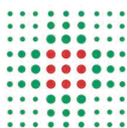


RIFAMICINE

SERVIZIO SANITARIO REGIONALE
EMILIA-ROMAGNA
 Azienda Ospedaliero - Universitaria di Bologna



Policlinico S. Orsola-Malpighi



Malattie Infettive - Viale

**SOMMINISTRAZIONE DELLA TERAPIA ANTIMICROBICA NELL'ADULTO E NEL BAMBINO
 IN OSPEDALE**

RIFABUTINA

PRINCIPIO ATTIVO	Rifabutina
Nome commerciale	Mycobutin
Categoria farmacologica	Antitubercolare
Dosaggi disponibili	- capsule 150 mg.
Via di somministrazione	- orale.
Dose e Tempo somministrazione con range	<p>Adulti:</p> <ul style="list-style-type: none"> - come singolo agente, nella terapia da M.avium intracellulare complex (MAC): 300mg; - in malattie da micobatteri non-tubercolari: 450-600 mg (3-4 capsule) fino a 6 mesi dopo l'ottenimento di colture negative; - nelle tubercolosi polmonari croniche, multiresistenti: 300-450 mg (2-3 capsule) fino a 6 mesi dopo l'ottenimento di colture negative; - in tubercolosi polmonari di nuova diagnosi: 150 mg (1 capsula) per 6 mesi. <p>Bambini: Non ci sono attualmente dati adeguati a sostegno dell' uso di Mycobutin nei bambini.</p> <p>Anziani: Non esistono particolari raccomandazioni riguardo a modifiche posologiche da seguire in questo gruppo di pazienti. Quando Mycobutin viene somministrato in associazione con claritromicina nel trattamento dell'infezione da MAC, la dose di Mycobutin deve essere ridotta a 300 mg.</p>
Ricostituzione e diluizione del farmaco	Nessuna.
Conservazione e Stabilità del farmaco	Confezione integra: Conservare a temperatura inferiore a 25°C.
Incompatibilità	Non note.
Incompatibilità alimentari	Non note. Mycobutin può essere somministrato in dose singola, giornaliera, oralmente, in qualunque momento della giornata, indipendentemente dai pasti;
Interazioni	<p>Rifabutina si comporta da induttore enzimatico: l'induzione è completa dopo 5 giorni ed è dose-dipendente.</p> <ul style="list-style-type: none"> - <u>Farmaci antivirali</u> (Amprenavir; Delavirdina; Didanosina; Fosamprenavir/ritonavir; Indinavir; Lopinavir/ritonavir; Saquinavir; Ritonavir; Tipranavir/ritonavir; Zidovudina): Alterazioni farmacocinetico; - <u>Antimicotici</u> (Fluconazolo; Itraconazolo; Posaconazolo; Voriconazolo): alterazioni di tipo farmacocinetico; - <u>ANTI-PCP (Pneumocystis carinii pneumonia):</u>(Dapsone);

	<p>Sulfametoxazolo-Trimetoprim): alterazioni farmacocinetiche;</p> <ul style="list-style-type: none"> - <u>ANTI-MAC (Mycobacterium avium intracellulare complex)</u> (Azitromicina) - Claritromicina): alterazioni farmacocinetico; - <u>Contraccettivi orali</u>: riduzione dell'efficacia; - <u>Tacrolimus, Ranolazina, Nifedipina, Irinotecano, Sunitinib, Maraviroc, Bortezomib, Erlotinib, Boceprevir, Everolimus, Vincristina, Ciclosporina, Mifepristone</u> : riduzione dei livelli ematici dei farmaci.
Controindicazioni	<p>Rifabutina è controindicato in casi di:</p> <ul style="list-style-type: none"> - ipersensibilità alla rifabutina o ad altre rifamicine (rifampicina); - nelle donne in gravidanza, durante il periodo dell'allattamento e nei bambini.
Gravidanza	<p>Mycobutin non deve essere somministrato a donne in gravidanza.</p>
Allattamento	<p>Mycobutin non deve essere somministrato a donne che allattano e in bambini poiché non esiste una sufficiente esperienza clinica.</p>
Reazioni avverse comuni	<ul style="list-style-type: none"> - Patologie del sistema emolinfopoietico: anemia; - Disturbi del sistema immunitario: rash; - Patologie gastrointestinali: nausea; - Patologie del sistema muscoloscheletrico e del tessuto connettivo: mialgia; - Disturbi generali o relativi alla sede di somministrazione: piressia.
Parametri da monitorare	<ul style="list-style-type: none"> - Lievi alterazioni della funzionalità epatica e renale non richiedono aggiustamento della dose; - Si raccomanda il monitoraggio dei globuli bianchi, della conta delle piastrine e degli enzimi epatici, durante il trattamento.
Info pazienti	<ul style="list-style-type: none"> - Mycobutin può provocare una colorazione rosso-arancio alle urine, alla pelle e alle secrezioni corporee; - Evitare l'uso di lenti a contatto morbide; - Rifabutina riduce l'efficacia dei contraccettivi orali, consigliare al paziente l'impiego di altre forme di prevenzione delle nascite.
Avvertenze	<ul style="list-style-type: none"> - I pazienti devono essere attentamente monitorati per la possibilità che nel corso della terapia insorga una uveite, quando la rifabutina viene somministrata in combinazione con claritromicina (o altri macrolidi) e/o fluconazolo (e composti correlati); - Quando Mycobutin viene somministrato in associazione a claritromicina (nella terapia del MAC) la dose di Mycobutin dovrebbe essere diminuita a 300mg; - Grave insufficienza renale (clearance della creatinina inferiore a 30ml/min) richiede una riduzione del dosaggio del 50%; - Mycobutin dovrebbe essere utilizzato con cautela nei pazienti con grave insufficienza epatica.