

ULSS Treviso - - Stat. IF per coppia ATC con descrizione (limitato alle prime 200 interazioni con maggior numero di occorrenze)



Assistiti con età da 0 a 117 anni

Periodo : 01.01.2015 - 31.12.2015. Interaz. su 30 gg: Contr., Magg

ATC	Descrizione-Descrizione	Interazioni	% (1)	Assistiti	% (2)	Int/Ass
C01AA05-C01AA05	DIGOSSINA-DIGOSSINA	5,283	2.7%	1.761	4.0%	3.0
[se dosaggio >0,125mg/d] Una diminuita clearance renale della digossina può portare ad un aumento rischio di tossicità. Nei pazienti con malattia renale cronica di livello 4 e 5 possono essere necessarie ulteriori riduzioni del dosaggio						
C08CA01-C10AA01	AMLODIPINA BESILATO-SIMVASTATINA	3,604	1.9%	941	2.1%	3.8
L'uso concomitante di amlodipina e simvastatina può provocare una maggior esposizione a simvastatina e un aumento del rischio di miopatia, inclusa la rabdomiolisi.						
M01AE03-M01AE03	KETOPROFENE SALE DI LISINA-KETOPROFENE SALE DI LISIN	3,274	1.7%	3.274	7.4%	1.0
Incrementa il rischio di sanguinamento GI e di ulcera peptica nei pazienti ad alto rischio, inclusi quelli con età >75 o in trattamento con corticosteroidi parenterali, anticoagulanti, o antiipiastrinici. L'uso di PPI o di misoprostolo riduce ma non elimina il rischio. Ulcerazioni del tratto GI superiore, emorragie o perforazioni causate dai FANS occorrono in circa l'1% dei pazienti trattati per 3-6 mesi e nel 2-4% dei pazienti trattati per un anno. Questo trend continua con l'aumento della durata di terapia.						
M01AB05-M01AB05	DICLOFENAC SODICO-DICLOFENAC SODICO	3,051	1.6%	3.051	6.9%	1.0
Incrementa il rischio di sanguinamento GI e di ulcera peptica nei pazienti ad alto rischio, inclusi quelli con età >75 o in trattamento con corticosteroidi parenterali, anticoagulanti, o antiipiastrinici. L'uso di PPI o di misoprostolo riduce ma non elimina il rischio. Ulcerazioni del tratto GI superiore, emorragie o perforazioni causate dai FANS occorrono in circa l'1% dei pazienti trattati per 3-6 mesi e nel 2-4% dei pazienti trattati per un anno. Questo trend continua con l'aumento della durata di terapia.						
C08CA13-C10AA01	LERCANIDIPINA CLORIDRATO-SIMVASTATINA	2,310	1.2%	606	1.4%	3.8
L'uso concomitante di amlodipina e simvastatina può provocare una maggior esposizione a simvastatina e un aumento del rischio di miopatia, inclusa la rabdomiolisi.						
B01AA03-C10AA01	WARFARIN SODICO-SIMVASTATINA	2,138	1.1%	698	1.6%	3.1
La contemporanea assunzione di SIMVASTATINA e WARFARIN può portare ad un maggior rischio di sanguinamento e ad un aumentato rischio di rabdomiolisi.						
N06AA09-N06AA09	AMITRIPTILINA CLORIDRATO-AMITRIPTILINA CLORIDRATO	1,972	1.0%	987	2.2%	2.0
Possono esacerbare o causare sindrome di inappropriata secrezione dell'ormone antidiuretico o iponatremia. Monitorare attentamente i livelli di sodio in fase di inizio della terapia o di variazione del dosaggio nei pazienti anziani						
N06AB05-N06AB05	PAROXETINA CLORIDRATO-PAROXETINA CLORIDRATO	1,869	1.0%	1.869	4.2%	1.0
Spiccate proprietà anticolinergiche e sedative, può portare a ipotensione ortostatica						
A02BC05-N06AB10	ESOMEPRAZOLO MAGNESIO TRIIDRATO-ESCITALOPRAM OS	1,669	0.9%	333	0.8%	5.0
Concurrent use of ESCITALOPRAM and CYP2C19 INHIBITORS may result in increased escitalopram exposure.						
B01AA03-B01AB05	WARFARIN SODICO-ENOXAPARINA SODICA	1,654	0.9%	904	2.0%	1.8
L'utilizzo concomitante di enoxaparina e warfarin può portare ad un aumentato rischio di sanguinamento						
B01AC06-C09DA08	ACIDO ACETILSALICILICO-OLMESARTAN MEDOXOMIL/IDROC	1,424	0.7%	451	1.0%	3.2
Concurrent use of NSAIDS and THIAZIDE DIURETICS may result in reduced diuretic effectiveness and possible nephrotoxicity.						
C01BD01-C01BD01	AMIODARONE CLORIDRATO-AMIODARONE CLORIDRATO	1,382	0.7%	1.382	3.1%	1.0
L'amiodarone è efficace per il mantenimento del ritmo sinusale ma è associato ad una tossicità maggiore rispetto a altri antiaritmici impiegati nella fibrillazione atriale. Può essere impiegato come prima linea nei pazienti con concomitante insufficienza cardiaca o ipertrofia ventricolare sinistra sostanziale, qualora il controllo del ritmo sia preferito al controllo della frequenza						
C03EA01-C09AA05	AMILORIDE CLORIDRATO/IDROCLOROTIAZIDE-RAMIPRIL	1,379	0.7%	401	0.9%	3.4
La contemporanea assunzione di DIURETICI RISPARMIATORI DI POTASSIO e ACE-INIBITORI può causare iperkaliemia.						
N02AA55-N02AB03	OXICODONE CLORIDRATO/NALOXONE CLORIDRATO DIIDRA	1,377	0.7%	291	0.7%	4.7
La contemporanea assunzione di FENTANILE e DEPRIMENTI DEL SNC può portare ad un aumento del rischio di depressione del SNC.						
B01AA03-C01BD01	WARFARIN SODICO-AMIODARONE CLORIDRATO	1,350	0.7%	498	1.1%	2.7
La contemporanea assunzione di AMIODARONE e WARFARIN può portare ad un aumento del rischio di sanguinamento.						
B01AC06-N06AB06	ACIDO ACETILSALICILICO-SERTRALINA CLORIDRATO	1,309	0.7%	375	0.9%	3.5
Concurrent use of NSAID and SSRI may result in an increased risk of bleeding.						
M01AC01-M01AC01	PIROXICAM-PIROXICAM	1,259	0.6%	1.259	2.9%	1.0
Incrementa il rischio di sanguinamento GI e di ulcera peptica nei pazienti ad alto rischio, inclusi quelli con età >75 o in trattamento con corticosteroidi parenterali, anticoagulanti, o antiipiastrinici. L'uso di PPI o di misoprostolo riduce ma non elimina il rischio. Ulcerazioni del tratto GI superiore, emorragie o perforazioni causate dai FANS occorrono in circa l'1% dei pazienti trattati per 3-6 mesi e nel 2-4% dei pazienti trattati per un anno. Questo trend continua con l'aumento della durata di terapia.						

ULSS Treviso - - Stat. IF per coppia ATC con descrizione (limitato alle prime 200 interazioni con maggior numero di occorrenze)



Assistiti con età da 0 a 117 anni

Periodo : 01.01.2015 - 31.12.2015. Interaz. su 30 gg: Contr., Magg

ATC	Descrizione-Descrizione	Interazioni	% (1)	Assistiti	% (2)	Int/Ass
B01AC06-N06AB10	ACIDO ACETILSALICILICO-ESCITALOPRAM OSSALATO	1,199	0.6%	365	0.8%	3.3
Concurrent use of NSAID and SSRI may result in an increased risk of bleeding.						
B01AC06-N06AB05	ACIDO ACETILSALICILICO-PAROXETINA CLORIDRATO	1,132	0.6%	350	0.8%	3.2
Concurrent use of NSAID and SSRI may result in an increased risk of bleeding.						
N02AA01-N02AB03	MORFINA SOLFATO-FENTANIL	1,083	0.6%	189	0.4%	5.7
La contemporanea assunzione di FENTANILE e DEPRIMENTI DEL SNC può portare ad un aumento del rischio di depressione del SNC.						
B01AA03-B01AC06	WARFARIN SODICO-ACIDO ACETILSALICILICO	1,064	0.5%	446	1.0%	2.4
Concurrent use of WARFARIN and ANTIPLATELET AGENTS may result in increased risk of bleeding.						
C01BD01-C07AB07	AMIODARONE CLORIDRATO-BISOPROLOLO EMIFUMARATO	1,031	0.5%	319	0.7%	3.2
La contemporanea assunzione di AMIODARONE e BLOCCANTI BETA-ADRENERGICI può portare ad ipotensione, bradicardia o arresto cardiaco.						
A02BC02-L01BA01	PANTOPRAZOLO SODICO SESQUIDRATO-METOTREXATO SO	1,025	0.5%	195	0.4%	5.3
L'uso concomitante di metotrexato e pantoprazolo può provocare un aumento della concentrazione del metotrexato e del suo metabolita e un aumento del rischio di tossicità da metotrexato.						
B01AA03-J01CR02	WARFARIN SODICO-AMOXICILLINA TRIIDRATA/POTASSIO CI	1,016	0.5%	706	1.6%	1.4
L'utilizzo concomitante di AMOXICILLINA e WARFARIN può aumentare il rischio di emorragie						
A02BC03-N06AB04	LANSOPRAZOLO-CITALOPRAM BROMIDRATO	997	0.5%	188	0.4%	5.3
L'utilizzo concomitante di citalopram e lansoprazolo aumenta l'esposizione al citalopram e il conseguente rischio di un prolungamento del tratto QT						
C08CA05-C08CA05	NIFEDIPINA-NIFEDIPINA	980	0.5%	980	2.2%	1.0
(A RILASCIO IMMEDIATO) Può causare ipotensione. Può portare a ischemia del miocardio.						
C08CA01-C10BA02	AMLODIPINA BESILATO-EZETIMIBE/SIMVASTATINA	977	0.5%	249	0.6%	3.9
L'uso concomitante di amlodipina e simvastatina può provocare una maggior esposizione a simvastatina e un aumento del rischio di miopatia, inclusa la rhabdomiolisi.						
N02AA05-N02AA55	OXICODONE CLORIDRATO-OXICODONE CLORIDRATO/NALO)'	974	0.5%	120	0.3%	8.1
L'uso concomitante di OSSICODONE e ANTAGONISTI OPIOIDI SELETTIVI può provocare una riduzione dell'efficacia degli opiodi e una precipitazione dell'astinenza da oppioidi.						
A02BC04-A02BC04	RABEPRAZOLO SODICO-RABEPRAZOLO SODICO	972	0.5%	972	2.2%	1.0
Rischio di infezioni da Clostridium difficile e perdite o fratture ossee						
A10BA02-J01MA12	METFORMINA CLORIDRATO-LEVOFLOXACINA EMIIDRATO	930	0.5%	561	1.3%	1.7
La contemporanea assunzione di FLUOROCHINOLONI e AGENTI ANTIDIABETICI può portare a variazioni della glicemia e ad un maggior rischio di ipoglicemia o iperglicemia.						
N02AA55-N02AA59	OXICODONE CLORIDRATO/NALOXONE CLORIDRATO DIIDRA'	896	0.5%	391	0.9%	2.3
La contemporanea assunzione di ANALGESICI OPIOIDI e ANALGESICI OPIOIDI può causare una profonda depressione respiratoria.						
A02BC02-N06AB04	PANTOPRAZOLO SODICO SESQUIDRATO-CITALOPRAM BROI	867	0.4%	179	0.4%	4.8
L'utilizzo concomitante di citalopram e pantoprazolo può aumentare l'esposizione al citalopram e portare ad un prolungamento dell'intervallo QT						
J01FA09-J01MA12	CLARITROMICINA-LEVOFLOXACINA EMIIDRATO	860	0.4%	737	1.7%	1.2
Concurrent use of LEVOFLOXACIN and QT INTERVAL PROLONGING AGENTS may result in increased risk of QT interval prolongation.						
C01BD01-C08CA01	AMIODARONE CLORIDRATO-AMLODIPINA BESILATO	844	0.4%	191	0.4%	4.4
La contemporanea assunzione di AMIODARONE e BLOCCANTI DEI CANALI DEL CALCIO può portare a bradicardia, blocco atrioventricolare e/o arresto del nodo senoatriale.						
A10BA02-J01MA02	METFORMINA CLORIDRATO-CIPROFLOXACINA CLORIDRATO	810	0.4%	477	1.1%	1.7
La contemporanea assunzione di FLUOROCHINOLONI e AGENTI ANTIDIABETICI può portare a variazioni della glicemia e ad un maggior rischio di ipoglicemia o iperglicemia.						
N02AA55-N02AX02	OXICODONE CLORIDRATO/NALOXONE CLORIDRATO DIIDRA'	800	0.4%	321	0.7%	2.5
La contemporanea assunzione di OSSICODONE e DEPRIMENTI DEL SNC può portare ad un aumento del rischio di depressione del SNC.						

ULSS Treviso - - Stat. IF per coppia ATC con descrizione (limitato alle prime 200 interazioni con maggior numero di occorrenze)



Assistiti con età da 0 a 117 anni

Periodo : 01.01.2015 - 31.12.2015. Interaz. su 30 gg: Contr., Magg

ATC	Descrizione-Descrizione	Interazioni	% (1)	Assistiti	% (2)	Int/Ass
M01AB15-M01AB15	KETOROLAC SALE DI TROMETAMOLO-KETOROLAC SALE DI T	794	0.4%	794	1.8%	1.0
[anche per via parenterale] Aumenta il rischio di sanguinamento GI, di ulcera peptica, e di danno renale acuto nei pazienti piu' anziani						
N02AA01-N02AA55	MORFINA SOLFATO-OXICODONE CLORIDRATO/NALOXONE C	787	0.4%	130	0.3%	6.1
Concurrent use of MORPHINE and SELECT OPIOID ANTAGONISTS may result in decreased opioid efficacy and precipitation of opioid withdrawal.						
N05AH04-N05AH04	QUETIAPINA FUMARATO-QUETIAPINA FUMARATO	756	0.4%	756	1.7%	1.0
Possono esacerbare o causare sindrome di inappropriata secrezione dell'ormone antidiuretico o iponatremia. Monitorare attentamente i livelli di sodio in fase di inizio della terapia o di variazione del dosaggio nei pazienti anziani						
J01FA09-R03AK06	CLARITROMICINA-SALMETEROLO XINAFOATO/FLUTICASONE	754	0.4%	291	0.7%	2.6
La contemporanea assunzione di CLARITROMICINA e FLUTICASONE può determinare un aumento della concentrazione plasmatica di fluticasone e una diminuzione della concentrazione plasmatica di cortisolo						
B01AA03-J01MA12	WARFARIN SODICO-LEVOFLOXACINA EMIIDRATO	729	0.4%	507	1.1%	1.4
L'utilizzo concomitante di LEVOFLOXACINA e WARFARIN può aumentare il rischio di emorragie						
N02AA05-N02AB03	OXICODONE CLORIDRATO-FENTANIL	726	0.4%	99	0.2%	7.3
La contemporanea assunzione di FENTANILE e DEPRIMENTI DEL SNC può portare ad un aumento del rischio di depressione del SNC.						
A02BX13-C09AA05	SODIO ALGINATO/POTASSIO BICARBONATO-RAMIPRIL	715	0.4%	279	0.6%	2.6
La contemporanea assunzione di POTASSIO e RAMIPRIL può determinare iperkaliemia.						
B01AC04-B01AC06	CLOPIDOGREL IDROGENOSOLFATO-ACIDO ACETILSALICILIC	714	0.4%	293	0.7%	2.4
La contemporanea assunzione di ASPIRINA e CLOPIDOGREL può portare ad un aumento del rischio di sanguinamento						
C03EA01-M01AE01	AMILORIDE CLORIDRATO/IDROCLORTIAZIDE-IBUPROFENE	710	0.4%	228	0.5%	3.1
Concurrent use of NSAIDS and POTASSIUM-SPARING DIURETICS may result in reduced diuretic effectiveness, hyperkalemia, or possible nephrotoxicity.						
C02AC01-C07AB07	CLONIDINA-BISOPROLOLO EMIFUMARATO	694	0.4%	148	0.3%	4.7
L'uso concomitante di bisoprololo e clonidina può causare un aumento del rischio di bradicardia sinusale, ed una risposta esagerata se si interrompe la terapia con clonidina (ipertensione acuta).						
B01AC06-M01AE03	ACIDO ACETILSALICILICO-KETOPROFENE SALE DI LISINA	692	0.4%	416	0.9%	1.7
La contemporanea assunzione di ASPIRINA e KETOPROFENE può portare ad un aumento del rischio di seri effetti avversi gastrointestinali (ulcera, sanguinamento, perforazione della mucosa).						
B01AC06-M01AB05	ACIDO ACETILSALICILICO-DICLOFENAC SODICO	675	0.3%	375	0.9%	1.8
Concurrent use of ASPIRIN and DICLOFENAC may result in increased risk of bleeding.						
N02AB03-N02AX02	FENTANIL-TRAMADOLO CLORIDRATO	670	0.3%	121	0.3%	5.5
L'uso concomitante di FENTANILE e di TRAMADOLO può portare ad un aumentato rischio di sindrome serotoninergica e di depressione del SNC						
C10AA01-J01MA02	SIMVASTATINA-CIPROFLOXACINA CLORIDRATO MONOIDRAT	655	0.3%	447	1.0%	1.5
La contemporanea assunzione di CIPROFLOXACINA e SIMVASTATINA può portare ad un aumentato rischio di miopatia o rabdomiolisi.						
B01AC06-C09BA15	ACIDO ACETILSALICILICO-ZOFENOPRIL CALCIO/IDROCLORO	652	0.3%	189	0.4%	3.4
Concurrent use of NSAIDS and THIAZIDE DIURETICS may result in reduced diuretic effectiveness and possible nephrotoxicity.						
C09BB04-C10AA01	PERINDOPRIL ARGININA/AMLODIPINA BESILATO-SIMVASTA	648	0.3%	192	0.4%	3.4
L'uso concomitante di amlodipina e simvastatina può provocare una maggior esposizione a simvastatina e un aumento del rischio di miopatia, inclusa la rabdomiolisi.						
A02BC01-N06AB10	OMEPRAZOLO-ESCITALOPRAM OSSALATO	643	0.3%	123	0.3%	5.2
Concurrent use of ESCITALOPRAM and CYP2C19 INHIBITORS may result in increased escitalopram exposure.						
C10AA05-J01FA09	ATORVASTATINA CALCIO TRIIDRATO-CLARITROMICINA	643	0.3%	522	1.2%	1.2
La contemporanea assunzione di ATORVASTATINA e CLARITROMICINA può portare ad un'aumentata esposizione ad atorvastatina e ad aumento del rischio di miopatia e rabdomiolisi.						
C01BD01-C10AA01	AMIODARONE CLORIDRATO-SIMVASTATINA	638	0.3%	164	0.4%	3.9

ULSS Treviso - - Stat. IF per coppia ATC con descrizione (limitato alle prime 200 interazioni con maggior numero di occorrenze)



Assistiti con età da 0 a 117 anni

Periodo : 01.01.2015 - 31.12.2015. Interaz. su 30 gg: Contr., Magg

ATC	Descrizione-Descrizione	Interazioni	% (1)	Assistiti	% (2)	Int/Ass
L'uso concomitante di amiodarone e simvastatina può provocare una maggior esposizione a simvastatina e un aumento del rischio di miopatia o rbdomiolisi.						
N03AG01-N03AX09	SODIO VALPROATO/ACIDO VALPROICO-LAMOTRIGINA	638	0.3%	74	0.2%	8.6
La contemporanea assunzione di LAMOTRIGINA e ACIDO VALPROICO può causare un aumento dell'emivita di eliminazione della lamotrigina portando a tossicità da lamotrigina (affaticamento, sonnolenza, atassia) e un aumento del rischio di rash potenzialmente mortali.						
N02AA59-N02AB03	PARACETAMOLO/CODEINA FOSFATO-FENTANIL	624	0.3%	147	0.3%	4.2
La contemporanea assunzione di FENTANILE e DEPRIMENTI DEL SNC può portare ad un aumento del rischio di depressione del SNC.						
B01AC06-C09BA04	ACIDO ACETILSALICILICO-PERINDOPRIL ERBUMINA/INDAPA	621	0.3%	188	0.4%	3.3
Concurrent use of NSAIDS and THIAZIDE DIURETICS may result in reduced diuretic effectiveness and possible nephrotoxicity.						
J01MA02-J01MA12	CIPROFLOXACINA CLORIDRATO MONOIDRATO-LEVOFLOXAC	619	0.3%	476	1.1%	1.3
Concurrent use of LEVOFLOXACIN and QT INTERVAL PROLONGING AGENTS may result in increased risk of QT interval prolongation.						
J01FA10-J01MA12	AZITROMICINA DIIDRATO-LEVOFLOXACINA EMIIDRATO	606	0.3%	451	1.0%	1.3
Concurrent use of LEVOFLOXACIN and QT INTERVAL PROLONGING AGENTS may result in increased risk of QT interval prolongation.						
J01MA12-R03AK07	LEVOFLOXACINA EMIIDRATO-BUDESONIDE/FORMOTEROLO	605	0.3%	405	0.9%	1.5
Concurrent use of LEVOFLOXACIN and QT INTERVAL PROLONGING AGENTS may result in increased risk of QT interval prolongation.						
C08DA01-C10AA05	VERAPAMIL CLORIDRATO-ATORVASTATINA CALCIO TRIIDRA	596	0.3%	126	0.3%	4.7
L'uso concomitante di verapamil e atorvastatina può provocare una maggior esposizione ad atorvastatina e un aumentato rischio di miopatia o rbdomiolisi.						
C08DB01-C10AA05	DILTIAZEM CLORIDRATO-ATORVASTATINA CALCIO TRIIDRA	592	0.3%	153	0.3%	3.9
La contemporanea assunzione di ATORVASTATINA e DILTIAZEM può portare ad un aumento del rischio di rbdomiolisi.						
A02BC05-B01AC04	ESOMEPRAZOLO MAGNESIO TRIIDRATO-CLOPIDOGREL IDRC	580	0.3%	112	0.3%	5.2
L'uso concomitante di CLOPIDOGREL e di ESOMEPRAZOLO può portare ad una riduzione delle concentrazioni plasmatiche del metabolita attivo del clopidogrel.						
C08DB01-C10AA01	DILTIAZEM CLORIDRATO-SIMVASTATINA	578	0.3%	136	0.3%	4.3
L'utilizzo concomitante di diltiazem e simvastatina può aumentare la concentrazione plasmatica di simvastatina e il rischio di miopatia e rbdomiolisi.						
B01AC06-N06AX16	ACIDO ACETILSALICILICO-VENLAFAXINA CLORIDRATO	577	0.3%	111	0.3%	5.2
La contemporanea assunzione di VENLAFAXINA e AGENTI ANTIAGGREGANTI può portare ad un maggior rischio di sanguinamento.						
B01AC06-N06AB04	ACIDO ACETILSALICILICO-CITALOPRAM BROMIDRATO	568	0.3%	159	0.4%	3.6
Concurrent use of NSAID and SSRI may result in an increased risk of bleeding.						
C03EA01-M01AE03	AMILORIDE CLORIDRATO/IDROCLOROTIAZIDE-KETOPROFEN	568	0.3%	165	0.4%	3.4
Concurrent use of NSAIDS and POTASSIUM-SPARING DIURETICS may result in reduced diuretic effectiveness, hyperkalemia, or possible nephrotoxicity.						
C08CA13-C10BA02	LERCANIDIPINA CLORIDRATO-EZETIMIBE/SIMVASTATINA	555	0.3%	156	0.4%	3.6
L'uso concomitante di amlodipina e simvastatina può provocare una maggior esposizione a simvastatina e un aumento del rischio di miopatia, inclusa la rbdomiolisi.						
N06AX11-N06AX11	MIRTAZAPINA-MIRTAZAPINA	552	0.3%	552	1.3%	1.0
Possono esacerbare o causare sindrome di inappropriata secrezione dell'ormone antidiuretico o iponatremia. Monitorare attentamente i livelli di sodio in fase di inizio della terapia o di variazione del dosaggio nei pazienti anziani						
M01AB01-M01AB01	INDOMETACINA-INDOMETACINA	548	0.3%	548	1.2%	1.0
L'indometacina correla con un maggior rischio di indurreeffetti avversi al SNC rispetto agli altri FANS. Rispetto agli altri FANS, l'indometacina ha i maggiori effetti avversi. Aumenta il rischio di sanguinamento GI, di ulcera peptica, e di danno renale acuto nei pazienti piu' anziani						
C02AC01-C02AC01	CLONIDINA-CLONIDINA	538	0.3%	538	1.2%	1.0
Elevato rischio di effetti avversi a carico del SNC. Può causare bradicardia e ipotensione ortostatica. Non raccomandato come trattamento routinario dell'ipertensione						
M01AE02-M01AE02	NAPROXENE SODICO-NAPROXENE SODICO	536	0.3%	536	1.2%	1.0

ULSS Treviso - - Stat. IF per coppia ATC con descrizione (limitato alle prime 200 interazioni con maggior numero di occorrenze)



Assistiti con età da 0 a 117 anni

Periodo : 01.01.2015 - 31.12.2015. Interaz. su 30 gg: Contr., Magg

ATC	Descrizione-Descrizione	Interazioni	% (1)	Assistiti	% (2)	Int/Ass
Incrementa il rischio di sanguinamento GI e di ulcera peptica nei pazienti ad alto rischio, inclusi quelli con età >75 o in trattamento con corticosteroidi parenterali, anticoagulanti, o antiplastrinici. L'uso di PPI o di misoprostolo riduce ma non elimina il rischio. Ulcerazioni del tratto GI superiore, emorragie o perforazioni causate dai FANS occorrono in circa l'1% dei pazienti trattati per 3-6 mesi e nel 2-4% dei pazienti trattati per un anno. Questo trend continua con l'aumento della durata di terapia.						
B01AA03-C10BA02	WARFARIN SODICO-EZETIMIBE/SIMVASTATINA	527	0.3%	172	0.4%	3.1
La contemporanea assunzione di SIMVASTATINA e WARFARIN può portare ad un maggior rischio di sanguinamento e ad un aumentato rischio di rhabdmiolisi.						
C03EA01-C09AA02	AMILORIDE CLORIDRATO/IDROCLOROTIAZIDE-ENALAPRIL M	524	0.3%	134	0.3%	3.9
La contemporanea assunzione di DIURETICI RISPARMIATORI DI POTASSIO e ACE-INIBITORI può causare iperkaliemia.						
C09DB02-C10AA01	OLMESARTAN MEDOXOMIL/AMLODIPINA BESILATO-SIMVAST	503	0.3%	134	0.3%	3.8
L'uso concomitante di amlodipina e simvastatina può provocare una maggior esposizione a simvastatina e un aumento del rischio di miopatia, inclusa la rhabdmiolisi.						
C03EA01-M01AB05	AMILORIDE CLORIDRATO/IDROCLOROTIAZIDE-DICLOFENAC	498	0.3%	120	0.3%	4.2
Concurrent use of NSAIDS and POTASSIUM-SPARING DIURETICS may result in reduced diuretic effectiveness, hyperkalemia, or possible nephrotoxicity.						
H02AB07-M01AE03	PREDNISONA-KETOPROFENE SALE DI LISINA	493	0.3%	321	0.7%	1.5
Concurrent use of CORTICOSTEROIDS and NSAIDS may result in increased risk of gastrointestinal ulcer or bleeding.						
M01AC06-M01AC06	MELOXICAM-MELOXICAM	490	0.3%	490	1.1%	1.0
Incrementa il rischio di sanguinamento GI e di ulcera peptica nei pazienti ad alto rischio, inclusi quelli con età >75 o in trattamento con corticosteroidi parenterali, anticoagulanti, o antiplastrinici. L'uso di PPI o di misoprostolo riduce ma non elimina il rischio. Ulcerazioni del tratto GI superiore, emorragie o perforazioni causate dai FANS occorrono in circa l'1% dei pazienti trattati per 3-6 mesi e nel 2-4% dei pazienti trattati per un anno. Questo trend continua con l'aumento della durata di terapia.						
B01AC04-C08CA01	CLOPIDOGREL IDROGENOSOLFATO-AMLODIPINA BESILATO	483	0.2%	153	0.3%	3.2
L'utilizzo concomitante di amlodipina e clopidogrel può aumentare l'azione antiaggregante e il rischio che si verifichino eventi trombotici.						
B01AC06-C03AA03	ACIDO ACETILSALICILICO-IDROCLOROTIAZIDE	480	0.2%	160	0.4%	3.0
Concurrent use of NSAIDS and THIAZIDE DIURETICS may result in reduced diuretic effectiveness and possible nephrotoxicity.						
N05AD01-N05AD01	ALOPERIDOLO-ALOPERIDOLO	479	0.2%	479	1.1%	1.0
Possono esacerbare o causare sindrome di inappropriata secrezione dell'ormone antidiuretico o iponatremia. Monitorare attentamente i livelli di sodio in fase di inizio della terapia o di variazione del dosaggio nei pazienti anziani						
A02BC05-L01BA01	ESOMEPRAZOLO MAGNESIO TRIIDRATO-METOTREXATO SOL	471	0.2%	82	0.2%	5.7
L'uso concomitante di ESOMEPRAZOLO e METOTREXATO può portare ad un aumento e prolungamento della concentrazione plasmatica del metotressato e del suo metabolita.						
A02BC05-N06AB04	ESOMEPRAZOLO MAGNESIO TRIIDRATO-CITALOPRAM BROM	470	0.2%	104	0.2%	4.5
L'utilizzo concomitante di citalopram e esomeprazolo può aumentare l'esposizione al citalopram e portare ad un prolungamento dell'intervallo QT						
C03EA01-C09AA04	AMILORIDE CLORIDRATO/IDROCLOROTIAZIDE-PERINDOPRI	453	0.2%	141	0.3%	3.2
La contemporanea assunzione di DIURETICI RISPARMIATORI DI POTASSIO e ACE-INIBITORI può causare iperkaliemia.						
C10AA01-J01FA09	SIMVASTATINA-CLARITROMICINA	440	0.2%	345	0.8%	1.3
L'uso concomitante di claritromicina e simvastatina può comportare un aumentato rischio di miopatia o rhabdmiolisi.						
N03AE01-N03AF01	CLONAZEPAM-CARBAMAZEPINA	436	0.2%	51	0.1%	8.5
L'uso concomitante di CARBAMAZEPINA e CLONAZEPAM può causare riduzione dei livelli plasmatici di clonazepam.						
B01AC06-N06AX21	ACIDO ACETILSALICILICO-DULOXETINA CLORIDRATO	434	0.2%	117	0.3%	3.7
La contemporanea assunzione di DULOXETINA e AGENTI ANTIAGGREGANTI può portare ad un maggior rischio di sanguinamento.						
B01AC06-N06AA09	ACIDO ACETILSALICILICO-AMITRIPTILINA CLORIDRATO	433	0.2%	170	0.4%	2.5
Concurrent use of NSAID and TRICYCLIC ANTIDEPRESSANTS may result in an increased risk of bleeding.						
B01AA03-J01MA02	WARFARIN SODICO-CIPROFLOXACINA CLORIDRATO MONOII	432	0.2%	298	0.7%	1.4
L'uso concomitante di CIPROFLOXACINA e WARFARIN può causare un maggiore rischio di sanguinamento.						

ULSS Treviso - - Stat. IF per coppia ATC con descrizione (limitato alle prime 200 interazioni con maggior numero di occorrenze)



Assistiti con età da 0 a 117 anni

Periodo : 01.01.2015 - 31.12.2015. Interaz. su 30 gg: Contr., Magg

ATC	Descrizione-Descrizione	Interazioni	% (1)	Assistiti	% (2)	Int/Ass
H02AB07-M01AB05	PREDNISONO-DICLOFENAC SODICO	427	0.2%	271	0.6%	1.6
Concurrent use of CORTICOSTEROIDS and NSAIDS (SELECTED) may result in increased risk of gastrointestinal ulcer or bleeding.						
C01AA05-C08DA01	DIGOSSINA-VERAPAMIL CLORIDRATO	425	0.2%	97	0.2%	4.4
L'utilizzo concomitante di DIGOSSINA e di VERAPAMILE può aumentare la concentrazione di digossina e il rischio di tossicità da digitalici.						
N05AH04-N06AX05	QUETIAPINA FUMARATO-TRAZODONE CLORIDRATO	421	0.2%	106	0.2%	4.0
L'utilizzo concomitante di QUETIAPINA E FARMACI CHE PROLUNGANO L'INTERVALLO QT può aumentare il rischio di prolungamento dell'intervallo QT.						
B01AB05-M01AE01	ENOXAPARINA SODICA-IBUPROFENE	409	0.2%	201	0.5%	2.0
Concurrent use of LOW-MOLECULAR-WEIGHT HEPARINS and NSAIDS may result in an increased risk of bleeding.						
C07AB07-C08DB01	BISOPROLOLO EMIFUMARATO-DILTIAZEM CLORIDRATO	408	0.2%	114	0.3%	3.6
La contemporanea assunzione di DILTIAZEM e BLOCCANTI BETA-ADRENERGICI può portare ad un aumento del rischio di ipotensione, bradicardia, disturbi della conduzione atrio-ventricolare.						
C09AA02-M04AA01	ENALAPRIL MALEATO-ALLOPURINOLO	398	0.2%	123	0.3%	3.2
La contemporanea assunzione di ALLOPURINOLO e ENALAPRIL può portare a reazioni di ipersensibilità (sindrome di Stevens-Johnson, eruzioni cutanee, spasmo coronarico anafilattico).						
B01AC06-C09BA05	ACIDO ACETILSALICILICO-RAMIPRIL/IDROCLOROTIAZIDE	397	0.2%	94	0.2%	4.2
Concurrent use of NSAIDS and THIAZIDE DIURETICS may result in reduced diuretic effectiveness and possible nephrotoxicity.						
C08CA01-J01FA09	AMLODIPINA BESILATO-CLARITROMICINA	392	0.2%	270	0.6%	1.5
La contemporanea assunzione di AMLODIPINA e CLARITROMICINA può determinare una maggiore esposizione all'amlodipina.						
C08DA01-C10AA01	VERAPAMIL CLORIDRATO-SIMVASTATINA	390	0.2%	97	0.2%	4.0
L'uso concomitante di verapamil e simvastatina può provocare una maggior esposizione a simvastatina e un aumento del rischio di miopatia o rhabdomiolisi.						
J01FA09-J01FA10	CLARITROMICINA-AZITROMICINA DIIDRATO	389	0.2%	345	0.8%	1.1
L'utilizzo concomitante di azitromicina e claritromicina può comportare un aumento dell'intervallo QT						
C01BD01-C08CA13	AMIODARONE CLORIDRATO-LERCANIDIPINA CLORIDRATO	379	0.2%	106	0.2%	3.6
La contemporanea assunzione di AMIODARONE e BLOCCANTI DEI CANALI DEL CALCIO può portare a bradicardia, blocco atrioventricolare e/o arresto del nodo senoatriale.						
R03BB01-R03BB04	IPRATROPIO BROMURO-TIOTROPIO BROMURO	378	0.2%	134	0.3%	2.8
Concurrent use of TIOTROPIUM and ANTICHOLINERGICS may result in increased risk of anticholinergic side effects .						
N02AA55-N06AB10	OXICODONE CLORIDRATO/NALOXONE CLORIDRATO DIIDRA'	376	0.2%	97	0.2%	3.9
La contemporanea assunzione di ESCITALOPRAM e OXICODONE può portare alla comparsa della sindrome serotoninergica (ipertensione, ipertermia, mioclono, stato mentale alterato).						
B01AA03-N06AB05	WARFARIN SODICO-PAROXETINA CLORIDRATO	375	0.2%	114	0.3%	3.3
La contemporanea assunzione di PAROXETINA e ANTICOAGULANTI può determinare un maggior rischio di sanguinamento.						
N03AF01-N03AF01	CARBAMAZEPINA-CARBAMAZEPINA	374	0.2%	374	0.8%	1.0
Possono esacerbare o causare sindrome di inappropriata secrezione dell'ormone antidiuretico o iponatremia. Monitorare attentamente i livelli di sodio in fase di inizio della terapia o di variazione del dosaggio nei pazienti anziani						
B01AB05-M01AE03	ENOXAPARINA SODICA-KETOPROFENE SALE DI LISINA	367	0.2%	221	0.5%	1.7
Concurrent use of LOW-MOLECULAR-WEIGHT HEPARINS and NSAIDS may result in an increased risk of bleeding.						
J01MA02-N02AB03	CIPROFLOXACINA CLORIDRATO MONOIDRATO-FENTANIL	362	0.2%	122	0.3%	3.0
L'uso concomitante di fentanile e di inibitori del CYP3A4 può portare ad un aumentato rischio di tossicità da parte del fentanile.						
C09AA05-J01EE01	RAMIPRIL-TRIMETOPRIM/SULFAMETOXAZOLO	356	0.2%	206	0.5%	1.7
L'uso concomitante di TRIMETHOPRIM e di FARMACI RISPARMIATORI SELETTIVI DI POTASSIO può causare un aumento del rischio di iperkaliemia.						
B01AA03-N06AB06	WARFARIN SODICO-SERTRALINA CLORIDRATO	353	0.2%	112	0.3%	3.2
La contemporanea assunzione di SERTRALINA e ANTICOAGULANTI può determinare un maggior rischio di sanguinamento.						

ULSS Treviso - - Stat. IF per coppia ATC con descrizione (limitato alle prime 200 interazioni con maggior numero di occorrenze)



Assistiti con età da 0 a 117 anni

Periodo : 01.01.2015 - 31.12.2015. Interaz. su 30 gg: Contr., Magg

ATC	Descrizione-Descrizione	Interazioni	% (1)	Assistiti	% (2)	Int/Ass
A10AB04-J01MA12	INSULINA LISPRO DA DNA RICOMBINANTE-LEVOFLOXACINA	350	0.2%	231	0.5%	1.5
La contemporanea assunzione di FLUOROCHINOLONI e AGENTI ANTIDIABETICI può portare a variazioni della glicemia e ad un maggior rischio di ipoglicemia o iperglicemia.						
N02AX02-N06AA09	TRAMADOLO CLORIDRATO-AMITRIPTILINA CLORIDRATO	341	0.2%	107	0.2%	3.2
Concurrent use of AMITRIPTYLINE and TRAMADOL may result in an increased risk of seizures, serotonin syndrome (hypertension, hyperthermia, myoclonus, mental status changes), opioid toxicity, and increased concentrations of tramadol and decreased concentrations of tramadol active metabolite, M1.						
C01BC04-C09BA05	FLECAINIDE ACETATO-RAMIPRIL/IDROCLOROTIAZIDE	340	0.2%	60	0.1%	5.7
La contemporanea assunzione di FLECAINIDE e IDROCLOROTIAZIDE può portare ad un aumento del rischio di squilibrio elettrolitico e conseguente cardiotoxicità.						
H02AB02-M01AC01	DESAMETASONE 21-FOSFATO DISODICO-PIROXICAM	339	0.2%	125	0.3%	2.7
Concurrent use of CORTICOSTEROIDS and NSAIDS may result in increased risk of gastrointestinal ulcer or bleeding.						
A10AB04-J01MA02	INSULINA LISPRO DA DNA RICOMBINANTE-CIPROFLOXACINA	333	0.2%	216	0.5%	1.5
La contemporanea assunzione di FLUOROCHINOLONI e AGENTI ANTIDIABETICI può portare a variazioni della glicemia e ad un maggior rischio di ipoglicemia o iperglicemia.						
B01AC05-N06AB10	TICLOPIDINA CLORIDRATO-ESCITALOPRAM OSSALATO	331	0.2%	73	0.2%	4.5
L'utilizzo concomitante di ESCITALOPRAM e di ANTIAGGREGANTI PIASTRINICI può aumentare il rischio di sanguinamento.						
C07AB12-N06AB05	NEBIVOLOLO CLORIDRATO-PAROXETINA CLORIDRATO	330	0.2%	96	0.2%	3.4
Concurrent use of NEBIVOLOL and PAROXETINE may result in increased nebivolol exposure.						
C03EA01-C09BB04	AMILORIDE CLORIDRATO/IDROCLOROTIAZIDE-PERINDOPRIL	328	0.2%	113	0.3%	2.9
La contemporanea assunzione di DIURETICI RISPARMIATORI DI POTASSIO e ACE-INIBITORI può causare iperkaliemia.						
A02BC01-L01BA01	OMEPRAZOLO-METOTREXATO SODICO	322	0.2%	65	0.1%	5.0
L'utilizzo concomitante di METOTREXATO e OMEPRAZOLO può aumentare la concentrazione di metotrexato e dei suoi metaboliti e il rischio di tossicità.						
N02AA55-N02AA55	OXICODONE CLORIDRATO/NALOXONE CLORIDRATO DIIDRATO	322	0.2%	73	0.2%	4.4
L'uso concomitante di OSSICODONE e ANTAGONISTI OPIOIDI SELETTIVI può provocare una riduzione dell'efficacia degli oppioidi e una precipitazione dell'astinenza da oppioidi.						
N02AA55-N06AB06	OXICODONE CLORIDRATO/NALOXONE CLORIDRATO DIIDRATO	315	0.2%	73	0.2%	4.3
La contemporanea assunzione di OXICODONE e SERTRALINA può portare ad un aumento del rischio di comparsa della sindrome serotoninergica (ipertensione, ipertermia, miocloni, alterazione dello stato mentale).						
N03AF01-N03AX09	CARBAMAZEPINA-LAMOTRIGINA	313	0.2%	36	0.1%	8.7
L'uso concomitante di CARBAMAZEPINE e LAMOTRIGINE può causare ridotta efficacia di lamotrigine, perdita di controllo attacco, e a potenziale rischio di neurotossicità (nausea, vertigine, nistagmo, atassia).						
B01AC05-N06AB05	TICLOPIDINA CLORIDRATO-PAROXETINA CLORIDRATO	312	0.2%	59	0.1%	5.3
L'utilizzo concomitante di PAROXETINA e di ANTIAGGREGANTI PIASTRINICI può aumentare il rischio di emorragia.						
N03AA02-N03AE01	FENOBARBITAL-CLONAZEPAM	312	0.2%	32	0.1%	9.8
La contemporanea assunzione di BARBITURICI e BENZODIAZEPINE può portare a marcata depressione respiratoria						
J01MA12-J02AC01	LEVOFLOXACINA EMIDRATO-FLUCONAZOLO	311	0.2%	174	0.4%	1.8
Concurrent use of LEVOFLOXACIN and QT INTERVAL PROLONGING AGENTS may result in increased risk of QT interval prolongation.						
H02AB07-N02AB03	PREDNISONA-FENTANIL	308	0.2%	83	0.2%	3.7
Concurrent use of FENTANYL and CYP3A4 INDUCERS may result in decreased plasma concentrations of fentanyl.						
H03AA01-N06AA09	LEVOTIROXINA SODICA-AMITRIPTILINA CLORIDRATO	306	0.2%	148	0.3%	2.1
L'uso concomitante di LEVOTIROXINA e di ANTIDEPRESSIVI TRICICLICI può portare ad un aumento degli effetti terapeutici e tossici sia della levotiroxina che degli antidepressivi triciclici.						
C10AA01-J01FA10	SIMVASTATINA-AZITROMICINA DIIDRATO	301	0.2%	246	0.6%	1.2
L'uso concomitante di azitromicina e simvastatina può provocare un aumento del rischio di rabdomiolisi.						

ULSS Treviso - - Stat. IF per coppia ATC con descrizione (limitato alle prime 200 interazioni con maggior numero di occorrenze)



Assistiti con età da 0 a 117 anni

Periodo : 01.01.2015 - 31.12.2015. Interaz. su 30 gg: Contr., Magg

ATC	Descrizione-Descrizione	Interazioni	% (1)	Assistiti	% (2)	Int/Ass
J01FA10-R03AK06	AZITROMICINA DIIDRATO-SALMETEROLO XINAFOATO/FLUTI	295	0.2%	213	0.5%	1.4
L'utilizzo concomitante di azitromicina e salmeterolo può comportare un aumento dell'intervallo QT						
G04CA02-N06AB05	TAMSULOSINA CLORIDRATO-PAROXETINA CLORIDRATO	290	0.1%	61	0.1%	4.8
Concurrent use of PAROXETINE and SELECTED QT-PROLONGING CYP2D6 SUBSTRATES may result in increased risk of QT interval prolongation; increased CYP2D6 substrate exposure.						
J01MA02-J02AC01	CIPROFLOXACINA CLORIDRATO MONOIDRATO-FLUCONAZOL	290	0.1%	188	0.4%	1.5
L'utilizzo concomitante di ciprofloxacina e fluconazolo può aumentare il rischio di prolungamento dell'intervallo QT						
C09DA08-M01AE01	OLMESARTAN MEDOXOMIL/IDROCLOROTIAZIDE-IBUPROFEN	288	0.1%	170	0.4%	1.7
Concurrent use of NSAIDS and THIAZIDE DIURETICS may result in reduced diuretic effectiveness and possible nephrotoxicity.						
N06AB06-N06AX05	SERTRALINA CLORIDRATO-TRAZODONE CLORIDRATO	288	0.1%	96	0.2%	3.0
Concurrent use of SERTRALINE and TRAZODONE may result in increased risk of serotonin syndrome.						
B01AB05-N06AB06	ENOXAPARINA SODICA-SERTRALINA CLORIDRATO	287	0.1%	97	0.2%	3.0
La contemporanea assunzione di SERTRALINA e ANTICOAGULANTI può determinare un maggior rischio di sanguinamento.						
J01FA09-J01MA02	CLARITROMICINA-CIPROFLOXACINA CLORIDRATO MONOIDE	284	0.1%	241	0.5%	1.2
L'utilizzo concomitante di ciprofloxacina e claritromicina può aumentare il rischio di prolungamento dell'intervallo QT						
J01MA12-N06AB05	LEVOFLOXACINA EMIIDRATO-PAROXETINA CLORIDRATO	284	0.1%	187	0.4%	1.5
Concurrent use of LEVOFLOXACIN and QT INTERVAL PROLONGING AGENTS may result in increased risk of QT interval prolongation.						
G04CA01-J01MA12	ALFUZOSINA CLORIDRATO-LEVOFLOXACINA EMIIDRATO	283	0.1%	179	0.4%	1.6
Concurrent use of LEVOFLOXACIN and QT INTERVAL PROLONGING AGENTS may result in increased risk of QT interval prolongation.						
B01AC06-C09BA06	ACIDO ACETILSALICILICO-QUINAPRIL CLORIDRATO/IDROCL	277	0.1%	61	0.1%	4.5
Concurrent use of NSAIDS and THIAZIDE DIURETICS may result in reduced diuretic effectiveness and possible nephrotoxicity.						
C09BA02-M01AE01	ENALAPRIL MALEATO/IDROCLOROTIAZIDE-IBUPROFENE	277	0.1%	136	0.3%	2.0
Concurrent use of NSAIDS and THIAZIDE DIURETICS may result in reduced diuretic effectiveness and possible nephrotoxicity.						
N03AB02-N03AF01	FENITOINA SODICA-CARBAMAZEPINA	277	0.1%	21	0.0%	13.2
Concurrent use of CARBAMAZEPINE and PHENYTOIN may result in decreased phenytoin and/ or carbamazepine concentrations.						
M01AE01-N06AB05	IBUPROFENE-PAROXETINA CLORIDRATO	275	0.1%	180	0.4%	1.5
Concurrent use of NSAID and SSRI may result in an increased risk of bleeding.						
B01AA03-M01AE01	WARFARIN SODICO-IBUPROFENE	274	0.1%	174	0.4%	1.6
Concurrent use of ANTICOAGULANTS and NSAIDS may result in increased risk of bleeding.						
N02AX02-N06AX21	TRAMADOLO CLORIDRATO-DULOXETINA CLORIDRATO	274	0.1%	66	0.1%	4.2
Concurrent use of DULOXETINE and TRAMADOL may result in an increased risk of seizures, serotonin syndrome (hypertension, hyperthermia, myoclonus, mental status changes), opioid toxicity, and increased concentrations of tramadol and decreased concentrations of tramadol active metabolite, M1.						
A02BC01-N06AB04	OMEPRAZOLO-CITALOPRAM BROMIDRATO	272	0.1%	50	0.1%	5.4
L'utilizzo concomitante di citalopram e omeprazolo può aumentare l'esposizione al citalopram e portare ad un prolungamento dell'intervallo QT						
C10AA01-N03AF01	SIMVASTATINA-CARBAMAZEPINA	272	0.1%	56	0.1%	4.9
L'uso concomitante di CARBAMAZEPINE e SIMVASTATIN può causare ridotta esposizione a simvastatin.						
B01AA03-N06AB10	WARFARIN SODICO-ESCITALOPRAM OSSALATO	269	0.1%	101	0.2%	2.7
La contemporanea assunzione di ESCITALOPRAM e ANTICOAGULANTI può determinare un maggior rischio di sanguinamento.						
N06AX11-N06AX16	MIRTAZAPINA-VENLAFAXINA CLORIDRATO	268	0.1%	45	0.1%	6.0
La contemporanea assunzione di MIRTAZAPINA e VENLAFAXINA può portare ad un maggior rischio di comparsa della sindrome serotoninergica.						

ULSS Treviso - - Stat. IF per coppia ATC con descrizione (limitato alle prime 200 interazioni con maggior numero di occorrenze)



Assistiti con età da 0 a 117 anni

Periodo : 01.01.2015 - 31.12.2015. Interaz. su 30 gg: Contr., Magg

ATC	Descrizione-Descrizione	Interazioni	% (1)	Assistiti	% (2)	Int/Ass
J01FA09-R03BA05	CLARITROMICINA-FLUTICASONE PROPIONATO	267	0.1%	228	0.5%	1.2
La contemporanea assunzione di CLARITROMICINA e FLUTICASONE può determinare un aumento della concentrazione plasmatica di fluticasone e una diminuzione della concentrazione plasmatica di cortisolo						
M01AE01-N06AB10	IBUPROFENE-ESCITALOPRAM OSSALATO	267	0.1%	150	0.3%	1.8
Concurrent use of NSAID and SSRI may result in an increased risk of bleeding.						
N02AA59-N06AB05	PARACETAMOLO/CODEINA FOSFATO-PAROXETINA CLORIDR	266	0.1%	109	0.2%	2.4
Concurrent use of PAROXETINE and SELECTED CYP2D6 SUBSTRATES may result in increased CYP2D6 substrate exposure.						
C09BA02-M04AA01	ENALAPRIL MALEATO/IDROCLOROTIAZIDE-ALLOPURINOLO	265	0.1%	95	0.2%	2.8
La contemporanea assunzione di ALLOPURINOLO e ENALAPRIL può portare a reazioni di ipersensibilità (sindrome di Stevens-Johnson, eruzioni cutanee, spasmo coronarico anafilattico).						
B01AC06-L04AD01	ACIDO ACETILSALICILICO-CICLOSPORINA	264	0.1%	42	0.1%	6.3
L'uso concomitante di farmaci antinfiammatori non steroidei e ciclosporina può portare ad un aumento del rischio di nefrotossicità da ciclosporina.						
A02BC01-B01AC04	OMEPRAZOLO-CLOPIDOGREL IDROGENOSOLFATO	262	0.1%	59	0.1%	4.4
L'uso concomitante di clopidogrel e omeprazolo può comportare una diminuzione della efficacia clinica del clopidogrel e aumentato rischio di trombosi.						
N02AB03-N06AA09	FENTANIL-AMITRIPTILINA CLORIDRATO	262	0.1%	67	0.2%	3.9
La contemporanea assunzione di FENTANILE e AGENTI SEROTONINERGICI può portare ad un aumento del rischio di comparsa di sindrome serotoninergica						
N06AB10-N06AX05	ESCITALOPRAM OSSALATO-TRAZODONE CLORIDRATO	262	0.1%	72	0.2%	3.6
Concurrent use of ESCITALOPRAM and TRAZODONE may result in increased risk of serotonin syndrome; increased risk of QT-interval prolongation.						
N05AD01-N06AX05	ALOPERIDOLO-TRAZODONE CLORIDRATO	261	0.1%	104	0.2%	2.5
L'utilizzo concomitante di ALOPERIDOLO E TRAZODONE può comportare un aumento dell'intervallo QT						
C01BD01-J01MA12	AMIODARONE CLORIDRATO-LEVOFLOXACINA EMIIDRATO	260	0.1%	128	0.3%	2.0
La contemporanea assunzione di LEVOFLOXACINA e AGENTI ANTIARITMICI DI CLASSE III può portare ad un aumento del rischio di cardiotoxicità (intervallo QT prolungato, torsioni di punta, arresto cardiaco).						
N02AX02-N06AX16	TRAMADOLO CLORIDRATO-VENLAFAXINA CLORIDRATO	259	0.1%	45	0.1%	5.8
La contemporanea assunzione di TRAMADOLO e VENLAFAXINA può essere associata ad un aumentato rischio di comparsa della sindrome serotoninergica.						
A02BX13-C09BA05	SODIO ALGINATO/POTASSIO BICARBONATO-RAMIPRIL/IDRC	257	0.1%	102	0.2%	2.5
La contemporanea assunzione di POTASSIO e RAMIPRIL può determinare iperkaliemia.						
B01AC05-B01AC06	TICLOPIDINA CLORIDRATO-ACIDO ACETILSALICILICO	255	0.1%	95	0.2%	2.7
L'utilizzo concomitante di ASPIRINA e TICLOPIDINA può aumentare il rischio di emorragie						
B01AC06-C03EA01	ACIDO ACETILSALICILICO-AMILORIDE CLORIDRATO/IDROCL	254	0.1%	36	0.1%	7.1
Concurrent use of NSAIDS and POTASSIUM-SPARING DIURETICS may result in reduced diuretic effectiveness, hyperkalemia, or possible nephrotoxicity.						
C03EA01-M01AH01	AMILORIDE CLORIDRATO/IDROCLOROTIAZIDE-CELECOXIB	254	0.1%	58	0.1%	4.4
Concurrent use of NSAIDS and POTASSIUM-SPARING DIURETICS may result in reduced diuretic effectiveness, hyperkalemia, or possible nephrotoxicity.						
C09BA02-M01AB05	ENALAPRIL MALEATO/IDROCLOROTIAZIDE-DICLOFENAC SOI	254	0.1%	108	0.2%	2.4
Concurrent use of NSAIDS and THIAZIDE DIURETICS may result in reduced diuretic effectiveness and possible nephrotoxicity.						
C01AA05-C09BA05	DIGOSSINA-RAMIPRIL/IDROCLOROTIAZIDE	253	0.1%	52	0.1%	4.9
La contemporanea assunzione di GLICOSIDI DIGITALICI e DIURETICI TIAZIDICI può portare a tossicità da digitalici (nausea, vomito, aritmie).						
N02AX02-N06AB10	TRAMADOLO CLORIDRATO-ESCITALOPRAM OSSALATO	252	0.1%	92	0.2%	2.7
Concurrent use of ESCITALOPRAM and TRAMADOL may result in an increased risk of seizures, serotonin syndrome (hypertension, hyperthermia, myoclonus, mental status changes), opioid toxicity, and increased concentrations of tramadol and decreased concentrations of tramadol active metabolite, M1.						

ULSS Treviso - - Stat. IF per coppia ATC con descrizione (limitato alle prime 200 interazioni con maggior numero di occorrenze)



Assistiti con età da 0 a 117 anni

Periodo : 01.01.2015 - 31.12.2015. Interaz. su 30 gg: Contr., Magg

ATC	Descrizione-Descrizione	Interazioni	% (1)	Assistiti	% (2)	Int/Ass
B01AB05-N06AB05	ENOXAPARINA SODICA-PAROXETINA CLORIDRATO	251	0.1%	105	0.2%	2.4
La contemporanea assunzione di PAROXETINA e ANTICOAGULANTI può determinare un maggior rischio di sanguinamento.						
C03EB01-C09AA05	FUROSEMIDE/SPIRONOLATONE-RAMIPRIL	249	0.1%	66	0.1%	3.8
La contemporanea assunzione di DIURETICI RISPARMIATORI DI POTASSIO e ACE-INIBITORI può causare iperkaliemia.						
A02BC03-L04AA06	LANSOPRAZOLO-MICOFENOLATO MOFETILE	248	0.1%	50	0.1%	5.0
L'uso concomitante di lansoprazolo e micofenolato mofetile può ridurre l'esposizione all'acido micofenolico (MPA), il metabolita attivo del micofenolato mofetile.						
C03CA01-C07AA07	FUROSEMIDE-SOTALOLO CLORIDRATO	245	0.1%	76	0.2%	3.2
La contemporanea assunzione di SOTALOLO e DIURETICI può portare ad un aumento del rischio di cardiotoxicità (prolungamento dell'intervallo QT, torsioni di punta, arresto cardiaco).						
C07AB07-C08DA01	BISOPROLOLO EMIFUMARATO-VERAPAMIL CLORIDRATO	245	0.1%	76	0.2%	3.2
La contemporanea assunzione di VERAPAMILE e BLOCCANTI BETA-ADRENERGICI può causare ipotensione e bradicardia.						
A12BA01-C09AA05	POTASSIO CLORURO-RAMIPRIL	243	0.1%	96	0.2%	2.5
La contemporanea assunzione di POTASSIO e RAMIPRIL può determinare iperkaliemia.						
C03CA01-M01AB15	FUROSEMIDE-KETOROLAC SALE DI TROMETAMOLO	242	0.1%	124	0.3%	2.0
Concurrent use of LOOP DIURETICS and NSAIDS may result in reduced diuretic effectiveness and possible nephrotoxicity.						
J01EE01-J02AC01	TRIMETOPRIM/SULFAMETOXAZOLO-FLUCONAZOLO	242	0.1%	84	0.2%	2.9
La contemporanea assunzione di COTRIMOXAZOLO e FLUCONAZOLO può portare ad un aumento del rischio di cardiotoxicità (intervallo QT prolungato, torsioni di punta, arresto cardiaco).						
N02AX02-N06AB05	TRAMADOLO CLORIDRATO-PAROXETINA CLORIDRATO	240	0.1%	86	0.2%	2.8
La contemporanea assunzione di PAROXETINA e TRAMADOLO può portare ad un aumento del rischio di attacchi convulsivi e alla comparsa di sindrome serotoninergica (ipertensione, ipertermia, mioclono, stato mentale alterato), oltre ad una diminuzione dell'effetto analgesico del tramadolo.						
J01MA12-N06AB10	LEVOFLOXACINA EMIIDRATO-ESCITALOPRAM OSSALATO	239	0.1%	158	0.4%	1.5
Concurrent use of ESCITALOPRAM and QT INTERVAL-PROLONGING DRUGS may result in increased risk of QT-interval prolongation.						
N02AB03-N06AB05	FENTANIL-PAROXETINA CLORIDRATO	236	0.1%	48	0.1%	4.9
La contemporanea assunzione di FENTANILE e AGENTI SEROTONINERGICI può portare ad un aumento del rischio di comparsa di sindrome serotoninergica						
N02AB03-N06AX05	FENTANIL-TRAZODONE CLORIDRATO	236	0.1%	45	0.1%	5.2
La contemporanea assunzione di FENTANILE e AGENTI SEROTONINERGICI può portare ad un aumento del rischio di comparsa di sindrome serotoninergica						
J01CR02-N06AX16	AMOXICILLINA TRIIDRATA/POTASSIO CLAVULANATO-VENLA	235	0.1%	118	0.3%	2.0
L'utilizzo concomitante di amoxicillina e venlafaxina può aumentare il rischio di sindrome serotoninergica.						
N02AX02-N06AX05	TRAMADOLO CLORIDRATO-TRAZODONE CLORIDRATO	235	0.1%	62	0.1%	3.8
L'uso concomitante di tramadolo e trazodone può causare un aumento del rischio di sindrome serotoninergica (ipertensione, ipertermia, mioclono, alterazioni dello stato mentale).						
C01BC04-C09DA03	FLECAINIDE ACETATO-VALSARTAN/IDROCLOROTIAZIDE	232	0.1%	39	0.1%	5.9
La contemporanea assunzione di FLECAINIDE e IDROCLOROTIAZIDE può portare ad un aumento del rischio di squilibrio elettrolitico e conseguente cardiotoxicità.						
B01AC06-L01BA01	ACIDO ACETILSALICILICO-METOTREXATO SODICO	230	0.1%	80	0.2%	2.9
La contemporanea assunzione di ASPIRINA e METOTREXATO può portare a tossicità da metotressato (leucopenia, trombocitopenia, anemia, nefrotossicità, ulcerazioni della mucosa gastrica).						
J01MA12-N06AX05	LEVOFLOXACINA EMIIDRATO-TRAZODONE CLORIDRATO	228	0.1%	153	0.3%	1.5
Concurrent use of LEVOFLOXACIN and QT INTERVAL PROLONGING AGENTS may result in increased risk of QT interval prolongation.						
N06AX05-N06AX21	TRAZODONE CLORIDRATO-DULOXETINA CLORIDRATO	228	0.1%	46	0.1%	5.0
L'uso concomitante di duloxetina e trazodone può causare un aumento del rischio di sindrome serotoninergica (ipertensione, ipertermia, mioclono, alterazioni dello stato mentale).						

ULSS Treviso - - Stat. IF per coppia ATC con descrizione (limitato alle prime 200 interazioni con maggior numero ci occorrenze)



Assistiti con età da 0 a 117 anni

Periodo : 01.01.2015 - 31.12.2015. Interaz. su 30 gg: Contr., Magg

ATC	Descrizione-Descrizione	Interazioni	% (1)	Assistiti	% (2)	Int/Ass
C09BB04-C10BA02	PERINDOPRIL ARGININA/AMLODIPINA BESILATO-EZETIMIBE	226	0.1%	67	0.2%	3.4
L'uso concomitante di amlodipina e simvastatina può provocare una maggior esposizione a simvastatina e un aumento del rischio di miopatia, inclusa la rabdomiolisi.						
N02AA59-N02AX06	PARACETAMOLO/CODEINA FOSFATO-TAPENTADOLO CLORID	225	0.1%	111	0.3%	2.0
La contemporanea assunzione di TAPENTADOLO e ANALGESICI OPPIOIDI può causare un aumento della depressione del SNC e depressione respiratoria.						
N05AA01-N05AD01	CLORPROMAZINA CLORIDRATO-ALOPERIDOLO	224	0.1%	26	0.1%	8.6
La contemporanea assunzione di ANTIPISICOTICI e FENOTIAZINE può portare ad un aumento del rischio di cardiotoxicità (intervallo QT prolungato, torsioni di punta, arresto cardiaco).						
N06AX05-N06AX16	TRAZODONE CLORIDRATO-VENLAFAXINA CLORIDRATO	224	0.1%	43	0.1%	5.2
L'uso concomitante di venlafaxina e trazodone può causare un aumento del rischio di sindrome serotoninergica (ipertensione, ipertermia, mioclono, alterazioni dello stato mentale).						
H02AB04-M01AE01	METILPREDNISOLONE-IBUPROFENE	223	0.1%	144	0.3%	1.5
Concurrent use of CORTICOSTEROIDS and NSAIDS may result in increased risk of gastrointestinal ulcer or bleeding.						
N02AA01-N02AA05	MORFINA SOLFATO-OXICODONE CLORIDRATO	223	0.1%	55	0.1%	4.1
La contemporanea assunzione di ANALGESICI OPPIOIDI e ANALGESICI OPPIOIDI può causare una profonda depressione respiratoria.						
C09AA05-C09CA01	RAMIPRIL-LOSARTAN POTASSICO	221	0.1%	86	0.2%	2.6
L'utilizzo concomitante di ACE-inibitori e di bloccanti del recettore dell'angiotensina II può aumentare il rischio che si verifichino eventi avversi (per esempio ipotensione, sincope, iperkaliemia, modifiche della funzionalità renale, insufficienza renale acuta)						
N02AB03-N06AX21	FENTANIL-DULOXETINA CLORIDRATO	221	0.1%	35	0.1%	6.3
La contemporanea assunzione di FENTANILE e AGENTI SEROTONINERGICI può portare ad un aumento del rischio di comparsa di sindrome serotoninergica						
C08CA13-J01FA09	LERCANIDIPINA CLORIDRATO-CLARITROMICINA	218	0.1%	173	0.4%	1.3
La contemporanea assunzione di AMLODIPINA e CLARITROMICINA può determinare una maggiore esposizione all'amlodipina.						
B01AC06-M01AC01	ACIDO ACETILSALICILICO-PIROXICAM	217	0.1%	144	0.3%	1.5
Concurrent use of ASPIRIN and NSAIDS may result in increased risk of bleeding.						
G04CA02-J01FA09	TAMSULOSINA CLORIDRATO-CLARITROMICINA	216	0.1%	137	0.3%	1.6
L'uso concomitante di TAMSULOSINA e di forti inibitori del CYP3A4 può causare un aumento dell'esposizione alla tamsulosina.						
J01MA02-N06AB10	CIPROFLOXACINA CLORIDRATO MONOIDRATO-ESCITALOPR/	216	0.1%	152	0.3%	1.4
Concurrent use of ESCITALOPRAM and QT INTERVAL-PROLONGING DRUGS may result in increased risk of QT-interval prolongation.						
C08CA05-H02AB07	NIFEDIPINA-PREDNISONE	215	0.1%	70	0.2%	3.1
L'utilizzo concomitante di FENOBARBITAL e di NIFEDIPINA può diminuire l'esposizione alla nifedipina.						
C01BC04-C09DA01	FLECAINIDE ACETATO-LOSARTAN POTASSICO/IDROCLOROT.	209	0.1%	45	0.1%	4.6
La contemporanea assunzione di FLECAINIDE e IDROCLOROTIAZIDE può portare ad un aumento del rischio di squilibrio elettrolitico e conseguente cardiotoxicità.						
N02AA55-N02AX06	OXICODONE CLORIDRATO/NALOXONE CLORIDRATO DIIDRA'	209	0.1%	119	0.3%	1.8
La contemporanea assunzione di TAPENTADOLO e ANALGESICI OPPIOIDI può causare un aumento della depressione del SNC e depressione respiratoria.						
C01BD01-C07AG02	AMIODARONE CLORIDRATO-CARVEDILOLO	208	0.1%	53	0.1%	3.9
La contemporanea assunzione di AMIODARONE e BLOCCANTI BETA-ADRENERGICI può portare ad ipotensione, bradicardia o arresto cardiaco.						
J01MA02-N06AX05	CIPROFLOXACINA CLORIDRATO MONOIDRATO-TRAZODONE	208	0.1%	110	0.2%	1.9
L'utilizzo concomitante di ciprofloxacina e trazodone può aumentare il rischio di prolungamento dell'intervallo QT						
C01BC04-C09DA08	FLECAINIDE ACETATO-OLMESARTAN MEDOXOMIL/IDROCLOF	207	0.1%	47	0.1%	4.4
La contemporanea assunzione di FLECAINIDE e IDROCLOROTIAZIDE può portare ad un aumento del rischio di squilibrio elettrolitico e conseguente cardiotoxicità.						

(1) % su totale interazioni (Controindicate, Maggiori) = 194.459

(2) % sugli assistiti con almeno una I.F. (Controindicate, Maggiori) nella classe sul totale di 44.099 assistiti