

Interakce léčiv se zaměřením na vybrané lékové skupiny v kardiologii

J. Juřica

Farmakologický ústav, LF MU

Ústav humánní farmakologie a toxikologie, FarmF MU

Ústavní lékárna, Masarykův onkologický ústav

Souhrn

Riziko lékové interakce roste s počtem užívaných léčiv. Čísla se mezi studiemi různí, nicméně dle jedné z prací je riziko lékové interakce při současném užívání do pěti léčiv jen 4 %, při užívání 5–10 různých léčiv stoupá k 10 %, ve skupině užívající 11–15 léčiv dosahuje přes 28 %, při užívání 16–20 různých léčiv vzrůstá až k 54 %. Důvodů a možných vysvětlení je mnoho a každý systém má svá specifika. Cílem tohoto článku je shrnout základní typy interakcí a uvést příklady lékových interakcí v kardiologii.

Klíčová slova

lékové interakce – kardiologie – antihypertenziva – hypolipidemika – antiarytmika – antikoagulanční – antiagreganční – diuretika – inhibitory protonové pumpy

Drug interactions with a focus on selected drug groups in cardiology

Abstract

The risk of drug interactions increases with the number of drugs used. The numbers vary between studies, however, according to one study, the risk of drug interaction with concomitant use of up to five drugs is only 4%, rising to 10% with 5–10 different drugs, over 28% in the group using 11–15 drugs and up to 54% when taking 16–20 different drugs. There are many reasons and possible explanations and each system has its own specifics. The aim of this article is to summarize the basic types of interactions and to give examples of drug interactions in cardiology.

Key words

drug interactions – cardiology – antihypertensives – hypolipidemics – antiarrhythmics – anticoagulants – antiaggregation – diuretics – proton pump inhibitors

Podání léčiv sebou vždy nese i riziko poškození pacienta. Tato obecná pravda je vtisknuta do obecně známého axiomu „primum non nocere!“, jehož autorem nebyl nejspíš Hippokrates, ani Galén, dokonce ani Paracelsus, ale nejspíše anglický lékař Thomas Inman, který tímto latinským aforismem komentoval v té době nadměrné dávkování kolchicinu (spíše tedy extraktu ocúnu) v léčbě dny. Sám Thomas Inman mylně tento výrok však připisuje jinému anglickému lékaři, známému jako anglický Hippokrates – Thomasi Sydenhamovi (1624–1689) [1]. Nechme však stranou autorství tohoto výroku, jeho význam si uvědomujeme v každodenní praxi. Při kombinaci více léčiv bychom jej měli mít na paměti o to více.

Riziko lékové interakce roste vcelku logicky právě s počtem užívaných léčiv. Čísla se mezi studiemi různí, nicméně dle jedné z prací je riziko lékové interakce při současném užívání do pěti léčiv jen 4 %, při užívání 5–10 různých

léčiv stoupá k 10 %, ve skupině užívající 11–15 léčiv dosahuje přes 28 %, při užívání 16–20 různých léčiv vzrůstá až k 54 % [2–5]. Důvodů a možných vysvětlení je mnoho a každý systém má svá specifika – např. při neexistenci, resp. nefunkčnosti elektronického zdravotnictví a lékového záznamu je i vyšší pravděpodobnost duplicit. Přirozeně k interakci může dojít především z nepozornosti nebo někdy (v horším případě) z nevědomosti lékaře nebo lékárníka. Cílem tohoto článku je zopakovat základní typy interakcí a uvést příklady lékových interakcí v kardiologii.

(Bio)farmaceutické lékové interakce

K interakci léčiv může dojít již před aplikací nebo během ní v případě, že léčiva podávaná najednou (nebo materiály, s kterými jsou v kontaktu) nejsou chemicky nebo fyzikálně kompatibilní – hovoříme o bio-

farmaceutických interakcích neboli inkompatibilitách. K inkompatibilitě může dojít mezi léčivem aplikovaným do roztoku jiných léčiv (např. v infuzi, perorálním roztoku nebo i přímo v žaludku po požití více léčivých přípravků najednou), mezi lékem a obalem či aplikační pomůckou apod. Důsledkem interakce je obvykle vznik sloučeniny, která vypadává z roztoku – pozorujeme zákal, vločkovatění, vznik krystalek nebo změnu barvy. Problém nastává především v případě, kdy není možné tuto změnu zachytit včas a pouhým okem. Parenterální aplikace vysráženého léčiva může způsobit embolii, vznik takové sraženiny či krystalek může být příčinou inaktivace obou léčiv, a tudíž neúčinnosti terapie, v horším případě i intoxikace. Podobně i adsorpce na materiál aplikačních pomůcek může znamenat ztrátu značné části podané dávky a v důsledku pak neúčinnosti. Příkladem nechtěné chemické reakce mezi podanými léčivy může být společná ap-

likace aminoglykosidů a beta-laktamových antibiotik – léčiva se tímto vzájemně inaktivují; precipitací hrozí například furosemid aplikovaný do roztoků s pH menším než 7; k adsorpci na PVC materiály může dojít u inzulinu nebo diazepamu apod. [6,7].

Farmakodynamické interakce

Dalším typem interakcí jsou farmakodynamické interakce, se kterými v některých případech počítáme a využíváme je. Jedná se zejména o synergie využívané v kombinální terapii – tj. sumace až potenciace účinků např. v antihypertenzní terapii, popř. duální antiagregační terapii (kyselina acetylsalicylová (ASA) + inhibitory P2Y12), terapii chronického srdečního selhání ACE inhibitory + diuretika, valsartan + sakubitil. V jiných případech se snažíme těmito interakcím předejít, ať už se jedná o synergické (inhibitory fosfodiesterázy (PDE) + nitráty, betablokátory + verapamil) nebo antagonistické interakce (nesteroidní antiinflogistika (NSAID) + antihypertenziva).

Farmakokinetické interakce

Farmakokinetické interakce jsou patrně nejčastější, zpravidla vcelku dobře zdokumentované, a mohou mít velmi závažné důsledky. K farmakokinetické interakci může dojít ve všech farmakokinetických fázích (ADME). Patrně nejprostudovanější interakce jsou ty, k nimž dochází při biotransformaci, zejména se jedná o interakce na úrovni cytochromu P450.

Léčiva mohou být substráty, induktory a inhibitory enzymů CYP. Jedno léčivo přitom může být v určitých poměrech metabolizováno několika formami CYP a pro každou z nich může být tato molekula v jiném postavení (např. omeprazol je substrátem a současně inhibitorem CYP2C19, CYP3A4 a zároveň

indukuje CYP1A2, diltiazem je substrátem CYP2C9 a zároveň inhibitorem CYP3A4 apod.). Více než polovina klinicky používaných léčiv je metabolizována CYP3A4 a dalších 30 % léčiv prostřednictvím CYP2D6. Další izoformy jsou v játrech zastoupeny méně, ale nelze je přehlížet, např. warfarin nebo široce užívaná NSAID a perorální antidiabetika ze skupiny derivátů sulfonylmočoviny jsou substráty CYP2C9, betablokátory nebo selektivní inhibitory zpětného vychytávání serotoninu (SSRI antidepressiva) typu paroxetinu CYP2D6, bupropion CYP2B6, paracetamol pak CYP2E1, klozapin, olanzapin nebo teofylin CYP1A2 [8].

Pro vyhodnocení závažnosti interakce je vždy důležité brát v potaz faktory, jako jsou dávka inhibitoru/induktoru, terapeutické rozmezí ovlivněného léčiva, délka terapie inhibitorem/induktorem, stav konkrétního pacienta a další okolnosti – např. (ne)možnost vyhnout se interakci a především povaha, resp. míra inhibice/indukce. Inhibitor je označen jako slabý v případě, že zvyšuje expozici substrátem daného enzymu (AUC) na 125–200 %, středně silný v případě, že zvyšuje expozici 2–5x, a silný inhibitor, pokud zvyšuje AUC více než 5x [9,10].

Interakce na úrovni cytochromu P450 jsou sice nejčastější a nejlépe prozkoumané, avšak nejsou to jediné farmakokinetické interakce. K interakci může dojít na každém kroku při pohybu léčiva organizmem – tedy od absorpce, přes distribuci, biotransformaci, až po exkreci (indukce a inhibice transportérů – Pgp, MATE1, MATE2K, MRP, OATP, OCT, MDR2, BCRP, NTCP a další, dále ovlivnění glomerulární filtrace, podání vazopresorů, diuretik, nefrotoických léčiv) [7].

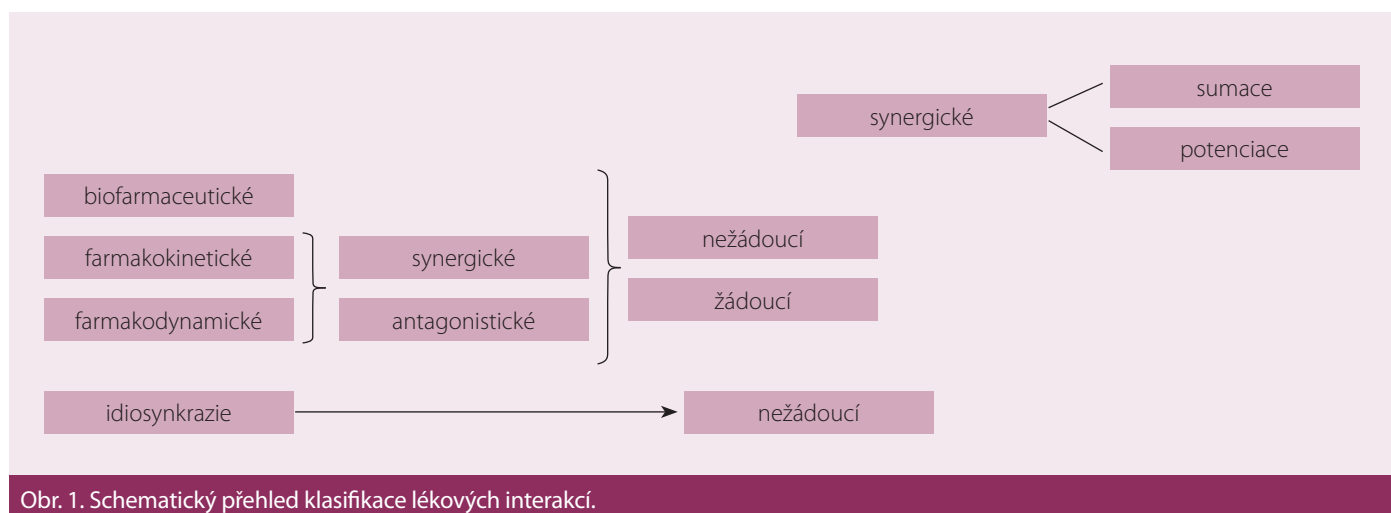
Idiosynkrastické reakce mohou být výsledkem předchozí interakce dvou nebo více léčiv. Výsledkem je těžko předvídatelná, neo-

čekávaná nežádoucí reakce, jejíž síla není závislá na množství podaných látek; jedná se o typ přecitlivělosti, která nevzniká postupně jako alergie opakovaným podáním alergizujícího agens, ale náhle, neočekávaně již při prvním podání – v tomto případě dvou nebo více látek, které spolu interagují. Typickým příkladem může být idiosynkrastická hepatitida po podání fluoxetinu, neuroleptický maligní syndrom u antipsychotik, cerebrální vaskulitida po podání methylfenidátu, myopie nebo akutní glaukomatický záchvat po hydrochlorothiazidu; někdy je za idiosynkrastickou reakci považován i vrozený deficit cholinesterázy s následnou paralýzou po podání suxamethonia [6,7,11].

Přehled inhibitorů a induktorů nejvýznamnějších forem cytochromu P450 je uveden v tab. 1 a 2 [8,10,12].

Rizikové skupiny pacientů

- Polymorbidní (vyšší počet užívaných léčiv – exponenciálně roste riziko interakce).
- Hospitalizovaní (vyšší počet léčiv, horší klinický stav, potvrzeno řadou studií).
- Starší (změny farmakokinetiky, farmakodynamiky, předpoklad vyššího počtu užívaných léčiv).
- Děti do věku cca 6 let (změny farmakokinetiky, farmakodynamiky oproti dospělým).
- Pacienti s orgánovou dysfunkcí (hepatální/renální insuficience).
- Pacienti se srdečním selháním (změny distribuce léčiva, perfuze orgánů).
- Onkologičtí pacienti (kachexie, hypoalbuminémie, chemoterapie poškozující eliminační schopnosti, vyšší počet konkomitanti medikace).
- Diabetici (horší renální funkce, poruchy imunitní odpovědi).



Tab. 1. Induktory enzymů cytochromu P450 [8,10,12].

CYP1A2	CYP2B6	CYP2C9	CYP2C19	CYP2E1	CYP3A4,5,7
karbamazepin	artemisinin	karbamazepin	efavirenz	ethanol	karbamazepin
polyaromatické uhlovodíky (PAH)	karbamazepin	nevirapin	rifampicin	izoniazid	efavirenz
rifampicin	efavirenz	fenobarbital	ritonavir		nevirapin
cigaretový kouř (PAH)	nevirapin	rifampicin	třezalka tečkovaná		fenobarbital
	fenobarbital	třezalka tečkovaná			fenytoin
	fenytoin				pioglitazon
	rifampicin				rifabutin
					rifampicin
					třezalka tečkovaná
					troglipton

Tab. 2. Inhibitory enzymů cytochromu P450 [8,10,12].

CYP1A2	CYP2B6	CYP2C8	CYP2C9	CYP2C19	CYP2D6	CYP3A4,5,7
amiodaron	klopidogrel	gemfibrozil	amiodaron	cimetidin	bupropion	indinavir
cimetidin	thiotepa	montelukast	efavirenz	esomeprazol	fluoxetin	nelfinavir
efavirenz	tiklopidin		flukonazol	felbamát	paroxetin	ritonavir
fluorochinolony	vorikonazol		isoniazid	fluoxetin	chinidin	klaritromycin
fluvoxamin			metronidazol	fluvoxamin	duloxetin	itakonazol
tiklopidin			paroxetin	isoniazid	amiodaron	ketokonazol
			sulfametoxazol	ketokonazol	cimetidin	nefazodon
			vorikonazol	lansoprazol	aripiprazol	erytromycin
				omeprazol	difenhydramin	grapefruitová šťáva
				p.o. kontraceptiva	chlorfeniramin	verapamil
				pantoprazol	klomipramin	diltiazem
				tiklopidin	doxepin	cimetidin
				vorikonazol	haloperidol	amiodaron
					methadon	azitromycin
					ritonavir	fluvoxamin
					terbinafin	troleandomycin
						vorikonazol

Vybrané skupiny léčiv (častěji užívaná a riziková léčiva) kardiologických pacientů Antihypertenziva

Mezi nejčastěji zmiňované nevhodné kombinace léčiv patří kombinace betablokátorů (vč. oftalmologik (dochází totiž k signifikantní absorpci) s kalciovými blokátory non-dihydropyridinového typu (verapamil, diltiazem), což může vést k městnavému srdečnímu selhání, těžké hypotenzi a/nebo exacerbaci anginy pectoris. Při této kombinaci byly hlášeny také komorové asystoly, sinusová zástava a srdeční blokáda. Riziko se zvyšuje s dávkou, i. v. podáním, dysfunkcí levé komory nebo abnorma-

litami AV vedení. Betablokátoři se metabolizují často prostřednictvím enzymů CYP (zejména CYP2D6) a tedy kombinace se středně silnými a silnými inhibitory (amiodaron, fluoxetin, sertralin, paroxetin) může zvýšit jejich plazmatické koncentrace a vyústit v bradykardii.

Riziková může být i kombinace betablokátorů s digoxinem, kdy se zvyšuje riziko bradykardie. Při kombinaci dochází ke zpomalení AV převodu a snižuje se srdeční frekvence (aditivní efekty). Karvedilol a esmolol zvyšují biodostupnost a zpomalují eliminaci digoxinu. Důvodem je pravděpodobně inhibice intestinálního a renálního P-glykoproteinového efluxního transportéru.

Kombinace diuretik s jakýmkoli léčivem prodlužujícím QTc (elektrická nestabilita, vyšší riziko arytmií), kombinace antagonistů PDE třídy 5 a nitrátů, což může výrazně snížit krevní tlak a vyústit v synkopu. Kombinace antagonistů aldosteronu a inhibitorů ACE, popř. sartanů může vést k hyperkalemii a facilitovat vznik arytmií.

Naopak kombinace kličkových diuretik, kortikosteroidů nebo metylxantinů (aminofylin, theofylin, kofein) může vést k hypokalemii s podobnými důsledky.

Účinek antihypertenziv je snižován řadou léčiv, mimo jiné NSAID (snížení syntézy prostaglandinů, perfuze ledviny, zadržování Na⁺)

nebo glukokortikoidy (pro svůj mineralokortikoidní efekt).

Hypolipidemika

Mezi nejužívanější hypolipidemika patří statiny. Bohužel se současně jedná o nejrizikovější skupinu hypolipidemik z pohledu lékových interakcí. Většina těchto interakcí je na podkladě farmakokinetiky a je připisována současnému užití inhibitorů hlavních biotransformačních enzymů většiny statinů – jedná se především o CYP3A4, (simvastatin, lovastatin a atorvastatin) [13], popř. CYP2C9 (fluvastatin, rosuvastatin) nebo CYP2C8 (atorvastatin, cerivastatin). Příklady inhibitorů enzymů CYP jsou uvedeny v tab. 1 a 2. Důsledkem této interakce je zvýšení koncentrace a plochy pod křivkou statinů s možným zvýšením rizika rhabdomyolýzy a následné nefropatie. V případě hydrofilních molekul je ve hře ještě případná inhibice efuxního transportéru MRP2. Vzájemná kombinace statinů s fenofibrátem také zvyšuje riziko myopatie. Fenofibrát při kombinaci s ezetimibem zvyšuje jeho plazmatické koncentrace a zvyšuje riziko cholecystolitýzy [11,14].

Na druhou stranu, statiny mohou ovlivnit efekt jiných léčiv, zejména léčiv s úzkým terapeutickým rozmezím. Např. dle dánské kohortové studie rosuvastatin a atorvastatin při současném podání s warfarinem zvyšují mírně INR (o 0,27, resp. o 0,3); toto zvýšení je nezávislé na dávce statinu, klinická významnost je však diskutabilní [15,16].

Antiarytmika

Mezi léčiva ovlivňující srdeční rytmus patří celá řada léčiv s významným potenciálem lékových interakcí. Jedná se o léčiva s úzkým terapeutickým rozmezím a dále i léčiva, která ovlivňují farmakokinetiku koadministrovaných léčiv. Mezi takové patří např. interakce inhibitorů CYP (citalopram, simvastatin, lovastatin, klaritromycin), a amiodaronu, verapamilu nebo propafenonu.

Další skupinou interakcí antiarytmik jsou farmakodynamické interakce. Obávaným nežádoucím účinkem celé řady léčiv je jejich vliv na repolarizační fázi srdečního cyklu, což se v případě ovlivnění komorového myokardu manifestuje prodloužením QTc intervalu a vznikem závažných komorových tachyarytmií typu Torsade de pointes (TdP), které mohou vyústit do terminální fibrilace komor.

Mezi léčiva s indikací mimo oblast kardiologie a s potenciálem prodloužení QTc patří antiinfektiva (především chinolony, makrolidy,

Tab. 3. Enzymy a transportéry podílející se na eliminaci DOAC [22].

enzym/transportér	dabigatran	apixaban	edoxaban	rivaroxaban
CYP3A4	0	S (25–50 %)	S (< 4 %)	S (50 %)
p-GP	S	S	S	S
BCRP	0	S	0	S
OATP	I slabě OATP2B1 a OCT	0	I slabě OATP1B1, OATP1B3	S OAT3

DOAC – přímá perorální antikoagulancia; I – inhibitor; S – substrát; 0 – bez interakce

hydroxychlorochin, metronidazol), psychofarmaka (SSRI antidepressiva, celá řada antipsychotik), antiemetika (setrony, metoklopramid, domperidon, thiethylperazin), protinádorová léčiva (epirubicin, doxorubicin, oxaliplatin, alufosin), kognitiva (donepezil), bronchodilatancia (indacaterol, salmeterol, formoterol). Zdá se, že riziko tohoto typu interakce je zvýšené u některých genových polymorfizmů draslíkových iontových kanálů typu Iks a Ikr, ale také sodíkových kanálů SCN5A [17]. U predisponovaných osob je seznam léčiv, která by se měla používat obezřetně nebo raději nepoužívat vůbec, velmi obsáhlý [18].

Antikoagulancia

Potenciace účinku mezi léčivy této skupiny je jistě obecně velmi dobře známa (nízkomolekulární hepariny, nefrakcionovaný heparin, fondaparinux, warfarin a přímá perorální antikoagulancia – NOAC/DOAC), podobně dobře je zdokumentována i potenciace efektu protideštičkových léčiv, jako kyselina acetylsalicylová, klopidoogrel, prasugrel, ticagrelor, kangelor nebo NSAID. Antiagregační účinek mají i serotonergní antidepressiva SSRI, SARI a SNRI a i tyto interakce bývají klinicky významné. Zapomenout by se nemělo ani na doplňky stravy, z nichž některé mohou potencovat antiagregační a/nebo antikoagulační účinky (ginkgo, česnek, žen-šen, andělíka čínská, šalvěj, medicínální houby – Reishi, Cordyceps) [14,19,21].

Tyto „class“ efekty jsou dobře známé, predikovatelné, preventabilní. Horší situace panuje u farmakokinetických interakcí, kde je situace méně přehledná.

Warfarin

Warfarin je metabolizován stereoselektivně – CYP2C9 metabolizuje (S-warfarin), CYP1A2 a CYP3A4 metabolizují R-warfarin. Jelikož CYP3A4 není polymorfní, pro účinek jsou důležité polymorfizmy pře-

vším CYP2C9 a VKORC1. Vedle polymorfizmů CYP2C9 a VKORC1 (Vitamin K epOxide Reductase Complex (VKORC) subunit 1) ovlivňují účinek warfarinu i léčiva inhibující nebo indukující především CYP2C9 (amiodaron, omeprazol, propafenon). Menší roli v metabolismu warfarinu hrají CYP3A4 a CYP1A2. Vedle biotransformace ovšem hladinu volné frakce a účinek warfarinu ovlivňují léčiva se silnou vazbou na plazmatické proteiny (např. některá antidiabetika ze skupiny derivátů sulfonyleurey, NSAID).

Bezpečná je kombinace s betablokátory (ojediněle se objevují zmínky o inhibici CYP2C9 propranololem). Naopak nebezpečná je kombinace s amiodaronem, při které dochází ke zvýšení AUC warfarinu. Doporučuje se snižovat dávku o 35–50 % v závislosti na dávce a monitorovat protrombinový čas [19]. V případě statinů velmi záleží na konkrétním zástupci – řada z nich jsou substráty CYP2C9 a/nebo CYP3A4 a mohou metabolismus warfarinu kompetitivně inhibovat [15], popř. není mechanismus interakce plně objasněn [20].

Přímé inhibitory trombinu a faktoru Xa

Apixaban a rivaroxaban – interakce na úrovni CYP3A4 a PgP, v menší míře i 2J2, v případě rivaroxabanu pak i 1A2.

Dabigatran je podáván jako proléčivo, nicméně na hydrolyze esteru se nepodílí enzymy CYP, je však substrátem PgP. Rifampicin, fenytoin nebo fenobarbital (induktory CYP3A a PgP) signifikantně snižují AUC dabigatranu – současně podání induktorů nebo inhibitorů PgP je tedy třeba se vyhnout, protože zvyšují tromboembolické riziko (tab. 3) [21,22].

Heparin a frakcionované hepariny

Zde hrozí interakce především farmakodynamického typu (viz výše), event. s látkami vý-

razně nefrotoxickými, které prodlouží eliminační poločas a následně je nutné upravovat dávky dle aktuální eGFR.

Antiangregancia

Při chronické terapii inhibitory protonové pumpy (IPP) dochází k poklesu absorpce aktivní formy ASA vlivem zvýšené hodnoty pH a snížení absorpce v žaludku a následné deacetylase střevními esterázami [23–25]. Podle dánského registru nemocných mají pacienti po prvním infarktu myokardu léčení současně IPP a ASA oproti pacientům užívajícím samotnou ASA o více než 40 % vyšší riziko vzniku kardiovaskulárních příhod [26].

Při kombinaci nízkodávkové ASA s mnohými NSAID stoupá riziko kardiovaskulárních příhod. Tento fenomén byl objasněn – NSAID se mohou vázat na argininový zbytek cyklooxygenázy a zamezují tak acetylaci COX acetylsalicylovou kyselinou [23,27–31]. Netýká se to však všech NSAID a tento efekt je dávkově závislý (tab. 4) [32].

Diuretika

Diuretika zvyšují exkreci slabých aniontů (např. i salicylátů), ale i perorálních antidiabetik, a tak vedle negativního metabolického účinku thiazidů hraje při dekompenzaci diabetu roli i prosté urychlení eliminace antidiabetik. Diuretika zvyšují toxicitu digoxinu (svým hypokalemizujícím účinkem – krom kalium šetřících) [33]. Pro pacienty v intenzivní péči je také významná interakce s nedepolarizujícími myorelaxancii – kdy diuretika potencují jejich efekt. Navíc antagonizují účinky noradrenalinu při oběhové podpoře. Kličková diuretika naopak antagonizují efekt sukcinylcholinu a potencují nefrotoxický účinek jiných léčiv (aminoglykosidy, cefalosporiny, vankomycin, inhibitory kalcineurinu). Eplerenon je metabolizován CYP3A4, proto zde můžeme čekat interakce s jeho inhibitory/induktory. Diuretika také zvyšují koncentrace a toxicitu lithia [11,33,34].

Inhibitory protonové pumpy

Inhibitory protonové pumpy jistě patří mezi velmi často užívaná léčiva, zejména u pacientů se zavedenou dlouhodobou antiagregační nebo antikoagulační léčbou. Nejvýraznější jsou farmakokinetické interakce související s vlastním mechanismem účinku a zamýšlenou indikací – snížení žaludeční kyselosti. Vzestup pH je pak příčinou snížené biodostupnosti slabých kyselin – ASA, dále

Tab. 4. Přehled a srovnání užívaných antiagregancií [32].

Léčivo	Farmakologický cíl	Pro-drug	Eliminační cesta
klopidogrel	P2Y12	ANO	esterázy + CYP2C19, CYP1A2, CYP2B6 a CYP3A4 (minoritně)
tiklopidin	P2Y12	ANO	CYP2C19
prasugrel	P2Y12	ANO	CYP3A4, CYP2B6 (+CYP2C9, CYP2C19- minoritně)
kangrelor	P2Y12	NE	defosforylace
tikagrelor	P2Y12	NE	CYP3A4
dipyridamol	iPDE, vazodilatace, i vychytávání adenosinu	NE	
cilostazol	iPDE3	NE	CYP3A4, CYP2C19, CYP1A2
abciximab	GP IIb/IIIa	NE	peptidázy
eptifibatid	GP IIb/IIIa	NE	peptidázy

iPDE – inhibitor fosfodiesterázy

Tab. 5. Interakce inhibitorů protonové pumpy [6,14,35,36].

	biotransformace	inhibice	indukce
lansoprazol	CYP2C19, CYP3A4	CYP2C19, (+CYP3A4 klinicky nevýznamně)	CYP1A2
omeprazol	CYP2C19, CYP3A4	CYP2C19, CYP3A4, PgP	CYP1A2
esomeprazol	CYP2C19, CYP3A4	CYP2C19, CYP3A4, PgP	
pantoprazol	CYP2C19, CYP3A4		

železa, azolových antimykotik, kapecitabinu, vitamínu B12 aj. [35,36].

K mnoha dalším interakcím dochází na cytochromu P450, tedy během biotransformace. IPP bývají substráty či inhibitory izoformem 2C19 a 3A4, a tudíž mohou být zdrojem skutečně široké palety interakcí. Je třeba vzít v úvahu také kombinaci obou mechanismů a řídit se platným SPC jednotlivých léčiv, protože zaznamenává především finální ovlivnění plazmatické hladiny společně podávaných, a proto interagujících léčiv, a to bez ohledu na konkrétní mechanismus interakce či jejich kombinaci. Es/omeprazol je substrátem a zároveň středně silným inhibitorem CYP2C19, čímž zvyšuje expozici látek na něm přeměňovaných na inaktivní metabolity (citalopram, diazepam, propranolol, cilostazol, fenytoin, lansoprazol), ale zároveň snižuje účinnost látek, které jsou jakožto pro-drug na 2C19 teprve aktivovány (klopidogrel). Omeprazol je také substrátem CYP3A4, takže jeho metabolismus je ovlivněn látkami, které tuto formu inhibují (ketokonazol) nebo indukují (hypericin, dexamethason). Lansoprazol má podobný interakční potenciál, vzhledem ke stejnému biotransformačnímu procesu, nicméně v po-

rovnání s omeprazolem je interakcí zdokumentováno méně. Pantoprazol má k oběma zmíněným izoformám menší afinitu, a proto se ze všech tří hodí do kombinační léčby nejvíce (tab. 5) [6,14,35,36].

Závěrem

Onemocnění kardiovaskulárního systému implikuje použití léčiv s vysokým interakčním potenciálem. Léčiva používaná v kardiologii mají velmi různorodé mechanismy působení a z principu ovlivňují perfuzi tkání a orgánů – tím potažmo mohou působit změny ve farmakokinetických parametrech souběžně podávaných léčiv – změny dostupnosti, distribuce i eliminace. Často dochází k synergické (ale nežádoucí) interakci a zesílení nežádoucích účinků (např. prodloužení QTc, iontové dysbalance, zvýšení toxicity atd.).

Pro prevenci a identifikaci lékových interakcí lze využít celou řadu nástrojů. Mezi softwarové nástroje patří kontrola interakcí v nemocničních informačních systémech, které využívají oddíl 4.5 z SPC článků. Dále existují další nástroje, a to jak volně dostupné (drugs.com, medscape interaction checker), tak i zpoplatněné (Lexicomp, UpToDate, popř. Kont-

rolní modul lékových interakcí VADEMECUM DrugAgency, a.s.). V této souvislosti je však nutno podotknout, že se jedná „pouze“ o nástroje – tedy systémy, které nedokážou vždy posoudit např. dávkování (velikost dávky a jejich časový odstup od jiných léčiv) ani celkovou klinickou důležitost (např. relativně nízké celkové riziko plynoucí z prodloužení QTc při dočasné krátkodobé kombinaci některých antibiotik se stávající léčbou, zvláště pokud je pacient monitorován v lůžkovém zařízení). Pomocí identifikovat rizika a rozpoznat jejich závažnost může klinický farmakolog nebo farmaceut – ať už při vstupních kontrolách medikace nebo při vyžádaných konziliích.

Poděkování

Tato publikace vznikla za podpory specifického výsokoškolského výzkumu MUNI/A/1292/2019), kterou poskytl MŠMT.

Literatura

1. Smith CM. Origin and uses of primum non nocere – above all, do no harm! *J Clin Pharmacol* 2005; 45(4): 371–377. doi: 10.1177/0091270004273680.
2. May FE, Stewart RB, Cluff LE. Drug interactions and multiple drug administration. *Clin Pharmacol Ther* 1977; 22(3): 322–328. doi: 10.1002/cpt.1977223322.
3. Egan LJ. Drug interactions in gastroenterology: mechanisms, consequences, and how to avoid. *Clin Gastroenterol Hepatol* 2004; 2(9): 725–730. doi: 10.1016/s1542-3565(04)00343-x.
4. Doligalski CT, Tong Logan A, Silverman A. Drug interactions: a primer for the gastroenterologist. *Gastroenterol Hepatol (NY)* 2012; 8(6): 376–383.
5. Michalets E. Update: clinically significant cytochrome P-450 drug interactions. *Pharmacotherapy* 1998; 18(1): 84–112.
6. DynaMed. Ipswich (MA): EBSCO Information Services. 1995–2018; 2019. Available at: https://connect.ebsco.com/s/article/How-to-Cite-Information-from-DynaMed?language=en_US.
7. Ritter J, Flower R, Henderson G et al. (eds.) Rang & Dale's Pharmacology (8th ed.). Edinburgh, New York Elsevier: Churchill Livingstone 2015.
8. Anzenbacher P, Anzenbacherová E. Cytochromes P450 and metabolism of xenobiotics. *Cell Mol Life Sci* 2001; 58(5–6): 737–747. doi: 10.1007/pl00000897.
9. Rodrigues AD. Prioritization of clinical drug interaction studies using in vitro cytochrome P450 data: proposed refinement and expansion of the "rank order" approach. *Drug Metab Lett* 2007; 1(1): 31–35. doi: 10.2174/187231207779814247.
10. FDA. Drug Development and Drug Interactions: Table of Substrates, Inhibitors and Inducers. 2020. Available at: <https://www.fda.gov/drugs/drug-interactions-labeling/drug-development-and-drug-interactions-table-substrates-inhibitors-and-inducers>.
11. InfoPharm. AISLP. 2019. Dostupné na: <https://www.aislp.cz>.
12. Flockhart D. Cytochrome P450 drug-interaction table. 2020. Available at: <https://drug-interactions.medicine.iu.edu/MainTable.aspx>.
13. Franco D, Henao Y, Monsalve M et al. Hypolipidemic agents drug interactions: approach to establish and assess its clinical significance. *Structured review. Farm Hosp* 2013; 37(6): 539–557. doi: 10.7399/FH.2013.37.6.1077.
14. Drug Interaction Checker. Available at: <https://reference.medscape.com/drug-interactionchecker>.
15. Andrus MR. Oral anticoagulant drug interactions with statins: case report of fluvastatin and review of the literature. *Pharmacotherapy* 2004; 24(2): 285–290. doi: 10.1592/phco.24.2.285.33137.
16. Engell AE, Svendsen AL, Lind BS et al. Drug-drug interaction between warfarin and statins: A Danish cohort study. *Br J Clin Pharmacol* 2020. doi: 10.1111/bcp.14428.
17. Kallergis EM, Goudis CA, Simantirakis EN et al. Mechanisms, risk factors, and management of acquired long QT syndrome: a comprehensive review. *ScientificWorldJournal* 2012; 2012: 212178. doi: 10.1100/2012/212178.
18. Woosley RL, Heise CW, Gallo T et al. QTdrugs List, 2020. AZCERT, Inc. 1822 Innovation Park Dr., Oro Valley, AZ 8575519.
19. Suchý D, Poklopová Z. Lékové interakce warfarinu s kardiovaskulárními léky. *Klinická farmakologie a farmacie* 2005; 19(1): 40–42.
20. Doseděl M, Malý J, Vlček J. Lékové interakce statinů, jejich klinická závažnost a management. *Remedia* 2011; 21: 392–397.
21. Prokeš M, Suchopár J. Lékové interakce warfarinu a nových, přímých orálních antikoagulantů. *Medicína pro praxi* 2018; 15(5): 267–275.
22. Wiggins BS, Dixon DL, Neyens RR et al. select drug-drug interactions with direct oral anticoagulants: JACC review topic of the week. *J Am Coll Cardiol* 2020; 75(11): 1341–1350. doi: 10.1016/j.jacc.2019.12.068.
23. Wurtz M, Grove EL, Kristensen SD et al. The antiplatelet effect of aspirin is reduced by proton pump inhibitors in patients with coronary artery disease. *Heart* 2010; 96(5): 368–371. doi: 10.1136/hrt.2009.181107.
24. Bultas J. Antiplatelet therapy – a pharmacologist's perspective. *Cor Vasa* 2013; 55: e86–e94.
25. Bultas J, Karetová D. Rutinní kombinace duální protidietské léčby s inhibitory protonové pumpy – nevytváříme vaničku i s dítětem? *Intervenční a akutní kardiologie* 2013; 12(1): 34–41.
26. Charlot M, Grove EL, Hansen PR et al. Proton pump inhibitor use and risk of adverse cardiovascular events in aspirin treated patients with first time myocardial infarction: nationwide propensity score matched study. *BMJ* 2011; 342: d2690. doi: 10.1136/bmj.d2690.
27. Mosorjakova D, Paluch Z, Alusik S. Aspirin resistance. *Bratislava Medical Journal. Bratislavske Lekarske Listy* 2007; 108(1): 7–13.
28. Mackenzie IS, Coughtrie MW, MacDonald TM et al. Antiplatelet drug interactions. *J Intern Med* 2010; 268(6): 516–529. doi: 10.1111/j.1365-2796.2010.02999.x.
29. Hastrup PF, Gronlykke T, Jarbol DE. Enteric coating can lead to reduced antiplatelet effect of low-dose acetylsalicylic acid. *Basic Clin Pharmacol Toxicol* 2015; 116(3): 212–215. doi: 10.1111/bcpt.12362.
30. Patrick J, Dillaha L, Armas D et al. A randomized trial to assess the pharmacodynamics and pharmacokinetics of a single dose of an extended-release aspirin formulation. *Postgrad Med* 2015; 127(6): 573–580. doi: 10.1080/00325481.2015.1050341.
31. Bhatt DL, Groussier T, Dong JF et al. Enteric coating and aspirin nonresponsiveness in patients with type 2 diabetes mellitus. *J Am Coll Cardiol* 2017; 69(6): 603–612. doi: 10.1016/j.jacc.2016.11.050.
32. Hall R, Mazer CD. Antiplatelet drugs: a review of their pharmacology and management in the perioperative period. *Anesth Analg* 2011; 112(2): 292–318. doi: 10.1213/ANE.0b013e318203f38d.
33. Elliott WJ. Drug interactions and drugs that affect blood pressure. *J Clin Hypertens (Greenwich)* 2006; 8(10): 731–737. doi: 10.1111/j.1524-6175.2006.05939.x.
34. Medscape Interaction checker. Elektronická databáze. Dostupné na: <https://reference.medscape.com/drug-interactionchecker>.
35. Lukáš M. Polymorbidní senior z pohledu gastroenterologa. *Medicína pro praxi* 2013; 10(9–10): 300–303.
36. Rychlíčková J. Consequences of hypoacidity induced by proton pump inhibitors – a practical approach. *Klin Onkol* 2018; 31(6): 409–413. doi: 10.14735/amko2018409.

Doručeno do redakce: 13. 8. 2020
Přijato po recenzi: 22. 8. 2020

doc. PharmDr. Jan Juřica, Ph.D.
www.med.muni.cz
jurica@med.muni.cz