excediese el umbral de 500 mseg, considerado como de potencial relevancia clínica.

5.2. Propiedades farmacocinéticas

Características farmacocinéticas generales

La farmacocinética de voriconazol se ha estudiado en voluntarios sanos, poblaciones especiales y pacientes. Durante la administración oral de 200 mg o 300 mg dos veces al día durante 14 días en pacientes con riesgo de aspergilosis (principalmente pacientes con neoplasias malignas del tejido linfático o hematopoyético), las características farmacocinéticas observadas de absorción rápida y uniforme, acumulación y farmacocinética no lineal concordaron con las observadas en los sujetos sanos.

La farmacocinética de voriconazol es no lineal debido a la saturación de su metabolismo. Al aumentar la dosis se obtienen incrementos de la exposición superiores a los proporcionales. Se estima, como media, que el incremento de la dosis por vía oral de 200 mg dos veces al día a 300 mg dos veces al día se traduce en una exposición 2,5 veces mayor (AUC $_{\tau}$). La dosis oral de mantenimiento de 200 mg (100 mg para los pacientes con un peso inferior a 40 kg) consigue una exposición similar a la dosis intravenosa de 3 mg/kg. Una dosis de 300 mg (150 mg para los pacientes con un peso inferior a 40 kg) consigue una exposición similar a la dosis intravenosa de 4 mg/kg. Cuando se administran las dosis de carga recomendadas, por vía intravenosa u oral, se alcanzan concentraciones plasmáticas próximas al equilibrio estacionario en las primeras 24 horas de administración. Cuando no se administra la dosis de carga, se produce acumulación con dosis múltiples, dos veces al día, alcanzándose las concentraciones plasmáticas de voriconazol del equilibrio estacionario en el Día 6 en la mayoría de los sujetos.

Absorción

Voriconazol se absorbe rápida y casi completamente tras la administración oral, alcanzándose concentraciones plasmáticas máximas (C_{max}) en 1-2 horas tras la administración. La biodisponibilidad absoluta de voriconazol tras la administración oral se calcula que es del 96%. Cuando se administran dosis múltiples de voriconazol con comidas ricas en grasas, la C_{max} y el AUC_{τ} se reducen en un 34% y 24%, respectivamente. La absorción de voriconazol no se ve afectada por los cambios del pH gástrico.



Distribución

Se calcula que el volumen de distribución de voriconazol en el equilibrio estacionario es de 4,6 l/kg, lo que indica una extensa distribución en los tejidos. Se estima que la unión a proteínas plasmáticas es del 58%. Muestras de líquido cefalorraquídeo de 8 pacientes incluidos en un programa de uso compasivo mostraron concentraciones detectables de voriconazol en todos ellos.

Biotransformación

Estudios *in vitro* han demostrado que voriconazol se metaboliza a través de las isoenzimas del citocromo P450 hepático CYP2C19, CYP2C9 y CYP3A4.

La variabilidad interindividual de la farmacocinética de voriconazol es alta.

Los estudios *in vivo* indican que CYP2C19 participa significativamente en el metabolismo de voriconazol. Esta enzima muestra un polimorfismo genético. Por ejemplo, cabe esperar que el 15-20% de la población asiática sean metabolizadores lentos. En los pacientes de raza caucásica y negra, la prevalencia de metabolizadores lentos es del 3-5%. Los estudios realizados en sujetos sanos de raza caucásica y japoneses han demostrado que los metabolizadores lentos tienen, de media, una exposición a voriconazol (AUC_τ) cuatro veces superior que los metabolizadores rápidos homocigóticos. Los sujetos metabolizadores rápidos heterocigóticos tienen de media una exposición dos veces superior a voriconazol que los metabolizadores rápidos homocigóticos.

El metabolito principal de voriconazol es el N-óxido, que representa un 72% de los metabolitos radiomarcados circulantes en plasma. Este metabolito presenta una actividad antifúngica mínima que no contribuye a la eficacia global de voriconazol.

Eliminación

Voriconazol se elimina mediante metabolismo hepático, con menos del 2% de la dosis eliminada de forma inalterada en la orina.

Tras la administración de una dosis radiomarcada de voriconazol, aproximadamente el 80% de la radiactividad se recupera en orina tras la administración intravenosa de dosis múltiples y el 83% tras la administración oral de dosis múltiples. La mayor parte (>94%) de la radiactividad total se excreta en las primeras 96 horas tras la administración tanto oral como intravenosa.

La semivida de eliminación de voriconazol depende de la dosis y es de aproximadamente 6 horas con 200 mg (por vía oral). Debido a que la farmacocinética es no lineal, la semivida de eliminación terminal no resulta útil para predecir la acumulación o eliminación de voriconazol.

Farmacocinética en poblaciones especiales de pacientes

Sexo

En un estudio de dosis múltiples administradas por vía oral, la C_{max} y el AUC_{τ} en las mujeres sanas jóvenes fueron un 83% y un 113% superiores, respectivamente, con respecto a los varones sanos jóvenes (18-45 años). En el mismo estudio, no se observaron diferencias significativas de la C_{max} y el AUC_{τ} entre los varones pacientes de edad avanzada sanos y las mujeres pacientes de edad avanzada sanos (\geq 65 años).

En el programa clínico no se realizó ajuste de dosis según el sexo. El perfil de seguridad y las concentraciones plasmáticas observadas en pacientes varones y mujeres fueron similares. Por lo tanto, no es necesario ajuste de dosis según el sexo.



Pacientes de edad avanzada

En un estudio de dosis múltiples administradas por vía oral, la C_{max} y el AUC_{τ} de pacientes varones de edad avanzada sanos (\geq 65 años) fueron un 61% y 86% superiores, respectivamente, que la de los varones jóvenes sanos (18-45 años). No se observaron diferencias significativas en la C_{max} y el AUC_{τ} entre las mujeres de edad avanzada sanas (\geq 65 años) y las mujeres jóvenes sanas (18-45 años).

En los ensayos terapéuticos, no se realizó ajuste de dosis según la edad. Se observó una relación entre las concentraciones plasmáticas y la edad. El perfil de seguridad de voriconazol en pacientes jóvenes y pacientes de edad avanzada fue similar y, por lo tanto, no es necesario realizar un ajuste de dosis en los pacientes de edad avanzada (ver sección 4.2).

Población pediátrica

La dosis recomendada en niños y en pacientes adolescentes se basa en un análisis farmacocinético poblacional de datos procedentes de 112 pacientes pediátricos inmunocomprometidos de 2 a <12 años de edad y de 26 pacientes adolescentes inmunocomprometidos de 12 a <17 años de edad. En 3 estudios pediátricos farmacocinéticos se evaluaron dosis múltiples intravenosas de 3, 4, 6, 7 y 8 mg/kg dos veces al día y dosis múltiples orales (utilizando el polvo para suspensión oral) de 4 mg/kg, 6 mg/kg y 200 mg dos veces al día. En un estudio farmacocinético en adolescentes se evaluaron dosis de carga de 6 mg/kg por vía intravenosa dos veces al día en el día 1, seguida de una dosis intravenosa de 4 mg/kg dos veces al día y 300 mg de comprimidos orales dos veces al día. Se observó una mayor variabilidad interindividual en los pacientes pediátricos en comparación con los adultos.

Una comparación de los datos farmacocinéticos de la población pediátrica y de la adulta indicó que la exposición total esperada (AUC_t) en niños tras la administración de una dosis de carga de 9 mg/kg por vía intravenosa era comparable a la obtenida en adultos tras la administración de una dosis de carga de 6 mg/kg por vía intravenosa. Las exposiciones totales esperadas en niños tras las dosis de mantenimiento intravenosas de 4 y 8 mg/kg dos veces al día fueron comparables a las observadas en adultos tras la administración de 3 y 4 mg/kg por vía intravenosa dos veces al día, respectivamente. La exposición total esperada en niños tras una dosis oral de mantenimiento de 9 mg/kg (máximo de 350 mg) dos veces al día fue comparable a la de adultos tras la administración de 200 mg por vía oral dos veces al día. Una dosis intravenosa de 8 mg/kg producirá una exposición dos veces mayor que la obtenida con una dosis oral de 9 mg/kg.

La mayor dosis intravenosa de mantenimiento en pacientes pediátricos comparado con la de adultos refleja la mayor capacidad de eliminación en pacientes pediátricos debido al mayor tamaño del hígado en relación a la masa corporal. La biodisponibilidad oral podría, sin embargo, estar limitada en pacientes pediátricos con malabsorción y con peso corporal muy bajo para su edad. En ese caso, se recomienda la administración de voriconazol intravenoso.

Las exposiciones de voriconazol en la mayoría de los pacientes adolescentes fueron comparables a la de los adultos en tratamiento con los mismos regímenes posológicos. Sin embargo, se observó una menor exposición en algunos adolescentes jóvenes con bajo peso corporal en comparación con los adultos. Es probable que estos sujetos pudieran metabolizar voriconazol de forma más parecida a como lo hacen los niños que a la de los adultos. De acuerdo al análisis farmacocinético poblacional, los adolescentes de 12 a 14 años de edad con un peso de menos de 50 kg deberían recibir las dosis de niños (ver sección 4.2).



Insuficiencia renal

En un estudio con una dosis única oral (200 mg) en sujetos con función renal normal y con insuficiencia renal leve (aclaramiento de creatinina 41-60 ml/min) a grave (aclaramiento de creatinina <20 ml/min), la insuficiencia renal no influyó significativamente sobre la farmacocinética de voriconazol. La unión a proteínas plasmáticas de voriconazol fue similar en los sujetos con distinto grado de alteración renal (ver secciones 4.2 y 4.4).

Insuficiencia hepática

Tras una dosis oral única (200 mg), el AUC fue un 233% mayor en sujetos con cirrosis hepática de leve a moderada (Child Pugh A y B) que en los sujetos con función hepática normal. La unión a proteínas plasmáticas de voriconazol no se vio afectada por la insuficiencia hepática.

En un estudio con dosis múltiples administradas por vía oral, el AUC_{τ} fue similar en sujetos con cirrosis hepática moderada (Child Pugh B) a los que se administró una dosis de mantenimiento de 100 mg dos veces al día y en los sujetos con función hepática normal a los que se administraron 200 mg dos veces al día. No se dispone de datos farmacocinéticos en pacientes con cirrosis hepática grave (Child Pugh C) (ver secciones 4.2 y 4.4).

5.3. Datos preclínicos sobre seguridad

Estudios toxicológicos con dosis repetidas de voriconazol indicaron que el hígado es el órgano diana de la toxicidad. La hepatotoxicidad ocurrió a exposiciones plasmáticas similares a las obtenidas con dosis terapéuticas en humanos, al igual que con otros fármacos antifúngicos. En ratas, ratones y perros, voriconazol indujo también cambios adrenales mínimos. Los estudios convencionales de seguridad farmacológica, genotoxicidad o potencial carcinogénico, no han revelado un riesgo especial para los humanos.

En estudios de reproducción, voriconazol demostró ser teratogénico en ratas y embriotóxico en conejos con exposiciones sistémicas equivalentes a las obtenidas en humanos con dosis terapéuticas. En el estudio de desarrollo pre y postnatal en ratas expuestas a dosis más bajas que las terapéuticas en humanos, voriconazol prolongó la duración de la gestación y del parto y originó distocia, con la consecuente mortalidad materna y menor supervivencia perinatal de las crías. Los efectos sobre el parto están probablemente mediados por mecanismos específicos en cada especie, implicando reducción de los niveles de estradiol, y son consistentes con los observados con otros fármacos antifúngicos azólicos. La administración de voriconazol no induce alteraciones en la fertilidad de ratas macho y hembra en exposiciones similares a las obtenidas en humanos con dosis terapéuticas.

6. DATOS FARMACÉUTICOS

6.1. Lista de excipientes

Núcleo del comprimido
Lactosa monohidrato
Almidón de maíz pregelatinizado
Almidón de maíz
Croscarmelosa de sodio
Povidona (K-30)
Sílice coloidal anhidra
Estearato de magnesio



Recubrimiento del comprimido

Hipromelosa 2910 (E464) Lactosa monohidrato Dióxido de titanio (E 171) Triacetina (E1518)

6.2. Incompatibilidades

No procede.

6.3. Periodo de validez

3 años.

6.4. Precauciones especiales de conservación

No requiere condiciones especiales de conservación.

6.5. Naturaleza y contenido del envase

Voriconazol Aurovitas comprimidos recubiertos con película está disponible envase blíster PVC transparente/Aluminio.

Tamaños de envase:

14 y 28 comprimidos recubiertos con película.

6.6. Precauciones especiales de eliminación y otras manipulaciones

La eliminación del medicamento no utilizado y de todos los materiales que hayan estado en contacto con él se realizará de acuerdo con la normativa local.

7. TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

Aurovitas Spain, S.A.U. Avda. de Burgos 16-D 28036 Madrid España

8. NÚMERO(S) DE AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

83,449

9. FECHA DE LA PRIMERA AUTORIZACIÓN/ RENOVACIÓN DE LA AUTORIZACIÓN

Septiembre 2018

10. FECHA DE LA REVISIÓN DEL TEXTO

12/2023



La información detallada de este medicamento está disponible en la página web de la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios (AEMPS) (http://www.aemps.gob.es).