



Tab. 5. Pokračování ze s. e18

omeprazol		↓ 40 %		
paclitaxel		↓ 52 %	↑ 101 %	
paracetamol <sup>†</sup>		↓ 39 %	↓ 52 %	
paliperidon	↓ 64 %			
prazikvantel	↓ 90 %		↓ 88 %	
prednisolon			↑ 42 %	↓ 28 %
risperidon	↓ 38 %			
simvastatin		↓ 75 %		
β-hydroxy kyselina		↓ 82 %		
temsirolimus	↓ 36 %			
metabolit sirolimus	↑ 67	↑ 63 %		
teniposid	↓		↑ 100 %	
teofylin				↓ 48 %
thiotepa <sup>***</sup>		↓ 75 %		
tepa		↑ 43 %		
trazodon	↓ 24 %			
m-chlorfenylpiperazin	↓ 40 %			
vekuronium			↑ 2x	↓ 62 %
vinkristin		↓ 43 %	↑ 63 %	↓ 35 %
ziprasidon	↓ 27 %	↓ 36 %		↓
zolpidem	↓ 39 %	↓ 57 %		

<sup>††</sup>při p. o. podání lze očekávat ztrátu hypnotického efektu, při i. v. aplikaci je clearance midazolamu více závislá na průtoku krve játry než na enzymatické aktivitě. Interakce je proto méně významná při parenterální aplikaci

<sup>†††</sup>pravděpodobně vlivem na CYP2C19

<sup>§§§</sup>vlivem na glukuronidaci

<sup>†</sup>pravděpodobně vlivem na CYP1A2

<sup>\*\*\*</sup>vlivem na CYP2B6 a CYP3A4