

Interaktionsöversikt: Vanliga CYP3A4 –hämmare¹ och elinzanetant (för CYP3A4-inducerare förväntas ingen kliniskt relevant interaktion)

Starka CYP3A4-hämmare

- Itrakonazol, ketokonazol, posakonazol, vorikonazol (antimykotika)
- Klaritromycin (antibiotika)
- Idelalisib (onkologiläkemedel)
- Kobicistat, ritonavir, elvitegravir, lopinavir, tipranavir (antivirala läkemedel)
- Grapefruktjuice

Måttliga CYP3A4-hämmare

- Aprepitant (antiemetika)
- Ciprofloxacin, erytromycin (antibiotika)
- Ciklosporin (immunsuppressivt läkemedel)
- Dronedaron (antiarytmika)
- Flukonazol (antimykotika)
- Fluvoxamin (SSRI)
- Krizotinib, imatinib (onkologiläkemedel)
- Verapamil (kalciumantagonist)

Svaga CYP3A4-hämmare

Ingen dosjustering krävs för svaga CYP3A4-hämmare.

CYP3A4-hämmare minskar clearance av elinzanetant, vilket leder till högre exponering.²



Rekommenderas
inte²



Reducera dygnsdosen
till 1 kapsel (60mg)²



Ingen dosjustering krävs



Referenser:

1. Pinkerton et al. "Elinzanetant for the Treatment of Vasomotor Symptoms Associated With Menopause: OASIS 1 and 2 Randomized Clinical Trials." JAMA, vol. 332,16 1343–1354. 22 Aug. 2024, Supplement 1
2. Lynkuet produktresumé, 11/2025 [Lynkuet \(Kapsel, mjuk 60 mg\)](#) • [Produktresumé | FASS Vård](#)

Lynkuet (elinzanetant) 60 mg mjuka kapslar ATC-kod: G02CX07 **Rx,(EF)**. **Indikation:** Lynkuet är avsett för behandling av måttliga till svåra vasomotoriska symtom (VMS): förknippade med menopaus eller orsakade av adjuvant endokrin behandling relaterad till bröstcancer. **Kontraindikation:** Överkänslighet mot den aktiva substansen eller mot något hjälpämne. Känd eller misstänkt graviditet. **Varningar:** Hämmare av cytokrom P450-isoformen 3A4 (CYP3A4) kan minska clearance av elinzanetant vilket leder till högre exponering. Samtidig användning av elinzanetant med starka CYP3A4-hämmare rekommenderas inte. Vid samtidig användning med måttliga CYP3A4-hämmare ska dosen av elinzanetant sänkas. Användning av elinzanetant har utvärderats i kombination med adjuvant endokrin behandling bestående av aromatashämmare eller tamoxifen, med eller utan GnRH-agonister. Ett beslut att behandla kvinnor med elinzanetant som får andra läkemedel än de som har utvärderats i kliniska studier ska baseras på en individuell nytta-riskbedömning. Samtidig användning av elinzanetant och MHT med östrogener har inte studerats, och därför rekommenderas inte samtidig användning. Lokal vaginal östrogenbehandling kan användas. Additiv effekt av samtidigt administrerade läkemedel som innehåller sorbitol (eller fruktos) och födointag av sorbitol (eller fruktos) ska beaktas. Innehåll av sorbitol i läkemedel för oralt bruk kan påverka biotillgängligheten av andra läkemedel för oralt bruk som administreras samtidigt. Biverkningar: Biverkningar som rapporterats i kliniska studier. Kvinnor med VMS associerat med menopaus: Vanliga: yrsel, huvudvärk, somnolens, magsmärtor, diarré, utslag, muskelkramp, trötthet. Mindre vanliga: ökat ALAT, ökat ASAT, ljuskänslighetsreaktioner. Kvinnor med VMS orsakade av AET: Mycket vanliga: trötthet. Vanliga: depression, nedstämdhet, yrsel, somnolens, vertigo, diarré, ökat ALAT, alopeci, muskelkramp. Mindre vanliga: ökat ASAT, ljuskänslighetsreaktioner. **Datum för senaste översyn av SPC: 11/2025.** För ytterligare information, pris samt före förskrivning vänligen läs produktresumé på fass.se. **Kontaktuppgifter:** Bayer AB, Box 606, 169 26 Solna, tel: 08- 580 223 00

▼ Detta läkemedel är föremål för utökad övervakning. Hälso- och sjukvårdspersonaluppmannas att rapportera varje misstänkt biverkning till Läkemedelsverket. MA-M_ELZ-SE-0004-2