



**DIFLUCAN® 100 mg/50 mL**  
*(Fluconazol)*  
**Solución para Perfusión**

## **1. NOMBRE DEL PRODUCTO FARMACÉUTICO**

DIFLUCAN® 100 mg/50 mL solución para perfusión.

## **2. COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA**

Cada vial de 50 mL de DIFLUCAN 100 mg/50 mL solución para perfusión contiene: Fluconazol 100 mg.

*Excipiente(s) con efecto conocido:*

Cada mL contiene 9 mg de cloruro de sodio (equivalente a 0,154 mmol de sodio) (ver sección 5.4).

Para obtener una lista completa de excipientes, ver sección 7.1.

## **3. VÍA DE ADMINISTRACIÓN**

Perfusión intravenosa.

## **4. FORMA FARMACÉUTICA**

Solución para perfusión.

## **5. DATOS CLÍNICOS**

### **5.1 Indicaciones terapéuticas**

DIFLUCAN está indicado en el tratamiento de las siguientes infecciones fúngicas (ver sección 6.1).

DIFLUCAN está indicado en adultos para el tratamiento de:

- Meningitis criptocócica (ver sección 5.4).
- Coccidioidomicosis (ver sección 5.4).
- Candidiasis invasiva.
- Candidiasis de las mucosas incluyendo las candidiasis orofaríngea y esofágica, candiduria y candidiasis mucocutánea crónica.
- Candidiasis oral atrófica crónica (asociada al uso de prótesis dentales) cuando la higiene dental o el tratamiento tópico sean insuficientes.

DIFLUCAN está indicado en adultos para la profilaxis de:

- Recaída de meningitis criptocócica en pacientes con alto riesgo de recidivas.
- Recaída de candidiasis orofaríngea o esofágica en pacientes infectados con VIH quienes tienen gran riesgo de experimentar recaídas.
- Profilaxis de infecciones por *Candida* en pacientes con neutropenia prolongada (tales como pacientes con neoplasias hematológicas que reciben quimioterapia o pacientes receptores de un Trasplante Hematopoyético de Células Madre (ver sección 6.1).

DIFLUCAN está indicado en neonatos, lactantes, niños y adolescentes de 0 a 17 años:

DIFLUCAN se utiliza para el tratamiento de la candidiasis de las mucosas (orofaríngea, esofágica), candidiasis invasiva, meningitis criptocócica y profilaxis de infecciones por *Candida* en pacientes inmunocomprometidos. DIFLUCAN puede utilizarse como terapia de mantenimiento para prevenir recidivas de meningitis criptocócica en pacientes con un alto riesgo de recurrencias (ver sección 5.4).

La terapia puede ser instaurada antes de conocerse los resultados de los cultivos y de las otras pruebas de laboratorio; sin embargo, una vez que los resultados estén disponibles, se debe ajustar la terapia antiinfecciosa de acuerdo con ellos.

Deben tenerse en cuenta las recomendaciones de las guías oficiales para el uso adecuado de los agentes antifúngicos.

## 5.2 Posología y forma de administración

### Posología

La dosis debe basarse en la naturaleza y en la gravedad de la infección fúngica. El tratamiento de infecciones que requieran dosis múltiples deberá continuarse hasta que los parámetros clínicos o las pruebas de laboratorios indiquen que la infección fúngica activa ha remitido. Un período de tratamiento inadecuado puede producir la recurrencia de la infección activa.

### Adultos

<b>Indicaciones</b>		<b>Posología</b>	<b>Duración del tratamiento</b>
<b>Criptococosis</b>	- Tratamiento de la meningitis criptocócica	Dosis de carga: 400 mg el 1 <sup>er</sup> día Dosis posteriores: 200 mg a 400 mg una vez al día	Habitualmente durará de 6 a 8 semanas. En infecciones con riesgo para la vida, la dosis diaria puede ser incrementada a 800 mg al día
	- Terapia de mantenimiento para prevenir recidivas de la criptococosis en pacientes con alto riesgo de recurrencia	200 mg una vez al día	Indefinido a la dosis de 200 mg al día
<b>Coccidioidomicosis</b>		200 mg a 400 mg una vez al día	11 meses a 24 meses o más dependiendo del paciente. Se puede valorar la dosis de 800 mg una vez al día para algunas infecciones y especialmente para la enfermedad meníngea
<b>Candidiasis invasiva</b>		Dosis de carga: 800 mg el 1 <sup>er</sup> día Dosis posteriores: 400 mg una vez al día	En general, la duración recomendada del tratamiento para la candidemia es de 2 semanas después del primer resultado negativo en un cultivo sanguíneo y la resolución de los signos y síntomas atribuibles a la candidemia
<b>Tratamiento de candidiasis de las mucosas</b>	- Candidiasis orofaríngea	Dosis de carga: de 200 mg a 400 mg el 1 <sup>er</sup> día Dosis posteriores: 100 mg a 200 mg una vez al día	7 a 21 días (hasta que la candidiasis orofaríngea esté en remisión). En pacientes con la función inmune gravemente comprometida puede utilizarse durante períodos de tiempo más largos
	- Candidiasis esofágica	Dosis de carga: de 200 mg a 400 mg el 1 <sup>er</sup> día Dosis posteriores: 100 mg a 200 mg una	14 a 30 días (hasta que la candidiasis esofágica esté en remisión). En pacientes con la función inmune gravemente comprometida puede utilizarse durante períodos de tiempo

		vez al día	más largos
	- Candiduria	200 mg a 400 mg una vez al día	7 a 21 días. En pacientes con la función inmune gravemente comprometida puede utilizarse durante períodos más largos de tiempo
	- Candidiasis atrófica crónica	50 mg una vez al día	14 días
	- Candidiasis mucocutánea crónica	50 mg a 100 mg una vez al día	Hasta 28 días. Dependiendo de la gravedad de la infección o del compromiso del sistema inmunitario subyacente puede utilizarse durante períodos de tiempo más largos
<b>Profilaxis de las recaídas de candidiasis de las mucosas en pacientes infectados por VIH quienes tienen alto riesgo de sufrir una recaída</b>	- Candidiasis orofaríngea	100 mg a 200 mg una vez al día o 200 mg 3 veces por semana	Período indefinido para los pacientes con supresión del sistema inmune crónica
	- Candidiasis esofágicas	100 mg a 200 mg una vez al día o 200 mg 3 veces por semana	Período indefinido para los pacientes con supresión del sistema inmune crónica
<b>Profilaxis de las infecciones por <i>Candida</i></b>		200 mg a 400 mg una vez al día	El tratamiento debe comenzar varios días antes del comienzo anticipado de la neutropenia y durar hasta 7 días tras la recuperación de la neutropenia después de que el recuento de neutrófilos se eleve por encima de 1.000 células/mm <sup>3</sup>

### Poblaciones especiales

#### *Pacientes de edad avanzada*

La dosis debe ser ajustada con base en la función renal (ver “*Pacientes con insuficiencia renal*”).

#### *Pacientes con insuficiencia renal*

DIFLUCAN se excreta predominantemente por la orina como principio activo inalterado. No se requieren ajustes de dosis en la terapia de dosis única. En pacientes (incluyendo a la población pediátrica) con insuficiencia de la función renal que reciban dosis múltiples de fluconazol, se les administrará una dosis inicial de 50 mg a 400 mg basándose en la dosis diaria recomendada para la indicación. Después de esta dosis de carga inicial, la dosis diaria (de acuerdo con la indicación) debe basarse en la siguiente tabla:

<b>Aclaramiento de creatinina (mL/min)</b>	<b>Porcentaje de dosis recomendada</b>
>50	100%
≤50 (sin hemodiálisis)	50%
Hemodiálisis	100% después de cada hemodiálisis

Los pacientes sometidos a hemodiálisis deben recibir el 100% de la dosis recomendada después de cada hemodiálisis; en los días sin diálisis, los pacientes deben recibir una dosis reducida de acuerdo con su aclaramiento de creatinina.

#### *Pacientes con insuficiencia hepática*

Los datos disponibles en pacientes con insuficiencia hepática son limitados, por lo tanto, fluconazol debe ser administrado con precaución en pacientes con disfunción hepática (ver secciones 5.4 y 5.8).

### Población pediátrica

En la población pediátrica, no debe excederse una dosis máxima de 400 mg al día.

Al igual que para infecciones similares en adultos, la duración del tratamiento está basado en la respuesta clínica y micológica del paciente. DIFLUCAN se administra como una dosis única diaria.

Los pacientes pediátricos con insuficiencia renal, ver dosificación en “*Pacientes con insuficiencia renal*”. No se ha estudiado la farmacocinética de fluconazol en la población pediátrica con insuficiencia renal (ver la información debajo sobre “los neonatos a término” quienes a menudo padecen una inmadurez renal).

*Lactantes y niños (de 28 días a 11 años):*

<b>Indicación</b>	<b>Posología</b>	<b>Recomendaciones</b>
- Candidiasis de las mucosas	Dosis inicial: 6 mg/kg Sigüientes dosis: 3 mg/kg una vez al día	La dosis inicial puede utilizarse el primer día para alcanzar los niveles del estado de equilibrio más rápidamente
- Candidiasis invasiva - Meningitis criptocócica	Dosis: 6 a 12 mg/kg una vez al día	Dependiendo de la gravedad de la enfermedad
- Terapia de mantenimiento para prevenir recidivas de la meningitis criptocócica en niños con alto riesgo de recurrencias	Dosis: 6 mg/kg una vez al día	Dependiendo de la gravedad de la enfermedad
- Profilaxis de infecciones por <i>Candida</i> en pacientes inmunocomprometidos	Dosis: 3 a 12 mg/kg una vez al día	Dependiendo de la extensión y de la duración de la neutropenia inducida (ver posología en adultos)

*Adolescentes (de 12 a 17 años):*

Dependiendo del peso y del desarrollo puberal, el prescriptor puede necesitar confirmar cuál es la posología más apropiada (adultos o niños). Los datos clínicos indican que los niños tienen un aclaramiento de fluconazol superior al observado en adultos. Dosis de 100, 200 y 400 mg en adultos corresponden a dosis de 3, 6 y 12 mg/kg en niños para obtener una exposición sistémica comparable.

*Neonatos a término (0 a 27 días):*

Los neonatos excretan fluconazol lentamente.

Hay pocos datos farmacocinéticos que apoyen la posología en neonatos a término (ver sección 6.2).

<b>Grupo de edad</b>	<b>Posología</b>	<b>Recomendaciones</b>
Neonatos a término (0 a 14 días)	Se debe administrar la misma dosis mg/kg que para lactantes y niños cada 72 horas	No debe excederse una dosis máxima de 12 mg/kg cada 72 horas
Neonatos a término (15 a 27 días)	Se debe administrar la misma dosis mg/kg que para lactantes y niños cada 48 horas	No debe excederse una dosis máxima de 12 mg/kg cada 48 horas

### Método de administración

DIFLUCAN se puede administrar oralmente (cápsulas) o mediante perfusión intravenosa (solución para perfusión), la ruta es dependiente del estado clínico del paciente. No hay necesidad de cambiar la dosis al transferir al paciente de la vía intravenosa a la oral o *viceversa*.

El médico debe prescribir la forma farmacéutica y la concentración más adecuada según la edad, el peso y la dosis. La formulación en cápsulas no está adaptada para su uso en bebés ni en niños pequeños. Están disponibles formulaciones líquidas orales de fluconazol que son más adecuadas en esta población.

La solución para perfusión se administrará a una velocidad no superior a 10 mL/min. DIFLUCAN solución para perfusión está formulado en cloruro sódico 9 mg/mL (0,9%), cada 200 mg (vial 100 mL) contiene 15 mmol de Na<sup>+</sup> y de Cl<sup>-</sup>. Dado que

fluconazol está disponible como solución diluida de cloruro de sodio, los pacientes que precisen una restricción de sodio o de fluidos, se debe tener en cuenta la velocidad de administración de fluidos.

Para las instrucciones sobre la disolución del medicamento antes de su administración (ver sección 7.6).

### 5.3 Contraindicaciones

Hipersensibilidad al principio activo, a otros compuestos azólicos relacionados o a alguno de los excipientes incluidos en la sección 7.1.

Está contraindicada la administración concomitante de terfenadina a pacientes en tratamiento con dosis múltiples de 400 mg o superiores de DIFLUCAN al día, con base en los resultados de un estudio de interacciones con dosis múltiples. Está contraindicada la coadministración de medicamentos que se sabe que prolongan el intervalo QT y que se metabolizan a través del citocromo P450 (CYP) 3A4, tales como cisaprida, astemizol, pimozida, quinidina, y eritromicina en pacientes que reciban fluconazol (ver secciones 5.4 y 5.5).

### 5.4 Advertencias y precauciones especiales de empleo

#### Tinea capitis

Se ha estudiado el fluconazol para el tratamiento de la *tinea capitis* en niños. No ha demostrado superioridad respecto a griseofulvina y la tasa de éxito total fue inferior al 20%. Por lo tanto, DIFLUCAN no debe ser administrado para la infección por *tinea capitis*.

#### Criptococosis

La evidencia de la eficacia del fluconazol en el tratamiento de la criptococosis en otros lugares (p. ej., criptococosis pulmonar y cutánea) es limitada, lo que impide las recomendaciones de dosis específicas.

#### Micosis endémicas profundas

La evidencia de la eficacia del fluconazol en el tratamiento de otras formas de micosis endémicas tales como la paracoccidioidomicosis, esporotricosis linfocutánea e histoplasmosis es limitada, lo que impide las recomendaciones de dosis específicas.

#### Sistema Renal

DIFLUCAN debe administrarse con precaución en pacientes con disfunción renal (ver sección 5.2).

#### Insuficiencia Suprarrenal

Se sabe que ketoconazol causa insuficiencia suprarrenal y esto, aunque en casos raros, también podría ser aplicable con fluconazol. Para la insuficiencia suprarrenal relacionada con el tratamiento concomitante con prednisona, ver sección 5.5 Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción.

#### Sistema Hepatobiliar

DIFLUCAN debe administrarse con precaución en pacientes con disfunción hepática.

DIFLUCAN se ha asociado con casos raros de toxicidad hepática grave, incluyendo muerte, principalmente en pacientes con graves patologías médicas subyacentes. En los casos en que la hepatotoxicidad estuvo asociada a fluconazol, no se observó una relación con la dosis diaria total, duración del tratamiento, sexo o edad del paciente. Habitualmente, la hepatotoxicidad de fluconazol ha sido reversible tras la interrupción del tratamiento.

Los pacientes que desarrollen alteraciones de las pruebas de función hepática durante el tratamiento con fluconazol deben ser controlados para evitar un daño hepático más grave.

Los pacientes deben ser informados de los síntomas que sugieran un efecto hepático grave (astenia importante, anorexia, náusea persistente, vómitos o ictericia). El tratamiento con fluconazol deberá interrumpirse inmediatamente y el paciente debe consultar a su médico.

#### Sistema cardiovascular

Algunos azoles, incluido el fluconazol, se han asociado con una prolongación del intervalo QT en el electrocardiograma. El

fluconazol causa la prolongación del QT mediante la inhibición de la corriente del canal de potasio rectificador ( $I_{kr}$ ). La prolongación del intervalo QT causada por otros medicamentos (como la amiodarona) puede amplificarse mediante la inhibición del citocromo P450 (CYP) 3A4. Durante la farmacovigilancia se han notificado muy raramente casos de prolongación del QT y de *torsades de pointes* en pacientes que tomaban DIFLUCAN. Estos casos incluían pacientes gravemente enfermos con múltiples factores de riesgo de confusión, tales como alteración anatómica del corazón, anomalías electrolíticas y/o medicación concomitante que podrían haber contribuido a su aparición. Los pacientes con hipopotasemia y fallo cardíaco avanzado tienen un mayor riesgo de aparición de arritmias ventriculares y *torsades de pointes* que amenazan la vida.

DIFLUCAN debe ser administrado con precaución a pacientes con estas condiciones potencialmente proarritmogénicas.

La administración concomitante con medicamentos que se sabe que prolongan el intervalo QT y que se metabolizan a través del citocromo P450 (CYP) 3A4 está contraindicada (ver secciones 5.3 y 5.5).

#### Halofantrina

Se ha demostrado que halofantrina prolonga el intervalo QTc a las dosis terapéuticas recomendadas y es sustrato de la CYP3A4. Por lo tanto, no se recomienda el uso concomitante de fluconazol y halofantrina (ver sección 5.5).

#### Reacciones dermatológicas

Raramente, algunos pacientes han desarrollado reacciones cutáneas exfoliativas, como Síndrome de Stevens-Johnson y necrólisis epidérmica tóxica, durante el tratamiento con fluconazol. Se ha informado de reacciones a medicamentos con eosinofilia y síntomas sistémicos (DRESS, por sus siglas en inglés). Los pacientes con SIDA están más predispuestos a presentar reacciones cutáneas graves frente a muchos fármacos. Si un paciente tratado con fluconazol por infección fúngica superficial presenta una erupción, que se considera atribuible a fluconazol, se deberá interrumpir el tratamiento con este fármaco. Si los pacientes con infecciones fúngicas invasivas o sistémicas desarrollan erupciones, deberán ser controlados cuidadosamente y el tratamiento con fluconazol deberá ser interrumpido si se desarrollan lesiones vesiculares o eritema multiforme.

#### Hipersensibilidad

En casos raros, se ha notificado anafilaxia (ver sección 5.3).

#### Citocromo P450

El fluconazol es un inhibidor moderado de la CYP2C9 y de la CYP3A4. El fluconazol también es un inhibidor potente de la CYP2C19. Se debe controlar a los pacientes tratados concomitantemente con DIFLUCAN y con medicamentos con estrecho margen terapéutico metabolizados a través de la CYP2C9, CYP2C19 y CYP3A4 (ver sección 5.5).

#### Terfenadina

La administración concomitante de fluconazol a dosis inferiores a 400 mg al día con terfenadina debe controlarse cuidadosamente (ver secciones 5.3 y 5.5).

#### Candidiasis

Los estudios han demostrado una prevalencia creciente de infecciones por especies de *Candida* distintas de *C. albicans*. Estas a menudo son inherentemente resistentes (por ejemplo, *C. krusei* y *C. auris*) o muestran una sensibilidad reducida al fluconazol (*C. glabrata*). Estas infecciones pueden requerir una terapia antimicótica alternativa secundaria al fracaso del tratamiento. Por lo tanto, se recomienda a los prescriptores que tengan en cuenta la prevalencia de resistencia en varias especies de *Candida* al fluconazol.

#### Excipientes

Este medicamento contiene 88,5 mg de sodio por cada 25 mL, que es equivalente al 4,4% de la ingesta diaria máxima recomendada por la OMS de 2 g de sodio para un adulto.

La dosis diaria máxima de este producto es equivalente al 71% de la ingesta diaria máxima de sodio recomendada por la OMS.

DIFLUCAN 100 mg/50 mL solución para perfusión es considerada alta en sodio. Esto debe tenerse particularmente en cuenta cuando se administra a pacientes con una dieta baja en sodio.

## 5.5 Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción

### El uso concomitante de los siguientes medicamentos está contraindicado:

**Cisaprida:** Se han notificado acontecimientos cardíacos entre los que se incluyen *torsades de pointes* en pacientes a los que se administró conjuntamente fluconazol y cisaprida. Un estudio controlado reveló que el uso concomitante de 200 mg de fluconazol una vez al día y de 20 mg de cisaprida 4 veces al día produjo un incremento significativo en los niveles plasmáticos de cisaprida y una prolongación del intervalo QTc. La coadministración de cisaprida está contraindicada en pacientes que estén recibiendo fluconazol (ver sección 5.3).

**Terfenadina:** Se han realizado estudios de interacción debido a la aparición de disritmias cardíacas graves secundarias a la prolongación del intervalo QTc en pacientes que estaban recibiendo antifúngicos azólicos al mismo tiempo que terfenadina. Un estudio realizado con dosis diarias de 200 mg de fluconazol no demostró prolongación del intervalo QTc. Otro estudio en el que se utilizaron dosis diarias de 400 mg y 800 mg de fluconazol demostró que fluconazol a dosis de 400 mg al día o mayores incrementa significativamente los niveles plasmáticos de terfenadina cuando ésta se recibe de forma concomitante. El uso combinado de fluconazol a dosis de 400 mg o superior con terfenadina está contraindicado (ver sección 5.3). Se debe monitorizar cuidadosamente al paciente en la administración concomitante de terfenadina y fluconazol a dosis inferiores a 400 mg al día.

**Astemizol:** La administración concomitante de fluconazol con astemizol puede disminuir el aclaramiento de astemizol. El aumento resultante de las concentraciones plasmáticas de astemizol puede producir una prolongación del intervalo QT y en raras ocasiones *torsades de pointes*. La administración concomitante de fluconazol y astemizol está contraindicada (ver sección 5.3).

**Pimozida:** Aunque no se han realizado estudios *in vitro* ni *in vivo*, la administración concomitante de fluconazol y pimozida puede dar lugar a una inhibición del metabolismo de pimozida. El aumento de las concentraciones plasmáticas de pimozida puede producir una prolongación del intervalo QT y en raras ocasiones *torsades de pointes*. La administración concomitante de fluconazol y pimozida está contraindicada (ver sección 5.3).

**Quinidina:** Aunque no se ha estudiado *in vitro* o *in vivo*, la administración concomitante de fluconazol con quinidina puede resultar en una inhibición del metabolismo de quinidina. El uso de quinidina se ha asociado con una prolongación del intervalo QT y casos raros de *torsades de pointes*. La coadministración de fluconazol y quinidina está contraindicada (ver sección 5.3).

**Eritromicina:** El uso concomitante de fluconazol y eritromicina puede incrementar el riesgo de cardiotoxicidad (prolongación del intervalo QT, *torsades de pointes*) y consecuentemente muerte súbita cardíaca. La administración conjunta de fluconazol y eritromicina está contraindicada (ver sección 5.3).

### El uso concomitante de fluconazol con los siguientes medicamentos no está recomendado:

**Halofantrina:** El fluconazol puede aumentar la concentración plasmática de halofantrina por su efecto inhibitorio sobre el CYP3A4. El uso concomitante de fluconazol y halofantrina tiene el potencial de incrementar el riesgo de cardiotoxicidad (prolongación del intervalo QT, *torsades de pointes*) y consecuentemente muerte cardíaca súbita. Esta combinación debe evitarse (ver sección 5.4).

### Uso concomitante que debe utilizarse con precaución:

**Amiodarona:** La administración concomitante de fluconazol con amiodarona puede aumentar la prolongación del intervalo QT. Se debe tener precaución si el uso concomitante de fluconazol y amiodarona es necesario, especialmente con altas dosis de fluconazol (800 mg).

### El uso concomitante con los siguientes medicamentos puede requerir precaución y ajuste de dosis:

#### El efecto de otros medicamentos en fluconazol

**Rifampicina:** La administración concomitante de fluconazol y rifampicina provocó una disminución en un 25% del ABC y

un 20% de acortamiento de la semivida de fluconazol. En pacientes que están recibiendo rifampicina de manera concomitante, se deberá considerar un incremento en la dosis de fluconazol.

Estudios de interacción han demostrado que, cuando se administra fluconazol oral en conjunto con alimentos, cimetidina, antiácidos o en pacientes sometidos a radioterapia por trasplante de médula ósea, no se produce afectación clínicamente significativa en la absorción de fluconazol.

**Hidroclorotiazida:** En un estudio de interacción farmacocinética, la coadministración de varias dosis de hidroclorotiazida a voluntarios sanos que recibían fluconazol aumentó la concentración plasmática de fluconazol en un 40%. Con un efecto de dicha magnitud, no debería ser necesario modificar la pauta posológica de fluconazol en los sujetos que reciben diuréticos de forma concomitante.

#### El efecto de fluconazol en otros medicamentos

El fluconazol es un inhibidor moderado de las isoenzimas 2C9 y 3A4 del citocromo P450 (CYP). El fluconazol es además un inhibidor potente de la isoenzima CYP2C19. Además de las interacciones observadas/documentadas mencionadas a continuación hay un riesgo de incrementar la concentración plasmática de otros compuestos metabolizados por la CYP2C9, CYP2C19 y CYP3A4 cuando se administran en conjunto con fluconazol. Por lo tanto, siempre habrá que tener precaución cuando se empleen combinaciones con alguno de los siguientes fármacos y controlar cuidadosamente a los pacientes. Debido a la larga semivida de fluconazol, el efecto inhibidor enzimático de fluconazol persiste de 4 a 5 días después de suspender el tratamiento (ver sección 5.3).

**Abrocitinib:** Fluconazol (inhibidor de CYP2C19, 2C9, 3A4) aumentó la exposición de la fracción activa de abrocitinib en un 155%. Si se administra junto con fluconazol, se debe ajustar la dosis de abrocitinib como se indica en la información de la ficha técnica de abrocitinib.

**Alfentanilo:** Durante el tratamiento concomitante de fluconazol (400 mg) y alfentanilo por vía intravenosa (20 µg/kg) en voluntarios sanos, el ABC<sub>10</sub> de alfentanilo se duplicó, probablemente mediante la inhibición de la CYP3A4. Puede ser necesario ajustar la dosis de alfentanilo.

**Amitriptilina, nortriptilina:** El fluconazol aumenta el efecto de amitriptilina y nortriptilina. Al iniciar la administración concomitante y tras la primera semana de tratamiento se deben monitorizar los niveles 5-nortriptilina y/o S-amitriptilina. Puede ser necesario ajustar la dosis de amitriptilina/nortriptilina.

**Anfotericina B:** La administración concomitante de fluconazol y anfotericina B a ratones infectados, tanto normales como inmunodeprimidos, tuvo el siguiente resultado: un pequeño efecto antifúngico aditivo en infecciones sistémicas por *C. albicans*, ausencia de interacción en infecciones intracraneales por *Cryptococcus neoformans*, y antagonismo de los dos medicamentos en infecciones sistémicas por *Aspergillus fumigatus*. Se desconoce la relevancia clínica de los resultados de estos estudios.

**Anticoagulantes:** En la experiencia poscomercialización, al igual que para otros antifúngicos azólicos, se han notificado acontecimientos hemorrágicos (moretones, epistaxis, hemorragia gastrointestinal, hematuria y melena), asociados con incrementos en el tiempo de protrombina en pacientes que reciben fluconazol de forma concomitante con warfarina. Durante el tratamiento concomitante de fluconazol y warfarina, el tiempo de protombina se prolongó hasta 2 veces, probablemente debido a la inhibición del metabolismo de warfarina a través de la CYP2C9. En pacientes en tratamiento con anticoagulantes tipo cumarínico o derivados de la indandiona a la vez que fluconazol, el tiempo de protombina debería ser cuidadosamente monitorizado. Puede ser necesario ajustar la dosis del anticoagulante.

**Benzodiazepinas (de acción corta) es decir, midazolam, triazolam:** Después de la administración oral de midazolam, fluconazol produjo aumentos sustanciales de las concentraciones de midazolam y de sus efectos psicomotores. La administración concomitante de 200 mg de fluconazol y de 7,5 mg de midazolam por vía oral aumentó el ABC de midazolam y la semivida de eliminación 3,7 y 2,2 veces, respectivamente. La administración concomitante de 200 mg de fluconazol al día y de 0,25 mg de triazolam por vía oral aumentó el ABC de triazolam y la semivida de eliminación 4,4 y 2,3 veces, respectivamente. Se observaron efectos potenciados y prolongados de triazolam durante el tratamiento concomitante con fluconazol. Si es necesario el tratamiento concomitante con benzodiazepinas en pacientes en tratamiento con fluconazol, habrá que considerar el disminuir la dosis de benzodiazepinas, y los pacientes deberían ser monitorizados

adecuadamente.

Carbamazepina: El fluconazol inhibe el metabolismo de carbamazepina, habiéndose observado un aumento de los niveles séricos de carbamazepina del 30% tras la administración concomitante con fluconazol. Existe, por tanto, riesgo de desarrollar toxicidad por carbamazepina. Puede ser necesario ajustar la dosis de carbamazepina dependiendo de la concentración alcanzada y del efecto.

Bloqueadores de los canales de calcio: La isoenzima CYP3A4 está implicado en el metabolismo de algunos antagonistas de los canales de calcio (nifedipino, isradipino, amlodipino, verapamilo y felodipino). Por tanto, fluconazol puede incrementar la exposición sistémica de los antagonistas de los canales de calcio. Se recomienda la monitorización frecuente en busca de eventos adversos.

Celecoxib: El tratamiento concomitante con fluconazol (200 mg al día) y celecoxib (200 mg), aumentó la  $C_{\text{máx}}$  y el ABC de celecoxib en un 68% y un 134%, respectivamente. Puede ser necesario reducir la dosis de celecoxib a la mitad cuando se administre concomitantemente con fluconazol.

Ciclofosfamida: El tratamiento combinado con ciclofosfamida y fluconazol resulta en un aumento de los niveles séricos de bilirrubina y de creatinina. Se debe tener gran consideración del riesgo de elevación de los niveles séricos de bilirrubina y creatinina cuando se valore la utilización de esta combinación.

Fentanilo: Se ha notificado un caso mortal de intoxicación por fentanilo debido a la posible interacción del fentanilo y fluconazol. Además, en un estudio con voluntarios sanos, se ha evidenciado que fluconazol prolonga significativamente la eliminación de fentanilo. Elevadas concentraciones de fentanilo pueden producir depresión respiratoria. Los pacientes deben controlarse cuidadosamente por el riesgo potencial de depresión respiratoria. Puede ser necesario el ajuste de dosis de fentanilo.

Inhibidores de la HMG-CoA reductasa: El riesgo de miopatía y de rabdomiólisis aumenta (dosis-dependiente) cuando se administra fluconazol concomitantemente con inhibidores de la HMG-CoA reductasa que se metabolizan por la isoenzima CYP3A4, tales como atorvastatina y simvastatina, o por la CYP2C9, como fluvastatina (disminución del metabolismo hepático de la estatina). Si se considera necesario el tratamiento concomitante, el paciente debe ser monitorizado en busca de síntomas de miopatía o rabdomiólisis y se debe controlar la concentración de la creatinquinasa (CK). El tratamiento con inhibidores de la HMG-CoA reductasa debe interrumpirse si se elevan considerablemente las concentraciones de CK, o si se diagnostica o sospecha miopatía/rabdomiólisis. Pueden ser necesarias dosis más bajas de inhibidores de la HMG CoA reductasa, como se indica en la información de prescripción de las estatinas.

Ibrutinib: Los inhibidores moderados de la CYP3A4, como fluconazol, aumentan las concentraciones plasmáticas de ibrutinib y pueden incrementar el riesgo de toxicidad. Si no se puede evitar la combinación, reduzca la dosis de ibrutinib a 280 mg una vez al día (2 cápsulas) durante la duración del uso del inhibidor y realice una estrecha vigilancia clínica del paciente.

Ivacaftor (solo o combinado con fármacos de la misma clase terapéutica): La administración concomitante con ivacaftor, un potenciador del regulador de la conductancia transmembrana de la fibrosis quística (CFTR), aumentó en 3 veces la exposición a ivacaftor y la exposición en 1,9 veces a su metabolito hidroximetil-ivacaftor (M1). Es necesaria una reducción de la dosis diaria de ivacaftor (solo o combinado), tal como se indica en la información de prescripción de ivacaftor (solo o combinado).

Olaparib: Los inhibidores moderados de la CYP3A4, como fluconazol, incrementan las concentraciones plasmáticas de olaparib; no se recomienda su uso concomitante. Si no se puede evitar la combinación, limite la dosis de olaparib a 200 mg dos veces al día.

Inmunosupresores (es decir, ciclosporina, everolimus, sirolimus y tacrolimus):

Ciclosporina: El fluconazol aumenta significativamente la concentración plasmática y el ABC de ciclosporina. Durante el tratamiento concomitante de fluconazol 200 mg al día con ciclosporina (2,7 mg/kg/día) hay un incremento de 1,8 veces en el ABC de ciclosporina. Esta combinación puede utilizarse, reduciendo la dosis de ciclosporina dependiendo de la concentración de ciclosporina.

Everolimus: Aunque no se ha estudiado *in vivo* o *in vitro*, fluconazol puede incrementar las concentraciones séricas de everolimus a través de la inhibición de la CYP3A4.

Sirolimus: El fluconazol aumenta la concentración plasmática de sirolimus debido, presumiblemente, a la inhibición del metabolismo de sirolimus vía CYP3A4 y glicoproteína-P. Puede utilizarse esta combinación siempre que se ajuste la dosis de sirolimus, con base en el efecto/concentración observados.

Tacrolimus: El fluconazol puede incrementar hasta 5 veces la concentración sérica de tacrolimus administrado por vía oral, debido a la inhibición del metabolismo del tacrolimus a través de la CYP3A4 en el intestino. No se han observado cambios farmacocinéticos significativos cuando tacrolimus se administra por vía intravenosa. Los niveles aumentados de tacrolimus se han asociado con nefrotoxicidad. Se debe reducir la dosis de tacrolimus administrado por vía oral con base en la concentración de tacrolimus.

Losartán: El fluconazol inhibe la conversión de losartán en su metabolito activo (E-3174), que es el responsable de la mayor parte de la actividad antagonista del receptor de la angiotensina II, que ocurre durante el tratamiento con losartán. Se recomienda monitorizar de forma continuada la presión arterial de los pacientes que reciben esta combinación.

Lurasidona: Los inhibidores moderados de la CYP3A4, como el fluconazol, pueden aumentar las concentraciones plasmáticas de lurasidona. Si no se puede evitar el uso concomitante, se debe reducir la dosis de lurasidona como se indica en la información de prescripción de lurasidona.

Metadona: El fluconazol puede aumentar la concentración sérica de metadona. Puede ser necesario un ajuste de la dosis de metadona.

Antiinflamatorios no esteroideos (AINEs): La  $C_{\max}$  y el ABC de flurbiprofeno aumentaron un 23% y un 81% respectivamente cuando se administra concomitantemente con fluconazol, comparado con la administración de flurbiprofeno en monoterapia. De la misma manera, cuando se administró fluconazol concomitantemente con ibuprofeno racémico (400 mg), la  $C_{\max}$  y el ABC del isómero farmacológicamente activo [S-(+)-ibuprofeno] aumentaron un 15% y un 82% respectivamente, comparado con la administración de ibuprofeno racémico en monoterapia.

Aunque no se ha estudiado específicamente, fluconazol tiene el potencial de aumentar la exposición sistémica de otros AINEs que se metabolizan por la CYP2C9 (por ejemplo, naproxeno, lornoxicam, meloxicam, diclofenaco). Se recomienda monitorizar a los pacientes en busca de acontecimientos adversos y de signos de toxicidad relacionados con los AINEs. Puede ser necesario ajustar la dosis de los AINEs.

Fenitoína: El fluconazol inhibe el metabolismo hepático de fenitoína. La administración concomitante repetida de 200 mg de fluconazol y 250 mg de fenitoína intravenosa causó un incremento del  $ABC_{24}$  de fenitoína del 75% y de la  $C_{\min}$  del 128%. Si se administran concomitantemente ambos fármacos, los niveles séricos de fenitoína deberán ser monitorizados para evitar la toxicidad por fenitoína.

Prednisona: Se ha notificado un caso de un receptor de trasplante de hígado en tratamiento con prednisona que desarrolló una insuficiencia corticoadrenal aguda al suspender el tratamiento con fluconazol que llevaba recibiendo durante tres meses. Probablemente, la retirada de fluconazol causó un aumento de la actividad de la CYP3A4 que condujo a un aumento en el metabolismo de la prednisona. Por tanto, los pacientes que reciban concomitantemente un tratamiento de larga duración con prednisona y fluconazol deben ser estrechamente monitorizados en busca de síntomas de insuficiencia de la corteza suprarrenal cuando se suspenda el tratamiento con fluconazol.

Rifabutina: El fluconazol aumenta la concentración plasmática de rifabutina, aumentando el ABC de rifabutina hasta un 80%. Se han comunicado episodios de uveítis en pacientes a quienes se les administró conjuntamente fluconazol y rifabutina. En la terapia de combinación deben ser estrechamente monitorizados en busca de síntomas de toxicidad por rifabutina.

Saquinavir: El fluconazol aumenta el ABC y la  $C_{\max}$  de saquinavir aproximadamente un 50% y un 55% respectivamente, debido a la inhibición del metabolismo hepático de saquinavir por la CYP3A4 y por la inhibición de la glicoproteína-P. No se ha estudiado la interacción ritonavir/saquinavir y puede ser más marcada. Puede ser necesario el ajuste de la dosis de

saquinavir.

**Sulfonilureas:** Se ha demostrado que fluconazol prolonga la semivida sérica de las sulfonilureas orales (p.ej., clorpropamida, glibenclamida, glipizida y tolbutamida), cuando se administran de forma concomitante a voluntarios sanos. Se recomienda monitorizar frecuentemente la glucemia y una reducción adecuada de la dosis de la sulfonilurea durante el tratamiento concomitante.

**Teofilina:** En un estudio de interacción controlado con placebo, la administración de 200 mg diarios de fluconazol durante 14 días provocó un descenso de un 18% de la tasa media de aclaramiento plasmático de teofilina. Por ello, los pacientes que estén recibiendo altas dosis de teofilina, o los que tengan un riesgo alto de presentar toxicidad por teofilina, deberán ser observados por si aparecen signos de toxicidad por teofilina mientras estén recibiendo fluconazol. El tratamiento debe ser modificado si aparecen signos de toxicidad.

**Tofacitinib:** La exposición a tofacitinib se incrementa cuando tofacitinib se administra de manera simultánea con medicamentos que producen tanto una inhibición moderada de la CYP3A4 como una inhibición potente de la CYP2C19 (p. ej., fluconazol). Por lo tanto, se recomienda la reducción de la dosis de tofacitinib a 5 mg una vez al día cuando se combinen dichos medicamentos.

**Tolvaptán:** Cuando tolvaptán, un sustrato de la CYP3A4 se administra concomitante con fluconazol, un inhibidor moderado de la CYP3A4, se incrementa significativamente la exposición a tolvaptán (200% en ABC; 80% en  $C_{\text{máx}}$ ) con el riesgo de un incremento significativo en las reacciones adversas, particularmente la diuresis, deshidratación y fallo renal agudo. En caso de uso concomitante, la dosis de tolvaptán debe ser reducida como se indica en la información de prescripción de tolvaptán y el paciente debe ser monitorizado regularmente para detectar cualquiera de las reacciones adversas asociadas con tolvaptán.

**Alcaloides de la vinca:** Aunque no se ha estudiado, el fluconazol puede aumentar los niveles plasmáticos de los alcaloides de la vinca (por ejemplo, vincristina y vinblastina) y producir neurotoxicidad, posiblemente debido a un efecto inhibitorio sobre la CYP3A4.

**Vitamina A:** Se ha notificado un caso de un paciente en tratamiento concomitante con ácido retinoico todo-trans (una forma ácida de la vitamina A) y fluconazol que desarrolló reacciones adversas relacionadas con el SNC, las cuales se manifestaron en forma de pseudotumor cerebral que remitió al suspender el tratamiento con fluconazol. Puede utilizarse esta combinación vigilando la incidencia de reacciones adversas relacionadas con el SNC.

**Voriconazol:** (Inhibidor de la CYP2C9, CYP2C19 y CYP3A4): La coadministración por vía oral de voriconazol (400 mg cada 12 horas durante 1 día seguido de 200 mg cada 12 horas durante 2,5 días) y fluconazol (400 mg el primer día, seguido de 200 mg cada 24 horas durante 4 días) a 8 voluntarios sanos varones incrementó la  $C_{\text{máx}}$  y el  $ABC_{\tau}$  de voriconazol en un promedio del 57% (90% IC: 20%, 107%) y 79% (90% IC: 40%, 128%), respectivamente. No se han establecido las dosis reducidas y/o las frecuencias de voriconazol y fluconazol que eliminarían este efecto. Se recomienda la monitorización de los efectos adversos asociados a voriconazol si éste se utiliza secuencialmente después de fluconazol.

**Zidovudina:** El fluconazol aumenta la  $C_{\text{máx}}$  y el ABC de zidovudina un 84% y un 74% respectivamente, como consecuencia de una reducción del aclaramiento de zidovudina oral de aproximadamente el 45%. La semivida de zidovudina se prolongó aproximadamente el 128% tras la administración concomitante de fluconazol. Aquellos pacientes que estén en tratamiento con esta combinación deben ser controlados en cuanto a la aparición de reacciones adversas relacionadas con zidovudina. Puede ser necesario reducir la dosis de zidovudina.

**Azitromicina:** En un estudio abierto, aleatorizado, triple cruzado en 18 sujetos sanos se evaluó el efecto de una única dosis oral de 1200 mg de azitromicina en la farmacocinética de una única dosis oral de 800 mg de fluconazol, así como el efecto de fluconazol en la farmacocinética de azitromicina. No hubo ninguna interacción farmacocinética significativa entre fluconazol y azitromicina.

**Anticonceptivos orales:** Se han realizado dos estudios farmacocinéticos con anticonceptivos orales combinados y fluconazol a dosis múltiples. Fluconazol a dosis de 50 mg no produjo efectos relevantes sobre los niveles hormonales, pero con dosis de 200 mg diarios de fluconazol, el ABC de etinilestradiol y de levonorgestrel, se incrementaron un 40% y un 24% respectivamente. Por ello, es poco probable que la utilización de múltiples dosis de fluconazol a dichas dosis afecte a la eficacia de los anticonceptivos orales combinados.

## 5.6 Fertilidad, embarazo y lactancia

### Embarazo

Un estudio observacional ha indicado un mayor riesgo de aborto espontáneo en las mujeres tratadas con fluconazol durante el primer trimestre.

Los datos de varios miles de mujeres embarazadas tratadas con una dosis acumulada de  $\leq 150$  mg de fluconazol, administrada en el primer trimestre, no muestran un aumento en el riesgo general de malformaciones en el feto. En un gran estudio de cohorte observacional, la exposición al fluconazol oral durante el primer trimestre se asoció con un pequeño aumento del riesgo de malformaciones musculoesqueléticas, que corresponde a aproximadamente 1 caso adicional por cada 1000 mujeres tratadas con dosis acumuladas  $\leq 450$  mg en comparación con las mujeres tratadas con azoles tópicos y aproximadamente 4 casos adicionales por cada 1000 mujeres tratadas con dosis acumuladas superiores a 450 mg. El riesgo relativo ajustado fue 1,29 (IC del 95%: 1,05 a 1,58) para 150 mg de fluconazol oral y 1,98 (IC del 95%: 1,23 a 3,17) para dosis superiores a 450 mg de fluconazol.

Se han notificado casos de anomalías congénitas múltiples (como braquicefalia, displasia del oído, fontanela anterior grande, arqueamiento del fémur y sinostosis radio-humeral) en niños cuyas madres fueron tratadas durante al menos 3 meses o más con dosis altas (400-800 mg al día) de fluconazol debido a coccidioidomicosis. La relación entre los efectos mencionados y el empleo de fluconazol no está clara.

Los estudios realizados en animales han mostrado toxicidad para la reproducción (ver sección 6.3).

Antes de quedar embarazada, se recomienda un período de lavado (período sin tratamiento) de aproximadamente 1 semana (que corresponde a 5-6 semividas) después de una dosis única o la interrupción de un ciclo de tratamiento (ver sección 6.2).

No debe usarse fluconazol durante el embarazo, a las dosis habituales y en tratamientos a corto plazo, a menos que sea claramente necesario.

No debe utilizarse fluconazol durante el embarazo, a dosis altas y/o en tratamientos prolongados, excepto para las infecciones potencialmente mortales.

### Lactancia

El fluconazol pasa a la leche materna alcanzando concentraciones similares a las plasmáticas (ver sección 6.2). Se puede mantener la lactancia tras la administración de una dosis única de 150 mg de fluconazol. La lactancia no se recomienda tras la administración de dosis múltiples o después de una dosis elevada de fluconazol. Deben tenerse en cuenta los beneficios de la lactancia en el desarrollo y la salud junto con la necesidad clínica de DIFLUCAN por parte de la madre, así como cualquier posible reacción adversa en el lactante debido a DIFLUCAN o a la afección materna subyacente.

### Fertilidad

El fluconazol no afecta a la fertilidad de ratas macho o hembra (ver sección 6.3).

## 5.7 Efectos sobre la capacidad para conducir y utilizar máquinas

No se han realizado estudios sobre los efectos de DIFLUCAN sobre la capacidad de conducir o utilizar máquinas. Los pacientes deben ser advertidos acerca de los potenciales mareos o convulsiones (ver sección 5.8) que pueden surgir mientras toman DIFLUCAN y se debe advertir que no manejen máquinas ni conduzcan si ocurre cualquiera de estos síntomas.

## 5.8 Reacciones adversas

### Resumen del perfil de seguridad:

Se han notificado reacciones a medicamentos con eosinofilia y síntomas sistémicos (DRESS, por sus siglas en inglés) en asociación con el tratamiento con fluconazol (ver sección 5.4).

Las reacciones adversas más frecuentemente notificadas ( $\geq 1/100$  a  $< 1/10$ ) son: dolor de cabeza, dolor abdominal, diarrea, náuseas, vómitos, elevación de la alanina aminotransferasa y del aspartato aminotransferasa, aumento de la fosfatasa alcalina en sangre y erupción.

A continuación, se enumeran las reacciones adversas que han sido observadas y notificadas durante el tratamiento con DIFLUCAN, clasificadas con las siguientes frecuencias: 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  $< 1/1.000$ ); muy raras ( $< 1/10.000$ ), o frecuencia no conocida (no se pueden estimar a partir de los datos disponibles).

Clasificación por órganos y sistemas	Frecuentes	Poco frecuentes	Raros	Frecuencia no conocida
Trastornos de la sangre y del sistema linfático		Anemia	Agranulocitosis, leucopenia, trombocitopenia, neutropenia	
Trastornos del sistema inmunológico			Anafilaxia	
Trastornos del metabolismo y de la nutrición		Disminución del apetito	Hipercolesterolemia, hipertrigliceridemia, hipopotasemia	
Trastornos psiquiátricos		Somnolencia, insomnio		
Trastornos del sistema nervioso	Cefalea	Convulsiones, parestesia, mareos, alteración del gusto	Temblor	
Trastornos del oído y del laberinto		Vértigo		
Trastornos cardíacos			<i>Torsades de pointes</i> (ver sección 5.4), prolongación del intervalo QT (ver sección 5.4)	
Trastornos gastrointestinales	Dolor abdominal, vómitos, diarrea, náusea	Estreñimiento, dispepsia, flatulencia, boca seca		
Trastornos hepatobiliares	Aumento en los niveles de alanina aminotransferasa (ver sección 5.4), aumento en los niveles de aspartato aminotransferasa (ver sección 5.4), aumento en los niveles de fosfatasa alcalina en sangre (ver sección 5.4)	Colestasis (ver sección 5.4), ictericia (ver sección 5.4), aumento de bilirrubina (ver sección 5.4)	Insuficiencia hepática (ver sección 5.4), necrosis hepatocelular (ver sección 5.4), hepatitis (ver sección 5.4), daño hepatocelular (ver sección 5.4)	
Trastornos de la piel y del tejido subcutáneo	Erupción (ver sección 5.4)	Erupción medicamentosa* (ver sección 5.4), urticaria (ver sección 5.4), prurito, aumento en la sudoración	Síndrome de Lyell, (necrólisis epidérmica tóxica) (ver sección 5.4), síndrome de Stevens-Johnson (ver sección 5.4), pustulosis exantemática generalizada aguda (ver sección 5.4), dermatitis	Reacciones a medicamentos con eosinofilia y síntomas sistémicos (DRESS)

Clasificación por órganos y sistemas	Frecuentes	Poco frecuentes	Raros	Frecuencia no conocida
			exfoliativa, angioedema, edema facial, alopecia	
Trastornos musculoesqueléticos y del tejido conjuntivo		Mialgia		
Trastornos generales y alteraciones en el lugar de administración		Fatiga, malestar general, astenia, fiebre		

\*incluida la Erupción Medicamentosa Fija.

#### Población pediátrica

El patrón y la incidencia de acontecimientos adversos y anomalías en las pruebas de laboratorio notificadas durante los ensayos clínicos pediátricos son comparables a los observados en adultos.

#### Notificación de sospechas de reacciones adversas

Es importante notificar las sospechas de reacciones adversas al medicamento tras su autorización. Ello permite un seguimiento continuo de la relación beneficio/riesgo del medicamento. Se invita a los profesionales sanitarios a notificar cualquier sospecha de reacciones adversas a través del Sistema de Farmacovigilancia local. Puede reportar efectos adversos al correo electrónico [PER.AEReporting@pfizer.com](mailto:PER.AEReporting@pfizer.com), llamar al teléfono (+511) 6152100 ext. 2117 y/o escribir a la Dirección General de Medicamentos, Insumos y Drogas al correo electrónico [farmacovigilancia@minsa.gob.pe](mailto:farmacovigilancia@minsa.gob.pe).

### 5.9 Sobredosis

Se han notificado casos de sobredosis con DIFLUCAN con alucinaciones y comportamiento paranoide de forma concomitante.

En caso de sobredosis puede ser adecuado un tratamiento sintomático (con mantenimiento de las constantes vitales y lavado gástrico si es necesario).

El fluconazol se elimina en gran parte por la orina; por ello, la diuresis forzada incrementará, muy probablemente, la velocidad de eliminación. Una sesión de hemodiálisis de tres horas disminuye los niveles plasmáticos aproximadamente al 50%.

## 6. PROPIEDADES FARMACOLÓGICAS

### 6.1 Propiedades farmacodinámicas

Grupo farmacoterapéutico: Antimicóticos de uso sistémico, derivados triazólicos. Código ATC: J02AC01.

#### Mecanismo de acción:

El fluconazol es un fármaco antifúngico triazólico. Su mecanismo de acción fundamental consiste en la inhibición del citocromo P-450 fúngico mediado por la desmetilación del 14-alfa-lanosterol, etapa fundamental en la biosíntesis del ergosterol fúngico. La acumulación de 14-alfa-metil esteroides se relaciona con la consiguiente pérdida de ergosterol en la membrana de la célula fúngica y puede ser responsable de la actividad antifúngica de fluconazol. El fluconazol ha demostrado ser más selectivo para las enzimas del citocromo P-450 fúngico que por los sistemas enzimáticos P-450 de varios mamíferos.

Se ha demostrado que una dosis diaria de 50 mg de fluconazol, administrada durante un período máximo de hasta 28 días, no afecta a las concentraciones plasmáticas de testosterona en varones ni las concentraciones de esteroides en mujeres en edad fértil. Una dosis diaria de 200 mg a 400 mg de fluconazol no tiene efecto clínicamente significativo sobre los niveles de esteroides endógenos ni sobre su respuesta a la estimulación con ACTH en voluntarios sanos varones. Estudios de

interacción con antipirina indican que fluconazol, a dosis únicas o múltiples de 50 mg, no afecta su metabolismo.

#### Susceptibilidad *in vitro*:

*In vitro*, el fluconazol muestra actividad antifúngica frente a las especies de *Candida* clínicamente comunes (incluidas *C. albicans*, *C. parapsilosis*, *C. tropicalis*). *C. glabrata* muestra una sensibilidad reducida al fluconazol, mientras que *C. krusei* y *C. auris* son resistentes a fluconazol. Las CMI y el valor de corte epidemiológico (ECOFF) del fluconazol para *C. guilliermondii* son más altos que para *C. albicans*.

El fluconazol también presenta actividad *in vitro* frente a *Cryptococcus neoformans* y *Cryptococcus gattii*, así como mohos endémicos *Blastomyces dermatitidis*, *Coccidioides immitis*, *Histoplasma capsulatum* y *Paracoccidioides brasiliensis*.

#### Relación Farmacocinética/Farmacodinámica

En estudios en animales, se ha observado una correlación entre los valores de CMI y la eficacia frente a micosis experimentales debidas a *Candida spp.* En estudios clínicos, existe una correlación casi 1:1 entre el ABC y la dosis de fluconazol. Existe, incluso, una relación directa, aunque imperfecta entre el ABC o la dosis y la respuesta clínica satisfactoria en el tratamiento de candidiasis oral y en menor medida de candidemia. Una cura similar es menos probable para infecciones cruzadas por cepas con una mayor CMI de fluconazol.

#### Mecanismo de resistencia

*Candida spp.* ha desarrollado numerosos mecanismos de resistencia a los agentes antifúngicos azólicos. Se sabe que las cepas fúngicas que han desarrollado uno o más de dichos mecanismos de resistencia, exhiben mayores concentraciones mínimas inhibitorias (CMIs) para fluconazol, lo que impacta negativamente en la eficacia clínica e *in vivo*.

En especies de *Candida* generalmente susceptibles, el mecanismo de desarrollo de resistencia más común involucra las enzimas diana de los azoles, que son responsables de la biosíntesis del ergosterol. La resistencia puede ser causada por mutación, aumento de la producción de una enzima, mecanismos de salida del fármaco o el desarrollo de vías compensatorias.

Se han comunicado casos de sobreinfección con especies de *Candida* diferentes de *C. albicans*, que a menudo tienen una sensibilidad inherentemente reducida (*C. glabrata*) o resistencia al fluconazol (por ejemplo, *C. krusei*, *C. auris*). Estas infecciones pueden requerir una terapia antifúngica alternativa. Los mecanismos de resistencia no se han dilucidado por completo en algunas especies de *Candida* intrínsecamente resistentes (*C. krusei*) o emergentes (*C. auris*).

#### Puntos de corte EUCAST

Basándose en el análisis de los datos farmacocinéticos/farmacodinámicos (PK/PD), en la sensibilidad *in vitro* y en la respuesta clínica EUCAST-AFST (Comité Europeo de Evaluación de la Sensibilidad Antimicrobiana-Subcomité de Pruebas de Sensibilidad Antifúngica), se han determinado los puntos de corte de fluconazol para especies de *Candida* (Documentos de justificación de EUCAST para fluconazol (2020) - versión 3; Comité Europeo de Evaluación de la Sensibilidad Antimicrobiana, Agentes Antifúngicos, Tablas de puntos de corte para la interpretación de las CMI, Versión 10.0, válida desde el 04/02/2020). Se han dividido en puntos de corte no relacionados con especies, que han sido determinados principalmente con base en los datos PK/PD y son independientes de la distribución de la CMI en especies específicas y puntos de corte relacionados con especies para aquellas especies más frecuentemente asociadas con las infecciones en humanos. Estos puntos de corte aparecen en la siguiente tabla:

Antifúngicos	Puntos de corte relacionados con especies (S</R>) en mg/L						Puntos de corte no relacionados con especies <sup>A</sup> S</R> en mg/L
	<i>Candida albicans</i>	<i>Candida dubliniensis</i>	<i>Candida glabrata</i>	<i>Candida krusei</i>	<i>Candida parapsilosis</i>	<i>Candida tropicalis</i>	
Fluconazol	2/4	2/4	0,001*/16	--	2/4	2/4	2/4

S = Sensible, R = Resistente,

A = Puntos de corte no relacionados con especies que se han determinado principalmente con base en los datos PK/PD y son independientes de la distribución de CMI de especies específicas. Son de utilización solo para aquellos organismos que no tienen puntos de corte específicos.

-- = No se recomienda la prueba de sensibilidad ya que las especies son un objetivo pobre para la terapia con este

medicamento.

\* = Toda la *C. glabrata* está en la categoría I. Las CMI contra *C. glabrata* deben interpretarse como resistentes cuando están por encima de 16 mg/L. La categoría sensible ( $\leq 0,001$  mg/L) es simplemente para evitar una clasificación errónea de las cepas "I" como cepas "S". I - Exposición aumentada, Sensible: un microorganismo se clasifica como exposición aumentada Sensible, cuando hay una alta probabilidad de éxito terapéutico porque la exposición al agente aumenta al ajustar el régimen de dosificación o por su concentración en el sitio de la infección.

## 6.2 Propiedades farmacocinéticas

Las propiedades farmacocinéticas del fluconazol son similares tras su administración oral o intravenosa.

### Absorción

El fluconazol es bien absorbido por vía oral, con niveles plasmáticos (y biodisponibilidad sistémica) superiores al 90%, respecto a los niveles alcanzados tras administración intravenosa. La absorción por vía oral no se ve afectada por la administración conjunta de alimentos. Las concentraciones plasmáticas máximas en ayunas se obtienen entre 0,5 y 1,5 horas post-dosis. Las concentraciones plasmáticas son proporcionales a la dosis. Un 90% de los niveles en estado de equilibrio se alcanzan a los 4 a 5 días tras dosis múltiples una vez al día. La administración de una dosis de carga (el día 1), doble de la dosis diaria habitual, eleva los niveles plasmáticos al 90% de los niveles en estado de equilibrio, ya el día 2.

### Distribución

El volumen aparente de distribución se aproxima al total del agua corporal. La unión a proteínas plasmáticas es baja (11-12%).

La penetración de fluconazol en todos los líquidos corporales estudiados es alta. Los niveles de fluconazol en saliva y esputo son similares a los niveles plasmáticos. En pacientes con meningitis fúngica, la concentración de fluconazol en el líquido cefalorraquídeo es aproximadamente el 80% de la plasmática.

Se alcanzan elevadas concentraciones de fluconazol, por encima de las concentraciones séricas, en el estrato córneo, en la dermis y epidermis y en el sudor ecrico. Fluconazol se acumula en el estrato córneo. A la dosis de 50 mg una vez al día, la concentración de fluconazol tras 12 días fue 73  $\mu\text{g/g}$ , y 7 días tras la interrupción del tratamiento, aún era de 5,8  $\mu\text{g/g}$ . A la dosis de 150 mg 1 vez a la semana, la concentración de fluconazol en el estrato córneo en el día 7 era 23,4  $\mu\text{g/g}$  y 7 días tras la segunda dosis aún era de 7,1  $\mu\text{g/g}$ .

La concentración de fluconazol en las uñas tras cuatro meses de administración de 150 mg una vez a la semana, fue de 4,05  $\mu\text{g/g}$  en uñas sanas y de 1,8  $\mu\text{g/g}$  en uñas enfermas; fluconazol era aún medible en muestras de uñas tomadas 6 meses tras la finalización del tratamiento.

### Biotransformación

El fluconazol se metaboliza muy poco. De una dosis radiactiva, solo el 11% se excreta metabolizado en orina. Fluconazol es un inhibidor selectivo de las isoenzimas CYP2C9 y CYP3A4 (ver sección 5.5). Fluconazol es además un inhibidor potente de la isoenzima CYP2C19.

### Eliminación

La semivida de eliminación plasmática del fluconazol es aproximadamente 30 horas. Su eliminación es preferentemente renal, apareciendo en la orina el 80% de la dosis sin modificar. El aclaramiento del fluconazol es proporcional al aclaramiento de creatinina. No hay evidencia de metabolitos circulantes.

Su larga semivida de eliminación permite la administración de una dosis única en el tratamiento de la candidiasis vaginal y de una dosis diaria o una dosis semanal en el tratamiento del resto de las indicaciones.

### Farmacocinética en insuficiencia renal

En pacientes con insuficiencia renal severa, (GFR $<20$  mL/min) la semivida aumentó de 30 a 98 horas. Consecuentemente, la reducción de la dosis es necesaria. El fluconazol se elimina por hemodiálisis y en menor extensión por diálisis peritoneal. Después de una sesión de hemodiálisis de 3 horas, alrededor del 50% se elimina desde la sangre.

### Farmacocinética durante la lactancia

En un estudio de farmacocinética realizado en diez mujeres lactantes, quienes habían interrumpido temporal o definitivamente la lactancia, se evaluaron las concentraciones de fluconazol en plasma y leche materna durante las 48 horas posteriores a una única dosis de 150 mg de DIFLUCAN. Se detectó fluconazol en leche materna en una concentración media de aproximadamente un 98% de la encontrada en el plasma materno. La concentración media máxima en leche materna fue de 2,61 mg/L a las 5,2 horas tras la administración de la dosis. La dosis diaria estimada de fluconazol para lactantes a través de la leche materna (suponiendo un consumo medio de leche materna de 150 ml/kg/día) basada en la concentración media máxima en leche materna es de 0,39 mg/kg/día, la cual representa aproximadamente el 40% de la dosis neonatal recomendada (<2 semanas de vida) o el 13% de la dosis recomendada para lactantes en caso de candidiasis de las mucosas.

#### Farmacocinética en población pediátrica

Los datos farmacocinéticos se evaluaron en 113 pacientes pediátricos de 5 estudios; 2 estudios de dosis única, 2 estudios de dosis múltiple y un estudio en neonatos prematuros. Los datos de uno de los estudios no pudieron ser interpretados debido a los cambios en la formulación durante dicho estudio. Se dispone de datos adicionales de un estudio de uso compasivo.

Tras la administración de 2 a 8 mg/kg de fluconazol a niños con edades comprendidas entre 9 meses y 15 años, el ABC para 1 mg/kg de dosis fue de aproximadamente 38  $\mu\text{g}\cdot\text{h}/\text{mL}$ . Tras la administración de dosis múltiples, la vida media de eliminación plasmática de fluconazol varió entre 15 y 18 horas y el volumen de distribución fue aproximadamente 880 ml/kg. Tras una dosis única se observó una vida media de eliminación plasmática de fluconazol más larga, de aproximadamente 24 horas. Esto es comparable a la vida media de eliminación plasmática de fluconazol después de una administración de una única dosis de 3 mg/kg por vía intravenosa a niños de edades comprendidas entre 11 días y 11 meses de edad. El volumen de distribución en este grupo de edad fue de 950 mL/kg.

La experiencia con fluconazol en neonatos está limitada a estudios farmacocinéticos en recién nacidos prematuros. La edad media a la primera dosis fue de 24 horas (rango 9 a 36 horas) y el peso medio al nacer fue de 0,9 kg (rango 0,75 a 1,10 kg) en 12 neonatos pretérmino con una media de gestación aproximadamente de 28 semanas. Siete pacientes completaron el protocolo; se administraron un máximo de 5 perfusiones intravenosas de fluconazol de 6 mg/Kg cada 72 horas. La vida media (horas) fue 74 (rango 44 a 185) el primer día, y disminuyó con el tiempo hasta una media de 53 (rango 30 a 131) el Día 7 y 47 (27 a 68) el Día 13. El área bajo la curva ( $\mu\text{g}\cdot\text{h}/\text{mL}$ ) fue 271 (rango 173 a 385) el primer Día y se incrementó con el tiempo hasta una media de 490 (rango 292 a 734) el Día 7 y disminuyó hasta una media de 360 (rango 167 a 566) el Día 13. El volumen de distribución (mL/kg) fue 1183 (rango 1070 a 1470) el primer Día y se incrementó con el tiempo hasta una media de 1184 (rango 510 a 2130) el Día 7 y hasta 1328 (rango 1040 a 1680) el Día 13.

#### Farmacocinética en pacientes de edad avanzada

Se realizó un estudio farmacocinético en 22 sujetos con 65 años o mayores que recibieron una única dosis oral de 50 mg de fluconazol. 10 de estos pacientes recibieron concomitantemente diuréticos. La  $C_{\text{máx}}$  fue de 1,54  $\mu\text{g}/\text{mL}$  y se produjo a las 1,3 horas después de la dosis. El ABC medio fue de  $76,4 \pm 20,3 \mu\text{g}\cdot\text{h}/\text{mL}$  y la semivida media terminal fue de 46,2 horas. Estos datos farmacocinéticos son mayores que los valores análogos descritos para voluntarios varones jóvenes y sanos. El uso concomitante de diuréticos no alteró significativamente el ABC ni la  $C_{\text{máx}}$ . Además, el nivel de aclaramiento de creatinina (74 mL/min), el porcentaje del medicamento fármaco inalterado recogido en orina (0-24 h, 22%) y el nivel de aclaramiento renal de fluconazol (0,124 mL/min/kg) en ancianos fue, en general, menor que en voluntarios más jóvenes. Así, la alteración de la disposición en pacientes ancianos parece estar relacionada con la reducción de la función renal característica de este grupo.

### **6.3 Datos preclínicos sobre seguridad**

En estudios no clínicos se observaron efectos únicamente con exposiciones consideradas excesivas frente a la exposición en humanos, lo que tiene poca relevancia para el uso clínico.

#### Carcinogénesis

El fluconazol no mostró evidencias de potencial carcinogénico en ratas y ratones tratados por vía oral durante 24 meses con dosis de 2,5; 5 o 10 mg/kg/día (aproximadamente 2-7 veces la dosis recomendada en humanos). Las ratas macho tratadas con 5 y 10 mg/kg/día presentaron una incidencia elevada de adenomas hepatocelulares.

#### Mutagénesis

El fluconazol, con o sin activación metabólica, dio negativo en la prueba de mutagenicidad en 4 cepas de *Salmonella typhimurium*, y en el ensayo de linfoma de ratón L5178Y. Estudios citogenéticos *in vivo* (células de medula ósea murinas, tras la administración oral de fluconazol) e *in vitro* (linfocitos humanos expuestos a fluconazol a dosis de 1000 µg/ml) no demostraron evidencia de aberraciones cromosómicas.

#### Toxicidad reproductiva

El fluconazol no alteró la fertilidad de ratas macho o hembras tratadas por vía oral con dosis diarias de 5, 10 o 20 mg/kg o tratadas por vía parenteral con dosis de 5, 25 o 75 mg/kg.

No hubo efectos fetales a las dosis de 5 o 10 mg/kg; se observó un incremento en las variantes anatómicas fetales (costillas supernumerarias, dilatación pélvica renal) y retrasos en la osificación a las dosis de 25 y 50 mg/kg y a dosis superiores. A las dosis entre 80 mg/kg y 320 mg/kg se incrementó la embrioletalidad en ratas y las anomalías fetales incluyendo costillas ondulantes, paladar partido y osificación craneofacial anormal.

El comienzo del parto se retrasó ligeramente a dosis orales de 20 mg/kg y se observó distocia y prolongación del parto en algunas hembras a dosis intravenosas de 20 mg/kg y 40 mg/kg. Las alteraciones del parto se reflejaron en un ligero incremento en el número de crías nacidas muertas y en una disminución en la supervivencia neonatal con esos niveles de dosis. Los efectos sobre el parto en ratas son consistentes con la propiedad específica de la especie de disminución de estrógenos con altas dosis de fluconazol. Dicho cambio hormonal no ha sido observado en mujeres tratadas con fluconazol (ver sección 6.1).

## **7. DATOS FARMACÉUTICOS**

### **7.1 Lista de excipientes**

Cloruro de sodio y Agua para inyección.

### **7.2 Incompatibilidades**

Este medicamento no debe ser mezclado con otros excepto con los mencionados en la sección 7.6.

### **7.3 Tiempo de vida útil**

No sobrepasar la fecha de vencimiento indicada en el empaque.

### **7.4 Precauciones especiales de conservación**

Consérvese a temperatura no mayor de 30°C.

### **7.5 Naturaleza y contenido del envase**

Caja de cartón conteniendo un vial de vidrio tipo I incoloro x 50 mL con tapón elastomérico clorobutilo color rojo con precinto de aluminio y disco de polipropileno color azul.

### **7.6 Precauciones especiales de eliminación y otras manipulaciones**

Fluconazol solución para perfusión intravenosa es compatible con los siguientes fluidos de administración:

- a) Dextrosa 5% y 20%.
- b) Solución Ringer.
- c) Solución Hartmann.
- d) Cloruro de potasio en dextrosa.
- e) Bicarbonato de sodio 4,2% y 5%.
- f) Aminosina 3,5%.
- g) Cloruro sódico 9 mg/mL (0,9%).
- h) Dialaflex (diálisis intraperitoneal solución 6,36%).

Fluconazol puede ser perfundido a través de una vía existente con uno de los fluidos listados arriba. Aunque no se han

percibido incompatibilidades específicas, no se recomienda la mezcla antes de la perfusión con cualquier otro medicamento.

La Solución para perfusión intravenosa es de un solo uso.

La dilución debe realizarse bajo condiciones asépticas. Antes de su uso, la solución tiene que ser inspeccionada visualmente para detectar decoloración o presencia de partículas. La solución sólo debe utilizarse si es transparente y está libre de partículas.

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.

LLD\_Per\_Belgium\_12Nov2022\_v1