

## Δραστικές ουσίες που θα συνταγογραφούνται από 1-4-2012

### **OMEPRAZOLE [ΟΜΕΠΡΑΖΟΛΗ]**

<http://www.galinos.gr/web/drugs/main/drugs/omeprazole>

#### **ΕΟΦ:**

**Ενδείξεις:** Ενεργό γαστροδωδεκαδακτυλικό έλκος (θεραπεία επούλωσης και πρόληψης υποτροπών) - Θεραπεία επούλωσης ανθεκτικών, σε άλλα θεραπευτικά μέσα, ελκών - Θεραπεία εκκρίωσης Η.ρ. σε συνδυασμό με αντιβιοτικά - Οισοφαγίτιδα από γαστροοισοφαγική παλινδρόμηση (θεραπευτικώς και πρόληψη υποτροπών). Σύνδρομο Zollinger-Ellison. Πρόληψη εισρόφησης γαστρικού περιεχομένου στις αναπνευστικές οδούς κατά τη διάρκεια της γενικής αναισθησίας για χειρουργικές επεμβάσεις.

**Αντενδείξεις:** Γνωστή υπερευαισθησία στο φάρμακο ή στα συστατικά των διαφόρων ιδιοσκευασμάτων.

**Ανεπιθύμητες ενέργειες:** Ναυτία, κεφαλαλγία, διάρροια, δυσκοιλιότητα, μετεωρισμός, εξανθήματα. Σπανίως έχουν αναφερθεί κνησμός, κνίδωση, φωτοευαισθησία, αλωπεκία, αρθραλγίες, μυική αδυναμία, μυαλγίες, ζάλη, παραισθήσεις, σύγχυση ή διέγερση, κατάθλιψη, ψευδαισθήσεις, ξηροστομία, στοματίτιδα, παγκρεατίτιδα, αύξηση των ηπατικών ενζύμων, χολερυθρίνης, γυναικομαστία, λευκοπενία, θρομβοκυτοπενία, περιφερικό οίδημα, θάμβος οράσεως, διαταραχές της γεύσης, ιδρώτες, αγγειονευρωτικό οίδημα, πυρετός, βρογχόσπασμος, διάμεση νεφρίτιδα. Σε χορήγηση μεγάλων δόσεων (π.χ. στην αντιμετώπιση του συνδρόμου Zollinger-Ellison) έχουν αναφερθεί σε ικανή συχνότητα, κεφαλαλγία (6.9%), διάρροια (3%), κοιλιακά άλγη (2.4%) και μεμονωμένες περιπτώσεις ανάπτυξης καλοήθων αδενικών γαστρικών πολυπόδων, που υποστρέφουν με τη διακοπή της θεραπείας.

**Αλληλεπιδράσεις:** Η ομεπραζόλη μεταβολίζεται από το σύστημα του κυτοχρώματος P450 και επομένως μπορεί δυνητικά να επιδρά στον μεταβολισμό φαρμάκων που επίσης μεταβολίζονται μέσω αυτού του συστήματος. Δεν μεταβάλλει την φαρμακοκινητική της από του στόματος χορηγούμενης προπρανολόλης, θεοφυλλίνης, λιδοκαΐνης και κινιδίνης. Αλληλεπιδρά με το R εναντιομερές της βαρφαρίνης και επομένως η πηκτικότητα του αίματος θα πρέπει να ελέγχεται τακτικά όταν τα δύο φάρμακα χορηγούνται ταυτόχρονα. Επιβραδύνει σημαντικά τον μεταβολισμό της διαζεπάμης και αυξάνει τα επίπεδά της στο αίμα, όμως αυτό δεν αποτελεί μεγάλο πρόβλημα στην καθημερινή κλινική πράξη. Άρρωστοι που παίρνουν θεραπευτικά φαινυτοΐνη είναι δυνατόν να αναπτύξουν τοξικότητα από το φάρμακο, εφόσον παίρνουν ταυτόχρονα ομεπραζόλη. Προσοχή στη χορήγηση: Παρατεταμένη αναστολή της έκκρισης του υδροχλωρικού οξέος προκαλούμενη από μακρά χορήγηση ομεπραζόλης έχει ως αποτέλεσμα υπεργαστρναιμία. Σε προκλινικές τοξικολογικές μελέτες σε ποντίκια, αυτό έχει ως αποτέλεσμα υπερπλασία των κυττάρων του στομάχου που προσομοιάζουν προς τα εντεροχρωματινικά και ανάπτυξη καρκινοειδών όγκων. Τέτοιες βλάβες δεν έχουν παρατηρηθεί σε ανθρώπους. Κύηση-Γαλουχία: πρέπει να σταθμίζεται η ωφέλεια από την χορήγηση σε σχέση με τον πιθανό κίνδυνο. Δεν είναι γνωστό αν το φάρμακο αποβάλλεται στο γάλα. Να σταθμίζεται το ενδεχόμενο διακοπής ή μη του θηλασμού. Χορήγηση στα παιδιά: Δεν υπάρχει εμπειρία.

**Δοσολογία:** Από το στόμα: Γαστροδωδεκαδακτυλικό έλκος για θεραπεία επούλωσης 20 mg εφάπαξ ημερησίως για 2-4 (δωδεκαδακτυλικό έλκος) ή 4-8 εβδομάδες (γαστρικό έλκος).

Ανθεκτικά έλκη για θεραπεία επούλωσης 40 mg εφάπαξ ημερησίως μέχρι 8 εβδομάδες (βλ.

επίσης εισαγωγή<sup>1.1</sup>). Δόση συντήρησης για πρόληψη υποτροπών στις ανωτέρω ενδείξεις συνήθως 10-20mg εφάπαξ ημερησίως.

Οισοφαγίτιδα από γαστρο-οισοφαγική παλινδρόμηση 20 mg ημερησίως για 4-8 εβδομάδες. Σε οισοφαγίτιδα ανθεκτική σε H2-ανταγωνιστές 20 mg δις της ημέρας (ή 40 mg εφάπαξ) για μακρό χρονικό διάστημα (μέχρι και μηνών).

Σύνδρομο Zollinger-Ellison: Οι δόσεις εξατομικεύονται αναλόγως της περίπτωσης. Πάντως έχουν χορηγηθεί δόσεις > 40 mg ημερησίως μέχρι και 5 έτη. Συνήθης ημερήσια δόση 80-120 mg εφάπαξ ή σε 2 δόσεις.

Πρόληψη εισρόφησης γαστρικού περιεχομένου στις αναπνευστικές οδούς 40 mg το εσπέρας της προηγούμενης της εγχείρησης ημέρας και 40 mg 1-4 ώρες πριν από την εγχείρηση.

Σταθερότητα-Φύλαξη: Να διατηρείται σε θερμοκρασία δωματίου. .

Μορφές-Περιεκτικότητες:

e.c. capsules 20 mg

#### **Ιδιοσκευάσματα:**

BELIFAX/Φαρματεν: e.c.caps 20 mg x 14, 6336

EZIPOL/Kleva: e.c.caps 20 mg x 14, 6336

ELKOSTOP/Φοινιξφαρμ: e.c.caps 20 mg x 14, 6336

ELKOTHERAN/Bros: e.c.caps 20 mg x 14, 6336

ESELAN/Ανφαρμ: e.c.caps 20 mg x 14, 6993

GERTALGIN/Φαραν: e.c.caps 20 mg x 14, 6336

GLAVERAL/Help: e.c.caps 20 mg x 14, 6336

LANEX/Νειαδας: e.c.caps 20 mg x 14, 6336

LENAR/Biomedica-Chemica: e.c.caps 20 mg x 14, 6336

LOZAPRIN/Coup: e.c.caps 20 mg x 14, 6336

LOPROC/Norma: e.c.caps 20 mg x 14, 6336

LOSEC/Astra: e.c.caps 20 mg x 14, 7920

MALORTIL/Specifar: e.c.caps 20 mg x 14, 6336

ODAMESOL/Farmanic: e.c.caps 20 mg x 14, 6336

ODASOL/GENEPHARM/Genepfarm: e.c.caps 20 mg x 14, 6336

OFNIMAREX/Ζηκιδης: e.c.caps 20mg x 14, 6336

OMEPROL/MEDICHRON/Medichrom: e.c.caps 20 mg x 14, 6336

PENRAZOL/Elpen: e.c.caps 20 mg x 14, 6336

PIP ACID/Farmanic: e.c.caps 20 mg x 14, 6336

RYTHMOGASTRYL/Rafarm: e.c.caps 20 mg x 14, 6336

SIERAL/Vilco: e.c.caps 20 mg x 14, 6336

UFONITREN/Proel: e.c.caps 20 mg x 14, 6336

#### **CLARITHROMYCIN**

<http://www.galinos.gr/web/drugs/main/substances/clarithromycin>

#### **CIPROFROXACIN**

<http://www.galinos.gr/web/drugs/main/drugs/ciprofloxacin>

#### **ΣΙΠΡΟΦΛΟΞΑΣΙΝΗ**

Ciprofloxacin

Ενδείξεις-Αντενδείξεις: Βλ. Οφλοξασίνη.

Ανεπιθύμητες ενέργειες: Βλ. Οφλοξασίνη. Επίσης κατά την χορήγησή της ενίοτε μπορεί να

εμφανισθεί λευκωπό "επίχρισμα" στα χείλη του έλκους, το οποίο δεν αποτελεί τοξική δράση του φαρμάκου, είναι αναστρέψιμο και απομακρύνεται ευχερώς δια πλύσεως. Δοσολογία: Έλκη κερατοειδούς: 1η ημέρα: 2 σταγόνες ανά 15 λεπτά για τις 6 πρώτες ώρες και μετά 2 σταγόνες ανά 30 λεπτά (σε κάθε πάσχοντα οφθαλμό). 2η ημέρα: 2 σταγόνες ανά 1 ώρα (σε κάθε πάσχοντα οφθαλμό). 3η ημέρα: 2 σταγόνες ανά 4 ώρες (σε κάθε πάσχοντα οφθαλμό). Η θεραπεία μπορεί να συνεχισθεί και μετά την 14η ημέρα αν χρειαστεί.

Βακτηριακή επιπεφυκίτιδα/βλεφαρίτιδα: 1η και 2η ημέρα: 1 ή 2 σταγόνες ανά 2 ώρες (πλην του ύπνου) στον επιπεφυκικό σάκκο κάθε πάσχοντος οφθαλμού. 3η έως 7η ημέρα: 1 ή 2 σταγόνες ανά 4ωρο (πλην του ύπνου) στον επιπεφυκικό σάκκο κάθε πάσχοντος οφθαλμού.

Λοιπά: Βλ. εισαγωγή.

Μορφές-Περιεκτικότητες:

eye drops solution 0.3%

**Ιδιοσκευάσματα:**

CILOXAN/Αλκον Λαμπορατορις: ey.dro.sol 0.30% x 5 ml, 1110

## **LANSOPRAZOLE [ΛΑΝΣΟΠΡΑΖΟΛΗ]**

<http://www.galinos.gr/web/drugs/main/substances/lansoprazole>

**ΕΟΦ:**

**Ενδείξεις:** Ενεργό γαστροδωδεκαδακτυλικό έλκος. Οισοφαγίτιδα από γαστρο-οισοφαγική παλινδρόμηση. Σύνδρομο Zollinger-Ellison.

Αλληλεπιδράσεις: Λόγω του τρόπου μεταβολισμού θα πρέπει να αναμένονται αλληλεπιδράσεις με άλλα φάρμακα, όπως φαινυτοΐνη, βαρφαρίνη, διαζεπάμη, αντισυλληπτικά από του στόματος, κλπ. Σύγχρονη χορήγηση αντιόξινων δεν επηρεάζει την απορρόφησή της.

Προσοχή στη χορήγηση: Σε βαριά ηπατική ανεπάρκεια οι στάθμες της στο αίμα αυξάνουν, εντούτοις δε συνιστάται μείωση της δόσης. Σε ήπια νεφρική ανεπάρκεια δεν απαιτείται τροποποίηση της δόσης. Σε σοβαρή όμως νεφρική ανεπάρκεια (κάθαρση κρεατινίνης < 30 ml/min) δεν υπάρχουν τεκμηριωμένες μελέτες που να βεβαιώνουν για την ασφαλή χορήγηση του φαρμάκου.

Σε ηλικιωμένα άτομα δεν απαιτείται τροποποίηση της δόσης. Πάντως καλό είναι να αποφεύγεται δόση άνω των 30 mg ημερησίως. Στα παιδιά καθώς και για μακροχρόνια χορήγηση (> 8 εβδομάδων) δεν υπάρχει επαρκής εμπειρία για ασφαλή χρήση του φαρμάκου. Σε κύηση να αντισταθμίζεται το προσδοκώμενο όφελος. Να διακόπτεται η γαλουχία.

**Δοσολογία:** Θεραπεία επούλωσης 30 mg εφάπαξ ημερησίως το πρωί πριν από το πρόγευμα για 2-4 και 4-8 εβδομάδες για δωδεκαδακτυλικό και γαστρικό έλκος αντιστοίχως. Λοιπά: Βλ. Ομεπραζόλη.

Μορφές-Περιεκτικότητες:

e.c. capsules 15 mg, 30 mg

**Ιδιοσκευάσματα:**

LAPRAZOL/Vianex: e.c.caps 15 mg x 14, 3922, 30 mg x 14, 7908

## **CEFUROXIME ACETIL [ΚΕΦΟΥΡΟΞΙΜΗ ΑΞΕΤΙΛΗ]**

**ΕΟΦ:**

Ενδείξεις: Οξεία βρογχίτιδα, παροξύνσεις χρόνιας βρογχίτιδας, οξεία μέση ωτίτιδα, οξεία παραρρινοκολπίτιδα, χρόνια παραρρινοκολπίτιδα (σε συνδυασμό με μια ιμιδαζόλη), ουρολοιμώξεις από εντεροβακτηριακά ανθεκτικά στην αμπικιλίνη ή τις κεφαλοσπορίνες της α' γενιάς. Ήπιες λοιμώξεις μαλακών μορίων από ευαίσθητους μικροοργανισμούς. Γονόρροια.

Δοσολογία: 250-500 mg ανά 12ωρο από του στόματος. Σε παιδιά 30 mg/kg/ 24ωρο σε 2 δόσεις. Χρειάζεται μείωση της δοσολογίας μόνο όταν ClCr <10 ml/min σε 250 mg ανά 24ωρο.

Λοιπά: Βλέπε εισαγωγή και Κεφουροξίμη.

Μορφές-Περιεκτικότητες:α

f.c. tablets 250 mg

gran. oral suspension 125 mg/5 ml

Ιδιοσκευάσματα:

ZINADOL/Glaxo Wellcome: f.c.tab 250 mg x 8, 2968, gra.or.sus 125 mg/5 ml x 100 ml, 3855

(α): Οι περικετικότητες εκφράζονται σε κεφουροξίμη.

**CETIRIZINE**

<http://www.galinos.gr/web/drugs/main/substances/cetirizine>

**ΕΟΦ:****ΣΕΤΙΡΙΖΙΝΗ****Cetirizine**

Ενδείξεις: Συμπτωματική αντιμετώπιση χρόνιας αλλεργικής και εποχιακής ρινίτιδας, επιπεφυκίτιδας, κνίδωσης αλλεργικής αιτιολογίας.

**Αντενδείξεις:** Γνωστή υπερευαισθησία στο φάρμακο.

**Ανεπιθύμητες ενέργειες:** Αναφέρονται διέγερση, ξηροστομία, υπνηλία, κεφαλαλγία.

**Αλληλεπιδράσεις:** Δεν αναφέρονται ιδιαίτερες.

Προσοχή στη χορήγηση: Σε ευαίσθητα άτομα συνιστάται η έναρξη της θεραπείας να γίνεται με τη μισή δόση. Σε πάσχοντες από νεφρική ή ηπατική ανεπάρκεια να μειώνεται η δόση. Να ενημερώνονται, για το ενδεχόμενο εμφάνισης ανεπιθύμητων ενεργειών οδηγοί και γενικά άτομα που χειρίζονται μηχανήματα ή που στην εργασία τους απαιτείται εγρήγορση. Η ασφάλεια χορήγησης κατά την εγκυμοσύνη και γαλουχία δεν είναι εξασφαλισμένη. Σε παιδιά κάτω των 12 ετών δεν υπάρχει επαρκής κλινική εμπειρία. Γενικά συνιστάται να αποφεύγεται η σύγχρονη λήψη οιοπνεύματος καθώς και η υπέρβαση της ημερήσιας δόσης.

Δοσολογία: Ενήλικοι και παιδιά άνω των 12 ετών εφάπαξ 10 mg την ημέρα, κατά προτίμηση, το βράδυ πριν από την κατάκλιση.

Σταθερότητα-Φύλαξη: Να διατηρείται σε θερμοκρασία δωματίου.

Μορφές-Περιεκτικότητες:

f.c. tablets 10 mg

oral solution drops 10 mg/ml

Ιδιοσκευάσματα:

ZIPTEK/Ucb Pharma: f.c.tab 10 mg x 20, 2349, or.so.d 10 mg/ml x 20 ml, 2461

## AZITHROMYCIN

<http://www.galinos.gr/web/drugs/main/substances/azithromycin>

### ΕΟΦ:

#### **AΖΙΘΡΟΜΥΚΙΝΗ [Azithromycin]**

Ενδείξεις: Λοιμώξεις από ευαίσθητα στο αντιβιοτικό βακτήρια, ειδικότερα του αναπνευστικού συστήματος, του δέρματος, των μαλακών μορίων (σταφυλόκοκκοι, στρεπτόκοκκοι, πνευμονιόκοκκοι, ναϊσσέρια, αιμόφιλοι) και του γεννητικού συστήματος από χλαμύδια.

Αντενδείξεις: Βλ. Ερυθρομυκίνη. Επίσης σε νεφρική ανεπάρκεια, κύηση και γαλουχία. Να μη χορηγείται ως μονοθεραπεία σε σοβαρή κλινική εικόνα πνευμονίας.

Αλληλεπιδράσεις: Βλ. Ερυθρομυκίνη. Επίσης ενισχύει τη δράση της τριαζολάμης.

Δοσολογία: 500 mg σε μια δόση ημερησίως επί 3 ημέρες ή 500 mg την 1η ημέρα και 250 mg στη συνέχεια για 5 ημέρες. Σε λοιμώξεις γεννητικών οργάνων από χλαμύδια ή ευαίσθητες στην αζιθρομυκίνη ναϊσσέριες: 1 g εφάπαξ. Δεν συνιστάται σε παιδιά < 16 ετών. Λαμβάνεται 1 ώρα προ του φαγητού ή 2 ώρες μετά.

Λοιπά: Βλ. Ερυθρομυκίνη.

Μορφές-Περιεκτικότητες:\*

capsules 250 mg

Ιδιοσκευάσματα:

ZITHROMAX/Pfizer: caps 250 mg x 6, 6131

\* Η περιεκτικότητα εκφράζεται σε Azithromycin dihydrate

## CEFBROZIL

### ΕΟΦ:

#### **ΚΕΦΠΡΟΖΙΛΗ**

#### **Cefprozil**

Ενδείξεις: Λοιμώξεις από στρεπτοκόκκους, σταφυλοκόκκους αιμόφιλους, κολοβακτηρίδια, πρωτεΐς (πχ. ουρολοιμώξεις, λοιμώξεις μαλακών μορίων, βρογχίτιδα, κυνάγχη, παραρρινοκολπίτιδα).

**Αντενδείξεις:** Υπερευαίσθησία στις κεφαλοσπορίνες ή πενικιλίνες. Ιστορικό κολίτιδας. Φαιнуλκετονουρία (το πόσιμο εναιώρημα).

Ανεπιθύμητες ενέργειες: Ναυτία, έμετος, διάρροια, κοιλιακοί πόνοι. Ζάλη, εξάνθημα, περιγεννητικός κνησμός και κολπίτιδα. Υπερδιέγερση, κεφαλαλγία, αϋπνία ή υπνηλία, διανοητική σύγχυση. Σπανίως αύξηση τρανσαμινασών, κρεατινίνης, αλκαλικής φωσφατάσης, λευκοπενία, θρομβοπενία, ηωσινοφιλία.

**Αλληλεπιδράσεις:** Ψευδώς θετική αντίδραση σακχάρου με τις μεθόδους αναγωγής του χαλκού, όχι με τις ενζυμικές, ψευδώς θετική αντίδραση Coombs. Προβενεσίδη (μείωση της απέκκρισης).

Προσοχή στη χορήγηση: Σε ασθενείς με μειωμένη νεφρική λειτουργία (τροποποιείται η δοσολογία). Εγκυμοσύνη και θηλασμός (εκτός εάν θεωρηθεί απαραίτητη).

Δοσολογία: Ενήλικες και παιδιά άνω των 12 ετών: 500 mg ημερησίως εφάπαξ ή σε 2 δόσεις. Σε ασθενείς με κάθαρση κρεατινίνης > 30 ml/min δεν απαιτείται μείωση της δοσολογίας, άλλως χορηγείται το 50% της δόσεως. Χρειάζεται συμπληρωματική δόση μετά την αιμοκάθαρση. Σε παιδιά 6 μηνών έως 12 ετών: Σε λοιμώξεις του ανώτερου αναπνευστικού (φαρυγγίτιδα-αμυγδαλίτιδα) 20 mg/kg την ημέρα σε μία δόση ή 7.5 mg/kg 2 φορές την ημέρα. Σε μέση ωτίτιδα 15 mg/kg/12ωρο Μέγιστη ημερήσια δόση όπως των ενηλίκων.

Μορφές-Περιεκτικότητες:  
f.c. tablets 250 mg, 500 mg  
pd. oral suspension 250 mg/5 ml

**Ιδιοσκευάσματα:**

CEFZIL/Mead Johnson: f.c.tab 250 mg x 12, 5013, 500 mg x 8, 6109  
CEFZIL/Bristol Myers Squibb: pd.ora.sus 250 mg/5ml x 60 ml, 5069  
PROCEF/Bristol Myers Squibb: f.c.tab 250 mg x 12, 5013, 500 mg x 8, 6109, pd.ora.sus 250 mg/5 ml x 60 ml, 5069

**MELOXICAM**

<http://www.galinos.gr/web/drugs/main/drugs/meloxicam>

**ΕΟΦ:**

ΜΕΛΟΞΙΚΑΜΗ (N)

Meloxicam

Ενδείξεις: Συμπτωματική θεραπεία της ρευματοειδούς αρθρίτιδας, των εξάρσεων της οστεοαρθρίτιδας και της αγκυλοποιητικής σπονδυλίτιδας.

Δοσολογία: Σε ρευματοειδή αρθρίτιδα 15 mg ημερησίως με μείωση της δόσης στο ήμισυ σε ηλικιωμένα άτομα, νεφρική ανεπάρκεια και σε μακράς διάρκειας θεραπεία. Σε οστεοαρθρίτιδα 7.5 mg ημερησίως και σε απουσία βελτίωσης μπορεί να αυξηθεί έως 15 mg. Δεν συνιστάται σε παιδιά κάτω των 15 ετών.

Λοιπά: Βλ. Πιροξικάμη.

Μορφές-Περιεκτικότητες:

tablets 7.5 mg, 15 mg,  
suppositories 15 mg

Ιδιοσκευάσματα:

LOXITAN/Vianex: tab 7.5 mg x 20, 3110, supp 15 mg x 6, 1197

MOVATEC/Boehringer: tab 7.5 mg x 20, 3110, 15 mg x 20, 4612, supp 15 mg x 6, 1197

**FLUCONAZOLE**

<http://www.galinos.gr/web/drugs/main/substances/fluconazole>

**ΕΟΦ:**

**ΦΛΟΥΚΟΝΑΖΟΛΗ**

**Fluconazole**

Ενδείξεις: Κρυπτοκόκκωση περιλαμβανομένης και της κρυπτοκοκκικής μηνιγγίτιδας, συστηματική μονιλίαση, περιλαμβανομένης της καντινταιμίας, της μονιλιασικής περιτονίτιδας, πνευμονίας και της μονιλιάσεως του ουροποιητικού συστήματος. Επίσης ενδείκνυται στη θεραπεία των επιπολής μυκητιάσεων των βλεννογόνων (κεφ. 13.3.2). Η φλουκοναζόλη ενδείκνυται ακόμη και για χημειοκαταστολή και πρόληψη μυκητιάσεων σε ανοσοκατασταλμένους ασθενείς που πάσχουν από AIDS, μεταμοσχευμένους, καρκινοπαθείς και ουδετεροπενικούς ασθενείς.

Αντενδείξεις: Η φλουκοναζόλη δεν πρέπει να χορηγείται σε ασθενείς με γνωστή ευαισθησία στο φάρμακο ή σε συγγενή σκευάσματα τριαζολών.

Ανεπιθύμητες ενέργειες: Είναι ήπιες και όχι πολύ συχνές (9%). Αφορούν κυρίως το γαστρεντερικό σύστημα (ναυτία, επιγαστραλγία, διάρροια και μετεωρισμός) και το δέρμα (εξάνθημα). Μπορεί επίσης να προκαλέσει αύξηση των ηπατικών ενζύμων. Σοβαρότερες ανεπιθύμητες ενέργειες, όπως διαταραχές της νεφρικής και ηπατικής λειτουργίας και του

αιμοποιητικού συστήματος συνήθως συνδυάζονται με βαριές υποκείμενες νόσους και τη χορήγηση και άλλων τοξικών φαρμάκων.

**Αλληλεπιδράσεις:** Με βαρφαρίνη αυξάνει σε μικρό βαθμό το χρόνο προθρομβίνης. Με σουλφονουλουρίες (χλωροπροπαμίδη, γλιβενκλαμίδη, κλπ.) παρατείνει την ημιπερίοδο ζωής τους, γιαυτό επί συγχρόνου χορηγήσεως συνιστάται ο συχνός έλεγχος σακχάρου αίματος. Με υδροχλωροθειαζίδη αυξάνονται τα επίπεδα της φλουκοναζόλης στο αίμα κατά 40%. Με φαινυτοΐνη μπορεί να αυξηθούν τα επίπεδα της τελευταίας στο αίμα. Αυξάνει τη στάθμη της θεοφυλλίνης στο αίμα.

Επί ταυτόχρονης χορηγήσεως φλουκοναζόλης και ριφαμπικίνης πρέπει να εξετάζεται το ενδεχόμενο της αύξησεως της δόσεως της φλουκοναζόλης. Επίσης επί ταυτόχρονης χορηγήσεως με κυκλοσπορίνη περισσότερο από 10 ημέρες και σε δόση φλουκοναζόλης μεγαλύτερης των 250 mg χρειάζεται έλεγχος των επιπέδων της κυκλοσπορίνης στο αίμα.

**Προσοχή στη χορήγηση:** Η χρήση του φαρμάκου στη διάρκεια της κυήσεως πρέπει να αποφεύγεται εκτός των περιπτώσεων ασθενών με βαριές και απειλητικές για τη ζωή της εγκύου λοιμώξεις. Δεν υπάρχουν δεδομένα που να αφορούν τη συγκέντρωση του φαρμάκου στο μητρικό γάλα και επομένως δεν συνιστάται η χρήση του σε θηλάζουσες μητέρες. Το ίδιο ισχύει και για παιδιά μικρότερα του 1 έτους ενώ για παιδιά μέχρι 16 ετών χρειάζεται προσοχή και η χρήση του φαρμάκου περιορίζεται εκεί που δεν είναι δυνατή η χρήση άλλων αντιμυκητιασικών. Να αποφεύγεται ταυτόχρονη χορήγηση με σιζαπρίδη, αστεμιζόλη κλπ. (βλ. εισαγωγή).

**Δοσολογία:** Παιδιά: 3-6 mg/kg/24ωρο σε 2 δόσεις. Ενήλικες: Χορηγείται από το στόμα και ενδοφλεβίως. Σε συστηματικές μυκητιάσεις συνιστάται δόση 400-800 mg ημερησίως. Η διάρκεια θεραπείας είναι ανάλογη της βαρύτητας και της εντόπισης της λοίμωξης. Στη θεραπεία της στοματοφαρυγγίτιδας και οισοφαγίτιδας συνιστάται δόση 100-200 mg εφάπαξ επί 7-14 ημέρες. Επί κολπικής καντιντιάσεως χορηγούνται 150 mg εφάπαξ από το στόμα.

Για την προφύλαξη σε ουδετεροπενικούς ασθενείς και για χημειοκαταστολή σε ασθενείς με AIDS μετά από θεραπεία κρυπτοκοκκικής μηνιγγίτιδος χορηγούνται 200 mg ημερησίως εφ' όρου ζωής. Επί νεφρικής ανεπάρκειας η ημερήσια δόση πρέπει να τροποποιείται ανάλογα με τις τιμές καθάρσεων της κρεατινίνης ως κατωτέρω.

**Κάθαρση κρεατινίνης:** (ml/min) ? 40 κάθε 24 ώρες, 21-40 κάθε 48 ώρες η μισή ημερήσια δόση, 10-20 κάθε 72 ώρες το 1/3 της ημερήσιας δόσης.

Ασθενείς που βρίσκονται σε αιμοκαθάρση μια δόση μετά από κάθε συνεδρία.

**Μορφές-Περιεκτικότητες:**

capsules 50 mg, 100 mg, 150 mg

inject. solution-infusion 100 mg/50 ml

**Ιδιοσκευάσματα:**

ZIDONIL/Rafarm: caps 50 mg x 7, 4359, 100 mg x 7, 8719

FLUSENIL/Ανφαρμ: caps 50 mg x 7, 4365, 150 mg x 1, 1869,

FUNGUSTATIN/Pfizer: caps 50 mg x 7, 6211, 100 mg x 7, 12152, 150 mg x 1, 3097,

inj.so.inf 100 mg/50 ml-vial x 1, 3250

FUNGUSTERIL/Ζηκιδης: caps 50 mg x 7, 4362, 150 mg x 1, 1868

RIFAGEN/Genepharm: caps 50 mg x 7, 4357, 100 mg x 7, 8729,

STABILANOL/Φαρματεν: caps 100 mg x 7, 8733

TIERLITE/Bros: caps 50 mg x 7, 4368, 100 mg x 7, 8738

**πηγές:**

ΕΟΦ

<http://eof1.eof.gr/Syntagologio/>

<http://www.galinos.gr>