

GECOMMENTARIEERD GENEESMIDDELEN- REPERTORIUM 2026



BCFi

BELGISCH CENTRUM VOOR
FARMACOTHERAPEUTISCHE INFORMATIE

Afkortingen

ademgest. = <i>ademgestuurd</i>	i.tumor. = <i>intratumoraal</i>
alc. = <i>alcoholisch</i>	i.uter. = <i>intra-uterien</i>
amp. = <i>ampul</i>	i.v. = <i>intraveneus</i>
anti-Xa = <i>anti-factor Xa</i>	i.ventr. = <i>intraventriculair</i>
auric. = <i>auriculair</i>	i.vesic. = <i>intravesicaal</i>
bew. = <i>bewaarmiddel</i>	i.vitr. = <i>intravitreaal</i>
bruisgran. = <i>bruisgranulaat</i>	KIE = <i>kallidinogenase-inactivatoreenheid</i>
bruispdr. = <i>bruispoeder</i>	laryngofar. = <i>laryngofaryngeaal</i>
bruistabl. = <i>bruistablet</i>	lok. = <i>lokaal</i>
bucc. = <i>buccaal</i>	m. = <i>maand</i>
caps. = <i>capsule</i>	maagsapresist. = <i>maagsapersistent</i>
CFU = <i>kolonie vormende eenheden</i>	max. = <i>maximum</i>
conc. = <i>concentraat</i>	medic. = <i>medicinaal</i>
cut. = <i>cutaan</i>	mEq = <i>milli-equivalent</i>
deelb. = <i>deelbaar</i>	(M)(I)E = <i>(miljoen) (internationale) eenheid</i>
dent. = <i>dentaal</i>	nas. = <i>nasaal</i>
disp. = <i>dispergeerbaar</i>	ocul. = <i>oculair</i>
dos. = <i>dosis</i>	omh. = <i>omhuld</i>
dr. = <i>druppel</i>	opl(oss). = <i>oplossing</i>
drinkb. = <i>drinkbaar</i>	oplosb. = <i>oplosbaar</i>
druppelfl. = <i>druppelfles</i>	or. = <i>oraal</i>
emuls. = <i>emulsie</i>	orodisp. = <i>orodispergeerbaar</i>
endocerv. = <i>endocervicaal</i>	orofar. = <i>orofaryngeaal</i>
endotrach. = <i>endotracheopulmonair</i>	oromuc. = <i>oromucosaal</i>
epidur. = <i>epiduraal</i>	p.artic. = <i>peri-articulair</i>
epilaes. = <i>epilaesiaonaal</i>	patr. = <i>patroon</i>
eq. = <i>equivalent</i>	p.d. = <i>per dag</i>
filmomh. = <i>filmomhuld</i>	pdr. = <i>poeder</i>
flac. = <i>flacon</i>	p.neur. = <i>perineuraal</i>
gastr. = <i>gastrisch</i>	p.odont. = <i>peri-odontaal</i>
gastro-ent. = <i>gastro-enteraal</i>	ppm = <i>deeltjes per miljoen</i>
geïmpr. = <i>geïmpregneerd</i>	rect. = <i>rectaal</i>
geregul. = <i>gereguleerd</i>	s.c. = <i>subcutaan</i>
gingiv. = <i>gingivaal</i>	s.conj. = <i>subconjunctivaal</i>
glob. = <i>globule</i>	SKP = <i>Samenvatting van de Kenmerken van het Product</i>
gran. = <i>granulaat</i>	s.mucos. = <i>submucosaal</i>
H.G. = <i>hospitaalgebruik</i>	solv. = <i>solvent</i>
i.artier. = <i>intra-arterieel</i>	SQ-T = <i>gestandaardiseerde kwaliteitseenheid tablet</i>
i.artic. = <i>intra-articulair</i>	subling. = <i>sublinguaal</i>
i.burs. = <i>intra-bursaal</i>	susp. = <i>suspensie</i>
i.camer. = <i>intracameraal</i>	tabl. = <i>tablet</i>
i.card. = <i>intracardiaal</i>	TE = <i>tuberculine eenheid</i>
i.cavern. = <i>intracaverneus</i>	TMF = <i>Therapeutisch Magistraal Formularium</i>
i.cistern. = <i>intracisternaal</i>	transderm. = <i>transdermaal</i>
i.derm. = <i>intradermaal</i>	urethr. = <i>urethraal</i>
i.laes. = <i>intralesionaal</i>	vag. = <i>vaginaal</i>
i.m. = <i>intramusculair</i>	verl. = <i>verlengde</i>
inf. = <i>infusie</i>	vloeist. = <i>vloeistof</i>
infiltr. = <i>infiltratie</i>	voorgev. = <i>voorgevulde</i>
inhal. = <i>inhalatie</i>	vrijst. = <i>vrijstelling</i>
inj. = <i>injectie</i>	
instill. = <i>instillatie</i>	
i.ocul. = <i>intra-oculair</i>	
i.oss. = <i>intra-ossaal</i>	
i.perit. = <i>intraperitoneaal</i>	
i.pleur. = <i>intrapleuraal</i>	
IR = <i>reactiviteitsindex</i>	
i.thec. = <i>intrathecaal</i>	

GECOMMENTARIEERD GENEESMIDDELENREPERTORIUM 2026

Belgisch Centrum voor Farmacotherapeutische Informatie
(*Centre Belge d'Information Pharmacothérapeutique*)
vzw, erkend door koninklijk besluit

Website: www.bcfi.be of www.cbip.be

Adres

BCFI
p.a. FAGG
Galileelaan 5/03
1210 Brussel

Ons contacteren

Over onze publicaties
redactie@bcfi.be

Over de geneesmiddelen
specialiteiten@bcfi.be

Om uw gegevens aan te passen
administratie@bcfi.be

Ons IT-team
informatica@bcfi.be

Redactieraad

Hoofdredacteurs:

Prof. Dr T. Christiaens, Dr E. Van Leeuwen, Prof. Dr Gilles Faron

Redacteurs:

A. Baitar, B. Bosier, C. Bertrand, L. Cuitte, C. Defrance, S. Desmaele, E. Dhaenens, C. Devillers, G. Goesaert, H. Habraken, L. Heremans, N. Mortier, J. Vandenhoven, A. Van Ermen, C. Veys

Verantwoordelijke uitgever: Thierry Christiaens, Nekkersberglaan 31, 9000 Gent

© De informatie die verschijnt in het Gecommentarieerd Geneesmiddelenrepertorium mag niet overgenomen worden of verspreid worden zonder bronvermelding, en mag in geen geval gebruikt worden voor commerciële of publicitaire doeleinden.

Inleiding	2
1. Cardiovasculair stelsel	73
2. Bloed en stolling	188
3. Gastro-intestinaal stelsel	243
4. Ademhalingsstelsel	295
5. Hormonaal stelsel	334
6. Gynaeco-obstetrie	395
7. Urogenitaal stelsel	451
8. Pijn en koorts	474
9. Osteo-articulaire aandoeningen	506
10. Zenuwstelsel	547
11. Infecties	714
12. Immuniteit	925
13. Antitumorale middelen	1079
14. Mineralen en vitaminen	1136
15. Dermatologie	1165
16. Oftalmologie	1225
17. Neus-Keel-Oren	1253
18. Anesthesie	1276
19. Diagnostica	1293
20. Diverse geneesmiddelen	1300



Inleiding

INL. 1. Totstandkoming en doel van het Repertorium

Het *Gecommentarieerd Geneesmiddelenrepertorium* (hier verder vermeld als “het Repertorium”) wordt gepubliceerd door het “**Belgisch Centrum voor Farmacotherapeutische Informatie**” (BCFI). Het BCFI is een vzw erkend en gesubsidieerd door het Federaal Agentschap voor Geneesmiddelen en Gezondheidsproducten (FAGG) (zie *bcfi.be* & Over ons).

Revisieproces

- *Jaarlijkse revisie*: de Inleiding van het Repertorium en de teksten van elk hoofdstuk worden eenmaal per jaar volledig herzien. De geüpdatete teksten worden tussen december en september op de website gepubliceerd. De laatste volledige revisie van deze Inleiding werd gepubliceerd in september 2025.
- *Continue updating*: de specialiteiten op de website worden minstens driemaal per maand bijgewerkt (zie *Inl.2.11.2*). Ook belangrijke aanpassingen in de rubriek “Plaatsbepaling” en andere rubrieken gebeuren doorheen het jaar.

PDF-versies

PDF-versies van het Repertorium kunnen gedownload worden:

- **PDF van de huidige versie** van het Repertorium: met specialiteiten of zonder specialiteiten, van het volledige Repertorium of per hoofdstuk: via de *mainpage van het Repertorium* & *Het repertorium in PDF (recentste versie)*.
- **Archief-PDF-versies** van de edities vanaf 2005: via de *mainpage van het Repertorium* & *Archief (PDF-versie)*.

U vindt de **mobiele app van het Repertorium** in de Google Play Store (Android) en de Apple Store (iOS) door te zoeken op de term “BCFI”.

Doel van het Repertorium

Het doel van het Repertorium is onafhankelijke en praktisch bruikbare informatie over geneesmiddelen te verstrekken aan gezondheidswerkers. De bedoeling is het **rationeel gebruik van geneesmiddelen** te bevorderen. Rationeel gebruik betekent dat enkel geneesmiddelen worden aangewend waarvoor gevalideerde studies bestaan, dat men deze geneesmiddelen adequaat gebruikt (qua indicaties, contra-indicaties, dosering, interacties...) en dat men rekening houdt met hun kostprijs. In dit verband dient de notie van “op evidentie gebaseerde farmacotherapie” te worden vermeld: het is belangrijk te weten wat de evidentie omtrent de risico-batenverhouding van een geneesmiddel is.

De Wereldgezondheidsorganisatie raadt in haar ‘*Guide to Good Prescribing*’ aan om bij het voorschrijven van een geneesmiddel rekening te houden met volgende criteria: **werkzaamheid, veiligheid, geschiktheid voor de individuele patiënt** (o.a. contra-indicaties en farmaceutische vorm) en kostprijs. Men dient hierbij rekening te houden met de **kostprijs** voor het individu en deze voor de gemeenschap. Daarom worden in het Repertorium de prijzen van de verschillende verpakkingen en hun eventuele terugbetalingsvoorwaarden gegeven. Er zijn ook prijsvergelijkingstabellen beschikbaar, zichtbaar na aanklikken van “per groepsnaam” of van het eurosymbool ter hoogte van de verpakking (zie *Inl.2.11.4*).


Het Gecommentarieerd Geneesmiddelenrepertorium is door het Belgisch Centrum voor Evidence-Based Medicine (CEBAM) geaccrediteerd als “Evidence-Based Practice (EBP)-informatiebron zonder aanbevelingen” (zie *cebam.be/validatie*). Het BCFI heeft als doel *evidence-based* informatie te verstrekken over de werkzaamheid en veiligheid van geneesmiddelen, maar is geen richtlijnontwikkelaar.

Website *www.bcfi.be*

Op de website kunnen onder de **hoofding “Publicaties”**, naast het **Repertorium**, ook volgende **BCFI-publicaties**



worden geraadpleegd

- de **Folia** en de **Folia Tandartsen** en **Folia nursing**,
- de **Update geneesmiddelen**: zie ook *Inl.2.11.2.*,
- het **Formularium Ouderenzorg**: zie ook
 - *Inl.2.12.*, in verband met symbool 
 - *Inl.2.7.* en
 - *Inl.6.6.*
- de **Toolbox**: een verzameling van hulpmiddelen voor gebruik in de praktijk, gebaseerd op onze Folia-artikels en e-learnings.

Onder de hoofding “Publicaties” vindt u ook de pdf van de **Belgische gids voor anti-infectieuze behandeling in de ambulante praktijk (de “BAPCOC-gids”)**. Deze gids is geen uitgave van het BCFI, maar wel van de Belgische Commissie voor de Coördinatie van het Antibioticabeleid (BAPCOC).

Onder de **hoofding “Vorming”** vindt u de link naar

- het **Auditorium** (ons e-learningplatform),
- de **BCFI-evenementen** (met o.a. links naar de slides en presentaties van onze symposia),
- de **Toolbox**: een verzameling van hulpmiddelen voor gebruik in de praktijk, gebaseerd op onze Folia-artikels en e-learnings.

Op de homepage verschijnen onder de titel **Nieuws** al onze berichten en artikels.

Via onze wekelijkse nieuwsbrief **Weekly Folia** bezorgen we **elke vrijdag** een samenvatting van de nieuwe Folia-artikels die verschenen zijn op onze website en berichten we over nieuwe e-learnings en geven we informatie van onze partners (bv. Minerva, FAGG). **Inschrijven op de Weekly Folia kan via *deze link***. Alle Folia-artikels zijn online beschikbaar, gegroepeerd per maand, via de *mainpage van de Folia*.

Op de website van de **diergeneeskundige afdeling van het BCFI** (*www.vetcompendium.be*, bestemd voor dierenartsen en apothekers) is de farmacotherapeutische informatie over de in België beschikbare geneesmiddelen voor diergeneeskundig gebruik terug te vinden.

Auteurschap

De Redactieraad is verantwoordelijk voor de inhoud van het Gecommentarieerd Geneesmiddelenrepertorium en heeft redactionele onafhankelijkheid.

De Redactieraad is als volgt samengesteld:

- Hoofdredacteurs: Prof. Dr T. Christiaens, Prof. Dr. G. Faron, Prof. Dr J.M. Maloteaux en Dr. E. Van Leeuwen
- Redacteurs: A. Baitar, C. Bertrand, B. Bosier, L. Cuitte, C. Defrance, C. Denis, S. Desmaele, C. Devillers, E. Dhaenens, G. Goesaert, H. Habraken, L. Heremans, N. Mortier, S. Thoof, J. Vandenhoven, A. Van Ermen, C. Veys

De Redactieraad wordt bijgestaan door de équipes Monitoring literatuur (N. Mortier, A. Nonneman (WOREL)), Specialiteiten (L. Hamtiaux, I. Latour), Administratieve ondersteuning (C. De Smet, J. Neyt, M. Rymen), Informatica (O. Couneson, S. Dumon, J. Simon, C. Romain), Communicatie (F. Coppens), Vertaling (V. Mortelmans, J. De Bie) en Directie (S. Brillon).

De leden van de Redactieraad ondertekenden een belangenverklaring en moeten deze jaarlijks bevestigen. De redactieleden mogen geen enkel belang hebben in de farmaceutische sector.

Dankwoord aan de experts

Bij de jaarlijkse herziening worden de verschillende hoofdstukken van het Repertorium nagelezen door experts in elk domein. In het kader van een algemene transparantie en voor de redactionele beoordeling door het BCFI wordt aan de experts gevraagd belangen die zouden kunnen leiden tot belangenconflicten, mee te delen. Wij danken in het bijzonder volgende experts die voor deze editie van het Repertorium hun commentaren bezorgden: K. Allegaert, H. Beele, M. Berlière, A. Berquin, E. Bottiau, K. Boussey, P. Calle, S. Callens, P. Carillo-



Santistève, R. Cauwels, M. Ceulemans, S. Croubels, A. Dalozé, C. Daumerie, G. De Backer, T. De Backer, F. De Bièvre, F. De Keyser, E. De Leenheer, M. De Lausnay, A. De Sutter, P-H Deprez, P. Durez, K. Everaert, V. Jong, B. Keymeulen, G. Laekeman, B. Lapauw, R. Lefebvre, J. Longueville, U. Maniewski-Kelner, J. Marlier, C. Martin, F. Matthys, B. Morlion, M.C. Nassogne, F. Nobels, S. Patris, A. Peeters, M. Petrovic, H. Reychler, T. Roisin, P. Santens, J. Schoenen, S. Smet, H. Theeten, J. Van Acker, L. Van Bortel, S. Van Wessel, , H. Verhelst, J. Warlin, R. Westhovens, C. Wyns. We verontschuldigen ons indien we iemand zouden zijn vergeten.

De werkgroep Formularium Ouderenzorg (zie Inl.6.6. Geneesmiddelen bij ouderen – Formularium Ouderenzorg – Selecties 80+) is als volgt samengesteld: A. Dahmane, B. D’Hooghe, M. Hanset, B. Henkens, G. Mertens, A. Parada, S. Valentin, J. Van Elsen, K. Venneman, E. Vincke, H. Warie. We danken hen voor hun medewerking aan de update van de selecties in het Formularium Ouderenzorg.

INL. 2. Handleiding bij en onderbouwing van het Repertorium

Om een rationele keuze te vergemakkelijken, zijn in het Repertorium **de in België beschikbare geneesmiddelen-specialiteiten** op basis van hun farmacologische en therapeutische eigenschappen gegroepeerd in **twintig hoofdstukken**. Meestal zijn er per hoofdstuk meerdere klassen geneesmiddelen.

INL. 2.1. Onderbouwing van het Repertorium

Hieronder worden voor de verschillende rubrieken van het Repertorium de inhoud en de gevolgde methodologie toegelicht, gevolgd door uitleg over de specialiteiten.

Het BCFI volgt systematisch een aantal standaardbronnen op: een aantal tijdschriften (o.a. *BMJ*, *JAMA*, *Lancet*, *NEJM*), de *Cochrane Database of Systematic Reviews*, een aantal Journal Clubs (bv. *NEJM J Watch* en *ACP Journal Club*), ISDB-tijdschriften en andere onafhankelijke geneesmiddeleninformatiebronnen (bv. *Australian Prescriber*, *Drug and Therapeutic Bulletin*, *La Revue Prescrire*, *Geneesmiddelenbulletin*, *The Medical Letter*), de CEBAM-geaccrediteerde richtlijnen van WOREL, NHG en NICE. Ook de berichten van gezondheidsinstanties (vooral FAGG en EMA) en praktijkrelevante implicaties van de beslissingen van deze instanties komen aan bod. Voor de volledige lijst van bronnen en onze werkwijze verwijzen we naar het document **“Methodologie voor de publicaties van het BCFI”**, dat u kunt raadplegen via www.bcfi.be > Over ons > Onze missie.

In het kader van de accreditatie door CEBAM is het noodzakelijk om onze informatie duidelijk te onderbouwen met referenties. Daarom werden in de rubrieken **“Plaatsbepaling”** referenties uit wetenschappelijke publicaties en EBP-bronnen (onder andere de richtlijnen van WOREL, NICE en NHG, en de decision-support bronnen *BMJ Best Practice* en *DynaMed*®) toegevoegd.

INL. 2.2. Rubriek “Plaatsbepaling”

Het Gecommentarieerd Geneesmiddelenrepertorium is door CEBAM geaccrediteerd als “Evidence-Based Practice (EBP)-informatiebron zonder aanbevelingen” (zie cebam.be/validatie). In het kader van deze accreditatie hebben we de voorbije jaren de rubrieken **“Plaatsbepaling”** in het Repertorium geëvalueerd. Waar nodig werd de tekst geherformuleerd zodat de huidige beschikbare evidentie weergegeven wordt zonder aanbevelingen te formuleren.

De informatie in de rubriek **“Plaatsbepaling”** wordt onderbouwd met verwijzing naar onze Folia-artikels en andere BCFI-bronnen, naar onze standaardbronnen (zie Inl.2.1., met onder andere de richtlijnen van WOREL, NICE en NHG) en naar de decision-support bronnen *BMJ Best Practice* en *DynaMed*®. Waar van toepassing verwijzen we ook naar een aantal Belgische en internationale gezondheidsinstanties (onder andere de Hoge Gezondheidsraad voor vaccins, wanda.be voor geneesmiddelen en reizen, en het Europees Geneesmiddelenagentschap EMA) of naar specifieke recente artikels uit peer-reviewed tijdschriften.



De bedoeling van deze rubriek is de geneesmiddelen te situeren vanuit het wetenschappelijk onderbouwde standpunt van het BCFI en een rationele keuze te vergemakkelijken. Voor elke klasse van geneesmiddelen worden in deze rubriek de voor- en nadelen van de verschillende geneesmiddelen gegeven.

Waar mogelijk steunt het BCFI zijn oordeel op correct uitgevoerd gerandomiseerd en gecontroleerd onderzoek, met de nodige aandacht voor de selectie van de onderzoekspopulatie en de keuze van klinisch relevante eindpunten (mortaliteit, morbiditeit, levenskwaliteit). Bij gebrek aan dit type studies moet men er op bedacht zijn dat de kwaliteit van de onderbouwing minder sterk is; in de rubriek “Plaatsbepaling” wordt dit verduidelijkt.

In de rubriek “Plaatsbepaling” worden soms therapeutische toepassingen besproken die (nog) niet als indicaties in de SKP te vinden zijn (offlabelgebruik); als een indicatie wordt besproken die niet in de SKP staat, wordt dit expliciet vermeld [in verband met offlabel voorschrijven van geneesmiddelen, zie *Folia december 2021*].

Sommige geneesmiddelen hebben een duidelijk negatieve risico-batenverhouding: dit wordt aangeduid en geargumenteed in de rubriek “Plaatsbepaling”. Eventueel wordt ook ter hoogte van de dosering vermeld: “Dosering -- (negatieve risico-batenverhouding, zie rubriek “Plaatsbepaling”)”.

Het BCFI hanteert geen specifieke benadering voor geneesmiddelen op basis van planten [zie *Folia juli 2015*] of voor homeopathische geneesmiddelen [zie *Folia november 2010*]: elk geneesmiddel, van welke aard ook, dient geëvalueerd te worden op basis van bewezen doeltreffendheid, veiligheid, kwaliteit, gebruiksgemak en prijs.

INL. 2.3. Rubriek “Indicaties (synthese van de SKP)”

In het Repertorium worden niet noodzakelijk alle indicaties vermeld die in de Samenvatting van de Kenmerken van het Product (SKP) staan. Daarom is de rubriekstitel “Indicaties (synthese van de SKP)”. Er wordt gestreefd naar een vereenvoudiging van wat in de rubriek “Indicaties” van de SKP staat.

Sommige generieken hebben niet alle indicaties van het referentiemiddel als indicatie in hun SKP; in het Repertorium wordt hiermee geen rekening gehouden.

In de rubriek “Indicaties” van het Repertorium worden geen indicaties vermeld die niet in de SKP staan; waar relevant worden “offlabel” indicaties vermeld in de rubriek “Plaatsbepaling” (zie Inl.2.2. Rubriek “Plaatsbepaling”).

INL. 2.4. Rubriek “Contra-indicaties”

Als voornaamste bron voor de contra-indicaties opgenomen in het Repertorium worden volgende bronnen gebruikt: *British National Formulary*, *Martindale* en de belangrijkste contra-indicaties in de SKP. Voor recent geïntroduceerde geneesmiddelen baseren we ons op de belangrijkste contra-indicaties in de SKP. Het onderscheid tussen “contra-indicaties” en “bijzondere voorzorgen” (zie Inl.2.9.) is dikwijls moeilijk en deze informatie wordt soms verschillend gecatalogeerd in de SKP van analoge producten.



In sommige SKP's wordt het gelijktijdig toedienen van bepaalde andere geneesmiddelen als contra-indicatie vermeld omwille van een risico van interactie. In het Repertorium worden interacties in principe niet als contra-indicatie vermeld, omdat dit door de firma's niet systematisch wordt gedaan. De methodologie rond interacties wordt vermeld in Inl.2.8.

In de meeste SKP's wordt allergie aan het actieve bestanddeel of andere bestanddelen van het geneesmiddel als contra-indicatie vermeld. In het Repertorium wordt dit niet als contra-indicatie opgenomen.

- **Nierinsufficiëntie als contra-indicatie**
 - In de rubriek “Contra-indicaties” in dit Repertorium wordt (ernstige) nierinsufficiëntie alleen vermeld



indien dit expliciet in de desbetreffende rubriek van de SKP staat.

- Ter hoogte van de specialiteiten wordt met een symbool aangeduid of er in de SKP een dosisreductie of contra-indicatie bij nierinsufficiëntie wordt geadviseerd. Wanneer er tussen de SKP van specialiteiten op basis van hetzelfde actieve bestanddeel op dit gebied verschillen bestaan, wordt het meest voorzichtigste symbool gekozen.
 - Het **symbool**  betekent dat in de SKP dosisreductie of contra-indicatie bij ernstige nierinsufficiëntie (gedefinieerd als creatinineklaring van 15 tot 30 ml/min./1,73m²) wordt geadviseerd.
 - Het **symbool**  betekent dat in de SKP dosisreductie of contra-indicatie reeds wordt geadviseerd vanaf matige nierinsufficiëntie (vanaf een creatinineklaring van 60 ml/min./1,73m² of lager), of bij nierinsufficiëntie zonder verdere vermelding van de ernst.
 - Bij ESRD (*End Stage Renal Disease*, gedefinieerd als creatinineklaring lager dan 15 ml/min./1,73m²) zijn er altijd speciale voorzorgen te nemen in verband met dosisreductie of contra-indicaties: gezien dit behoort tot de specialistische praktijk wordt dit in het Repertorium niet vermeld.
 - De symbolen worden toegekend op basis van de informatie in de SKP. Er dient opgemerkt dat in de SKP deze boodschappen wisselend en soms onduidelijk verwoord worden. Interpretatie speelt in zekere mate mee in het toekennen van de hierboven vermelde symbolen. Er is ook in vele gevallen geen overeenkomst tussen wat in de SKP vermeld wordt, en wat in allerlei bronnen daaromtrent wordt gezegd; daarenboven zijn er dikwijls discrepanties tussen bronnen onderling.
Nota: indien in de SKP of in publicaties gewaarschuwd voor een risico bij gebruik in geval van nierinsufficiëntie, zonder dat er een contra-indicatie is of dat dosisvermindering wordt aanbevolen, kan de redactie toch kiezen om een niersymbool toe te kennen.
- **Leverlijden als contra-indicatie**
 - In de rubriek “Contra-indicaties” van dit Repertorium wordt leverlijden slechts vermeld als dit expliciet in de rubriek “Contra-indicaties” van de SKP staat. Daarbij worden meestal de termen “leverinsufficiëntie” of “ernstige leverinsufficiëntie” gebruikt naargelang de vermelding in de SKP. Meestal is er in de SKP geen vermelding of het bij leverlijden om cirrose gaat.
 - Specifiek rond cirrose als contra-indicatie, is informatie terug te vinden in het hoofdstuk “Levercirrose” van Commentaren Medicatiebewaking (Nederland, betalend). Commentaren Medicatiebewaking steunt zich in dit verband op de vrij beschikbare website www.geneesmiddelenbijlevercirrose.nl. Er dient op gewezen te worden dat de Nederlandse evaluatie slechts voor een deel van de geneesmiddelen is gebeurd. In deze bron worden sommige geneesmiddelen als “onveilig bij levercirrose” beoordeeld, d.w.z. te vermijden, wat overeenkomt met een contra-indicatie. Waar dit het geval is wordt dit vermeld in onze rubriek “Contra-indicaties”, los van wat in de SKP staat.
 - In zeldzame gevallen is een middel volgens de SKP gecontra-indiceerd bij leverlijden, maar wordt het in de Nederlandse evaluatie beoordeeld als “veilig bij levercirrose”. In dat geval wordt dit **expliciet** vermeld in onze rubriek “Contra-indicaties”.
- **“Risicofactoren voor QT-verlenging” als contra-indicatie**
 - Voor de geneesmiddelen met risico van QT-verlenging die vermeld worden in Tabel Ib vermelden we de contra-indicatie “Risicofactoren voor QT-verlenging”, ook al is dit soms niet expliciet vermeld in de SKP. De totstandkoming van Tabel Ib en de risicofactoren voor QT-verlenging worden besproken in *Inl.6.2.2*.
- **Zwangerschap als contra-indicatie:** bij bewezen teratogeniteit op basis van humane gegevens nemen we dit op in de rubriek “Contra-indicaties”, ook al is dit soms niet expliciet vermeld in de SKP.

INL. 2.5. Rubriek “Ongewenste effecten”

Voor de algemene principes betreffende ongewenste effecten en details over een aantal ongewenste effecten, zie *Inl.6.2*.

Hoe passen wij deze principes toe in het Repertorium?



In het Repertorium worden alleen de belangrijkste ongewenste effecten vermeld: de frequente en deze met belangrijke klinische gevolgen. De voornaamste bronnen zijn de SKP en waarschuwingen van het Belgische geneesmiddelenagentschap FAGG en het Europese geneesmiddelenagentschap EMA. Andere bronnen zijn: Martindale, British National Formulary en Farmacotherapeutisch Kompas. Het blijft zeer moeilijk binnen de ongewenste effecten een keuze te maken tussen volledigheid en overzicht.

In deze rubriek worden soms “signalen” van ongewenste effecten vermeld, meestal van geneesmiddelenbewakingsinstanties: zie *Inl.6.2.1*.

Voor meer details blijft het noodzakelijk de SKP en andere bronnen te consulteren.

INL. 2.6. Rubriek “Zwangerschap en borstvoeding”

Voor de algemene principes over gebruik van geneesmiddelen tijdens de zwangerschap en de periode van borstvoeding, zie *Inl.6.4* en *Inl.6.5*.

Hoe passen wij deze principes toe in het Repertorium?

- *In verband met zwangerschap*
 - Er wordt zoveel mogelijk rekening gehouden met gegevens bij de mens. Hoewel gegevens over teratogeniteit bij het dier vaak geen voorspellende waarde hebben voor de mens, vermelden we toch zeer ernstige problemen bij het dier wanneer er onvoldoende gegevens bij de mens beschikbaar zijn.
 - **De meest ernstige problemen bij de mens worden in vetjes weergegeven.**
 - We hanteren volgende criteria.
 - Bij bewezen teratogeniteit op basis van humane gegevens melden we dat gebruik tijdens de zwangerschap *gecontra-indiceerd* is, en nemen we dit ook op in de rubriek “Contra-indicaties”, ook al is dit soms niet expliciet vermeld in de SKP.
 - Bij vermoeden van teratogeniteit, perinatale problemen of langetermijneffecten op basis van humane gegevens, melden we dat gebruik tijdens de zwangerschap af te raden is. De risico's voor moeder en kind moeten in dat geval grondig worden afgewogen tegenover het verwachte voordeel van de behandeling.
 - Als er geen aanwijzingen zijn voor aangeboren afwijkingen of andere nadelige effecten bij het kind, melden we “De gegevens over gebruik van deze preparaten tijdens de zwangerschap zijn geruststellend. Er zijn geen aanwijzingen voor aangeboren afwijkingen of andere nadelige effecten bij het kind op basis van onze bronnen.”
 - Als het is niet mogelijk is om een uitspraak te doen, melden we “Het is niet mogelijk om een uitspraak te doen over de veiligheid van gebruik van deze preparaten tijdens de zwangerschap (geen of onvoldoende informatie beschikbaar).”
- *In verband met borstvoeding*
 - Er wordt zoveel mogelijk rekening gehouden met gegevens bij de mens.
 - We vermelden voor welke geneesmiddelen ongewenste effecten bij de zuigeling bewezen zijn, of waarvoor er sterke vermoedens bestaan. **De meest ernstige ongewenste effecten bij de zuigeling worden in vetjes weergegeven.**
 - De **SKP** wordt niet systematisch als primaire bron gebruikt: dikwijls wordt hierin een defensieve houding aangenomen (bv. “niet gebruiken bij gebrek aan voldoende gegevens”). In de SKP's van de verschillende specialiteiten met eenzelfde actief bestanddeel worden op basis van dezelfde gegevens soms verschillende standpunten ingenomen (gaande van een absolute contra-indicatie tot “gebruik als de verwachte voordelen opwegen tegen het risico”).
 - Als **voornaamste bronnen** worden gebruikt:
 - “Geneesmiddelengebruik rondom de zwangerschap” van “Moeders van morgen Lareb” van het *Bijwerkingencentrum Lareb* (Nederland),



- de informatie van Le CRAT (*Le Centre de Référence sur les Agents Tératogènes*, Frankrijk),
- *Drugs in Pregnancy and Lactation. A Reference Guide to Fetal and Neonatal Risk* (édition 12, 2021, Briggs).
- Specifiek voor borstvoeding: LactMed, een Amerikaanse bron, wordt enkel geraadpleegd wanneer de andere bronnen geen informatie geven of wanneer er discrepanties zijn tussen de bronnen.
- Indien een geneesmiddel niet in deze bronnen is opgenomen, omdat het niet beschikbaar is of pas recent is gecommercialiseerd, wordt de SKP als bron genomen en vermelden we tussen haakjes “SKP”.
- Een rubriek “Zwangerschap en borstvoeding” ontbreekt in het Repertorium op dit ogenblik nog bij een aantal geneesmiddelen(groepen). Dit betekent dat er geen verontrustende gegevens gevonden werden in onze bronnen. Dit betekent uiteraard niet dat volledige veiligheid kan aangenomen worden: zowel voor oude als voor recent geïntroduceerde producten zijn dikwijls zeer weinig gegevens beschikbaar. Om onduidelijkheid te vermijden is het de bedoeling zo snel mogelijk bij elke geneesmiddelengroep een rubriek “Zwangerschap en borstvoeding” te vermelden.

INL. 2.7. Rubriek “ Oudere patiënten”

- Met de revisie 2025 van het Repertorium is in sommige hoofdstukken een nieuwe rubriek “Oudere patiënten” toegevoegd. Zodra de rubrieken “Oudere patiënten” in het volledige Repertorium zijn geïntegreerd (voorzien tegen eind 2025), zullen ze elk jaar worden herzien in het kader van de jaarlijkse revisie van het Repertorium.
- De rubriek “Oudere patiënten” geeft specifieke informatie over het gebruik van geneesmiddelen uit verschillende therapeutische klassen bij oudere personen. De aandacht gaat vooral naar de geneesmiddelen die het vaakst worden voorgeschreven in de eerste lijn en ook naar geneesmiddelen die bepaalde risico’s met zich meebrengen voor oudere patiënten: aanpassing van de dosis bij nierinsufficiëntie, een nauwe therapeutisch-toxische marge, anticholinerge effecten, een krachtige inhibitor of inductor van CYP-enzymen,....
- Sommige minder vaak gebruikte geneesmiddelen(klassen) kregen geen specifieke beoordeling. Het ontbreken van een rubriek “Ouderen” bij die geneesmiddelen betekent echter niet dat het niet nodig is voorzichtig te zijn wanneer ze worden gebruikt bij ouderen.
- De geraadpleegde bronnen voor de onderbouwing zijn dezelfde als die van het Repertorium (zie Inl.2.1.), met bijkomend 3 geriatrische tijdschriften: *Age and Ageing*, *Journal of the American Medical Directors Association* (JAMDA) en *Journal of the American Geriatrics Society* (JAGS).
- Voor meer informatie over geneesmiddelengebruik bij oudere patiënten, zie Inl.6.6..

INL. 2.8. Rubriek “Interacties”

Voor de algemene principes over interacties, zie Inl.6.3.

Hoe passen wij deze principes toe in het Repertorium?

In de rubrieken “Interacties” in het Repertorium worden zowel farmacodynamische interacties als farmacokinetische interacties vermeld.

De farmacokinetische interacties betreffen vooral de interacties ter hoogte van cytochroom P450 (CYP) en P-glycoproteïne (P-gp). Naast de informatie in de rubrieken, zijn er ook volgende tabellen:

- *Tabel 1c.* en *Tabel 1e.*: de substraten, de inhibitoren en de inductoren van de verschillende CYP-iso-enzymen;
- *Tabel 1d.* en *Tabel 1e.*: de substraten, de inhibitoren en de inductoren van P-gp.

In *Tabel 2a.* in 2.1.2.1.1. worden de interacties met de vitamine K-antagonisten vermeld; het gaat daarbij zowel om farmacokinetische als om farmacodynamische interacties.

INL. 2.8.1. Methodologie voor de farmacodynamische interacties

Stockley’s Drug Interactions en *Stockley’s Herbal Medicines Interactions* (voor geneesmiddelen op basis van planten) worden als voornaamste bron gebruikt. Voor nieuwe geneesmiddelen die dikwijls nog niet in de standaardwerken zijn opgenomen en voor geneesmiddelen die specifiek zijn voor de Belgische markt is de informatie gebaseerd op



de klinisch relevante interacties vermeld in de SKP. Het niet vermelden in het Repertorium van een interactie betekent niet dat er zich geen probleem kan voordoen.

INL. 2.8.2. Methodologie voor de CYP-interactietabellen en de P-gp-interactietabellen

Deze tabellen komen tot stand via een gestandaardiseerde methodologie.

- **De CYP- en P-gp-substraten:** substraten worden enkel opgenomen wanneer ze in de recentste editie van minstens één van de volgende bronnen worden geciteerd: (1) *Stockley's Drug Interactions* en (2) voor geneesmiddelen beschikbaar gekomen vóór 2022 *The Top 100 Drug Interactions*. Voor nieuwe geneesmiddelen (met symbool ▼) en voor geneesmiddelen die specifiek zijn voor de Belgische markt is onze informatie gebaseerd op de SKP; interacties vermeld in de SKP worden enkel opgenomen als er evidentie is uit “in vivo”-studies, niet op basis van gegevens uit “in vitro”-studies. Wanneer het symbool ▼ ter hoogte van de specialiteit wegvalt, wordt de informatie van de SKP getoetst aan de informatie in *Stockley's Drug Interactions*.
- **De CYP- en P-gp-inhibitoren en inductoren:** worden enkel opgenomen wanneer ze in de recentste editie van minstens twee van de volgende bronnen worden geciteerd: (1) *Stockley's Drug Interactions*, (2) voor geneesmiddelen beschikbaar gekomen vóór 2022 *The Top 100 Drug Interactions*, en (3) *Commentaren Medicatiebewaking*. Voor nieuwe geneesmiddelen (met symbool ▼) en voor geneesmiddelen die specifiek zijn voor de Belgische markt is de informatie gebaseerd op de SKP; interacties vermeld in de SKP worden enkel opgenomen als er evidentie is uit “in vivo”-studies, niet op basis van gegevens uit “in vitro”-studies. Wanneer het symbool ▼ wegvalt, wordt de informatie van de SKP getoetst aan de informatie in *Stockley's Drug Interactions* en *Commentaren Medicatiebewaking*.
- De substraten, inhibitoren en inductoren waarvan men verwacht dat ze de klinisch meest relevante interacties zullen geven, zijn **in vetjes aangeduid**. Dit wil niet zeggen dat interacties met niet-vetjes aangeduide geneesmiddelen geen risico inhouden.
 - De in **vetjes aangeduide substraten** betreffen een selectie van geneesmiddelen waarbij kleine doseringsschommelingen door gebruik samen met een inhibitor kunnen leiden tot ernstige ongewenste effecten: zie *Inl.6.2.* voor de betreffende geneesmiddelen.
 - De in **vetjes aangeduide** CYP- en P-gp-inhibitoren en -inductoren zijn de geneesmiddelen die in minstens twee van onze bronnen als “potente” inhibitor of inductor worden vermeld.
- In de interactietabellen worden prodrugs aangeduid door tussen haakjes “prodrug” toe te voegen. Prodrugs zijn geneesmiddelen die moeten worden gemetaboliseerd tot een actieve metaboliet om hun werking uit te oefenen. Voor CYP-gemedieerde interacties houdt dit bv. in dat een CYP-inductor leidt tot meer omzetting naar de actieve metaboliet (met mogelijk meer ongewenste effecten), en dat een CYP-inhibitor leidt tot minder omzetting naar de actieve metaboliet (mogelijk verminderd antwoord). Voorbeelden van ruim gebruikte prodrugs zijn: clopidogrel, codeïne, tamoxifen en prasugrel.

Ondanks onze gestandaardiseerde methodologie blijft het geen gemakkelijke beslissing een bepaald substraat of een bepaalde inductor of inhibitor al dan niet te vermelden. Dikwijls ontbreekt immers de evidentie voor de klinische relevantie van de interacties en er is soms opvallende discrepantie tussen de verschillende bronnen. De redactie van het BCFI maakt een aantal onderbouwde uitzonderingen op onze methodologie in de CYP- en P-gp-tabellen.

Het niet vermelden in het Repertorium van een interactie betekent niet dat elk interactierisico uitgesloten is.

INL. 2.9. Rubriek “Bijzondere voorzorgen”

- In deze rubriek wordt, waar relevant, bijzondere aandacht gevraagd voor specifieke doelgroepen, bv. kinderen, patiënten met nierlijden (zie *Inl.6.1.2.*) of met leverlijden (zie *Inl.6.1.3.*). Daarnaast worden ook specifieke maatregelen vermeld die van belang zijn voor de patiënt, bv. bloedcontroles of op te volgen klinische parameters. Het is niet altijd duidelijk of een bepaald probleem in deze rubriek of in de rubriek “Contra-indicaties” dient vermeld te worden”.



- Er gaat in deze rubriek ook specifiek aandacht naar de voorzorgen die van toepassing zijn voor oudere patiënten.
- In dit Repertorium wordt ter hoogte van de specialiteiten aangeduid of er een dosisreductie of contra-indicatie bij nierinsufficiëntie wordt geadviseerd in de SKP. Voor meer uitleg, zie *Inl.2.4*.

INL. 2.10. Rubriek “Dosering” of “Toediening en dosering”

Tenzij anders vermeld, zijn de doseringen die in dit Repertorium worden gegeven, deze voor volwassenen zonder manifeste nier- of leverfunctiestoornis, en dit in afwezigheid van belangrijke interacties.

Het gaat dikwijls om de dosering die in de SKP wordt gegeven. Deze dosering wordt wel getoetst aan gegevens uit de literatuur of uit de recentste editie van het standaardwerk *Martindale*; daardoor zijn er soms discrepanties tussen de dosering vermeld in het Repertorium en deze in de SKP.

De gevoeligheid van de eindorganen en de dispositie van het geneesmiddel in het organisme kunnen van persoon tot persoon sterk verschillen: het gaat hier dan ook om gemiddelde doseringen die dikwijls dienen aangepast te worden in functie van de karakteristieken van de patiënt. In *Inl.6.1*. worden enkele algemene adviezen over de aanpassing van de dosering in functie van leeftijd, ziekte-toestanden en genetische aanleg, en over plasmaconcentratie-monitoring gegeven.

Voor specialiteiten voorbehouden voor hospitaalgebruik of voor specialistisch gebruik, wordt geen dosering vermeld. Ook voor geneesmiddelen met een duidelijke negatieve risico-batenverhouding wordt geen dosering gegeven. Deze geneesmiddelen worden aangeduid en geargumenteed in de rubriek “Plaatsbepaling”. Soms wordt ter hoogte van de dosering ook vermeld: “Dosering -- (negatieve risico-batenverhouding, zie rubriek “Plaatsbepaling”)”.

Wanneer in deze rubriek ook informatie worden gegeven over de wijze en/of het ogenblik van toediening, is de rubriekstitel “Toediening en dosering”.

INL. 2.11. De specialiteiten

INL. 2.11.1. Welke specialiteiten, medische hulpmiddelen en magistrale bereidingen worden vermeld?

In het Repertorium worden enkel middelen opgenomen die **als geneesmiddel vergund** (“geregistreerd”) **en in België gecommmercialiseerd** zijn. Deze gegevens worden geëxtraheerd uit de “Authentieke Bron Geneesmiddelen” (SAM, via *SAM viewer*). De als geneesmiddel vergunde en in België gecommmercialiseerde homeopathische middelen (bron: SAM) worden vermeld in het hoofdstuk “Diverse Geneesmiddelen”: zie *20.3*.

Daarnaast worden ook **volgende medische hulpmiddelen** opgenomen: (1) de actieve verbandmiddelen waarvoor het RIZIV een tegemoetkoming voorziet voor patiënten met chronische wonden, en (2) de koperhoudende intra-uteriene devices (IUD's).

In de apotheek zijn ook producten beschikbaar die niet als geneesmiddel zijn vergund, zoals voedingssupplementen en cosmetische producten, maar die er soms uitzien als geneesmiddelen; deze producten worden niet vermeld in dit Repertorium. Een discussie over planten als geneesmiddel en als voedingssupplement is te lezen in *Minerva 2021;20:66-8*.

Magistrale bereidingen worden in het Repertorium enkel vermeld wanneer geen adequate specialiteit beschikbaar is. Het *Therapeutisch Magistraal Formularium (TMF)* wordt in principe als bron genomen wanneer in dit Repertorium een magistrale bereiding wordt voorgesteld. Het *TMF* wordt uitgegeven door het FAGG (zie *website FAGG* voor meer info), en bevat magistrale bereidingen gevalideerd voor wat betreft bereiding en stabiliteit. Het *TMF* is beschikbaar via deze link. Het *TMF* is beschikbaar *online* en in *pdf*.

INL. 2.11.2. Updating van de informatie over de specialiteiten

Via de homepage vindt u onder de hoofding Publicaties > Update geneesmiddelen per maand de nieuwe actieve bestanddelen en de voor de algemene praktijk belangrijke wijzigingen met betrekking tot nieuwe indicaties, terugbetalingen, stopzettingen van commercialisatie, langdurige onbeschikbaarheden en kritische onbeschikbaarheden. Deze info wordt ook in de Folia opgenomen onder de rubriek “Nieuwigheden”.



geneesmiddelen”.

In de rubriek *Update geneesmiddelen* zijn ook elke maand in PDF de belangrijkste wijzigingen over de specialiteiten in het Repertorium te vinden.

Nota: wanneer u zoekt naar een **pas gecommmercialiseerde specialiteit die nog geen plaats in het Repertorium heeft gekregen**, wordt u doorverwezen naar een tijdelijke pagina waar u voor de specialiteit reeds de samenstelling, farmaceutische vorm, sterkte, prijs, wettelijk kader en terugbetalingsmodaliteiten, evenals de SKP en de bijsluiters kan raadplegen.

INL. 2.11.3. De specialiteitsnaam

Als **specialiteitsnaam** wordt in dit Repertorium de benaming van het geneesmiddel vermeld, zonder toevoeging van de sterkte en de farmaceutische vorm. Termen zoals bv. Retard en Forte worden vermeld bij de farmaceutische vormen wanneer ze deel uitmaken van de officiële benaming van het geneesmiddel.

INL. 2.11.4. Weergave “Per groepsnaam”, prijsvergelijkingstabellen en codes

- In de weergave “**per groepsnaam**” (**symbool** ter hoogte van de verpakking) worden de specialiteiten gerangschikt per **VOS-groep** (VOS = voorschrijven op stofnaam). Een VOS-groep omvat de specialiteiten met hetzelfde actief bestanddeel (of combinatie van actieve bestanddelen), dezelfde sterkte en dezelfde toedieningsweg. Indien relevant specificeren we in de donkergrijze balk van de VOS-groep de indicatie (zie bv. acetylsalicylzuur, bupropion) de frequentie van toediening (zie bv. estradiol transdermaal), de sterkte (zie bv. influenzavaccins) of samenstelling (zie bv. pneumokokkenvaccins).
- **Per VOS-groep** is een **tabel met prijsvergelijkingen van de specialiteiten** te raadplegen.
 - Door het **aanwijzen van de specialiteitsnaam** krijgt men informatie over het CTI-extended nummer, het CNK-nummer, de ATC-code, of het al dan niet een “grote verpakking” betreft, en of de specialiteit onderworpen is aan tarifiering per eenheid voor personen in woonzorgcentra (zie ook Inl.5.). Voor info over CTI-extended, CNK en ATC, zie *verklarende woordenlijst op Farmastatus.be*.
 - De vermelding “**no switch**” betekent dat overschakeling van de ene specialiteit naar de andere best vermeden wordt (bv. bij geneesmiddelen met nauwe therapeutisch-toxische marge, zie Inl.6.2.). De vermelding “**no VOS**” betekent dat afgeraden wordt om het geneesmiddel op stofnaam voor te schrijven (bv. multifasische anticonceptie). Door het *hoveren* over de vermeldingen krijgt men meer informatie omtrent de reden. Over voorschrijven op stofnaam (VOS): zie Inl.3.
 - In aparte kolommen worden vermeld:
 - “**prijs**”: publieksprijs voor de ganse verpakking. Voor de hospitaalgeneesmiddelen gaat het om de “prijs buiten bedrijf” + 6% btw.
 - “**remgeld**”: remgeld voor personen met reguliere tegemoetkoming. Bij klikken op de pijltjes onder vorm van rechthoek () wordt het remgeld voor personen met verhoogde tegemoetkoming getoond.
 - “**index publiek**”: dit is de verhouding van de publieksprijs per eenheid (bv. per tablet) van een specialiteit ten opzichte van de prijs per eenheid van de goedkoopste specialiteit. De index is dus gelijk aan 1 voor de goedkoopste specialiteit. Bij klikken op de pijltjes onder vorm van rechthoek () wordt de “**eenheidsprijs publiek**” vermeld, dit is de prijs (in eurocent) per eenheid.
 - “**index remgeld**”: dit is de verhouding van het remgeld per eenheid (bv. per tablet) van een specialiteit ten opzichte van het remgeld per eenheid van de goedkoopste specialiteit. De index is dus gelijk aan 1 voor de goedkoopste specialiteit. Bij klikken op de pijltjes onder vorm van rechthoek () wordt de “**eenheidsprijs remgeld**” vermeld, dit is het remgeld (in eurocent) per eenheid.
 - In de **afleveromgevingen ambulante, hospitaal en ROB/RVT** wordt ook de **prijs per tarifieringseenheid** in de respectievelijke afleveromgeving vermeld.



INL. 2.11.5. De firmanaam

De **firmanaam** is deze van de firma die de “vergunning voor het in de handel brengen” bezit, en die verantwoordelijk is voor de informatie. De firmanaam wordt telkens tussen haakjes bij elke specialiteitsnaam vermeld.

Indien het gaat om een buitenlandse firma wordt de Belgische verdeler of lokale vertegenwoordiger vermeld. Indien er in België geen contactpunt is, wordt de buitenlandse firma vermeld.

Indien het gaat om parallelinvoer of parallelle distributie (zie Inl.2.11.9.) wordt de naam van de firma vermeld die verantwoordelijk is voor de invoer resp. de distributie.

INL. 2.11.6. De samenstelling aan actieve bestanddelen en de sterkte, en “hulpstoffen met erkende werking”

De **samenstelling aan actieve bestanddelen** wordt voor elke specialiteit vermeld. Een Nederlandstalige vertaling van de algemene internationale benaming (*International Non-Proprietary Name* of *INN*) van de Wereldgezondheidsorganisatie wordt gebruikt wanneer deze beschikbaar is (met als bron bv. het Farmacotherapeutisch Kompas).

De **sterkte van het geneesmiddel** is de hoeveelheid actief bestanddeel per eenheid. Een geneesmiddelenmolecule kan beschikbaar zijn als zout, ester of ander derivaat. Wanneer de vermelde **sterkte van het geneesmiddel** slaat op de volledige molecule (bv. zout of ester), volgt dit bijgevoegde deel na een komma, bv. “morfine, sulfaat”. Wanneer de vermelde sterkte van het geneesmiddel gebaseerd is op de actieve component van de molecule alleen, wordt in het Repertorium het bijgevoegde deel tussen haakjes getoond, bv. “naloxon (hydrochloride)”.

Hulpstoffen met erkende werking zijn hulpstoffen die bij bepaalde patiënten voorzorgsmaatregelen noodzakelijk kunnen maken (zie website FAGG, website EMA en de EMA-lijst van hulpstoffen met erkende werking voor meer details). Het gaat onder andere om bepaalde kleurstoffen of bewaarmiddelen, ethanol, aspartaam, gluten. Bij overschakelen van de ene specialiteit naar de andere (zie Inl.3.) is het nuttig de aanwezigheid van kleurstoffen of bewaarmiddelen na te gaan bij voorschrijven voor patiënten met allergische antecedenten, de aanwezigheid van aspartaam bij patiënten met fenylketonurie, de aanwezigheid van fructose, sacharose en/of sorbitol bij patiënten met congenitale fructose-intolerantie, of de aanwezigheid van gluten bij coeliakie-patiënten.

De hulpstoffen worden steeds vermeld in de SKP. In het Repertorium worden voor de vaccins de allergiserende hulpstoffen en voor de oftalmologische middelen de bewaarmiddelen vermeld ter hoogte van de specialiteiten, met een jaarlijkse update. Voor bruispreparaten wordt in de rubrieken “Bijzondere voorzorgen” gewezen op de aanwezigheid van natrium en de mogelijke problemen bij patiënten op een streng zoutarm dieet. Zie *Folia mei 2023*, met aandacht voor het signaal van verhoogd hartlijden en sterfte bij langdurig gebruik van geneesmiddelen met hoog natriumgehalte.

INL. 2.11.7. De toedieningswegen en farmaceutische vormen

De toedieningswegen en farmaceutische vormen worden vermeld op basis van gegevens uit de Samenvatting van de Kenmerken van het Product (SKP). Het BCFI gebruikt de standaardtermen en afgeleiden uit de “*European Directory for the Quality of Medicines & Healthcare*” (EDQM). De standaardtermen en hun definities kunnen geraadpleegd worden via <https://standardterms.edqm.eu/stw/default/index>.

Een aantal termen die gebruikt worden in het Repertorium worden hier verduidelijkt (zie ook lijst afkortingen in Inl.2.13.).

- **In verband met de deelbaarheid van tabletten:**
 - De tabletten die *kwantitatief deelbaar* zijn, worden aangeduid als **tabl. (deelb. kwantit.)**: de breuklijn laat toe om de tabletten in gelijke doses te delen.
 - De tabletten die *niet kwantitatief deelbaar* zijn, worden aangeduid als **tabl. (deelb. niet kwantit.)**: de breuklijn dient enkel om de inname te vergemakkelijken. Voor deze tabletten werd ofwel geen deelbaarheidsstudie uitgevoerd ofwel kon niet aangetoond worden dat de dosis exact kon worden gedeeld.
 - Bij een aantal tabletten vermelden we enkel **(deelb.)**. Dit betekent dat de functie van de breuklijn



niet is beschreven in de SKP of bijsluiter en dat de firma ons (nog) geen informatie daarover heeft toegestuurd.

- Er zijn apparaatjes (pillensnijders) in de handel om het delen van tabletten te vergemakkelijken.
- **Dispergeerbare (disp.) en oplosbare (oplosb.) tabletten** vallen in water uiteen met vorming van een suspensie, respectievelijk een oplossing. Deze tabletten kunnen evenwel meestal ook gewoon ingeslikt worden, dit in tegenstelling tot **bruistabletten (bruistabl.)** die steeds in water moeten worden opgelost.
- **Orodispergeerbare (orodisp.) tabletten** lossen snel op in de mond onder invloed van het speeksel en worden dan doorgeslikt. Door de firma's gebruikte als "Instant", "Odis" enz. vallen hieronder.
- *Buccaal, sublinguaal, gingivaal en oromucosaal:*
 - *buccale* toediening (bucc.) beoogt een systemisch effect door toediening in de buccale holte tussen tandvlees en wang;
 - *sublinguale* toediening (subling.) beoogt een systemisch effect door toediening onder de tong;
 - *gingivale* toediening (gingiv.) beoogt een lokaal effect door toediening t.h.v. het tandvlees;
 - *oromucosale toediening (oromuc.)* beoogt een lokaal of systemisch effect door toediening ter hoogte van het mondslijmvlies. De term *oromucosaal* wordt slechts gebruikt indien meer specifieke termen (zoals bv. sublinguaal, gingivaal, buccaal) niet van toepassing zijn, en het geen klassieke orale toediening (met inslikken) betreft.
- **Filmomhulde (filmomh.) en omhulde (omh.) tabl.** zijn tabletten zonder gewijzigde afgifte waarvan de omhulling het doorslikken vergemakkelijkt. Bij filmomhulde tabletten is een dunne polymeerfilm aanwezig, bij omhulde tabletten een dikkere *coating* met suiker of was. Deze termen mogen niet verward worden met de aanduiding *maagsapresistent (maagsapresist.)*: deze laatste term wordt gebruikt om galenische vormen aan te duiden die voorkomen dat het werkzame bestanddeel vrijkomt in de maag en wordt afgebroken in het maagsap; de vrijstelling uit maagsapresistente tabletten is vertraagd en gebeurt in de dunne darm.
- **Verlengde (verl.) en gereguleerde (geregul.) afgifte** zijn specificaties bij bepaalde farmaceutische vormen (o.a. vaste orale vormen, oogdruppels en injecteerbare vormen). Deze termen worden gebruikt om een gewijzigde afgifte van het actieve bestanddeel aan te duiden. In het Repertorium worden de termen gebruikt in de SKP overgenomen. *Verlengde afgifte* betekent volgens de EDQM-definitie dat het actieve bestanddeel trager wordt vrijgegeven dan normaal. *Gereguleerde afgifte* daarentegen is een meer algemene aanduiding die wordt gebruikt voor een verandering in snelheid, plaats of tijdstip van afgifte van het actieve bestanddeel; deze term wordt enkel gebruikt wanneer de meer specifieke termen *maagsapresistent* of *verlengde afgifte* niet van toepassing zijn.
- In verband met **transdermale pleisters**: het is belangrijk de praktische modaliteiten zoals beschreven in de SKP goed te volgen. Bij verkeerd gebruik van bv. opioïdpleisters werden ernstige ongewenste effecten beschreven (zie *Repertorium 8.3. > Bijzondere voorzorgen*). Tenzij anders vermeld in de SKP mogen de pleisters niet verknipt worden om de dosis te verlagen. Verknippen kan het systeem van afgifte van het geneesmiddel aantasten en kan leiden tot over- of onderdosering. **Reservoir-pleisters** mogen nooit geknipt worden. Voor de huidige **matrix-pleisters** (alle fentanyl en buprenorfine pleisters in België) is verknippen waarschijnlijk geen probleem maar blijft dit onduidelijk en offlabel. Beschadigde pleisters mogen niet gebruikt worden. Zie ook *Folia september 2012* en *Folia december 2019*.

INL. 2.11.8. Vermelding "Verdovend middel" en "gelijkgesteld aan de verdovende middelen"

De vermelding "**verdovend middel**" wordt gebruikt voor specialiteiten onderworpen aan de reglementering van de verdovingsmiddelen. De vermelding "**gelijkgesteld aan de verdovende middelen**" wordt gebruikt wanneer een reglementering gelijkaardig aan deze van de verdovingsmiddelen van kracht is. Voor de specialiteiten met vermelding "verdovend middel" of "gelijkgesteld aan de verdovende middelen" moeten op het niet-elektronisch voorschrift de sterkte en het volume of aantal gebruikseenheden voluit geschreven worden. Deze verplichting is niet van toepassing voor het elektronisch voorschrift.



INL. 2.11.9. De termen “parallelinvoer” en “paralelle distributie”

Een aantal geneesmiddelen wordt in België door verschillende firma's verdeeld onder dezelfde benaming. Deze praktijk is toegelaten als gevolg van het vrije verkeer van goederen op Europees niveau. De termen “parallelinvoer” (zie website FAGG) en “paralelle distributie” (zie website EMA) worden vermeld ter hoogte van deze specialiteiten.

Het onderscheid tussen parallelinvoer en parallelle distributie ligt enkel in de procedure die werd toegepast voor het verlenen van de “vergunning voor het in de handel brengen”: nationale procedure voor parallelinvoer, Europese centrale procedure voor parallelle distributie.

INL. 2.11.10. Vermelding “weesgeneesmiddel”

“Weesgeneesmiddel” betekent dat het gaat om een geneesmiddel dat door het Europees Geneesmiddelenbureau (European Medicines Agency of EMA) het statuut van weesgeneesmiddel kreeg (zie website Europese commissie voor hun geüpdatete lijst).

Het statuut “weesgeneesmiddel” kan worden toegekend indien het middel gebruikt wordt bij een ernstige en zeldzame ziekte, zoals gedefinieerd door EMA.

Weesgeneesmiddelen kennen een specifieke registratieprocedure en deze houdt een aantal “incentives” in voor bedrijven, dit om de ontwikkeling van geneesmiddelen voor zeldzame ziekten te stimuleren [zie Folia oktober 2007 en website EMA].

Er zijn ook enkele geneesmiddelen die het statuut van weesgeneesmiddel gekregen hebben van de Belgische autoriteiten. Deze worden eveneens vermeld op de BCFI-website.

De meeste weesgeneesmiddelen worden in België terugbetaald in hoofdstuk IV of VIII (*a priori* controle, zie Inl.5).

INL. 2.11.11. Doping in de sport

In het kader van **doping** in de sport is de WADA-lijst (World Anti-Doping Agency; www.wada-ama.org) van de verboden stoffen en methodes van kracht. De lijst wordt jaarlijks geüpdatet. In het Repertorium worden in verband met geneesmiddelen en doping twee symbolen gebruikt.

- Het symbool [Ⓢ] wordt gebruikt voor (1) de specialiteiten die altijd verboden zijn (zowel binnen als buiten wedstrijdverband, en dit in alle sporten), (2) de specialiteiten die enkel verboden zijn binnen wedstrijdverband, en (3) de specialiteiten die enkel verboden zijn bij bepaalde sporten.
 - Elitesporters zijn verplicht om proactief een “Toestemming wegens Therapeutische Noodzaak” (TTN) aan te vragen indien ze om medische redenen een dergelijk geneesmiddel moeten gebruiken.
 - Niet-elitesporters kunnen vooraf, maar ook na dopingcontrole (retroactief), een TTN aanvragen, maar indien de aanvraag geweigerd wordt, kan een disciplinair dossier volgen.
 - Door te *hoveren* over de dopingsymbolen, vindt men meer details.
- Het symbool [Ⓣ] wordt gebruikt voor (1) de specialiteiten op basis van codeïne of ethylmorphine (die een positief testresultaat voor morfine kunnen geven), (2) de specialiteiten op basis van corticosteroïden die niet via orale, injecteerbare of rectale weg worden toegediend, (3) de specialiteiten op basis van adrenaline in combinatie met anesthetica, en (4) de specialiteiten voor toediening via inhalatie op basis van salbutamol, salmeterol, formoterol en vilanterol. Deze geneesmiddelen met symbool [Ⓣ] zijn niet verboden, maar kunnen bij dopingcontrole toch een positief resultaat geven. Gebruik ervan moet gemeld worden aan de controle-arts.
- Bij een dopingcontrole noteren sporters best steeds alle medicatie en voedingssupplementen die ze de laatste 7 dagen vóór de controle gebruikt hebben op het dopingcontroleformulier.
- Voor details wordt verwezen naar de websites van de dopingbestrijding in de Vlaamse Gemeenschap (www.dopingvrij.vlaanderen.be) en de Franse Gemeenschap (www.dopage.be).

INL. 2.11.12. Pletten van een geneesmiddel




Bij patiënten die via een sonde gevoed worden en bij patiënten met slikproblemen kan het noodzakelijk zijn het **geneesmiddel te pletten**. Dit kan problemen geven voor de biologische beschikbaarheid van het geneesmiddel.



Daarom mogen bijvoorbeeld geneesmiddelen met verlengde afgifte niet geplet worden. Meer informatie over problemen die kunnen optreden bij het pletten van een geneesmiddel, is soms te vinden in de SKP. Concrete adviezen per product zijn te vinden op <https://vza.be/bibliotheek-pletmedicatie/pletfiches> (initiatief van de *Vlaamse Vereniging voor Ziekenhuisapothekers*).




INL. 2.11.13. De SKP's en bijsluiters raadplegen

De **Samenvatting van de Kenmerken van het Product** (SKP, de vroegere wetenschappelijke bijsluiter) en de **bijsluiter voor het publiek** (de patiëntenbijsluiter) kunnen geraadpleegd worden via onze website.

- Voor de **“centraal vergunde” geneesmiddelen** is er ter hoogte van de specialiteit een “grote blauwe gelule” (), met de SKP en de bijsluiter voor het publiek, gebundeld in één enkel document. De *“centraal vergunde” geneesmiddelen* zijn de geneesmiddelen waarvoor de “vergunning voor het in de handel brengen” is afgeleverd door *het Europees Geneesmiddelenbureau (EMA)*. **Let op !:** voor vele specialiteiten worden in dat ene document en achter elkaar de SKP's van verschillende sterktes of farmaceutische vormen vermeld. Hetzelfde geldt voor de bijsluiters voor het publiek, die volledig onderaan het document te vinden zijn. Niet alle sterktes/farmaceutische vormen hebben per se dezelfde indicaties of dezelfde doelgroep. Het is ook mogelijk dat bepaalde sterktes/farmaceutische vormen, ondanks hun vermelding, niet gecommercialiseerd zijn in België.
- Voor **alle andere geneesmiddelen** is er ter hoogte van de specialiteit een “grote blauwe gelule” () en een “kleine blauwe gelule” (), voor respectievelijk de SKP en de bijsluiter voor het publiek. Het gaat om de *nationaal vergunde geneesmiddelen (FAGG)* en de *geneesmiddelen vergund via de decentrale/wedzijdse-erkenning procedure (EMA)*.

De toegang tot de SKP's en bijsluiters voor het publiek komt tot stand door een samenwerking met het Federaal Agentschap voor Geneesmiddelen en Gezondheidsproducten (FAGG).

INL. 2.11.14. Onbeschikbare geneesmiddelen


- De vergunninghouders zijn in België verplicht om de tijdelijke onbeschikbaarheid of de definitieve stopzetting van de commercialisering van hun geneesmiddelen te melden aan het FAGG via FarmaStatus. De lijst van tijdelijk en definitief onbeschikbare geneesmiddelen kan geraadpleegd worden via farmastatus.be.
- Op onze website worden de verpakkingen waarvoor de vergunninghouder een **“tijdelijke onbeschikbaarheid”** heeft gemeld aan het FAGG, worden weergegeven in gegrijsde tekst en aangeduid met het symbool  . Bij het hooveren over het symbool  wordt een datum van vermoedelijke terugkeer, een reden voor de onbeschikbaarheid en de impact voor de praktijk aangegeven (bron: FAGG).
- De namen van de specialiteiten waarvan de commercialisatie **definitief is stopgezet** blijven nog één jaar vindbaar in de zoekresultaten, met verwijzing naar een alternatief (zelfde toedieningsweg, sterkte en gelijkaardige farmaceutische vorm) wanneer beschikbaar. Wanneer het enkel gaat om de stopzetting van de commercialisatie van een bepaalde sterkte, farmaceutische vorm of verpakkingsgrootte, blijft deze gedurende één jaar vermeld onder de betrokken specialiteit.
- Wanneer de tijdelijke onbeschikbaarheid of definitieve stopzetting van de commercialisatie **een belangrijke impact** heeft (geen alternatieven beschikbaar), wordt dit gemeld in de rubriek “Update geneesmiddelen” onder de hoofding “Publicaties” op de homepage en in de rubriek “Nieuwigheden geneesmiddelen” in de Folia.
- Een geneesmiddel dat in België niet (meer) of tijdelijk onbeschikbaar is, mag ingevoerd worden uit het buitenland (zie *Inl.2.11.15*).
- De apotheker mag een geneesmiddel waarvan de onbeschikbaarheid werd gemeld aan het FAGG en bekendgemaakt is op hun website farmastatus.be substitueren zonder voorafgaand akkoord van de voorschrijver. Met “onbeschikbaarheid” wordt bedoeld: de geneesmiddelen die tijdelijk onbeschikbaar zijn (symbool  op onze website). Er zijn een aantal uitzonderingen. Voor meer informatie, zie *Folia oktober 2022*.



INL. 2.11.15. Invoer van geneesmiddelen die in België niet beschikbaar zijn

INL. 2.11.15.1. Invoer door de apotheker

Een geneesmiddel dat niet (meer) of tijdelijk niet op de Belgische markt beschikbaar is en waarvoor de firma niet beschikt over een derogatie (zie verder), mag ingevoerd worden uit het buitenland, tenzij het geneesmiddel is geschorst of verboden om redenen van volksgezondheid.

- **Procedure voor de arts**
 - De voorschrijver moet **een voorschrift op naam** van de patiënt opstellen en verklaren dat de patiënt niet adequaat kan behandeld worden met de in België beschikbare geneesmiddelen. Dit moet via een apart document: **de Artsenverklaring**. Deze kan worden uitgeschreven voor een behandelingsduur van maximum 1 jaar. Een link naar de Artsenverklaring is beschikbaar in de gehomologeerde voorschrijfsoftware van artsen.
 - De artsenverklaring moet ook opgesteld worden voor de invoer in geval van onbeschikbaarheid van een vergund middel, ook al spreekt het document enkel over 'geen vergunning hebben' (de tekst van de artsenverklaring moet niet aangepast worden door de voorschrijver).
 - Het geneesmiddel mag op specialiteitsnaam of op stofnaam worden voorgeschreven.
- **Procedure voor de apotheker**
 - De apotheker mag de buitenlandse specialiteit (die in dat land vergund is) slechts afleveren indien hij beschikt over het voorschrift en de artsenverklaring. De artsenverklaring moet tien jaar worden bewaard.
 - Voor verdovende middelen en psychotrope stoffen is bovendien een invoervergunning nodig die door de apotheker voorafgaandelijk moet worden aangevraagd bij het *team Verdovende Middelen van het FAGG*; bij de aanvraag moet een kopie van de artsenverklaring worden voorgelegd.
 - In een voor het publiek opengestelde officina mag de apotheker enkel een stock aanleggen in functie van de voorziene behandelingsduur van de betrokken patiënt (max. 1 jaar). Een ziekenhuisapotheker kan, op basis van een schriftelijk verzoek en artsenverklaring, wel een reserve aanleggen voor een groep patiënten die onder de verantwoordelijkheid van de gespecialiseerde arts vallen.
- **Kostprijs en terugbetaling**
 - Wanneer een geneesmiddel wordt ingevoerd door de apotheker uit het buitenland is meestal de kostprijs hoger voor de patiënt (importkosten gedragen door de patiënt, en geen terugbetaling).
 - **Sinds 1 januari 2025** betaalt de patiënt voor **sommige** geneesmiddelen die worden ingevoerd uit het buitenland enkel het remgeld ("**KB compensatie**", in werking sinds 1/1/2025: meer informatie via *website RIZIV*). Het gaat om tijdelijke tekorten van geneesmiddelen die door het FAGG worden aangeduid als "kritiek" én waarvoor de ingevoerde verpakkingen door het RIZIV worden terugbetaald [Nota een regelmatig bijgewerkte lijst van de betrokken specialiteiten wordt gepubliceerd op *website RIZIV* > "Specialiteiten die in aanmerking komen voor KB Compensatie" (Excel-bestand)]. De meerkost (bv. portkosten) worden gefinancierd door een *onbeschikbaarheidsbijdrage*. Deze bijdrage betreft een solidariteitsmechanisme waaraan alle bedrijven met een vergunning voor vergoedbare farmaceutische specialiteiten bijdragen. Voor de geneesmiddelen waarvoor dit van toepassing is, verschijnt op onze website bij hooveren over het symbool  de informatie: "Compensatie van de meerkost is mogelijk na invoer door", met vermelding van de specifieke CNK-code (belangrijk voor de apotheker).
 - **Nota: het "KB compensatie" mag niet verward worden met "Hoofdstuk IVbis":** "Hoofdstuk IVbis" groepeert specialiteiten die in België niet vergund zijn en waarvoor er in België geen vergund alternatief beschikbaar is. De specialiteiten in hoofdstuk IVbis zijn terugbetaalbaar na invoer door de apotheker. De terugbetaling gebeurt enkel onder bepaalde voorwaarden, na akkoord van de adviserend-arts van de verzekeringsinstelling. Een actuele versie van de lijst kan geraadpleegd worden via de *website van het RIZIV*. Voor meer details over hoofdstuk IVbis, klik *hier*.



INL. 2.11.15.2. Geneesmiddelen met een “derogatie”

In geval van onbeschikbaarheid van een in België vergund geneesmiddel, kan het FAGG aan de firma een derogatie toestaan om het middel in te voeren uit het buitenland. Indien de derogatie wordt toegekend, blijven de vergoedingsmodaliteiten van de Belgische specialiteit van toepassing voor het ingevoerde product. De firma staat steeds in voor de transportkosten. De geneesmiddelen met een derogatie zijn te vinden via farmastatus.be > Onbeschikbare geneesmiddelen: ga naar de volledige lijst > kies “Invoer door de firma mogelijk” in het veld “Impact”. De geneesmiddelen waarvoor de firma een derogatie heeft verkregen, worden op onze website niet aangeduid als onbeschikbaar, maar ze hebben het symbool **II**. De arts kan zijn/haar voorschrift zoals gebruikelijk opstellen.

Nota

Groothandelaars kunnen sinds 1 november 2024 in het geval van een ‘kritieke’ tijdelijke onbeschikbaarheid - onder bepaalde voorwaarden - een alternatief geneesmiddel dat niet in België vergund is, invoeren uit het buitenland en verdelen (toepassing van het KB “Special Needs”, info via website FAGG). De betrokken geneesmiddelen worden in het Repertorium niet aangeduid als onbeschikbaar, maar ze hebben het symbool **II**.

INL. 2.11.16. Vermelding van de kostprijs in het Repertorium

De vermelde **kostprijs** is de maximale publieksprijs zoals bepaald door de FOD Economie.

Bij de hospitaalgeneesmiddelen (“H.G.”) wordt een *benaderende prijs* per verpakking vermeld. Het gaat om de “prijs buiten bedrijf” + 6% btw. Om de aandacht erop te vestigen dat deze prijs slechts benaderend is, wordt deze vermeld tussen vierkante haakjes en in cursief lettertype. De prijs die effectief wordt aangerekend aan de patiënt en het RIZIV hangt af van verschillende factoren (bv. geneesmiddel binnen of buiten het forfait). Met het vermelden van deze benaderende prijs wil het BCFI de voorschrijver en apotheker informeren en sensibiliseren over de soms zeer hoge kostprijs van bepaalde hospitaalgeneesmiddelen.

INL. 2.11.17. De afleveromgevingen “publiek”, “hospitaal”, “ambulant” en “ROB/RVT”

Via een uitvallijst in de navigatiebalk van het Repertorium bovenaan rechts kunt u kiezen voor 4 “afleveromgevingen”:

- **“publiek” (P)**: voor de prijzen en terugbetalingsmodaliteiten van toepassing in de publieke officina. Voor de specialiteiten H.G. (zie [Inl.2.11.18.](#)) worden in deze afleveromgeving alleen de kleinste verpakkingen vermeld en kunnen geen terugbetalingsmodaliteiten worden geraadpleegd.
- **“hospitaal (ZH)” (H)**: voor de prijzen en terugbetalingsmodaliteiten van toepassing op gehospitaliseerde patiënten. Voor de specialiteiten H.G. (zie [Inl.2.11.18.](#)) worden alle verpakkingen vermeld en kunnen de terugbetalingsvoorwaarden worden geraadpleegd.
- **“ambulant (ZH)” (A)**: voor de prijzen en terugbetalingsmodaliteiten van toepassing voor ambulante zorg in het ziekenhuis. Voor de specialiteiten H.G. (zie [Inl.2.11.18.](#)) worden alle verpakkingen vermeld en kunnen de terugbetalingsvoorwaarden worden geraadpleegd.
- **“ROB/RVT” (R)**: voor de prijzen en terugbetalingsmodaliteiten van toepassing voor ouderen in een woonzorgcentrum. Voor de specialiteiten H.G. (zie [Inl.2.11.18.](#)) worden alle verpakkingen vermeld. [*: De vooral vroeger gebruikte termen ROB en RVT betekenen “Rustoord voor bejaarden” resp. “Rust- en verzorgingstehuis”].

Zie ook bericht in de rubriek “Goed om te weten” van 20/06/2019.

INL. 2.11.18. Vermelding “H.G.” (hospitaalgebruik)

“H.G.” (hospitaalgebruik) betekent dat de specialiteit geen publieksprijs heeft en in principe alleen in het ziekenhuis wordt gebruikt. Sommige van deze geneesmiddelen mogen enkel afgeleverd worden via een ziekenhuisapothek. De vermelding H.G. geeft evenwel geen aanduiding of de specialiteit al dan niet in een publieke officina kan afgeleverd worden. Voor deze informatie verwijzen we naar de *SAM viewer* (zoeken op merknaam en dan > Admin > Bijzondere aflevermodaliteiten).



Welke verpakkingen van de specialiteiten H.G. worden vermeld op onze website?

- Afleveromgeving “publiek”: alleen de kleinste verpakking.
- Afleveromgevingen “hospitaal (ZH)”, ambulante (ZH) en ROB/RVT: alle verpakkingen.

Hoe de terugbetalingsmodaliteiten van de specialiteiten H.G. op onze website consulteren?

Selecteer de afleveromgevingen “hospitaal (ZH)” of “ambulante (ZH)”.

In verband met de “afleveromgevingen”, zie *Inl.2.11.17*.

INL. 2.11.19. De terugbetalingscategorïen en terugbetalingsvoorwaarden in het Repertorium

Terugbetalingscategorïen in het Repertorium

In het Repertorium wordt voor elke terugbetaalbare verpakking de terugbetalingscategorie vermeld.

- Er bestaan voor specialiteiten 7 terugbetalingscategorïen: A, B, C, Cs, Cx, Fa en Fb. In de hoofdstukken van het Repertorium worden om typografische redenen de kleine letters a, b, c gebruikt. Voor meer uitleg over de terugbetalingscategorïen, zie *Inl.5*.
- Voor de geneesmiddelen voor hospitaalgebruik, (“H.G.”) wordt de terugbetalingscategorie enkel vermeld in de afleveromgevingen “ziekenhuis (ZH)” en “ambulante (ZH)” (zie *Inl.2.11.17*).
- De terugbetalingscategorïen Fa en Fb worden voorlopig alleen in ziekenhuismilieu gebruikt en worden in het Repertorium enkel vermeld in de afleveromgevingen “ziekenhuis (ZH)” en “ambulante (ZH)” (zie *Inl.2.11.17*).

Bij het aanwijzen van de terugbetalingscategorie ziet men o.a. het remgeld, of de terugbetaling tijdelijk is (art. 111), en of de specialiteit al dan niet opgenomen is in het ziekenhuisforfait.

In het Repertorium kan de letter die de terugbetalingscategorie aanduidt:

- gevolgd zijn door het **teken** [†] : terugbetaling in hoofdstuk IV of VIII, d.w.z. slechts na akkoord van de adviserend arts van de verzekeringsinstelling (*a priori* controle). **Nota:** voor sommige specialiteiten met [†] kan toch terugbetaling gebeuren zonder voorafgaand akkoord (de zogenaamde “derdebetalersregeling”): voor deze specialiteiten wordt in de terugbetalingscriteria vermeld wat de arts op het voorschrift moet vermelden (bijvoorbeeld “derdebetalersregeling van toepassing”, “zorgtraject nierinsufficiëntie”...). Voor sommige specialiteiten is de derdebetalersregeling automatisch van toepassing, tenzij de arts aangeeft dat er geen terugbetaling mag gebeuren.
- gevolgd zijn door het **teken** [†] : terugbetaling in hoofdstuk II, d.w.z. zonder voorafgaand akkoord van de adviserend arts, maar met mogelijkheid van *a posteriori* controle;
- vervangen of gevolgd zijn door de **letter J**:
 - Voor anticonceptiva betekent dit dat er speciale tegemoetkoming (met een bedrag van maximum 3 euro per maand) is in de prijs bij personen jonger dan 25 jaar en, ongeacht hun leeftijd, bij personen die in aanmerking komen voor “*verhoogde tegemoetkoming*”. Voor meer details, zie *website RIZIV*.
 - Voor de noodpil (vroeger *morning after pill* genoemd) betekent de letter J dat er speciale tegemoetkoming (met een bedrag van maximum 9 euro per doosje) is bij alle personen, ongeacht de leeftijd. Voor meer details, zie *website RIZIV*.
- vervangen of gevolgd zijn door de **letters aj**:
 - Voor anticonceptiva betekent dit dat het anticonceptivum gratis is bij personen jonger dan 25 jaar en, ongeacht hun leeftijd, bij personen die in aanmerking komen voor “*verhoogde tegemoetkoming*”. Voor meer details, zie *website RIZIV*.
 - Voor de noodpil (vroeger *morning after pill* genoemd) betekenen de letters aj dat de specialiteit gratis is bij alle personen, ongeacht de leeftijd. Voor meer details, zie *website RIZIV*.
- vervangen zijn door de **letter h of** ^{†h} : terugbetaling slechts in hospitaalmilieu.

Terugbetalingsvoorwaarden in het Repertorium

- Door aanklikken van het symbool [†] of [†] kunnen de terugbetalingsvoorwaarden vastgelegd door het RIZIV voor de geneesmiddelen terugbetaald in hoofdstuk II, IV of VIII opgeroepen worden.
- Om de terugbetalingsvoorwaarden van de H.G. geneesmiddelen te raadplegen: ga naar de



afleveromgevingen “hospitaal (ZH)” of “ambulant” (zie *Inl.2.11.17*).

- Men vindt op hetzelfde scherm een link naar het reglementair aanvraagformulier voor terugbetaling, voor zoverre dit voorzien is door het RIZIV.
- Nota: De meeste medische softwarepakketten laten toe om hoofdstuk IV- en hoofdstuk VIII-aanvragen elektronisch in te dienen via CIVARS of geïntegreerd in hun eigen artsen-softwarepakket; voor de meeste farmaceutische specialiteiten die uitsluitend vergoedbaar zijn in ziekenhuismilieu geldt zelfs een verplichte elektronische aanvraagprocedure.

INL. 2.12. Symbolen gebruikt ter hoogte van de specialiteiten in het Repertorium

Voorschrift (zie ook *Inl.4*.)

R Medisch voorschrift vereist

(R) Medisch voorschrift of “op schriftelijke aanvraag van de patiënt”

Terugbetaling

a , b , c , cs , cx , Fa , Fb : voor meer uitleg over deze terugbetalingscategorieën, zie *Inl.5*.

▸ Terugbetaling in hoofdstuk IV of VIII, d.w.z. mits akkoord van de adviserend-arts van de verzekeringsinstelling, ofwel via *a priori* controle, ofwel voor sommige geneesmiddelen mits vermelding “derdebetalersregeling van toepassing (zie *Inl.2.11.19*).

◄ Terugbetaling in hoofdstuk II, d.w.z. zonder voorafgaand akkoord van de adviserend-arts van de verzekeringsinstelling, maar met *a posteriori* controle (zie *Inl.2.11.19*).

J en **aJ** Speciale tegemoetkoming van het RIZIV voor de anticonceptiva en de noodpil (zie *Inl.2.11.19*)

h en **h** Terugbetaling slechts in kliniekverband (zie *Inl.2.11.19*.)

Tijdelijke terugbetaling (art. 111), gebaseerd op een overeenkomst tussen het farmaceutisch bedrijf en de overheid. De tijdelijke terugbetaling kan maximum gedurende 3 jaar worden toegekend met mogelijke verlengingen na tussentijdse evaluaties. Voor de patiënt is er geen direct gevolg van het feit dat een geneesmiddel slechts “tijdelijk” wordt vergoed, maar de vergoeding kan gestopt worden.

€ “Goedkoop geneesmiddel” (voor meer uitleg zie *Inl.5*.)

€ Geneesmiddel dat niet behoort tot de “goedkope” geneesmiddelen (voor meer uitleg zie *Inl.5*.)

Geneesmiddelenbewaking

▼ Geneesmiddel waarvoor bijzondere aandacht wordt gevraagd i.v.m. ongewenste effecten (voor meer uitleg zie *Inl.6.2.1*.)

▼ Geneesmiddel waarvoor bijkomende “risicobeperkende activiteiten” vereist zijn (voor meer uitleg zie *Inl.6.2.1*.)

Doping

Ⓢ Product vallend onder de WADA-lijst van verboden substanties in de sport (voor meer uitleg zie *Inl.2.11.11*.)

Ⓢ Product dat niet verboden is, maar dat bij dopingcontrole een positief resultaat kan geven (voor meer uitleg zie *Inl.2.11.11*.)

Nierinsufficiëntie



- Dosisreductie of contra-indicatie bij ernstige nierinsufficiëntie (voor meer uitleg zie *Inl.2.4.*)
- Dosisreductie of contra-indicatie reeds bij matige nierinsufficiëntie (voor meer uitleg zie *Inl.2.4.*)

Onbeschikbaarheden

- 🕒 Tijdelijk onbeschikbaar (voor meer uitleg zie *Inl.2.11.14.*)

- || Invoer door de firma (“derogatie”) of groothandelaar (zie *Inl.2.11.15.*).

SKP en bijsluiter

- 🔗 Link naar de Samenvatting van de Kenmerken van het Product (SKP). In hetzelfde document ook de bijsluiter voor het publiek voor de “centraal vergunde” geneesmiddelen. Zie *Inl.2.11.13.*
- 🔗 Link naar de bijsluiter voor het publiek (enkel voor de nationaal vergunde geneesmiddelen en de geneesmiddelen vergund via de decentrale/wederzijdse-erkenning procedure). Zie *Inl.2.11.13.*

Varia

- link naar weergave per groepsnaam / prijzen vergelijken (zie *Inl.2.11.4.*)
- 80+ Selectie in het Formularium Ouderenzorg: voor meer informatie over geneesmiddelen voor ouderen (80+), zie <https://www.bcfi.be/nl/olderadultsmeds>

INL. 2.13. Afkortingen gebruikt in de publicaties van het BCFI

Een aantal termen worden uitgelegd in *Inl.2.11.7.*

ademgest. = <i>ademgestuurd</i>	IR = <i>reactiviteitsindex</i>
alc. = <i>alcoholisch</i>	i.thec. = <i>intrathecaal</i>
amp. = <i>ampul</i>	i.tumor. = <i>intratumoraal</i>
anti-Xa = <i>anti-factor Xa</i>	i.uter. = <i>intra-uterien</i>
applic. = <i>applicator</i>	i.v. = <i>intraveneus</i>
auric. = <i>auriculair</i>	i.ventr. = <i>intraventriculair</i>
bew. = <i>bewaarmiddel</i>	i.vesic. = <i>intravesicaal</i>
bruisgran. = <i>bruisgranulaat</i>	i.vitr. = <i>intravitreaal</i>
bruispdr. = <i>bruispoeder</i>	KIE = <i>kallidinogenase-inactivatoreenheid</i>
bruistabl. = <i>bruistablet</i>	KVE = <i>kolonie vormende eenheden</i>
bucc. = <i>buccaal</i>	laryngofar. = <i>laryngofaryngeaal</i>
caps. = <i>capsule</i>	lok. = <i>lokaal</i>
conc. = <i>concentraat</i>	m. = <i>maand</i>
cut. = <i>cutaan</i>	maagsapresist. = <i>maagsapresistent</i>
deelb. = <i>deelbaar</i>	max. = <i>maximum</i>
dent. = <i>dentaal</i>	medic. = <i>medicinaal</i>
disp. = <i>dispergeerbaar</i>	mEq. = <i>milli-equivalent</i>
dos. = <i>dosis</i>	(M)(I)E = <i>(miljoen) (internationale) eenheid</i>
dr. = <i>druppel</i>	nas. = <i>nasaal</i>



drinkb. = <i>drinkbaar</i>	ocul. = <i>oculair</i>
druppelfl. = <i>druppelfles</i>	omh. = <i>omhuld</i>
emuls. = <i>emulsie</i>	opl(oss). = <i>oplossing</i>
endocerv. = <i>endocervicaal</i>	oplosb. = <i>oplosbaar</i>
endotrach. = <i>endotracheopulmonair</i>	or. = <i>oraal</i>
epidur. = <i>epiduraal</i>	orodisp. = <i>orodispergeerbaar</i>
epilaes. = <i>epilaesionaal</i>	orofar. = <i>orofaryngeaal</i>
eq. = <i>equivalent</i>	oromuc. = <i>oromucosaal</i>
filmomh. = <i>filmomhuld</i>	p.artic. = <i>peri-articulair</i>
flac. = <i>flacon</i>	patr. = <i>patroon</i>
gastr. = <i>gastrisch</i>	p.d. = <i>per dag</i>
gastro-ent. = <i>gastro-enteraal</i>	pdr. = <i>poeder</i>
geïmpr. = <i>geïmpregneerd</i>	p.neur. = <i>perineuraal</i>
geregul. = <i>gereguleerd</i>	p.odont. = <i>peri-odontaal</i>
gingiv. = <i>gingivaal</i>	ppm = <i>deeltjes per miljoen</i>
glob. = <i>globule</i>	rect. = <i>rectaal</i>
gran. = <i>granulaat</i>	s.c. = <i>subcutaan</i>
H.G. = <i>hospitaalgebruik</i>	s.conj. = <i>subconjunctivaal</i>
i.artier. = <i>intra-arterieel</i>	SKP = <i>Samenvatting van de Kenmerken van het Product</i>
i.artic. = <i>intra-articulair</i>	s.mucos. = <i>submucosaal</i>
i.burs. = <i>intra-bursaal</i>	solv. = <i>solvent</i>
i.camer. = <i>intracameraal</i>	SQ-Bet = <i>eenheid specifiek voor het allergeenextract Itulazax®</i>
i.card. = <i>intracardiaal</i>	SQ-HDM = <i>eenheid specifiek voor het allergeenextract Acarizax®</i>
i.cavern. = <i>intracaverneus</i>	SQ-T = <i>eenheid specifiek voor het allergeenextract Grazax®</i>
i.cistern. = <i>intracisternaal</i>	SQ-U = <i>eenheid specifiek voor het allergeenextract Alutard SQ®</i>
i.derm. = <i>intrademaal</i>	s.retin. = <i>subretinaal</i>
i.gland. = <i>intraglandulair</i>	subling. = <i>sublinguaal</i>
i.laes. = <i>intralesionaal</i>	susp. = <i>suspensie</i>
i.m. = <i>intramusculair</i>	tabl. = <i>tablet</i>
inf. = <i>infusie</i>	TE = <i>tuberculine eenheid(in de prijsvergelijkingstabellen betekent TE = tarifieringseenheid)</i>



infiltr. = <i>infiltratie</i>	TMF = Therapeutisch Magistraal Formularium
inhal. = <i>inhalatie</i>	transderm. = <i>transdermaal</i>
inj. = <i>injectie</i>	urethr. = <i>urethraal</i>
instill. = <i>instillatie</i>	vag. = <i>vaginaal</i>
i.ocul. = <i>intra-oculair</i>	verl. = <i>verlengde</i>
i.oss. = <i>intra-ossaal</i>	vg = <i>vectorgenoom</i>
i.perit. = <i>intraperitoneaal</i>	vloeist. = <i>vloeistof</i>
i.pleur. = <i>intrapleuraal</i>	voorgev. = <i>voorgevulde</i>
i.putam. = <i>intraputaminaal</i>	vrijst. = <i>vrijstelling</i>

INL. 3. Generieken, biosimilars en voorschrijven op stofnaam

- De term "**generisch geneesmiddel**" is voor België wettelijk duidelijk omschreven. Een generisch geneesmiddel moet (1) hetzelfde actieve bestanddeel en dezelfde sterkte per eenheid bevatten als het referentiemiddel (d.w.z. chemisch equivalent zijn), (2) dezelfde farmaceutische vorm en toedieningsweg hebben, en (3) een gelijkwaardige biologische beschikbaarheid (d.w.z. hetzelfde plasmaconcentratie-tijdsprofiel) hebben als deze van het referentiemiddel (d.w.z. dat ze bio-equivalent zijn). Bio-equivalentie betekent in principe therapeutische equivalentie. *Zie ook Folia april 2012.*
- Een **biosimilar** is een biologisch geneesmiddel waarvan aangetoond is dat het "therapeutisch gelijkwaardig" is aan een biologisch referentieproduct. De klassieke benadering zoals voor generische geneesmiddelen waarbij therapeutische equivalentie enkel wordt aangetoond door middel van bio-equivalentiestudies, volstaat niet voor biosimilars. Het aantonen van therapeutische gelijkwaardigheid tussen een biosimilar en zijn referentieproduct berust op bijkomende klinische direct vergelijkende gegevens die tonen dat de farmacokinetiek, farmacodynamiek, werkzaamheid en veiligheid van de twee producten gelijk zijn. Biologische geneesmiddelen hebben doorgaans een complexere structuur dan chemisch gesynthetiseerde moleculen, en een zekere variabiliteit van de structuur van het actieve bestanddeel is mogelijk. Voor biosimilars gelden dezelfde eisen inzake geneesmiddelenbewaking als voor de biologische geneesmiddelen in het algemeen, met immunogeniteit als aandachtspunt [*zie Folia april 2014*].
- **Overschakelen van de ene specialiteit naar de andere**
 - Originele specialiteiten en generieken met hetzelfde actieve bestanddeel en met dezelfde sterkte en farmaceutische vorm, zijn meestal zonder problemen onderling uitwisselbaar (van originele specialiteit naar generiek of omgekeerd, of van ene generiek naar andere generiek). Overschakelen kan echter bij patiënten op chronische medicatie tot verwarring leiden omwille van de andere benaming, kleur of smaak. Bij het overschakelen van de ene specialiteit naar de andere hebben de arts en de apotheker een belangrijke rol in het informeren en opvolgen van de patiënt om een correcte inname te garanderen. Zo kan vermeden worden dat de patiënt bijvoorbeeld eenzelfde geneesmiddel tweemaal inneemt onder verschillende benamingen.
 - **Er zijn situaties waarbij overschakelen van de ene specialiteit naar de andere tijdens een chronische behandeling beter niet gebeurt of zeer voorzichtig moet gebeuren.** Het FAGG raadt voor volgende geneesmiddelen af om zomaar over te schakelen van de ene specialiteit naar de andere: geneesmiddel met een nauwe therapeutisch-toxische marge (*zie Inl.6.2.*), oncologische geneesmiddelen, anti-epileptica, transdermale preparaten, producten voor lokale toepassing, inhalatiegeneesmiddelen, orale anticonceptiva, mesalazine [*zie https://www.fagg.be/sites/default/files/NOTA_VOS_2023_DEF.pdf (07/07/2023)*]. Deze specialiteiten hebben de vermelding "no switch" ter hoogte van de groepsnaam.



- **Ook hulpstoffen (bv. bepaalde kleurstoffen of bewaarmiddelen, ethanol, aspartaam, gluten) kunnen een probleem stellen bij het overschakelen: het gaat om de zogenaamde “hulpstoffen met erkende werking”:** zie *Inl.2.11.6*.
- Het EMA stelt dat een biosimilar uitwisselbaar is met zowel het referentieproduct als met een andere biosimilar van hetzelfde referentieproduct (*EMA, 19/09/2022*). Biosimilars van eenzelfde referentieproduct zijn niet direct met elkaar vergeleken, waardoor waakzaamheid in verband met ongewenste immunogeniciteit geboden blijft [*Geneesmiddelenbulletin 2022;56:101-4*].
- Het FAGG vraagt om ongewenste effecten die optreden bij overschakelen (van originele specialiteit naar generiek/biosimilar of omgekeerd, of van ene generiek/biosimilar naar andere generiek), te melden: zie *Inl.6.2.1*.
- **Voorschriften op stofnaam (VOS)**
 - **Wat moet vermeld worden op een VOS-voorschrift?** Naast de gebruikelijke administratieve gegevens, ook: de stofnaam (“Algemene Internationale Benaming”) van het actieve bestanddeel of de actieve bestanddelen, de farmaceutische vorm of toedieningsweg, de sterkte, de dagdosis en de behandelingsduur in weken en/of dagen (met een maximum van 3 maanden) [www.riziv.fgov.be].
 - De **VOS-nota met voorschrijfgeregels** is beschikbaar via de FAGG-website: https://www.fagg.be/sites/default/files/NOTA_VOS_2023_DEF.pdf (07/07/2023). De nota bevat onder andere de lijst van geneesmiddelen waarvoor het FAGG voorschrijven op stofnaam afraadt (“no VOS”) en de lijst van geneesmiddelen waarvoor overschakeling van de ene specialiteit naar de andere best vermeden wordt (“no switch”). De vermeldingen “no VOS” en “no switch” worden in het Repertorium, waar van toepassing, vermeld in de prijsvergelijkingstabellen (weergave “per groepsnaam”).

INL. 4. Het voorschrift

Zonder bijkomende vermelding van de voorschrijver is een voorschrift 3 maanden geldig na de voorschrijfdatum, zowel voor uitvoerbaarheid als voor terugbetaling. Dit geldt zowel voor elektronische als voor papieren voorschriften. De voorschrijver kan door het vermelden van een “einddatum van de uitvoerbaarheid” in het daarvoor voorziene veld op het voorschrift een kortere of langere geldigheidstermijn bepalen, maar de einddatum kan nooit later zijn dan 1 jaar na de voorschrijfdatum [zie *Folia oktober 2019*].

Er wordt slechts 1 verpakking van een specialiteit terugbetaald per voorschrift (uitzonderingen: insuline, pancreasenzymen...). In geval van een geldig VOS-voorschrift (zie *Inl.3.*) mogen echter wel verschillende verpakkingen terugbetaald worden per voorschrift, voor zover het totaal aantal eenheden de vermelde behandelingsduur (maximum 3 maanden) niet overschrijdt.

INL. 5. Terugbetalingsmodaliteiten

INL. 5.1. Terugbetalingscategorieën

Er bestaan voor specialiteiten **7 terugbetalingscategorieën**: A, B, C, Cs, Cx, Fa en Fb (*website RIZIV*). De toegekende RIZIV-terugbetalingscategorie geeft aan in welke mate de verplichte verzekering tussenkomt in de kosten.



- Categorie A omvat “de levensnoodzakelijke specialiteiten”. Sinds 1 januari 2026 betaalt de patiënt voor deze specialiteiten afgeleverd in een openbare apotheek een eigen bijdrage (“solidaire bijdrage”) van €1 (verzekerde met verhoogde tegemoetkoming) of €2 (gewoon verzekerde). Voorheen werden de specialiteiten in categorie A volledig terugbetaald. Zie *Folia december 2025*.
- Categorie B omvat de “therapeutisch belangrijke farmaceutische specialiteiten”. Deze specialiteiten worden grotendeels terugbetaald, met sinds 1 januari 2026 een minimum eigen bijdrage van de patiënt (“solidaire bijdrage”) van €1 voor de verzekerden met verhoogde tegemoetkoming of van €2 voor de gewoon verzekerden voor de geneesmiddelen afgeleverd in een openbare apotheek (zie *Folia december 2025*). De specialiteiten in categorie B hebben een remgeldplafond (zie *Inl.5.2*).
- Categorieën C, Cs en Cx omvatten de “geneesmiddelen bestemd voor symptomatische behandeling”. Deze



specialiteiten worden slechts gedeeltelijk terugbetaald, in afnemende mate van C over Cs tot Cx. Voor de specialiteiten in categorie C is er een remgeldplafond (zie Inl.5.2).

- Categorieën Fa en Fb duiden geneesmiddelen aan waarvoor een forfaitair bedrag voorzien is voor terugbetaling. Fa en Fb terugbetalingscategorieën worden voorlopig alleen gebruikt in ziekenhuismilieu (aflevering via ziekenhuisapothek aan gehospitaliseerde patiënten of patiënten met ambulante zorg in het ziekenhuis).

Soms verschilt de terugbetaling van een bepaalde specialiteit naargelang de indicatie (bijvoorbeeld statines bij patiënten met genetisch-gemedieerde hypercholesterolemie versus bij patiënten zonder genetische voorbeschiktheid).

Meer informatie over de verschillende “hoofdstukken” waarin een geneesmiddel kan worden terugbetaald en over de *a priori* en de *a posteriori* controle is te vinden op de website van het RIZIV (www.riziv.fgov.be). De terugbetalingsvoorwaarden vastgelegd door het RIZIV voor de geneesmiddelen terugbetaald in hoofdstuk II, IV of VIII kunnen opgeroepen worden door aanklikken van het symbool  of  ter hoogte van de specialiteit in het Repertorium (zie Inl.2.11.19).

INL. 5.2. Remgeldplafonds

Het persoonlijk aandeel van de patiënt (remgeld) wordt berekend op basis van de “vergoedingsbasis niveau buiten bedrijf”.

Het **remgeldplafond** is het **maximumbedrag** dat een patiënt aan remgeld betaalt voor een geneesmiddel terugbetaald in categorie B of C. Deze maximumbedragen gelden voor farmaceutische specialiteiten die worden afgeleverd in een openbare officina of in een ziekenhuis aan een ambulante patiënt. In de tabel hieronder worden de remgeldplafonds getoond die gelden op 1 januari 2026.

Tabel la. Remgeldplafonds (geldig vanaf 1 januari 2026)

Terugbetalingscategorie	Gewoon verzekerden	Verhoogde tegemoetkoming*
A	€ 2**	€ 1**
B/Fb	€ 12,80	€ 8,50
B/Fb - grote verpakkingen***	€ 15,90	€ 10,50
C	€ 15,90	€ 10,50
Cs en Cx	Geen plafond	Geen plafond

* Voor informatie betreffende “verhoogde tegemoetkoming”, zie *website RIZIV*

** Sinds 1 januari 2026 betaalt de patiënt per verpakking een eigen bijdrage (“solidaire bijdrage”) van €1 (verzekerde met verhoogde tegemoetkoming) of €2 (gewoon verzekerde) voor de geneesmiddelen in terugbetalingscategorie A afgeleverd in een openbare apotheek. Dit is een gevolg van een verhoging van het minimumremgeld naar minstens €1 per verpakking voor de verzekerden met verhoogde tegemoetkoming, en naar minstens €2 per verpakking voor de gewoon verzekerden voor geneesmiddelen afgeleverd in een openbare apotheek. Zie *Folia december 2025*.

*** Onder “grote verpakking” wordt hier verstaan elke publieksverpakking die meer dan 60 gebruikseenheden bevat. Onder “gebruikseenheid” wordt verstaan de unidosis of, in geval van multidosis, de standaardeenheid zijnde 1 g, 1 ml of 1 dosis.

INL. 5.3. Maximumfactuur

Voor sommige categorieën patiënten (bv. mensen met een laag inkomen, chronisch zieken...) geldt een **maximumfactuur** (MAF). Dit betekent dat voor deze patiënten en hun gezin de persoonlijke tussenkomst voor prestaties die door het RIZIV worden terugbetaald (o.a. terugbetaalbare geneesmiddelen), tot een maximum



jaarlijks bedrag wordt beperkt. Van zodra het plafond is overschreden dienen deze patiënten geen persoonlijk aandeel meer te betalen voor terugbetaalbare geneesmiddelen van categorie A, B of C alsook voor het griepvaccin afgeleverd in een openbare apotheek. Meer informatie over de maximumfactuur vindt u via www.riziv.fgov.be (zoekterm: MAF).

INL. 5.4. Terugbetaling magistrale bereidingen

Bepaalde **magistrale bereidingen** worden terugbetaald door het RIZIV. Voor details, zie *website RIZIV*.



INL. 5.5. Tussenkost bij gehospitaliseerde patiënten

Voor **gehospitaliseerde patiënten** is de persoonlijke tussenkost voor terugbetaalbare farmaceutische specialiteiten forfaitair vastgelegd op € 0,62 per hospitalisatiedag (zie *website RIZIV*).

INL. 5.6. Tariferen per eenheid

Voor **patiënten die in een woonzorgcentrum verblijven**, moeten in openbare apotheken sinds 1 april 2015 terugbetaalbare specialiteiten in orale vaste vorm verplicht **per eenheid** (bv. per tablet) worden getarifeerd. Het afleveren van geneesmiddelen per eenheid is niet verplicht. Voor de arts verandert dit niets: het klassieke medicatievoorschrift blijft van toepassing. De tarifiering per eenheid vereist de vermelding van de dosering op het voorschrift en ook de duur van de behandeling. [Zie *website RIZIV, Inl.2.11.4. en Folia april 2015*]

INL. 5.7. “Goedkoop voorschrijven” en “goedkoopste geneesmiddel”

- Voor de **voorschrijver** is het begrip “**goedkoop voorschrijven**” belangrijk. **De voorschrijver** wordt aangemoedigd om “**goedkoop voor te schrijven**”. Hij/zij kan dit doen door ofwel een “goedkoop” geneesmiddel voor te schrijven (deze geneesmiddelen worden in het Repertorium aangeduid met het symbool ) ofwel door het op stofnaam voorschrijven van een geneesmiddel dat opgenomen is in het referentierugbetalingssysteem. Voor meer informatie: zie *RIZIV-website*.
- Voor de **apotheker** is het begrip “**goedkoopste geneesmiddelen**” belangrijk. **De apotheker** moet voor voorschriften op stofnaam (*voir Inl.3.*) en voor antibiotica of antimycotica voorgeschreven voor de behandeling van een acute aandoening, een specialiteit afleveren die behoort tot de “**goedkoopste geneesmiddelen**”. De “goedkoopste geneesmiddelen” worden met een lichtgroene achtergrond weergegeven op de website van het BCFI. Voor meer informatie: zie RIZIV-website, zoek op “*antibiotica-antimycotica-regels*” of op “*goedkoopste geneesmiddel*”.
- **Nota.** In het Repertorium zijn er ook geneesmiddelen die aangeduid zijn met het symbool  : dit zijn geneesmiddelen die niet behoren tot de categorie “goedkope” geneesmiddelen.

INL. 6. Goed en veilig gebruik van geneesmiddelen

Goed gebruik van een geneesmiddel houdt in dat de medicatieveiligheid wordt bewaakt, met oog voor de 5 J's

- Juiste patiënt
- Juiste geneesmiddel
- Juiste dosis
- Juiste toedieningsweg
- Juiste toedieningsmoment.

INL. 6.1. Doseringaanpassing

De dosering van de meeste geneesmiddelen moet individueel worden aangepast onder meer in functie van leeftijd, ziekte-toestanden (nier- en leverinsufficiëntie) en soms van genetische aanleg. Ook bij andere ziekte-toestanden dan nier- en leverinsufficiëntie, bv. hartfalen, kan doseringaanpassing nodig zijn, maar algemene regels zijn in dit verband niet te geven. Vanzelfsprekend kan dosisaanpassing van een geneesmiddel ook nodig zijn bij gelijktijdig gebruik van geneesmiddelen die de afbraak inhiberen of induceren: zie *Inl.6.3.* >



Farmacokinetische interacties.

INL. 6.1.1. Leeftijd

- **Kinderen:**
 - Bij de pasgeborene gebeuren afbraak en uitscheiding van geneesmiddelen zeer traag, maar normaliseren meestal binnen de eerste maanden.
 - De gevoeligheid van de eindorganen kan bij het jonge kind sterk verschillen van deze bij volwassenen.
 - Berekenen van de dosering voor kinderen:
 - Er bestaan geen goede formules voor het berekenen van de **dosering** aan de hand van de dosering voor volwassenen.
 - Het berekenen van de dosering op basis van het gewicht van het kind geeft een betere benadering dan op basis van de leeftijd van het kind, maar voorzichtigheid blijft geboden aangezien geen rekening wordt gehouden met bv. de maturiteit van de enzymen en organen.
 - Voor sommige, vooral oncologische geneesmiddelen wordt de lichaamsoppervlakte gebruikt.
 - De dosering voor kinderen wordt in dit Repertorium alleen vermeld voor geneesmiddelen die frequent bij deze leeftijdsgroep worden gebruikt.
 - Bronnen voor doseringen bij kinderen: SKP, *kinderformularium.nl* (website Nederland, vrij te consulteren), *British National Formulary (BNF) for children* (Verenigd Koninkrijk, betalend).
- **Ouderen:**
 - De gevoeligheid van de eindorganen verandert en neemt meestal toe. Ouderen kunnen een verstoorde homeostase minder goed compenseren, en zijn daardoor bijvoorbeeld gevoeliger voor orthostatische hypotensie, elektrolytenstoornissen of hypoglykemie.
 - Ook de dispositie van de geneesmiddelen verandert bij ouderen: er is voor vele middelen een vertraagde afbraak (meestal pas klinisch relevant bij bestaan van levercirrose), maar meest opvallend is de verminderde renale excretie (zie *Inl.6.1.2.*).

INL. 6.1.2. Nierinsufficiëntie

- Bij patiënten met nierinsufficiëntie kunnen veranderingen optreden in de farmacokinetiek, maar ook in de gevoeligheid van de eindorganen.
- Men moet vooral letten op de **verminderde renale excretie van geneesmiddelen**. Dit kan leiden tot verhoogde toxiciteit, zeker wanneer het geneesmiddel (of zijn actieve metaboliet(en)) helemaal of grotendeels via de urine wordt uitgescheiden en een nauwe therapeutisch-toxische marge (zie *Inl.6.2.*).
- Het is belangrijk om rekening te houden met de nierfunctie bij het bepalen van de dosering van (voornamelijk renaal geklaarde) geneesmiddelen. Een overzichtsartikel over verminderde nierfunctie en geneesmiddelen verscheen in *Geneesmiddelenbulletin 2023;57(10):e2023.10.17*.
- Meting van de nierfunctie [La Revue Prescrire 2020;40:515-21; *Geneesmiddelenbulletin 2023;57(10):e2023.10.17*]
 - Er zijn verschillende formules om de nierfunctie te schatten, zoals Cockcroft-Gault, MDRD (*Modification of Diet in Renal Diseases*) en CKD-EPI (*Chronic Kidney Disease Epidemiology Collaboration*).
 - De formule van Cockcroft-Gault werd klassiek gebruikt maar is nu verlaten.
 - Meer en meer wordt de CKD-EPI-formule gebruikt.
 - De formules baseren zich onder andere op de creatininemie. Het serumcreatinine is bij ouderen, niettegenstaande de ingekrompen nierfunctie, dikwijls misleidend normaal, wegens een verminderde creatinineproductie ten gevolge van de verminderde spiermassa. Vandaar dat wordt gecorrigeerd voor de leeftijd in de formules.
 - De formules hebben allemaal hun beperkingen.
- **In het Repertorium wordt bij nierinsufficiëntie een onderscheid gemaakt tussen**
 - “**lichte nierinsufficiëntie**” voor een geschatte glomerulaire filtratiesnelheid (eGFR) van 60 tot 90 ml/min/1,73m².



- “**matige nierinsufficiëntie**” voor een geschatte glomerulaire filtratiesnelheid (eGFR) van 30 tot 60 mL/min/1,73m².
- “**ernstige nierinsufficiëntie**” voor een geschatte glomerulaire filtratiesnelheid (eGFR) van 15 tot 30 mL/min/1,73m².
- “nierfalen of ESRD (*End Stage Renal Disease*)” voor een creatinineklaring van minder dan 15 mL/min/1,73m²
- In verband met de niersymbolen ter hoogte van de specialiteiten en de melding van contra-indicatie of nood aan dosisreductie bij nierinsufficiëntie in het Repertorium, zie *Inl.2.4.* en *Inl.2.9.*

INL. 6.1.3. Leverinsufficiëntie

- Bij leverlijden kunnen zowel de farmacokinetiek als de farmacodynamiek van een geneesmiddel gewijzigd zijn, maar de graad daarvan is moeilijk voorspelbaar. De lever heeft een grote overcapaciteit om geneesmiddelen te metaboliseren, en men neemt aan dat dosisaanpassing pas noodzakelijk is wanneer een chronische leverziekte gevorderd is tot cirrose.
- Belangrijke farmacokinetische veranderingen als gevolg van levercirrose zijn een verminderd eerstestap-effect en verlengde halfwaardetijd door een verminderde leverenzymactiviteit. Daarnaast ontstaat ook hypo-albuminemie en een verhoogd distributievolume ten gevolge van oedeem. Dikwijls is er bij patiënten met cirrose ook een zekere graad van nierinsufficiëntie (zie *Inl.6.1.2.*).
- Patiënten met levercirrose zijn vaak gevoeliger voor ongewenste effecten, zoals nierfunctiestoornissen door NSAID's of sedatieve effecten door opioïden en psychofarmaca.
- Sommige geneesmiddelen zijn prodrugs en worden in de lever omgezet tot een actieve molecule; zij kunnen minder werkzaam zijn bij ernstig leverlijden.
- In de rubriek “Contra-indicaties” van dit Repertorium wordt leverlijden slechts vermeld als dit expliciet vermeld wordt in de rubriek “Contra-indicaties” van de SKP of in het hoofdstuk “Levercirrose” van *Commentaren Medicatiebewaking*. In zeldzame gevallen is een middel volgens de SKP gecontra-indiceerd maar wordt het in de Nederlandse evaluatie beoordeeld als “veilig bij levercirrose”. In dat geval wordt dit **expliciet** vermeld in onze rubriek “Contra-indicaties”. Zie *Inl.2.4.*

INL. 6.1.4. Genetische aanleg

- Genetische verschillen komen voor ter hoogte van enzymen die een rol spelen in de afbraak van geneesmiddelen, maar ook ter hoogte van transporteiwitten en van receptoren betrokken bij de interactie van een geneesmiddel met het doelwitorgaan.
- In verband met genetische verschillen ter hoogte van enzymen die de afbraak en dus het antwoord op een geneesmiddel kunnen beïnvloeden, is vooral het genetische polymorfisme ter hoogte van bepaalde cytochroom P450-iso-enzymen (o.a. CYP2D6, CYP2C9 en CYP2C19, zie *Inl.6.3.*) goed bekend [zie *Folia augustus 2003 en december 2006*].
- Genetische verschillen ter hoogte van transporteiwitten (bv. P-gp) zijn beschreven maar de klinische relevantie blijft onduidelijk, tenzij voor de OATP1B1-transporter die tussenkomt in de opname van statines in de lever. Vooral voor simvastatine is een verhoogde plasmaconcentratie en een verhoogd risico van myopathie gevonden bij personen met verlaagde OATP1B1-functie.
- Genetische factoren kunnen een rol spelen in het ontstaan van ongewenste effecten ten gevolge van bepaalde geneesmiddelen [zie *Folia februari 2009*].

INL. 6.1.5. Plasmaconcentratie monitoring (TDM)

- Het opvolgen of bepalen van de geneesmiddelenconcentratie in het plasma of in sommige gevallen in het bloed (Therapeutische Drug Monitoring of TDM) kan nuttig zijn wanneer aan elk van volgende voorwaarden is voldaan:
 - het gaat om een geneesmiddel met nauwe therapeutisch-toxische marge;
 - er is een sterke interindividuele variabiliteit in de farmacokinetiek, of de farmacokinetiek wordt sterk beïnvloed door ziekte-toestanden of interacties;



- er is een goede correlatie tussen enerzijds de concentratie en anderzijds het therapeutisch effect of de ongewenste effecten,
- het effect is niet gemakkelijk meetbaar.
- TDM laat toe de dosering aan te passen op maat van de patiënt, en kan een instrument zijn om ondermeer therapietrouw of geneesmiddeleninteracties te beoordelen.
- Voor sommige geneesmiddelen, bv. de immunosuppressiva ciclosporine, everolimus, mycofenolaat, sirolimus en tacrolimus, variëren de gewenste concentraties in functie van de leeftijd, de indicatie en het gelijktijdig gebruik van andere geneesmiddelen.
- In het Repertorium worden de therapeutische plasmaconcentratiespiegels vermeld voor digoxine, lithium, theofylline en een aantal anti-epileptica (carbamazepine, fenobarbital, fenytoïne en valproïnezuur). Ook voor andere geneesmiddelen kan bepaling van de concentratie in plasma (of in sommige gevallen bloed) nuttig zijn, bv. adalimumab, aminoglycosiden, glycopeptiden, infliximab, lamotrigine, methotrexaat, oxcarbazepine, voriconazol.
- Bij de interpretatie van de concentratie in het plasma of het bloed is overleg met de klinisch bioloog vaak wenselijk.

INL. 6.2. Ongewenste effecten

- Ongewenste effecten van geneesmiddelen zijn dikwijls weinig ernstig, maar zeer ernstige, soms levensbedreigende reacties zijn mogelijk. Sommige ongewenste effecten zijn voorspelbaar op basis van de farmacologische eigenschappen van het geneesmiddel of van de geneesmiddelenklasse; deze zijn meestal dosisafhankelijk. Andere ongewenste effecten zijn niet voorspelbaar (“idiosyncratisch”), met vaak een immunologische of genetische oorzaak; soms is het mechanisme van optreden niet gekend.
- In dit Repertorium worden enkel de belangrijkste ongewenste effecten vermeld (frequente of ernstige) met als belangrijkste bron o.a. Martindale (zie Inl.2.5.); voor meer details moeten de Samenvatting van de Kenmerken van het Product (SKP) of gespecialiseerde werken geraadpleegd worden.
- Voor sommige geneesmiddelen is het verschil tussen werkzame en toxische dosis gering: het zijn **geneesmiddelen met nauwe therapeutisch-toxische marge**. Zelfs een beperkte toename van de plasmaconcentraties, bijvoorbeeld door interactie, kan leiden tot potentieel levensbedreigende ongewenste effecten. Het gaat om volgende geneesmiddelen.
 - Geneesmiddelen die vermeld worden in de lijst van “geneesmiddelen met nauwe therapeutische toxische marge”, zoals opgesteld door het Belgische geneesmiddelenagentschap (FAGG): de aminoglycosiden, bepaalde anti-aritmica (amiodaron, disopyramide, flecaïnide, lidocaïne, propafenon, sotalol), bepaalde anti-epileptica (carbamazepine, fenobarbital, fenytoïne, oxcarbazepine, primidon, valproïnezuur), clozapine, colchicine, digoxine en methyl digoxine, bepaalde immunosuppressiva (azathioprine, ciclosporine, everolimus, mycofenolaat, sirolimus en tacrolimus), levothyroxine, lithium, theofylline en de vitamine K-antagonisten (acenocoumarol, fenprocoumon, warfarine) [zie https://www.fagg.be/sites/default/files/NOTA_VOS_2023_DEF.pdf (versie 07/07/2023)]. Voor deze geneesmiddelen wordt afgeraden om, zonder voorzorgsmaatregelen, over te schakelen van de ene specialiteit naar de andere specialiteit (vermelding “no switch” in de prijsvergelijkingstabellen (weergave “per groepsnaam”).
 - Geneesmiddelen die ernstige ongewenste effecten kunnen veroorzaken: de andere anti-epileptica dan deze vermeld in de lijst van het FAGG (zie hoger), immunosuppressiva en antiaritmica, de antitumorale middelen, de opioïden, de directe orale anticoagulantia (DOAC’s), de insulines, de gliniden en de hypoglykemiërende sulfamiden (syn. sulfonylureumderivaten), en de geneesmiddelen die QT-verlenging en *torsades de pointes* kunnen veroorzaken.

INL. 6.2.1. Geneesmiddelenbewaking

Geneesmiddelenbewaking, d.w.z. het opsporen van ongewenste effecten van geneesmiddelen nadat deze op de markt zijn gebracht, is noodzakelijk gezien het risicoprofiel van een geneesmiddel op het ogenblik van



commercialisering meestal nog onvoldoende bekend is.

- **Spontaan melden van ongewenste effecten:** zie *Folia september 2020* en de *Auditorium e-learning "Melden van ongewenste effecten"*.
 - Spontane meldingen aan een centrum voor geneesmiddelenbewaking zijn essentieel om in een vroeg stadium "signalen" van ongewenste effecten te detecteren. "Signalen" zijn ongewenste events die in verband zijn gebracht met een geneesmiddel, maar de informatie is nog nieuw of weinig gedocumenteerd, en bijkomend onderzoek is nodig, onder andere om causaliteit, frequentie en risicogroepen te definiëren.
 - Signalen kunnen leiden tot maatregelen die veiliger gebruik van een geneesmiddel moeten garanderen. In België wordt een systeem voor spontane meldingen beheerd door het Centrum voor Geneesmiddelenbewaking (de afdeling "Vigilantie") van het FAGG.
- **Wat melden?**
 - Ernstige effecten: levensbedreigende of fatale effecten; effecten met (verlengde) ziekenhuisopname of significante invaliditeit of arbeidsongeschiktheid tot gevolg; aangeboren afwijkingen.
 - Onverwachte effecten: als de aard, de ernst en/of de evolutie niet overeenstemmen met wat vermeld wordt in de SKP van het geneesmiddel.
 - Bekende effecten, maar waarvan de frequentie, ernst en/of uitkomst onverwacht zijn.
 - Effecten die optreden in specifieke situaties: na toediening aan kwetsbare groepen, bv. kinderen, zwangere vrouwen of vrouwen die borstvoeding geven, ouderen; na toediening van vaccins; bij overschakelen van een "origineel" naar een generisch geneesmiddel of omgekeerd; na toediening van een geneesmiddel dat onderworpen is aan aanvullende monitoring (aangeduid met het symbool ▼, zie onder), en in geval van oneigenlijk gebruik of off-label gebruik.
 - "Medicatiefouten": dit zijn onopzettelijke vergissingen die de patiënt schade berokkenen of kunnen berokkenen. Het gaat meestal om vergissingen bij het voorschrijven, afleveren, stockeren, bereiden en toedienen van een geneesmiddel.
- **Hoe melden?**
 - via <https://www.fagg.be/nl/bijwerking> voor het melden van vermoede ongewenste effecten en voor het melden van medicatiefouten met ongewenst effect tot gevolg;
 - via medication-errors@fagg.be voor het melden van medicatiefouten zonder ongewenste effecten tot gevolg.
- **Wie kan melden?** Artsen, apothekers, tandartsen, verpleegkundigen en vroedvrouwen, alsook patiënten zelf (en hun naasten) kunnen ongewenste effecten melden.
- **Direct Healthcare Professional Communication (DHPC)** zijn rechtstreekse communicaties van de farmaceutische bedrijven aan de gezondheidszorgbeoefenaars over risico's en maatregelen om deze risico's te beperken, in het algemeen op vraag van het EMA of het FAGG. De DHPC's zijn te raadplegen via de *website van het FAGG*, en worden aangekondigd in de BCFI-nieuwsbrief "Weekly Folia".
- *Het symbool "zwarte driehoek" (▼)* vestigt de aandacht op de specialiteiten die onderworpen zijn aan "aanvullende monitoring". Het symbool wordt op Europees niveau toegekend aan "nationaal" en "centraal" vergunde geneesmiddelen (zie *website EMA: Medicines under additional monitoring* en *List of medicines under additional monitoring*). Het gaat om specialiteiten met een nieuw actief bestanddeel, biologische geneesmiddelen, geneesmiddelen vergund onder bepaalde voorwaarden of in uitzonderlijke omstandigheden, en geneesmiddelen waarvoor veiligheidsstudies zijn geëist bij de fabrikant. Het Centrum voor Geneesmiddelenbewaking volgt deze middelen van nabij. Bij vermoede ongewenste effecten van deze middelen is rapporteren erg belangrijk, zelfs bij twijfel over een causaal verband. In principe behoudt een specialiteit gedurende 5 jaar de zwarte driehoek, maar de periode kan verlengd worden. Het symbool staat in de SKP en de bijsluiters voor het publiek van de betrokken specialiteiten, en wordt ook vermeld in het Repertorium ter hoogte van de betrokken specialiteiten. Een maandelijks bijgewerkte lijst van geneesmiddelen waarvoor het symbool wordt getoond, is te vinden op de *website*



van het FAGG en op “Meld ongewenste effecten” op onze website.

- Het symbool ▼ vestigt de aandacht op de specialiteiten waarvoor **Risk Minimization Activities** (RMA) van toepassing zijn. Het gaat om risicobeperkende activiteiten zoals educatief materiaal en brochures, opgelegd door de vergunningsautoriteit [voor details, zie *Folia maart 2015*]. Bij klikken op dit symbool komt men op de website van het FAGG, waar de documenten voor de respectievelijke specialiteiten kunnen gedownload worden.
- In de *Folia Pharmacotherapeutica* verschijnt in principe 1 keer per maand een rubriek “Medegedeeld door het Centrum voor Geneesmiddelenbewaking”.

INL. 6.2.2. QT-verlenging en *torsades de pointes*

Zie *Folia september 2024*.

Torsades de pointes zijn ventrikeltachycardiën die fataal kunnen aflopen. Ze zijn meestal geassocieerd aan een verlengd QT-interval op het electrocardiogram (ECG). Er is daarom veel aandacht voor de QT-verlenging door geneesmiddelen.

- **Risicosituaties en risicofactoren voor torsades de pointes**
 - Of de QT-verlenging op ECG aanleiding zal geven tot aritmie is een complex proces, en aritmie treedt meestal slechts op bij een combinatie van risicofactoren of in geval van risicosituaties:
 - **Risicosituaties** zijn:
 - combineren van twee QT-verlengende geneesmiddelen,
 - associëren van een QT-verlengend geneesmiddel aan een geneesmiddel dat diens afbraak inhibeert,
 - associëren van een QT-verlengend geneesmiddel aan een bradycardiserend geneesmiddel (bv. ivabradine, cholinesterase-inhibitoren gebruikt bij ziekte van Alzheimer). De β -blokkers (uitgezonderd sotalol), diltiazem en verapamil stellen in dit verband waarschijnlijk geen probleem niettegenstaande hun bradycardiserend effect.
 - Associëren van een QT-verlengend geneesmiddel aan een geneesmiddel dat elektrolytenstoornissen kan veroorzaken (bv. kaliumverliezende diuretica).
 - **Risicofactoren** zijn:
 - leeftijd > 65 jaar,
 - vrouwelijk geslacht,
 - hartlijden (hartfalen, ischemie, myocardi hypertrofie, bradycardie, tweede- en derdegraads atrioventriculair blok),
 - elektrolytenstoornissen (hypokaliëmie, hypomagnesiëmie, en in mindere mate hypocalciëmie). Wees erop bedacht dat deze elektrolytenstoornissen veroorzaakt kunnen worden door geneesmiddelen (diuretica, laxativa,...), diarree, braken of verminderde nier- of leverfunctie,
 - schildklierandoening,
 - congenitaal lang QT-syndroom of familiale **antecedenten** die wijzen op verlenging van het QT-interval.
- *Geneesmiddelen met risico van QT-verlenging: hoe definiëren we dit in het Repertorium?*
 - In *Tabel Ib* zijn de geneesmiddelen opgenomen die een risico van QT-verlenging, en dus torsades de pointes geven.
 - De lijst is hoofdzakelijk gebaseerd op de lijst “Known risk of Tdp” op de website van CredibleMeds® (www.crediblemeds.org) en op de lijst “High risk” in *Stockley's Drug Interactions*; voor geneesmiddelen met symbool ▼, alsook voor de geneesmiddelen die specifiek zijn voor de Belgische markt wordt de SKP gevolgd.
 - Voor de geneesmiddelen waarvoor in de tabel een “mogelijk” risico wordt vermeld, werd QT-verlenging gerapporteerd, maar is de klinische relevantie minder duidelijk.
 - Voor vele geneesmiddelen ontbreken de gegevens om het risico van QT-verlenging te kunnen inschatten.



- Het feit dat een geneesmiddel niet in deze tabel is opgenomen, betekent zeker niet dat een risico van QT-verlenging uitgesloten is.
- De onafhankelijke onderzoeksgroep achter CredibleMeds® heeft een online decision support tool voor de inschatting van het risico van QT-verlenging bij individuele patiënten ontwikkeld: MedSafety Scan® (www.medsafetyscan.org). Op basis van patiëntenkarakteristieken en de medicatielijst van de patiënt wordt een inschatting gemaakt van het risico van QT-verlenging bij deze patiënt. Naast de inschatting van het risico van een verlengd QT-interval identificeert de tool ook de geneesmiddelen en geneesmiddeleninteracties die bijdragen aan dit risico. Ten slotte stelt de tool ook acties voor die men kan ondernemen om het risico van verlengd QT-interval te verkleinen.

Tabel Ib. Geneesmiddelen met risico van QT-verlenging en torsades de pointes (niet-exhaustieve lijst)

1.2.3.: ivabradine 1.2.4.: ranolazine 1.8.: meerdere antiaritmica, vooral disopyramide, flecaïnide, sotalol en vernakalant; amiodaron veroorzaakt zelden torsades de pointes
3.4.1.: domperidon (vooral bij doses > 30 mg per dag) 3.4.2.: ondansetron (vooral bij hoge i.v. doses); mogelijk ook de andere 5HT ₃ -antagonisten
5.6.2.: terlipressine
8.3.: methadon
9.2.2.: hydroxychloroquine
10.2.: meerdere antipsychotica, vooral droperidol, levomepromazine, pimozide, sertindol, sulpiride, hoge doses haloperidol 10.3.: citalopram, escitalopram 10.4.: guanfacine, pitolisant 10.11.1.: donepezil; mogelijk ook galantamine en rivastigmine
11.1.2.: erythromycine (vooral i.v.), azithromycine, clarithromycine, roxithromycine 11.1.5.: ciprofloxacin, levofloxacin, moxifloxacin; mogelijk ook norfloxacin en ofloxacin 11.1.8.5.: bedaquiline 11.2.3.: fluconazol; mogelijk ook itraconazol, posaconazol, voriconazol 11.3.2.: artemeter + lumefantrine, kine 11.3.4.: pentamidine 11.4.3.: mogelijk voor atazanavir, fostemsavir, lopinavir, rilpivirine en associaties van deze middelen
12.4.1.: hydroxyzine
13.1.1.3.: oxaliplatin 13.2.1.: inotuzumab ozogamicine 13.2.3.: bosutinib, ceritinib, crizotinib, entrectinib, ivosidenib, lenvatinib, nilotinib, osimertinib, pralsetinib, quizartinib, ribociclib, selpercatinib, tepotinib, vandetanib, vemurafenib; mogelijk ook asciminib, cabozantinib, dabrafenib, dasatinib, encorafenib, gilteritinib, lapatinib, lorlatinib, midostaurine, pazopanib, sorafenib, sunitinib 13.4.: anagrelide, arseentrioxide, panobinostat
18.1.1.: propofol
20.2.: berotralstat

INL. 6.2.3. Anticholinerge ongewenste effecten

- Wat zijn de “anticholinerge ongewenste effecten”?



- **Acute perifere ongewenste effecten:** vooral monddroogte (met op lange termijn verhoogd risico van tandcariës) ; droge ogen, mydriase en accommodatiestoornissen ; verminderde zweetsecretie ; nausea en braken, obstipatie ; urineretentie ; zelden tachycardie en ritmestoornissen.
- **Acute centrale ongewenste effecten:** concentratieproblemen, sedatie; agitatie, hallucinaties; delier.
- Er zijn aanwijzingen dat een **langdurige anticholinerge behandeling bij cognitief gezonde ouderen** het risico van **cognitieve achteruitgang of dementie** meer dan verdubbelt. Over het effect van een langdurige anticholinerge behandeling bij oudere personen met bestaande verminderde cognitie zijn geen conclusies te trekken. Voor details, zie *Folia november 2024*.
- **Welke geneesmiddelen? ***
 - Een aantal geneesmiddelen wordt in dit Repertorium als “anticholinergica” (syn. muscarinereceptorantagonisten of atropine-achtigen) aangeduid, gezien het beoogde effect berust op hun anticholinerge eigenschappen. Het gaat om:
 - butylhyoscinebromide (butylscopolamine) bij abdominale krampen (heel zelden centrale anticholinerge ongewenste effecten);
 - anticholinergica bij blaasfunctiestoornissen: darifenacine, fesoterodine, oxybutinine (vooral per os), solifenacine, tolterodine;
 - anticholinergica via inhalatie bij astma en COPD (weinig systemische anticholinerge ongewenste effecten);
 - anticholinergica bij de ziekte van Parkinson: biperideen, procyclidine, trihexyfenidyl,
 - bepaalde mydriatica en cycloplegica,
 - atropine.
 - Heel wat andere geneesmiddelen hebben anticholinerge eigenschappen, maar worden niet omwille van deze eigenschappen gebruikt; ze geven echter wel anticholinerge ongewenste effecten. Het gaat vooral om:
 - bepaalde antidepressiva: tricyclische antidepressiva (amitriptyline, clomipramine, dosulepine, imipramine, nortriptyline) en het SSRI paroxetine;
 - bepaalde H₁-antihistaminica: chloorfenamine, difenhydramine, dimenhydrinaat, doxylamine, hydroxyzine en meclozine;
 - bepaalde antipsychotica: vooral de fenothiazines levomepromazine en prothipendyl, en de atypische antipsychotica clozapine, olanzapine, quetiapine; in mindere mate pimozide;
 - ook (in mindere mate): carbamazepine en oxcarbazepine.
 - ***bronnen:** Duran et al (2013), Martindale, *GheOP3S-tool (versie 2; tabel A)*, *Anticholinergic Cognitive Burden(ACB)-schaal*.
- **Contra-indicaties van geneesmiddelen met anticholinerge eigenschappen:** (risicofactoren van) gesloten-hoekglaucoom; refluxoesofagitis; prostaathypertrofie; intestinale atonie; paralytische ileus; ernstige *colitis ulcerosa*; *myasthenia gravis*.
- **Voorzichtigheid is vooral geboden bij kinderen en ouderen:** ze zijn gevoeliger voor de anticholinerge ongewenste effecten; verlagen van de dosis kan aangewezen zijn en combineren van verschillende middelen met anticholinerge werking is te mijden. **Andere risicosituaties zijn:** hyperthermie, pylorusstenose, tachycardie (bv. door hyperthyreoïdie, hartfalen), hypertensie en acuut myocardinfarct. Overdreven sedatie kan optreden bij associëren met andere geneesmiddelen met sederend effect of met alcohol.

INL. 6.2.4. Serotoninesyndroom

- **Het serotoninesyndroom ontstaat door een verhoogde serotonine-activiteit in het centraal zenuwstelsel. Het serotoninesyndroom kan ernstig verlopen, maar mildere vormen komen ook voor. De verschijningsvorm kan erg divers zijn.**
- Het serotoninesyndroom wordt gekenmerkt door volgende triade:
 - neuromusculaire agitatie (clonus, hyperreflexie, myoclonus, rigiditeit, tremor),
 - disfunctie van het autonome systeem (o.a. hyperthermie die soms fataal is, tachycardie), en



- veranderde mentale status (o.a. agitatie, verwardheid).
 - Bij vermoeden van een serotoninesyndroom moet de verantwoordelijke medicatie onmiddellijk gestopt worden. Meestal verdwijnen de symptomen binnen de 24 à 48 uur. **Ernstig serotoninesyndroom is een urgentie, met nood voor intensieve ondersteunende zorg in het ziekenhuis.**
 - Het serotoninesyndroom treedt op **binnen de uren na inname** van serotonerge geneesmiddelen (zie verder). Ernstige gevallen van serotoninesyndroom worden meestal gezien bij inname van twee of meer serotonerge geneesmiddelen, waarvan meestal één **MAO-A-inhibitor of een niet-selectieve MAO-inhibitor**. In België zijn alleen de reversibele MAO-A-inhibitor moclobemide en de niet-psychotrope MAO-inhibitoren linezolid (een antibioticum) en methyleenblauw beschikbaar. **Zeker de associatie van deze MAO-inhibitoren met een SSRI moet vermeden worden.**
 - Het serotoninesyndroom kan ook ontstaan als men een nieuw serotonerg geneesmiddel te snel start na het stoppen van het eerst gebruikte serotonerg middel (bijvoorbeeld onvoldoende lange wash-out periode tussen stoppen van fluoxetine dat een lange halfwaardetijd heeft, en starten van een ander SSRI). In zeldzame gevallen wordt het serotoninesyndroom veroorzaakt door overdosering van één serotonerg middel.
 - **De belangrijkste serotoninerge geneesmiddelen* zijn:**
 - Amfetaminen: dexamfetamine, lisdexamfetamine
 - volgende antidepressiva:
 - de SSRI's (citalopram, escitalopram, fluoxetine, fluvoxamine, paroxetine, sertraline)
 - de SNRI's (duloxetine, venlafaxine)
 - bepaalde TCA's: clomipramine, imipramine
 - de MAO-inhibitoren fenelzine, moclobemide
 - andere: vortioxetine, sint-janskruid (*hypericum perforatum*), trazodon
 - chloorfenamine
 - dapoxetine (SSRI)
 - dextromethorfan
 - linezolid (MAO-inhibitor)
 - methyleenblauw (MAO-inhibitor)
 - bepaalde opioïden: fentanyl, methadon, pethidine, tramadol
 - drugs: cocaïne, ecstasy.
 - **Andere geneesmiddelen waarvoor een risico van serotoninesyndroom is gesuggereerd, maar het mechanisme is onduidelijk of de evidentie is beperkt* :**
 - bupropion
 - lithium
 - methylfenidaat
 - mirtazapine
 - bepaalde opioïden: buprenorfine, codeïne, morfine, oxycodon, tapentadol (let op: andere opioïden worden vermeld bij de "belangrijkste serotonerge geneesmiddelen")
 - de tricyclische antidepressiva amitriptyline, dosulepine, nortriptyline (let op: clomipramine en imipramine worden vermeld bij de "belangrijkste serotonerge geneesmiddelen")
 - triptanen
 - MAO-B-inhibitoren: selegiline, rasagiline en safinamide.
- * bron: Stockley Drug Interactions (tabel 36.3.).

INL. 6.2.5. Maligne antipsychoticasyndroom

- *Zie Folia de février 2008 en Folia d'avril 2021.*
- Het maligne antipsychoticasyndroom (vroeger maligne neurolepticasyndroom genoemd) is een zeldzaam maar zeer ernstig ongewenst effect van antipsychotica. Het syndroom is ook beschreven bij combineren van antipsychotica met lithium, en bij plots stoppen van levodopa, dopamine-agonisten en COMT-inhibitoren.



- Het risico is groter in het begin van de behandeling, na een dosisverhoging of bij gebruik van hoge, parenteraal toegediende doses. Risicofactoren zijn o.a. dehydratie en antecedenten van maligne antipsychoticasyndroom.
- Het syndroom wordt gekenmerkt door het vrij plots optreden van extrapiramidale rigiditeit, onwillekeurige bewegingen en hyperthermie, vaak gecombineerd met dysartrie, dysfagie en acute nierfunctiestoornis. Er kunnen ook bewustzijnsverandering en ontregeling van het autonome zenuwstelsel optreden. Het syndroom kan fataal aflopen door nierinsufficiëntie en hyperthermie met tachycardie.
- Dringende hospitalisatie, met nood voor intensieve ondersteunende zorg, is noodzakelijk.


INL. 6.2.6. Ernstige huidreacties door geneesmiddelen

Voor meer details, onder andere de meest betrokken geneesmiddelen: zie *Folia mei 2021*.

- Stevens-Johnson syndroom (SJS) en toxische epidermale necrolyse (TEN, syn.: Lyell-syndroom), DRESS- (*Drug reaction with eosinophilia and systemic symptoms*)-syndroom en acute gegeneraliseerde exanthemateuze pustuleuze dermatitis (AGEP) zijn de belangrijkste types van **ernstige huidreacties door geneesmiddelen**. Ze kunnen gepaard gaan met uitgesproken morbiditeit en zelfs mortaliteit.
- **Essentiële maatregelen om acute morbiditeit en mortaliteit te beperken of voorkomen, en langetermijengevolgen tegen te gaan zijn:** snel herkennen van het probleem, identificeren en stoppen van het verdachte geneesmiddel, en nooit meer opnieuw toedienen van het betreffende geneesmiddel. **Bij optreden ervan is een dringende, gespecialiseerde aanpak in het ziekenhuis vereist.**
- **SJS en TEN** zijn varianten van epidermale necrolyse (huidloslating < 10 % voor SJS; huidloslating > 30 % voor TEN). De huidreacties worden frequent voorafgegaan door achteruitgang van de algemene toestand, koorts, influenza-achtige symptomen, symptomen ter hoogte van de ogen, neus, keel en oren, en pijn ter hoogte van de huid.
- **DRESS-syndroom** omvat heterogene klinische symptomen, bestaande uit orgaanaantasting (vooral de lever), al dan niet met huidreacties en biologische afwijkingen. De prodromale fase (met koorts, lymfadenopathie, influenza-achtige symptomen, brandende pijn, jeuk) kan tot 2 weken voor de huidreacties optreden.
- **AGEP** wordt gekarakteriseerd door talrijke kleine, vooral niet-folliculaire steriele pustels. De huidreacties treden op gelijktijdig met hoge koorts en leukocytose.

INL. 6.2.7. Hyperkaliëmie

Zie *Folia april 2010*.

- Hyperkaliëmie (kaliumserumconcentratie of K^+ > 5,5 mmol/l) kan leiden tot ernstige cardiale problemen (gaande tot ventrikelaritmieën) en neuromusculaire problemen (spierzwakte, gaande tot paralyse).
- Ernstige hyperkaliëmie (K^+ > 6,5 mmol/l, of K^+ > 6,0 mmol/l gepaard gaande met ECG-veranderingen) is een levensbedreigende situatie en vereist een dringende aanpak in hospitaalmilieu onder cardiale monitoring.
- Bij normale nierfunctie wordt overtollig kalium gemakkelijk uitgescheiden. Hyperkaliëmie wordt meestal veroorzaakt door een combinatie van factoren, met als belangrijkste nierinsufficiëntie (let op bij ouderen en diabetici) en inname van bepaalde geneesmiddelen.
- Geneesmiddelengroepen die hyperkaliëmie kunnen veroorzaken, zijn o.a. ACE-inhibitoren, sartanen (met inbegrip van sacubitril/valsartan complex), kaliumsparende diuretica, kaliumsupplementen, heparines, NSAID's. Daarnaast komt hyperkaliëmie ook voor met ciclosporine, drospirenon, erythropoëties, tacrolimus, trimethoprim. Deze geneesmiddelen mogen niet gebruikt worden bij patiënten met voorafbestaande hyperkaliëmie. Sommige geneesmiddelen bevatten kaliumzouten (bv. kaliumsulfaat in Eziclen®, kaliumwaterstofcarbonaat in Gaviscon Advance Munt®, kaliumcitraat in Uralyt U®).
- Kaliumsupplementen en kaliumsparende diuretica moeten met de grootste voorzichtigheid gebruikt worden bij patiënten met nierinsufficiëntie. Alle specialiteiten in deze groepen hebben symbool  of



(zie Inl.2.4.).

- Gelijktijdig gebruik van meerdere van bovenvermelde middelen (bv. lage doses spironolacton samen met een ACE-inhibitor bij hartfalen) dient voorzichtig te gebeuren. Gelijktijdig gebruik van kaliumsupplementen en kaliumsparende diuretica is te vermijden.

INL. 6.2.8. Convulsies en epileptische aanvallen uitgelokt door geneesmiddelen

- Geneesmiddelen die convulsies en epileptische aanvallen kunnen uitlokken zijn o.a. antidepressiva (TCA's en aanverwanten, SSRI's), antipsychotica (frequenter met clozapine), bupropion, middelen tegen ADHD en narcolepsie, chinolonen, theofylline, tapentadol, tramadol. Het risico is groter wanneer deze geneesmiddelen onderling worden gecombineerd. Bij patiënten met alcoholmisbruik kunnen deze geneesmiddelen het risico van convulsies bij plots stoppen van alcohol verder verhogen.
- Voorzichtigheid is geboden bij patiënten met antecedenten van convulsies.
- Ook bij hypoglykemie door antidiabetica kunnen convulsies optreden.
- Geneesmiddelen die convulsies kunnen uitlokken bij plotse onderbreking van chronisch gebruik zijn o.a. benzodiazepines, Z-producten, barbituraten.

INL. 6.2.9. Porfyrie-aanvallen uitgelokt door geneesmiddelen

- Sommige geneesmiddelen kunnen een aanval van acute porfyrie uitlokken (met hevige buikklachten, pijn, convulsies ...). Porfyrie is een groep aandoeningen berustend op een afwijking in de biosynthese van haem, een belangrijk bestanddeel van hemoglobine en van andere eiwitten zoals cytochroom P450-enzymen.
- Veel geneesmiddelen zijn onveilig bij patiënten met porfyrie. Het gaat bijvoorbeeld om sterke inductoren van het cytochroom P450-systeem die de synthese van het defecte haem ter hoogte van de lever stimuleren (b.v. barbituraten, fenytoïne). Van andere geneesmiddelen is niet gekend via welk mechanisme ze een acute aanval van porfyrie kunnen veroorzaken.
- Gezien de zeldzaamheid van deze aandoening en de tegenstrijdige informatie uit de literatuur wordt porfyrie in het Repertorium voor geen enkel geneesmiddel vermeld als contra-indicatie. Voor informatie over porfyrie verwijzen we naar de website van het *International Porphyrin Network* (<https://porphyrianet.org/en>). Op deze website wordt doorverwezen naar de Noorse databank www.drugs-porphyria.org voor informatie over geneesmiddelen en acute hepatische porfyrie.

INL. 6.2.10. Extrapiramidale symptomen

Zie ook *Folia april 2021*.

- Extrapiramidale symptomen zijn vooral:
 - dystonie: aanhoudende of wisselend verhoogde spierspanning die resulteert in herhaalde draaiende of wringende bewegingen, bv. in oogleden of de nek;
 - acathisie: een onvrijwillige, continue motorische onrust;
 - parkinsonisme: het hypokinetisch-rigide syndroom.
- Extrapiramidale symptomen zijn vooral beschreven met antipsychotica (minder bij atypische antipsychotica) en met metoclopramide.
- De toediening van een anticholinergicum verbetert de dystonie symptomen.
- Kinderen en ouderen hebben een groter risico van extrapiramidale symptomen.

INL. 6.2.11. Hemolyse door glucose-6-fosfaat-dehydrogenase (G6PD)-deficiëntie

- Glucose-6-fosfaat-dehydrogenase (G6PD)-deficiëntie (favisme) is een erfelijke aandoening veroorzaakt door een afwijking (mutatie) in het G6PD-gen. De deficiëntie verhoogt de gevoeligheid van rode bloedcellen voor oxidatieve schade door geneesmiddelen, met risico van hemolyse en van anemie. Er



bestaan veel varianten van G6PD-deficiëntie, met wisselende klinische gevolgen.

- De incidentie van G6PD-deficiëntie is laag onder de oorspronkelijke bevolking van de Noord-Europese landen (0,1%), maar is hoger in onder andere sub-Saharisch Afrika (8%; variërend van 3 tot 23%).
- Welke geneesmiddelen? (Bron: Commentaren Geneesmiddelenbewaking, laatst geraadpleegd op 04/04/2025)
 - **Een aantal geneesmiddelen zijn omwille van hemolyse te vermijden bij alle vormen van G6PD-deficiëntie:** methyleenblauw, rasburicase, zilversulfadiazine (crème). Dit wordt vermeld in het Repertorium, ofwel in de rubriek “Contra-indicaties” (wanneer G6PD-deficiëntie als contra-indicatie wordt vermeld in de SKP), ofwel in de rubriek “Bijzondere voorzorgen” (wanneer G6PD-deficiëntie niet als contra-indicatie wordt vermeld in de SKP).
 - **Andere geneesmiddelen zijn enkel te vermijden bij G6PD-deficiëntie met chronische hemolytische anemie, maar zijn in therapeutische dosering wel toepasbaar bij de minder ernstige varianten:** acetylsalicylzuur, ascorbinezuur (vitamine C), de chinolonen, co-trimoxazol, fytomenadion (vitamine K), glibenclamide, hydroxychloroquine, isoniazide, nitrofurantoïne, paracetamol, sulfasalazine, thiamfenicol. Dit wordt vermeld in de rubriek “Ongewenste effecten” en “Bijzondere voorzorgen” van het geneesmiddel in het Repertorium.
 - Chlooramfenicol oogdruppels zijn bij patiënten met G6PD-deficiëntie te vermijden in verband met mogelijke toename van risico van cataract.

INL. 6.3. Interacties van geneesmiddelen

- Hier vindt u de algemene principes over interacties van geneesmiddelen. Hoe deze algemene principes in het Repertorium worden toegepast, vindt u in *Inl.2.8*.
- Zie ook de e-learnings
 - “Interacties – (niet) zo eenvoudig?”
 - “Interacties – de ‘usual suspects’”
 - *Interacties aanpakken in de praktijk*.
- Naast geneesmiddel-geneesmiddel-interacties, zijn er ook interacties van geneesmiddelen met voeding, alcohol en sigarettenrook. Voor de interacties van geneesmiddelen met alcohol verwijzen we naar *Folia maart 2017*.
- Toedienen van meerdere geneesmiddelen is vaak nuttig, en soms noodzakelijk om een additief effect te komen (bv. bij hypertensie). Soms is een interactie gewenst en worden geneesmiddelen in een vaste combinatie geassocieerd, waarbij het ene geneesmiddel de afbraak van het andere geneesmiddel inhibeert: voorbeelden zijn levodopa + dopa-decarboxylaseremmer; nirmatrelvir + ritonavir (een CYP3A4-inhibitor); elvitegravir of darunavir + cobicistat (een CYP3A4-inhibitor).
- Toedienen van twee of meer geneesmiddelen, en zeker polyfarmacie kan echter aanleiding geven tot ongewenste interacties en moeilijkheden met therapietrouw. Hieronder wordt vooral aandacht besteed aan ongewenste interacties, waarbij zowel de ernst als de frequentie van optreden belangrijk zijn bij het inschatten van de klinische relevantie. **Het is dikwijls niet gemakkelijk te voorspellen of een bepaalde interactie klinisch belangrijke gevolgen zal hebben.** Er is immers een uitgesproken interindividuele variabiliteit. Daarenboven wordt het optreden van interacties en de ernst ervan sterk beïnvloed door factoren zoals het onderliggend lijden, de leeftijd, de genetische aanleg, de comedicatie en de dosis en duur van het gebruik.
- De risico's en de baten van het combineren van interagerende geneesmiddelen moeten steeds tegen elkaar afgewogen worden. Gelijktijdige toediening is zelden een contra-indicatie. Nauwgezette opvolging van de patiënt laat dikwijls toe om bepaalde geneesmiddelen toch samen toe te dienen, soms wel met doseringsaanpassing. Zeker als het gaat om geneesmiddelen met nauwe therapeutisch-toxische marge (*zie Inl.6.2.*) is voorzichtigheid geboden. Een alternatief geneesmiddel gebruiken of een minder noodzakelijk geneesmiddel (tijdelijk) stoppen is vaak de beste optie wanneer klinisch belangrijke gevolgen mogelijk zijn.



- Voor bepaalde sterk gespecialiseerde geneesmiddelengroepen met zeer grote kans op interacties bestaan handige en vrij toegankelijke websites:
 - voor HIV medicatie www.hiv-druginteractions.org,
 - voor hepatitis B- en C- medicatie www.hep-druginteractions.org,
 - voor antitumorale middelen <https://www.cancer-druginteractions.org/> (wordt sinds juni 2022 niet meer geüpdated),
 - voor geneesmiddelen bij COVID-19 <https://www.covid19-druginteractions.org/>

Interacties kunnen zich afspelen op farmacodynamisch vlak en op farmacokinetisch vlak. Het belang van farmacodynamische interacties wordt vaak onderschat. Dit komt waarschijnlijk omdat ze, in tegenstelling tot farmacokinetische interacties, niet kunnen gedetecteerd worden door het meten van de plasmaconcentraties.

Farmacodynamische interacties

- Men spreekt van farmacodynamische interacties wanneer toediening van meerdere geneesmiddelen of toediening van geneesmiddelen samen met bv. voeding of alcohol, leidt tot een **verandering van het antwoord, zonder dat de concentraties van de betrokken geneesmiddelen in het organisme wijzigen**.
- Geneesmiddelen kunnen elkaars effect versterken of tegenwerken. Het kan bv. gaan om competitie t.h.v. een receptor (een agonist en een antagonist), om ingrijpen van meerdere geneesmiddelen op eenzelfde eindorgaan (bv. de hersenen, met overdreven sedatie), of om geneesmiddelen die ingrijpen op verschillende niveaus van eenzelfde stelsel (bv. verstoren van de cardiovasculaire homeostase of van het normale stollingsproces).
- Farmacodynamische interacties zijn vaak een klasse-effect, terwijl farmacokinetische interacties vaker specifiek zijn voor één bepaald geneesmiddel.
- Zoals de farmacokinetische interacties zijn de farmacodynamische vooral belangrijk voor geneesmiddelen met nauwe therapeutisch-toxische marge (zie Inl.6.2.).

Farmacokinetische interacties

- Farmacokinetische interacties kunnen zich afspelen t.h.v. de resorptie, de distributie, de afbraak en de excretie van een geneesmiddel. Het zijn interacties waarbij de **concentratie van een geneesmiddel in het organisme wordt gewijzigd** door een ander geneesmiddel of bv. voeding of alcohol.
- **Een verandering van de concentratie van een geneesmiddel (het “slachtoffergeneesmiddel”) in het organisme leidt niet noodzakelijk tot een klinisch relevante verandering van het antwoord**, en kleine veranderingen van de concentraties zullen meestal geen gevolg hebben.
- **Verhoging van de concentratie** heeft vanzelfsprekend meer belang als het “slachtoffergeneesmiddel” potentieel levensbedreigende ongewenste effecten kan veroorzaken, zoals de geneesmiddelen met nauwe therapeutisch-toxische marge (zie Inl.6.2.). Bij deze geneesmiddelen moet men ook waakzaam zijn voor farmacodynamische interacties.
- **Verlaging van de plasmaconcentratie** kan tot therapiefalen leiden, wat erg belangrijk kan zijn voor de geneesmiddelen met nauwe therapeutisch-toxische marge en bijvoorbeeld de anticonceptiva.
- Veel aandacht gaat naar interacties die leiden tot versnellen of vertragen van de **afbraak** van het substraat (“slachtoffergeneesmiddel”) t.h.v. de lever.
 - Vertragen van de afbraak door enzyminhibitoren kan leiden tot een versterkt antwoord, en versnellen van de afbraak door enzyminductoren tot een verminderd antwoord.
 - Uitzonderingen hierop zijn mogelijk. Bij een aantal middelen is de omzetting tot een actieve metaboliet nodig voor het effect (bv. clopidogrel, codeïne, tamoxifen, prasugrel), het zijn “prodrugs”. Bij deze middelen is het effect van enzyminhibitie en -inductie omgekeerd: vertragen van de afbraak door enzyminhibitoren leidt tot verminderde omzetting naar het actief geneesmiddel en dus mogelijk tot verminderd antwoord. Voor geneesmiddelen met actieve metabolieten maar die zelf ook actief zijn (bv. tramadol) is de situatie complexer en is het gevolg van enzyminhibitie of -inductie moeilijk te voorspellen.
- **Interacties via CYP450-enzymen**
 - De afbraak van geneesmiddelen t.h.v. de lever gebeurt vooral onder invloed van het cytochroom P450(CYP)-systeem waarin verschillende CYP-iso-enzymen een rol spelen. Bij de mens zijn vooral de



iso-enzymen CYP1A2, CYP2B6, CYP2C8, CYP2C9, CYP2C19, CYP2D6 en CYP3A4 belangrijk bij de afbraak van frequent gebruikte geneesmiddelen. In *Tabel 1c.* en *Tabel 1e.* worden de belangrijkste substraten, inhibitoren en inductoren van deze CYP-iso-enzymen vermeld.

- Sommige geneesmiddelen worden uitsluitend of vooral door één van deze iso-enzymen afgebroken; dikwijls is een geneesmiddel echter substraat van meerdere iso-enzymen.
- Geneesmiddelen, alcohol, roken, pompelmoessap/pomelo en kruiden/plantenextracten kunnen de activiteit van deze iso-enzymen versterken (induceren) of verminderen (inhiberen). Er bestaan minder en meer potente inhibitoren en inductoren, en hun effect hangt ook af van hun concentratie, en dus van de dosis die gebruikt wordt. Ook is er een belangrijke interindividuele variabiliteit. De invloed van een inhibitor of een inductor kan vanzelfsprekend groter zijn indien het slachtoffergeneesmiddel (het substraat) uitsluitend of vooral wordt afgebroken door één iso-enzym, en indien er een nauwe therapeutisch-toxische marge is.
- Interacties t.h.v. de CYP-iso-enzymen kunnen bestudeerd worden *in vitro*, door meten van de plasmaconcentraties, of door het bestuderen van het antwoord op het geneesmiddel. Het vinden van een verandering *in vitro* of van een gewijzigde plasmaconcentratie betekent niet automatisch dat er ook een klinisch relevante verandering in antwoord zal zijn.
- **Interacties via membraangebonden transporteiwitten**
 - **P-glycoproteïne (P-gp)** is een ATP-gelinkte pomp aanwezig in bepaalde celmembranen, en verwijdert vreemde stoffen uit de cellen. Het vermindert de intestinale resorptie van substraten, verhoogt hun hepatische en renale eliminatie, en vermindert ter hoogte van de bloed-hersenbarrière de opname van substraten in de hersenen. Inductoren van P-gp verlagen de plasmaconcentraties van hun substraten; inhibitoren verhogen de plasmaconcentratie van hun substraten. In *Tabel 1d.* en *Tabel 1e.* worden de belangrijkste substraten, inhibitoren en inductoren van P-gp vermeld. Voor vele van deze substraten, inhibitoren en inductoren, is er een overlap met het CYP-iso-enzym 3A4.
 - In tegenstelling tot P-gp faciliteren de transporters **OAT (organic anion transporters)** en **OATP (organic anion transporting polypeptides)** de opname van substraten in de cel. Ze bevinden zich ter hoogte van de celmembranen van diverse organen. Ter hoogte van de nieren zijn deze transporters (vooral OAT1 en OAT3) betrokken bij de renale excretie van sommige geneesmiddelen: ze verlagen de plasmaconcentratie van het geneesmiddel. Probenicid is een inhibitor van OAT1 en OAT3, en kan op die manier de renale excretie van een aantal geneesmiddelen verminderen (bv. penicillines, sommige cefalosporines, methotrexaat). Daarentegen spelen ter hoogte van de lever OATP1B1 en OATP1B3 een belangrijke rol in de opname van sommige geneesmiddelen. Ciclosporine is een inhibitor van OATP1B1 en OATP1B3, en kan op die manier de plasmaconcentraties van statines en van bosentan en ambrisentan verhogen. Sommige HIV-protease-inhibitoren (atazanavir + ritonavir; lopinavir + ritonavir) en roxadustat en roxadustat zijn OATP-inhibitoren, en kunnen op die manier de plasmaconcentraties van statines verhogen. Interacties waar OATP-remming een rol speelt zijn vaak complex en daardoor onvoorspelbaar.

Tabel 1c. De CYP-iso-enzymen, met hun substraten, inhibitoren en inductoren

De substraten, inhibitoren en inductoren waarvan men verwacht dat ze de klinisch meest relevante interacties zullen geven, zijn in vetjes aangeduid. Uiteraard wil dit niet zeggen dat interacties met niet-vetjes aangeduide geneesmiddelen geen risico inhouden. Voor meer informatie, zie *Inl.6.3.*

	Substraten	Inhibitoren (↑ substraatplasmaconcentratie)	Inductoren (↓ substraatplasmaconcentratie)
CYP1A2	<ul style="list-style-type: none"> • Agomelatine, amitriptyline, anagrelide, asenapine, bendamustine, 	<ul style="list-style-type: none"> • Aciclovir, ciprofloxacine, coffeine, deferasirox, ethinylestradiol, 	<ul style="list-style-type: none"> • Acalabrutinib, carbamazepine, fenobarbital, fenytoïne, momelotinib,



	<p>clomipramine, clozapine, coffeïne, dacarbazine, deferasirox, duloxetine, fezolinetant, flecainide, flutamide, frovatriptan, imipramine, leflunomide, lidocaïne, melatonine, olanzapine, ondansetron, pirfenidon, pomalidomide, rasagiline, riluzol, ropinirol, ropivacaine, rucaparib, theofylline, tizanidine, warfarine, zolmitriptan</p>	<p>fluvoxamine, givosiran, methoxsaleen, oestrogenen en oestroprogestagen en, propafenon, ritlecitinib, rucaparib, stiripentol, ticlopidine, vemurafenib</p>	<p>primidon, rifampicine, sigarettenrook, teriflunomide</p>
CYP2B6	<ul style="list-style-type: none"> Bupropion, cyclofosfamide, efavirenz, ifosfamide, methadon, nevirapine, propofol, thiotepa, tramadol 	<ul style="list-style-type: none"> Clopidogrel, momelotinib, ticlopidine, voriconazol 	<ul style="list-style-type: none"> Carbamazepine, cenobamaat, efavirenz, ivosidenib, momelotinib, rifampicine, ritonavir
CYP2C8	<ul style="list-style-type: none"> Amiodaron, carbamazepine, clonazepam, dabrafenib, enzalutamide, etrasimod, fluvastatine, ibuprofen, imatinib, loperamide, montelukast, ozanimod, paclitaxel, pioglitazon, 	<ul style="list-style-type: none"> Abirateron, clopidogrel, trimoxazol, deferasirox, linzagolix, selpercatinib, teriflunomide, trimethoprim 	<ul style="list-style-type: none"> Ivosidenib, rifampicine



	remdesivir, repaglinide , riociguat, roxadustat, selexipag, treprostinil, tucatinib , zopiclon		
CYP2C9	<ul style="list-style-type: none"> Abrocitinib, acenocoumarol, avatrombopag, bosentan, candesartan, carvedilol, celecoxib, co- trimoxazol, diclofenac, erdafitinib, etrasimod, fenobarbital, fenprocoumon, fenytoïne, fluconazol, flurbiprofen, fluvastatine, glibenclamide, gliclazide, glimepiride, glipizide, gliquidon, ibuprofen, indometacine, irbesartan, losartan, meloxicam, naproxen, nitisinon, piroxicam, rosuvastatine, siponimod, sulfamethoxazol, tetrahydrocannabi nol, torasemide, valproïnezuur, valsartan, vismodegib, warfarine 	<ul style="list-style-type: none"> Amiodaron, asciminib, capecitabine, ceritinib, co- trimoxazol, fluconazol, fluorouracil, fluoxetine, fluvastatine, fluvoxamine, ivacaftor, miconazol, noscapine, rucaparib, sulfamethoxazol, tegafur, voriconazol 	<ul style="list-style-type: none"> Apalutamide, aprepitant, bosentan, carbamazepine, dabrafenib, enzalutamide, fenobarbital, fenytoïne, fosaprepitant, ivosidenib, letermovir, primidon, rifampicine, ritonavir
CYP2C19	<ul style="list-style-type: none"> Abrocitinib, ambrisentan, 	<ul style="list-style-type: none"> Cenobamaat, esomeprazol, 	<ul style="list-style-type: none"> Apalutamide, efavirenz,



	<p>brivaracetam, cannabidiol, citalopram, clopidogrel (prodrug), co- trimoxazol, diazepam, escitalopram, esomeprazol, etravirine, fedratinib, fenfluramine, fenobarbital, fentyoïne, fluconazol, labetalol, lansoprazol, leflunomide, mavacamten, moclobemide, omeprazol, pantoprazol, pentamidine, proguanil, rabeprazol, sertraline, terbinafine, thalidomide, ticlopidine, trimethoprim, valproïnezuur, voriconazol, zonisamide</p>	<p>etravirine, fedratinib, fluconazol, fluoxetine, fluvoxamine, givosiran, isoniazide, moclobemide, modafinil, omeprazol, rucaparib, ticlopidine, topiramaat, voriconazol</p>	<p>enzalutamide, ivosidenib, letemovir, rifampicine</p>
CYP2D6	<ul style="list-style-type: none"> Almotriptan, amitriptyline, aripiprazol, atomoxetine, carvedilol, clomipramine, clonidine, clozapine, codeïne (prodrug), dapoxetine, darifenacine, dextromethorfan, difenhydramine, dihydrocodeïne, donepezil, duloxetine, 	<ul style="list-style-type: none"> Abirateron, amiodaron, berotralsat, bupropion, celecoxib, cinacalcet, citalopram, cobicistat, difenhydramine, duloxetine, escitalopram, fedratinib, fluoxetine, fluvoxamine, givosiran, mirabegron, 	



	<p>eliglustat, ethylmorphine (prodrug), fingolimod, flecaïnide, fluoxetine, fluvoxamine, galantamine, haloperidol, imipramine, metoclopramide, metoprolol, mianserine, nebivolol, nortriptyline, oxycodon, paliperidon, palonosetron, paroxetine, pitolisant, promethazine, propafenon, propranolol, ranolazine, remdesivir, risperidon, rucaparib, sertindol, tamoxifen (prodrug), tamsulosine, tetrabenazine, timolol, tolterodine, tramadol, venlafaxine, vortioxetine, yohimbine</p>	<p>moclobemide, panobinostat, paroxetine, pitolisant, propafenon, ranolazine, ritonavir, sertraline, terbinafine, vemurafenib, venlafaxine</p>	
CYP3A4	<ul style="list-style-type: none"> • Abemaciclib, abirateron, acalabrutinib, alectinib, alfentanil, alfuzosine, almotriptan, alpelisib, alprazolam, ambrisentan, amiodaron, 	<ul style="list-style-type: none"> • Acalabrutinib, amiodaron, aprepitant (tijdens de 3 dagen durende behandeling), asciminib, atazanavir, berotralsat, capivasertib, ceritinib, 	<ul style="list-style-type: none"> • Apalutamide, aprepitant (na afloop van de behandeling), bosentan, carbamazepine, cenobamaat, dabrafenib, efavirenz, enzalutamide, etravirine,



	<p>amlodipine, anastrozol, apixaban, apremilast, aprepitant, aripiprazol, artemether, asciminib, atazanavir, atogepant, atorvastatine, avanafil, avatrombopag, axitinib, bedaquiline, betamethason, bexaroteen, bictegravir, bortezomib, bosentan, bosutinib, brentuximab vedotin, brigatinib, bromocriptine, budesonide, bupivacaïne, buprenorfine, cabazitaxel, cabergoline, cabozantinib, capivasertib, cannabidiol, carbamazepine, cariprazine, chloorfenamine, chloormadinon, cerinitib, ciclosporine, clarithromycine, clindamycine, clobazam, clonazepam, clopidogrel, cobicistat, cobimetinib, colchicine, co- trimoxazol, crizotinib, cyclofosfamide,</p>	<p>ciprofloxacine, clarithromycine, cobicistat, crizotinib, darunavir, diltiazem, entrectinib, erythromycine, fedratinib, fluconazol, fluoxetine, fluvoxamine, fosamprenavir, fosaprepitant (tijdens de 3 dagen durende behandeling), givosiran, idebenon, idelalisib, imatinib, isavuconazol, itraconazol, ivacaftor, ketoconazol, lapatinib, larotrectinib, lenacapavir, letermovir, lopinavir, netupitant, nilotinib, pazopanib, pompelmoes/pom elo, posaconazol, ranolazine, ribociclib, ritlecitinib, ritonavir, roxithromycine, rucaparib, saquinavir, selpercatinib, stiripentol, ticagrelor, tipranavir, tucatinib, verapamil, voriconazol</p>	<p>fenobarbital, fenytoïne, fosaprepitant (na afloop van de behandeling), ivosidenib, lorlatinib, lumacaftor, mitotaan, modafinil, nevirapine, oxcarbazepine, pitolisant, primidon, rifabutine, rifampicine, rifamycine, rufinamide, topiramaat (hoge dosis), sint- janskruid, vemurafenib, zanubritinib</p>
--	--	---	--



	<p>dabrafenib, darifenacine, darolutamide, darunavir, dasatinib, desfesoterodine, desogestrel, dexamethason, diënogest, dihydro- ergotamine, diltiazem, disopyramide, disulfiram, docetaxel, dolutegravir, domperidon, donepezil, doxorubicine, droperidol, drospirenon, dutasteride, ebastine, elbasvir, eletriptan, elexacaftor, eliglustat, elvitegravir, encorafenib, enfortumab vedotin, entrectinib, eplerenon, eravacycline, ergotamine, erlotinib, erdafitinib, erythromycine, esketamine, estradiol, estriol, ethinylestradiol, ethosuximide, etonogestrel, etoposide, etrasimod, everolimus, exemestan, fedratinib, felodipine, fentanyl,</p>		
--	---	--	--



	<p>fesoterodine, finasteride, finerenon, fingolimod, flurazepam, fluticason, fosamprenavir, fosaprepitant, fostemsavir, galantamine, gefitinib, gestodeen, gilteritinib, granisetron, grazoprevir, guanfacine, haloperidol, hydrocortison, ibrutinib, idelalisib, ifosfamide, imatinib, indacaterol, irinotecan, isavuconazol, isradipine, itraconazol, ivabradine, ivacaftor, ivermectine, ivosidenib, ixazomib, ketamine, ketoconazol, kinidine, kinine, lapatinib, lansoprazol, larotrectinib, lenacapavir, lenvatinib, lercanidipine, letrozol, levonorgestrel, lidocaïne, loperamide, lopinavir, loratadine, lorlatinib, lumefantrine,</p>		
--	--	--	--



	<p>macitentan, maraviroc, maribavir, mavacamten, mefloquine, methadon, methylprednisolo n, midazolam, midostaurine, mifepriston, mirabegron, modafinil, mometason, naldemedine, naloxon, netupitant, nevirapine, nicardipine, nifedipine, nilotinib, nimodipine, nirmatrelvir, nomegestrol, norelgestromin, oestrogenen, oestroprogestagen en, olaparib, osimertinib, oxybutynine, oxycodon, paclitaxel, palbociclib, panobinostat, pazopanib, perampanel, pimozide, pitolisant, ponatinib, prednison, prednisolon, progestagenen, quetiapine, ranolazine, reboxetine, regorafenib, remdesivir, rilpivirine, ribociclib, rifabutine,</p>		
--	---	--	--



	<p>rifaximine, rimegepant, riociguat, ripretinib, risperidon, ritonavir, rivaroxaban, ruxolitinib, salmeterol, saquinavir, saxagliptine, selpercatinib, selumetinib, sertindol, sildenafil, silodosine, simvastatine, siponimod, sirolimus, sitagliptine, solifenacine, sonidegib, sorafenib, sufentanil, sunitinib, tacrolimus, tadalafil, tamoxifen, tamsulosine, terbinafine, temsirrolimus, testosteron, tezacaftor, ticagrelor, thiotepa, tiagabine, ticlopidine, tinidazol, tipranavir, tofacitinib, tolterodine, tolvaptan, topiramaat, trabectedine, trastuzumab- emtansine, trazodon, triamcinolon, triazolam,</p>		
--	---	--	--



	trimethoprim, tucatinib , ulipristal, upadacitinib, vandetanib , vardenafil, velpatasvir, vemurafenib , venetoclax , verapamil, vibegron, vilanterol, vinblastine , vincristine , vindesine , vinorelbine , vismodegib , voclosporine, voriconazol , voxilaprevir, yohimbine, zanubrutinib , zolpidem, zonisamide, zopiclon		
--	--	--	--

Tabel Id. De substraten, inhibitoren en inductoren van P-glycoproteïne (P-gp)

De substraten, inhibitoren en inductoren waarvan men verwacht dat ze de klinisch meest relevante interacties zullen geven, zijn in vetjes aangeduid. Uiteraard wil dit niet zeggen dat interacties met niet-vetjes aangeduide geneesmiddelen geen risico inhouden. Voor meer informatie, zie *Inl.6.3*.

Substraten	Inhibitoren (↑ substraatplasmaconcentratie)	Inductoren (↓ substraatplasmaconcentratie)
Acalabrutinib , afatinib , alfentanil , ambrisentan, amisulpride, amitriptyline, apixaban , atazanavir , atogepant, atorvastatine, azithromycine , berotralsat, binimetinib , brentuximab vedotin , budesonide, canagliflozine, carvedilol, ceritinib , cetirizine, ciclosporine , citalopram , clopidogrel, cobimetinib , colchicine , dabigatran , dabrafenib , darolutamide, dasatinib , daunorubicine , desloratidine, dexamethason, digoxine , diltiazem, docetaxel , domperidon , doxorubicine , droperidol , edoxaban , elbasvir, eletriptan, eliglustat, emtricitabine, erlotinib ,	Amiodaron , azithromycine, berotralsat, ciclosporine , clarithromycine , diltiazem, erdafitinib, erythromycine, glecaprevir, idebenon, isavuconazol, itraconazol , ivacaftor, ivosidenib, ketoconazol , lapatinib , ledipasvir, lenacapavir, momelotinib, pibrentasvir, propafenon, ranolazine, ritonavir , rucaparib, saquinavir , tepotinib , ticagrelor, tucatinib, vandetanib, velpatasvir, venetoclax, verapamil , vibegron, voclosporine, voxilaprevir	Carbamazepine, ivosidenib, lorlatinib, rifampicine , sint-janskruid



<p>erythromycine, ethinylestradiol, etoposide, everolimus, fentanyl, fexofenadine, fidaxomicine, fostemsavir, gefitinib, gilteritinib, glecaprevir, grazoprevir, imatinib, indacaterol, irinotecan, itraconazol, lapatinib, larotrectinib, ledipasvir, lenacapavir, lenvatinib, linagliptine, loperamide, loratadine, maraviroc, mefloquine, methylprednisolon, mirabegron, mitomycine, morfine, naldemedine, naloxon, nilotinib, niraparib, nintedanib, nortriptyline, ondansetron, odevixibat, oseltamivir, paclitaxel, paroxetine, pibrentasvir, pralsetinib, pomalidomide, posaconazol, prednison, raltegravir, ranolazine, relugolix, remdesivir, rifaximine, rifampicine, rimegepant, riociguat, ripretinib, risperidon, ritonavir, rivaroxaban, saquinavir, saxagliptine, sertraline, silodosine, sirolimus, sitagliptine, sofosbuvir, sorafenib, sunitinib, tacrolimus, talazoparib, temsirolimus, tenofovir, tepotinib, ticagrelor, tipranavir, tolvaptan, topotecan, trabectedine, tucatinib, umeclidinium, velpatasvir, vibegron, venetoclax, venlafaxine, verapamil, vilanterol, vinblastine, vincristine, vinorelbine, vismodegib, voxilaprevir</p>		
--	--	--

Tabel 1e. (Alfabetische lijst van substraten, inhibitoren en inductoren van de CYP-iso-enzymen en van P-gp)

De substraten, inhibitoren en inductoren waarvan men verwacht dat ze de klinisch meest relevante interacties zullen geven, zijn in vetjes aangeduid. Uiteraard wil dit niet zeggen dat interacties met niet-vetjes aangeduide geneesmiddelen geen risico inhouden. Voor meer informatie, zie *Inl.6.3*.

	Substraat van	Inhibitor van	Inductor van
abemaciclib	3A4		
abirateron	3A4	2D6	
abrocitinib	2C9 2C19		
acalabrutinib	3A4 P-gp	3A4	1A2
acenocoumarol	2C9		
afatinib	P-gp		
agomelatine	1A2		
alectinib	3A4		



alfentanil	3A4 P-gp		
alfuzosine	3A4		
almotriptan	2D6 3A4		
alpelisib	3A4		
alprazolam	3A4		
ambrisentan	2C19 3A4 P-gp		
amiodaron	2C8 3A4	2C9 2D6 3A4 P-gp	
amisulpiride	P-gp		
amitriptyline	1A2 2D6 P-gp		
amlodipine	3A4		
anagrelide	1A2		
anastrozol	3A4		
apalutamide			2C9 2C19 3A4
apixaban	3A4 P-gp		
apremilast	3A4		
aprepitant	3A4	3A4 (tijdens de 3 dagen durende behandeling)	2C9 3A4 (na afloop van de behandeling)
aripiprazol	2D6 3A4		
artemether	3A4		
asciminib	3A4	3A4 2C9	
asenapine	1A2	3A4	
atazanavir	3A4 P-gp		
atogepant	3A4 P-gp		
atomoxetine	2D6		
atorvastatine	3A4 P-gp		
avanafil	3A4		
avatrombopag	2C9 3A4		
axitinib	3A4		
azithromycine	P-gp	P-gp	
bedaquiline	3A4		
bendamustine	1A2		
berotralstat	P-gp	2D6 3A4 P-gp	
betamethason	3A4		
bexaroteen	3A4		



bictegravir	3A4		
binimetinib	P-gp		
bortezomib	3A4		
bosentan	2C9 3A4		2C9 3A4
bosutinib	3A4		
brentuximab vedotin	3A4 P-gp		
brigatinib	3A4		
brivaracetam	2C19		
bromocriptine	3A4		
budesonide	3A4 P-gp		
bupivacaïne	3A4		
buprenorfine	3A4		
bupropion	2B6	2D6	
cabazitaxel	3A4		
cabergoline	3A4		
cabozantinib	3A4		
canagliflozine	P-gp		
candesartan	2C9		
cannabidiol	2C19, 3A4		
capivasertib	3A4	3A4	
capecitabine		2C9	
carbamazepine	2C8 3A4		1A2 2B6 2C9 3A4 P-gp
cariprazine	3A4		
carvedilol	2C9 2D6 P-gp		
celecoxib	2C9	2D6	
cenobamaat		2C19	2B6 3A4
ceritinib	3A4 P-gp	2C9 3A4	
cetirizine	P-gp		
chloorfenamine	3A4		
chloormadinon	3A4		
ciclosporine	3A4 P-gp	P-gp	
cinacalcet		2D6	
ciprofloxacin		1A2 3A4	
citalopram	2C19 P-gp	2D6	



clarithromycine	3A4	3A4 P-gp	
clindamycine	3A4		
clobazam	3A4		
clomipramine	1A2 2D6		
clonazepam	2C8 3A4		
clonidine	2D6		
clopidogrel (prodrug)	2C19 3A4 P-gp	2B6 2C8	
clozapine	1A2 2D6		
cobicistat	3A4	2D6 3A4	
cobimetinib	3A4 P-gp		
codeïne (prodrug)	2D6		
coffeïne	1A2	1A2	
colchicine	3A4 P-gp		
co-trimoxazol	2C9 2C19 3A4	2C8 2C9	
crizotinib	3A4	3A4	
cyclofosfamide	2B6, 3A4		
dabigatran	P-gp		
dabrafenib	2C8 3A4 P-gp		2C9, 3A4
dacarbazine	1A2		
dapoxetine	2D6		
darifenacine	2D6 3A4		
darunavir	3A4	3A4	
darolutamide	3A4 P-gp		
dasatinib	3A4 P-gp		
daunorubicine	P-gp		
deferasirox	1A2	1A2 2C8	
desfesoterodine	3A4		
desloratadine	P-gp		
desogestrel	3A4		
dexamethason	3A4 P-gp		
dextromethorfan	2D6		
diazepam	2C19		
diclofenac	2C9		
diënogest	3A4		



difenhydramine	2D6	2D6	
digoxine	P-gp		
dihydro-ergotamine	3A4		
dihydrocodeïne	2D6		
disufiram	3A4		
diltiazem	3A4	3A4 P-gp	
disopyramide	3A4		
docetaxel	3A4 P-gp		
dolutegravir	3A4		
domperidon	3A4 P-gp		
donepezil	2D6 3A4		
doxorubicine	3A4 P-gp		
droperidol	3A4 P-gp		
drospirenon	3A4		
duloxetine	1A2 2D6	2D6	
dutasteride	3A4		
ebastine	3A4		
edoxaban	P-gp		
efavirenz	2B6		2B6 2C19 3A4
elbasvir	3A4 P-gp		
eletriptan	3A4 P-gp		
elexacaftor	3A4		
eliglustat	2D6 3A4 P-gp		
elvitegravir	3A4		
emtricitabine	P-gp		
encorafenib	3A4		
enfortumab vedotin	3A4		
entrectinib	3A4	3A4	
enzalutamide	2C8		2C9 2C19 3A4
eplerenon	3A4		
eravacycline	3A4		
erdafitinib	2C9 3A4	P-gp	
ergotamine	3A4		
erlotinib	3A4 P-gp		



erythromycine	3A4 P-gp	3A4 P-gp	
escitalopram	2C19	2D6	
esketamine	3A4		
esomeprazol	2C19	2C19	
estradiol	3A4		
estriol	3A4		
ethinylestradiol	3A4 P-gp	1A2	
ethosuximide	3A4		
ethylmorphine (prodrug)	2D6		
etonogestrel	3A4		
etoposide	3A4 P-gp		
etrasimod	2C8 2C9 3A4		
etravirine	2C19	2C19	3A4
everolimus	3A4 P-gp		
exemestan	3A4		
fedratinib	3A4	2C19 2D6 3A4	
felodipine	3A4		
fenfluramine	2C19		
fenobarbital	2C9 2C19		1A2 2C9 3A4
fenprocoumon	2C9		
fentanyl	3A4 P-gp		
fenytoïne	2C9 2C19		1A2 2C9 3A4
fesoterodine	3A4		
fexofenadine	P-gp		
fezolinetant	1A2		
fidaxomicine	P-gp		
finasteride	3A4		
finerenon	3A4		
fingolimod	2D6 3A4		
flecaïnide	1A2 2D6		
fluconazol	2C9, 2C19	2C9 2C19 3A4	
fluoxetine	2D6	2C9 2C19 2D6 3A4	
fluorouracil		2C9	
flurazepam	3A4		



flurbiprofen	2C9		
flutamide	1A2		
fluticason	3A4		
fluvastatine	2C8 2C9	2C9	
fluvoxamine	2D6	1A2 2C9 2C19 2D6 3A4	
fosamprenavir	3A4	3A4	
fosaprepitant	3A4	3A4 (tijdens de 3 dagen durende behandeling)	2C9 3A4(na afloop van de behandeling)
fostemsavir	3A4 P-gp		
frovatriptan	1A2		
galantamine	2D6 3A4		
gefitinib	3A4		
gestodeen	3A4		
gilteritinib	3A4 P-gp		
givosiran		1A2 2C19 2D6 3A4	
glecaprevir	P-gp	P-gp	
glibenclamide	2C9		
gliclazide	2C9		
glimepiride	2C9		
glipizide	2C9		
gliquidon	2C9		
granisetron	3A4		
grazoprevir	3A4 P-gp		
guanfacine	3A4		
haloperidol	2D6 3A4		
hydrocortison	3A4		
ibuprofen	2C8 2C9		
ibrutinib	3A4		
idebenon		3A4 P-gp	
idelalisib	3A4	3A4	
ifosfamide	3A4 2B6		
imatinib	2C8 3A4 P-gp	3A4	
imipramine	1A2 2D6		
indacaterol	3A4 P-gp		



indometacine	2C9		
irbesartan	2C9		
irinotecan	3A4 P-gp		
isavuconazol	3A4	3A4 P-gp	
isoniazide		2C19	
isradipine	3A4		
itraconazol	3A4 P-gp	3A4 P-gp	
ivabradine	3A4		
ivacaftor	3A4	2C9 3A4 P-gp	
ivermectine	3A4		
ivosidenib	3A4	P-gp	2B6 2C8 2C9 2C19 3A4 P-gp
ixazomib	3A4		
ketamine	3A4		
ketoconazol	3A4	3A4 P-gp	
kinidine	3A4		
kinine	3A4		
labetalol	2C19		
lansoprazol	2C19 3A4		
lapatinib	3A4 P-gp	CYP3A4 P-gp	
larotrectinib	3A4 P-gp	CYP3A4	
ledipasvir	P-gp	P-gp	
leflunomide	1A2 2C19		
lenacapavir	3A4 P-gp	3A4 P-gp	
lenvatinib	3A4 P-gp		
lercanidipine	3A4		
letermovir		3A4	2C9, 2C19
letrozol	3A4		
levonorgestrel	3A4		
lidocaïne	1A2, 3A4		
linagliptine	P-gp		
linzagolix		2C8	
loperamide	2C8 3A4 P-gp		
lopinavir	3A4	3A4	



loratidine	3A4 P-gp		
lorlatinib	3A4		3A4 P-gp
losartan	2C9		
lumacaftor			3A4
lumefantrine	3A4		
macitentan	3A4		
maraviroc	3A4 P-gp		
maribavir	3A4	P-gp	
mavacamten	2C19 3A4		
mefloquine	3A4 P-gp		
melatonine	1A2		
meloxicam	2C9		
methadon	2B6 3A4		
methoxsaleen		1A2	
methylprednisolon	3A4 P-gp		
metoclopramide	2D6		
metoprolol	2D6		
mianserine	2D6		
miconazol		2C9	
midazolam	3A4		
midostaurine	3A4		
mifepriston	3A4		
mirabegron	3A4 P-gp	2D6	
mitomycine	P-gp		
mitotaan			3A4
moclobemide	2C19	2C19 2D6	
modafinil	3A4	2C19	3A4
momelotinib		2B6 P-gp	1A2 2B6
mometason	3A4		
montelukast	2C8		
morfine	P-gp		
naldemedine	3A4 P-gp		
naloxon	3A4 P-gp		
naproxen	2C9		



neбиволол	2D6		
netupitant	3A4	3A4	
nevirapine	2B6 3A4		3A4
nicardipine	3A4		
nifedipine	3A4		
nilotinib	3A4 P-gp	3A4	
nimodipine	3A4		
nintedanib	P-gp		
niraparib	P-gp		
nirmatrelvir	3A4		
nitisinon	2C9		
nomegestrol	3A4		
norelgestromin	3A4		
norfloxacin		1A2	
nortriptyline	2D6 P-gp		
noscipine		2C9	
odevixibat	P-gp		
oestrogenen	3A4	1A2	
oestroprogestagenen	3A4	1A2	
olanzapine	1A2		
olaparib	3A4		
omeprazol	2C19	2C19	
ondansetron	1A2 P-gp		
oseltamivir	P-gp		
osimertinib	3A4		
ozanimod	2C8		
oxcarbazepine			3A4
oxybutynine	3A4		
oxycodon	2D6 3A4		
paclitaxel	2C8 3A4 P-gp		
palbociclib	3A4		
panobinostat	3A4	2D6	
paliperidon	2D6		
palonosetron	2D6		



pantoprazol	2C19		
paroxetine	2D6 P-gp	2D6	
pazopanib	3A4	3A4	
pentamidine	2C19		
perampanel	3A4		
pibrentasvir	P-gp	P-gp	
pimozide	3A4		
pioglitazon	2C8		
pirfenidon	1A2		
piroxicam	2C9		
pitolisant	3A4 2D6	2D6	3A4
pomalidomide	1A2 P-gp		
pomelo		3A4	
pompelmoes		3A4	
ponatinib	3A4		
posaconazol	P-gp	3A4	
pralsetinib	P-gp		
prednison	3A4 P-gp		
prednisolon	3A4		
primidon			1A2 2C9 3A4
progestagenen	3A4		
proguanil	2C19		
promethazine	2D6		
propafenon	2D6	1A2 2D6 P-gp	
propofol	2B6		
propranolol	2D6		
quetiapine	3A4		
rabeprazol	2C19		
raltegravir	P-gp		
ranolazine	2D6 3A4 P-gp	2D6 3A4 P-gp	
rasagiline	1A2		
repaglinide	2C8		
reboxetine	3A4		
regorafenib	3A4		



relugolix	P-gp		
remdesivir	2C8 2D6 3A4		
ribociclib	3A4	3A4	
rifabutine	3A4		3A4
rifampicine	P-gp		1A2 2B6 2C8 2C9 2C19 3A4 P-gp
rifamycine			3A4
rifaximine	3A4 P-gp		
riluzol	1A2		
rilpivirine	3A4		
rimegepant	3A4 P-gp		
riociguat	2C8 3A4 P-pg		
ripetinib	3A4 P-gp		
risperidon	2D6 3A4 P-gp		
ritlecitinib	1A2 3A4		
ritonavir	3A4 P-gp	2D6 3A4 P-gp	2B6 2C9
rivaroxaban	3A4 P-gp		
ropinirol	1A2		
ropivacaïne	1A2		
rosuvastatine	2C9		
roxadustat	2C8		
roxithromycine		3A4	
rucaparib	1A2 2D6	1A2 2C9 2C19 3A4 P-gp	
rufinamide			3A4
ruxolitinib	3A4		
salmeterol	3A4		
saquinavir	3A4 P-gp	3A4 P-gp	
saxagliptine	3A4 P-gp		
selexipag	2C8		
selpercatinib	3A4	2C8 3A4	
selumetinib	3A4		
sertindol	2D6 3A4		
sertraline	2C19 P-gp	2D6	
sigarettenrook			1A2



sildenafil	3A4		
silodosine	3A4 P-gp		
simvastatine	3A4		
sint-janskruid			3A4 P-gp
siponimod	2C9 3A4		
sirolimus	3A4 P-gp		
sitagliptine	3A4 P-gp		
sofosbuvir	P-gp		
solifenacine	3A4		
sonidegib	3A4		
sorafenib	3A4 P-gp		
stiripentol		1A2 3A4	
sufentanil	3A4		
sulfamethoxazol	2C9	2C9	
sunitinib	3A4 P-gp		
tacrolimus	3A4 P-gp		
tadalafil	3A4		
tamoxifen (prodrug)	2D6 3A4		
talazoparib	P-gp		
tamsulosine	2D6 3A4		
tegafur		2C9	
temsirolimus	3A4 P-gp		
tenofovir	P-gp		
tepotinib	P-gp	P-gp	
terbinafine	2C19 3A4	2D6	
teriflunomide		2C8	1A2
testosteron	3A4		
tetrabenazine	2D6		
tetrahydrocannabinol	2C9		
tezacaftor	3A4		
thalidomide	2C19		
theofylline	1A2		
thiotepa	2B6 3A4		
tiagabine	3A4		



ticagrelor	3A4 P-gp	3A4 P-gp	
ticlopidine	2C19 3A4	1A2 2B6 2C19	
timolol	2D6		
tinidazol	3A4		
tipranavir	3A4 P-gp	3A4	
tizanidine	1A2		
tofacitinib	3A4		
tolterodine	2D6 3A4		
tolvaptan	3A4 P-gp		
topiramaat	3A4	2C19	
topotecan	P-gp		
torasemide	2C9		
trabectedine	3A4 P-gp		
tramadol	2B6 2D6		
trastuzumab-emtansine	3A4		
trazodon	3A4		
treprostinil	2C8		
triamcinolon	3A4		
triazolam	3A4		
trimethoprim	2C19 3A4	2C8	
tucatinib	2C8 3A4 P-gp	3A4 P-gp	
ulipristal	3A4		
umeclidinium	P-gp		
upadacitinib	3A4		
valproïnezuur	2C9 2C19		
valsartan	2C9		
vandetanib	3A4	P-gp	
vardenafil	3A4		
velpatasvir	3A4 P-gp	P-gp	
vemurafenib	3A4	2D6	3A4
venetoclax	3A4 P-gp	P-gp	
venlafaxine	2D6 P-gp	2D6	
verapamil	3A4 P-gp	3A4 P-gp	
vibegron	3A4 P-gp	P-gp	



vilanterol	3A4 P-gp		
vinblastine	3A4 P-gp		
vincristine	3A4 P-gp		
vindesine	3A4		
vinorelbine	3A4 P-gp		
vismodegib	2C9 3A4 P-gp		
voriconazol	2C19 3A4	2B6 2C9 2C19 3A4	
vismodegib	3A4 P-gp		
voclosporine	3A4	P-gp	
vortioxetine	2D6		
voxilaprevir	3A4 P-gp	P-gp	
warfarine	1A2 2C9		
yohimbine	2D6 3A4		
zanubritinib	3A4		3A4
zolmitriptan	1A2		
zolpidem	3A4		
zonisamide	2C19 3A4		
zopiclon	2C8 3A4		

INL. 6.4. Geneesmiddelen bij zwangerschap

- Hieronder vindt u de algemene principes over het gebruik van geneesmiddelen tijdens de zwangerschap. Hoe deze algemene principes in het Repertorium worden toegepast, vindt u in *Inl.2.6*.
- *Zie ook Folia december 2006 en Folia februari 2019.*
- **Foliumzuur** wordt pre- en periconceptioneel (tot op het einde van het 1ste trimester) toegediend ter preventie van neuraalbuisdefecten (*zie 14.2.2.6*).
- **Sommige vaccins** worden door de Hoge Gezondheidsraad (HGR) expliciet aanbevolen aan zwangere vrouwen: vaccin tegen influenza (*zie 12.1.1.5*), vaccin tegen kinkhoest (*zie 12.1.2.3*) en, indien geen eerdere vaccinatie, tetanus-primovaccinatie (*zie 12.1.2.1*). De HGR vaccinatie tegen COVID-19 aan bij zwangere vrouwen met comorbiditeit of met een verwachte hoogrisicozwangerschap, ongeacht de fase van de zwangerschap (*zie 12.1.1.16*). In verband met RSV-vaccinatie van de zwangere vrouw ter bescherming van de zuigeling, *zie 12.1.1.18*.
- **Steeds de voor- en nadelen voor moeder en (ongeboren) kind afwegen** indien bij een zwangere vrouw een geneesmiddel werkelijk aangewezen is. Hierbij moet ook rekening gehouden worden met de risico's van het niet behandelen van de moeder voor moeder en kind. In een aantal gevallen zijn de voordelen van (chronische) behandelingen groter dan de mogelijke nadelen (bv bij epilepsie of ernstig astma).
- Waar mogelijk zal men een geneesmiddel kiezen dat reeds sinds lange tijd en frequent gebruikt is en waarvoor geen aanwijzingen voor schadelijkheid zijn naar voren gekomen. Tijdens de zwangerschap worden bijvoorbeeld paracetamol bij koorts en pijn, en penicillines bij infecties als de meest veilige keuze beschouwd. In ieder geval dient steeds gezocht te worden naar de laagst mogelijke effectieve dosis en gestreefd te worden naar de kortst mogelijke behandelingsduur.
- In de Samenvatting van de Kenmerken van het Product (SKP) wordt dikwijls een defensieve houding



aangenomen (bv. “niet gebruiken bij gebrek aan voldoende gegevens”). In de SKP's van de verschillende specialiteiten met eenzelfde actief bestanddeel worden op basis van dezelfde gegevens soms verschillende standpunten ingenomen (gaande van een absolute contra-indicatie tot “gebruik als de verwachte voordelen opwegen tegen het risico”). Het BCFI gebruikt daarom andere bronnen dan de SKP als primaire bron voor de waarschuwingen in het Repertorium (zie *Inl.2.6.*).

- **Terminologie.** Met de term “teratogeen” wordt klassiek bedoeld dat er een risico is van structurele aangeboren afwijkingen (ontbreken of verkeerde aanleg van een orgaan), maar meer en meer wordt de term gebruikt voor alle mogelijke negatieve uitkomsten van blootstelling aan een geneesmiddel tijdens de zwangerschap: gaande van structurele aangeboren afwijkingen tot miskraam of doodgeboorte, vroeggeboorte, groeivertraging, farmacologische effecten bij de pasgeborene en ontwikkelingsstoornissen bij het opgroeiende kind.
- **Basisrisico.** Bij elke zwangerschap, dus ook als er geen geneesmiddelen gebruikt worden, is er een risico van 10 tot 15% op een miskraam en een risico van 2 tot 4 % op het krijgen van een baby met aangeboren afwijkingen. De vraag is dan ook of een geneesmiddel dit risico verhoogt.
- **Probleemstelling.** Slechts voor een aantal geneesmiddelen is een nadelig effect op het ongeboren kind onomstotelijk bewezen (zie verder). Voor de meeste geneesmiddelen is de situatie niet duidelijk, en kan de veiligheid niet worden gegarandeerd: er bestaat bijvoorbeeld geen of onvoldoende gedocumenteerde ervaring bij de mens (zeker voor recent geïntroduceerde geneesmiddelen), of er zijn slechts anekdotisch afwijkingen gerapporteerd, wat geen conclusies toelaat. Vaak is er alleen informatie uit dierstudies: deze kan slechts zeer beperkt geëxtrapoleerd worden naar de mens, maar kan wel inzicht geven in de mechanismen van toxiciteit. In het algemeen geldt voor een teratogene stof dat bij een verhoging van de dosering en/of de duur van de behandeling het risico op aangeboren afwijkingen en functionele stoornissen ook toeneemt. Sommige geneesmiddelen of hun metabolieten kunnen schadelijk zijn als ze vóór de conceptie zijn gebruikt. Dit kan het geval zijn bij geneesmiddelen met een lange halfwaardetijd (bv. acitretine, amiodaron).
- De kans op het ontstaan van schade door geneesmiddelen is afhankelijk van **het moment in de zwangerschap waarop het geneesmiddel wordt gebruikt**. Men dient er wel op bedacht te zijn dat embryo/foetotoxische geneesmiddelen met lange halfwaardetijd (bv. acitretine, amiodaron) geruime tijd vóór de conceptie moeten worden gestopt, met eventueel overschakelen naar een ander geneesmiddel.
 - In het **eerste trimester van de zwangerschap** zijn er twee belangrijke periodes.
 - **Periode tussen de conceptie en volledige implantatie** (periode van ongeveer twee weken na de conceptie, dus tot ongeveer 28 dagen na de eerste dag van de laatste menstruatie). Als er in deze periode blootstelling aan een teratogene stof plaatsvindt, geldt waarschijnlijk altijd een alles-of-niets-principe: ofwel volgt er een miskraam, ofwel een zwangerschap waarbij het basisrisico op een kind met aangeboren afwijkingen hetzelfde is als bij een niet-blootgestelde zwangerschap.
 - **Vervolg van het eerste trimester van de zwangerschap (in principe tot en met 12 weken na de eerste dag van de laatste menstruatie)**. Bij toediening in die periode bestaat voor een aantal geneesmiddelen een bewezen risico van structurele afwijkingen, bijvoorbeeld bepaalde anti-epileptica (met het hoogste risico voor valproïnezuur, maar ook bv. topiramaat), meerdere antitumorale geneesmiddelen, methotrexaat (ook in de lage dosering gebruikt bij inflammatoire aandoeningen), vitamine K-antagonisten, geslachtshormonen, bepaalde immunosuppressiva (bv. antilymfocyttaire immunoglobulinen, mycofenolzuur, everolimus en sirolimus), misoprostol, de orale retinoïden (bv. acitretine, isotretinoïne), thalidomide (en naar analogie ook lenalidomide en pomalidomide), hooggedoseerd vitamine A, finasteride en dutasteride, en lithium. Voor meer details, zie de rubrieken “Zwangerschap” bij deze geneesmiddelen in het Repertorium.
 - Toegediend in de loop van het tweede **trimester (in principe van 13 weken tot en met 26 weken zwangerschap)** en derde **trimester (in principe van 27 weken tot en met 40 weken zwangerschap)**, kunnen sommige geneesmiddelen aanleiding geven tot functionele stoornissen. Het gaat bijvoorbeeld om ACE-inhibitoren, sartanen, vitamine K-antagonisten, β -blokkers, NSAID's, salicylaten, tetracyclines, thyreostatica, amiodaron. Voor meer details, zie de rubrieken “Zwangerschap” bij deze



geneesmiddelen in het Repertorium. Bijvoorbeeld, acetylsalicylzuur in hoge dosis en NSAID's zijn gecontra-indiceerd vanaf de 20ste zwangerschapsweek.

- Gebruik in **de laatste weken van de zwangerschap** van benzodiazepines en Z-drugs, opioïden, antidepressiva en antipsychotica kan leiden tot nadelige farmacologische effecten bij de pasgeborene, onder andere onthoudingsverschijnselen. Voor meer details, zie de rubrieken "Zwangerschap" bij deze geneesmiddelen in het Repertorium.
- Bij toediening **kort vóór de bevalling** kunnen geneesmiddelen invloed hebben op de weeën (bv. weeënremmend effect door β 2-mimetica) en het bloedverlies (bv. toename door SSRI's, SNRI's, vortioxetine, acetylsalicylzuur en NSAID's). Voor meer details, zie de rubrieken "Zwangerschap" bij deze geneesmiddelen in het Repertorium.
- Geneesmiddelen die worden toegediend aan de moeder **tijdens de bevalling** kunnen acute problemen stellen bij de pasgeborene. Het gaat bijvoorbeeld om opioïden en lokale en systemische anesthetica. Voor meer details, zie de rubrieken "Zwangerschap" bij deze geneesmiddelen in het Repertorium.
- Er is ook toenemende aandacht voor de mogelijkheid van *behavioural teratology*, d.w.z. langetermijneffecten op de hersenen en het gedrag, bij gebruik van medicatie tijdens de zwangerschap. Tot nu toe is dit vooral beschreven met bepaalde anti-epileptica (vooral valproïnezuur, fenobarbital, fenytoïne en topiramaat), waarbij met valproïnezuur het grootste risico lijkt te bestaan [zie *Folia maart 2015* en *Folia april 2023*]. In verband met topiramaat: zie *Folia februari 2024*
- Risico's van geneesmiddelen bij mannen met kinderwens [zie ook *Folia mei 2024*]
 - Bepaalde geneesmiddelen, zoals finasteride en SSRI's, kunnen de spermakwaliteit beïnvloeden. Dit is meestal reversibel na stopzetting van de behandeling.
 - Beperkt onderzoek wijst niet op een verhoogd teratogeen risico van geneesmiddelen gebruikt door de vader in de periode vlak voor de conceptie, behalve mogelijk bij valproïnezuur. Een studie suggereert dat er mogelijk een verhoogd risico is op ontwikkelingsstoornissen bij kinderen wiens vader in de drie maanden vóór de bevruchting valproaat gebruikte [zie *Folia mei 2024*], al tonen recente gegevens deze risicotoename niet (*Jama Network Open, juni 2024*).
- De gezondheidsinstanties hebben voor een aantal geneesmiddelen **risicobeperkende maatregelen genomen om blootstelling in utero te vermijden**: zie het **symbool ▼ ter hoogte van de specialiteiten**. Het gaat om de specialiteiten op basis van valproïnezuur, topiramaat, acitretine, isotretinoïne, thalidomide, pomalidomide, lenalidomide, mycofenolzuur, macitentan, mavacamten, vismodegib, sonidegib, fingolimod, ozanimod, ponesimod, siponimod, hydroxycarbamide (bij sikkelcelziekte), leflunomide, teriflunomide (de lijst is mogelijk niet exhaustief).

INL. 6.5. Geneesmiddelen bij borstvoeding

- Hierna volgen de algemene principes over het gebruik van geneesmiddelen tijdens de periode van borstvoeding. Hoe deze algemene principes in het Repertorium worden toegepast, vindt u in *Inl.2.6*.
- Een aantal geneesmiddelen met **intrinsieke orgaan toxiciteit** die in hoge concentraties in de moedermelk worden uitgescheiden zijn in principe gecontra-indiceerd tijdens de periode van borstvoeding: bv. antitumorale middelen, lithium.
- Daarnaast moet men ook voorzichtig zijn met geneesmiddelen die een **sederend effect** hebben: bv. opioïden (zie *Folia december 2006* in verband met codeïne), benzodiazepines en Z-producten, en sederende antihistaminica.
- De meeste geneesmiddelen kunnen tijdens de periode van borstvoeding worden gebruikt mits **observatie** van het kind; het is belangrijk, waar mogelijk, de borstvoeding voort te zetten.
- **Het tijdstip van geneesmiddelinname heeft belang, vooral bij eenmalig of occasioneel gebruik**. Voor kortwerkende geneesmiddelen (korte halfwaardetijd of geen vertraagde vrijstelling) wordt geadviseerd om het geneesmiddel, indien mogelijk, te geven onmiddellijk na een borstvoeding: aangezien de geneesmiddelenconcentratie in de moedermelk meestal de concentratie in het plasma volgt, wordt



hierdoor bij de volgende borstvoeding de piekconcentratie vermeden.

- Een aantal geneesmiddelen **stimuleren de lactatie** (dopamine-antagonisten zoals domperidon, metoclopramide, antipsychotica). Domperidon wordt soms gebruikt om de lactatie te bevorderen, maar of dit klinisch relevante voordelen biedt, is controversieel [zie *Folia november 2017*].
- Sommige geneesmiddelen kunnen **de lactatie remmen**: vooral geneesmiddelen met dopaminerg effect, geneesmiddelen met vasoconstrictorische eigenschappen en mogelijk ook diuretica en antihistaminica [zie *Folia mei 2023*].
- Voor de ergotderivaten **bromocriptine en cabergoline** wordt lactatieremming als **indicatie vermeld in de SKP**. Bromocriptine en cabergoline kunnen gebruikt worden wanneer lactatieremming gewenst is door de vrouw of om medische redenen, en niet-medicamenteuze maatregelen onvoldoende zijn (voor bromocriptine is indicatie in SKP beperkt tot vrouwen bij wie borstvoeding moet vermeden worden). Postpartum zijn bij de moeder zeer zelden ernstige cardiovasculaire, neurologische en psychiatrische ongewenste effecten gerapporteerd *Repertorium hoofdstuk 6.8.* en *Folia november 2014*.

INL. 6.6. Geneesmiddelen bij oudere patiënten - Formularium Ouderenzorg - Selecties 80+

Ouderen: een kwetsbare groep die veel geneesmiddelen gebruikt

- Hoewel ouderen een zeer heterogene groep vormen, zijn ze over het algemeen kwetsbaarder als het gaat om geneesmiddelen. Bij ouderen spelen verschillende factoren een rol: multimorbiditeit en daaraan verbonden polyfarmacie, alsook een verhoogd risico op geneesmiddeleninteracties en een verhoogde gevoeligheid voor ongewenste effecten, door farmacodynamische en farmacokinetische wijzigingen (o.a. door een verminderde nier- en leverfunctie).
- Oudere patiënten en patiënten met multimorbiditeit worden bovendien vaak uitgesloten van klinische studies, waardoor de beschikbare gegevens om de risico-batenverhouding van een geneesmiddel voor deze populatie correct te beoordelen, beperkt zijn.


Gepast voorschrijven: uitdagingen en hulpmiddelen

- **Een voorschrift** voor een patiënt wordt **beschouwd als gepast wanneer** de risico-batenverhouding van elk geneesmiddel bekend is en aanvaardbaar wordt geacht, de voorgeschreven doses correct zijn en de farmaceutische vorm van het geneesmiddel aangepast is om de therapietrouw te bevorderen.
- Verschillende soorten problemen kunnen zich voordoen:
 - Er is sprake van overmedicatie en het onnodig voortzetten van een chronische behandeling.
 - Er is sprake van ondermedicatie, waarbij een risico of pathologie niet wordt behandeld, hoewel een passende behandeling gerechtvaardigd zou zijn.
 - De vorm en/of dosering is niet afgestemd op de patiënt.
 - Er zijn ongewenste effecten en/of interacties tussen geneesmiddelen.
 - Therapeutische cascades: een ongewenst effect wordt geïnterpreteerd als een nieuw medisch probleem, waarvoor dan een nieuw geneesmiddel wordt voorgeschreven.
 - Er zijn problemen met de therapietrouw.
- De veiligheid van de geneesmiddelen is een bijzonder cruciaal criterium voor de kwetsbare ouderen, die vaak te maken hebben met multimorbiditeit en polyfarmacie. Een **regelmatig medicatienazicht** wordt aanbevolen, vooral bij oudere patiënten die meer dan vijf geneesmiddelen chronisch gebruiken, en bij voorvallen die kunnen wijzen op ongepast gebruik (een val, een malaise,...). In dergelijke situaties is een klein potentieel voordeel op het vlak van de symptomen of het risico op langere termijn niet altijd voldoende om de nadelen van de behandeling te rechtvaardigen. Dan moet het stopzetten van bepaalde geneesmiddelen soms worden overwogen (*Deprescribing; zie Inl.6.7.*), maar het is essentieel om dat vooraf te bespreken met de patiënt (en eventueel met de mensen in de naaste omgeving van de patiënt). Er bestaan hulpmiddelen zoals de STOPP/START-criteria, de Beers-lijst, de MAI of de GheOPS-tool, om de geschiktheid van elk geneesmiddel voor een bepaalde patiënt te beoordelen (*zie ook Inl.6.7.*).
- Het **Therapeutisch formularium**, waarin de geneesmiddelen worden geselecteerd voor een specifieke



patiëntenpopulatie, is ook een middel om het rationeel gebruik van geneesmiddelen te bevorderen. Verschillende organisaties, waaronder de Wereldgezondheidsorganisatie (*WHO*), raden het gebruik van zo'n formularium aan.

Het **Formularium Ouderenzorg**: een hulpmiddel voor rationeel voorschrijven

- Het "Formularium Ouderenzorg" werd opgestart in 2003 in het kader van een nationaal project dat wetenschappelijke verenigingen, beroepsorganisaties en universiteiten verenigt, met de financiële steun van het RIZIV. De bedoeling van het project was om te voldoen aan de criteria van het koninklijk besluit van 24 juni 1999, dat de normen voor de erkenning van woonzorgcentra vastlegde. Dat koninklijk besluit beschreef meer bepaald de opdrachten van de Coördinerend en raadgevend arts (CRA), waaronder het opstellen en gebruiken van een "Therapeutisch formularium". De uitwerking van dat formularium werd toevertrouwd aan de vzw Farmaka, met als inspiratiebron het "Huisartsen Geneesmiddelenformularium" van het OCMW van Gent. Sinds 2018 heeft het BCFI de opvolging van het project "Formularium Ouderenzorg" overgenomen.
- Het "Formularium Ouderenzorg" is een **lijst met geneesmiddelen** die speciaal geselecteerd zijn voor zeer oude personen, hier willekeurig gedefinieerd als mensen ouder dan 80 jaar ("80+"). Het formularium is gericht op de behandeling van de vaakst voorkomende pathologieën in de huisartspraktijk (eerstelijnszorg). Een werkgroep, bestaande uit artsen en apothekers uit de praktijk, zowel Franstalige als Nederlandstalige, komt regelmatig samen om de selecties bij te werken en aan te passen op basis van nieuwe relevante publicaties, volgens een vooraf bepaald besluitvormingsproces en in samenwerking met redacteurs van het BCFI. De geraadpleegde bronnen zijn dezelfde als die van het Repertorium (*zie Inl.2.1.*) met bijkomend 3 geriatrie tijdschriften: *Age and Ageing*, *Journal of the American Medical Directors Association* (JAMDA) en *Journal of the American Geriatrics Society* (JAGS).
- De selectie is niet exhaustief of bindend, maar moedigt rationeel voorschrijven aan. In het algemeen wordt slechts één geneesmiddel uit een therapeutische groep gekozen. Als er voor bepaalde vaak voorkomende pathologieën geen selectie wordt voorgesteld, dan is dat omdat de risico-batenverhouding bij ouderen als ongunstig wordt beschouwd.
- De selecties zijn gebaseerd op de WHO-criteria voor goed voorschrijven:
 - werkzaamheid (zoveel mogelijk gebaseerd op studies waaraan voldoende ouderen deelnamen),
 - veiligheid,
 - afstemming op de individuele patiënt (o.a. contra-indicaties en farmaceutische vorm)
 - en kostprijs. Soms, wanneer sterke evidentie ontbreekt, wordt de selectie gemaakt op basis van consensus over goede medische praktijk.
- In het Repertorium worden de selecties aangeduid met het symbool  naast de overeenkomstige specialiteiten.
- Voor elk geselecteerd geneesmiddel is er een **geneesmiddelenfiche** beschikbaar op onze website, via het symbool 80+ naast de betrokken specialiteiten. De volledige geneesmiddelenselectie van het Formularium Ouderenzorg is te vinden *op deze pagina van onze website* (via het tabblad publicaties>formularium ouderenzorg). Elke fiche bevat de volgende gegevens:
 - de indicaties, met eventueel bijkomende voorwaarden, waarvoor het geneesmiddel wordt geselecteerd,
 - de motivatie voor die keuze,
 - aandachtspunten bij het voorschrijven van dit geneesmiddel of deze geneesmiddelenklasse bij oudere patiënten:
 - specifieke doseringen, aangepast aan de leeftijd of aan een verminderde nierfunctie;
 - praktisch advies voor het innemen (of toedienen) van het middel, de deelbaarheid;
 - voorzorgen voor het gebruik, vooral bij ouderen.
 - de rubrieken ongewenste effecten, contra-indicaties en interacties met andere geneesmiddelen: het gaat om de rubrieken van het Gecommentarieerd Geneesmiddelenrepertorium (voor de therapeutische groep waartoe het geselecteerde geneesmiddel behoort).



INL. 6.7. “Deprescribing”

- “Deprescribing” is een integraal onderdeel van het voorschrijfproces. Wanneer een geneesmiddel ongeschikt of onnodig is geworden, moet worden overwogen om het te verminderen of stop te zetten. Het is essentieel om dat vooraf te bespreken met de patiënt (en eventueel met de mensen in de naaste omgeving van de patiënt).
- Een **regelmatig medicatienazicht** wordt aanbevolen voor patiënten die meer dan vijf geneesmiddelen chronisch gebruiken, en bij voorvallen die kunnen wijzen op ongepast gebruik (een val, een malaise,...). Voor meer informatie hierover, zie *Folia september 2024* (de verschillende begeleidingsgesprekken Goed Gebruik van Geneesmiddelen, GGG) en *Folia april 2023* (Medicatie nazicht door de huisapotheker: een nieuw initiatief).
- Er bestaan hulpmiddelen zoals de STOPP/START-criteria, de Beers-lijst, de MAI of de GheOPS-tool, om de geschiktheid van elk geneesmiddel voor een bepaalde patiënt te beoordelen.
- Wanneer wordt overwogen om met geneesmiddelen te stoppen, is het best om, indien mogelijk:
 - slechts één geneesmiddel tegelijk af te bouwen of stop te zetten, afhankelijk van de prioriteit van de problemen,
 - het geneesmiddel geleidelijk en stapsgewijs af te bouwen (behalve in geval van gevaarlijke ongewenste effecten), met aandacht voor het optreden van onttrekkingsverschijnselen en het opnieuw optreden van het probleem dat door het geneesmiddel werd behandeld.
- Zie ook *GGG Medicatienazicht* en Auditorium (e-learning):
 - *Geneesmiddelen bij ouderen - Geneesmiddelennazicht*
 - *Geneesmiddelen bij ouderen - Deprescribing*
 - *Afbouwen van benzodiazepines*
 - *Afbouwen van opioïden*
 - *Afbouwen van antidepressiva*
 - *Geneesmiddelen en valrisico*

INL. 7. Geneesmiddelenintoxicaties en medische urgenties

INL. 7.1. Geneesmiddelenintoxicaties

Zie 20.1. (voor de antidota) en *Folia januari 2011*.

Men kan steeds informatie vragen bij het Antigifcentrum (tel. 070 245 245). Het Antigifcentrum heeft ook een aantal antidota in voorraad (meer informatie via www.antigifcentrum.be).

Planmatige aanpak en behandeling zijn belangrijk.

- In de eerste plaats dient men de *vitale functies* te beoordelen en zo nodig de klassieke maatregelen voor ondersteuning te nemen. Gedaald bewustzijn door hypoglykemie, koolstofmonoxide of opiaten dient onmiddellijk opgespoord en adequaat behandeld te worden. Dit geldt eveneens voor convulsies uitgelokt door intoxicaties.

- Vervolgens moet de *ernst* van de intoxicatie worden ingeschat: over welke geneesmiddelen gaat het?, in welke hoeveelheid en wanneer werden ze ingenomen?, is er co-ingestie van andere middelen zoals drugs of alcohol? De anamnese kan echter onbetrouwbare gegevens opleveren, zeker bij intentionele auto-intoxicatie, met onderschatting van de ernst van de toestand. Ook gegevens uit klinisch onderzoek zijn belangrijk. Men dient echter voor ogen te houden dat de afwezigheid van symptomen misleidend geruststellend kan zijn (bv. bij paracetamolintoxicatie). In geval van intentionele intoxicatie mogen dringende psychiatrische evaluatie en hulpverlening niet vergeten worden.

- *Specifieke antidota* zijn beschikbaar voor een beperkt aantal intoxicaties. Specifieke antidota worden toegediend in hospitaalmilieu, zelden in de eerste lijn. Een ziekenhuis dat patiënten met een acute intoxicatie opvangt, dient uiteraard een reeks antidota in voorraad te hebben. Het Antigifcentrum kan de ziekenhuisapotheker helpen om een lijst op te stellen van de meest geschikte antidota voor de behandeling van acute intoxicaties. In 20.1. worden de als geneesmiddel vergunde antidota vermeld.



- Bepaalde technieken laten toe de gastro-intestinale resorptie van geneesmiddelen te beperken of de eliminatie ervan te versnellen. Bij gebrek aan gerandomiseerde, gecontroleerde studies werden op basis van consensus van experts de volgende richtlijnen opgesteld. Het Belgisch Antigifcentrum geeft adviezen voor medische professionals: “*Algemene aanpak bij behandeling van acute intoxicaties*” (laatst geraadpleegd op 04/03/2024).

- *Actieve kool*, als adsorberend middel, is zinvol bij orale inname van een potentieel gevaarlijke hoeveelheid toxisch product indien het binnen het uur na de intoxicatie wordt toegediend; een mogelijk nut bij latere toediening is niet uitgesloten. Bij intoxicatie met een geneesmiddel in de vorm van tabletten met verlengde afgifte, kan actieve kool nog meerdere uren na de inname nuttig zijn. Er dient rekening te worden gehouden met een risico van aspiratiepneumonie door de actieve kool bij patiënten met verminderd bewustzijn of patiënten die braken.
- *Maagspoeling* mag niet routinematig worden toegepast. Factoren zoals de ernst van de intoxicatie, de kans dat een maagspoeling een klinisch belangrijke hoeveelheid van het geneesmiddel zal verwijderen (o.a. afhankelijk van de tijd sinds de inname) en het risico van de procedure (o.a. aspiratie, trauma van de slokdarm), moeten in rekening worden gebracht.
- **Uitlokken van braken met ipecasiroop** heeft geen plaats meer.
- *Darmlavage* met polyethyleenglycol wordt soms toegepast bij sommige intoxicaties met middelen met verlengde afgifte.
- Voor het gebruik van *laxativa* bij intoxicaties zijn er geen argumenten.
- *Geforceerde diurese* door gebruik van lisdiuretica (zie 1.4.1.2.) of **alkalische diurese** is zelden aangewezen, en enkel voor producten die als dusdanig door de nieren worden geklaard en tubulaire reabsorptie ondergaan (alkalische diurese kan bijvoorbeeld aangewezen zijn bij bepaalde patiënten met salicylaatintoxicatie).
- *Hemodialyse en andere epuratietechnieken* kunnen in een beperkt aantal intoxicaties nuttig zijn.
- *Intraveneuze toediening van een lipidenemulsie* kan nuttig zijn bij ernstige intoxicaties door lokale anesthetica; de plaats bij andere intoxicaties is niet duidelijk.
- Bij sommige intoxicaties kan ook **hypertone glucose met insuline** gebruikt worden.

INL. 7.2. Geneesmiddelen in de urgentietrouse van de huisarts

Het is niet gemakkelijk uit te maken wat de verantwoorde samenstelling van een urgentietrouse is. Zo zullen de eisen voor een arts met een praktijk dicht bij een ziekenhuis met een gespecialiseerde spoedgevallendienst en een mobiele urgentiegroep (MUG), anders zijn dan voor een arts op grote afstand van een dergelijk ziekenhuis. Ook moet rekening gehouden worden met de eisen in verband met de bewaring van bepaalde geneesmiddelen en met de te respecteren vervaldata.

De werkgroep “ontwikkeling richtlijnen eerste lijn” (WOREL) heeft richtlijnen gepubliceerd voor de behandeling van urgente aandoeningen in de eerste lijn, **met aanbevelingen over de samenstelling van de urgentietrouse voor de huisarts (zie ook Tabel If.)**

- “Richtlijnen voor de behandeling van urgente aandoeningen in de eerste lijn (deel 1) (Cloetens H et al., 13/11/2020; klik [hier](#)):
 - *Convulsies bij kinderen en volwassenen;*
 - *Anafylaxie bij kinderen en volwassenen;*
 - *Agitatie bij volwassenen: vermoedelijk door psychose;*
 - *Agitatie bij volwassenen: zonder tekenen van psychose of vermoeden van psychose.*
- “Richtlijnen voor de behandeling van urgente aandoeningen in de eerste lijn (deel 2) (Cloetens H et al., 21/09/2022; klik [hier](#))
 - *Acuut cardiogeen longoedeem in een urgente situatie (in afwachting van hospitalisatie);*
 - *Acuut coronair syndroom in een urgente situatie (in afwachting van hospitalisatie);*
 - *Acute hypoglykemie met verminderd bewustzijn.*

Nota: De apotheker mag geneesmiddelen voor menselijk gebruik afleveren voor de urgentietrouse van een voorschrijver indien ze zijn voorgeschreven op een origineel, gedateerd en ondertekend papieren document, dat



de naam en het adres van de voorschrijver evenals de vermelding “urgentietrouse” draagt (KB 21 januari 2009).

Tabel If. Wat in de urgentietrouse van de huisarts? (bron: WOREL)

1. Convulsies bij kinderen en volwassenen (via <i>ebpracticenet</i>)
<ul style="list-style-type: none">• midazolam-ampullen voor intramusculair gebruik: midazolam 15 mg/3 ml en eventueel ook een specifieke ampul voor kinderen tot 25 kg: midazolam 5 mg/5 ml• eventueel een ampul diazepam en een rectiole (CNK1717602)• eventueel vloeibare zuurstof met zuurstofmasker
2. Anafylaxie bij kinderen en volwassenen (via <i>ebpracticenet</i>)
<ul style="list-style-type: none">• adrenaline (syn. epinefrine): auto-injector voor kinderen en auto-injector voor volwassenen OF adrenaline amp. 1 mg/1 ml (1/1.000). Opgelet in verband met de houdbaarheid bij kamertemperatuur:<ul style="list-style-type: none">• de auto-injectoren: 2 jaar (Epipen®) of 22 maanden (Jext®)• de ampullen adrenaline: 6 maanden• salbutamol doseeraerosol 100 µg• methylprednisolon 40 mg/ml• methylprednisolon 125 mg/2 ml• methylprednisolon 32 mg tabletten• voorzetskamer• voorzetskamer voor kinderen Babyhaler)• eventueel vloeibare zuurstof met zuurstofmasker
3. Agitatie bij volwassenen: zonder tekenen van psychose of vermoeden van psychose (via <i>ebpracticenet</i>)
<ul style="list-style-type: none">• tabletten lorazepam 1 mg en 2,5 mg (expidetvorm of eventueel gewone sliktabletten)• ampullen: midazolam 15 mg/3 ml (of 5 mg/5 ml) of eventueel ampullen lorazepam (4 mg/4 ml)* <p>*De ampullen lorazepam moeten koel bewaard worden.</p>
4. Agitatie bij volwassenen: vermoedelijk door psychose (via <i>ebpracticenet</i>)
<ul style="list-style-type: none">• (smelt)tabletten risperidon 1 mg of 2 mg; of tabletten haloperidol 5 mg• tabletten lorazepam 1 mg en 2,5 mg (expidetvorm of eventueel gewone sliktabletten)• ampullen midazolam 15 mg/3 ml (of 5 mg/5 ml) of eventueel ampullen lorazepam (4 mg/ml)*• ampullen haloperidol 5 mg/ml <p>* De ampullen lorazepam moeten koel bewaard worden.</p>
5. Acuut cardiogeen longoedeem in een urgente situatie (in afwachting van hospitalisatie) (via <i>ebpracticenet</i>)
<ul style="list-style-type: none">• tabletten sublinguaal isosorbidedinitraat 5 mg,• ampullen furosemide 20 mg/2ml,• ampullen morfine 10 mg/ml,• eventueel vloeibare zuurstof met zuurstofmasker.
6. Acuut coronair syndroom in een urgente situatie (in afwachting van hospitalisatie) (via <i>ebpracticenet</i>)
<ul style="list-style-type: none">• tabletten acetylsalicylzuur, voorkeur voor oplosbare vorm, minimaal 160 mg (maximaal 325 mg),• ampullen morfine 10 mg/ml,• eventueel vloeibare zuurstof, neusbril en zuurstofmasker.
7. Acute hypoglykemie met verminderd bewustzijn (via <i>ebpracticenet</i>)
<ul style="list-style-type: none">• glucose i.v. (eerste keuze): minimaal 5 g als aanvangsdosis, 10-15 g in totaal is normaliter voldoende. Beschikbare ampullen zijn 10%, 20%, 30% of 50%;• materiaal voor intraveneuze toediening;• eventueel glucagon (hypokit): 1 ampul van 1 mg + 1 ml oplosmiddel OF nasaal poeder van 3 mg.



INL. 7.3. Behandeling van anafylactische reacties in de eerste lijn

- Anafylactische reacties zijn altijd potentieel levensbedreigend. Wanneer een anafylactische reactie optreedt, moet dit beschouwd worden als een urgentie, en moet in de ambulante zorg de Noodcentrale 112 worden gebeld.
- **Geneesmiddelen die anafylactische reacties kunnen uitlokken**, zijn o.a. ACE-inhibitoren en sartanen, penicillines, cefalosporines, acetylsalicylzuur, NSAID's, chemotherapeutica, contraststoffen, lokale anesthetica, vaccins (zie 12.1. > Bijzondere voorzorgen). Kruisreacties zijn mogelijk, bijvoorbeeld tussen penicillines onderling, tussen NSAID's onderling en tussen penicillines en bepaalde cefalosporines.
- Bèta-blokkers kunnen het verloop van een anafylactische reactie verergeren en het antwoord op adrenaline verminderen.
- **Aanpak van anafylaxie** [bron: "Richtlijnen voor de behandeling van urgente aandoeningen in de eerste lijn" (deel 1, 2020, WOREL, via ebpracticenet)]:
 - **Bij hemodynamische problemen of ademhalingsproblemen is een spoedeisende aanpak noodzakelijk.**
 - **Adrenaline (syn. epinefrine) is de hoeksteen van de behandeling en moet onmiddellijk worden toegediend bij vermoeden van anafylaxie.**
 - **Dosis adrenaline:** zie Tabel Ig.
 - **Farmaceutische vormen:** adrenaline is beschikbaar in auto-injectoren en in ampullen:
 - Auto-injectoren (voorgevulde pen) voor intramusculaire toediening met 0,15 mg adrenaline/dosis (voor gebruik bij kinderen < 20 kg) of met 0,3 mg adrenaline/dosis (voor gebruik bij kinderen > 20 kg en volwassenen): zie 1.9.1. Houdbaarheid bij kamertemperatuur: 22 maanden (Jext®), 2 jaar (Epipen®).
 - Ampullen 1 mg adrenaline/ml: zie 1.9.1.. Houdbaarheid bij kamertemperatuur: 6 maanden.
 - **Conclusie WOREL in verband met keuze auto-injectoren of ampullen:** "De auto-injectoren kunnen zowel door patiënten als hulpverleners worden gebruikt. Ze zijn gebruiksvriendelijk en bestaan in een aangepaste dosering voor kinderen (0,15 mg/dosis) en voor volwassenen (0,30 mg/dosis). Aangezien huisartsen minder dan 1 maal per 10 jaar adrenaline moeten toedienen (voor anafylaxie), is kiezen voor de meest gebruiksvriendelijke oplossing zeker te overwegen, maar wel duur."
 - **Ongewenste effecten:** ongewenste effecten zoals myocardischemie, hartritmestoornissen en hypertensieve crisis zijn mogelijk, maar deze zijn bij intramusculaire toediening van de correcte dosis zeldzaam.
 - **Toedieningsweg:**
 - De intramusculaire toediening in de laterale zijde van de dij heeft de voorkeur boven de subcutane, gezien de betere resorptie in geval van hypotensie.
 - Intraveneuze toediening wordt slechts toegepast door een gespecialiseerd team.

Tabel Ig. Dosis adrenaline (syn. epinefrine)

- *Zuurstof* wordt met hoog debiet via een mondmasker toegediend indien beschikbaar.
- *Kortwerkende β_2 -mimetica via inhalatie* zijn aangewezen ter verlichting van de ademhalingsklachten door bronchoconstrictie wanneer adrenaline hierop onvoldoende werkzaam is.
- *Corticosteroiden* worden niet meer beschouwd als een essentieel onderdeel van de acute aanpak van anafylaxie. Een gunstig effect op de mortaliteit is onvoldoende bewezen en de evidentie dat corticosteroiden de duur van de anafylactische reactie verkorten en laattijdige verslechtering tegengaan is zwak. De WOREL-richtlijn besluit dat de toediening van een corticosteroid kan "overwogen" worden, maar ziet toediening door de huisarts als niet prioritair. Wanneer toch beslist wordt om een corticosteroid toe te dienen, wordt methylprednisolon in een dosis van 2 mg/kg tot maximum 125 mg intramusculair (bij voorkeur zonder bewaarmiddel), of 32 mg per os aanbevolen.
- De WOREL-richtlijn selecteert geen H₁-antihistaminicum voor de urgentietrouse.



INL. Referentielijst



1. Cardiovasculair stelsel

- 1.1. Hypertensie
- 1.2. Angina pectoris
- 1.3. Hartfalen
- 1.4. Diuretica
- 1.5. Bèta-blokkers
- 1.6. Calciumantagonisten
- 1.7. Middelen inwerkend op het renine-angiotensinesysteem
- 1.8. Antiarritmica
- 1.9. Hypotensie
- 1.10. Arteriële vaatstoornissen
- 1.11. Veno- en capillarotropica
- 1.12. Hypolipemiërende middelen
- 1.13. Middelen bij pulmonale hypertensie
- 1.14. Diverse geneesmiddelen bij cardiovasculaire aandoeningen
- 1.15. Associaties voor cardiovasculaire preventie

1.1. Hypertensie

De medicamenteuze behandeling van hypertensie is vooral gebaseerd op de middelen met bewezen gunstig effect op het cardiovasculaire risico:

- diuretica (*zie 1.4.*)
- β -blokkers (*zie 1.5.*)
- calciumantagonisten (*zie 1.6.*)
- ACE-inhibitoren (angiotensineconversie-enzym-inhibitoren, *zie 1.7.1.*)
- sartanen (angiotensine-II-receptorantagonisten, *zie 1.7.2.*)
- combinatiepreparaten van deze middelen (*zie 1.1.4.*)

Er zijn geen studies die winst aantonen op harde eindpunten voor:

- α -blokkers (*zie 1.1.1.*)
- centraal werkende antihypertensiva (*zie 1.1.2.*)
- vasodilatoren (*zie 1.1.3.*)

Aangezien diuretica, β -blokkers, calciumantagonisten, ACE-inhibitoren en sartanen meerdere belangrijke indicaties hebben, worden ze in afzonderlijke hoofdstukken besproken.

Plaatsbepaling

- Hypertensieve crisis
 - Hypertensie is zelden een urgentie. Ook bij zeer hoge bloeddrukwaarden is onmiddellijke medicamenteuze tussenkomst slechts nodig bij progressieve beschadiging ter hoogte van hersenen, hart of nieren of in geval van (pre-)eclampsie. Bij een hypertensieve crisis met orgaanschade of neurologische symptomen dient men antihypertensiva toe in hospitaalmilieu, meestal parenteraal; de keuze van het geneesmiddel hangt af van de ernst, eventuele comorbiditeiten en comediatie en de betrokken eindorgaansystemen.^{1,2} Te bruske bloeddrukdaling dient vermeden te worden, zeker bij cerebrovasculaire accidenten en bij ouderen.^{1,2} In geval van hypertensieve crisis zonder orgaanschade wordt een orale behandeling ingesteld of opgedreven volgens de algemene hypertensierichtlijnen; een onderbouwd voorkeurspreparaat is er niet.²
- Hypertensie als risicofactor
 - Hypertensie is één van de belangrijkste risicofactoren voor cardiovasculaire, cerebrovasculaire en



renale morbiditeit en mortaliteit. De meeste richtlijnen definiëren hypertensie als een bloeddruk \geq 140/90 mmHg.³ De aanpak van hypertensie is gebaseerd op het totale cardiovasculaire risico van de patiënt⁴, bepaald op basis van de Europese SCORE- of SCORE2-criteria.^{5,6} De aan- of afwezigheid van orgaanaantasting bepaalt mee het verder beleid.⁴

- Bij lichte tot matige verhoging van de bloeddruk zijn herhaalde bloeddrukmetingen op verschillende tijdstippen nodig vooraleer een medicamenteuze behandeling wordt ingesteld. De diagnose wordt bevestigd met zelfmeting thuis of ambulante 24 uurs-bloeddrukmeting.³
- Secundaire hypertensie is zeldzaam; vooral bij jonge personen, bij plots ontstane hypertensie of bij resistentie t.o.v. de medicamenteuze behandeling niettegenstaande goede therapietrouw kan deze diagnose in overweging genomen worden.³
- Niet-medicamenteuze behandeling
 - Aanpassingen van de levensstijl die de bloeddruk en het cardiovasculaire risico verminderen (rookstop, matigen alcoholgebruik, mediterraan dieet, gewichtsreductie, verminderen zoutinname, fysieke activiteit, stressreductie) worden steeds voorgesteld (als enige maatregel of vaak samen met medicamenteuze behandeling).⁴
- Medicamenteuze behandeling
 - De beslissing een medicamenteuze behandeling in te stellen zal afhangen van de bloeddrukwaarden, maar ook van het cardiovasculaire risico van de patiënt en van de aanwezigheid van orgaanschade (bv. linkerventrikelhypertrofie, nefropathie met albuminurie). Bij patiënten met een lichte arteriële hypertensie en een laag cardiovasculair risico kunnen eerst levensstijlaanpassingen geadviseerd worden. Pas wanneer de bloeddruk na enkele maanden boven de drempelwaarden (140/90 mmHg) blijft, wordt een medicamenteuze behandeling gestart. Bij patiënten met zeer hoge bloeddrukwaarden (\geq 180/110 mmHg) of bloeddrukwaarden die aanhoudend \geq 160/100 mmHg blijven, is een onmiddellijke medicamenteuze behandeling aangewezen, samen met aanpassing van de levensstijl. Hetzelfde geldt bij waarden \geq 140/90 mmHg in aanwezigheid van orgaanschade of bij een sterk verhoogd cardiovasculair risico.⁴
 - In gerandomiseerde studies werd bewezen dat diuretica, β -blokkers, calciumantagonisten, ACE-inhibitoren en sartanen de morbiditeit en/of mortaliteit bij patiënten met hypertensie verlagen.⁴ Uit meta-analyses blijkt dat voor eenzelfde bloeddrukdaling, de antihypertensiva van deze klassen een gelijkaardige reductie van de cardiovasculaire morbiditeit en/of mortaliteit geven. β -blokkers zouden minder doeltreffend zijn in de preventie van cardiovasculaire events (vooral CVA's) dan andere antihypertensiva (zie 1.5).⁷
 - De meeste richtlijnen verkiezen een combinatie van laaggedoseerde antihypertensiva boven optitratie tot de maximale dosis van één middel, dit wegens een lager risico van ongewenste effecten en de mogelijke additieve werking van middelen met verschillend werkingsmechanisme. Sommige richtlijnen raden aan direct te starten met een combinatie⁴ maar dit is niet gebaseerd op gegevens uit gerandomiseerde studies [zie Folia maart 2019].
 - Sommige patiëntenkarakteristieken en/of comorbiditeiten kunnen de keuze van het antihypertensivum bepalen.
 - Een laaggedoseerd thiazidediureticum is bij de meeste patiënten met ongecompliceerde hypertensie een goed onderbouwde keuze gezien de vele studies hiermee, de goede tolerantie en de lage kostprijs [zie Folia april 2020].⁸ Dit geldt onder meer bij systolische hypertensie bij oudere patiënten.^{9,10} Het antihypertensieve effect van diuretica blijft bestaan, ook als na enkele weken het diuretisch effect niet meer merkbaar is.⁸
 - Een β -blokker is onderbouwd bij patiënten met stabiele angina pectoris, na een myocardinfarct, bij voorkamerfibrillatie of (samen met andere middelen) bij hartfalen.¹¹
 - Een calciumantagonist is onderbouwd bij systolische hypertensie bij de oudere patiënt⁹ en kan gekozen worden bij bestaan van stabiele angina pectoris.⁴
 - Een ACE-inhibitor kan gekozen worden bij linkerventrikeldisfunctie, o.a. na een hartinfarct, en bij (diabetische en niet-diabetische) matig verhoogde (A2) of ernstig verhoogde (A3) albuminurie.⁴



- Een sartan kan gekozen worden (maar is minder goed onderbouwd dan de ACE-inhibitoren) bij linkerventrikeldisfunctie en bij (diabetische en niet-diabetische) matig verhoogde (A2) of ernstig verhoogde (A3) albuminurie. Sartanen worden ook gebruikt wanneer patiënten een hardnekkige hoest ontwikkelen met een ACE-inhibitor.⁴
- Bij patiënten van Afrikaanse afkomst met hypertensie zijn er aanwijzingen dat calciumantagonisten en diuretica werkzamer zijn dan β -blokkers, ACE-inhibitoren of sartanen.^{4,12}
- Bij heel wat patiënten zal de gewenste bloeddrukdaling pas bekomen worden door verschillende antihypertensiva te associëren, in het bijzonder bij patiënten met matige tot ernstige hypertensie en/of een hoog cardiovasculair risico bij wie striktere bloeddrukcontrole nodig is.⁴ De meeste antihypertensiva kunnen gecombineerd worden maar de associatie van een ACE-inhibitor met een sartan wordt afgeraden, aangezien ze inwerken op hetzelfde systeem; dit gaat gepaard met een toename van ongewenste effecten zonder winst op cardiovasculaire eindpunten.^{4,13}
- Ook boven de leeftijd van 65 jaar is antihypertensieve behandeling nuttig, ook bij geïsoleerde systolische hypertensie.⁴ Boven de 80 jaar bestaat er minder bewijs, maar algemeen wordt aangeraden om de antihypertensieve medicatie voort te zetten indien ze goed verdragen wordt.⁹ Bij gezonde 80-plussers met hypertensie kan opstarten van een behandeling ook nog zinvol zijn.^{4,9} Een te snelle of uitgesproken bloeddrukdaling houdt het risico in van hypoperfusie van de vitale organen.
- Streefwaarden: de meest recente Europese richtlijnen van ESH en ESC stellen een streefwaarde voor van \leq 130/80 mmHg, indien dit goed verdragen wordt. Bij ouderen worden iets soepelere streefwaarden voorgesteld: 130-140 mmHg systolisch of lager indien goed verdragen bij 65+ en 140-150 mmHg systolisch of lager indien goed verdragen bij 80+; bij kwetsbare ouderen dienen de bloeddrukstreefwaarden individueel te worden bepaald, in functie van de tolerantie van de patiënt.¹⁴
- Een behandeling van hypertensie wordt in principe levenslang aangehouden. In de laatste levensfase of bij kwetsbare ouderen kan afbouwen of stopzetten van een antihypertensieve behandeling wel overwogen worden.¹⁶

Zwangerschap en borstvoeding

- Zwangerschap:
 - Hypertensie tijdens de zwangerschap kan ernstige gevolgen hebben voor moeder en kind. Er is weinig evidentie voor grens- en streefwaarden voor medicamenteuze behandeling van hypertensie tijdens de zwangerschap. In de meeste richtlijnen wordt de behandelgrens tegenwoordig op 140/90 mmHg gelegd.¹⁷ Voor nog striktere grenswaarden (\leq 140/90 mmHg) is er enkel onderbouwing uit studiegegevens bij vrouwen met voorafbestaande hypertensie.¹⁸ In geval van ernstige hypertensie (\geq 160/110 mmHg) is een doorverwijzing noodzakelijk om de bloeddruk zo snel mogelijk onder controle te brengen.¹⁷
 - Antihypertensiva tijdens de zwangerschap:
 - De beschikbare studies laten niet toe om een antihypertensivum als eerste keuze naar voren te schuiven. **ACE-inhibitoren en sartanen zijn gecontra-indiceerd tijdens de gehele duur van de zwangerschap.**
 - Een β -blokker wordt in de meeste bronnen voorgesteld als eerste keuze. De meeste gegevens zijn beschikbaar voor labetalol, maar ook atenolol, metoprolol en propranolol worden als waarschijnlijk veilig beschouwd. Voor al deze β -blokkers wordt echter een mogelijke associatie beschreven met groeivertraging van de foetus bij langdurig gebruik door de moeder. Voor andere β -blokkers zijn onvoldoende gegevens beschikbaar over het gebruik tijdens de zwangerschap. **Gebruik van een β -blokker in het derde trimester en tijdens de bevalling kan leiden tot bradycardie, hypotensie en hypoglykemie bij de pasgeborene.**
 - Een calciumantagonist (meeste gegevens over nifedipine met verlengde afgifte en over nicardipine) wordt voorgesteld als alternatief (bv. bij contra-indicatie voor een β -blokker).
 - Methyl dopa wordt traditioneel gebruikt bij hypertensie tijdens de zwangerschap omdat tot nu



toe geen bewijs van teratogeniteit werd vastgesteld. Meestal wordt het middel goed getolereerd, maar men moet rekening houden met de zeldzame maar potentieel ernstige ongewenste effecten (zie 1.1.2.).

- Hydralazine werd vroeger gebruikt bij ernstige hypertensie tijdens de zwangerschap, maar het gebruik ervan is verlaten.
- Diuretica worden in de meeste bronnen afgeraden tijdens de zwangerschap wegens het dalen van het circulerende bloedvolume. Diuretica moeten zeker vermeden worden in situaties waarbij de uteroplacentaire perfusie reeds verminderd is (bv. pre-eclampsie, intra-uteriene groeivertraging). Bij vrouwen met voorafbestaande hypertensie die reeds vóór de zwangerschap behandeld werden met een thiazide of aanverwant diureticum in lage dosis, kan dit verder gegeven worden tijdens de zwangerschap.
- Voor de andere antihypertensiva (alfa-blokkers, clonidine en moxonidine, urapidil) bestaan onvoldoende gegevens over gebruik tijdens de zwangerschap.
- Pasgeborenen waarvan de moeder behandeld wordt met antihypertensiva moeten extra opgevolgd worden, zeker tijdens de eerste dagen na de geboorte en bij borstvoeding.
- Borstvoeding
 - Worden als veilig beschouwd:
 - de β -blokkers labetalol, metoprolol en propranolol
 - de calciumantagonisten nifedipine, nicardipine en verapamil
 - de ACE-inhibitoren captopril, enalapril, perindopril en quinapril
 - methyldopa
 - Diuretica kunnen de lactatie onderdrukken.

Interacties

Voor alle antihypertensiva geldt:

- Overdreven bloeddruk-daling, vooral orthostatisch, bij combineren van meerdere antihypertensiva, bij associëren met nitraten, molsidomine, fosfodiësterase type 5-inhibitoren, levodopa of alcohol en bij volumedepletie.
- NSAID's kunnen het effect van antihypertensiva tegengaan.

Bijzondere voorzorgen

- De keuze voor een antihypertensivum met lange werkingsduur maakt eenmaaldaagse toediening mogelijk. Bij eenmaaldaagse toediening van antihypertensiva moet men nagaan of over 24 uur voldoende bloeddruk-daling wordt bekomen: daarvoor wordt de bloeddruk juist vóór de volgende geneesmiddeleninname gemeten. Bij twijfel kan ambulante 24 uurs-bloeddrukmeting nuttig zijn.
- Er is onvoldoende evidentie dat het moment van inname ('s ochtends of 's avonds) van antihypertensiva een invloed heeft op de werkzaamheid ervan.^{19,20}
- Opletten voor orthostatische bloeddruk-daling, vooral bij volumedepletie en bij starten (eerste dosis), zeker voor α -blokkers, ACE-inhibitoren, sartanen en vasodilatoren. Zeker bij ouderen de dosis langzaam verhogen.

1.1.1. Alfa-blokkers

Plaatsbepaling

- Zie 1.1.
- De plaats van de α -blokkers bij de behandeling van hypertensie is beperkt (wegens vaststelling van toegenomen incidentie van hartfalen in vergelijking met chloortalidon²¹). Ze worden in de huidige richtlijnen slechts voorgesteld, toegevoegd aan andere antihypertensiva, bij therapieresistente hypertensie.⁴
- Er zijn in België geen α -blokkers meer beschikbaar met enkel hypertensie als indicatie. De α -blokkers



worden vooral bij benigne prostaathypertrofie gebruikt (zie 7.2.1). Van de in 7.2.1 besproken α -blokkers, is enkel terazosine ook geregistreerd voor de behandeling van hypertensie.

Indicaties (synthese van de SKP)

- Hypertensie (zie rubriek “Plaatsbepaling”).

Contra-indicaties

- Antecedenten van orthostatische hypotensie of van syncope.

Ongewenste effecten

- Overdreven bloeddrukdaling, vooral orthostatisch, met risico van reflectoire tachycardie en cerebrale, renale en coronaire hypoperfusie, vooral bij ouderen.
- Water- en zoutretentie en oedeem, moeheid en sedatie, hoofdpijn, duizeligheid.
- Erectie- en ejaculatiestoornissen
- Floppy Iris Syndrome tijdens operatieve behandeling van cataract.
- Allergische reacties (jeuk, rash, zelden angio-oedeem).

Zwangerschap en borstvoeding

- Voor de aanpak van hypertensie tijdens de zwangerschap, zie rubriek “Zwangerschap en borstvoeding” in 1.1.

Interacties

- Overdreven bloeddrukdaling, vooral orthostatisch, bij combineren van meerdere antihypertensiva, bij associëren met nitraten, molsidomine, fosfodiësterase type 5-inhibitoren, levodopa of alcohol en bij volumedepletie.
- NSAID's kunnen het effect van antihypertensiva tegengaan.

Bijzondere voorzorgen

- Zie 1.1.

1.1.2. Centraal werkende antihypertensiva

Plaatsbepaling

- Zie 1.1.
- De plaats van centraal werkende antihypertensiva in de aanpak van hypertensie is beperkt wegens een gebrek aan gegevens over hun invloed op morbiditeit en mortaliteit.
- Methyldopa wordt traditioneel gebruikt bij hypertensie tijdens de zwangerschap. Het is een aanvaardbaar alternatief voor een bèta-blokker of calciumantagonist.¹⁷ Meestal wordt het middel goed getolereerd, maar men moet rekening houden met potentieel ernstige ongewenste effecten. Voor de aanpak van hypertensie tijdens de zwangerschap, zie rubriek “Zwangerschap en borstvoeding” in 1.1.
- Clonidine wordt ook in de algemene anesthesie gebruikt (indicatie niet vermeld in de SKP, zie 18.1.5).
- Het niet meer als antihypertensivum gebruikte guanfacine wordt gebruikt als behandeling voor ADHD bij kinderen, wanneer psychostimulantia onvoldoende doeltreffend zijn of niet verdragen worden (zie 10.4).²²
²³ Ook clonidine (met gereguleerde afgifte, niet beschikbaar in België) wordt, op basis van beperkte evidentie, *off-label* in deze indicatie gebruikt.^{22 23}

Indicaties (synthese van de SKP)

- Hypertensie die onvoldoende reageert op andere middelen.



Contra-indicaties

- Clonidine: hartgeleidingsstoornissen met bradycardie.
- Methyldopa: depressie; acuut leverlijden (SKP).
- Moxonidine: hartgeleidingsstoornissen met bradycardie, ernstig hartfalen.

Ongewenste effecten

- Overdreven bloeddrukdaling, vooral orthostatisch, met risico van reflectoire tachycardie en cerebrale, renale en coronaire hypoperfusie, vooral bij ouderen.
- Clonidine: sedatie, vermoeidheid, monddroogte, nausea, obstipatie, duizeligheid, hoofdpijn, depressie, slaapstoornissen, erectiestoornissen, orthostatische hypotensie, *rebound*-hypertensie bij bruusk stoppen van de behandeling, voorbijgaande bloeddrukverhoging bij snelle intraveneuze toediening.
- Methyldopa: sedatie, asthenie, hoofdpijn, duizeligheid, depressie, nausea, leverstoornissen, bradycardie, orthostatische hypotensie, water- en zoutretentie, oedeem, verstopte neus, erectiestoornissen, verminderd libido, hemolytische anemie met positieve Coombs-test.
- Moxonidine: sedatie, asthenie, monddroogte, hoofdpijn, duizeligheid, slaapstoornissen, nausea, gastro-intestinale stoornissen, huiduitslag, jeuk, *rebound*-hypertensie bij bruusk stoppen van de behandeling, verhoogde mortaliteit bij patiënten met hartfalen.

Zwangerschap en borstvoeding

- Voor de aanpak van hypertensie tijdens de zwangerschap, zie rubriek “Zwangerschap en borstvoeding” in 1.1.
- Methyldopa wordt traditioneel gebruikt bij hypertensie tijdens de zwangerschap omdat tot nu toe geen bewijs van teratogeniteit werd vastgesteld. Meestal wordt het middel goed getolereerd, maar men moet rekening houden met potentieel ernstige ongewenste effecten.
- Clonidine en moxonidine: het is niet mogelijk om een uitspraak te doen over de veiligheid van gebruik van deze preparaten tijdens de zwangerschap (geen of onvoldoende informatie beschikbaar).
- Met clonidine is er bij gebruik aan het eind van de zwangerschap een mogelijk risico op rebound hypertensie bij de neonat beschreven.
- Het gebruik van clonidine wordt afgeraden tijdens de borstvoeding wegens potentiële toxiciteit bij de zuigeling.

Interacties

- Overdreven bloeddrukdaling, vooral orthostatisch, bij combineren van meerdere antihypertensiva, bij associëren met nitraten, molsidomine, fosfodiësterase type 5-inhibitoren, levodopa of alcohol en bij volumedepletie.
- NSAID's kunnen het effect van antihypertensiva tegengaan.
- Overdreven sedatie bij associëren met andere geneesmiddelen met sederend effect of met alcohol.
- Verminderd effect van centraal werkende antihypertensiva door de meeste tricyclische antidepressiva en aanverwanten.
- Verminderde resorptie van methyldopa bij gelijktijdige inname van ijzer.
- Clonidine (en mogelijk ook moxonidine): verhoogd risico van *rebound*-hypertensie bij bruusk stoppen van de behandeling bij patiënten die ook een β -blokker gebruiken.
- Clonidine is een substraat van CYP2D6 (zie Tabel 1c. in Inl.6.3.).

Bijzondere voorzorgen

- Zie 1.1.

Clonidine


Posol.




per os: 0,075 tot 0,30 mg 2x/dag, eventueel tot max. 0,30 mg 3x/dag

CATAPRESSAN (BePharBel)

clonidine, hydrochloride
tabl. (deelb. kwantit.)

100 x 0,15 mg R/ b  15,64 €

inj./inf. oploss. i.m./i.v. [amp.]

5 x 0,15 mg / 1 ml R/ b  8,77 €

Methyldopa

Posol.

250 tot 500 mg 2 tot 3x/dag, eventueel tot max. 1000 mg 3x/dag

ALDOMET (Cophana)

methyldopa
filmomh. tabl.

100 x 250 mg R/

Moxonidine

Posol.

0,2 mg 1 tot 2x/dag, eventueel tot max. 0,3 mg 2x/dag


MOXONIDINE EG (EG)

moxonidine
filmomh. tabl.

28 x 0,2 mg R/ b  9,56 €


98 x 0,2 mg R/ b  17,86 €


28 x 0,4 mg R/ b  11,87 €


98 x 0,4 mg R/ b  24,92 €


MOXONIDINE SANDOZ (Sandoz)


moxonidine
filmomh. tabl.

60 x 0,2 mg R/ b  12,78 €

100 x 0,2 mg R/ b  17,21 €

30 x 0,3 mg R/ b  12,24 €


60 x 0,4 mg R/ b  16,77 €


100 x 0,4 mg R/ b  24,05 €


MOXONIDINE TEVA (Teva)

moxonidine
filmomh. tabl.

56 x 0,2 mg R/ b  12,49 €


100 x 0,2 mg R/ b  17,15 €

56 x 0,4 mg R/ b  16,81 €


100 x 0,4 mg R/ b  23,96 €


MOXONIDINE VIATRIS (Viatris)

moxonidine
filmomh. tabl.

28 x 0,2 mg R/ b  9,70 €

98 x 0,2 mg R/ b  17,49 €

28 x 0,4 mg R/ b  12,07 €

98 x 0,4 mg R/ b  24,22 €

1.1.3. Vasodilatoren

Urapidil heeft naast vasodilerende ook alfa-blokkerende eigenschappen.

Plaatsbepaling

- Zie 1.1.
- Aangezien langetermijnstudies met harde eindpunten ontbreken, is de plaats van vasodilatoren bij de behandeling van hypertensie beperkt.
- Hydralazine en dihydralazine zijn niet als specialiteit beschikbaar in België, maar worden soms toegediend (uit het buitenland ingevoerd (zie *Int.2.11.15.*) of magistraal bereid) ter behandeling van hypertensieve crises, en bij hypertensie die onvoldoende onder controle is met de andere antihypertensiva.⁴

Indicaties (synthese van de SKP)

- Urapidil:



- Hypertensieve crises.
- Perioperatieve hypertensie.

Ongewenste effecten

- Overdreven bloeddrukdaling, vooral orthostatisch, met risico van reflectoire tachycardie en cerebrale, renale en coronaire hypoperfusie, vooral bij ouderen.
- Water- en zoutretentie en oedeem.
- Hydralazine: ook zelden lupus-like syndroom (na langdurige behandeling met hoge dosissen), acuut nierfalen.

Zwangerschap en borstvoeding


- Voor de aanpak van hypertensie tijdens de zwangerschap, zie rubriek “*Zwangerschap en borstvoeding*” in 1.1.
- Hydralazine werd vroeger gebruikt bij ernstige hypertensie tijdens de zwangerschap, maar het gebruik ervan is verlaten. Het is niet mogelijk om een uitspraak te doen over de veiligheid van gebruik van dit preparaat tijdens het eerste trimester van de zwangerschap (geen of onvoldoende informatie beschikbaar). De gegevens over gebruik van dit preparaat tijdens het tweede en derde trimester van de zwangerschap zijn geruststellend (geen aanwijzingen van aangeboren afwijkingen of andere nadelige effecten bij het kind op basis van onze bronnen).
- Urapidil: het is niet mogelijk om een uitspraak te doen over de veiligheid van gebruik van dit preparaat tijdens de zwangerschap (geen of onvoldoende informatie beschikbaar).

Interacties

- Overdreven bloeddrukdaling, vooral orthostatisch, bij combineren van meerdere antihypertensiva, bij associëren met nitraten, molsidomine, fosfodiësterase type 5-inhibitoren, levodopa of alcohol en bij volumedepletie.
- NSAID's kunnen het effect van antihypertensiva tegengaan.

Bijzondere voorzorgen

- Zie 1.1..

EBRANTIL (Eurocept) 

urapidil (hydrochloride)

inj./inf. oploss. i.v. [amp.]

5 x 50 mg / 10 ml U.H. [19 €]

1.1.4. Combinatiepreparaten

Plaatsbepaling

- Dergelijke vaste associaties laten geen individuele dosisaanpassing van de verschillende actieve bestanddelen toe, maar zij bevorderen waarschijnlijk de therapietrouw.⁴ Bij intolerantie is vaak onduidelijk welke component de oorzaak is. Daarenboven is er een risico van onvoldoende kennis bij de patiënt over wat hij inneemt en aan welke dosis, wat kan leiden tot therapeutische vergissingen.
- Sommige combinatiepreparaten zijn duurder dan de twee of drie componenten apart.
- Sommige richtlijnen raden combinatiepreparaten aan als starttherapie⁴, maar dit is niet gebaseerd op gegevens uit gerandomiseerde studies (zie *Folia maart 2019*).

Indicaties (synthese van de SKP)

- Hypertensie, indien gelijktijdig gebruik van twee of meer antihypertensiva nodig is (zie 1.1.).
- Voor sommige combinaties ook: stabiel coronairlijden (stabele angina pectoris, postinfarct; zie 1.2.) en



chronisch hartfalen (zie 1.3).

Contra-indicaties, ongewenste effecten en bijzondere voorzorgen

- Overdreven bloeddrukdaling, vooral orthostatisch, met risico van reflectoire tachycardie en cerebrale, renale en coronaire hypoperfusie, vooral bij ouderen.
- Deze van de individuele bestanddelen (zie 1.4., 1.5., 1.6. en 1.7.).
- Voor vele combinatiepreparaten worden in de SKP's ernstige nierinsufficiëntie en (ernstige) leverinsufficiëntie als contra-indicatie vermeld.

Zwangerschap en borstvoeding

- Voor de aanpak van hypertensie tijdens de zwangerschap, zie rubriek "Zwangerschap en borstvoeding" in 1.1.
- **ACE-inhibitoren en sartanen zijn gecontra-indiceerd gedurende de hele duur van de zwangerschap** (zie *Folia februari 2012, 1.7.1. en 1.7.2.*).

Interacties



- Overdreven bloeddrukdaling, vooral orthostatisch, bij combineren van meerdere antihypertensiva, bij associëren met nitraten, molsidomine, fosfodiësterase type 5-inhibitoren, levodopa of alcohol en bij volumedepletie.
- NSAID's kunnen het effect van antihypertensiva tegengaan.

Posologie



- Sommige associaties bevatten lagere doses van de actieve bestanddelen dan wanneer de bestanddelen in monotherapie worden gebruikt, dit om het optreden van ongewenste effecten te verminderen; andere associaties bevatten de klassieke doses, voor gebruik bij ernstige hypertensie. Er wordt hieronder geen dosering voorgesteld; voor al deze producten geldt dat de dagdosis doorgaans in één inname wordt toegediend.



Bèta-blokker + diureticum

ATENOLOL / CHLOORTALIDONE EG (EG)




atenolol 50 mg
chloortalidon 12,5 mg
tabl. (deelb. niet kwantit.)
98 x R/b  15,62 €
atenolol 100 mg
chloortalidon 25 mg
tabl. (deelb. niet kwantit.)
98 x R/b  20,50 €

CO-BISOPROLOL EG (EG)

bisoprolol, fumarat 2,5 mg
hydrochloorthiazide 6,25 mg
filmomh. tabl.
98 x R/b  14,11 €
bisoprolol, fumarat 5 mg
hydrochloorthiazide 12,5 mg
filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)
98 x R/b  12,89 €
bisoprolol, fumarat 10 mg



hydrochloorthiazide 25 mg
filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)
56 x R/b  11,99 €
98 x R/b  18,79 €




CO-BISOPROLOL SANDOZ (Sandoz)

bisoprolol, fumarat 5 mg
hydrochloorthiazide 12,5 mg
filmomh. tabl. (deelb. niet kwantit.)
30 x R/b  8,75 €
100 x R/b  11,41 €
bisoprolol, fumarat 10 mg
hydrochloorthiazide 25 mg
filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)
100 x R/b  17,46 €



CO-BISOPROLOL VIATRIS (Viatrix)

bisoprolol, fumarat 5 mg
hydrochloorthiazide 12,5 mg
filmomh. tabl. (deelb. niet kwantit.)

56 x R/b  9,95 €
100 x R/b  12,88 €
bisoprolol, fumarat 10 mg
hydrochloorthiazide 25 mg
filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)

56 x R/b  12,78 €
84 x R/b  15,47 €
100 x R/b  18,83 €

EMCORETIC (Merck)

bisoprolol, fumarat 5 mg
hydrochloorthiazide 12,5 mg
filmomh. tabl. (deelb. niet kwantit.)
Mitis
56 x R/b  9,95 €
bisoprolol, fumarat 10 mg
hydrochloorthiazide 25 mg
filmomh. tabl. (deelb. niet kwantit.)
56 x R/b  13,27 €



LODOZ (Merck)

bisoprolol, fumarate 2,5 mg
hydrochlorothiazide 6,25 mg
filmomh. tabl.

84 x R/ b € 13,44 €

bisoprolol, fumarate 5 mg
hydrochlorothiazide 6,25 mg
filmomh. tabl.

84 x R/ b € 13,44 €

bisoprolol, fumarate 10 mg
hydrochlorothiazide 6,25 mg
filmomh. tabl.

84 x R/ b € 13,44 €

NOBIRETIC (Menarini)

nebivolol (hydrochloride) 5 mg
hydrochlorothiazide 12,5 mg
filmomh. tabl. (deelb. niet kwantit.)

28 x R/ b € 11,66 €

56 x R/ b € 16,08 €

90 x R/ b € 17,64 €

nebivolol (hydrochloride) 5 mg
hydrochlorothiazide 25 mg
filmomh. tabl.

28 x R/ b € 11,66 €

56 x R/ b € 16,08 €

90 x R/ b € 17,64 €

TENORETIC (Pharmanovia)

atenolol 50 mg
chloortalidon 12,5 mg
filmomh. tabl. Mitis

56 x R/ b € 11,50 €

98 x R/ b € 15,87 €

atenolol 100 mg
chloortalidon 25 mg
filmomh. tabl.

56 x R/ b € 16,09 €

98 x R/ b € 23,81 €



Bèta-blokker + calciumantagonist

LOGIMAT (Recordati)

felodipine 5 mg
metoprolol, succinaat 47,5 mg (eq. tartraat 50 mg)
tabl. verl. afgifte

28 x R/ b € 12,06 €

felodipine 10 mg
metoprolol, succinaat 95 mg (eq. tartraat 100 mg)
tabl. verl. afgifte

28 x R/ b € 15,04 €

Bèta-blokker + ACE-inhibitor

BIPRESSIL (Servier)

bisoprolol, fumarate 5 mg
perindopril, arginine 5 mg (eq. tert-butylamine 4 mg)
filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)

30 x R/ b € 15,85 €

90 x R/ b € 28,40 €

bisoprolol, fumarate 5 mg
perindopril, arginine 10 mg (eq. tert-butylamine 8 mg)
filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)

30 x R/ b € 23,35 €

90 x R/ b € 44,26 €

bisoprolol, fumarate 10 mg
perindopril, arginine 5 mg (eq. tert-butylamine 4 mg)
filmomh. tabl.

30 x R/ b € 17,73 €

90 x R/ b € 33,21 €

bisoprolol, fumarate 10 mg
perindopril, arginine 10 mg (eq. tert-butylamine 8 mg)
filmomh. tabl.

30 x R/ b € 25,01 €

90 x R/ b € 49,05 €

BIPRESSIL (Impexco)

bisoprolol, fumarate 10 mg
perindopril, arginine 10 mg (eq. tert-butylamine 8 mg)
filmomh. tabl.

90 x R/ b € 49,05 €

(parallelinvoer)

BIPRESSIL (PI-Pharma)

bisoprolol, fumarate 5 mg
perindopril, arginine 5 mg (eq. tert-butylamine 4 mg)
filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)

90 x R/ b € 28,40 €

bisoprolol, fumarate 5 mg
perindopril, arginine 10 mg (eq. tert-butylamine 8 mg)
filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)

90 x R/ b €

bisoprolol, fumarate 10 mg
perindopril, arginine 5 mg (eq. tert-butylamine 4 mg)
filmomh. tabl.

90 x R/ b € 33,21 €

(parallelinvoer)

ACE-inhibitor + diureticum

CO-ENALAPRIL EG (EG)

enalapril, maleaat 20 mg
hydrochloorthiazide 12,5 mg
tabl. (deelb. kwantit.)

98 x R/ b € 14,54 €

CO-INHIBACE (Eurocept)

cilazapril 5 mg
hydrochloorthiazide 12,5 mg
filmomh. tabl.

28 x R/ b € 21,00 €

CO-LISINOPRIL EG (EG)

lisinopril 20 mg
hydrochloorthiazide 12,5 mg
tabl. (deelb. niet kwantit.)

56 x R/ b € 14,79 €

98 x R/ b € 24,59 €

CO-LISINOPRIL SANDOZ (Sandoz)

lisinopril 20 mg
hydrochloorthiazide 12,5 mg
tabl. (deelb. kwantit.)

56 x R/ b € 14,76 €

98 x R/ b € 22,94 €

CO-LISINOPRIL TEVA (Teva)

lisinopril 20 mg
hydrochloorthiazide 12,5 mg
tabl. (deelb. niet kwantit.)

100 x R/ b € 23,60 €

COPERINDO (Teva)

perindopril, tosylaat 2,5 mg (eq. tert-butylamine 2 mg)
indapamide 0,625 mg
filmomh. tabl. (deelb. niet kwantit.)

30 x R/ b € 13,92 €

90 x R/ b € 25,24 €

perindopril, tosylaat 5 mg (eq. tert-butylamine 4 mg)
indapamide 1,25 mg
filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)

30 x R/ b € 14,76 €

90 x R/ b € 26,93 €

perindopril, tosylaat 10 mg (eq. tert-butylamine 8 mg)
indapamide 2,5 mg
filmomh. tabl.

30 x R/ b € 19,58 €



90 x R/ b € 37,09 €

CO-RAMIPRIL SANDOZ (Sandoz)

ramipril 5 mg
hydrochloorthiazide 25 mg
tabl. (deelb. niet kwantit.)

50 x R/ b € 16,48 €

100 x R/ b € 27,11 €

CO-RENITEC (Organon)

enalapril, maleaat 20 mg
hydrochloorthiazide 12,5 mg
tabl. (deelb. niet kwantit.)

98 x R/ b € 15,17 €

COVERSYL PLUS (Eutherapie)

perindopril, arginine 5 mg (eq. tert-butylamine 4 mg)
indapamide 1,25 mg
filmomh. tabl.

30 x R/ b € 14,76 €

90 x R/ b € 27,37 €

perindopril, arginine 10 mg (eq. tert-butylamine 8 mg)
indapamide 2,5 mg
filmomh. tabl.

60 x R/ b € 28,08 €

90 x R/ b € 37,09 €

COVERSYL PLUS (Impexeco)

perindopril, arginine 5 mg (eq. tert-butylamine 4 mg)
indapamide 1,25 mg
filmomh. tabl.

90 x R/ b € 27,37 €

perindopril, arginine 10 mg (eq. tert-butylamine 8 mg)
indapamide 2,5 mg
filmomh. tabl.

90 x R/ b € 37,09 €

(parallelinvoer)

PERINDOPRIL / INDAPAMIDE KRKA (KRKA)

perindopril, arginine 5 mg (eq. tert-butylamine 4 mg)
indapamide 1,25 mg
tabl. (deelb. kwantit.)

90 x R/ b € 26,93 €

perindopril, arginine 10 mg (eq. tert-butylamine 8 mg)
indapamide 2,5 mg
tabl.

90 x R/ b € 37,09 €

PERINDOPRIL / INDAPAMIDE SANDOZ (Sandoz)

perindopril, tert-butylamine 2 mg
indapamide 0,625 mg
tabl.

90 x R/ b € 25,25 €

perindopril, tert-butylamine 4 mg
indapamide 1,25 mg
tabl.

90 x R/ b € 27,56 €

PERINDOPRIL / INDAPAMIDE VIATRIS (Viatrix)

perindopril, arginine 2,5 mg (eq. tert-butylamine 2 mg)
indapamide 0,625 mg
filmomh. tabl. (deelb. niet kwantit.)

30 x R/ b € 14,34 €

90 x R/ b € 25,91 €

perindopril, arginine 5 mg (eq. tert-butylamine 4 mg)
indapamide 1,25 mg
filmomh. tabl.

30 x R/ b € 14,76 €

90 x R/ b € 27,37 €

PRETERAX (Servier)

perindopril, arginine 2,5 mg (eq. tert-butylamine 2 mg)
indapamide 0,625 mg
filmomh. tabl.

30 x R/ b € 14,16 €

90 x R/ b € 25,91 €

perindopril, arginine 5 mg (eq. tert-butylamine 4 mg)
indapamide 1,25 mg
filmomh. tabl.

30 x R/ b € 14,76 €

90 x R/ b € 27,37 €

perindopril, arginine 10 mg (eq. tert-butylamine 8 mg)
indapamide 2,5 mg
filmomh. tabl.

30 x R/ b € 19,58 €

90 x R/ b € 37,09 €

PRETERAX (Abacus)

perindopril, arginine 10 mg (eq. tert-butylamine 8 mg)
indapamide 2,5 mg
filmomh. tabl.

90 x R/ b € 37,09 €

(parallelinvoer)

PRETERAX (Impexeco)

perindopril, arginine 2,5 mg (eq. tert-butylamine 2 mg)
indapamide 0,625 mg
filmomh. tabl.

90 x R/ b € 25,91 €

perindopril, arginine 10 mg (eq. tert-butylamine 8 mg)
indapamide 2,5 mg
filmomh. tabl.

90 x R/ b € 37,09 €

(parallelinvoer)

RAMIPRIL / HCTZ KRKA (KRKA)

ramipril 5 mg
hydrochloorthiazide 25 mg
tabl. (deelb. kwantit.)

98 x R/ b € 26,72 €

TRITAZIDE (Sanofi Belgium)

ramipril 5 mg
hydrochloorthiazide 25 mg
tabl. (deelb. kwantit.)

56 x R/ b € 17,99 €

ZESTORETIC (Pharmanovia)

lisinopril 20 mg
hydrochloorthiazide 12,5 mg
tabl. (deelb. niet kwantit.)

28 x R/ b € 12,21 €

56 x R/ b € 15,75 €

98 x R/ b € 23,27 €

ZOPRANOL PLUS (Menarini)

zofenopril, calcium 30 mg
hydrochloorthiazide 12,5 mg
filmomh. tabl. (deelb. niet kwantit.)

28 x R/ 25,42 €



ACE-inhibitor + calciumantagonist

COVERAM (Servier)

perindopril, arginine 5 mg (eq. tert-butylamine 4 mg)
amlodipine (besilaat) 5 mg
tabl.

30 x R/ b  16,82 €

90 x R/ b  28,91 €

perindopril, arginine 5 mg (eq. tert-butylamine 4 mg)
amlodipine (besilaat) 10 mg
tabl.

30 x R/ b  18,10 €

90 x R/ b  39,30 €

perindopril, arginine 10 mg (eq. tert-butylamine 8 mg)
amlodipine (besilaat) 5 mg
tabl.

60 x R/ b  34,95 €

90 x R/ b  43,91 €

perindopril, arginine 10 mg (eq. tert-butylamine 8 mg)
amlodipine (besilaat) 10 mg
tabl.

60 x R/ b  39,14 €

90 x R/ b  55,10 €

COVERAM (Orifarm Belgium)

perindopril, arginine 10 mg (eq. tert-butylamine 8 mg)
amlodipine (besilaat) 10 mg
tabl.

90 x R/ b  55,10 €

(parallelinvoer)

COVERAM (PI-Pharma)


perindopril, arginine 5 mg (eq. tert-butylamine 4 mg)
amlodipine (besilaat) 5 mg
tabl.

90 x R/ b  28,91 €


perindopril, arginine 5 mg (eq. tert-butylamine 4 mg)
amlodipine (besilaat) 10 mg
tabl.

90 x R/ b  39,30 €

perindopril, arginine 10 mg (eq. tert-butylamine 8 mg)
amlodipine (besilaat) 5 mg
tabl.

90 x R/ b  43,91 €


perindopril, arginine 10 mg (eq. tert-butylamine 8 mg)
amlodipine (besilaat) 10 mg
tabl.

90 x R/ b  55,10 €


(parallelinvoer)

ENALAPRIL / LERCANIDIPINE KRKA (KRKA)

enalapril, maleaat 10 mg
lercanidipine, hydrochloride 10 mg
filmomh. tabl.


98 x R/ b  14,32 €

enalapril, maleaat 20 mg
lercanidipine, hydrochloride 10 mg
filmomh. tabl.


98 x R/ b  16,60 €

PERINDOPRIL / AMLODIPINE KRKA (KRKA)


perindopril, arginine 5 mg (eq. tert-butylamine 4 mg)
amlodipine (besilaat) 5 mg
tabl.

90 x R/ b  28,91 €


perindopril, arginine 5 mg (eq. tert-butylamine 4 mg)
amlodipine (besilaat) 10 mg
tabl.

90 x R/ b  38,18 €


perindopril, arginine 10 mg (eq. tert-butylamine 8 mg)
amlodipine (besilaat) 5 mg
tabl.

90 x R/ b  43,91 €


perindopril, arginine 10 mg (eq. tert-butylamine 8 mg)
amlodipine (besilaat) 10 mg
tabl. (deelb. niet kwantit.)

90 x R/ b  53,17 €


perindopril, tert-butylamine 4 mg
amlodipine (besilaat) 5 mg
tabl.

90 x R/ b  28,91 €


perindopril, tert-butylamine 4 mg
amlodipine (besilaat) 10 mg
tabl. (deelb. niet kwantit.)

90 x R/ b  40,10 €

perindopril, tert-butylamine 8 mg
amlodipine (besilaat) 5 mg
tabl.


90 x R/ b  43,91 €


perindopril, tert-butylamine 8 mg
amlodipine (besilaat) 10 mg
tabl. (deelb. kwantit.)

90 x R/ b  55,10 €


PERINDOPRIL / AMLODIPINE TEVA (Teva)

perindopril, tosylaat 5 mg (eq. tert-butylamine 4 mg)
amlodipine (besilaat) 5 mg
tabl.


30 x R/ b  16,40 €


90 x R/ b  28,98 €

perindopril, tosylaat 5 mg (eq. tert-butylamine 4 mg)
amlodipine (besilaat) 10 mg
tabl.


90 x R/ b  38,18 €


perindopril, tosylaat 10 mg (eq. tert-butylamine 8 mg)
amlodipine (besilaat) 5 mg
tabl.

30 x R/ b  19,36 €

90 x R/ b  43,98 €


perindopril, tosylaat 10 mg (eq. tert-butylamine 8 mg)
amlodipine (besilaat) 10 mg
tabl.

30 x R/ b  20,74 €

90 x R/ b  53,17 €


TAZKO (Sanofi Belgium)

felodipine 5 mg
ramipril 5 mg
tabl. verl. afgifte

98 x R/ b  34,84 €

TAZKO (Impexco)

felodipine 5 mg
ramipril 5 mg
tabl. verl. afgifte

98 x R/ b  34,84 €

(parallelinvoer)

ZANICOMBO (Recordati)



enalapril, maleaat 10 mg
lercanidipine, hydrochloride 10 mg
filmomh. tabl.
28 x R/ b € 14,07 €

56 x R/ b € 19,97 €
98 x R/ b € 24,43 €
enalapril, maleaat 20 mg
lercanidipine, hydrochloride 10 mg

filmomh. tabl.
28 x R/ b € 16,58 €
56 x R/ b € 23,12 €
98 x R/ b € 28,74 €

Sartaan + diureticum

ATACAND PLUS (Eurocept)
candesartan, cilixetil 16 mg
hydrochloorthiazide 12,5 mg
tabl. (deelb. niet kwantit.)
28 x R/ b € 14,68 €
98 x R/ b € 23,24 €

BELSAR PLUS (Menarini)
olmesartan, medoxomil 20 mg
hydrochloorthiazide 12,5 mg
filmomh. tabl.

28 x R/ b € 14,34 €
98 x R/ b € 29,09 €

olmesartan, medoxomil 20 mg
hydrochloorthiazide 25 mg
filmomh. tabl.

28 x R/ b € 14,34 €
98 x R/ b € 29,09 €

olmesartan, medoxomil 40 mg
hydrochloorthiazide 12,5 mg
filmomh. tabl.

28 x R/ b € 14,65 €
98 x R/ b € 33,15 €

olmesartan, medoxomil 40 mg
hydrochloorthiazide 25 mg
filmomh. tabl.

28 x R/ b € 16,36 €
98 x R/ b € 32,64 €

CANDESARTAN / HCTZ KRKA (KRKA)

candesartan, cilixetil 16 mg
hydrochloorthiazide 12,5 mg
tabl. (deelb. niet kwantit.)
98 x R/ b € 21,75 €

CANDESARTAN PLUS HCT EG (EG)

candesartan, cilixetil 16 mg
hydrochloorthiazide 12,5 mg
tabl. (deelb. niet kwantit.)
98 x R/ b € 23,22 €

COAPROVEL (Sanofi Belgium)

irbesartan 150 mg
hydrochloorthiazide 12,5 mg
filmomh. tabl.

28 x R/ b € 14,45 €

irbesartan 300 mg
hydrochloorthiazide 12,5 mg
filmomh. tabl.

28 x R/ b € 13,36 €

98 x R/ b € 25,96 €

irbesartan 300 mg
hydrochloorthiazide 25 mg
filmomh. tabl.

28 x R/ b € 13,36 €

98 x R/ b € 25,58 €

CO-CANDESARTAN SANDOZ (Sandoz)

candesartan, cilixetil 8 mg
hydrochloorthiazide 12,5 mg
tabl. (deelb. niet kwantit.)

98 x R/ b € 32,48 €

candesartan, cilixetil 16 mg
hydrochloorthiazide 12,5 mg
tabl. (deelb. niet kwantit.)

98 x R/ b € 23,24 €

candesartan, cilixetil 32 mg
hydrochloorthiazide 12,5 mg
tabl. (deelb. niet kwantit.)

98 x R/ b € 32,48 €

CO-CANDESARTAN TEVA (Teva)

candesartan, cilixetil 16 mg
hydrochloorthiazide 12,5 mg
tabl. (deelb. niet kwantit.)

98 x R/ b € 23,24 €

CO-CANDESARTAN VIATRIS (Viatris)

candesartan, cilixetil 16 mg
hydrochloorthiazide 12,5 mg
tabl.

98 x R/ b € 23,24 €

CO-DIOVANE (Novartis Pharma)

valsartan 80 mg
hydrochloorthiazide 12,5 mg
filmomh. tabl.

56 x R/ b € 18,40 €

valsartan 160 mg
hydrochloorthiazide 12,5 mg
filmomh. tabl.

98 x R/ b € 27,06 €

valsartan 160 mg
hydrochloorthiazide 25 mg
filmomh. tabl.

98 x R/ b € 27,06 €

CO-LOSARTAN SANDOZ (Sandoz)

losartan, kalium 50 mg
hydrochloorthiazide 12,5 mg
filmomh. tabl.

98 x R/ b € 23,88 €

losartan, kalium 100 mg
hydrochloorthiazide 25 mg
filmomh. tabl.

98 x R/ b € 23,88 €

CO-LOSARTAN TEVA (Teva)

losartan, kalium 50 mg
hydrochloorthiazide 12,5 mg
filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)

98 x R/ b € 23,82 €

losartan, kalium 100 mg
hydrochloorthiazide 25 mg
filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)

98 x R/ b € 23,82 €

CO-OLMESARTAN AB (Aurobindo)

olmesartan, medoxomil 20 mg
hydrochloorthiazide 12,5 mg
filmomh. tabl.

98 x R/ b € 29,09 €

olmesartan, medoxomil 20 mg
hydrochloorthiazide 25 mg
filmomh. tabl.

98 x R/ b € 29,09 €

olmesartan, medoxomil 40 mg
hydrochloorthiazide 12,5 mg



filmomh. tabl.

98 x R/ b € 31,38 €
olmesartan, medoxomil 40 mg
hydrochloorthiazide 25 mg
filmomh. tabl.

98 x R/ b € 31,38 €

CO-VALSARTAN EG (EG)

valsartan 80 mg
hydrochloorthiazide 12,5 mg
filmomh. tabl.

98 x R/ b € 26,51 €

valsartan 160 mg
hydrochloorthiazide 12,5 mg
filmomh. tabl.

98 x R/ b € 25,37 €

valsartan 160 mg
hydrochloorthiazide 25 mg
filmomh. tabl.

98 x R/ b € 25,37 €

CO-VALSARTAN SANDOZ (Sandoz)

valsartan 80 mg
hydrochloorthiazide 12,5 mg
filmomh. tabl.

98 x R/ b € 24,41 €

valsartan 160 mg
hydrochloorthiazide 12,5 mg
filmomh. tabl.

56 x R/ b € 21,75 €

98 x R/ b € 27,06 €

valsartan 160 mg
hydrochloorthiazide 25 mg
filmomh. tabl.

28 x R/ b € 14,68 €

98 x R/ b € 27,06 €

COZAAR PLUS (Organon)

losartan, kalium 50 mg
hydrochloorthiazide 12,5 mg
filmomh. tabl.

98 x R/ b € 23,97 €

losartan, kalium 100 mg
hydrochloorthiazide 25 mg
filmomh. tabl. Forte

98 x R/ b € 23,97 €

IRBESARTAN / HCT EG (EG)

irbesartan 150 mg
hydrochloorthiazide 12,5 mg
filmomh. tabl.

98 x R/ b € 31,87 €
irbesartan 300 mg
hydrochloorthiazide 12,5 mg
filmomh. tabl.

98 x R/ b € 24,60 €
irbesartan 300 mg
hydrochloorthiazide 25 mg
filmomh. tabl.

98 x R/ b € 24,60 €

IRBESARTAN / HYDROCHLOROTHIAZIDE SANDOZ

(Sandoz)
irbesartan 150 mg
hydrochloorthiazide 12,5 mg
filmomh. tabl.

98 x R/ b € 31,82 €
irbesartan 300 mg
hydrochloorthiazide 12,5 mg
filmomh. tabl.

98 x R/ b € 24,59 €
irbesartan 300 mg
hydrochloorthiazide 25 mg
filmomh. tabl.

98 x R/ b € 24,59 €

IRBESARTAN / HYDROCHLOROTHIAZIDE TEVA

(Teva)
irbesartan 150 mg
hydrochloorthiazide 12,5 mg
filmomh. tabl.

98 x R/ b € 31,87 €
irbesartan 300 mg
hydrochloorthiazide 12,5 mg
filmomh. tabl.

98 x R/ b € 25,58 €
irbesartan 300 mg
hydrochloorthiazide 25 mg
filmomh. tabl.

98 x R/ b € 25,58 €

LOORTAN PLUS (Organon)

losartan, kalium 50 mg
hydrochloorthiazide 12,5 mg
filmomh. tabl.

98 x R/ b € 23,97 €
losartan, kalium 100 mg
hydrochloorthiazide 12,5 mg
filmomh. tabl.

98 x R/ b € 29,47 €

losartan, kalium 100 mg
hydrochloorthiazide 25 mg
filmomh. tabl. Forte

98 x R/ b € 23,97 €

LOSARTAN PLUS EG (EG)

losartan, kalium 50 mg
hydrochloorthiazide 12,5 mg
filmomh. tabl.

98 x R/ b € 22,67 €

losartan, kalium 100 mg
hydrochloorthiazide 12,5 mg
filmomh. tabl.

98 x R/ b € 25,24 €

losartan, kalium 100 mg
hydrochloorthiazide 25 mg
filmomh. tabl. (deelb. kwantit.) Forte

98 x R/ b € 22,67 €

MICARDISPLUS (Boehringer Ingelheim)

telmisartan 40 mg
hydrochloorthiazide 12,5 mg
tabl.

28 x R/ b € 14,68 €

telmisartan 80 mg
hydrochloorthiazide 12,5 mg
tabl.

98 x R/ b € 28,57 €

telmisartan 80 mg
hydrochloorthiazide 25 mg
tabl.

98 x R/ b € 28,57 €

OLMESARTAN / HCTZ KRKA (KRKA)

olmesartan, medoxomil 20 mg
hydrochloorthiazide 12,5 mg
filmomh. tabl.

98 x R/ b € 29,08 €

olmesartan, medoxomil 20 mg
hydrochloorthiazide 25 mg
filmomh. tabl.

98 x R/ b € 29,08 €

olmesartan, medoxomil 40 mg
hydrochloorthiazide 12,5 mg
filmomh. tabl.

98 x R/ b € 31,38 €

olmesartan, medoxomil 40 mg
hydrochloorthiazide 25 mg
filmomh. tabl. (deelb. niet kwantit.)

98 x R/ b € 31,38 €



OLMESARTAN PLUS HCT EG (EG)

olmesartan, medoxomil 20 mg
hydrochloorthiazide 12,5 mg
filmomh. tabl.

98 x R/ b 30,89 €

olmesartan, medoxomil 20 mg
hydrochloorthiazide 25 mg
filmomh. tabl.

28 x R/ b 14,27 €

98 x R/ b 30,89 €

olmesartan, medoxomil 40 mg
hydrochloorthiazide 12,5 mg
filmomh. tabl.

28 x R/ b 14,27 €

98 x R/ b 31,38 €

olmesartan, medoxomil 40 mg
hydrochloorthiazide 25 mg
filmomh. tabl.

98 x R/ b 31,38 €

OLMETEC PLUS (Daiichi Sankyo)

olmesartan, medoxomil 20 mg
hydrochloorthiazide 12,5 mg
filmomh. tabl.

28 x R/ b 14,34 €

98 x R/ b 29,09 €
olmesartan, medoxomil 20 mg
hydrochloorthiazide 25 mg
filmomh. tabl.

28 x R/ b 14,34 €

98 x R/ b 29,09 €
olmesartan, medoxomil 40 mg
hydrochloorthiazide 12,5 mg
filmomh. tabl.

28 x R/ b 14,65 €

98 x R/ b 33,15 €
olmesartan, medoxomil 40 mg
hydrochloorthiazide 25 mg
filmomh. tabl.

28 x R/ b 16,36 €

98 x R/ b 32,64 €

TELMISARTAN PLUS HCT EG (EG)

telmisartan 40 mg
hydrochloorthiazide 12,5 mg
tabl.

98 x R/ b 32,47 €

telmisartan 80 mg
hydrochloorthiazide 12,5 mg
tabl.

98 x R/ b 26,49 €

telmisartan 80 mg
hydrochloorthiazide 25 mg
tabl.

98 x R/ b 26,49 €

TEVETEN PLUS (Viatris)

eprosartan (mesilaat) 600 mg
hydrochloorthiazide 12,5 mg
filmomh. tabl.

98 x R/ b 53,57 €

VALSARTAN / HYDROCHLOROTHIAZIDE (KRKA)

valsartan 80 mg
hydrochloorthiazide 12,5 mg
filmomh. tabl.

98 x R/ b 24,41 €
valsartan 160 mg
hydrochloorthiazide 12,5 mg
filmomh. tabl.

98 x R/ b 26,36 €
valsartan 160 mg
hydrochloorthiazide 25 mg
filmomh. tabl.

98 x R/ b 26,36 €

Sartaan + calciumantagonist

AMLODIPINE / VALSARTAN EG (EG)

amlodipine (besilaat) 5 mg
valsartan 80 mg
filmomh. tabl.

98 x R/ b 34,57 €

amlodipine (besilaat) 5 mg
valsartan 160 mg
filmomh. tabl.

98 x R/ b 44,59 €

amlodipine (besilaat) 10 mg
valsartan 160 mg
filmomh. tabl.

98 x R/ b 48,52 €

AMLODIPINE / VALSARTAN KRKA (KRKA)

amlodipine (besilaat) 5 mg
valsartan 80 mg
filmomh. tabl.

98 x R/ b 34,57 €

amlodipine (besilaat) 5 mg
valsartan 160 mg

filmomh. tabl.

98 x R/ b 44,59 €
amlodipine (besilaat) 10 mg
valsartan 160 mg
filmomh. tabl.

98 x R/ b 48,52 €

EXFORGE (Novartis Pharma)

amlodipine (besilaat) 5 mg
valsartan 80 mg
filmomh. tabl.

98 x R/ b 34,57 €

amlodipine (besilaat) 5 mg
valsartan 160 mg
filmomh. tabl.

98 x R/ b 44,59 €

amlodipine (besilaat) 10 mg
valsartan 160 mg
filmomh. tabl.

98 x R/ b 48,52 €

EXFORGE (Abacus)

amlodipine (besilaat) 5 mg
valsartan 160 mg
filmomh. tabl.

98 x R/ b 44,59 €
amlodipine (besilaat) 10 mg
valsartan 160 mg
filmomh. tabl.

98 x R/ b 48,52 €
(parallele distributie)

FORZATEN (Menarini)

olmesartan, medoxomil 20 mg
amlodipine (besilaat) 5 mg
filmomh. tabl.

28 x R/ b 19,56 €

98 x R/ b 37,87 €

olmesartan, medoxomil 40 mg
amlodipine (besilaat) 5 mg
filmomh. tabl.

28 x R/ b 19,56 €

98 x R/ b 37,87 €

olmesartan, medoxomil 40 mg



amlodipine (besilaat) 10 mg
filmomh. tabl.

28 x R/ b € 19,32 €

98 x R/ b € 50,19 €

FORZATEN (PI-Pharma)

olmesartan, medoxomil 20 mg
amlodipine (besilaat) 5 mg
filmomh. tabl.

98 x R/ b € 37,87 €
(parallelinvoer)

**OLMESARTAN / AMLODIPINE AB
(Aurobindo)**

olmesartan, medoxomil 40 mg
amlodipine (besilaat) 10 mg
filmomh. tabl.

28 x R/ b € 19,32 €

98 x R/ b € 50,19 €

OLMESARTAN / AMLODIPINE EG (EG)

olmesartan, medoxomil 20 mg
amlodipine (besilaat) 5 mg
filmomh. tabl.

30 x R/ b € 20,54 €

100 x R/ b € 38,49 €
olmesartan, medoxomil 40 mg
amlodipine (besilaat) 5 mg
filmomh. tabl.

30 x R/ b € 20,54 €

100 x R/ b € 38,49 €
olmesartan, medoxomil 40 mg
amlodipine (besilaat) 10 mg
filmomh. tabl.

100 x R/ b € 51,05 €

**OLMESARTAN / AMLODIPINE KRKA
(KRKA)**

olmesartan, medoxomil 20 mg
amlodipine (besilaat) 5 mg
filmomh. tabl.

98 x R/ b € 37,87 €

olmesartan, medoxomil 40 mg
amlodipine (besilaat) 5 mg
filmomh. tabl.

28 x R/ b € 19,56 €

98 x R/ b € 37,87 €

olmesartan, medoxomil 40 mg
amlodipine (besilaat) 10 mg
filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)

98 x R/ b € 50,19 €

SEVIKAR (Daiichi Sankyo)

olmesartan, medoxomil 20 mg
amlodipine (besilaat) 5 mg
filmomh. tabl.

28 x R/ b € 19,56 €

98 x R/ b € 37,87 €

olmesartan, medoxomil 40 mg
amlodipine (besilaat) 5 mg
filmomh. tabl.

28 x R/ b € 19,56 €

98 x R/ b € 37,87 €

olmesartan, medoxomil 40 mg
amlodipine (besilaat) 10 mg
filmomh. tabl.

28 x R/ b € 19,32 €

98 x R/ b € 50,19 €

TWYNSTA (Boehringer Ingelheim)

telmisartan 80 mg
amlodipine (besilaat) 5 mg
tabl.

98 x R/ b € 55,19 €

telmisartan 80 mg
amlodipine (besilaat) 10 mg
tabl.

98 x R/ b € 74,77 €

ACE-inhibitor + calciumantagonist + diureticum

**PERINDOPRIL / INDAPAMIDE /
AMLODIPINE EG (EG)**

perindopril, arginine 5 mg (eq. tert-
butylamine 4 mg)
indapamide 1,25 mg
amlodipine (besilaat) 5 mg
filmomh. tabl.

100 x R/ b € 29,70 €

perindopril, arginine 5 mg (eq. tert-
butylamine 4 mg)
indapamide 1,25 mg (eq. amlodipine 10
mg)
amlodipine (besilaat) 10 mg
filmomh. tabl.

100 x R/ b € 42,01 €

perindopril, arginine 10 mg (eq. tert-
butylamine 8 mg)
indapamide 2,5 mg
amlodipine (besilaat) 5 mg
filmomh. tabl.

100 x R/ b € 45,91 €

perindopril, arginine 10 mg (eq. tert-
butylamine 8 mg)
indapamide 2,5 mg
amlodipine (besilaat) 10 mg
filmomh. tabl.

100 x R/ b € 56,29 €

**PERINDOPRIL / INDAPAMIDE /
AMLODIPINE KRKA (KRKA)**

perindopril, arginine 5 mg (eq. tert-
butylamine 4 mg)
indapamide 1,25 mg
amlodipine (besilaat) 5 mg
tabl.

90 x R/ b € 29,70 €

perindopril, arginine 10 mg (eq. tert-
butylamine 8 mg)
indapamide 2,5 mg
amlodipine (besilaat) 5 mg
tabl.

90 x R/ b € 45,91 €

perindopril, arginine 10 mg (eq. tert-
butylamine 8 mg)
indapamide 2,5 mg
amlodipine (besilaat) 10 mg
tabl.

90 x R/ b € 56,29 €

**PERINDOPRIL / INDAPAMIDE /
AMLODIPINE TEVA (Teva)**

perindopril, arginine 5 mg (eq. tert-
butylamine 4 mg)
indapamide 1,25 mg
amlodipine (besilaat) 5 mg
filmomh. tabl.

90 x R/ b € 30,61 €

perindopril, arginine 5 mg (eq. tert-
butylamine 4 mg)
indapamide 1,25 mg
amlodipine (besilaat) 10 mg
filmomh. tabl.

90 x R/ b € 43,66 €



perindopril, arginine 10 mg (eq. tert-butylamine 8 mg)
indapamide 2,5 mg
amlodipine (besilaat) 5 mg
filmomh. tabl.

90 x R/ b € 47,82 €

perindopril, arginine 10 mg (eq. tert-butylamine 8 mg)
indapamide 2,5 mg
amlodipine 10 mg
filmomh. tabl.

90 x R/ b € 58,71 €

TRIPLIXAM (Servier)

perindopril, arginine 5 mg (eq. tert-butylamine 4 mg)
indapamide 1,25 mg
amlodipine (besilaat) 5 mg
filmomh. tabl.

30 x R/ b € 20,21 €

90 x R/ b € 30,61 €

perindopril, arginine 5 mg (eq. tert-butylamine 4 mg)
indapamide 1,25 mg
amlodipine (besilaat) 10 mg
filmomh. tabl.

30 x R/ b € 19,68 €

90 x R/ b € 43,66 €

perindopril, arginine 10 mg (eq. tert-butylamine 8 mg)
indapamide 2,5 mg
amlodipine (besilaat) 5 mg
filmomh. tabl.

30 x R/ b € 29,36 €

90 x R/ b € 47,82 €

perindopril, arginine 10 mg (eq. tert-butylamine 8 mg)
indapamide 2,5 mg
amlodipine (besilaat) 10 mg
filmomh. tabl.

30 x R/ b € 28,93 €

90 x R/ b € 58,83 €

TRIPLIXAM (Impexco)

perindopril, arginine 5 mg (eq. tert-butylamine 4 mg)
indapamide 1,25 mg
amlodipine (besilaat) 5 mg
filmomh. tabl.

90 x R/ b € 30,61 €

perindopril, arginine 5 mg (eq. tert-butylamine 4 mg)
indapamide 1,25 mg
amlodipine (besilaat) 10 mg
filmomh. tabl.

90 x R/ b € 43,66 €

perindopril, arginine 10 mg (eq. tert-butylamine 8 mg)
indapamide 2,5 mg
amlodipine (besilaat) 5 mg
filmomh. tabl.

90 x R/ b € 47,82 €

perindopril, arginine 10 mg (eq. tert-butylamine 8 mg)
indapamide 2,5 mg
amlodipine (besilaat) 10 mg
filmomh. tabl.

90 x R/ b € 58,83 €

(parallelinvoer)

TRIPLIXAM (Orifarm Belgium)

perindopril, arginine 10 mg (eq. tert-butylamine 8 mg)
indapamide 2,5 mg
amlodipine (besilaat) 5 mg
filmomh. tabl.


90 x R/ b € 47,82 €

perindopril, arginine 10 mg (eq. tert-butylamine 8 mg)
indapamide 2,5 mg
amlodipine (besilaat) 10 mg
filmomh. tabl.

90 x R/ b € 58,83 €

(parallelinvoer)

Sartaan + calciumantagonist + diureticum

AMLODIPINE / VALSARTAN /
HYDROCHLOROTHIAZIDE KRKA
(KRKA) 

amlodipine (besilaat) 5 mg
valsartan 160 mg
hydrochloorthiazide 12,5 mg
filmomh. tabl.

98 x R/ b € 44,59 €

amlodipine (besilaat) 5 mg
valsartan 160 mg
hydrochloorthiazide 25 mg
filmomh. tabl.

98 x R/ b € 44,59 €

amlodipine (besilaat) 10 mg
valsartan 160 mg
hydrochloorthiazide 12,5 mg
filmomh. tabl.

98 x R/ b € 48,52 €

amlodipine (besilaat) 10 mg
valsartan 160 mg
hydrochloorthiazide 25 mg

filmomh. tabl.

98 x R/ b € 48,52 €

amlodipine (besilaat) 10 mg
valsartan 320 mg
hydrochloorthiazide 25 mg
filmomh. tabl.

98 x R/ b € 49,57 €

EXFORGE HCT (Novartis Pharma)

amlodipine (besilaat) 5 mg
valsartan 160 mg
hydrochloorthiazide 12,5 mg
filmomh. tabl.

98 x R/ b € 44,59 €

amlodipine (besilaat) 5 mg
valsartan 160 mg
hydrochloorthiazide 25 mg
filmomh. tabl.

98 x R/ b € 44,59 €

amlodipine (besilaat) 10 mg
valsartan 160 mg

hydrochloorthiazide 12,5 mg
filmomh. tabl.

98 x R/ b € 48,52 €

amlodipine (besilaat) 10 mg
valsartan 160 mg
hydrochloorthiazide 25 mg
filmomh. tabl.

98 x R/ b € 48,52 €

amlodipine (besilaat) 10 mg
valsartan 320 mg
hydrochloorthiazide 25 mg
filmomh. tabl.

98 x R/ b € 49,57 €

FORZATEN / HCT (Menarini)

olmesartan, medoxomil 20 mg
amlodipine (besilaat) 5 mg
hydrochloorthiazide 12,5 mg
filmomh. tabl.

28 x R/ b € 19,56 €

98 x R/ b € 37,87 €



olmesartan, medoxomil 40 mg
amlodipine (besilaat) 5 mg
hydrochloorthiazide 12,5 mg
filmomh. tabl.

28 x R/ b € 19,56 €

98 x R/ b € 37,87 €

olmesartan, medoxomil 40 mg
amlodipine (besilaat) 5 mg
hydrochloorthiazide 25 mg
filmomh. tabl.

28 x R/ b € 19,56 €

98 x R/ b € 37,87 €

olmesartan, medoxomil 40 mg
amlodipine (besilaat) 10 mg
hydrochloorthiazide 12,5 mg
filmomh. tabl.

28 x R/ b € 19,32 €

98 x R/ b € 50,19 €

olmesartan, medoxomil 40 mg
amlodipine (besilaat) 10 mg
hydrochloorthiazide 25 mg
filmomh. tabl.

28 x R/ b € 19,32 €

98 x R/ b € 50,19 €

OLMESARTAN / AMLODIPINE / HCT EG (EG)

olmesartan, medoxomil 20 mg
amlodipine (besilaat) 5 mg
hydrochloorthiazide 12,5 mg
filmomh. tabl.

100 x R/ b € 38,48 €

olmesartan, medoxomil 40 mg
amlodipine (besilaat) 5 mg
hydrochloorthiazide 12,5 mg
filmomh. tabl.

100 x R/ b € 38,48 €

olmesartan, medoxomil 40 mg
amlodipine (besilaat) 5 mg
hydrochloorthiazide 25 mg
filmomh. tabl.

100 x R/ b € 38,48 €

olmesartan, medoxomil 40 mg
amlodipine (besilaat) 10 mg
hydrochloorthiazide 12,5 mg
filmomh. tabl.

100 x R/ b € 51,05 €

olmesartan, medoxomil 40 mg
amlodipine (besilaat) 10 mg
hydrochloorthiazide 25 mg
filmomh. tabl.

100 x R/ b € 51,05 €

OLMESARTAN / AMLODIPINE / HCTZ KRKA (KRKA)

olmesartan, medoxomil 20 mg
amlodipine (besilaat) 5 mg
hydrochloorthiazide 12,5 mg
filmomh. tabl.

98 x R/ b € 31,85 €

olmesartan, medoxomil 40 mg
amlodipine (besilaat) 5 mg
hydrochloorthiazide 12,5 mg
filmomh. tabl.

98 x R/ b € 31,85 €

olmesartan, medoxomil 40 mg
amlodipine (besilaat) 5 mg
hydrochloorthiazide 25 mg
filmomh. tabl.

98 x R/ b € 31,85 €

olmesartan, medoxomil 40 mg
amlodipine (besilaat) 10 mg
hydrochloorthiazide 12,5 mg
filmomh. tabl.

98 x R/ b € 41,73 €

olmesartan, medoxomil 40 mg
amlodipine (besilaat) 10 mg
hydrochloorthiazide 25 mg
filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)

98 x R/ b € 41,73 €

OLMESARTAN / AMLODIPIN / HCT VIATRIS (Viatris)

olmesartan, medoxomil 20 mg
amlodipine (besilaat) 5 mg
hydrochloorthiazide 12,5 mg
filmomh. tabl.

28 x R/ b € 19,56 €

98 x R/ b € 33,15 €

olmesartan, medoxomil 40 mg
amlodipine (besilaat) 5 mg
hydrochloorthiazide 12,5 mg
filmomh. tabl.

98 x R/ b € 33,15 €

olmesartan, medoxomil 40 mg
amlodipine (besilaat) 5 mg
hydrochloorthiazide 25 mg
filmomh. tabl.

98 x R/ b € 33,15 €

olmesartan, medoxomil 40 mg
amlodipine (besilaat) 10 mg
hydrochloorthiazide 12,5 mg
filmomh. tabl.

98 x R/ b € 44,39 €

olmesartan, medoxomil 40 mg
amlodipine (besilaat) 10 mg
hydrochloorthiazide 25 mg
filmomh. tabl.

98 x R/ b € 44,39 €

SEVIKAR / HCT (Daiichi Sankyo)

olmesartan, medoxomil 20 mg
amlodipine (besilaat) 5 mg
hydrochloorthiazide 12,5 mg
filmomh. tabl.

28 x R/ b € 19,56 €

98 x R/ b € 37,87 €

olmesartan, medoxomil 40 mg
amlodipine (besilaat) 5 mg
hydrochloorthiazide 12,5 mg
filmomh. tabl.

28 x R/ b € 19,56 €

98 x R/ b € 37,87 €

olmesartan, medoxomil 40 mg
amlodipine (besilaat) 5 mg
hydrochloorthiazide 25 mg
filmomh. tabl.

28 x R/ b € 19,56 €

98 x R/ b € 37,87 €

olmesartan, medoxomil 40 mg
amlodipine (besilaat) 10 mg
hydrochloorthiazide 12,5 mg
filmomh. tabl.

28 x R/ b € 19,32 €

98 x R/ b € 50,19 €

olmesartan, medoxomil 40 mg
amlodipine (besilaat) 10 mg
hydrochloorthiazide 25 mg
filmomh. tabl.

28 x R/ b € 19,32 €

98 x R/ b € 50,19 €

1.2. Angina pectoris

Bij de medicamenteuze behandeling van stabiele angina pectoris zijn middelen die ook de cardiale morbiditeit of mortaliteit doen dalen te verkiezen:



- β -blokkers (zie 1.5.)
- calciumantagonisten (zie 1.6.).

Er is een beperktere plaats voor middelen waarmee geen winst op lange termijn is bewezen:

- nitraten
- molsidomine
- ivabradine
- ranolazine.

Aangezien β -blokkers en calciumantagonisten meerdere belangrijke indicaties hebben, worden ze in afzonderlijke hoofdstukken besproken.

Plaatsbepaling

- Instabiele angor
 - Instabiele angor is een urgentie die ziekenhuisopname vereist.²⁴ Onmiddellijke toediening van anti-ischemische medicatie (nitraten en eventueel β -blokkers), antiaggregantia (acetylsalicylzuur en een P2Y₁₂-receptorantagonist) en anticoagulantia (heparines, fondaparinux of bivaluridine) is vereist. Soms is ook een snelle revascularisatie (PTCA of CABG) noodzakelijk.²⁵ Als de antiaggregerende behandeling reeds thuis gestart wordt, is het belangrijk een snel oplosbare vorm van acetylsalicylzuur te gebruiken (160 à 325 mg); indien enkel maagsapresistente tabletten beschikbaar zijn, moeten deze stukgebeten worden (zie 2.1.1.1.).²⁴
- Acute aanval van angina pectoris of preventie van een aanval vóór inspanning of stress
 - Sublinguale toediening van een nitraat (zie 1.2.1.1.).²⁶
- Onderhoudsbehandeling van stabiele angor
 - Bèta-blokkers (zie 1.5.) en calciumantagonisten (zie 1.6.) zijn het best onderbouwd en geven naast symptomatische verbetering ook langetermijnwinst op cardiovasculaire morbiditeit of mortaliteit.²⁶
 - Ook nitraten, molsidomine, ivabradine en ranolazine worden gebruikt; voor deze middelen is er enkel bewijs van symptomatische winst.
 - Nitraten geven symptoomverlichting en verbeteren tijdelijk de inspanningstolerantie²⁶, maar er zijn geen studies die winst tonen op vlak van cardiovasculaire morbiditeit en mortaliteit.²⁷
 - Molsidomine heeft een aantal eigenschappen van de nitraten. Met molsidomine werden nauwelijks kwaliteitsvolle klinische studies uitgevoerd; er is geen bewijs van winst op vlak van morbiditeit en mortaliteit.
 - Ivabradine heeft een bradycardiserend effect door een directe werking op de sinusknoop, en heeft dus enkel effect bij patiënten in sinusritme. Er is geen winst op morbiditeit en mortaliteit vastgesteld op lange termijn; de risico-batenverhouding is onduidelijk [zie *Folia januari 2013 en Folia januari 2015*].^{26 28}
 - Ranolazine, toegevoegd aan een standaard anti-angineuze behandeling, heeft slechts een beperkt effect op de frequentie van de angoraanvallen. Het geeft geen voordeel op vlak van cardiovasculaire gebeurtenissen, mortaliteit of levenskwaliteit. De risico-batenbalans is ongunstig [zie *Folia april 2021*].
- Bij alle patiënten met angor en zeker na een acuut coronair syndroom zal ook toediening van acetylsalicylzuur (zie 2.1.1.1.) en van een statine (zie 1.12.1.) gestart worden voor secundaire preventie (tenzij contra-indicaties).
- Voor sommige ACE-inhibitoren (perindopril, ramipril) bestaat volgens enkele oudere studies mogelijk een beperkt bijkomend cardioprotectief effect bij patiënten met chronische coronaire ziekte en/of hoog cardiovasculair risico, wanneer ze toegevoegd werden aan een bestaande (naar huidige normen niet optimale) behandeling.^{26 29 30} Veel van deze patiënten hadden aandoening(en) waarvoor het gebruik van een ACE-inhibitor volgens de (huidige) richtlijnen sowieso al geïndiceerd was (doorgemaakt myocardinfarct, hartfalen).
- Interventionele benaderingen (stenting, coronaire bypass) geven bij patiënten met stabiele angor een iets betere symptomatische controle dan medicamenteuze benadering, vooral bij patiënten met frequente



angoraanvallen. Op lange termijn is er echter geen winst op vlak van cardiovasculaire morbiditeit en mortaliteit [zie *Folia maart 2021*].

1.2.1. Nitraten

Nitraten veroorzaken een veneuze dilatatie met daling van de *preload* als gevolg; ze hebben ook een direct vasodilaterend effect op de arteriolen en de coronaire bloedvaten.

Plaatsbepaling

- *Zie 1.2.*

Indicaties (synthese van de SKP)

- Sublinguaal:
 - Preventie en behandeling van aanvallen van angina pectoris.
- Oraal:
 - Preventie van aanvallen van angina pectoris.
 - Onderhoudsbehandeling van angina pectoris.
 - Acut en chronisch hartfalen.
- Transdermaal:
 - Onderhoudsbehandeling van angina pectoris.
- Intraveneus:
 - Instabiele of refractaire angina pectoris.
 - Acut en chronisch persisterend hartfalen.
 - Acut myocardinfarct.

Contra-indicaties

- Hypotensie en shock.
- Obstructieve cardiomyopathie, aorta- en/of mitralisstenose.
- Toegenomen intracranieële druk.

Ongewenste effecten

- Hoofdpijn (vooral in het begin van de behandeling), orthostatische hypotensie (vooral bij volumedepletie).
- Transdermale systemen: ook huidirritatie.

Zwangerschap en borstvoeding

- Het is niet mogelijk om een uitspraak te doen over de veiligheid van gebruik van nitraten tijdens de zwangerschap (geen of onvoldoende informatie beschikbaar).

Interacties

- Hypotensie bij associëren met antihypertensieve middelen of alcohol.
- Ernstige hypotensie, hartfalen en zelden myocardinfarct en sterfte bij associëren met een fosfodiësterase type 5-inhibitor (*zie 7.3.1.*).
- Ernstige hypotensie bij associëren met riociguat (*zie 1.14.*).

Bijzondere voorzorgen

- Bij hoge doses en bij de eerste toedieningen moet men de patiënt aanraden de sublinguale nitraten zittend of liggend in te nemen, gezien hypotensie, reflectoire tachycardie en syncope kunnen optreden.
- Bij sublinguale toediening moet aan de patiënt duidelijk uitgelegd worden dat een nauw contact van het geneesmiddel met de mondmucosa nodig is.
- Bij onvoldoende effect van sublinguale nitraten moet de patiënt dringend medisch advies vragen.



- Bij chronisch gebruik van nitraten kan tolerantie optreden, met vermindering van hun doeltreffendheid, vooral bij ononderbroken hoge plasmaconcentraties zoals bij gebruik van transdermale preparaten en bij intraveneus gebruik. Meestal worden dan ook nitraatvrije perioden ingelast, bijvoorbeeld door de avonddosis niet te geven of het transdermale systeem gedurende minstens 8 uur te verwijderen.
- De transdermale systemen op basis van nitroglycerine mogen niet verknipt worden, tenzij anders vermeld in de SKP.
- De meeste pleisters moeten van de thorax verwijderd worden bij defibrillatie, elektrische cardioversie of diathermie. Veiligheidshalve wordt best de SKP geraadpleegd.

1.2.1.1. Sublinguale en/of orale toediening

Isosorbidedinitraat

Posol.

- Behandeling van acute angoraanval:
 - *sublinguaal*: 5 tot 10 mg onder de tong laten smelten
- Preventie van te verwachten aanval:
 - *sublinguaal*: 5 tot 10 mg onder de tong laten smelten
 - *oraal*: 10 tot 20 mg
- Onderhoudsbehandeling:
 - *oraal*: 10 tot 40 mg 3 tot 4x/dag
 - nitraatvrij interval van minstens 8 u te respecteren

CEDOCARD (Eurocept)

isosorbide, dinitraat
tabl. (deelb. niet kwantit.)
100 x 20 mg R/ b € 11,31 €

CEDOCARD (Eurocept)

isosorbide, dinitraat
or./subling. tabl. (deelb. niet kwantit.)
60 x 5 mg R/ b € 7,76 €

1.2.1.2. Transdermale toediening

Nitroglycerine

Posol.

één of meerdere transdermale pleisters 1x/dag aan te brengen gedurende 12 tot 16 uur (max. 20 mg/24u)

MINITRAN (Viatris)

nitroglycerine
transderm. pleister
30 x 5 mg / 24 u (18 mg/6,7 cm²) R/ b € 17,87 €
30 x 10 mg / 24 u (36 mg/13,3 cm²) R/ b € 24,31 €
30 x 15 mg / 24 u (54 mg/20 cm²) R/ b € 32,05 €

TRINIPATCH (Teva)

nitroglycerine
transderm. pleister
30 x 5 mg / 24 u (22,4 mg/7 cm²) R/ b € 18,83 €



30 x 10 mg / 24 u (44,8 mg/14 cm²) R/ b € 25,23 €
30 x 15 mg / 24 u (67,2 mg/21 cm²) R/ b € 33,49 €

1.2.1.3. Intraveneuze toediening

Isosorbidedinitraat

CEDOCARD (Eurocept)

isosorbide, dinitraat

inf. oploss. (conc.) i.v. [amp.]

10 x 10 mg / 10 ml U.H. [13 €]

1.2.2. Molsidomine

Plaatsbepaling

- *Zie 1.2.*
- Molsidomine is zeer weinig onderbouwd; het heeft een aantal eigenschappen van de nitraten. Er is geen bewijs van winst op vlak van morbiditeit en mortaliteit.

Indicaties (synthese van de SKP)

- Angina pectoris, chronische behandeling.

Zwangerschap en borstvoeding

- Het is niet mogelijk om een uitspraak te doen over de veiligheid van gebruik van molsidomine tijdens de zwangerschap (geen of onvoldoende informatie beschikbaar, op basis van SKP).

Contra-indicaties, ongewenste effecten, interacties en bijzondere voorzorgen

- Deze van de nitraten (*zie 1.2.1.*); optreden van tolerantie kan niet uitgesloten worden.

CORUNO (Therabel)

molsidomine

tabl. verl. afgifte

28 x 16 mg R/ b ▶ € 28,08 €

42 x 16 mg R/ b ▶ € 35,19 €

Posol. 16 mg 1x/dag

CORVATON (Therabel)

molsidomine

tabl. (deelb. niet kwantit.)

100 x 2 mg R/ b ▶ € 17,53 €

Posol. per os: 2 à 4 mg 3x/dag

1.2.3. Ivabradine

Plaatsbepaling

- Ivabradine heeft een bradycardiserend effect door een directe werking op de sinusknoop, en heeft dus enkel effect bij patiënten in sinusritme.
- De risico-batenverhouding van ivabradine is onduidelijk (*zie Folia januari 2015*):
 - Bij angor is er geen winst op morbiditeit en mortaliteit vastgesteld op lange termijn (*zie 1.2.*).



- Bij hartfalen zijn er minder ziekenhuisopnames, maar er is geen effect op andere morbiditeit of mortaliteit (zie 1.3.).

Indicaties (synthese van de SKP)

- Angina pectoris: onderhoudsbehandeling wanneer β -blokkers gecontra-indiceerd zijn of niet verdragen worden, of in combinatie met β -blokkers als deze onvoldoende doeltreffend zijn, en dit bij patiënten met sinusritme van ≥ 70 slagen/min.
- Chronisch hartfalen (NYHA-klasse II tot IV) met systolische disfunctie, in combinatie met standaardbehandeling of wanneer β -blokkers gecontra-indiceerd zijn, en dit bij patiënten met sinusritme van ≥ 75 slagen/min.

Contra-indicaties

- Hartfrequentie < 70 slagen/min.
- Sick Sinus Syndroom, sino-atriaal blok, tweede- en derdegraads atrioventriculair blok, pacemakerafhankelijkheid.
- Acute fase van myocardinfarct of cerebrovasculair accident; instabiele angor.
- Instabiel of acuut hartfalen, cardiogene shock.
- Ernstige hypotensie ($< 90/50$ mmHg).
- Risicofactoren voor QT-verlenging (zie Inl.6.2.2.).
- Gelijktijdig gebruik van diltiazem of verapamil.
- Ernstige leverinsufficiëntie (SKP).

Ongewenste effecten

- Bradycardie, eerstegraads atrioventriculair blok, ventrikelextasystolen, voorkamerfibrillatie.
- QT-verlenging met risico van *torsades de pointes* (zie Inl.6.2.2.), risico kan verergerd worden door verlaging van de hartfrequentie.
- Zeer frequent fosfenen (lichtflitsen) bij het begin van de behandeling, doorgaans van voorbijgaande aard; wazig zicht.

Zwangerschap en borstvoeding

- Het is niet mogelijk om een uitspraak te doen over de veiligheid van gebruik van ivabradine tijdens de zwangerschap (geen of onvoldoende informatie beschikbaar).

Interacties

- Verhoogd risico van *torsades de pointes* bij associëren met middelen die het QT-interval verlengen (zie Inl.6.2.2.), dit door het bradycardiserend effect van ivabradine.
- Risico van te sterke daling van de hartfrequentie bij combinatie met β -blokkers, verapamil of diltiazem.
- Ivabradine is een substraat van CYP3A4 (zie Tabel 1c. in Inl.6.3.).

Posol.

angor en hartfalen: 5 tot 7,5 mg 2x/dag

IVABRADINE KRKA (KRKA)

ivabradine (hydrochloride)

filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)

56 x 5 mg R/ b [†] € 28,64 €

filmomh. tabl.

56 x 7,5 mg R/ b [†] € 28,64 €

PROCORALAN (Servier)

ivabradine (hydrochloride)



filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)

56 x 5 mg R/ b ▶ € 28,64 €

filmomh. tabl.

56 x 7,5 mg R/ b ▶ € 28,64 €

1.2.4. Ranolazine

Plaatsbepaling

- Zie 1.2.
- Ranolazine, toegevoegd aan een standaard anti-angineuze behandeling, heeft slechts een beperkt effect op de frequentie van de angoraanvallen. Het geeft geen voordeel op vlak van cardiovasculaire gebeurtenissen, mortaliteit of levenskwaliteit. De risico-batenbalans is ongunstig [zie *Folia april 2021*].

Indicaties (synthese van de SKP)

- Symptomatische behandeling, in associatie, van stabiele angor, bij onvoldoende werkzaamheid van of intolerantie voor de eerste keuze anti-anginosa.

Contra-indicaties

- Risicofactoren voor QT-verlenging (zie *Inl.6.2.2.*).
- Ernstige nierinsufficiëntie, matige leverinsufficiëntie (SKP).

Ongewenste effecten

- De ongewenste effecten van ranolazine zijn dosisafhankelijk: vertigo, hoofdpijn, gastro-intestinale klachten, vermoeidheid.
- Beperkte verlenging van het QT-interval, dosisafhankelijk (zie *Inl.6.2.2.*).

Interacties

- Verhoogd risico van torsades de pointes bij associëren met middelen die het QT-interval verlengen (zie *Inl.6.2.2.*).
- Ranolazine is een substraat en inhibitor van CYP3A4 en CYP2D6 en van P-gp (zie *Tabel Ic. en Tabel Id. in Inl.6.3.*).

Zwangerschap en borstvoeding

- Het is niet mogelijk om een uitspraak te doen over de veiligheid van gebruik van ranolazine tijdens de zwangerschap (geen of onvoldoende informatie beschikbaar).

Bijzondere voorzorgen

- Voorzichtig optitreren in geval van lichte tot matige nierinsufficiëntie en lichte leverinsufficiëntie.

Posol.

starten met 375 mg 2x/dag, geleidelijk aan verhogen tot max. 750 mg 2x/dag

RANEXA (Menarini) 

ranolazine

tabl. verl. afgifte

60 x 375 mg R/ 68,31 €

60 x 500 mg R/ 68,31 €

60 x 750 mg R/ 68,31 €



1.3. Hartfalen

De medicamenteuze basisbehandeling van hartfalen bestaat uit:

- diuretica (thiaziden, lisdiuretica, *zie 1.4.*)
- ACE-inhibitoren (angiotensineconversie-enzym-inhibitoren, *zie 1.7.1.*) of sartanen (angiotensine-II-receptorantagonisten, *zie 1.7.2.*) of het sacubitril/valsartan complex (ter vervanging van de ACE-inhibitor of sartaan).
- β -blokkers (studies met bisoprolol, carvedilol, metoprolol en nebivolol, *zie 1.5.*)
- een aldosteronantagonist (*zie 1.4.2.*)
- een gliflozine (of SGLT2-inhibitor, *zie 5.1.9.*)

Er is een beperktere plaats voor:

- ivabradine (*zie 1.2.3.*)
- vericiguat
- nitraten (*zie 1.2.1.*)
- digitalisglycosiden
- dobutamine (*zie 1.9.*)
- levosimendan
- milrinon

Aangezien diuretica, β -blokkers, ACE-inhibitoren en sartanen meerdere belangrijke indicaties hebben, worden ze in afzonderlijke hoofdstukken besproken.

Plaatsbepaling

- Acut hartfalen
 - Acut hartfalen is een urgentie waarbij in de pre-hospitaalfase parenteraal lisdiuretica en sublinguaal nitraten gebruikt worden.³¹ Morfine wordt ambulante enkel toegediend in geval van angst, pijn of distress^{31 32} en zuurstof wordt toegediend in geval van gedaalde zuurstofsaturatie.^{31 33} In het ziekenhuis is er ook een plaats voor intraveneuze toediening van acetazolamide³⁴, nitraten, milrinon, levosimendan, dobutamine of digoxine (enkel in geval van hartfalen bij VKF met snel ventriculaire antwoord).^{33 35 36}
- Chronisch hartfalen
 - *Zie WOREL-richtlijn Chronisch hartfalen.*
 - Diuretica verlichten bij alle vormen van chronisch hartfalen de symptomen van water- en zoutretentie. Meestal worden de lisdiuretica in deze indicatie verkozen wegens hun krachtiger diuretisch effect. De minimaal effectieve dosis van het diureticum wordt toegediend; hierbij is regelmatig wegen van de patiënt een goede indicator.^{37 38 39}
 - Chronisch hartfalen met gedaalde ejectiefractie:
 - Volgens de huidige richtlijnen bestaat de basisbehandeling van hartfalen met gedaalde ejectiefractie uit een combinatie van vier geneesmiddelen (*“foundational therapy”*): een remmer van het renine-angiotensinesysteem (ACE-inhibitor, sartaan of het complex sacubitril/valsartan), een bèta-blokker, een aldosteronantagonist en een gliflozine.^{37 38}
 - ACE-inhibitoren hebben een gunstig effect op cardiovasculaire mortaliteit en morbiditeit en verbeteren de levenskwaliteit van de patiënt.^{37 38}
 - Sartanen zijn bij hartfalen minder onderbouwd dan de ACE-inhibitoren en hebben enkel een plaats indien de ACE-inhibitoren niet verdragen worden (bv. wegens hoest).^{37 38} Voor de associatie van een ACE-inhibitor en een sartaan is er geen bewijs van meerwaarde ten opzichte van een ACE-inhibitor alleen. Er is geen winst op vlak van morbiditeit en mortaliteit en het risico van complicaties (nierfalen, hyperkaliëmie) neemt toe [*zie Folia september 2013*].^{38 13}
 - Het complex sacubitril/valsartan kan bij een geselecteerde populatie overwogen worden ter vervanging van een ACE-inhibitor of een sartaan (*zie 1.3.2., Folia december 2016 en Folia*



- augustus 2022).^{37 38} In sommige richtlijnen wordt het ook voorgesteld als startbehandeling in plaats van een ACE-inhibitor of sartaan, maar dit is weinig onderbouwd met studiegegevens.
- β -blokkers verbeteren de levenskwaliteit en de levensverwachting. Zij worden opgestart van zodra de patiënt stabiel is.^{37 38}
 - Aldosteronantagonisten (spironolacton of eplerenon) werden enkel onderzocht bij patiënten met blijvende symptomen onder een adequate basisbehandeling met ACE-inhibitor en bèta-blokker. Ze hadden een gunstig effect op mortaliteit en morbiditeit.^{37 38}
 - Sommige gliflozinen (zie 5.1.9.) lijken bij patiënten met blijvende symptomen onder een adequate basisbehandeling met een ACE-inhibitor of sartaan en een β -blokker een gunstig effect te hebben op het aantal hospitalisaties voor hartfalen en mogelijk ook de cardiovasculaire mortaliteit, zowel bij patiënten mét als zonder diabetes [zie *Folia februari 2021*]. In de richtlijnen worden ze reeds opgenomen in de basisbehandeling voor alle patiënten met hartfalen met gereduceerde ejectiefractie^{37 38}, hoewel ze in studieverband enkel onderzocht werden als toevoeging aan een bestaande behandeling bij patiënten met blijvende klachten onder deze bestaande behandeling.
 - De richtlijnen raden aan deze geneesmiddelen snel na elkaar of zelfs tegelijkertijd op te starten.^{37 38} De aanbevelingen voor deze “*foundational therapy*” met snelle optitratie berust op expert opinie; de werkzaamheid van deze strategie is niet onderzocht in RCT's.³⁷ De richtlijnen stellen geen duidelijk stappenplan voor opstart en optitratie van deze geneesmiddelen voor.
 - RAS-remmers, bèta-blokkers en aldosteronantagonisten worden aan een lage dosis opgestart en geleidelijk aan opgetitreerd tot de gangbare doses, voor zover deze verdragen worden.³⁷ Bij snel na elkaar opstarten en optitreren van verschillende geneesmiddelen, zoals nu wordt aangeraden, is het moeilijk te bepalen welk geneesmiddel verantwoordelijk is voor eventuele ongewenste effecten.
 - Indien bèta-blokkers onvoldoende werkzaam zijn of er een contra-indicatie is voor bèta-blokkers, is associëren van ivabradine (zie 1.2.3.) te overwegen indien de hartfrequentie ≥ 75 slagen/min is en het hartritme sinusaal is. Er zijn minder ziekenhuisopnames, maar er is geen effect op mortaliteit; de risico-batenverhouding is onduidelijk [zie *Folia januari 2013*].^{38 40 41}
 - De plaats van vericiguat (zie 1.3.3.) in de behandeling van chronisch hartfalen met verminderde ejectiefractie is onduidelijk. Het werd enkel onderzocht bij patiënten die recent een episode van decompensatie doormaakten. Het verminderde in deze populatie het aantal ziekenhuisopnames zonder effect op de mortaliteit [zie *Folia mei 2024*].³⁸
 - De plaats van nitraten in de behandeling van chronisch hartfalen is omstreden. In de richtlijnen worden ze niet meer vermeld.
 - Digitalisglycosiden kunnen bij bepaalde patiënten de klachten verminderen, maar hebben geen bewezen invloed op de mortaliteit en worden in de WOREL-richtlijn niet meer aangeraden in de eerste lijn.^{37 38}
 - Chronisch hartfalen met bewaarde of licht verminderde ejectiefractie:
 - Met verschillende middelen (β -blokkers, ACE-inhibitoren, sartanen, het complex sacubitril-valsartan, spironolacton en gliflozines) zijn er signalen van een gunstig effect op symptomen van hartfalen en/of hospitalisaties voor hartfalen, maar voor geen enkele geneesmiddelenklasse zijn er bij deze aandoening aanwijzingen voor een gunstig effect op de overleving [zie *Folia december 2020 en Folia mei 2022*]. De meeste richtlijnen, waaronder ook de WOREL-richtlijn, stellen voor gliflozines te overwegen bij patiënten met chronisch hartfalen met bewaarde of licht verminderde ejectiefractie omdat zij zich op een gecombineerd eindpunt van morbiditeit en mortaliteit werkzamer toonden dan placebo.^{37 39} Hoewel zij in studies met dit gecombineerde primaire eindpunt geen voordeel toonden ten opzichte van placebo zien sommige richtlijnen ook een plaats voor sartanen, sacubitril/valsartan of aldosteron-antagonisten.³⁹
 - De behandeling moet daarnaast vooral worden toegespitst op controle van bloeddruk en



vochtbalans en op het opsporen en adequaat behandelen van comorbiditeiten, zoals coronair lijden, voorkamerfibrillatie, obesitas, diabetes, nierinsufficiëntie en pulmonaire hypertensie [zie Folia december 2020].³⁹

Bijzondere voorzorgen

- Een nauwkeurige opvolging van nierfunctie en elektrolyten (in het bijzonder de kaliëmie) is noodzakelijk bij patiënten behandeld met een ACE-inhibitor, een sartan of het sacubitril/valsartan complex, zeker als ook een aldosteronantagonist wordt gegeven: controles voor opstart, bij dosisaanpassing en daarna zesmaandelijks tot jaarlijks bij stabiele patiënten of frequenter bij hoogrisicopatiënten (decompensatie, kwetsbare ouderen, patiënten met ernstig verminderde nierfunctie).³⁷
- Om hypotensie te vermijden wordt elk geneesmiddel aan een lage dosis gestart en traag opgetitreerd. Dit is bijzonder het geval voor het gebruik van β -blokkers in deze indicatie.

1.3.1. Digitalisglycosiden

Plaatsbepaling

- Digoxine heeft nog slechts een zeer beperkte plaats in de aanpak van patiënten met hartfalen (zie 1.3).
- Digoxine wordt soms nog gebruikt bij voorkamerfibrillatie en -flutter om de ventrikelfrequentie te vertragen, maar β -blokkers of de calciumantagonisten verapamil of diltiazem zijn beter onderbouwd en veiliger in gebruik (zie 1.8).
- Metildigoxine heeft waarschijnlijk dezelfde eigenschappen, ongewenste effecten en interacties als digoxine, maar de gebruikservaring met digoxine en de onderbouwing ervan is veel groter.

Indicaties (synthese van de SKP)

- Voorkamerfibrillatie: om een snel ventriculair ritme te vertragen (*rate control*, d.w.z. verlagen van de ventrikelfrequentie, zonder herstel van het sinusritme, zie 1.8.) of indien er symptomatisch hartfalen is als gevolg van de voorkamerfibrillatie.
- Ernstig hartfalen bij onvoldoende antwoord op andere middelen.

Contra-indicaties

- Tweede- of derdegraads atrioventriculair blok.
- Obstructieve cardiomyopathie.
- Reciproke tachycardie bij syndroom van Wolff-Parkinson-White.
- Ventrikeltachycardie.
- Voorkamerfibrillatie en -flutter met traag ventriculair ritme.
- Digoxine: ernstige nierinsufficiëntie (SKP).

Ongewenste effecten

- **Digoxine en metildigoxine hebben een nauwe therapeutisch-toxische marge.**
- Nausea, diarree en andere gastro-intestinale klachten.
- Ritme- en geleidingsstoornissen (o.a. ventrikelextrasystolen, ventrikeltachycardie, voorkamertachycardie met atrioventriculair blok) met verhoogd risico bij hypokaliëmie.
- Neurologische verschijnselen (duizeligheid, depressie, agitatie), visusstoornissen (o.a. gestoord kleurenzicht).

Interacties

- Verhoogde gevoeligheid voor digitalisglycosiden door geneesmiddelen die de kaliëmie verlagen (bv. kaliumverliezende diuretica, corticosteroïden) of de calciëmie verhogen (o.a. vitamine D).
- Verminderde resorptie van digitalisglycosiden door adsorbantia (bv. colestipol, colestyramine, kaolien); een interval van enkele uren tussen de innames is aangewezen.



- Digoxine is een substraat van P-gp (zie Tabel Id. in Inl.6.3.), met o.a. stijging van de plasmaconcentraties van digoxine door amiodaron, ciclosporine, clarithromycine, itraconazol en verapamil, en daling van de plasmaconcentraties van digoxine door rifampicine en sint-janskruid.

Zwangerschap en borstvoeding

- De gegevens over gebruik van digitalisglycosiden tijdens de zwangerschap zijn geruststellend. Geen aanwijzingen van aangeboren afwijkingen of andere nadelige effecten bij het kind op basis van onze bronnen.
- Strikt opvolgen van de plasmaconcentraties van digoxine tijdens de zwangerschap is aangewezen wegens een mogelijke daling van de plasmaconcentraties door toename van renale excretie.

Bijzondere voorzorgen

- **De therapeutisch-toxische marge is nauw.** Meten van de plasmaconcentraties van digoxine (huidige adviezen: bij voorkeur tussen 0,5 en 0,9 ng/ml, niet boven 1,2 ng/ml) is aangewezen, zeker bij patiënten met nierinsufficiëntie.
- De resorptie van digoxine is onvolledig en wisselend: verschillen in resorptie kunnen te wijten zijn aan de galenische vorm of aan interacties.
- De meeste gevallen van digitalistoxiciteit zijn te wijten aan interacties of aan te hoge doses. Bij nierinsufficiëntie moeten de doses verminderd worden. Bij ouderen is de nierfunctie steeds verminderd, en dient de dosis in elk geval gereduceerd te worden.
- Bij levensbedreigende digitalisintoxicatie worden digoxine-antilichamen gebruikt (zie 20.1.1.1.).

Toediening

- Digoxine wordt in principe oraal toegediend; alleen bij hoogdringendheid of bij resorptiemoeilijkheden kan intraveneuze toediening aangewezen zijn.
- De beslissing al of niet een ladingsdosis te geven zal afhangen van de snelheid waarmee men de patiënt wil digitaliseren. Zeker bij de behandeling van hartfalen wordt geen ladingsdosis meer gegeven, wegens het risico van toxiciteit en gezien in urgentie andere middelen (bv. diuretica) aangewezen zijn.

Digoxine

Posol.

bij normale nierfunctie: onderhoudsdosis 0,125 tot 0,25 mg 1x/dag; ladingsdosis (slechts uitzonderlijk toe te passen) 0,75 mg 1x/dag gedurende 3 dagen

LANOXIN (Aspen) 

digoxine
tabl.

90 x 0,125 mg R/ b  9,20 €


tabl. (deelb. niet kwantit.)

90 x 0,25 mg R/ b  9,17 €


inj. oploss. i.v. [amp.]

5 x 0,5 mg / 2 ml R/ 7,34 €

Metildigoxine

LANITOP (Eurocept) 

metildigoxine
tabl. (deelb. kwantit.)

50 x 0,1 mg R/ b  7,49 €



1.3.2. Sacubitril/valsartan complex

Sacubitril is een inhibitor van neprilysine, een enzym dat tussenkomt in de afbraak van onder andere de natriuretische peptiden. Dit leidt tot daling van de arteriële bloeddruk, vasodilatatie en toename van de diurese. Valsartan is een angiotensine II-receptorantagonist (zie 1.7.2.). In dit complex is de biologische beschikbaarheid van valsartan hoger dan deze van valsartan in monopreparaat.

Plaatsbepaling

- Zie 1.3.
- De meerwaarde van het complex sacubitril/valsartan ten opzichte van een ACE-inhibitor (of een sartaan) op het vlak van globale mortaliteit en hospitalisaties wegens hartfalen is onduidelijk. Winst werd enkel aangetoond in één studie bij patiënten met blijvende symptomen van hartfalen met gedaalde ejectiefractie onder maximale behandeling met een ACE-inhibitor of sartaan, een bèta-blokker en diuretica. Dit ging ten koste van een extra verhoogd risico van hypotensie en angio-oedeem. Ouderen en patiënten met ernstig hartfalen waren ondervertegenwoordigd in deze studie. Er zijn weinig gegevens op cardiovasculaire eindpunten over de meerwaarde van het complex bij patiënten met nieuw gediagnosticeerd hartfalen, patiënten zonder voorafgaande geoptimaliseerde standaardbehandeling of patiënten die symptomvrij zijn onder een geoptimaliseerde standaardbehandeling [zie *Folia december 2016 en Folia augustus 2022*].^{37,38}
- Bij patiënten met hartfalen met bewaarde ejectiefractie (zie 1.3.) kon er met het complex sacubitril/valsartan geen voordeel aangetoond worden ten opzichte van een sartaan in monotherapie [zie *Folia december 2020 en Folia augustus 2022*].^{37, 42} In de meeste richtlijnen wordt geen aanbeveling geformuleerd voor het gebruik van sacubitril/valsartan in deze populatie.³⁹

Indicaties (synthese van de SKP)

- Chronisch hartfalen met verminderde ejectiefractie.

Contra-indicaties

- Deze van de sartanen: zwangerschap, hyperkaliëmie, bilaterale stenose van de nierarteriën of stenose bij unieke nier.
- Gelijktijdig gebruik van een ACE-inhibitor of een sartaan.
- Antecedenten van angio-oedeem.
- Ernstige leverinsufficiëntie (SKP).

Ongewenste effecten

- Deze van de ACE-inhibitoren (zie 1.7.1.), met uitzondering van hoest.
- Verhoogd risico van hypotensie en angio-oedeem.

Interacties

- Deze van de sartanen (zie 1.7.2.).

Bijzondere voorzorgen

- Deze van de sartanen (zie 1.7.2.).
- Wegens het verhoogde risico van angio-oedeem wordt aanbevolen om na stoppen van een ACE-inhibitor 36 uur te wachten alvorens te starten met sacubitril/valsartan en vice versa.

Zwangerschap en borstvoeding

- Sartanen zijn, naar analogie met de ACE-inhibitoren, gecontra-indiceerd gedurende de hele duur van de zwangerschap (risico van nierinsufficiëntie, anurie, hypotensie, oligohydramnion, longhypoplasie en andere morfologische afwijkingen bij de foetus).



Posol.

1 tabl. 49/51 2x/dag, na 2 à 4 weken te verhogen tot 1 tabl. 97/103 2x/dag

ENTRESTO (Novartis Pharma) 

sacubitril 6 mg

valsartan 6 mg

gran. (caps. om te openen)

60 x R/ b  20,88 €

sacubitril 15 mg

valsartan 16 mg

gran. (caps. om te openen)

60 x R/ b  41,17 €

sacubitril 24 mg

valsartan 26 mg

filmomh. tabl.

28 x R/ b  69,25 €

sacubitril 49 mg

valsartan 51 mg

filmomh. tabl.

56 x R/ b  128,22 €

168 x R/ b  362,70 €


sacubitril 97 mg

valsartan 103 mg

filmomh. tabl.

56 x R/ b  128,22 €

168 x R/ b  362,70 €

ENTRESTO (Abacus) 

sacubitril 49 mg

valsartan 51 mg

filmomh. tabl.

56 x R/ b  128,22 €

sacubitril 97 mg

valsartan 103 mg

filmomh. tabl.

56 x R/ b  128,22 €

(parallele distributie)

1.3.3. Vericiguat

Vericiguat is een inductor van het oplosbaar guanylaatcyclase met vasodilaterende eigenschappen, net zoals riociguat, dat gebruikt wordt bij de behandeling van pulmonale hypertensie (zie 1.14.).

Plaatsbepaling

- Zie 1.3.
- Bij volwassenen met hartfalen met gedaalde ejectiefractie die de voorbije 6 maanden een decompensatie doormaakten, verminderde vericiguat, toegevoegd aan de standaardbehandeling, in beperkte mate het primaire samengestelde eindpunt “cardiovasculaire mortaliteit of ziekenhuisopname wegens hartfalen” ten opzichte van placebo. Dit verschil was vooral een gevolg van een daling van de ziekenhuisopnames. Er was geen verschil voor wat betreft globale of cardiovasculaire mortaliteit (secundaire eindpunten) [zie *Folia mei 2024*].



- Vericiguat werd niet vergeleken met andere behandelingen voor hartfalen.

Indicaties (synthese van de SKP)

- Symptomatisch chronisch hartfalen met gedaalde ejectiefractie na een recente decompensatie waarvoor intraveneuze behandeling noodzakelijk was.

Contra-indicaties

- Associatie met andere inductoren van het oplosbaar guanyaatcyclase.

Zwangerschap en borstvoeding

- Anemie.
- Hypotensie.
- Duizeligheid.
- Gastro-intestinale last.
- Oedemen.

Bijzondere voorzorgen

- De bloeddruk opvolgen (risico van hypotensie).

Posol.

startdosis: 2,5 mg 1x/dag

elke 2 weken de dosis verhogen tot maximaal 10 mg 1x/dag in functie van de tolerantie van de patiënt

VERQUVO (Bayer)

vericiguat

filmomh. tabl.

14 x 2,5 mg R/ 66,89 €

14 x 5 mg R/ 66,89 €

14 x 10 mg R/ 66,89 €

98 x 10 mg R/ 407,02 €

1.3.4. Milrinon

Milrinon is een fosfodiësterase type 3-inhibitor en heeft positief-inotrope en vasodilaterende eigenschappen.

Plaatsbepaling

- *Zie 1.3.*
- De plaats van milrinon is zeer beperkt (enkel in ziekenhuismilieu) omwille van de mogelijkheid van zeer ernstige ongewenste effecten.^{33 35}

Indicaties (synthese van de SKP)

- Therapieresistent ernstig acuut hartfalen.

Ongewenste effecten

- Ventriculaire en supraventriculaire aritmiën, hypotensie.
- Elektrolytstoornissen, acuut nierfalen.
- Zelden: ventrikelfibrillatie, angina pectoris, bronchospasme, anafylactische shock.

Bijzondere voorzorgen

- Continue monitoring van hart- en nierfunctie is nodig.



Milrinon

COROTROPE (Sanofi Belgium) 

milrinon

inf. oploss. i.v. [amp.]

10 x 10 mg / 10 ml U.H. [153 €]

1.3.5. Levosimendan

Levosimendan is een cardiaal stimulant met een positief inotropisch en vasodilerend effect. Levosimendan verhoogt de gevoeligheid van troponine C aan calcium, en inhibeert, aan hoge dosis, fosfodiësterase type 3.

Plaatsbepaling

- Zie 1.3.
- De plaats van levosimendan is zeer beperkt (enkel in ziekenhuismilieu) omwille van mogelijke zeer ernstige ongewenste effecten.^{33 35}

Indicaties (synthese van de SKP)

- Acute decompensatie van ernstig chronisch hartfalen, resistent tegen de conventionele behandelingen.

Contra-indicaties

- Ernstige hypotensie, ernstige tachycardie, voorgeschiedenis van ernstige aritmie (zoals *torsades de pointes*).
- Ernstige nierinsufficiëntie; ernstige leverinsufficiëntie (SKP).

Ongewenste effecten

- Frequent: ventriculaire aritmieën gaande tot ventrikeltachycardie, supraventriculaire aritmieën, hypotensie, hypokaliëmie, myocardische ischemie, hoofdpijn, gastro-intestinale stoornissen.

Bijzondere voorzorgen


- Continue cardiale monitoring is nodig.

LEVOSIMENDAN KABI (Fresenius Kabi) 

levosimendan

inf. oploss. (conc.) i.v. [flac.]

1 x 12,5 mg / 5 ml U.H. [297 €]

SIMDAX (Orion) 

levosimendan

inf. oploss. (conc.) i.v. [flac.]

1 x 12,5 mg / 5 ml U.H. [297 €]

1.4. Diuretica

In dit hoofdstuk worden besproken:

- kaliumverliezende diuretica (thiaziden en aanverwanten, lisdiuretica)
- kaliumsparende diuretica (aldosteronantagonisten en andere)
- koolzuuranhydrase-inhibitoren
- combinatiepreparaten van een kaliumsparend en een kaliumverliezend diureticum.

De combinatiepreparaten van diuretica met andere middelen voor gebruik bij hypertensie worden in 1.1.4. besproken.



Zwangerschap en borstvoeding

- Voor de aanpak van hypertensie tijdens de zwangerschap, zie rubriek “Zwangerschap en borstvoeding” in 1.1.
- In de meeste bronnen wordt gebruik van diuretica tijdens de zwangerschap afgeraden wegens het dalen van het circulerende bloedvolume. Diuretica moeten zeker vermeden worden in situaties waarbij de uteroplacentaire perfusie reeds verminderd is (bv. pre-eclampsie, intra-uteriene groeivertraging).
- Bij vrouwen met voorafbestaande hypertensie die reeds werden behandeld met een thiazide of aanverwant diureticum in lage dosis, kan dit verder gegeven worden tijdens de zwangerschap.
- Borstvoeding: diuretica kunnen de lactatie onderdrukken.

Bijzondere voorzorgen

- Na 2 à 3 weken behandeling de kaliëmie en natriëmie controleren, zeker bij oudere patiënten.
- Tijdens acute episodes van dehydratie (diarree, braken, koorts,...) die langer dan 24u aanhouden, moet overwogen worden tijdelijk de dosis van diuretica te verlagen of de inname stop te zetten om acute nierschade te voorkomen, zeker bij oudere of kwetsbare patiënten.

Posologie

- Bij behandeling van hypertensie worden lage doses gebruikt.
- Meestal wordt de dagdosis in één dosis toegediend; de inname gebeurt best niet 's avonds of vlak voor het slapengaan, om nycturie te vermijden.

1.4.1. Kaliumverliezende diuretica

1.4.1.1. Thiaziden en aanverwanten

Onder de naam thiaziden worden een aantal diuretica met een benzothiadiazinekern met sulfonamidesubstitutie gegroepeerd. Sommige moleculen met een andere structuur (bv. chloortalidon en indapamide) worden gewoonlijk samen met de thiaziden besproken, gezien hun effecten gelijkaardig zijn.

Hydrochloorthiazide is het enige thiazide beschikbaar op de Belgische markt en dit enkel in combinatiepreparaten (zie 1.1.4.); chloortalidon en indapamide zijn wel als monopreparaat beschikbaar.

Thiaziden en aanverwante producten geven een dosisafhankelijke vermeerdering van de uitscheiding van natrium en water.

Plaatsbepaling

- Thiaziden en aanverwanten verlagen de morbiditeit en mortaliteit bij hypertensie (zie 1.1.). Bij patiënten met ongecompliceerde hypertensie is starten met een thiazidediureticum of aanverwant diureticum in lage dosis een correcte keuze, gezien de vele studies hiermee, de beperkte ongewenste effecten en de lage kostprijs [zie *Folia april 2020*].⁸ Dit geldt ook bij systolische hypertensie bij de oudere patiënt.^{9 10} Het antihypertensieve effect van diuretica blijft aanwezig, ook als na enkele weken het diuretisch effect niet meer merkbaar is.⁸
- Thiaziden en aanverwanten worden gebruikt bij water- en zoutretentie en oedeem.
- Bij hartfalen worden meestal de lisdiuretica verkozen wegens hun krachtiger diuretisch effect (zie 1.3.).
- Op basis van oudere studies en jarenlange ervaring worden thiaziden gebruikt voor de profylaxe van calciumoxalaatlithiasis (indicatie niet vermeld in de SKP).⁴³ In een recente grote studie zag men echter geen invloed van thiazidegebruik op de hervalfrequentie van nefrolithiasis.⁴⁴

Indicaties (synthese van de SKP)

- Hypertensie.
- Water- en zoutretentie, oedeem.



Contra-indicaties

- Hypokaliëmie, hyponatriëmie, hypercalciëmie.
- Allergie voor sulfamiden.
- Actieve jicht.
- Ernstige nierinsufficiëntie, ernstige leverinsufficiëntie (SKP).

Ongewenste effecten

- Hypokaliëmie met zwaktegevoel, paresthesieën, spierkrampen vooral in de onderste ledematen (zeldzaam met de lage doses aanbevolen bij hypertensie), hyponatriëmie, magnesiumdeficiëntie.
- Hyperuricemie (soms met jichtaanvallen).
- Toename van de insulineresistentie met verhogen van de glykemie en hypertriglyceridemie, vooral bij hoge doses. De klinische relevantie hiervan op lange termijn is onduidelijk aangezien, ondanks deze effecten, met thiaziden toch een daling van de cardiovasculaire mortaliteit en morbiditeit bekomen wordt, ook bij diabetici.
- Dermatitis, huiduitslag.^{45 46}
- Erectiestoornissen.
- Zelden: trombocytopenische purpura, fotosensibilisatie; licht verhoogd risico op basocellulair en plaveiselcelcarcinoom.

Zwangerschap en borstvoeding

- *Zie 1.4.*
- Hydrochloorthiazide: er zijn geen aanwijzingen van aangeboren afwijkingen bij het kind. Hydrochloorthiazide kan een verminderde doorbloeding van de placenta geven wanneer de behandeling gestart wordt tijdens de zwangerschap. Het wordt daarom afgeraden om met dit preparaat tijdens de zwangerschap te starten.
- Chloortalidon en indapamide: Het is niet mogelijk om een uitspraak te doen over de veiligheid van gebruik van deze preparaten tijdens de zwangerschap (geen of onvoldoende informatie beschikbaar).
- Thiazidediuretica zijn in verband gebracht met enkele ongewenste effecten bij het ongeboren kind (hypoglycemie, trombocytopenie, hyponatriëmie en hypokaliëmie).
- Het gebruik van chloortalidon wordt afgeraden tijdens de borstvoeding wegens het risico op stapeling door de lange halfwaardetijd.

Interacties

- Overdreven bloeddrukdaling, vooral orthostatisch, bij combineren van meerdere antihypertensiva, bij associëren met nitraten, molsidomine, fosfodiësterase type 5-inhibitoren, levodopa of alcohol en bij volumedepletie.
- Verminderd diuretisch en antihypertensief effect bij associëren met NSAID's.
- Verhogen van het risico van verslechtering van de nierfunctie (met verhogen van het risico van acute nierinsufficiëntie) bij associëren met NSAID's, ACE-inhibitoren of sartanen, vooral bij stenose van de nierarteriën of volumedepletie. Dit geldt zeker bij gelijktijdige behandeling met een diureticum + NSAID + ACE-inhibitor of sartaan.
- Verhoogd risico van digitalistoxiciteit door de hypokaliëmie.
- Stijging van de plasmaconcentraties van lithium.
- Verhoogd risico van hypercalciëmie bij associëren met calcium of vitamine D.

Bijzondere voorzorgen

- *Zie 1.4.*
- Natriëmie en kaliëmie opvolgen, vooral bij ouderen: met de lage doses gebruikt bij hypertensie zijn elektrolytenstoornissen meestal geen probleem.



- Thiaziden en aanverwanten zijn minder doeltreffend bij ernstige nierinsufficiëntie (creatinineklaring < 30 ml/min).

Chloortalidon

Posol.
hypertensie
12,5 tot 25 mg 1x/dag
oedeem
25 tot 50 mg 1x/dag

HYGROTON (Amdipharm)
chloortalidon
tabl. (deelb. kwantit.)
30 x 50 mg R/ b 7,31 €

Indapamide

Posol.
hypertensie
2,5 mg 1x/dag

FLUDEX (Servier)
indapamide
omh. tabl.
30 x 2,5 mg R/ b 8,76 €
60 x 2,5 mg R/ b 10,60 €

INDAPAMIDE EG (EG)
indapamide
omh. tabl.
60 x 2,5 mg R/ b 9,78 €

1.4.1.2. Lisdiuretica

De lisdiuretica onderscheiden zich van de thiaziden door een hoger maximaal natriuretisch effect en een grotere klaring van vrij water.

Plaatsbepaling

- Wegens hun korte en krachtige werking zijn ze minder geschikt voor de behandeling van hypertensie, tenzij bij ernstige nierinsufficiëntie (creatinineklaring < 30 ml/min).⁴⁷
- Bij hartfalen worden meestal de lisdiuretica verkozen wegens hun krachtiger diuretisch effect (zie 1.3).
- In tegenstelling tot de thiaziden behouden de lisdiuretica, hooggedoseerd, ook bij ernstige inkrimping van de nierfunctie hun diuretische werking.

Indicaties (synthese van de SKP)

- Acut longoedeem (intraveneuze toediening, of intramusculaire toediening indien intraveneuze toediening niet mogelijk is).
- Hypertensie (vooral bij ernstige nierinsufficiëntie).
- Water- en zoutretentie, oedeem van hepatische, renale of cardiale oorsprong.
- Bevorderen van de diurese bij sterk verminderde nierfunctie.



Contra-indicaties

- Hypokaliëmie en hyponatriëmie.
- Anurie.
- Hepatische encefalopathie (SKP).

Ongewenste effecten

- Hypokaliëmie met zwaktegevoel, paresthesieën, spierkrampen vooral in de onderste ledematen (zeldzaam met de lage doses aanbevolen bij hypertensie), hyponatriëmie, magnesiumdeficiëntie, verhoogde calciumuitscheiding.
- Hyperuricemie (soms met jichtaanvallen).
- Toename van de insulineresistentie met verhogen van de glykemie en hypertriglyceridemie, vooral bij hoge doses. De klinische relevantie hiervan op lange termijn is onduidelijk.
- Dermatitis, huiduitslag.⁴⁶
- Bumetanide: syndroom van Stevens-Johnson, syndroom van Lyell.
- Erectiestoornissen.
- Ototoxiciteit bij hoge doses.
- Zelden: fotosensibilisatie, trombocytopenische purpura.

Zwangerschap en borstvoeding

- *Zie 1.4.*
- Furosemide: De gegevens over gebruik van deze preparaten tijdens de zwangerschap zijn overwegend geruststellend. Geen aanwijzingen van aangeboren afwijkingen bij het kind op basis van onze bronnen. Toename van de foetale urineproductie is mogelijk. Een mogelijke relatie tussen gehoorschade en het gebruik tijdens de zwangerschap is ook niet uit te sluiten.
- Bumetanide en torasemide: Het is niet mogelijk om een uitspraak te doen over de veiligheid van gebruik van deze preparaten tijdens de zwangerschap (geen of onvoldoende informatie beschikbaar).

Interacties

- Verminderd diuretisch en antihypertensief effect bij associëren met NSAID's.
- Verhogen van het risico van verslechtering van de nierfunctie (met risico van acute nierinsufficiëntie) bij associëren met NSAID's, ACE-inhibitoren of sartanen, vooral bij stenose van de nierarteriën of volumedepletie. Dit geldt zeker bij gelijktijdige behandeling met een diureticum + NSAID + ACE-inhibitor of sartaan.
- Verhoogd risico van mortaliteit bij demente patiënten die gelijktijdig behandeld worden met furosemide en risperidon.
- Verhoogd risico van digitalistoxiciteit door de hypokaliëmie.
- Stijging van de plasmaconcentraties van lithium.
- Verhoogd risico van de nefrotoxiciteit van bepaalde cefalosporines, en van de nefro- en ototoxiciteit van de aminoglycosiden.
- Torasemide is een substraat van CYP2C9 (*zie Tabel 1c. in Inl.6.3.*).

Bijzondere voorzorgen

- *Zie 1.4.*
- Natriëmie en kaliëmie opvolgen, zeker bij gebruik van hoge doses, bij patiënten met hartfalen of levercirrose en bij ouderen.
- Furosemide is lichtgevoelig (niet te lang aan licht blootstellen).⁴⁸

Bumetanide

Posol.



per os:

oedeem: 0,5 tot 1 mg 1x/dag, eventueel tot 5 mg per dag, te verdelen over 1 tot 3 doses (hogere doses bij ernstige nierinsufficiëntie)

BURINEX (Movianto)

bumetanide

tabl.

30 x 1 mg R/ b € 9,58 €

20 x 5 mg R/ b € 13,48 €

inj. oploss. i.m./i.v. [amp.]

5 x 2 mg / 4 ml R/ b € 10,93 €

Furosemide

Posol.

per os:

hypertensie en oedeem: 20 tot 60 mg 1x/dag (hogere doses bij ernstige nierinsufficiëntie)

FUROSEMIDE EG (EG)

furosemide

tabl. (deelb. kwantit.)

50 x 40 mg R/ b € 8,13 €

100 x 40 mg R/ b € 9,69 €

LASIX (Sanofi Belgium)

furosemide

tabl. (deelb. in 4 kwantit.)

20 x 500 mg U.H. [10 €]

inj./inf. oploss. i.m./i.v. [amp.]

6 x 20 mg / 2 ml R/ b € 7,85 €

inf. oploss. (conc.) i.v. [amp.]

6 x 250 mg / 25 ml U.H. [10 €]

LASIX (Sanofi Belgium)

furosemide

tabl. (deelb. kwantit.)

50 x 40 mg R/ b € 8,72 €

Toraseמידe

Posol.

hypertensie

2,5 mg 1x/dag

oedeem

10 mg 1x/dag

TORASEMIDE SANDOZ (Sandoz)

torasemide

tabl. (deelb. kwantit.)

30 x 5 mg R/ b € 8,51 €

tabl. (deelb. in 4 kwantit.)

30 x 10 mg R/ b € 12,01 €

30 x 20 mg R/ b € 19,64 €

TORREM (Viatris)

torasemide

tabl.

50 x 2,5 mg R/ b € 9,00 €

tabl. (deelb. kwantit.)

20 x 10 mg R/ b € 10,65 €

1.4.2. Kaliumsparende diuretica

Spironolacton, eplerenon en finerenon grijpen in via antagonisme van aldosteron; amiloride (enkel beschikbaar



als combinatiepreparaat, zie 1.4.4.) werkt via inhibitie van het epitheliale natriumkanal.

Plaatsbepaling

- Hypertensie (zie 1.1.): er zijn geen studies met kaliumsparende diuretica in monotherapie als startbehandeling bij hypertensie; spironolacton wordt soms gebruikt als aanvullende behandeling bij hypertensie resistent aan meerdere antihypertensiva.⁴
- Hartfalen (zie 1.3.):
 - Aldosteronantagonisten maken deel uit van de basisbehandeling van chronisch hartfalen met gedaalde ejectiefractie; de ervaring met spironolacton is veel groter dan met eplerenon dat ook veel duurder is en slechts onder zeer specifieke voorwaarden terugbetaald wordt.^{37 38}
 - Bij patiënten met hartfalen met bewaarde ejectiefractie kon er met aldosteronantagonisten geen voordeel aangetoond worden ten opzichte van placebo op een gecombineerd eindpunt van morbiditeit en mortaliteit.^{37 42} In de meeste richtlijnen wordt geen aanbeveling geformuleerd voor het gebruik van aldosteronantagonisten in deze populatie.³⁹
 - Onderzoeken met finerenon bij patiënten met hartfalen zijn lopend.
- Finerenon lijkt werkzaam voor het vertragen van de progressie van de nierinsufficiëntie en mogelijk ook het verlagen van het cardiovasculaire risico bij patiënten met chronische nierinsufficiëntie geassocieerd aan type 2-diabetes, die reeds behandeld worden met een ACE-inhibitor of een sartan.⁴⁹ Meer gegevens op langere termijn en rechtstreekse vergelijkingen met de gliflozines zijn nodig om de juiste plaats van finerenon in deze indicatie te bepalen (zie Folia maart 2023).

Indicaties (synthese van de SKP)

- Eplerenon: hartfalen met linkerventrikeldisfunctie (ejectiefractie $\leq 30\%$, of $\leq 40\%$ na myocardinfarct).
- Finerenon: chronische nierinsufficiëntie (met albuminurie) bij type 2- diabetes.
- Spironolacton
 - Mild tot ernstig hartfalen (NYHA-klassen II tot IV) met linkerventrikeldisfunctie (zie 1.3.).
 - Hypertensie bij onvoldoende effect van een combinatie van verschillende antihypertensiva.
 - Primair en secundair hyperaldosteronisme.
 - Cirrose met ascites en oedeem.

Contra-indicaties

- Voorafbestaande hyperkaliëmie.
- Eplerenon en spironolacton: ernstige nierinsufficiëntie (SKP).
- Eplerenon: ernstige leverinsufficiëntie (SKP).

Ongewenste effecten

- Hyperkaliëmie (zie Inl.6.2.7), hyponatriëmie.
- Eplerenon en spironolacton: endocriene stoornissen (gynaecomastie, amenorroe, impotentie); waarschijnlijk minder met eplerenon.

Zwangerschap en borstvoeding

- Zie 1.4.
- Het is niet mogelijk om een uitspraak te doen over de veiligheid van gebruik van kaliumsparende diuretica tijdens de zwangerschap (geen of onvoldoende informatie beschikbaar).
- Borstvoeding:
 - Spironolacton is waarschijnlijk veilig tijdens de borstvoeding.
 - Eplerenon, finerenon: het is niet mogelijk om een uitspraak te doen over de veiligheid van gebruik van deze preparaten tijdens de borstvoeding (geen of onvoldoende informatie beschikbaar).



Interacties

- **Stijging van de kaliëmie bij associëren met kaliumsupplementen of met andere kaliumsparende middelen (o.a. NSAID's, trimethoprim (co-trimoxazol), heparines, ACE-inhibitoren en sartanen) (zie Inl.6.2.7).**
- Verhoogd risico van nierfunctiestoornissen bij associëren met NSAID's.
- Stijging van de plasmaconcentraties van lithium.
- Spironolacton zou de effecten van abirateron, een anti-androgeen voor de behandeling van prostaatcarcinoom, kunnen tegengaan door binding aan de androgeenreceptor, met stijging van het PSA.
- Eplerenon en finerenon zijn substraten van CYP3A4 (zie Tabel 1c. in Inl.6.3.).

Bijzondere voorzorgen

- Zie 1.4.
- Ook met de lage doses spironolacton en eplerenon gebruikt bij de behandeling van hartfalen kan hyperkaliëmie optreden, omdat daarbij dikwijls ook ACE-inhibitoren of sartanen worden gebruikt (zie Inl.6.2.7).
- Matige tot ernstige nierinsufficiëntie: verhoogd risico van hyperkaliëmie.

Eplerenon


Posol.


hartfalen: 25 mg 1x/dag, eventueel te verhogen tot 50 mg 1x/dag


EPLERENONE AB (Aurobindo) 


eplerenon

filmomh. tabl.

30 x 25 mg R/ b  20,24 €


90 x 25 mg R/ b  40,64 €

90 x 50 mg R/ b  58,57 €


INSPRA (Viatris) 


eplerenon

filmomh. tabl.

28 x 25 mg R/ b  20,24 €

30 x 25 mg R/ 73,80 €

90 x 25 mg R/ b  40,64 €

90 x 50 mg R/ b  58,62 €


Finerenon

Posol.

chronische nierinsufficiëntie met albuminurie bij type 2-diabetes:


- 20 mg 1x/dag


- gereduceerde startdosis van 10 mg 1x/dag indien eGFR \leq 60 ml/min/1,73m²; na 4 weken te verhogen tot 20 mg 1x/dag als de eGFR stabiel is en de serumkaliumconcentratie \leq 4,8 mmol/l is


KERENDIA (Bayer) 

finerenon


filmomh. tabl.

28 x 10 mg R/ b  72,14 €

98 x 10 mg R/ b  225,81 €

28 x 20 mg R/ b  72,14 €



98 x 20 mg R/ b  225,81 €





Spironolacton

Posol.

- resistente hypertensie: 25 tot 100 mg 1x/dag (hogere posologie eventueel te verdelen over meerdere doses);
- hartfalen: starten met 12,5 mg 1x/dag, eventueel te verhogen tot max. 50 mg 1x/dag



ALDACTONE (Pfizer)

spironolacton
filmomh. tabl.



- 50 x 25 mg R/ b  8,40 €
- 30 x 50 mg R/ b  10,47 €
- 30 x 100 mg R/ b  12,40 €
- 50 x 100 mg R/ b  13,50 €

SPIRONOLACTONE EG (EG)

spironolacton
tabl. (deelb. niet kwantit.)

- 50 x 25 mg R/ b  8,49 €
- 100 x 25 mg R/ b  10,84 €

tabl. (deelb. kwantit.)

- 50 x 100 mg R/ b  13,84 €
- 100 x 100 mg R/ b  22,01 €

1.4.3. Koolzuuranhydrase-inhibitoren

Plaatsbepaling

- Koolzuuranhydrase-inhibitoren worden niet meer gebruikt voor de chronische behandeling van hypertensie of oedeem. Soms worden ze, toegevoegd aan lisdiuretica, gebruikt bij ernstig oedeem ten gevolge van acuut gedecompenseerd hartfalen.³⁴
- Glaucoom:
 - orale vormen hebben chronisch en acuut glaucoom als indicatie; lokale vormen (oogdruppels) zijn echter te verkiezen omdat ze minder ongewenste effecte geven (zie 16.4).^{50 51}
 - enkel bij acuut gesloten hoekglaucoom, wanneer snel een forse daling van de oogdruk nodig is, hebben orale vormen nog een plaats.⁵⁰
- Hoogteziekte^{52 53} [zie *Folia mei 2019*] en benigne intracranieële hypertensie⁵⁴ zijn goed onderbouwde indicaties die niet vermeld worden in de SKP.

Indicaties (synthese van de SKP)

- In uitzonderlijke omstandigheden: behandeling van oedeem als gevolg van hartinsufficiëntie.
- Acute fase gesloten hoekglaucoom, chronisch open hoekglaucoom (zie rubriek "Plaatsbepaling").

Contra-indicaties

- Hypokaliëmie, hyponatriëmie, hyperchloremische acidose.
- Bijnierschorsinsufficiëntie.
- Gesloten-hoekglaucoom (bij langdurige toediening).
- Allergie voor sulfamiden.
- Ernstige nierinsufficiëntie; leverinsufficiëntie (SKP).



Ongewenste effecten

- Gastro-intestinale stoornissen.
- Centrale effecten (agitatie, depressie, sedatie, paresthesieën).
- Metabole acidose en alkalinisatie van de urine, met mogelijk nierstenen.
- Zelden: hematologische stoornissen (trombocytopenie, anemie, agranulocytose), ernstige huidletsels (gaande tot syndroom van Stevens-Johnson en syndroom van Lyell, zoals met andere sulfamiden), elektrolytenstoornissen, pulmonaal oedeem.

Zwangerschap en borstvoeding

- *Zie 1.4.*
- Het is niet mogelijk om een uitspraak te doen over de veiligheid van gebruik van koolzuuranhydrase-inhibitoren tijdens de zwangerschap (geen of onvoldoende informatie beschikbaar).

Interacties

- Ernstige acidose en centrale toxiciteit bij associëren met hoge doses salicylaten.


Acetazolamide

Posol.

per os:


- glaucoom: 250 mg 1 tot 4x/dag

- hoogteziekte: preventief 125 mg 2x/dag, te starten 1 dag vóór het bereiken van 3000 meter, tot 2 dagen na het bereiken van de uiteindelijke hoogte; eventueel te verhogen tot 250 mg 2x/dag als toch klachten optreden

DIAMOX (Mercury) 

acetazolamide

tabl. (deelb. kwantit.)

25 x 250 mg R/ b  9,57 €

acetazolamide (natrium)

inj. oplossing. (pdr.) i.v. [flac.]

1 x 500 mg R/ b  15,03 €

1.4.4. Combinatiepreparaten van diuretica

Plaatsbepaling

- Voor de associaties van diuretica met andere antihypertensiva, *zie 1.1.4.*
- Associëren van thiaziden of lisdiuretica met kaliumsparende diuretica gebeurt om de hypokaliëmie bij gebruik van kaliumverliezende diuretica tegen te gaan.
- Er is geen vaste associatie van een thiazide met een kaliumsparend diureticum meer beschikbaar in België. Spironolacton en een thiazide-diureticum kunnen zo nodig afzonderlijk worden voorgeschreven.

Indicaties (synthese van de SKP)


- Oedeem of hypertensie waarvan de controle een associatie van meerdere diuretica vereist.


Contra-indicaties, ongewenste effecten, zwangerschap, borstvoeding, interacties en voorzorgen

- *Zie 1.4.1.2. en 1.4.2.*
- **Gecontra-indiceerd bij ernstige nierinsufficiëntie (SKP) (let op bij ouderen) wegens risico van hyperkaliëmie met risico van levensbedreigende ritmestoornissen.**
- **Associëren met kaliumsupplementen is om dezelfde reden te vermijden. Gelijktijdige toediening van**



andere kaliumsparende middelen (o.a. NSAID's, ACE-inhibitoren, sartanen, heparines en trimethoprim (co-trimoxazol)) dient voorzichtig te gebeuren (zie Inl.6.2.7).

FRUSAMIL (Sanofi Belgium) 

furosemide 40 mg
amiloride, hydrochloride 5 mg
tabl. (deelb. niet kwantit.)
56 x R/ b  8,87 €
Posol. 1 tabl. 1x/dag

1.5. Bèta-blokkers

Bèta-blokkers vertragen het hartritme, verminderen de myocardcontractiliteit en verminderen de myocardiale zuurstofbehoefte. Ze induceren een geleidelijke daling van de bloeddruk.

Bepaalde farmacologische eigenschappen van β -blokkers hebben klinisch belang.

- Cardioselectiviteit (β_1 -selectiviteit): acebutolol, atenolol, betaxolol, bisoprolol, esmolol, metoprolol, nebivolol. Cardioselectiviteit is relatief en neemt af met hogere doses.
- Intrinsieke sympathicomimetische activiteit (ISA): acebutolol, carteolol (alleen oftalmologisch gebruik).
- Hydrofilie/lipofilie: atenolol, carteolol, esmolol, sotalol zijn hydrofiel; acebutolol, betaxolol, bisoprolol, carvedilol, labetalol, metoprolol, nebivolol, propranolol en timolol zijn lipofiel.
- Vasodilaterend vermogen: carvedilol, labetalol en nebivolol.
- Ook alfa-blokkerende eigenschappen: labetalol en carvedilol.
- Korte werkingsduur: esmolol (toegediend via intraveneus infuus).
- Sotalol heeft naast β -blokkerende eigenschappen ook antiaritmische eigenschappen en wordt enkel als antiaritmicum gebruikt (zie 1.8.3.5). Gezien zijn proaritmische eigenschappen wordt sotalol best niet gebruikt in de klassieke indicaties van de β -blokkers.⁵⁵

Plaatsbepaling

- *Hypertensie* (zie 1.1.): β -blokkers verlagen bij hypertensie de morbiditeit.^{4 56} Bèta-blokkers zouden minder doeltreffend zijn in de preventie van cardiovasculaire events (vooral CVA's) dan diuretica, calciumantagonisten, ACE-inhibitoren of sartanen⁷, hoewel dit controversieel blijft. Het overgrote deel van de studies werd met atenolol uitgevoerd en het is daarom onduidelijk of deze bevindingen ook gelden voor de andere β -blokkers.⁷
- *Angina pectoris* (zie 1.2.): β -blokkers vormen dikwijls de basis van de therapie, vooral na myocardinfarct.²⁶ Het effect is waarschijnlijk even groot voor alle β -blokkers.
- *Secundaire preventie na myocardinfarct* (gedurende minimum 12 maanden) o.a. ter preventie van plotse dood (voordeel aangetoond voor acebutolol, metoprolol en propranolol) en voor de behandeling van hartfalen met gedaalde ejectiefractie.²⁶ Sommige studies suggereren dat door de huidige aanpak van acuut myocardinfarct, toediening van β -blokkers in secundaire preventie minder belangrijk geworden is.²⁶
57 58
- *Ritmestoornissen*: onderhoudsbehandeling van sommige supraventriculaire en ventriculaire aritmieën (zie 1.8.). Sommige β -blokkers bestaan in intraveneuze vorm voor de spoedbehandeling van bepaalde supraventriculaire tachycardieën; een dergelijke intraveneuze behandeling gebeurt alleen in gespecialiseerd milieu. Sotalol onderscheidt zich van de andere β -blokkers door zijn klasse III-antiaritmische eigenschappen; **sotalol heeft echter pro-aritmogene eigenschappen**, en is alleen geïndiceerd bij bepaalde aritmieën (zie 1.8.3.5).⁵⁵
- *Voorkamerfibrillatie met snel ventriculair antwoord*: vertraging van het hartritme voor *rate control*, d.w.z. verlagen van de ventrikelfrequentie zonder herstel van het sinusritme (zie 1.8.).⁵⁹
- *Stabiel chronisch hartfalen* (zie 1.3.): winst op cardiovasculaire morbiditeit en mortaliteit bewezen voor bisoprolol, carvedilol, metoprololsuccinaat en nebivolol.^{37 38}



- *Hyperthyreoïdie*: symptomatische behandeling van de cardiale symptomen tot euthyreoïdie is bereikt (vooral propranolol en ook metoprolol).⁶⁰
- *Profylactische behandeling van migraine (zie 10.9.2)*: β -blokkers zonder intrinsieke sympathicomimetische activiteit hebben, op basis van de beschikbare evidentie, de beste risico-batenverhouding.⁶¹ De meeste studies werden uitgevoerd met metoprolol en propranolol, die ook de indicatie profylactische behandeling van migraine hebben in de SKP.
- *Essentiële tremor*: meest bestudeerd met propranolol, dat ook als enige deze indicatie in de SKP heeft.⁶²
- *Podiumvrees*: propranolol, eenmalige toediening.⁶³
- *Glaucoom*: lokale behandeling (zie 16.4.2).^{51 50}
- Preventie van bloedingen in het bovenste gedeelte van het gastro-intestinale stelsel bij portale hypertensie met varices ter hoogte van de slokdarm: propranolol.⁶⁴
- *Prolifererend infantiel hemangioom*: propranololsiroop⁶⁵ : sinds 1 maart 2022 wordt enkel nog de magistrale bereiding terugbetaald (aan 100%): *propranololhydrochloridedrank FNA* [zie *Folia april 2022 en Folia augustus 2022*].

Indicaties (synthese van de SKP)

Gezien de β -blokkers een heterogene groep uitmaken heeft geen enkele β -blokker alle indicaties hieronder vermeld (zie rubriek “Plaatsbepaling” en ook de posologiekaders en de SKP’s voor de specifieke indicaties van de verschillende β -blokkers).

- Hypertensie.
- Angina pectoris.
- Secundaire preventie na myocardinfarct.
- Aritmieën, vertraging van het hartritme.
- Stabiel chronisch hartfalen met gedaalde ejectiefraction.
- Hyperthyreoïdie.
- Idiopathisch beven, palpities bij angst.
- Migraine: profylactische behandeling, zie 10.9.
- Slokdarmvarices: preventie van bloedingen.
- Propranololsiroop: prolifererend infantiel hemangioom waarvoor systemische therapie vereist is zie *Folia september 2016*].

Contra-indicaties

- *Sick Sinus Syndroom*.
- Tweede- of derdegraads atrioventriculair blok.
- Astma (vooral voor de niet-cardioselectieve β -blokkers); COPD is een relatieve contra-indicatie voor de niet-cardioselectieve β -blokkers (zie rubriek “Bijzondere voorzorgen”).
- Acuut of onvoldoende gecontroleerd hartfalen.
- Associëren met verapamil intraveneus (zie rubriek “Interacties”).
- Carvedilol, nebivolol: leverinsufficiëntie (SKP). Op de website <https://www.geneesmiddelenbijlevercirrose.nl> wordt naast nebivolol ook metoprolol (evenwel enkel bij ernstige cirrose) als “onveilig” (te vermijden) bij levercirrose beoordeeld; carvedilol wordt daarentegen als “veilig” bij levercirrose beoordeeld (op voorwaarde dat de dosis aangepast wordt; zie rubriek “Dosering” voor aangepaste dosering bij leverinsufficiëntie).

Ongewenste effecten

- Moeheid en verminderde inspanningscapaciteit.
- Sinusale bradycardie (minder uitgesproken met β -blokkers met intrinsieke sympathicomimetische activiteit), atrioventriculair blok, optreden of verslechteren van hartfalen.
- Astma-aanval bij patiënten met een anamnese van bronchospasme; minder bij gebruik van cardioselectieve β -blokkers.



- Koude extremiteiten, verergering van vaatspasmen (Raynaud), mogelijk minder met de β -blokkers met vasodilaterend vermogen.
- Erectiestoornissen.
- Centrale verschijnselen (o.a. slaapstoornissen, nachtmerries, depressie), vooral met lipofiele β -blokkers.
- Verergeren van een anafylactische reactie, en verminderd effect van adrenaline bij de aanpak ervan.
- Gastro-intestinale ongemakken.
- Exacerbatie van psoriasis.
- Ernstige angor en myocardinfarct bij bruusk stoppen bij patiënten met coronairlijden.
- Toename van de insulineresistentie met verhogen van de glykemie en hypertriglyceridemie. De klinische relevantie hiervan op lange termijn is onduidelijk aangezien, ondanks deze effecten, met β -blokkers toch een daling van de cardiovasculaire mortaliteit en morbiditeit bekomen wordt, ook bij diabetici.

Zwangerschap en borstvoeding

- Voor de aanpak van hypertensie tijdens de zwangerschap, zie rubriek “Zwangerschap en borstvoeding” in 1.1.
- Meerdere bronnen stellen een β -blokker als eerste keuze voor bij hypertensie tijdens de zwangerschap. De meeste gegevens zijn beschikbaar voor labetalol, maar ook atenolol, metoprolol en propranolol worden als waarschijnlijk veilig beschouwd. Voor al deze β -blokkers wordt echter een mogelijke associatie beschreven met groeivertraging bij de foetus bij langdurig gebruik door de moeder. Voor andere β -blokkers zijn onvoldoende gegevens beschikbaar over het gebruik tijdens de zwangerschap.
- **Gebruik van een β -blokker in het derde trimester en tijdens de bevalling kan leiden tot bradycardie, hypotensie en hypoglykemie bij de pasgeborene.** Monitoring van het hartritme van het kind rond de bevalling wordt geadviseerd.
- Borstvoeding: labetalol, metoprolol en propranolol kunnen veilig worden gebruikt. Acebutolol, atenolol en sotalol bereiken hoge concentraties in de moedermelk en worden tijdens de borstvoedingsperiode afgeraden.

Interacties

- Overdreven bloeddrukdaling, vooral orthostatisch, bij combineren van meerdere antihypertensiva, bij associëren met nitraten, molsidomine, fosfodiësterase type 5-inhibitoren, levodopa of alcohol en bij volumedepletie.
- NSAID's kunnen het effect van antihypertensiva tegengaan.
- Verhoogd risico van ongewenste effecten van β -blokkers (bradycardie, atrioventriculair blok en verminderde myocardcontractiliteit) bij associëren met verapamil, in mindere mate met diltiazem, en met antiaritmica. **Het gebruik van verapamil intraveneus is gecontra-indiceerd bij patiënten onder β -blokkers wegens het gevaar voor hartfalen, volledig AV-blok en shock. Dit geldt ook voor de toediening van intraveneuze β -blokkers bij chronisch gebruik van verapamil.**
- Verhoogd risico van bradycardie bij associëren met ivabradine.
- Verhoogd risico van vaatspasmen bij associëren met ergotderivaten.
- Verergeren van de hypoglykemische aanvallen bij patiënten op antidiabetica, en maskeren van de symptomen van hypoglykemie (minder met cardioselectieve β -blokkers).
- Vermindering van het effect van β_2 -mimetica bij astma en COPD: zeker door de niet-selectieve β -blokkers (zie ook rubriek “Bijzondere voorzorgen”).
- Verminderd antwoord op adrenaline bij behandeling van een anafylactische reactie.
- Stijging van de plasmaconcentraties van middelen zoals lidocaïne waarvan de klaring daalt bij vermindering van het hartdebiet.
- Carvedilol is een substraat van CYP2C9 en CYP2D6 en van P-gp (zie Tabel 1c. in Inl.6.3. en Tabel 1d. in Inl.6.3.).
- Metoprolol, nebivolol, propranolol en timolol zijn substraten van CYP2D6 (zie Tabel 1c. in Inl.6.3.).
- Labetalol is een substraat van CYP2C19 (zie Tabel 1c. in Inl.6.3.).



Bijzondere voorzorgen

- Bij stoppen van de behandeling met β -blokkers is het aanbevolen de dagdosis geleidelijk af te bouwen, zeker bij patiënten met coronairlijden.
- Wanneer β -blokkers worden opgestart voor de behandeling van hartfalen, bestaat er risico van initiële deterioratie van het hartfalen.
- Cardioselectieve β -blokkers kunnen gebruikt worden bij patiënten met COPD en eventueel bij patiënten met mild tot matig ernstig astma indien er een duidelijke indicatie is; wel moet er aandacht zijn voor optreden van bronchospasme bij inname van de eerste dosis [zie *Folia februari 2012*].
- Er is onvoldoende evidentie dat het moment van inname ('s ochtends of 's avonds) van antihypertensiva een invloed heeft op de werkzaamheid ervan.^{19,20}

Posologie

- Bij de behandeling van hartfalen wordt met zeer lage doses gestart en tracht men de gangbare doses geleidelijk te bereiken, voor zover deze verdragen worden. Bij de andere indicaties is de startdosis doorgaans iets hoger; ook hier kan de dosis geleidelijk verhoogd worden, naargelang het antwoord en de eventuele ongewenste effecten. Bij ouderen en bij risicopatiënten zal men voorzichtiger zijn bij starten en bij verhogen van de dosis.
- Voor sommige β -blokkers kan de dagdosis in één dosis worden toegediend, vooral bij hypertensie, waar de bloeddruk juist vóór de volgende inname moet gemeten worden. Wanneer het effect geen 24 uur aanhoudt, dient naar een tweemaal daagse dosering te worden overgegaan of een andere β -blokker gekozen te worden.
- Dosisaanpassing bij leverlijden:
 - Voor carvedilol moet de dosis verminderd worden bij matige tot ernstige leverinsufficiëntie.
 - Voor metoprolol moet de dosis verminderd worden bij matige leverinsufficiëntie (af te raden bij ernstige leverinsufficiëntie).
 - Voor propranolol en labetalol moet de dosis verminderd worden bij leverinsufficiëntie.
 - Bisoprolol kan veilig gebruikt worden tot aan de gebruikelijke dosis van 10 mg per dag.

Atenolol

Posol.
hypertensie, angor en aritmie
50 tot 100 mg 1x/dag (eventueel te verdelen over 2 doses)

ATENOLOL EG (EG)

atenolol
tabl.
98 x 25 mg R/ b 9,97 €
100 x 25 mg R/ b 10,25 €
tabl. (deelb. niet kwantit.)
100 x 50 mg R/ b 14,17 €
100 x 100 mg R/ b 21,62 €

ATENOLOL TEVA (Teva)

atenolol

tabl. (deelb. niet kwantit.)

60 x 25 mg R/ b 8,65 €
60 x 50 mg R/ b 10,77 €
90 x 50 mg R/ b 12,73 €
60 x 100 mg R/ b 14,51 €
90 x 100 mg R/ b 20,84 €

ATENOLOL VIATRIS (Viatris)

atenolol
filmomh. tabl.
56 x 100 mg R/ b 12,97 €

TENORMIN (Pharmanovia)

atenolol
tabl. Minor
56 x 25 mg R/ b 8,49 €
98 x 25 mg R/ b 10,53 €
tabl. Mitis
56 x 50 mg R/ b 10,93 €
98 x 50 mg R/ b 14,87 €
tabl.
56 x 100 mg R/ b 13,81 €
98 x 100 mg R/ b 19,91 €

Bisoprolol

Posol.
hypertensie, angor en aritmie



5 tot 10 mg 1x/dag
hartfalen
1,25 mg 1x/dag gedurende 1 week, nadien langzaam verhogen tot de maximaal verdraagbare dosis (max. 10 mg 1x/dag)

BISOPROLOL AB (Aurobindo)
bisoprolol, fumarate
filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)

30 x 2,5 mg R/ b € 7,11 €
100 x 2,5 mg R/ b € 10,75 €
100 x 5 mg R/ b € 11,16 €
100 x 10 mg R/ b € 14,98 €

BISOPROLOL EG (EG)
bisoprolol, fumarate
tabl. (deelb. kwantit.)

30 x 2,5 mg R/ b € 7,22 €
100 x 2,5 mg R/ b € 11,14 €
30 x 5 mg R/ b € 8,63 €
100 x 5 mg R/ b € 11,55 €
100 x 10 mg R/ b € 15,48 €

BISOPROLOL SANDOZ (Sandoz)
bisoprolol, fumarate
filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)

30 x 2,5 mg R/ b € 7,11 €
100 x 2,5 mg R/ b € 10,75 €
filmomh. tabl. (deelb. in 4 kwantit.)
28 x 5 mg R/ b € 8,07 €
56 x 5 mg R/ b € 8,45 €
98 x 5 mg R/ b € 11,06 €
28 x 10 mg R/ b € 9,79 €
56 x 10 mg R/ b € 10,59 €
98 x 10 mg R/ b € 15,11 €

BISOPROLOL TEVA (Teva)
bisoprolol, fumarate
tabl. (deelb. kwantit.)

30 x 2,5 mg R/ b € 7,17 €

100 x 2,5 mg R/ b € 10,94 €
filmomh. tabl.

100 x 5 mg R/ b € 11,28 €
100 x 10 mg R/ b € 14,98 €

BISOPROLOL VIATRIS (Viatris)
bisoprolol, fumarate
filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)

30 x 2,5 mg R/ b € 7,17 €
100 x 2,5 mg R/ b € 10,93 €
28 x 5 mg R/ b € 8,12 €
56 x 5 mg R/ b € 8,48 €
100 x 5 mg R/ b € 11,28 €
28 x 10 mg R/ b € 9,90 €
56 x 10 mg R/ b € 11,16 €
100 x 10 mg R/ b € 15,48 €

Carvedilol

Posol.
hypertensie en angor
12,5 mg 1x/dag, na 2 dagen verhogen tot 25 mg 1x/dag, indien nodig geleidelijk verder verhogen tot max 25 mg 2x/dag
hartfalen
3,125 mg 2x/dag gedurende 2 weken, nadien langzaam verhogen tot de maximaal verdraagbare dosis (max. 25 mg 2x/dag)

CARVEDILOL EG (EG)
carvedilol
tabl. (deelb. kwantit.)

56 x 6,25 mg R/ b € 8,71 €
98 x 6,25 mg R/ b € 11,18 €
56 x 25 mg R/ b € 15,17 €
98 x 25 mg R/ b € 23,53 €

CARVEDILOL SANDOZ (Sandoz)
carvedilol
tabl. (deelb. kwantit.)

100 x 6,25 mg R/ b € 11,29 €
100 x 25 mg R/ b € 23,85 €
60 x 50 mg R/ b € 28,47 €

CARVEDILOL TEVA (Teva)
carvedilol

tabl. (deelb. kwantit.)
100 x 6,25 mg R/ b € 11,29 €
100 x 25 mg R/ b € 25,21 €

KREDEX (Eurocept)
carvedilol
tabl. (deelb. kwantit.)

56 x 6,25 mg R/ b € 8,71 €
56 x 25 mg R/ b € 17,20 €

Esmolol

BREVIBLOC (Baxter)
esmolol, hydrochloride
inj./inf. oploss. i.v. [amp.]

5 x 100 mg / 10 ml U.H. [44 €]



Labetalol

Posol.
per os:
hypertensie
100 tot 200 mg 2x/dag

TRANDATE (Aspen)
labetalol, hydrochloride
filmomh. tabl.

75 x 100 mg R/ b € 13,79 €

75 x 200 mg R/ b € 18,67 €

inj./inf. oploss. i.v. [flac.]

5 x 20 ml 5 mg / 1 ml U.H. [13 €]

Landiolol

RUNRAPIQ (Orpha-Devel)

landiolol, hydrochloride
inf. oploss. (pdr.) i.v. [flac.]

1 x 300 mg U.H. [306 €]

Metoprolol

Posol.
per os:
(uitgedrukt als metoprololtartraat)
hypertensie, angor en aritmie
50 tot 200 mg 1x/dag (eventueel in 2 doses voor tabletten met normale afgifte)
hartfalen (enkel metoprololsuccinaat (verlengde afgifte) heeft deze indicatie)
12,5 tot 25 mg 1x/dag, nadien langzaam verhogen tot de maximaal verdraagbare dosis (max. 200 mg 1x/dag)
sec. prev. myocardinfarct
200 mg 1x/dag (in 2 doses voor tabletten met normale afgifte)
profyl. behandeling van migraine
100 tot 200 mg 1x/dag (in 2 doses voor tabletten met normale afgifte)
hyperthyreoidie (symptomatische behandeling)
50 mg 3 tot 4x/dag (of 100 tot 200 mg 1x/dag voor tabletten met verlengde afgifte)

METOPROLOL EG (EG)

metoprolol, succinaat

tabl. verl. afgifte (deelb. kwantit.)

100 x 95 mg (eq. tartraat 100 mg)

R/ b € 14,45 €

100 x 190 mg (eq. tartraat 200

mg) R/ b € 19,16 €

METOPROLOL TEVA (Teva)

metoprolol, succinaat

tabl. verl. afgifte (deelb. kwantit.) Retard

100 x 95 mg (eq. tartraat 100 mg)

R/ b € 13,61 €

100 x 190 mg (eq. tartraat 200

mg) R/ b € 19,16 €

METOPROLOL VIATRIS (Viatris)

metoprolol, succinaat

tabl. verl. afgifte (deelb. kwantit.) Retard

100 x 95 mg (eq. tartraat 100 mg)

R/ b € 14,15 €

60 x 190 mg (eq. tartraat 200 mg)

R/ b € 12,80 €

100 x 190 mg (eq. tartraat 200

mg) R/ b € 19,16 €

SELOKEN (Recordati)

metoprolol, tartraat

tabl. (deelb. kwantit.)

100 x 100 mg R/ b € 13,19 €

SELOKEN (Recordati)

metoprolol, tartraat

inj. oploss. i.v. [amp.]

5 x 5 mg / 5 ml R/ 14,57 €



SELOZOK (Recordati)
metoprolol, succinaat
tabl. verl. afgifte (deelb. kwantit.) 25

28 x 23,75 mg (eq. tartraat 25 mg)
R/ b € 8,10 €
tabl. verl. afgifte (deelb. niet kwantit.)
200

28 x 190 mg (eq. tartraat 200 mg)
R/ b € 10,98 €

Nebivolol

Posol.
hypertensie
5 mg 1x/dag
hartfalen
1,25 mg 1x/dag, nadien langzaam verhogen tot de maximaal verdraagbare dosis (max. 10 mg 1x/dag)

NEBIVOLOL AB (Aurobindo)
nebivolol (hydrochloride)
tabl. (deelb. in 4 kwantit.)
30 x 5 mg R/ b € 11,87 €
100 x 5 mg R/ b € 18,42 €

100 x 5 mg R/ b € 18,42 €

100 x 5 mg R/ b € 18,75 €

NEBIVOLOL SANDOZ (Sandoz)
nebivolol (hydrochloride)
tabl. (deelb. in 4 kwantit.)
28 x 5 mg R/ b € 11,45 €
98 x 5 mg R/ b € 18,42 €
98 x 5 mg R/ 17,69 €

NOBITEN (Menarini)
nebivolol (hydrochloride)
tabl. (deelb. in 4 kwantit.)
28 x 5 mg R/ b € 11,77 €
56 x 5 mg R/ b € 15,89 €
100 x 5 mg R/ b € 20,08 €

NEBIVOLOL EG (EG)
nebivolol (hydrochloride)
tabl. (deelb. in 4 kwantit.)
28 x 5 mg R/ b € 11,48 €
98 x 5 mg R/ b € 18,44 €

(de verpakkingen van 98 x 5 mg zijn beschikbaar in blister en in flacon)

NOBITEN (PI-Pharma)
nebivolol (hydrochloride)
tabl. (deelb. in 4 kwantit.)
56 x 5 mg R/ b € 15,89 €
(parallelinvoer)

NEBIVOLOL KRKA (KRKA)
nebivolol (hydrochloride)
tabl. (deelb. kwantit.)

NEBIVOLOL TEVA (Teva)
nebivolol (hydrochloride)
tabl. (deelb. in 4 kwantit.)
28 x 5 mg R/ b € 11,54 €

Propranolol

Posol.
hypertensie, angor
40 tot 80 mg 2 tot 3x/dag (of 80 tot 320 mg 1x/dag voor verlengde afgifte)
aritmie, hyperthyreoïdie (symptomatische behandeling)
10 tot 40 mg 3 tot 4x/dag
secundaire preventie myocardinfarct
80 mg 2 tot 3x/dag
proylactische behandeling van migraine, essentiële tremor
40 tot 80 mg 2x/dag (of 80 tot 160 mg 1x/dag voor verlengde afgifte)
podiumvrees, palpitations bij angst:
10 tot 40 mg 1x/dag
preventie van bloedingen bij slokdarmvarices
20 tot 160 mg 2x/dag

HEMANGIOL (Pierre Fabre Médicament)
propranolol (hydrochloride)
siroop oplossing.
120 ml 3,75 mg / 1 ml R/ € 185,46

INDERAL (Pharmanovia)
propranolol, hydrochloride
filmomh. tabl.
50 x 10 mg R/ b € 6,79 €
100 x 40 mg R/ b € 8,69 €

PROPRANOLOL EG (EG)
propranolol, hydrochloride
tabl. (deelb. in 4 niet kwantit.)
100 x 40 mg R/ b € 8,95 €
harde caps. verl. afgifte Retard
60 x 160 mg R/ b € 13,46 €



PROPRANOLOL TEVA (Teva)

propranolol, hydrochloride
harde caps. geregul. afgifte Retard

30 x 80 mg R/ 7,44 €

1.6. Calciumantagonisten

Calciumantagonisten inhiberen, vooral ter hoogte van het cardiovasculaire systeem, de influx van calcium in de cellen, maar de verschillende klassen hebben tamelijk uiteenlopende effecten.

De *dihydropyridines* zijn vooral vasodilaterend en hebben minder direct effect op het hart.

Verapamil vertraagt de hartfrequentie en de geleiding over de AV-knoop. Tevens vermindert het de contractiliteit van het hart en van de gladde spiercellen.

Diltiazem geeft perifere vasodilatatie en vertraging van de hartfrequentie.

Plaatsbepaling

- *Hypertensie* (zie 1.1.): calciumantagonisten verlagen bij hypertensie de morbiditeit en de mortaliteit.^{4 66} Ze hebben vooral een plaats bij systolische hypertensie bij ouderen⁹ en bij patiënten met stabiele angina pectoris.
- *Stabiele en vasospastische angor*: onderhoudsbehandeling (zie 1.2.).²⁶
- *Voorkamerfibrillatie met snel ventriculair antwoord*: vertraging van het hartritme voor *rate control*, d.w.z. verlagen van de ventrikelfrequentie zonder herstel van het sinusritme (zie 1.8.) met verapamil en diltiazem⁵⁹ (niet vermeld in de SKP van diltiazem); de dihydropyridines hebben dit effect niet.
- *Supraventriculaire tachycardie*: verapamil intraveneus⁶⁷ (niet meer gecommmercialiseerd in België; wel nog beschikbaar via import uit het buitenland (zie Inl.2.11.15.)), zie 1.8.
- *Syndroom van Raynaud*: er is redelijk wat evidentie dat dihydropyridines (vooral gedocumenteerd voor nifedipine) de frequentie en de ernst van aanvallen van syndroom van Raynaud verminderen (indicatie niet vermeld in de SKP).⁶⁸
- *Tocolyse*: goed onderbouwde indicatie van nifedipine (indicatie niet vermeld in de SKP).⁶⁹
- *Cluster hoofdpijn*: verapamil wordt voorgesteld voor de preventie van aanvallen van clusterhoofdpijn, maar de evidentie hiervoor is beperkt (indicatie niet vermeld in de SKP).⁷⁰

Indicaties (synthese van de SKP)

- Hypertensie.
- Stabiele en vasospastische angor.
- Verapamil: ook vertragen van het hartritme (zie rubriek "Plaatsbepaling").
- Nimodipine: uitsluitend preventie van ischemische letsels bij acute subarachnoïdale bloedingen.

Contra-indicaties

- Dihydropyridines: onbehandeld hartfalen, instabiele angor, recent myocardinfarct.
- Verapamil en diltiazem: hartfalen, tweede- of derdegraads atrioventriculair blok, *Sick Sinus Syndroom*, gelijktijdig gebruik van ivabradine.
- **Het gebruik van verapamil intraveneus is gecontra-indiceerd bij patiënten onder β -blokkers, bij reciproke tachycardie bij syndroom van Wolff-Parkinson-White en bij ventrikeltachycardie, wegens het gevaar voor hartfalen en shock.**
- Lercanidipine: ernstige nierinsufficiëntie; ernstige leverinsufficiëntie (SKP).
- Op de website <https://www.geneesmiddelenbijlevercirrose.nl> worden felodipine, isradipine, lercanidipine, nifedipine en verapamil als "onveilig" (te vermijden) bij levercirrose beoordeeld.
- Clevidipine: allergie aan soja, pinda's of eieren.

Ongewenste effecten

- Hypotensie.
- Dermatitis, huiduitslag.⁴⁶
- Gingivale hyperplasie.



- Gastro-intestinale ongemakken.
- Dihydropyridines: ook perifere vasodilatatie met hoofdpijn, enkeloedeem, warmte-opwellingen, hypotensie en reflectoire tachycardie.
- Diltiazem en vooral verapamil: ook vermindering van de contractiliteit van het hart en te sterke hartfrequentiedaling.
- Diltiazem en verapamil: ook obstipatie.

Zwangerschap en borstvoeding

- Voor de aanpak van hypertensie tijdens de zwangerschap, zie rubriek “Zwangerschap en borstvoeding” in 1.1.
- Bij contra-indicatie voor een β -blokker (eerste keuze bij hypertensie tijdens de zwangerschap volgens de meeste bronnen) wordt een calciumantagonist (meeste gegevens over nifedipine met verlengde afgifte en over nicardipine) voorgesteld als alternatief.
- Nifedipine, nicardipine en verapamil worden als veilig beschouwd bij borstvoeding.

Interacties

- Overdreven bloeddrukdaling, vooral orthostatisch, bij combineren van meerdere antihypertensiva, bij associëren met nitraten, molsidomine, fosfodiësterase type 5-inhibitoren, levodopa of alcohol en bij volumedepletie.
- NSAID's kunnen het effect van antihypertensiva tegengaan.
- Verhoogd risico van ongewenste effecten van de β -blokkers (bradycardie, atrioventriculair blok en verminderde myocardcontractiliteit) bij associëren met verapamil en in mindere mate diltiazem. **Het gebruik van verapamil intraveneus is gecontra-indiceerd bij patiënten onder β -blokkers wegens het gevaar voor hartfalen en shock. Dit geldt omgekeerd ook voor de toediening van intraveneuze β -blokkers bij chronisch gebruik van verapamil.**
- Verapamil kan de afbraak van alcohol vertragen.
- Vele dihydropyridines (amlodipine, felodipine, isradipine, lercanidipine, nicardipine, nifedipine, nimodipine), verapamil en diltiazem zijn substraten van CYP3A4 (zie Tabel 1c. in Inl.6.3.). Sommige calciumantagonisten (bv. felodipine en verapamil) vertonen na orale toediening een uitgesproken eerstestapassage-extractie t.h.v. de lever. Hun biologische beschikbaarheid verhoogt bij associëren met CYP3A4-inhibitoren, en verlaagt bij associëren met CYP3A4-inductoren.
- Verapamil en diltiazem zijn daarenboven inhibitor van CYP3A4 en substraat en inhibitor van P-gp (zie Tabel 1c. en Tabel 1d. in Inl.6.3.). Bij gelijktijdig gebruik van verapamil of diltiazem met de DOAC's is er hierdoor een verhoogd bloedingsrisico.^{71 72}

Bijzondere voorzorgen

- Er is onvoldoende evidentie dat het moment van inname ('s ochtends of 's avonds) van antihypertensiva een invloed heeft op de werkzaamheid ervan.^{19 20}

1.6.1. Dihydropyridines

Amlodipine

Posol.
hypertensie en angor
5 tot 10 mg 1x/dag

AMLODIPIN AB (Aurobindo)
amlodipine (besilaat)
tabl.

28 x 5 mg R/ b € 10,59 €
98 x 5 mg R/ b € 12,64 €
30 x 10 mg R/ b € 10,56 €

100 x 10 mg R/ b € 23,50 €

AMLODIPINE EG (EG)



amlodipine (besilaat)

tabl. Besilate

28 x 5 mg R/ b € 10,93 €

98 x 5 mg R/ b € 12,72 €

tabl. (deelb. kwantit.) Besilate

30 x 10 mg R/ b € 10,83 €

100 x 10 mg R/ b € 23,81 €

AMLODIPINE EG (Orifarm Belgium)

amlodipine (besilaat)

tabl. (deelb. kwantit.) Besilate

100 x 10 mg R/ b € 23,81 €

(parallelinvoer)

AMLODIPINE EG (PI-Pharma)

amlodipine (besilaat)

tabl. (deelb. kwantit.) Besilate

100 x 10 mg R/ b € 23,81 €

(parallelinvoer)

AMLODIPINE KRKA (KRKA)

amlodipine (maleaat)

tabl. (deelb. kwantit.)

28 x 5 mg R/ b € 10,59 €

98 x 5 mg R/ b € 12,68 €

30 x 10 mg R/ b € 10,56 €

100 x 10 mg R/ b € 24,61 €

AMLODIPINE TEVA (Teva)

amlodipine (besilaat)

tabl. (deelb. kwantit.)

28 x 5 mg R/ b € 10,93 €

56 x 5 mg R/ b € 11,35 €

98 x 5 mg R/ b € 12,71 €

30 x 10 mg R/ b € 10,58 €

100 x 10 mg R/ b € 23,73 €

AMLODIPINE VIATRIS (Viatris)

amlodipine (besilaat)

tabl. (deelb. kwantit.) Besilate

30 x 5 mg R/ b € 11,29 €

100 x 5 mg R/ b € 12,87 €

100 x 10 mg R/ b € 24,84 €

AMLODIPIN SANDOZ (Sandoz)

amlodipine (besilaat)

tabl. (deelb. kwantit.) Besilaat

30 x 5 mg R/ b € 10,95 €

100 x 5 mg R/ b € 12,87 €

30 x 10 mg R/ b € 10,84 €

100 x 10 mg R/ b € 23,90 €

AMLOGAL (SMB)

amlodipine (maleaat)

omh. tabl. (deelb. kwantit.) Divule

98 x 10 mg R/ b € 23,07 €

AMLOR (Viatris)

amlodipine (besilaat)

harde caps.

28 x 5 mg R/ b € 10,93 €

56 x 5 mg R/ b € 11,42 €

98 x 5 mg R/ b € 12,72 €

30 x 10 mg R/ b € 10,94 €

100 x 10 mg R/ b € 24,61 €

Clevidipine

CLEVIPREX (Chiesi)

clevidipine

inf. emuls. i.v. [flac.]

10 x 25 mg / 50 ml U.H. [1.696 €]

Felodipine

Posol.

hypertensie en angor

5 tot 10 mg 1x/dag

FELODIPINE EG (EG)

felodipine

tabl. verl. afgifte Retard

100 x 5 mg R/ b € 17,46 €

100 x 10 mg R/ b € 24,37 €

FELODIPINE SANDOZ (Sandoz)

felodipine

tabl. verl. afgifte

100 x 5 mg R/ b € 17,42 €

100 x 10 mg R/ b € 24,36 €

Lercanidipine

Posol.



hypertensie
10 tot 20 mg 1x/dag

LERCANIDIPINE EG (EG)

lercanidipine, hydrochloride
filmomh. tabl. (deelb. niet kwantit.)
28 x 10 mg R/ b 11,11 €
98 x 10 mg R/ b 17,15 €
filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)
98 x 20 mg R/ b 21,06 €

lercanidipine, hydrochloride
filmomh. tabl. (deelb. niet kwantit.)
28 x 10 mg R/ b 11,11 €
56 x 10 mg R/ b 15,83 €
98 x 10 mg R/ b 17,62 €
56 x 20 mg R/ b 20,98 €
98 x 20 mg R/ b 22,65 €

lercanidipine, hydrochloride
filmomh. tabl. (deelb. niet kwantit.)
28 x 10 mg R/ b 11,25 €
56 x 10 mg R/ b 16,27 €
98 x 10 mg R/ b 18,93 €
filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)
28 x 20 mg R/ b 15,72 €
56 x 20 mg R/ b 21,73 €
98 x 20 mg R/ b 26,14 €

LERCANIDIPIN SANDOZ (Sandoz)

ZANIDIP (Recordati)

Nicardipine

NICARDIPINE AGUETTANT (Aguettant)

nicardipine, hydrochloride
inf. oploss. i.v. [amp.]
10 x 10 mg / 10 ml U.H. [45 €]

RYDENE (Laboratoire X.O)

nicardipine, hydrochloride
inf. oploss. i.v. [amp.]
5 x 10 mg / 10 ml U.H. [16 €]

Nifedipine

Posol.
hypertensie en angor
30 tot 60 mg 1x/dag

NIFEDIPINE EG (EG)

nifedipine
tabl. verl. afgifte Retard
98 x 30 mg R/ b 23,77 €
98 x 60 mg R/ b 38,62 €

Nimodipine

NIMOTOP (Laboratoire X.O)

nimodipine
tabl.
50 x 30 mg R/ b 21,26 €
inf./instill. oploss. i.v./i.cistern. [flac.]
1 x 50 ml 0,2 mg / 1 ml U.H. [9 €]
(preventief bij subarachnoidale bloeding)

1.6.2. Verapamil

Posol.



angor
80 mg 4x/dag tot 120 mg 3 tot 4x/dag (tabletten met normale afgifte)
aritmie
40 tot 120 mg 3 tot 4x/dag (tabletten met normale afgifte)
hypertensie
80 tot 160 mg 3x/dag (of 240 mg 1 tot 2x/dag voor verlengde afgifte)

ISOPTINE (Viatris)

verapamil, hydrochloride
filmomh. tabl.

50 x 40 mg R/ b € 8,14 €
50 x 80 mg R/ b € 9,46 €
60 x 120 mg R/ b € 12,40 €

LODIXAL (Viatris)

verapamil, hydrochloride
tabl. verl. afgifte (deelb. kwantit.)

30 x 240 mg R/ b € 12,78 €

1.6.3. Diltiazem

Posol.
angor
60 tot 120 mg 3x/dag of 200 tot 300 mg (verlengde afgifte) 1x/dag
hypertensie
200 tot 300 mg (verlengde afgifte) 1x/dag

DILTIAZEM EG (EG)

diltiazem, hydrochloride
harde caps. verl. afgifte Retard
100 x 200 mg R/ b € 23,18 €
100 x 300 mg R/ b € 26,74 €

harde caps. verl. afgifte

28 x 120 mg R/ b € 9,46 €
56 x 180 mg R/ b € 12,67 €
56 x 180 mg R/ 12,30 €
56 x 240 mg R/ b € 15,97 €
56 x 300 mg R/ b € 17,23 €
56 x 300 mg R/ 17,02 €
28 x 360 mg R/ b € 13,60 €

TILDIEM (Sanofi Belgium)

diltiazem, hydrochloride
tabl.
100 x 60 mg R/ b € 9,95 €
harde caps. verl. afgifte Retard
28 x 200 mg R/ b € 11,81 €
28 x 300 mg R/ b € 13,22 €

PROGOR (SMB)

diltiazem, hydrochloride

1.7. Middelen inwerkend op het renine-angiotensinesysteem

ACE-inhibitoren (angiotensineconversie-enzym-inhibitoren) en sartanen (angiotensine II-antagonisten) remmen, elk op een ander niveau, het renine-angiotensinesysteem (RAS). Ze veroorzaken hierdoor arteriële, arteriolaire en veneuze vasodilatatie en bloeddruk daling. Sommige effecten kunnen verklaard worden door een vermindering van de hyperplasie van de vasculaire en cardiale gladde spiercellen.

1.7.1. ACE-inhibitoren

ACE-inhibitoren (angiotensineconversie-enzym-inhibitoren) inhiberen de omzetting van angiotensine-I tot het actieve angiotensine-II.

Plaatsbepaling

- *Hypertensie (zie 1.1.):* ACE-inhibitoren verlagen de morbiditeit en mortaliteit ten gevolge van hypertensie⁴⁷³; ze zijn vooral geïndiceerd bij hypertensie met geassocieerde pathologieën zoals hartfalen, acuut



myocardinfarct en nierlijden met matig verhoogde (A2) of ernstig verhoogde (A3) albuminurie (al of niet diabetisch).

- *Hartfalen met gedaalde ejectiefractie (zie 1.3.):* ACE-inhibitoren hebben een gunstig effect op morbiditeit en mortaliteit.^{37 38} Ze worden in deze indicatie samen met diuretica, β -blokkers, een aldosteronantagonist en/of gliflozine voorgeschreven.^{37 38}
- *Acuut myocardinfarct:* tenzij contra-indicatie wordt na het infarct bij hemodynamisch stabiele patiënten een behandeling met een ACE-inhibitor ingesteld^{74 75} ter preventie van de remodelering van het linkerventrikel; zeker bij tekenen van linkerventrikeldisfunctie of hartfalen, bij diabetes en bij chronische nierschade wordt de behandeling met ACE-inhibitoren levenslang doorgegeven.^{74 75 76}
- *Nefropathie:* afremmen van de progressie van de nierinsufficiëntie, vooral bij proteïnurie bij diabetici; voor sommige ACE-inhibitoren ook bij niet-diabetische nefropathie.^{49 77}
- Voor sommige ACE-inhibitoren (perindopril, ramipril) bestaat volgens enkele oudere studies mogelijk een beperkt bijkomend cardioprotectief effect bij patiënten met chronische coronaire ziekte en/of hoog cardiovasculair risico, wanneer ze toegevoegd werden aan een bestaande (naar huidige normen niet optimale) behandeling.^{26 29 30} Veel van deze patiënten hadden aandoening(en) waarvoor het gebruik van een ACE-inhibitor volgens de (huidige) richtlijnen sowieso al geïndiceerd was (doorgemaakt myocardinfarct, hartfalen).
- Voor de associatie van een ACE-inhibitor en een sartaan is er geen bewijs van meerwaarde ten opzichte van een ACE-inhibitor alleen. Er is geen winst op vlak van morbiditeit en mortaliteit en het risico van complicaties (nierfalen, hyperkaliëmie) neemt toe [zie Folia september 2013].^{38 13}
- Lisinopril wordt *off-label* gebruikt voor migraineprofyaxe. Er is slechts beperkt bewijs van doeltreffendheid (zie 10.9.2).⁷⁸

Indicaties (synthese van de SKP)

De indicaties en de doseringen vermeld in de SKP van de verschillende producten zijn deze waarover klinische studies bestaan. In welke mate tussen de ACE-inhibitoren relevante klinische verschillen bestaan, is echter niet duidelijk.

- Hypertensie.
- Hartfalen met gedaalde ejectiefractie.
- (Diabetische) nefropathie.
- Na myocardinfarct.

Contra-indicaties

- **Zwangerschap.**
- Bilaterale stenose van de nierarteriën of stenose bij unieke nier.
- Hyperkaliëmie.
- Voorgeschiedenis van angio-oedeem op ACE-inhibitoren, hereditair of idiopathisch angio-oedeem.
- Gelijktijdig gebruik van sacubitril/valsartan complex.
- Fosinopril: ernstige nierinsufficiëntie (SKP).
- Zofenopril: ernstige leverinsufficiëntie (SKP).
- Op de website <https://www.geneesmiddelenbijlevercirrose.nl> worden de ACE-inhibitoren als "onveilig" (te vermijden) bij levercirrose beoordeeld.

Ongewenste effecten

- Hoest (soms na meerdere jaren behandeling).
- Hypotensie na de toediening van de eerste dosis van een ACE-inhibitor of na dosisverhoging, vooral bij patiënten met voorafbestaande stimulatie van het renine-angiotensine-systeem (volumedepletie door diuretica, hartfalen, stenose van de nierarteriën), en dit vooral bij de behandeling van hartfalen.
- Verslechtering van de nierfunctie (en soms acute nierinsufficiëntie), vooral bij patiënten met voorafbestaand nierlijden en bij patiënten met hartfalen, uitgesproken volumedepletie of dehydratie.



- Hyperkaliëmie, zelden hyponatriëmie.
- Rash.
- Gastro-intestinale stoornissen (o.a. diarree), smaakstoornissen.
- Angio-oedeem, dat soms pas na meerdere maanden tot jaren behandeling optreedt, en frequenter is bij patiënten van Afrikaanse afkomst en bij patiënten met antecedenten van angio-oedeem niet te wijten aan ACE-inhibitorgebruik.

Zwangerschap en borstvoeding

- Voor de aanpak van hypertensie tijdens de zwangerschap, zie rubriek “Zwangerschap en borstvoeding” in 1.1.
- **ACE-inhibitoren zijn gecontra-indiceerd gedurende de hele duur van de zwangerschap (risico van nierinsufficiëntie, anurie, hypotensie, oligohydramnion, longhypoplasie en andere morfologische afwijkingen bij de foetus).**
- Captopril, enalapril, perindopril en quinapril worden als veilig beschouwd bij borstvoeding.

Interacties

- Overdreven bloeddrukdaling, vooral orthostatisch, bij combineren van meerdere antihypertensiva, bij associëren met nitraten, molsidomine, fosfodiësterase type 5-inhibitoren, levodopa of alcohol en bij volumedepletie.
- NSAID's kunnen het effect van antihypertensiva tegengaan.
- **Verhoogd risico van hyperkaliëmie bij associëren met andere kaliumsparende middelen (o.a. kaliumsupplementen (ook dieetzouten), kaliumsparende diuretica, sartanen, trimethoprim (co-trimoxazol), heparines en NSAID's); dit risico is vooral hoog bij bestaan van nierinsufficiëntie (zie Inl.6.2.7).**
- Verdere verslechtering van de nierfunctie (met risico van acute nierinsufficiëntie) bij associëren met NSAID's of diuretica, vooral bij stenose van de nierarteriën of volumedepletie. Dit geldt zeker bij combineren van een ACE-inhibitor + een NSAID + een diureticum.
- Beperkt verhoogd risico van hypoglykemische aanvallen bij patiënten op insuline, hypoglykemiërende sulfamiden, gliniden.
- Stijging van de plasmaconcentraties van lithium.
- Verhoogd risico op angio-oedeem bij gelijktijdig gebruik van andere geneesmiddelen die angio-oedeem kunnen veroorzaken: sacubitril/valsartan complex, racecadotril, everolimus, sirolimus en temsirolimus, estramustine en vildagliptine (en mogelijk ook de andere gliptines).

Bijzondere voorzorgen

- Starten met lage dosis en de dosis langzaam verhogen, vooral bij ouderen en bij bestaan van hartfalen of nierinsufficiëntie.
- Bij patiënten met volumedepletie, bv. bij behandeling met hoge doses (lis)diuretica (zie rubriek “Ongewenste effecten”), raadt men aan te starten met een zeer lage dosis (bv. ¼ van de klassieke dosis) van de ACE-inhibitor en deze geleidelijk te verhogen, gezien het risico van hypotensie bij de eerste dosis en bij dosisverhoging.
- Bij perifeer vaatlijden of veralgemeende atherosclerose moeten ACE-inhibitoren voorzichtig opgestart worden, gezien de grote kans op stenose van de nierarteriën bij deze patiënten.
- De nierfunctie en de kaliëmie controleren vóór de start van de behandeling of een dosisverhoging en een tweetal weken nadien.
- Tijdens acute episodes van dehydratie (diarree, braken, koorts,...) die langer dan 24u aanhouden, moet overwogen worden tijdelijk de dosis van de ACE-inhibitor te verlagen of de inname stop te zetten om acute nierschade te voorkomen, zeker bij oudere of kwetsbare patiënten.
- Er is onvoldoende evidentie dat het moment van inname ('s ochtends of 's avonds) van antihypertensiva een invloed heeft op de werkzaamheid ervan.^{19,20}



Posologie

- Hieronder wordt aangegeven met welke dosis men gewoonlijk start, en tot waar men deze nadien mag verhogen, voor zover goed verdragen.
- Bij renovasculaire hypertensie en wanneer de patiënt reeds op diuretica of zoutarm dieet staat, zijn de begintdoses lager.

Captopril

Posol.

hypertensie

25 mg 1 tot 2x/dag, eventueel tot 100 mg per dag in 1 tot 2 doses

hartfalen*

6,25 tot 12,5 mg 2 tot 3x/dag, nadien langzaam verhogen tot de maximaal verdraagbare dosis (max. 50 mg 2 tot 3x/dag)

myocardinfarct (preventie van remodelering)*

6,25 mg 1x/dag, eventueel tot 50 mg 2 tot 3x/dag

diabetische nefropathie

25 mg 2 tot 3x/dag

* met de huidige in België beschikbare specialiteiten is het onmogelijk de laagste startdoseringsen voor de behandeling van hartfalen of myocardinfarct te bekomen

CAPTOPRIL EG (EG)

captopril

tabl. (deelb. niet kwantit.)

60 x 50 mg R/ b 10,42 €

60 x 100 mg R/ b 13,56 €

Cilazapril

Posol.

hypertensie*

1,25 mg 1x/dag, eventueel tot 5 mg 1x/dag

hartfalen*

0,5 mg 1x/dag, eventueel tot 5 mg 1x/dag

* met de huidige in België beschikbare specialiteiten is het onmogelijk de laagste startdoseringsen te bekomen

INHIBACE (Eurocept)

cilazapril

filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)

28 x 5 mg R/ b 18,47 €

Enalapril

Posol.

hypertensie

5 mg 1x/dag, eventueel tot 20 mg 1x/dag

hartfalen


2,5 mg 1x/dag, nadien langzaam verhogen tot de maximaal verdraagbare dosis (max. 20 mg per dag in 1 tot 2 doses)




ENALAPRIL EG (EG)

enalapril, maleaat

tabl. (deelb. kwantit.)


28 x 5 mg R/ b  7,43 €

98 x 20 mg R/ b  15,67 €

RENITEC (Organon)

enalapril, maleaat

tabl. (deelb. niet kwantit.)

98 x 20 mg R/ b  16,72 €

Fosinopril

Posol.

hypertensie

20 mg 1x/dag


hartfalen

10 mg 1x/dag, nadien langzaam verhogen tot de maximaal verdraagbare dosis (max. 40 mg 1x/dag)

FOSINIL (Cophana)

fosinopril, natrium

tabl. (deelb. kwantit.)

28 x 20 mg R/ b  22,78 €

Lisinopril

Posol.

hypertensie

10 mg 1x/dag, eventueel tot 40 mg 1x/dag

hartfalen

2,5 mg 1x/dag, nadien langzaam verhogen tot de maximaal verdraagbare dosis (max. 20 mg 1x/dag)

myocardinfarct (preventie van remodelering)

5 mg 1x/dag, eventueel tot 10 mg 1x/dag


nefropathie bij hypertensiepatiënten met type 2-diabetes


10 mg 1x/dag, eventueel tot 20 mg 1x/dag

LISINOPRIL EG (EG)


lisinopril


tabl. (deelb. kwantit.)


28 x 5 mg R/ b  6,78 €

56 x 5 mg R/ b  8,67 €

tabl. (deelb. in 4 kwantit.)

28 x 20 mg R/ b  11,40 €


56 x 20 mg R/ b  16,18 €

98 x 20 mg R/ b  22,46 €

LISINOPRIL EG (Orifarm Belgium)

lisinopril

tabl. (deelb. in 4 kwantit.)


98 x 20 mg R/ b  22,46 €

(parallelinvoer)

LISINOPRIL EG (PI-Pharma)

lisinopril

tabl. (deelb. in 4 kwantit.)

98 x 20 mg R/ b  22,46 €


(parallelinvoer)

LISINOPRIL GRINDEKS (Grindeks -


Kalceks) 

lisinopril

tabl.

56 x 5 mg R/ b  8,42 €


tabl. (deelb. niet kwantit.)


84 x 20 mg R/ b  19,06 €


LISINOPRIL SANDOZ (Sandoz)


lisinopril

tabl. (deelb. kwantit.)

56 x 5 mg R/ b  8,42 €

30 x 20 mg R/ b  11,21 €


56 x 20 mg R/ b  15,69 €


100 x 20 mg R/ b  21,61 €

LISINOPRIL TEVA (Teva)

lisinopril

tabl. (deelb. niet kwantit.)

30 x 5 mg R/ b  6,81 €

100 x 20 mg R/ b  21,61 €



ZESTRIL (Pharmanovia)
lisinopril
tabl. (deelb. kwantit.)

28 x 5 mg R/ b 6,78 €
tabl.
28 x 20 mg R/ b 11,40 €

56 x 20 mg R/ b 16,18 €
98 x 20 mg R/ b 22,99 €

Perindopril

Posol.

(uitgedrukt als perindopril tert-butylamine)

hypertensie

4 mg 1x/dag, eventueel tot 8 mg 1x/dag

hartfalen

2 mg 1x/dag, nadien langzaam verhogen tot de maximaal verdraagbare dosis (max. 4 mg 1x/dag)

na myocardinfarct of revascularisatie

4 mg 1x/dag, eventueel tot 8 mg 1x/dag

COVERSYL (Servier)

perindopril, arginine
filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)

30 x 5 mg (eq. tert-butylamine 4
mg) R/ b 11,34 €

90 x 5 mg (eq. tert-butylamine 4
mg) R/ b 20,34 €

filmomh. tabl.

60 x 10 mg (eq. tert-butylamine 8
mg) R/ b 29,74 €

90 x 10 mg (eq. tert-butylamine 8
mg) R/ b 31,03 €

COVERSYL (Abacus)

perindopril, arginine
filmomh. tabl.

90 x 10 mg (eq. tert-butylamine 8
mg) R/ b 31,03 €

(parallelinvoer)

COVERSYL (Orifarm Belgium)

perindopril, arginine
filmomh. tabl.

90 x 10 mg (eq. tert-butylamine 8
mg) R/ b 31,03 €

(parallelinvoer)

COVERSYL (PI-Pharma)

perindopril, arginine
filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)

90 x 5 mg (eq. tert-butylamine 4
mg) R/ b 20,34 €

filmomh. tabl.

60 x 10 mg (eq. tert-butylamine 8
mg) R/ b 29,62 €

90 x 10 mg (eq. tert-butylamine 8
mg) R/ b 31,03 €
(parallelinvoer)

PERINDOPRIL EG (EG)

perindopril, arginine
filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)

30 x 5 mg (eq. tert-butylamine 4
mg) R/ b 10,87 €

90 x 5 mg (eq. tert-butylamine 4
mg) R/ b 18,40 €

filmomh. tabl.

30 x 10 mg (eq. tert-butylamine 8
mg) R/ b 16,54 €

90 x 10 mg (eq. tert-butylamine 8
mg) R/ b 29,73 €

PERINDOPRIL KRKA (KRKA)

perindopril, tert-butylamine
tabl. (deelb. kwantit.)

30 x 4 mg R/ b 10,87 €

90 x 4 mg R/ b 18,40 €

tabl. (deelb. niet kwantit.)

90 x 8 mg R/ b 29,73 €

PERINDOPRIL SANDOZ (Sandoz)

perindopril, tert-butylamine
tabl. (deelb. kwantit.)

30 x 4 mg R/ b 10,99 €

60 x 4 mg R/ b 15,65 €

100 x 4 mg R/ b 23,35 €

tabl.

60 x 8 mg R/ b 27,43 €

90 x 8 mg R/ b 31,07 €

PERINDOPRIL SERVIER (Servier)

perindopril, tert-butylamine
tabl. (deelb. kwantit.)

100 x 4 mg U.H. [16 €]

PERINDOPRIL TEVA (Teva)

perindopril, tosylaat
filmomh. tabl.

30 x 2,5 mg (eq. tert-butylamine 2
mg) R/ b 9,21 €

filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)

30 x 5 mg (eq. tert-butylamine 4
mg) R/ b 11,48 €

90 x 5 mg (eq. tert-butylamine 4
mg) R/ b 21,54 €

filmomh. tabl.

30 x 10 mg (eq. tert-butylamine 8
mg) R/ b 16,54 €

90 x 10 mg (eq. tert-butylamine 8
mg) R/ b 36,08 €

PERINDOPRIL VIATRIS (Viatris)

perindopril, arginine

filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)

30 x 5 mg (eq. tert-butylamine 4
mg) R/ b 11,73 €

90 x 5 mg (eq. tert-butylamine 4
mg) R/ b 21,76 €

filmomh. tabl.

60 x 10 mg (eq. tert-butylamine 8
mg) R/ b 30,70 €

90 x 10 mg (eq. tert-butylamine 8
mg) R/ b 37,12 €



Quinapril

Posol.

hypertensie*

10 mg 1x/dag, eventueel tot 40 mg per dag in 1 tot 2 doses

hartfalen*

2,5 mg 1x/dag, nadien langzaam verhogen tot de maximaal verdraagbare dosis (max. 40 mg per dag in 1 tot 2 doses)

* met de huidige in België beschikbare specialiteit is het onmogelijk de lage startdoseringsen te bekomen

QUINAPRIL EG (EG)

quinapril (hydrochloride)

filmomh. tabl.

98 x 40 mg R/ b 39,86 €

Ramipril

Posol.

hypertensie

2,5 mg 1x/dag, eventueel tot 10 mg 1x/dag

myocardinfarct (preventie van remodelering)

2,5 mg 2x/dag, eventueel tot 5 mg 2x/dag

secundaire preventie bij patiënten met cardiovasculaire risicofactoren

2,5 mg 1x/dag, eventueel tot 10 mg 1x/dag

hartfalen

1,25 mg 1x/dag, nadien langzaam verhogen tot de maximaal verdraagbare dosis (max. 5 mg 2x/dag)

diabetische en niet-diabetische nefropathie

1,25 mg 1x/dag, eventueel tot 5 mg 1x/dag

RAMIPRIL AB (Aurobindo)

ramipril

tabl. (deelb. kwantit.)

28 x 5 mg R/ b 12,34 €

98 x 5 mg R/ b 23,38 €

98 x 10 mg R/ b 37,65 €

(parallelinvoer)

RAMIPRIL EG (Orifarm Belgium)

ramipril

tabl. (deelb. niet kwantit.)

98 x 5 mg R/ b 23,39 €

(parallelinvoer)

98 x 2,5 mg R/ b 13,70 €

28 x 5 mg R/ b 12,48 €

56 x 5 mg R/ b 13,70 €

98 x 5 mg R/ b 23,38 €

98 x 10 mg R/ b 37,65 €

RAMIPRIL EG (EG)

ramipril

tabl. (deelb. kwantit.)

98 x 2,5 mg R/ b 13,70 €

98 x 5 mg R/ b 23,39 €

98 x 10 mg R/ b 37,66 €

RAMIPRIL KRKA (KRKA)

ramipril

tabl. (deelb. kwantit.)

100 x 2,5 mg R/ b 13,85 €

100 x 5 mg R/ b 23,71 €

100 x 10 mg R/ b 38,28 €

TRITACE (Sanofi Belgium)

ramipril

tabl. (deelb. kwantit.)

28 x 2,5 mg R/ b 9,53 €

56 x 5 mg R/ b 14,43 €

56 x 10 mg R/ b 21,61 €

RAMIPRIL EG (Impexco)

ramipril

tabl. (deelb. kwantit.)

98 x 5 mg R/ b 23,39 €

98 x 10 mg R/ b 37,66 €

RAMIPRIL SANDOZ (Sandoz)

ramipril

tabl. (deelb. kwantit.)

28 x 2,5 mg R/ b 9,53 €

TRITACE (Orifarm Belgium)


ramipril


tabl. (deelb. kwantit.)


56 x 10 mg R/ b 21,61 €

(parallelinvoer)




TRITACE (PI-Pharma) 
ramipril

tabl. (deelb. kwantit.)
56 x 5 mg R/ b  14,43 €

56 x 10 mg R/ b  21,61 €
(parallelinvoer)

Zofenopril

Posol.
hypertensie
15 mg 1x/dag, eventueel tot 60 mg 1x/dag
na myocardinfarct
7,5 mg 2x/dag, eventueel tot 30 mg 2x/dag

ZOPRANOL (Menarini) 
zofenopril, calcium
filmomh. tabl.
12 x 7,5 mg R/ 4,56 €
filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)
28 x 15 mg R/ 12,71 €
28 x 30 mg R/ 13,24 €

1.7.2. Sartanen

De sartanen zijn antagonisten van angiotensine-II ter hoogte van de angiotensine AT₁-receptor. Hun hemodynamische effecten zijn vergelijkbaar met deze van de ACE-inhibitoren.

Plaatsbepaling

- Voor de meeste indicaties blijken de sartanen even werkzaam als de ACE-inhibitoren, maar de werkzaamheid van de ACE-inhibitoren is beter onderbouwd, zeker bij hartfalen.^{4 37 38} De sartanen kunnen gebruikt worden als er een indicatie is voor een ACE-inhibitor (zie 1.7.1.), maar deze laatste bijvoorbeeld hoest veroorzaakt.
- Sartanen hebben ook nefropathie, vooral bij patiënten met type 2-diabetes, als indicatie in de SKP, maar er zijn meer studies met ACE-inhibitoren in deze indicatie.
- Voor de associatie van een ACE-inhibitor en een sartaan is er geen bewijs van meerwaarde ten opzichte van een ACE-inhibitor alleen. Er is geen winst op vlak van morbiditeit en mortaliteit en het risico van verwickelingen (nierfalen, hyperkaliëmie) neemt toe [zie *Folia september 2013*].^{38 13}
- Het gebruik van het complex sacubitril/valsartan bij hartfalen wordt besproken in 1.3.2.
- Candesartan wordt *off-label* gebruikt voor migraineprofylaxe. Er is slechts beperkt bewijs van doeltreffendheid (zie 10.9.2.).⁷⁸

Indicaties (synthese van de SKP)

De indicaties vermeld in de SKP van de verschillende producten zijn deze waarover klinische studies bestaan. In welke mate tussen de sartanen relevante klinische verschillen bestaan, is echter niet duidelijk.

- Hypertensie
- Hartfalen met gedaalde ejectiefractie
- (Diabetische) nefropathie
- Na myocardinfarct.

Contra-indicaties

- **Zwangerschap.**
- Bilaterale stenose van de nierarteriën of stenose bij unieke nier.
- Hyperkaliëmie.
- Voor de meeste sartanen vermeldt de SKP ernstige leverinsufficiëntie als contra-indicatie.
- Op de website <https://www.geneesmiddelenbijlevercirrose.nl> worden alle sartanen als “onveilig” (te



vermijden) bij levercirrose beoordeeld.

Ongewenste effecten en bijzondere voorzorgen

- Zie 1.1.
- Deze van de ACE-inhibitoren (zie 1.7.1.), behalve dat hoest en angio-oedeem zeldzamer zijn.
- Olmesartan: ook ernstige enteropathie met villose atrofie en uitgesproken diarree (zeldzaam) [zie *Folia februari 2014*] en auto-immune hepatitis.
- Intestinaal angio-oedeem (zeldzaam).

Zwangerschap en borstvoeding

- Voor de aanpak van hypertensie tijdens de zwangerschap, zie rubriek “Zwangerschap en borstvoeding” in 1.1.
- **Sartanen zijn, naar analogie met de ACE-inhibitoren, gecontra-indiceerd gedurende de hele duur van de zwangerschap (risico van nierinsufficiëntie, anurie, hypotensie, oligohydramnion, longhypoplasie en andere morfologische afwijkingen bij de foetus).**

Interacties

- Overdreven bloeddrukdaling, vooral orthostatisch, bij combineren van meerdere antihypertensiva, bij associëren met nitraten, molsidomine, fosfodiësterase type 5-inhibitoren, levodopa of alcohol en bij volumedepletie.
- NSAID's kunnen het effect van antihypertensiva tegengaan.
- **Verhoogd risico van hyperkaliëmie bij associëren met andere kaliumsparende middelen (o.a. kaliumsupplementen (ook dieetzouten), kaliumsparende diuretica, sartanen, trimethoprim (co-trimoxazol), heparines en NSAID's); dit risico is vooral hoog bij bestaan van nierinsufficiëntie (zie Inl.6.2.7).**
- Verdere verslechtering van de nierfunctie (met risico van acute nierinsufficiëntie) bij associëren met NSAID's of diuretica, vooral bij stenose van de nierarteriën of volumedepletie. Dit geldt zeker bij combineren van een sartaan + een NSAID + een diureticum.
- Stijging van de plasmaconcentraties van lithium.
- Candesartan, irbesartan, losartan en valsartan zijn substraten van CYP2C9 (zie Tabel Ic. in Inl.6.3).

Bijzondere voorzorgen

- Starten met lage dosis en de dosis langzaam verhogen, vooral bij ouderen en bij bestaan van hartfalen of nierinsufficiëntie.
- Bij patiënten met volumedepletie, bv. bij behandeling met hoge doses (lis)diuretica (zie rubriek “Ongewenste effecten”), raadt men aan te starten met een zeer lage dosis (bv. ¼ van de klassieke dosis) van het sartaan en deze geleidelijk te verhogen, gezien het risico van hypotensie bij de eerste dosis en bij dosisverhoging.
- Bij perifere vaatlijden of veralgemeende atherosclerose moeten sartanen voorzichtig opgestart worden, gezien de grote kans op stenose van de nierarteriën bij deze patiënten.
- De nierfunctie en de kaliëmie controleren vóór de start van de behandeling of een dosisverhoging en een tweetal weken nadien.
- Tijdens acute episodes van dehydratie (diarree, braken, koorts,...) die langer dan 24u aanhouden, moet overwogen worden tijdelijk de dosis van het sartaan te verlagen of de inname stop te zetten om acute nierschade te voorkomen, zeker bij oudere of kwetsbare patiënten.
- Er is onvoldoende evidentie dat het moment van inname ('s ochtends of 's avonds) van antihypertensiva een invloed heeft op de werkzaamheid ervan.^{19 20}

Posologie

- Hieronder wordt aangegeven met welke dosis men gewoonlijk start, en tot waar men deze nadien mag



verhogen, voor zover goed verdragen.

- Bij renovasculaire hypertensie en wanneer de patiënt reeds op diuretica of zoutarm dieet staat zijn de begintoses lager.
- Voor candesartan, losartan, telmisartan en valsartan moet de dosis verminderd worden bij leverinsufficiëntie.

Candesartan

Posol.

hypertensie

8 mg 1x/dag, eventueel tot 16 mg 1x/dag

hartfalen

4 mg 1x/dag, nadien langzaam verhogen tot de maximaal verdraagbare dosis (max. 32 mg 1x/dag)

ATACAND (Eurocept)

candesartan, cilixetil
tabl. (deelb. kwantit.)

28 x 8 mg R/ b 13,50 €
98 x 8 mg R/ b 22,03 €
28 x 16 mg R/ b 14,45 €
98 x 16 mg R/ b 25,45 €
98 x 32 mg R/ b 47,36 €

CANDESARTAN EG (EG)

candesartan, cilixetil
tabl. (deelb. kwantit.)

28 x 8 mg R/ b 13,19 €

98 x 8 mg R/ b 20,60 €

28 x 16 mg R/ b 14,45 €

98 x 16 mg R/ b 24,50 €

98 x 32 mg R/ b 29,40 €

CANDESARTAN KRKA (KRKA)

candesartan, cilixetil
tabl. (deelb. niet kwantit.)

98 x 8 mg R/ b 20,54 €

98 x 16 mg R/ b 24,44 €

98 x 32 mg R/ b 29,35 €

CANDESARTAN SANDOZ (Sandoz)

candesartan, cilixetil
tabl. (deelb. kwantit.)

98 x 32 mg R/ b 29,39 €

CANDESARTAN TEVA (Teva)

candesartan, cilixetil
tabl. (deelb. kwantit.)

98 x 8 mg R/ b 20,54 €

98 x 16 mg R/ b 24,44 €

Eprosartan

Posol.

hypertensie

600 mg 1x/dag

TEVETEN (Viatris)

eprosartan (mesilaat)
filmomh. tabl.

98 x 600 mg R/ b 52,33 €

Irbesartan

Posol.

hypertensie en nefropathie bij hypertensiepatiënten met type 2-diabetes

150 mg 1x/dag, eventueel tot 300 mg 1x/dag

APROVEL (Sanofi Belgium)

irbesartan
filmomh. tabl.

28 x 150 mg R/ b 13,85 €

28 x 300 mg R/ b 13,36 €

98 x 300 mg R/ b 23,77 €

IRBESARTAN EG (EG)

irbesartan
filmomh. tabl.

28 x 150 mg R/ b 13,36 €

98 x 150 mg R/ b 26,40 €

28 x 300 mg R/ b 13,36 €

98 x 300 mg R/ b 22,03 €

IRBESARTAN SANDOZ (Sandoz)

irbesartan
filmomh. tabl. (deelb. niet kwantit.)

98 x 75 mg R/ b 26,67 €

98 x 150 mg R/ b 25,21 €

98 x 300 mg R/ b 23,24 €

**IRBESARTAN TEVA (Teva)**

irbesartan

filmomh. tabl.

98 x 150 mg R/ b € 23,87 €

98 x 300 mg R/ b € 23,24 €

IRBESARTAN VIATRIS (Viatris)

irbesartan

tabl.

98 x 300 mg R/ b € 23,24 €

Losartan**Posol.**

hypertensie en nefropathie bij hypertensiepatiënten met type 2-diabetes

50 mg 1x/dag, eventueel tot 100 mg 1x/dag

hartfalen

12,5 mg 1x/dag, nadien langzaam verhogen tot de maximaal verdraagbare dosis (max. 150 mg 1x/dag)

COZAAR (Organon)

losartan, kalium

filmomh. tabl.

98 x 50 mg R/ b € 22,89 €

98 x 100 mg R/ b € 22,89 €

LOSARTAN EG (EG)

losartan (kalium)

filmomh. tabl. (deelb. in 4 kwantit.)

28 x 50 mg R/ b € 13,86 €

98 x 50 mg R/ b € 22,67 €

filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)

98 x 100 mg R/ b € 22,67 €

28 x 50 mg R/ b € 13,56 €

56 x 50 mg R/ b € 18,52 €

98 x 50 mg R/ b € 22,89 €

filmomh. tabl. (deelb. in 4 kwantit.)

98 x 100 mg R/ b € 22,89 €

LOORTAN (Organon)

losartan, kalium

filmomh. tabl. (deelb. niet kwantit.)

98 x 50 mg R/ b € 22,89 €

filmomh. tabl.

98 x 100 mg R/ b € 22,89 €

LOSARTAN KRKA (KRKA)

losartan, kalium

filmomh. tabl. (deelb. niet kwantit.)

28 x 50 mg R/ b € 13,86 €

98 x 50 mg R/ b € 21,66 €

filmomh. tabl.

98 x 100 mg R/ b € 21,66 €

LOSARTAN TEVA (Teva)

losartan, kalium

filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)

98 x 50 mg R/ b € 21,69 €

filmomh. tabl. (deelb. niet kwantit.)

98 x 100 mg R/ b € 21,69 €

LOSARTAN AB (Aurobindo)

losartan, kalium

filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)

98 x 50 mg R/ b € 21,66 €

filmomh. tabl.

98 x 100 mg R/ b € 21,66 €

LOSARTAN SANDOZ (Sandoz)

losartan, kalium

filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)

LOSARTAN VIATRIS (Viatris)

losartan, kalium

filmomh. tabl.

100 x 50 mg R/ b € 23,21 €

100 x 100 mg R/ b € 23,21 €

Olmesartan**Posol.**

hypertensie

10 mg 1x/dag, eventueel tot 40 mg 1x/dag

BELSAR (Menarini)

olmesartan, medoxomil

filmomh. tabl.

28 x 10 mg R/ b € 12,92 €

28 x 20 mg R/ b € 14,34 €

98 x 20 mg R/ b € 29,09 €

28 x 40 mg R/ b € 14,60 €

98 x 40 mg R/ b € 31,54 €

28 x 10 mg R/ b € 12,90 €

98 x 10 mg R/ b € 30,21 €

28 x 20 mg R/ b € 14,17 €

98 x 20 mg R/ b € 28,93 €

28 x 40 mg R/ b € 14,17 €

98 x 40 mg R/ b € 30,21 €

28 x 20 mg R/ b € 14,27 €

98 x 20 mg R/ b € 30,42 €

98 x 40 mg R/ b € 31,38 €

OLMESARTAN AB (Aurobindo)

olmesartan, medoxomil

filmomh. tabl.

OLMESARTAN EG (EG)

olmesartan, medoxomil

filmomh. tabl.

98 x 10 mg R/ b € 31,38 €

OLMESARTAN KRKA (KRKA)

olmesartan, medoxomil

filmomh. tabl.

98 x 10 mg R/ b € 31,38 €

98 x 20 mg R/ b € 28,94 €

98 x 40 mg R/ b € 31,38 €

OLMESARTAN SANDOZ (Sandoz)



olmesartan, medoxomil
filmomh. tabl.

28 x 10 mg R/ b € 13,38 €
98 x 10 mg R/ b € 31,38 €
28 x 20 mg R/ b € 14,27 €
98 x 20 mg R/ b € 30,42 €
98 x 40 mg R/ b € 31,38 €

olmesartan, medoxomil
filmomh. tabl.

28 x 10 mg R/ b € 13,27 €
98 x 10 mg R/ b € 30,22 €
28 x 20 mg R/ b € 14,18 €
98 x 20 mg R/ b € 29,98 €
28 x 40 mg R/ b € 14,18 €
98 x 40 mg R/ b € 30,22 €

OLMETEC (Daiichi Sankyo)
olmesartan, medoxomil
filmomh. tabl.

28 x 10 mg R/ b € 12,92 €
28 x 20 mg R/ b € 14,34 €
98 x 20 mg R/ b € 29,09 €
28 x 40 mg R/ b € 14,60 €
98 x 40 mg R/ b € 31,54 €

OLMESARTAN TEVA (Teva)

Telmisartan

Posol.

hypertensie

40 mg 1x/dag, eventueel tot 80 mg 1x/dag

secundaire preventie bij patiënten met hoog cardiovasculair risico

80 mg 1x/dag

MICARDIS (Boehringer Ingelheim)

telmisartan
tabl.

28 x 40 mg R/ b € 14,45 €
28 x 80 mg R/ b € 14,45 €
98 x 80 mg R/ b € 31,47 €

TELMISARTAN EG (EG)

telmisartan
filmomh. tabl.

98 x 40 mg R/ b € 30,70 €
98 x 80 mg R/ b € 30,36 €

TELMISARTAN TEVA (Teva)

telmisartan

tabl.

98 x 40 mg R/ b € 30,63 €
98 x 80 mg R/ b € 30,63 €

TELMISARTAN VIATRIS (Viatris)

telmisartan
tabl.

98 x 80 mg R/ b € 31,47 €

Valsartan

Posol.

hypertensie

80 mg 1x/dag, eventueel tot 320 mg 1x/dag

na myocardinfarct

20 mg 2x/dag, eventueel tot 160 mg 2x/dag

hartfalen

40 mg 2x/dag, nadien langzaam verhogen tot de maximaal verdraagbare dosis (max. 160 mg 2x/dag)

DIOVANE (Novartis Pharma)

valsartan

filmomh. tabl. (deelb. niet kwantit.)

28 x 80 mg R/ b € 13,13 €
56 x 80 mg R/ b € 17,63 €
28 x 160 mg R/ b € 14,45 €
56 x 160 mg R/ b € 21,35 €
98 x 160 mg R/ b € 25,68 €
98 x 320 mg R/ b € 27,63 €

DIOVANE (Novartis Pharma)

valsartan

siroop oplossing.

160 ml 3 mg / 1 ml R/ 14,52 €

VALSARTAN EG (EG)

valsartan

filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)

98 x 80 mg R/ b € 23,06 €
98 x 160 mg R/ b € 24,44 €
98 x 320 mg R/ b € 27,14 €

VALSARTAN KRKA (KRKA)

valsartan

filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)

98 x 80 mg R/ b € 22,97 €

28 x 160 mg R/ b € 14,26 €

98 x 160 mg R/ b € 24,41 €

98 x 320 mg R/ b € 27,05 €

VALSARTAN SANDOZ (Sandoz)

valsartan

filmomh. tabl. (deelb. niet kwantit.)

28 x 80 mg R/ b € 12,80 €

56 x 80 mg R/ b € 17,62 €

98 x 80 mg R/ b € 23,04 €

28 x 160 mg R/ b € 14,26 €

56 x 160 mg R/ b € 21,35 €



98 x 160 mg R/ b € 25,68

98 x 320 mg R/ b € 27,13

1.8. Antiaritmica

Plaatsbepaling

- Antiaritmica werken enkel symptomatisch en kunnen aanleiding geven tot ernstige ongewenste effecten. Daarom worden de meeste ritmestoornissen enkel behandeld bij hemodynamische weerslag of indien de aritmie subjectief als hinderlijk wordt ervaren. Voor diverse antiaritmica is in langetermijnstudies bij patiënten met coronairlijden of hartfalen verhoogde mortaliteit vastgesteld.^{79 80}
- Supraventriculaire ritmestoornissen
 - Het gebruik van antiaritmica beperkt zich meestal tot de behandeling van voorkamerfibrillatie en van symptomatische supraventriculaire aritmieën.
 - Bij episodes van acute supraventriculaire tachyarritmieën (re-entry-tachycardie) wordt onder monitoring beoogd de episode te onderbreken met adenosine of eventueel een β -blokker of verapamil via intraveneuze injectie⁶⁷ (verapamil i.v. alleen beschikbaar via import uit het buitenland (zie Inl.2.11.15.)).
 - Behandeling van voorkamerfibrillatie:
 - Bij de *rate control* benadering, waarbij men de ventrikelfrequentie wil vertragen (zonder herstel van het sinusritme), worden β -blokkers en niet-dihydropyridine calciumantagonisten gebruikt, of soms digoxine dat evenwel minder doeltreffend is voor *rate control* tijdens inspanning.⁸¹ β -blokkers en non-dihydropyridine calciumantagonisten zijn beter onderbouwd en veiliger in gebruik.⁵⁹
 - Bij de *rhythm control* benadering is er een poging tot herstel van het sinusritme door elektrische of medicamenteuze cardioversie of in toenemende mate ablatie, met daarna antiaritmische onderhoudsbehandeling.⁵⁹ Amiodaron is het meest werkzaam voor het behoud van het sinusritme maar heeft veel ongewenste effecten.^{59 82}
 - *Rhythm control* met geneesmiddelen biedt in de meeste gevallen geen voordeel ten opzichte van *rate control*.⁵⁹ Met de opkomst van ablatie, zijn er aanwijzingen dat snelle ritmecontrole, bekomen in de eerste maanden na het begin van de VKF-episode, bij bepaalde patiëntengroepen tot betere uitkomsten leidt⁸³; lopende studies moeten dit verder uitwijzen. Ritmecontrole wordt vooral voorgesteld voor jongere patiënten, patiënten met recent ontstane VKF of patiënten die veel last ondervinden (palpaties, hartfalen, inspanningsintolerantie, dyspnee,...).⁵⁹
 - Bij de meeste patiënten met voorkamerfibrillatie is een anticoagulerende behandeling noodzakelijk. De indicatiestelling gebeurt na afwegen van trombose- en bloedingsrisico. Vitamine K-antagonisten en directe orale anticoagulantia (DOAC's) kunnen in deze indicatie worden gebruikt (zie 2.1.2.).⁵⁹
 - Bij paroxismale voorkamerfibrillatie zonder onderliggende hartaandoening: bij patiënten met weinig frequente, symptomatische episodes is éénmalige orale inname van een antiaritmicum (waarvan veiligheid en werkzaamheid bij deze patiënt eerder in gecontroleerde ziekenhuissetting is aangetoond, meestal flecaïnide of propafenon) op het ogenblik van de aanval dikwijls doeltreffend (*pill in the pocket approach*) [zie Folia september 2007]; dit laat dikwijls toe spoedopname en hospitalisatie te vermijden.⁵⁹
 - Bij voorkamerflutter is de medicamenteuze aanpak vergelijkbaar met deze van voorkamerfibrillatie. Antiaritmica zijn bij flutter vaak minder werkzaam en de evidentie voor initiële elektrische cardioversie of ablatie (in tweede tijd) is hoog.⁸⁴
 - Ablatie is een therapeutische optie voor de behandeling van verschillende ritmestoornissen waaronder persisterende voorkamerfibrillatie en supraventriculaire re-entry tachycardieën.^{85 86 59}
 - Geïsoleerde voorkamerextrasystolen zijn doorgaans ongevaarlijk; een behandeling is niet noodzakelijk, tenzij bij storende klachten.⁸⁷



- Ventriculaire ritmestoornissen
 - Bij potentieel levensbedreigende ventriculaire ritmestoornissen zoals ventrikeltachycardie, zijn antiaritmica minder doeltreffend dan een implanteerbare defibrillator. Antiaritmica kunnen bij patiënten met een defibrillator geassocieerd worden om het aantal interventies van de defibrillator te verminderen of te vermijden.⁸⁸
 - Ventrikelextrasystolen zijn meestal goedaardig; een behandeling is niet noodzakelijk, tenzij bij storende klachten of aantasting van de hartfunctie.⁸⁹

Contra-indicaties

- Hartfalen en atrioventriculaire geleidingsstoornissen voor de meeste antiaritmica.
- Risicofactoren voor QT-verlenging (zie Inl.6.2.2.), vooral voor amiodaron, disopyramide, flecaïnide, sotalol en vernakalant.

Ongewenste effecten

- **De antiaritmica hebben vaak een nauwe therapeutisch-toxische marge.**
- Proaritmische effecten met risico van verlenging van het QT-interval en *torsades de pointes*, vooral voor disopyramide, flecaïnide, sotalol en vernakalant. Amiodaron veroorzaakt frequent QT-verlenging maar zelden *torsades de pointes*. Voor de risicofactoren voor *torsades de pointes* in het algemeen, zie Inl.6.2.2.
- Negatief inotropo effect voor vele antiaritmica (minder voor amiodaron).
- Verhoging van de stimulatierempel van pacemakers met risico van verlies van captuur (waarbij de pacemakerstimulus niet meer gevolgd wordt door een myocardiale contractie), met de meeste antiaritmica.

Interacties

- Verhoogd risico van cardiale ongewenste effecten bij associëren van antiaritmica onderling, en bij associëren van antiaritmica met andere geneesmiddelen die hun afbraak vertragen of de hartfunctie negatief beïnvloeden.
- Amiodaron, disopyramide, flecaïnide, sotalol en vernakalant: verhoogd risico van *torsades de pointes* bij associëren met andere middelen die het risico van QT-verlenging verhogen (zie Inl.6.2.2.).

Bijzondere voorzorgen

- De dosering en de keuze van de antiaritmica zijn afhankelijk van de aard van de aritmie, van de hartfunctie en soms van de lever- of nierfunctie.
- Hypokaliëmie en andere elektrolytenstoornissen kunnen het aritmogeen effect van antiaritmica versterken.
- Gezien de nauwe therapeutisch-toxische marge van de meeste antiaritmica is strikte opvolging nodig, bv. controle van het ECG, plasmaconcentratiebepaling.

1.8.1. Antiaritmica bij supraventriculaire aritmieën

- In verband met voorkamerfibrillatie, zie 1.8.
- Adenosine (i.v.) leidt tot kortdurend atrioventriculair blok (enkele seconden); vernakalant (i.v.) verlengt de atriale refractaire periode. Intraveneus verapamil kan ook gebruikt worden (zie 1.6.), maar de intraveneuze vorm is niet meer beschikbaar in België.

1.8.1.1. Adenosine

Plaatsbepaling

- Zie 1.8.



Indicaties (synthese van de SKP)

- Acute aanpak van bepaalde supraventriculaire tachycardiën, o.a. tachycardiën door re-entry (in snelle intraveneuze injectie en onder strikte monitoring).
- Differentiaaldiagnose van bepaalde ritmestoornissen.

Contra-indicaties

- Astma en COPD.
- Tweede- of derdegraads atrioventriculair blok, *Sick Sinus Syndroom*, tenzij een pacemaker geplaatst is.
- Bradycardie, verlengd QT-syndroom.
- Ernstige hypotensie, gedecompenseerd hartfalen.

Ongewenste effecten

- *Zie 1.8.*
- **Sinusale bradycardie, asystolie en torsades de pointes met ventrikelfibrillatie kunnen optreden bij de overgang naar sinusritme.**
- Warmte-opwellingen, pijn op de borst, dyspneu, bronchospasme.

Interacties

- *Zie 1.8.*
- Verhoogd effect van adenosine bij gebruik van dipyridamol: dosisreductie van adenosine is nodig.
- Verminderd effect van adenosine bij associëren met theofylline of coffeine.

Bijzondere voorzorgen

- Wegens het risico van ventrikelfibrillatie is gebruik van adenosine in afwezigheid van cardiopulmonale reanimatiemogelijkheden niet te verantwoorden.

ADENOCOR (Sanofi Belgium)

adenosine

inj. oploss. i.v. [amp.]

6 x 6 mg / 2 ml U.H. [21 €]

1.8.1.2. Vernakalant

Plaatsbepaling

- *Zie 1.8. en Folia december 2016.*

Indicaties (synthese van de SKP)

- Snelle conversie van recent ontstane voorkamerfibrillatie (minder dan 7 dagen) naar sinusritme (voor *rhythm control*, d.w.z. herstel van het sinusritme).

Contra-indicaties

- Hartfalen (NYHA-klasse III-IV).
- Tweede- of derdegraads atrioventriculair blok, *Sick Sinus Syndroom*, tenzij een pacemaker geplaatst is.
- Ernstige aortastenose.
- Hypotensie (systolische bloeddruk < 100 mmHg).
- Recent (afgelopen 30 dagen) acuut coronair syndroom.
- QT-verlenging (> 440msec).
- Toediening van andere antiaritmica 4 uur voor en 4 uur na toediening van vernakalant.



Ongewenste effecten

- *Zie 1.8.*
- Bradycardie, hypotensie.
- Paresthesieën, smaakstoornissen, niesbuien.
- **Bij de overgang naar sinusritme kunnen sinusale bradycardie, asystolie en torsades de pointes met ventrikelfibrillatie optreden.**

Interacties

- *Zie 1.8.*
- Verhoogd risico van torsades de pointes bij associëren met andere middelen die het risico van QT-verlenging verhogen (*zie Inl.6.2.2.*).

Bijzondere voorzorgen

- Wegens het verhoogde risico van hypotensie en bradycardie moet vernakalant toegediend worden onder continue cardiale monitoring.

BRINAVESS (Cardiome)

vernakalant, hydrochloride

inf. oploss. (conc.) i.v. [flac.]

1 x 500 mg / 25 ml U.H. [413 €]

1.8.2. Antiaritmica bij ventriculaire aritmieën

Het betreft lidocaïne en fenytoïne. Fenytoïne wordt soms gebruikt als terugvaloptie bij therapieresistente aritmieën en ook bij bepaalde therapieresistente vormen van epilepsie (*zie 10.7.2.5.*). Fenytoïne voor intraveneuze toediening is niet meer gecommmercialiseerd in België, maar wordt soms nog gebruikt, geïmporteerd uit het buitenland (*zie Inl.2.11.15.*). Deze antiaritmica behoren tot de klasse IB volgens Vaughan Williams.

1.8.2.1. Lidocaïne

Plaatsbepaling

- *Zie 1.8.*

Indicaties (synthese van de SKP)

- Levensbedreigende ventrikularitmieën (bv. bij myocardischemie, bij hartchirurgie): in infuus onder monitoring.

Contra-indicaties

- Tweede- of derdegraads atrioventriculair blok, *Sick Sinus Syndroom*, tenzij een pacemaker geplaatst is

Ongewenste effecten

- *Zie 1.8.*
- Tremor, excitatie, convulsies.

Interacties

- *Zie 1.8.*
- Stijging van de plasmaconcentraties van lidocaïne door β -blokkers.
- Lidocaïne is een substraat van CYP1A2 en CYP3A4 (*zie Tabel 1c. in Inl.6.3.*).

XYLOCARD (Aspen)

lidocaïne, hydrochloride



inj. oplossing i.m./i.v. [amp.]
5 x 100 mg / 5 ml R/ 10,11 €

1.8.3. Antiaritmica bij supraventriculaire en ventriculaire aritmieën

Het betreft amiodaron, de β -blokkers (zie 1.5.), disopyramide, flecainide, propafenon en sotalol.

1.8.3.1. Amiodaron

Amiodaron behoort tot de klasse III volgens Vaughan Williams. Amiodaron heeft een zeer lange halfwaardetijd.

Plaatsbepaling

- Zie 1.8.

Indicaties (synthese van de SKP)

- Voorkamerfibrillatie en -flutter: voor *rhythm control* (d.w.z. herstel van het sinusritme) en preventie van herval. Als laatste optie te gebruiken voor *rate control*.
- Ernstige of subjectief slecht verdragen ventrikularitmieën.

Contra-indicaties

- Schildklierstoornissen, overgevoeligheid voor jodium.
- Bradycardie, sino-atriaal blok, tweede- of derdegraads atrioventriculair blok, Sick Sinus Syndroom, tenzij een pacemaker geplaatst is.
- Risicofactoren voor QT-verlenging (zie Inl.6.2.2.)
- **Zwangerschap en borstvoeding.**

Ongewenste effecten

- Zie 1.8.
- Gastro-intestinale stoornissen (nausea, braken, dysgeusie), vooral in het begin van de behandeling.
- Leverstoornissen: stijging van de transaminasen in het begin van de behandeling, zelden acute leveraantasting.
- Verstoring van de schildklier testen, hypo- en hyperthyreoïdie (frequent), thyreotoxicose (zelden).
- Fotosensibilisatie en huidpigmentatie.
- Corneaneerslag (reversibel en meestal asymptomatisch).
- Centrale effecten (extrapiramidale stoornissen, slaapstoornissen, nachtmerries).
- Longaantasting (o.a. interstitiële pneumonitis, fibrose, allergische pneumonitis, pleuritis).
- Polyneuropathie.
- QT-verlenging, maar zelden *torsades de pointes* (zie Inl.6.2.2.).
- Bradycardie (frequent).
- Intraveneuze toediening: irritatie van de vene.

Zwangerschap en borstvoeding

- **Amiodaron is gecontra-indiceerd tijdens de zwangerschap en de periode van borstvoeding, gezien bij de pasgeborene schildklierafwijkingen en ernstige bradycardie zijn vastgesteld. Gezien amiodaron traag wordt uitgescheiden moet de behandeling meerdere maanden vóór de conceptie worden onderbroken.**

Interacties

- Zie 1.8.
- Verhoogd risico van *torsades de pointes* bij associëren met andere middelen die het risico van QT-verlenging verhogen (zie Inl.6.2.2.).
- Amiodaron is een substraat van CYP2C8 en CYP3A4, en inhibitor van CYP2C9, CYP3A4, CYP2D6 en P-gp (zie Tabel Ic. in Inl.6.3. en Tabel Id. in Inl.6.3.), met o.a. stijging van de plasmaconcentraties van digoxine, en



verhoogd effect van de vitamine K-antagonisten en van de DOAC's.

Bijzondere voorzorgen

- Amiodaron mag gebruikt worden bij patiënten met hartfalen.
- Bepaling van de schildklierfunctie (TSH en vrij T₄) en van de levertesten bij het opstarten van de behandeling en verder om de 6 maanden, en regelmatige oftalmologische controle zijn aangewezen.
- Bescherming van de huid tegen UV-stralen.
- Amiodaron wordt na stoppen van de behandeling slechts zeer traag (over maanden) geëlimineerd. Hiermee moet rekening worden gehouden i.v.m. de ongewenste effecten en interacties.

Posol.

per os: de eerste week tot 200 mg 3x/dag, de tweede week 200 mg 2x/dag, nadien 200 mg 1x/dag

AMIODARONE EG (EG)

amiodaron, hydrochloride
tabl. (deelb. kwantit.)

60 x 200 mg R/ b € 10,98 €

CORDARONE (Sanofi Belgium)

amiodaron, hydrochloride
tabl. (deelb. kwantit.)

60 x 200 mg R/ b € 12,05 €

inj./inf. oploss. i.v. [amp.]

6 x 150 mg / 3 ml U.H. [3 €]

1.8.3.2. Disopyramide

Disopyramide behoort tot de klasse IA volgens Vaughan Williams.

Plaatsbepaling

- *Zie 1.8.*

Indicaties (synthese van de SKP)

- Preventie en behandeling van supraventriculaire ritmestoornissen, o.a. *rhythm control* (d.w.z. herstel van het sinusritme) en preventie van herval bij voorkamerfibrillatie.
- Ernstige of subjectief slecht verdragen ventrikularitmieën.

Contra-indicaties

- Ernstige of niet gecompenseerde hartinsufficiëntie.
- Ernstige hypotensie.
- Tweede- of derdegraads atrioventriculair blok, Sick Sinus Syndroom, tenzij een pacemaker geplaatst is.
- Volledig bundeltakblok.
- Risicofactoren voor QT-verlenging (*zie Inl.6.2.2.*).
- Deze van de anticholinergica (*zie Inl.6.2.3.*).
- Voor de tabletten met verlengde afgifte: nierinsufficiëntie, leverinsufficiëntie (SKP).

Ongewenste effecten

- *Zie 1.8.*
- QT-verlenging met risico van *torsades de pointes* (*zie Inl.6.2.2.*).
- Anticholinerge ongewenste effecten (*zie Inl.6.2.3.*).
- Hypotensie en syncope.
- Zelden: hypoglykemie.



Zwangerschap en borstvoeding


- Het is niet mogelijk om een uitspraak te doen over de veiligheid van gebruik van disopyramide tijdens het eerste en tweede trimester van de zwangerschap (geen of onvoldoende informatie beschikbaar).
- Gebruik van disopyramide is te vermijden tijdens het derde trimester van de zwangerschap wegens mogelijke inductie van weeën.
- Het is niet mogelijk om een uitspraak te doen over de veiligheid van gebruik van disopyramide tijdens de borstvoeding (geen of onvoldoende informatie beschikbaar).

Interacties


- Zie 1.8.
- Verhoogd risico van torsades de pointes bij associëren met andere middelen die het risico van QT-verlenging verhogen (zie Inl.6.2.2.).
- Disopyramide is een substraat van CYP3A4 (zie Tabel 1c. in Inl.6.3.).

Posol.


100 mg tot maximum 200 mg 4x/dag (250 mg tot maximum 375 mg 2x/dag voor verlengde afgifte)

RYTHMODAN (Eurocept) 

disopyramide
harde caps.

120 x 100 mg R/ b  15,29 €

disopyramide (fosfaat)
tabl. verl. afgifte (deelb. kwantit.) L.A.

40 x 250 mg R/ b  15,48 €

1.8.3.3. Flecaïnide

Flecaïnide heeft lokaal anesthetische eigenschappen en behoort tot de klasse IC volgens Vaughan Williams.

Plaatsbepaling

- Zie 1.8.

Indicaties (synthese van de SKP)

- Voorkamerfibrillatie en -flutter: voor *rhythm control* (d.w.z. herstel van het sinusritme) en preventie van herval.
- Ventrikelaritmieën: zelden.

Contra-indicaties

- Coronair lijden, acuut of oud myocardinfarct.
- Linkerventrikelhypertrofie, hartinsufficiëntie, significante hartklepaandoening.
- Tweede- of derdegraads atrioventriculair blok, Sick Sinus Syndroom, tenzij een pacemaker geplaatst is, Brugada-syndroom.
- Risicofactoren voor QT-verlenging (zie Inl.6.2.2.).

Ongewenste effecten

- Zie 1.8.
- QT-verlenging met risico van *torsades de pointes* (zie Inl.6.2.2.).
- Tremor, excitatie, convulsies.
- Vertigo, visusstoornissen.



Interacties

- Zie 1.8.
- Verhoogd risico van torsades de pointes bij associëren met andere middelen die het risico van QT-verlenging verhogen (zie Inl.6.2.2.).
- Voorzichtigheid bij patiënten met coronairlijden en bij het associëren met een β -blokker (in richtlijnen slechts aangeraden in zeer specifieke situaties) en, in mindere mate, met amiodaron, digoxine, verapamil en diltiazem (negatief inotroop effect)
- Flecaïnide is een substraat van CYP2D6 (zie Tabel Ic. in Inl.6.3.).

Zwangerschap en borstvoeding

- Het is niet mogelijk om een uitspraak te doen over de veiligheid van gebruik van flecaïnide tijdens de zwangerschap (geen of onvoldoende informatie beschikbaar).
- Flecaïnide is waarschijnlijk veilig tijdens de borstvoeding.

Bijzondere voorzorgen

- Niet gebruiken voor asymptomatische of weinig symptomatische ventrikularitmieën na myocardinfarct of in geval van verminderde hartfunctie.

Posol.

per os: 50 tot 150 mg 2x/dag (100 à 300 mg 1x/dag voor verlengde/gereguleerde afgifte)

APOCARD (Viatris)

flecaïnide, acetaat

harde caps. verl. afgifte Retard

60 x 100 mg R/ b  25,55 €


60 x 150 mg R/ b  32,54 €


60 x 200 mg R/ b  39,18 €


FLECAINIDE EG (EG)

flecaïnide, acetaat

harde caps. verl. afgifte Retard

100 x 100 mg R/ b  28,56 €


100 x 150 mg R/ b  38,89 €

100 x 200 mg R/ b  48,11 €

FLECAINIDE SANDOZ (Sandoz)

flecaïnide, acetaat


tabl. (deelb. kwantit.)


60 x 100 mg R/ b  21,98 €

100 x 100 mg R/ b  23,91 €

harde caps. verl. afgifte Retard

100 x 100 mg R/ b  26,04 €


100 x 150 mg R/ b  36,06 €


100 x 200 mg R/ b  44,95 €


FLECATEVA (Teva)

flecaïnide, acetaat

harde caps. verl. afgifte Retard

100 x 100 mg R/ b  27,53 €


100 x 150 mg R/ b  37,53 €


100 x 200 mg R/ b  46,31 €

TAMBOCOR (Viatris)


flecaïnide, acetaat

tabl. (deelb. kwantit.)

40 x 100 mg R/ b  20,47 €

100 x 100 mg R/ b  25,61 €

inj./inf. oploss. i.v. [amp.]

5 x 150 mg / 15 ml R/ b  31,62 €

1.8.3.4. Propafenon

Propafenon heeft lokaal anesthetische eigenschappen en behoort tot de klasse IC volgens Vaughan Williams.

Plaatsbepaling

- Zie 1.8.

Indicaties (synthese van de SKP)

- Voorkamerfibrillatie en -flutter: voor *rhythm control* (d.w.z. herstel van het sinusritme) en preventie van herval.
- Ventrikularitmieën: zelden.

Contra-indicaties

- Ernstig obstructief longlijden.
- Myasthenia gravis.
- Elektrolytstoornissen.



- Recent myocardinfarct, ernstige ongecontroleerde hartinsufficiëntie.
- Bradycardie.
- Ernstige hypotensie.
- Atriale geleidingsstoornissen, bundeltakblok, tweede- of derdegraads atrioventriculair blok, *Sick Sinus Syndroom*, tenzij een pacemaker geplaatst is, Brugada-syndroom.

Ongewenste effecten

- *Zie 1.8.*
- Tremor, excitatie, convulsies.
- Moeheid, gastro-intestinale stoornissen.

Zwangerschap en borstvoeding

- Het is niet mogelijk om een uitspraak te doen over de veiligheid van gebruik van propafenon tijdens de zwangerschap en de borstvoeding (geen of onvoldoende informatie beschikbaar).

Interacties

- *Zie 1.8.*
- Verhoogd effect van vitamine K-antagonisten.
- Propafenon is een substraat en inhibitor van CYP2D6, een inhibitor van CYP1A2 en inhibitor van P-gp (*zie Tabel Ic. in Inl.6.3. en Tabel Id. in Inl.6.3.*), met o.a. stijging van de plasmaconcentraties van digoxine en van de DOAC's.

Posol.

150 mg 3x/dag tot 300 mg 2 tot 3x/dag

RYTMONORM (Teva)

propafenon, hydrochloride

filmomh. tabl.

100 x 150 mg R/ b € 16,57 €

100 x 300 mg R/ b € 23,98 €

1.8.3.5. Sotalol

Sotalol heeft, naast zijn β -blokkerende eigenschappen, een aantal andere effecten op de cardiale geleiding, namelijk een vertraging van de repolarisatie en een verlenging van de effectieve refractaire periode. Het behoort tot de klasse III volgens Vaughan Williams.

Plaatsbepaling

- *Zie 1.8.*
- **Gezien zijn proaritmische eigenschappen wordt sotalol best niet gebruikt in de klassieke indicaties van de β -blokkers.⁵⁵**

Indicaties (synthese van de SKP)

- Voorkamerfibrillatie en -flutter: voor *rhythm control* (d.w.z. herstel van het sinusritme) en preventie van herval.
- Ernstige ventrikularitmieën.

Contra-indicaties

- Astma.
- Ernstige linkerventrikelhypertrofie, niet-behandelde hartinsufficiëntie.
- Bradycardie.
- Tweede- of derdegraads atrioventriculair blok, Sick Sinus Syndroom, tenzij een pacemaker geplaatst is.



- Risicofactoren voor QT-verlenging (zie Inl.6.2.2.).
- Ernstige perifere vaatstoornissen.
- Hypokaliëmie, hypomagnesiëmie.
- Ernstige nierinsufficiëntie (SKP).

Ongewenste effecten

- Zie 1.8..
- QT-verlenging met risico van *torsades de pointes* (zie Inl.6.2.2.).
- De ongewenste effecten van de β -blokkers (zie 1.5.).

Zwangerschap en borstvoeding

- Met sotalol is nauwelijks ervaring opgedaan tijdens de zwangerschap en het is niet bekend of het een nadelig effect heeft op de foetale groei zoals sommige β -blokkers.
- In geval van blootstelling kort voor de bevalling, moet de pasgeborene de eerste 24-48u na de bevalling nauwkeurig geobserveerd worden op symptomen van β -blokkade (bradycardie, hypotensie, hypoglykemie).
- Borstvoeding: sotalol bereikt hoge concentraties in de moedermelk. Het gebruik ervan tijdens de borstvoedingsperiode wordt afgeraden.

Interacties

- Deze van de β -blokkers (zie 1.5.) en de antiaritmica (zie 1.8.).
- Verhoogd risico van *torsades de pointes* bij associëren met andere middelen die het risico van QT-verlenging verhogen (zie Inl.6.2.2.).

Bijzondere voorzorgen

- Wegens het aritmogeen risico dient starten van de behandeling of wijzigen van de dosering onder strikte ECG-controle te gebeuren.

Posol.
80 tot 160 mg 2x/dag

SOTALOX (Eurocept)
sotalol, hydrochloride
tabl. (deelb. kwantit.)
50 x 160 mg R/ b 9,82 €

SOTALOL SANDOZ (Sandoz)
sotalol, hydrochloride
tabl. (deelb. kwantit.)
60 x 80 mg R/ b 9,29 €
56 x 160 mg R/ b 9,53 €

98 x 160 mg R/ b 12,41 €
SOTALOL VIATRIS (Viatris)
sotalol, hydrochloride
tabl. (deelb. kwantit.)
56 x 160 mg R/ b 9,37 €

1.8.4. Atropine en isoprenaline

1.8.4.1. Atropine

Atropine is het prototype van de anticholinergica. Atropine voor oftalmologisch gebruik wordt besproken in 16.3.

Plaatsbepaling

- Atropine heeft een plaats in de anesthesie en bij sommige cardiale urgenties en intoxicaties.⁹⁰
- Atropine wordt ook gebruikt bij doodsreutel (niet als indicatie vermeld in de SKP) [zie *Folia oktober 2001*].⁹¹

Indicaties (synthese van de SKP)

- Bradycardie met hemodynamische instabiliteit.



- Intoxicatie met cholinesterase-inhibitoren (insectenverdelgers, chemische wapens) en met bradycardiserende geneesmiddelen (zie 20.1.2.4.).
- Premedicatie bij anesthesie.

Contra-indicaties

- Deze van de anticholinergica (zie Inl.6.2.3.).

Ongewenste effecten

- Deze van de anticholinergica (zie Inl.6.2.3.).

Interacties

- Verhoogd risico van anticholinerge ongewenste effecten bij associëren met andere middelen met anticholinerge eigenschappen (zie Inl.6.2.3.).

Bijzondere voorzorgen

- De tachycardie door atropine kan bij acute cardiale ischemie de ischemie verergeren.

ATROPINE SULFATE AGUETTANT (Aguettant)

atropine, sulfaat

inj. oploss. i.m./i.v. [voorgev. spuit]

10 x 0,5 mg / 5 ml (0,1 mg / 1 ml) U.H. [59 €]

10 x 1 mg / 5 ml (0,2 mg / 1 ml) U.H. [59 €]

ATROPINE SULFATE STEROP (Sterop)

atropine, sulfaat

inj. oploss. i.v./s.c. [amp.]

10 x 0,25 mg / 1 ml U.H. [6 €]

10 x 0,5 mg / 1 ml U.H. [7 €]

10 x 1 mg / 1 ml U.H. [7 €]

1.8.4.2. Isoprenaline

Bij hemodynamisch belangrijke bradycardiën is het plaatsen van een pacemaker dikwijls aangewezen. In sommige omstandigheden kan isoprenaline in intraveneus infuus gebruikt worden.

Contra-indicaties

- Tachyritmie, reeds bestaande ventrikularitmie.
- Angina pectoris, myocardinfarct.
- Digitalisintoxicatie.

ISOPRENALINE HCL MACURE (Cophana)

isoprenaline, hydrochloride

inf. oploss. (conc.) i.v. [amp.]

5 x 1 mg / 5 ml (0,2 mg / 1 ml) U.H. [131 €]

1.9. Hypotensie

1.9.1. Middelen bij acute hypotensie

Plaatsbepaling

- De behandeling van een acute hypotensieve toestand zoals shock is vanzelfsprekend in de eerste plaats



causaal.⁹²

- Adrenaline (epinefrine) wordt gebruikt in de cardiopulmonaire resuscitatie zoals bij een hartstilstand⁹³ en voor de spoedbehandeling van anafylactische shock of van andere ernstige allergische reacties (zie *Inl.7.3.*).⁹⁴ Een auto-injector voor intramusculaire toediening is beschikbaar.
- In tegenstelling tot bijvoorbeeld adrenaline, noradrenaline en fenylefrine, heeft efedrine een stimulerend effect op het centrale zenuwstelsel.

Indicaties (synthese van de SKP)

- Adrenaline: anafylactische shock, cardiopulmonaire resuscitatie.
- Angiotensine II: aanhoudende hypotensie tijdens septische shock of andere distributieve shock ondanks adequate vasculaire vulling en toediening van catecholaminen en andere vasopressoren.
- Argipressine: catecholamine-refractaire hypotensie na septische shock.
- Dobutamine: inotrope ondersteuning, onder andere bij acuut hartfalen, acute hypoperfusie (trauma, heekunde, septische shock, hypovolemie), laag hartdebit.
- Efedrine en fenylefrine: hypotensie tijdens anesthesie.
- Noradrenaline:
 - 1 mg/mL: acute hypotensie bij acuut myocardinfarct, anafylactische shock, andere shocktoestanden, coma of tijdens heekunde.
 - 5 µg/mL: herstel en behoud van de peri-operatieve bloeddruk na hypotensie veroorzaakt door spinale of algehele anesthesie.

Ongewenste effecten

- Tachycardie en hypertensie, vooral bij intraveneuze toediening en hoge doses.
- Angiotensine II: ook trombo-embolische voorvallen en perifere ischemie.
- Argipressine: aritmie, perifere ischemie, myocard- of darmischemie, waterintoxicatie.
- Fenylefrine: ook bradycardie.
- Zelden: ernstige lokale ischemie bij accidentele injectie (meestal in een vinger) met de auto-injectoren met adrenaline [*zie Folia februari 2013*].

Interacties

- Adrenaline: verminderd antwoord bij associëren met β -blokkers.
- Angiotensine II: verhoogd antwoord bij gebruik van ACE-inhibitoren en verlaagd antwoord bij gebruik van sartanen (antagonisten van angiotensine II ter hoogte van de AT₁-receptoren); additief effect bij gelijktijdig gebruik met andere vasopressoren.
- Argipressine: gelijktijdig gebruik van carbamazepine, chloorpropamide, clofibraat, carbamide, fludrocortison of tricyclische antidepressiva verhoogt het risico van waterintoxicatie.
- Efedrine, fenylefrine: gevaar voor ernstige hypertensie-aanval bij gebruik samen met een selectieve MAO-A inhibitor (*zie 10.3.3.*) of met een selectieve MAO-B inhibitor (*zie 10.6.4.*), maar in minder mate dan met de vroeger beschikbare irreversibele, niet-selectieve MAO-inhibitoren.
- Noradrenaline: bloeddrukverhogend effect versterkt door tricyclische antidepressiva en MAO-inhibitoren; bij associëren met niet-selectieve β -blokkers, risico van hypertensie en reflectoire bradycardie ten gevolge van het α -mimetisch effect.

Bijzondere voorzorgen

- Voorzichtigheid is geboden bij patiënten met cardiovasculair lijden (in het bijzonder hartaritmieën, ischemisch hartlijden, hypertensie), patiënten met hyperthyreoïdie, diabetici en ouderen.
- De auto-injectoren met adrenaline moeten, in tegenstelling tot adrenaline-ampullen, niet in de koelkast bewaard worden. De houdbaarheidsdatum dient regelmatig gecontroleerd te worden (houdbaarheidsduur van 2 jaar of minder, afhankelijk van de specialiteit).
- Vanwege het risico op trombo-embolische voorvallen bij gebruik van angiotensine II wordt aanbevolen



om medicamenteuze tromboprofylaxe toe te dienen. Als medicamenteuze profylaxe gecontra-indiceerd is, kan niet-medicamenteuze profylaxe worden overwogen.

- Noradrenaline: verschillende sterktes zijn beschikbaar. Het is belangrijk om aandacht te hebben voor de gebruikte sterkte om verwarring of fouten bij het gebruik van noradrenaline te vermijden. De sterkte van 5 µg/ml is klaar voor gebruik en mag niet worden verdund.

Angiotensine II

GIAPREZA (Viatris)

angiotensine II (acetaat)

inf. oploss. (conc.) i.v. [flac.]

10 x 2,5 mg / 1 ml U.H. [12.860 €]

Argipressine

REVERPLEG (Eco.Pharma.Supply)

argipressine (acetaat)

inf. oploss. (conc.) i.v. [amp.]

10 x 40 IE / 2 ml U.H. [933 €]

Dobutamine

DOBUTREXVIATRIS (Viatris)

dobutamine (hydrochloride)

inf. oploss. (conc.) i.v. [amp.]

10 x 250 mg / 20 ml U.H. [41 €]

Efedrine

EPHEDRINE HCL AGUETTANT (Aguettant)

efedrine, hydrochloride

inj. oploss. i.v. [voorgev. spuit]

10 x 30 mg / 10 ml (3 mg / 1 ml) U.H. [64 €]

EPHEDRINE HCL STEROP (Sterop)

efedrine, hydrochloride

inj./inf. oploss. i.m./i.v./s.c. [amp.]

10 x 50 mg / 1 ml U.H. [6 €]

Adrenaline (epinefrine)

Posol.

i.m.: anafylaxie: 0,01 mg/kg (max. 0,5 mg)

ADRENALINE STEROP (Sterop)

epinefrine (hydrochloride)

inj. oploss./inj. oploss. (conc.)

i.m./i.v./endotrach. [amp.]

5 x 1 mg / 1 ml R/ 12,65 €

10 x 1 mg / 1 ml R/ 20,54 €

(i.card.: uitzonderlijk, zie SKP)

ADRENALINE (TARTRATE)

AGUETTANT (Aguettant)

epinefrine (waterstoftartraat)

inj. oploss. i.v./endotrach./i.oss. [voorgev.

sput]

10 x 1 mg / 10 ml (0,1 mg / 1 ml)

R/ 137,40 €

10 x 5 mg / 5 ml (1 mg / 1 ml) R/

264,60 €

ADRENALINE (TARTRATE) STEROP

(Sterop)

epinefrine (waterstoftartraat)

inj. oploss./inj. oploss. (conc.)

i.m./i.v./endotrach. [amp.]

5 x 1 mg / 1 ml R/ 13,03 €

10 x 1 mg / 1 ml R/ 19,71 €

(i.card.: uitzonderlijk, zie SKP)



EPIPEN (Viatris)

epinefrine

inj. oplossing i.m. Junior [voorgev. pen]

1 x 150 µg / 0,3 ml R/ b € 47,00

inj. oplossing i.m. [voorgev. pen]

1 x 300 µg / 0,3 ml R/ b € 47,00

JEXT (ALK)

epinefrine (waterstoftartraat)

inj. oplossing i.m. [voorgev. pen]

1 x 150 µg / 0,15 ml R/ b € 46,24

1 x 300 µg / 0,3 ml R/ b € 46,24

Noradrenaline (norepinefrine)

LEVOPHED (Hospira)

norepinefrine, waterstoftartraat

inf. oplossing. (conc.) i.v. [amp.]

10 x 8 mg / 4 ml R/ 26,77 €

norepinefrine (waterstoftartraat)

inf. oplossing. (conc.) i.v. [amp.]

10 x 4 mg / 4 ml (1 mg / 1 ml) R/ 26,77 €

(bevat norepinefrinewaterstoftartraat aan 8 mg/4 ml)

10 x 8 mg / 8 ml (1 mg / 1 ml) R/ 39,88 €

(bevat norepinefrinewaterstoftartraat aan 16 mg/8 ml)

10 x 4 mg / 4 ml (1 mg / 1 ml) U.H. [17 €]

(bevat norepinefrinewaterstoftartraat aan 8 mg/4 ml)

10 x 8 mg / 8 ml (1 mg / 1 ml) U.H. [32 €]

(bevat norepinefrinewaterstoftartraat aan 16 mg/8 ml)

MIVUXIN (Aguettant)

norepinefrine (waterstoftartraat)

inj./inf. oplossing. i.v. [flac.]

10 x 250 µg / 50 ml (5 µg / 1 ml) U.H. [127 €]

(bevat norepinefrinewaterstoftartraat aan 500 µg/50 ml)

NORADRENALINE

(*NOREPINEPHRINE*)

(*Grindeks - Kalceks*)

norepinefrine (waterstoftartraat)

inf. oplossing. (conc.) i.v. [amp.]

KALCEKS

NOREPINE (Sterop)

norepinefrine (waterstoftartraat)

inf. oplossing. (conc.) i.v. [amp.]

10 x 4 mg / 4 ml (1 mg / 1 ml) U.H. [13 €]

(bevat norepinefrinewaterstoftartraat aan 8 mg/4 ml)

NORADRENALINE

(*NOREPINEPHRINE*)

(*Aguettant*)

AGUETTANT

Fenylefrine

PHENYLEPHRINE AGUETTANT (Aguettant)

fenylefrine (hydrochloride)

inj./inf. oplossing. i.v. [flac.]

10 x 2 mg / 20 ml (100 µg / 1 ml) U.H. [180 €]

inj./inf. oplossing. i.v. [voorgev. spuit]

10 x 500 µg / 10 ml (50 µg / 1 ml) U.H. [90 €]

PHENYLEPHRINE UNIMEDIC (Unimedic)

fenylefrine (hydrochloride)

inj./inf. oplossing. (conc.) i.v. [amp.]

10 x 10 mg / 1 ml U.H. [147 €]

1.9.2. Middelen bij chronische hypotensie

Plaatsbepaling

- Chronische essentiële hypotensie als ziekte-entiteit is controversieel.
- Recidiverende episodes van hypotensie zijn vaak te wijten aan de inname van geneesmiddelen met bloeddrukverlaging als (ongewenst) effect.⁹⁵
- Chronische lage bloeddrukken worden enkel behandeld wanneer er storende symptomen aanwezig zijn.⁹⁵
- Extra zoutinname en steunkousen kunnen nuttig zijn. Slapen met verhoogd hoofdeinde van het bed wordt aangeraden.⁹⁵
- Bij de ernstige orthostatische hypotensie die kan gezien worden bij ouderen, bij diabetici en bij sommige neurologische aandoeningen, is er weinig evidentie dat de β1- en α-adrenerge agonist etilefrine doeltreffend is.⁹⁶ Bij deze patiënten wordt soms beroep gedaan op mineralocorticoiden⁹⁵ (magistrale



bereiding, bv. "Gelules met 0,05 mg fludrocortisonacetaat TMF" tot maximaal 0,3 mg per dag).

- Er is geen klinisch onderzoek uitgevoerd naar de medicamentueze behandeling van chronische lage bloeddruk bij jongeren. Etilefrine heeft in de SKP de symptomatische behandeling van essentiële hypotensie bij volwassenen en adolescenten vanaf de leeftijd van 12 jaar als indicatie, maar er bestaat geen evidentie dat het enige blijvende verandering brengt in de bloeddruk cijfers of de eventuele symptomatologie.

Indicaties (synthese van de SKP)

- Etilefrine: essentiële of orthostatische hypotensie (zie ook rubriek "Plaatsbepaling")

Contra-indicaties

- Tachyarritmie, ischemisch hartlijden, hartkleplijden, obstructieve cardiomyopathie, ernstige hypertensie.
- Gesloten-hoekglaucoom.
- Prostaathypertrofie.
- Hyperthyreoïdie.

Ongewenste effecten

- Tachycardie, hypertensie.

Zwangerschap en borstvoeding

- Vermindering van de uteroplacentaire bloedvoorziening; prikkelbaarheid en tachycardie bij de foetus.
- Het is niet mogelijk om een uitspraak te doen over de veiligheid van gebruik van etilefrine tijdens de borstvoeding (geen of onvoldoende informatie beschikbaar).

Posol.

-- (negatieve risico-batenverhouding, zie rubriek "Plaatsbepaling")

EFFORTIL (SERB)

etilefrine, hydrochloride

tabl. (deelb. niet kwantit.)

50 x 5 mg 9,55 €

druppels oploss.

50 ml 7,5 mg / 1 ml 15,37 €

(1 ml = 15 druppels = 7,5 mg)

1.10. Arteriële vaatstoornissen

Plaatsbepaling

- Perifere arteriële vaatstoornissen (claudicatio, trofische letsels) maken een welbepaalde klinische entiteit uit. Dit staat in tegenstelling tot zogenaamde "cerebrovasculaire insufficiëntie", wat een slecht omschreven entiteit is.
- Perifeer arterieel vaatlijden
 - Er is ruime onderbouwing voor het voordeel van oefentherapie bij patiënten met perifeer arterieel vaatlijden.^{97 98}
 - Invasieve benaderingen (stenting, chirurgie) hebben een belangrijke plaats bij ernstig perifeer arterieel vaatlijden.⁹⁷
 - Er is geen bewijs van goede kwaliteit dat de in België beschikbare middelen bij perifeer arterieel vaatlijden een klinisch relevant effect hebben.⁹⁹ Het aantonen van een farmacologisch effect (bijvoorbeeld een toename van het bloeddebiet of een verhoging van de huidtemperatuur) is geen bewijs van klinische doeltreffendheid. De doeltreffendheid kan slechts worden ingeschat door gecontroleerde studies die tonen dat de evolutie van objectieerbare klinisch relevante parameters



gunstig wordt beïnvloed, bv. verbetering van de trofische letsels of klinisch relevante verlenging van de loopafstand.

- Men moet rekening houden met de ongewenste effecten en de kostprijs van deze geneesmiddelen.
- Perifeer arterieel vaatlijden is een belangrijke indicator voor hoog cardiovasculair risico. Deze patiënten hebben een intensieve aanpak van de cardiovasculaire risicofactoren nodig: rookstop, fysieke oefenprogramma's, bloeddrukcontrole, behandeling met acetylsalicylzuur (zie 2.1.1.1.) en statines (zie 1.12.1.).⁹⁷
- Cerebrovasculaire insufficiëntie
 - Cinnarizine en piracetam hebben symptomen van cerebrovasculaire oorsprong als indicatie in de SKP zonder onderliggende evidentie uit klinische studies.
 - Cinnarizine heeft eigenschappen van calciumantagonisten en van sederende H1-antihistaminica. Het heeft, op basis van beperkte evidentie, ook de behandeling van vertigo (zie 17.2.2.) en de profylaxe van reisziekte en migraine als indicatie in de SKP.

Indicaties (synthese van de SKP)

- Cinnarizine, pentoxifylline: perifeer arterieel vaatlijden (zie ook rubriek "Plaatsbepaling").
- Cinnarizine en piracetam: symptomen van cerebrovasculaire oorsprong (zie ook rubriek "Plaatsbepaling").
- Cinnarizine: ook behandeling van vertigo, profylaxe van reisziekte en profylaxe van migraine (zie ook rubriek "Plaatsbepaling").

Contra-indicaties

- Pentoxifylline: recente hersenbloeding of retinabloeding, acuut myocardinfarct, ernstige hartaritmieën.
- Piracetam: hersenbloeding, chorea van Huntington.

Ongewenste effecten

- Cinnarizine: sedatie, extrapiramidaal syndroom, depressieve gevoelens, anticholinerge effecten (o.a. monddroogte, obstipatie (zie Inl.6.2.3.)).
- Pentoxifylline: warmte-opwellingen, gastro-intestinale stoornissen, bloedingen (vooral huid en slijmvliezen).
- Piracetam: gewichtstoename, nervositeit, hyperactiviteit, slaperigheid, verhoogde bloedingsneiging.

Zwangerschap en borstvoeding

- Het is niet mogelijk om een uitspraak te doen over de veiligheid van gebruik van deze preparaten tijdens de zwangerschap (geen of onvoldoende informatie beschikbaar).

Interacties

- Cinnarizine en piracetam: overdreven sedatie bij associëren met andere geneesmiddelen met sederend effect of met alcohol.

Bijzondere voorzorgen

- Cinnarizine: voorzichtigheid bij patiënten met glaucoom, benigne prostaathypertrofie of urineretentie.
- Pentoxifylline: dosisreductie bij leverinsufficiëntie.

Posologie

- Gezien de onzekerheid over de doeltreffendheid van deze middelen wordt geen dosering gegeven.

Cinnarizine

CINNARIZINE EG (EG)
cinnarizine



harde caps.

100 x 75 mg 16,76 €

STUGERON (Janssen-Cilag)

cinnarizine

tabl. (deelb. kwantit.)

200 x 25 mg 14,30 €

Pentoxifylline

TORONTAL (Neuraxpharm)

pentoxifylline

tabl. verl. afgifte

60 x 400 mg R/ 20,51 €

TORONTAL (PI-Pharma)

pentoxifylline

tabl. verl. afgifte

60 x 400 mg R/

(parallelinvoer)

Piracetam

NOOTROPIL (Advanz)

piracetam

filmomh. tabl. (deelb. niet kwantit.)

100 x 1,2 g R/ 35,92 €

PIRACETAM EG (EG)

piracetam

filmomh. tabl.

60 x 800 mg R/ 15,47 €

filmomh. tabl. (deelb. niet kwantit.)

56 x 1,2 g R/ 19,95 €

112 x 1,2 g R/ 27,90 €

1.11. Veno- en capillarotropica

Plaatsbepaling

- Voor sommige venotrope middelen zijn er gecontroleerde studies die een tijdelijke vermindering van de subjectieve last en van het oedeem suggereren.^{100 101} Bij ernstige last kan een kortdurende behandeling uitgetest worden. Er is geen bewijs van effect op de evolutie van het veneus lijden, noch op het ontstaan van langetermijncomplicaties zoals veneus ulcus. Voor een gunstig effect op de heling van veneuze ulcera of op het voorkómen van recidieven van veneus ulcus is er onvoldoende evidentie uit kwaliteitsvolle studies.^{102 103}
- Maatregelen zoals het dragen van aangepaste steunkousen, het regelmatig bewegen en het vermijden van langdurig rechtstaan, vormen bij veneuze problemen van de onderste ledematen nog steeds de hoeksteen van de behandeling.^{102 104}
- In geval van significante afwijkingen op duplex echografie geven sommige interventionele of heelkundige ingrepen gunstige resultaten.^{102 104}
- Het gebruik van venotrope producten bij hemorroïden is weinig onderbouwd.^{105 106}



- Polidocanol wordt gebruikt bij het scleroseren van varices en hemorroïden.¹⁰⁷

Indicaties (synthese van de SKP)

- Chronische veneuze insufficiëntie van de onderste ledematen (zie ook rubriek “Plaatsbepaling”).
- Voor de meeste preparaten ook behandeling van (opstoten van) hemorroïdaal lijden (zie ook rubriek “Plaatsbepaling”).
- Polidocanol: sclerose van varices en hemorroïden.

Contra-indicaties

- Aescine: nierinsufficiëntie (SKP).
- Polidocanol: (antecedenten van) veneuze trombo-embolie.

Ongewenste effecten

- Polidocanol: zelden veneuze trombo-embolie (op afstand); zeer zelden hartritmestoornissen en hartstilstand.¹⁰⁸

Zwangerschap en borstvoeding

- Het is niet mogelijk om een uitspraak te doen over de veiligheid van gebruik van deze preparaten tijdens de zwangerschap (geen of onvoldoende informatie beschikbaar, op basis van SKP).

Posologie

- Gezien de onzekerheid over de doeltreffendheid van deze middelen wordt geen dosering gegeven.

ANTISTAX (EG)

Vitis vinifera [droog extract]
filmomh. tabl. Forte
60 x 360 mg 35,58 €
90 x 360 mg 44,53 €

ANTISTAX (PI-Pharma)

Vitis vinifera [droog extract]
filmomh. tabl. Forte
90 x 360 mg 44,53 €
(parallelinvoer)

DAFLON (Servier)

diosmine [gemicroniseerd] 450 mg
flavonoïden [hesperidine;
gemicroniseerd] 50 mg
filmomh. tabl.
30 x 14,23 €
60 x 22,75 €
90 x 30,72 €
120 x 35,98 €
180 x 48,87 €

DIOSMIN EG (EG)

diosmine [gemicroniseerd]
filmomh. tabl.
30 x 500 mg 12,36 €
60 x 500 mg 19,75 €
120 x 500 mg 29,53 €
180 x 500 mg 39,20 €

DIOSMINE / HESPERIDINE EG (EG)

diosmine [gemicroniseerd] 900 mg
flavonoïden [hesperidine;
gemicroniseerd] 100 mg
tabl. (deelb. kwantit.)
30 x 22,60 €
90 x 40,98 €


MEDIAVEN (Will-Pharma)

naftazon
filmomh. tabl. Forte
30 x 30 mg 27,44 €
60 x 30 mg 43,95 €

NEOFLAVON (Cophana)

diosmine [gemicroniseerd] 450 mg
flavonoïden [hesperidine;
gemicroniseerd] 50 mg
filmomh. tabl. (deelb. niet kwantit.)
30 x 12,35 €
60 x 19,75 €
90 x 25,59 €
120 x 26,13 €
180 x 39,20 €

REPARIL (Cooper Consumer Health)

 aescine
maagsapresist. tabl.
100 x 20 mg 14,87 €

VEINOFYTOL (Tilman)

Aesculus hippocastanum
[protoaescigenine]
harde caps.
40 x 21 mg 14,90 €
98 x 21 mg 27,80 €
maagsapresist. tabl.
42 x 21 mg 14,90 €
98 x 21 mg 27,80 €

VENORUTON (EG)

hydroxyethylrutosiden
tabl. Forte
60 x 500 mg 27,80 €
100 x 500 mg 41,10 €
oploss. (pdr., zakjes)
30 x 1 g 26,78 €

VENORUTON (Impexco)

hydroxyethylrutosiden
tabl. Forte
60 x 500 mg 27,80 €
100 x 500 mg 41,10 €
(parallelinvoer)

VENORUTON (Orifarm Belgium)

hydroxyethylrutosiden
tabl. Forte
100 x 500 mg 41,10 €
(parallelinvoer)



Scloserend product

AETHOXYSKLEROL (Alfasigma)

polidocanol

inj. oploss. i.v./s.mucos. [amp.]

5 x 10 mg / 2 ml (0,5 %) R/ 24,24 €

5 x 20 mg / 2 ml (1 %) R/ 27,98 €

5 x 40 mg / 2 ml (2 %) R/ 33,92 €

5 x 60 mg / 2 ml (3 %) R/ 35,45 €

1.12. Hypolipemiërende middelen

Plaatsbepaling

- Het doel van een medicamenteuze aanpak van dyslipidemieën is de preventie van de cardiovasculaire morbiditeit en mortaliteit die gepaard gaat met dyslipidemie en niet louter het verlagen van de lipidenwaarden. De behandeling van een dyslipidemie kadert binnen de aanpak van het totale cardiovasculaire risico. Veranderingen in levensstijl zoals stoppen met roken, voldoende lichaamsbeweging, een evenwichtige voeding en slechts matig gebruik van alcohol zijn essentieel als eerste stap en blijven vanzelfsprekend ook belangrijk als hypolipemiërende middelen worden gebruikt.¹⁰⁹
- Familiale dyslipidemieën gaan gepaard met een hoog cardiovasculair risico en vergen vrijwel altijd een medicamenteuze therapie.¹⁰⁹
- In de recentste Europese richtlijnen worden streefwaarden voor LDL-C voorgesteld. Deze zijn gebaseerd op een consensus uitgaande van een synthese van verschillende types studies, niet enkel op basis van gerandomiseerde studies. Er zijn geen gerandomiseerde studies die de titratie-strategie en de hoogte van eventuele LDL-streefwaarden onderzochten in primaire preventie, en slechts enkele studies in secundaire preventie. In de Europese richtlijnen worden volgende streefwaarden vooropgesteld¹⁰⁹ :
 - bij een laag tot matig globaal risico op hart- en bloedvaatziekten: < 100 mg/dL.⁵
 - bij personen met hoog risico: een LDL-C reductie van minstens 50% en een streefwaarde van < 70 mg/dL.
 - bij patiënten met een sterk verhoogd risico, zowel in primaire als in secundaire preventie: een LDL-C reductie van minstens 50% en een streefwaarde van < 55 mg/dL.
 - bij patiënten met gekende hart- en vaatziekten en met een tweede event binnen de 2 jaar na een eerste event, zou zelfs naar een LDL-C < 40 mg/dL kunnen worden gestreefd.
 - patiënten met diabetes en patiënten met chronische nierinsufficiëntie worden sowieso beschouwd als patiënten met verhoogd of sterk verhoogd cardiovasculair risico.
- Statines: met statines werd in klinische studies een gunstig effect gezien op de cardiovasculaire morbiditeit en mortaliteit en op de totale mortaliteit, met weinig ernstige ongewenste effecten. Statines spelen een belangrijke rol in de cardiovasculaire preventie bij personen met een duidelijk verhoogd totaal cardiovasculair risico, en zeker bij patiënten met gekende cardiovasculaire ziekten (secundaire preventie).¹⁰⁹ Bij personen met een laag totaal cardiovasculair risico is de winst die wordt bekomen in absolute termen gering en de *Number Needed to Treat* (NNT) dus hoog [zie *Folia juni 2019*].¹¹⁰
- Ezetimibe in monotherapie: er zijn geen studies uitgevoerd met morbiditeit of mortaliteit als eindpunt, ook niet bij patiënten met een intolerantie of een contra-indicatie voor statines.
- Statine + ezetimibe: een beperkt gunstig effect op de cardiovasculaire morbiditeit werd vastgesteld voor simvastatine + ezetimibe bij patiënten met nierinsufficiëntie (t.o.v. placebo) en bij patiënten met een recent coronair syndroom t.o.v. simvastatine monotherapie, maar er was geen verschil in cardiovasculaire of totale mortaliteit [zie *Folia april 2015*, *Folia november 2015* en *Folia mei 2016*].¹⁰⁹ ¹¹¹ Er zijn geen klinische studies die de werkzaamheid en veiligheid van ezetimibe, toegevoegd aan andere statines, onderzochten.



- Fibraten: er werd geen overtuigend effect op de mortaliteit aangetoond met fibraten. Studies met gemfibrozil (niet beschikbaar in België), bezafibraat en fenofibraat hebben in bepaalde risicogroepen een beperkt effect op sommige cardiovasculaire eindpunten aangetoond.^{112 113}
- Anionenuitwisselaars in monotherapie: er bestaan beperkte gegevens uit oudere studies over een daling van de cardiovasculaire morbiditeit en mortaliteit, maar deze middelen hebben talrijke ongewenste effecten.¹¹⁴
- Omega-3-vetzuren: op basis van de huidige beschikbare evidentie is er geen plaats voor de actueel in België beschikbare omega 3-vetzuursupplementen in de primaire en secundaire preventie van cardiovasculaire aandoeningen [zie *Folia maart 2024*].
- Nicotinezuur en het verwante acipimox (niet meer beschikbaar in België): er werd geen voordeel gezien wanneer nicotinezuur werd geassocieerd aan een statine of aan een statine + ezetimibe.¹¹⁵
- PCSK9-inhibitoren: alirocumab en evolocumab zijn monoklonale antilichamen die binden aan een eiwit dat de afbraak van LDL-receptoren regelt waardoor meer LDL-receptoren beschikbaar komen. In combinatie met statines leiden ze tot een uitgesproken vermindering van de LDL-cholesterolwaarden. Enkel bij patiënten met bewezen atherosclerotische aandoeningen (de overgrote meerderheid na doorgemaakt acuut coronair syndroom), is een gunstig effect op de cardiovasculaire morbiditeit vastgesteld ten opzichte van monotherapie met een statine.¹⁰⁹ De winst in absolute cijfers was gering, er was geen voordeel op de cardiovasculaire mortaliteit en de studies waren kort. Bij gebrek aan meer langetermijngegevens over hun klinische doeltreffendheid op harde eindpunten en hun ongewenste effecten, lijkt de plaats van de PCSK9-inhibitoren voorlopig zeer beperkt. Een ander probleem is hun zeer hoge prijs. Ze worden voornamelijk overwogen bij bepaalde patiënten met zeer sterk verhoogd cardiovasculair risico, bv. met familiale hypercholesterolemie [zie *Folia oktober 2016, Folia juli 2017 en Folia februari 2019*]. In monotherapie zijn er geen studies met harde eindpunten, ook niet bij patiënten die intolerant zijn tegenover statines, al wordt dit als indicatie in de SKP vermeld.
- Inclisiran is een *small interfering RNA* dat de aanmaak van het PCSK9-eiwit beperkt. Hierdoor komen meer LDL-receptoren beschikbaar en dit leidt tot een uitgesproken daling van de LDL-cholesterolwaarden. Studies met cardiovasculaire eindpunten (cardiovasculaire morbiditeit en mortaliteit) en van lange duur ontbreken. De plaats van inclisiran ten opzichte van de andere hypolipemiërende middelen is dus nog onduidelijk [zie *Folia oktober 2021*].¹¹⁶
- Bempedoïnezuur is een inhibitor van het ATP-citraatlyase, een enzym dat tussenkomt in de hepatische cholesterol synthese. Het vermindert de hepatische LDL-cholesterolproductie. Het is beschikbaar als monopreparaat of in associatie met ezetimibe. De plaats ervan is nog onduidelijk aangezien er enkel bij statine-intolerante patiënten een studie met cardiovasculaire eindpunten (cardiovasculaire morbiditeit en mortaliteit) werd uitgevoerd, waarin een voordeel ten opzichte van placebo kon worden aangetoond [zie *Folia januari 2022 en Folia september 2024*].^{117 118 116} Gegevens op cardiovasculaire eindpunten in andere populaties, rechtstreeks vergelijkende gegevens met andere hypolipemiërende middelen en gegevens op lange termijn ontbreken.
- Preparaten op basis van rodegist-rijst of op basis van oesterzwam worden soms voorgesteld als alternatieve behandeling van hypercholesterolemie. Ze zijn in België vrij te verkrijgen als voedingssupplement. Hun effect op de cholesterolspiegel is te wijten aan de aanwezigheid van monacoline K, een natuurlijk statine (lovastatine). Het is moeilijk te achterhalen hoeveel actief product in deze preparaten aanwezig is en de zuiverheid en veiligheid kunnen betwijfeld worden. Sinds juni 2022 zijn preparaten op basis van rodegist-rijst die 3 mg monacolines of meer per dagdosering bevatten niet meer toegelaten in Europa. Deze middelen zijn geen alternatief voor de medicamenteuze aanpak van hypercholesterolemie en gelijktijdig gebruik met statines houdt een risico in van overdosering en spiertoxiciteit [zie *Folia juni 2014 en Folia juni 2019*].

Zwangerschap en borstvoeding

- Het is niet mogelijk om een uitspraak te doen over de veiligheid van gebruik van hypolipemiërende middelen tijdens de zwangerschap (geen of onvoldoende informatie beschikbaar).



- Gezien de mogelijke interferentie met de steroïdsynthese worden hypolipemiërende middelen afgeraden tijdens de zwangerschap en de periode van borstvoeding.

1.12.1. Statines

De statines inhiberen het 3-hydroxy-3-methylglutaryl-co-enzym A reductase (HMG-CoA-reductase). Dit leidt tot een daling van LDL-cholesterol (LDL-C), van het non-HDL-C en van het apolipoproteïne B. Statines beïnvloeden HDL-cholesterol en Lp(a) weinig en verlagen de triglyceriden met 10-20%. Statines hebben ook andere “pleiotrope” effecten op het atherotrombotische proces, maar het relatieve belang van deze effecten ten opzichte van het hypolipemiërend effect is onduidelijk.

Plaatsbepaling

- *Zie 1.12..*
- Secundaire preventie: studies tonen cardiovasculaire winst met statinetherapie bij alle patiënten met gedocumenteerde atherosclerotische cardiovasculaire ziekte, wat ook hun LDL-C gehalte is.^{109 119}
- Primaire preventie: de plaats van statines in de primaire preventie staat ter discussie. Bij patiënten met een laag cardiovasculair risico is het onzeker of de voordelen opwegen tegen de nadelen. De kosten-effectiviteit is het meest gunstig bij personen met het hoogste cardiovasculaire risico zoals patiënten met familiale hypercholesterolemie, met diabetes, met chronische nierinsufficiëntie, of met een verhoogd totaal cardiovasculair risico, ingeschat met bijvoorbeeld de SCORE2-modellen [*zie Folia juni 2019*]. Het KCE ontwikkelde hiervoor een decision support tool (www.statines.kce.be) [*zie Folia maart 2020*].
- Een gunstig effect op morbiditeit en mortaliteit is bewezen voor alle in België beschikbare statines¹⁰⁹; een klasse-effect wordt verondersteld. Patiënten kunnen erg verschillend reageren op eenzelfde dosis statine. De diverse statines hebben een verschil in potentie (effect per mg). Met meer potente moleculen (atorvastatine, rosuvastatine) kan men een sterker cholesterolverlagend effect bereiken. Deze potentere moleculen geven meer ongewenste effecten.
- Er is veel discussie of men statines moet titreren in functie van de LDL-C streefwaarden (‘treat to target’ met intensieve statinebehandeling) of men, zoals in bijna alle gerandomiseerde studies gebeurt, een vaste dosis moet geven. Dit is nauwelijks onderzocht in gerandomiseerde studies. In secundaire preventie werd in gerandomiseerde studies die standaarddoses van statines vergeleken met intensieve behandeling (potentere statines en/of hogere doses) een beperkte extra winst in morbiditeit vastgesteld in het voordeel van intensieve behandeling.¹¹⁰ Deze studies waren te klein en hadden onvoldoende power om zich uit te spreken over een effect op de mortaliteit. Er zijn geen gerandomiseerde studies in primaire preventie.
- Indien de cholesteroldaling onvoldoende wordt geacht ondanks de maximaal getolereerde dosis, kunnen aan de statines anionenuitwisselaars, fibraten, ezetimibe, PCSK9-inhibitoren, bempedoïnezuur of inclisiran worden geassocieerd. Een beperkt bijkomend gunstig effect op de cardiovasculaire morbiditeit is vastgesteld voor de combinatie ezetimibe + simvastatine bij patiënten met nierinsufficiëntie of een recent coronair syndroom; er was echter geen verschil in totale en cardiovasculaire mortaliteit, en men moet rekening houden met een toename van de ongewenste effecten [*zie Folia november 2015*].^{109 111} Ook met de combinatie statine + PCSK9-inhibitor is er na een behandelingsduur van 2-3 jaar een beperkt bijkomend gunstig effect op de cardiovasculaire morbiditeit vastgesteld bij zeer hoogrisicopatiënten (vooral post-infarct patiënten), zonder effect op de cardiovasculaire mortaliteit; gegevens op langere termijn ontbreken [*zie Folia juli 2017 en Folia februari 2019*].¹⁰⁹

Indicaties (synthese van de SKP)

- Hypercholesterolemie.
- Preventie van cardiovasculaire ziekten.

Contra-indicaties

- Leverinsufficiëntie en verhoogde transaminasen (> 3 keer de bovengrens van de normaalwaarden) (SKP).



- Atorvastatine: op de website <https://www.geneesmiddelenbijlevercirrose.nl> wordt atorvastatine als “onveilig” (te vermijden) bij levercirrose beoordeeld.
- Rosuvastatine: ernstige nierinsufficiëntie (SKP).

Ongewenste effecten

- Met intensieve lipidenverlagende therapie is een hoger risico van ongewenste effecten aangetoond.
- Spierklachten: myalgieën, myopathie, zelden leidend tot rhabdomyolyse en nierfalen; dit risico verhoogt bij ouderen en patiënten met nierinsufficiëntie, en bij associatie met bepaalde andere geneesmiddelen (zie rubriek “Interacties”).
- Gastro-intestinale stoornissen, matige en vaak voorbijgaande stijging van de transaminasen, zelden hepatitis.
- Beperkte stijging van de incidentie van type 2-diabetes.¹²⁰
- Zelden: polyneuropathie, myasthenie.

Zwangerschap en borstvoeding

- Gezien de mogelijke interferentie met de steroïdsynthese worden hypolipemiërende middelen afgeraden tijdens de zwangerschap en de periode van borstvoeding.

Interacties

- Verhoogd risico van spiertoxiciteit bij associëren met:
 - andere hypolipemiërende middelen zoals fibraten en bempedoïnezuur
 - colchicine
 - ciclosporine (door inhibitie van de OAT1B1 en OATP1B3 transporters)
 - (neo)macroliden
 - CYP3A4-inhibitoren (voor atorvastatine en simvastatine), CYP2C9-inhibitoren (voor rosuvastatine) of P-gp-inhibitoren (voor atorvastatine).
- Statines kunnen zich binden aan anionenuitwisselaars en moeten daarom minstens één uur vóór of vier uur na de toediening van de anionenuitwisselaar ingenomen worden.
- Verhoogd effect van vitamine K-antagonisten door rosuvastatine, en misschien door de andere statines.
- Verhoogde plasmaconcentraties bij gelijktijdig gebruik van bepaalde protease-inhibitoren (atazanavir + ritonavir; lopinavir + ritonavir) of van roxadustat door inhibitie van de transporter OATP.
- Atorvastatine is een substraat van CYP3A4 en van P-gp (zie Tabel 1c. in Inl.6.3. en Tabel 1d. in Inl.6.3.).
- Rosuvastatine is een substraat van CYP2C9 (zie Tabel 1c. in Inl.6.3.).
- Simvastatine is een substraat van CYP3A4 (zie Tabel 1c. in Inl.6.3.).

Bijzondere voorzorgen

- Bij klachten die kunnen wijzen op spieraantasting, de behandeling tijdelijk stoppen en de creatinekinase (CK)-concentraties bepalen.¹²¹
 - Indien de CK-concentraties minder dan 4 maal de bovengrens van de normaalwaarden bedragen, wordt een onderbreking van 2-4 weken aanbevolen. Bij ongewijzigde klachten mag het oorspronkelijke statine herstart worden en moeten andere oorzaken van de spierklachten overwogen worden; bij verbetering van de klachten wordt aanbevolen om een ander statine op te starten. Indien hierna de klachten terugkeren, raadt men een derde statine aan in lage dosis of één van de reeds geprobeerde statines in een alternatief doseringsschema (om de andere dag of tweemaal per week).
 - Als de CK-concentraties hoger zijn dan 4 maal de bovengrens van de normaalwaarde, wordt na een onderbreking van 6 weken of na normalisatie van de CK-waarden een voorzichtige herintroductie met een ander statine en/of lagere dosis of alternatief doseringsschema aanbevolen.
- Bij klachten die kunnen wijzen op leverlijden, de transaminasen bepalen en de behandeling stoppen indien de transaminasen blijvend meer dan 3 maal de bovengrens van de normaalwaarde bedragen. Na normalisatie is een voorzichtige herintroductie met een ander statine en/of lagere dosis te overwegen.



- Hoge doses statines vermijden bij patiënten met matige tot ernstige nierinsufficiëntie.

Posologie

- De statines worden bij voorkeur 's avonds gegeven, gezien de cholesterolsynthese vooral 's nachts gebeurt; voor atorvastatine en rosuvastatine is dit wegens de lange werkingsduur waarschijnlijk minder belangrijk.
- De meeste richtlijnen stellen voor om te starten met een matige tot hoge dosis, afhankelijk van de situatie (primaire of secundaire preventie) of de gewenste LDL-daling.¹⁰⁹ Bij patiënten die een acuut coronair syndroom doormaken, wordt zo snel mogelijk gestart met een hoge dosis. Voor de discussie omtrent streefcijfers voor LDL-C zie rubriek "Plaatsbepaling".
- Hoge doses simvastatine (80 mg per dag) moeten vermeden worden wegens verhoogd risico van rhabdomyolyse [zie *Folia september 2011*].

Atorvastatine

Posol.

10 mg, eventueel te verhogen tot max. 80 mg 1x/dag

ATORSTATINEG (EG)

atorvastatine (calcium)
filmomh. tabl.

- 30 x 10 mg R/ a ▶ c € 10,09 €
- 100 x 10 mg R/ a ▶ c € 13,52 €
- 30 x 20 mg R/ a ▶ c € 12,00 €
- 100 x 20 mg R/ a ▶ c € 24,73 €
- 100 x 40 mg R/ a ▶ c € 24,73 €
- 100 x 80 mg R/ a ▶ c € 24,69 €

ATORVASTATIN AB (Aurobindo)

atorvastatine (calcium)
filmomh. tabl.

- 28 x 10 mg R/ a ▶ c € 9,41 €
- 98 x 10 mg R/ a ▶ c € 12,93 €
- 28 x 20 mg R/ a ▶ c € 11,17 €
- 98 x 20 mg R/ a ▶ c € 23,40 €
- 98 x 40 mg R/ a ▶ c € 23,40 €
- 98 x 80 mg R/ a ▶ c € 23,40 €

ATORVASTATINE TEVA (Teva)

atorvastatine (calcium)
filmomh. tabl.

- 30 x 10 mg R/ a ▶ c € 9,89 €
- 100 x 10 mg R/ a ▶ c € 13,48 €
(de verpakkingen van 100 x 10 mg zijn beschikbaar in blister en in flacon)
- 100 x 10 mg R/ a ▶ c € 13,45 €
(de verpakkingen van 100 x 10 mg zijn beschikbaar in blister en in flacon)
- 30 x 20 mg R/ a ▶ c € 11,83 €

100 x 20 mg R/ a ▶ c € 24,52 €
(de verpakkingen van 100 x 20 mg zijn beschikbaar in blister en in flacon)

100 x 20 mg R/ a ▶ c € 24,52 €
(de verpakkingen van 100 x 20 mg zijn beschikbaar in blister en in flacon)

30 x 40 mg R/ a ▶ c € 12,00 €

100 x 40 mg R/ a ▶ c € 23,95 €
(de verpakkingen van 100 x 40 mg zijn beschikbaar in blister en in flacon)

100 x 40 mg R/ a ▶ c € 24,52 €
(de verpakkingen van 100 x 20 mg zijn beschikbaar in blister en in flacon)

30 x 80 mg R/ a ▶ c € 11,83 €

100 x 80 mg R/ a ▶ c € 24,52 €
(de verpakkingen van 100 x 80 mg zijn beschikbaar in blister en in flacon)

100 x 80 mg R/ a ▶ c € 24,52 €
(de verpakkingen van 100 x 80 mg zijn beschikbaar in blister en in flacon)

ATORVASTATINE TEVA (Orifarm Belgium)

atorvastatine (calcium)
filmomh. tabl.

100 x 40 mg R/ a ▶ c € 23,95 €
(parallelinvoer)

ATORVASTATINE TEVA (PI-Pharma)

atorvastatine (calcium)
filmomh. tabl.

100 x 20 mg R/ a ▶ c € 23,95 €
100 x 40 mg R/ a ▶ c € 23,95 €

(parallelinvoer)

ATORVASTATINE VIATRIS (Viatris)

atorvastatine (calcium)
filmomh. tabl.

- 30 x 10 mg R/ a ▶ c € 10,10 €
- 100 x 10 mg R/ a ▶ c € 13,52 €
filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)
- 30 x 20 mg R/ a ▶ c € 12,00 €
- 100 x 20 mg R/ a ▶ c € 24,74 €
- 100 x 40 mg R/ a ▶ c € 24,74 €
- 100 x 80 mg R/ a ▶ c € 24,74 €

ATORVASTATIN HCS (HCS)

atorvastatine (calcium)
filmomh. tabl.

- 98 x 10 mg R/ a ▶ c € 12,93 €
- 98 x 20 mg R/ a ▶ c € 23,43 €
- 98 x 40 mg R/ a ▶ c € 23,51 €
- 100 x 80 mg R/ a ▶ c € 23,95 €

ATORVASTATIN SANDOZ (Sandoz)

atorvastatine (calcium)
filmomh. tabl.

- 30 x 10 mg R/ a ▶ c € 10,09 €
- 100 x 10 mg R/ a ▶ c € 13,52 €
(de verpakkingen van 100 x 10 mg zijn beschikbaar in blister en in flacon)
- 100 x 10 mg R/ a ▶ c € 13,52 €
(de verpakkingen van 100 x 10 mg zijn beschikbaar in blister en in flacon)
- filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)



30 x 20 mg R/ a ▶ c € 12,00 €
 100 x 20 mg R/ a ▶ c € 24,74 €
 (de verpakkingen van 100 x 20 mg zijn beschikbaar in blister en in flacon)
 100 x 20 mg R/ a ▶ c € 24,00 €
 (de verpakkingen van 100 x 20 mg zijn beschikbaar in blister en in flacon)
 filmomh. tabl. (deelb. in 4 kwantit.)
 100 x 40 mg R/ a ▶ c € 24,74 €
 (de verpakkingen van 100 x 40 mg zijn beschikbaar in blister en in flacon)
 100 x 40 mg R/ a ▶ c € 24,00 €

(de verpakkingen van 100 x 40 mg zijn beschikbaar in blister en in flacon)

LIPITOR (Viatris)
 atorvastatine (calcium)
 filmomh. tabl.

28 x 10 mg R/ a ▶ c € 9,79 €
 84 x 10 mg R/ a ▶ c € 14,58 €
 28 x 20 mg R/ a ▶ c € 11,45 €
 84 x 20 mg R/ a ▶ c € 23,91 €
 84 x 40 mg R/ a ▶ c € 23,91 €
 98 x 80 mg R/ a ▶ c € 24,19 €

kauwtabl.
 30 x 10 mg R/ 36,36 €

TOTALIP (Viatris)
 atorvastatine (calcium)
 filmomh. tabl.

30 x 10 mg R/ a ▶ c € 10,09 €
 100 x 10 mg R/ a ▶ c € 13,52 €
 30 x 20 mg R/ a ▶ c € 12,00 €
 100 x 20 mg R/ a ▶ c € 24,74 €
 100 x 40 mg R/ a ▶ c € 24,74 €
 100 x 80 mg R/ a ▶ c € 24,72 €

Pravastatine

Posol.
 10 tot 40 mg 1x/dag

PRAVASOR (SMB)
 pravastatine, natrium
 omh. tabl. (deelb. kwantit.)
 98 x 40 mg R/ a ▶ c € 30,87 €

pravastatine, natrium
 filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)
 98 x 20 mg R/ a ▶ c € 19,32 €
 98 x 40 mg R/ a ▶ c € 32,01 €

pravastatine, natrium
 tabl. (deelb. kwantit.)
 98 x 20 mg R/ a ▶ c € 18,07 €
 98 x 40 mg R/ a ▶ c € 30,87 €

PRAVASTATIN AB (Aurobindo)
 pravastatine, natrium
 tabl. (deelb. kwantit.)
 98 x 20 mg R/ a ▶ c € 18,05 €
 98 x 40 mg R/ a ▶ c € 30,84 €

PRAVASTATINE SANDOZ (Sandoz)
 pravastatine, natrium
 tabl. (deelb. kwantit.)
 98 x 20 mg R/ a ▶ c € 19,32 €
 98 x 40 mg R/ a ▶ c € 32,01 €

PRAVASTATINE VIATRIS (Viatris)
 pravastatine, natrium
 filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)
 28 x 20 mg R/ a ▶ c € 9,12 €
 98 x 20 mg R/ a ▶ c € 19,32 €
 28 x 40 mg R/ a ▶ c € 17,66 €
 98 x 40 mg R/ a ▶ c € 32,01 €

PRAVASTATINE EG (EG)

PRAVASTATINE TEVA (Teva)

Rosuvastatine

Posol.
 5 tot 10 mg, eventueel te verhogen tot max. 40 mg 1x/dag

CRESTOR (Grünenthal)
 rosuvastatine (calcium)
 filmomh. tabl.
 28 x 5 mg R/ a ▶ c € 9,51 €
 98 x 5 mg R/ a ▶ c € 14,00 €
 28 x 10 mg R/ a ▶ c € 11,23 €
 98 x 10 mg R/ a ▶ c € 23,37 €
 28 x 20 mg R/ a ▶ c € 11,41 €
 98 x 20 mg R/ a ▶ c € 23,66 €
 98 x 40 mg R/ a ▶ c € 24,19 €

28 x 5 mg R/ a ▶ c € 9,51 €
 28 x 10 mg R/ a ▶ c € 10,90 €
 98 x 10 mg R/ a ▶ c € 22,31 €
 28 x 20 mg R/ a ▶ c € 11,07 €
 98 x 20 mg R/ a ▶ c € 22,56 €
 28 x 40 mg R/ a ▶ c € 11,07 €
 98 x 40 mg R/ a ▶ c € 23,06 €

30 x 10 mg R/ a ▶ c € 11,58 €
 100 x 10 mg R/ a ▶ c € 22,82 €
 30 x 20 mg R/ a ▶ c € 11,58 €
 100 x 20 mg R/ a ▶ c € 23,16 €
 100 x 40 mg R/ a ▶ c € 23,65 €

ROSUVASTATIN AB (Aurobindo)
 rosuvastatine (calcium)
 filmomh. tabl.

ROSUVASTATINE EG (EG)
 rosuvastatine (calcium)
 filmomh. tabl.
 30 x 5 mg R/ a ▶ c € 9,99 €
 100 x 5 mg R/ a ▶ c € 14,05 €

ROSUVASTATINE TEVA (Teva)
 rosuvastatine (calcium)
 filmomh. tabl.
 30 x 5 mg R/ a ▶ c € 10,18 €
 100 x 5 mg R/ a ▶ c € 14,05 €
 filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)
 30 x 10 mg R/ a ▶ c € 11,64 €



100 x 10 mg R/ a ▸ c € 22,82 €
 100 x 10 mg R/ a ▸ c € 22,82 €
 filmomh. tabl.
 100 x 15 mg R/ a ▸ c € 22,99 €
 filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)
 30 x 20 mg R/ a ▸ c € 11,83 €
 100 x 20 mg R/ a ▸ c € 23,16 €
 100 x 20 mg R/ a ▸ c € 23,16 €
 filmomh. tabl.
 100 x 30 mg R/ a ▸ c € 23,40 €
 filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)
 100 x 40 mg R/ a ▸ c € 23,65 €
 (de verpakkingen van 100 x 10 mg en
 100 x 20 mg zijn beschikbaar in blister
 en in flacon)

ROSUVASTATINE VIATRIS (Viatris)

Simvastatine

Posol.

10 tot 20 mg, eventueel te verhogen tot 40 mg 1x/dag

SIMVASTATIN AB (Aurobindo)

simvastatine
 filmomh. tabl.

30 x 20 mg R/ a ▸ c € 10,06 €
 100 x 20 mg R/ a ▸ c € 15,93 €
 30 x 40 mg R/ a ▸ c € 11,70 €
 100 x 40 mg R/ a ▸ c € 20,15 €

SIMVASTATINE EG (EG)

simvastatine
 filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)

30 x 20 mg R/ a ▸ c € 10,56 €
 100 x 20 mg R/ a ▸ c € 15,93 €
 100 x 20 mg R/ a ▸ c € 15,93 €
 30 x 40 mg R/ a ▸ c € 12,14 €
 100 x 40 mg R/ a ▸ c € 21,47 €
 100 x 40 mg R/ a ▸ c € 21,47 €

(de verpakkingen van 100 x 20 mg en
 100 x 40 mg zijn beschikbaar in blister
 en in tablettencontainer)

SIMVASTATINE EG (PI-Pharma)

simvastatine
 filmomh. tabl. (deelb. niet kwantit.)

rosuvastatine (calcium)
 filmomh. tabl.

28 x 5 mg R/ a ▸ c € 9,57 €
 98 x 5 mg R/ a ▸ c € 14,00 €
 28 x 10 mg R/ a ▸ c € 11,10 €
 98 x 10 mg R/ a ▸ c € 22,67 €
 28 x 20 mg R/ a ▸ c € 11,08 €
 98 x 20 mg R/ a ▸ c € 23,01 €
 28 x 40 mg R/ a ▸ c € 11,08 €
 98 x 40 mg R/ a ▸ c € 23,53 €

ROSUVASTATIN HCS (HCS)

rosuvastatine (calcium)
 filmomh. tabl.

28 x 5 mg R/ a ▸ c € 9,81 €
 100 x 10 mg R/ a ▸ c € 23,68 €

100 x 20 mg R/ a ▸ c € 24,00 €
 100 x 40 mg R/ a ▸ c € 24,72 €

ROSUVASTATIN SANDOZ (Sandoz)

rosuvastatine (calcium)
 filmomh. tabl.

28 x 5 mg R/ a ▸ c € 9,88 €
 98 x 5 mg R/ a ▸ c € 14,00 €
 28 x 10 mg R/ a ▸ c € 11,08 €
 98 x 10 mg R/ a ▸ c € 23,37 €
 100 x 10 mg R/ a ▸ c € 23,68 €
 28 x 20 mg R/ a ▸ c € 11,41 €
 98 x 20 mg R/ a ▸ c € 23,66 €
 100 x 20 mg R/ a ▸ c € 24,00 €
 98 x 40 mg R/ a ▸ c € 24,19 €
 100 x 40 mg R/ a ▸ c € 24,72 €

100 x 40 mg R/ a ▸ c € 21,47 €
 (parallelinvoer)

SIMVASTATINE TEVA (Teva)

simvastatine
 filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)

30 x 20 mg R/ a ▸ c € 10,09 €
 100 x 20 mg R/ a ▸ c € 15,93 €
 30 x 40 mg R/ a ▸ c € 11,74 €
 100 x 40 mg R/ a ▸ c € 21,47 €

SIMVASTATINE TEVA (Teva)

simvastatine
 filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)

100 x 80 mg R/ c € 56,53 €

SIMVASTATINE VIATRIS (Viatris)

simvastatine
 filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)

28 x 20 mg R/ a ▸ c € 10,14 €
 84 x 20 mg R/ a ▸ c € 14,23 €
 filmomh. tabl.
 56 x 40 mg R/ a ▸ c € 11,91 €
 98 x 40 mg R/ a ▸ c € 19,89 €

SIMVASTATIN SANDOZ (Sandoz)

simvastatine
 filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)

30 x 20 mg R/ a ▸ c € 10,47 €
 100 x 20 mg R/ a ▸ c € 15,93 €
 30 x 40 mg R/ a ▸ c € 12,14 €
 100 x 40 mg R/ a ▸ c € 21,47 €

SIMVASTATIN SANDOZ (Sandoz)

simvastatine
 filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)

100 x 80 mg R/ c € 58,93 €

SIMVASTATIN SANDOZ (Impexco)

simvastatine
 filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)

100 x 40 mg R/ a ▸ c € 20,37 €
 (parallelinvoer)

ZOCOR (Organon)

simvastatine
 filmomh. tabl.

84 x 20 mg R/ a ▸ c € 14,58 €
 98 x 40 mg R/ a ▸ c € 21,13 €



1.12.2. Fibraten

Fibraten zijn agonisten van nucleaire PPAR- α receptoren en moduleren de genexpressie van verschillende enzymen betrokken bij het lipidenmetabolisme. Fibraten doen de triglyceriden sterker dalen dan de statines; in mindere mate dalen ook totaal cholesterol en LDL-cholesterol, terwijl HDL-cholesterol stijgt.

Ciprofibrat is niet meer gecommmercialiseerd sinds december 2025.

Plaatsbepaling

- Zie 1.12.
- De in België beschikbare fibraten hebben geen bewezen effect op de cardiovasculaire en de totale mortaliteit.
- Meerdere observationele studies suggereren dat een nuchter triglyceridengehalte > 150 mg/dl het cardiovasculaire risico verhoogt¹²², maar het is niet bewezen dat een vermindering van de hypertriglyceridemie door geneesmiddelen een gunstig effect heeft op hart- en vaatziekten.
- Fibraten worden gebruikt in de preventie van pancreatitis bij personen met een sterk verhoogd triglyceridengehalte (> 500-1000 mg/dl nuchter). Ze doen de triglyceriden dalen, maar er is geen bewijs uit klinische studies dat ze een effect hebben op de incidentie van pancreatitis.¹²² Deze indicatie is niet opgenomen in de SKP's.

Indicaties (synthese van de SKP)

- Dyslipidemieën: bij patiënten bij wie medicamenteuze behandeling aangewezen is en statines niet worden verdragen.
- Hypertriglyceridemie.

Contra-indicaties

- Leverinsufficiëntie (SKP).
- Galblaasaandoeningen, galstenen inbegrepen.
- Ciprofibrat, fenofibrat: ernstige nierinsufficiëntie (SKP).

Ongewenste effecten

- Gastro-intestinale stoornissen, leverafwijkingen, galsteenvorming, pancreatitis.
- Myalgieën, vooral bij associatie met een statine of in geval van nierinsufficiëntie.
- Verhoging van creatinine en van homocysteïne.

Zwangerschap en borstvoeding


- Gezien de mogelijke interferentie met de steroïdsynthese worden hypolipemiërende middelen afgeraden tijdens de zwangerschap en de periode van borstvoeding.

Interacties

- Verhoogd effect van vitamine K-antagonisten en van hypoglykemiërende sulfamiden.
- Verhoogd risico van spiertoxiciteit bij associëren met een statine of met colchicine.
- Fibraten kunnen zich binden aan anionenuitwisselaars en moeten daarom minstens één uur vóór of vier uur na de toediening van de anionenuitwisselaar ingenomen worden.

Bezafibrat

Posol.
200 mg 3x/dag; voor verlengde afgifte 400 mg 1x/dag

CEDUR (Aurobindo) 
bezafibrat



filmomh. tabl.

60 x 200 mg R/ b • € 11,65 €

EULITOP (Aurobindo) ••

bezafibraat

tabl. verl. afgifte

30 x 400 mg R/ b • € 11,66 €

Ciprofibrat

Ciprofibrat is niet meer gecommmercialiseerd sinds december 2025.

De specialiteit **Hyperlipen**® is niet meer op de markt sinds december 2025.

Posol.

100 mg 1x/dag

Fenofibraat

Posol.

200 mg 1x/dag

FENOFIBRAAT EG (EG) ••

fenofibraat [gemiconiseerd]

harde caps.

90 x 200 mg R/ b • € 14,68 €

FENOGAL (SMB) ••

fenofibraat

harde caps. Lidose

30 x 200 mg R/ b • € 9,05 €

98 x 200 mg R/ b • € 14,02 €

30 x 267 mg R/ b • € 9,86 €

90 x 267 mg R/ b • € 18,26 €

FENOSUP (SMB) ••

fenofibraat

harde caps. Lidose

60 x 160 mg R/ b • € 14,43 €

LIPANTHYL (Viatris) ••

fenofibraat [gemiconiseerd]

harde caps.

90 x 67 mg R/ b • € 11,64 €

LIPANTHYLNANO (Viatris) ••

fenofibraat [nanopartikels]

filmomh. tabl.

30 x 145 mg R/ b • € 12,25 €

90 x 145 mg R/ b • € 21,25 €

1.12.3. Anionenuitwisselaars

De anionenuitwisselaars binden galzouten in de darm, en onderbreken zo hun enterohepatische cyclus. Dit leidt tot een daling van totaal cholesterol en LDL-cholesterol. Bij sommige patiënten stelt men een stijging van de plasmaconcentraties van de triglyceriden vast.

Plaatsbepaling

- Zie 1.12.
- Er bestaan beperkte gegevens uit oudere klinische studies waarbij met anionenuitwisselaars een daling van de cardiovasculaire morbiditeit en mortaliteit werd aangetoond¹¹⁴, maar deze middelen zijn in onbruik wegens de talrijke ongewenste effecten en de beschikbaarheid van alternatieven.

Indicaties (synthese van de SKP)

- Dyslipidemie bij patiënten bij wie medicamenteuze behandeling aangewezen is en statines niet worden verdragen.
- Jeuk bij obstructie-ictus.
- Diarree door malabsorptie van galzouten.

Ongewenste effecten

- Gastro-intestinale stoornissen (nausea, zeer vaak obstipatie).
- Deficiëntie aan vetoplosbare vitaminen, foliumzuur, calcium en ijzer bij langdurig gebruik van hoge doses.



Zwangerschap en borstvoeding

- Gezien de mogelijke interferentie met de steroïdsynthese worden hypolipemiërende middelen afgeraden tijdens de zwangerschap en de periode van borstvoeding.

Interacties

- Binding van sommige geneesmiddelen, o.a. digitalisglycosiden, vitamine K-antagonisten, levothyroxine, orale anticonceptiva en het noodanticonceptivum levonorgestrel [zie *Folia november 2021*], fibraten, statines en ezetimibe, op de anionenuitwisselaars: deze middelen moeten daarom minstens één uur vóór of vier uur na de toediening van de anionenuitwisselaar ingenomen worden.

Toediening en posologie

- De anionenuitwisselaars zijn beschikbaar als poeder dat in vloeistof moet worden opgelost.
- Deze middelen moeten vóór of gedurende de maaltijd met veel vocht ingenomen worden, bij voorkeur 's morgens.
- De dosis moet geleidelijk worden verhoogd.

Colestyramine

Posol.
4 g 2x/dag, geleidelijk verhogen tot 8 g 2x/dag

QUESTRAN (Eurocept)

colestyramine

susp. (pdr., zakjes)

50 x 4 g R/ a[†] b[†] € 26,56 €

1.12.4. Ezetimibe

Ezetimibe inhibeert selectief de intestinale resorptie van cholesterol, wat leidt tot een daling van totaal cholesterol en LDL-cholesterol. Het heeft slechts weinig effect op triglyceriden en op HDL-cholesterol.

Plaatsbepaling

- Zie 1.12.
- Er zijn geen studies met ezetimibe in monotherapie met harde klinische eindpunten, ook niet bij patiënten die een statinebehandeling niet verdragen.
- Ezetimibe heeft in combinatie met een statine een beperkt effect op de cardiovasculaire morbiditeit bij sommige risicopatiënten maar geen bewezen effect op de cardiovasculaire en de totale mortaliteit [zie *Folia november 2015*].^{109 111}

Indicaties (synthese van de SKP)

- Dyslipidemie: in monotherapie bij patiënten bij wie medicamenteuze behandeling van de dyslipidemie aangewezen is en statines niet worden verdragen; in associatie met een statine bij patiënten waarbij een sterkere daling van totaal cholesterol of LDL-cholesterol wordt nagestreefd dan bekomen met de maximaal getolereerde dosis van het statine.
- Secundaire preventie van cardiovasculaire ziekten bij patiënten met een voorgeschiedenis van acuut coronair syndroom, al dan niet vooraf behandeld met een statine (zie rubriek "Plaatsbepaling" in verband met ezetimibe monotherapie).

Contra-indicaties

- Leverinsufficiëntie (SKP).



Ongewenste effecten

- Hoofdpijn, gastro-intestinale stoornissen, stijging van de leverenzymen.
- Spieraantasting met zelden (meestal in associatie met een statine) rhabdomyolyse.

Zwangerschap en borstvoeding

- Gezien de mogelijke interferentie met de steroïdsynthese worden hypolipemiërende middelen afgeraden tijdens de zwangerschap en de periode van borstvoeding.

Interacties

- Ezetimibe kan zich binden aan anionenuitwisselaars en moet daarom minstens één uur vóór of vier uur na de toediening van de anionenuitwisselaar ingenomen worden.

Posol.
10 mg 1x/dag

EZETIMIB AB (Aurobindo)

ezetimibe
tabl.

28 x 10 mg R/ a[†] c € 19,33 €
98 x 10 mg R/ a[†] c € 39,64 €

EZETIMIBE EG (EG)

ezetimibe
tabl.

100 x 10 mg R/ a[†] c € 40,63 €

EZETIMIBE EG (Orifarm Belgium)

ezetimibe
tabl.

100 x 10 mg R/ a[†] c € 40,63 €
(parallelinvoer)

EZETIMIBE EG (PI-Pharma)

ezetimibe
tabl.

100 x 10 mg R/ a[†] c €
(parallelinvoer)

EZETIMIBE KRKA (KRKA)

ezetimibe
tabl.

98 x 10 mg R/ a[†] c € 39,63 €

EZETIMIBE SANDOZ (Sandoz)

ezetimibe
tabl.

28 x 10 mg R/ a[†] c € 19,37 €
98 x 10 mg R/ a[†] c € 41,01 €

EZETIMIBE TEVA (Teva)

ezetimibe
tabl.

30 x 10 mg R/ a[†] c € 20,34 €
100 x 10 mg R/ a[†] c € 41,59 €

EZETIMIBE VIATRIS (Viatrix)

ezetimibe
tabl.

100 x 10 mg R/ a[†] c € 41,70 €

EZETIMIBE VIATRIS (PI-Pharma)

ezetimibe
tabl.

100 x 10 mg R/ a[†] c € 41,70 €
(parallelinvoer)

EZETROL (Organon)

ezetimibe
tabl.

98 x 10 mg R/ a[†] c € 41,01 €

EZGAL (SMB)

ezetimibe
omh. tabl. (deelb. kwantit.)

98 x 10 mg R/ a[†] c € 41,01 €

1.12.5. Omega-3-vetzuren

Hoge doses omega-3-vetzuren (> 2 g/dag) verlagen de VLDL-concentratie en de triglyceriden door een daling van de hepatische synthese van triglyceriden.

Plaatsbepaling

- Zie 1.12.
- De werkzaamheid van omega 3-vetzuren voor cardiovasculaire preventie is onzeker. Enkele oudere studies toonden een beperkt effect in secundaire preventie, maar recentere publicaties tonen geen winst. Eén studie met een in België niet beschikbaar hooggedoseerd eicosapentaenzuurderivaat toont mogelijk wel winst, maar vertoont methodologische tekortkomingen. Daartegenover staat een duidelijk aangetoond verhoogd risico van voorkamerfibrillatie, zeker met de hogere doses (≥ 1g/dag). Hierdoor lijkt de risico-baten balans van deze producten momenteel negatief [zie *Folia september 2019 en Folia maart 2024*].



Indicaties (synthese van de SKP)

- De specialiteit op basis van omega-3-vetzuren wordt voorgesteld bij bepaalde vormen van hypertriglyceridemie.

Ongewenste effecten

- Dyspepsie en andere gastro-intestinale stoornissen, matige verhoging van de leverenzymen.
- In sommige studies met hooggedoseerde omega-3-vetzuren werd een toename van de incidentie van voorkamerfibrillatie vastgesteld [zie *Folia maart 2024*].
- Zelden: rash, urticaria, bloedingen.

Interacties

- Verhoogd effect van vitamine K-antagonisten bij gelijktijdig gebruik met hoge dosissen omega-3-vetzuren.

Zwangerschap en borstvoeding

- Gezien de mogelijke interferentie met de steroïdsynthese worden hypolipemiërende middelen afgeraden tijdens de zwangerschap en de periode van borstvoeding.

Posol.
2 tot 4 g p.d.

OMACOR (Viatris)

omega-3-vetzuren (ethylesters) [waaronder eicosapentaeenzuur EPA en docosahexaeenzuur DHA]
zachte caps.

28 x 1 g R/ 32,46 €

1.12.6. PCSK9-inhibitoren

Alirocumab en evolocumab zijn monoklonale antilichamen die binden aan een eiwit dat de afbraak van LDL-receptoren regelt waardoor meer LDL-receptoren beschikbaar komen.

Plaatsbepaling

- *Zie 1.12.*
- Er zijn voor monotherapie geen studies met harde eindpunten bij patiënten die intolerant zijn tegenover statines, ook al is dit als indicatie aanvaard in de SKP.¹²³

Indicaties (synthese van de SKP)

- Primaire hypercholesterolemie (heterozygote familiale (voor alirocumab reeds vanaf de leeftijd van 8 jaar) en niet-familiale) of gemengde dyslipidemie:
 - in associatie met een statine of met een statine + andere hypolipemiërende middelen, bij patiënten bij wie een meer uitgesproken daling van LDL-cholesterol wordt beoogd;
 - in monotherapie of in associatie met andere hypolipemiërende middelen bij contra-indicatie of intolerantie voor statines.
- Cardiovasculaire preventie bij patiënten met vastgestelde atherosclerotische cardiovasculaire aandoeningen:
 - in associatie met de maximaal getolereerde dosis van een statine met of zonder andere hypolipemiërende middelen;
 - in monotherapie of in associatie met andere hypolipemiërende middelen bij contra-indicatie of intolerantie voor statines.
- Evolocumab: ook homozygote familiale hypercholesterolemie, in associatie met andere hypolipemiërende middelen.



- Deze geneesmiddelen worden enkel terugbetaald onder bepaalde voorwaarden.

Ongewenste effecten

- Reacties ter hoogte van de injectieplaats.
- Bovenste luchtwegklachten en grieperig beeld.
- Myalgie of artralgie (zeldzaam).
- Zelden vorming van (neutraliserende) antilichamen; de klinische relevantie op lange termijn is niet duidelijk.

Zwangerschap en borstvoeding

- Gezien de mogelijke interferentie met de steroïdsynthese worden hypolipemiërende middelen afgeraden tijdens de zwangerschap en de periode van borstvoeding.

Alirocumab

Posol.
75 tot 150 mg in 1 injectie om de twee weken

PRALUENT (Sanofi Belgium)

alirocumab [biosynthetisch]

inj. oploss. s.c. [voorgev. pen]

- 2 x 75 mg / 1 ml R/ a ▶ € 605,79 €
- 6 x 75 mg / 1 ml R/ a ▶ € 1.438,53 €
- 2 x 150 mg / 1 ml R/ a ▶ € 605,79 €
- 6 x 150 mg / 1 ml R/ a ▶ € 1.438,53 €
- 3 x 300 mg / 2 ml R/ a ▶ € 1.438,53 €

Evolocumab

Posol.
140 mg in 1 injectie om de twee weken of 420 mg in drie injecties binnen de 30 minuten 1 x per maand

REPATHA (Amgen)

evolocumab [biosynthetisch]

inj. oploss. s.c. Sureclick [voorgev. pen]

- 6 x 140 mg / 1 ml R/ a ▶ b ▶ € 1.263,51 €

1.12.7. Inclisiran

Inclisiran is een *small interfering RNA* dat de aanmaak van het PCSK9-eiwit beperkt. Hierdoor komen meer LDL-receptoren beschikbaar en dit leidt tot een uitgesproken daling van de LDL-cholesterolwaarden.

Plaatsbepaling

- Zie 1.12.

Indicaties (synthese van de SKP)

- Primaire hypercholesterolemie (heterozygote familiale en niet-familiale) of gemengde dyslipidemie:
 - in associatie met een statine of met een statine + andere hypolipemiërende middelen, bij patiënten bij wie een meer uitgesproken daling van LDL-cholesterol wordt beoogd;
 - in monotherapie of in associatie met andere hypolipemiërende middelen bij contra-indicatie of intolerantie voor statines.



- Dit geneesmiddel wordt enkel terugbetaald onder bepaalde voorwaarden.

Ongewenste effecten

- Reacties ter hoogte van de injectieplaats.

Zwangerschap en borstvoeding

- Gezien de mogelijke interferentie met de steroidsynthese worden hypolipemiërende middelen afgeraden tijdens de zwangerschap en de periode van borstvoeding.

Posol.

284 mg in 1 injectie om de 6 maanden (3 maanden voor eerste herhaling)

LEQVIO (Novartis Pharma)

inclisiran

inj. oploss. s.c. [voorgev. spuit]

1 x 284 mg / 1,5 ml R/a ▶ b ▶ € 2.237,37 €

1.12.8. Bempedoïnezuur

Bempedoïnezuur is een inhibitor van het ATP-citraatlyase, een enzym dat tussenkomt in de hepatische cholesterolsynthese. Het vermindert de concentratie van LDL-cholesterol.

Plaatsbepaling

- *Zie 1.12.*

Indicaties (synthese van de SKP)

- Primaire hypercholesterolemie (heterozygote familiale en niet-familiale) of gemengde dyslipidemie:
 - in associatie met een statine of met een statine en andere hypolipemiërende middelen, bij patiënten bij wie een meer uitgesproken daling van LDL-cholesterol wordt beoogd
 - in monotherapie of in associatie met andere hypolipemiërende middelen bij contra-indicatie of intolerantie voor statines.
- Vastgestelde atherosclerotische cardiovasculaire aandoeningen of een hoog risico hierop, om het cardiovasculaire risico te verminderen door het LDL-cholesterol te verlagen, als aanvulling op de correctie van andere risicofactoren:
 - bij patiënten behandeld met een maximaal getolereerde dosis van een statine met of zonder ezetimibe
 - alleen of in combinatie met ezetimibe bij patiënten die statine-intolerant zijn of voor wie een statine gecontra-indiceerd is.
- Dit geneesmiddel wordt enkel terugbetaald onder bepaalde voorwaarden.

Contra-indicaties

- Gelijktijdige toediening van simvastatine in een dosis hoger dan 40 mg.

Ongewenste effecten

- Hyperuricemie met risico van jichtaanvallen bij voorbeschikte patiënten.
- Pijn ter hoogte van de ledematen, mogelijk verhoogd risico van peesruptuur.
- Anemie.
- Stijging van de leverenzymen.

Zwangerschap en borstvoeding

- Gezien de mogelijke interferentie met de steroidsynthese worden hypolipemiërende middelen afgeraden



tijdens de zwangerschap en de periode van borstvoeding.

Interacties

- Verhoging van de plasmaconcentraties van de statines met risico van myopathie (en rhabdomyolyse).

Bijzondere voorzorgen

- De leverfunctie van de patiënt moet gecontroleerd worden bij aanvang van de behandeling, en nadien op geregelde tijdstippen bij patiënten met ernstige leverinsufficiëntie. Wanneer de transaminasen meer dan 3 maal de bovengrens van de normaalwaarde bedragen, moet de behandeling stopgezet worden.

Posol.
180 mg 1x/dag

NILEMDO (Daiichi Sankyo)

bempedoïnezuur
filmomh. tabl.

- 28 x 180 mg R/ a ▶ b ▶ € 71,50 €
- 98 x 180 mg R/ a ▶ b ▶ € 223,67 €

1.12.9. Combinatiepreparaten

Plaatsbepaling

- *Zie 1.12.* voor de plaatsbepaling van de verschillende geneesmiddelen in monotherapie.
- Ezetimibe + statine: toevoegen van ezetimibe aan simvastatine verlaagt ten opzichte van simvastatine alleen in lichte mate de cardiovasculaire morbiditeit bij patiënten met nierinsufficiëntie en bij patiënten met recent coronair syndroom. Er is geen bewezen effect op de cardiovasculaire of totale mortaliteit.^{109 111} Over het toevoegen van ezetimibe aan atorvastatine of rosuvastatine bestaan geen klinische gegevens op harde eindpunten (mortaliteit, morbiditeit) en veiligheid.
- Fibraat + statine: er is geen bewijs dat deze combinatie de cardiovasculaire morbiditeit of mortaliteit meer verlaagt dan het statine alleen.
- Bempedoïnezuur + ezetimibe: deze associatie lijkt werkzamer dan elk van de afzonderlijke componenten in monotherapie op vlak van reductie van de LDL-cholesterolconcentraties [*zie Folia januari 2022*], maar er zijn geen studies beschikbaar op vlak van preventie van cardiovasculaire morbiditeit en mortaliteit [*zie Folia september 2024*].

Indicaties (synthese van de SKP)

- Ezetimibe + statine:
 - hypercholesterolemie bij patiënten met hoog cardiovasculair risico waarbij een sterkere daling van totaal cholesterol of LDL-cholesterol wordt nagestreefd dan deze bereikt met de maximaal getolereerde dosis van een statine alleen.
 - secundaire preventie van cardiovasculaire ziekten bij patiënten met een voorgeschiedenis van acuut coronair syndroom, al dan niet vooraf behandeld met een statine.
- Fenofibraat + pravastatine: gemengde hyperlipidemie bij patiënten met hoog cardiovasculair risico en met goede regeling van LDL-cholesterol onder pravastatine 40 mg in monotherapie of onder een matig gedoseerd statine anders dan pravastatine, waarbij een daling van de triglyceriden en een stijging van HDL-cholesterol wordt nagestreefd.
- Bempedoïnezuur + ezetimibe:
 - primaire hypercholesterolemie of gemengde hyperlipidemie: in associatie met een statine bij patiënten bij wie een meer uitgesproken daling van LDL-cholesterol wordt beoogd of in monotherapie in geval van intolerantie of contra-indicatie voor statines.



- vastgestelde atherosclerotische cardiovasculaire aandoeningen of een hoog risico hierop, om het cardiovasculaire risico te verminderen door het LDL-cholesterol te verlagen, als aanvulling op de correctie van andere risicofactoren:
 - bij patiënten bij wie geen adequate controle van de hypercholesterolemie wordt verkregen met een maximaal getolereerde dosis van een statine en ezetimibe,
 - bij patiënten die statine-intolerant zijn of voor wie een statine gecontra-indiceerd is en bij wie geen adequate controle van de hypercholesterolemie wordt verkregen met ezetimibe.
- Sommige van deze associaties worden enkel terugbetaald onder bepaalde voorwaarden.

Contra-indicaties

- Deze van de verschillende bestanddelen: zie 1.12.1., 1.12.2., 1.12.4. en 1.12.8.
- Leverinsufficiëntie (SKP).
- Pravastatine + fenofibraat: ook ernstige nierinsufficiëntie (SKP).
- Bempedoïnezuur + ezetimibe: gelijktijdige toediening met een statine bij patiënten met een actieve leveraandoening of aanhoudende verhoging van de leverenzymen.

Ongewenste effecten, zwangerschap en borstvoeding, interacties en bijzondere voorzorgen

- Deze van de verschillende bestanddelen: zie 1.12.1., 1.12.2., 1.12.4. en 1.12.8.
- Verhoging van het risico van spiertoxiciteit. Associaties met hoge doses simvastatine (80 mg per dag) moeten vermeden worden wegens verhoogd risico van rhabdomyolyse.
- De associatie bempedoïnezuur + ezetimibe wordt afgeraden in geval van matige leverinsufficiëntie.
- Gezien de mogelijke interferentie met de steroïdsynthese worden hypolipemiërende middelen afgeraden tijdens de zwangerschap en de periode van borstvoeding.

ATOZET (Organon)

ezetimibe 10 mg
atorvastatine (calcium) 10 mg
filmomh. tabl.

90 x R/a ▶ c € 45,09 €

ezetimibe 10 mg
atorvastatine (calcium) 20 mg
filmomh. tabl.

90 x R/a ▶ c € 54,80 €

ezetimibe 10 mg
atorvastatine (calcium) 40 mg
filmomh. tabl.

90 x R/a ▶ c € 54,80 €

ezetimibe 10 mg
atorvastatine (calcium) 80 mg
filmomh. tabl.

90 x R/a ▶ c € 54,80 €

Posol. 1 tabl. 10/10, eventueel verhogen tot 1 tabl. 10/80 1x/dag

CHOLECOMB (Servier)

rosuvastatine (zink) 10 mg
ezetimibe 10 mg
harde caps.

30 x R/a ▶ c € 26,70 €

90 x R/a ▶ c € 54,80 €

rosuvastatine (zink) 20 mg
ezetimibe 10 mg
harde caps.

30 x R/a ▶ c € 26,92 €

90 x R/a ▶ c € 54,80 €

Posol. (uitgedrukt als
ezetimibe/rosuvastatine) 1 tabl. 10/5
tot 10/10, eventueel verhogen tot 1
tabl. 10/40 1x/dag

CHOLECOMB (Orifarm Belgium)

rosuvastatine (zink) 10 mg
ezetimibe 10 mg
harde caps.

90 x R/a ▶ c € 54,67 €

Posol. (uitgedrukt als
ezetimibe/rosuvastatine) 1 tabl. 10/5
tot 10/10, eventueel verhogen tot 1
tabl. 10/40 1x/dag
(parallelinvoer)

EZETIMIBE / ATORVASTATINE EG (EG)

ezetimibe 10 mg
atorvastatine (calcium) 10 mg
filmomh. tabl.

100 x R/a ▶ c € 48,56 €

ezetimibe 10 mg
atorvastatine (calcium) 20 mg
filmomh. tabl.

100 x R/a ▶ c € 58,59 €

ezetimibe 10 mg
atorvastatine (calcium) 40 mg
filmomh. tabl.

100 x R/a ▶ c € 58,59 €

ezetimibe 10 mg
atorvastatine (calcium) 80 mg
filmomh. tabl.

100 x R/a ▶ c € 58,59 €

Posol. 1 tabl. 10/10, eventueel verhogen tot 1 tabl. 10/80 1x/dag

EZETIMIBE / ATORVASTATINE TEVA (Teva)

ezetimibe 10 mg
atorvastatine (calcium) 10 mg
filmomh. tabl.

100 x R/a ▶ c € 48,58 €

ezetimibe 10 mg
atorvastatine (calcium) 20 mg
filmomh. tabl.

100 x R/a ▶ c € 58,61 €

ezetimibe 10 mg



atorvastatine (calcium) 40 mg
filmomh. tabl.

100 x R/a[†] c € 58,61 €

ezetimibe 10 mg
atorvastatine (calcium) 80 mg
filmomh. tabl.

100 x R/a[†] c € 58,59 €

Posol. 1 tabl. 10/10, eventueel verhogen
tot 1 tabl. 10/80 1x/dag

EZETIMIBE / ATORVASTATIN SANDOZ (Sandoz)

ezetimibe 10 mg
atorvastatine (calcium) 10 mg
filmomh. tabl.

100 x R/a[†] c € 48,58 €

ezetimibe 10 mg
atorvastatine (calcium) 20 mg
filmomh. tabl.

100 x R/a[†] c € 58,61 €

ezetimibe 10 mg
atorvastatine (calcium) 40 mg
filmomh. tabl.

100 x R/a[†] c € 58,61 €

ezetimibe 10 mg
atorvastatine (calcium) 80 mg
filmomh. tabl.

100 x R/a[†] c € 58,59 €

Posol. 1 tabl. 10/10, eventueel verhogen
tot 1 tabl. 10/80 1x/dag

EZETIMIBE / ROSUVASTATINE TEVA (Teva)

ezetimibe 10 mg
rosuvastatine (calcium) 5 mg
tabl.

30 x R/a[†] c € 24,50 €

100 x R/a[†] c € 48,00 €

ezetimibe 10 mg
rosuvastatine (calcium) 10 mg
tabl.

100 x R/a[†] c € 60,01 €

ezetimibe 10 mg
rosuvastatine (calcium) 20 mg
tabl.

100 x R/a[†] c € 60,01 €

Posol. (uitgedrukt als
ezetimibe/rosuvastatine) 1 tabl. 10/5
tot 10/10, eventueel verhogen tot 1
tabl. 10/40 1x/dag

EZETIMIBE / ROSUVASTATIN SANDOZ (Sandoz)

ezetimibe 10 mg
rosuvastatine (calcium) 10 mg
filmomh. tabl.

90 x R/a[†] c € 54,80 €

ezetimibe 10 mg
rosuvastatine (calcium) 20 mg
filmomh. tabl.

90 x R/a[†] c € 54,80 €

ezetimibe 10 mg
rosuvastatine (calcium) 40 mg
filmomh. tabl.

90 x R/a[†] c € 54,80 €

Posol. (uitgedrukt als
ezetimibe/rosuvastatine) 1 tabl. 10/5
tot 10/10, eventueel verhogen tot 1
tabl. 10/40 1x/dag

EZETIMIBE / SIMVASTATINE EG (EG)

ezetimibe 10 mg
simvastatine 20 mg
tabl.

100 x R/a[†] c € 41,70 €

ezetimibe 10 mg
simvastatine 40 mg
tabl.

100 x R/a[†] c € 41,70 €

ezetimibe 10 mg
simvastatine 80 mg
tabl.

100 x R/a[†] c € 57,73 €

Posol. 1 tabl. 10/10 tot 10/20, eventueel
verhogen tot 1 tabl. 10/40 1x/dag

EZETIMIBE / SIMVASTATINE TEVA (Teva)

ezetimibe 10 mg
simvastatine 10 mg
tabl.

100 x R/a[†] c € 47,73 €

ezetimibe 10 mg
simvastatine 20 mg
tabl.

100 x R/a[†] c € 41,70 €

ezetimibe 10 mg
simvastatine 40 mg
tabl.

100 x R/a[†] c € 41,70 €

Posol. 1 tabl. 10/10 tot 10/20, eventueel
verhogen tot 1 tabl. 10/40 1x/dag

EZETIMIBE / SIMVASTATINE VIATRIS (Viatris)

ezetimibe 10 mg
simvastatine 20 mg
tabl.

98 x R/a[†] c € 41,01 €

ezetimibe 10 mg
simvastatine 40 mg
tabl.

98 x R/a[†] c € 41,01 €

ezetimibe 10 mg
simvastatine 80 mg
tabl.

98 x R/a[†] c € 56,71 €

Posol. 1 tabl. 10/10 tot 10/20, eventueel
verhogen tot 1 tabl. 10/40 1x/dag

EZETIMIBE / SIMVASTATIN KRKA (KRKA)

ezetimibe 10 mg
simvastatine 10 mg
tabl.

98 x R/a[†] c € 48,17 €

ezetimibe 10 mg
simvastatine 20 mg
tabl.

98 x R/a[†] c € 40,58 €

ezetimibe 10 mg
simvastatine 40 mg
tabl.

98 x R/a[†] c € 40,58 €

Posol. 1 tabl. 10/10 tot 10/20, eventueel
verhogen tot 1 tabl. 10/40 1x/dag

INEGY (Organon)

ezetimibe 10 mg
simvastatine 20 mg
tabl.

98 x R/a[†] c € 41,01 €

ezetimibe 10 mg
simvastatine 40 mg
tabl.

98 x R/a[†] c € 41,01 €

ezetimibe 10 mg
simvastatine 80 mg
tabl.

98 x R/a[†] c € 56,71 €

Posol. 1 tabl. 10/10 tot 10/20, eventueel
verhogen tot 1 tabl. 10/40 1x/dag

MYATORLIP (Viatris)

ezetimibe 10 mg



atorvastatine (calcium) 20 mg
filmomh. tabl.

90 x R/a[†] c[†] € 56,68 €

ezetimibe 10 mg
atorvastatine (calcium) 40 mg
filmomh. tabl.

90 x R/a[†] c[†] € 56,68 €

ezetimibe 10 mg
atorvastatine (calcium) 80 mg
filmomh. tabl.

90 x R/a[†] c[†] € 56,68 €

Posol. 1 tabl. 10/10, eventueel verhogen
tot 1 tabl. 10/80 1x/dag

MYROSOR (Viatris)

rosuvastatine (calcium) 10 mg
ezetimibe 10 mg
filmomh. tabl.

30 x R/a[†] c[†] € 26,70 €

90 x R/a[†] c[†] € 54,80 €

rosuvastatine (calcium) 20 mg
ezetimibe 10 mg
filmomh. tabl.

30 x R/a[†] c[†] € 26,92 €

90 x R/a[†] c[†] € 54,80 €

Posol. (uitgedrukt als
ezetimibe/rosuvastatine) 1 tabl. 10/5
tot 10/10, eventueel verhogen tot 1
tabl. 10/40 1x/dag

MYROSOR (Orifarm Belgium)

rosuvastatine (calcium) 10 mg

ezetimibe 10 mg
filmomh. tabl.

90 x R/a[†] c[†] € 54,80 €

rosuvastatine (calcium) 20 mg
ezetimibe 10 mg
filmomh. tabl.

90 x R/a[†] c[†] € 54,80 €

Posol. (uitgedrukt als
ezetimibe/rosuvastatine) 1 tabl. 10/5
tot 10/10, eventueel verhogen tot 1
tabl. 10/40 1x/dag
(parallelinvoer)

MYROSOR (PI-Pharma)

rosuvastatine (calcium) 10 mg
ezetimibe 10 mg
filmomh. tabl.

90 x R/a[†] c[†] € 54,80 €

rosuvastatine (calcium) 20 mg
ezetimibe 10 mg
filmomh. tabl.

90 x R/a[†] c[†] € 54,80 €

Posol. (uitgedrukt als
ezetimibe/rosuvastatine) 1 tabl. 10/5
tot 10/10, eventueel verhogen tot 1
tabl. 10/40 1x/dag
(parallelinvoer)

NUSTENDI (Daiichi Sankyo)

bempedoïnezuur 180 mg
ezetimibe 10 mg
filmomh. tabl.

28 x R/a[†] c[†] € 77,04 €

98 x R/a[†] c[†] € 242,24 €
Posol. 1 tabl. 180/10 1x/dag

PRAVAFENIX (SMB)

pravastatine, natrium 40 mg
fenofibraat 160 mg
harde caps.

30 x R/c € 21,50 €

90 x R/c € 41,12 €

Posol. 1 caps. 40/160 1x/dag

SUVEZEN (Sanofi Belgium)

rosuvastatine (calcium) 10 mg
ezetimibe 10 mg
filmomh. tabl.

30 x R/a[†] c[†] € 26,70 €

90 x R/a[†] c[†] € 54,80 €

rosuvastatine (calcium) 20 mg
ezetimibe 10 mg
filmomh. tabl.

30 x R/a[†] c[†] € 26,92 €

90 x R/a[†] c[†] € 54,80 €

rosuvastatine (calcium) 40 mg
ezetimibe 10 mg
filmomh. tabl.

30 x R/a[†] c[†] € 26,92 €

90 x R/a[†] c[†] € 54,80 €

Posol. (uitgedrukt als
ezetimibe/rosuvastatine) 1 tabl. 10/5
tot 10/10, eventueel verhogen tot 1
tabl. 10/40 1x/dag

1.13. Associaties voor cardiovasculaire preventie

Plaatsbepaling

- Dergelijke vaste associaties laten niet toe de dosis van de verschillende actieve bestanddelen aan te passen, maar ze verbeteren mogelijk de therapietrouw. Daarenboven is er een risico van onvoldoende kennis bij de patiënt over wat hij inneemt en aan welke dosis, wat kan leiden tot therapeutische vergissingen.
- In primaire preventie is er geen evidentie dat hiermee in een Westerse populatie betere resultaten bekomen worden dan met een individuele aanpak van de voornaamste risicofactoren [zie *Folia november 2019*].¹²⁴ In secundaire preventie zijn er aanwijzingen dat het gebruik van een vaste associatie kan leiden tot gunstigere uitkomsten op vlak van cardiovasculaire morbiditeit en mortaliteit, mogelijk door de grotere therapietrouw.¹²⁵

Indicaties (synthese van de SKP)

- Acetylsalicylzuur + atorvastatine + ramipril: secundaire preventie van cardiovasculaire events bij patiënten die onder controle zijn met elk van de bestanddelen.
- Atorvastatine + perindopril: cardiovasculair risicobeheer bij volwassenen die onder controle zijn met elk



van de bestanddelen.

- Atorvastatine + perindopril + amlodipine: arteriële hypertensie en/of stabiel coronairlijden (stabiele angina pectoris, postinfarct) bij volwassenen met primaire hypercholesterolemie of gemengde hyperlipidemie, die reeds onder controle zijn met elk van de bestanddelen.

Contra-indicaties

- Zie 1.6., 1.7.1., 1.12.1. en 2.1.1.1.
- Acetylsalicylzuur + atorvastatine + ramipril: ernstige nierinsufficiëntie; ernstige leverinsufficiëntie (SKP).
- Atorvastatine + perindopril + amlodipine: leverinsufficiëntie (SKP).

Ongewenste effecten, zwangerschap en borstvoeding, interacties en bijzondere voorzorgen

- Zie 1.6., 1.7.1., 1.12.1. en 2.1.1.1..

Posologie

- Er wordt hieronder geen dosering voorgesteld; voor al deze producten geldt dat de dagdosis in één inname wordt toegediend.

LIPERTANCE (Servier)

atorvastatine (calcium) 10 mg
perindopril, arginine 5 mg (eq. tert-butylamine 4 mg)
amlodipine (besilaat) 5 mg
filmomh. tabl.

30 x R/ b  17,79 €

90 x R/ b  39,71 €

atorvastatine (calcium) 20 mg
perindopril, arginine 5 mg (eq. tert-butylamine 4 mg)
amlodipine (besilaat) 5 mg
filmomh. tabl.

30 x R/ b  22,08 €

90 x R/ b  49,49 €


atorvastatine (calcium) 20 mg
perindopril, arginine 10 mg (eq. tert-butylamine 8 mg)
amlodipine (besilaat) 5 mg
filmomh. tabl.

30 x R/ b  27,78 €

90 x R/ b  65,67 €

atorvastatine (calcium) 20 mg
perindopril, arginine 10 mg (eq. tert-butylamine 8 mg)
amlodipine (besilaat) 10 mg
filmomh. tabl.

30 x R/ b  30,91 €


90 x R/ b  77,06 €
atorvastatine (calcium) 40 mg
perindopril, arginine 10 mg (eq. tert-butylamine 8 mg)
amlodipine (besilaat) 10 mg
filmomh. tabl.

30 x R/ b  31,14 €

90 x R/ b  77,75 €


LIPERTANCE (Orifarm Belgium)

atorvastatine (calcium) 20 mg
perindopril, arginine 10 mg (eq. tert-butylamine 8 mg)
amlodipine (besilaat) 5 mg
filmomh. tabl.

90 x R/ b  65,67 €
(parallelinvoer)

LIPERTANCE (PI-Pharma)

atorvastatine (calcium) 20 mg
perindopril, arginine 10 mg (eq. tert-butylamine 8 mg)
amlodipine (besilaat) 5 mg
filmomh. tabl.

90 x R/ b  65,67 €
(parallelinvoer)

TRINOMIA (Ferrer)

acetylsalicylzuur 100 mg

atorvastatine (calcium) 20 mg
ramipril 2,5 mg
harde caps.

98 x R/ b  34,25 €

acetylsalicylzuur 100 mg
atorvastatine (calcium) 20 mg
ramipril 5 mg
harde caps.

98 x R/ b  39,57 €

acetylsalicylzuur 100 mg
atorvastatine (calcium) 20 mg
ramipril 10 mg
harde caps.

98 x R/ b  49,54 €

acetylsalicylzuur 100 mg
atorvastatine (calcium) 40 mg
ramipril 2,5 mg
harde caps.

98 x R/ b  34,25 €

acetylsalicylzuur 100 mg
atorvastatine (calcium) 40 mg
ramipril 5 mg
harde caps.

98 x R/ b  39,57 €

acetylsalicylzuur 100 mg
atorvastatine (calcium) 40 mg
ramipril 10 mg
harde caps.

98 x R/ b  49,54 €

1.14. Middelen bij pulmonale hypertensie

- Ambrisentan, bosentan en macitentan zijn antagonisten van de endothelinereceptoren.



- Sildenafil en tadalafil zijn fosfodiësterase type 5-inhibitoren. Sildenafil en tadalafil worden ook gebruikt bij erectiestoornissen (*zie 7.3.1.*).
- Epoprostenol (*zie 2.1.1.3.*) is een natuurlijk prostaglandine.
- Riociguat stimuleert het oplosbaar guanylaatcyclase, net zoals vericiguat, dat gebruikt wordt bij de behandeling van chronisch hartfalen (*zie 1.3.3.*).
- Selexipag is een selectieve prostacycline(IP)-receptoragonist.
- Treprostinil is een prostacycline-analoog.

Indicaties (synthese van de SKP)

- Behandeling van bepaalde vormen van pulmonale hypertensie, in monotherapie of in onderlinge associatie. De indicatiestelling voor deze middelen gebeurt door de arts-specialist op basis van ernst en oorzaak van de pulmonale hypertensie. We verwijzen naar de SKP voor de specifieke indicaties van de verschillende middelen.

Contra-indicaties

- Ambrisentan: idiopathische longfibrose, **zwangerschap**, ernstige leverinsufficiëntie (SKP).
- Bosentan: **zwangerschap**, leverinsufficiëntie (SKP).
- Macitentan: **zwangerschap**, ernstige leverinsufficiëntie (SKP).
- Riociguat: gebruik samen met fosfodiësterase type 5-inhibitoren of nitraten, idiopathische interstitiële pneumonie, **zwangerschap**, ernstige leverinsufficiëntie (SKP).
- Selexipag: ernstig coronairlijden, recent myocardinfarct of cerebrovasculair accident, hartfalen, ernstige aritmie, valvulopathie.
- Sildenafil en tadalafil: *zie 7.3.1.*
- Treprostinil: pulmonale hypertensie gerelateerd aan een veno-occlusieve ziekte, ernstige linkerventrikeldisfunctie of gedecompenseerd hartfalen, hartklepdefecten met myocarddisfunctie, coronaire hartziekte, ernstige aritmie, actieve bloeding, ernstige leverinsufficiëntie (SKP).

Ongewenste effecten

- Ambrisentan, bosentan en macitentan: verhoging van de leverenzymen en levertoxiciteit, anemie, oedeem, warmte-opwellingen, nasale congestie.
- Epoprostenol: *zie 2.1.1.3.*
- Iloprost: bloeding, hypotensie, hoest, hoofdpijn.
- Riociguat: hoofdpijn, duizeligheid, gastro-intestinale stoornissen, oedeem.
- Selexipag: hoofdpijn, gastro-intestinale stoornissen, warmte-opwellingen, angioedeem.
- Sildenafil en tadalafil: *zie 7.3.1.*
- Treprostinil: hoofdpijn, vasodilatatie, gastro-intestinale stoornissen, huiduitslag, kaakpijn, reacties op de infusieplek, duizeligheid, hypotensie, bloedingen, jeuk, myalgie, artralgie, pijn in de extremiteiten, oedeem.

Zwangerschap en borstvoeding

- **Ambrisentan, bosentan, macitentan en riociguat zijn gecontra-indiceerd tijdens de zwangerschap (teratogeniteit bij het dier) en gedurende de periode van borstvoeding.**
- Epoprostenol, selexipag, sildenafil, tadalafil en treprostinil: het is niet mogelijk om een uitspraak te doen over de veiligheid van gebruik van deze preparaten tijdens de zwangerschap en de borstvoeding (geen of onvoldoende informatie beschikbaar).

Interacties

- Bosentan: verhoogd risico van levertoxiciteit bij associëren met glibenclamide.
- Ambrisentan is een substraat van CYP2C19 en CYP3A4 en van P-gp (*zie Tabel 1c. in Inl.6.3. en Tabel 1d. in Inl.6.3.*).



- Bosentan is een substraat en inductor van CYP3A4, en inductor van CYP2C9 (zie Tabel Ic. in Inl.6.3.) met o.a. vermindering van het effect van vitamine K-antagonisten. Een andere belangrijke interactie ten gevolge van enzyminductie (CYP3A4) is het minder betrouwbaar worden van hormonale anticonceptiva (oraal, transdermaal, vaginaal, implantaat) en orale hormonale noodanticonceptie [zie Folia november 2021, waarin ook maatregelen worden aangereikt om de interactie te vermijden].
- Ambrisentan en bosentan: verhoogde plasmaconcentraties bij gelijktijdig gebruik van ciclosporine, een inhibitor van de OATP1B1- en OATP1B3-transporters.
- Macitentan is een substraat van CYP3A4 (zie Tabel Ic. in Inl.6.3.).
- Riociguat: gebruik samen met nitraten of fosfodiësterase type 5-inhibitoren is gecontra-indiceerd omwille van verhoogd risico van hypotensie.
- Riociguat is een substraat van CYP2C8, CYP3A4 en van P-gp (zie Tabel Ic. in Inl.6.3. en Tabel Id. in Inl.6.3.).
- Selexipag is een substraat van CYP2C8 (zie Tabel Ic. in Inl.6.3.).
- Sildenafil en tadalafil: zie 7.3.1.
- Treprostinil is een substraat van CYP2C8 (zie Tabel Ic. in Inl.6.3.). Verhoogd risico van bloeding bij associëren van treprostinil met andere middelen die bloeding kunnen veroorzaken zoals de NSAID's, de SSRI's en de serotonine- en noradrenaline-heropnameremmers (SNRI's).

Ambrisentan

AMBRISENTAN ACCORD (Accord)

ambrisentan
filmomh. tabl.
30 x 5 mg U.H. [958 €]
30 x 10 mg U.H. [958 €]

VOLIBRIS (GSK)

ambrisentan
filmomh. tabl.
30 x 5 mg U.H. [958 €]
30 x 10 mg U.H. [958 €]

VOLIBRIS (Abacus)

ambrisentan
filmomh. tabl.
30 x 5 mg U.H. [958 €]
(parallele distributie)

Bosentan

BOSENTAN ACCORD (Accord)

bosentan
filmomh. tabl.
56 x 62,5 mg U.H. [783 €]
56 x 125 mg U.H. [972 €]

TRACLEER (Janssen-Cilag)

bosentan
filmomh. tabl.
56 x 62,5 mg U.H. [749 €]
56 x 125 mg U.H. [929 €]

Macitentan

OPSUMIT (Janssen-Cilag)

macitentan
filmomh. tabl.
30 x 10 mg U.H. [2.658 €]
disp. tabl.
30 x 2,5 mg U.H. [665 €]

OPSUMIT (Abacus)

macitentan
filmomh. tabl.
30 x 10 mg U.H. [2.658 €]
(parallele distributie)

OPSUMIT (Orifarm Belgium)

macitentan
filmomh. tabl.
30 x 10 mg U.H. [2.658 €]
(parallele distributie)

Riociguat

ADEMPAS (MSD)


riociguat

filmomh. tabl.
42 x 0,5 mg U.H. [1.233 €]

42 x 1 mg U.H. [1.233 €]
42 x 1,5 mg U.H. [1.233 €]



42 x 2 mg U.H. [1.233 €]
42 x 2,5 mg U.H. [1.233 €]

ADEMPAS (Abacus) 
riociguat

filmomh. tabl.
42 x 2,5 mg U.H. [1.233 €]
(parallele distributie)

ADEMPAS (Orifarm Belgium) 

riociguat
filmomh. tabl.
42 x 2,5 mg U.H. [1.233 €]
(parallele distributie)

Selexipag

UPTRAVI (Janssen-Cilag)

selexipag

filmomh. tabl.

60 x 200 µg U.H. [3.505 €]
60 x 400 µg U.H. [3.505 €]
60 x 600 µg U.H. [3.505 €]
60 x 800 µg U.H. [3.505 €]
60 x 1.000 µg U.H. [3.505 €]
60 x 1.200 µg U.H. [3.505 €]
60 x 1.400 µg U.H. [3.505 €]
60 x 1.600 µg U.H. [3.505 €]

Sildenafil

REVATIO (Viatrix)

sildenafil (citraat)

filmomh. tabl.

90 x 20 mg U.H. [199 €]


SILDENAFIL TEVA (Teva)

sildenafil (citraat)

filmomh. tabl.

90 x 20 mg U.H. [194 €]

Tadalafil

ADCIRCA (Eli Lilly) 

tadalafil

filmomh. tabl.

56 x 20 mg U.H. [452 €]

susp.

220 ml 2 mg / 1 ml U.H. [177 €]

ADCIRCA (Orifarm Belgium) 

tadalafil

filmomh. tabl.

56 x 20 mg U.H. [452 €]

(parallele distributie)

Treprostinil

REMODULIN (Ferrer)

treprostinil (natrium)

inf. oplossing (conc.)/inf. oplossing i.v./s.c. [flac.]

1 x 20 mg / 20 ml (1 mg / 1 ml) U.H. []



1 x 50 mg / 20 ml (2,5 mg / 1 ml) U.H. []
1 x 100 mg / 20 ml (5 mg / 1 ml) U.H. []
1 x 200 mg / 20 ml (10 mg / 1 ml) U.H. []

Combinatiepreparaten

YUVANCI (Janssen-Cilag)

macitentan 10 mg
tadalafil 20 mg
filmomh. tabl.
30 x 2.871 €

macitentan 10 mg
tadalafil 40 mg
filmomh. tabl.
30 x 3.111 €

1.15. Diverse geneesmiddelen bij cardiovasculaire aandoeningen

1.15.1. Alprostadil

Alprostadil is een prostaglandine E₁.

De specialiteit op basis van alprostadil, bestemd voor intracaverneuze toediening bij erectiestoornissen, wordt vermeld in 7.3.3..

Indicaties (synthese van de SKP)

- Tijdelijk openhouden of het opnieuw openen van de ductus arteriosus bij neonaten met bepaalde ductusdependente hartafwijkingen (in afwachting van heelkunde).

PROSTIN VR (Pfizer)

alprostadil
inj./inf. oploss. i.v./i.art. [amp.]
1 x 0,5 mg / 1 ml U.H. [71 €]

1.15.2. Middelen i.v.m. het sluiten van de ductus arteriosus

Indicaties (synthese van de SKP)

- Behandeling van een hemodynamisch significante patente ductus arteriosus bij preterme pasgeborenen van minder dan 34 weken gestatieleeftijd.

Contra-indicaties

- Ernstige nierinsufficiëntie (SKP).

Ibuprofen

IBUPROFEN GEN.ORPH (Gen.Orph)

ibuprofen
inf. oploss. i.v. [amp.]
4 x 10 mg / 2 ml (5 mg / 1 ml) U.H. [306 €]

PEDEA (Recordati)

ibuprofen
inf. oploss. i.v. [amp.]



4 x 10 mg / 2 ml (5 mg / 1 ml) U.H. [404 €]

1.15.3. Middelen bij hypertrofische obstructieve cardiomyopathie

Mavacamten is een reversibele cardiale myosineremmer.

Plaatsbepaling

- De werkzaamheid en veiligheid van mavacamten op lange termijn zijn onvoldoende onderzocht (zie *Folia de septembre 2024*). De frequente ongewenste effecten en mogelijke interacties maken de risico-baten balans onduidelijk.^{126 127}

Indicaties (synthese van de SKP)

- Symptomatische hypertrofische obstructieve cardiomyopathie.

Ongewenste effecten

- Systolische disfunctie (gedaalde ejectiefractie (< 50%), met of zonder symptomen).
- Duizeligheid, dyspneu, syncope.

Interacties

- Mavacamten is een substraat van CYP2C19 en van CYP3A4 (zie *Tabel 1c. in Inl.6.3.*). De SKP geeft gedetailleerde instructies voor doseringsaanpassingen in functie van toediening van inhibitoren of inductoren van CYP2C19 en/of CYP3A4 en van het CYP2C19-fenotype.

Bijzondere voorzorgen

- Gezien het risico van hartfalen, moeten patiënten bij aanvang van de behandeling en gedurende de hele behandeling nauw opgevolgd worden.

Mavacamten

CAMZYOS (Bristol-Myers Squibb)

mavacamten

harde caps.

28 x 2,5 mg U.H. [1.423 €]

28 x 5 mg U.H. [1.423 €]

28 x 10 mg U.H. [1.423 €]

28 x 15 mg U.H. [1.423 €]

Referentielijst

1. **BMJ Best Practice, Hypertensive emergencies>Management**, <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/27/management-approach> (geraadpleegd op 2024-05-21)
2. **Miller Joseph B ; Hrabec Daniel ; Krishnamoorthy Vijay ; Kinni Harish ; Brook Robert D**, *Evaluation and management of hypertensive emergency*, BMJ, 2024, <https://www.bmj.com/content/bmj/386/bmj-2023-077205.full.pdf>
3. **BMJ Best Practice, Essential hypertension>Diagnosis**, <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/26/diagnosis-approach> (geraadpleegd op 2024-05-21)
4. **BMJ Best Practice, Essential hypertension>Management**, <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/26/management-approach> (geraadpleegd op 2024-05-28)
5. **Visseren Frank L J ; Mach François ; Smulders Yvo M ; Carballo David ; Koskinas Konstantinos C ; Bäck Maria ; Benetos Athanase ; Biffi Alessandro ; Boavida José-Manuel ; Capodanno Davide ; Cosyns Bernard ; Crawford Carolyn ; Davos Constantinos H ; Desormais Ileana ; Di Angelantonio Emanuele ; Franco Oscar H ; Halvorsen Sigrun ; Hobbs F D Richard ; Hollander Monika ; Jankowska Ewa A ; Michal Matthias ; Sacco**



- Simona ; Sattar Naveed ; Tokgozoglulale ; Tonstad Serena ; Tsioufis Konstantinos P ; van Dis Ineke ; van Gelder Isabelle C ; Wanner Christoph ; Williams Bryan, 2021 ESC Guidelines on cardiovascular disease prevention in clinical practice., Eur Heart J, 2021, <https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/34458905>
6. Govaerts F. ; Delvaux N. ; Van Thienen K., Cardiovasculaire risicobepaling in de eerste lijn, <https://ebpnet.be/nl/ebsources/1298> (geraadpleegd op 2024-12-01)
 7. Dynamed, Hypertension>Management>Medications>Antihypertensive Medication Selection, https://www.dynamed-com.gateway2.cdih.be/condition/hypertension#ANTIHYPERTENSIVE_MEDICATIONS (geraadpleegd op 2024-12-14)
 8. Reinhart M. ; Puil L. ; Salzwedel D. M. ; Wright J. M., First-line diuretics versus other classes of antihypertensive drugs for hypertension, Cochrane Database Syst Rev, 2023, <https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/37439548>
 9. Dynamed, Hypertension in Older Adults>Overview & Recommendations>Management, https://www.dynamed-com.gateway2.cdih.be/management/hypertension-in-older-adults#TOPIC_XNJ_3JT_KGB (geraadpleegd op 2024-05-27)
 10. Musini V. M. ; Tejani A. M. ; Bassett K. ; Puil L. ; Wright J. M., Pharmacotherapy for hypertension in adults 60 years or older, Cochrane Database of Systematic Reviews, 2019, <https://doi.org/10.1002/14651858.CD000028.pub3>
 11. BMJ Best Practice, Essential hypertension>Management, <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/26/treatment-algorithm> (geraadpleegd op 2024-05-21)
 12. Dynamed, Hypertension Medication Selection and Management>Special Populations>Race and Ethnicity, <https://www.dynamed-com.gateway2.cdih.be/management/hypertension-medication-selection-and-management#RACE> (geraadpleegd op 2024-05-21)
 13. Yusuf S. ; Teo K.K. ; Pogue J. ; Dyal L. ; Copland I. ; Schumacher H. ; Dagenais G. ; Sleight P. ; Anderson C., Telmisartan, ramipril, or both in patients at high risk for vascular events, N Engl J Med, 2008, <http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/18378520><http://www.nejm.org/doi/pdf/10.1056/NEJMoa0801317>
 14. Mancia Giuseppe ; Kreutz Reinhold ; Brunström Mattias ; Burnier Michel ; Grassi Guido ; Januszewicz Andrzej ; Muiesan Maria Lorenza ; Tsioufis Konstantinos ; Agabiti-Rosei Enrico ; Algharably Engi Abd Elhady ; Azizi Michel ; Benetos Athanasios ; Borghi Claudio ; Hitij Jana Brguljan ; Cifkova Renata ; Coca Antonio ; Cornelissen Veronique ; Cruickshank J Kennedy ; Cunha Pedro G ; Danser A H Jan ; Pinho Rosa Maria de ; Delles Christian ; Dominiczak Anna F ; Dorobantu Maria ; Doumas Michalis ; Fernández-Alfonso María S ; Halimi Jean-Michel ; Járαι Zoltán ; Jelaković Bojan ; Jordan Jens ; Kuznetsova Tatiana ; Laurent Stephane ; Lovic Dragan ; Lurbe Empar ; Mahfoud Felix ; Manolis Athanasios ; Miglinas Marius ; Narkiewicz Krzysztof ; Niiranen Teemu ; Palatini Paolo ; Parati Gianfranco ; Pathak Atul ; Persu Alexandre ; Polonia Jorge ; Redon Josep ; Sarafidis Pantelis ; Schmieder Roland ; Spronck Bart ; Stabouli Stella ; Stergiou George ; Taddei Stefano ; Thomopoulos Costas ; Tomaszewski Maciej ; Van de Borne Philippe ; Wanner Christoph ; Weber Thomas ; Williams Bryan ; Zhang Zhen-Yu ; Kjeldsen Sverre E, 2023 ESH Guidelines for the management of arterial hypertension The Task Force for the management of arterial hypertension of the European Society of Hypertension: Endorsed by the International Society of Hypertension (ISH) and the European Renal Association (ERA)., J Hypertens, 2023, <https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/37345492>
 15. McEvoy John William ; McCarthy Cian P ; Bruno Rosa Maria ; Brouwers Sofie ; Canavan Michelle D ; Ceconi Claudio ; Christodorescu Ruxandra Maria ; Daskalopoulou Stella S ; Ferro Charles J ; Gerdtts Eva ; Hanssen Henner ; Harris Julie ; Lauder Lucas ; McManus Richard J ; Molloy Gerard J ; Rahimi Kazem ; Regitz-Zagrosek Vera ; Rossi Gian Paolo ; Sandset Else Charlotte ; Scheenaerts Bart ; Staessen Jan A ; Uchmanowicz Izabella ; Volterrani Maurizio ; Touyz Rhian M, 2024 ESC Guidelines for the management of elevated blood pressure and hypertension., Eur Heart J, 2024, <https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/39210715>
 16. Reeve Emily ; Dnijidic Danijela ; Langford Aili V. ; Hilmer Sarah N., Deprescribing antihypertensive drugs in frail older adults, Australian Prescriber, 2024, <https://australianprescriber.tg.org.au/articles/deprescribing-antihypertensive-drugs-in-frail-older-adults.html><https://australianprescriber.tg.org.au/assets/AP/pdf/>



- p85-Reeve-et-al.pdf
17. **BMJ Best Practice, Gestational hypertension>Management**, <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/663/management-approach> (geraadpleegd op 2024-12-15)
 18. **Tita Alan T. ; Szychowski Jeff M. ; Boggess Kim ; Dugoff Lorraine ; Sibai Baha ; Lawrence Kirsten ; Hughes Brenna L. ; Bell Joseph ; Aagaard Kjersti ; Edwards Rodney K. ; Gibson Kelly ; Haas David M. ; Plante Lauren ; Metz Torri ; Casey Brian ; Esplin Sean ; Longo Sherri ; Hoffman Matthew ; Saade George R. ; Hoppe Kara K. ; Foroutan Janelle ; Tuuli Methodius ; Owens Michelle Y. ; Simhan Hyagriv N. ; Frey Heather ; Rosen Todd ; Palatnik Anna ; Baker Susan ; August Phyllis ; Reddy Uma M. ; Kinzler Wendy ; Su Emily ; Krishna Iris ; Nguyen Nicki ; Norton Mary E. ; Skupski Daniel ; El-Sayed Yasser Y. ; Ogunyemi Dotum ; Galis Zorina S. ; Harper Lorie ; Ambalavanan Namasivayam ; Geller Nancy L. ; Oparil Suzanne ; Cutter Gary R. ; Andrews William W.**, *Treatment for Mild Chronic Hypertension during Pregnancy*, N Engl J Med, 2022, <https://www.nejm.org/doi/full/10.1056/NEJMoa2201295><https://www.nejm.org/doi/pdf/10.1056/NEJMoa2201295?articleTools=true>
 19. **Mackenzie Isla S. ; Rogers Amy ; Poulter Neil R. ; Williams Bryan ; Brown Morris J. ; Webb David J. ; Ford Ian ; Rorie David A. ; Guthrie Greg ; Grieve J. W. Kerr ; Pigazzani Filippo ; Rothwell Peter M. ; Young Robin ; McConnachie Alex ; Struthers Allan D. ; Lang Chim C. ; MacDonald Thomas M.**, *Cardiovascular outcomes in adults with hypertension with evening versus morning dosing of usual antihypertensives in the UK (TIME study): a prospective, randomised, open-label, blinded-endpoint clinical trial*, The Lancet, 2022, [https://doi.org/10.1016/S0140-6736\(22\)01786-X](https://doi.org/10.1016/S0140-6736(22)01786-X)[https://www.thelancet.com/pdfs/journals/lancet/PIIS0140-6736\(22\)01786-X.pdf](https://www.thelancet.com/pdfs/journals/lancet/PIIS0140-6736(22)01786-X.pdf)
 20. **De Cort P.**, *Inname van bloeddrukmedicatie 's morgens of 's avonds?*, Minerva, 2023, <https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/36240838><https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pmc/articles/PMC9631239/pdf/main.pdf>
 21. **The ALLHAT Officers and Coordinators for the ALLHAT Collaborative Research Group**, *Major Cardiovascular Events in Hypertensive Patients Randomized to Doxazosin vs Chlorthalidone: The Antihypertensive and Lipid-Lowering Treatment to Prevent Heart Attack Trial (ALLHAT)*, JAMA, 2000, <https://jamanetwork.com/journals/jama/fullarticle/192604>
 22. **Netwerk geestelijke gezondheid kinderen en jongeren**, *Zorgpad ADHD>Behandeling ADHD>Medicamenteuze behandeling>Welke behandeling kiezen>ADHD zonder comorbiditeit*, <https://www.trajet-tdah.be/nl/pagina/adhd-zonder-comorbiditeit> (geraadpleegd op 2024-12-16)
 23. **BMJ Best Practice, Attention deficit hyperactivity disorder in children>Management**, <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-us/142/management-approach> (geraadpleegd op 2024-02-08)
 24. **Worel**, *Behandeling acuut coronair syndroom in een urgente situatie (in afwachting van hospitalisatie)*, <https://ebpnet.be/nl/ebsources/6222?searchTerm=URGENTIE> (geraadpleegd op 2022-09-21)
 25. **BMJ Best Practice, Unstable angina>Management**, <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/3000100/management-recommendations> (geraadpleegd op 2022-09-21)
 26. **BMJ Best Practice, Chronic coronary disease>Management**, <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/148/management-approach> (geraadpleegd op 2024-05-28)
 27. **Dynamed, Management of Stable Angina>Medications>Nitrates>Nitrates for Long-Term Prophylactic Management of Angina**, https://www.dynamed-com.gateway2.cdih.be/management/management-of-stable-angina#NITRATES_FOR_LONG_TERM_PROPHYLACTIC_MANAGEMENT_OF_ANGINA (geraadpleegd op 2024-12-07)
 28. **Dynamed, Management of Stable Angina>Medications>Ivabradine**, <https://www.dynamed-com.gateway2.cdih.be/management/management-of-stable-angina#IVABRADINE> (geraadpleegd op 2024-12-07)
 29. **Yusuf S ; Sleight P ; Pogue J ; Bosch J ; Davies R ; Dagenais G**, *Effects of an angiotensin-converting-enzyme inhibitor, ramipril, on cardiovascular events in high-risk patients.*, N Engl J Med, 2000, <https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/10639539>
 30. **Fox K. M. ; E. URopean trial On reduction of cardiac events with Perindopril in stable coronary Artery**



- disease Investigators**, *Efficacy of perindopril in reduction of cardiovascular events among patients with stable coronary artery disease: randomised, double-blind, placebo-controlled, multicentre trial (the EUROPA study)*, Lancet, 2003, <http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/13678872>
31. **Worel**, *Behandeling acuut cardiogeen longoedeem in een urgente situatie (in afwachting van hospitalisatie)*, <https://ebpnet.be/nl/ebsources/6221?searchTerm=longoedeem> (geraadpleegd op 2022-09-22)
 32. **Dynamed**, *Acute Heart Failure>Management>Medications>Opiates*, <https://www-dynamed-com.gateway2.cdhlh.be/condition/acute-heart-failure#MORPHINE> (geraadpleegd op 2024-12-19)
 33. **BMJ Best Practice**, *Acute heart failure>Management>Recommendations*, <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/3000107/management-recommendations> (geraadpleegd op 2024-12-19)
 34. **Mullens Wilfried ; Dauw Jeroen ; Martens Pieter ; Verbrugge Frederik H. ; Nijst Petra ; Meekers Evelyne ; Tartaglia Katrien ; Chenot Fabien ; Moubayed Samer ; Dierckx Riet ; Blouard Philippe ; Troisfontaines Pierre ; Derthoo David ; Smolders Walter ; Bruckers Liesbeth ; Droogne Walter ; Ter Maaten Jozine M. ; Damman Kevin ; Lassus Johan ; Mebazaa Alexandre ; Filippatos Gerasimos ; Ruschitzka Frank ; Dupont Matthias**, *Acetazolamide in Acute Decompensated Heart Failure with Volume Overload*, N Engl J Med, 2022, <https://www.nejm.org/doi/full/10.1056/NEJMoa2203094>[\[https://www.nejm.org/doi/pdf/10.1056/NEJMoa2203094?articleTools=true\]](https://www.nejm.org/doi/pdf/10.1056/NEJMoa2203094?articleTools=true)
 35. **Dynamed**, *Acute Heart Failure>Management>Medications*, <https://www-dynamed-com.gateway2.cdhlh.be/condition/acute-heart-failure#MEDICATIONS> (geraadpleegd op 2024-05-28)
 36. **McDonagh Theresa A ; Metra Marco ; Adamo Marianna ; Gardner Roy S ; Baumbach Andreas ; Böhm Michael ; Burri Haran ; Butler Javed ; Čelutkienė Jelena ; Chioncel Ovidiu ; Cleland John G F ; Coats Andrew J S ; Crespo-Leiro Maria G ; Farmakis Dimitrios ; Gilard Martine ; Heymans Stephane ; Hoes Arno W ; Jaarsma Tiny ; Jankowska Ewa A ; Lainscak Mitja ; Lam Carolyn S P ; Lyon Alexander R ; McMurray John J V ; Mebazaa Alexandre ; Mindham Richard ; Muneretto Claudio ; Francesco Piepoli Massimo ; Price Susanna ; Rosano Giuseppe M C ; Ruschitzka Frank ; Kathrine Skibelund Anne**, *2021 ESC Guidelines for the diagnosis and treatment of acute and chronic heart failure.*, Eur Heart J, 2021, <https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/34447992>
 37. **Smeets M. ; Van Cauwenbergh S. ; Mokrane S. ; Nonneman A. ; Et al.**, *Richtlijn chronisch hartfalen - Partiële herziening (2024)*, <https://ebpnet.be/nl/ebsources/336> (geraadpleegd op 2024-12-01)
 38. **BMJ Best Practice**, *Heart failure with reduced ejection fraction>Management*, <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/61/management-approach> (geraadpleegd op 2024-12-19)
 39. **BMJ Best Practice**, *Heart failure with preserved ejection fraction>Management*, <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/953/management-approach> (geraadpleegd op 2024-12-19)
 40. **Benstoem C. ; Kalvelage C. ; Breuer T. ; Heussen N. ; Marx G. ; Stoppe C. ; Brandenburg V.**, *lvabradine as adjuvant treatment for chronic heart failure*, Cochrane Database Syst Rev, 2020, <https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/33147368>
 41. **Maagaard Mathias ; Nielsen Emil Eik ; Sethi Naqash Javaid ; Liang Ning ; Yang Si-Hong ; Gluud Christian ; Jakobsen Janus Christian**, *lvabradine added to usual care in patients with heart failure: a systematic review with meta-analysis and trial sequential analysis*, BMJ Evid Based Med, 2022, <https://ebm.bmj.com/content/ebmed/27/4/224.full.pdf>
 42. **Solomon Scott D. ; McMurray John J.V. ; Anand Inder S. ; Ge Junbo ; Lam Carolyn S.P. ; Maggioni Aldo P. ; Martinez Felipe ; Packer Milton ; Pfeffer Marc A. ; Pieske Burkert ; Redfield Margaret M. ; Rouleau Jean L. ; van Veldhuisen Dirk J. ; Zannad Faiez ; Zile Michael R. ; Desai Akshay S. ; Claggett Brian ; Jhund Pardeep S. ; Boytsov Sergey A. ; Comin-Colet Josep ; Cleland John ; Düngen Hans-Dirk ; Goncalvesova Eva ; Katova Tzvetana ; Kerr Saraiva Jose F. ; Lelonek Małgorzata ; Merkely Bela ; Senni Michele ; Shah Sanjiv J. ; Zhou Jingmin ; Rizkala Adel R. ; Gong Jianjian ; Shi Victor C. ; Lefkowitz Martin P.**, *Angiotensin–Neprilysin Inhibition in Heart Failure with Preserved Ejection Fraction*, N Engl J Med, 2019, <https://www.nejm.org/doi/full/10.1056/NEJMoa1908655>[\[https://www.nejm.org/doi/pdf/10.1056/NEJMoa1908655?articleTools=true\]](https://www.nejm.org/doi/pdf/10.1056/NEJMoa1908655?articleTools=true)



43. **BMJ Best Practice, Nephrolithiasis>Management,** <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/3000101/prevention> (geraadpleegd op 2024-05-28)
44. **Dhayat Nasser A. ; Bonny Olivier ; Roth Beat ; Christe Andreas ; Ritter Alexander ; Mohebbi Nilufar ; Fallar Nicolas ; Pellegrini Lisa ; Bedino Giulia ; Venzin Reto M. ; Grosse Philipp ; Hüsler Carina ; Koneth Irene ; Bucher Christian ; Del Giorno Rosaria ; Gabutti Luca ; Mayr Michael ; Odermatt Urs ; Buchkremer Florian ; Hernandez Thomas ; Stoermann-Chopard Catherine ; Teta Daniel ; Vogt Bruno ; Roumet Marie ; Tamò Luca ; Cereghetti Grazia M. ; Trelle Sven ; Fuster Daniel G., Hydrochlorothiazide and Prevention of Kidney-Stone Recurrence,** *N Engl J Med*, 2023, <https://www.nejm.org/doi/full/10.1056/NEJMoa2209275>
45. **Rewan Abdelwahab ; Eric G Tangelos ; John Matulis, Differentiation of hydrochlorothiazide-induced dermatitis from stasis dermatitis,** *Drug Ther Bull*, 2023, <https://dtb.bmj.com/content/dtb/61/12/189.full.pdf><https://dtb.bmj.com/content/61/12/189>
46. **Brett M., Antihypertensive Medications and Eczematous Dermatitis in Older Adults,** *NEJM J Watch*, 2024
47. **Dynamed, Overview of Diuretics>Diuretics in Hypertension>Loop Diuretics,** https://www.dynamed-com.gateway2.cdih.be/drug-review/overview-of-diuretics#LOOP_DIURETICS_HYPERTENSION (geraadpleegd op 2024-05-28)
48. **Giannetti Micaela ; Canale Viviana Claudia ; Micheli Laura ; Fiori Maurizio ; Mazzuca Claudia ; Palleschi Antonio, An Insight into the Degradation Processes of the Anti-Hypertensive Drug Furosemide.,** *Molecules*, 2023, <https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/36615575>
49. **BMJ Best Practice, Diabetic kidney disease>Management,** <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/530/management-approach> (geraadpleegd op 2024-06-03)
50. **BMJ Best Practice, Angle-closure glaucoma>Management,** <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/372/treatment-algorithm> (geraadpleegd op 2024-06-03)
51. **BMJ Best Practice, Open-angle glaucoma>Management,** <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/373/treatment-algorithm> (geraadpleegd op 2024-06-03)
52. **BMJ Best Practice, High altitude illness>Management,** <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/562/treatment-algorithm> (geraadpleegd op 2024-05-28)
53. **Derstine Mia ; Small Elan ; Davis Andrew M., Prevention, Diagnosis, and Treatment of Acute Altitude Illness,** *JAMA*, 2024, <https://doi.org/10.1001/jama.2024.19562><https://jamanetwork.com/journals/jama/article-abstract/2825331>
54. **BMJ Best Practice, Idiopathic Intracranial Hypertension>Management>Approach,** <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/1070/management-approach> (geraadpleegd op 2024-12-23)
55. **Brayfield A. ; Cadart C., Martindale: The Complete Drug Reference. [online] London: Pharmaceutical Press,** <http://www.medicinescomplete.com> (geraadpleegd op 2024-06-04)
56. **Wiysonge C. S. ; Bradley H. A. ; Volmink J. ; Mayosi B. M. ; Opie L. H., Beta-blockers for hypertension,** *Cochrane Database Syst Rev*, 2017, <https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/28107561>
57. **Troels Yndigegn ; Bertil Lindahl ; Katarina Mars ; Joakim Alfredsson ; Jocelyne Benatar ; Lisa Brandin ; David Erlinge ; Ola Hallen ; Claes Held ; Patrik Hjalmarsson ; Pelle Johansson ; Patric Karlström ; Thomas Kellerth ; Toomas Marandi ; Annica Ravn-Fischer ; Johan Sundström ; Ollie Östlund ; Robin Hofmann ; Tomas Jernberg, Beta-Blockers after Myocardial Infarction and Preserved Ejection Fraction,** *N Engl J Med*, 2024, <https://www.nejm.org/doi/full/10.1056/NEJMoa2401479>
58. **Johanne Silvain ; Guillaume Cayla ; Emile Ferrari ; Grégoire Range ; Etienne Puymirat ; Nicolas Delarche ; Paul Guedeney ; Thomas Cuisset ; Fabrice Ivanes ; Thibault Lhermusier ; Thibault Petroni ; Gilles Lemesle ; François Bresoles ; Jean-Noël Labeque ; Thibaut Pommier ; Jean-Guillaume Dillinger ; Florence Leclercq ; Franck Boccara ; Pascal Lim ; Timothée Besseyre des Horts ; Thierry Fourme ; François Jourda ; Alain Furber ; Benoit Lattuca ; Nassim Redjimi ; Christophe Thuair ; Pierre Deharo ; Niki Procopi ; Raphaelle Dumaine ; Michel Slama ; Laurent Payot ; Mohamad El Kasty ; Karim Aacha ; Abdourahmane Diallo ; Eric Vicaut ; Gilles Montalescot, Beta-Blocker Interruption or Continuation after Myocardial Infarction,** *N Engl J Med*, 2024, <https://www.nejm.org/doi/full/10.1056/NEJMoa2404204>
59. **BMJ Best Practice, Established atrial fibrillation>Management,** <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/1/management-approach> (geraadpleegd op 2024-11-23)



60. **BMJ Best Practice**, *Graves'disease>Management*, <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/32/treatment-algorithm> (geraadpleegd op 2024-06-03)
61. **BMJ Best Practice**, *Migraine headache in adults>Management*, <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/10/treatment-algorithm> (geraadpleegd op 2024-06-03)
62. **BMJ Best Practice**, *Essential tremor>Management*, <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/1089/treatment-algorithm?q=Essential%20tremor&c=suggested> (geraadpleegd op 2024-06-03)
63. **BMJ Best Practice**, *Social Anxiety Disorder>Management*, <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/120/management-approach> (geraadpleegd op 2024-12-01)
64. **BMJ Best Practice**, *Oesophageal varices>Management>Prevention*, <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/3000253/prevention> (geraadpleegd op 2025-01-02)
65. **BMJ Best Practice**, *Haemangioma>Management*, <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/1041/treatment-algorithm> (geraadpleegd op 2024-06-03)
66. **Dynamed**, *Hypertension Medication Selection and Management>Initial Drug Choices (Without Comorbidities)>Calcium Channel Blockers (CCBs)*, https://www-dynamed-com.gateway2.cdih.be/management/hypertension-medication-selection-and-management#CALCIUM_CHANNEL_BLOCKERS_CCBS_DC (geraadpleegd op 2024-06-03)
67. **BMJ Best Practice**, *Sustained ventricular Tachyarrhythmias>Management>Treatment Algorithm*, <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/537/treatment-algorithm> (geraadpleegd op 2024-11-23)
68. **BMJ Best Practice**, *Raynaud's phenomenon>Management*, <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/193/treatment-algorithm> (geraadpleegd op 2024-06-03)
69. **BMJ Best Practice**, *Premature labour>Management*, <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/1002/treatment-algorithm> (geraadpleegd op 2024-06-03)
70. **BMJ Best Practice**, *Cluster headache>Management*, <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/11/treatment-algorithm> (geraadpleegd op 2024-06-03)
71. **Rédaction Prescire**, *Diltiazem + anticoagulant d'action directe : hémorragies graves*, *La Revue Prescrire*, 2023
72. **Ray Wayne A. ; Chung Cecilia P. ; Stein C. Michael ; Smalley Walter ; Zimmerman Eli ; Dupont William D. ; Hung Adriana M. ; Daugherty James R. ; Dickson Alyson ; Murray Katherine T.**, *Serious Bleeding in Patients With Atrial Fibrillation Using Diltiazem With Apixaban or Rivaroxaban*, *JAMA*, 2024, <https://doi.org/10.1001/jama.2024.3867>|<https://jamanetwork.com/journals/jama/article-abstract/2817546>|<https://jamanetwork.com/journals/jama/fullarticle/2817546>
73. **Dynamed**, *Hypertension Medication Selection and Management>Initial Drug Choices (Without Comorbidities)>Angiotensin-Converting Enzyme (ACE) Inhibitors>Efficacy (ACE Inhibitors)*, https://www-dynamed-com.gateway2.cdih.be/management/hypertension-medication-selection-and-management#EFFICACY_ACE_INHIBITORS (geraadpleegd op 2024-06-03)
74. **BMJ Best Practice**, *Non-ST-elevation myocardial infarction>Management*, <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/3000113/treatment-algorithm> (geraadpleegd op 2024-06-03)
75. **BMJ Best Practice**, *ST-elevation myocardial infarction>Management*, <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/3000103/treatment-algorithm> (geraadpleegd op 2024-06-03)
76. **Byrne Robert A ; Rossello Xavier ; Coughlan J J ; Barbato Emanuele ; Berry Colin ; Chieffo Alaide ; Claeys Marc J ; Dan Gheorghe-Andrei ; Dweck Marc R ; Galbraith Mary ; Gilard Martine ; Hinterbuchner Lynne ; Jankowska Ewa A ; Jüni Peter ; Kimura Takeshi ; Kunadian Vijay ; Leosdottir Margret ; Lorusso Roberto ; Pedretti Roberto F E ; Rigopoulos Angelos G ; Rubini Gimenez Maria ; Thiele Holger ; Vranckx Pascal ; Wassmann Sven ; Wenger Nanette Kass ; Ibanez Borja**, *2023 ESC Guidelines for the management of acute coronary syndromes.*, *Eur Heart J*, 2023, <https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/37622654>
77. **BMJ Best Practice**, *Chronic kidney disease>Management>Treatment algorithm*, <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/84/treatment-algorithm> (geraadpleegd op 2025-01-02)
78. **Dynamed**, *Migraine Prophylaxis in Adults>Prescription Medications>Antihypertensive Medications>Angiotensin-Converting Enzyme (ACE) Inhibitors and Angiotensin Receptor Blockers (ARBs)*, <https://www-dynamed-com.gateway2.cdih.be/management/migraine-prophylaxis-in->



- adults#ANGIOTENSIN_CONVERTING_ENZYME__ACE__INHIBITORS (geraadpleegd op 2024-06-03)
79. **Echt D S ; Liebson P R ; Mitchell L B ; Peters R W ; Obias-Manno D ; Barker A H ; Arensberg D ; Baker A ; Friedman L ; Greene H L**, *Mortality and morbidity in patients receiving encainide, flecainide, or placebo. The Cardiac Arrhythmia Suppression Trial.*, N Engl J Med, 1991, <https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/1900101>
 80. **Teo Koon K.**, *Effects of Prophylactic Antiarrhythmic Drug Therapy in Acute Myocardial Infarction*, JAMA, 1993
 81. **Dynamed**, *Rate Control in Atrial Fibrillation>Long-term Pharmacologic Rate Control>Cardiac Glycosides (Digoxin, Digitoxin)*, <https://www.dynamed-com.gateway2.cdhlh.be/management/rate-control-in-atrial-fibrillation#DIG> (geraadpleegd op 2024-11-23)
 82. **Dynamed**, *Rhythm Control in Atrial Fibrillation>Long-Term Antiarrhythmic Drugs for Rhythm Control (Maintenance Therapy)>Amiodarone*, https://www.dynamed-com.gateway2.cdhlh.be/management/rhythm-control-in-atrial-fibrillation#TOPIC_ZWX_RMG_B3B (geraadpleegd op 2024-11-23)
 83. **Kirchhof P ; Camm A. J. ; Goette A. ; Brandes A. ; Eckardt L. ; Elvan A. ; Fetsch T. ; van Gelder I. C. ; Haase D. ; Haegeli L. M. ; Hamann F. ; Heidbuchel H. ; Hindricks G. ; Kautzner J. ; Kuck K. H. ; Mont L. ; Ng G. A. ; Rekosz J. ; Schoen N. ; Schotten U. ; Suling A. ; Taggeselle J. ; Themistoclakis S. ; Vettorazzi E. ; Vardas P. ; Wegscheider K. ; Willems S. ; Crijns Hgjm ; Breithardt G. ; East-Afnet Trial Investigators**, *Early Rhythm-Control Therapy in Patients with Atrial Fibrillation*, N Engl J Med, 2020, <https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/32865375>|<https://www.nejm.org/doi/pdf/10.1056/NEJMoa2019422?articleTools=true>
 84. **BMJ Best Practice**, *Atrial flutter>Management*, <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/3000224/treatment-algorithm> (geraadpleegd op 2024-06-04)
 85. **Dynamed**, *Cardiac Bypass Tracts>Overview*, <https://www.dynamed-com.gateway2.cdhlh.be/condition/cardiac-bypass-tracts#GUID-7AD1COE1-22A3-4FFB-9A5F-802D66E76742> (geraadpleegd op 2024-06-04)
 86. **Dynamed**, *Supraventricular Tachycardia (SVT)>Overview and Recommendations>Management>Chronic Management*, https://www.dynamed-com.gateway2.cdhlh.be/condition/supraventricular-tachycardia-svt#CHRONIC_MANAGEMENT_RECOMMENDATIONS (geraadpleegd op 2024-11-23)
 87. **Dynamed**, *Premature Atrial Contractions (PACs)>Management*, <https://www.dynamed-com.gateway2.cdhlh.be/condition/premature-atrial-contractions-pacs#GUID-D8B9B7A7-3BC0-4FF7-902F-914F91966A26> (geraadpleegd op 2024-06-04)
 88. **Dynamed**, *Ventricular Arrhythmias>Management>Emergency management of hemodynamically unstable ventricular tachycardia, incessant ventricular tachycardia, and electrical storm*, https://www.dynamed-com.gateway2.cdhlh.be/condition/ventricular-arrhythmias#EMERGENCY_MANAGEMENT (geraadpleegd op 2024-06-04)
 89. **Dynamed**, *Premature Ventricular Contractions (PVCs)>Management>Management Overview*, <https://www.dynamed-com.gateway2.cdhlh.be/condition/premature-ventricular-contractions-pvcs#GUID-B72F14DA-14FC-4E43-89DD-7F1AEFC6B3A3> (geraadpleegd op 2024-06-04)
 90. **Dynamed**, *Atropine sulfate>Dosing/Administration>Adult Dosing*, <https://www.dynamed-com.gateway2.cdhlh.be/drug-monograph/atropine-sulfate> (geraadpleegd op 2024-06-04)
 91. **Dynamed**, *Palliative Care Issues in the Intensive Care Unit in Adults>Management of Specific Symptoms>Death Rattle*, https://www.dynamed-com.gateway2.cdhlh.be/management/palliative-care-issues-in-the-intensive-care-unit-in-adults#TOPIC_CVS_NVP_JGB (geraadpleegd op 2024-06-04)
 92. **BMJ Best Practice**, *Assessment of hypotension>Diagnosis*, <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/1196/diagnosis-approach> (geraadpleegd op 2024-06-10)
 93. **BMJ Best Practice**, *Cardiac arrest>Management>Approach*, <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/283/management-approach> (geraadpleegd op 2023-11-25)
 94. **BMJ Best Practice**, *Anaphylaxis>Management*, <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/3000099/treatment-algorithm> (geraadpleegd op 2024-06-24)
 95. **BMJ Best Practice**, *Orthostatic hypotension>Management*, <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/972/management-approach> (geraadpleegd op 2024-06-10)
 96. **Prescrire Redaction**, *Médicaments de l'hypotension artérielle: risques disproportionnés pour l'étiléfrine et l'heptaminol*, La Revue Prescrire, 2015



97. **BMJ Best Practice**, *Peripheral arterial disease>Management*, <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/431/management-approach> (geraadpleegd op 2024-06-10)
98. **Lane R. ; Harwood A. ; Watson L. ; Leng G. C.**, *Exercise for intermittent claudication*, *Cochrane Database Syst Rev*, 2017, <https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/29278423>
99. **Broderick C. ; Forster R. ; Abdel-Hadi M. ; Salhiyyah K.**, *Pentoxifylline for intermittent claudication*, *Cochrane Database Syst Rev*, 2020, <https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/33063850>
100. **Dynamed**, *Venous Insufficiency>Management>Medications>Nonprescription Venoactive Medications for Venous Disease*, <https://www-dynamed-com.gateway2.cdhlh.be/condition/venous-insufficiency#GUID-6821AFD7-FF0B-4336-B8D0-79DC63E91FDB> (geraadpleegd op 2024-06-10)
101. **Martinez-Zapata Maria José ; Vernooij Robin Wm ; Simancas-Racines Daniel ; Uriona Tuma Sonia Maria ; Stein Airton T ; Moreno Carriles Rosa Maria M ; Vargas Emilio ; Bonfill Cosp Xavier**, *Phlebotonics for venous insufficiency (review)*, *Cochrane Database Syst Rev*, 2020, <https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/33141449>
102. **BMJ Best Practice**, *Chronic venous insufficiency>Management*, <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/507/management-approach> (geraadpleegd op 2024-06-18)
103. **Dynamed**, *Venous Ulcer>Management>Medications*, <https://www-dynamed-com.gateway2.cdhlh.be/condition/venous-ulcer#MEDICATIONS> (geraadpleegd op 2024-11-29)
104. **Dynamed**, *Venous Insufficiency>Overview and Recommendations>Management*, https://www-dynamed-com.gateway2.cdhlh.be/condition/venous-insufficiency#MANAGEMENT_RECOMMENDATIONS (geraadpleegd op 2024-06-10)
105. **Dynamed**, *Hemorrhoids>Management>Medications for Symptomatic Hemorrhoids>Oral Medications and Dietary Supplements*, <https://www-dynamed-com.gateway2.cdhlh.be/condition/hemorrhoids#MEDICATIONS> (geraadpleegd op 2024-11-29)
106. **Prescrire Redaction**, *Hémorroïdes: Premiers Choix Prescrire (actualisation septembre 2020)*, *La Revue Prescrire*, 2020
107. **BMJ Best Practice**, *Varicose veins>Management*, <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/630/treatment-algorithm> (geraadpleegd op 2024-06-10)
108. **Rédaction Prescrire**, *Sclerosants pour varices: thromboembolies et troubles du rythme cardiaque*, *La Revue Prescrire*, 2023
109. **BMJ Best Practice**, *Hypercholesterolaemia>Management*, <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/170/management-approach> (geraadpleegd op 2024-06-14)
110. **BMJ Best Practice**, *Hypercholesterolaemia>Resources*, <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/170/evidence> (geraadpleegd op 2024-06-10)
111. **Dynamed**, *Hypercholesterolemia>Management>Medications>Ezetimibe*, <https://www-dynamed-com.gateway2.cdhlh.be/condition/hypercholesterolemia#EZETIMIBE> (geraadpleegd op 2024-11-29)
112. **Dynamed**, *Fibric Acid Derivatives>Efficacy*, <https://www-dynamed-com.gateway2.cdhlh.be/drug-review/fibric-acid-derivatives#GUID-E894D47D-A5BE-4CEB-B59B-154D8FF8100C> (geraadpleegd op 2024-11-29)
113. **Jun Min ; Foote Celine ; Lv Jicheng ; Neal Bruce ; Patel Anushka ; Nicholls Stephen J ; Grobbee Diederick E ; Cass Alan ; Chalmers John ; Perkovic Vlado**, *Effects of fibrates on cardiovascular outcomes: a systematic review and meta-analysis.*, *Lancet*, 2010, <https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/20462635>
114. **Dynamed**, *Hypercholesterolemia>Management>Medications>Bile Acid-Binding Resins*, https://www-dynamed-com.gateway2.cdhlh.be/condition/hypercholesterolemia#BILE_ACID_BINDING_RESINS (geraadpleegd op 2024-11-29)
115. **Dynamed**, *Hypercholesterolemia>Management>Medications>Niacin*, <https://www-dynamed-com.gateway2.cdhlh.be/condition/hypercholesterolemia#NIACIN> (geraadpleegd op 2024-11-29)
116. **BMJ Best Practice**, *Hypercholesterolaemia>Management>Emerging*, <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/170/emergingtxs> (geraadpleegd op 2024-11-29)
117. **Ray K. K. ; Bays H. E. ; Catapano A. L. ; Lalwani N. D. ; Bloedon L. T. ; Sterling L. R. ; Robinson P. L. ; Ballantyne C. M. ; Clear Harmony Trial**, *Safety and Efficacy of Bempedoic Acid to Reduce LDL Cholesterol*, *N*



- Engl J Med, 2019, <https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/30865796>
118. **Nissen Steven E. ; Lincoff A. Michael ; Brennan Danielle ; Ray Kausik K. ; Mason Denise ; Kastelein John J.P. ; Thompson Paul D. ; Libby Peter ; Cho Leslie ; Plutzky Jorge ; Bays Harold E. ; Moriarty Patrick M. ; Menon Venu ; Grobbee Diederick E. ; Louie Michael J. ; Chen Chien-Feng ; Li Na ; Bloedon LeAnne ; Robinson Paula ; Horner Maggie ; Sasiela William J. ; McCluskey Jackie ; Davey Deborah ; Fajardo-Campos Pedro ; Petrovic Predrag ; Fedacko Jan ; Zmuda Witold ; Lukyanov Yury ; Nicholls Stephen J.**, *Bempedoic Acid and Cardiovascular Outcomes in Statin-Intolerant Patients*, N Engl J Med, 2023, <https://www.nejm.org/doi/full/10.1056/NEJMoa2215024>
 119. **BMJ Best Practice**, *Hypercholesterolaemia>Prevention*, <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/170/prevention> (geraadpleegd op 2024-06-14)
 120. **Reith Christina**, *Effects of statin therapy on diagnoses of new-onset diabetes and worsening glycaemia in large-scale randomised blinded statin trials: an individual participant data meta-analysis.*, Lancet Diabetes Endocrinol, 2024, <https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/38554713>
 121. **Mach François ; Baigent Colin ; Catapano Alberico L ; Koskinas Konstantinos C ; Casula Manuela ; Badimon Lina ; Chapman M John ; De Backer Guy G ; Delgado Victoria ; Ference Brian A ; Graham Ian M ; Halliday Alison ; Landmesser Ulf ; Mihaylova Borislava ; Pedersen Terje R ; Riccardi Gabriele ; Richter Dimitrios J ; Sabatine Marc S ; Taskinen Marja-Riitta ; Tokgozoglulale ; Wiklund Olov**, *2019 ESC/EAS Guidelines for the management of dyslipidaemias: lipid modification to reduce cardiovascular risk.*, Eur Heart J, 2020, <https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/31504418>
 122. **BMJ Best Practice**, *Hypertriglyceridaemia>Management>Approach*, <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/146/management-approach> (geraadpleegd op 2024-11-29)
 123. **Nissen S. E. ; Stroes E. ; Dent-Acosta R. E. ; Rosenson R. S. ; Lehman S. J. ; Sattar N. ; Preiss D. ; Bruckert E. ; Ceska R. ; Lepor N. ; Ballantyne C. M. ; Gouni-Berthold I. ; Elliott M. ; Brennan D. M. ; Wasserman S. M. ; Somaratne R. ; Scott R. ; Stein E. A. ; Gauss- Investigators**, *Efficacy and Tolerability of Evolocumab vs Ezetimibe in Patients With Muscle-Related Statin Intolerance: The GAUSS-3 Randomized Clinical Trial*, JAMA, 2016, <http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/27039291>
 124. **Joseph Philip ; Roshandel Gholamreza ; Gao Peggy ; Pais Prem ; Lonn Eva ; Xavier Denis ; Avezum Alvaro ; Zhu Jun ; Liu Lisheng ; Sliwa Karen ; Gamra Habib ; Bangdiwala Shrikant I. ; Teo Koon ; Diaz Rafael ; Dans Antonio ; Lopez-Jaramillo Patricio ; Prabhakaran Dorairaj ; Castellano Jose Maria ; Fuster Valentin ; Rodgers Anthony ; Huffman Mark D. ; Bosch Jackie ; Dagenais Gilles R. ; Malekzadeh Reza ; Yusuf Salim**, *Fixed-dose combination therapies with and without aspirin for primary prevention of cardiovascular disease: an individual participant data meta-analysis*, The Lancet, 2021, [https://doi.org/10.1016/S0140-6736\(21\)01827-4](https://doi.org/10.1016/S0140-6736(21)01827-4)
 125. **Castellano Jose M. ; Pocock Stuart J. ; Bhatt Deepak L. ; Quesada Antonio J. ; Owen Ruth ; Fernandez-Ortiz Antonio ; Sanchez Pedro L. ; Marin Ortuño Francisco ; Vazquez Rodriguez Jose M. ; Domingo-Fernández Alexandra ; Lozano Iñigo ; Roncaglioni Maria C. ; Baviera Marta ; Foresta Andreana ; Ojeda-Fernandez Luisa ; Colivicchi Furio ; Di Fusco Stefania A. ; Doehner Wolfram ; Meyer Antje ; Schiele François ; Ecarnot Fiona ; Linhart Aleš ; Lubanda Jean-Claude ; Barczy Gyorgy ; Merkely Bela ; Ponikowski Piotr ; Kasprzak Marta ; Fernandez Alvira Juan M. ; Andres Vicente ; Bueno Hector ; Collier Timothy ; Van de Werf Frans ; Perel Pablo ; Rodriguez-Manero Moises ; Alonso Garcia Angeles ; Proietti Marco ; Schoos Mikkel M. ; Simon Tabassome ; Fernandez Ferro Jose ; Lopez Nicolas ; Beghi Ettore ; Bejot Yannick ; Vivas David ; Cordero Alberto ; Ibañez Borja ; Fuster Valentin**, *Polypill Strategy in Secondary Cardiovascular Prevention*, N Engl J Med, 2022, <https://www.nejm.org/doi/full/10.1056/NEJMoa2208275> | <https://www.nejm.org/doi/pdf/10.1056/NEJMoa2208275?articleTools=true>
 126. **The Medical Letter**, *Mavacamten (Camzyos) for Obstructive Hypertrophic Cardiomyopathy*, The Medical Letter on Drugs and Therapeutics, 2022
 127. **Rédaction Prescrire**, *Mavacamten (Camzyos) et cardiomyopathie hypertrophique*, La Revue Prescrire, 2024



2. Bloed en stolling

- 2.1. Antitrombotica
- 2.2. Antihemorragica
- 2.3. Middelen i.v.m. de bloedvorming

2.1. Antitrombotica

In dit hoofdstuk worden achtereenvolgens besproken:

- antiaggregantia
- anticoagulantia
- trombolytica.

Plaatsbepaling

- Antitrombotica worden gebruikt in de behandeling en in de primaire en/of secundaire preventie van diverse cardiovasculaire problemen.
- De antiaggregantia interfereren met de plaatjesaggregatie. De anticoagulantia werken in op verschillende niveaus van de stollingscascade. Zij worden gebruikt om trombusvorming of uitbreiding ervan te voorkomen.
- De trombolytica worden gebruikt om recent gevormde trombi op te lossen.
- Meer specifieke plaatsbepaling wordt gegeven in de rubriek “Plaatsbepaling” van de respectievelijke subhoofdstukken.

Ongewenste effecten

- **Risico van bloeding met alle antitrombotische middelen.**

Bijzondere voorzorgen

- **Voorzichtigheid is geboden bij nierinsufficiëntie en bij laag lichaamsgewicht wegens verhoogd bloedingsrisico.**
- Preoperatief stoppen van antitrombotica [zie *Folia juni 2011 en Folia april 2016.*]
 - De beslissing om bij ingrepen de inname van antitrombotica te onderbreken, en zo ja, hoelang, hangt af van een aantal factoren:
 - de patiënt en zijn cardiovasculaire risicoprofiel: zijn er bij onderbreking belangrijke risico's van trombo-embolische verwickelingen?
 - het type ingreep:
 - ingrepen met hoog bloedingsrisico zoals bv. amygdalectomie, transurethrale prostatectomie, neurochirurgie of heelkunde t.h.v. het achterste oogsegment
 - ingrepen met laag bloedingsrisico zoals bv. cataractheelkunde, percutane vaatheelkunde, heelkunde voor carpaal tunnel
 - tandheelkundige ingrepen: de meeste ingrepen gaan gepaard met een zeer beperkt bloedingsrisico en kunnen uitgevoerd worden zonder of met minimale aanpassingen aan de antitrombotische behandeling, mits er preventief en periprocedureel voldoende maatregelen ter preventie en beperking van bloeding genomen worden.
 - Voor de verschillende antitrombotica kunnen volgende adviezen worden gegeven (bron: *ACCP-richtlijnen, aanbevelingen UZGent en richtlijn Kennisinstituut Mondzorg*).
 - *Acetylsalicylzuur*
 - Patiënten met een laag cardiovasculair risico: acetylsalicylzuur stoppen 5-7 dagen vóór de ingreep.
 - Patiënten met een hoog cardiovasculair risico: acetylsalicylzuur niet systematisch stoppen:



- bij ingrepen met laag bloedingsrisico de inname niet stoppen;
- bij ingrepen met een hoog bloedingsrisico: acetylsalicylzuur stoppen 7 dagen vóór de ingreep.
- Er zijn onvoldoende gegevens in verband met een tijdelijke overschakeling naar heparine.
- Herstarten 12-24 uur na de ingreep.
- *P2Y₁₂-receptorantagonisten (al dan niet in associatie met acetylsalicylzuur)*
 - Bij hoog trombo-serisico (eerste 3-6 maanden na een acuut coronair syndroom of stentplaatsing) worden enkel levensnoodzakelijke ingrepen uitgevoerd, waarbij de antitrombotische medicatie wordt verdergezet, tenzij bij hoog bloedingsrisico.
 - In andere gevallen kan de toediening van de P2Y₁₂-receptorantagonisten tijdelijk onderbroken worden, maar wordt de antitrombotische behandeling wel voortgezet met acetylsalicylzuur. Voorafgaand overleg met de cardioloog is sterk aanbevolen.
 - Indien men beslist de toediening van de P2Y₁₂-receptorantagonist te onderbreken, clopidogrel 5 dagen, prasugrel minstens 7 dagen en ticagrelor minstens 3 dagen vóór electieve chirurgie stoppen; ticlopidine 10 dagen ervoor.
 - Er zijn onvoldoende gegevens in verband met een tijdelijke overschakeling naar heparine.
 - Herstarten 12-24 uur na de ingreep.
- *Heparines (alle types)*
 - Ingrenen met laag bloedingsrisico: heparine niet stoppen.
 - Ingrenen met hoog bloedingsrisico: het al of niet onderbreken van heparine hangt af van de indicatie van de heparinebehandeling en moet in overleg met de behandelende arts gebeuren.
 - Herstarten 12-24 uur na de ingreep.
- *Vitamine K-antagonisten*
 - Ingrenen met laag bloedingsrisico: de vitamine K-antagonist niet stoppen.
 - Ingrenen met hoog bloedingsrisico en hoog trombo-embolisch risico: de vitamine K-antagonist stoppen en tijdelijk vervangen door een heparine met laag moleculair gewicht (overbrugging of 'bridging').
 - Ingrenen met hoog bloedingsrisico en gering trombo-embolisch risico: de vitamine K-antagonist stoppen zonder vervanging door een heparine met laag moleculair gewicht (geen duidelijke meerwaarde van 'bridging' op vlak van trombosepreventie, maar wel hoger bloedingsrisico).
 - Indien de behandeling met een vitamine K-antagonist onderbroken wordt:
 - acenocoumarol 2-4 dagen voor de ingreep stoppen.
 - fenprocoumon 7-10 dagen voor de ingreep stoppen.
 - warfarine 5 dagen voor de ingreep stoppen.
 - vitamine K-antagonist herstarten 24 uur na de ingreep.
 - Indien overbrugd wordt met heparine met laag moleculair gewicht:
 - LMWH 3 dagen voor de ingreep opstarten in therapeutische dosis.
 - laatste dosis (halve dagdosis) ten laatste 24 uur voor de ingreep geven.
 - heparine 12-24 uur na de ingreep herstarten (of later bij hoog bloedingsrisico).
 - heparines doorgeven tot de therapeutische INR weer bereikt is.
- *Directe orale anticoagulantia (DOAC's)*
 - Inhibitoren van factor Xa (apixaban, edoxaban, rivaroxaban):
 - Voor de meeste tandheelkundige ingrepen is het niet nodig de inname te onderbreken; eventueel kan overwogen worden de inname op de ochtend van de ingreep over te slaan.
 - Ingrenen met laag bloedingsrisico: de inname 24 uur vóór de ingreep stoppen.
 - Ingrenen met hoog bloedingsrisico: de inname 48 uur vóór de ingreep stoppen (ongeacht de nierfunctie).



- Inhibitor van trombine (dabigatran):
 - Voor de meeste tandheelkundige ingrepen is het niet nodig de inname te onderbreken; eventueel kan overwogen worden de inname op de ochtend van de ingreep over te slaan.
 - Gezien de belangrijke klaring via de nieren varieert het moment van stoppen naargelang de nierfunctie en het bloedingsrisico van de ingreep (van 24 uur voor de ingreep bij normale nierfunctie en laag bloedingsrisico tot 4 dagen voor de ingreep bij creatinineklaring van 30-50 ml/min/1,73m² en hoog bloedingsrisico, zie SKP).
- Geen tijdelijke vervanging door een heparine met laag moleculair gewicht (*'bridging'*) nodig gezien korte halfwaardetijd van de DOAC's.
- Herstarten 24 uur (laag bloedingsrisico) tot 48 uur (hoog bloedingsrisico) na de ingreep.

2.1.1. Antiaggregantia

In dit hoofdstuk worden achtereenvolgens besproken:

- acetylsalicylzuur
- de thiënoprydines (clopidogrel, prasugrel en ticlodipine)
- de reversibele P2Y₁₂-receptorantagonisten (cangrelor, ticagrelor)
- epoprostenol
- de antagonist van de glycoproteïne IIb/IIIa-receptoren (eptifibatide, tirofiban).

2.1.1.1. Acetylsalicylzuur

Acetylsalicylzuur is een irreversibele inhibitor van cyclo-oxygenase en verhindert zo de aanmaak van tromboxaan A₂, waardoor de plaatjesaggregatie wordt geremd.

Plaatsbepaling

- (*Hyper*)acute fase (in afwachting van hospitalisatie) van:
 - acuut coronair syndroom: acetylsalicylzuur (bij voorkeur in oplosbare vorm; bij gebruik van maagsapresistente tabletten, deze laten stukbijten) wordt zo snel mogelijk toegediend in een eenmalige ladingsdosis van 160-325 mg.^{1,2}
 - TIA: na verdwijnen van de uitvalsverschijnselen, wanneer de diagnose van TIA vaststaat: acetylsalicylzuur wordt toegediend in een eenmalige ladingsdosis van 160-325 mg, tenzij een onmiddellijke neurologische evaluatie kan plaatsvinden.^{3,4}
 - CVA: toediening van acetylsalicylzuur in de pre-hospitaalfase van CVA is niet meer opgenomen in de richtlijnen. Dit in het kader van de huidige "time is brain"-aanpak met spoedopname, snelle beeldvorming en, zo mogelijk, trombolyse.^{5,4}
- *Secundaire* cardiovasculaire preventie na myocardinfarct of cerebrovasculair accident:
 - acetylsalicylzuur (80-100 mg per dag, meestal in de maagsapresistente vorm) is het best onderbouwd^{6,7}
 - na myocardinfarct wordt hieraan meestal gedurende 12 maanden een P2Y₁₂-receptorantagonist geassocieerd. Er is niet aangetoond dat het eventuele voordeel na die periode opweegt tegen het verhoogde risico op bloedingen (zie 2.1.1.2.)^{8,9}
 - na coronaire stenting wordt hieraan meestal gedurende 3 tot 6 maanden een P2Y₁₂-receptorantagonist geassocieerd (zie 2.1.1.2.)⁸
 - na een TIA of mineur CVA wordt hieraan soms in de eerste weken een P2Y₁₂-receptorantagonist geassocieerd (zie 2.1.1.2.) [zie *Folia juli 2019*].^{3,10}
- In *primaire* cardiovasculaire preventie toonden verschillende grote RCT's dat de eventuele voordelen van acetylsalicylzuur niet opwegen tegen de nadelen (bloedingsrisico), ook niet bij diabetespatiënten [zie *Folia april 2019*].^{11,12}
- *Preventie van trombo-embolie bij voorkamerfibrillatie*: het nut van monotherapie met acetylsalicylzuur bij



laagrisicopatiënten wordt sterk betwijfeld en in de meest recente richtlijnen niet meer aangeraden.¹³ De combinatie van acetylsalicylzuur met clopidogrel is minder werkzaam dan de orale anticoagulantia en gaat gepaard met een even hoog bloedingsrisico.¹⁴

- *Pijnstilling en koortswering*: de plaats van acetylsalicylzuur is heel beperkt. De risico-batenverhouding in deze indicaties is minder gunstig dan deze van paracetamol en ibuprofen (*zie 8.1.*).
- Bij zwangere vrouwen met hoog risico van pre-eclampsie wordt acetylsalicylzuur in lage dosis (100-150 mg p.d.) preventief gebruikt (*zie rubriek "Zwangerschap en borstvoeding"*).^{15 16} Deze indicatie is niet opgenomen in de SKP.

Indicaties (synthese van de SKP)

- Acut myocardinfarct en instabiele angor.
- Acut ischemisch cerebrovasculair accident bevestigd door beeldvorming.
- Secundaire preventie bij volgende patiëntengroepen:
 - patiënten met stabiele angor;
 - patiënten met vroeger doorgemaakt myocardinfarct;
 - patiënten met vroeger doorgemaakt TIA of ischemisch CVA;
 - patiënten met perifere vaatlijden;
 - patiënten die coronaire of perifere angioplastie of revascularisatiechirurgie hebben ondergaan.

Contra-indicaties

- Actieve bloeding en verhoogd bloedingsrisico.
- (Voorgeschiedenis van) gastro-duodenaal ulcus.
- Overgevoeligheid aan salicylaten of andere NSAID's (kruisovergevoeligheid mogelijk).
- Kinderen onder de 12 jaar met virale infectie (vooral influenza en varicella).
- Ernstige nierinsufficiëntie, ernstige leverinsufficiëntie (hoge doses) (SKP).

Ongewenste effecten

- Bloeding: ook met laaggedoseerd acetylsalicylzuur kunnen bloedingsproblemen zoals nabloeding bij tandextractie, gastro-intestinale of zelden intracranieële bloedingen optreden, soms reeds na een éénmalige dosis.
- Lokaal etsend effect op de maagmucosa, zelfs bij lage dosis, met soms ernstige maagbloeding; dit risico is geringer met oplosbare acetylsalicylzuurpreparaten en maagsapresistente vormen. Maagbescherming met een PPI kan worden overwogen bij personen ouder dan 80 jaar en bij risicopatiënten, voor zover de ongewenste effecten van langdurig PPI-gebruik niet groter zijn dan de verwachte gastro-intestinale voordelen (*zie 3.1.*).
- Overgevoeligheidsreacties (bv. bronchospasme), vooral bij patiënten met astma en nasale poliepen; er is kruisovergevoeligheid met de NSAID's.
- Mogelijk risico van syndroom van Reye [*zie Folia maart 2003 en Folia september 2003*].

Zwangerschap en borstvoeding

- **Acetylsalicylzuur wordt best vermeden tijdens de zwangerschap:**
 - **Eerste trimester: vermoeden van een teratogeen en abortief effect bij gebruik van hoge doses.**
 - **Derde trimester: risico van verlengde zwangerschap en arbeid, en van vervroegde sluiting van de ductus arteriosus bij chronisch gebruik van hoge doses.**
 - **Perinataal: risico van bloedingen bij moeder, foetus en pasgeborene.**
- Gebruik van acetylsalicylzuur in lage dosis (100-150 mg p.d.) vanaf het einde van het eerste trimester kan nuttig zijn bij vrouwen met hoog risico van pre-eclampsie; er wordt aanbevolen om de inname van acetylsalicylzuur 5 à 10 dagen vóór de geplande bevallingsdatum te stoppen [*zie Folia april 2016*].
- Borstvoeding: er zijn geen gegevens met lage doses; gebruik van hoge doses acetylsalicylzuur tijdens de periode van borstvoeding wordt afgeraden.



Oudere patiënten

- Bij ouderen is de plaats van acetylsalicylzuur in cardiovasculaire preventie dezelfde als bij jongere patiënten (zie rubriek "Plaatsbepaling").
- Aangezien ouderen echter gevoeliger zijn voor de ongewenste effecten van de voorgestelde geneesmiddelen en er bij hen vaker sprake is van comorbiditeiten en dus van polyfarmacie, moet de risico-batenverhouding zorgvuldig worden afgewogen in overleg met de patiënt. De gezondheidstoestand, maar ook de levensverwachting en levenskwaliteit van de patiënt zijn aspecten om rekening mee te houden.
- Bij gebruik van acetylsalicylzuur kan maagbescherming worden overwogen bij personen ouder dan 80 jaar of met een belangrijke comorbiditeit, met antecedenten van peptische ulcera of van ulcus met complicaties (bloeding, perforatie), voor zover het verwachte gastro-intestinale voordeel opweegt tegen de ongewenste effecten van een PPI op lange termijn (zie 3.1.).
- Het symbool 80+ ter hoogte van sommige geneesmiddelen betekent dat het geneesmiddel opgenomen werd in het **Formularium Ouderenzorg**. Klik op het symbooltje om hier meer over te lezen in de geneesmiddelenfiche.

Interacties

- Verhoogd risico van bloeding, in het bijzonder gastro-intestinale bloeding, bij associëren met antitrombotische middelen, NSAID's (inclusief de COX-2-selectieve), SSRI's of serotonine- en noradrenaline-heropnameremmers (SNRI's).
- Verhoogd risico van gastro-intestinale letsels bij gelijktijdig gebruik van NSAID's. Het gastro-intestinale voordeel van de COX-2-selectieve NSAID's vermindert bij associatie met acetylsalicylzuur.^{17 18}
- Associëren van acetylsalicylzuur en NSAID's (indometacine, ibuprofen, naproxen): vermoeden van verminderen van het cardioprotectief effect van acetylsalicylzuur. Bij ibuprofen zou het cardioprotectief effect van acetylsalicylzuur kunnen behouden blijven door ibuprofen enkele uren na acetylsalicylzuur toe te dienen.
- Associëren van (vooral hoge doses van) acetylsalicylzuur en methotrexaat: verhoogd risico van de ongewenste effecten van methotrexaat, vooral wanneer methotrexaat gebruikt wordt in hoge doses. Bij patiënten met normale nierfunctie op laaggedoseerd methotrexaat is het risico van verhoogde methotrexaatotoxiciteit door deze interactie zeer laag.

Bijzondere voorzorgen

- Voor preoperatief stoppen: zie 2.1.
- Voorzichtigheid is geboden bij nierinsufficiëntie en bij laag lichaamsgewicht wegens verhoogd bloedingsrisico.
- Meer kans op bloeding en gastro-intestinale letsels bij gebruik van acetylsalicylzuur in geval van chronisch of overmatig alcoholgebruik

Posologie

- Acut coronair syndroom (acut myocardinfarct en instabiele angor): 160 à 325 mg zo vlug mogelijk na de eerste symptomen en bij voorkeur in een oplosbare vorm, nadien overgaan tot secundaire preventie (80 à 100 mg 1x/dag).
- Acute fase van een TIA, na verdwijnen van de uitvalsverschijnselen: eerste dosis van 160 à 325 mg, gevolgd door 80 à 100 mg 1x/dag.
- Preventie: 80 à 100 mg 1x/dag.

Enkel de preparaten op basis van acetylsalicylzuur die als antiaggregantia worden aangewend, worden hier vermeld; preparaten die koorts en pijn als indicatie hebben, worden vermeld in 8.2.2.




Niet-maagsapresistente preparaten




ASPIRINE (Bayer)

acetylsalicylzuur
oplosb. tabl.
30 x 100 mg 4,56 €

Maagsapresistente preparaten

ASA EG (EG)

acetylsalicylzuur
maagsapresist. tabl.
100 x 100 mg b  8,51 €

maagsapresist. tabl.
56 x 80 mg b  7,78 €
112 x 80 mg b  9,22 €
168 x 80 mg b  11,55 €
168 x 80 mg 5,71 €
56 x 160 mg 10,80 €

(de verpakking van 168 x 80 mg is beschikbaar in blister en in tablettencontainer)

ASAFLOW (Orifarm Generics)

acetylsalicylzuur

CARDIOASPIRINE (Bayer)

acetylsalicylzuur
maagsapresist. tabl.
84 x 100 mg 11,94 €

2.1.1.2. P2Y₁₂-receptorantagonisten

2.1.1.2.1. Thiënopyridines

Clopidogrel, prasugrel en ticlopidine zijn irreversibele P2Y₁₂-receptorantagonisten die interfereren met de plaatjesactivatie. Clopidogrel en prasugrel zijn prodrugs die in de lever omgezet worden tot een actieve metaboliet.

Plaatsbepaling

- Clopidogrel in monotherapie wordt in de secundaire cardiovasculaire preventie gebruikt wanneer acetylsalicylzuur gecontra-indiceerd is of niet verdragen wordt¹⁹, maar werd niet specifiek bestudeerd in deze populaties. Daarnaast is er een toenemend gebruik van thiënopyridines in monotherapie als alternatief voor acetylsalicylzuur voor langdurige secundaire cardiovasculaire preventie. Het ontbreekt echter aan voldoende kwaliteitsvolle en langdurige studies om de voor- en nadelen ervan te kunnen afwegen ten opzichte van acetylsalicylzuur en te bepalen welke patiëntengroepen er baat bij zouden kunnen hebben.
- Bij een acuut coronair syndroom worden clopidogrel of prasugrel (of ticagrelor, zie 2.1.1.2.2.) reeds in de acute fase toegediend²⁰ en daarna doorgegeven in combinatie met acetylsalicylzuur ("dual antiplatelet therapy" of DAPT), meestal gedurende 12 maanden.⁸ Ook bij patiënten met stabiel chronisch coronairlijden die behandeld worden met stenting wordt meestal gedurende 3-6 maanden DAPT gegeven.⁸ Na deze termijnen is er geen bewijs dat het toegenomen bloedingsrisico opweegt tegen de mogelijke winst.⁹ Er is geen bewijs dat de risico-batenbalans van prasugrel beter is dan die van clopidogrel (prasugrel is doeltreffender dan clopidogrel, maar gaat gepaard met een hoger bloedingsrisico) [zie *Folia januari 2016*].²¹
- Clopidogrel + acetylsalicylzuur wordt gebruikt in de periode kort na een doorgemaakt TIA of mineur CVA [zie *Folia juli 2019*].^{3 22}
- Voor de preventie van trombo-embolie bij voorkamerfibrillatie is de combinatie van clopidogrel met acetylsalicylzuur minder werkzaam dan de orale anticoagulantia en gaat gepaard met een even hoog bloedingsrisico.¹⁴
- Ticlopidine heeft slechts een zeer beperkte plaats in cardiovasculaire preventie, o.a. wegens zijn hematologische ongewenste effecten.



Indicaties (synthese van de SKP)

- Clopidogrel:
 - in monotherapie (*zie rubriek "Plaatsbepaling"*):
 - na een myocardinfarct;
 - na een ischemisch cerebrovasculair accident;
 - bij patiënten die lijden aan een perifere arteriële aandoening.
 - in associatie met acetylsalicylzuur:
 - acuut coronair syndroom;
 - na electieve PTCA;
 - de eerste 3 weken na TIA of mineur CVA;
 - bij voorkamerfibrillatie: preventie van arteriële trombo-embolische events bij patiënten met laag bloedingsrisico die niet kunnen behandeld worden met orale anticoagulantia (*zie rubriek "Plaatsbepaling"*).
- Prasugrel (altijd in associatie met acetylsalicylzuur): acuut coronair syndroom met percutane coronaire angioplastie.
- Ticlopidine: preventie van arteriële trombo-embolische events bij bv. coronaire en perifere angioplastie, en sommige types hemodialyse (*zie rubriek "Plaatsbepaling"*).

Contra-indicaties

- Actieve bloeding en verhoogd bloedingsrisico.
- Prasugrel: ook antecedenten van CVA of TIA.
- Ticlopidine: ook antecedenten van leukopenie, trombocytopenie, agranulocytose, trombocytopenische purpura.
- Clopidogrel, prasugrel: ook ernstige leverinsufficiëntie (SKP). Clopidogrel wordt op de website <https://www.geneesmiddelenbijlevercirrose.nl> als "onveilig" (te vermijden) bij levercirrose beoordeeld.

Ongewenste effecten

- Bloeding (groter risico met prasugrel dan met clopidogrel).
- Hematologische toxiciteit, vooral met ticlopidine, minder met clopidogrel en prasugrel: beenmergdepressie (vooral neutropenie), trombotische trombocytopenische purpura.

Zwangerschap en borstvoeding

- Het is niet mogelijk om een uitspraak te doen over de veiligheid van gebruik van deze preparaten tijdens de zwangerschap (geen of onvoldoende informatie beschikbaar). Bij perinataal gebruik moet er rekening gehouden worden met een verhoogd bloedingsrisico.

Oudere patiënten

- Bij ouderen is de plaats van de thiënoprydines in cardiovasculaire preventie dezelfde als bij jongere patiënten (*zie rubriek "Plaatsbepaling"*).
- Aangezien ouderen echter gevoeliger zijn voor de ongewenste effecten van de voorgestelde geneesmiddelen en er bij hen vaker sprake is van comorbiditeiten en dus van polyfarmacie, moet de risico-batenverhouding zorgvuldig worden afgewogen in overleg met de patiënt. De gezondheidstoestand, maar ook de levensverwachting en levenskwaliteit van de patiënt zijn aspecten om rekening mee te houden.
- Clopidogrel in monotherapie heeft slechts een beperkte plaats in de secundaire cardiovasculaire preventie. Het wordt vooral gebruikt wanneer acetylsalicylzuur (*zie 2.1.1.1.*) gecontra-indiceerd is of niet wordt verdragen, maar werd niet specifiek bestudeerd in deze populaties.
- *Dual antiplatelet therapy* (acetylsalicylzuur + clopidogrel) is voordelig na een myocardinfarct en na het plaatsen van een stent (voor stabiele angor of acuut coronair syndroom) voor een begrensde periode. Het



risico op bloedingen neemt echter toe bij ouderen, te meer omdat de nierfunctie meestal afneemt met de leeftijd en er vaker sprake is van comorbiditeiten. Een beoordeling van de risico-batenverhouding is noodzakelijk en de beslissing moet in overleg met de patiënt worden genomen. In geval van *dual antiplatelet therapy* moet maagbescherming met een PPI worden overwogen. Is het risico op bloedingen te groot, dan kan monotherapie met een antiaggregans worden overwogen.

- Het symbool 80+ ter hoogte van sommige geneesmiddelen betekent dat het geneesmiddel opgenomen werd in het **Formularium Ouderenzorg**. Klik op het symbooltje om hier meer over te lezen in de geneesmiddelenfiche.

Interacties

- Verhoogd risico van bloeding bij inname van meerdere antitrombotische middelen of bij associëren van thiënoprydines met andere middelen die bloeding kunnen veroorzaken zoals de NSAID's, de SSRI's en de serotonine- en noradrenaline-heropnameremmers (SNRI's).
- Clopidogrel (prodrug) is een substraat van CYP2C19, CYP3A4 en P-gp, en een inhibitor van CYP2B6 en CYP2C8 (zie *Tabel Ic. in Inl.6.3.* en *Tabel Id. in Inl.6.3.*). De omzetting van clopidogrel tot zijn actieve metaboliet kan geremd worden door protonpompinhibitoren (vooral omeprazol, esomeprazol en in mindere mate lansoprazol), met vermindering van het antiaggregerend effect en verhoogd risico van cardiovasculaire events. Als het samen geven van clopidogrel met een PPI essentieel is, lijkt het voorzichtiger omeprazol en esomeprazol te vermijden.
- Ticlopidine is een substraat van CYP2C19 en CYP3A4 en een inhibitor van CYP1A2, CYP2B6 en CYP2C19 (zie *Tabel Ic. in Inl.6.3.*).

Bijzondere voorzorgen

- Voor preoperatief stoppen: zie 2.1.
- Voorzichtigheid is geboden bij nierinsufficiëntie en bij laag lichaamsgewicht wegens verhoogd bloedingsrisico.
- Clopidogrel is een prodrug die gedeeltelijk via CYP2C19 omgezet wordt naar een actieve metaboliet. Bij patiënten met een verminderd CYP2C19-metabolisme (door CYP2C19-polymorfisme) wordt minder actieve metaboliet gevormd en kan het effect op de plaatjesfunctie verminderd zijn.
- Ticlopidine: regelmatige controle van het bloedbeeld is nodig.

Clopidogrel

Posol.

preventie: 75 mg 1x/dag (bij acute coronaire syndromen: eventueel eenmalige ladingsdosis van 300 à 600 mg)

CLOPIDOGREL AB (Aurobindo)
clopidogrel (waterstofsulfaat)
filmomh. tabl.

28 x 75 mg R/ b € 8,80 €
98 x 75 mg R/ b € 16,66 €

CLOPIDOGREL EG (EG)
clopidogrel (besilaat)
filmomh. tabl.

28 x 75 mg R/ b € 8,80 €
98 x 75 mg R/ b € 16,66 €

CLOPIDOGREL (HCL) SANDOZ
(Sandoz)

clopidogrel (hydrochloride)
filmomh. tabl.

28 x 75 mg R/ b € 8,80 €
98 x 75 mg R/ b € 16,66 €

CLOPIDOGREL KRKA (KRKA)
clopidogrel (hydrochloride)
filmomh. tabl.

28 x 75 mg R/ b € 8,80 €
84 x 75 mg R/ b € 15,08 €
100 x 75 mg R/ b € 16,90 €

CLOPIDOGREL TEVA (Teva)

clopidogrel (waterstofsulfaat)
filmomh. tabl.

100 x 75 mg R/ b € 16,85 €

CLOPIDOGREL VIATRIS (Viatris)
clopidogrel (besilaat)
filmomh. tabl.

30 x 75 mg R/ b € 9,01 €
90 x 75 mg R/ b € 15,73 €

PLAVIX (Sanofi Belgium)
clopidogrel (waterstofsulfaat)
filmomh. tabl.

30 x 300 mg U.H. [43 €]



Prasugrel

Posol.

10 mg 1x/dag; bij patiënten ouder dan 75 jaar en patiënten die minder dan 60 kg wegen: 5 mg 1x/dag (bij acute coronaire syndromen: eventueel eenmalige ladingsdosis van 60 mg)

EFIENT (Substipharm)

prasugrel (hydrochloride)
filmomh. tabl.

28 x 5 mg R/ b € 28,82 €

28 x 10 mg R/ b € 28,82 €

84 x 10 mg R/ b € 71,00 €

EFIENT (PI-Pharma)

prasugrel (hydrochloride)
filmomh. tabl.

84 x 10 mg R/ b € 71,00 €
(parallele distributie)

Ticlopidine

TICLID (Eurocept)

ticlopidine, hydrochloride
filmomh. tabl.

60 x 250 mg R/ a ▶ b ▶ c ▶ € 23,52 €

TICLOPIDINE TEVA (Teva)

ticlopidine, hydrochloride
filmomh. tabl.

90 x 250 mg R/ a ▶ b ▶ c ▶ € 28,25 €

2.1.1.2.2. Reversibele P2Y₁₂-receptorantagonisten

Cangrelor en ticagrelor zijn antiaggregantia, chemisch verwant aan adenosine. Het zijn directe (geen prodrugs) en reversibele P2Y₁₂-receptorantagonisten.

Plaatsbepaling

- Ticagrelor werd vooral bestudeerd bij acuut coronair syndroom met stenting.²³ De plaats van ticagrelor ten opzichte van de andere antiaggregantia gebruikt bij coronairlijden, is niet duidelijk. Er is geen bewijs dat de risico-batenbalans van ticagrelor beter is dan die van clopidogrel (ticagrelor is doeltreffender dan clopidogrel, maar gaat gepaard met een hoger bloedingsrisico) [zie *Folia januari 2018*].²¹
- Cangrelor wordt intraveneus toegediend en is dus een alternatief voor de perorale P2Y₁₂-receptorantagonisten wanneer perorale toediening onmogelijk is, maar heeft daarnaast geen duidelijke meerwaarde ten opzichte van clopidogrel: cangrelor is niet doeltreffender en het is veel duurder [zie *Folia maart 2019*].

Indicaties (synthese van de SKP)

- Cangrelor: verminderen van trombotische cardiovasculaire events tijdens percutane coronaire interventie, in combinatie met acetylsalicylzuur, bij patiënten die vóór deze interventie geen orale P2Y₁₂-receptorantagonist kregen toegediend en bij wie de orale toediening ervan niet mogelijk of niet wenselijk is.



- Ticagrelor: preventie van arteriële trombo-embolische aandoeningen, altijd in associatie met acetylsalicylzuur bij patiënten
 - met acuut coronair syndroom;
 - met myocardinfarct in de voorgeschiedenis en verhoogd trombo-embolisch risico.

Contra-indicaties

- Actieve bloeding en verhoogd bloedingsrisico.
- Cangrelor: ook antecedent van CVA of TIA.
- Ticagrelor: ook antecedenten van intracranieële bloeding en ernstige leverinsufficiëntie (SKP).

Ongewenste effecten

- Bloeding (groter risico dan met clopidogrel).
- Dyspneu.
- Hartgeleidingsstoornissen (met ventriculaire pauzes, vooral bij de start van de behandeling).
- Zelden: overgevoelighedsreacties.
- Ticagrelor: ook hoofdpijn, hyperuricemie.

Zwangerschap en borstvoeding

- Zwangerschap: het is niet mogelijk om een uitspraak te doen over de veiligheid van gebruik van deze preparaten tijdens de zwangerschap (geen of onvoldoende informatie beschikbaar).
- Borstvoeding: het is niet mogelijk om een uitspraak te doen over de veiligheid van gebruik van deze preparaten tijdens de periode van borstvoeding (geen of onvoldoende informatie beschikbaar).

Interacties

- Verhoogd risico van bloeding bij inname van meerdere antitrombotische middelen of bij associëren met andere middelen die bloeding kunnen veroorzaken zoals de NSAID's, de SSRI's en de serotonine- en noradrenaline-heropnameremmers (SNRI's).
- Cangrelor mag niet gelijktijdig met clopidogrel toegediend worden omdat cangrelor het antiaggregerend effect van clopidogrel vermindert.
- Ticagrelor is een substraat en inhibitor van CYP3A4 en een substraat en inhibitor van P-gp (zie Tabel Ic. in Inl.6.3. en Tabel Id. in Inl.6.3.).

Bijzondere voorzorgen

- Voor preoperatief stoppen: zie 2.1.
- Voorzichtigheid is geboden bij nierinsufficiëntie en bij laag lichaamsgewicht wegens verhoogd bloedingsrisico.
- Voorzichtigheid is geboden bij patiënten met risico van bradycardie en bij patiënten met astma of COPD.

Cangrelor

KENGREXAL (Chiesi)

cangrelor (natrium)

inj./inf. oploss. conc. (pdr.) i.v. [flac.]

10 x 50 mg U.H. [2.968 €]

Ticagrelor

Posol.

- acuut coronair syndroom: 90 mg 2x/dag (na eenmalige oplaaddosis van 180 mg)

- myocardinfarct in de voorgeschiedenis: 60 mg 2x/dag*

* met de huidige in België beschikbare specialiteit is het niet meer mogelijk de posologie voor deze indicatie te



bekomen

BRILIQUE (AstraZeneca)

ticagrelor

filmomh. tabl.

56 x 90 mg R/ 51,75 €

168 x 90 mg R/ 140,00 €

orodisp. tabl.

10 x 90 mg U.H. [11 €]

TICAGRELOR EG (EG)

ticagrelor

filmomh. tabl.

56 x 90 mg R/ b ▶ € 27,26 €

168 x 90 mg R/ b ▶ € 66,12 €

TICAGRELOR SANDOZ (Sandoz)

ticagrelor

filmomh. tabl.

56 x 90 mg R/ b ▶ € 27,25 €

168 x 90 mg R/ b ▶ € 66,10 €



2.1.1.3. Epoprostenol

Epoprostenol is een natuurlijk prostaglandine (PGI₂), een type prostaglandine dat wordt gevormd in de vaatwand. Het heeft in tegenstelling tot andere prostaglandines, een krachtige dosisafhankelijke trombocytenuitremmende en vasodilaterende werking.

Indicaties (synthese van de SKP)

- Bij hemodialyse, in noodsituaties, wanneer het gebruik van heparine gepaard zou gaan met een te hoog bloedingsrisico of gecontra-indiceerd is.
- Pulmonale hypertensie.

Contra-indicaties

- Ernstige linkerventrikeldisfunctie.
- Ontwikkeling van pulmonaal oedeem tijdens titratie (verder chronisch gebruik gecontra-indiceerd).

Ongewenste effecten

- Bloeding, trombocytopenie.
- Warmte-opwellingen, hoofdpijn, gastro-intestinale stoornissen, pijn ter hoogte van de kaak.
- Hypotensie, brady- en tachycardie.

Zwangerschap en borstvoeding

- Zwangerschap: het is niet mogelijk om een uitspraak te doen over de veiligheid van gebruik van poprostenol tijdens de zwangerschap (geen of onvoldoende informatie beschikbaar).
- Borstvoeding: het is niet mogelijk om een uitspraak te doen over de veiligheid van gebruik van deze preparaten tijdens de periode van borstvoeding (geen of onvoldoende informatie beschikbaar).

Interacties

- Verhoogd risico van bloeding bij inname van meerdere antitrombotische middelen of bij associëren van poprostenol met andere middelen die bloeding kunnen veroorzaken zoals de NSAID's, de SSRI's en de serotonine- en noradrenaline-heropnameremmers (SNRI's).

FLOLAN (GSK)

epoprostenol (natrium)

inf. oplossing. (pdr. + solv.) i.v. [2x flac., thermostabiele formule]

1 x 0,5 mg + 50 ml solv. U.H. [43 €]

inf. oplossing. (pdr. + solv.) i.v. [3x flac., thermostabiele formule]

1 x 1,5 mg + 2x 50 ml solv. U.H. [54 €]

(weesgeneesmiddel)

VELETRI (Janssen-Cilag)

epoprostenol (natrium)

inf. oplossing. conc. (pdr.) i.v. [flac.]

1 x 0,5 mg U.H. [43 €]

1 x 1,5 mg U.H. [54 €]

2.1.1.4. Antagonisten van de glycoproteïne IIb/IIIa-receptoren

Eptifibatide en tirofiban zijn antagonisten van de glycoproteïne IIb/IIIa-receptoren die een rol spelen bij de bloedplaatjesaggregatie.

Indicaties (synthese van de SKP)

- Vroegtijdige behandeling bij patiënten met instabiele angor en infarct zonder ST-elevatie ter preventie van ontwikkeling van infarct, steeds in associatie met acetylsalicylzuur en heparine.



Contra-indicaties

- Actieve bloeding en verhoogd bloedingsrisico (voorgeschiedenis van hersenbloeding, intracranieële aandoeningen, recent CVA, stollingsstoornissen).

Ongewenste effecten

- Bloeding.
- Trombocytopenie.
- Zelden: overgevoelighedsreacties.

Zwangerschap en borstvoeding

- Zwangerschap: het is niet mogelijk om een uitspraak te doen over de veiligheid van gebruik van deze preparaten tijdens de zwangerschap (geen of onvoldoende informatie beschikbaar).
- Borstvoeding: het is niet mogelijk om een uitspraak te doen over de veiligheid van gebruik van deze preparaten tijdens de periode van borstvoeding (geen of onvoldoende informatie beschikbaar).

Interacties

- Verhoogd risico van bloeding bij inname van meerdere antitrombotische middelen of bij associëren van antagonisten van de glycoproteïne IIb/IIIa-receptoren met andere middelen die bloeding kunnen veroorzaken zoals de NSAID's, de SSRI's en de serotonine- en noradrenaline-heropnameremmers (SNRI's).

Tirofiban

AGGRASTAT (Advanz)

tirofiban (hydrochloride)

inf. oplossing i.v. [zak]

1 x 250 ml 0,05 mg / 1 ml U.H. [156 €]

inf. oplossing (conc.) i.v. [flac.]

1 x 50 ml 0,25 mg / 1 ml U.H. [156 €]

2.1.2. Anticoagulantia

In dit hoofdstuk worden achtereenvolgens besproken:

- de orale anticoagulantia:
 - vitamine K-antagonisten
 - directe orale anticoagulantia (DOAC's)
- de parenterale anticoagulantia:
 - heparines: niet gefractioneerde heparines, heparines met laag moleculair gewicht en heparinoïden
 - bivalirudine
 - fondaparinux
 - proteïne C
 - antitrombine.

Plaatsbepaling

- De voordelen van een antistollingsbehandeling (voorkomen van trombusvorming) worden altijd afgewogen tegen het bloedingsrisico.
- *Preventie en behandeling van arteriële trombo-embolie:*
 - Behandeling in de acute fase van een acuut coronair syndroom in het ziekenhuis (heparines, fondaparinux, bivalirudine).²⁰
 - Preventie bij klepprothesen en hartkleplijden: bij mechanische hartklepprothesen²⁴ en matig ernstige tot ernstige mitraalstenose met indicatie voor anticoagulatie²⁵ zijn DOAC's gecontra-indiceerd en blijven vitamine K-antagonisten de enige optie. In afwezigheid van gegevens over de werkzaamheid



van DOAC's in de eerste 3 maanden na plaatsing van een bioprosthetische klep, zijn ook dan vitamine K-antagonisten de beste optie.²⁴ Indien er een indicatie is voor een anticoagulerende behandeling (bijvoorbeeld voorkamerfibrillatie) bij patiënten met kleplijden anders dan mitraalstenose²⁶ of meer dan 3 maanden na de plaatsing van een bioprosthetische klep²⁴, worden de DOAC's in de meest recente richtlijnen wel gezien als een goed alternatief voor vitamine K-antagonisten.

- Preventie bij patiënten met voorkamerfibrillatie: bij voorkamerfibrillatie (VKF) is de antitrombotische benadering minstens even belangrijk als de benadering van het ritme probleem (zie 1.8.). Bij sommige patiënten met een laag tromboserisico kan de antitrombotische behandeling evenwel achterwege gelaten worden omdat de voordelen ervan niet opwegen tegen het bloedingsrisico. Er bestaan verschillende schalen om het tromboserisico in te schatten bij VKF, de meeste organisaties gebruiken de CHA₂DS₂-VASc-score. De ESC beveelt sinds kort aan om de CHA₂DS₂-VA-risicoscore te gebruiken, die dezelfde criteria hanteert als de CHA₂DS₂-VASc-risicoscore, met uitzondering van het criterium geslacht.^{27 28} Voor het bloedingsrisico wordt vaak de HAS-BLED schaal gebruikt. Vitamine K-antagonisten en DOAC's kunnen gebruikt worden, met vergelijkbare werkzaamheid. De meeste richtlijnen verkiezen DOAC's wegens het gebruiksgemak en een lager bloedingsrisico [zie *Folia de janvier NaN*].^{29 30}
- Bij preventie van diepe veneuze trombose worden heparines met laag moleculair gewicht, vitamine K-antagonisten of directe orale anticoagulantia (DOAC's) gegeven. Het nut van anticoagulatie staat vast bij de preventie in hoogrisicosituaties (bv. majeure orthopedische, abdominale of pelvische chirurgie). Voor wat betreft preventie bij minder risicovolle situaties (bv. bedlegerige patiënten) wordt een risico-batenafweging gemaakt.³¹
- Bij behandeling van diepe veneuze trombose en longembol worden initieel heparines met laag moleculair gewicht of directe orale anticoagulantia (DOAC's) gegeven. Enkel de DOAC's apixaban en rivaroxaban zijn in deze indicatie onderzocht als initiële behandeling; dabigatran en edoxaban werden enkel onderzocht na een initiële behandeling met LMWH's. Voortzetting van de behandeling gedurende enkele maanden gebeurt met vitamine K-antagonisten of DOAC's: hun werkzaamheid is vergelijkbaar.^{32 33} De meeste richtlijnen verkiezen DOAC's wegens het gebruiksgemak en een lager bloedingsrisico. In sommige gevallen (contra-indicaties voor vitamine K-antagonisten én DOAC's, zwangerschap, patiënten met kanker) kan de behandeling ook worden voortgezet met LMWH's.³⁴
- DOAC's hebben als voordeel een groter gebruiksgemak (geen INR-controle, vaste dosering), maar als nadelen dat routine-monitoring niet mogelijk is, dat niet voor alle DOAC's een antidoot beschikbaar is en hun hogere kostprijs [zie *Folia januari 2017 et Folia januari 2020*].
- Het gebruik van niet-gefractioneerde (klassieke) heparines is beperkt tot acute anticoagulatie in sommige gevallen (bv. bij hemodynamische instabiliteit, zeer groot bloedingsrisico, ernstige nierinsufficiëntie). Heparines met een laag moleculair gewicht (LMWH's) worden gebruikt bij de andere indicaties, waarvoor ze een betere risico-batenverhouding hebben.
- De plaats van danaparöide, fondaparinux en bivaluridine is beperkt tot acute situaties of bij patiënten waarbij de gangbare therapie niet geschikt is (zie rubriek "Indicaties" in de respectievelijke subhoofdstukken).

Oudere patiënten

- Bij ouderen is de plaats van anticoagulantia dezelfde als bij jongere patiënten (zie rubriek "Plaatsbepaling").
- In geval van nierinsufficiëntie en een laag lichaamsgewicht, wat vaker voorkomt bij ouderen, zijn bijzondere voorzorgen nodig wegens een verhoogd risico op bloedingen (bv. dosisaanpassing en controle van de nierfunctie).
- De HAS-BLED-score kan worden gebruikt om het potentiële bloedingsrisico met anticoagulantia te beoordelen, maar het is geen instrument om een contra-indicatie voor het gebruik ervan vast te stellen.



2.1.2.1. Orale anticoagulantia

2.1.2.1.1. Vitamine K-antagonisten

De vitamine K-antagonisten (coumarine-anticoagulantia) inhiberen t.h.v. de lever de synthese van de stollingsfactoren II (protrombine), VII, IX en X, en van de stollingsinhibitoren proteïne C en proteïne S.

Plaatsbepaling

- Zie 2.1.2.
- Bij mechanische hartklepprothesen²⁴ en matig ernstige tot ernstige mitraalstenose met indicatie voor anticoagulatie²⁵ zijn DOAC's gecontra-indiceerd en blijven vitamine K-antagonisten de enige optie. In afwezigheid van gegevens over de werkzaamheid van DOAC's in de eerste 3 maanden na plaatsing van een bioprothetische klep, zijn ook dan vitamine K-antagonisten de beste optie. Ook voor de behandeling van trombotische events of de preventie van recidieven ervan bij patiënten met antifosfolipidensyndroom zijn ze de enige optie [zie *Folia januari 2020*].^{24 35}
- De vitamine K-antagonisten blijven eveneens een goed onderbouwde behandeling bij heel wat patiënten wanneer langdurige orale anticoagulatie gewenst is [*Folia januari 2017 en Folia januari 2020*]. De verlenging van de protrombinetijd is een maat voor het effect van vitamine K-antagonisten, en wordt uitgedrukt als *International Normalized Ratio (INR)*.
- De vitamine K-antagonisten beschikbaar in België zijn acenocoumarol (halfwaardetijd van 8 uur, overeenkomend met een antistolling van 48 uur na de laatste inname), warfarine (halfwaardetijd van 20 à 60 uur, overeenkomend met een antistolling van 2 à 5 dagen na de laatste inname) en fenprocoumon (halfwaardetijd van 140 à 160 uur, overeenkomend met een antistolling van 1 à 2 weken na de laatste inname).
- De vitamine K-antagonisten met lange halfwaardetijd geven een meer stabiele anticoagulatie.
- Warfarine is de best bestudeerde vitamine K-antagonist.
- Dikwijls worden vitamine K-antagonisten reeds gestart tijdens de heparinetherapie, en wordt heparine gedurende enkele dagen voortgezet tot de gewenste INR is bereikt.

Indicaties (synthese van de SKP)

- Behandeling en preventie van trombo-embolische aandoeningen, zoals bij diepe veneuze trombose en longembolus, aansluitend op de initiële behandeling met heparine.
- Hartklepprothesen.
- Voorkamerfibrillatie: in secundaire preventie (na doorgemaakt TIA of CVA), en bij de meeste patiënten ook in primaire preventie [zie *Transparantiefiche "Voorkamerfibrillatie" en Folia januari 2017*].

Contra-indicaties

- Actieve bloeding en verhoogd bloedingsrisico.
- Acute bacteriële endocarditis.
- Ernstige ongecontroleerde hypertensie.
- Diabetische retinopathie.
- **Zwangerschap (vooral eerste trimester en einde van de zwangerschap).**
- Acenocoumarol en warfarine: ernstige nierinsufficiëntie, ernstige leverinsufficiëntie (SKP).

Ongewenste effecten

- **De vitamine K-antagonisten zijn geneesmiddelen met een nauwe therapeutisch-toxische marge.**
- Bloeding.
- Tijdelijke verhoging van de leverenzymen.
- Zelden: huidnecrose, allergische reacties.



Zwangerschap en borstvoeding

- Tijdens de zwangerschap zijn vitamine K-antagonisten gecontra-indiceerd tijdens het eerste trimester (teratogeen effect en risico op spontane abortus) en op het einde van de zwangerschap (verhoogd risico van bloedingen bij de moeder en de pasgeborene). Voor de meeste indicaties heeft overschakelen naar heparines met laag moleculair gewicht de voorkeur, maar als tromboprofylaxe bij vrouwen met kunsthartkleppen zijn deze onvoldoende onderzocht. Op strikte indicatie (vrouwen met kunsthartkleppen) kunnen vitamine K-antagonisten gedurende de hele zwangerschap voortgezet worden; volgens sommige bronnen gaat de voorkeur dan uit naar acenocoumarol.
- Vrouwen van vruchtbare leeftijd die behandeld worden met een vitamine K-antagonist, moeten adequate anticonceptie gebruiken. Bij kindervens moet dit ruim op voorhand met de behandelende artsen besproken worden zodat een zwangerschapsplan kan opgesteld worden waarin de modaliteiten en timing van het al dan niet overschakelen naar LMWH's en een strikte follow up worden vastgelegd.

Oudere patiënten

- Bij ouderen is de plaats van vitamine K-antagonisten dezelfde als bij jongere patiënten (zie rubriek "Plaatsbepaling"). Zie ook 2.1.2..
- Voor de preventie van trombo-embolische events bij voorkamerfibrillatie gaat de voorkeur vaak uit naar directe orale anticoagulantia (DOAC's), ook bij oudere patiënten (zie 2.1.2. > rubriek "Plaatsbepaling"). Echter, bij patiënten die reeds anticoagulantia gebruiken en die goed gecontroleerd zijn met een vitamine K-antagonist, blijft een systematische overstap op een DOAC toch af te raden wegens een verhoogd risico op bloedingen.³⁶
- Vitamine K-antagonisten zijn geneesmiddelen met een nauwe therapeutisch-toxische marge. Bij oudere patiënten, die gevoeliger zijn voor vitamine K-antagonisten, is het vaak moeilijker om een stabiele INR te bekomen. Het is belangrijk om meer voorzorgsmaatregelen te nemen met het oog op interacties met andere geneesmiddelen (zie Tabel 2a. INVLOED VAN GENEESMIDDELEN OP HET EFFECT VAN DE VITAMINE K-ANTAGONISTEN) en lagere doses te gebruiken bij het opstarten van de behandeling.
- Bij patiënten ouder dan 75 jaar is het raadzaam om de nierfunctie te controleren vóór het starten van de behandeling en met regelmatige tussenpozen.
- Bij patiënten met een verhoogd risico op gastro-intestinale bloedingen, die worden behandeld met een oraal anticoagulans, worden soms PPI's voorgesteld. Deze indicatie staat niet in de SKP's van PPI's.
- Bij ouderen die vitamine K-antagonisten gebruiken, is de aanpak van bloedingen dezelfde als bij jongere patiënten (zie de rubriek "Bijzondere voorzorgen").
- Het symbool 80+ ter hoogte van sommige geneesmiddelen betekent dat het geneesmiddel opgenomen werd in het **Formularium Ouderenzorg**. Klik op het symbooltje om hier meer over te lezen in de geneesmiddelenfiche.

Interacties

- Verhoogd risico van bloeding bij inname van meerdere antitrombotische middelen of bij associëren van vitamine K-antagonisten met andere middelen die bloeding kunnen veroorzaken zoals de NSAID's, de SSRI's en de serotonine- en noradrenaline-heropnameremmers (SNRI's).
- Bepaalde geneesmiddelen kunnen het anticoagulerend effect van de vitamine K-antagonisten beïnvloeden door farmacodynamische of farmacokinetische mechanismen (dit laatste vooral door invloed op hun afbraak). Ook met sommige middelen op basis van planten en voedingsmiddelen wordt een interactie vermoed, maar hierover bestaat veel minder duidelijkheid.
- De farmacodynamische interacties gelden voor de drie beschikbare vitamine K-antagonisten. De farmacokinetische interacties gelden zeker voor warfarine, dat best bestudeerd is, maar waarschijnlijk ook voor acenocoumarol en fenprocoumon.
- De voornaamste interacties worden vermeld in *Tabel 2a. in 2.1.2.1.1.*
- Bij associëren van eender welk geneesmiddel is voorzichtigheid geboden. Meer frequente meting van de



INR nodig, zeker bij associëren van een geneesmiddel vermeld in *Tabel 2a. in 2.1.2.1.1.*

- De vitamine K-antagonisten zijn substraten van CYP2C9; warfarine is daarnaast ook een substraat van CYP1A2 (zie *Tabel 1c. in Inl.6.3.*).

Bijzondere voorzorgen

- Voor preoperatief stoppen: zie 2.1.
- Voorzichtigheid is geboden bij nierinsufficiëntie en bij laag lichaamsgewicht wegens verhoogd bloedingsrisico.
- Het streefcijfer bij de meeste indicaties is een INR 2 tot 3, bij sommige mechanische hartkleppen 2,5 tot 3,5. De dosering moet aangepast worden in functie van de INR.
- Bij elke wijziging in de behandeling (zeker bij toevoegen of stoppen van een geneesmiddel vermeld in *Tabel 2a. in 2.1.2.1.1.*) bij een patiënt behandeld met een vitamine K-antagonist, moet de INR binnen korte termijn gecontroleerd worden.
- Ouderen zijn gevoeliger voor de vitamine K-antagonisten en het is bij hen moeilijker een stabiele INR te bereiken.
- Bij afwezigheid van leverlijden lijkt beperkt of matig drinken van alcohol het effect van de vitamine K-antagonisten niet te beïnvloeden. Bij chronische, overmatige drinkers kunnen hoger dan verwachte doses vitamine K-antagonist nodig zijn (snellere afbraak in de lever). Bij occasioneel overmatig drinken (binge-drinken) zijn uitgesproken schommelingen in de INR beschreven, zeker bij patiënten met leverinsufficiëntie.
- Sommige patiënten zijn op genetische basis extra gevoelig voor warfarine.
- **Overdosering:**
 - bij INR < 5,0 zonder significante bloeding: de weekdosis verminderen met 10 à 20% (INR-controle na 1 week);
 - bij INR tussen 5,0 en 9,0 zonder significante bloeding:
 - bij gering bloedingsrisico: 1 à 2 doses overslaan; warfarine herstarten aan een 30% lagere dosis eenmaal de INR terug \leq 3,0 (INR-controle elke 2 dagen);
 - bij hoog bloedingsrisico (bv. hoge leeftijd, antecedenten van bloeding): vitamine K-antagonist stoppen en 1 à 2 mg vitamine K per os toedienen (zie 14.2.1.4.); warfarine herstarten aan een 30% lagere dosis eenmaal de INR terug \leq 3,0 (INR-controle elke 2 dagen).
 - bij INR > 9,0 zonder significante bloeding: vitamine K-antagonist stoppen en 2 à 4 mg vitamine K per os toedienen (zie 14.2.1.4.); bijkomend 2 mg vitamine K (per os) toedienen als na 24 uur de INR nog hoger is dan 5,0; warfarine herstarten aan een ten minste 30% lagere dosis eenmaal de INR terug \leq 3,0;
 - bij ernstige bloeding, ongeacht de INR-stijging: dringende ziekenhuisopname, waar vitamine K traag intraveneus toegediend kan worden (5 à 10 mg bij aanvang, te herhalen indien INR na 3 uur onvoldoende gedaald; max 40 mg/24u), bij hoogdringendheid geassocieerd aan toediening van protrombinecomplexconcentraat (PCC, een concentraat van stollingsfactoren II, VII, IX en X) of eventueel vers plasma (geen eerste keuze).

Posologie

- De dosis van een vitamine K-antagonist nodig om de gewenste graad van antistolling (INR) te bereiken is individueel zeer wisselend.
- Het streefcijfer bij de meeste indicaties is een INR 2 tot 3, bij sommige mechanische hartkleppen 2,5 tot 3,5.
- Toediening van een ladingsdosis wordt niet meer toegepast.
- Bij ouderen patiënten, bij ondervoeding en bij inname van interagerende medicatie zijn lagere initiële doses aangewezen.

Tabel 2a. INVLOED VAN GENEESMIDDELEN OP HET EFFECT VAN DE VITAMINE K-ANTAGONISTEN

De meeste informatie is afkomstig van observaties met warfarine, maar er wordt verondersteld dat de



waarschuwing ook geldt voor de andere vitamine K-antagonisten. Wanneer hieronder een klasse wordt vermeld, worden de geneesmiddelen behorend tot deze klasse niet apart vermeld.

TOENAME OF DALING VAN HET EFFECT

Werd beschreven met volgende middelen en klassen:

- *Antitumorale middelen* (zie www.cancer-druginteractions.org)
- Fenytoïne
- *Middelen bij chronische hepatitis C* (zie www.hep-druginteractions.org)
- *Middelen tegen retrovirussen (HIV)* (zie www.hiv-druginteractions.org) en de associatie nirmatrelvir + ritonavir

TOENAME VAN HET EFFECT

Werd beschreven met volgende middelen en klassen:

- Acetylsalicylzuur
- Amiodaron
- *Androgenen en anabole steroïden*
- *Antibiotica*
- *Andere antitrombotica (antiaggregantia, anticoagulantia, trombolytica)*
- Capecitabine
- *Cefalosporines (vooral cefazoline)*
- Cimetidine
- *Corticosteroïden (vooral bij systemisch gebruik van hoge doses)*
- Co-trimoxazol
- Deferasirox
- Disulfiram
- *Fibraten*
- Fluconazol
- Fluorouracil
- Itraconazol
- Leflunomide
- Levothyroxine
- Metronidazol (wellicht ook met ornidazol)
- Miconazol (alle toedieningsvormen)
- Noscapine
- *NSAID's*
- Omega-3-vetzuren (vooral hoge doses)
- Orlistat
- Piroxicam
- Propafenon
- *SSRI's en SNRI's*
- *Statines (vooral rosuvastatine)*
- Sulfamethoxazol
- Tamoxifen
- Tegafur
- Tibolon
- Voriconazol
- Vortioxetine

DALING VAN HET EFFECT

Werd beschreven met volgende middelen:

- Aprepitant



- Azathioprine
- Bosentan
- Carbamazepine
- Colestyramine
- Enzalutamide
- Fenobarbital
- Fosaprepitant
- Letermovir
- Mercaptopurine
- Primidon
- Propylthiouracil
- Rifampicine (mogelijk ook met rifabutine, rifamycine en rifaximine)
- Sigarettenrook
- Sint-janskruid
- Teriflunomide
- Thiamazol
- Vitamine K

Acenocoumarol

SINTROM (Merus Labs Luxco)

acenocoumarol

tabl.

100 x 1 mg R/ b 7,97 €

tabl. (deelb. in 4 niet kwantit.)

20 x 4 mg R/ b 7,52 €

Fenprocoumon

MARCOUMAR (Viatris)

fenprocoumon

tabl. (deelb. in 4 kwantit.)

25 x 3 mg R/ b 8,03 €

Warfarine

MAREVAN (Therabel)

warfarine, natrium

tabl. (deelb. kwantit.)

60 x 5 mg R/ b 14,97 €

2.1.2.1.2. Directe orale anticoagulantia (DOAC's)

Dabigatran, apixaban, edoxaban en rivaroxaban zijn DOAC's. Dabigatran inhibeert rechtstreeks trombine; dabigatran etexilaat is een prodrug die in de lever omgezet wordt tot het actieve dabigatran. Apixaban, edoxaban en rivaroxaban zijn specifieke inhibitoren van factor Xa.

Plaatsbepaling

- *Zie 2.1.2.*
 - Rivaroxaban in een lage dosis, geassocieerd aan acetylsalicylzuur, heeft als indicatie in de SKP de



secundaire cardiovasculaire preventie bij patiënten met coronaire hartziekte en/of perifeer arterieel vaatlijden. De risico-batenverhouding in deze indicatie is echter onduidelijk: de winst op vlak van cardiovasculaire morbiditeit is ongeveer even groot als de toename van het bloedingsrisico [zie *Folia mei 2020*].³⁷

Indicaties (synthese van de SKP)

- Apixaban:
 - Bij volwassenen:
 - preventie van diepe veneuze trombose (DVT) en longembool bij majeure orthopedische chirurgie (heup- of knieprothese);
 - preventie van trombo-embolische events bij patiënten met niet-valvulaire voorkamerfibrillatie (VKF);
 - behandeling en secundaire preventie van DVT en longembool.
- Dabigatran:
 - Bij volwassenen:
 - preventie van DVT en longembool bij majeure orthopedische chirurgie;
 - preventie van trombo-embolische events bij patiënten met niet-valvulaire VKF;
 - behandeling en secundaire preventie van DVT en longembool.
 - Bij kinderen:
 - behandeling en preventie van recidief van veneuze trombo-embolie (VTE).
- Edoxaban:
 - Bij volwassenen:
 - preventie van trombo-embolische events bij patiënten met niet-valvulaire VKF;
 - behandeling en secundaire preventie van diepe veneuze trombose en longembool.
- Rivaroxaban:
 - Bij volwassenen:
 - preventie van DVT en longembool bij majeure orthopedische chirurgie;
 - preventie van trombo-embolische events bij patiënten met niet-valvulaire VKF;
 - behandeling en secundaire preventie van DVT en longembool.
 - Lage dosis (zie rubriek "Plaatsbepaling"):
 - preventie van atherotrombotische complicaties bij patiënten met coronaire hartziekte of symptomatisch perifeer arterieel vaatlijden en een hoog risico op ischemische voorvallen (steeds in associatie met acetylsalicylzuur)
 - preventie van atherotrombotische complicaties na een acuut coronair syndroom met verhoogde cardiale biomarkers (steeds in associatie met 1 of meerdere antiaggregantia)
 - Bij kinderen:
 - behandeling en preventie van recidief van veneuze trombo-embolie (VTE).

Contra-indicaties

- Actieve bloeding en verhoogd bloedingsrisico.
- Mechanische kunstkleppen; gedurende de eerste 3 maanden na plaatsing van een bioprothetische klep.
- Matig ernstige tot ernstige mitraalstenose
- Ernstige ongecontroleerde hypertensie.
- Gebruik bij patiënten met een voorgeschiedenis van trombose gepaard met antifosfolipidensyndroom, wordt afgeraden wegens hoger risico van recidieftrombose dan met vitamine K-antagonisten [zie *Folia januari 2020*].
- Leverlijden met coagulopathie (SKP). Op de website <https://www.geneesmiddelenbijlevercirrose.nl> wordt rivaroxaban als "onveilig" (te vermijden) bij levercirrose (evenwel enkel bij matig ernstige en ernstige cirrose) beoordeeld.
- Dabigatran: ook ernstige nierinsufficiëntie: bij volwassenen eGFR < 30 ml/min/1,73m²; bij kinderen: eGFR



< 50 ml/min/1,73m².

Ongewenste effecten

- **DOAC's zijn geneesmiddelen met een nauwe therapeutisch-toxische marge.**
- Bloeding: het risico neemt toe bij nierinsufficiëntie.
- Gastro-intestinale stoornissen, verhoging van de leverenzymen.
- Zelden: trombopenie.
- Dabigatran: ook vermoeden van licht verhoogd risico van myocardinfarct; slokdarmletsels indien niet genomen met voldoende water (zelden).
- Inhibitoren van factor Xa: ook huiduitslag.

Zwangerschap en borstvoeding

- Zwangerschap: het is niet mogelijk om een uitspraak te doen over de veiligheid van gebruik van deze preparaten tijdens de zwangerschap (geen of onvoldoende informatie beschikbaar). Veiligheidshalve wordt het gebruik ervan tijdens de zwangerschap ontraden in al onze bronnen; omschakelen naar LMWH's, indien mogelijk reeds voor het begin van de zwangerschap, heeft volgens hen de voorkeur.
- Borstvoeding: het is niet mogelijk om een uitspraak te doen over de veiligheid van gebruik van deze preparaten tijdens de periode van borstvoeding (geen of onvoldoende informatie beschikbaar).

Oudere patiënten

- Bij ouderen is de plaats van directe anticoagulantia dezelfde als bij jongere patiënten (zie *rubriek "Plaatsbepaling"*) en zie ook 2.1.2).
- Directe orale anticoagulantia zijn geneesmiddelen met een nauwe therapeutisch-toxische marge. Het risico op bloedingen neemt toe met de leeftijd, maar ook door de aanwezigheid van nierinsufficiëntie en een laag lichaamsgewicht (<60 kg), dus in deze populatie is extra voorzichtigheid aangewezen.
- Het is raadzaam de dosis aan te passen op basis van de nierfunctie, de leeftijd en soms ook het lichaamsgewicht of de gelijktijdige behandelingen, dit verschilt per product.
- Bij patiënten ouder dan 75 jaar is het raadzaam om de nierfunctie te controleren vóór het starten van de behandeling en met regelmatige tussenpozen.
- Bij patiënten met een verhoogd risico op gastro-intestinale bloedingen, die worden behandeld met een oraal anticoagulans, worden soms PPI's voorgesteld. Deze indicatie staat niet in de SKP's van PPI's.
- Het symbool 80+ ter hoogte van sommige geneesmiddelen betekent dat het geneesmiddel opgenomen werd in het **Formularium Ouderenzorg**. Klik op het symbooltje om hier meer over te lezen in de geneesmiddelenfiche.

Interacties

- Verhoogd risico van bloeding bij inname van meerdere antitrombotische middelen of bij associëren van DOAC's met andere middelen die bloeding kunnen veroorzaken zoals de NSAID's, de SSRI's en de serotonine- en noradrenaline-heropnameremmers (SNRI's).
- Verhoogd risico van gastro-intestinale bloeding bij associëren van DOAC's met orale corticosteroiden.
- Dabigatran is een substraat van P-gp (zie *Tabel Id. in Inl.6.3.*).
- Apixaban is een substraat van CYP3A4 en van P-gp (zie *Tabel Ic. in Inl.6.3. en Tabel Id. in Inl.6.3.*).
- Edoxaban is een substraat van P-gp (zie *Tabel Id. in Inl.6.3.*).
- Rivaroxaban is een substraat van CYP3A4 en van P-gp (zie *Tabel Ic. en Tabel Id. in Inl.6.3.*).

Bijzondere voorzorgen

- Voor preoperatief stoppen: zie 2.1.
- De nierfunctie controleren voor de start van de behandeling en op regelmatige tijdstippen bij patiënten ouder dan 75 jaar of bij elk vermoeden van vermindering van de nierfunctie, ongeacht de leeftijd van de patiënt.




- Dosisaanpassing wordt aanbevolen in functie van nierfunctie, leeftijd en soms ook lichaamsgewicht of comedatie; dit verschilt volgens product. Dosisverlaging buiten deze criteria dient vermeden te worden omwille van het risico op onderbehandeling [zie *Folia december 2017* en *Folia juni 2020*].
- Bij de overgang van gefractioneerde heparines naar DOAC's moet de heparine onmiddellijk gestopt worden (geen overlapperiode).
- Bij ernstige bloeding kunnen in het ziekenhuis vers plasma of concentraten van stollingsfactoren toegediend worden. Als antidotum voor dabigatran wordt idarucizumab, een monoklonaal antilichaam, gebruikt (zie 20.1.1.4. en *Folia mei 2016*). Als antidotum voor apixaban en rivaroxaban wordt andexanet alfa, een recombinante en geïnactiveerde stollingsfactor Xa, gebruikt (zie 20.1.1.5.). Superioriteit van deze specifieke antidota ten opzichte van concentraten van stollingsfactoren is niet aangetoond.
- Monitoring van het effect van de anticoagulerende behandeling (bepaling van anti-Xa activiteit) is mogelijk, maar routine monitoring is volgens de richtlijnen niet noodzakelijk. De kostprijs is veel hoger dan een INR-bepaling en terugbetaling is in België slechts voorzien in bepaalde situaties.
- Dabigatran:
 - voorzichtigheid is geboden bij patiënten met ischemisch hartlijden;
 - voor een goede opname van het geneesmiddel en ter preventie van slokdarmletsels, moeten de capsules in hun geheel ingenomen worden met voldoende water;
 - bij kinderen van 8 tot 12 jaar kunnen zowel de capsules als het granulaat worden gebruikt; wegens verschillen in biologische beschikbaarheid is de posologie voor beide vormen niet dezelfde: het is aangewezen de respectievelijke SKP's te raadplegen voor de correcte posologie, zeker bij overschakelen tussen beide vormen.
- Rivaroxaban innemen samen met voedsel, zeker bij dosissen ≥ 15 mg, om een hogere biologische beschikbaarheid te bekomen.

Apixaban





Posol.


- primaire preventie van DVT na electieve plaatsing van een totale knie- of heupprothese: 2,5 mg 2x/dag gedurende 10-14 dagen (knie) of 32-38 dagen (heup)
- trombo-embolische preventie bij voorkamerfibrillatie:
 - normale dosis: 5 mg 2x/dag
 - gereduceerde dosis: 2,5 mg 2x/dag: bij ernstige nierinsufficiëntie, of indien 2 of meer van volgende eigenschappen: ≥ 80 j, ≤ 60 kg of serumcreatinine $\geq 1,5$ mg/dl
- behandeling van DVT en longembolus: 10 mg 2x/dag gedurende 7 dagen, nadien 5 mg 2x/dag gedurende 3 tot 6 maanden
- secundaire preventie van DVT en longembolus (indien geïndiceerd, na behandeling van 6 maanden voor DVT of longembolus): 2,5 mg 2x/dag

ELIQUIS (Bristol-Myers Squibb) 


apixaban

filmomh. tabl.

- 20 x 2,5 mg R/ b  51,10 €
- 60 x 2,5 mg R/ b  84,99 €
- 168 x 2,5 mg R/ b  218,22 €
- 56 x 5 mg R/ b  80,05 €

168 x 5 mg R/ b  218,22 €

(parallele distributie)

ELIQUIS (Abacus) 

apixaban

filmomh. tabl.

- 168 x 2,5 mg R/ 218,14 €
- 168 x 5 mg R/ 218,14 €

ELIQUIS (Orifarm Belgium) 

apixaban

filmomh. tabl.

- 168 x 2,5 mg R/
- 168 x 5 mg R/

(parallele distributie)

Dabigatran

Posol.

- primaire preventie van DVT na electieve plaatsing van een totale knie- of heupprothese:



- normale dosis: 220 mg 1x/dag gedurende 10 dagen (knie) of 28-35 dagen (heup)
- gereduceerde dosis: 150 mg 1x/dag: indien \geq 75 jaar, matige nierinsufficiëntie of gelijktijdig gebruik van amiodaron of verapamil
- trombo-embolische preventie bij voorkamerfibrillatie:
 - normale dosis: 150 mg 2x/dag
 - gereduceerde dosis: 110 mg 2x/dag: aangewezen indien \geq 80 jaar of gelijktijdig gebruik van verapamil; te overwegen bij matige nierinsufficiëntie, 75-80 jaar, patiënten met hoog bloedingsrisico of patiënten met gastritis, oesofagitis, of gastro-oesofagale reflux
- behandeling en secundaire preventie van DVT en longembolus (na initiële heparine-behandeling gedurende minstens 5 dagen):
 - normale dosis: 150 mg 2x/dag gedurende 3 tot 6 maanden
 - gereduceerde dosis: 110 mg 2x/dag: aangewezen indien \geq 80 jaar of gelijktijdig gebruik van verapamil; te overwegen bij matige nierinsufficiëntie, 75-80 jaar, patiënten met hoog bloedingsrisico of patiënten met gastritis, oesofagitis of gastro-oesofagale reflux
 - kinderen en adolescenten jonger dan 18 jaar: zie SKP

DABIGATRAN ETEXILATE EG (EG)

dabigatran, etexilaat [onder de vorm van mesilaat]
harde caps.

- 180 x 110 mg R/ b ▸ € 77,38 €
- 180 x 150 mg R/ b ▸ € 77,38 €

DABIGATRAN ETEXILATE SANDOZ (Sandoz)

dabigatran, etexilaat [onder de vorm van mesilaat]
harde caps.

- 180 x 110 mg R/ b ▸ € 77,38 €
- 180 x 150 mg R/ b ▸ € 77,38 €

DABIGATRAN ETEXILATE VIATRIS (Viatrix)

dabigatran, etexilaat [onder de vorm van mesilaat]
harde caps.

- 10 x 75 mg R/ b ▸ € 10,07 €
- 60 x 75 mg R/ b ▸ € 31,03 €
- 60 x 110 mg R/ b ▸ € 31,03 €
- 180 x 110 mg R/ b ▸ € 77,38 €
- 60 x 150 mg R/ b ▸ € 31,03 €
- 180 x 150 mg R/ b ▸ € 77,38 €

PRADAXA (Boehringer Ingelheim)

dabigatran, etexilaat [onder de vorm van mesilaat]
harde caps.

- 10 x 75 mg R/ b ▸ € 10,07 €
- 60 x 75 mg R/ b ▸ € 31,03 €
- 10 x 110 mg R/ b ▸ € 10,07 €

- 60 x 110 mg R/ b ▸ € 31,03 €
- 180 x 110 mg R/ b ▸ € 77,38 €
- 60 x 150 mg R/ b ▸ € 31,03 €
- 180 x 150 mg R/ b ▸ € 77,38 €
- omh. gran. (zakjes)
 - 60 x 20 mg R/ 294,02 €
 - 60 x 30 mg R/ 294,02 €
 - 60 x 40 mg R/ 294,02 €
 - 60 x 50 mg R/ 294,02 €
 - 60 x 110 mg R/ 294,02 €
 - 60 x 150 mg R/ 294,02 €

PRADAXA (Abacus)

dabigatran, etexilaat [onder de vorm van mesilaat]
harde caps.

- 180 x 150 mg R/ 130,23 € (parallele distributie)

Edoxaban

Posol.

- trombo-embolische preventie bij voorkamerfibrillatie:
 - normale dosis: 60 mg 1x/dag
 - gereduceerde dosis: 30 mg 1x/dag: indien \leq 60 kg, matige of ernstige nierinsufficiëntie of gelijktijdig gebruik van ciclosporine
- behandeling en secundaire preventie van DVT en longembolus (na initiële heparine-behandeling gedurende minstens 5 dagen):
 - normale dosis: 60 mg 1x/dag gedurende 3 tot 6 maanden
 - gereduceerde dosis: 30 mg 1x/dag: indien \leq 60 kg, matige of ernstige nierinsufficiëntie of gelijktijdig gebruik van ciclosporine

LIXIANA (Daiichi Sankyo)

edoxaban (tosylaat)



filmomh. tabl.

- 10 x 15 mg R/ b ▶ € 33,67 €
- 28 x 30 mg R/ b ▶ € 80,03 €
- 98 x 30 mg R/ b ▶ € 252,67 €
- 28 x 60 mg R/ b ▶ € 80,03 €
- 98 x 60 mg R/ b ▶ € 252,67 €

Rivaroxaban

Posol.

- primaire preventie van DVT na electieve plaatsing van een totale knie- of heupprothese: 10 mg 1x/dag gedurende 2 weken (knie) of 5 weken (heup)
- trombo-embolische preventie bij voorkamerfibrillatie:
 - normale dosis: 20 mg 1x/dag
 - gereduceerde dosis: 15 mg 1x/dag: bij matige of ernstige nierinsufficiëntie
- behandeling van DVT en longembolus: 15 mg 2x/dag gedurende 21 dagen, gevolgd door:
 - normale dosis: 20 mg 1x/dag gedurende 3 tot 6 maanden
 - gereduceerde dosis: 15 mg 1x/dag bij matige of ernstige nierinsufficiëntie, indien het bloedingsrisico hoger wordt ingeschat dan het risico op recidief van DVT of longembolus
 - kinderen en adolescenten jonger dan 18 jaar: zie SKP
- secundaire preventie van DVT en longembolus (indien geïndiceerd na behandeling van ten minste 6 maanden voor DVT of longembolus): 10 mg 1x/dag; 20 mg 1x/dag bij hoog risico op recidief
- secundaire cardiovasculaire preventie bij specifieke doelgroepen (in associatie met acetylsalicylzuur): 2,5 mg 2x/dag

RIVAROXABAN EG (EG)

rivaroxaban

filmomh. tabl.

- 56 x 2,5 mg R/ b ▶ € 29,36 €
- 196 x 2,5 mg R/ b ▶ € 82,95 €
- 30 x 10 mg R/ b ▶ € 34,28 €
- 100 x 10 mg R/ b ▶ € 84,42 €
- 42 x 15 mg R/ b ▶ € 40,15 €
- 100 x 15 mg R/ b ▶ € 84,42 €
- 30 x 20 mg R/ b ▶ € 30,91 €
- 100 x 20 mg R/ b ▶ € 84,42 €

RIVAROXABAN SANDOZ (Sandoz)

rivaroxaban

filmomh. tabl.

- 56 x 2,5 mg R/ b ▶ € 29,36 €
- 196 x 2,5 mg R/ b ▶ € 82,92 €
- 30 x 10 mg R/ b ▶ € 34,29 €
- 98 x 10 mg R/ b ▶ € 82,92 €
- 28 x 15 mg R/ b ▶ € 29,36 €
- 42 x 15 mg R/ b ▶ € 40,14 €
- 98 x 15 mg R/ b ▶ € 82,92 €
- 28 x 20 mg R/ b ▶ € 29,36 €

98 x 20 mg R/ b ▶ € 82,92 €

RIVAROXABAN VIATRIS (Viatris)

rivaroxaban

filmomh. tabl.

- 56 x 2,5 mg R/ b ▶ € 29,36 €
- 196 x 2,5 mg R/ b ▶ € 82,92 €

RIVAROXABAN VIATRIS (Viatris)

rivaroxaban

filmomh. tabl.

- 10 x 10 mg R/ b ▶ € 15,73 €
- 30 x 10 mg R/ b ▶ € 34,29 €
- 98 x 10 mg R/ b ▶ € 82,92 €
- 28 x 15 mg R/ b ▶ € 29,36 €
- 42 x 15 mg R/ b ▶ € 40,14 €
- 98 x 15 mg R/ b ▶ € 82,92 €
- 28 x 20 mg R/ b ▶ € 29,36 €
- 98 x 20 mg R/ b ▶ € 82,92 €

fase I

rivaroxaban 15 mg
filmomh. tabl. (42)

fase II

rivaroxaban 20 mg

filmomh. tabl. (7)

49 R/ b ▶ € 29,36 € (42+7)

XARELTO (Bayer)

rivaroxaban

filmomh. tabl.

- 56 x 2,5 mg R/ b ▶ € 29,36 €
- 196 x 2,5 mg R/ b ▶ € 82,95 €
- 10 x 10 mg R/ 27,69 €
- 30 x 10 mg R/ 62,67 €
- 98 x 10 mg R/ 181,60 €
- 28 x 15 mg R/ 59,17 €
- 42 x 15 mg R/ 83,66 €
- 98 x 15 mg R/ 181,60 €
- 28 x 20 mg R/ 59,17 €
- 98 x 20 mg R/ 181,60 €

susp. (gran.)

1 x 51,7 mg (1 mg / 1 ml) R/
18,21 €

(+ doseerspuit 1 ml)

1 x 103,4 mg (1 mg / 1 ml) R/
32,03 €

(+ doseerspuit 5 ml en 10 ml)

XARELTO (Abacus)

rivaroxaban



filmomh. tabl.

98 x 15 mg R/

(parallele distributie)

2.1.2.2. Parenterale anticoagulantia

2.1.2.2.1. Heparines

2.1.2.2.1.1. Niet-gefractioneerde heparines

Plaatsbepaling

- *Zie 2.1.2.*
- Het gebruik van niet-gefractioneerde (klassieke) heparines is beperkt tot acute anticoagulatie in sommige gevallen (bv. bij hemodynamische instabiliteit, zeer groot bloedingsrisico, ernstige nierinsufficiëntie). Ze hebben het voordeel dat hun effect snel reversibel is en dat ze niet via de nier uitgescheiden worden.

Indicaties (synthese van de SKP)

- Behandeling van longembool en van diepe veneuze trombose; ook preventief bij bepaalde chirurgische ingrepen.
- Acuut myocardinfarct, instabiele angor.
- Preventie van trombose ter hoogte van een centrale lijn en bij extracorporale circulatie, bv. bij dialyse.

Contra-indicaties

- Actieve bloeding en verhoogd bloedingsrisico.
- Toediening van therapeutische doses binnen de 24u en profylactische doses binnen de 12u voor (epi)durale of spinale procedures (verdooving, punctie).
- Trombocytopenie en antecedenten van trombocytopenie door heparines.
- Ernstige ongecontroleerde hypertensie.
- Acute bacteriële endocarditis.
- Diabetische retinopathie.
- Ernstige nierinsufficiëntie; ernstige leverinsufficiëntie (SKP).

Ongewenste effecten

- Bloeding.
- Heparine geïnduceerde trombocytopenie (HIT): frequent (ook in de weken na stoppen van de behandeling), met als mogelijke gevolgen trombose en in mindere mate bloeding en in zeer zeldzame gevallen huidnecrose.
- Hyperkaliëmie (*zie Inl.6.2.7.*)
- Tijdelijke verhoging van de leverenzymen.
- Zelden: allergische reacties; bij langdurig gebruik: osteoporose en reversibele alopecie.

Zwangerschap en borstvoeding

- Heparines worden als veilig beschouwd tijdens de zwangerschap en de periode van borstvoeding. Indien mogelijk wordt de heparinebehandeling kort vóór de bevalling onderbroken wegens het risico van bloeding.

Oudere patiënten

- Bij ouderen is de plaats van niet-gefractioneerde heparines dezelfde als bij jongere patiënten (*zie de rubriek "Plaatsbepaling" en zie ook 2.1.2.*).
- In geval van nierinsufficiëntie en een laag lichaamsgewicht, wat vaker voorkomt bij ouderen, zijn bijzondere voorzorgen nodig wegens een verhoogd risico op bloedingen (bv. dosisaanpassing en controle van de nierfunctie).
- Er is geen enkel geneesmiddel opgenomen in het **Formularium Ouderenzorg**, omdat het geen



standaardbehandeling is in de eerste lijn.

Interacties

- Verhoogd risico van bloeding bij inname van meerdere antitrombotische middelen of bij associëren van heparines met andere middelen die bloeding kunnen veroorzaken zoals de NSAID's, de SSRI's en de serotonine- en noradrenaline-heropnameremmers (SNRI's).
- Verhoogd risico van hyperkaliëmie bij associëren met kaliumsparende diuretica, kaliumsupplementen, ACE-inhibitoren, sartanen en NSAID's.
- Verhoogd risico van vaatspasmen uitgelokt door ergotderivaten.

Bijzondere voorzorgen

- Voor preoperatief stoppen: zie 2.1.
- Voorzichtigheid is geboden bij nierinsufficiëntie en bij laag lichaamsgewicht wegens verhoogd bloedingsrisico.
- De geactiveerde partiële tromboplastinetijd (*Activated Partial Thromboplastin Time*, APTT of *Activated Cephaline Time*, ACT) volgen bij curatieve toepassing.
- Het trombocytenaantal volgen bij behandeling gedurende meer dan 5 dagen, vooral tijdens de eerste weken van de behandeling.
- De kaliëmie opvolgen bij nierinsufficiëntie.
- Antidotum: protamine 1.000 IE intraveneus per 1.000 IE heparine (zo nodig te herhalen, zie 20.1.1.2.).

Posol.

- behandeling van diepe veneuze trombose en longembolus:

- i.v. infuus: 20.000 à 40.000 IE per 24 uur, na een i.v. bolus van 5.000 of 10.000 IE
- i.v. injectie: 5.000 à 10.000 IE om de 4 à 6 uur (met meer bloedingsrisico tijdens de pieken van het antistollingseffect)
- s.c. injectie: 10.000 IE om de 8 uur

- infarct en instabiele angor: infuus van 30.000 IE per 24 uur, na een i.v. bolus van 5.000 of 10.000 IE

HEPARINE LEO (Leo)

heparine, natrium

inj./inf. oploss. i.v. [flac.]

10 x 10 ml 100 IE / 1 ml R/ 33,67 €

50 x 5 ml 5.000 IE / 1 ml U.H. [213 €]

HEPARINE NATRIUM B. BRAUN (B. Braun)

heparine, natrium

inj./inf. oploss. i.v. [flac.]

10 x 5 ml 5.000 IE / 1 ml U.H. [53 €]

2.1.2.2.1.2. Heparines met laag moleculair gewicht

Heparines met laag moleculair gewicht hebben een lange halfwaardetijd en een hoge biologische beschikbaarheid.

Plaatsbepaling

- Zie 2.1.2.
- Heparines met laag moleculair gewicht worden in bepaalde gevallen gebruikt ter vervanging van vitamine K-antagonisten tijdens de zwangerschap (zie rubriek "Zwangerschap en borstvoeding" in 2.1.2.1.1.) en perioperatief bij ingrepen met een hoog bloedingsrisico en hoog risico van trombose ('bridging', zie rubriek "Bijzondere voorzorgen" in 2.1.).
- Bij gebrek aan direct vergelijkende studies zijn er geen bewijzen van verschil in werkzaamheid en ongewenste effecten tussen de diverse moleculen binnen deze groep.



Indicaties (synthese van de SKP)

- Behandeling en secundaire preventie van diepe veneuze trombose en longembool.
- Primaire preventie van diepe veneuze trombose bij chirurgische ingrepen met matig tot ernstig risico van trombose (bv. majeure orthopedische, abdominale of pelvische chirurgie) of bij langdurige immobilisatie bij bedlegerige patiënten met een acute medische aandoening en hoog risico van trombo-embolie.
- Instabiele angor en acuut coronair syndroom, samen met acetylsalicylzuur.
- Acuut ischemisch cerebrovasculair accident (bevestigd door beeldvorming), samen met acetylsalicylzuur.
- Preventie van coagulatie in het extracorporele circuit bij hemodialyse.
- Voor sommige van deze biologische geneesmiddelen zijn één of meerdere biosimilars beschikbaar. Biosimilars hebben niet noodzakelijk alle indicaties van het referentieproduct (zie *Inl.3*).

Contra-indicaties

- Actieve of recente bloeding en verhoogd bloedingsrisico.
- Toediening van therapeutische doses binnen de 24u en profylactische doses binnen de 12u voor (epi)durale of spinale procedures (verdooving, punctie).
- Trombocytopenie en antecedenten van trombocytopenie door heparines.
- Ernstige ongecontroleerde hypertensie.
- Acute bacteriële endocarditis.
- Diabetische retinopathie.
- Nadroparine: ook ernstige nierinsufficiëntie (SKP).

Ongewenste effecten

- Actieve bloeding en verhoogd bloedingsrisico.
- Heparine geïnduceerde trombocytopenie (HIT): frequent, maar geringer risico dan met niet-gefractioneerde heparines met als mogelijke gevolgen trombose en in mindere mate bloeding; ook gevallen van trombocytose werden gemeld.
- Hyperkaliëmie (zie *Inl.6.2.7*).
- Tijdelijke verhoging van de leverenzymen.
- Zelden: allergische reacties; bij langdurig gebruik (bv. zwangerschap): osteoporose en reversibele alopecie.

Zwangerschap en borstvoeding

- Heparines met laag moleculair gewicht worden als veilig beschouwd tijdens de zwangerschap en de periode van borstvoeding. Indien mogelijk wordt de heparinebehandeling 12-24u voor de bevalling onderbroken wegens het risico van maternale bloeding (postpartumbloedingen, maar ook risico van epiduraal hematoom bij epidurale verdooving).

Oudere patiënten

- Bij ouderen is de plaats van heparines met laag moleculair gewicht dezelfde als bij jongere patiënten (zie de *rubriek Plaatsbepaling* en zie ook *2.1.2*).
- In geval van nierinsufficiëntie en een laag lichaamsgewicht, wat vaker voorkomt bij ouderen, zijn bijzondere voorzorgen nodig wegens een verhoogd risico op bloedingen (bv. dosisaanpassing en controle van de nierfunctie).
- Het symbool 80+ ter hoogte van sommige geneesmiddelen betekent dat het geneesmiddel opgenomen werd in het **Formularium Ouderenzorg**. Klik op het symbooltje om hier meer over te lezen in de geneesmiddelenfiche.

Interacties

- Verhoogd risico van bloeding bij inname van meerdere antitrombotische middelen of bij associëren van



heparines met laag moleculair gewicht met andere middelen die bloeding kunnen veroorzaken zoals de NSAID's, de SSRI's en de serotonine- en noradrenaline-heropnameremmers (SNRI's).

- Verhoogd risico van bloeding bij associëren van heparines met laag moleculair gewicht met systemische corticosteroiden.
- Verhoogd risico van hyperkaliëmie bij associëren met kaliumsparende diuretica, kaliumsupplementen, ACE-inhibitoren, sartanen en NSAID's.
- Verhoogd risico van vaatspasmen uitgelokt door ergotderivaten.

Bijzondere voorzorgen

- Voor preoperatief stoppen: *zie 2.1.*
- Voorzichtigheid is geboden bij nierinsufficiëntie en bij laag lichaamsgewicht wegens verhoogd bloedingsrisico.
- Het trombocytenaantal volgen bij behandeling gedurende meer dan 5 dagen, vooral tijdens de eerste weken van de behandeling.
- De kaliëmie opvolgen bij nierinsufficiëntie.
- Antidotum: protamine neutraliseert het effect van heparines met laag moleculair gewicht slechts ten dele: 1.400 IE protamine intraveneus neutraliseren ongeveer 1.000 IE anti-Xa van een heparine met laag moleculair gewicht (zo nodig te herhalen) (voor protamine, *zie 20.1.1.2.*).

Posologie

- Toediening: heparines met laag moleculair gewicht worden subcutaan toegediend en vereisen meestal geen monitoring. Ze kunnen worden toegediend door een zorgverlener of door de patiënt zelf, rekening houdend met bepaalde instructies:
 - De luchtbel die voor de injectie in de spuit aanwezig is, mag niet worden verwijderd;
 - De injectie wordt afwisselend rechts of links gegeven in de anterolaterale of posterolaterale buikwand;
 - De naald wordt over haar volle lengte verticaal ingebracht in een huidplooi die tussen duim en wijsvinger wordt gehouden;
 - Na toediening mag niet over de injectieplaats worden gewreven.
- Bij ernstige nierinsufficiëntie is dosisaanpassing vereist.
- De concentraties van de heparines met laag moleculair gewicht in de verschillende specialiteiten worden hieronder uitgedrukt in eenheden anti-factor Xa-activiteit (IE anti-Xa).
- De dosering die bij elk product wordt gegeven, is deze voor de behandeling van diepe veneuze trombose en longembool, en voor de preventie van veneuze trombo-embolie bij laagrisicopatiënten. Bij uitgesproken risico van veneuze trombo-embolie is de dosis hoger. Er bestaat geen eensgezindheid of bij chirurgische ingrepen de eerste dosis vóór of na de ingreep moet toegediend worden.
- Behandelingsduur:
 - LMWH's worden doorgaans enkel gebruikt in de opstartfase van een behandeling van diepe veneuze trombose.
 - Overschakelen naar de DOAC's dabigatran of edoxaban gebeurt na minstens 5 dagen behandeling met LMWH's (apixaban en rivaroxaban kunnen meteen opgestart worden zonder voorafgaande LMWH-toediening).
 - Indien de behandeling van diepe veneuze trombose met vitamine K-antagonisten zal worden voortgezet, worden beide geneesmiddelen gelijktijdig opgestart en de LMWH's gestaakt wanneer een therapeutische INR bereikt is.

Enoxaparine

Posol.

- behandeling: 150 IE anti-Xa/kg 1x/dag, of 100 IE anti-Xa/kg 2x/dag










- preventie:

- chirurgische patiënten: 2.000 IE anti-Xa 1x/dag; bij hoog risico: 4.000 IE anti-Xa 1x/dag
- medische patiënten: 4.000 IE 1x/dag

CLEXANE (Sanofi Belgium)

enoxaparine, natrium


inj. oplossing i.v./s.c. [voorgev. spuit]

- 10 x 2.000 IE anti-Xa / 0,2 ml (20 mg/0,2 ml) R/ b  26,72 €
- 10 x 4.000 IE anti-Xa / 0,4 ml (40 mg/0,4 ml) R/ b  43,99 €
- 10 x 6.000 IE anti-Xa / 0,6 ml (60 mg/0,6 ml) R/ b  51,04 €
- 10 x 8.000 IE anti-Xa / 0,8 ml (80 mg/0,8 ml) R/ b  58,05 €
- 10 x 10.000 IE anti-Xa / 1 ml (100 mg/1 ml) R/ b  65,09 €
- 10 x 12.000 IE anti-Xa / 0,8 ml (120 mg/0,8 ml) R/ b  90,33 €
- 10 x 15.000 IE anti-Xa / 1 ml (150 mg/1 ml) R/ b  94,00 €

CLEXANE (PI-Pharma)

enoxaparine, natrium








inj. oplossing i.v./s.c. [voorgev. spuit]

10 x 4.000 IE anti-Xa / 0,4 ml (40 mg/0,4 ml) R/ b  43,99 €
(parallelinvoer)

ENOXAPARINE BECAT (MPI)

enoxaparine, natrium










inj. oplossing i.v./s.c. [voorgev. spuit]

- 10 x 2.000 IE anti-Xa / 0,2 ml (20 mg/0,2 ml) R/ b  23,96 €
- 10 x 4.000 IE anti-Xa / 0,4 ml (40 mg/0,4 ml) R/ b  38,69 €
- 10 x 6.000 IE anti-Xa / 0,6 ml (60 mg/0,6 ml) R/ b  44,69 €
- 10 x 8.000 IE anti-Xa / 0,8 ml (80 mg/0,8 ml) R/ b  50,68 €
- 10 x 10.000 IE anti-Xa / 1 ml (100 mg/1 ml) R/ b  56,70 €
- 10 x 12.000 IE anti-Xa / 0,8 ml (120 mg/0,8 ml) R/ b  77,20 €
- 10 x 15.000 IE anti-Xa / 1 ml (150 mg/1 ml) R/ b  80,33 €

GHEMAXAN (Effik)

enoxaparine, natrium

inj. oplossing i.v./s.c. [voorgev. spuit]

- 10 x 2.000 IE anti-Xa / 0,2 ml (20 mg/0,2 ml) R/ b  20,46 €
- 20 x 2.000 IE anti-Xa / 0,2 ml (20 mg/0,2 ml) R/ b  33,14 €
- 10 x 4.000 IE anti-Xa / 0,4 ml (40 mg/0,4 ml) R/ b  32,63 €
- 20 x 4.000 IE anti-Xa / 0,4 ml (40 mg/0,4 ml) R/ b  56,24 €
- 10 x 6.000 IE anti-Xa / 0,6 ml (60 mg/0,6 ml) R/ b  36,88 €
- 20 x 6.000 IE anti-Xa / 0,6 ml (60 mg/0,6 ml) R/ b  65,66 €
- 10 x 8.000 IE anti-Xa / 0,8 ml (80 mg/0,8 ml) R/ b  42,25 €
- 10 x 12.000 IE anti-Xa / 0,8 ml (120 mg/0,8 ml) R/ b  63,92 €
- 10 x 15.000 IE anti-Xa / 1 ml (150 mg/1 ml) R/ b  66,72 €

Nadroparine

Posol.

- behandeling: 171 IE anti-Xa/kg 1x/dag (Fraxodi®), of 86 IE anti-Xa/kg 2x/dag om de 12 uur (Fraxiparine®)






- preventie:

- chirurgische patiënten: 2.850 IE anti-Xa 1x/dag; bij hoog risico tot max. 5.700 IE anti-Xa 1x/dag (i.f.v. lichaamsgewicht, zie SKP)
- medische patiënten: 3.800 IE anti-Xa 1x/dag; 5.700 IE anti-Xa 1x/dag als lichaamsgewicht > 70 kg

FRAXIPARINE (Viatris)

nadroparine, calcium



inj. oplossing s.c. [voorgev. spuit]

- 10 x 2.850 IE anti-Xa / 0,3 ml R/ b  28,31 €
- 10 x 3.800 IE anti-Xa / 0,4 ml R/ b  34,75 €
- 10 x 5.700 IE anti-Xa / 0,6 ml R/ b  44,30 €
- 10 x 7.600 IE anti-Xa / 0,8 ml R/ b  56,40 €
- 10 x 9.500 IE anti-Xa / 1 ml R/ b  68,58 €

FRAXODI (Viatris)

nadroparine, calcium

inj. oplossing s.c. [voorgev. spuit]

- 10 x 11.400 IE anti-Xa / 0,6 ml R/ b  78,27 €
- 10 x 15.200 IE anti-Xa / 0,8 ml R/ b  100,72 €



10 x 19.000 IE anti-Xa / 1 ml R/ b € 123,15 €

Tinzaparine

Posol.

- behandeling: 175 IE anti-Xa/kg 1x/dag
- preventie:
 - chirurgische en medische patiënten: 3.500 IE anti-Xa 1x/dag; bij hoog risico: 4.500 IE anti-Xa 1x/dag

INNOHEP (Leo)

tinzaparine, natrium

inj. oploss. s.c. [voorgev. spuit]

10 x 3.500 IE anti-Xa / 0,35 ml R/ b € 30,68 €

10 x 4.500 IE anti-Xa / 0,45 ml R/ b € 38,97 €

10 x 10.000 IE anti-Xa / 0,5 ml R/ b € 76,16 €

10 x 14.000 IE anti-Xa / 0,7 ml R/ b € 102,25 €

10 x 18.000 IE anti-Xa / 0,9 ml R/ b € 122,04 €

2.1.2.2.1.3. Heparinoïden

Danaparoïde is een heparinoïd met laag moleculair gewicht.

Plaatsbepaling

- Zie 2.1.2.

Indicaties (synthese van de SKP)

- Preventie en behandeling van diepe veneuze trombose bij patiënten met of antecedenten van trombocytopenie door heparines.

Contra-indicaties

- Actieve of recente bloeding en verhoogd bloedingsrisico.
- Toediening van therapeutische doses binnen de 24u en profylactische doses binnen de 12u voor (epi)durale of spinale procedures (verdooving, punctie).
- Ernstige ongecontroleerde hypertensie.
- Acute bacteriële endocarditis.
- Diabetische retinopathie.
- Leverlijden met coagulopathie (SKP).

Ongewenste effecten

- Bloeding.
- Tijdelijke verhoging van de leverenzymen, rash.
- Zelden: trombocytopenie.

Zwangerschap en borstvoeding

- Zwangerschap: het is niet mogelijk om een uitspraak te doen over de veiligheid van gebruik van danaparoïde tijdens de zwangerschap (geen of onvoldoende informatie beschikbaar). Ondanks de beperkte ervaring wordt het in onze bronnen evenwel als veilig beschouwd.
- Borstvoeding: het gebruik van danaparoïde tijdens de periode van borstvoeding is waarschijnlijk veilig, hoewel de beschikbare gegevens beperkt zijn.

Interacties

- Verhoogd risico van bloeding bij inname van meerdere antitrombotische middelen of bij associëren van




heparinoïden met andere middelen die bloeding kunnen veroorzaken zoals de NSAID's, de SSRI's en de serotonine- en noradrenaline-heropnameremmers (SNRI's).

Bijzondere voorzorgen

- Voor preoperatief stoppen: *zie 2.1.*
- Voorzichtigheid is geboden bij nierinsufficiëntie en bij laag lichaamsgewicht wegens verhoogd bloedingsrisico.

Danaparoiïde

ORGARAN (Viatris) 

danaparoiïde, natrium

inj./inf. oploss. i.v./s.c. [amp.]

10 x 750 IE anti-Xa / 0,6 ml U.H. [441 €]

2.1.2.2.2. Bivalirudine

Bivalirudine inhibeert rechtstreeks trombine.

Plaatsbepaling

- *Zie 2.1.2.*

Indicaties (synthese van de SKP)

- Antistollingsbehandeling bij percutane coronaire interventie, steeds in associatie met acetylsalicylzuur en clopidogrel.
- Patiënten met instabiele angor of myocardinfarct, gepland voor dringende interventie.

Contra-indicaties

- Actieve bloeding en verhoogd bloedingsrisico.
- Ernstige ongecontroleerde hypertensie.
- Acute bacteriële endocarditis.
- Ernstige nierinsufficiëntie (SKP).

Ongewenste effecten

- Bloeding: het risico neemt toe bij nierinsufficiëntie.
- Gastro-intestinale stoornissen, tijdelijke verhoging van de leverenzymen.
- Zelden: anafylactische reacties.

Zwangerschap en borstvoeding

- Zwangerschap: het is niet mogelijk om een uitspraak te doen over de veiligheid van gebruik van bivalirudine tijdens de zwangerschap (geen of onvoldoende informatie beschikbaar).
- Borstvoeding: het gebruik van bivalirudine tijdens de periode van borstvoeding is waarschijnlijk veilig. Onze bronnen raden aan om na de toediening van bivalirudine 3 uur te wachten met het geven van borstvoeding.

Interacties

- Verhoogd risico van bloeding bij inname van meerdere antitrombotische middelen of bij associëren van bivalirudine met andere middelen die bloeding kunnen veroorzaken zoals de NSAID's, de SSRI's en de serotonine- en noradrenaline-heropnameremmers (SNRI's).



Bijzondere voorzorgen

- Bij ernstige bloeding kunnen vers plasma of concentraten van stollingsfactoren toegediend worden.
- Monitoring van de anticoagulerende behandeling is niet mogelijk.

BIVALIRUDIN ACCORD HEALTHCARE (Accord) 

bivalirudine

inj./inf. oploss. conc. (pdr.) i.v. [flac.]

5 x 250 mg U.H. [905 €]

2.1.2.2.3. Fondaparinux

Fondaparinux is een synthetische, specifieke inhibitor van factor Xa.

Plaatsbepaling

- *Zie 2.1.2.*

Indicaties (synthese van de SKP)

- Preventie van diepe veneuze trombose en longembolus bij majeure orthopedische chirurgie en bij hoogrisicopatiënten na abdominale chirurgie en bij langdurige immobilisatie.
- Acuut coronair syndroom (instabiele angor en myocardinfarct).
- Acute symptomatische en uitgebreide oppervlakkige veneuze trombose van de onderste ledematen.

Contra-indicaties

- Actieve bloeding en verhoogd bloedingsrisico.
- Bacteriële endocarditis.

Ongewenste effecten

- Bloeding.
- Gastro-intestinale stoornissen, stijging van de leverenzymen, rash.
- Zelden: anemie, trombocytopenie.

Zwangerschap en borstvoeding

- Zwangerschap: het is niet mogelijk om een uitspraak te doen over de veiligheid van gebruik van fondaparinux tijdens de zwangerschap (geen of onvoldoende informatie beschikbaar). Ondanks de beperkte ervaring wordt het in de meeste van onze bronnen evenwel als veilig beschouwd, hoewel sommigen het gebruik van LMWH's, waar mogelijk, verkiezen.
- Borstvoeding: het gebruik van fondaparinux tijdens de periode van borstvoeding is waarschijnlijk veilig.

Interacties

- Verhoogd risico van bloeding bij inname van meerdere antitrombotische middelen of bij associëren van fondaparinux met andere middelen die bloeding kunnen veroorzaken zoals de NSAID's, de SSRI's en de serotonine- en noradrenaline-heropnameremmers (SNRI's).

Bijzondere voorzorgen

- Voorzichtigheid is geboden bij nierinsufficiëntie en bij laag lichaamsgewicht wegens verhoogd bloedingsrisico.
- Bij ernstige bloeding kunnen vers plasma of concentraten van stollingsfactoren toegediend worden.
- Monitoring van de anticoagulerende behandeling is niet mogelijk.

Posol.

preventie: 2,5 mg 1x/dag



ARIXTRA (Viatris)

fondaparinux, natrium

inj. oplossing i.v./s.c. [voorgev. spuit]

10 x 2,5 mg / 0,5 ml R/ b 49,92 €

(i.v.: uitzonderlijk, zie SKP)

2.1.2.2.4. Proteïne C

Proteïne C is een derivaat van humaan plasma.

Indicaties (synthese van de SKP)

- Hypercoagulabiliteit door een aangeboren tekort aan proteïne C.

Ongewenste effecten

- Bloeding.
- Overgevoeligheidsreacties.
- Risico van overdracht van infecties kan niet helemaal worden uitgesloten, zoals met alle bloedderivaten.

Zwangerschap en borstvoeding

- Zwangerschap: het is niet mogelijk om een uitspraak te doen over de veiligheid van gebruik van proteïne C tijdens de zwangerschap (geen of onvoldoende informatie beschikbaar, op basis van de SKP).
- Borstvoeding: het is niet mogelijk om een uitspraak te doen over de veiligheid van gebruik van proteïne C tijdens de periode van borstvoeding (geen of onvoldoende informatie beschikbaar, op basis van de SKP).

Interacties

- Verhoogd risico van bloeding bij inname van meerdere antitrombotische middelen of bij associëren van proteïne C met andere middelen die bloeding kunnen veroorzaken zoals de NSAID's, de SSRI's en de serotonine- en noradrenaline-heropnameremmers (SNRI's).

CEPROTIN (Takeda)

proteïne C [humaan plasma]

inj. oplossing (pdr. + solv.) i.v. [2x flac.]

1 x 500 IE + 5 ml solv. U.H. [847 €]

2.1.2.2.5. Antitrombine

Antitrombine is een derivaat van humaan plasma.

Indicaties (synthese van de SKP)

- Preventie en behandeling van trombo-embolische accidenten bij patiënten met aangeboren of verworven tekort aan antitrombine.

Contra-indicaties

- Antecedenten van heparine-geïnduceerde trombocytopenie.

Ongewenste effecten

- Bloeding.
- Overgevoeligheidsreacties.
- Risico van overdracht van infecties kan niet helemaal worden uitgesloten, zoals met alle bloedderivaten.
- Zelden: trombocytopenie.

Zwangerschap en borstvoeding

- Zwangerschap: het is niet mogelijk om een uitspraak te doen over de veiligheid van gebruik van



antitrombine tijdens de zwangerschap (geen of onvoldoende informatie beschikbaar). Een onbehandelde antitrombine-deficiëntie is echter geassocieerd met een hoog risico van zwangerschapscomplicaties.

- Borstvoeding: het is niet mogelijk om een uitspraak te doen over de veiligheid van gebruik van antitrombine tijdens de periode van borstvoeding (geen of onvoldoende informatie beschikbaar).

Interacties

- Verhoogd risico van bloeding bij inname van meerdere antitrombotische middelen of bij associëren van antitrombine met andere middelen die bloeding kunnen veroorzaken zoals de NSAID's, de SSRI's en de serotonine- en noradrenaline-heropnameremmers (SNRI's).

ANTITROMBINE III-CONCENTRAAT BAXALTA (Takeda)

antitrombine [humaan plasma]

inj./inf. oplossing. (pdr. + solv.) i.v. [2x flac.]

1 x 500 IE + 10 ml solv. U.H. [188 €]

1 x 1.000 IE + 20 ml solv. U.H. [370 €]

(met naalden en infuusset)

2.1.3. Trombolytica

Trombolytica kunnen recent gevormde bloedklonters oplossen door plasminogeen om te zetten in plasmine, dat een fibrinolytische activiteit heeft.

Indicaties (synthese van de SKP)

- Alteplase: acuut myocardinfarct, longembool, ischemisch cerebrovasculair accident.
- Tenecteplase: acuut myocardinfarct (8000 en 10000 eenheden), acute ischemische beroerte (5000 eenheden).
- Urokinase: longembool, arteriële of veneuze trombose.

Contra-indicaties

- Actieve bloeding en verhoogd bloedingsrisico.
- Ernstige ongecontroleerde hypertensie.
- Bacteriële endocarditis, pericarditis.
- Diabetische retinopathie.
- Acute pancreatitis.
- Ernstige leverinsufficiëntie (SKP).
- Alteplase bij CVA: ook gecontra-indiceerd bij convulsies, hyper- of hypoglykemie, antecedenten van ernstig CVA, recent CVA (laatste drie maanden) of van CVA bij diabetici.
- Urokinase: ernstige nierinsufficiëntie (SKP).

Ongewenste effecten

- Bloeding.
- Zelden: overgevoeligheidsreacties.

Zwangerschap en borstvoeding

- Zwangerschap: het is niet mogelijk om een uitspraak te doen over de veiligheid van gebruik van deze preparaten tijdens de zwangerschap (geen of onvoldoende informatie beschikbaar).
- Borstvoeding: het is niet mogelijk om een uitspraak te doen over de veiligheid van gebruik van deze preparaten tijdens de periode van borstvoeding (geen of onvoldoende informatie beschikbaar).

Interacties

- Verhoogd risico van bloeding bij inname van meerdere antitrombotische middelen of bij associëren van



trombolytica met andere middelen die bloeding kunnen veroorzaken zoals de NSAID's, de SSRI's en de serotonine- en noradrenaline-heropnameremmers (SNRI's).

Alteplase

ACTILYSE (Boehringer Ingelheim)

alteplase [biosynthetisch]

inj./inf. oplossing. (pdr. + solv.) i.v. [2x flac.]

1 x 20 mg + 20 ml solv. U.H. [241 €]

1 x 50 mg + 50 ml solv. U.H. [488 €]

Tenecteplase

METALYSE (Boehringer Ingelheim)

tenecteplase [biosynthetisch]


inj. oplossing. (pdr.) i.v. [flac.]

1 x 5.000 E (25 mg) U.H. [903 €]

inj. oplossing. (pdr. + solv.) i.v. [flac. + voorgev. spuit]

1 x 10.000 E (50 mg) + 10 ml solv. U.H. [960 €]

Urokinase

ACTOSOLV (Eumedica) 

urokinase

inj./inf. oplossing. (pdr.) i.v./i.arter. [flac.]

1 x 100.000 IE U.H. [59 €]

1 x 600.000 IE U.H. [329 €]

UROKINASE SYNER-MEDICA (Syner-Medica) 

urokinase

inj./inf./instill. oplossing. (pdr.) i.v./i.arter. [flac.]

1 x 100.000 IE U.H. [66 €]

1 x 500.000 IE U.H. [274 €]

2.1.4. Andere antitrombotica

Caplacizumab is een gehumaniseerd monoklonaal antilichaamfragment (*nanobody*) dat bindt aan de von Willebrand factor en zo de bloedplaatjesaggregatie bij verworven trombotische trombocytopenische purpura tegengaat.

Defibrotide is een mengsel van oligonucleotiden verkregen uit intestinale mucosa van varkens.

Indicaties (synthese van de SKP)

- Caplacizumab: behandeling van volwassenen en jongeren van 12 jaar of ouder (met een lichaamsgewicht van minstens 40 kg) die een episode van verworven trombotische trombocytopenische purpura (aTTP) doormaken.
- Defibrotide: behandeling van ernstige hepatische veno-occlusieve ziekte bij hematopoëtische stamceltransplantatie.

Contra-indicaties

- Defibrotide: gelijktijdig gebruik van trombolytica.



Ongewenste effecten

- Caplacizumab: bloedingen, hoofdpijn, urticaria, vermoeidheid, koorts.
- Defibrotide: bloeding, hypotensie, braken.

Zwangerschap en borstvoeding

- Het is niet mogelijk om een uitspraak te doen over de veiligheid van gebruik van deze preparaten tijdens de zwangerschap en de periode van borstvoeding (geen of onvoldoende informatie beschikbaar).
- Defibrotide: volgens de SKP moet een adequate anticonceptie voorzien worden bij gebruikers van defibrotide en hun partners tijdens en tot 1 week na de behandeling.

Interacties

- Caplacizumab: verhoogd risico van bloeding bij gelijktijdig gebruik van anticoagulantia, hoge doses heparine of antiaggregantia.
- Defibrotide: verhoogd risico van bloeding bij inname van meerdere antitrombotische middelen of bij associëren met andere middelen die bloeding kunnen veroorzaken zoals de NSAID's, de SSRI's en de serotonine- en noradrenaline-heropnameremmers (SNRI's).

CABLIVI (Ablynx)

caplacizumab [biosynthetisch]

inj. oploss. (pdr. + solv.) i.v./s.c. [flac. + voorgev. spuit]

1 x 10 mg + 1 ml solv. U.H. [3.635 €]

(weesgeneesmiddel)

DEFITELIO (Jazz Pharmaceuticals)

defibrotide

inf. oploss. (conc.) i.v. [flac.]

10 x 200 mg / 2,5 ml U.H. [4.516 €]

2.2. Antihemorragica

In dit hoofdstuk worden achtereenvolgens besproken:

- stollingsfactoren en monoklonale antilichamen
- antifibrinolytica
- etamsylaate
- lokale preparaten.

Andere producten die gebruikt worden in het kader van bloedingen zijn de volgende.

- Protamine: antidotum van de heparines (zie 2.1.2.2.1. en 20.1.1.2.).

- Vitamine K: antidotum van de vitamine K-antagonisten (zie 2.1.2.1.1. en 14.2.1.4.).

- Idarucizumab: monoklonaal antilichaam gebruikt als antidotum voor dabigatran (zie 20.1.1.4. en Folia mei 2016).

- Andexanet alfa: een recombinante en geïnactiveerde stollingsfactor Xa, gebruikt als antidotum voor apixaban en rivaroxaban (zie 20.1.1.5.).

- Desmopressine (zie 5.6.2.), een analoog van het antidiuretisch hormoon: antihemorragicum bij plaatjesdisfunctie, bij lichte vormen van hemofilie A (de klassieke hemofilie) en bij de ziekte van von Willebrand, dikwijls samen met een antifibrinolyticum. Daarenboven wordt het gebruikt als hemostaticum bij cirrotische en uremische patiënten en na cardiopulmonale chirurgie.

- Somatostatine (zie 5.6.4.): behandeling van gastro-intestinale bloedingen secundair aan ulcus of erosieve gastritis.

2.2.1. Stollingsfactoren en monoklonale antilichamen

Stollingsfactoren of protrombinecomplexconcentraten zijn geïndiceerd bij bloedingen t.g.v. een gebrek aan deze



factoren. Ze worden bereid uit humaan plasma (plasmaderivaten) of geproduceerd door middel van recombinanttechnologie. Bij de bereiding van plasmaderivaten wordt gebruik gemaakt van methoden om virussen te inactiveren, zoals bv. solvent/detergent, warmtebehandeling of nanofiltratie.

De biosynthetische stollingsfactoren VII, VIII en IX worden respectievelijk eptacog alfa, octocog alfa en nonacog alfa genoemd. Damoctocog alfa pegol, efanesoctocog alfa, efmoroctocog alfa, lonoctocog alfa, moroctocog alfa, simoctocog alfa, turoctocog alfa en susoctocog alfa (niet meer gecommmercialiseerd sinds juni 2024) zijn biosynthetische analogen van factor VIII. Albutrepenonacog alfa, eftrenonacog alfa, nonacog bèta pegol en nonacog gamma zijn biosynthetische analogen van factor IX.

Emicizumab is een gehumaniseerd monoklonaal antilichaam dat geactiveerde factor IX en factor X bindt ter compensatie van het factor VIII-tekort bij hemofilie A. Het bootst de werking van factor VIII na.

Marstacimab is een humaan monoklonaal antilichaam gericht tegen de “tissue factor pathway inhibitor (TFPI)”. Marstacimab wordt gebruikt bij patiënten met hemofilie A of B.

Indicaties (synthese van de SKP)

- Behandeling en profylaxe van bloedingen ten gevolge van aangeboren gebrek aan stollingsfactoren of (voor sommige producten) ten gevolge van verworven gebrek aan stollingsfactoren.
- Geactiveerde stollingsfactor VII (eptacog alfa): ook ernstige postpartumbloeding, wanneer uterotonica onvoldoende zijn om hemostase te bekomen.

Contra-indicaties

- Factor IX: diffuse intravasale stolling (DIS).
- Protrombinecomplexconcentraat: angor, antecedenten van heparine-geïnduceerde trombocytopenie.
- Geactiveerde stollingsfactoren: diffuse intravasale stolling (DIS); ernstige leveraandoeningen; myocardinfarct, acute trombose en/of embolie.

Ongewenste effecten

- Risico van overgevoelighedsreacties die ernstig kunnen zijn.
- Risico van overdracht van infecties kan niet helemaal worden uitgesloten met de bloedderivaten.
- Vorming van neutraliserende antilichamen.
- Efanesoctocog alfa: hoofdpijn en artralgie.
- Emicizumab: gewrichtspijnen, hoofdpijn, diarree, spierpijn en koorts; trombotische microangiopathie en trombo-embolie.
- Marstacimab: injectieplaatsreacties, hoofdpijn en hypertensie.

Zwangerschap en borstvoeding

- Het is niet mogelijk om een uitspraak te doen over de veiligheid van gebruik van deze preparaten tijdens de zwangerschap (geen of onvoldoende informatie beschikbaar).
- Emicizumab: volgens de SKP moeten vrouwen in de vruchtbare leeftijd effectieve anticonceptie krijgen tot 6 maanden na het stoppen van emicizumab.
- Marstacimab: volgens de SKP moeten vrouwen in de vruchtbare leeftijd effectieve anticonceptie krijgen tot 1 maand na het stoppen van marstacimab.

Monoklonale antilichamen gebruikt bij hemofilie A of B

HYMPAVZI (Pfizer)

marstacimab [biosynthetisch]

inj. oploss. s.c. [voorgev. pen]

1 x 150 mg / 1 ml R/ 6.960,95 €

Factor VIII of antihemofiliefactor A en monoklonale antilichamen gebruikt bij hemofilie A

**ADVATE (Takeda)**

octocog alfa [biosynthetisch]

inj. oploss. (pdr. + solv.) i.v. [2x flac., Baxject III]

250 IE + 2 ml solv. R/ a ▶	€
162,71 €	
500 IE + 2 ml solv. R/ a ▶	€
314,45 €	
1.000 IE + 2 ml solv. R/ a ▶	€
617,95 €	
1.500 IE + 2 ml solv. R/ a ▶	€
1.003,26 €	
2.000 IE + 5 ml solv. R/ a ▶	€
1.269,09 €	
3.000 IE + 5 ml solv. R/ a ▶	€
1.952,90 €	

ADYNOVI (Takeda)rurioctocog alfa, pegol [biosynthetisch]
inj. oploss. (pdr. + solv.) i.v. [2x flac., Baxject III]

500 IE + 2 ml solv. (500 IE / 2 ml) R/ a ▶	€ 446,83 €
2.000 IE + 5 ml solv. (2 000 IE / 5 ml) R/ a ▶	€ 1.629,21 €
1.000 IE + 2 ml solv. (1 000 IE / 2 ml) R/ a ▶	€ 877,27 €

ADYNOVI (Abacus)rurioctocog alfa, pegol [biosynthetisch]
inj. oploss. (pdr. + solv.) i.v. [2x flac., Baxject III]

2.000 IE + 5 ml solv. (2 000 IE / 5 ml) R/ a ▶	€ 1.629,21 €
1.000 IE + 2 ml solv. (1 000 IE / 2 ml) R/ a ▶	€ 877,27 €

(parallele distributie)

AFSTYLA (CSL Behring)lonoctocog alfa [biosynthetisch]
inj. oploss. (pdr. + solv.) i.v. [2x flac.]

500 IE + 2,5 ml solv. R/ a ▶	€
355,59 €	
1.000 IE + 2,5 ml solv. R/ a ▶	€
700,20 €	
2.000 IE + 5 ml solv. R/ a ▶	€
1.389,43 €	

ALTUVOCT (Swedish Orphan)

efanesoctocog alfa [biosynthetisch]

inj. oploss. (pdr. + solv.) i.v. [flac. +
voorgev. spuit]

250 IE + 3 ml solv. R/ a ▶	€
335,50 €	
500 IE + 3 ml solv. R/ a ▶	€
660,03 €	
1.000 IE + 3 ml solv. R/ a ▶	€
1.309,10 €	
2.000 IE + 3 ml solv. R/ a ▶	€
2.607,22 €	
3.000 IE + 3 ml solv. R/ a ▶	€
3.905,34 €	
4.000 IE + 3 ml solv. R/ a ▶	€
5.203,46 €	

(weesgeneesmiddel)

ELOCTA (Swedish Orphan)

efmoroctocog alfa [biosynthetisch]

inj. oploss. (pdr. + solv.) i.v. [flac. +
voorgev. spuit]

250 IE + 3 ml solv. R/ a ▶	€
200,27 €	
500 IE + 3 ml solv. R/ a ▶	€
389,55 €	
1.000 IE + 3 ml solv. R/ a ▶	€
768,16 €	
1.500 IE + 3 ml solv. R/ a ▶	€
1.146,74 €	
2.000 IE + 3 ml solv. R/ a ▶	€
1.525,34 €	
3.000 IE + 3 ml solv. R/ a ▶	€
2.282,52 €	

ELOCTA (Orifarm Belgium)

efmoroctocog alfa [biosynthetisch]

inj. oploss. (pdr. + solv.) i.v. [flac. +
voorgev. spuit]

2.000 IE + 3 ml solv. R/ a ▶	€
1.525,34 €	
3.000 IE + 3 ml solv. R/ a ▶	€
2.282,52 €	

(parallele distributie)

ESPEROCT (Novo Nordisk)

turoctocog alfa, pegol [biosynthetisch]

inj. oploss. (pdr. + solv.) i.v. [flac. +
voorgev. spuit]

500 IE + 4 ml solv. R/ a ▶	€
389,55 €	
1.000 IE + 4 ml solv. R/ a ▶	€
768,16 €	

1.500 IE + 4 ml solv. R/ a ▶	€
1.146,74 €	
2.000 IE + 4 ml solv. R/ a ▶	€
1.525,34 €	
3.000 IE + 4 ml solv. R/ a ▶	€
2.282,52 €	

ESPEROCT (Abacus)turoctocog alfa, pegol [biosynthetisch]
inj. oploss. (pdr. + solv.) i.v. [flac. +
voorgev. spuit]

500 IE + 4 ml solv. R/ a ▶	€
389,55 €	
1.000 IE + 4 ml solv. R/ a ▶	€
768,16 €	

(parallele distributie)

HEMLIBRA (Roche)emicizumab [biosynthetisch]
inj. oploss. s.c. [flac.]

1 x 30 mg / 1 ml R/ a ▶	€
2.296,95 €	
1 x 60 mg / 0,4 ml R/ a ▶	€
4.582,90 €	
1 x 105 mg / 0,7 ml R/ a ▶	€
8.011,86 €	
1 x 150 mg / 1 ml R/ a ▶	€
11.440,80 €	

HEMLIBRA (Abacus)emicizumab [biosynthetisch]
inj. oploss. s.c. [flac.]

1 x 60 mg / 0,4 ml R/	4.583,66 €
-----------------------	------------

(parallele distributie)

JIVI (Bayer)damoctocog alfa, pegol [biosynthetisch]
inj. oploss. (pdr. + solv.) i.v. [flac. +
voorgev. spuit]

1 x 1.000 IE + 2,5 ml solv. R/ a ▶	€
768,16 €	
1 x 2.000 IE + 2,5 ml solv. R/ a ▶	€
1.525,34 €	
1 x 3.000 IE + 2,5 ml solv. R/ a ▶	€
2.282,52 €	

JIVI (PI-Pharma)damoctocog alfa, pegol [biosynthetisch]
inj. oploss. (pdr. + solv.) i.v. [flac. +
voorgev. spuit]



1 x 3.000 IE + 2,5 ml solv. R/ a ▶
€ 2.282,52 €
(parallele distributie)

KOVALTRY (Bayer)

octocog alfa [biosynthetisch]
inj. oploss. (pdr. + solv.) i.v. [flac. +
voorgev. spuit]

500 IE + 2,5 ml solv. R/ a ▶ €
335,33 €

1.000 IE + 2,5 ml solv. R/ a ▶ €
659,67 €

2.000 IE + 5 ml solv. R/ a ▶ €
1.269,09 €

3.000 IE + 5 ml solv. R/ a ▶ €
1.952,90 €

NOVOEIGHT (Novo Nordisk)

turoctocog alfa [biosynthetisch]
inj. oploss. (pdr. + solv.) i.v. [flac. +
voorgev. spuit]

250 IE + 4 ml solv. R/ a ▶ €
178,43 €

500 IE + 4 ml solv. R/ a ▶ €
345,87 €

1.000 IE + 4 ml solv. R/ a ▶ €
680,79 €

1.500 IE + 4 ml solv. R/ a ▶ €
1.015,69 €

2.000 IE + 4 ml solv. R/ a ▶ €
1.350,61 €

3.000 IE + 4 ml solv. R/ a ▶ €
2.020,41 €

NUWIQ (Octapharma)

simoctocog alfa [biosynthetisch]
inj. oploss. (pdr. + solv.) i.v. [flac. +
voorgev. spuit]

250 IE + 2,5 ml solv. R/ a ▶ €
178,43 €

500 IE + 2,5 ml solv. R/ a ▶ €
345,87 €

1.000 IE + 2,5 ml solv. R/ a ▶ €
680,79 €

2.000 IE + 2,5 ml solv. R/ a ▶ €
1.350,61 €

OCTANATE (Octapharma)

factor VIII [humaan plasma]
inj./inf. oploss. (pdr. + solv.) i.v. [2x flac.]
250 IE + 5 ml solv. (50 IE / 1 ml)

R/ a ▶ € 162,71 €

500 IE + 5 ml solv. (100 IE / 1 ml)

R/ a ▶ € 314,45 €

1.000 IE + 5 ml solv. (200 IE / 1
ml) R/ a ▶ € 617,95 €

REFACTO AF (Pfizer)

moroctocog alfa [biosynthetisch]
inj. oploss. (pdr. + solv.) i.v. [voorgev.
spuit]

250 IE + 4 ml solv. R/ a ▶ €
161,92 €

500 IE + 4 ml solv. R/ a ▶ €
312,85 €

1.000 IE + 4 ml solv. R/ a ▶ €
614,73 €

2.000 IE + 4 ml solv. R/ a ▶ €
1.218,49 €

3.000 IE + 4 ml solv. R/ a ▶ €
1.822,24 €

Factor von Willebrand

WILFACTIN (C.A.F. - D.C.F.)

factor von Willebrand [humaan plasma]
inj. oploss. (pdr. + solv.) i.v. [2x flac.]

1.000 IE + 10 ml solv. R/ a ▶ € 900,13 €

Factor VIII + factor von Willebrand

HAEMATE P (CSL Behring)

factor VIII [humaan plasma] 500 IE
factor von Willebrand [humaan plasma] 1.200 IE
inj./inf. oploss. (pdr. + solv.) i.v. [2x flac.]

R/ a ▶ € 518,14 €

factor VIII [humaan plasma] 1.000 IE
factor von Willebrand [humaan plasma] 2.400 IE
inj./inf. oploss. (pdr. + solv.) i.v. [2x flac.]

R/ a ▶ € 1.020,26 €

(ook bij verworven hemofilie)

WILATE (Octapharma)

factor VIII [humaan plasma] 500 IE
factor von Willebrand [humaan plasma] 500 IE
inj./inf. oploss. (pdr. + solv.) i.v. [2x flac.]

R/ a ▶ € 346,40 €

factor VIII [humaan plasma] 1.000 IE



factor von Willebrand [humaan plasma] 1.000 IE
inj./inf. oplossing. (pdr. + solv.) i.v. [2x flac.]
R/ a ▶ € 681,81 €

Factor IX of antihemofiliefactor B

ALPROLIX (Swedish Orphan)

eftrenonacog alfa [biosynthetisch]
inj. oplossing. (pdr. + solv.) i.v. [flac. +
voorgev. spuit]

250 IE + 5 ml solv. R/ a ▶ € 312,40 €
500 IE + 5 ml solv. R/ a ▶ € 613,86 €
1.000 IE + 5 ml solv. R/ a ▶ € 1.216,73 €
2.000 IE + 5 ml solv. R/ a ▶ € 2.422,49 €
3.000 IE + 5 ml solv. R/ a ▶ € 3.628,25 €

(weesgeneesmiddel)

BENEFIX (Pfizer)

nonacog alfa [biosynthetisch]
inf. oplossing. (pdr. + solv.) i.v. [flac. +
voorgev. spuit]

500 IE + 5 ml solv. R/ a ▶ € 312,13 €
1.000 IE + 5 ml solv. R/ a ▶ € 613,26 €
2.000 IE + 5 ml solv. R/ a ▶ € 1.215,57 €

IDELVION (CSL Behring)

albutrepenonacog alfa [biosynthetisch]
inj. oplossing. (pdr. + solv.) i.v. [2x flac.]

250 IE + 2,5 ml solv. R/ a ▶ € 491,49 €
500 IE + 2,5 ml solv. R/ a ▶ € 972,00 €
1.000 IE + 2,5 ml solv. R/ a ▶ € 1.933,05 €
2.000 IE + 5 ml solv. R/ a ▶ € 3.855,14 €
3.500 IE + 5 ml solv. R/ a ▶ € 6.738,24 €

(weesgeneesmiddel)

IDELVION (Orifarm Belgium)

albutrepenonacog alfa [biosynthetisch]
inj. oplossing. (pdr. + solv.) i.v. [2x flac.]

2.000 IE + 5 ml solv. R/ a ▶ € 3.855,14 €

(weesgeneesmiddel; parallele
distributie)

OCTANINE (Octapharma)

factor IX [humaan plasma]
inj. oplossing. (pdr. + solv.) i.v. [2x flac.]

500 IE + 5 ml solv. R/ a ▶ € 224,51 €
1.000 IE + 10 ml solv. R/ a ▶ € 438,09 €

REFIXIA (Novo Nordisk)

nonacog bèta, pegol [biosynthetisch]
inj. oplossing. (pdr. + solv.) i.v. [flac. +
voorgev. spuit]

500 IE + 4 ml solv. R/ a ▶ € 736,06 €
1.000 IE + 4 ml solv. R/ a ▶ € 1.460,96 €
2.000 IE + 4 ml solv. R/ a ▶ € 2.910,95 €

RIXUBIS (Takeda)

nonacog gamma [biosynthetisch]
inj. oplossing. (pdr. + solv.) i.v. [2x flac.]

250 IE + 5 ml solv. R/ a ▶ € 161,55 €
500 IE + 5 ml solv. R/ a ▶ € 312,13 €
1.000 IE + 5 ml solv. R/ a ▶ € 613,26 €
2.000 IE + 5 ml solv. R/ a ▶ € 1.215,58 €

Factor XIII

CLUVOT (CSL Behring)

factor XIII [humaan plasma]
inj./inf. oplossing. (pdr. + solv.) i.v. [2x flac.]
250 IE + 4 ml solv. U.H. [122 €]

Protrombinecomplexconcentraat

COFACT (C.A.F. - D.C.F.)

factor II [humaan plasma] 280 IE
factor VII [humaan plasma] 140 IE
factor IX [humaan plasma] 500 IE
factor X [humaan plasma] 280 IE
proteïne C [humaan plasma] 222 IE
proteïne S [humaan plasma] 20 IE
inj. oplossing. (pdr. + solv.) i.v. [2x flac.]
239 €

CONFIDEX (CSL Behring)

factor II [humaan plasma] 400 IE
factor VII [humaan plasma] 200 IE
factor IX [humaan plasma] 400 IE
factor X [humaan plasma] 440 IE
proteïne C [humaan plasma] 300 IE
proteïne S [humaan plasma] 240 IE
inj. oplossing. (pdr. + solv.) i.v. [2x flac.]
239 €

OCTAPLEX (Octapharma)

factor II [humaan plasma] 280 IE
factor VII [humaan plasma] 180 IE
factor IX [humaan plasma] 500 IE
factor X [humaan plasma] 360 IE
proteïne C [humaan plasma] 260 IE
proteïne S [humaan plasma] 240 IE
inj. oplossing. (pdr. + solv.) i.v. [2x flac.]
239 €



factor II [humaan plasma] 560 IE
factor VII [humaan plasma] 360 IE
factor IX [humaan plasma] 1.000 IE

factor X [humaan plasma] 720 IE
proteïne C [humaan plasma] 520 IE
proteïne S [humaan plasma] 480 IE

inj. oploss. (pdr. + solv.) i.v. [2x flac.]
467 €

Geactiveerde stollingsfactoren

FEIBA (Takeda)

FEIBA [Factor Eight Inhibitor Bypassing Activity, met de geactiveerde factoren van het protrombinecomplex, humaan plasma]
inj./inf. oploss. (pdr. + solv.) i.v. [2x flac.]
1.000 E + 20 ml solv. U.H. [713 €]
(voornamelijk factor VIIa; ook bij verworven hemofilie)

NOVOSEVEN (Novo Nordisk)

eptacog alfa [geactiveerd, biosynthetisch]
inj. oploss. (pdr. + solv.) i.v. [flac. + voorgev. spuit]
50.000 IE + 1 ml solv. (1 mg) U.H. [471 €]
100.000 IE + 2 ml solv. (2 mg) U.H. [943 €]
250.000 IE + 5 ml solv. (5 mg) U.H. [2.357 €]
(ook bij verworven hemofilie)

Fibrinogeen

FIBCLOT (LFB)

fibrinogeen [humaan plasma]
inj./inf. oploss. (pdr. + solv.) i.v. [2x flac.]
1,5 g + 100 ml solv. U.H. [618 €]

FIBRYGA (Octapharma)

fibrinogeen [humaan plasma]
inj./inf. oploss. (pdr. + solv.) i.v. [2x flac.]
1 g + 50 ml solv. U.H. [412 €]

RIASTAP (CSL Behring)

fibrinogeen [humaan plasma]
inj./inf. oploss. (pdr.) i.v. [flac.]
1 x 1 g U.H. [412 €]

2.2.2. Antifibrinolytica

Plaatsbepaling

- Bij gebruik van antifibrinolytica ter preventie van bloedingen gebeurt de indicatiestelling bij de individuele patiënt na grondig afwegen van verwachte voordelen (daling van het bloedingsrisico) en nadelen (tromboserisico).
- De risico-batenverhouding van intraveneus tranexaminezuur bij acuut bloedverlies is onzeker en is afhankelijk van de oorzaak van het bloedverlies.³⁸ Bij postpartumbloeding³⁹ en traumatische hersenletsels⁴⁰ is de evidentie voor een gunstig effect het grootst; bij gastro-intestinale bloeding is de risico-batenverhouding negatief.⁴¹
- Na heelkunde tonen studiegegevens een significante afname van het aantal majeure bloedingen en bloedingscomplicaties na profylactische toediening van intraveneus tranexaminezuur, zonder toename van het tromboserisico.^{42 43}
- Bij menorrhagie vermindert tranexaminezuur per os significant het bloedverlies ten opzichte van placebo, zonder duidelijke toename van ongewenste effecten; de plaats ten opzichte van hormonale behandelingen is minder duidelijk.⁴⁴
- Continue toediening is niet onderbouwd.

Indicaties (synthese van de SKP)

- Tranexaminezuur: menorrhagieën (bv. ten gevolge van een koper-IUD), bepaalde types chirurgie (NKO, gynaecologisch, urologisch, thoraco-abdominaal, tandheelkunde).
- Aprotinine: preventie van bloedingen tijdens een coronaire bypass bij patiënten met hoog bloedingsrisico.



Contra-indicaties

- Arteriële of veneuze trombo-embolie.
- Antecedenten van convulsies.
- Tranexaminezuur: ernstige nierinsufficiëntie.

Ongewenste effecten

- Arteriële of veneuze trombose op elke locatie.
- Tranexaminezuur:
 - gastro-intestinale stoornissen
 - allergische dermatitis, overgevoeligheidsreacties (waaronder anafylaxie)
 - acuut nierfalen
 - zelden: visusstoornissen (waaronder gewijzigd kleurenzicht).
- Aprotinine:
 - anafylactische shock
 - acuut nierfalen en verslechtering van bestaand nierlijden.

Zwangerschap en borstvoeding

- Zwangerschap:
 - Tranexaminezuur: het is niet mogelijk om een uitspraak te doen over de veiligheid van gebruik van tranexaminezuur tijdens de zwangerschap (geen of onvoldoende informatie beschikbaar), zeker in het eerste trimester. Gegevens over blootstelling in het tweede en derde trimester zijn geruststellend en in sommige bronnen wordt tranexaminezuur beschouwd als veilig te gebruiken tijdens het tweede en derde trimester van de zwangerschap.
 - Aprotinine: het is niet mogelijk om een uitspraak te doen over de veiligheid van gebruik van aprotinine tijdens de zwangerschap (geen of onvoldoende informatie beschikbaar).
- Borstvoeding:
 - Tranexaminezuur: het is niet mogelijk om een uitspraak te doen over de veiligheid van gebruik van tranexaminezuur tijdens de periode van borstvoeding (onvoldoende informatie beschikbaar).
 - Aprotinine: het is niet mogelijk om een uitspraak te doen over de veiligheid van gebruik van aprotinine tijdens de periode van borstvoeding (geen informatie beschikbaar).

Oudere patiënten

- Het gebruik van antifibrinolytica is voorbehouden voor bijzondere situaties en in een ziekenhuisomgeving. Het gebruik gaat gepaard met een verhoogd risico op trombo-embolische events en dat risico neemt toe met de leeftijd.

Interacties

- Verhoogd risico van trombose bij associatie met geneesmiddelen die het trombo-embolisch risico verhogen (bv. oestrogenen).
- Bij bloeding ter hoogte van de urinewegen is er risico van het ontstaan van trombus met occlusie.

Bijzondere voorzorgen

- Voorzichtigheid is geboden bij patiënten met een verhoogd risico van trombose.
- Bij bloeding ter hoogte van de urinewegen is er risico van het ontstaan van trombus met occlusie.

Aprotinine

TRASYLOL (Nordic Pharma)
aprotinine
inj./inf. oploss. i.v. [flac.]




1 x 500.000 KIE / 50 ml U.H. [74 €]


Tranexaminezuur

Posol.

per os: 2 à 4,5 g p.d. in 1 of meerdere doses

EXACYL (Eurocept) 

tranexaminezuur
filmomh. tabl.


100 x 250 mg R/ b  20,78 €

20 x 500 mg R/ b  13,99 €

oploss. (unidose)

10 x 1 g / 10 ml R/ b  14,49 €

inj. oploss. i.v. [amp.]

6 x 500 mg / 5 ml R/ b  13,11 €

2.2.3. Etamsylaate

Plaatsbepaling

- Het gebruik van etamsylaate, een specifiek hemostaticum, is grotendeels verlaten. Er is weinig evidentie uit kwaliteitsvolle studies voor het gebruik ervan bij bepaalde procedures of bij menorrhagie.⁴⁵

Indicaties (synthese van de SKP)

- Preventie en behandeling van bloeding na tandextractie, amygdalectomie en transurethrale resectie van de prostaat.
- Preventie en behandeling van menorrhagie (al dan niet na plaatsing van IUD).

Contra-indicaties

- Astma.
- Veneuze trombo-embolie, verhoogd aantal bloedplaatjes.

Ongewenste effecten

- Gastro-intestinale last.
- Hoofdpijn.
- Rash.
- Hyperthermie.
- Asthenie.

Zwangerschap en borstvoeding

- Zwangerschap: het is niet mogelijk om een uitspraak te doen over de veiligheid van gebruik van etamsylaate tijdens de zwangerschap (geen of onvoldoende informatie beschikbaar).
- Borstvoeding: het is niet mogelijk om een uitspraak te doen over de veiligheid van gebruik van etamsylaate tijdens de periode van borstvoeding (geen of onvoldoende informatie beschikbaar).

DICYNONE (Omedicamed)

etamsylaate
tabl.

20 x 250 mg R/ 11,85 €



2.2.4. Lokale preparaten

Indicaties (synthese van de SKP)

- Bevordering van de hemostase en de wondheling bij chirurgische ingrepen.

Ongewenste effecten

- Risico van overdracht van infecties met de bloeederivaten.

<i>ARTISS (Baxter)</i> component I aprotinine 3.000 KIE / 1 ml fibrinogeen [humaan plasma] 91 mg / 1 ml weefsellijm (oploss.) [voorgev. spuit] (I) component II calcium, chloride 4,44 mg / 1 ml trombine [humaan plasma] 4 IE / 1 ml weefsellijm (oploss.) [voorgev. spuit] (II) 2 ml 117 € (I+II) 4 ml 213 € (I+II) (diepgevroren oplossingen)	<i>TACHOSIL (Corza)</i> fibrinogeen [humaan plasma] 5,5 mg / 1 cm ² trombine [humaan plasma] 2 IE / 1 cm ² epilaes. medic. spons 1 x (3 x 2,5 cm) 42 € 2 x (4,8 x 4,8 cm) 243 € 1 x (9,5 x 4,8 cm) 221 € <i>TISSEEL S/D (Baxter)</i> component I aprotinine 3.000 KIE / 1 ml	fibrinogeen [humaan plasma] 72 mg / 1 ml factor XIII [humaan plasma] 0,6 IE / 1 ml weefsellijm (oploss.) [voorgev. spuit] (I) component II calcium, chloride 4,44 mg / 1 ml trombine [humaan plasma] 500 IE / 1 ml weefsellijm (oploss.) [voorgev. spuit] (II) 2 ml 130 € (I+II) 4 ml 242 € (I+II) 10 ml 561 € (I+II) (diepgevroren oplossingen)
---	---	--

2.3. Middelen i.v.m. de bloedvorming

In dit hoofdstuk worden achtereenvolgens besproken:

- middelen bij anemie
- middelen bij trombocytopenie
- middelen bij neutropenie en stamcelmobilisatie.

2.3.1. Middelen bij anemie

Anemie kan ontstaan door een verminderde aanmaak of een verhoogde afbraak van erythrocyten, of door bloedverlies.

IJzer (zie 14.1.1.) is noodzakelijk voor de synthese van hemoglobine en wordt gebruikt bij ferriprive anemie.

Vitamine B₁₂ (zie 14.2.2.5.) en foliumzuur (zie 14.2.2.6.) zijn nodig voor de aanmaak van o.a. rode bloedcellen en worden gebruikt bij vitamine B₁₂-tekort of foliumzuurtekort, en bij pernicieuze anemie.

2.3.1.1. Epoëtines

- Erytropoëtine stimuleert de aanmaak van rode bloedcellen.
- Epoëtines (biosynthetische erytropoëtines) zijn identiek aan het humane erytropoëtine.
- Darbepoëtine en epoëtine bèta zijn analogen van erythropoëtine die minder frequent moeten worden toegediend dan erytropoëtine.

Plaatsbepaling

- Vooraleer een behandeling met epoëtines te starten is het belangrijk andere oorzaken van anemie uit te sluiten of te corrigeren.^{46 47 48}
- Bij symptomatische anemie door chronische nierziekte worden epoëtines, volgens de SKP, gebruikt om de nood voor bloedtransfusie te verminderen en/of de levenskwaliteit te verbeteren. Gezien het verhoogde risico van trombose en cardiovasculaire events met doses waarbij een hemoglobineconcentratie hoger dan 12 g/dl wordt nagestreefd, wordt de anemie doorgaans niet volledig gecorrigeerd (streefwaarde hemoglobineconcentratie 10-12 g/dl).^{46 47}



- Bij symptomatische anemie ten gevolge van chemotherapie worden epoëtines, volgens de SKP eveneens gebruikt om de nood voor bloedtransfusie te verminderen en/of de levenskwaliteit te verbeteren. Toediening van epoëtines verbetert de overleving bij deze patiënten niet; bij bepaalde maligniteiten zijn er zelfs aanwijzingen dat ze leiden tot tumorprogressie en toename van de mortaliteit, zeker wanneer hogere hemoglobineconcentraties worden nagestreefd. Ook hier liggen de streefwaarden voor de hemoglobineconcentratie dus tussen 10 en 12 g/dl.^{46 48}
- Voor- en nadelen (zie ook *rubriek "Ongewenste effecten"*) van de behandeling worden steeds individueel afgewogen. De laagste dosis die de anemiesymptomen onder controle brengt wordt gezocht.^{46 47 48}

Indicaties (synthese van de SKP)

- Anemie bij chronische nierinsufficiëntie.
- Anemie ten gevolge van chemotherapie.
- Autologe bloedtransfusie, anemie bij prematuren.
- Voor sommige van deze biologische geneesmiddelen zijn één of meerdere biosimilars beschikbaar. Biosimilars hebben niet noodzakelijk alle indicaties van het referentieproduct (zie *Inl.3.*).

Contra-indicaties

- *Pure red cell anemia* na behandeling met epoëtines.
- Niet-gecontroleerde hypertensie.

Ongewenste effecten

- Vermoeidheid, grieperige symptomen.
- Bot- en gewrichtspijnen.
- Gastro-intestinale stoornissen.
- Hoofdpijn.
- Hypertensie.
- Hyperkaliëmie.
- Veneuze en arteriële trombose (diepe veneuze trombose, myocardinfarct, CVA/TIA, trombose van de vasculaire toegang voor dialyse), vooral met doses waarbij een hemoglobineconcentratie hoger dan 12 g/dl wordt nagestreefd.
- Rash (zelden syndroom van Stevens-Johnson en Toxische Epidermale Necrolyse).
- Vermoeden van progressie van bepaalde maligniteiten en gedaalde overleving bij gebruik in het kader van anemie ten gevolge van chemotherapie, vooral met doses waarbij een hemoglobineconcentratie hoger dan 12 g/dl wordt nagestreefd.
- Zelden: *pure red cell anemia* bij patiënten met chronische nierinsufficiëntie.

Zwangerschap en borstvoeding

- Zwangerschap: de gegevens over gebruik tijdens de zwangerschap zijn geruststellend. Geen aanwijzingen van aangeboren afwijkingen of andere nadelige effecten bij het kind op basis van onze bronnen. Sommige bronnen raden wel aan alert te zijn voor trombose.
- Borstvoeding: het is niet mogelijk om een uitspraak te doen over de veiligheid van gebruik van deze preparaten tijdens de borstvoeding (geen of onvoldoende informatie beschikbaar).

ARANESP (Amgen)

darbepoëtine alfa [biosynthetisch]

inj. oploss. i.v./s.c. [voorgev. spuit]

4 x 10 µg / 0,4 ml U.H. [76 €]

4 x 20 µg / 0,5 ml U.H. [151 €]

4 x 30 µg / 0,3 ml U.H. [238 €]

4 x 40 µg / 0,4 ml U.H. [303 €]

4 x 50 µg / 0,5 ml U.H. [396 €]

4 x 60 µg / 0,3 ml U.H. [476 €]

4 x 80 µg / 0,4 ml U.H. [634 €]

4 x 100 µg / 0,5 ml U.H. [770 €]

4 x 150 µg / 0,3 ml U.H. [1.094 €]

1 x 300 µg / 0,6 ml U.H. [541 €]

1 x 500 µg / 1 ml U.H. [867 €]

ARANESP (Amgen)

darbepoëtine alfa [biosynthetisch]

inj. oploss. s.c. SureClick [voorgev. pen]

1 x 150 µg / 0,3 ml U.H. [280 €]

1 x 300 µg / 0,6 ml U.H. [541 €]

1 x 500 µg / 1 ml U.H. [867 €]

BINOCRIT (Sandoz)



epoëtine alfa [biosynthetisch] inj. oploss. i.v./s.c. [voorgev. spuit] 6 x 10.000 IE / 1 ml U.H. [365 €] 6 x 40.000 IE / 1 ml U.H. [1.139 €]	6 x 20.000 IE / 0,5 ml U.H. [865 €] 6 x 40.000 IE / 1 ml U.H. [1.478 €]	epoëtine bèta [biosynthetisch] inj. oploss. i.v./s.c. [voorgev. spuit] 6 x 500 IE / 0,3 ml U.H. [25 €] 6 x 4.000 IE / 0,3 ml U.H. [190 €] 6 x 10.000 IE / 0,6 ml U.H. [475 €] 4 x 30.000 IE / 0,6 ml U.H. [951 €]
EPREX (Janssen-Cilag) epoëtine alfa [biosynthetisch] inj. oploss. i.v./s.c. [voorgev. spuit] 6 x 1.000 IE / 0,5 ml U.H. [43 €] 6 x 2.000 IE / 0,5 ml U.H. [86 €] 6 x 3.000 IE / 0,3 ml U.H. [130 €] 6 x 4.000 IE / 0,4 ml U.H. [173 €] 6 x 5.000 IE / 0,5 ml U.H. [216 €] 6 x 6.000 IE / 0,6 ml U.H. [260 €] 6 x 8.000 IE / 0,8 ml U.H. [346 €] 6 x 10.000 IE / 1 ml U.H. [433 €]	MIRCERA (Roche) (methoxypolyethyleenglycol)epoëtine bèta [biosynthetisch] inj. oploss. i.v./s.c. [voorgev. spuit] 1 x 50 µg / 0,3 ml U.H. [77 €] 1 x 75 µg / 0,3 ml U.H. [115 €] 1 x 100 µg / 0,3 ml U.H. [154 €] 1 x 150 µg / 0,3 ml U.H. [231 €] 1 x 200 µg / 0,3 ml U.H. [307 €] 1 x 250 µg / 0,3 ml U.H. [384 €]	NEORECORMON (Abacus) epoëtine bèta [biosynthetisch] inj. oploss. i.v./s.c. [voorgev. spuit] 6 x 5.000 IE / 0,3 ml U.H. [238 €] 6 x 10.000 IE / 0,6 ml U.H. [475 €] (parallele distributie)
	NEORECORMON (Roche)	

2.3.1.2. Roxadustat

Hypoxie-induceerbare factor (HIF) stimuleert in geval van hypoxie de aanmaak van rode bloedcellen en hemoglobine. Het enzym propylhydroxylase komt tussen in de afbraak van HIF. Roxadustat inhibeert dit enzym met als gewenst effect een stijging van HIF.

Plaatsbepaling

- Bij de behandeling van symptomatische anemie ten gevolge van chronische nierschade is de werkzaamheid van roxadustat vergelijkbaar met deze van de epoëtines. Gebruik van roxadustat lijkt evenwel gepaard te gaan met een toename van de mortaliteit en van trombotische events en van infecties, waardoor de risico-batenbalans eerder nadelig lijkt [zie *Folia januari 2024*].

Indicaties (synthese van de SKP)

- Symptomatische anemie ten gevolge van chronische nierschade.

Contra-indicaties

- Derde trimester van de **zwangerschap, borstvoeding**.
- Soja- of pinda-allergie.

Ongewenste effecten

- Hypertensie.
- Hyperkaliëmie.
- Trombose van de vaattoegang voor dialyse, diepe veneuze trombose.
- Gastro-intestinale stoornissen.
- Hoofdpijn, convulsies.
- Sepsis.
- Perifeer oedeem.

Zwangerschap en borstvoeding

- Zwangerschap:
 - Roxadustat is gecontra-indiceerd tijdens het derde trimester van de zwangerschap (op basis van de SKP).
 - Effectieve anticonceptie moet gebruikt worden tijdens de behandeling en tot 1 week erna.
- Borstvoeding:



- Roxadustat is gecontra-indiceerd tijdens de borstvoeding (op basis van de SKP).

Interacties

- Roxadustat moet minstens 1u na de toediening van fosfaatchelatoren of preparaten die calcium, ijzer, magnesium of aluminium bevatten, worden ingenomen.
- Roxadustat is een substraat van CYP2C8 (zie Tabel 1c. in Inl.6.3.).
- Roxadustat is een inhibitor van OATP1B1 en kan op die manier de plasmaconcentraties (en ongewenste effecten) van de statines verhogen.

Bijzondere voorzorgen

- Het gebruik van roxadustat wordt afgeraden in geval van ernstige leverinsufficiëntie.

Toediening en posologie

- Het complexe doseringsschema (inname op 3 niet-opvolgende dagen per week), is gevoelig voor innamefouten.

EVRENZO (Astellas)

roxadustat

filmomh. tabl.

12 x 20 mg R/ a ▶	€ 52,15 €
12 x 50 mg R/ a ▶	€ 116,72 €
12 x 70 mg R/ a ▶	€ 159,02 €
12 x 100 mg R/ a ▶	€ 222,47 €
12 x 150 mg R/ a ▶	€ 328,22 €

2.3.1.3. Luspatercept

Luspatercept is een recombinant fusie-eiwit dat resulteert in erytroïde rijping.

Indicaties (synthese van de SKP)

- Bepaalde transfusie-afhankelijke anemieën veroorzaakt door een myelodysplastisch syndroom.
- Anemie bij bèta-thalassemie.

Contra-indicaties

- **Zwangerschap en borstvoeding.**

Ongewenste effecten

- Vermoeidheid, spierpijn, gewrichtspijn.
- Duizeligheid, hoofdpijn.
- Hypertensie.
- Trombo-embolie.
- Gastro-intestinale last.
- Infecties (bovenste luchtwegen, urinewegen).

Zwangerschap en borstvoeding

- Zwangerschap:
 - Luspatercept is gecontra-indiceerd tijdens de volledige duur van de zwangerschap.
 - Volgens de SKP moeten vrouwen die zwanger kunnen worden effectieve anticonceptie gebruiken tijdens en tot 3 maanden na een behandeling met luspatercept.
- Borstvoeding:
 - Luspatercept is gecontra-indiceerd bij vrouwen die borstvoeding geven. De SKP raadt het geven van



borstvoeding af tijdens en tot 3 maanden na een behandeling met luspatercept.

REBLOZYL (Bristol-Myers Squibb)
luspatercept [biosynthetisch]
inj. oploss. (pdr.) s.c. [flac.]
1 x 25 mg U.H. [1.567 €]
1 x 75 mg U.H. [4.699 €]
(weesgeneesmiddel)

REBLOZYL (Abacus)
luspatercept [biosynthetisch]
inj. oploss. (pdr.) s.c. [flac.]
1 x 25 mg U.H. [1.567 €]
(weesgeneesmiddel; parallele
distributie)

REBLOZYL (Orifarm Belgium)
luspatercept [biosynthetisch]
inj. oploss. (pdr.) s.c. [flac.]
1 x 25 mg U.H. [1.567 €]
1 x 75 mg U.H. [4.699 €]
(weesgeneesmiddel; parallele
distributie)

2.3.2. Middelen bij trombocytopenie

Avatrombopag, eltrombopag en romiplostim zijn agonisten van de receptor voor trombopoëetine, een hormoon dat de bloedplaatjesproductie stimuleert.

Indicaties (synthese van de SKP)

- Immun trombocytopenie, resistent tegen andere behandelingen (corticosteroïden, immunoglobulinen).
- Avatrombopag: ook ernstige trombocytopenie bij patiënten met een chronische leveraandoening ter voorbereiding van een invasieve procedure.
- Eltrombopag: ook trombocytopenie bij chronische hepatitis C, ernstige aplastische anemie die refractair is voor andere behandelingen.

Ongewenste effecten

- Verhoging van het trombocytenaantal, zelden trombo-embolie.
- Bloeding na stoppen van de toediening.
- Overgevoeligheidsreacties.
- Eltrombopag: ook verhoging van de leverenzymen (reversibel).
- Romiplostim: ook respiratoire infecties.

Zwangerschap en borstvoeding

- Zwangerschap: het is niet mogelijk om een uitspraak te doen over de veiligheid van gebruik van deze preparaten tijdens de zwangerschap (geen of onvoldoende informatie beschikbaar).
- Borstvoeding: het is niet mogelijk om een uitspraak te doen over de veiligheid van gebruik van deze preparaten tijdens de periode van borstvoeding (geen of onvoldoende informatie beschikbaar).

Interacties

- Avatrombopag is een substraat van CYP3A4 en CYP2C9 (zie Tabel 1c. in Inl.6.3.).

Avatrombopag

DOPTELET (Swedish Orphan)
avatrombopag (maleaat)
filmomh. tabl.
10 x 20 mg U.H. [673 €]
15 x 20 mg U.H. [1.049 €]
30 x 20 mg U.H. [2.098 €]

Eltrombopag

ELTROMBOPAG ACCORD (Accord)
eltrombopag (olamine)
filmomh. tabl.



28 x 25 mg U.H. [278 €]

28 x 50 mg U.H. [557 €]

REVOLADE (Novartis Pharma)

eltrombopag (olamine)

filmomh. tabl.

28 x 25 mg U.H. [766 €]

28 x 50 mg U.H. [1.531 €]

Romiplostim

NPLATE (Amgen)

romiplostim [biosynthetisch]

inj. oploss. (pdr.) s.c. [flac.]

1 x 125 µg U.H. [271 €]

inj. oploss. (pdr. + solv.) s.c. [flac. + voorgev. spuit]

1 x 250 µg + 0,72 ml solv. U.H. [467 €]

1 x 500 µg + 1,2 ml solv. U.H. [934 €]

2.3.3. Middelen bij neutropenie en stamcelmobilisatie

Filgrastim, lenograstim, lipegfilgrastim en pegfilgrastim zijn granulocyte colony-stimulating factors (G-CSF). Plerixafor is een inhibitor van de adhesiemoleculen van stamcellen.

Indicaties (synthese van de SKP)

- G-CSF factoren:
 - Verkorten van de duur van neutropenie en verminderen van de incidentie van febriele neutropenie bij patiënten die behandeld worden met cytotoxische chemotherapie voor maligniteiten.
 - Filgrastim en lenograstim: ook verminderen van de duur van de neutropenie bij patiënten die een myelo-ablatieve behandeling gevolgd door een beenmergtransplantatie ondergaan en mobilisatie van stamcellen uit het perifere bloed.
 - Filgrastim: ook behandeling van congenitale of idiopathische neutropenie en van aanhoudende neutropenie bij patiënten met een HIV-infectie in ver gevorderd stadium.
- Plerixafor (steeds in associatie met G-CSF): stimuleren van mobilisatie van stamcellen uit het perifere bloed bij autologe beenmergtransplantatie.
- Voor sommige van deze biologische geneesmiddelen zijn één of meerdere biosimilars beschikbaar. Biosimilars hebben niet noodzakelijk alle indicaties van het referentieproduct (*zie Inl.3.*).

Ongewenste effecten

- Spier- en skeletpijn, dysurie, hoofdpijn, trombocytopenie, anemie, longafwijkingen, hemoptoë.
- Zelden: overgevoeligheid.

Zwangerschap en borstvoeding

- Zwangerschap:
 - Het is niet mogelijk om een uitspraak te doen over de veiligheid van gebruik van deze preparaten tijdens de zwangerschap (geen of onvoldoende informatie beschikbaar).
 - Volgens de SKP van plerixafor is het op basis van farmacodynamische eigenschappen aannemelijk dat plerixafor congenitale misvormingen veroorzaakt; vrouwen die zwanger kunnen worden, wordt dan ook gevraagd effectieve contraceptie te gebruiken tijdens de behandeling.
- Borstvoeding: het is niet mogelijk om een uitspraak te doen over de veiligheid van gebruik van deze preparaten tijdens de periode van borstvoeding (geen of onvoldoende informatie beschikbaar).



Toediening en posologie

- Lipegfilgrastim en pegfilgrastim zijn langwerkende vormen van filgrastim en vereisen slechts één injectie per chemokuur.

Filgrastim

ACCOFIL (Accord)

filgrastim [biosynthetisch]
inj./inf. oploss. (conc.) i.v./s.c. [voorgev. spuit]

1 x 12 ME / 0,2 ml (0,12 mg/0,2 ml) R/a ▶ € 26,93 €
5 x 30 ME / 0,5 ml (0,3 mg/0,5 ml) R/a ▶ € 225,73 €
5 x 48 ME / 0,5 ml (0,48 mg/0,5 ml) R/a ▶ € 314,82 €

1 x 70 ME / 0,73 ml (0,7 mg/0,73 ml) R/a ▶ € 99,32 €

NEUPOGEN (Amgen)

filgrastim [biosynthetisch]
inj./inf. oploss. (conc.) i.v./s.c. [flac.]
5 x 30 ME / 1 ml (0,3 mg/1 ml) R/a ▶ € 232,34 €
inj./inf. oploss. (conc.) i.v./s.c. [voorgev. spuit]
5 x 30 ME / 0,5 ml (0,3 mg/0,5 ml) R/a ▶ € 231,65 €

5 x 48 ME / 0,5 ml (0,48 mg/0,5 ml) R/a ▶ € 322,73 €

TEVAGRASTIM (Teva)

filgrastim [biosynthetisch]
inj./inf. oploss. (conc.) i.v./s.c. [voorgev. spuit]
5 x 30 ME / 0,5 ml (0,3 mg/0,5 ml) R/a ▶ € 231,66 €
5 x 48 ME / 0,8 ml (0,48 mg/0,8 ml) R/a ▶ € 322,29 €

Lenograstim

GRANOCYTE (DHL Pharma Logistics)

lenograstim [biosynthetisch]
inj./inf. oploss. (pdr. + solv.) i.v./s.c. [flac. + voorgev. spuit]
5 x 33,6 MIE (0,263 mg) + 1 ml solv. R/a ▶ € 382,84 €

Lipegfilgrastim

LONQUEX (Teva)

(lipeg)filgrastim [biosynthetisch]
inj. oploss. s.c. [flac.]
6 x 6 mg / 0,6 ml U.H. [3.931 €]
inj. oploss. s.c. [voorgev. spuit]
1 x 6 mg / 0,6 ml U.H. [655 €]

LONQUEX (Abacus)

(lipeg)filgrastim [biosynthetisch]
inj. oploss. s.c. [voorgev. spuit]
1 x 6 mg / 0,6 ml U.H. [655 €]
(parallele distributie)

LONQUEX (Orifarm Belgium)

(lipeg)filgrastim [biosynthetisch]
inj. oploss. s.c. [voorgev. spuit]
1 x 6 mg / 0,6 ml U.H. [655 €]
(parallele distributie)

Pegfilgrastim

FULPHILA (Biocon Biologics)

(peg)filgrastim [biosynthetisch]
inj. oploss. s.c. [voorgev. spuit]
1 x 6 mg / 0,6 ml U.H. [532 €]

inj. oploss. s.c. [voorgev. pen]
1 x 6 mg / 0,6 ml U.H. [532 €]
inj. oploss. s.c. [voorgev. spuit]
1 x 6 mg / 0,6 ml U.H. [532 €]

1 x 6 mg / 0,6 ml U.H. [532 €]
(parallele distributie)

NEULASTA (Amgen)

(peg)filgrastim [biosynthetisch]
inj. oploss. s.c. [voorgev. spuit]
1 x 6 mg / 0,6 ml U.H. [532 €]

PELMEG (Mundipharma)

(peg)filgrastim [biosynthetisch]
inj. oploss. s.c. [voorgev. spuit]
1 x 6 mg / 0,6 ml U.H. [532 €]

PELMEG (Orifarm Belgium)

(peg)filgrastim [biosynthetisch]
inj. oploss. s.c. [voorgev. spuit]
1 x 6 mg / 0,6 ml U.H. [494 €]
(parallele distributie)

PELGRAZ (Accord)

(peg)filgrastim [biosynthetisch]

PELMEG (Abacus)


(peg)filgrastim [biosynthetisch]
inj. oploss. s.c. [voorgev. spuit]

ZIEXTENZO (Sandoz)

(peg)filgrastim [biosynthetisch]
inj. oploss. s.c. [voorgev. spuit]
1 x 6 mg / 0,6 ml U.H. [532 €]



Plerixafor

MOZOBIL (Sanofi Belgium) 

plerixafor

inj. oploss. s.c. [flac.]

1 x 24 mg / 1,2 ml (20 mg / 1 ml) U.H. [2.330 €]

PLERIXAFOR ACCORD (Accord) 

plerixafor

inj. oploss. s.c. [flac.]

1 x 24 mg / 1,2 ml (20 mg / 1 ml) U.H. [2.330 €]

2.3.4. Hydroxycarbamide

Hydroxycarbamide wordt ook gebruikt als antitumoraal middel (zie 13.1.2.4.).

Plaatsbepaling

- Hydroxycarbamide heeft de indicatie in de SKP de preventie van pijnlijke vaso-occlusieve crisissen bij patiënten met symptomatische sikkelcelziekte. Gezien de onzekerheid over werkzaamheid en veiligheid op lange termijn, moet het worden voorbehouden voor ernstige vormen van sikkelcelziekte [zie *Folia juli 2017*].⁴⁹

Indicaties (synthese van de SKP)

- Preventie van pijnlijke vaso-occlusieve crisissen bij symptomatische sikkelcelziekte (vanaf de leeftijd van 2 jaar).

Contra-indicaties

- Immunosuppressie.
- Zwangerschap en borstvoeding.
- Ernstige nierinsufficiëntie, ernstige leverinsufficiëntie (SKP).

Ongewenste effecten

- Hematologische stoornissen.
- Gastro-intestinale stoornissen.
- Dyspneu, zelden interstitiële longaantasting.
- Ulcera en andere stoornissen van huid en slijmvliezen.
- Risico van secundaire maligniteit kan niet uitgesloten worden.
- Oligospermie, azoospermie (meestal reversibel) (zie rubriek "Zwangerschap en borstvoeding").

Zwangerschap en borstvoeding

- Zwangerschap:
 - Het is niet mogelijk om een uitspraak te doen over de veiligheid van gebruik van hydroxycarbamide tijdens de zwangerschap (geen of onvoldoende informatie beschikbaar).
 - Volgens de SKP is hydroxycarbamide mogelijk genotoxisch en kan het een nadelig effect hebben op de vruchtbaarheid van de man. Mannen en vrouwen die zwanger kunnen worden, worden aanbevolen adequate anticonceptie te gebruiken tijdens en 3 tot 6 maanden na de behandeling en de inname van hydroxycarbamide 3 tot 6 maanden vóór een zwangerschap te stoppen.
- Borstvoeding is een contra-indicatie.

Bijzondere voorzorgen

- Hydroxycarbamide is mogelijk genotoxisch en kan een nadelig effect hebben op de vruchtbaarheid van




de man (zie rubriek “Zwangerschap en borstvoeding”).

SIKLOS (Theravia) 

hydroxycarbamide

filmomh. tabl.

60 x 100 mg R/ a  88,11 €

Referentielijst

1. **Cloetens H. ; Borra V. ; Laermans J. ; Et al.**, *Richtlijnen voor de behandeling van urgente aandoeningen in de eerste lijn (inhoud urgentietrouse) (deel 2)*, ebractinenet Werkgroep Ontwikkeling Richtlijnen Eerste Lijn, 2022, www.worel.be
2. **BMJ Best Practice**, *Unstable angina>Management>Treatment algorithm*, <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/3000100/treatment-algorithm> (geraadpleegd op 2024-06-17)
3. **BMJ Best Practice**, *Transient ischaemic attack>Management>Treatment algorithm*, <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/3000090/treatment-algorithm> (geraadpleegd op 2024-01-16)
4. **Dolmans L.S. ; Hegeman L.F. ; Et al.**, *NHG-Standaard Beroerte*, NHG, 2022, <https://richtlijnen.nhg.org/standaarden/beroerte>
5. **BMJ Best Practice**, *Ischemic stroke>Diagnosis*, <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-us/1078/diagnosis-approach> (geraadpleegd op 2014-01-15)
6. **Dynamed**, *Secondary Prevention of Coronary Artery Disease>Overview and Recommendations>Management*, https://www-dynamed-com.gateway2.cdhlh.be/management/secondary-prevention-of-coronary-artery-disease#MANAGEMENT_RECOMMENDATIONS (geraadpleegd op 2024-01-15)
7. **Dynamed**, *Secondary Prevention of Stroke or Transient Ischemic Attack>Overview and Recommendations>Management*, https://www-dynamed-com.gateway2.cdhlh.be/management/secondary-prevention-of-stroke-or-transient-ischemic-attack#MANAGEMENT_RECOMMENDATIONS (geraadpleegd op 2024-01-15)
8. **Dynamed**, *Secondary Prevention of Coronary Artery Disease>Antiplatelets and Anticoagulants*, <https://www-dynamed-com.gateway2.cdhlh.be/management/secondary-prevention-of-coronary-artery-disease#GUID-DE764FE6-8B11-46D5-AE55-78F86672DA67> (geraadpleegd op 2024-01-15)
9. **Dynamed**, *Antiplatelet and Anticoagulant Drugs for Acute Coronary Syndromes> P2Y12 Inhibitors and Dual Antiplatelet Therapy (DAPT)*, <https://www-dynamed-com.gateway2.cdhlh.be/management/antiplatelet-and-anticoagulant-drugs-for-acute-coronary-syndromes#GUID-11EB2CAF-EB3B-4D1C-BFD1-BB30F27D4B5F> (geraadpleegd op 2024-01-16)
10. **BMJ Best Practice**, *Ischemic stroke>Management>Treatment algorithm*, <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/3000114/treatment-algorithm> (geraadpleegd op 2024-06-17)
11. **Dynamed**, *Aspirin for primary prevention of cardiovascular disease>Overview and Recommendations>Management*, <https://www-dynamed-com.gateway2.cdhlh.be/prevention/aspirin-for-primary-prevention-of-cardiovascular-disease> (geraadpleegd op 2024-06-17)
12. **Visseren Frank L J ; Mach François ; Smulders Yvo M ; Carballo David ; Koskinas Konstantinos C ; Bäck Maria ; Benetos Athanase ; Biffi Alessandro ; Boavida José-Manuel ; Capodanno Davide ; Cosyns Bernard ; Crawford Carolyn ; Davos Constantinos H ; Desormais Ileana ; Di Angelantonio Emanuele ; Franco Oscar H ; Halvorsen Sigrun ; Hobbs F D Richard ; Hollander Monika ; Jankowska Ewa A ; Michal Matthias ; Sacco Simona ; Sattar Naveed ; Tokgozoglulale ; Tonstad Serena ; Tsioufis Konstantinos P ; van Dis Ineke ; van Gelder Isabelle C ; Wanner Christoph ; Williams Bryan**, *2021 ESC Guidelines on cardiovascular disease prevention in clinical practice.*, Eur Heart J, 2021, <https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/34458905>
13. **BMJ Best Practice**, *Established atrial fibrillation>Management*, <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/1/management-approach> (geraadpleegd op 2024-01-22)
14. **Dynamed**, *Thromboembolic prophylaxis in atrial fibrillation>Antiplatelet therapy>Comparative efficacy of antiplateletsor clopidogrel plus antiplatelets vs. anticoagulation*, <https://www-dynamed-com.gateway2.cdhlh.be/management/thromboembolic-prophylaxis-in-atrial-fibrillation#COMPARATIVE-EFFICACY-OF-ANTIPLATELETS-OR-CLOPIDOGREL-PLUS-ANTIPLATELETS-VS-ANTICOAGULATION>



- com.gateway2.cdhlh.be/management/thromboembolic-prophylaxis-in-atrial-fibrillation#ANTICOAGULATION_VS_CLOPIDOGREL_PLUS_ASPIRIN (geraadpleegd op 2024-06-17)
15. **Thomopoulos Costas ; Hitij Jana Brguljan ; De Backer Tine ; Gkaliagkousi Eugenia ; Kreutz Reinhold ; Lopez-Sublet Marilucy ; Marketou Maria ; Mihailidou Anastasia S ; Olszanecka Agnieszka ; Pechère-Bertschi Antoinette ; Pérez Mariana Paula ; Persu Alexandre ; Piani Federica ; Socrates Thenral ; Stolarz-Skrzypek Katarzyna ; Cífková Renata**, *Management of hypertensive disorders in pregnancy: a Position Statement of the European Society of Hypertension Working Group 'Hypertension in Women'*, J Hypertens, 2024, <https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/38690949>
 16. **BMJ Best Practice**, *Pre-eclampsia>Management>Prevention*, <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/326/prevention> (geraadpleegd op 2024-01-16)
 17. **Dynamed**, *Prevention of NSAID-induced Gastrointestinal Toxicity*, <https://www.dynamed-com.gateway2.cdhlh.be/prevention/prevention-of-nsaid-induced-gastrointestinal-toxicity> (geraadpleegd op 2024-03-18)
 18. **Yuan JQ**, *Systematic Review With Meta-Analysis: The Gastrointestinal Benefits of COX-2 Selective Inhibitors With Concomitant Use of Low-Dose Aspirin*, Alimnt Pharmacol Ther, 2016
 19. **Dynamed**, *Antiplatelet and Anticoagulant Drugs for Coronary Artery Disease>Overview and Recommendations>Management*, <https://www.dynamed-com.gateway2.cdhlh.be/management/antiplatelet-and-anticoagulant-drugs-for-coronary-artery-disease> (geraadpleegd op 2024-01-16)
 20. **BMJ Best Practice**, *Non-ST-elevation myocardial infarction>Management>Treatment algorithm*, <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/3000113/treatment-algorithm> (geraadpleegd op 2024-06-17)
 21. **Dynamed**, *Antiplatelet and Anticoagulant Drugs for Acute Coronary Syndromes>P2Y12 Inhibitors and Dual Antiplatelet Therapy (DAPT)>Comparative efficacy among P2Y12 inhibitors*, <https://www.dynamed-com.gateway2.cdhlh.be/management/antiplatelet-and-anticoagulant-drugs-for-acute-coronary-syndromes#GUID-11EB2CAF-EB3B-4D1C-BFD1-BB30F27D4B5F> (geraadpleegd op 2024-01-16)
 22. **Mele Francesco ; Gendarini Claudia ; Pantoni Leonardo**, *The use of dual antiplatelet therapy for ischemic cerebrovascular events*, Neurol Sci, 2023, <https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/36114982>
 23. **Dynamed**, *Coronary Artery Disease (CAD)>Management>Management Overview*, https://www.dynamed-com.gateway2.cdhlh.be/condition/coronary-artery-disease-cad#TREATMENT_OVERVIEW (geraadpleegd op 2024-01-16)
 24. **Dynamed**, *Prosthetic heart valves>Antithrombotic prophylaxis*, <https://www.dynamed-com.gateway2.cdhlh.be/procedure/prosthetic-heart-valves#GUID-AB32138A-0F18-4776-8EF1-7A45E2C82ADB> (geraadpleegd op 2024-06-06)
 25. **Dynamed**, *Mitral stenosis>Management>Antithrombotic prophylaxis*, https://www.dynamed-com.gateway2.cdhlh.be/condition/mitral-stenosis#TOPIC_ZGK_DYM_GYB (geraadpleegd op 2024-06-06)
 26. **Dynamed**, *Thromboembolic prophylaxis in atrial fibrillation>Direct Oral Coagulants (DOACs)*, <https://www.dynamed-com.gateway2.cdhlh.be/management/thromboembolic-prophylaxis-in-atrial-fibrillation#GUID-F9C9C4AB-08A1-4031-B232-F4051BDB0A17> (geraadpleegd op 2024-06-06)
 27. **BMJ Best Practice**, *New-onset atrial fibrillation*, <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/3000087/management-recommendations> (geraadpleegd op 2024-04-08)
 28. **Hindricks Gerhard ; Potpara Tatjana ; Dagres Nikolaos ; Arbelo Elena ; Bax Jeroen J ; Blomström-Lundqvist Carina ; Boriani Giuseppe ; Castella Manuel ; Dan Gheorghe-Andrei ; Dilaveris Polychronis E ; Fauchier Laurent ; Filippatos Gerasimos ; Kalman Jonathan M ; La Meir Mark ; Lane Deirdre A ; Lebeau Jean-Pierre ; Lettino Maddalena ; Lip Gregory Y H ; Pinto Fausto J ; Thomas G Neil ; Valgimigli Marco ; Van Gelder Isabelle C ; Van Putte Bart P ; Watkins Caroline L**, *2020 ESC Guidelines for the diagnosis and management of atrial fibrillation developed in collaboration with the European Association for Cardio-Thoracic Surgery (EACTS): The Task Force for the diagnosis and management of atrial fibrillation of the European Society of Cardiology (ESC) Developed with the special contribution of the European Heart Rhythm Association (EHRA) of the ESC*, Eur Heart J, 2021, <https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/32860505>
 29. **BMJ Best Practice**, *New-onset atrial fibrillation>Management*,



- <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/3000087/treatment-algorithm> (geraadpleegd op 2024-01-16)
30. **BMJ Best Practice, Chronic atrial fibrillation>Management**, <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/1/treatment-algorithm> (geraadpleegd op 2024-01-22)
 31. **BMJ Best Practice, Venous thromboembolism prophylaxis>Management>Approach**, <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/1087/management-approach> (geraadpleegd op 2024-06-06)
 32. **Li M. ; Li J. ; Wang X. ; Hui X. ; Wang Q. ; Xie S. ; Yan P. ; Tian J. ; Li J. ; Xie P. ; Yang K. ; Yao L.**, *Oral direct thrombin inhibitors or oral factor Xa inhibitors versus conventional anticoagulants for the treatment of pulmonary embolism*, Cochrane Database Syst Rev, 2023, <https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/37057837>
 33. **Wang X. ; Ma Y. ; Hui X. ; Li M. ; Li J. ; Tian J. ; Wang Q. ; Yan P. ; Li J. ; Xie P. ; Yang K. ; Yao L.**, *Oral direct thrombin inhibitors or oral factor Xa inhibitors versus conventional anticoagulants for the treatment of deep vein thrombosis*, Cochrane Database Syst Rev, 2023, <https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/37058421>
 34. **BMJ Best Practice, Deep vein thrombosis>Management**, <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/3000112/treatment-algorithm> (geraadpleegd op 2024-01-22)
 35. **BMJ Best Practice, Antiphospholipid syndrome>Management>Approach**, <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/469/management-approach> (geraadpleegd op 2024-06-06)
 36. **Van der Linden L.**, *Continuer les antivitamines K ou passer aux anticoagulants oraux directs chez les personnes âgées fragiles présentant une fibrillation auriculaire?*, Minerva, 2024
 37. **Khan Safi U ; Khan Muhammad Zia ; Asad Zain Ul Abideen ; Valavoor Shahul ; Khan Muhammad Usman ; Khan Muhammad Shahzeb ; Krupica Troy ; Alkhouli Mohamad ; Kaluski Edo**, *Efficacy and safety of low dose rivaroxaban in patients with coronary heart disease: a systematic review and meta-analysis.*, J Thromb Thrombolysis, 2020, <https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/32281069>
 38. **Massimo Franchini ; Daniele Focosi ; Marco Zaffanello ; Pier Mannuccio Mannucci**, *Efficacy and safety of tranexamic acid in acute haemorrhage*, BMJ, 2024, <https://www.bmj.com/content/bmj/384/bmj-2023-075720.full.pdf>
 39. **BMJ Best Practice, Postpartum haemorrhage>Management>Treatment algorithm**, <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/3000329/treatment-algorithm> (geraadpleegd op 2024-06-04)
 40. **BMJ Best Practice, Mild traumatic brain injury>Management>Recommendations**, <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/3000170/management-recommendations> (geraadpleegd op 2024-06-04)
 41. **BMJ Best Practice, Peptic ulcer disease>Management>Recommendations>Full recommendations>Actively bleeding ulcer**, <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/3000205/management-recommendations> (geraadpleegd op 2024-06-04)
 42. **Devereaux P.J. ; Marcucci Maura ; Painter Thomas W. ; Conen David ; Lomivorotov Vladimir ; Sessler Daniel I. ; Chan Matthew T.V. ; Borges Flavia K. ; Martínez-Zapata María J. ; Wang Chew-Yin ; Xavier Denis ; Ofori Sandra N. ; Wang Michael K. ; Efremov Sergey ; Landoni Giovanni ; Kleinlugtenbelt Ydo V. ; Szczeklik Wojciech ; Schmartz Denis ; Garg Amit X. ; Short Timothy G. ; Wittmann Maria ; Meyhoff Christian S. ; Amir Mohammed ; Torres David ; Patel Ameen ; Duceppe Emmanuelle ; Ruetzler Kurt ; Parlow Joel L. ; Tandon Vikas ; Fleischmann Edith ; Polanczyk Carisi A. ; Lamy Andre ; Astrakov Sergey V. ; Rao Mangala ; Wu William K.K. ; Bhatt Keyur ; de Nadal Miriam ; Likhvantsev Valery V. ; Paniagua Pilar ; Aguado Hector J. ; Whitlock Richard P. ; McGillion Michael H. ; Prystajeky Michael ; Vincent Jessica ; Eikelboom John ; Copland Ingrid ; Balasubramanian Kumar ; Turan Alparslan ; Bangdiwala Shrikant I. ; Stillo David ; Gross Peter L. ; Cafaro Teresa ; Alfonsi Pascal ; Roshanov Pavel S. ; Belley-Côté Emilie P. ; Spence Jessica ; Richards Toby ; VanHelder Tomas ; McIntyre William ; Guyatt Gordon ; Yusuf Salim ; Leslie Kate**, *Tranexamic Acid in Patients Undergoing Noncardiac Surgery*, N Engl J Med, 2022, <https://www.nejm.org/doi/full/10.1056/NEJMoa2201171><https://www.nejm.org/doi/pdf/10.1056/NEJMoa2201171?articleTools=true>
 43. **Den Exter P.**, *Tranexaminezuur bij cardio-thoracale chirurgie*, Ge-Bu, 2024
 44. **BMJ Best Practice, Abnormal uterine bleeding>Management>Treatment algorithm**, <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/658/treatment-algorithm> (geraadpleegd op 2024-06-04)
 45. **Bofill Rodriguez Magdalena ; Dias Sofia ; Jordan Vanessa ; Lethaby Anne ; Lensen Sarah F ; Wise Michelle R**



- ; **Wilkinson Jack ; Brown Julie ; Farquhar Cindy**, *Interventions for heavy menstrual bleeding; overview of Cochrane reviews and network meta-analysis.*, Cochrane Database Syst Rev, 2022, <https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/35638592>
46. **BMJ Best Practice**, *Anaemia of chronic disease>Management>Approach*, <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/95/management-approach> (geraadpleegd op 2024-05-30)
 47. **Dynamed**, *Anemia of chronic kidney disease>Overview and Recommendations>Management*, <https://www-dynamed-com.gateway2.cdih.be/condition/anemia-of-chronic-kidney-disease> (geraadpleegd op 2024-05-30)
 48. **Dynamed**, *Anemia of cancer>Overview and Recommendations>Management*, <https://www-dynamed-com.gateway2.cdih.be/condition/anemia-of-cancer> (geraadpleegd op 2024-05-30)
 49. **BMJ Best Practice**, *Sickle cell anaemia>Management*, <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/100/management-approach> (geraadpleegd op 2024-01-22)



3. Gastro-intestinaal stelsel

- 3.1. Maag- en duodenumpathologie
- 3.2. Spasmolytica
- 3.3. Lever-, galblaas- en pancreaspathologie
- 3.4. Anti-emetica
- 3.5. Laxativa
- 3.6. Antidiarreeïca
- 3.7. Inflammatoir darmlijden
- 3.8. Anale pathologie

3.1. Maag- en duodenumpathologie

In dit hoofdstuk worden besproken:

- inhibitoren van de maagzuursecretie
- antacida
- bismut.

Plaatsbepaling

- Inhibitoren van de maagzuursecretie vormen de best onderbouwde behandeling van ulcus pepticum en refluxoesofagitis; bij milde refluxsymptomen hebben ook antacida een plaats.^{1,2}
- Als er een protonpompinhibitor (PPI) wordt gebruikt, moet de patiënt worden geïnformeerd over het grote risico van rebound reflux bij het stopzetten van de behandeling. Men kan reeds bij de start van een behandeling overleggen met de patiënt over een afbouwschema of gebruik *on demand* met een antacidum of PPI om de rebound-symptomen te beperken.²
- Ulcus pepticum en niet-steroïdale anti-inflammatoire middelen (NSAID's) (zie 9.1.)
 - NSAID's liggen vaak aan de basis van maagulcera³, vooral bij ouderen.⁴
 - o NSAID's combineren met een PPI of misoprostol laat toe de gastro-intestinale toxiciteit van de NSAID's te verminderen met een beschermend effect op ulcuscomplicaties zoals perforatie of bloeding. Deze maagbescherming is te overwegen bij opstarten van een behandeling met een NSAID bij risicopatiënten: personen > 65 jaar of met belangrijke comorbiditeit, met antecedenten van peptische ulcera of van ulcus met complicaties (bloeding, perforatie). Het risico neemt toe bij gelijktijdige inname van een corticosteroïd, acetylsalicylzuur of een ander antiaggregans, een anticoagulans, een SSRI [zie *Folia april 2024*], duloxetine, venlafaxine of vortioxetine.^{4,5,6} Bij associatie met acetylsalicylzuur vermindert het gastro-intestinale voordeel van de COX-2-selectieve NSAID's en is maagbescherming eveneens te overwegen.^{7,8}
- Ulcus pepticum en antitrombotische behandelingen
 - Bij hooggedoseerd acetylsalicylzuur is het risico op maagproblemen hetzelfde als bij gebruik van NSAID's. In dat geval hebben de PPI's ook een beschermend effect.^{9,10}
 - Bij laaggedoseerd acetylsalicylzuur in het kader van verhoogd cardiovasculair risico (zie 2.1.1.1.) kan maagbescherming overwogen worden bij ouderen boven 80 jaar of personen met belangrijke comorbiditeit, met antecedenten van peptische ulcera of van ulcus met complicaties (bloeding, perforatie), voor zover het verwachte gastro-intestinale voordeel opweegt tegen de ongewenste effecten van een PPI op lange termijn.
 - In observationeel onderzoek bij patiënten met een hoog risico op gastro-intestinale bloedingen (zie *riskcalculator*) die DOAC's of vitamine K-antagonisten gebruikten, zag men een kleiner bloedingsrisico bij het gebruik van PPI's.¹¹ Deze indicatie is niet opgenomen in de SKP's.
- Ulcus pepticum en *H. pylori*-infectie



- Bij vele patiënten met maagulcus of duodenumulcus wordt *Helicobacter pylori* (*H. pylori*) aangetroffen.³ Door *H. pylori* uit te roeien bij deze patiënten kan men recidieven voorkomen, en zo de noodzaak van een onderhoudsbehandeling met maagzuursecretie-inhibitoren vermijden.^{12 13 14}
- Eradicatie van *H. pylori* kan gebeuren door behandeling met een protonpompinhibitor (PPI) samen met antibacteriële middelen. Het toepassen van een onderhoudsbehandeling met maagzuursecretie-inhibitoren om recidieven te voorkomen na eradicatie van *H. pylori* is niet gebaseerd op studies.
- Volgend behandelingschema (quadritherapie) wordt aanbevolen door *BAPCOC 2022*.
 - Tweemaal per dag gedurende 10 dagen:
 - een PPI (esomeprazol 20 mg, lansoprazol 30 mg, omeprazol 20 mg, pantoprazol 40 mg of rabeprazol 20 mg)
 - + amoxicilline 1 g
 - + metronidazol 500 mg
 - + clarithromycine 500 mg.
 - Alternatief voorgesteld door *BAPCOC 2022*, bijvoorbeeld bij overgevoeligheid voor penicillines: quadritherapie gedurende 10 dagen met een PPI (40 mg in 2 doses per dag) + bismut (1 680 mg in 4 doses per dag) + tetracycline (1 500 mg in 4 doses per dag) + metronidazol (1 500 mg in 4 doses per dag).
 - Ook sequentiële therapie wordt soms voorgesteld: hierbij wordt gedurende 10 dagen een PPI gegeven, gecombineerd gedurende 5 dagen met amoxicilline, en daarna gedurende de volgende 5 dagen met tweemaal per dag clarithromycine + metronidazol. Er lijkt voor de eradicatie van *H. pylori* geen verschil te zijn in werkzaamheid tussen quadritherapie en sequentiële therapie.¹⁵
 - Wegens de snel stijgende resistentie zijn chinolonen mogelijk niet effectief in de eradicatie van *H. pylori*.
 - Stoppen met roken verhoogt de slaagkans van eradicatie.¹⁶
 - *BAPCOC* beveelt aan om de eradicatie van *H. pylori* te controleren (bv. door middel van een C13-ureumademtest), minstens 4 weken na stoppen van de antibacteriële behandeling (en minstens 2 weken na de PPI-inname).¹⁷
 - De duur van de behandeling met PPI's na de eradicatie van *H. pylori*, is bij maagulcus doorgaans niet langer dan 8 weken, bij duodenumulcus niet langer dan 4 weken.¹
 - Bij patiënten met verhoogd risico van ulcus die NSAID's moeten krijgen of laaggedoseerd acetylsalicylzuur, suggereren sommige studies dat voorafgaande eradicatie van *H. pylori* het risico van ulceratie vermindert.¹⁸
- Gastro-oesofageale refluxsymptomen en refluxoesofagitis
 - De volgende (weinig onderbouwde) niet-medicamenteuze maatregelen worden in richtlijnen aanbevolen: gewicht verliezen, stoppen met roken, niet eten voor het slapengaan, hoofdeinde van het bed verhogen, op linkerzij slapen.^{19 20}
 - De medicamenteuze aanpak van reflux verschilt naargelang de ernst van de klachten, en indien, een endoscopie uitgevoerd werd, naargelang de gevonden letsels.^{19 21}
 - Bij weinig uitgesproken refluxsymptomen kan gebruik van antacida on demand, afhankelijk van de symptomen, volstaan.²²
 - Bij meer uitgesproken klachten kunnen verschillende benaderingen worden voorgesteld: een *step-up*-methode (antacida; indien geen beterschap een PPI eerst in halve, dan in volle dosis), een *step-down*-methode (beginnen met een volle dosis PPI en bij beterschap een halve dosis) of een *step-in*-methode (intermitterend een PPI on demand). Er zijn geen klinische studies waarin die verschillende methoden worden vergeleken. De behandeling duurt 4 tot 8 weken. Daarna wordt de PPI stopgezet of geleidelijk verminderd om het risico op rebound reflux te beperken. Bij recidief van klachten kan men opteren voor een PPI *on demand*. Als dit onvoldoende blijkt, zoekt men naar de laagst mogelijke werkzame onderhoudsdosis.²
 - Bij uitgesproken refluxklachten of endoscopische letsels wordt een behandeling gestart met een standaarddosis PPI gedurende 4 tot 8 weken.^{2 22 21}



- De werkzaamheid van gastroprokinetica bij reflux is niet aangetoond.²³
- Verschillende richtlijnen stellen na genezing van de oesofagitis een continue behandeling met PPI's in de laagst mogelijke dosis voor, afhankelijk van de symptomen.^{22 24} Voor niet-erosieve vormen kan een poging tot geleidelijke stopzetting worden overwogen.
- Er werd geen causaal verband aangetoond tussen de aanwezigheid van *H. pylori* en refluxoesofagitis. Systematisch screenen op *H. pylori* is in dat geval niet zinvol.²⁵
- Sommige richtlijnen bevelen continue PPI-behandeling aan bij een Barrett-slokdarm.²⁶ Het beschermend effect op de ontwikkeling van maagkanker is onduidelijk.^{27 26 28 29 21}
- Het is nuttig de patiënt te informeren over het risico van rebound hyperaciditeit na stoppen of verminderen van de behandeling.
- Functionele dyspepsie
 - Er wordt gesproken van functionele dyspepsie bij hoge spijsverteringssymptomen zonder endoscopische letsels (of in afwezigheid van endoscopisch onderzoek bij personen jonger dan 50 jaar zonder alarmsymptomen): epigastrische pijn, een vroegtijdig verzadigingsgevoel, een vol gevoel na de maaltijd, oprispingen, misselijkheid of ongemak in de bovenbuik.^{30 31}
 - Volgens verschillende richtlijnen kunnen de symptomen van functionele dyspepsie als volgt worden behandeld:
 - Eradicatie van *H. pylori* bij een positieve test, hoewel de meerwaarde hiervan bij functionele dyspepsie beperkt is.^{22 21 30 31} Gegevens wijzen op een mogelijk beschermend effect op het ontstaan van maagzweren of maagkanker.^{31 22}
 - Bij een negatieve test of als de behandeling niet aanslaat, de maagzuurgraad onderdrukken, ofwel stapsgewijs (antacida en dan een PPI), ofwel met een PPI-behandeling gedurende 4 weken.^{22 21}
 - Bij recidief de laagste effectieve PPI-dosis zoeken of kiezen voor behandeling on demand.^{22 21}
 - De evidentie voor de werkzaamheid van gastroprokinetica is zeer beperkt.^{22 31}
 - Faalt de behandeling, dan stellen sommige richtlijnen een proefbehandeling met een tricyclisch antidepressivum voor (amitriptyline of nortriptyline, *off label* gebruik).^{22 31}
- Reflux bij zuigelingen
 - Reflux is een frequent voorkomende klacht bij zuigelingen.
 - Bij kinderen met lichte tot matige reflux (regurgitatie) zonder alarmsymptomen zoals een abnormale gewichtsevolutie is medicamenteuze behandeling niet geïndiceerd en kunnen de ouders worden gerustgesteld.³²
 - Sommige PPI's hebben reflux bij zuigelingen als indicatie in de SKP. Voor kinderen met refluxziekte gepaard gaande met verontrustende symptomen (bv. abnormale gewichtsevolutie) of complicaties (bv. oesofagitis) stellen sommige richtlijnen een behandeling van 2 tot 4 weken voor. De gegevens over de werkzaamheid van antacida en PPI's zijn beperkt.³³
- Gastro-oesofageale reflux tijdens de zwangerschap²⁴ [zie *Folia april 2017*].
 - Bij weinig uitgesproken symptomen zijn levensstijl- en dieetmaatregelen de eerste behandeling.
 - Bij meer uitgesproken klachten zijn antacida de veiligste keuze.
 - Voor de meeste PPI's zijn de gegevens over gebruik tijdens de zwangerschap geruststellend.
 - Gastroprokinetica hebben geen plaats.

Zwangerschap en borstvoeding

- Zwangerschap. Voor de meeste PPI's zijn de gegevens over gebruik tijdens de zwangerschap geruststellend. Omeprazol, esomeprazol en lansoprazol zijn het meest onderbouwd [zie *Folia april 2017*].
- Borstvoeding. Voor de meeste PPI's zijn de gegevens over gebruik tijdens de borstvoeding geruststellend. (Es)omeprazol en pantoprazol zijn het meest onderbouwd. Langdurig gebruik van aluminiumhoudende antacida kan leiden tot te hoge spiegels aluminium bij de zuigeling.



3.1.1. Maagzuursecretie-inhibitoren

3.1.1.1. H₂-antihistaminica

Er zijn geen H₂-antihistaminica meer beschikbaar in België sinds 2019 [zie *Folia november 2019 en Folia november 2020*]. Cimetidine kan magistraal worden bereid (niet terugbetaald). Famotidine en cimetidine zijn beschikbaar in de buurlanden.

Plaatsbepaling

- Zie 3.1.

Indicaties (synthese van de SKP)

- Gastroduodenaal ulcus.
- Symptomatische behandeling van gastro-oesofageale reflux.
- Preventie van stressulcera na bepaalde heelkundige ingrepen en bij sommige ernstige aandoeningen.
- Preventie van ulcera bij toediening van NSAID's bij risicopatiënten.
- Dyspepsie, gastritis en refluxsymptomen zonder bekende etiologie.

Ongewenste effecten

- Diarree en andere gastro-intestinale stoornissen, rash, moeheid.
- Rebound reflux na plots stoppen van de behandeling (duurt minder lang dan bij de PPI's).
- Zelden: overgevoeligheidsreacties, verwardheid (vooral bij ouderen), interstitiële nefritis, gestoorde levertesten en hepatitis.
- Bij intraveneuze toediening ook bradycardie en hypotensie.

Interacties

- Gewijzigde resorptie van andere geneesmiddelen door verandering van de maag-pH (bv. verminderde resorptie van itraconazol, ijzer, bepaalde protease-inhibitoren en proteïnekinase-inhibitoren).

Bijzondere voorzorgen

- Bij chronisch gebruik van maagzuursecretie-inhibitoren moet men steeds alert zijn op alarmsymptomen zoals dysfagie, vermagering of bloedingen, die kunnen wijzen op maligniteit.

3.1.1.2. Protonpompinhibitoren (PPI's)

Plaatsbepaling

- Zie 3.1.

Indicaties (synthese van de SKP)

- Gastroduodenaal ulcus.
- Samen met antibiotica, eradicatie van *H. pylori* bij gastroduodenaal ulcus.
- Preventie van ulcera bij risicopatiënten die NSAID's gebruiken (zie 3.1.).
- Refluxsymptomen en refluxoesofagitis. Dyspepsie die niet op reflux berust, is geen indicatie.
- Syndroom van Zollinger-Ellison.

Contra-indicaties

- Op de website genesmiddelenbijlevercirrose.nl worden lansoprazol, omeprazol, pantoprazol en rabeprazol als "onveilig" (te vermijden) bij levercirrose beoordeeld.

Ongewenste effecten

- Nausea, diarree, hoofdpijn, rash, benigne fundic-gland poliepen.



- Rebound reflux na stoppen van de behandeling.
- Zelden: gastro-intestinale infecties (bv. *Clostridium difficile*) en verhoogd risico van reizigersdiarree, (soms ernstige) huidaandoeningen, interstitiële nefritis.
- Bij langdurig gebruik, nierinsufficiëntie [zie *Folia mei 2022*], osteoporose met verhoogd risico van fracturen, vitamine B₁₂-deficiëntie en hypomagnesiëmie [zie *Folia november 2016*].³⁴
- Sommige publicaties suggereren een risico van overlijden, cardiovasculaire events, maagkanker, diabetes, dementie^{35 36 37} en darmkolonisatie met multiresistente kiemen [zie *Folia mei 2022*].
- Observationele gegevens bij kinderen suggereren een risico op fractuur, astma en infecties, inclusief ernstige infecties [zie *Folia mei 2022* en *Folia september 2024*].

Interacties

- Mogelijk vertraagde resorptie van sommige PPI's bij inname met voedsel. Er wordt algemeen aanbevolen een PPI in te nemen op een lege maag, maar of dit een positief effect heeft op de symptomen en het slijmvlies, is niet duidelijk [zie *Folia december 2023*].
- Gewijzigde resorptie van andere geneesmiddelen door verandering van de maag-pH (bv. verminderde resorptie van itraconazol, ijzer, levothyroxine, rilpivirine en bepaalde protease-inhibitoren en proteïnekinase-inhibitoren). In dat geval kan men overwegen om het gebruik van de PPI tijdelijk te stoppen.
- Risico van verhoogde toxiciteit van methotrexaat (vooral wanneer het gebruikt wordt in hoge doses). Bij gelijktijdig gebruik van hoge doses methotrexaat, wordt de PPI best tijdelijk gestopt.
- De protonpomp-inhibitoren (PPI's) zijn substraten van CYP2C19. Omeprazol en esomeprazol (de S-isomeer van omeprazol) zijn daarenboven inhibitoren van CYP2C19 (zie *Tabel Ic. in Inl.6.3.*). Lansoprazol is daarenboven een substraat van CYP3A4 (zie *Tabel Ic. in Inl.6.3.*). Omeprazol en esomeprazol (en in mindere mate lansoprazol) kunnen de omzetting van clopidogrel tot zijn actieve metaboliet remmen, met daling van het antiaggregerend effect en verhoogd risico van cardiovasculaire events. Als het samen geven van clopidogrel met een PPI essentieel is, lijkt het voorzichtiger omeprazol en esomeprazol te vermijden.

Zwangerschap en borstvoeding

- Voor de meeste PPI's zijn de gegevens over gebruik tijdens de zwangerschap geruststellend. Omeprazol, esomeprazol en lansoprazol zijn het meest onderbouwd.
- Voor de meeste PPI's zijn de gegevens over gebruik tijdens de borstvoeding geruststellend. (Es)omeprazol en pantoprazol zijn het meest onderbouwd.

Bijzondere voorzorgen

- Bij langdurig gebruik van maagzuursecretie-inhibitoren moet men steeds alert zijn op alarmsymptomen zoals dysfagie, vermagering of bloedingen, die kunnen wijzen op maligniteit.
- Wanneer een langdurige PPI-behandeling wordt opgestart bij patiënten op levothyroxine, is opvolging van het TSH aangewezen.

Esomeprazol

Posol.

per os :

refluxoesofagitis

- behandeling: 40 mg 1x/dag gedurende 4 (eventueel 8) weken

- preventie van recidieven: 20 mg 1x/dag

refluxsymptomen

20 mg 1x/dag gedurende 4 weken en wanneer nodig

eradicatie *H. pylori* (in associatie met antibacteriële middelen)

20 mg 2x/dag gedurende minstens 1 week



ulcera door NSAID's

- behandeling: 20 mg 1x/dag gedurende 4 (eventueel 8) weken
- preventie bij risicopatiënten: 20 mg 1x/dag

ESOMEPRAZOLE EG (EG)

esomeprazol (magnesium)
maagsapresist. harde caps.

- 14 x 20 mg R/ cx € 8,85 €
- 28 x 20 mg R/ cx € 11,12 €
- 56 x 20 mg R/ cx € 16,12 €
- 98 x 20 mg R/ cx € 18,13 €
- 28 x 40 mg R/ cx € 13,29 €

ESOMEPRAZOLE TEVA (Teva)

esomeprazol (magnesium)
maagsapresist. harde caps.

- 14 x 20 mg R/ 8,95 €
- 28 x 20 mg R/ cx € 10,85 €
- 56 x 20 mg R/ cx € 16,04 €
- 98 x 20 mg R/ cx € 18,12 €
- 28 x 40 mg R/ cx € 12,96 €

ESOMEPRAZOLE VIATRIS (Viatris)

esomeprazol (magnesium)
maagsapresist. harde caps.

- 28 x 20 mg R/ cx € 11,21 €
- 56 x 20 mg R/ cx € 15,87 €
- 100 x 20 mg R/ cx € 19,61 €
- 28 x 40 mg R/ cx € 13,29 €

NEXIAM (Grünenthal)

esomeprazol (magnesium)
maagsapresist. tabl.

- 14 x 20 mg R/ 5,52 €
- 28 x 20 mg R/ cx € 11,23 €
- 56 x 20 mg R/ cx € 16,04 €
- 98 x 20 mg R/ cx € 19,32 €
- 28 x 40 mg R/ cx € 13,28 €

esomeprazol (natrium)

inj./inf. oploss. (pdr.) i.v. [flac.]
10 x 40 mg U.H. [52 €]



Lansoprazol

Posol.

maagulcus

30 mg 1x/dag gedurende 4 (eventueel 8) weken

duodenaal ulcus

30 mg 1x/dag gedurende 2 (eventueel 4) weken

refluxoesofagitis

- behandeling: 30 mg 1x/dag gedurende 4 (eventueel 8) weken

- preventie van recidieven: 15 (eventueel 30) mg 1x/dag

refluxsymptomen

15 mg 1x/dag gedurende 4 (eventueel 8) weken

eradicatie *H. pylori* (in associatie met antibacteriële middelen)

30 mg 2x/dag gedurende minstens 1 week

ulcera door NSAID's

behandeling: 30 mg 1x/dag gedurende 4 weken

preventie bij risicopatiënten: 15 tot 30 mg 1x/dag

LANSOPRAZOL AB (Aurobindo)

98 x 30 mg R/ a[▷] cx € 28,30 €

56 x 15 mg R/ cx € 15,02 €

lansoprazol

maagsapresist. harde caps.

56 x 15 mg R/ cx € 14,96 €

LANSOPRAZOLE TEVA (Teva)

lansoprazol

maagsapresist. harde caps.

56 x 15 mg R/ cx € 15,72 €

56 x 30 mg R/ cx € 24,46 €

98 x 30 mg R/ a[▷] cx € 27,08 €

LANSOPRAZOL SANDOZ (Sandoz)

lansoprazol

maagsapresist. harde caps.

56 x 15 mg R/ cx € 15,72 €

98 x 15 mg R/ a[▷] € 24,32 €

28 x 30 mg R/ cx € 15,52 €

56 x 30 mg R/ cx € 24,46 €

98 x 30 mg R/ a[▷] cx € 28,31 €

LANSOPRAZOLE EG (EG)

lansoprazol

maagsapresist. harde caps.

56 x 15 mg R/ cx € 15,72 €

84 x 15 mg R/ a[▷] € 21,77 €

56 x 30 mg R/ cx € 24,79 €

LANSOPRAZOL KRKA (KRKA)

lansoprazol

maagsapresist. harde caps.

Omeprazol

Posol.

maagulcus

20 (eventueel 40) mg 1x/dag gedurende 4 (eventueel 8) weken

duodenaal ulcus

20 (eventueel 40) mg 1x/dag gedurende 2 (eventueel 4) weken

refluxoesofagitis

- behandeling: 20 (eventueel 40) mg 1x/dag gedurende 4 (eventueel 8) weken

- preventie van recidieven: 10 tot 20 mg 1x/dag

refluxsymptomen

10 tot 20 mg 1x/dag gedurende 2 tot 4 weken

eradicatie *H. pylori* (in associatie met antibacteriële middelen)

40 mg/dag in 1 tot 2 doses gedurende minstens 1 week

ulcera door NSAID's

- behandeling: 20 mg 1x/dag gedurende 4 (eventueel 8) weken

- preventie bij risicopatiënten: 20 mg 1x/dag

ACIDCARE (Sandoz)

maagsapresist. harde caps.

14 x 20 mg 14,51 €

omeprazol

28 x 10 mg 14,66 €

**LOSEC (Eurocept)**

omeprazol (magnesium)

disp. maagsapresist. tabl. Mups

28 x 10 mg R/ 18,33 €

56 x 10 mg R/ cx € 14,21 €

28 x 20 mg R/ 28,80 €

56 x 20 mg R/ cx € 19,97 €

disp. maagsapresist. tabl. (deelb. niet kwantit.) Mups

28 x 40 mg R/ 45,38 €

OMEPRAZOL AB (Aurobindo)

omeprazol

maagsapresist. harde caps.

28 x 10 mg R/ cx € 9,18 €

56 x 10 mg R/ cx € 13,62 €

100 x 10 mg R/ cx € 18,21 €

28 x 20 mg R/ cx € 13,17 €

56 x 20 mg R/ cx € 19,18 €

100 x 20 mg R/ cx € 23,43 €

28 x 40 mg R/ cx € 20,16 €

56 x 40 mg R/ cx € 32,20 €

OMEPRAZOLE EG (EG)

omeprazol

maagsapresist. harde caps.

28 x 10 mg R/ cx € 9,40 €

56 x 10 mg R/ cx € 14,38 €

100 x 10 mg R/ cx € 18,25 €

14 x 20 mg R/ cx € 9,28 €

28 x 20 mg R/ cx € 13,46 €

56 x 20 mg R/ cx € 19,97 €

100 x 20 mg R/ cx € 24,68 €

28 x 40 mg R/ cx € 20,16 €

56 x 40 mg R/ cx € 33,61 €

OMEPRAZOLE EG (Orifarm Belgium)

omeprazol

maagsapresist. harde caps.

56 x 20 mg R/ cx € 19,97 €

100 x 20 mg R/ cx € 24,68 €

56 x 40 mg R/ cx € 33,61 €
(parallelinvoer)**OMEPRAZOLE EG (PI-Pharma)**

omeprazol

maagsapresist. harde caps.

100 x 20 mg R/ cx € 24,68 €

56 x 40 mg R/ cx € 33,61 €
(parallelinvoer)**OMEPRAZOL SANDOZ (Sandoz)**

omeprazol

maagsapresist. harde caps.

28 x 10 mg R/ cx € 9,25 €

56 x 10 mg R/ cx € 14,38 €

98 x 10 mg R/ cx € 19,28 €

14 x 20 mg R/ cx € 9,16 €

28 x 20 mg R/ cx € 13,18 €

56 x 20 mg R/ cx € 19,97 €

98 x 20 mg R/ cx € 24,41 €

28 x 40 mg R/ cx € 20,16 €

56 x 40 mg R/ cx € 33,61 €

98 x 40 mg R/ a[†] € 45,53 €**OMEPRAZOL TEVA (Teva)**

omeprazol

maagsapresist. harde caps.

56 x 10 mg R/ cx € 14,32 €

100 x 10 mg R/ cx € 18,55 €

14 x 20 mg R/ cx € 9,18 €

28 x 20 mg R/ cx € 13,28 €

56 x 20 mg R/ cx € 19,77 €

100 x 20 mg R/ cx € 24,28 €

28 x 40 mg R/ cx € 20,53 €

56 x 40 mg R/ cx € 32,54 €

OMEPRAZOL VIATRIS (Viatris)

omeprazol

maagsapresist. harde caps.

28 x 10 mg R/ cx € 9,51 €

56 x 10 mg R/ cx € 14,41 €

100 x 10 mg R/ cx € 19,56 €

14 x 20 mg R/ cx € 9,33 €

28 x 20 mg R/ cx € 13,52 €

56 x 20 mg R/ cx € 19,97 €

100 x 20 mg R/ cx € 24,68 €

28 x 40 mg R/ cx € 20,82 €

56 x 40 mg R/ cx € 33,61 €

100 x 40 mg R/ a[†] € 46,31 €**SEDACID (SMB)**

omeprazol

maagsapresist. tabl.

14 x 10 mg R/ cx € 8,05 €

56 x 10 mg R/ cx € 13,66 €

14 x 20 mg R/ cx € 9,20 €

28 x 20 mg R/ cx € 13,30 €

56 x 20 mg R/ cx € 19,19 €

100 x 20 mg R/ cx € 23,43 €

Pantoprazol*Posol.**per os:*

maagulcus

40 (eventueel 80) mg 1x/dag gedurende 4 (eventueel 8) weken

duodenaal ulcus

40 (eventueel 80) mg 1x/dag gedurende 2 (eventueel 4) weken

refluxoesofagitis

- behandeling: 40 (eventueel 80) mg 1x/dag gedurende 4 (eventueel 8) weken

- preventie van recidieven: 20 (eventueel 40) mg 1x/dag

refluxsymptomen

20 mg 1x/dag gedurende 2 tot 4 (eventueel 8) weken

eradicatie *H. pylori* (in associatie met antibacteriële middelen)



40 mg 2x/dag gedurende minstens 1 week
preventie van ulcera door NSAID's bij risicopatiënten
20 mg 1x/dag

IPPRACID (Aurobindo)
pantoprazol (natrium)
maagsapresist. tabl.
14 x 20 mg 10,45 €

MAALOX CONTROL (Opella)
pantoprazol (natrium)
maagsapresist. tabl.
14 x 20 mg 11,08 €

PANTOGASTRIX (Teva)
pantoprazol (natrium)
maagsapresist. tabl.
14 x 20 mg 9,95 €

PANTOMED (Takeda)
pantoprazol (natrium)
maagsapresist. tabl.
28 x 20 mg R/ cx 8,87 €
56 x 20 mg R/ cx 11,89 €
100 x 20 mg R/ cx 16,31 €
28 x 40 mg R/ cx 12,85 €
56 x 40 mg R/ cx 19,72 €
100 x 40 mg R/ a ▶ 27,40 €

PANTOMED (Takeda)
pantoprazol (natrium)
inj. oploss. (pdr.) i.v. [flac.]
1 x 40 mg U.H. [2 €]

PANTOMED (PI-Pharma)
pantoprazol (natrium)
maagsapresist. tabl.
56 x 40 mg R/ cx 19,72 €
(parallelinvoer)

PANTOPRAZOL AUROBINDO (Aurobindo)
pantoprazol (natrium)
maagsapresist. tabl.
28 x 20 mg R/ cx 8,81 €
56 x 20 mg R/ cx 11,89 €
98 x 20 mg R/ cx 15,92 €
100 x 20 mg R/ cx 16,02 €
28 x 40 mg R/ cx 12,46 €
56 x 40 mg R/ cx 18,94 €

56 x 40 mg R/ cx 18,94 €

PANTOPRAZOLE EG (EG)
pantoprazol (natrium)
maagsapresist. tabl.
28 x 20 mg R/ cx 8,87 €
56 x 20 mg R/ cx 12,08 €
98 x 20 mg R/ cx 16,10 €
100 x 20 mg R/ cx 16,31 €
28 x 40 mg R/ cx 12,57 €
56 x 40 mg R/ cx 19,72 €
98 x 40 mg R/ a ▶ 26,49 €
100 x 40 mg R/ a ▶ 27,39 €

PANTOPRAZOLE EG (PI-Pharma)
pantoprazol (natrium)
maagsapresist. tabl.
98 x 20 mg R/ cx 16,10 €
56 x 40 mg R/ cx 19,72 €
(parallelinvoer)

PANTOPRAZOLE KALCEKS (Grindeks - Kalceks)
pantoprazol (natrium)
inj. oploss. (pdr.) i.v. [flac.]
10 x 40 mg U.H. [18 €]

PANTOPRAZOLE TEVA (Teva)
pantoprazol (natrium)
maagsapresist. tabl.
28 x 20 mg R/ cx 8,87 €
56 x 20 mg R/ cx 12,08 €
98 x 20 mg R/ cx 16,08 €
100 x 20 mg R/ cx 16,31 €
28 x 40 mg R/ cx 12,49 €
56 x 40 mg R/ cx 19,35 €
56 x 40 mg R/ cx 19,35 €
(de verpakking van 56 x 40 mg is beschikbaar in blister en in tablettencontainer)

PANTOPRAZOLE TEVA (PI-Pharma)
pantoprazol (natrium)
maagsapresist. tabl.
56 x 40 mg R/ cx 19,35 €

(parallelinvoer)

PANTOPRAZOL EUGIA (Aurobindo)
pantoprazol (natrium)
inj. oploss. (pdr.) i.v. [flac.]
1 x 40 mg U.H. [2 €]

PANTOPRAZOLE VIATRIS (Viatris)
pantoprazol (natrium)
maagsapresist. tabl.
28 x 20 mg R/ cx 8,87 €
56 x 20 mg R/ cx 11,89 €
100 x 20 mg R/ cx 16,31 €
28 x 40 mg R/ cx 12,85 €
56 x 40 mg R/ cx 19,72 €
100 x 40 mg R/ a ▶ 27,40 €

PANTOPRAZOL HIKMA (Hikma)
pantoprazol (natrium)
inj. oploss. (pdr.) i.v. [flac.]
10 x 40 mg U.H. [18 €]

PANTOPRAZOL KRKA (KRKA)
pantoprazol (natrium)
maagsapresist. tabl.
28 x 20 mg R/ cx 8,81 €
56 x 20 mg R/ cx 11,89 €
100 x 20 mg R/ cx 16,21 €
28 x 40 mg R/ cx 12,46 €
56 x 40 mg R/ cx 19,20 €

PANTOPRAZOL SANDOZ (Sandoz)
pantoprazol (natrium)
maagsapresist. tabl.
28 x 20 mg R/ cx 8,84 €
56 x 20 mg R/ cx 11,93 €
98 x 20 mg R/ cx 16,10 €
28 x 40 mg R/ cx 12,55 €
56 x 40 mg R/ cx 19,72 €
98 x 40 mg R/ a ▶ 26,47 €

PANTOPRAZOL SANDOZ (Impexco)
pantoprazol (natrium)
maagsapresist. tabl.
56 x 40 mg R/ cx 19,72 €



(parallelinvoer)

pantoprazol (natrium)

56 x 20 mg R/ 32,21 €

maagsapresist. tabl.

28 x 40 mg R/ 34,66 €

PANTOZOL (Takeda)

28 x 20 mg R/ 22,95 €

Rabeprazol

Posol.

maagulcus

20 mg 1x/dag gedurende 4 (eventueel 8) weken

duodenaal ulcus

20 mg 1x/dag gedurende 4 (eventueel 8) weken

refluxoesofagitis

- behandeling: 20 mg 1x/dag gedurende 4 (eventueel 8) weken

- preventie van recidieven: 10 tot 20 mg 1x/dag

refluxsymptomen

10 mg 1x/dag gedurende 4 weken


eradicatie *H. pylori* (in associatie met antibacteriële middelen)

20 mg 2x/dag gedurende minstens 1 week

PARIET (Janssen-Cilag)

rabeprazol, natrium

maagsapresist. tabl.

56 x 10 mg R/ cx  13,60 €

3.1.1.3. Misoprostol

Misoprostol, een synthetisch analoog van prostaglandine E₁, inhibeert de maagzuursecretie en beschermt de maag-darmmucosa.

Plaatsbepaling

- Misoprostol heeft als indicatie in de SKP de preventie van NSAID-geïnduceerde ulcera bij mensen die risico lopen en de behandeling van ulcus pepticum.
- Misoprostol is in orale vorm ook beschikbaar als associatiepreparaat met diclofenac (zie 9.1.1.6.).
- Wegens zijn uterusstimulerend effect wordt misoprostol ook gebruikt bij postpartumbloeding³⁸, ter uitlokking van abortus^{39 40 41} en ter inductie van de arbeid.⁴² Deze indicaties worden niet vermeld in de SKP van Cytotec®. Een specialiteit op basis van misoprostol, in een lagere sterkte dan Cytotec® en met als indicatie inductie van de arbeid, wordt besproken in 6.4.1..

Indicaties (synthese van de SKP)

- Preventie van ulcera bij toediening van NSAID's bij risicopatiënten (zie 9.1.).
- Behandeling van ulcus pepticum.

Contra-indicaties

- Zwangerschap.

Ongewenste effecten

- Diarree en andere gastro-intestinale stoornissen, hoofdpijn, rash, duizeligheid.

Zwangerschap en borstvoeding

- Misoprostol is gecontra-indiceerd gedurende de ganse duur van de zwangerschap, gezien het risico van abortus en het vermoeden van teratogeniteit (afwijkingen aan de ledematen en de craniale zenuwen).
- Bij behandeling met misoprostol tijdens de periode van borstvoeding kan diarree optreden bij de



zuigeling.

Bijzondere voorzorgen


- Bij langdurig gebruik van maagzuursecretie-inhibitoren moet men steeds alert zijn op alarmsymptomen zoals dysfagie, vermagering of bloedingen, die kunnen wijzen op maligniteit.

Posol.

duodenumulcus: 200 µg 4x/dag of 400 µg 2x/dag gedurende 4 tot 8 weken


maagulcus: 200 µg 4x/dag gedurende 4 tot 8 weken

ulcus door NSAID's: 400 tot 800 µg/dag in 2 of 4 doses

CYTOTEK (Pfizer) 

misoprostol

tabl. (deelb. niet kwantit.)

112 x 200 µg R/ b  38,59 €

3.1.2. Antacida

Plaatsbepaling

- *Zie 3.1..*
- Met de antacida in de gebruikelijke doses wordt bij gastro-oesofageale refluxsymptomen en refluxoesofagitis een vermindering van de pijn gezien.⁴³
- Antacida kunnen ook gebruikt worden in het kader van een *step-up, step-down* methode, of als aanvullende behandeling bij het stoppen van PPI's na een behandeling voor ulceraties van oesofagus, maag of duodenum, maar de genezing wordt waarschijnlijk niet versneld (*zie ook 3.1.*).
- Het nut van associaties van antacida onderling is niet bewezen.
- De meerwaarde van toevoegen van alginaat ten opzichte van enkel een antacidum is niet bewezen.

Indicaties (synthese van de SKP)

- Dyspepsie, gastritis.
- Pyrosis, lichte of weinig frequente refluxsymptomen.

Contra-indicaties

- Magnesiumcarbonaat en magnesiumtrisilicaat: hypofosfatemie.
- Voor de meeste antacida wordt in de SKP in de rubriek "Contra-indicaties" ernstige nierinsufficiëntie vermeld.

Ongewenste effecten

- Natriumwaterstofcarbonaat: hypokaliëmie, alkalose, zoutretentie en oedeem, maaguitzetting en flatulentie door vorming van CO₂.
- Calciumcarbonaat: obstipatie, alkalose en hypercalciëmie.
- Magnesiumhydroxide: diarree, magnesiumretentie vooral bij nierinsufficiëntie.
- Algeldraat (aluminiumhydroxide): obstipatie en vorming in de darm van onoplosbaar aluminiumfosfaat, met risico van osteomalacie. Niettegenstaande de geringe resorptie kan bij nierinsufficiëntie toch accumulatie van aluminium optreden, met encefalopathie, osteodystrofie en anemie.
- Aluminiumhoudende middelen: hypofosfatemie.

Zwangerschap en borstvoeding

- Bij gebruik in normale doses gedurende een korte periode zijn geen nadelige effecten te verwachten. Langdurig gebruik of gebruik van hoge doses wordt afgeraden vanwege het risico van verhoogde




calcium-, magnesium- of aluminiumconcentratie in het bloed.

Interacties

- Gewijzigde resorptie van andere geneesmiddelen door verandering van de maag-pH (bv. verminderde resorptie van itraconazol en bepaalde protease-inhibitoren en proteïnekinase-inhibitoren) of door vorming van niet-resorbeerbare complexen (bv. verminderde resorptie van ijzer, thyroidhormonen, tetracyclines en chinolonen). Een interval van enkele uren tussen de innames is aangewezen.
- Natriumwaterstofcarbonaat: beïnvloeding van de urinaire excretie van andere geneesmiddelen en verhoogde kans op nierstenen door alkalinisatie van de urine.
- Aluminiumhoudende middelen: encefalopathie bij patiënten met nierinsufficiëntie bij associëren met citraat (aanwezig in veel bruistabletten) of ascorbinezuur.

Bijzondere voorzorgen


- Bij langdurig gebruik van antacida moet men steeds alert zijn op alarmsymptomen zoals dysfagie, vermagering of bloedingen, die kunnen wijzen op maligniteit.
- Het natriumgehalte van de specialiteiten op basis van natriumwaterstofcarbonaat kan problemen geven bij patiënten op streng zoutarm dieet. Een in 2022 gepubliceerde observationele studie toont verhoogd hartlijden en verhoogde sterfte bij chronisch gebruik van geneesmiddelen met een hoog natriumgehalte [zie *Folia mei 2023*].


GAVISCON (Reckitt Benckiser) 
 alginaat, natrium 250 mg
 waterstofcarbonaat, natrium 106,5 mg
 carbonaat, calcium 187,5 mg
 kauwtabl. Antizuur-Antireflux
 48 x 14,51 €
Posol: 2 tot 4 tabl. maximaal 4x/dag
 alginaat, natrium 250 mg
 waterstofcarbonaat, natrium 133,5 mg
 carbonaat, calcium 80 mg
 kauwtabl. Munt
 48 x 11,05 €
Posol: 2 tot 4 tabl. maximaal 4x/dag
 alginaat, natrium 500 mg / 10 ml
 waterstofcarbonaat, natrium 213 mg / 10 ml
 carbonaat, calcium 325 mg / 10 ml
 siroop susp. Antizuur-Antireflux
 300 ml 14,66 €
Posol: 10 tot 20 ml (of 1 tot 2 zakjes) maximaal 4x/dag
 600 ml 23,97 €
Posol: 10 tot 20 ml (of 1 tot 2 zakjes) maximaal 4x/dag
 siroop susp. (zakjes) Antizuur-Antireflux Unidose
 24 x 10 ml 15,73 €
Posol: 10 tot 20 ml (of 1 tot 2 zakjes) maximaal 4x/dag

48 x 10 ml 26,02 €
Posol: 10 tot 20 ml (of 1 tot 2 zakjes) maximaal 4x/dag
 alginaat, natrium 50 mg / 1 ml
 waterstofcarbonaat, natrium 26,7 mg / 1 ml
 siroop susp. Baby
 150 ml 13,26 €
 alginaat, natrium 250 mg / 5 ml
 waterstofcarbonaat, natrium 133,5 mg / 5 ml
 siroop susp.
 500 ml 18,49 €
Posol: 10 tot 20 ml maximaal 4x/dag
 siroop susp. Munt
 300 ml 11,10 €
Posol: 10 tot 20 ml maximaal 4x/dag
 500 ml 18,49 €
Posol: 10 tot 20 ml maximaal 4x/dag
 alginaat, natrium 1 g / 10 ml
 waterstofcarbonaat, kalium 200 mg / 10 ml
 siroop susp. (zakjes) Advance Munt Unidose
 20 x 10 ml 15,59 €
Posol: 1/2 tot 1 zakje maximaal 4x/dag

MAALOX ANTACID (Opella) 

aluminiumoxide [onder de vorm van algeldraat] 200 mg
 magnesiumhydroxide 400 mg
 kauwtabl.
 40 x 6,93 €
Posol: 1 tot 2 tabl. maximaal 7x/dag
 aluminiumoxide [onder de vorm van algeldraat] 230 mg / 10 ml
 magnesiumhydroxide 400 mg / 10 ml
 siroop susp.
 250 ml 10,29 €
Posol: 10 tot 20 ml maximaal 7x/dag

RENNIE (Bayer) 
 carbonaat, calcium 680 mg
 carbonaat, magnesium 80 mg
 zuigtabl. (zonder suiker) Mint Zonder Suiker
 60 x 9,19 €
 96 x 11,95 €
Posol. 1 tot 2 zuigtabl. maximaal 5x/dag

RIOPAN (Takeda) 
 magaldrat
 susp. (zakjes)
 20 x 800 mg / 10 ml 8,95 €
 50 x 800 mg / 10 ml 17,90 €
Posol. 1 zakje/dag maximaal 14 dagen



3.1.3. Bismut + metronidazol + tetracycline

Plaatsbepaling

- De associatie van bismut + metronidazol + tetracycline heeft als indicatie in de SKP de eradicatie van *H. pylori*, in combinatie met omeprazol bij de behandeling van maag- en duodenumulcus, bijvoorbeeld bij allergie voor penicillines (plaatsbepaling en dosering zie 3.1.).

Indicaties (synthese van de SKP)

- Eradicatie van *H. pylori*.
- Preventie van recidieven van ulcus bij patiënten met een ulcus of een voorgeschiedenis van ulcus door *H. pylori*

Contra-indicaties

- **Zwangerschap.**
- Leverinsufficiëntie, nierinsufficiëntie (SKP).

Ongewenste effecten

- Zie ook metronidazol (zie 11.3.3); tetracycline (zie 11.1.3.).
- Maagdarmstoornissen (nausea, braken, abdominale pijn), dysgeusie (met metaalsmaak), hoofdpijn, vertigo en slaperigheid, candidosen en overgevoeligheidsreacties.
- Bismut (zwarte verkleuring van feces en tong, stomatitis).

Zwangerschap en borstvoeding

- **De associatie is gecontra-indiceerd gedurende de ganse duur van de zwangerschap omwille van de aanwezigheid van tetracycline (zie 11.1.3.).**
- Borstvoeding: zeer kortstondig gebruik is waarschijnlijk veilig, maar gebruik gedurende een langere periode wordt afgeraden.

Interacties

- Disulfiramreactie bij associëren met alcohol. Voorzichtigheidshalve moet alcoholgebruik worden vermeden tijdens de behandeling met metronidazol en minstens de dag na het stopzetten van de behandeling.
- Toename van het effect van vitamine K-antagonisten.

Posol.

3 caps. 4x/dag gedurende 10 dagen

TRYPLERA (Laboratoires Juvisé) 

bismut, kaliumsubcitraat 140 mg (eq. bismutoxide 40 mg)

metronidazol 125 mg

tetracycline, hydrochloride 125 mg

harde caps.

120 x R/ 76,35 €

3.2. Spasmolytica

De spasmolytica voorgesteld voor behandeling van blaasfunctiestoornissen worden besproken in 7.1.

De spasmolytica werken direct in op de gladde spiercel, met weinig anticholinerge effecten, behalve butylhyoscine (syn. butylscopolamine) dat een anticholinergicum is.

Alverine is niet meer gecommmercialiseerd sinds november 2025.



Plaatsbepaling

- Pikkeldarmsyndroom
 - Bij prikkelbare darmsyndroom stellen de richtlijnen in de eerste plaats een aanpassing van de levensstijl voor, en wijzen er meer bepaald op dat een gezonde voeding noodzakelijk is.⁴⁴
 - Orale preparaten hebben als indicatie in de SKP de symptomatische behandeling van prikkelbare darmsyndroom. Door een gebrek aan degelijke gerandomiseerde studies over hun werkzaamheid en veiligheid is de plaats van deze producten onduidelijk.⁴⁴
 - Pepermuntolie heeft als indicatie in de SKP de symptomatische behandeling van spasmen bij het prikkelbare darmsyndroom wanneer aanpassing van de levensstijl niet volstaat [zie *Folia januari 2019* en *Folia januari 2021*].
- De combinatie van pepermuntolie en karwij-olie heeft als indicatie in de SKP de behandeling van milde gastro-intestinale klachten (opgeblazen gevoel, krampen). Enkele klinische studies toonden positieve resultaten [zie *Folia januari 2021*].⁴⁴
- Spasmolytica zijn niet nuttig bij nierkoliek.⁴⁵

Indicaties (synthese van de SKP)

- Spastische pijn toestanden zoals bij prikkelbare darmsyndroom.

Contra-indicaties

- Alverine: paralytische ileus en intestinale obstructie.
- Butylhyoscine: deze van de anticholinergica (zie *Inl.6.2.3*).
- Pepermuntolie: lever- of galaandoeningen, achloorhydrie.
- Papaverine: ernstige cardiovasculaire aandoeningen, leverinsufficiëntie (SKP).

Ongewenste effecten

- Alverine: allergische reacties zoals exantheem of urticaria, levertoxiciteit.
- Alverine + simeticon: cytolytische leverschade (zelden).
- Butylhyoscine: de klassieke anticholinerge ongewenste effecten, vooral bij jonge kinderen en ouderen (zie *Inl.6.2.3*).
- Pepermuntolie: hoofdpijn, brandend gevoel periaanaal, pyrosis; zelden allergie.
- Papaverine: hepatotoxiciteit, hartaritmieën bij te snelle intraveneuze injectie.

Zwangerschap en borstvoeding

- Het is niet mogelijk om een uitspraak te doen over de veiligheid van gebruik van deze preparaten tijdens de zwangerschap en de periode van borstvoeding (onvoldoende informatie beschikbaar).

Interacties

- Butylhyoscine: verminderd effect van gastroprokinetica.
- Pepermuntolie: vermijd gelijktijdig gebruik van geneesmiddelen die de maagzuurproductie verlagen.

Alverine

Alverine is niet meer gecommmercialiseerd sinds november 2025.

De specialiteit **Spasmine®** is niet meer op de markt sinds november 2025.

Posol.
60 tot 120 mg 2 tot 3 x/dag

Alverine + simeticon

Posol.



1 caps. 2 tot 3 x/dag

SIMALVIANE (Mayoly)

alverine, citraat 60 mg

simeticon 300 mg

zachte caps.

30 x R/ cx € 13,53 €

90 x R/ cx € 24,36 €

Butylhyoscine

Posol.

volwassenen en kinderen vanaf 6 jaar: tot 100 mg/dag in meerdere doses

BUSCOPAN (Opella)

butylhyoscine, bromide

omh. tabl.

60 x 10 mg 17,27 €

filmomh. tabl. Forte

30 x 20 mg 18,21 €

50 x 20 mg 26,71 €

inj. oploss. i.m./i.v./s.c. [amp.]

6 x 20 mg / 1 ml R/ 6,42 €

BUSCOPAN (PI-Pharma)

butylhyoscine, bromide

omh. tabl.

60 x 10 mg 17,27 €

(parallelinvoer)

SCOPOLAMINE BUTYLBROMIDE

KALCEKS (Fresenius Kabi)

butylhyoscine, bromide

inj. oploss. i.m./i.v./s.c. [amp.]

10 x 20 mg / 1 ml R/ 9,29 €

Mebeverine

Posol.

tabletten: vanaf de leeftijd van 12 jaar: maximaal 135 mg 3x/dag

harde capsules met verlengde afgifte: vanaf de leeftijd van 12 jaar: maximaal 200 mg 2x/dag

DUSPATALIN (Cooper Consumer Health)

mebeverine, hydrochloride

omh. tabl.

120 x 135 mg 8,25 €

harde caps. verl. afgifte Retard

30 x 200 mg 15,29 €

60 x 200 mg 24,48 €

Pepermunt (Mentha x piperita)

Posol.

volwassenen en adolescenten: maximaal 182 tot 364 mg 3x/dag

kinderen vanaf 8 jaar: maximaal 182 mg 3x/dag

TEMPOCOL (Will-Pharma)

Mentha x piperita [olie]

maagsapresist. zachte caps.

60 x 182 mg 19,48 €

120 x 182 mg 29,98 €

Pepermunt + carvi (Mentha x piperita en Carum carvi)

Posol.

1 caps 2 x/dag



CARMENTHIN (Schwabe)

Mentha x piperita [olie] 90 mg

Carum carvi [olie] 50 mg

maagsapresist. zachte caps.

42 x 28,82 €

84 x 39,99 €

Otilonium


Posol.


maximaal 40mg 2 tot 3x/dag

SPASMOMEN (Menarini)

otilonium, bromide

omh. tabl.

30 x 40 mg R/ cx  12,43 €

60 x 40 mg R/ cx  16,46 €

Papaverine

PAPAVERINE HCL STEROP (Sterop)

papaverine, hydrochloride

inj. oploss. i.m./i.v./s.c. [amp.]

10 x 40 mg / 2 ml U.H. [13 €]

10 x 100 mg / 3 ml U.H. [6 €]

Simeticon

Plaatsbepaling

- Simeticon wordt zonder veel argumenten gebruikt bij symptomen te wijten aan een overmaat aan darmgassen.⁴⁶

Posologie

- Voor de hieronder vermelde middelen wordt geen dosering gegeven, gezien de twijfel over hun doeltreffendheid.

IMONOGAS (Kenvue)

simeticon

zachte caps.

30 x 240 mg 10,17 €

3.3. Lever-, galblaas- en pancreaspathologie

In dit hoofdstuk worden achtereenvolgens besproken:

- ursodeoxycholzuur
- cholagoga, choleretica en hepatotropica
- spijsverteringsenzymen.

Volgende onderwerpen worden elders besproken.

- Intoxicatie met paracetamol met risico van levernecrose: intraveneuze toediening van acetylcysteïne is noodzakelijk (zie 20.1.1.7).
- Intoxicatie met *Amanita phalloides*: silibinine (zie 20.1.2.3).
- Preventie van hepatitis A (zie 12.1.1.6.) en hepatitis B (zie 12.1.1.7.)



- Chronische hepatitis B en C: diverse immunomodulatoren, antiretrovirale middelen, specifieke antivirale middelen (zie 11.4.4. en 11.4.5.).

3.3.1. Ursodeoxycholzuur

Ursodeoxycholzuur, een galzuur, verandert de samenstelling van het galvocht, onder meer door vermindering van de cholesterolconcentratie.

Plaatsbepaling

- Cholesterollithiasis: de plaats van ursodeoxycholzuur is controversieel.^{47 48} Het heeft als indicatie in de SKP de behandeling van transparante microlithiasis bij een functionele galblaas wanneer chirurgische interventie gecontra-indiceerd is.⁴⁷ Het wordt *off label* gebruikt ter preventie van lithiasen bij obese patiënten in geval van snel gewichtsverlies, bijvoorbeeld na bariatrische chirurgie.⁴⁸
- Primaire biliare cholangitis: ursodeoxycholzuur is de best onderbouwde behandeling⁴⁹, en geeft, indien vroegtijdig toegediend, een verbetering van de biochemische en histologische parameters.⁵⁰ Het effect op moeheid en pruritus is wisselend. De invloed op de overleving is onduidelijk.⁵¹
- Primaire scleroserende cholangitis (indicatie niet vermeld in de SKP): de onderbouwing van het gebruik van ursodeoxycholzuur is niet eenduidig.^{52 53}
- Intrahepatische cholestase tijdens de zwangerschap (indicatie niet vermeld in de SKP): ursodeoxycholzuur geeft vermindering van de jeuk en verbetering van de levertesten, maar lijkt de foetale morbiditeit of mortaliteit niet te verbeteren.⁵⁴

Indicaties (synthese van de SKP)

- Microlithiasis in de galblaas.
- Primaire biliare cholangitis.

Contra-indicaties

- Radio-opake galstenen, niet-functionerende galblaas, frequente galkoliek.
- Acute ontsteking van de galblaas; aandoeningen van de dunne darm, de dikke darm of de lever die interfereren met de enterohepatische cyclus van galzouten.
- Acut leverlijden, leverinsufficiëntie (SKP).

Ongewenste effecten

- Diarree en andere gastro-intestinale stoornissen.

Zwangerschap en borstvoeding

- 1ste trimester: het is niet mogelijk om een uitspraak te doen over de veiligheid van gebruik tijdens de zwangerschap (onvoldoende informatie beschikbaar).
- 2de en 3de trimester: de gegevens over gebruik tijdens de zwangerschap zijn geruststellend. Geen aanwijzingen van aangeboren afwijkingen of andere nadelige effecten bij het kind op basis van onze bronnen.
- Borstvoeding: de gegevens over gebruik zijn geruststellend.

URSOCHOL (Zambon)

ursodeoxycholzuur
tabl. (deelb. niet kwantit.)

50 x 150 mg R/ b € 14,82

100 x 300 mg R/ b € 33,46

*URSODEOXYCHOLIC
AMDIPHARM (Amdipharm)*

ACID

ursodeoxycholzuur
harde caps.

100 x 250 mg R/ b € 27,94

URSOFALK (Dr. Falk)

ursodeoxycholzuur
filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)

100 x 500 mg R/ b € 52,74

harde caps.

100 x 250 mg R/ b € 27,94

URSOSAN (Pro. Med. CS)

ursodeoxycholzuur
filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)

100 x 400 mg R/ € 43,35



3.3.2. Cholagoga, choleretica en hepatotropica

Deze stoffen worden voorgesteld voor een brede waaier van symptomen in de hepatobiliaire sfeer. Artisjok (*Cynara scolymus*) is niet meer gecommmercialiseerd sinds september 2024.

Plaatsbepaling

- Er bestaan onvoldoende gegevens over de werkzaamheid van deze producten. Het gebruik van mariadistel (*Silybum marianum*) berust op “traditioneel gebruik” [zie *Folia april 2011*].⁵⁵

Indicaties (synthese van de SKP)

- Cholagogum en cholericum (in afwezigheid van een ernstige ziekte).

Contra-indicaties

- Cholangitis, lithiasis van het galafvoerkanaal, lever- of galwegkanker.

Ongewenste effecten

- Overmatige galsecretie, diarree, laxatief effect.

Zwangerschap en borstvoeding

- Het is niet mogelijk om een uitspraak te doen over de veiligheid van gebruik van deze preparaten tijdens zwangerschap en borstvoeding (onvoldoende informatie beschikbaar).

LEGALON (Cooper Consumer Health)
Silybum marianum [silymarine]
harde caps.
60 x 140 mg R/ 35,19 €

LEGALON (Impexco)
Silybum marianum [silymarine]
harde caps.
60 x 140 mg R/ 35,19 €
(parallelvoer)

LEGALON (Orifarm Belgium)
Silybum marianum [silymarine]
harde caps.
60 x 140 mg R/ 35,19 €
(parallelvoer)

3.3.3. Spijsverteringsenzymen

Pancreatine bevat verschillende enzymen waaronder amylasen, lipasen en proteasen. Deze enzymen worden in de maag geïnactiveerd, en maagzuurresistente omhulling is nodig. Vooraf kan een protonpompinhibitor worden toegediend om de omhulling te beschermen.

Indicaties (synthese van de SKP)

- Exocriene pancreasinsufficiëntie.

Ongewenste effecten

- Gastro-intestinale last, buccale en perianale irritatie, allergische reacties.
- Vernauwing van caecum en colon ascendens (*fibrosing colonopathy*) bij kinderen met mucoviscidose die langdurig behandeld werden met hoge doses pancreasenzymen.

Zwangerschap en borstvoeding

- De gegevens over gebruik tijdens zwangerschap en borstvoeding zijn geruststellend (SKP).

Posologie

- Volgens behoefte en advies van de specialist, maximaal 10.000 E lipase/kg/dag (eenheden zoals gedefinieerd in de Europese Farmacopee).

Pancreatine

CREON (Viatris)



lipase 5.000 E
amylase 3.600 E
protease 200 E
maagsapresist. gran.

20 g a ▶ € 21,87 €

lipase 10.000 E
amylase 8.000 E
protease 600 E
maagsapresist. harde caps.

20 x 9,95 €

100 x a ▶ b ▶ € 23,32 €

lipase 25.000 E
amylase 18.000 E
protease 1.000 E
maagsapresist. harde caps.

200 x a ▶ b ▶ € 84,69 €

lipase 35.000 E
amylase 25.200 E
protease 1.400 E
maagsapresist. harde caps.

200 x a ▶ b ▶ € 114,46 €

3.4. Anti-emetica

Bij braken wordt vooral gebruik gemaakt van:

- gastroprokinetica
- 5HT₃-antagonisten
- NK₁-antagonisten.

Deze middelen hebben een beperkte plaats:

- corticosteroiden (*zie 5.5.*).
- bepaalde H₁-antihistaminica (*zie 12.4.1.*)
- bepaalde antipsychotica (*zie 10.2.*)

Plaatsbepaling

- Symptomatische behandeling van nausea en braken vereist een voorafgaande opsporing van de mogelijke oorzaak. Metoclopramide en domperidon zijn het best bestudeerd.
- Braken na overdreven inname van voedsel of alcohol vraagt gewoonlijk geen specifieke behandeling. Er zijn geen studies beschikbaar met deze patiëntengroep.
- Braken in het kader van gastro-enteritis:
 - Braken verdwijnt meestal spontaan binnen 12 tot 48 uur.⁵⁶
 - Volgens de richtlijnen is de belangrijkste maatregel het voorkomen van eventuele dehydratie, vooral bij jonge kinderen en ouderen.
 - De gegevens over metoclopramide zijn zeer beperkt en er zijn geen gegevens over domperidon.⁵⁷ Gezien het risico op ongewenste effecten is hun risico-batenverhouding negatief, vooral bij kinderen jonger dan 12 jaar.^{58 59} Niet-medicamenteuze maatregelen verdienen de voorkeur (kleine hoeveelheden eten en drinken).
 - In ziekenhuizen wordt soms *off label* éénmalig ondansetron (vooral intraveneus) toegediend bij kinderen met dreigende dehydratie door ernstig braken als gevolg van gastro-enteritis. Deze aanpak wordt ondersteund door goed onderbouwde klinische studies.^{58 59 60}
- Ter preventie van bewegingsziekte (reisziekte) kan medicatie overwogen worden [*zie 17.2.3.*]. Domperidon en metoclopramide zijn niet doeltreffend [*zie Folia mei 2023*].



- Nausea en braken bij zwangerschap: zie rubriek “Zwangerschap en borstvoeding”.
- Ter preventie van postoperatieve nausea en braken kunnen 5HT₃-antagonisten, corticosteroïden, metoclopramide of lage doses droperidol worden toegediend, al dan niet in associatie [zie Folia juli 2016].⁶¹
- Misselijkheid en braken zijn ongewenste effecten die vaak worden gemeld voor veel geneesmiddelen. De verantwoordelijke medicatie zal in de mate van het mogelijke worden stopgezet.
- Bepaalde cytostatica en radiotherapie veroorzaken misselijkheid en braken, wat (preventief) toedienen van anti-emetica noodzakelijk kan maken.⁶² Afhankelijk van het type chemotherapie en het emetogeen effect (hoog, intermediair of laag) kunnen 5HT₃-antagonisten, NK₁-antagonisten, alizapride of metoclopramide worden toegediend. Bij persistent braken na chemotherapie worden corticosteroïden gebruikt in combinatie met klassieke anti-emetica, dit op basis van klinische ervaring.⁶³
- Stimuleren van de lactatie *off label* gebruik voor domperidon en metoclopramide (zie rubriek “Zwangerschap en borstvoeding”).

Zwangerschap en borstvoeding

- Nausea en braken tijdens de zwangerschap
 - Nausea en braken bij het begin van de zwangerschap verdwijnen in de meeste gevallen spontaan of door een aangepast dieet. Bij ernstige klachten is een anti-emeticum nodig. **Daarbij is speciale voorzichtigheid geboden, gezien het gaat om de kritische periode van de organogenese.**
 - Voor geen enkel anti-emeticum zijn er duidelijke bewijzen omtrent afwezigheid van teratogeniteit.
 - Volgende anti-emetica zijn het best onderbouwd: domperidon, doxylamine, dimenhydrinaat en metoclopramide.
 - Bij ernstige vormen van *hyperemesis gravidarum* wordt soms ondansetron gebruikt (*off label*). Het gebruik van ondansetron tijdens het eerste trimester van de zwangerschap wordt afgeraden, omdat gegevens wijzen op een risico van orofaciale misvormingen. Een risico van hartafwijking is niet uitgesloten [zie Folia februari 2020].
 - Itopride: de gegevens over gebruik tijdens de zwangerschap en periode van borstvoeding zijn zeer beperkt. Volgens de SKP zou itopride eventueel kunnen gebruikt worden tijdens de zwangerschap. Itopride is afgeraden tijdens de periode van borstvoeding.
 - Alizapride: Het is niet mogelijk om een uitspraak te doen over de veiligheid van gebruik van alizapride tijdens de periode van zwangerschap en borstvoeding (geen of onvoldoende informatie beschikbaar).
- Domperidon en metoclopramide worden soms gebruikt om de lactatie te bevorderen (indicatie niet vermeld in de SKP's).⁶⁴ Bij moeders van premature kinderen kan domperidon in bepaalde gevallen en op korte termijn een optie zijn. Er zijn echter nog veel onzekerheden en men dient bedacht te zijn op het risico van QT-verlenging door domperidon. Metoclopramide heeft een ongunstige risico-batenverhouding bij deze indicatie [zie Folia november 2017].

3.4.1. Gastroprokinetica

Alizapride, domperidon, metoclopramide en itopride zijn structureel verwant met de antipsychotica. Ze verhogen de tonus van de onderste oesofageale sfincter en de gecoördineerde antroduodenale peristaltiek, met versnelde maaglediging als gevolg.

Plaatsbepaling

- Zie 3.4.
- De werkzaamheid van itopride bij functionele dyspepsie is niet bewezen [zie Folia oktober 2023].

Indicaties (synthese van de SKP)

- Nausea en braken van verschillende oorsprong (metoclopramide: ook bij kinderen).
- Persistent braken (metoclopramide intraveneus).



- Itopride: functionele dyspepsie bij volwassenen.

Contra-indicaties

- Situaties waarbij stimulatie van de maagmotiliteit ongewenst is (bv. gastro-intestinale bloeding, obstructie of perforatie).
- Alizapride en metoclopramide: ook antecedenten van tardieve dyskinesie door antipsychotica; feochromocytoom.
- Metoclopramide: ook gecontra-indiceerd bij kinderen jonger dan 1 jaar en niet aanbevolen bij kinderen en adolescenten [zie *Folia oktober 2013*]; epilepsie, ziekte van Parkinson.
- Domperidon: ook kinderen jonger dan 12 jaar en adolescenten met een lichaamsgewicht van minder dan 35 kg, prolactinoom; risicofactoren voor QT-verlenging (zie *Inl.6.2.2.*) (zie rubriek "Ongewenste effecten"). Leverinsufficiëntie (SKP); op de website genesmiddelenbijlevercirrose.nl wordt domperidon als "onveilig" (te vermijden) bij levercirrose beoordeeld.

Ongewenste effecten

- Hyperprolactinemie, in zeldzame gevallen verantwoordelijk voor galactorroe, onregelmatige menstruatie of impotentie.
- Centrale verschijnselen: slaperigheid en, vooral bij kinderen en adolescenten, extrapiramidale stoornissen (o.a. spierspasmen); tardieve dyskinesie bij langdurig gebruik, vooral bij ouderen, minder frequent met domperidon, en waarschijnlijk ook minder frequent met itopride.
- Abdominale krampen of diarree.
- Metoclopramide
 - Ook hypotensie, depressie.
 - Intraveneus: ook risico van ernstige bradycardie.
- Domperidon
 - Ook **verlenging van het QT-interval** en *torsades de pointes* bij hoge doses (> 30 mg p.d.) en bij patiënten ouder dan 60 jaar.^{65 66} De gegevens over een risico van *torsades de pointes* en plotse dood, zijn beperkt [zie *Folia april 2014*]. Volgens de SKP toonden epidemiologische studies een verhoogd risico op ernstige ventrikularitmie en plotse hartdood. Voor de risicofactoren voor QT-verlenging, zie *Inl.6.2.2.*
 - Ook droge mond.
- Itopride: de veiligheidsgegevens zijn beperkt. In de RCP wordt geen melding gemaakt van invloed op het QT-interval noch van extrapiramidale stoornissen.

Zwangerschap en borstvoeding

- Zie 3.4.

Interacties

- Versnellen van de maaglediging, met vertraagde resorptie van sommige geneesmiddelen (bv. digoxine) en versnelde resorptie van andere geneesmiddelen (bv. acetylsalicylzuur, ciclosporine, paracetamol).
- Verminderd effect van de gastroprokinetica bij associëren met middelen met anticholinerge werking.
- Versterken van de ongewenste effecten van antipsychotica.
- Metoclopramide en alizapride: verminderd effect van levodopa en dopamine-agonisten, overdreven sedatie bij associëren met andere geneesmiddelen met sederend effect of met alcohol.
- Metoclopramide is een substraat van CYP2D6 (zie *Tabel 1c. in Inl.6.3.*).
- Domperidon: verhoogd risico van *torsades de pointes* bij associëren met andere middelen die het risico van QT-verlenging verhogen (zie *Inl.6.2.2.*).
- Domperidon is een substraat van CYP3A4 en van P-gp (zie *Tabel 1c. in Inl.6.3. et Tabel 1d. in Inl.6.3.*). Gelijktijdig gebruik met andere QT-verlengende geneesmiddelen en krachtige CYP3A4-inhibitoren is gecontra-indiceerd.



Bijzondere voorzorgen

- Domperidon: gezien het risico van QT-verlenging is voorzichtigheid geboden bij ouderen en patiënten met elektrolytenstoornissen of onderliggend hartlijden (zie rubriek "Ongewenste effecten").
- Metoclopramide wordt best niet gebruikt bij kinderen en adolescenten wegens verhoogd risico van extrapiramidale stoornissen in deze leeftijdsgroepen. De dosis bij volwassenen (eender welke toedieningsweg) mag maximum 10 mg 3 maal daags bedragen, en de behandelingsduur maximum 5 dagen [zie Folia oktober 2013]. Bij personen ouder dan 60 jaar gebruikt men best een halve dosis.
- Itopride: de dosis moet verminderd worden in geval dat ongewenste effecten optreden bij patiënten met lever- of nierinsufficiëntie.

Alizapride

Posol.
per os
- volwassenen: maximaal 50 tot 100 mg 3x/dag

LITICAN (Sanofi Belgium)

alizapride (hydrochloride)
tabl. (deelb. niet kwantit.)

20 x 50 mg R/ b 10,65 €

inj. oploss. i.m./i.v. [amp.]

6 x 50 mg / 2 ml R/ b 8,65 €

Domperidon

Posol.
per os:
- volwassenen en adolescenten vanaf 35 kg: maximaal 10 mg 3x/dag

DOMPERIDON AB (Aurobindo)

domperidon
orodisp. tabl.
30 x 10 mg R/ 11,23 €

DOMPERIDONE EG (EG)

domperidon (maleaat)
tabl.
30 x 10 mg R/ 7,08 €
domperidon
orodisp. tabl. Instant
30 x 10 mg R/ 10,72 €
100 x 10 mg R/ 28,73 €

DOMPERIDONE EG (PI-Pharma)

domperidon
orodisp. tabl. Instant
30 x 10 mg R/
(parallelinvoer)

DOMPERIDONE TEVA (Teva)

domperidon
orodisp. tabl. Instant
30 x 10 mg R/ 10,50 €
100 x 10 mg R/ 26,50 €

DOMPERIDON TEVA (Teva)

domperidon (maleaat)

filmomh. tabl.
30 x 10 mg R/ 7,05 €
100 x 10 mg R/ 21,15 €

MOTILIUM (Kenvue)

domperidon
filmomh. tabl.
30 x 10 mg R/ 8,86 €
orodisp. tabl. Instant
30 x 10 mg R/ 12,94 €

ZILIUM (Ceres)

domperidon (maleaat)
tabl.
30 x 10 mg R/ 6,85 €

Itopride

Posol.
volwassenen: 50 mg 3 x/dag voor het eten

ITOPROM (Truvion)

itopride, hydrochloride



filmomh. tabl. (deelb. niet kwantit.)

20 x 50 mg R/ 10,43 €

100 x 50 mg R/ 34,99 €

Metoclopramide

Posol.

per os:


volwassenen en adolescenten: maximaal 5 tot 10 mg 3x/dag

personen > 60 jaar: maximaal 2,5 mg 3x/dag


PRIMPERAN (Sanofi Belgium) 

metoclopramide, hydrochloride


tabl. (deelb. kwantit.)

40 x 10 mg R/ b  8,37 €

siroop oploss.

200 ml 5 mg / 5 ml R/ b  7,17 €

inj. oploss. i.m./i.v. [amp.]

6 x 10 mg / 2 ml R/ b  7,06 €

3.4.2. 5HT₃-antagonisten

Plaatsbepaling

- *Zie 3.4.*
- In ziekenhuizen wordt soms *off label* éénmalig ondansetron (vooral intraveneus) toegediend bij kinderen met dreigende dehydratie door ernstig braken als gevolg van gastro-enteritis. Deze aanpak wordt ondersteund door goed onderbouwde klinische studies.^{58 59 60}

Indicaties (synthese van de SKP)

- Preventie en behandeling van nausea en braken postoperatief en door chemotherapie of radiotherapie.

Contra-indicaties

- Risicofactoren voor QT-verlenging (*zie Inl.6.2.2.*), zeker met ondansetron in hoge intraveneuze dosis.

Ongewenste effecten

- Hoofdpijn, warmte-opwellingen.
- Obstipatie, hik, voorbijgaande stijging van de transaminasen.
- Verlenging van het QT-interval, met risico van *torsades de pointes*, zeker met ondansetron in hoge intraveneuze dosis (voor de risicofactoren voor QT-verlenging en *torsades de pointes* in het algemeen, *zie Inl.6.2.2.*).

Zwangerschap en borstvoeding

- *Zie 3.4.*
- Bij ernstige vormen van *hyperemesis gravidarum* wordt soms ondansetron gebruikt (*off label*). **Het gebruik van ondansetron tijdens het eerste trimester van de zwangerschap wordt afgeraden, omdat gegevens wijzen op een risico van orofaciale misvormingen.** Een risico van hartafwijking is niet uitgesloten [*zie Folia februari 2020*].

Interacties

- Verhoogd risico van *torsades de pointes* bij associëren met andere middelen die het risico van QT-verlenging verhogen (*zie Inl.6.2.2.*), zeker met ondansetron in hoge intraveneuze dosis.



- Granisetron is een substraat van CYP3A4; ondansetron is een substraat van CYP1A2 en van P-gp; palonosetron is een substraat van CYP2D6 (zie Tabel Ic. in Inl.6.3. en Tabel Id. in Inl.6.3.).

Granisetron

KYTRIL (Pharmanovia)

granisetron (hydrochloride)

filmomh. tabl.

10 x 1 mg U.H. [41 €]

inj./inf. oploss. i.v. [amp.]

1 x 3 mg / 3 ml U.H. [9 €]

Ondansetron

ONDANSETRON ACCORD

HEALTHCARE (Accord)

ondansetron (hydrochloride)

inj. oploss./inf. oploss. (conc.) i.m./i.v.

[amp.]

5 x 4 mg / 2 ml (2 mg / 1 ml)

U.H. [14 €]

5 x 8 mg / 4 ml (2 mg / 1 ml)

U.H. [14 €]

ONDANSETRON B. BRAUN (B. Braun)

ondansetron (hydrochloride)

inj. oploss./inf. oploss. (conc.) i.m./i.v.

[amp.]

10 x 4 mg / 2 ml (2 mg / 1 ml)

U.H. [29 €]

20 x 8 mg / 4 ml (2 mg / 1 ml)

U.H. [54 €]

ONDANSETRON EG (EG)

ondansetron (hydrochloride)

filmomh. tabl.

10 x 8 mg U.H. [22 €]

inj. oploss./inf. oploss. (conc.) i.m./i.v.

[amp.]

5 x 4 mg / 2 ml (2 mg / 1 ml)

U.H. [36 €]

5 x 8 mg / 4 ml (2 mg / 1 ml)

U.H. [14 €]

ONDANSETRON FRESENIUS KABI (Fresenius Kabi)

ondansetron (hydrochloride)

inj. oploss./inf. oploss. (conc.) i.v. [amp.]

5 x 4 mg / 2 ml (2 mg / 1 ml)

U.H. [37 €]

5 x 8 mg / 4 ml (2 mg / 1 ml)

U.H. []

ONDANSETRON KALCEKS (Grindeks - Kalceks)

ondansetron (hydrochloride)

inj. oploss./inf. oploss. (conc.) i.m./i.v.

[amp.]

10 x 4 mg / 2 ml (2 mg / 1 ml)

U.H. [28 €]

5 x 8 mg / 4 ml (2 mg / 1 ml)

U.H. [13 €]

ONDANSETRON TEVA (Teva)

ondansetron (hydrochloride)

filmomh. tabl.

10 x 4 mg U.H. [15 €]

ONDANSETRON VIATRIS (Viatris)

ondansetron (hydrochloride)

filmomh. tabl.

10 x 8 mg U.H. [27 €]

inj. oploss./inf. oploss. (conc.) i.v. [amp.]

5 x 4 mg / 2 ml (2 mg / 1 ml)

U.H. [37 €]

5 x 8 mg / 4 ml (2 mg / 1 ml)

U.H. [14 €]

ZOFRAN (Sandoz)

ondansetron

lyofilisaat Zydis

10 x 8 mg U.H. [31 €]

ZOFSETRON (Sandoz)

ondansetron (hydrochloride)

inj. oploss./inf. oploss. (conc.) i.m./i.v.

[amp.]

5 x 4 mg / 2 ml U.H. [14 €]

5 x 8 mg / 4 ml U.H. [14 €]

Palonosetron

ALOXI (Immedica)

palonosetron (hydrochloride)

inj. oploss. i.v. [flac.]

1 x 250 µg / 5 ml U.H. [25 €]

PALONOSETRON ACCORD (Accord)

palonosetron (hydrochloride)

inj. oploss. i.v. [flac.]

1 x 250 µg / 5 ml U.H. [25 €]

PALONOSETRON FRESENIUS KABI (Fresenius Kabi)

palonosetron (hydrochloride)

inj. oploss. i.v. [flac.]

1 x 250 µg / 5 ml U.H. [25 €]

inj. oploss. i.v. [voorgev. spuit]

1 x 250 µg / 5 ml U.H. [25 €]

Tropisetron

De specialiteit **Novaban**® is niet meer op de markt sinds juni 2024.



3.4.3. NK₁-antagonisten

Aprepitant en netupitant (enkel beschikbaar in associatie, zie 3.4.4.) zijn antagonisten ter hoogte van de neurokinine-1(NK₁)-receptoren voor *substance P*. Fosaprepitant is een prodrug die snel omgezet wordt tot aprepitant.

Plaatsbepaling

- Zie 3.4.

Indicaties (synthese van de SKP)

- Nausea en braken door bepaalde chemotherapeutica met hoog emetogeen effect, in combinatie met een 5HT₃-antagonist en een corticosteroid.

Ongewenste effecten

- Hoofdpijn, asthenie, hik, obstipatie, diarree, stijging van de transaminasen.
- Fosaprepitant: ook reacties ter hoogte van de injectieplaats.

Zwangerschap en borstvoeding

- Het is niet mogelijk om een uitspraak te doen over de veiligheid van gebruik van deze preparaten tijdens zwangerschap en borstvoeding (onvoldoende informatie beschikbaar).

Interacties

- Aprepitant en fosaprepitant zijn substraten en inhibitoren van CYP3A4 en inductoren van CYP2C9 (zie Tabel 1c. in Inl.6.3.), met door inductie van CYP2C9 verminderd effect van vitamine K-antagonisten. Zie ook Folia november 2021 voor meer info over de interacties met hormonale anticonceptiva (en aanbevelingen om ze te vermijden).

APREPITANT SANDOZ (Sandoz)

fase I
aprepitant 125 mg
harde caps. (1)
fase II
aprepitant 80 mg
harde caps. (2)
3 24 € (1+2)

aprepitant 125 mg
harde caps. (1)
fase II
aprepitant 80 mg
harde caps. (2)
3 24 € (1+2)

aprepitant 125 mg
harde caps. (1)
fase II
aprepitant 80 mg
harde caps. (2)
3 25 € (1+2)

APREPITANT TEVA (Teva)

fase I

EMEND (MSD)

aprepitant
siroop susp. (pdr.)
1 x 125 mg / 5 ml U.H. [8 €]
fase I

IVEMEND (MSD)

fosaprepitant (dimeglumine)
inf. oploss. (pdr.) i.v. [flac.]
1 x 150 mg U.H. [64 €]

3.4.4. Associaties van anti-emetica

Plaatsbepaling

- Zie 3.4.
- Palonosetron is een 5HT₃-antagonist (zie 3.4.2.).
- Netupitant is een NK₁-antagonist die enkel beschikbaar is in associatie.

Indicaties (synthese van de SKP)

- Nausea en braken door bepaalde chemotherapeutica met matig of hoog emetogeen effect.

Contra-indicaties

- Deze van de bestanddelen (zie 3.4.2. en 3.4.3.).



- **Netupitant: zwangerschap.**

Ongewenste effecten

- Deze van de bestanddelen (zie 3.4.2. en 3.4.3.).

Zwangerschap en borstvoeding

- Zie 3.4.2.
- Netupitant: gecontra-indiceerd tijdens de zwangerschap. Vrouwen in de vruchtbare leeftijd moeten anticonceptie gebruiken tot één maand na stoppen van de behandeling.

Interacties

- Netupitant is een substraat en inhibitor van CYP3A4 (zie Tabel Ic. in Inl.6.3.).

Bijzondere voorzorgen

- Deze van de bestanddelen (zie 3.4.2. en 3.4.3.).

AKYNZEO (Immedica)

netupitant 300 mg

palonosetron (hydrochloride) 0,5 mg

harde caps.

1 x 63 €

3.5. Laxativa

In dit hoofdstuk worden volgende groepen besproken:

- zwelmiddelen
- vloeibare paraffine
- osmotische laxativa
- contactlaxativa
- prucalopride
- linaclotide
- rectale laxativa
- laxatieve associaties.

Bij obstipatie door chronisch gebruik van opioïden wordt soms methylnaltrexon, naldemedine, naldemedine (zie 8.4.) of de combinatie oxycodon + naloxon (zie 8.3.2.) gebruikt.

Plaatsbepaling

- De eventuele oorzaak moet worden opgespoord en indien mogelijk behandeld.⁶⁷ Sommige geneesmiddelen, met name opioïden, kunnen obstipatie veroorzaken.
- Bij chronische obstipatie is de volgende basisaanpak doeltreffend, vooral als de maatregelen worden gecombineerd: kiezen voor een aangepaste voeding (met bv. verhoogde inname van vezels), zorgen voor voldoende vochtinname en lichaamsbeweging, de defecatie drang niet negeren en voldoende tijd nemen op het toilet.⁶⁸
- Laxativa kunnen ook nuttig zijn bij obstipatie door geneesmiddelen, bv. bij gebruik van opioïden in de palliatieve zorg. Laxativa worden ook gebruikt ter voorbereiding van chirurgie, endoscopie of beeldvorming. Langdurig gebruik van laxativa is zelden noodzakelijk, behalve soms bij ouderen en personen met neurologische aandoeningen.
- De juiste plaats van vele van de hier besproken producten is niet duidelijk. Osmotische laxativa zijn het best onderbouwd.
- Paraffine, macrogol met elektrolyten en rectale laxativa kunnen gebruikt worden bij aanwezigheid van fecalomen.⁶⁹ Deze indicatie wordt niet vermeld in de SKP van paraffine en rectale laxativa.



- Chronisch gebruik van darm prikkelende laxativa, bv. de contactlaxativa kan verantwoordelijk zijn voor elektrolytenstoornissen en gewijzigde nierfunctie, zeker bij ouderen⁷⁰ of in geval van nierinsufficiëntie.
- Prucalopride heeft als indicatie in de SKP chronische obstipatie bij volwassenen bij wie laxativa onvoldoende werken. Vergelijkende gegevens lijken te wijzen op een betere werkzaamheid dan de andere laxativa. Er zijn vaak ongewenste effecten.⁶⁷
- Linaclotide is volgens de SKP geïndiceerd voor obstipatie die verband houdt met het prikkelbaredarmsyndroom. Vergelijkende gegevens met de andere laxativa ontbreken [zie *Folia januari 2017*].⁶⁷
- Bij chronisch gebruik van sterke opioïden worden laxativa best preventief toegediend⁷¹; methylnaltrexon, naldemedine (zie 8.4.) en de combinatie oxycodon + naloxon (zie 8.3.2.) hebben ook deze indicatie in de SKP, zonder bewijs van superioriteit ten opzichte van laxativa.
- Ook zwakke opioïden, ijzer en calcium en middelen met anticholinerge eigenschappen (zie *Inl.6.2.3.*) kunnen obstipatie geven.

Zwangerschap en borstvoeding

- Zie *Folia juli 2018*.
- Zwelmiddelen, lactulose, lactitol, sorbitol en macrogolpreparaten hebben een duidelijk aangetoond effect op obstipatie tijdens zwangerschap en borstvoeding. Geen aanwijzingen van aangeboren afwijkingen of andere nadelige effecten bij het kind op basis van onze bronnen.
- Vloeibare paraffine en bisacodyl mogen slechts sporadisch gebruikt worden bij falen van zwelmiddelen of osmotische laxativa, in geval van ernstige obstipatie en dit slechts voor een zeer korte periode.
- Laxativa op basis van minerale zouten en de meeste contactlaxativa worden afgeraden tijdens de zwangerschap en de borstvoeding.

Interacties

- Risico van verminderde resorptie van allerlei geneesmiddelen, maar in de praktijk stelt dit weinig problemen. Bij optreden van hevige, waterdunne diarree door het laxativum kan de resorptie van orale anticonceptiva, en van de noodanticonceptiva levonorgestrel en ulipristal verminderen [zie *Folia november 2021*, waarin ook maatregelen worden aangereikt om de interactie te vermijden].

3.5.1. Zwelmiddelen

Verhoging van het volume van de feces stimuleert de motorische activiteit van het colon; deze verhoging kan bekomen worden door vermeerdering van vezels in de voeding of door inname van niet-verteerbare polysachariden, en dit samen met voldoende vochtinname.

Plaatsbepaling

- Zie 3.5.

Indicaties (synthese van de SKP)

- Obstipatie.
- Sommige specialiteiten hebben ook als indicatie prikkelbaredarmsyndroom.

Contra-indicaties

- Intestinale obstructie of perforatie, toxisch megacolon.

Ongewenste effecten

- Flatulentie, darmkrampen.
- Dehydratie en elektrolytenstoornissen.
- Oesofageale en intestinale obstructie, meestal bij onvoldoende vochtinname, vooral bij ouderen of bij bestaan van stenoserende letsels.



Zwangerschap en borstvoeding

- Zie 3.5.

Interacties

- Zie 3.5.

Bijzondere voorzorgen

- Bij fecale impactie zijn zwelmiddelen niet geïndiceerd.
- Het natriumgehalte van bruispreparaten (tabletten, poeders, granulaten) kan problemen geven bij patiënten op streng zoutarm dieet. Een in 2022 gepubliceerde observationele studie toont verhoogd hartlijden en verhoogde sterfte bij chronisch gebruik van geneesmiddelen met een hoog natriumgehalte [zie *Folia mei 2023*].

COLOFIBER (Cooper Consumer Health)

Plantago ovata [zaad] 4,55 g

Plantago ovata [zaadvlies] 0,15 g

gran. (zakjes)

20 x 13,61 €

Posol. - obstipatie volwassenen:

2 zakjes 's avonds adolescenten en

kinderen vanaf 6 jaar: 1 zakje 's avonds

- prikkelbaredarmsyndroom

volwassenen en kinderen > 6 jaar: 1

zakje 3x/dag

SPAGULAX (Almirall)

Plantago ovata [zaadvlies]

bruisprdr. (zakjes)

20 x 2,14 g 8,34 €

Posol. obstipatie bij volwassenen en

kinderen vanaf 6 jaar: 1 zakje 3x/dag

SPAGULAX M (Almirall)

Plantago ovata [zaadvlies]

gran.

700 g 3,5 g / 5 g 21,00 €

Posol. obstipatie bij volwassenen en

adolescenten: 1 maatlepel 3x/dag

3.5.2. Vloeibare paraffine

Paraffine verweekt en lubrificeert de feces.

Plaatsbepaling

- Zie 3.5.

Indicaties (synthese van de SKP)

- Obstipatie.

Contra-indicaties

- Intestinale obstructie of perforatie, toxisch megacolon.
- Ouderen, verzwakte patiënten, zuigelingen, kleine kinderen en patiënten met slikstoornissen, wegens risico van lipoïdpneumonie.

Ongewenste effecten

- Flatulentie, darmkrampen.
- Dehydratie en elektrolytenstoornissen.
- Lipoïdpneumonie, voornamelijk bij personen met slikstoornissen of bij zeer jonge kinderen.

Zwangerschap en borstvoeding

- Zie 3.5.

Interacties

- Zie 3.5.

LANSOYL PARAFFINE (Kenvue)

paraffine [vloeibaar]

or. gel



225 g 3,91 g / 5 g 7,14 €

Posol. obstipatie volwassenen en adolescenten vanaf 15 jaar: 15 ml 1 tot 3 x/dag kinderen vanaf 4 jaar: 5 ml 1 tot 3x/dag

3.5.3. Osmotische laxativa

3.5.3.1. Lactulose en sorbitol

Lactulose is een synthetische disacharide dat nauwelijks geresorbeerd wordt door de dunne darm. Door de bacteriën van het colon wordt het gesplitst in monosachariden zoals galactose, fructose en sorbitol die vooral laxerend zijn door hun osmotische eigenschappen. Bij toediening van lactulose verlaagt de pH door vorming van organische zuren, met minder resorptie van ammoniak tot gevolg; dit verklaart het gebruik bij hepatische encefalopathie. Sorbitol is niet meer beschikbaar als geneesmiddel, wel als voedingssupplement.

Plaatsbepaling

- Zie 3.5.

Indicaties (synthese van de SKP)

- Obstipatie.
- Lactulose: ook hepatische encefalopathie.

Contra-indicaties

- Intestinale obstructie of perforatie, toxisch megacolon.
- Lactulose: ook galactosemie.
- Sorbitol: ook fructose-intolerantie, galwegobstructie, leverinsufficiëntie (SKP).

Ongewenste effecten

- Flatulentie, darmkrampen.
- Dehydratie en elektrolytenstoornissen.

Zwangerschap en borstvoeding

- Zie 3.5.

Interacties

- Zie 3.5.

Bijzondere voorzorgen

- Bij fecale impactie zijn lactulose en sorbitol niet geïndiceerd.

Lactulose

Posol.

obstipatie:


- volw.: 1 tot 2 zakjes of 15 tot 30 ml 1x/dag

(hogere doses bij encefalopathie)

- kind:

- < 1 jaar: ½ zakje of 5 ml 1x/dag
- 1 tot 5 à 6 jaar: ½ zakje of 5 tot 10 ml 1x/dag
- 5 à 6 tot 14 jaar: 1 zakje of 10 tot 15 ml 1x/dag

BIFITERAL (Cooper Consumer Health) siroop oploss.
lactulose

500 ml 3,33 g / 5 ml (667 mg / 1 ml) R/ b  10,56 €



(specialiteit bestemd voor gebruik bij hepatische encefalopathie)	siroop oploss. 300 ml 3,33 g / 5 ml (667 mg / 1 ml) 10,05 €	500 ml 3,35 g / 5 ml (670 mg / 1 ml) 11,26 € 5 l 3,35 g / 5 ml (670 mg / 1 ml) 57,09 €
<i>DUPHALAC (Cooper Consumer Health)</i> lactulose siroop oploss. (zakjes) 20 x 10 g / 15 ml (667 mg / 1 ml) 11,99 €	500 ml 3,33 g / 5 ml (667 mg / 1 ml) 13,53 € 1000 ml 3,33 g / 5 ml (667 mg / 1 ml) 21,33 €	<i>LACTULOSE TEVA (Teva)</i> lactulose siroop oploss. 1 x 500 ml 3,35 g / 5 ml (670 mg / 1 ml) 9,42 € 10 x 500 ml 3,35 g / 5 ml (670 mg / 1 ml) 55,92 €
siroop oploss. (zakjes) Fruit 20 x 10 g / 15 ml (667 mg / 1 ml) 11,99 €	<i>LACTULOSE EG (EG)</i> lactulose siroop oploss. 300 ml 3,35 g / 5 ml (670 mg / 1 ml) 7,87 €	

3.5.3.2. Macrogol

Macrogol verhoogt het volume van intestinaal vocht. Door deze osmotische werking neemt het fecale volume toe en worden de feces zachter. Hieronder wordt een onderscheid gemaakt tussen de preparaten voor darmreiniging, en deze voor obstipatie (al of niet met elektrolyten).

Macrogol 3350 is niet meer gecommmercialiseerd sinds augustus 2025.

Plaatsbepaling

- *Zie 3.5.*

Indicaties (synthese van de SKP)

- Obstipatie (laaggedoseerde preparaten).
- Obstipatie met fecaloom.
- Darmreiniging ter voorbereiding van coloscopie, bariumlavement of darmchirurgie (meestal hooggedoseerde preparaten).

Contra-indicaties

- Intestinale obstructie of perforatie, toxisch megacolon.

Ongewenste effecten

- Flatulentie, darmkrampen.
- Dehydratie en elektrolytenstoornissen.

Zwangerschap en borstvoeding

- *Zie 3.5.*

Interacties

- *Zie 3.5.*

Bijzondere voorzorgen

- Hooggedoseerde preparaten: de producten moeten worden opgelost in, en ingenomen met een grote hoeveelheid water. Bij patiënten met elektrolytenstoornissen, nierinsufficiëntie, dehydratie of hartfalen is voorzichtigheid geboden.
- Het natriumgehalte van sommige preparaten kan problemen geven bij patiënten op streng zoutarm dieet. Een in 2022 gepubliceerde observationele studie toont verhoogd hartlijden en verhoogde sterfte bij chronisch gebruik van geneesmiddelen met een hoog natriumgehalte [*zie Folia mei 2023*].



Macrogolpreparaten voor darmreiniging

COLOFORT (Mayoly)

macrogol 4.000 64 g
natrium, sulfaat 5,7 g
natrium, waterstofcarbonaat 1,68 g
natrium, chloride 1,46 g
kalium, chloride 0,75 g
oploss. (pdr., zakjes)
4 x 16,62 €

MOVIPREP (Norgine)

component I
macrogol 3.350 100 g
natrium, sulfaat 7,5 g
natrium, chloride 2,69 g
kalium, chloride 1,02 g
oploss. (pdr., zakjes) (I)
component II
ascorbaat, natrium 5,9 g
ascorbinezuur 4,7 g
oploss. (pdr., zakjes) (II)
2 x 2 20,56 € (I+II)

component I
macrogol 3.350 100 g
natrium, sulfaat 7,5 g
natrium, chloride 2,69 g
kalium, chloride 1,02 g
oploss. (pdr., zakjes) Sinaasappel (I)
component II
ascorbaat, natrium 5,9 g
ascorbinezuur 4,7 g
oploss. (pdr., zakjes) Sinaasappel (II)
2 x 2 20,56 € (I+II)

Macrogolpreparaten zonder elektrolyten bij obstipatie

Posol.

volwassenen en adolescenten (zakjes van 10 g): 1 tot 2 zakjes 1x/dag
kinderen (zakjes van 4 g)
- 6 maanden tot 1 jaar: 1 zakje 1x/dag
- 1 tot 4 jaar: 1 tot 2 zakjes 1x/dag
- 4 tot 8 jaar: 2 tot 4 zakjes 1x/dag

FORLAX (Mayoly)
macrogol 4.000
oploss. (pdr., zakjes)
20 x 10 g 13,90 €

FORLAX (Mayoly)
macrogol 4.000
oploss. (pdr., zakjes) Junior

20 x 4 g 9,90 €
FORLAX (PI-Pharma)
macrogol 4.000
oploss. (pdr., zakjes)
20 x 10 g
(parallelinvoer)

MACROGOL AB (Aurobindo)

macrogol 4.000
oploss. (pdr., zakjes)
20 x 4 g 8,59 €

MACROGOL AB (Aurobindo)
macrogol 4.000
oploss. (pdr., zakjes)
20 x 10 g 12,06 €
50 x 10 g 25,83 €



Macrogolpreparaten met elektrolyten bij obstipatie

Posol.

volwassenen en adolescenten:

- fecale impactie: 8 zakjes 1x/dag gedurende maximaal 3 dagen
- obstipatie: 1 tot 3 zakjes/dag of 1 tot 3x 25 ml (voor concentraat voor oplossing) per dag

kinderen (Junior-vormen)

- fecale impactie: schema zie SKP
- obstipatie
 - 1 tot 6 jaar: 1 zakje 1x/dag
 - ≥ 7 jaar: 2 zakjes 1x/dag

CURAPEG (Teva)

macrogol 3.350 13,125 g
natrium, chloride 350,7 mg
natrium, waterstofcarbonaat 178,5 mg
kalium, chloride 46,6 mg
oploss. (pdr., zakjes)
30 x 17,90 €
50 x 25,90 €

LAXIDO (Truvion)

macrogol 3.350 13,125 g
natrium, chloride 350,7 mg
natrium, waterstofcarbonaat 178,5 mg
kalium, chloride 46,6 mg
oploss. (pdr., zakjes) Natuur
20 x 13,75 €
50 x 26,36 €
oploss. (pdr., zakjes) Sinaasappel
20 x 13,75 €
50 x 26,36 €

MACROGOL + ELECTROLYTES AB (Aurobindo)

macrogol 3.350 13,125 g
natrium, waterstofcarbonaat 178,5 mg
natrium, chloride 350,7 mg
kalium, chloride 46,6 mg
oploss. (pdr., zakjes)
20 x 13,95 €
30 x 18,00 €
50 x 26,00 €

MACROGOL + ELECTROLYTES EG (EG)

macrogol 3.350 6,563 g
natrium, chloride 175,4 mg
natrium, waterstofcarbonaat 89,3 mg
kalium, chloride 23,3 mg

oploss. (pdr., zakjes) Junior
30 x R/ 13,14 €
60 x R/ 24,37 €

MACROGOL + ELECTROLYTES EG (EG)

macrogol 3.350 13,125 g
natrium, chloride 350,7 mg
natrium, waterstofcarbonaat 178,5 mg
kalium, chloride 46,6 mg
oploss. (pdr., zakjes)
20 x 13,14 €
40 x 24,37 €

MACROGOL + ELECTROLYTES

SANDOZ (Sandoz)
macrogol 3.350 13,125 g
natrium, chloride 350,7 mg
natrium, waterstofcarbonaat 178,5 mg
kalium, chloride 46,6 mg
oploss. (pdr., zakjes)
8 x 5,10 €
20 x 12,99 €
50 x 26,00 €

MOLAXOLE (Viatris)

macrogol 3.350 13,125 g
natrium, chloride 350,7 mg
natrium, waterstofcarbonaat 178,5 mg
kalium, chloride 46,6 mg
oploss. (pdr., zakjes)
20 x 12,35 €
30 x 18,12 €

MOVICOL (Norgine)

macrogol 3.350 6,563 g
natrium, chloride 175,4 mg
natrium, waterstofcarbonaat 89,3 mg
kalium, chloride 15,9 mg

oploss. (pdr., zakjes) Junior Aroma

30 x R/ 16,07 €
macrogol 3.350 6,563 g
natrium, chloride 175,4 mg
natrium, waterstofcarbonaat 89,3 mg
kalium, chloride 25,1 mg
oploss. (pdr., zakjes) Junior Neutral
30 x R/ 16,07 €

MOVICOL (Norgine)

macrogol 3.350 13,125 g
natrium, chloride 350,7 mg
natrium, waterstofcarbonaat 178,5 mg
kalium, chloride 46,6 mg
oploss. (pdr., zakjes)
20 x 16,07 €
macrogol 3.350 13,125 g
natrium, chloride 350,8 mg
natrium, waterstofcarbonaat 178,6 mg
kalium, chloride 50,2 mg
oploss. (pdr., zakjes) Neutral
20 x 16,07 €
macrogol 3.350 2,625 g / 5 ml
natrium, chloride 70,14 mg / 5 ml
natrium, waterstofcarbonaat 35,7 mg / 5 ml
kalium, chloride 9,32 mg / 5 ml
oploss. (conc.) Vloeibaar
Sinaasappelsmaak
500 ml 16,07 €
macrogol 3.350 13,125 g / 25 ml
natrium, chloride 350,8 mg / 25 ml
natrium, waterstofcarbonaat 178,6 mg / 25 ml
kalium, chloride 50,2 mg / 25 ml
oploss. (zakjes) Unidose
20 x 25 ml 16,07 €
50 x 25 ml 32,16 €

3.5.3.3. Laxativa op basis van minerale zouten

Fosfaat- en sulfaatlaxativa verhogen het fecale volume door osmotische werking, en de feces worden zachter.



Plaatsbepaling

- Zie 3.5.

Indicaties (synthese van de SKP)

- Voorbereiding voor coloscopie, bariumlavement of abdominale heelkunde.
- Fosfaatlaxativa: ook ernstige obstipatie.

Contra-indicaties

- Intestinale obstructie of perforatie, toxisch megacolon.
- Ascites.
- Hartfalen.
- Dehydratie of elektrolytenstoornissen, ernstige nierinsufficiëntie (SKP).

Ongewenste effecten

- Flatulentie, darmkrampen.
- Dehydratie en elektrolytenstoornissen.
- Fosfaatlaxativa: acute fosfaatnephropathie, met soms irreversibele chronische nierinsufficiëntie [zie *Folia augustus 2006*].
- Sulfaatlaxativa: tijdelijke verhoging van de uricemie.

Zwangerschap en borstvoeding

- Zie 3.5.

Interacties

- Zie 3.5.

Bijzondere voorzorgen

- Bij fecale impactie zijn laxativa op basis van minerale zouten niet geïndiceerd, vanwege het risico op elektrolytstoornissen.
- De producten moeten worden opgelost in, en ingenomen worden met een grote hoeveelheid water.
- Voorzichtig te gebruiken bij verhoogd risico van dehydratie of elektrolytenstoornissen.
- Het natriumgehalte kan problemen geven bij patiënten op streng zoutarm dieet. Een in 2022 gepubliceerde observationele studie toont verhoogd hartlijden en verhoogde sterfte bij chronisch gebruik van geneesmiddelen met een hoog natriumgehalte [zie *Folia mei 2023*].

Fosfaatlaxativa

CLEEN PHOSPHO-SODA (Recordati)

fosfaat, dinatrium 240 mg / 1 ml

fosfaat, mononatrium 542 mg / 1 ml

oploss. (conc.)

45 ml 10,17 €

Sulfaatlaxativa

EZICLEN (Mayoly)

sulfaat, natrium 17,51 g / 176 ml

sulfaat, magnesium 3,276 g / 176 ml

sulfaat, kalium 3,13 g / 176 ml

oploss. (conc.)



2 x 176 ml 20,33 €

3.5.4. Contactlaxativa

Contactlaxativa stimuleren de intestinale motiliteit en de darmsecretie. In deze groep vindt men de natuurlijke en de synthetische anthrachinonderivaten, en de difenylmethaanderivaten. Sennoside B als geneesmiddel is niet meer beschikbaar sinds maart 2024.

Plaatsbepaling

- *Zie 3.5.*

Indicaties (synthese van de SKP)

- Obstipatie.
- Bisacodyl: ook bij voorbereiding van een onderzoek of interventie ter hoogte van de darmen.

Contra-indicaties

- Intestinale obstructie of perforatie, toxisch megacolon.
- Ernstige dehydratie.

Ongewenste effecten

- Darmkrampen, diarree met risico van dehydratie, vooral bij ouderen.
- Deterioratie van de nierfunctie, elektrolytenstoornissen, vooral hypokaliëmie, met spierzwakte en gewichtsverlies bij chronische inname.

Zwangerschap en borstvoeding

- *Zie 3.5.*

Interacties

- *Zie 3.5.*

Bijzondere voorzorgen

- Bij fecale impactie zijn contactlaxativa niet geïndiceerd, vanwege het risico op elektrolytstoornissen.
- Let op bij gelijktijdig gebruik van diuretica wegens risico van elektrolytenstoornissen.
- Chronisch gebruik van contactlaxativa is af te raden.

3.5.4.1. Difenylmethaanderivaten

Bisacodyl

Posol.
per os:
- volwassenen en kinderen > 10 jaar: 5 tot 10 mg 1x/dag
- kinderen van 2 tot 10 jaar: 5 mg 1x/dag
rectaal: volwassenen en kinderen > 10 jaar: 1 zetpil 1x/dag

BISACODYL EG (EG)

bisacodyl
maagsapresist. tabl.
40 x 5 mg 6,10 €

DULCOLAX BISACODYL (Opella)

bisacodyl



maagsapresist. tabl.

40 x 5 mg 8,61 €

zetspil

10 x 10 mg 8,41 €

Picosulfaat

Posol.

- volwassenen en kinderen > 10 jaar:
 - tabletten: 5 tot 10 mg 1x/dag
 - siroop: 10 tot 20 druppels 1x/dag
- kinderen van 4 tot 10 jaar:
 - tabletten: 2,5 tot 5 mg 1x/dag gedurende maximaal 1 week
 - siroop: 5 tot 10 druppels 1x/week gedurende maximaal 1 week

DULCOLAX PICOSULPHATE (Opella)

picosulfaat, natrium

zachte caps.

50 x 2,5 mg 11,14 €

druppels oploss.

30 ml 7,5 mg / 1 ml 12,04 €

(1 ml = 15 druppels = 7,5 mg)

FRUCTINES (Sterop)

picosulfaat, natrium

zuigtabl.

30 x 5 mg

LAXOBERON (Opella)

picosulfaat, natrium

druppels oploss.

15 ml 7,5 mg / 1 ml 7,38 €

(1 ml = 15 druppels = 7,5 mg)

3.5.5. Prucalopride

Prucalopride, een selectieve agonist ter hoogte van de 5-HT₄-serotoninereceptoren in het colon en chemisch verwant met cisapride, stimuleert de colonmotiliteit.

Plaatsbepaling

- Zie 3.5.

Indicaties (synthese van de SKP)

- Therapieresistente chronische obstipatie bij volwassenen.

Contra-indicaties

- Intestinale obstructie of perforatie, toxisch megacolon.

Ongewenste effecten

- Zeer vaak :hoofdpijn, abdominale pijn, nausea, diarree.

Zwangerschap en borstvoeding

- Inname van prucalopride wordt afgeraden tijdens de zwangerschap omdat gevallen van spontane abortus zijn waargenomen in klinische studies; een causaal verband is niet bewezen.
- Prucalopride wordt afgeraden tijdens de borstvoeding bij gebrek aan veiligheidsgegevens bij het kind.


Bijzondere voorzorgen

- Voorzichtigheid bij patiënten met hartritmestoornissen of ischemische cardiovasculaire ziekte.
- Er is een verband gesuggereerd met suïcidegedachten.

Posol.

volwassenen: 1 tot 2 mg 1x/dag

personen > 65 jaar: 1 mg 1x/dag

RESOLOR (Takeda) 

prucalopride (succinaat)

filmomh. tabl.



14 x 1 mg R/ 35,89 €
28 x 1 mg R/ 61,60 €
14 x 2 mg R/ 42,85 €
28 x 2 mg R/ 75,50 €

prucalopride (succinaat)
filmomh. tabl.
28 x 1 mg R/ 61,60 €
(parallele distributie)

prucalopride (succinaat)
filmomh. tabl.
28 x 1 mg R/ 61,61 €
28 x 2 mg R/ 75,50 €
(parallele distributie)

RESOLOR (Orifarm Belgium)

RESOLOR (PI-Pharma)

3.5.6. Linaclotide

Linaclotide, structureel verwant aan bepaalde bacteriële enterotoxines, heeft een laxerend effect.

Plaatsbepaling

- Zie 3.5.

Indicaties (synthese van de SKP)

- Matig tot ernstig prikkelbaredarmsyndroom met obstipatie bij volwassenen.

Contra-indicaties

- Intestinale obstructie of perforatie.

Ongewenste effecten

- Soms ernstige diarree (met risico op verminderde resorptie van andere geneesmiddelen), nausea, abdominale pijn, flatulentie.

Zwangerschap en borstvoeding

- Het is niet mogelijk om een uitspraak te doen over de veiligheid van gebruik van linaclotide tijdens de zwangerschap (onvoldoende informatie beschikbaar).

<i>Posol.</i> 290 µg 1 x/dag

CONSTELLA (AbbVie)

linaclotide

harde caps.

28 x 290 µg R/ 56,20 €

3.5.7. Rectale laxativa

De rectale laxativa werken lokaal osmotisch en verwekend, en lokken een rectale contractie uit.

Plaatsbepaling

- Zie 3.5.

Indicaties (synthese van de SKP)

- Fecaloom.
- Obstipatie bij bedlegerige patiënten.
- Vóór endoscopisch of radiologisch onderzoek van het distale colon.
- Vóór bevalling of chirurgische ingreep.

Contra-indicaties

- Intestinale obstructie of perforatie, toxisch megacolon.
- Sorbitol: fructose-intolerantie.
- Voor sommige van deze specialiteiten wordt in de SKP in de rubriek "Contra-indicaties" ernstige



nierinsufficiëntie vermeld.

Ongewenste effecten

- Irritatie van de rectale mucosa, gaande tot erosie.
- Fosfaatklisma: ook hypocalciëmie bij kinderen en bij patiënten met nierinsufficiëntie indien het lavement niet direct wordt geëvacueerd.

Zwangerschap en borstvoeding

- Rectale laxativa mogen slechts occasioneel gebruikt worden bij distale obstipatie. [zie *Folia juli 2018*].

CLEEN ENEMA (*Recordati*)

fosfaat, mononatrium 12 g / 66,6 ml
(10,7 g/59 ml vrijgest.)

fosfaat, dinatrium 5 g / 66,6 ml (4,7
g/59 ml vrijgest.)

rect. oploss. Kind

66,6 ml 4,93 €

*Posol: kinderen > 2 jaar: 1 flacon
(66,6 ml) 1x/dag*

fosfaat, mononatrium 24 g / 133 ml
(21,4 g/118 ml vrijgest.)

fosfaat, dinatrium 11 g / 133 ml (9,4
g/118 ml vrijgest.)

rect. oploss. Volw.

133 ml 4,79 €

*Posol: volwassenen en
adolescenten: 1 flacon (133 ml)
1x/dag*

FOSFAATLAVEMENT (*Norgine*)

fosfaat, mononatrium 23,66 g / 130 ml

fosfaat, dinatrium 10,4 g / 130 ml

rect. oploss.

130 ml 4,42 €

GLYCERINE FAGRON (*Laboratoires*

Sopreli)

glycerol

zetspil Zuigelingen

10 x 0,87 g 3,90 €

zetspil Kinderen

10 x 1,95 g 3,90 €

zetspil Volwassenen

10 x 2,63 g 4,15 €

100 x 2,63 g 27,90 €

Posol. 1 zetspil 1x/dag

GLYCERINE SOPRELI (*Laboratoires*

Sopreli)

glycerol

zetspil Zuigelingen

10 x 0,87 g 3,90 €

zetspil Kinderen

10 x 1,95 g 3,90 €

zetspil Volwassenen

10 x 2,63 g 4,15 €

100 x 2,63 g 27,90 €

Posol. 1 zetspil 1x/dag

LAXAVIT (*Ceres*)

docusaat, natrium 250 mg / 12 ml

glycerol 14,85 g / 12 ml

rect. oploss.

3 x 12 ml 8,17 €

Posol.

volwassenen en
adolescenten: maximaal 1 dosis
3x/week kinderen > 2 jaar:

maximaal 1/2 dosis 3x/week

MICROLAX (*Kenvue*)

sorbitol 3.125 mg / 5 ml

citraat, natrium 450 mg / 5 ml

laurylsulfoacetaat, natrium 45 mg / 5
ml

rect. oploss.

4 x 5 ml 6,72 €

12 x 5 ml 17,24 €

Posol.

volwassenen en kinderen ≥ 1
jaar: 5 ml 1x/dag kinderen < 1 jaar:

2,5 ml 1x/dag

NORGALAX (*Essential Pharma*)

docusaat, natrium

rect. gel

6 x 120 mg / 10 g 45,71 €

*Posol. volwassenen en adolescenten: 1
dosis 1x/dag*

3.5.8. Laxatieve associaties

Plaatsbepaling

- *Zie 3.5.*

Indicaties (synthese van de SKP)

- Darmreiniging als voorbereiding op een darmonderzoek of darmchirurgie.

Contra-indicaties

- Deze van de individuele bestanddelen.
- Voor sommige van deze specialiteiten wordt in de SKP in de rubriek "Contra-indicaties" ernstige nierinsufficiëntie vermeld.

Ongewenste effecten

- Deze van de individuele bestanddelen.



Zwangerschap en borstvoeding

- Zie 3.5.


Interacties

- Zie 3.5.

Bijzondere voorzorgen

- Deze van de individuele bestanddelen.

Laxatieve associaties voor darmreiniging

CITRAFLEET (Recordati) 
citroenzuur 10,97 g
magnesiumoxide 3,5 g
picosulfaat, natrium 10 mg
oploss. (pdr., zakjes)
2 x 18,92 €

picosulfaat, natrium 10 mg
oploss. (pdr., zakjes)
2 x 20,12 €

PLENVU (Norgine)

I
macrogol 3.350 100 g
natrium, sulfaat 9 g
natrium, chloride 2 g
kalium, chloride 1 g

oploss. (pdr., zakjes) (1)


II

macrogol 3.350 40 g
natrium, chloride 3,2 g
kalium, chloride 1,2 g
oploss. (pdr., zakjes) (1)

III

ascorbaat, natrium 48,11 g
ascorbinezuur 7,54 g
oploss. (pdr., zakjes) (1)

1 x 3 23,16 € (1+1+1)

PICOPREP (Ferring) 
citroenzuur 12 g
magnesiumoxide 3,5 g

Laxatieve associaties bij obstipatie

Posol.

volwassenen en adolescenten: 1 tot 2 maatlepels 1x/dag

AGIOLAX (Cooper Consumer Health)
Plantago ovata [zaad] 2,76 g / 5 g
Cassia senna [sennoside B] 8,3 mg / 5 g
gran.
250 g 12,35 €

3.6. Antidiarreeïca

De antidiarreeïca zijn hier gegroepeerd in vijf klassen:

- adsorbentia en adstringentia
- probiotica
- transitinhibitoren
- secretieremmers
- serotonine-inhibitoren.

Plaatsbepaling

- Rehydratie
 - De aanpak van acute gastro-enteritis is voornamelijk gericht op preventie en behandeling van dehydratie. De volgende categorieën lopen een bijzonder risico: zuigelingen, jonge kinderen, ouderen en mensen met chronische aandoeningen zoals diabetes.^{72 73}
 - Als het vochtverlies door braken of vloeibare ontlasting beperkt is, vooral bij groepen met een laag risico op dehydratie, kan de inname van vloeistoffen zoals water, bouillon, sap of sportdrink in kleine, frequente hoeveelheden volstaan.^{74 75}
 - Orale rehydratie



- Orale rehydratie-oplossingen (ORS) kunnen bereid worden met zakjes poeder die in de apotheek verkrijgbaar zijn. Ze bevatten een mengsel van koolhydraten en zouten, dat wordt toegevoegd aan een welbepaalde hoeveelheid water.
- In de preventie van dehydratie wordt bij kinderen met een gewicht van minder dan 10 kg aangeraden om 60 tot 120 ml ORS te geven voor elke keer dat het kind dunne ontlasting heeft of moet braken; bij kinderen die meer dan 10 kg wegen, kan 120 tot 240 ml per keer gegeven worden.⁵⁸
- Bij behandeling van matige dehydratie (verlies van 5 tot 10% lichaamswater) wordt 100 ml/kg over 4 tot 6 uur in frequente kleine porties aangeboden. Na rehydratie kan de normale voeding hervat worden, en wordt, zolang de diarree aanhoudt, per dunne ontlasting 10 ml/kg aangeboden.⁵⁸
- Bij ernstige dehydratie (> 10% verlies aan lichaamswater), of bij mislukken van de orale rehydratie kan parenterale vochttoediening nodig zijn ; dit is vaker het geval bij zuigelingen.
- Antidiarrea
 - Transitinhibitoren hebben een onderbouwde werkzaamheid bij de symptomatische behandeling van diarree, maar de studies zijn vrijwel uitsluitend beperkt tot volwassenen.
 - Bij colitis ulcerosa kunnen transitinhibitoren worden gebruikt, maar die geven een risico op toxisch megacolon bij ernstige colitis.⁷⁶
- Anti-infectieuze behandeling
 - Acute diarree is heel vaak van infectieuze oorsprong. In de meeste gevallen gaat het om een virale gastro-enteritis.⁷⁵
 - Sommige virussen, bv. het rotavirus, kunnen aanleiding geven tot epidemieën, vooral bij jonge kinderen.⁷⁷ Men beschikt niet over geneesmiddelen die actief zijn tegen deze virussen, en men kan alleen vochtverlies compenseren en eventueel een symptomatische behandeling instellen. Vaccins tegen rotavirus zijn beschikbaar (zie 12.1.1.11.).
 - Gebruik van antibiotica bij sommige acute darminfecties zoals salmonellosen heeft weinig aangetoond effect, kan leiden tot een verhoogd aantal chronische dragers van deze kiemen, en op die manier de verspreiding van de kiem in de hand werken.
 - Reizigersdiarree: in sommige studies werd verkorting van de duur van de diarree vastgesteld bij behandeling met een antibacterieel middel. Antibacteriële middelen zijn bij reizigersdiarree verantwoord bij koorts > 38,5°C, etterige of bloederige diarree, of hevige buikkrampen⁷⁸ [zie 11.1.2.2. en Folia mei 2019]. Bij patiënten met een onderliggend lijden (chronische inflammatoire darmziekten, cardiale en renale problemen) kan men bij de eerste symptomen van reizigersdiarree starten met een antibacteriële behandeling met azithromycine.^{78 79}
 - Voor behandeling van acute diarree te wijten aan parasieten, meestal amoeben of giardia, komen vooral imidazoolderivaten in aanmerking (zie 11.3.3.).
 - Voor antibacteriële en antiparasitaire middelen wordt verwezen naar hoofdstuk 11. Infecties.
- Behandeling van het carcinoïdsyndroom
 - Bij het carcinoïdsyndroom is de serotoninesecretie verhoogd, met stimulatie van de motiliteit, secretie en ontsteking van het maag-darmkanaal.
 - Telotristat-ethyl, in associatie met een somatostatine-analoog, vermindert de serotoninesecretie en de stoelgangsfrequentie bij patiënten met carcinoïdsyndroom.⁸⁰

3.6.1. Geactiveerde kool

Plaatsbepaling

- Actieve kool wordt gebruikt bij sommige intoxicaties (zie Inl.7.1.).



Indicaties (synthese van de SKP)

- Als aanvulling op maagspoeling bij intoxicatie.
- Als aanvulling in geval van ernstige diarree waarbij rehydratie nodig is.

Zwangerschap en borstvoeding

- Geactiveerde kool mag gebruikt worden tijdens zwangerschap en borstvoeding.

Interacties

- Actieve kool (ook in lage dosis) kan de resorptie van orale anticonceptiva en van de noodanticonceptiva levonorgestrel en ulipristal verminderen [zie *Folia november 2021*, waarin ook maatregelen worden aangereikt om de interactie te vermijden].

Geactiveerde kool

CARBOBEL MONO (Perrigo)
geactiveerde kool
kauwtabl.
35 x 300 mg 9,60 €

NORIT (Ceres)
geactiveerde kool
tabl.
75 x 250 mg 10,87 €
harde caps.

30 x 200 mg 8,63 €

NORIT CARBOMIX (Ceres)
geactiveerde kool
gastr./or. susp. (gran.)
50 g / 400 ml 17,47 €

3.6.2. Probiotica en postbiotica

Heel wat probiotica en postbiotica zijn niet als geneesmiddel geregistreerd, en zijn als voedingssupplement verkrijgbaar.

Plaatsbepaling

- Zie 3.6.
- De doeltreffendheid van probiotica en postbiotica bij allerlei klachten staat niet duidelijk vast.
- Voor sommige preparaten is er enige evidentie van nut bij de preventie van infecties met *Clostridium difficile* [zie *Folia februari 2016*] en bij antibiotica-geïnduceerde diarree.⁸¹

Indicaties (synthese van de SKP)

- Preventie van diarree geassocieerd met breedspectrumantibiotica wanneer er risicofactoren zijn voor *Clostridium difficile*-diarree.
- Behandeling van acute diarree (aanvullend op rehydratie).

Contra-indicaties

- *Saccharomyces boulardii*: ernstig zieke patiënten en patiënten met immunodepressie (omwille van de mogelijkheid van systemische infectie met *S. boulardii* bij deze patiënten).

Zwangerschap en borstvoeding

- Volgens de SKP wordt gebruik tijdens zwangerschap en borstvoeding afgeraden (onvoldoende gegevens).

Posol.

Lactobacillus acidophilus:

- volwassenen en kinderen \geq 2 jaar: 1 tot 2 harde capsules 1x/dag
- kinderen < 2 jaar: 1 harde capsule 1x/dag

Saccharomyces boulardii:

- volwassenen en adolescenten: 1 tot 2 harde capsules of zakjes 2x/dag
- kinderen: 1 harde capsule of zakje 2x/dag



ENTEROL (Biocodex)	susp. (pdr., zakjes)	20 x 12,50 €
Saccharomyces boulardii [stam CNCM I-745]	10 x 10,81 €	
harde caps.	20 x 20,30 €	
10 x 10,81 €	(de verpakkingen van 10 en 20 caps. zijn beschikbaar in blister en in flacon)	SACCHIFLORA (Axone)
10 x 10,81 €		Saccharomyces boulardii [stam CNCM I-1079]
20 x 20,30 €		harde caps.
20 x 20,30 €	LACTEOL (Truvion)	10 x 8,27 €
50 x 40,44 €	Lactobacillus acidophilus	20 x 14,73 €
	harde caps.	50 x 30,26 €

3.6.3. Transitinhibitoren

Het opioïd derivaat loperamide verhoogt de tonus van de dunne darm en van het colon. Het vermindert ook de intestinale peristaltiek en het verlies aan lichaamswater en elektrolyten.

Plaatsbepaling

- Zie 3.6.
- Bij de aanpak van acute diarree blijven rehydratiemaatregelen de basisbehandeling, vooral bij jonge kinderen en ouderen.^{73 74}

Indicaties (synthese van de SKP)

- Symptomatische behandeling van acute diarree en van chronische diarree.
- Reizigersdiarree zonder dysenteriebeeld (bloederige diarree met koorts en algemeen ziek zijn).

Contra-indicaties

- Kinderen onder de 2 jaar; af te raden bij kinderen onder de 6 jaar.
- Bloederige of slijmerige ontlasting met koorts (acute dysenterie)
- Actieve *colitis ulcerosa*.

Ongewenste effecten

- Kinderen zijn gevoeliger voor de ongewenste effecten van transitinhibitoren.
- Obstipatie, opgeblazen gevoel, misselijkheid.
- Centraal deprimerend effect (bv. respiratoire depressie), hoofdpijn, duizeligheid, bewustzijns- en coördinatiestoornissen.
- Zelden: urineretentie, paralytische ileus, toxisch megacolon, pancreatitis, ernstige overgevoeligheidsreactie en huiduitslag, verhoogde spierspanning.
- Bij overdosering kan de narcotische antagonist naloxon gebruikt worden (zie 8.4).

Zwangerschap en borstvoeding

- Het is niet mogelijk om een uitspraak te doen over de veiligheid van gebruik tijdens de zwangerschap (onvoldoende informatie beschikbaar).
- De gegevens over kortstondig gebruik tijdens de borstvoeding zijn geruststellend.

Interacties

- Loperamide is een substraat van CYP2C8, CYP3A4 en P-gp (zie Tabel Ic. in Inl.6.3. en Tabel Id. in Inl.6.3.).

Bijzondere voorzorgen

- Voorzichtigheid is geboden bij leverinsufficiëntie (SKP).
- Er zijn meldingen van QT-verlenging (inclusief torsades de pointes en fatale afloop) na misbruik van loperamide.



Loperamide

Posol.

acute diarree

- volw.: 4 mg, nadien 2 mg na elke losse stoelgang (max. 16 mg/dag)

- kind > 6 jaar: 2 mg na elke losse stoelgang (max. 8 mg/dag)

chronische diarree

- volw.: 4 mg, nadien tussen 2 en 12 mg/dag

- kind > 6 jaar: 2 mg, nadien tussen 2 en 12 mg/dag

IMODIUM (Kenvue)

loperamide, hydrochloride

harde caps.

20 x 2 mg 8,59 €

60 x 2 mg b[†] c[†] € 9,96 €

200 x 2 mg b[†] c[†] € 18,37 €

orodisp. tabl. Instant

30 x 2 mg 15,94 €

60 x 2 mg 24,42 €

harde caps.

20 x 2 mg 7,04 €

60 x 2 mg b[†] c[†] € 9,51 €

200 x 2 mg b[†] c[†] € 18,37 €

orodisp. tabl.

20 x 2 mg 9,71 €

30 x 2 mg 12,42 €

60 x 2 mg 17,89 €

20 x 2 mg 7,21 €

60 x 2 mg b[†] c[†] € 9,51 €

200 x 2 mg b[†] c[†] € 18,37 €

orodisp. tabl. Instant

30 x 2 mg 13,83 €

60 x 2 mg 19,64 €

LOPERAMIDE TEVA (Teva)

loperamide, hydrochloride

harde caps.

20 x 2 mg 6,94 €

60 x 2 mg b[†] c[†] € 9,54 €

LOPERAMIDE AB (Aurobindo)

loperamide, hydrochloride

LOPERAMIDE EG (EG)

loperamide, hydrochloride

harde caps.

Combinatiepreparaten

Posol.

volwassenen en adolescenten: maximaal 1 tablet 4x/dag

IMODIUM DUO (Kenvue)

loperamide, hydrochloride 2 mg

simeticon 133 mg (eq. dimeticon 125 mg)

2/125 tabl.

18 x 13,71 €

3.6.4. Secretieremmers

Racecadotril is een inhibitor van de enkefalinasen (enzymen die verantwoordelijk zijn voor de afbraak van bepaalde endogene opioïden), vooral ter hoogte van de darmmucosa. Het vermindert de intestinale hypersecretie.

Plaatsbepaling

- Zie 3.6.
- Bij de aanpak van acute diarree blijven rehydratiemaatregelen de basisbehandeling, vooral bij jonge kinderen en ouderen. De plaats van secretieremmers is zeer beperkt [zie *Folia januari 2018*].^{82 83}
- Racecadotril kan het aantal stoelgangbewegingen verminderen, maar de invloed ervan op de behoefte aan rehydratie is niet vastgesteld.^{82 84}

Indicaties (synthese van de SKP)

- Symptomatische behandeling van acute diarree bij volwassenen en, alleen samen met orale rehydratie, bij kinderen.

Contra-indicaties

- Bloederige of slijmerige ontlasting met koorts (acute dysenterie).



Ongewenste effecten

- Hoofdpijn, rash, angio-oedeem.

Zwangerschap en borstvoeding

- Het is niet mogelijk om een uitspraak te doen over de veiligheid van gebruik tijdens de zwangerschap (onvoldoende informatie beschikbaar).
- De gegevens over kortstondig gebruik tijdens de borstvoeding zijn geruststellend.

Interacties

- Gelijktijdig gebruik met een ACE-inhibitor is af te raden wegens een verhoogd risico van angio-oedeem [zie *Folia januari 2018*].

Posol.

volwassenen en adolescenten: maximaal 100 mg 3x/dag

kinderen: maximaal 1,5 mg/kg 3x/dag

TIORFIX (Bioprojet Benelux)

racecadotril

harde caps.

20 x 100 mg 16,50 €

susp. (gran., zakjes) Baby

16 x 10 mg R/ 16,50 €

susp. (gran., zakjes) Junior

16 x 30 mg R/ 16,50 €

susp. Zuigelingen en Kinderen

50 ml 4 mg / 1 ml R/ 16,49 €

180 ml 4 mg / 1 ml R/ 22,06 €

3.6.5. Inhibitoren van de serotoninesecretie

Telotristat-ethyl inhibeert de secretie van serotonine, verantwoordelijk voor gastro-intestinale stoornissen te wijten aan het carcinoïdsyndroom (verhoging van de stoelgangsfrequentie en diarree).

Plaatsbepaling

- *Zie 3.6.*

Indicaties (synthese van de SKP)

- Behandeling van diarree veroorzaakt door carcinoïdsyndroom bij volwassenen, in associatie met een somatostatine-analoog (SSA), bij onvoldoende controle van de diarree met een SSA.

Ongewenste effecten

- Abdominale pijn, nausea, flatulentie, verminderde eetlust, hoofdpijn, perifeer oedeem, koorts, moeheid en stijging van de γ GT-waarden.

Zwangerschap en borstvoeding

- Het is niet mogelijk om een uitspraak te doen over de veiligheid van gebruik tijdens zwangerschap en borstvoeding (onvoldoende informatie beschikbaar).

Telotristat-ethyl

Posol.

250 mg 3x/dag



XERMELO (SERB)

telotristat, ethyl [onder de vorm van telotristat etipraat]
filmomh. tabl.

90 x 250 mg U.H. [1.034 €]

(weesgeneesmiddel)

3.6.6. Papaver somniferum

Het gaat om een tinctuur van *Papaver somniferum* (Opium, onvermengd; opiumtinctuur). De eigenschappen zijn deze van morfine.

Plaatsbepaling

- *Zie 3.6.*
- Obstipatie is een gekend ongewenst effect van morfine. De tinctuur van *Papaver somniferum* heeft als indicatie in de SKP de behandeling van ernstige diarree bij volwassenen wanneer andere behandelingen falen. Er is geen specifieke studie die deze indicatie onderbouwt. Bij gebruik moet rekening gehouden worden met de ongewenste effecten van de opioïden, in het bijzonder het risico van afhankelijkheid, dat in de hand wordt gewerkt door de vloeibare vorm. De tinctuur is onderworpen aan de reglementering van de “verdovende middelen”. Behandeling met de tinctuur moet worden gestart door en onder toezicht van een specialist [*zie Folia oktober 2023*].

Indicaties (synthese van de SKP)

- Ernstige diarree bij volwassenen, na falen van andere behandelingen.

Contra-indicaties

- *Zie 8.3.*
- Dropizol® druppels bevatten ethanol. De SKP beveelt aan om niet samen te gebruiken met disulfiram of metronidazol (risico van disulfiramreactie).

Ongewenste effecten

- *Zie 8.3.*

Zwangerschap en borstvoeding

- *Zie 8.3.*

Interacties

- *Zie 8.3.*

Bijzondere voorzorgen

- *Zie 8.3.*

DROPIZOLE (Pharmanovia)

Papaver somniferum [tinctuur]

druppels oploss.

1 x 10 ml (10 mg / 1 ml morfine) R/ 59,49 €

(1 ml = 20 druppels; verdovend middel)

3.7. Inflammatoire aandoeningen van de gastro-intestinale tractus

Bij een acute aanval van inflammatoir darmlijden worden gebruikt:

- 5-aminosalicylaten: sulfasalazine en mesalazine
- systemische corticosteroiden (*zie 5.5.*)



- rectale corticosteroïden.
- ciclosporine (zie 12.3.1.4.)
- TNF-remmers (zie 12.3.2.1.)
- ustekinumab (zie 12.3.2.2.5.)
- guselkumab, mirikizumab en risankizumab (zie 12.3.2.2.8.)
- vedolizumab (zie 12.3.2.7.9.)
- ozanimod (zie 12.3.2.4.7.) en etrasimod (zie 12.3.2.7.6.).

Als onderhoudsbehandeling worden gebruikt:

- 5-aminosalicylaten: sulfasalazine en mesalazine
- laaggedoseerd methotrexaat (zie 9.2.1.)
- azathioprine (zie 12.3.1.2.)
- mercaptopurine (zie 13.1.2.2.)
- TNF-remmers (zie 12.3.2.1.)
- ustekinumab (zie 12.3.2.2.5.)
- guselkumab, mirikizumab en risankizumab (zie 12.3.2.2.8.)
- vedolizumab (zie 12.3.2.7.9.)
- filgotinib, tofacitinib en upadacitinib (zie 12.3.2.5.)
- ozanimod (zie 12.3.2.4.7.).

Plaatsbepaling

- *Colitis ulcerosa*
 - Bij een milde aanval worden 5-aminosalicylaten (oraal of rectaal) gebruikt. Ze kunnen worden verder gegeven als onderhoudsbehandeling.⁸⁵
 - Bij een ernstige aanval worden tijdelijk corticosteroïden gestart⁸⁶ die over 3 maanden worden afgebouwd.⁸⁷
 - Een onderhoudstherapie kan worden gestart om recidieven te voorkomen, met 5-aminosalicylaten, een immunosuppressivum (azathioprine), of een biologisch middel zoals een TNF-remmer (adalimumab, infliximab, golimumab, zie 12.3.2.1.), of vedolizumab (zie 12.3.2.7.9.).⁸⁶
 - Filgotinib, tofacitinib, upadacitinib (zie 12.3.2.5.), guselkumab, mirikizumab, ustekinumab, risankizumab (zie 12.3.2.2.) en ozanimod (zie 12.3.2.4.7.), etrasimod (zie 12.3.2.7.6.) kunnen worden gebruikt bij patiënten met onvoldoende respons op of intolerantie of een contra-indicatie voor andere behandelingen.^{86 88}
- Ziekte van Crohn⁸⁹
 - Bij een acute exacerbatie van ziekte van Crohn worden corticosteroïden oraal, rectaal of intraveneus toegediend.⁹⁰
 - Bij kinderen is de behandeling voor remissie-inductie exclusieve enterale nutritie (toediening van voedingsstoffen in vloeibare vorm via een nasogastrische sonde of een gastrostomiesonde).⁹¹
 - Corticosteroïden worden gestart samen met een onderhoudsbehandeling⁹² die bestaat uit een immunosuppressivum (mercaptopurine of azathioprine), methotrexaat in lage dosis of biologische middelen zoals TNF-remmers (adalimumab, infliximab, zie 12.3.2.1.) en de gehumaniseerde monoklonale antilichamen upadacitinib (zie 12.3.2.5.), ustekinumab (zie 12.3.2.2.5.), guselkumab, mirikizumab, risankizumab (zie 12.3.2.2.8.) en vedolizumab (zie 12.3.2.7.9.).^{90 93}
 - Bij patiënten met de ziekte van Crohn is de doeltreffendheid van de 5 aminosalicylaten niet aangetoond, ook al is deze indicatie opgenomen in de SKP.⁹⁰
- Eosinofiele oesofagitis
 - Orodispergeerbare budesonide en dupilumab (zie 12.3.2.2.2.) hebben deze indicatie in de SKP.⁹⁴

Bijzondere voorzorgen

- Bij patiënten met inflammatoir darmlijden moeten NSAID's voorzichtig worden gebruikt, gezien deze middelen de aandoening kunnen verslechteren.



3.7.1. Corticosteroiden

Plaatsbepaling

- *Zie 3.7.*

Indicaties (synthese van de SKP)

- Beclometason: colitis ulcerosa, als aanvullende behandeling in de actieve fase.
- Budesonide:
 - Ziekte van Crohn aan het terminale ileum en/of de colon ascendens: inductie- en onderhoudsbehandeling
 - Microscopische colitis
 - Niet-cirrotische auto-immune hepatitis bij volwassenen
 - Rectale vormen: colitis ulcerosa (van het rectum tot het colon descendens).
- Budesonide orodispergeerbaar: eosinofiele oesofagitis bij volwassenen.

Contra-indicaties

- *Zie 5.5.*
- Op de website genesmiddelenbijlevercirrose.nl wordt budesonide “onveilig” (te vermijden) bij levercirrose beoordeeld.

Ongewenste effecten

- *Zie 5.5.*
- De rectale resorptie van corticosteroiden is beperkt maar systemische ongewenste effecten zijn bij langdurig gebruik en/of hoge doses niet uit te sluiten.

Zwangerschap en borstvoeding

- *Zie 5.5.*

Interacties

- *Zie 5.5.*

Bijzondere voorzorgen

- *Zie 5.5.*

Beclometason

Posol.
colitis ulcerosa: acute fase: 5 mg p.d. in 1 dosis 's morgens

CLIPPER (Chiesi)

beclometason, dipropionaat
tabl. verl. afgifte

30 x 5 mg R/ b € 62,89 €

Budesonide

Posol.
ziekte van Crohn: acute fase:
- *per os*: 9 mg 1x/dag
- *rectaal*: 1 dos./dag

**BUDENOFALK (Dr. Falk)**

budesonide

maagsapresist. harde caps.

100 x 3 mg R/ b € 66,01 €

rect. schuim

14 dos. 2 mg / 1 dos. R/ 82,12 €

(+ 14 applic.)

ENTOCORT (Tillotts)

budesonide

harde caps. geregul. afgifte

100 x 3 mg R/ b € 61,93 €

rect. susp. (tabl.) Enema

7 x 2,3 mg + 115 ml solv. R/

46,80 €

(+ 7 applic.)

JORVEZA (Dr. Falk)

budesonide

orodisp. tabl.

90 x 1 mg R/ b € 372,86 €
(weesgeneesmiddel)

3.7.2. Sulfasalazine

Sulfasalazine is een azo-verbinding tussen mesalazine (aminosalicylzuur) en sulfapyridine. Mesalazine, dat verantwoordelijk is voor het effect op de darmmucosa, wordt in het colon vrijgesteld uit sulfasalazine onder invloed van de darmflora.

Plaatsbepaling

- Zie 3.7.

Indicaties (synthese van de SKP)

- *Colitis ulcerosa*.
- Ziekte van Crohn (vermeld in de SKP, maar zie 3.7).
- Reumatoïde artritis en *spondylitis ankylosans* (zie 9.2).

Contra-indicaties

- Allergie voor sulfamiden of voor acetylsalicylzuur.
- Kinderen jonger dan 2 jaar.

Ongewenste effecten

- Nausea, braken, rash en soms ernstige huidreacties (bv. syndroom van Stevens-Johnson), DRESS-syndroom.
- Hematologische afwijkingen zoals trombocytopenie en leukopenie.
- Reversibele oligospermie.
- Zelden: nefrotoxiciteit.

Zwangerschap en borstvoeding

- De gegevens over gebruik tijdens de zwangerschap en de periode van borstvoeding zijn geruststellend.
- Volgens onze standaardbronnen wordt, hoewel Sulfasalazine een foliumzuurantagonist is, het gebruik van een hogere dosis foliumzuur tijdens de zwangerschap bij vrouwen die Sulfasalazine gebruiken niet langer aanbevolen (zie 14.2.2.6.).

Bijzondere voorzorgen

- Regelmatige controle van de bloedformule en nier- en leverfunctie is aangewezen, vooral bij langdurige behandeling.
- Risico van hemolytische anemie bij G6PD-deficiëntie.

Posol.

inflammatoir darmlijden:

- acute fase: 2 tot 6 g/dag in meerdere doses

- onderhoudsdosis: 2 tot 3 g/dag in meerdere doses

SALAZOPYRINE (Pfizer)

sulfasalazine

maagsapresist. tabl. E.C.



300 x 500 mg R/ b € 31,48 €

3.7.3. Mesalazine

Mesalazine (aminosalicylzuur) is de actieve metaboliet van sulfasalazine, en is verantwoordelijk voor het effect op de darmmucosa.

Plaatsbepaling

- Zie 3.7.

Indicaties (synthese van de SKP)

- Colitis ulcerosa.
- Ziekte van Crohn.

Contra-indicaties

- Allergie voor acetylsalicylzuur.
- Ernstige nierinsufficiëntie, ernstige leverinsufficiëntie (SKP).

Ongewenste effecten

- De ongewenste effecten zijn deze van sulfasalazine (zie 3.7.2.), maar sommige zijn minder frequent (o.a. minder invloed op de spermakwaliteit).

Zwangerschap en borstvoeding

- De gegevens over gebruik tijdens zwangerschap en borstvoeding zijn geruststellend. Geen aanwijzingen van aangeboren afwijkingen of andere nadelige effecten bij het kind op basis van onze bronnen.

Bijzondere voorzorgen

- Regelmatige controle van het bloedbeeld en de lever- en nierfunctie is aangewezen, vooral bij langdurige behandelingen.

Posol.

- per os:

- acute fase: 1,5 tot 4 g/dag in 3 doses of in 1 dosis bij verlengde afgifte
- onderhoudsdosis: 1,5 tot 3 g/dag in 3 doses of in 1 dosis bij verlengde afgifte

- rectaal:

zetspil: 0,5 tot 1,5 g/dag in 1 à 3 doses

rect. susp.: 2 tot 4 g 1x/dag

schuim: 1 g 1 tot 2x/dag

ASAMOYON (Tillotts)

mesalazine

tabl. geregul. afgifte

60 x 1.600 mg R/ b € 70,64 €

60 x 500 mg R/ b € 42,99 €

120 x 500 mg R/ b € 76,64 €

rect. schuim Foam

14 dos. 1 g / 1 dos. R/ b € 35,00 €

zetspil

30 x 1 g R/ b € 41,19 €

rect. susp.

7 x 2 g / 60 ml R/ b € 31,47 €

CLAVERSAL (Truvion)

mesalazine

maagsapresist. tabl.

100 x 500 mg R/ b € 38,68 €

300 x 500 mg R/ b € 73,16 €

zetspil

15 x 500 mg R/ b € 17,38 €

COLITOFALK (Dr. Falk)

mesalazine

maagsapresist. gran. verl. afgifte (zakjes)

90 x 1,5 g R/ b € 76,68 €

60 x 3 g R/ b € 94,58 €

PENTASA (Ferring)

mesalazine

tabl. verl. afgifte

300 x 500 mg R/ 121,78 €

gran. verl. afgifte (zakjes)

50 x 1 g R/ b € 40,53 €

150 x 1 g R/ b € 90,76 €



60 x 2 g R/ b € 78,25 €

30 x 4 g R/ b € 78,25 €
zetablet

28 x 1 g R/ b € 38,98 €

3.8. Anale pathologie

3.8.1. Middelen bij hemorroïden

Plaatsbepaling

- Geneesmiddelen hebben slechts een beperkte plaats bij de behandeling van hemorroïden. Het vermijden van obstipatie en diarree zijn van groot belang. Bij persisterende last zal gebruik gemaakt worden van scleroseren, infraroodcoagulatie, ligatuur of een chirurgische ingreep.⁹⁵
- Hieronder worden de lokale preparaten opgesomd. Hun waarde staat niet vast, en ze hebben ongewenste effecten, o.a. overgevoelighedsreacties.
- De lokale preparaten die corticosteroiden bevatten, kunnen bij langdurig gebruik aanleiding geven tot atrofie van huid en mucosa. Resorptie van het corticosteroid is niet uit te sluiten; dit is vooral belangrijk bij langdurig gebruik en tijdens de zwangerschap. Het laatste preparaat zonder corticosteroiden werd in juni 2020 uit de handel genomen.
- Een aantal geneesmiddelen voor toediening langs algemene weg hebben als indicatie in de SKP ook de symptomatische behandeling van hemorroïden en worden besproken in punt 1.11.. Gegevens van lage methodologische kwaliteit wijzen op een mogelijk effect op pruritus en bloedingen.⁹⁶

Indicaties (synthese van de SKP)

- Symptomatische behandeling van hemorroïden.
- Anaal eczeem en anale pruritus.

Contra-indicaties

- Corticosteroiden: zie 15.2.; lokale anesthetica: zie 18.2.

Ongewenste effecten

- Corticosteroiden: zie 15.2.; lokale anesthetica: zie 18.2.

Zwangerschap en borstvoeding

- Corticosteroiden: zie 15.2.; lokale anesthetica: zie 18.2.

Interacties

- Corticosteroiden: zie 15.2.; lokale anesthetica: zie 18.2.

Bijzondere voorzorgen

- Corticosteroiden: zie 15.2.; lokale anesthetica: zie 18.2.

Preparaten met corticosteroiden

SCHERIPROCT (GSA)

cinchocaïne, hydrochloride 5 mg / 1 g
prednisolon, caproaat 1,9 mg / 1 g
cut./rect. zalf

30 g 10,78 €

Posol. volwassenen: 1 applicatie 2x/dag

TRIANAL (Will-Pharma)

triamcinolon, acetonide 0,25 mg / 1 g
lidocaïne, hydrochloride 50 mg / 1 g
cut./rect. zalf

20 g 10,89 €

Posol. volwassenen en adolescenten:
1 applicatie 3x/dag

TRIANAL (Will-Pharma)

triamcinolon, acetonide 0,5 mg
lidocaïne, hydrochloride 50 mg
zetablet

12 x R/ 21,61 €

Posol. volwassenen en adolescenten:
1 tot 2 zetabletten 2x/dag



3.8.2. Middelen bij anale fissuren

Plaatsbepaling

- Nitroglycerine in de vorm van zalf voor anaal gebruik en diltiazemzalf (magistrale bereiding aan 2%) bleken in enkele klinische studies een positief effect te hebben op de pijn bij chronische anale fissuren.⁹⁷
- I.v.m. systemisch gebruik van nitroglycerine, *zie 1.2.1.*

Indicaties (synthese van de SKP)

- Symptomatische behandeling van anale fissuren.

Contra-indicaties

- Hypotensie en shock.
- Migraine, cerebrale of cardiale circulatiestoornis, ernstige anemie, glaucoom.

Ongewenste effecten

- Hoofdpijn, hypotensie (*zie 1.2.1.*).

Zwangerschap en borstvoeding

- Het is niet mogelijk om een uitspraak te doen over de veiligheid van gebruik van nitroglycerine rectaal tijdens de zwangerschap en de borstvoeding (onvoldoende informatie beschikbaar).

Interacties

- Uitgesproken hypotensie bij associëren van fosfodiësterase-type 5-inhibitoren, andere nitraten of riociguat.

Posol.

volwassenen: 1 applicatie 2x/dag

RECTOGESIC (Grünenthal)

nitroglycerine

rect. zalf

30 g 4 mg / 1 g R/ 55,78 €

Referentielijst

1. 31141: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/31141>
2. 31142: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/31142>
3. 31143: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/31143>
4. 31144: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/31144>
5. 31145: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/31145>
6. 31146: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/31146>
7. 32457: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/32457>
8. 32458: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/32458>
9. 31147: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/31147>
10. 31148: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/31148>
11. 32459: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/32459>
12. 31149: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/31149>
13. 31150: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/31150>
14. 31151: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/31151>
15. 31152: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/31152>
16. 31153: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/31153>



17. 31154: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/31154>
18. 26978: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/26978>
19. 31155: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/31155>
20. 31156: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/31156>
21. 32461: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/32461>
22. 32460: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/32460>
23. 31158: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/31158>
24. 32462: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/32462>
25. 31159: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/31159>
26. 31157: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/31157>
27. 26420: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/26420>
28. 32463: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/32463>
29. 32464: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/32464>
30. 32465: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/32465>
31. 32466: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/32466>
32. 31160: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/31160>
33. 28779: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/28779>
34. 30318: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/30318>
35. 28900: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/28900>
36. 32467: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/32467>
37. 32468: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/32468>
38. 32469: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/32469>
39. 32470: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/32470>
40. 32471: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/32471>
41. 32473: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/32473>
42. 32472: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/32472>
43. 31161: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/31161>
44. 31162: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/31162>
45. 31163: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/31163>
46. 31164: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/31164>
47. 32474: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/32474>
48. 31165: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/31165>
49. 31166: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/31166>
50. 32475: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/32475>
51. 31167: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/31167>
52. 32476: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/32476>
53. 32477: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/32477>
54. 31168: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/31168>
55. 32478: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/32478>
56. 32479: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/32479>
57. 32480: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/32480>
58. 31169: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/31169>
59. 32481: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/32481>
60. 32482: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/32482>
61. 31170: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/31170>
62. 31171: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/31171>
63. 31172: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/31172>
64. 31173: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/31173>
65. 32496: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/32496>
66. 32497: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/32497>



67. 32483: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/32483>
68. 31174: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/31174>
69. 31175: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/31175>
70. 31176: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/31176>
71. 31177: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/31177>
72. 31179: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/31179>
73. 31180: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/31180>
74. 32484: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/32484>
75. 29791: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/29791>
76. 31178: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/31178>
77. 32485: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/32485>
78. 31181: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/31181>
79. 32486: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/32486>
80. 31182: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/31182>
81. 31183: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/31183>
82. 31184: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/31184>
83. 31185: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/31185>
84. 32487: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/32487>
85. 31186: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/31186>
86. 31187: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/31187>
87. 32488: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/32488>
88. 31188: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/31188>
89. 30453: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/30453>
90. 31189: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/31189>
91. 31190: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/31190>
92. 32489: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/32489>
93. 31191: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/31191>
94. 31192: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/31192>
95. 31194: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/31194>
96. 32490: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/32490>
97. 31195: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/31195>



4. Ademhalingsstelsel

- 4.1. Astma en COPD
- 4.2. Antitussiva, mucolytica en expectorantia
- 4.3. Diverse geneesmiddelen bij respiratoire aandoeningen

4.1. Astma en COPD

Bij astma en chronisch obstructief longlijden (COPD) worden vooral gebruikt:

- β_2 -mimetica (syn. β_2 -agonisten): kortwerkende (SABA's) en langwerkende (LABA's)
- anticholinergica (syn. parasymphaticolytica of muscarinereceptorantagonisten): kortwerkende (SAMA's) en langwerkende (LAMA's)
- inhalatiecorticosteroiden (ICS).

Er is een beperkte plaats voor:

- leukotrienreceptorantagonisten (enkel bij astma)
- theofylline
- de monoklonale antilichamen gebruikt bij astma (besproken in 12.3.2.2., 12.3.2.7.8. en 12.4.3. en bij COPD (besproken in 12.3.2.2.2.).
- systemische corticosteroiden (zie 5.5.).

Plaatsbepaling

- *Bronchiolitis en wheezing bij jonge kinderen*
 - Bij kinderen onder 1 jaar is een acute episode van wheezing en hoesten vaak te wijten aan bronchiolitis ten gevolge van infectie, bijvoorbeeld met het Respiratoir Syncytiaal Virus (RSV). Vaccinatie van zwangere vrouwen en toediening van nirsevimab aan de zuigelingen zijn doeltreffende preventiestrategieën (zie respectievelijk 12.1.1.18., *Folia de janvier 2024*, en 11.4.2., *Folia d'août 2024*). De behandeling van bronchiolitis is in de eerste plaats ondersteunend¹ met vooral aandacht voor ernstig verloopende bronchiolitis bij kinderen met risicofactoren² en voor alarmsymptomen van uitputting³ met nood voor doorverwijzing naar een spoeddienst.⁴ Noch bronchodilatoren via inhalatie, noch inhalatiecorticosteroiden hebben een bewezen meerwaarde bij bronchiolitis [zie *Folia oktober 2016*].⁵
 - Bij kinderen jonger dan 5 jaar met een acute wheezing-episode ten gevolge van bronchiale hyperreactiviteit zijn bronchodilatoren via inhalatie steeds aangewezen. Hierbij wordt een kortwerkend β_2 -mimeticum gebruikt.⁶ Bij afwezigheid van respons of optreden van alarmsymptomen is dringende hospitalisatie vereist [zie *Folia februari 2017*].⁶
- *Astma*
 - Gedetailleerde informatie over de aanpak van astma kan gevonden worden in de aanbevelingen van "GINA" (*Global Initiative for Asthma*, www.ginasthma.com).
 - De Hoge Gezondheidsraad (HGR) beveelt volgende vaccinaties aan bij patiënten met astma:
 - Vaccinatie tegen influenza bij kinderen vanaf 6 maanden en volwassenen met ernstig astma (zie 12.1.1.5.).
 - Vaccinatie tegen pneumokokken bij volwassenen vanaf 50 jaar (zie 12.1.2.6.).
 - Vaccinatie tegen COVID-19 (zie 12.1.1.16.).
 - Vaccinatie tegen RSV bij volwassenen vanaf 60 jaar met astma (zie 12.1.1.18.).
 - Behandeling van acute astmasymptomen en van een astma-aanval
 - Sommige geneesmiddelen (met name de β -blokkers) kunnen astmaklachten verergeren of de werkzaamheid van de astma-behandeling verminderen.
 - Kortwerkende β_2 -mimetica (SABA's) worden in geval van symptomen (zo nodig) toegediend in



geval van licht astma zonder risicofactor voor exacerbatie^{7 8}, maar bij verergering van de astmaklachten of bij te frequent gebruik van de SABA (bv. meer dan 2x/week), moet een inhalatiecorticosteroïd (ICS) gestart worden.^{9 10} Sommige richtlijnen raden het gebruik van de SABA's af en geven meteen de voorkeur aan associaties van ICS + formoterol. Die aanbevelingen zijn niet gebaseerd op studies naar de werkzaamheid bij de specifieke groep van patiënten met lichte astma zonder exacerbaties, maar op veiligheidsargumenten: teveel patiënten gebruiken enkel een SABA in monotherapie, op een overmatige manier, en dat misbruik leidt tot overlijdens.¹¹

- β_2 -mimetica via inhalatie hebben een plaats als preventie (d.w.z. 10 tot 15 minuten vóór de inspanning voor kortwerkende β_2 -mimetica en 30 minuten voor langwerkende formoterol en salmeterol)^{12 13} en als behandeling van inspanningsastma. Ze hebben ook een plaats in geval van een astma-aanval.⁹ Hun langdurig en regelmatig gebruik volgens een vast schema is af te raden.¹⁴
- De combinatie van een ICS + formoterol *zo nodig* is bij volwassenen en adolescenten ≥ 12 jaar een onderbouwd alternatief voor het continu gebruik van een ICS en het gebruik van een SABA *zo nodig* in geval van astma met een risico van exacerbatie.^{15 16} De resultaten zijn klinisch gelijkwaardig voor symptoomcontrole en levenskwaliteit.^{17 18} Het gebruik bij jongere kinderen is minder goed onderbouwd.
- Kortwerkende anticholinergica via inhalatie (SAMA's) kunnen een additief bronchodilaterend effect geven bij dit van de SABA's, of kunnen een alternatief zijn in geval van contra-indicatie voor SABA's. Anticholinergica werken trager dan β_2 -mimetica.¹⁰ In sommige richtlijnen worden deze middelen niet langer aanbevolen als behandeling van astma.^{11 10 19 20}
- Systemische corticosteroïden zijn aangewezen in geval van ernstige exacerbatie, in voldoende hoge dosis: bij volwassenen 30 à 40 mg (methyl)prednisolon per dag gedurende een 7-tal dagen.¹⁰ Hospitalisatie is noodzakelijk bij ernstige dyspneu, onvoldoende respons op β_2 -mimetica, expiratoire piekstroom onder de 33% van de verwachte waarde en/of zuurstofsaturatie onder de 92%.²¹
- Onderhoudsbehandeling van astma (*zie ook Folia september 2020*).
 - Inhalatiecorticosteroïden (ICS) vormen de basis van de onderhoudsbehandeling van astma.^{22 11}
 - De onderhoudsbehandeling wordt individueel aangepast, in functie van de symptoomcontrole. Vooraleer de behandeling opgedreven wordt, moet worden nagegaan of de patiënt niet blootgesteld wordt aan verergerende factoren en zijn behandeling correct toepast (therapietrouw, inhalatietechniek, dosering).¹⁰
 - Toediening van corticosteroïden via inhalatie laat toe een gunstig effect te bekomen, terwijl de ongewenste effecten die optreden bij systemische toediening voor een groot deel worden vermeden.⁹ Ongeacht de ernst van de astma, wordt de grootste winst meestal al bereikt met lage doses ICS.²³
 - Een langwerkend β_2 -mimeticum via inhalatie (LABA: formoterol of salmeterol) kan bij volwassenen en bij kinderen ouder dan 12 jaar (of jonger in uitzonderlijke gevallen) geassocieerd worden aan het ICS bij onvoldoende controle bij matig en ernstig astma.⁹ Het is formeel gecontra-indiceerd om bij astma de LABA's in monotherapie (d.w.z. niet geassocieerd met een ICS) te gebruiken.¹⁰ Gegevens wijzen op een toename van de exacerbaties en van de mortaliteit wanneer ze niet geassocieerd zijn met ICS.²⁴
 - Bij patiënten die goed gecontroleerd zijn, moet overwogen worden de dosis van de combinatiebehandeling te verminderen.¹⁰ Volledig stoppen met een ICS wordt niet aanbevolen. De beslissing om de LABA te verminderen of stop te zetten hangt af van het behandelingschema van de patiënt.¹¹
 - De leukotriënenreceptorantagonisten in monotherapie kunnen in milde gevallen een alternatief zijn bij intolerantie of contra-indicatie voor ICS, maar hun effect is beperkter en er is een risico van zeldzame, maar potentieel ernstige neuropsychiatrische ongewenste effecten [*zie Folia*



- augustus 2021].²⁵ Bij ernstiger astma en bij onvoldoende antwoord op ICS kunnen ze er worden aan toegevoegd en zijn ze een alternatief voor het associëren van een LABA aan een ICS.¹⁰
- Tiotropium, een langwerkend anticholinergicum (LAMA), wordt voorgesteld als *add-on* behandeling (tritherapie ICS + LABA + LAMA), als alternatief voor het verhogen van de dosis ICS + LABA, bij volwassen patiënten (en uitzonderlijk vanaf 6 jaar²²) met persisterende luchtwegobstructie ondanks optimale behandeling met LABA + matige doses ICS.²⁶ Glycopyrronium (een andere LAMA) in een vaste associatie ICS + LABA + LAMA, heeft volgens de SKP ook als indicatie astma, maar alleen bij volwassenen. Toevoegen van een LAMA zou het exacerbatierisico kunnen verminderen²⁷, maar lijkt de levenskwaliteit of de mortaliteit niet te beïnvloeden.²⁸
 - Theofylline wordt soms adjuverend gebruikt bij ernstig astma, maar heeft slechts een beperkt effect en het heeft een nauwe therapeutisch-toxische marge.¹⁰
 - De plaats van een chronische toediening van (neo)macroliden bij astma is onduidelijk. Bij volwassen patiënten met onvoldoende gecontroleerd ernstig astma werd een beperkt effect gezien van azithromycine op het aantal exacerbaties. Een dergelijke behandeling dient zeer restrictief te gebeuren, en dient afgewogen te worden tegen de ongewenste effecten en het risico van een negatieve impact op de bacteriële resistentie.²⁹
 - Omalizumab heeft als indicatie in de SKP de behandeling van patiënten met ernstig allergisch astma met bewezen IgE-overgevoeligheid en ernstige exacerbaties, die niet reageren op een klassieke hooggedoseerde onderhoudsbehandeling¹⁰ [zie 12.4.3].
 - Benralizumab, dupilumab, mepolizumab en reslizumab hebben als indicatie in de SKP de behandeling van patiënten met ernstig eosinofiel astma en ernstige exacerbaties, die niet reageren op een klassieke hooggedoseerde onderhoudsbehandeling³⁰ [zie 12.3.2.2].
 - Tezepelumab heeft als indicatie in de SKP de behandeling van ernstig astma dat niet reageert op hooggedoseerde klassieke onderhoudsbehandelingen [zie 12.3.2.7.8].
 - *Chronisch obstructief longlijden (COPD)*
 - Gedetailleerde informatie over de aanpak van COPD kan gevonden worden in de "GOLD"-aanbevelingen (*Global Initiative for Chronic Obstructive Pulmonary Disease, www.goldcopd.org*).
 - De Hoge Gezondheidsraad (HGR) beveelt volgende vaccinaties aan bij patiënten met COPD:
 - Vaccinatie tegen influenza (zie 12.1.1.5).
 - Vaccinatie tegen pneumokokken bij volwassenen vanaf 50 jaar (zie 12.1.2.6).
 - Vaccinatie tegen COVID-19 (zie 12.1.1.16).
 - Vaccinatie tegen RSV bij volwassenen vanaf 60 jaar met COPD (zie 12.1.1.18).
 - Stoppen met roken gaat bij COPD de achteruitgang van de longfunctie op lange termijn tegen.³¹
 - Sommige gegevens lijken te wijzen op een licht vertraagde afname van de longfunctie met de medicamenteuze behandeling van COPD, maar dat moet nog worden bevestigd. De medicamenteuze behandeling verbetert de levenskwaliteit en vermindert het risico van exacerbaties.³²
 - Volgens verschillende richtlijnen moet pulmonale revalidatie worden voorgesteld aan patiënten met COPD: gegevens wijzen op een lichte verbetering van de dyspneu, de fysieke conditie en de levenskwaliteit.^{33 34 35}
 - Behandeling van symptomen en onderhoudsbehandeling van COPD
 - Kortwerkende β_2 -mimetica (SABA's) en kortwerkende anticholinergica (SAMA's) worden aanbevolen bij lichte vormen van COPD wanneer de symptomen dit vereisen (zo nodig), in monotherapie of in associatie.³³
 - Langwerkende β_2 -mimetica (LABA's) en langwerkende anticholinergica (LAMA's) worden als onderhoudsbehandeling aanbevolen bij patiënten met ernstige symptomen en/of hoog exacerbatierisico. De keuze voor een LAMA of LABA gebeurt best individueel, onder andere in functie van het profiel van ongewenste effecten. LAMA's lijken iets effectiever dan LABA's op het exacerbatierisico.^{34 35}
 - Bij COPD moeten LABA's niet systematisch samen met een inhalatiecorticosteroid (ICS) gebruikt



- worden, dit in tegenstelling tot wat geldt voor astma.³⁴
- De effecten van het toevoegen van een ICS op de symptomen en de longfunctie zijn zwakker bij COPD dan bij astma.^{36 33} Met ICS is er een verhoogd risico van pneumonie.³¹
 - Bij COPD-patiënten is een regelmatige herevaluatie van de risico-batenverhouding van het ICS nodig.³⁷ Indien na enkele maanden behandeling met het ICS geen winst wordt vastgesteld, is het aan te raden deze behandeling te stoppen.
 - Indien monotherapie niet volstaat om de symptomen te controleren, of in geval van exacerbaties, bevelen de richtlijnen een associatie LABA + LAMA aan.^{31 33} Sommige gegevens tonen een superioriteit van die associaties ten opzichte van ICS + LABA^{38 39} [zie *Folia maart 2024*]. Met de associaties ICS + LABA is er een risico van pneumonie. De mogelijkheid een ICS te associëren met een LAMA werd niet onderzocht.³³
 - Tritherapie (LABA+LAMA+ICS) wordt door sommige richtlijnen^{31 33} voorgesteld bij patiënten met ernstige symptomen en/of een hoog exacerbatierisico bij eosinofilie, wanneer ondanks behandeling met bitherapie (LAMA + LABA of LABA + ICS) nog steeds exacerbaties optreden. De klinische meerwaarde van tritherapie is onduidelijk: er wordt een lichte vermindering van de exacerbaties gezien, vooral bij eosinofilie > 300/ μ L, en een lichte verbetering van de levenskwaliteit⁴⁰, maar ook een verhoging van het risico op pneumonie.
 - Dupilumab heeft als indicatie in de SKP de behandeling van eosinofiele COPD niet gecontroleerd onder tritherapie [zie 12.3.2.2.2].
 - De rol van theofylline bij COPD is zeer beperkt.³¹
 - De rol van chronische toediening van (neo)macroliden bij COPD is zeer beperkt.³¹ Er is winst in exacerbatierisico bij continue behandeling met macroliden (beste evidentie voor azithromycine) bij patiënten met ernstige symptomen en hoog exacerbatierisico ondanks optimale behandeling met bronchodilatoren + ICS.³¹ Dit dient afgewogen te worden tegen de ongewenste effecten en het risico van een negatieve impact op de bacteriële resistentie.³¹ Ook is er geen voordeel op de achteruitgang van de longfunctie en op de sterfte.^{41 42} Ten slotte blijft er onduidelijkheid over de optimale dosering en behandelingsduur en over de doelgroep met de grootste winst³¹.
 - Bij patiënten met een laag vitamine D-gehalte (<25nmol/L) lijkt de inname van vitamine D het risico op matige tot ernstige exacerbaties te verminderen.⁴³
 - (Langdurige) ambulante zuurstoftherapie kan overwogen worden bij patiënten met ernstige hypoxemie in rust (meestal gedefinieerd als perifere zuurstofsaturatie \leq 88% zonder bijkomende risicofactoren, of = 89% bij hematocriet \geq 55%, hartfalen of pulmonale hypertensie). Zuurstoftherapie bij deze waarden verbetert de levenskwaliteit en verlaagt de mortaliteit.^{44 45} Bij matige hypoxemie in rust of bij dyspnoeïschachten zonder hypoxemie heeft zuurstoftherapie geen aantoonbaar effect op de overleving.^{44 45} Wanneer langdurige ambulante zuurstoftherapie wordt opgestart, moet deze minimaal 15 uur per dag worden toegediend en worden getitreerd om een SpO₂ \geq 90% te bereiken.⁴⁴
 - Op basis van enkele studies wordt het gebruik van laaggedoseerde opioïden (off-label) voorgesteld bij palliatieve patiënten met ernstige dyspneu, maar de gegevens zijn tegenstrijdig.^{33 46 47} Bij het gebruik van hoge doses werd een verhoogde mortaliteit vastgesteld.⁴⁸
 - Behandeling van COPD-exacerbaties.⁴⁹
 - Bij exacerbaties moeten kortwerkende β_2 -mimetica (SABA's)⁵⁰ of kortwerkende anticholinergica (SAMA's) worden gestart, of moet de dosis ervan worden verhoogd. SABA's werken sneller dan SAMA's⁵⁰.
 - In geval van ernstige exacerbatie zijn systemische corticosteroiden aangewezen (zie 5.5.)⁵⁰ aan voldoende hoge dosis: 30 à 40 mg (methyl)prednisolon per dag gedurende 5 dagen⁵¹ (wat even doeltreffend is als 7 tot 14 dagen⁵⁰).
 - Of antibiotica worden toegevoegd, zal afhangen van de ernst van de opstoot en het infectieuze bacteriële karakter (dyspneu, koorts, hoeveelheid en kleur van het sputum, CRP-waarde, radiologisch infiltraat...), van de ernst van het chronisch lijden en van patiëntenkarakteristieken



[zie ook 11.5.2.9].

Oudere patiënten

- Bij ouderen is de aanpak van astma en COPD dezelfde als bij jongere patiënten (zie rubriek "Plaatsbepaling"). Aanbevelingen voor de behandeling van astma en COPD bij ouderen zijn gebaseerd op extrapolaties van studies bij volwassenen. Het aantal studies bij ouderen is beperkt.
- Vanwege hun grotere kwetsbaarheid vormen oudere patiënten een doelgroep voor de vaccinatie tegen influenza, pneumokokken, COVID-19 en RSV (zie rubriek "Plaatsbepaling"). Klinische gegevens over de werkelijke bescherming in die groepen zijn echter zeer beperkt.
- Bij de keuze van de behandeling bij ouderen dient rekening te worden gehouden met de comorbiditeiten, medicamenteuze interacties en het risico op ongewenste effecten.
- Bij ouderen is het essentieel om een inhalatiesysteem te kiezen dat aan het individu is aangepast, de juiste inhalatietechniek aan te leren en regelmatig te controleren of het systeem correct wordt gebruikt.
- Bij de keuze van een inhalatiesysteem dient rekening te worden gehouden met de cognitieve status, de handlongcoördinatie en de inspiratiekracht.
 - Voor het gebruik van een dosisaerosol is een goede hand-longcoördinatie vereist. Bij ouderen met een beperkte cognitieve status of een slechte hand-longcoördinatie heeft een dosisaerosol met voorzetkamer de voorkeur. Bij een verminderde hand-longcoördinatie kunnen ook bepaalde dosisaerosolen met een ademgestuurd doseer-ventiel (Autohaler®) worden gebruikt.
 - Voor systemen met inhalatiepoeder is voldoende inspiratiekracht nodig en ze zijn niet geschikt voor oudere patiënten met een verminderde inspiratiekracht.
- Het symbool 80+ ter hoogte van sommige geneesmiddelen betekent dat het geneesmiddel opgenomen werd in het *Formularium Ouderenzorg*. Klik op het symbooltje om hier meer over te lezen in de geneesmiddelenfiche. Er werden ook andere geneesmiddelen geselecteerd voor de behandeling van astma en COPD bij oudere patiënten, zie 5.5..

Toediening en posologie

- Voor inhalatiegeneesmiddelen bij astma en COPD zijn er verschillende toedieningsvormen beschikbaar. Bijzondere aandacht moet gaan naar de kenmerken van het hulpmiddel, de compatibiliteit van het hulpmiddel met de voorzetkamer, de inhalatietechniek, en het reinigen van herbruikbaar materiaal. Herhaalde evaluatie van de inhalatietechniek is wenselijk, zeker bij ouderen en kinderen. Een demonstratie met een placebo-toestel, gecombineerd met uitleg over de ziekte en advies over de aanpak van exacerbaties, reduceert het aantal COPD- of astma-exacerbaties met bijna 30% [zie *Folia januari 2020*] (instructiefilmpjes via <https://belgianrespiratorysociety.be/nl/inhalation-video>).
- In het kader van de behandeling van astma en COPD kan de apotheker, op vraag van de patiënt, de arts of de apotheker, een begeleidingsgesprek voor Goed Gebruik van Geneesmiddelen (GGG) voeren [zie *Folia september 2024*].
- *Dosisaerosol*
 - Het gaat om een oplossing of suspensie voor inhalatie in een spuitbus met een doseerventiel. Een aerosol wordt gecreëerd door verneveling dankzij vrijstelling van drijfgas of door mechanische energie (Respimat®).
 - Sommige systemen zijn uitgerust met een ademgestuurd doseerventiel (Autohaler®, K-haler®).
 - Het toevoegen van een voorzetkamer aan een dosisaerosol heeft het voordeel dat minder synchronisatie vereist is tussen het ogenblik van vrijstelling van de dosis en dat van inhalatie, en vermindert orofaryngeale depositie. Er wordt aangeraden de plasticen of metalen voorzetkamers vóór het eerste gebruik en hierna wekelijks te reinigen met afwasmiddel; plastic voorzetkamers worden best niet afgeveegd en worden aan de lucht gedroogd om het effect van statische elektriciteit op de wanden te minimaliseren.
 - Bij zuigelingen, jonge kinderen en sommige ouderen is voor elk inhalatiegeneesmiddel het gebruik van een dosisaerosol met een voorzetkamer te verkiezen. Bij kinderen jonger dan 4 jaar wordt



meestal ook een masker gebruikt. Sommige voorzetkamers geven een auditief signaal bij correct gebruik.

- *Inhalatiepoeder*
 - Het gaat om poeder in een inhalator. Soms is het inhalatiepoeder verdeeld in capsules of in een patroon voor gebruik in een inhalator. Het aerosol wordt gegenereerd door dispersie, hiervoor is een voldoende krachtige inhalatie vereist.
 - Deze vorm laat toe het ogenblik van vrijstelling van de dosis en dat van inhalatie te scheiden.
 - Bij kinderen jonger dan 5 jaar en bij patiënten met een sterk afgenomen inhalatiekracht wordt poederinhalatie niet aanbevolen. Bij de andere patiënten is poederinhalatie een goed alternatief voor de dosisaerosol met voorzetkamer.
- Het drijfgas dat wordt gebruikt in dosisaerosolen draagt bij tot het broeikaseffect [zie *Folia juni 2023*]. Het schadelijkste gas is HFA 227ea (> 20 kg CO₂-equivalenten/inhalator), gevolgd door HFA 134a (1-20 kg CO₂-equivalenten/inhalator). In ons Repertorium worden de dosisaerosolen met HFA-gas aangeduid door de vermelding "HFA" ter hoogte van de specialiteit. Inhalatoren die een aerosol creëren door mechanische energie (Respimat®) en inhalatiepoeders bevatten geen drijfgas. De keuze van het type inhalator hangt af van de patiëntkenmerken. Wanneer de patiënt in aanmerking komt voor een inhalatiepoeder of een dosisaerosol zonder drijfgas, kan men hiervoor opteren omdat het milieuvriendelijker is.
- *Verneveloplossing of -suspensie*
 - De longdepositie is met de vernevelaar lager dan met een dosisaerosol met voorzetkamer; chronisch gebruik van een vernevelaar is alleen aangewezen wanneer correct gebruik van een dosisaerosol met voorzetkamer niet mogelijk is.
 - Om een efficiënte verneveling te bewerkstelligen, wordt best een totaal volume van 3 à 4 ml gebruikt, eventueel door aan te lengen met fysiologische zoutoplossing, en een gevalideerde vernevelaar.
 - Het is belangrijk dat er zo weinig mogelijk contact is van de ogen met bronchodilatoren, gezien het risico van een glaucoomaanval bij patiënten met geslotenhoekglaucoom. In dat geval gebruikt men best een mondstuk in plaats van een masker.
 - Vernevelaars veroorzaken een risico op verspreiding van pathogenen. Reinigen van de vernevelaar is belangrijk om het risico van contaminatie met pathogenen zoals *Pseudomonas* zo laag mogelijk te houden.

4.1.1. Bèta₂-mimetica

Het effect van β_2 -mimetica bij bronchospasme berust vooral op bronchodilatatie door een direct relaxerend effect op de gladde spiercellen van de luchtwegen, maar ook op protectie tegen allerlei prikkels, dit door stimulatie van de β_2 -receptoren. Er zijn kortwerkende β_2 -mimetica (*short acting beta₂-agonists* of SABA's: fenoterol, salbutamol) en langwerkende β_2 -mimetica (*long acting beta₂-agonists* of LABA's: formoterol, indacaterol, olodaterol, salmeterol, vilanterol).

Plaatsbepaling

- Astma
 - *Zie 4.1.*
 - De kortwerkende β_2 -mimetica (SABA's) voor inhalatie worden toegediend wanneer de symptomen dat vereisen (zo nodig) bij licht astma zonder risicofactoren voor exacerbatie⁷, maar inhalatiecorticosteroïden (ICS) moeten worden geïntroduceerd zodra het astma verslechtert, of indien het SABA te vaak wordt gebruikt (bv. meer dan 2x/week).^{9,10} Sommige richtlijnen raden het gebruik van de SABA's af en geven meteen de voorkeur aan associaties van ICS + formoterol. Die aanbevelingen zijn niet gebaseerd op studies naar de werkzaamheid bij de specifieke groep van patiënten met lichte astma zonder exacerbaties, maar op veiligheidsargumenten: teveel patiënten gebruiken enkel een SABA in monotherapie, op een overmatige manier, en dat misbruik leidt tot



overlijdens.¹¹

- De β_2 -mimetica voor inhalatie hebben een plaats in de preventie en behandeling van inspanningsastma (d.w.z. 10 tot 15 minuten vóór de inspanning voor kortwerkende β_2 -mimetica en 30 minuten voor het langwerkende formoterol en salmeterol). Ze hebben ook een plaats in geval van een astma-aanval.⁹ Hun langdurig en regelmatig gebruik volgens een vast schema is af te raden.¹⁴
- Bij astma dienen de langwerkende β_2 -mimetica (LABA's) steeds in associatie met inhalatiecorticosteroïden (ICS)⁵² gebruikt te worden: er zijn aanwijzingen van een toename van het aantal exacerbaties en verhoogde sterfte wanneer ze niet in associatie met ICS gebruikt worden.²⁴
- Bij patiënten met licht astma en risico op exacerbaties is "ICS + formoterol" wanneer de symptomen het vereisen (*zo nodig*) een onderbouwde behandeling.^{53 24}
- Patiënten met matig tot ernstig astma kunnen "ICS + formoterol" zowel continu als *zo nodig* nemen (MART-strategie).⁵² Deze strategie lijkt een kleine meerwaarde te hebben voor de preventie van exacerbaties.⁵³
- De evidentie van doeltreffendheid en gebruiksveiligheid van LABA's bij kinderen, zeker onder de 12 jaar, is beperkter dan bij volwassenen. Het beoordelen van de risico-batenverhouding is dan ook moeilijker.
- COPD: *zie 4.1.*
- Voor het gebruik van β_2 -mimetica in het kader van tocolyse, *zie 6.4.2.*
- Geen enkele richtlijn stelt één van de verschillende β_2 -mimetica voor als eerste keuze.

Indicaties (synthese van de SKP)

- Kortwerkende β_2 -mimetica: *zo nodig* behandeling van astma en COPD, preventie en behandeling van inspanningsastma, preventie van astmasymptomen ten gevolge van blootstelling aan allergenen.
- Formoterol en salmeterol: ook preventie van inspanningsastma.
- Formoterol, salmeterol en vilanterol: onderhoudsbehandeling van astma (in combinatie met ICS) en van COPD volgens een vast schema.
- Formoterol (+ ICS, *zie "Plaatsbepaling"*): ook *rescue* medicatie bij astma (*zo nodig*).
- Indacaterol en olodaterol: enkel onderhoudsbehandeling van COPD.
- Salbutamol injecteerbaar: tocolyse en status asthmaticus.

Contra-indicaties

- Voor de contra-indicaties van salbutamol bij i.v. gebruik als tocolyticum: *zie 6.4.2.*

Ongewenste effecten

- Bij inhalatie van middelen kunnen systemische effecten optreden, zij het minder dan bij systemische toediening.
- Nervositeit, slapeloosheid, hoofdpijn, tremoren.
- Palpataties, tachycardie, verhoogde bloeddruk, aritmieën (zelden).
- Hypokaliëmie bij hoge doses bij parenterale toediening of na verneveling.
- Zelden: paradoxale bronchospasmen (vooral bij jonge kinderen); tijdelijke verhoogde lactaatspiegel.
- Voor de ongewenste effecten van salbutamol bij tocolyse, *zie 6.4.2.*

Zwangerschap en borstvoeding

- Zwangerschap
 - Suboptimale astmacontrole tijdens de zwangerschap kan negatieve gevolgen hebben, zoals laag geboortegewicht, noodzaak voor keizersnede en optreden van zwangerschapshypertensie. Adequate astmacontrole vermindert waarschijnlijk deze risico's. De algemene principes voor de aanpak van astma bij zwangere vrouwen verschillen niet van deze bij andere astmapatiënten. Acute exacerbatie vereist een dringende aanpak, zowel om het astma bij de patiënte te behandelen als om foetale hypoxie te vermijden.



- Voor β_2 -mimetica wijzen de gegevens niet op een risico van teratogeniteit. De kans dat de problemen die gezien worden bij systemische toediening, ook optreden bij toediening via inhalatie, is minimaal.
 - Salbutamol, salmeterol en formoterol: de gegevens zijn talrijk en geruststellend.
 - Indacaterol, olodaterol en vilanterol: de gegevens zijn beperkter, en hun systemische absorptie is niet verwaarloosbaar (ongeveer 30%).
 - Fenoterol: de gegevens zijn beperkt maar de systemische absorptie is laag.
- Het relaxerende effect van β_2 -mimetica op de baarmoederwand is bij inhalatie veel geringer dan bij systemische toediening, maar voorzichtigheid is toch geboden in verband met mogelijke uterusatonie.
- In geval van systemische toediening of misbruik van de inhalatievormen kort voor de bevalling is er een risico op tachycardie, hypoglykemie of tremor bij de pasgeborene.
- Voor het gebruik van β_2 -mimetica in het kader van tocolyse, zie 6.4.2.
- Borstvoeding
 - De β_2 -mimetica worden slechts in zeer kleine hoeveelheden uitgescheiden in de moedermelk.
 - Salbutamol wordt al lange tijd gebruikt door vrouwen die borstvoeding geven, zonder dat er ongewenste effecten werden gemeld bij de zuigelingen.
 - De gegevens over de andere β_2 -mimetica zijn zeer beperkt, maar het is weinig waarschijnlijk dat ze een negatief effect kunnen hebben op de zuigeling.

Oudere patiënten

- Zie 4.1..
- Bij ouderen is het essentieel om een inhalatiesysteem te kiezen dat aan het individu is aangepast, de juiste inhalatietechniek aan te leren en regelmatig te controleren of het systeem correct wordt gebruikt.
- Bij de keuze van een inhalatiesysteem dient rekening te worden gehouden met de cognitieve status, de hand-longcoördinatie en de inspiratiekracht.
 - Voor het gebruik van een dosisaerosol is een goede hand-longcoördinatie vereist. Bij ouderen met een beperkte cognitieve status of een slechte hand-longcoördinatie heeft een dosisaerosol met voorzetskamer de voorkeur. Bij een verminderde hand-longcoördinatie kunnen ook bepaalde dosisaerosolen met een ademgestuurd doseer-ventiel (Autohaler®) worden gebruikt.
 - Voor systemen met inhalatiepoeder is voldoende inspiratiekracht nodig en ze zijn niet geschikt voor oudere patiënten met een verminderde inspiratiekracht.
- Het symbool 80+ ter hoogte van sommige geneesmiddelen betekent dat het geneesmiddel opgenomen werd in het *Formularium Ouderenzorg*. Klik op het symbooltje om hier meer over te lezen in de geneesmiddelenfiche.

Interacties

- Verminderd effect van β_2 -mimetica bij associëren met β -blokkers (zeker de niet-selectieve), ook bij gebruik van de β -blokkers in de vorm van oogdruppels (zie 1.5.).
- Verhoogd risico van hypokaliëmie bij gelijktijdig gebruik van middelen die hypokaliëmie uitlokken, bv. diuretica of theofylline.
- Indacaterol is een substraat van CYP3A4 en van P-gp (zie Tabel Ic. in Inl.6.3. en Tabel Id. in Inl.6.3.).
- Salmeterol is een substraat van CYP3A4 (zie Tabel Ic. in Inl.6.3.).
- Vilanterol is een substraat van CYP3A4 en van P-gp (zie Tabel Ic. in Inl.6.3. en Tabel Id. in Inl.6.3.).

Bijzondere voorzorgen

- Bij patiënten met hyperthyreoïdie of instabiel cardiovasculair lijden (bv. recent myocardinfarct, levensbedreigende hartaritmieën, ernstig hartfalen) dienen β_2 -mimetica voorzichtig te worden gebruikt.
- Verneveloplossing: elk contact van de oplossing met de ogen vermijden.



Toediening en posologie

- De β_2 -mimetica worden meestal via inhalatie toegediend (zie 4.1).
- De dosis dient individueel te worden aangepast in functie van het totale behandelingsschema en de toedieningswijze. De vermelde doseringen zijn deze zoals aangegeven in de SKP, en zijn enkel richtinggevend. De doseringen voor kinderen zijn ook gebaseerd op de informatie in het *Kinderformularium* en het *British National Formulary (BNF) for Children*; ze zijn enkel richtinggevend.

4.1.1.1. Kortwerkende bèta₂-mimetica (SABA's)

Salbutamol

Posol.

- volwassenen: astma (zo nodig en preventie inspanningastma: 10 à 15 minuten vóór de inspanning) en COPD (zo nodig):
 - dosisaerosol en inhalatiepoeder (vanaf 6 jaar): tot 4 x/dag 100 à 200 µg
 - verneveloplossing (niet voor COPD): tot 4 x/dag 2,5 à 5 mg (0,5 à 1 ml)
 - kinderen: astma (zo nodig en preventie inspanningastma: 10 à 15 minuten vóór de inspanning):
 - dosisaerosol (0-3 jaar: +voorzetskamer +masker, 4-6 jaar: +voorzetskamer) en inhalatiepoeder (vanaf 6 jaar): tot 4 x/dag 100 à 200 µg
 - verneveloplossing: tot 4 x/dag 2,5 à 5 mg (0,5 à 1 ml)

AIROMIR (Teva) salbutamol (sulfaat) dosisaerosol susp. Autohaler [ademgest.] 200 dos. 100 µg / 1 dos. R/ 15,11 € (geen voorzetkamer vereist bij Autohaler; bevat drijfgas HFA 134a)	inhalatiepdr. (patr.) [Novolizer] 200 dos. 100 µg / 1 dos. R/ 11,90 € (+ 1 Novolizer)	verneveloploss. [flac.] 1 x 10 ml 5 mg / 1 ml R/ b 8,52 €
NOVOLIZER SALBUTAMOL (Viatris) salbutamol (sulfaat)	VENTOLIN (GSK) salbutamol (sulfaat) dosisaerosol susp. [inhalator] 200 dos. 100 µg / 1 dos. R/ b 9,29 € (bevat drijfgas HFA 134a)	VENTOLIN (GSK) salbutamol (sulfaat) inj. oploss. i.m./i.v./s.c. [amp.] 5 x 500 µg / 1 ml R/ b 8,59 € inf. oploss. (conc.) i.v. [amp.] 1 x 5 ml 1 mg / 1 ml U.H. [3 €]

4.1.1.2. Langwerkende bèta₂-mimetica (LABA's)

Formoterol

Posol.

- volwassenen:
 - onderhoudsbehandeling van astma (steeds in combinatie met een inhalatiecorticosteroid) en van COPD: 2 x/dag 12 µg
 - preventie van inspanningsastma (bepaalde specialiteiten): 12 µg 15 minuten vóór de inspanning
 - COPD: 2 x/dag 12 µg
- kinderen (bepaalde specialiteiten): onderhoudsbehandeling van astma (altijd in associatie met een inhalatiecorticosteroid): 0 tot 5 jaar niet aanbevolen; 6 tot 18 jaar: 2 x/dag 12 µg

FORADIL (Sandoz) formoterol, fumarat inhalatiepdr. (harde caps.) [Aerolizer] 60 x 12 µg R/ b 24,63 € (+ 1 Aerolizer)	FORMAGAL (SMB) formoterol, fumarat inhalatiepdr. (harde caps.) [inhalator] 60 x 12 µg (9 µg vrijgest.) R/ b 23,27 €	(+ 1 inhalator) 180 x 12 µg (9 µg vrijgest.) R/ b 44,89 € (+ 3 inhalators)
---	---	--



FORMOAIR (Chiesi)
formoterol, fumarate
dosisaerosol oploss. [inhalator]

100 dos. 12 µg / 1 dos. (10,1 µg
vrijgest.) R/ b € 43,16 €
(bevat drijfgas HFA 134a)

NOVOLIZER FORMOTEROL (Viatris)

formoterol, fumarate
inhalatiepdr. (patr.) [Novolizer]
60 dos. 12 µg / 1 dos. (10,2 µg
vrijgest.) R/ b € 28,40 €
(+ 1 Novolizer)

Indacaterol

Posol.

volwassenen: onderhoudsbehandeling van COPD: 1 x/dag 150 à 300 µg

ONBREZ (Novartis Pharma)

indacaterol (maleaat)
inhalatiepdr. (harde caps.) Breezhaler

30 x 150 µg (120 µg vrijgest.) R/ b € 36,25 €
(+ 1 Breezhaler)

90 x 150 µg (120 µg vrijgest.) R/ b € 84,97 €
(+ 3 Breezhaler)

30 x 300 µg (240 µg vrijgest.) R/ b € 34,29 €
(+ 1 Breezhaler)

90 x 300 µg (240 µg vrijgest.) R/ b € 86,93 €
(+ 3 Breezhaler)

Olodaterol

Posol.

volwassenen: onderhoudsbehandeling van COPD: 1 x/dag 5 µg

STRIVERDI (Boehringer Ingelheim)

olodaterol (hydrochloride)
inhalatieoploss. (patr.) Respimat

60 dos. 2,5 µg / 1 dos. R/ 40,73 €
(+ 1 Respimat)

Salmeterol

Posol.

- volwassenen:
 - onderhoudsbehandeling van astma (steeds in combinatie met een inhalatiecorticosteroïd) en van COPD: 2 x/dag 50 µg
 - preventie van inspanningsastma: 50 µg 30 minuten vóór de inspanning
- kinderen: onderhoudsbehandeling van astma (altijd in associatie met een inhalatiecorticosteroïd): 0 tot 3 jaar niet aanbevolen; 4 tot 18 jaar: 2 x/dag 50 µg (4 tot 6 jaar: dosisaerosol + voorzetkamer)

SEREVENT (GSK)

salmeterol (xinafoaat)
inhalatiepdr. (voorverdeeld) Diskus

60 dos. 50 µg / 1 dos. R/ b € 29,03 €
dosisaerosol susp. Evohaler

120 dos. 25 µg / 1 dos. R/ b € 29,03 €
(bevat drijfgas HFA 134a)



4.1.2. Anticholinergica

Het effect van anticholinergica bij bronchospasme berust vooral op bronchodilatatie door een direct relaxerend effect op de gladde spiercellen van de luchtwegen, maar ook op protectie tegen allerlei prikkels, dit door blokkeren van de muscarinereceptoren. Deze middelen hebben ook secretieremmende effecten, evenwel klinisch minder relevant.

Er zijn kortwerkende anticholinergica (*short acting muscarinic antagonists* of SAMA's: ipratropium) en langwerkende anticholinergica (*long-acting muscarinic antagonists* of LAMA's: aclidinium, glycopyrronium, tiotropium en umeclidinium).

Plaatsbepaling

- De hinderlijke ongewenste effecten bij systemisch gebruik van anticholinergica (zie *Inl.6.2.3.*) worden bij toediening via inhalatie grotendeels vermeden.
- Astma:
 - *Zie 4.1.*
 - SAMA's kunnen een additief bronchodilaterend effect geven bij dit van de kortwerkende β_2 -mimetica⁵⁴ (*short acting beta₂-agonists* of SABA's), of kunnen een alternatief zijn in geval van contra-indicatie voor SABA's.⁵⁵ Anticholinergica werken trager dan β_2 -mimetica.²⁴
 - Tiotropium in dosisaerosol wordt voorgesteld als *add-on* behandeling bij volwassen patiënten (uitzonderlijk vanaf 6 jaar⁵⁶) met matig tot ernstig astma dat onvoldoende onder controle is ondanks optimale behandeling met langwerkende β_2 -mimetica (LABA's) + inhalatiecorticosteroiden (ICS).⁵² Het effect van toevoegen van tiotropium op het exacerbatierisico is onduidelijk.⁵² Aclidinium en umeclidinium: de behandeling van astma wordt niet opgenomen als indicatie in de SKP van deze middelen.
- COPD:
 - *Zie 4.1.*
 - Anticholinergica via inhalatie worden vooral gebruikt bij COPD. Ze kunnen alleen gegeven worden of, toegevoegd aan β_2 -mimetica, een bijkomend effect geven³¹. LAMA's lijken iets effectiever dan LABA's op het exacerbatierisico⁵¹.
 - Glycopyrronium: zie *Folia januari 2019*

Indicaties (synthese van de SKP)

- Kortwerkende anticholinergica: symptomatische behandeling van astma en COPD (*zo nodig*).
- Langwerkende anticholinergica: onderhoudsbehandeling van COPD.
- Tiotropium: ook onderhoudsbehandeling van ernstig astma (in combinatie met een ICS + LABA).

Ongewenste effecten

- Bij inhalatie van middelen kunnen systemische effecten optreden, zij het minder dan bij systemische toediening. Anticholinerge ongewenste effecten zijn onder andere: monddroogte, hartkloppingen, obstipatie, moeilijke mictie, urineretentie (zie *Inl.6.2.3.*).
- De mogelijkheid van ernstige cardiale ongewenste effecten door LAMA's blijft controversieel maar recente gegevens zijn geruststellend; er bestaat echter nog steeds een vermoeden van cardiovasculaire events bij het begin van de behandeling of bij een verhoging van de dosis.⁵⁷
- Zelden: paradoxale bronchospasmen.

Zwangerschap en borstvoeding

- Zwangerschap
 - Suboptimale astmacontrole tijdens de zwangerschap kan negatieve gevolgen hebben, zoals laag geboortegewicht, noodzaak voor keizersnede en optreden van zwangerschapshypertensie. Adequate astmacontrole vermindert waarschijnlijk deze risico's. De algemene principes voor de aanpak van



astma bij zwangere vrouwen verschillen niet van deze bij andere astmapatiënten. Acute exacerbatie vereist een dringende aanpak, zowel om het astma bij de patiënte te behandelen als om foetale hypoxie te vermijden.

- Voor anticholinergica wijzen de gegevens niet op een risico van teratogeniteit. De kans dat de problemen die gezien worden bij systemische toediening, ook optreden bij toediening via inhalatie, is minimaal.
- Borstvoeding
 - De hoeveelheid anticholinergica die in het plasma van de moeder terechtkomt en de opname via de spijsvertering van het kind zijn zeer laag. Het risico op ongewenste effecten bij het kind is onwaarschijnlijk.

Oudere patiënten

- Zie 4.1.>Plaatsbepaling>Oudere patiënten.
- Oudere patiënten zijn gevoeliger aan anticholinerge effecten en een dosisvermindering kan nodig zijn.
- Voorzichtigheid is geboden bij oudere patiënten met een onstabiele cardiovasculaire aandoening, geslotenhoekglaucoom, uitgesproken prostaathypertrofie of urineretentie ten gevolge van obstructie t.h.v. de blaashals.
- Bij ouderen is het essentieel om een inhalatiesysteem te kiezen dat aan het individu is aangepast, de juiste inhalatietechniek aan te leren en regelmatig te controleren of het systeem correct wordt gebruikt.
- Bij de keuze van een inhalatiesysteem dient rekening te worden gehouden met de cognitieve status, de hand-longcoördinatie en de inspiratiekracht.
 - Voor het gebruik van een dosis-aerosol is een goede hand-longcoördinatie vereist. Bij ouderen met een beperkte cognitieve status of een slechte hand-longcoördinatie heeft een dosis-aerosol met voorzetkamer de voorkeur.
 - Voor systemen met inhalatiepoeder is voldoende inspiratiekracht nodig en ze zijn niet geschikt voor oudere patiënten met een verminderde inspiratiekracht.
- Het symbool 80+ ter hoogte van sommige geneesmiddelen betekent dat het geneesmiddel opgenomen werd in het *Formularium Ouderenzorg*. Klik op het symbooltje om hier meer over te lezen in de geneesmiddelenfiche.

Interacties

- Verhoogd risico van anticholinerge ongewenste effecten bij associëren met andere geneesmiddelen met anticholinerge eigenschappen (zie Inl.6.2.3.).
- Umeclidinium is een substraat van P-gp (zie Tabel Id. in Inl.6.3.).

Bijzondere voorzorgen

- Contact met de ogen vermijden: risico van verergering van geslotenhoekglaucoom, pijn of onaangenaam gevoel in de ogen, visusstoornissen en cornea-oedeem.
- Bij patiënten met hyperthyroïdie of instabiel cardiovasculair lijden (bv. recent myocardinfarct, levensbedreigende hartaritmieën, ernstig hartfalen) dienen anticholinergica voorzichtig te worden gebruikt (zie rubriek "Ongewenste effecten").
- Voorzichtigheid is geboden bij prostaathypertrofie, obstructie van de blaas of geslotenhoekglaucoom.

Toediening en posologie

- Zie 4.1. i.v.m. de toedieningsvormen voor inhalatie.



4.1.2.1. Kortwerkende anticholinergica (SAMA's)

Ipratropium

Posol.

- volwassenen: astma (*zo nodig*) en COPD (*zo nodig*):
 - *dosisaerosol*: tot 4 x/dag 40 µg
 - *verneveloplossing*: tot 4 x/dag 0,25 à 0,50 mg
- kinderen: astma (*zo nodig*):
 - *dosisaerosol* (0-3 jaar: +*voorzetskamer* +*masker*, 4-6 jaar: +*voorzetskamer*): tot 4 x/dag 40 µg
 - *verneveloplossing*: 0 tot 5 jaar tot 4 x/dag 0,25 à 0,50 mg; 5 tot 18 jaar tot 4 x/dag 0,50 mg

ATROVENT (Boehringer Ingelheim)

ipratropium, bromide

dosisaerosol oploss. HFA

200 dos. 20 µg / 1 dos. R/ b € 11,03 €

(bevat drijfgas HFA 134a)

verneveloploss. (unidose)

20 x 0,25 mg / 2 ml R/ b € 10,56 €

20 x 0,5 mg / 2 ml R/ b € 12,82 €

4.1.2.2. Langwerkende anticholinergica (LAMA's)

Acclidinium

Posol.

onderhoudsbehandeling van COPD: 2 x/dag 322 µg

BRETARIS (Covis)

aclidinium (bromide)

inhalatiepdr. Genuair

1 x 60 dos. 322 µg / 1 dos. R/ b € 39,07 €

3 x 60 dos. 322 µg / 1 dos. R/ b € 91,90 €

Glycopyrronium

Posol.

onderhoudsbehandeling van COPD: 1 x/dag 50 µg

SEEBRI (Novartis Pharma)

glycopyrronium (bromide)

inhalatiepdr. (harde caps.) Breezhaler

30 x 50 µg (44 µg vrijgest.) R/ b € 36,05 €
(+ 1 Breezhaler)

90 x 50 µg (44 µg vrijgest.) R/ b € 100,15 €
(+ 3 Breezhaler)

Tiotropium

Posol.

onderhoudsbehandeling van COPD:

- *inhalatiepoeder*: 1 x/dag 7 tot 10 µg (vrijgest. dosis)



- *inhalatieoplossing*: 1 x/dag 5 µg
onderhoudsbehandeling van astma:
- *inhalatieoplossing*: vanaf 6 jaar: 1 x/dag 5 µg

SPIRIVA (Boehringer Ingelheim)

tiotropium (bromide)

inhalatieoploss. (patr.) Respimat

1 x 60 dos. 2,5 µg / 1 dos. R/ 35,31 €

(+ 1 Respimat)

3 x 60 dos. 2,5 µg / 1 dos. R/ 80,44 €

(+ 1 Respimat)

inhalatiepdr. (harde caps.) [Handihaler]

30 x 18 µg (10 µg vrijgest.) R/ 35,38 €

(+ 1 Handihaler)

TIOTRAXA (SMB)

tiotropium (bromide)

inhalatiepdr. (harde caps.) [Vertical-Haler]

30 x 7 µg (7 µg vrijgest.) R/ b € 22,87 €

90 x 7 µg (7 µg vrijgest.) R/ b € 53,07 €

(+ 1 Vertical-Haler)

Umeclidinium

Posol.

onderhoudsbehandeling van COPD: 1 x/dag 55 µg

INCRUSE (GSK)

umeclidinium (bromide)

inhalatiepdr. (voorverdeeld) Ellipta

1 x 30 dos. 55 µg / 1 dos. R/ b € 43,12 €

3 x 30 dos. 55 µg / 1 dos. R/ b € 101,91 €

4.1.3. Bèta₂-mimeticum + anticholinergicum

Plaatsbepaling

- *Zie 4.1.*

Indicaties (synthese van de SKP)

- Associaties van kortwerkende middelen: *zo nodig* bij astma en COPD.
- Associaties van langwerkende middelen: onderhoudsbehandeling van COPD volgens een vast schema.

Contra-indicaties

- *Zie 4.1.1. en 4.1.2..*

Ongewenste effecten

- *Zie 4.1.1. en 4.1.2..*

Zwangerschap en borstvoeding

- *Zie 4.1.1. en 4.1.2..*



Oudere patiënten

- Zie 4.1.1. en 4.1.2..
- Het symbool 80+ ter hoogte van sommige geneesmiddelen betekent dat het geneesmiddel opgenomen werd in het *Formularium Ouderenzorg*. Klik op het symbooltje om hier meer over te lezen in de geneesmiddelenfiche.

Interacties

- Zie 4.1.1. en 4.1.2..

Bijzondere voorzorgen

- Zie 4.1.1. en 4.1.2..

Associaties van kortwerkende middelen (SABA's + SAMA's)

COMBIVENT (Boehringer Ingelheim)

ipratropium, bromide 0,5 mg / 2,5 ml
salbutamol (sulfaat) 2,5 mg / 2,5 ml
verneveloploss. (unidose)

20 x 2,5 ml R/ b € 12,53 €

60 x 2,5 ml R/ b € 22,27 €

Posol. COPD: 3 tot 4 x/dag 1 ampul

DUOVENT (Boehringer Ingelheim)

ipratropium, bromide 20 µg / 1 dos.
fenoterol, hydrobromide 50 µg / 1 dos.
dosisaerosol oploss. HFA [inhalator]

200 dos. R/ b € 12,20 €

Posol: - astma (zo nodig) bij volwassenen en kinderen vanaf 6 jaar: tot 4 x/dag 1 à 2 doses - COPD (zo nodig): tot 4 x/dag 1 à 2 doses

ipratropium, bromide 0,5 mg / 4 ml
fenoterol, hydrobromide 1,25 mg / 4 ml
verneveloploss. (unidose)

20 x 4 ml R/ b € 14,06 €

Posol: alleen spoedbehandeling, bij volwassenen en kinderen vanaf 12 jaar: 1 ampul, indien nodig maximaal 1 maal herhalen

Associaties van langwerkende middelen (LABA's + LAMA's)

ANORO (GSK)

umeclidinium (bromide) 55 µg / 1 dos.
vilanterol (trifenataat) 22 µg / 1 dos.
inhalatiepdr. (voorverdeeld) Ellipta

1 x 30 dos. R/ b € 49,92 €

3 x 30 dos. R/ b € 129,09 €

Posol. onderhoudsbehandeling van COPD: 1 x/dag 1 dosis

inhalatiepdr. Genuair

3 x 60 dos. R/ b € 129,09 €

Posol. onderhoudsbehandeling van COPD: 2 x/dag 1 dosis

SPIOLTO (Boehringer Ingelheim)

tiotropium (bromide) 2,5 µg / 1 dos.
olodaterol (hydrochloride) 2,5 µg / 1 dos.

inhalatieoploss. (patr.) RespiMAT

1 x 60 dos. R/ b € 49,92 €

3 x 60 dos. R/ b € 129,09 €

3 x 60 dos. R/ b € 127,87 €

Posol. onderhoudsbehandeling van COPD: 1 x/dag 2 doses

ULTIBRO (Novartis Pharma)

indacaterol (maleaat) 85 µg
glycopyrronium (bromide) 43 µg
inhalatiepdr. (harde caps.) Breezhaler

30 x R/ b € 42,28 €

90 x R/ b € 129,09 €

Posol. onderhoudsbehandeling van COPD: 1 x/dag 1 dosis (+ 1 Breezhaler)

YANIMO (Boehringer Ingelheim)

DUAKLIR (Covis)

aclidinium (bromide) 343 µg / 1 dos.
(340 µg vrijgest.)
formoterol, fumarate 12 µg / 1 dos.
(11,8 µg vrijgest.)



tiotropium (bromide) 2,5 µg / 1 dos. inhalatieoploss. (patr.) RespiMat
olodaterol (hydrochloride) 2,5 µg / 1 1 x 60 dos. R/ 55,90 €
dos.

Posol. onderhoudsbehandeling van
COPD: 1 x/dag 2 doses
(+ 1 RespiMat)

4.1.4. Inhalatiecorticosteroiden (ICS)

De inhalatiecorticosteroiden (ICS) zijn vooral actief door hun anti-inflammatoire werking, en zijn in het bijzonder doeltreffend bij een eosinofiele ontsteking van de luchtwegen, waargenomen bij astma.

Plaatsbepaling

- Astma:
 - *Zie 4.1.*
 - Inhalatiecorticosteroiden zijn de basis van de onderhoudsbehandeling.⁵²
 - Systemische toediening van corticosteroiden kan nodig zijn bij een ernstige astma-aanval en bij ernstig astma.⁵⁸
- COPD:
 - *Zie 4.1.*
 - De doeltreffendheid van de ICS is alleen aangetoond bij patiënten met COPD die frequente exacerbaties vertonen.³⁴ Volgens de GOLD-aanbevelingen hebben ze vooral een rol bij COPD-patiënten met een astmatische component en in geval van eosinofilie $\geq 300/\mu\text{L}$.^{59 34}
 - Systemische toediening van corticosteroiden kan nodig zijn bij ernstige COPD-exacerbatie.⁶⁰
- Sommige hulpmiddelen stellen ultrafijne partikeltjes vrij, wat een betere longdepositie toelaat; een extra klinisch voordeel van deze vormen is niet bewezen.⁶¹
- Acute laryngitis subglottica (pseudokroep): verneveling van corticosteroiden heeft een bewezen plaats bij ernstige vormen (in combinatie met andere maatregelen); voor minder ernstige vormen wordt orale toediening van corticosteroiden voorgesteld.^{62 63}

Indicaties (synthese van de SKP)

- Astma: onderhoudsbehandeling.
- COPD: onderhoudsbehandeling van bepaalde ernstige vormen van COPD.

Contra-indicaties

- Longtuberculose.

Ongewenste effecten

- Systemische ongewenste effecten (*zie 5.5.*), vooral bij langdurig gebruik van hoge doses; bijnierschorsinsufficiëntie bij kinderen is vastgesteld bij dagdoses vanaf 800 µg budesonide of equivalent; andere systemische ongewenste effecten zoals vertraagde groei worden gezien bij lagere doses, en een gering negatief effect op de uiteindelijke lengte is niet uit te sluiten. Bij volwassenen is er mogelijk een verhoogd fractuurrisico.
- Heesheid, faryngitis en orale, faryngeale en oesofageale candidose, vaak asymptomatisch; het risico van candidose kan verminderd worden door gebruik van een voorzetkamer en door na de inhalatie te gorgelen met water.
- Verhoogd risico van pneumonie bij gebruik bij COPD.⁶⁴
- Risico op infectie met mycobacteriën.
- Bij hoge dosissen: verhoogd risico op majeure cardiovasculaire events, aritmie, longembolie en pneumonie (zeldzaam, *zie Folia mei 2025*).

Zwangerschap en borstvoeding

- Zwangerschap
 - Suboptimale astmacontrole tijdens de zwangerschap kan negatieve gevolgen hebben, zoals laag



geboortegewicht, noodzaak voor keizersnede en optreden van zwangerschapshypertensie. Adequate astmacontrole vermindert waarschijnlijk deze risico's. De algemene principes voor de aanpak van astma bij zwangere vrouwen verschillen niet van deze bij andere astmapatiënten. Acute exacerbatie vereist een dringende aanpak, zowel om het astma bij de patiënte te behandelen als om foetale hypoxie te vermijden.

- De gegevens over het gebruik van *inhalatiecorticosteroiden* tijdens de zwangerschap zijn talrijk en geruststellend. Er bestaat een teratogeen risico voor de *systemisch* toegediende corticosteroiden, dat moet worden afgewogen tegen de ernst van de astma (zie 5.5).
- Borstvoeding
 - Inhalatiecorticosteroiden worden slechts in zeer geringe mate systemisch opgenomen en nog minder uitgescheiden in de moedermelk. Het is weinig waarschijnlijk dat het gebruik ervan tijdens de periode van borstvoeding schadelijk is voor het kind.

Oudere patiënten

- *Zie 4.1.>Plaatsbepaling>Oudere patiënten.*
- Risico van systemische ongewenste effecten bij langdurig gebruik van hoge doses, vooral in geval van nierinsufficiëntie: daling van de botdensiteit, cataract, openhoekglaucoom, verdunning van de huid en huidletsels.
- Bij ouderen is het essentieel om een inhalatiesysteem te kiezen dat aan het individu is aangepast, de juiste inhalatietechniek aan te leren en regelmatig te controleren of het systeem correct wordt gebruikt.
- Bij de keuze van een inhalatiesysteem dient rekening te worden gehouden met de cognitieve status, de hand-longcoördinatie en de inspiratiekracht.
 - Voor het gebruik van een dosis-aerosol is een goede hand-longcoördinatie vereist. Bij ouderen met een beperkte cognitieve status of een slechte hand-longcoördinatie heeft een dosis-aerosol met voorzetkamer de voorkeur. Bij een verminderde hand-longcoördinatie kunnen ook bepaalde dosis-aerosolen met een ademgestuurd doseer-ventiel (Autohaler®) worden gebruikt.
 - Voor systemen met inhalatiepoeder is voldoende inspiratiekracht nodig en ze zijn niet geschikt voor oudere patiënten met een verminderde inspiratiekracht.
- Het symbool 80+ ter hoogte van sommige geneesmiddelen betekent dat het geneesmiddel opgenomen werd in het *Formularium Ouderenzorg*. Klik op het symbooltje om hier meer over te lezen in de geneesmiddelenfiche.

Interacties

- Budesonide en fluticason zijn substraten van CYP3A4 (zie *Tabel 1c. in Inl.6.3.*) met risico van systemische effecten (o.a. syndroom van Cushing) bij associëren met sterke CYP3A4-inhibitoren (onder andere de combinatie van fluticason en ritonavir). Budesonide is daarenboven een substraat van P-gp (zie *Tabel 1d. in Inl.6.3.*).
- Mometason is een substraat van CYP3A4 (zie *Tabel 1c. in Inl.6.3.*).

Bijzondere voorzorgen

- Vooral bij oudere patiënten: risico van systemische ongewenste effecten bij langdurig gebruik van hoge doses, zeker in geval van nierinsufficiëntie: daling van de botdensiteit, cataract, openhoekglaucoom, verdunning van de huid en huidletsels.
- Verneveloplossing: elk contact van de oplossing met de ogen vermijden.

Toediening en posologie

- Het risico van candidose kan worden verminderd door gebruik van een voorzetkamer en door na de inhalatie te gorgelen met water.
- De dosis dient individueel te worden aangepast in functie van het totale behandelingsschema en de toedieningswijze. De vermelde doseringen zijn deze zoals aangegeven in de SKP, en zijn enkel



richtinggevend. De doseringen voor kinderen zijn ook gebaseerd op de informatie in het *Kinderformularium* en het *British National Formulary (BNF) for Children*; ze zijn enkel richtinggevend.

- De dosis dient individueel te worden aangepast in functie van de ernst van de aandoening en het totale behandelingsschema; de dosis wordt ook bepaald door de toedieningsvorm (dosisaerosol met of zonder voorzetskamer, inhalatiepoeder, oplossing of suspensie voor verneveling, zie 4.1.).
- De behandeling wordt meestal gestart aan lage doses, welke eventueel kunnen verhoogd worden rekening houdend met het feit dat de risico-batenverhouding vooral gunstig is bij lage doses.
- Eens de toestand stabiel is, moet getracht worden de dosis te verminderen.

4.1.4.1. Aerosol of poeder

Beclometason

Posol.

onderhoudsbehandeling van astma:

- volwassenen: 2 x/dag 50 à 400 µg (max. 800 µg/dag) (lage dosis: 100 à 200 µg/dag; middelhoge dosis: > 200 à 400 µg/dag; hoge dosis: > 400 µg/dag)
- kinderen: 5 tot 18 jaar: 2 x/dag 50 à 100 µg

QVAR (Teva)

beclometason, dipropionaat

dosisaerosol oploss. Autohaler [ademgest.]

200 dos. 50 µg / 1 dos. R/ b € 14,25 €

200 dos. 100 µg / 1 dos. R/ b € 19,85 €

(geen voorzetskamer vereist; bevat drijfgas HFA 134a)

Budesonide

Posol.

- onderhoudsbehandeling van astma:

- volwassenen en kinderen ≥ 12 jaar: 1 à 2 x/dag 200 à 800 µg (max. 1.600 µg/dag) (lage dosis: 200 à 400 µg/dag; middelhoge dosis: > 400 à 800 µg/dag; hoge dosis: > 800 µg/dag)
- kinderen > 7 jaar: 2 x/dag 200 µg

BUDESONIDE (Orion)

budesonide

inhalatiepdr. Easyhaler

200 dos. 200 µg / 1 dos. R/ b € 20,41 €

NOVOLIZER BUDESONIDE (Viatris)

budesonide

inhalatiepdr. (patr.) [Novolizer]

1 x 200 dos. 200 µg / 1 dos. R/ b € 20,11 €

2 x 200 dos. 200 µg / 1 dos. R/ b € 32,54 €

(+ 1 Novolizer)

Fluticason

Posol.

- onderhoudsbehandeling van astma:

- volwassenen en adolescenten ≥ 16 jaar: 2 x/dag 100 à 500 µg (max. 2.000 µg/dag) (lage dosis: 100 à 250 µg/dag; middelhoge dosis: > 250 à 500 µg/dag; hoge dosis: > 500 µg/dag)



- kinderen: 1 tot 4 jaar: 2 x/dag 100 µg (+ voorzetkamer + masker); > 4 jaar: 2 x/dag 50 à 200 µg
- onderhoudsbehandeling van ernstig tot zeer ernstig COPD: 2 x/dag 500 µg

FLIXOTIDE (GSK)

fluticason, propionaat

inhalatiepdr. (voorverdeeld) Diskus

60 dos. 100 µg / 1 dos. R/ b € 12,97 €

60 dos. 250 µg / 1 dos. R/ b € 21,51 €

60 dos. 500 µg / 1 dos. R/ b € 30,60 €

dosisaerosol susp. [inhalator]

120 dos. 50 µg / 1 dos. R/ b € 12,80 €

(bevat drijfgas HFA 134a)

120 dos. 250 µg / 1 dos. R/ b € 30,60 €

(bevat drijfgas HFA 134a)

4.1.4.2. Verneveling

Budesonide

Posol.

onderhoudsbehandeling van astma:

- bij volwassenen en adolescenten: 0,5 à 2 mg 2x/dag
- kinderen ≥ 3 maanden: 0,25 à 1 mg 2x/dag

behandeling van pseudokroep: 2 mg in één dosis

BUDESONIDE EG (EG)

budesonide

vernevelsusp. (unidose)

20 x 0,5 mg / 2 ml (0,25 mg / 1 ml) R/ b € 21,69 €

60 x 0,5 mg / 2 ml (0,25 mg / 1 ml) R/ b € 44,29 €

20 x 1 mg / 2 ml (0,5 mg / 1 ml) R/ b € 32,02 €

60 x 1 mg / 2 ml (0,5 mg / 1 ml) R/ b € 71,04 €

budesonide

vernevelsusp. (unidose)

20 x 0,5 mg / 2 ml (0,25 mg / 1 ml) R/ b € 20,17 €

60 x 0,5 mg / 2 ml (0,25 mg / 1 ml) R/ b € 40,99 €

20 x 1 mg / 2 ml (0,5 mg / 1 ml) R/ b € 29,79 €

60 x 1 mg / 2 ml (0,5 mg / 1 ml) R/ b € 65,16 €

BUDESONIDE TEVA (Teva)

budesonide

vernevelsusp. (unidose)

20 x 0,5 mg / 2 ml (0,25 mg / 1 ml) R/ b € 20,17 €

60 x 0,5 mg / 2 ml (0,25 mg / 1 ml) R/ b € 42,60 €

20 x 1 mg / 2 ml (0,5 mg / 1 ml) R/ b € 29,79 €

60 x 1 mg / 2 ml (0,5 mg / 1 ml) R/ b € 68,11 €

PULMICORT (AstraZeneca)

budesonide

vernevelsusp. (unidose)

20 x 0,5 mg / 2 ml (0,25 mg / 1 ml) R/ b € 21,69 €

20 x 1 mg / 2 ml (0,5 mg / 1 ml) R/ b € 32,02 €

BUDESONID SANDOZ (Sandoz)



4.1.5. Langwerkend bèta₂-mimeticum + inhalaticorticosteroid (LABA + ICS)

Plaatsbepaling

- Astma:
 - Zie 4.1.
 - Associaties van een langwerkend β_2 -mimeticum (LABA) en een inhalaticorticosteroid (ICS) kunnen gebruikt worden voor de onderhoudsbehandeling van persisterend astma. Eens het astma goed gecontroleerd is, moet overwogen worden de LABA's te stoppen, en verder alleen met ICS te behandelen, de dosis van de combinatiebehandeling te verminderen, of (enkel voor formoterol) over te stappen naar een on-demand strategie ("zo nodig").²⁴
- COPD:
 - Zie 4.1.

Indicaties (synthese van de SKP)

- Astma: onderhoudsbehandeling bij onvoldoende controle met een ICS alleen. Sommige combinaties met formoterol kunnen ook *zo nodig* gebruikt worden.
- COPD met frequente exacerbaties. Niet alle specialiteiten hebben de indicatie COPD in de SKP.

Contra-indicaties

- Zie 4.1.1. en 4.1.4.

Ongewenste effecten

- Zie 4.1.1. en 4.1.4.

Zwangerschap en borstvoeding

- Zie 4.1.1. en 4.1.4.

Oudere patiënten

- Zie 4.1.1. en 4.1.4.

Interacties

- Zie 4.1.1. en 4.1.4.

Bijzondere voorzorgen

- Zie 4.1.1. en 4.1.4.

Toediening en posologie

- De dosis dient individueel te worden aangepast in functie van het totale behandelingschema en de toedieningswijze. De vermelde doseringen zijn deze zoals aangegeven in de SKP, en zijn enkel richtinggevend. De doseringen voor kinderen zijn ook gebaseerd op de informatie in het *Kinderformularium* en het *British National Formulary (BNF) for Children*; ze zijn enkel richtinggevend.
- Zeker bij kinderen moeten de doses LABA + ICS om gecontroleerd astma te bekomen, zo laag mogelijk gehouden worden.

AIRBUFO (Sandoz)

budesonide 160 µg / 1 dos.

formoterol, fumarat 4,5 µg / 1 dos.

inhalatiepdr. (voorverdeeld) Forspiro

2 x 60 dos. R/ b € 29,68 €

6 x 60 dos. R/ b € 76,73 €

budesonide 320 µg / 1 dos.

formoterol, fumarat 9 µg / 1 dos.

inhalatiepdr. (voorverdeeld) Forspiro

1 x 60 dos. R/ b € 30,77 €

3 x 60 dos. R/ b € 75,07 €

Posol.

- astma, onderhoudsbehandeling bij volwassenen en kinderen vanaf 12 jaar (80/4,5, 160/4,5 en 320/9): 2 x/dag 1 à 2 doses (max. 640/18 /dag) bij kinderen van 6 tot 12 jaar (80/4,5): 2



x/dag 2 doses - astma, zo nodig vanaf 12 jaar (80/4,5 en 160/4,5): 1 dosis (max. 1920/54 /dag) - COPD, onderhoudsbehandeling van ernstige tot zeer ernstige vormen bij volwassenen (160/4,5 en 320/9): 2 x/dag 1 à 2 doses

ATECTURA (Novartis Pharma)

indacaterol (acetaat) 125 µg
mometason, furoaat 62,5 µg
inhalatiepdr. (harde caps.) Breezhaler

90 x R/ b € 93,17 €

indacaterol (acetaat) 125 µg
mometason, furoaat 127,5 µg
inhalatiepdr. (harde caps.) Breezhaler

90 x R/ b € 93,17 €

indacaterol (acetaat) 125 µg
mometason, furoaat 260 µg
inhalatiepdr. (harde caps.) Breezhaler

90 x R/ b € 93,17 €

Posol. astma, onderhoudsbehandeling bij volwassenen en kinderen vanaf 12 jaar: 1 caps. 1 x/dag (+ 3 Breezhaler)

BECLOMETASONE / FORMOTEROL EG (EG)

beclometason, dipropionaat 100 µg / 1 dos.

formoterol, fumarat 6 µg / 1 dos.
dosisaerosol oploss. [inhalator]

1 x 120 dos. R/ b € 25,74 €

3 x 120 dos. R/ b € 65,20 €

Posol. - astma, onderhoudsbehandeling bij volwassenen (100/6 en 200/6): 2 x/dag 1 à 2 doses - astma, zo nodig (100/6): 1 dosis (max.8) - COPD, onderhoudsbehandeling van ernstige tot zeer ernstige vormen bij volwassenen (100/6): 2 x/dag 1 à 2 doses (bevat drijfgas HFA 134a)

BUFOMIX (Orion)

budesonide 80 µg / 1 dos.
formoterol, fumarat 4,5 µg / 1 dos.
inhalatiepdr. Easyhaler

1 x 120 dos. R/ b € 26,72 €

budesonide 160 µg / 1 dos.
formoterol, fumarat 4,5 µg / 1 dos.
inhalatiepdr. Easyhaler

1 x 120 dos. R/ b € 33,03 €

3 x 120 dos. R/ b € 76,73 €

budesonide 320 µg / 1 dos.
formoterol, fumarat 9 µg / 1 dos.
inhalatiepdr. Easyhaler

1 x 60 dos. R/ b € 33,03 €

3 x 60 dos. R/ b € 76,73 €

Posol. - astma, onderhoudsbehandeling bij volwassenen en kinderen vanaf 12 jaar (80/4,5, 160/4,5 en 320/9): 2 x/dag 1 à 2 doses (max. 640/18 /dag) bij kinderen van 6 tot 12 jaar (80/4,5): 2 x/dag 2 doses - astma, zo nodig vanaf 12 jaar (80/4,5 en 160/4,5): 1 dosis (max. 1920/54 /dag) - COPD, onderhoudsbehandeling van ernstige tot zeer ernstige vormen bij volwassenen (160/4,5 en 320/9): 2 x/dag 1 à 2 doses

FLUTIFORM (Mundipharma)

fluticason, propionaat 50 µg / 1 dos. (46 µg vrijgest.)

formoterol, fumarat 5 µg / 1 dos. (4,5 µg vrijgest.)

dosisaerosol susp. [inhalator]

120 dos. R/ b € 34,87 €

Posol: astma, onderhoudsbehandeling bij volwassenen en kinderen vanaf 5 jaar: 2 x/dag 2 doses

fluticason, propionaat 125 µg / 1 dos. (115 µg vrijgest.)

formoterol, fumarat 5 µg / 1 dos. (4,5 µg vrijgest.)

dosisaerosol susp. [inhalator]

120 dos. R/ b € 43,35 €

Posol: astma, onderhoudsbehandeling bij volwassenen en kinderen vanaf 12 jaar: 2 x/dag 2 doses

fluticason, propionaat 250 µg / 1 dos. (230 µg vrijgest.)

formoterol, fumarat 10 µg / 1 dos. (9 µg vrijgest.)

dosisaerosol susp. [inhalator]

120 dos. R/ b € 59,67 €

Posol: astma, onderhoudsbehandeling bij volwassenen : 2 x/dag 2 doses (bevat drijfgas HFA 227ea)

FLUTISACOMBO (EG)

salmeterol (xinafoaat) 25 µg / 1 dos. (21 µg vrijgest.)

fluticason, propionaat 250 µg / 1 dos. (220 µg vrijgest.)

dosisaerosol susp. [inhalator]

120 dos. R/ b € 31,54 €

Posol. astma, onderhoudsbehandeling bij volwassenen en kinderen vanaf 12 jaar: 2 x/dag 2 doses (bevat drijfgas HFA 134a)

FLUTISAMIX (Orion)

salmeterol (xinafoaat) 50 µg / 1 dos. (48 µg vrijgest.)

fluticason, propionaat 250 µg / 1 dos. (238 µg vrijgest.)

inhalatiepdr. Easyhaler

1 x 60 dos. R/ b € 27,06 €

Posol: astma, onderhoudsbehandeling bij volwassenen en kinderen vanaf 12 jaar: 2 x/dag 1 dosis

2 x 60 dos. R/ b € 42,82 €

Posol: astma, onderhoudsbehandeling bij volwassenen en kinderen vanaf 12 jaar: 2 x/dag 1 dosis

salmeterol (xinafoaat) 50 µg / 1 dos. (48 µg vrijgest.)

fluticason, propionaat 500 µg / 1 dos. (476 µg vrijgest.)

inhalatiepdr. Easyhaler

1 x 60 dos. R/ b € 33,88 €

Posol: - astma, onderhoudsbehandeling bij volwassenen en kinderen vanaf 12 jaar: 2 x/dag 1 dosis - COPD, onderhoudsbehandeling van ernstige tot zeer ernstige vormen bij volwassenen: 2 x/dag 1 dosis

2 x 60 dos. R/ b € 55,19 €

Posol: - astma, onderhoudsbehandeling bij volwassenen en kinderen vanaf 12 jaar: 2 x/dag 1 dosis - COPD, onderhoudsbehandeling van ernstige tot zeer ernstige vormen bij volwassenen: 2 x/dag 1 dosis

INUVAIR (Chiesi)

beclometason, dipropionaat 100 µg / 1 dos.

formoterol, fumarat 6 µg / 1 dos.



inhalatiepdr. Nexthaler

1 x 120 dos. R/ b € 43,07 €

3 x 120 dos. R/ b € 93,17 €

dosisaerosol oploss. [inhalator]

120 dos. R/ b € 43,07 €

beclometason, dipropionaat 200 µg / 1 dos.

formoterol, fumarat 6 µg / 1 dos.

inhalatiepdr. Nexthaler

120 dos. R/ b € 39,63 €

dosisaerosol oploss. [inhalator]

120 dos. R/ b € 39,56 €

Posol. - astma, onderhoudsbehandeling bij volwassenen (100/6 en 200/6): 2 x/dag 1 à 2 doses - astma, zo nodig (100/6): 1 dosis (max.8) - COPD, onderhoudsbehandeling van ernstige tot zeer ernstige vormen bij volwassenen (100/6): 2 x/dag 1 à 2 doses

RELVAR (GSK)

fluticason, furoaat 92 µg / 1 dos.

vilanterol (trifenataat) 22 µg / 1 dos.

inhalatiepdr. (voorverdeeld) Ellipta

1 x 30 dos. R/ b € 51,09 €

3 x 30 dos. R/ b € 110,08 €

fluticason, furoaat 184 µg / 1 dos.

vilanterol (trifenataat) 22 µg / 1 dos.

inhalatiepdr. (voorverdeeld) Ellipta

1 x 30 dos. R/ b € 51,09 €

3 x 30 dos. R/ b € 117,38 €

Posol. - astma, onderhoudsbehandeling bij volwassenen en kinderen vanaf 12 jaar: 1 x/dag 1 dosis - COPD, onderhoudsbehandeling van ernstige tot zeer ernstige vormen bij volwassenen (92/22): 1 x/dag 1 dosis

RELVAR (Abacus)

fluticason, furoaat 92 µg / 1 dos.

vilanterol (trifenataat) 22 µg / 1 dos.

inhalatiepdr. (voorverdeeld) Ellipta

1 x 30 dos. R/ b € 51,09 €

3 x 30 dos. R/ b € 110,08 €

fluticason, furoaat 184 µg / 1 dos.

vilanterol (trifenataat) 22 µg / 1 dos.

inhalatiepdr. (voorverdeeld) Ellipta

1 x 30 dos. R/ b € 51,09 €

Posol. - astma, onderhoudsbehandeling bij volwassenen en kinderen vanaf 12 jaar: 1 x/dag 1 dosis - COPD, onderhoudsbehandeling van ernstige tot zeer ernstige vormen bij volwassenen (92/22): 1 x/dag 1 dosis (parallele distributie)

RELVAR (PI-Pharma)

fluticason, furoaat 92 µg / 1 dos.

vilanterol (trifenataat) 22 µg / 1 dos.

inhalatiepdr. (voorverdeeld) Ellipta

1 x 30 dos. R/ b € 51,09 €

3 x 30 dos. R/ b € 110,08 €

Posol. - astma, onderhoudsbehandeling bij volwassenen en kinderen vanaf 12 jaar: 1 x/dag 1 dosis - COPD, onderhoudsbehandeling van ernstige tot zeer ernstige vormen bij volwassenen (92/22): 1 x/dag 1 dosis (parallele distributie)

SERETIDE (GSK)

salmeterol (xinafoaat) 25 µg / 1 dos. (21 µg vrijgest.)

fluticason, propionaat 50 µg / 1 dos. (44 µg vrijgest.)

dosisaerosol susp. [inhalator]

120 dos. R/ b € 23,66 €

Posol: astma, onderhoudsbehandeling bij volwassenen: 2 x/dag 2 doses; bij kinderen vanaf 4 jaar: 1 à 2 x/dag 2 doses

salmeterol (xinafoaat) 25 µg / 1 dos. (21 µg vrijgest.)

fluticason, propionaat 125 µg / 1 dos. (110 µg vrijgest.)

dosisaerosol susp. [inhalator]

120 dos. R/ b € 28,78 €

Posol: astma, onderhoudsbehandeling bij volwassenen en kinderen vanaf 12 jaar: 2 x/dag 2 doses

salmeterol (xinafoaat) 25 µg / 1 dos. (21 µg vrijgest.)

fluticason, propionaat 250 µg / 1 dos. (220 µg vrijgest.)

dosisaerosol susp. [inhalator]

120 dos. R/ b € 36,23 €

Posol: astma, onderhoudsbehandeling bij

volwassenen en kinderen vanaf 12 jaar: 2 x/dag 2 doses

salmeterol (xinafoaat) 50 µg / 1 dos. (47 µg vrijgest.)

fluticason, propionaat 100 µg / 1 dos. (92 µg vrijgest.)

inhalatiepdr. (voorverdeeld) Diskus

60 dos. R/ b € 26,19 €

Posol: astma, onderhoudsbehandeling bij volwassenen en kinderen vanaf 4 jaar: 2 x/dag 1 dosis

salmeterol (xinafoaat) 50 µg / 1 dos. (47 µg vrijgest.)

fluticason, propionaat 250 µg / 1 dos. (231 µg vrijgest.)

inhalatiepdr. (voorverdeeld) Diskus

60 dos. R/ b € 28,78 €

Posol: astma, onderhoudsbehandeling bij volwassenen en kinderen vanaf 12 jaar: 2 x/dag 1 dosis

salmeterol (xinafoaat) 50 µg / 1 dos. (47 µg vrijgest.)

fluticason, propionaat 500 µg / 1 dos. (460 µg vrijgest.)

inhalatiepdr. (voorverdeeld) Diskus

60 dos. R/ b € 36,21 €

Posol: - astma, onderhoudsbehandeling bij volwassenen en kinderen vanaf 12 jaar: 2 x/dag 1 dosis - COPD, onderhoudsbehandeling van ernstige tot zeer ernstige vormen bij volwassenen: 2 x/dag 1 dosis

SYMBICORT (AstraZeneca)

budesonide 160 µg / 1 dos.

formoterol, fumarat 4,5 µg / 1 dos.

inhalatiepdr. Turbohaler

1 x 120 dos. R/ b € 33,03 €

Posol: - astma, onderhoudsbehandeling bij volwassenen en kinderen vanaf 12 jaar (80/4,5, 160/4,5 en 320/9): 2 x/dag 1 à 2 doses (max. 640/18 /dag) bij kinderen van 6 tot 12 jaar (80/4,5): 2 x/dag 2 doses - astma, zo nodig vanaf 12 jaar (80/4,5 en 160/4,5): 1 dosis (max. 1920/54 /dag) - COPD, onderhoudsbehandeling van ernstige tot zeer ernstige vormen bij



volwassenen (160/4,5 en 320/9): 2 x/dag 1 à 2 doses

3 x 120 dos. R/ b € 76,73 €

Posol: - astma, onderhoudsbehandeling bij volwassenen en kinderen vanaf 12 jaar (80/4,5, 160/4,5 en 320/9): 2 x/dag 1 à 2 doses (max. 640/18 /dag) bij kinderen van 6 tot 12 jaar (80/4,5): 2 x/dag 2 doses - astma, zo nodig vanaf 12 jaar (80/4,5 en 160/4,5): 1 dosis (max. 1920/54 /dag) - COPD, onderhoudsbehandeling van ernstige tot zeer ernstige vormen bij volwassenen (160/4,5 en 320/9): 2 x/dag 1 à 2 doses

dosisaerosol susp. [inhalator]

120 dos. R/ b € 34,50 €

Posol: - astma, onderhoudsbehandeling bij volwassenen en kinderen vanaf 12 jaar (160/4,5 en 320/9): 2 x/dag 1 à 2 doses (max. 640/18 /dag) - astma, zo nodig (160/4,5): 1 dosis (max. 1920/54 /dag) - COPD,

onderhoudsbehandeling van ernstige tot zeer ernstige vormen bij volwassenen (160/4,5 en 320/9): 2 x/dag 1 à 2 doses

budesonide 320 µg / 1 dos.

formoterol, fumarate 9 µg / 1 dos.

inhalatiepdr. Forte Turbohaler

1 x 60 dos. R/ b € 33,03 €

Posol: - astma, onderhoudsbehandeling bij volwassenen en kinderen vanaf 12 jaar (80/4,5, 160/4,5 en 320/9): 2 x/dag 1 à 2 doses (max. 640/18 /dag) bij kinderen van 6 tot 12 jaar (80/4,5): 2 x/dag 2 doses - astma, zo nodig vanaf 12 jaar (80/4,5 en 160/4,5): 1 dosis (max. 1920/54 /dag) - COPD, onderhoudsbehandeling van ernstige tot zeer ernstige vormen bij volwassenen (160/4,5 en 320/9): 2 x/dag 1 à 2 doses

3 x 60 dos. R/ b € 76,73 €

Posol: - astma, onderhoudsbehandeling bij volwassenen en kinderen vanaf 12

jaar (80/4,5, 160/4,5 en 320/9): 2 x/dag 1 à 2 doses (max. 640/18 /dag) bij kinderen van 6 tot 12 jaar (80/4,5): 2 x/dag 2 doses - astma, zo nodig vanaf 12 jaar (80/4,5 en 160/4,5): 1 dosis (max. 1920/54 /dag) - COPD, onderhoudsbehandeling van ernstige tot zeer ernstige vormen bij volwassenen (160/4,5 en 320/9): 2 x/dag 1 à 2 doses

ZEPHIRUS (SMB)

budesonide 120 µg

salmeterol (xinafoaat) 20 µg

inhalatiepdr. (harde caps.) [inhalator]

60 x R/ b € 17,63 €

180 x R/ b € 39,30 €

budesonide 240 µg

salmeterol (xinafoaat) 20 µg

inhalatiepdr. (harde caps.) [inhalator]

60 x R/ b € 19,89 €

180 x R/ b € 45,24 €

Posol. astma, onderhoudsbehandeling bij volwassenen: 1 caps. 2 x/dag (+ 1 inhalator)

4.1.6. Langwerkend bèta₂-mimeticum + langwerkend anticholinergicum + inhalatiecorticosteroid (LABA + LAMA + ICS)

Plaatsbepaling

- Astma:
 - Zie 4.1.
 - Tiotropium als dosisaerosol wordt voorgesteld als adjuverende (*add-on*) behandeling bij volwassen patiënten (uitzonderlijk bij patiënten vanaf 6 jaar⁵⁶) met matig tot ernstig astma die slecht onder controle zijn ondanks een optimale behandeling met langwerkend β₂-mimeticum (LABA) + inhalatiecorticosteroid (ICS).⁵² Het effect van de toevoeging van tiotropium op het risico van exacerbaties is onduidelijk.⁵² Acclidinium en umeclidinium hebben de behandeling van astma niet als indicatie in de SKP.
- COPD:
 - Zie 4.1.
 - Tritherapie op basis van LABA + LAMA + ICS wordt voorgesteld bij patiënten met ernstige symptomen wanneer ondanks bitherapie (LAMA + LABA of LABA + ICS)^{34 33} minstens twee matige of ernstige exacerbaties of een exacerbatie met nood tot hospitalisatie optreden, vooral in geval van eosinoflie ≥ 300/µL.³⁴ De klinische meerwaarde van tritherapie is onduidelijk: er wordt een lichte daling van het aantal exacerbaties waargenomen, vooral in geval van eosinoflie > 300/µL, en een lichte winst op de levenskwaliteit. Er wordt echter ook een verhoogd risico van pneumonie vastgesteld.

Indicaties (synthese van de SKP)

- Indacaterol + glycopyrronium + mometason: onderhoudsbehandeling van astma bij volwassenen die onvoldoende onder controle zijn met bitherapie.



- De andere combinatiepreparaten: onderhoudsbehandeling van matig tot ernstig COPD bij volwassenen bij wie bitherapie op basis van ICS+LABA of LAMA+LABA onvoldoende werkzaam is.
- Beclometason + formoterol + glycopyrronium: ook onderhoudsbehandeling van astma bij volwassenen die onvoldoende onder controle zijn met bitherapie.

Contra-indicaties

- Zie 4.1.1., 4.1.2. en 4.1.4.

Ongewenste effecten

- Zie 4.1.1., 4.1.2. en 4.1.4.

Zwangerschap en borstvoeding

- Zie 4.1.1., 4.1.2. en 4.1.4.

Oudere patiënten

- Voir 4.1.1., 4.1.2. en 4.1.4.

Interacties

- Zie 4.1.1., 4.1.2. en 4.1.4.

Bijzondere voorzorgen

- Zie 4.1.1., 4.1.2. en 4.1.4.

ENERZAIR (Novartis Pharma)

indacaterol (acetaat) 114 µg
glycopyrronium (bromide) 46 µg
mometason, furoaat 136 µg
inhalatiepdr. (harde caps.) Breezhaler

90 x R/ b € 163,89 €

Posol. astma, onderhoudsbehandeling van ernstige vorm bij volwassenen: 1 caps. 1 x/dag (+ 1 Breezhaler)

TRELEGY (GSK)

fluticason, furoaat 92 µg / 1 dos.
umeclidinium (bromide) 55 µg / 1 dos.
vilanterol (trifenataat) 22 µg / 1 dos.
inhalatiepdr. (voorverdeeld) Ellipta

1 x 30 dos. R/ b € 63,45 €

3 x 30 dos. R/ b € 163,89 €

Posol. COPD, onderhoudsbehandeling van matige tot ernstige vormen: 1 x/dag 1 dosis

TRIMBOW (Chiesi)

beclometason, dipropionaat 88 µg / 1 dos.

formoterol, fumarat 5 µg / 1 dos.
glycopyrronium (bromide) 9 µg / 1 dos.
inhalatiepdr. [Nexthaler]

1 x 120 dos. R/ b € 64,11 €

Posol: COPD, onderhoudsbehandeling van matige tot ernstige vormen: 2 x/dag 2 doses

3 x 120 dos. R/ b € 165,54 €

Posol: COPD, onderhoudsbehandeling van matige tot ernstige vormen: 2 x/dag 2 doses

beclometason, dipropionaat 87 µg / 1 dos.

formoterol, fumarat 5 µg / 1 dos.
glycopyrronium (bromide) 9 µg / 1 dos.
dosisaerosol oploss. [inhalator]

1 x 120 dos. R/ b € 64,11 €

Posol: - astma, onderhoudsbehandeling van ernstige vorm bij volwassenen: 2 x/dag 2 doses - COPD, onderhoudsbehandeling van matige tot ernstige vormen: 2 x/dag 2 doses

3 x 120 dos. R/ b € 165,54 €

Posol: - astma, onderhoudsbehandeling van ernstige vorm bij volwassenen: 2 x/dag 2 doses - COPD, onderhoudsbehandeling van matige

tot ernstige vormen: 2 x/dag 2 doses

beclometason, dipropionaat 172 µg / 1 dos.

formoterol, fumarat 5 µg / 1 dos.
glycopyrronium (bromide) 9 µg / 1 dos.
dosisaerosol oploss. [inhalator]

1 x 120 dos. R/ b € 63,45 €

Posol: astma, onderhoudsbehandeling van ernstige vorm bij volwassenen: 2 x/dag 2 doses

3 x 120 dos. R/ b € 163,89 €

Posol: astma, onderhoudsbehandeling van ernstige vorm bij volwassenen: 2 x/dag 2 doses

TRIXEO (AstraZeneca)

formoterol, fumarat 5 µg / 1 dos.
glycopyrronium (bromide) 7,2 µg / 1 dos.

budesonide 160 µg / 1 dos.

dosisaerosol susp. Aerosphere

1 x 120 dos. R/ b € 63,45 €

3 x 120 dos. R/ b € 163,89 €

Posol. COPD, onderhoudsbehandeling van matige tot ernstige vormen: 2 x/dag 2 doses



(bevat drijfgas HFA 134a)

4.1.7. Leukotrieenreceptorantagonisten

De leukotrieenreceptorantagonisten hebben zowel anti-inflammatoire als bronchodilaterende eigenschappen.

Plaatsbepaling

- *Zie 4.1.*
- Astma: onderhoudsbehandeling, als alternatief voor inhalatiecorticosteroiden bij milde vormen, bijvoorbeeld bij intolerantie of contra-indicatie voor ICS, en als *add-on* bij ernstigere vormen. Leukotrieenreceptorantagonisten zijn minder doeltreffend dan ICS en er is een risico van zeldzame maar potentieel ernstige neuropsychiatrische ongewenste effecten.^{24 65}
- Montelukast heeft ook de preventie van inspanningsastma als indicatie in de SKP. Er zijn zeer weinig gegevens die deze indicatie onderbouwen.⁶⁶
- Montelukast blijkt bij allergische rinoconjunctivitis (hooikoorts) niet doeltreffender dan de orale H1-antihistaminica.⁶⁷ Er zijn voor montelukast veel minder gegevens; het heeft eventueel een plaats bij patiënten die ook astma hebben (*zie 12.4.1.*). Allergische rinoconjunctivitis wordt niet als indicatie vermeld in de SKP.
- Leukotrieenreceptorantagonisten hebben geen plaats bij COPD en hebben deze indicatie niet in de SKP.³⁴

Indicaties (synthese van de SKP)

- Astma: onderhoudsbehandeling, preventie van inspanningsgebonden astma.

Ongewenste effecten

- Hoofdpijn, gastro-intestinale stoornissen, stijging van de leverenzymen met zelden hyperbilirubinemie en hepatitis.
- Zelden: neuropsychiatrische stoornissen zoals abnormale dromen, slapeloosheid, prikkelbaarheid, angst, agitatie, hallucinaties, desoriëntatie, suïcidale gedachten en gedrag, obsessief-compulsieve symptomen, stotteren [*zie Folia de décembre 2019*]; syndroom van Churg-Strauss (systemvasculitis), vooral geobserveerd bij vermindering van de dosis van de systemisch toegediende corticosteroiden.

Interacties

- Montelukast is een substraat van CYP2C8 (*zie Tabel 1c. in Inl.6.3.*).

Zwangerschap en borstvoeding

- Suboptimale astmacontrole tijdens de zwangerschap kan negatieve gevolgen hebben, zoals laag geboortegewicht, noodzaak voor keizersnede en optreden van zwangerschapshypertensie. Adequate astmacontrole vermindert waarschijnlijk deze risico's. De algemene principes voor de aanpak van astma bij zwangere vrouwen verschillen niet van deze bij andere astmapatiënten. Acute exacerbatie vereist een dringende aanpak, zowel om het astma bij de patiënte te behandelen als om foetale hypoxie te vermijden.
- De gegevens over het gebruik van montelukast tijdens zwangerschap en borstvoeding zijn geruststellend.

Oudere patiënten

- Geen enkel geneesmiddel van deze groep is opgenomen in het *Formularium Ouderenzorg* omdat de risicobatenverhouding ongunstig is.

Montelukast

Posol.

onderhoudsbehandeling van astma:



- volwassenen en adolescenten ≥ 15 jaar: 10 mg/dag in 1 dosis
- kinderen: 6 m-5 jaar: 4 mg/dag en 6-14 jaar: 5 mg/dag

MONTELUKAST AB (Aurobindo)

montelukast (natrium)

filmomh. tabl.

28 x 10 mg R/ b € 17,72 €

98 x 10 mg R/ b € 50,11 €

kauwtabl.

28 x 4 mg R/ b € 17,72 €

98 x 4 mg R/ b € 47,62 €

28 x 5 mg R/ b € 17,72 €

98 x 5 mg R/ b € 50,11 €

MONTELUKAST EG (EG)

montelukast (natrium)

filmomh. tabl.

28 x 10 mg R/ b € 17,73 €

98 x 10 mg R/ b € 50,17 €

kauwtabl.

28 x 4 mg R/ b € 17,73 €

98 x 4 mg R/ b € 48,23 €

28 x 5 mg R/ b € 17,73 €

98 x 5 mg R/ b € 50,17 €

MONTELUKAST EG (Impexeco)

montelukast (natrium)

filmomh. tabl.

98 x 10 mg R/ b € 50,17 €

(parallelinvoer)

MONTELUKAST KRKA (KRKA)

montelukast (natrium)

filmomh. tabl.

28 x 10 mg R/ b € 17,72 €

98 x 10 mg R/ b € 50,11 €

kauwtabl.

28 x 4 mg R/ b € 17,72 €

98 x 4 mg R/ b € 47,62 €

28 x 5 mg R/ b € 17,72 €

98 x 5 mg R/ b € 50,11 €

MONTELUKAST SANDOZ (Sandoz)

montelukast (natrium)

filmomh. tabl.

28 x 10 mg R/ b € 18,47 €

56 x 10 mg R/ b € 30,56 €

98 x 10 mg R/ b € 50,15 €

kauwtabl.

28 x 4 mg R/ b € 18,31 €

98 x 4 mg R/ b € 49,51 €

28 x 5 mg R/ b € 18,31 €

98 x 5 mg R/ b € 50,15 €

MONTELUKAST SANDOZ (Impexeco)

montelukast (natrium)

filmomh. tabl.

98 x 10 mg R/ b € 50,15 €

(parallelinvoer)

MONTELUKAST TEVA (Teva)

montelukast (natrium)

filmomh. tabl.

28 x 10 mg R/ b € 18,47 €

56 x 10 mg R/ b € 31,46 €

98 x 10 mg R/ b € 50,52 €

kauwtabl.

28 x 4 mg R/ b € 18,47 €

98 x 4 mg R/ b € 47,64 €

28 x 5 mg R/ b € 18,47 €

98 x 5 mg R/ b € 50,52 €

gran. (zakjes)

28 x 4 mg R/ b € 18,47 €

98 x 4 mg R/ b € 47,64 €

MONTELUKAST TEVA (Impexeco)

montelukast (natrium)

filmomh. tabl.

98 x 10 mg R/ b € 50,52 €

(parallelinvoer)

SINGULAIR (Organon)

montelukast (natrium)

filmomh. tabl.

28 x 10 mg R/ b € 18,32 €

98 x 10 mg R/ b € 51,98 €

kauwtabl.

28 x 4 mg R/ b € 18,32 €

98 x 4 mg R/ b € 49,51 €

28 x 5 mg R/ b € 18,32 €

98 x 5 mg R/ b € 51,98 €

4.1.8. Theofylline

Theofylline werkt vooral door een direct relaxerend effect op de gladde spiercellen van de luchtwegen en heeft een ontstekingsremmend effect.

Plaatsbepaling

- Zie 4.1.
- Astma: theofylline wordt in uitzonderlijke gevallen nog gebruikt als onderhoudsbehandeling van ernstig astma, vooral wanneer inhalatiecorticosteroiden in associatie met langwerkende β_2 -mimetica via inhalatie of met leukotriënenreceptorantagonisten, onvoldoende resultaat geven.⁵²
- COPD: de rol van theofylline bij COPD is zeer beperkt.³⁴
- Theofylline heeft bij kinderen en ouderen een negatieve risico-batenverhouding vanwege de mogelijke bijwerkingen en de nauwe therapeutisch-toxische marge.

Indicaties (synthese van de SKP)

- Onderhoudsbehandeling van astma en COPD (maar zie "Plaatsbepaling").



Ongewenste effecten

- **Theofylline is een geneesmiddel met nauwe therapeutisch-toxische marge.**
- Gastro-intestinale stoornissen, centrale effecten (slapeloosheid, angst, prikkelbaarheid, agitatie), palpitaties.
- Vooral bij overdosering (theofyllineplasmaconcentratie > 20 µg/ml), ook metabole effecten zoals hypokaliëmie, hartritmestoornissen, convulsies; overdosering kan fataal aflopen.

Zwangerschap en borstvoeding

- Suboptimale astmacontrole tijdens de zwangerschap kan negatieve gevolgen hebben, zoals laag geboortegewicht, noodzaak voor keizersnede en optreden van zwangerschapshypertensie. Adequate astmacontrole vermindert waarschijnlijk deze risico's. De algemene principes voor de aanpak van astma bij zwangere vrouwen verschillen niet van deze bij andere astmapatiënten. Acute exacerbatie vereist een dringende aanpak, zowel om het astma bij de patiënte te behandelen als om foetale hypoxie te vermijden.
- Tijdens de zwangerschap kunnen de plasmaconcentraties van theofylline toenemen, met een risico op overdosering van de moeder.
- Gebruik in het eerste trimester is mogelijk, maar aan het einde van de zwangerschap en tijdens de borstvoeding geeft men best de voorkeur aan een andere behandeling, vanwege het risico op:
 - remmen van de uteruscontracties met verlenging van de arbeid
 - toxiciteit bij de pasgeborene (tachycardie, nervositeit, braken) bij gebruik op het einde van de zwangerschap of tijdens de arbeid, of tijdens de periode van borstvoeding.

Oudere patiënten

- Geen enkel geneesmiddel van deze groep is opgenomen in het *Formularium Ouderenzorg* omdat deze middelen een ongunstige risico-batenverhouding en een nauwe therapeutisch-toxische marge hebben.

Interacties

- Verhoogd risico van convulsies bij associëren met andere geneesmiddelen die convulsies kunnen uitlokken (*zie Inl.6.2.8*).
- Hoge doses theofylline: verhoogd risico van hypokaliëmie in associatie met β_2 -mimetica (vooral bij parenterale toediening of verneveling).
- Verminderd effect van adenosine.
- Erythromycine kan de plasmaconcentraties van theofylline verhogen.
- Theofylline is een substraat van CYP1A2, met o.a. verminderd effect door sigarettenrook en versterkt effect bij associëren met ciprofloxacin en norfloxacin (*zie Tabel 1c. in Inl.6.3*). Plots stoppen met roken kan hierdoor leiden tot een belangrijke stijging van de plasmaconcentraties van theofylline.

Bijzondere voorzorgen

- **Er is een nauwe therapeutisch-toxische marge en een grote variatie in metabolisatiesnelheid.**
- Voorzichtigheid is geboden bij zwangerschap, bij kinderen, bij ouderen, bij patiënten met hartaritmieën of andere cardiale aandoeningen, hypertensie, epilepsie, hyperthyreoïdie, ulcus pepticum, of risico van hypokaliëmie.
- Bij hart-, lever- en nierinsufficiëntie moet de dosis gereduceerd worden.
- Voor kinderen bestaan speciale doseringsregels in verband met leeftijd en gewicht.
- Als optimale therapeutische plasmaconcentratie van theofylline wordt traditioneel 10 tot 20 µg/ml genomen, maar een plasmaconcentratie tussen 5 en 15 µg/ml zou even werkzaam kunnen zijn, met minder ongewenste effecten.

Posol.

de dosis moet individueel worden aangepast op basisin functie van het therapeutisch effect, de




plasmaconcentraties en de eventuele ongewenste effecten (zie rubriek “Bijzondere voorzorgen”)

XANTHIUM (SMB)

theofylline

harde caps. verl. afgifte

60 x 200 mg R/ b  9,08 €

60 x 300 mg R/ b  10,32 €

60 x 400 mg R/ b  11,17 €

4.2. Antitussiva, mucolytica en expectorantia

4.2.1. Antitussiva

Plaatsbepaling

- Acute of subacute hoest vereist meestal geen medicamenteuze behandeling. Steeds moet gezocht worden naar de oorzaak van het hoesten; in de meeste gevallen is dit een zelflimiterende acute luchtweginfectie.^{68 69}
- Antitussiva hebben geen zin bij productieve hoest, want de hoest vormt een beschermingsmechanisme wanneer er sputum wordt geproduceerd.⁷⁰
- Chronische hoest (> 8 weken bij volwassenen en dagelijks hoesten gedurende minstens 4 weken bij kinderen⁷¹) kan het gevolg zijn van blootstelling aan tabaksrook, van de inname van sommige geneesmiddelen (bv. ACE-inhibitoren), van pathologie in het neus-keel-oorgebied of van de longen, van gastro-oesofageale reflux of van een overgevoeligheid van de hoestreflex. Bij obstructieve longaandoeningen is de hoest dikwijls het gevolg van de luchtwegobstructie, en zijn bronchodilatoren en/of inhalaticorticosteroiden aangewezen.⁷²
- De werkzaamheid van antitussiva bij droge hoest is onvoldoende onderbouwd, zowel bij kinderen als bij volwassenen. Codeïne, dextromethorfan en noscapine als antitussiva werden beperkt onderzocht.⁷³ Over de andere antitussiva bestaan weinig tot geen gegevens.
- Antitussiva bij kinderen [zie de aanbevelingen van het Federaal Agentschap voor Geneesmiddelen en Gezondheidsproducten (FAGG) van april 2013 en juni 2015].
 - Antitussiva zijn gecontra-indiceerd bij kinderen jonger dan 6 jaar, en zijn af te raden bij kinderen tussen 6 en 12 jaar.
 - Voor oudere kinderen dient de arts te beslissen, maar gezien het gebrek aan onderbouwing en het risico van ernstige ongewenste effecten lijkt het niet wenselijk antitussiva te geven.
 - Men moet de ouders van hoestende kinderen wijzen op het feit dat hoestremming de alarmtekens van pneumonie en andere ernstige verwickelingen kan maskeren.⁷⁰
 - De extrapolatie van de doses voor volwassenen naar kinderen is niet onderbouwd en specifieke doseringsstudies bij kinderen ontbreken meestal.
- Codeïne en derivaten (dihydrocodeïne, ethylmorphine)
 - Codeïne is een prodrug die gemetaboliseerd wordt tot morfine.
 - Deze antitussiva kunnen aanleiding geven tot misbruik. Alle codeïnepreparaten zijn sinds 2013 voorschriftplichtig.
 - Codeïne kan ook als magistrale siroop voorgeschreven worden: “Suikervrije siroop voor volwassenen met 15 mg codeïnefosfaat/5 ml TMF”.
 - Codeïne wordt ook gebruikt als analgeticum (zie 8.3.).
- Dextrometorfan heeft een aantal opioïde-achtige kenmerken maar is ook een NMDA-receptorantagonist (zoals ketamine). Misbruik van dextromethorfan om psychotrope effecten te bereiken is beschreven, vooral bij adolescenten (zie *Folia augustus* 2019).



- Combinatiepreparaten zijn obsoleet: hun doeltreffendheid is niet bewezen en het risico van ongewenste effecten neemt toe.

Indicaties (synthese van de SKP)

- Niet-productieve hoest (droge hoest), maar zie Plaatsbepaling.

Contra-indicaties

- **Alle antitussiva zijn gecontra-indiceerd bij kinderen jonger dan 6 jaar** en zijn af te raden bij kinderen tot 12 jaar.
- Codeïne, dihydrocodeïne en ethylmorphine zijn gecontra-indiceerd bij kinderen tot 12 jaar en af te raden bij kinderen en adolescenten tot 18 jaar met ademhalingsproblemen.
- Acute astma-aanval, ademhalingsinsufficiëntie.
- Codeïne, dihydrocodeïne, ethylmorphine: ook deze van de opioïden (*zie 8.3*).
- Codeïne en ethylmorphine: ook vrouwen die borstvoeding geven, ultrarapid metabolizers voor CYP2D6.
- Dextromethorfan: ook associatie met MAO-inhibitoren, ernstige leverinsufficiëntie (SKP).
- Suppo's die terpeenderivaten (o.a. eucalyptol, kamfer) bevatten, zijn gecontra-indiceerd bij kinderen <30 maand en bij kinderen met antecedenten van epilepsie of koortsstuipen. Ook deze zogenaamd "natuurlijke" hoestmiddelen zijn af te raden onder de leeftijd van 12 jaar.
- De website "*genesmiddelenbijlevercirrose.nl*" beoordeelt codeïne als "te vermijden" bij cirrose.

Ongewenste effecten

- Bij ouderen en kinderen komen meer ernstige ongewenste effecten voor, ook bij gebruikelijke doses.
- Duizeligheid, gastro-intestinale stoornissen.
- Afhankelijkheid: zelden bij normaal gebruik maar misbruik is mogelijk vooral bij codeïne en dextromethorfan.
- Codeïne en derivaten: ook slaperigheid en sedatie; respiratoire depressie (bij overdosis).
- Dextromethorfan, noscapine: ook excitatie, verwardheid, ataxie en respiratoire depressie bij overdosering.
- Cloperastine: ook anticholinerge effecten (*zie Inl.6.2.3*).
- Suppo's die terpeenderivaten (o.a. eucalyptol) bevatten: neurologische problemen, in het bijzonder convulsies; anale of rectale letsels. Bij hoge doses risico van gastro-intestinale stoornissen, duizeligheid, ademhalingsproblemen.

Zwangerschap en borstvoeding

- **Het gebruik van antitussiva met opioïde eigenschappen (codeïne, dihydrocodeïne, ethylmorphine) op het einde van de zwangerschap en tijdens de bevalling, kan bij de pasgeborene leiden tot respiratoire depressie en ontweningsverschijnselen.**
- **Codeïne en ethylmorphine zijn gecontra-indiceerd tijdens de periode van borstvoeding:** met codeïne zijn ernstige problemen bij het kind beschreven indien de moeder een *ultrarapid metabolizer* van codeïne is.
- Noscapine en dextromethorfan mogen kortstondig worden gebruikt tijdens zwangerschap of borstvoeding.

Oudere patiënten

- Geen enkel geneesmiddel van deze groep is opgenomen in het *Formularium Ouderenzorg* omdat de risicobatenverhouding ongunstig is.

Interacties

- Codeïne, dihydrocodeïne en ethylmorphine, en in mindere mate dextromethorfan en noscapine: overdreven sedatie en respiratoire depressie bij associëren met andere geneesmiddelen met sederend effect of met alcohol.
- Dextromethorfan: risico van serotoninesyndroom (*zie Inl.6.2.4*) bij associëren met andere geneesmiddelen



met serotoninerge werking.

- Codeïne (prodrug), dextromethorfan, dihydrocodeïne en ethylmorphine (prodrug) zijn substraten van CYP2D6 (zie Tabel 1c. in Inl.6.3.), met onder andere vertraagde omzetting van codeïne en ethylmorphine tot morphine bij associëren met een CYP2D6-inhibitor.
- Noscapine is een inhibitor van CYP2C9 (zie Tabel 1c. in Inl.6.3.), met verhoogd effect van vitamine K-antagonisten.

Bijzondere voorzorgen

- Codeïne, dihydrocodeïne, ethylmorphine: voorzichtigheid is geboden bij patiënten met nierinsufficiëntie omwille van een meer uitgesproken effect; voorzichtigheid is geboden bij patiënten met leverinsufficiëntie omwille van een verhoogd risico van coma.

Codeïne

Posol.

volwassenen en adolescenten: tot 4 x/dag 10 à 20 mg

BRONCHODINE (Pharmacobel)

codeïne, fosfaat

siroop oploss.

180 ml 10 mg / 5 ml R/ 11,38 €

TOULARYNX CODEINE (Qualiphar)

codeïne, fosfaat

siroop oploss.

180 ml 3,83 mg / 5 ml (11,49 mg / 15 ml) R/ 12,07 €

Dextromethorfan

Posol.

volwassenen en adolescenten: tot 4 x/dag 10 à 30 mg

ACATAR MONO (SMB)

dextromethorfan, hydrobromide

siroop oploss. (zonder suiker)

125 ml 15 mg / 5 ml (3 mg / 1 ml)

7,83 €

BISOLVON DROGE HOEST (Opella)

dextromethorfan, hydrobromide

siroop oploss. (zonder suiker)

180 ml 10 mg / 5 ml (2 mg / 1 ml)

11,11 €

BRONCHOSSEDAL

DEXTROMETHORPHAN (Kenvue)

dextromethorfan, hydrobromide

siroop oploss. (zonder suiker)

200 ml 10 mg / 5 ml (2 mg / 1 ml)

11,51 €

DEXTROMETHORPHAN TEVA (Teva)



dextromethorfan, hydrobromide

siroop oploss. (zonder suiker)

180 ml 7,5 mg / 5 ml (1,5 mg / 1 ml)

6,93 €

TOULARYNX DEXTROMETHORPHAN (Qualiphar)

dextromethorfan, hydrobromide

siroop oploss. (zonder suiker)

180 ml 7,5 mg / 5 ml (1,5 mg / 1 ml)

10,53 €

siroop oploss. (zonder suiker)

Eucalyptusmaak

180 ml 7,5 mg / 5 ml (1,5 mg / 1 ml)

11,52 €

siroop oploss. (zonder suiker) Forte

160 ml 15 mg / 5 ml (3 mg / 1 ml)

12,03 €

200 ml 15 mg / 5 ml (3 mg / 1 ml)

13,05 €

VICKS DROGE HOEST (Procter & Gamble)

dextromethorfan, hydrobromide

siroop oploss.

180 ml 6,65 mg / 5 ml (1,33 mg / 1 ml)

10,40 €

ZIRORPHAN (I.D. Phar)

dextromethorfan, hydrobromide

siroop oploss. (zonder suiker)

150 ml 7,5 mg / 5 ml (1,5 mg / 1 ml)

8,70 €



Dihydrocodeïne

Posol.
volwassenen en adolescenten: tot 4 x/dag 10 à 20 mg

PARACODINE (DHL Pharma Logistics)
dihydrocodeïne, waterstoftartraat
omh. tabl.
20 x 10 mg R/ 3,92 €
siroop oploss.
150 ml 12 mg / 5 ml R/ 10,00 €

Ethylmorphine

Posol.
volwassenen en adolescenten: tot 4 x/dag 5 à 10 mg

CODETHYLIN (BePharBel)
ethylmorphine, hydrochloride
tabl.
50 x 5 mg R/ 14,78 €

Noscapine

Posol.
volwassenen en adolescenten: tot 4 x/dag 15 à 30 mg

NOSCA-MéRéPRINE (Cooper Consumer Health)
noscapine, hydrochloride
omh. tabl.
20 x 15 mg 8,51 €
40 x 15 mg 11,91 €
siroop oploss.
150 ml 5 mg / 5 ml (1 mg / 1 ml) 9,51 €
300 ml 5 mg / 5 ml (1 mg / 1 ml) 12,90 €

Andere antitussiva

Posologie

- Gezien de onzekerheid over de doeltreffendheid en de veiligheid van deze middelen wordt geen dosering gegeven.

EUPHON (Mayoly)
Sisymbrium officinale [droog extract]
orofar. zuigpastille
50 x 10 mg 7,44 €

200 ml 30 mg / 5 ml (6 mg / 1 ml)
R/ 8,93 €

200 ml 17,7 mg / 5 ml (3,54 mg /
1 ml) 9,95 €

LEVOTUSS (Therabel)
levodropropizine
siroop oploss.

LYSOTOSSIL (Zambon)
cloperastine, hydrochloride
tabl.
30 x 10 mg 6,33 €
cloperastine, fendizoaat
siroop oploss.

THERAFIXX-TUSSO (Haleon)
butamiraat, citraat
siroop oploss. (zonder suiker) Volw.
200 ml 7,5 mg / 5 ml (0,15 %)
9,48 €



4.2.2. Mucolytica en expectorantia

Plaatsbepaling

- Het nut van mucolytica en expectorantia bij hoest staat niet vast, noch bij kinderen, noch bij volwassenen.
- Voor mucolytica en expectorantia bij kinderen, zie *de aanbevelingen van het Federaal Agentschap voor Geneesmiddelen en Gezondheidsproducten (FAGG) van 25 april 2013 en 3 juni 2013*.
 - Acetylcysteïne, carbocysteïne en broomhexine zijn gecontra-indiceerd bij kinderen jonger dan 2 jaar.
 - Guaifenesine is gecontra-indiceerd onder de leeftijd van 6 jaar.
- Het nut van mucolytica en expectorantia, in de preventie van exacerbaties bij COPD, is niet duidelijk onderbouwd. Er werd een zeer beperkt effect gevonden, maar deze resultaten zijn moeilijk te interpreteren omdat de gepubliceerde studies heel wat methodologische beperkingen kennen.³⁴
- Bij specifieke indicaties zoals mucoviscidose en beademing kunnen mucolytica via inhalatie of via instillatie in de trachea nuttig zijn.^{74,75}
- Combinatiepreparaten zijn obsoleet: hun doeltreffendheid is niet bewezen en het risico van ongewenste effecten is groter. Sinds 2020 zijn de samengestelde preparaten tegen hoest en verkoudheid uit de handel genomen. Deze beslissing van het FAGG is niet van toepassing op samengestelde hoestpreparaten op basis van planten die vergund blijven op basis van “traditioneel gebruik”.
- Dornase alfa vermindert de viscositeit en de adhesiviteit van de fluïmen bij mucoviscidose.⁷⁴ Het werd niet bestudeerd bij bronchiëctasieën van andere oorsprong.⁷⁶
- Acetylcysteïne wordt intraveneus gebruikt bij acute intoxicatie met paracetamol (zie 20.1.1.7).⁷⁵

Indicaties (synthese van de SKP)

- Aandoeningen van de bovenste luchtwegen met productieve hoest.
- Acetylcysteïne: ook acute paracetamolintoxicatie.
- Dornase alfa: mucoviscidose.

Contra-indicaties

- Kinderen jonger dan 2 jaar.
- Guaifenesine: kinderen jonger dan 6 jaar.
- Erdosteïne: ook ernstige nierinsufficiëntie, leverinsufficiëntie (SKP).

Ongewenste effecten

- Gastro-intestinale stoornissen bij orale toediening.
- Acetylcysteïne: ook allergische reacties (tot angio-oedeem en bronchospasme) bij intraveneuze toediening bij acute intoxicatie met paracetamol.
- Ambroxol en broomhexine: zelden ook anafylactische reacties en ernstige huidreacties.

Zwangerschap en borstvoeding

- Zwangerschap
 - Acetylcysteïne en dornase alfa kunnen tijdens de zwangerschap worden gebruikt.
 - Broomhexine kan in het 2e en 3e trimester worden gebruikt.
 - Voor de andere mucolytica is er onvoldoende informatie beschikbaar.
- Borstvoeding
 - Acetylcysteïne, dornase alfa en broomhexine zijn waarschijnlijk veilig tijdens de borstvoeding.
 - Voor carbocysteïne is er onvoldoende informatie beschikbaar.

Oudere patiënten

- Geen enkel geneesmiddel van deze groep is opgenomen in het *Formularium Ouderenzorg* omdat de risico-



batenverhouding ongunstig is.

Bijzondere voorzorgen

- Voorzichtigheid is geboden bij (antecedenten van) ulcus pepticum.
- Het natriumgehalte van bruispreparaten (tabletten, poeders, granulaten) kan problemen geven bij patiënten op streng zoutarm dieet.

Posologie

- Gezien de onzekerheid over de doeltreffendheid van deze middelen bij hoesten en fluimen en in de preventie van exacerbaties bij COPD, wordt geen dosering gegeven.

4.2.2.1. Cysteïnerivaten

Acetylcysteïne

ACETYLCYSTEINE EG (EG)

acetylcysteïne

harde caps.

30 x 200 mg 7,01 €

bruistabl.

10 x 600 mg 6,47 €

30 x 600 mg a ▶ € 11,54 €

60 x 600 mg a ▶ € 15,39 €

oploss. (gran., zakjes)

30 x 200 mg 7,01 €

10 x 600 mg 6,02 €

30 x 600 mg a ▶ € 11,54 €

60 x 600 mg a ▶ € 15,39 €

LYSOMUCIL (Zambon)

acetylcysteïne

tabl.

10 x 600 mg 6,36 €

30 x 600 mg 12,90 €

bruistabl.

14 x 600 mg 8,93 €

30 x 600 mg a ▶ € 11,56 €

60 x 600 mg a ▶ € 15,42 €

oploss. (gran., zakjes) Junior

30 x 200 mg 7,50 €

oploss. (gran., zakjes)

14 x 600 mg 8,72 €

30 x 600 mg a ▶ € 11,56 €

60 x 600 mg a ▶ € 15,42 €

siroop oploss. (zonder suiker) Junior

100 ml 100 mg / 5 ml (2 %) 6,08 €

siroop oploss. (zonder suiker)

200 ml 200 mg / 5 ml (4 %) 10,06 €

inj./inf./instill./verneveloploss. i.m./i.v./auric./endotrach./inhal./nas. [amp.]

20 x 300 mg / 3 ml (10 %) R/a ▶ € 13,62 €



Carbocisteïne

MUCO RHINATHIOL (Opella)

carbocisteïne

siroop oploss. Kinderen

200 ml 100 mg / 5 ml (2 %) 8,99 €

siroop oploss. (zonder suiker) Volwassenen Zonder suiker

250 ml 250 mg / 5 ml (5 %) 10,43 €

SIROXYL CARBOCISTEÏNE (Melisana)

carbocisteïne

siroop oploss. Kinderen

125 ml 100 mg / 5 ml (2 %) 4,53 €

siroop oploss.

250 ml 250 mg / 5 ml (5 %) 7,89 €

siroop oploss. (zonder suiker) Zonder Suiker

300 ml 250 mg / 5 ml (5 %) 10,00 €

Erdosteïne

MUCODOX (Cooper Consumer Health)

erdosteïne

harde caps.

14 x 300 mg 10,70 €

56 x 300 mg 30,73 €

4.2.2.2. Broomhexine

BISOLVON SLIJMHOEST (Opella)

broomhexine, hydrochloride

tabl. (deelb. kwantit.)

50 x 8 mg 11,49 €

siroop oploss. (zonder suiker)

200 ml 8 mg / 5 ml 12,11 €

verneveloploss. [druppelfl.]

100 ml 2 mg / 1 ml (0,2 %) 9,53 €
(1 ml = 15 druppels = 2 mg)

BROMHEXINE EG (EG)

broomhexine, hydrochloride

tabl. (deelb. niet kwantit.)

50 x 8 mg 9,07 €

TOULARYNX

(Qualiphar)

broomhexine, hydrochloride

siroop oploss. (zonder suiker)

180 ml 5 mg / 5 ml 12,96 €

BROMHEXINE

4.2.2.3. Dornase alfa

PULMOZYME (Roche)

dornase alfa [biosynthetisch]

verneveloploss. [amp.]

30 x 2,5 mg / 2,5 ml R/a  484,59 €

4.2.2.4. Diverse mucolytica en expectorantia

BRONCHOSEDAL HERBAL (Kenvue)

Hedera helix [droog extract]

siroop oploss. (zonder suiker)

100 ml 41,25 mg / 5 ml 11,95 €

siroop oploss. Honing & Citroen

300 ml 100 mg / 5 ml (20 mg / 1 ml) 13,84 €

siroop oploss. Menthol

150 ml 100 mg / 5 ml (20 mg / 1 ml) 10,48 €

HEDERA-MÉRÉPRINE (Vemedi)

Hedera helix [droog extract]

siroop oploss. (zonder suiker)

150 ml 27 mg / 5 ml 12,50 €

BRONCHOSEDAL MUCUS (Kenvue)

guaifenesine

PULMOCAP THYMUS (Conforma)

Thymi herba [vloeibaar extract]



siroop oploss. (zonder suiker)
200 ml 550 mg / 5 ml (110 mg / 1 ml) 11,96 €

SIROXYL HERBAL (Melisana)
Hedera helix [droog extract]
siroop oploss. (zonder suiker)
150 ml 31,5 mg / 5 ml 14,50 €

THYMOSEPTINE (Tilman)
Thymus vulgaris [vloeibaar extract]

siroop oploss.
150 ml 750 mg / 5 ml 9,86 €
250 ml 750 mg / 5 ml 13,15 €

TOULARYNX (Qualiphar)
guaifenesine
siroop oploss. (zonder suiker)
180 ml 66 mg / 5 ml (13,33 mg / 1 ml) 11,72 €

GUAIFENESINE

TOULARYNX THYM (Qualiphar)
Thymus vulgaris [vloeibaar extract]
siroop oploss. (zonder suiker)
180 ml 325 mg / 5 ml 11,38 €

VICKS SLIJMHOEST (Procter & Gamble)
guaifenesine
siroop oploss.
180 ml 66 mg / 5 ml (13,33 mg / 1 ml) 10,40 €

4.2.3. Preparaten op basis van planten

Dit hoofdstuk betreft preparaten op basis van planten, vergund op basis van “traditioneel gebruik” [zie *Folia april 2011*].

Posologie

- Gezien de onzekerheid over de doeltreffendheid en de veiligheid van deze middelen wordt geen dosering gegeven.

BRONCHOSTOP DUO (Perrigo)
Thymi herba [droog extract] 51,1 mg
Althaea radix [droog extract] 4,5 mg
zuigtabl.
20 x 8,99 €
Thymi herba [droog extract] 0,04 g / 5 ml
Althaea radix [vloeibaar extract] 0,276 g / 5 ml
siroop oploss.
120 ml 9,99 €
200 ml 12,99 €

4.3. Diverse geneesmiddelen bij respiratoire aandoeningen

4.3.1. Respiratoire analeptica

4.3.1.1. Doxapram

Plaatsbepaling

- Doxapram heeft slechts een zeer beperkte plaats, bv. bij postoperatieve respiratoire insufficiëntie.⁷⁷

DOPRAM (Eumedica)
doxapram, hydrochloride
inj./inf. oploss. i.v. [amp.]
5 x 5 ml 20 mg / 1 ml U.H. [41 €]

4.3.1.2. Coffeïne

Plaatsbepaling

- Coffeïne wordt gebruikt bij apneu bij de prematuur, hoofdpijn na durale punctie en postoperatieve apneu (dit laatste niet vermeld in de SKP).



Indicaties (synthese van de SKP)

- Cafeine Sterop®: hoofdpijn na een durale punctie.
- Gencebok®: primaire apneu bij premature pasgeborenen.

CAFEINE STEROP (Sterop)

coffeïne

inj./inf. oploss. i.v. [amp.]

10 x 25 mg / 2 ml U.H. [17 €]

inf. oploss. i.v. [amp.]

10 x 250 mg / 1 ml R/

GENCEBOK (Gennisium)

coffeïne, citraat

inf./drinkb. oploss. i.v./or. [amp.]

50 x 10 mg / 1 ml (eq. coffeine 5 mg/1 ml) U.H. [396 €]

(toediening via infusie of via nasogastrische sonde)

4.3.2. Surfactantia

Indicaties (synthese van de SKP)

- Behandeling en profylaxe van respiratoire insufficiëntie van de pasgeborene (hyaliene membranenziekte).⁷⁸

CUROSURF (Chiesi)

surfactant [varken]

instill. susp. endotrach.

1 x 120 mg / 1,5 ml U.H. [499 €]

1 x 240 mg / 3 ml U.H. [892 €]

4.3.3. Geneesmiddelen bij pulmonaire fibrose

Nintedanib is een inhibitor van meerdere tyrosinekinasen.

Pirfenidon is een immunosuppressivum met antifibrotische en anti-inflammatoire eigenschappen.

Plaatsbepaling

- Een lichte vertraging in de afname van de longfunctie (spirometrische criteria) is waargenomen met deze geneesmiddelen. Pirfenidon en nintedanib verminderen waarschijnlijk de mortaliteit.^{79 80}

Indicaties (synthese van de SKP)

- Idiopathische pulmonaire fibrose.
- Nintedanib: ook bepaalde vormen van diffuse interstitiële longziekte.

Contra-indicaties

- Nintedanib: **zwangerschap**, pinda- of soja-allergie (SKP).
- Pirfenidon: angio-oedeem bij eerder gebruik van pirfenidon, gelijktijdig gebruik van fluvoxamine (zie rubriek Interacties), ernstige nierinsufficiëntie, ernstige leverinsufficiëntie (SKP).

Ongewenste effecten

- Nintedanib: diarree, stijging van de leverenzymen, bloeding en trombo-embolie; zelden ernstige leverschade, aneurysma en aortadissectie.
- Pirfenidon: gastro-intestinale stoornissen, rash, moeheid, levertoxiciteit (met soms fatale afloop) en



hematologische toxiciteit.

Zwangerschap en borstvoeding

- Nintedanib is gecontra-indiceerd tijdens de zwangerschap.
- Pirfenidon: wegens een gebrek aan gegevens is het niet mogelijk om een uitspraak te doen over de veiligheid van gebruik tijdens de zwangerschap en de periode van borstvoeding.

Oudere patiënten




- Geen enkel geneesmiddel van deze groep is opgenomen in het *Formularium Ouderenzorg* omdat het geen standaardbehandeling is in de eerste lijn.

Interacties

- Pirfenidon is een substraat van CYP1A2, met o.a. verminderd effect door sigarettenrook (zie Tabel Ic. in Inl.6.3.); plots stoppen met roken kan hierdoor leiden tot een belangrijke stijging van de plasmaconcentraties van pirfenidon. Volgens het SKP is gelijktijdig gebruik van fluvoxamine (krachtige CYP1A2-remmer) gecontra-indiceerd.

Bijzondere voorzorgen

- Nintedanib: controle van de leverfunctie en de bloeddruk.
- Pirfenidon: controle van de leverfunctie voor en tijdens de behandeling.

ESBRIET (Roche) 	60 x 100 mg U.H. [2.014 €]	pirfenidon
pirfenidon	60 x 150 mg U.H. [2.014 €]	filmomh. tabl.
filmomh. tabl.		252 x 267 mg U.H. [732 €]
252 x 267 mg U.H. [2.046 €]	OFEV (Abacus)	84 x 801 mg U.H. [732 €]
84 x 801 mg U.H. [2.046 €]	nintedanib (esilaat)	
	zachte caps.	PIRFENIDON EG (EG) 
OFEV (Boehringer Ingelheim)	60 x 100 mg U.H. [2.014 €]	pirfenidon
nintedanib (esilaat)	(parallele distributie)	filmomh. tabl.
zachte caps.		252 x 267 mg U.H. [732 €]
	PIRFENIDONE ACCORD (Accord) 	84 x 801 mg U.H. [732 €]

Referentielijst

1. 29680: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/29680>
2. 29681: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/29681>
3. 29682: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/29682>
4. 29683: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/29683>
5. 29684: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/29684>
6. 29685: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/29685>
7. 29687: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/29687>
8. 29686: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/29686>
9. 29688: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/29688>
10. 29692: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/29692>
11. 30206: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/30206>
12. 29689: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/29689>
13. 29690: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/29690>
14. 29691: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/29691>
15. 26956: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/26956>
16. 27929: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/27929>
17. 23353: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/23353>



18. 25944: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/25944>
19. 15868: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/15868>
20. 21452: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/21452>
21. 30208: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/30208>
22. 29697: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/29697>
23. 29694: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/29694>
24. 29714: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/29714>
25. 29695: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/29695>
26. 29698: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/29698>
27. 29699: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/29699>
28. 27135: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/27135>
29. 29700: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/29700>
30. 29701: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/29701>
31. 29702: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/29702>
32. 29703: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/29703>
33. 30207: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/30207>
34. 29704: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/29704>
35. 32942: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/32942>
36. 27734: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/27734>
37. 29706: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/29706>
38. 28058: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/28058>
39. 28180: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/28180>
40. 29601: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/29601>
41. 30211: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/30211>
42. 30212: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/30212>
43. 29708: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/29708>
44. 29709: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/29709>
45. 33817: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/33817>
46. 29079: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/29079>
47. 22051: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/22051>
48. **Ekstrom M. P. ; Bornefalk-Hermansson A. ; Abernethy A. P. ; Currow D. C.,** *Safety of benzodiazepines and opioids in very severe respiratory disease: national prospective study*, *BMJ*, 2014, <http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/24482539>
49. 31579: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/31579>
50. 29710: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/29710>
51. 29711: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/29711>
52. 29712: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/29712>
53. 29713: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/29713>
54. 29716: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/29716>
55. 29717: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/29717>
56. 29737: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/29737>
57. 28949: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/28949>
58. 29722: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/29722>
59. 29723: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/29723>
60. 29724: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/29724>
61. 29725: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/29725>
62. 30214: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/30214>
63. 30804: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/30804>
64. 29649: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/29649>
65. 32102: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/32102>



66. 32944: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/32944>
67. 29720: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/29720>
68. 29729: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/29729>
69. 30080: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/30080>
70. 29730: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/29730>
71. 30215: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/30215>
72. 29731: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/29731>
73. **Smith S. M. ; Schroeder K. ; Fahey T.**, *Over-the-counter (OTC) medications for acute cough in children and adults in community settings*, Cochrane Database Syst Rev, 2014, <https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/25420096>
74. 29732: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/29732>
75. 29733: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/29733>
76. 29734: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/29734>
77. 29735: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/29735>
78. 29736: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/29736>
79. 30216: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/30216>
80. 30859: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/30859>



5. Hormonaal stelsel

- 5.1. Diabetes
- 5.2. Schildklierpathologie
- 5.3. Geslachtshormonen
- 5.4. Corticosteroiden
- 5.5. Hypofysaire en hypothalamische hormonen
- 5.6. Diverse middelen i.v.m. het hormonale stelsel

5.1. Diabetes

In dit hoofdstuk worden volgende geneesmiddelen besproken:

- insulines
- metformine
- hypoglykemiërende sulfamiden
- gliniden
- glitazonen
- GLP-1-analogen (incretinemimetica)
- gliptinen (DPP-4 inhibitoren)
- gliflozinen (SGLT2-inhibitoren)
- gecombineerd GIP/GLP-1 analoog
- combinatiepreparaten.

Glucagon en andere maatregelen bij de aanpak van hypoglykemie worden besproken in 20.1.1.6.

Plaatsbepaling

- Een goede glykemieregeling alleen volstaat niet om de complicaties van diabetes af te remmen. Een multifactoriële aanpak, met correctie van andere cardiovasculaire risicofactoren (hypertensie, roken, hypercholesterolemie, obesitas en sedentaire levensstijl) en vroegtijdige detectie en behandeling van complicaties is minstens even belangrijk.^{1,2}
- Geglycosyleerd hemoglobine (HbA1c) wordt uitgedrukt als percentage van het totaal hemoglobine of in mmol/mol.
- Type 1-diabetes
 - Bij type 1-diabetes is de insulineproductie zeer laag, en is onmiddellijk intensieve insulinetherapie vereist, hetzij via multiële injecties, hetzij via een continue subcutane toediening met een insulinepomp².
 - Strikte regeling van de glykemie met insuline bij type 1-diabetes vermindert het risico van microvasculaire (bv. retinopathie) en macrovasculaire (bv. myocardinfarct, cerebrovasculair accident) langetermijncomplicaties (DCCT-studie³ en EDIC-studie⁴). Continue glucosemonitoring (*continuous glucose monitoring*) wordt steeds meer toegepast.^{5,2}
- Type 2-diabetes
 - *Zie Folia mei 2019.*
 - Type 2-diabetes is de meest voorkomende vorm (meer dan 90% van de diabetespatiënten) en treft een groeiende populatie, waaronder ook steeds meer adolescenten, als gevolg van de voortdurend toenemende prevalentie van obesitas. Meestal is er sprake van een combinatie van verminderde insulinerijprijstelling door de pancreas met een toegenomen insulineresistentie. De hypoglykemiërende behandeling moet stapsgewijs aangepast worden, op basis van de evolutie van de ziekte. Bij vroegtijdige diagnose is de eerste stap een aanpassing van de levensstijl (aanpassing van de voedingsgewoonten, gewichtsverlies en regelmatige lichaamsbeweging¹). Gewichtsddaling, zelfs



beperkt tot 5 à 10%, en lichaamsbeweging verbeteren de glykemiecontrole.⁶ Ook gedurende het verdere verloop van de ziekte blijft aanpassing van de levensstijl belangrijk.¹

- Als streefwaarde wordt meestal een HbA1c-gehalte van ongeveer 7% (53 mmol/mol) aangeraden. Die glykemische streefwaarde wordt aangepast aan de eigenschappen van de patiënt. Bij ouderen, kwetsbare personen, patiënten met lang bestaande diabetes (> 10 jaar) en patiënten met belangrijke diabetescomplicaties, zal een minder strikte glykemiecontrole nagestreefd worden (HbA1c 7,5 tot 8 %, d.w.z. 58 tot 64 mmol/mol).¹ Bij jongeren en patiënten met pas ontdekte diabetes zonder comorbiditeit zal men strikt zijn (HbA1c lager dan 6,5%), gezien het positieve effect op het ontstaan van microvasculaire complicaties, maar rekening houdend met het risico van hypoglykemie.¹
- Strikte regeling van de glykemie vermindert het risico van sommige microvasculaire complicaties (vooral retinopathie en nefropathie).^{7,8}
- Het effect van een strikte glykemiecontrole op macrovasculaire complicaties (bv. myocardinfarct, cerebrovasculair accident) is minder duidelijk.
 - Deze macrovasculaire complicaties zijn veruit de belangrijkste oorzaak van sterfte bij diabetici¹ en vereisen een globale aanpak die niet enkel gericht is op de glykemiecontrole, maar ook op de levensstijl (o.a. rookstop), de controle van de bloeddrukwaarden en de lipidemie.⁶ Statines kunnen de glykemiecontrole verstoren en, in zeldzamere gevallen, aan de basis liggen van diabetes. Toch wegen de voordelen van statines op tegen deze verstoring, in secundaire preventie maar ook in primaire preventie bij patiënten van wie het individuele cardiovasculaire risico het hoogst is⁶.
 - Winst op macrovasculaire eindpunten is aangetoond voor sommige antidiabetica: voor metformine en, bij patiënten met bestaande macroangiopathie of met een zeer hoog cardiovasculair risico, voor sommige gliflozinen en GLP-1-analogen [*zie Folia mei 2019 en Folia december 2019*]. Voor de andere antidiabetica zijn er geen bewijzen van langetermijnwinst op morbiditeit en cardiovasculaire mortaliteit.
- Bij onvoldoende controle van de glykemie met levensstijlaanpassingen, wordt een medicamenteuze behandeling ingesteld.¹ Metformine blijft een goede keuze volgens de meeste richtlijnen, voor het behoud van de glykemiecontrole bij patiënten (met of zonder obesitas) zonder hoog cardiovasculair en/of renaal risico.⁶ Metformine heeft een bewezen gunstig effect op microvasculaire complicaties en, bij patiënten met obesitas, op macrovasculaire complicaties, geeft geen gewichtstoename, geen significant risico op hypoglykemie en is goedkoop.^{1,6}
- Bij patiënten met een zeer hoog cardiovasculair risico, of met hartfalen of nierlijden, wordt in verschillende recente richtlijnen als startbehandeling een gliflozine (of eventueel een GLP-1-analoog) voorgesteld om bepaalde complicaties van diabetes te voorkomen (*zie ook 5.1.7. en 5.1.9.*)⁹ Deze behandelopties zijn niet gebaseerd op direct vergelijkende studies met metformine. Gliflozinen en GLP-1-analogen worden momenteel niet terugbetaald als startbehandeling voor type 2-diabetes (situatie op 1/03/2024).
- Wanneer metformine gecontra-indiceerd is of niet verdragen wordt, zijn de mogelijke alternatieven: een hypoglykemiërend sulfamide, een glinide, een gliptine (syn. DPP4-inhibitor), een gliflozine (syn. SGLT2-inhibitor), een GLP-1-analoog of eventueel pioglitazon. Voor sommige hier vermelde moleculen gelden specifieke terugbetalingscriteria (situatie op 01/03/2024).
- Bij onvoldoende controle van de glykemie met metformine in monotherapie wordt een combinatie van twee antidiabetica gebruikt.¹ Bij de keuze moet rekening gehouden worden met het profiel van de patiënt (waarbij nierfunctie en al dan niet bestaan van een cardiovasculaire voorgeschiedenis belangrijke elementen zijn), de ongewenste effecten (vooral gewichtstoename en risico van hypoglykemie) en de contra-indicaties eigen aan elk antidiabeticum, maar ook met de prijs en de terugbetalingscriteria⁶ (*zie ook 5.1.3., 5.1.5., 5.1.7., 5.1.6. en 5.1.9.*).
- Als de glykemiecontrole onvoldoende blijft onder bitherapie, wordt een derde antidiabeticum toegevoegd.¹
- Bij sommige patiënten met type 2-diabetes zullen, wanneer orale behandeling onvoldoende



werkzaam of gecontra-indiceerd is, injecties met insuline of met een GLP-1-analoog gestart moeten worden. Metformine wordt zolang mogelijk in de therapie gehandhaafd.^{6 9} In tegenstelling tot insuline, gaan GLP-1-analogen gepaard met gewichtsdeling en slechts een beperkt risico van hypoglykemie.⁶ Bij type 2 diabetes worden GLP-1-analogen momenteel enkel terugbetaald wanneer er sprake is van obesitas (BMI ≥ 30 ; situatie op 01/03/2024).

- De gegevens uit direct vergelijkend onderzoek, waarin deze verschillende behandelopties geëvalueerd werden op klinisch relevante eindpunten, laten niet toe een bepaalde combinatie naar voor te schuiven als voorkeursbehandeling na metformine in monotherapie (zie *Folia februari 2023*).
- Bij sommige patiënten met type 2-diabetes met een BMI > 35 kg/m² kan bariatrische chirurgie overwogen worden.¹ Een dergelijke ingreep kan een (tijdelijke) remissie van de diabetes, een vermindering van het cardiovasculaire risico en een verbetering van de levenskwaliteit geven. Bariatrische chirurgie houdt echter een aantal risico's in op lange termijn ("dumping syndroom", tekort aan vitaminen en mineralen, anemie, osteoporose...). Een levenslange follow-up is dan ook noodzakelijk.¹
- Chronisch nierfalen:
 - Een strikte glykemiecontrole¹⁰ heeft een gunstig effect op het ontstaan en de progressie van diabetische nefropathie.
 - Bij diabetespatiënten lijkt een goede controle van de bloeddruk¹¹ een gunstig effect te hebben op het ontstaan van albuminurie (onafhankelijk van de gekozen behandeling met antihypertensiva¹²).
 - ACE-inhibitoren en sartanen toonden een vertraging van de progressie van de diabetische nefropathie vanaf het micro-albuminuriestadium (> 30 mg/g), onafhankelijk van de aanwezigheid van hypertensie (zie 1.7.1. en 1.7.2.)^{10 13}
 - Finerenon toonde een vertraagde progressie van nefropathie geassocieerd aan type 2-diabetes (zie *Folia maart 2023* en 1.4.2.)
 - Dapagliflozine en empagliflozine toonden een vertraagde progressie bij patiënten met chronische nierschade, al dan niet in de aanwezigheid van type 2 diabetes (zie *Folia december 2022*, *Folia september 2023* en 5.1.9.).
- Chronisch hartfalen: dapagliflozine en empagliflozine toonden een voordeel als adjuverende behandeling bij chronisch hartfalen bij diabetespatiënten (en ook bij personen zonder diabetes) zie 5.1.9. et 1.3..
- I.v.m. gebruik van antidiabetica tijdens de ramadan, zie *Folia januari 2025*. De risico's op hypoglykemie (in het bijzonder met insuline en hypoglykemiërende sulfamiden) en dehydratie (met glijflozinen) zijn de belangrijkste aandachtspunten.
- Naast type 1- en type 2-diabetes zijn er ook andere vormen van diabetes, die een gespecialiseerde aanpak vragen: zwangerschapsdiabetes en meer zelden MODY (maturity-onset diabetes of the young)¹⁴ of secundaire vormen van diabetes.¹
- In het kader van de behandeling van diabetes is er een "Opstarttraject diabetes" ontwikkeld om patiënten met type 2-diabetes te ondersteunen in het beginstadium van de ziekte. Deze dienst wordt opgestart door de huisarts, die de patiënt kan doorverwijzen naar een zorgverstrekker erkend voor het geven van diabeteseducatie. De apotheker kan dan diabeteseducatiesessies geven aan de patiënt [zie *Folia september 2024*].

Zwangerschap en borstvoeding

- In verband met zwangerschap en diabetes, zie *Folia december 2020* en *Folia oktober 2024*.
- Diabetes bestaande vóór de zwangerschap
 - Slecht gecontroleerde glykemie bij de conceptie en in de eerste weken van de zwangerschap leidt tot een verhoogd risico van congenitale afwijkingen. Slechte glykemiecontrole later in de zwangerschap is geassocieerd aan een verhoogd risico van macrosomie en aan complicaties tijdens de partus en in de perinatale periode. Voorafgaandelijke oppuntstelling door een diabetoloog is noodzakelijk. Het is



belangrijk dat de vrouw pas zwanger wordt na enkele maanden uitstekende glykemieregeling (HbA1c < 6,5%).

- **Vrouwen met type 2-diabetes dienen vóór de conceptie over te schakelen naar insuline, omdat de andere antidiabetica af te raden zijn**, hoewel er voor metformine geruuststellende gegevens bestaan.
- In het eerste zwangerschapstrimester vermindert doorgaans de behoefte aan insuline, en deze neemt opnieuw toe in het tweede en derde trimester.
- Zwangerschapsdiabetes ontstaat meestal tijdens de tweede helft van de zwangerschap. Bij de meerderheid van deze patiënten volstaat aanpassing van de levensstijl; bij een minderheid is een medicamenteuze behandeling nodig. Insuline blijft het best bestudeerde geneesmiddel tijdens de zwangerschap. Sommige aanbevelingen stellen metformine voor als eerste keuze.¹⁵ Gezien de onzekerheid over het langetermijneffect van metformine op de ontwikkeling van kinderen die *in utero* werden blootgesteld, blijft voorzichtigheid geboden [zie *Folia december 2020*].¹⁶
- Metformine en insuline kunnen gebruikt worden tijdens de periode van borstvoeding. Voor glibenclamide (onbeschikbaar sinds september 2024) zijn er beperkte geruuststellende gegevens; over andere antidiabetica zijn er geen gegevens betreffende borstvoeding.

Oudere patiënten

- Net als bij jongere patiënten is bij ouderen de aanpak van diabetes niet beperkt tot de glykemiecontrole, maar omvat deze ook het beheer van het risico op complicaties. De glykemische doelstellingen en de keuze van de behandelingen worden afgestemd op elke patiënt (zie *rubriek "Plaatsbepaling"*).
- Diabetes is geassocieerd met bepaalde geriatrische syndromen (functionele achteruitgang, vallen, depressie) en de klinische complexiteit neemt toe met de leeftijd, wat minder strikte glykemische doelstellingen rechtvaardigt (zie het conceptueel kader in *Folia augustus 2020*). Het netto voordeel van de behandeling (het voordeel min de nadelen) neemt af met de leeftijd en wordt beïnvloed door de last die de patiënt ervaart, dus het is belangrijk om patiënten te betrekken bij het beslissingsproces ("*shared decision making*").¹⁷ ¹⁸ Bij sommige patiënten kan een minder intensieve behandeling ("*deprescribing*") worden overwogen.¹⁸
- Het risico op ernstige hypoglykemie neemt toe met de leeftijd. Cognitieve stoornissen vormen een verhoogd risico. De gevolgen van ernstige hypoglykemie (zoals vallen, cognitieve stoornissen, ...) zijn ook groter bij oudere patiënten.¹⁸
- Een uitgesproken hyperglykemie is ook geassocieerd met gezondheidsrisico's voor oudere patiënten (waaronder dehydratie, elektrolytenstoornissen, infecties van de urinewegen en vallen op korte termijn, evenals cognitieve stoornissen).¹⁸
- Het symbool 80+ ter hoogte van sommige geneesmiddelen betekent dat het geneesmiddel opgenomen werd in het **Formularium Ouderenzorg**. Klik op het symbooltje om hier meer over te lezen in de geneesmiddelenfiche.

Interacties

- Bij associëren van meerdere antidiabetica: verhoogd risico van hypoglykemie.
- Bij associëren met β -blokkers: verhoogd risico van hypoglykemie en vermindering van de subjectieve symptomen van hypoglykemie.
- Bij associëren met corticosteroiden: rekening houden met het glykemieverhogend effect van de corticosteroiden.
- Bij associëren met een antivirale behandeling voor hepatitis C (zie 11.4.5): rekening houden met risico van hypoglykemie.

5.1.1. Insuline

De huidig beschikbare insulinepreparaten worden geproduceerd via recombinant-technologie (biosynthetische insuline). Het gaat om humane insulines of om insuline-analogen waarbij de structuur is gewijzigd, onder meer



om de kinetiek te beïnvloeden.

Plaatsbepaling

- *Zie 5.1.*
- Bij type 1-diabetes leveren insuline-analogen geen klinisch relevante winst op wat de glykemiecontrole betreft, maar ze zouden minder vaak hypoglykemie geven dan humane insulines. De beschikbare gegevens zijn onvoldoende om te bepalen of insuline-analogen een betere prognose op lange termijn geven.
- Bij type 2-diabetes zouden langwerkende insuline-analogen een praktisch voordeel hebben ten opzichte van humane insuline, maar tegen een veel hogere kostprijs (*zie Folia juli 2019*).
- De keuze van het preparaat, de dosis en de frequentie van de injecties worden individueel bepaald, afhankelijk van factoren zoals de karakteristieken van de patiënt, het type diabetes, het risico van hypoglykemie, het lichaamsgewicht, het dieet (tijdstippen van de maaltijden, koolhydratengehalte), de lichaamsbeweging, de inname van bepaalde geneesmiddelen, de aanwezigheid van andere aandoeningen, zwangerschap of soms, de afhankelijkheid van derden voor injecties (indien de patiënt geen zelfinjecties doet).^{6,19}
- Insulinetherapie moet zoveel mogelijk gestuurd worden door zelfmonitoring van de glykemie en gepaard gaan met een intensieve diabeteseducatie.⁶
- De preparaten worden geklasseerd naargelang de snelheid waarmee de werking zich instelt en hun werkingsduur. De werkingsduur wordt ook beïnvloed door de nierfunctie, de injectiemethode en het al dan niet aanwezig zijn van lipodystrofie.

Indicaties (synthese van de SKP)

- Type 1-diabetes.
- Type 2-diabetes, in monotherapie of in combinatie met andere antidiabetica, tijdelijk (acute glykemie-ontregeling bij chirurgische ingreep, trauma, ernstige infectie, ...) of permanent.
- Diabetes bestaande vóór de zwangerschap en zwangerschapsdiabetes.
- Elke andere vorm van diabetes met verminderde insulinesecretie.

Ongewenste effecten

- Hypoglykemie.
- (Soms sterke) gewichtstoename.
- Lipodystrofie op de plaats van injectie, vooral bij slechte injectietechniek.
- Vorming van antilichamen: de klinische betekenis ervan is onduidelijk.
- Hypokaliëmie wanneer een ketoacidose of een hyperosmolair coma gecorrigeerd wordt met insulinetoediening.
- Zelden: overgevoelighedsreacties, soms gaande tot anafylactische shock.

Zwangerschap en borstvoeding

- *Zie 5.1.*

Oudere patiënten

- Voor de algemene aanpak van diabetes bij oudere patiënten, *zie 5.1. rubriek "Oudere patiënten"*.
- Er zijn geen gegevens die insuline beoordelen op sterke eindpunten bij ouderen.
- Het risico op ernstige hypoglykemie neemt toe met de leeftijd en de gevolgen ervan (o.a. op de cognitie) zijn ook groter bij oudere patiënten.¹⁸
- Voorzichtigheid is geboden en de insulinedosis moet worden aangepast zodra er sprake is van matige nierinsufficiëntie, een situatie die vaker voorkomt bij ouderen.
- Bij oudere diabetespatiënten die insuline nemen, is het risico op hypoglykemie soms gekoppeld aan de complexiteit van de insulineschema's. Volgens de ADA-aanbevelingen moet voor de introductie van een



insulinetherapie bij ouderen rekening worden gehouden met de functionele vermogens (gezichtsvermogen, coördinatie, begrip) en moet de voorkeur uitgaan naar een vereenvoudigd schema, liefst met toediening 's morgens.²⁰

- De introductie van nieuwe concentraties van insulineanalogen op de markt kan tot meer verwarring leiden, waardoor het risico op ongewenste effecten toeneemt.²¹
- Geen enkel geneesmiddel van deze groep is opgenomen in het **Formularium Ouderenzorg** omdat deze middelen worden gebruikt bij een behandeling die moet worden aangepast aan elke individuele patiënt (zie 5.1. rubriek "Oudere patiënten"). Bij sommige oudere patiënten die nog zelfredzaam zijn en geen belangrijke comorbiditeiten hebben, wordt insuline soms overwogen.

Interacties

- Zie 5.1.
- Verhoogd risico van hypoglykemie en vermindering van de subjectieve symptomen van hypoglykemie bij associëren met β -blokkers en na inname van alcohol.
- Verhoogd risico van hartfalen door pioglitazon bij associëren met insuline.
- Mogelijk verhoogd risico van hypoglykemie bij associëren met ACE-inhibitoren.

Bijzondere voorzorgen

- Hypoglykemie moet zoveel mogelijk vermeden worden, o.a. door goede voorlichting van de patiënt, door (zelf)meting van de glucosewaarden en door aanpassing van de dosis insuline op basis van de maaltijden, de lichaamsbeweging en de zelfredzaamheid van de patiënt.
- Bij nierinsufficiëntie is de insulineklaring verstoord, wat bijdraagt tot verhoging van het risico van hypoglykemie. Het kan nodig zijn de dosis insuline te verlagen om hypoglykemie te voorkomen.
- Men moet de troebele suspensie (insulines met intermediaire werkingsduur) goed homogeniseren, niet door te schudden maar wel door minstens tienmaal traag op en neer te zwenken [zie *Folia juli 2019*]. Het niet naleven van deze homogeniseringsstap kan leiden tot hypoglykemie.
- Een goede injectietechniek en roteren van de injectieplaats zijn belangrijk. Injecteren in een zone van lipodystrofie is minder pijnlijk maar leidt ook tot een slechte opname van insuline en dus een minder goede glykemiecontrole.

5.1.1.1. Ultrasnelwerkende insuline-analogen


Deze insuline-analogen worden gekenmerkt door een snel inzettende werking (na 10 minuten) en een korte werkingsduur (2 à 5 uur).


Toediening en posologie

- Deze preparaten worden subcutaan (als injectie of via een insulinepomp), of soms intraveneus (bv. voor de behandeling van keto-acidose of hyperosmolair coma) toegediend.
- Deze preparaten worden bij voorkeur een kwartier vóór de maaltijd toegediend, of soms net vóór de maaltijd, tijdens de maaltijd of kort erna (zie SKP). Bij onvoorspelbare voedselinname of bij gastroparese kan het aangewezen zijn om ze pas op het einde van de maaltijd in te spuiten.
- Voorzichtigheid bij gastroparese, wegens het toegenomen risico van hypoglykemie door de combinatie van vertraagde voedselopname en snelle insulinewerking.
- Insuline lispro in de tweemaal hogere concentratie (200 E/ml) is bestemd voor patiënten die hoge doses insuline nodig hebben. Het gebruik van deze geconcentreerde vorm moet duidelijk worden uitgelegd aan de patiënt en/of de verpleegkundige, gezien het gevaar op accidentele overdosering.

APIDRA (Sanofi Belgium) 

insuline glulisine [biosynthetisch]
inj. oploss. i.v./s.c. [flac.]

1 x 10 ml 100 E / 1 ml R/ a 
24,41 €
inj. oploss. s.c. [patr.]

5 x 3 ml 100 E / 1 ml R/ a 
36,33 €
inj. oploss. s.c. Solostar [voorgev. pen]



5 x 3 ml 100 E / 1 ml R/ a ▶ €
40,49 €

APIDRA (Abacus)

insuline glulisine [biosynthetisch]
inj. oplossing. s.c. Solostar [voorgev. pen]

5 x 3 ml 100 E / 1 ml R/ a ▶ €
40,49 €

(parallele distributie)

FIASP (Novo Nordisk)

insuline aspart [biosynthetisch]
inj. oplossing. s.c. Penfill [patr.]

5 x 3 ml 100 E / 1 ml R/ a ▶ €
36,33 €

inj. oplossing. s.c. FlexTouch [voorgev. pen]

10 x 3 ml 100 E / 1 ml R/ a ▶ €
79,19 €

inj./inf. oplossing. i.v./s.c. [flac.]

1 x 10 ml 100 E / 1 ml R/ a ▶ €
24,41 €

inj./inf. oplossing. s.c. PumpCart [patr.]

5 x 1,6 ml 100 E / 1 ml R/ a ▶ €
23,87 €

HUMALOG (Eli Lilly)

insuline lispro [biosynthetisch]
inj. oplossing. s.c. Cartridge [patr.]

5 x 3 ml 100 E / 1 ml R/ a ▶ €
36,33 €

inj. oplossing. s.c. Kwikpen [voorgev. pen]

5 x 3 ml 100 E / 1 ml R/ a ▶ €
41,42 €

5 x 3 ml 200 E / 1 ml R/ a ▶ €
77,73 €

inj. oplossing. s.c. Junior Kwikpen [voorgev. pen]

5 x 3 ml 100 IE / 1 ml R/ a ▶ €
41,42 €

inj./inf. oplossing. i.v./s.c. [flac.]

1 x 10 ml 100 E / 1 ml R/ a ▶ €
24,41 €

LYUMJEV (Eli Lilly)

insuline lispro [biosynthetisch]
inj. oplossing. i.v./s.c. [flac.]

1 x 10 ml 100 E / 1 ml R/ a ▶ €
26,49 €

inj. oplossing. s.c. [patr.]

5 x 3 ml 100 E / 1 ml R/ a ▶ €
40,40 €

inj. oplossing. s.c. KwikPen [voorgev. pen]

5 x 3 ml 100 E / 1 ml R/ a ▶ €
43,57 €

5 x 3 ml 200 E / 1 ml R/ a ▶ €
79,19 €

inj. oplossing. s.c. Junior KwikPen [voorgev. pen]

5 x 3 ml 100 IE / 1 ml R/ a ▶ €
43,57 €

NOVORAPID (Novo Nordisk)

insuline aspart [biosynthetisch]
inj. oplossing. s.c. Penfill [patr.]

5 x 3 ml 100 E / 1 ml R/ a ▶ €
36,33 €

inj. oplossing. s.c. FlexPen [voorgev. pen]

5 x 3 ml 100 E / 1 ml R/ a ▶ €
31,13 €

inj./inf. oplossing. i.v./s.c. [flac.]

1 x 10 ml 100 E / 1 ml R/ a ▶ €
24,41 €

inj./inf. oplossing. s.c. PumpCart [patr.]

5 x 1,6 ml 100 E / 1 ml R/ a ▶ €
23,87 €



5.1.1.2. Snelwerkende insulines

Dit zijn humane insulines geproduceerd via recombinant-technologie. Het gaat om heldere oplossingen van kristallijne insuline.


Toediening en posologie

- Deze preparaten worden subcutaan of soms intraveneus (bv. voor de behandeling van keto-acidose of hyperosmolair coma) toegediend.
- Deze preparaten worden 30 minuten tot enkele minuten vóór de maaltijd toegediend (zie SKP).
- Bij subcutane injectie begint het hypoglykemiërend effect na 20 tot 30 minuten, bereikt een maximum na 1 tot 4 uur, en duurt ongeveer 6 à 8 uur.

ACTRAPID (Novo Nordisk) 

insuline [biosynthetisch]


inj. oploss. i.v./s.c. [flac.]

1 x 10 ml 100 IE / 1 ml R/ a  17,23 €

HUMULINE REGULAR (Eli Lilly) 

insuline [biosynthetisch]

inj. oploss. s.c. Cartridge [patr.]

5 x 3 ml 100 IE / 1 ml R/ a  34,21 €

5.1.1.3. Insulines met intermediaire werkingsduur

Dit zijn humane insulines geproduceerd via recombinant-technologie, waarvan de lange werkingsduur wordt verkregen door fixatie op protamine.


Toediening en posologie


- Deze preparaten worden subcutaan toegediend. Ze mogen niet intraveneus worden gegeven.
- De hypoglykemiërende werking van deze insulines begint 1 à 2 uur na de subcutane toediening en duurt 10 tot 20 uur. Een snelwerkende insuline kan hieraan geassocieerd worden.
- Men moet de troebele suspensie goed homogeniseren, niet door te schudden maar wel door minstens tienmaal traag op en neer te zwenken.

HUMULINE NPH (Eli Lilly) 

insuline-isofaan [biosynthetisch]


inj. susp. s.c. Cartridge [patr.]

5 x 3 ml 100 IE / 1 ml R/ a  34,22 €

INSULATARD (Novo Nordisk) 

insuline-isofaan [biosynthetisch]

inj. susp. s.c. [flac.]

1 x 10 ml 100 IE / 1 ml R/ a  17,23 €

5.1.1.4. Langwerkende insuline-analogen

De werkingsduur van insuline detemir is verlengd door een sterke albuminebinding, deze van insuline glargine door de vorming van subcutane microprecipitaten en deze van insuline degludec door de vorming van multihexameren in het subcutane weefsel en door binding aan albumine.

Toediening en posologie

- Deze preparaten mogen uitsluitend subcutaan toegediend worden.



- De werkingsduur van insuline detemir varieert, afhankelijk van de dosis. Het wordt 1 à 2 maal per dag geïnjecteerd naargelang de omstandigheden.
- Insuline glargine heeft een langere werkingsduur, zodat slechts één injectie per dag wordt aanbevolen.
- Insuline degludec heeft de langste werkingsduur (> 42 uur). Het wordt 1 maal per dag toegediend.
- Deze insuline-analogen geven een beperkt lager risico op hypoglykemie bij type 2-diabetes in vergelijking met insulines met intermediaire werkingsduur (zie Folia maart 2022).
- Insuline glargine in de driemaal hogere concentratie (300 E/ml) is bedoeld voor patiënten die hoge doses insuline nodig hebben. Het gebruik ervan moet duidelijk worden uitgelegd aan de patiënt en/of aan de verpleegkundige, gezien het risico op accidentele overdosering.

LANTUS (Sanofi Belgium)	5 x 3 ml 100 E / 1 ml R/ a	inj. oploss. s.c. Solostar [voorgev. pen]
insuline glargine [biosynthetisch]	55,09 €	5 x 1,5 ml 300 E / 1 ml R/ a
inj. oploss. s.c. [patr.]	inj. oploss. s.c. FlexPen [voorgev. pen]	68,03 €
5 x 3 ml 100 E / 1 ml R/ a	5 x 3 ml 100 E / 1 ml R/ a	
47,04 €	55,09 €	
inj. oploss. s.c. Solostar [voorgev. pen]		
5 x 3 ml 100 E / 1 ml R/ a	TOUJEO (Sanofi Belgium)	TRESIBA (Novo Nordisk)
47,04 €	insuline glargine [biosynthetisch]	insuline degludec [biosynthetisch]
	inj. oploss. s.c. DoubleStar [voorgev. pen]	inj. oploss. s.c. Penfill [patr.]
		5 x 3 ml 100 E / 1 ml R/ a
		52,65 €
		inj. oploss. s.c. FlexTouch [voorgev. pen]
LEVEMIR (Novo Nordisk)	3 x 3 ml 300 E / 1 ml R/ a	3 x 3 ml 200 E / 1 ml R/ a
insuline detemir [biosynthetisch]	79,92 €	61,66 €
inj. oploss. s.c. Penfill [patr.]		

5.1.1.5. Combinatiepreparaten

Toediening en posologie

- Deze preparaten worden subcutaan toegediend. Ze mogen niet intraveneus gegeven worden.
 - Combinatiepreparaten van humane insulines: 20 à 30 minuten vóór de maaltijd injecteren. Het hypoglykemiërend effect begint 20 tot 30 minuten na de subcutane injectie, en duurt 10 tot 16 uur.
 - Combinaties met een ultrasnelwerkende insuline-analoog: kort (tot 15 minuten) vóór de maaltijd injecteren. Het hypoglykemiërend effect begint ongeveer 15 minuten na de injectie, en duurt 10 tot 18 uur.
- Meestal zijn twee (of zelfs drie) toedieningen per dag nodig, maar bij sommige patiënten met type 2-diabetes volstaat één enkele subcutane toediening per dag.
- Men moet de troebele suspensie goed homogeniseren, niet door te schudden maar wel door minstens tienmaal traag op en neer te zwenken.

5.1.1.5.1. Combinatiepreparaten van humane insulines

Deze mengsels bevatten een snelwerkende humane insuline en een op protamine gefixeerde insuline.

HUMULINE 30/70 (Eli Lilly)




insuline [biosynthetisch] 30 IE / 1 ml
insuline-isofaan [biosynthetisch] 70 IE / 1 ml
inj. susp. s.c. Cartridge [patr.]


5 x 3 ml R/ a 34,30 €



5.1.1.5.2. Combinatiepreparaten met een ultrasnelwerkende insuline-analoog


Deze mengsels bevatten een ultrasnelwerkende insuline-analoog en hetzelfde analoog gefixeerd op protamine om de werkingsduur te verlengen.








HUMALOG MIX 25 (Eli Lilly) 
insuline lispro [biosynthetisch] 25 E / 1 ml
insuline lispro, protamine [biosynthetisch] 75 E / 1 ml
inj. susp. s.c. [patr.]
5 x 3 ml R/a  36,33 €
inj. susp. s.c. Kwikpen [voorgev. pen]
5 x 3 ml R/a  41,42 €

HUMALOG MIX 50 (Eli Lilly) 
insuline lispro [biosynthetisch] 50 E / 1 ml

insuline lispro, protamine [biosynthetisch] 50 E / 1 ml
inj. susp. s.c. [patr.]
5 x 3 ml R/a  36,33 €
inj. susp. s.c. Kwikpen [voorgev. pen]
5 x 3 ml R/a  41,42 €

NOVOMIX 30 (Novo Nordisk) 
insuline aspart [biosynthetisch] 30 E / 1 ml
insuline aspart, protamine [biosynthetisch] 70 E / 1 ml
inj. susp. s.c. Penfill [patr.]

5 x 3 ml R/a  36,33 €
inj. susp. s.c. FlexPen [voorgev. pen]
5 x 3 ml R/a  41,42 €

NOVOMIX 50 (Novo Nordisk) 
insuline aspart [biosynthetisch] 50 E / 1 ml
insuline aspart, protamine [biosynthetisch] 50 E / 1 ml
inj. susp. s.c. Penfill [patr.]
5 x 3 ml R/a  36,33 €
inj. susp. s.c. FlexPen [voorgev. pen]
5 x 3 ml R/a  41,42 €

5.1.2. Metformine

Metformine verhoogt de perifere gevoeligheid voor insuline en vermindert de glucoseproductie in de lever. Het stimuleert de secretie van endogene insuline niet.

Plaatsbepaling

- Zie 5.1.
- Metformine is, samen met aanpassingen van de levensstijl, een goede keuze voor de behandeling van type 2-diabetes, omdat er met metformine een goede glykemieregeling bereikt wordt en het een gunstig effect heeft op micro- en macrovasculaire complicaties.⁶
- Metformine geeft geen hypoglykemie, behalve bij belangrijke calorierestrictie of overdreven alcoholgebruik. In tegenstelling tot insuline, hypoglykemiërende sulfamiden en glitazonen is er met metformine geen gewichtstoename.⁶
- Metformine wordt ook gegeven bij de behandeling van polycystisch ovarieel syndroom²², met tegenstrijdige resultaten op de vruchtbaarheid²³, en bij insulineresistentie zonder diabetes, maar zonder overtuigende klinische studies²⁴; deze indicaties worden niet vermeld in de SKP.

Indicaties (synthese van de SKP)

- Type 2-diabetes.

Contra-indicaties

- Ketoacidose.
- Aanwezigheid van risicofactoren voor optreden van melkzuuracidose (zie rubriek "Bijzondere voorzorgen").
- Algemene anesthesie en radiologisch onderzoek met injectie van joodhoudende contraststoffen: na te leven termijnen (zie rubriek "Bijzondere voorzorgen").
- Ernstige nierinsufficiëntie (eGFR < 30ml/min), leverinsufficiëntie (SKP).

Ongewenste effecten

- Gastro-intestinale stoornissen; starten aan lage dosis en inname gedurende de maaltijd verbeteren de gastro-intestinale tolerantie.
- Vaak: vitamine B₁₂-deficiëntie met mogelijk pernicieuze anemie bij langdurig gebruik.
- Zelden: hypoglykemie; melkzuuracidose, dikwijls fataal, vooral bij risicopersonen (zie rubriek "Bijzondere voorzorgen").

Zwangerschap en borstvoeding

- Zie 5.1.
- Bij vrouwen met polycysteus-ovariumsyndroom kan metformine verder worden gegeven tot aan het einde



van het eerste trimester van de zwangerschap.

Oudere patiënten

- Voor de algemene aanpak van diabetes bij ouderen, zie 5.1. rubriek "Oudere patiënten".
- Er zijn geen gegevens die metformine beoordelen op sterke eindpunten bij ouderen.
- De nierfunctie neemt van nature af met de leeftijd en kan bij ouderen verder verslechteren in bepaalde situaties: bij de start van een behandeling met antihypertensiva of diuretica, bij de start van een behandeling met NSAID's of in geval van infectie die gepaard gaat met hoge koorts of risico op dehydratie. Die situaties vereisen bijzondere waakzaamheid vanwege het verhoogde risico op melkzuuracidose.
- Het symbool 80+ ter hoogte van sommige geneesmiddelen betekent dat het geneesmiddel opgenomen werd in het **Formularium Ouderenzorg**. Klik op het symbooltje om hier meer over te lezen in de geneesmiddelenfiche.

Interacties

- Zie 5.1.
- Verhoogd risico van melkzuuracidose bij associëren met hoge doses alcohol, NSAID's of met joodhoudende contraststoffen (zie rubriek "Bijzondere voorzorgen").

Bijzondere voorzorgen

- **Metformine moet gestopt worden 24 uur vóór een chirurgische ingreep en vóór een radiologisch onderzoek met injectie van joodhoudende contrastproducten, en dit tot 48 uur erna.**
- Het grootste risico op melkzuuracidose treedt op bij kwetsbare patiënten (ouderen of patiënten met hartdecompensatie of COPD) in geval van plotse vermindering van de nierfunctie door dehydratie, zeker bij gelijktijdig gebruik met NSAID's en/of ACE-inhibitoren of sartanen. Dit kan voorkomen worden door de dosis te verminderen of tijdelijk metformine te staken bij dehydratie. Patiënten met verminderde nierfunctie moeten geïnstrueerd worden hun metformine direct te stoppen bij braken en diarree.
- Andere situaties die het risico van melkzuuracidose met metformine verhogen: hoge doses, leverinsufficiëntie, excessief alcoholgebruik [zie Folia december 2008 en Folia februari 2009].
- Bij langdurig gebruik van metformine is het aanbevolen de vitamine B₁₂-spiegels regelmatig (1 keer om de 2 à 3 jaar) te controleren, zeker in aanwezigheid van anemie of perifere neuropathie.

Toediening en posologie



- Men begint met lage doses die geleidelijk worden verhoogd.
- Metformine wordt tijdens of na de maaltijd genomen.

Posol.

starten met 1 à 2x 500 mg p.d., geleidelijk te verhogen tot maximum 3x 850 mg p.d. Bij creatinineklaring tussen 45 en 60 ml/min max. 2x 850 mg p.d. en bij creatinineklaring tussen 30 en 45 ml/min max. 2x 500 mg p.d. Metformine is gecontra-indiceerd bij creatinineklaring < 30 ml/min.



METFORMAX (Menarini)

metformine, hydrochloride
filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)

40 x 850 mg R/ a  7,45 €
120 x 850 mg R/ a  9,44 €
120 x 850 mg U.H. []


METFORMIN EG (EG)


metformine, hydrochloride
filmomh. tabl.

60 x 500 mg R/ a  7,48 €
120 x 850 mg R/ a  9,44 €

METFORMINE SANDOZ (Sandoz)



metformine, hydrochloride
filmomh. tabl.

60 x 500 mg R/ a  7,56 €

filmomh. tabl. (deelb. niet kwantit.)
100 x 850 mg R/ a  8,82 €

METFORMINE VIATRIS (Viatris)

metformine, hydrochloride
filmomh. tabl.

60 x 500 mg R/ a  7,38 €
100 x 850 mg R/ a  8,71 €



5.1.3. Hypoglykemiërende sulfamiden (sulfonylureumderivaten)

De hypoglykemiërende sulfamiden verlagen de glykemie door stimulatie van de endogene insulinesecretie. Ze worden onderverdeeld in langerwerkende middelen (glibenclamide, gliclazide met gereguleerde afgifte, glimepiride) en korterwerkende middelen (gliquidon). Glibenclamide is niet meer gecommercialiseerd sinds september 2024. Gliquidon is niet meer gecommercialiseerd sinds februari 2025.

Plaatsbepaling

- *Zie 5.1.*
- De hypoglykemiërende sulfamiden zijn een behandeloptie bij onvoldoende doeltreffendheid van metformine of bij contra-indicatie voor metformine. Kortwerkende middelen geven een kleiner risico van hypoglykemie.⁶
- De hypoglykemiërende sulfamiden verminderen de microvasculaire complicaties van type 2-diabetes, maar niet de macrovasculaire complicaties.⁶

Indicaties (synthese van de SKP)

- Type 2-diabetes.

Contra-indicaties

- Ketoacidose.
- Allergie voor sulfamiden.
- Combinatie met gliniden.
- Glibenclamide, gliclazide en glimepiride: ernstige nierinsufficiëntie, ernstige leverinsufficiëntie (SKP).

Ongewenste effecten

- Hypoglykemie, vooral door producten met een lange werkingsduur en bij ouderen (in het bijzonder glibenclamide).
- Matige gewichtstoename, gastro-intestinale stoornissen.
- Overgevoeligheidsreacties t.h.v. huid en mucosa met kruisallergie met de antibacteriële sulfamiden, fotosensibilisatie.
- Zelden: cholestatische icterus, hematologische afwijkingen.

Zwangerschap en borstvoeding

- *Zie 5.1.*
- Wegens gebrek aan gegevens wordt het gebruik van hypoglykemiërende sulfamiden afgeraden tijdens de zwangerschap en borstvoeding, met uitzondering van glibenclamide. Glibenclamide wordt soms voorgesteld bij zwangerschapsdiabetes wanneer insuline en/of metformine niet wenselijk zijn [*zie Folia december 2020*].

Oudere patiënten

- Voor de algemene aanpak van diabetes bij ouderen, *zie 5.1. rubriek "Oudere patiënten"*.
- Er zijn geen gegevens die de hypoglykemiërende sulfamiden beoordelen op sterke eindpunten bij ouderen.
- Het risico op ernstige hypoglykemie neemt toe met de leeftijd en de gevolgen ervan (o.a. op de cognitie) zijn ook groter bij oudere patiënten.¹⁸
- Nierinsufficiëntie komt vaker voor bij oudere patiënten. Met hypoglykemiërende sulfamiden is voorzichtigheid geboden als er sprake is van matige nierinsufficiëntie (verhoogd risico op hypoglykemie) en ze zijn gecontra-indiceerd bij ernstige nierinsufficiëntie.
- Geen enkel geneesmiddel van deze groep is opgenomen in het **Formularium Ouderenzorg** omdat deze middelen worden gebruikt bij een behandeling die moet worden aangepast aan elke individuele patiënt



(zie 5.1. rubriek "Oudere patiënten"). Bij sommige oudere patiënten die nog zelfredzaam zijn en geen belangrijke comorbiditeiten hebben, worden hypoglykemiërende sulfamiden soms overwogen.

Interacties

- Zie 5.1.
- Verhoogd risico van hypoglykemie en vermindering van de subjectieve symptomen van hypoglykemie bij associëren met β -blokkers en na inname van alcohol.
- Verhoogd risico van hypoglykemie bij associëren met ACE-inhibitoren, met insulines en andere antidiabetica en ook bij associëren met antibacteriële sulfamiden en met fibraten.
- Glibenclamide: verhoogd risico van levertoxiciteit bij associëren met bosentan.
- De hypoglykemiërende sulfamiden zijn substraten van CYP2C9 (zie Tabel 1c. in Inl.6.3.); door interactie met andere substraten van CYP2C9 of met CYP2C9-inhibitoren kan het hypoglykemiërend effect worden gepotentialiseerd.

Bijzondere voorzorgen

- Voorzichtigheid in geval van nierinsufficiëntie, vooral met producten met lange werkingsduur, gezien het risico van hypoglykemie.
- Glibenclamide: risico van hemolytische anemie bij glucose-6-fosfaat-dehydrogenasedeficiëntie (zie Inl.6.2.11.).

Toediening en posologie

- Men begint met lage doses, vooral bij ouderen, en verhoogt de dosis geleidelijk indien na één of twee weken onvoldoende resultaat bekomen wordt.
- Kortwerkende hypoglykemiërende sulfamiden worden 20 à 30 minuten vóór de maaltijd ingenomen om de vroegtijdige insulinesecretie te verbeteren en de postprandiale hyperglykemie te beperken; langwerkende preparaten kunnen worden ingenomen vlak voor of tijdens een maaltijd, meestal het ontbijt.

Glibenclamide

De specialiteit **Daonil**[®] is niet meer op de markt sinds september 2024.

Posol.

5 à 10 mg p.d. in 1 dosis 's morgens; max. 15 mg p.d. in 2 doses

Gliclazide

Posol.

40 à 320 mg p.d. in 1 à 2 doses; gereguleerde afgifte: 30 à 120 mg p.d. in 1 dosis 's morgens

GLICLAZIDE SANDOZ (Sandoz)

gliclazide

tabl. regul. afgifte

60 x 30 mg R/ a 9,54 €

180 x 30 mg R/ a 15,36 €

tabl. regul. afgifte (deelb. kwantit.)

90 x 60 mg R/ a 15,15 €

180 x 60 mg R/ a 24,45 €

UNI DIAMICRON (Servier)

gliclazide

tabl. regul. afgifte (deelb. kwantit.)

30 x 60 mg R/ a 9,61 €

90 x 60 mg R/ a 15,15 €

UNI GLICLAZIDE EG (EG)

gliclazide

tabl. regul. afgifte (deelb. kwantit.)

90 x 60 mg R/ a 14,72 €

180 x 60 mg R/ a 23,70 €

Glimepiride

Posol.


1 à 4 mg (max. 6 mg) p.d. in 1 dosis 's morgens





GLIMEPIRIDE EG (EG)

glimepiride

tabl. (deelb. kwantit.)

90 x 2 mg R/ a  14,24 €


90 x 3 mg R/ a  18,29 €


90 x 4 mg R/ a  22,51 €


GLIMEPIRIDE SANDOZ (Sandoz)

glimepiride

tabl. (deelb. kwantit.)

120 x 2 mg R/ a  15,39 €

120 x 3 mg R/ a  20,22 €

120 x 4 mg R/ a  24,80 €

Glipizide

De specialiteit **Minidiab**[®] is niet meer op de markt sinds november 2020.

Posol.

2,5 à 15 mg p.d. in 1 à 2 doses (max. 30 mg p.d. in 2 doses)

Gliquidon

Gliquidon is niet meer gecommmercialiseerd sinds februari 2025.

De specialiteit **Glurenorm**[®] is niet meer op de markt sinds februari 2025.

Posol.

15 à 45 mg (max. 90 mg) p.d. in 1 à 3 doses

5.1.4. Gliniden

Gliniden hebben een structuur die verschilt van deze van de hypoglykemiërende sulfamiden, maar het werkingsmechanisme, stimulatie van de insulinesecretie, is vergelijkbaar.

Plaatsbepaling

- *Zie 5.1.*
- Het effect van repaglinide treedt sneller op dan dit van de hypoglykemiërende sulfamiden, en de werkingsduur is korter.
- Hun effect op de langetermijncomplicaties van diabetes is niet bekend.

Indicaties (synthese van de SKP)

- Type 2-diabetes.

Contra-indicaties

- Ketoacidose.
- Combinatie met hypoglykemiërende sulfamiden.
- Ernstige leverinsufficiëntie (SKP).

Ongewenste effecten

- Hypoglykemie.
- Gewichtstoename, gastro-intestinale stoornissen.
- Allergische huidreacties.
- Zelden: verhoging van de leverenzymen.



Zwangerschap en borstvoeding

- Zie 5.1.
- Wegens gebrek aan gegevens wordt het gebruik tijdens zwangerschap en borstvoeding afgeraden.

Oudere patiënten

- Voor de algemene aanpak van diabetes bij ouderen, zie 5.1. rubriek "Oudere patiënten".
- Repaglinide werd niet bestudeerd bij personen ouder dan 75 jaar.
- Het risico op ernstige hypoglykemie neemt toe met de leeftijd en de gevolgen ervan (o.a. op de cognitie) zijn ook groter bij oudere patiënten.¹⁸
- Nierinsufficiëntie komt vaker voor bij oudere patiënten. Gliniden vereisen geen aanpassing van de dosis in geval van nierinsufficiëntie, in tegenstelling tot hypoglykemiërende sulfamiden (zie 5.1.3. rubriek "Oudere patiënten").
- Geen enkel geneesmiddel van deze groep is opgenomen in het **Formularium Ouderenzorg** omdat deze middelen worden gebruikt bij een behandeling die moet worden aangepast aan elke individuele patiënt (zie 5.1. rubriek "Oudere patiënten"). Bij sommige oudere patiënten die nog zelfredzaam zijn en geen belangrijke comorbiditeiten hebben, worden gliniden soms overwogen.

Interacties

- Zie 5.1.
- Verhoogd risico van hypoglykemie en vermindering van de subjectieve symptomen van hypoglykemie bij associëren met β -blokkers en na inname van alcohol.
- Verhoogd risico van hypoglykemie bij associëren met ACE-inhibitoren.
- Repaglinide is een substraat van CYP2C8 (zie Tabel 1c. in Inl.6.3.).

Repaglinide

Posol.

- in te nemen ongeveer 15 minuten vóór elke hoofdmaaltijd
- startdosis: 0,5 mg vóór elke hoofdmaaltijd (1 mg indien overgeschakeld van een andere orale antidiabetische behandeling)
- aan te passen op basis van de bloedglucoserespons tot maximaal 4 mg vóór elke hoofdmaaltijd

NOVONORM (Novo Nordisk)

repaglinide

tabl.

120 x 0,5 mg R/ a € 12,54 €

120 x 1 mg R/ a € 12,54 €

120 x 2 mg R/ a € 12,54 €

5.1.5. Glitazonen

De glitazonen (syn. thiazolidinediones) verminderen de insulineresistentie ter hoogte van de skeletspieren en verminderen de glucoseproductie in de lever.

Plaatsbepaling

- Zie 5.1.
- Pioglitazon heeft slechts een beperkte plaats, gezien de mogelijke ongewenste effecten en het ontbreken van gunstige effecten op de complicaties van type 2-diabetes.⁶

Indicaties (synthese van de SKP)

- Type 2-diabetes.



Contra-indicaties

- Hartfalen of antecedenten ervan.
- Blaaskanker of antecedenten ervan, niet onderzochte macroscopische hematurie.
- Leverinsufficiëntie (SKP).

Ongewenste effecten

- Hypoglykemie, vooral in combinatie met andere antidiabetica.
- Gewichtstoename, gastro-intestinale stoornissen, hoofdpijn, duizeligheid.
- Water- en zoutretentie, met mogelijk uitlokken of verergeren van hartfalen.
- Zelden: leverfunctiestoornissen.
- Verhoogd fractuurrisico.
- Macula-oedeem.
- Licht verhoogd risico van blaaskanker.

Zwangerschap en borstvoeding

- *Zie 5.1.*
- Wegens gebrek aan gegevens wordt het gebruik tijdens zwangerschap en borstvoeding afgeraden.

Oudere patiënten

- Voor de algemene aanpak van diabetes bij ouderen, *zie 5.1. rubriek "Oudere patiënten"*.
- Er zijn geen gegevens die pioglitazon beoordelen op sterke eindpunten bij ouderen.
- Het risico op hartfalen en fracturen is bijzonder zorgwekkend bij ouderen, net als het negatieve effect op het gewicht.
- Geen enkel geneesmiddel van deze groep is opgenomen in het **Formularium Ouderenzorg** omdat de risico-batenverhouding ongunstig is.

Interacties

- *Zie 5.1.*
- Verhoogd risico van hartfalen bij associëren met insuline en met NSAID's.
- Pioglitazon is een substraat van CYP2C8 (*zie Tabel 1c. in Inl.6.3.*).

Bijzondere voorzorgen

- Ouderen: gezien de leeftijd-gerelateerde risico's (in het bijzonder blaaskanker, fracturen en hartfalen) is de risico-batenverhouding ongunstig.
- Bij patiënten met risicofactoren voor hartfalen is voorzichtigheid geboden: traag opstarten en aanpassen van de dosis en nauwgezette monitoring worden aangeraden.
- Voorzichtigheid bij gebruik van pioglitazon samen met insuline of NSAID's (verhoogd risico van hartfalen).
- Het is aanbevolen de leverenzymen te controleren bij het begin van de behandeling en nadien op regelmatige basis.

Pioglitazon

Posol.
15 à 30 mg p.d. in 1 dosis

ACTOS (Eurocept)
pioglitazon (hydrochloride)
tabl.

28 x 15 mg R/ a € 24,66 €

98 x 15 mg R/ a € 56,11 €



28 x 30 mg R/ a € 34,55 €

98 x 30 mg R/ a € 83,31 €

ACTOS (PI-Pharma)
pioglitazon (hydrochloride)
tabl.

98 x 30 mg R/ a € 83,31 €
(parallele distributie)

5.1.6. Gliptinen (DPP-4-inhibitoren)

De gliptinen zijn inhibitoren van het dipeptidylpeptidase-4 (DPP-4), een enzym verantwoordelijk voor de inactivatie van de incretinehormonen *glucagon-like peptide-1* (GLP-1) en *gastric inhibitory polypeptide* (GIP). GLP-1 en GIP zijn intestinale hormonen die de glykemiecontrole verzekeren door vertragen van de maaglediging, stimulatie van de glucose-afhankelijke insulinevrijstelling door de β -cellen en beïnvloeden van de glucagonvrijstelling door de α -cellen van de pancreas.

Plaatsbepaling

- *Zie 5.1.*
- De gliptinen hebben geen effect op het lichaamsgewicht.²⁵ De enige beschikbare gegevens over hun effect op diabetescomplicaties zijn afkomstig van cardiovasculaire veiligheidsstudies waarin geen toename of vermindering van het cardiovasculaire risico wordt aangetoond [*zie Folia december 2020*].^{26 27 28}
- Gezien het geringe risico van hypoglykemie behoren gliptinen tot de behandelopties voor patiënten bij wie hypoglykemie een belangrijk gevaar vormt⁶ (bv. beroepschauffeurs).

Indicaties (synthese van de SKP)

- Type 2-diabetes, in monotherapie of in associatie met andere antidiabetica.
- Deze geneesmiddelen worden enkel terugbetaald onder bepaalde voorwaarden.

Contra-indicaties

- Ketoacidose.

Ongewenste effecten

- Hypoglykemie bij associëren met een hypoglykemiërend sulfamide of insuline.
- Gastro-intestinale stoornissen, hoofdpijn, duizeligheid, gewrichtspijnen [*zie Folia november 2015*].
- Zelden: pancreatitis, darmobstructie, galaandoeningen.
- Mogelijk verhoogd risico van hartfalen [*zie Folia juli 2020*].
- Alogliptine en vildagliptine: zelden ook leverstoornissen.

Zwangerschap en borstvoeding

- *Zie 5.1.*
- Het is niet mogelijk om een uitspraak te doen over de veiligheid van gebruik van deze preparaten tijdens de zwangerschap (geen of onvoldoende informatie beschikbaar).

Oudere patiënten

- Voor de algemene aanpak van diabetes bij ouderen, *zie 5.1. rubriek "Oudere patiënten"*.
- Studies die gliptinen hebben geëvalueerd op klinische eindpunten, omvatten populaties van 65 jaar en ouder, maar grootschalige ervaring op lange termijn blijft nog beperkt (*zie ook rubriek "Plaatsbepaling"*).
- Omdat de prevalentie van hartfalen hoger is bij ouderen, is voorzichtigheid des te belangrijker (*zie rubriek "Bijzondere voorzorgen"*).



- Geen enkel geneesmiddel van deze groep is opgenomen in het **Formularium Ouderenzorg** omdat de risico-batenverhouding ongunstig is.

Interacties

- *Zie 5.1.*
- Wegens het verhoogde risico op hypoglykemie in combinatie met een hypoglykemiërend sulfamide en/of insuline wordt geadviseerd de dosis van de hypoglykemiërend sulfamide en/of insuline te verlagen.
- Vildagliptine (en waarschijnlijk ook met de andere gliptinen): verhoogd risico op angioedeem bij gelijktijdig gebruik met ACE-inhibitoren.
- Linagliptine, saxagliptine en sitagliptine zijn substraten van P-gp (*zie Tabel Id. in Inl.6.3.*).
- Saxagliptine en sitagliptine zijn substraten van CYP3A4 (*zie Tabel Ic. in Inl.6.3.*).

Bijzondere voorzorgen

- Voorzichtigheid is geboden bij patiënten met hartfalen en patiënten met een voorgeschiedenis van pancreatitis.
- De leverfunctie controleren vóór en tijdens de behandeling.

Alogliptine

Posol.
25 mg p.d. in 1 dosis

VIPIDIA (Takeda)

alogliptine (benzoesaat)
filmomh. tabl.

- 28 x 6,25 mg R/ a 42,17 €
- 98 x 6,25 mg R/ a 98,79 €
- 28 x 12,5 mg R/ a 42,17 €
- 98 x 12,5 mg R/ a 98,79 €
- 28 x 25 mg R/ a 51,87 €
- 98 x 25 mg R/ a 128,64 €

Linagliptine

Posol.
5 mg p.d. in 1 dosis

TRAJENTA (Boehringer Ingelheim)

linagliptine
filmomh. tabl.

- 30 x 5 mg R/ a 45,57 €
- 100 x 5 mg R/ a 131,04 €

Saxagliptine

Posol.
5 mg p.d. in 1 dosis

ONGLYZA (AstraZeneca)

saxagliptine (hydrochloride)
filmomh. tabl.



98 x 5 mg R/ a ▶ € 107,05 €

Sitagliptine

Posol.
100 mg p.d. in 1 dosis

JANUVIA (MSD)
sitagliptine (fosfaat)
filmomh. tabl.

98 x 25 mg R/ a ▶ € 32,78 €
98 x 50 mg R/ a ▶ € 32,78 €
28 x 100 mg R/ a ▶ € 21,70 €
98 x 100 mg R/ a ▶ € 57,01 €

JANUVIA (Abacus)
sitagliptine (fosfaat)
filmomh. tabl.

98 x 100 mg R/ a € 42,52 €

(parallele distributie)

SITAGLIPTINE KRKA (KRKA)
sitagliptine
filmomh. tabl.

98 x 25 mg R/ a € 29,65 €
filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)
98 x 50 mg R/ a € 25,55 €
98 x 100 mg R/ a € 42,52 €

**SITAGLIPTIN GRINDEKS (Grindeks -
Kalceks)**

sitagliptine (hydrochloride)
filmomh. tabl. (deelb. niet kwantit.)
98 x 50 mg R/ a € 25,55 €
98 x 100 mg R/ a € 42,52 €

SITAGLIPTIN SANDOZ (Sandoz)
sitagliptine (hydrochloride)
filmomh. tabl.

98 x 25 mg R/ a € 29,65 €
98 x 50 mg R/ a € 25,55 €
98 x 100 mg R/ a € 42,52 €

Vildagliptine

Posol.
100 mg p.d. in 2 doses

GALVUS (Novartis Pharma)
vildagliptine
tabl.

60 x 50 mg R/ a ▶ € 41,10 €
180 x 50 mg R/ a ▶ € 102,14 €

GALVUS (PI-Pharma)
vildagliptine
tabl.

180 x 50 mg R/ a ▶ € 102,14 €
(parallele distributie)

5.1.7. GLP-1-analogen (incretinemimetica)

Dulaglutide, exenatide (niet meer gecommmercialiseerd sinds december 2024), liraglutide en semaglutide zijn analogen van het incretinehormoon *glucagon-like peptide-1* (GLP-1); dit is een intestinaal hormoon dat de glykemiecontrole verzekert door vertraging van de maaglediging, vermindering van de glucagonvrijstelling door de α -cellen van de pancreas, en stimulatie van de glucose-afhankelijke insulinevrijstelling door de β -cellen.

Plaatsbepaling

- Zie 5.1.
- GLP-1-analogen worden gewoonlijk in associatie met andere hypoglykemiërende middelen gebruikt.⁶ In tegenstelling tot insuline geven ze gewichtsdaling.⁶
- Sommige GLP-1-analogen (dulaglutide, liraglutide, injecteerbare semaglutide) hebben een gunstig effect op het samengestelde eindpunt van cardiovasculaire mortaliteit, niet-fataal myocardinfarct en niet-fataal CVA bij patiënten met cardiovasculaire antecedenten, en in mindere mate bij patiënten zonder



cardiovasculaire antecedenten [zie *Folia mei 2019 en Folia december 2019*].²⁹

- Sommige richtlijnen stellen GLP-1-analogen voor als eerste keuze wanneer een injecteerbare behandeling overwogen wordt bij type 2-diabetes [zie *Folia mei 2019*].
- Sommige GLP-1-analogen voor subcutaan gebruik worden eenmaal per week in plaats van dagelijks toegediend.
- Semaglutide is ook in orale vorm beschikbaar [zie *Folia juni 2021*].
- Gezien het geringe risico van ernstige hypoglykemie behoren GLP-1-analogen tot de behandelopties voor patiënten bij wie hypoglykemie een belangrijk gevaar vormt²⁵ (bv. beroepschauffeurs).
- Liraglutide en semaglutide (aan een hogere dosis) hebben ook als indicatie gewichtsbeheersing in geval van obesitas bij volwassenen en bij kinderen vanaf 12 jaar³⁰ [zie 5.2.].

Indicaties (synthese van de SKP)

- Type 2-diabetes in associatie met andere antidiabetica. Dulaglutide, liraglutide en semaglutide kunnen ook in monotherapie gebruikt worden wanneer metformine niet verdragen wordt of gecontra-indiceerd is.
- Deze geneesmiddelen worden enkel terugbetaald onder bepaalde voorwaarden.
- Liraglutide en semaglutide subcutaan (onder een andere commerciële naam): ook gewichtsbeheersing bij volwassenen met obesitas, in combinatie met een caloriearm dieet en een verhoogde fysieke activiteit (zie 5.2.).

Contra-indicaties

- Ketoacidose.

Ongewenste effecten

- Reacties ter hoogte van de injectieplaats (frequenter met de vormen voor wekelijkse toediening).
- Hypoglykemie (zelden ernstig).
- Gastro-intestinale stoornissen: misselijkheid en diarree (zeer frequent); dyspepsie, braken en buikpijn (frequent); darmobstructie (zelden).
- Pancreatitis (zelden).
- Galsteenvorming, cholecystitis (zelden).
- Pulmonale aspiratie tijdens anesthesie of diepe sedatie (als gevolg van vertraagde maaglediging).
- Suïcidaliteit: (niet-eenduidig) signaal zonder bewijs van een oorzakelijk verband.
- Semaglutide: ook mogelijk verhoogd risico van diabetische retinopathie, door een snelle daling van de glykemie (vormen voor oraal gebruik en voor injectie).
- Semaglutide: ook ischemische aantasting van de nervus opticus (NAION) met snelle achteruitgang van het zicht (1/10 000 gevallen per jaar gebruik) (zie *EMA PRAC juni 2025*).

Zwangerschap en borstvoeding

- *Zie 5.1.*
- Het is niet mogelijk om een uitspraak te doen over de veiligheid van gebruik van deze preparaten tijdens de zwangerschap (geen of onvoldoende informatie beschikbaar).

Oudere patiënten

- Voor de algemene aanpak van diabetes bij ouderen, zie 5.1. rubriek "Oudere patiënten".
- Studies die GLP-1-analogen hebben geëvalueerd op klinische eindpunten, omvatten populaties van 65 jaar en ouder, maar grootschalige ervaring op lange termijn blijft nog beperkt (zie ook de rubriek "Plaatsbepaling").
- Geen enkel geneesmiddel van deze groep is opgenomen in het **Formularium Ouderenzorg** omdat deze middelen worden gebruikt bij een behandeling die moet worden aangepast aan elke individuele patiënt (zie 5.1. rubriek "Oudere patiënten"). Bij sommige oudere patiënten die nog zelfredzaam zijn en geen belangrijke comorbiditeiten hebben, wordt een GLP 1-analoog soms overwogen.



Interacties

- Zie 5.1.
- Vertraging van de maaglediging, met mogelijk wijzigen van de resorptiesnelheid van andere geneesmiddelen.
- Wegens het verhoogde risico op hypoglykemie in combinatie met een hypoglykemiërend sulfamide en/of insuline wordt geadviseerd de dosis van de hypoglykemiërend sulfamide en/of insuline te verlagen.
- Semaglutide oraal: bevat een hulpstof (natriumsalcaprozaat) die kan leiden tot een verhoogde absorptie van andere geneesmiddelen. Het is raadzaam semaglutide oraal niet tegelijkertijd met andere geneesmiddelen in te nemen. Een stijging van de serumconcentratie van levothyroxine werd waargenomen bij gelijktijdig gebruik met semaglutide oraal.

Bijzondere voorzorgen

- Electieve chirurgie: gezien het effect van vertraagde maaglediging en het mogelijke risico van longaspiratie tijdens de anesthesie, is het verstandig de behandeling stop te zetten de dag zelf (vormen voor dagelijkse toediening). Voor vormen voor wekelijkse toediening lopen de meningen uiteen over het nut van stoppen de dag zelf of tot een week ervoor. Voorwaarde voor de hervatting van de behandeling is een correcte hervatting van de voedselinname.
- Bij sommige type 2-diabetespatiënten met hoge insulinebehoefte kan door toevoegen van een GLP-1-analoog de dosis insuline geleidelijk verlaagd worden. Dit moet nauwkeurig worden opgevolgd: een te snelle dosisverlaging van insuline geeft een verhoogd risico op ketoacidose bij type 2-diabetes.
- GLP-1-analogen worden best niet gebruikt bij patiënten met diabetische gastroparese of een andere ernstige gastro-intestinale aandoening (zoals pancreatitis) wegens hun gastro-intestinale ongewenste effecten en het gebrek aan gegevens bij deze populatie.

Toediening en posologie

- De GLP-1-analogen voor injectie worden subcutaan toegediend aan een vaste dosis. De kortwerkende vormen worden 1 x per dag toegediend, de langwerkende 1 x per week. Met semaglutide en liraglutide wordt een gereduceerde startdosis aanbevolen.
- Semaglutide oraal: 7 mg tot max. 14 mg per dag, in één tablet (inname van twee 7 mg tabletten om een dosis van 14 mg te bereiken wordt niet aanbevolen, omdat men een verdubbeling van de dosis hulpstof dient te vermijden). Het moet worden ingenomen na een nuchtere periode van minstens 8 uur, met maximaal 120 ml (een half glas) water. Wacht minstens 30 minuten met eten, drinken of het innemen van andere medicijnen.

Dulaglutide

Posol.

0,75 à 1,5 mg per week in 1 injectie

TRULICITY (Eli Lilly)

dulaglutide [biosynthetisch]

inj. oploss. s.c. [voorgev. pen]

4 x 0,75 mg / 0,5 ml R/ a ▶ € 104,05 €

4 x 1,5 mg / 0,5 ml R/ a ▶ € 104,05 €

TRULICITY (Abacus)

dulaglutide [biosynthetisch]

inj. oploss. s.c. [voorgev. pen]

4 x 1,5 mg / 0,5 ml R/ a ▶ € 104,05 €
(parallele distributie)



Exenatide

De specialiteit **Bydureon®** is niet meer op de markt sinds december 2024.

Posol.

2 mg per week in 1 s.c. injectie

Liraglutide

Posol.

1,2 à 1,8 mg/dag in 1 injectie (startdosis: 0,6 mg/dag gedurende 7 dagen)

VICTOZA (Novo Nordisk)

liraglutide [biosynthetisch]

inj. oploss. s.c. [voorgev. pen]

2 x 3 ml 6 mg / 1 ml R/ a ▶ € 76,11 €

Semaglutide

Posol.

Injecteerbare vorm: 0,5 à 1 mg/week in 1 injectie (startdosis: 0,25 mg/week gedurende 4 weken)

Orale vorm: 7 mg tot max. 14 mg/dag, in één tablet, na een nuchtere periode van minstens 8 uur en 30 minuten wachten met eten, drinken of het innemen van andere medicijnen (startdosis: 3 mg/dag gedurende 4 weken) (zie ook Toediening en dosering).

OZEMPIC (Novo Nordisk)

semaglutide [biosynthetisch]

inj. oploss. s.c. [voorgev. pen]

1 x 4 dos. 0,25 mg / 1 dos. R/ a ▶
€ 104,25 €

1 x 4 dos. 0,5 mg / 1 dos. R/ a ▶
€ 104,25 €

1 x 4 dos. 1 mg / 1 dos. R/ a ▶ €
104,25 €

RYBELSUS (Novo Nordisk)
semaglutide [biosynthetisch]
tabl.

30 x 3 mg R/ a ▶ € 97,70 €

30 x 7 mg R/ a ▶ € 97,70 €

30 x 14 mg R/ a ▶ € 97,70 €

RYBELSUS (Abacus)

semaglutide [biosynthetisch]

tabl.

30 x 3 mg R/ a ▶ € 97,70 €

30 x 7 mg R/ a ▶ € 97,70 €

30 x 14 mg R/ a ▶ € 97,70 €
(parallele distributie)

5.1.8. Gecombineerde GIP/GLP-1-analogen

Tirzepatide is een "dubbele agonist" van zowel GLP-1 als het glucose-afhankelijke insulintrope polypeptide GIP (*glucose-dependent insulintropic polypeptide*). Het verhoogt de door voedsel gestimuleerde insulinesecretie en de insulinegevoeligheid. Tirzepatide vermindert ook de glucagonsecretie en de voedselinname en vertraagt de maaglediging.

Plaatsbepaling

- *Zie 5.1.*
- Bij type 2-diabetes neemt tirzepatide momenteel een positie in die dicht bij die van de GLP-1-analogen ligt (*zie 5.1.7.*).
- Tirzepatide is effectief in het onder controle houden van diabetes en voor gewichtsbeheersing bij diabetespatiënten met overgewicht (*zie Folia september 2023.*).
- Het is ook effectief voor gewichtsverlies bij personen zonder diabetes maar met obesitas of overgewicht en gewichtsgelateerde comorbide aandoeningen (*zie Folia november 2024.*).
- Het effect op het gewicht is meer uitgesproken bij patiënten zonder diabetes.
- Momenteel zijn er geen gegevens beschikbaar over de werkzaamheid bij complicaties die verband houden met type 2-diabetes of obesitas.



- Het veiligheidsprofiel is vergelijkbaar met dat van de GLP 1-analogen, met vooral gastro-intestinale stoornissen als ongewenste effecten. Bepaalde ernstige ongewenste effecten worden vermeld en ook een risico op interacties met andere geneesmiddelen. Het veiligheidsprofiel op langere termijn is niet bekend.

Indicaties (synthese van de SKP)

- Type 2-diabetes bij volwassenen, als monotherapie of in associatie met andere antidiabetica.
- Gewichtsbeheersing bij volwassenen, als aanvulling op aanpassingen van de leefstijl bij obesitas of overgewicht met comorbide aandoeningen.
- Dit geneesmiddel wordt onder bepaalde voorwaarden terugbetaald bij de behandeling van type-2 diabetes (situatie op 01/07/2025).

Ongewenste effecten

- Zeer vaak gastro-intestinale stoornissen.
- Hypoglykemie bij associatie met een hypoglykemiërend sulfamide of met insuline.
- Reacties ter hoogte van de injectieplaats, overgevoelighedsreacties, verminderde eetlust, duizeligheid, hypotensie, haarverlies, vermoeidheid.
- Zelden: pancreatitis, cholelithiase, ernstige nierinsufficiëntie, gastroparese, diabetische retinopathie, angio-oedeem en anafylactische reacties.

Zwangerschap en borstvoeding

- *Zie 5.1.*
- Gebruik tijdens de zwangerschap en de periode van borstvoeding wordt afgeraden wegens een gebrek aan gegevens.

Oudere patiënten

- Voor de algemene aanpak van diabetes bij oudere patiënten, *zie 5.1. rubriek "Oudere patiënten"*.
- Geen enkel geneesmiddel van deze groep is opgenomen in het **Formularium Ouderenzorg** omdat de huidige ervaring met deze moleculen nog zeer beperkt is.

Interacties

- *Zie 5.1.*
- Tirzepatide vertraagt de maaglediging en kan de resorptieomvang en -snelheid van andere orale geneesmiddelen verminderen, in het begin van de behandeling of bij een dosisverhoging. Voorzichtigheid is aangewezen bij geneesmiddelen met een nauwe therapeutisch-toxische marge.
- Wegens het verhoogde risico op hypoglykemie bij associatie met een hypoglykemiërend sulfamide en/of basaal insuline, wordt een dosisverlaging van het hypoglykemiërend sulfamide en/of van de insuline aanbevolen.

Bijzondere voorzorgen

- De patiënten moeten worden geïnformeerd over het risico en de symptomen van pancreatitis, hypoglykemie en dehydratie in geval van braken of diarree door tirzepatide.
- Voorzichtigheid is geboden bij diepe sedatie of algemene anesthesie (risico op inhalatie van de maaginhoud).
- Voorzichtigheid is geboden bij geneesmiddelen met een nauwe therapeutisch-toxische marge (*zie rubriek "Interacties"*).

Tirzepatide

MOUNJARO (Eli Lilly)

tirzepatide



inj. oploss. s.c. KwikPen [voorgev. pen]

- 1 x 4 dos. 2,5 mg / 1 dos. R/ a ▶ € 179,78 €
- 1 x 4 dos. 5 mg / 1 dos. R/ a ▶ € 241,16 €
- 1 x 4 dos. 7,5 mg / 1 dos. R/ a ▶ € 333,23 €
- 1 x 4 dos. 10 mg / 1 dos. R/ a ▶ € 333,23 €
- 1 x 4 dos. 12,5 mg / 1 dos. R/ 410,88 €
- 1 x 4 dos. 15 mg / 1 dos. R/ 410,88 €

5.1.9. Gliflozinen (SGLT2-inhibitoren)

De gliflozinen zijn inhibitoren van de natriumglucose-cotransporter 2 (SGLT2) ter hoogte van de nieren. Hun hypoglykemiërend effect is gebaseerd op vermindering van de terugresorptie van glucose in de nieren, met uitlokking van glucosurie. Het mechanisme van hun gunstig effect bij hart- en nierinsufficiëntie is nog onvoldoende gekend.

Plaatsbepaling

- *Zie 5.1.*
- Gliflozinen veroorzaken een lichte gewichtsdaling²⁵ en hebben een gering risico van hypoglykemie.⁶
- Bij type 2-diabetici met bestaande macroangiopathie of met hoog cardiovasculair risico rapporteert men:
 - bemoedigende resultaten op bepaalde cardiovasculaire (ischemische) complicaties van diabetes met canagliflozine, dapagliflozine en empagliflozine ; het voordeel in absolute waarde is beperkt [*zie Folia februari 2017, Folia april 2017, en Folia mei 2019*].
 - een daling van het aantal ziekenhuisopnames voor hartfalen (*zie Folia februari 2021*).
 - een renoprotectief effect bij diabetische nefropathie met ernstig verhoogde albuminurie (stadium A3) [*zie Folia oktober 2019 en Folia februari 2021*].
- Studies tonen ook een gunstig effect voor dapagliflozine en empagliflozine, bij hartfalen en bij chronische nierinsufficiëntie met ernstig verhoogde albuminurie (stadium A3), al dan niet in de aanwezigheid van diabetes. Deze indicaties zijn opgenomen in de SKP en voor sommige ervan wordt een terugbetaling voorzien onder bepaalde voorwaarden (situatie op 1/03/2024) [*zie 1.3. , Folia februari 2021 en Folia mei 2022*].

Indicaties (synthese van de SKP)

- Type 2-diabetes, in monotherapie of in associatie met andere antidiabetica.
- Deze geneesmiddelen worden enkel terugbetaald onder bepaalde voorwaarden.
- Dapagliflozine en empagliflozine: ook symptomatisch chronisch hartfalen en chronische nierschade, al dan niet in de aanwezigheid van diabetes.

Contra-indicaties

- Antecedenten van ketoacidose onder behandeling met gliflozinen waarbij geen andere uitlokkende gebeurtenis werd geïdentificeerd.
- Type 1-diabetes.

Ongewenste effecten

- Hypoglykemie, bij associatie met een hypoglykemiërend sulfamide of insuline.
- Zeer vaak: genitale candidose bij de vrouw en symptomen van volumedepletie bij ouderen ≥ 75 jaar.
- Vaak: urineweginfecties, genitale candidose bij de man, polyurie (met dorst, obstipatie, duizeligheid).
- Minder vaak : hypotensie en syncope.
- Soms: tijdelijke verhoging van het serumcreatinine.
- Risico van diabetische ketoacidose “met een atypische presentatie” (zonder uitgesproken verhoogde glykemie) en nood voor dringende hospitalisatie; patiënten moeten op de hoogte zijn van de



alarmsymptomen zoals nausea en braken, epigastrische pijn, overmatige dorst, snelle en diepe ademhaling, verwardheid, slaperigheid.

- Necrotiserende fasciitis van het perineum of gangreen van Fournier (zeldzaam) [zie *Folia september 2019*]
- Mogelijke verhoging van het fractuurrisico. Het is niet duidelijk of het gaat om een direct effect op de botkwaliteit, dan wel om een verhoogd valrisico (door vermindering van het plasmavolume).
- Canagliflozine: verhoogd fractuurrisico, vooral bij oudere patiënten; dit zou verband kunnen houden met verminderde botmineraaldichtheid [zie *Folia juli 2020*].
- Canagliflozine: verhoogd risico van amputatie ter hoogte van de onderste ledematen [zie *Folia augustus 2017*].
- Dapagliflozine en empagliflozine: mogelijk verhoogd risico van bepaalde kankers (*risk management plan* EMA, studies lopende).

Zwangerschap en borstvoeding

- Zie 5.1.
- Het is niet mogelijk om een uitspraak te doen over de veiligheid van gebruik van deze preparaten tijdens de zwangerschap (geen of onvoldoende informatie beschikbaar).

Oudere patiënten

- Voor de algemene aanpak van diabetes bij ouderen, zie 5.1. rubriek "Oudere patiënten".
- Studies die de gliflozinen hebben geëvalueerd op klinische eindpunten, omvatten populaties van 65 jaar en ouder, maar grootschalige ervaring op lange termijn blijft nog beperkt (zie ook de rubriek "Plaatsbepaling").
- Geen enkel geneesmiddel van deze groep is opgenomen in het **Formularium Ouderenzorg** omdat deze middelen worden gebruikt bij een behandeling die moet worden aangepast aan elke individuele patiënt (zie 5.1. rubriek "Oudere patiënten"). Bij sommige oudere patiënten die nog zelfredzaam zijn en geen belangrijke comorbiditeiten hebben, wordt een gliflozine soms overwogen.

Interacties

- Zie 5.1.
- Toename van het effect van thiaziden en lisdiuretica.
- Wegens het verhoogde risico op hypoglykemie in combinatie met een hypoglykemiërend sulfamide en/of insuline wordt geadviseerd de dosis van de hypoglykemiërend sulfamide en/of insuline te verlagen.
- Empagliflozine en canagliflozine zijn substraten van P-gp (zie *Tabel Id. in Inl.6.3.*).

Bijzondere voorzorgen

- Het hypoglykemiërend effect van gliflozinen neemt af wanneer de renale creatinineklaring lager is dan 60 ml/min.
- De nierfunctie controleren voor de start van de behandeling en nadien op regelmatige tijdstippen.
- Er werd een risico van amputatie van de onderste ledematen beschreven met bepaalde gliflozinen (zie *Folia augustus 2017*), regelmatige voetcontroles zijn daarom aan te raden.
- Voorzichtigheid bij patiënten met risico van volumedepletie zoals patiënten onder diuretica, ouderen. Tijdens acute episodes van dehydratie (diarree, braken, koorts,...) die langer dan 24u aanhouden, moet overwogen worden tijdelijk de dosis van de gliflozinen te verlagen of de inname stop te zetten om acute nierschade te voorkomen, zeker bij oudere of kwetsbare patiënten.
- Het is raadzaam de gliflozinen tijdelijk te stoppen bij majeure chirurgische ingreep (1 tot 3 dagen ervoor, afhankelijk van de bron) of hospitalisatie wegens ernstige ziekte, tot de patiënt stabiel is, wegens risico van dehydratie, elektrolytenstoornissen en diabetische keto-acidose.
- Risico van diabetische ketoacidose met een atypische presentatie: screening van risicofactoren (acute situaties met risico van dehydratie of langdurig vasten, situaties waarin insulinedosis verlaagd is, ...) en monitoring worden aangeraden.



Canagliflozine

Posol.
100 à 300 mg p.d. in 1 dosis

INVOKANA (Menarini)
canagliflozine
filmomh. tabl.

30 x 100 mg R/ a 62,95 €
90 x 100 mg R/ a 137,25 €
30 x 300 mg R/ a 89,89 €
90 x 300 mg R/ a 200,38 €

INVOKANA (Abacus)
canagliflozine
filmomh. tabl.
90 x 300 mg R/
(parallele distributie)

Dapagliflozine

Posol.
10 mg p.d. in 1 dosis

FORXIGA (AstraZeneca)
dapagliflozine
filmomh. tabl.

28 x 5 mg R/ 47,00 €
28 x 10 mg R/ a b 47,70 €
98 x 10 mg R/ a b 144,17 €

Empagliflozine

Posol.
type 2 diabetes: 10 à 25 mg p.d. in 1 dosis
chronisch hartfalen en nierschade: 10 mg p.d.

JARDIANCE (Boehringer Ingelheim)
empagliflozine
filmomh. tabl.

30 x 10 mg R/ a b 51,24 €
100 x 10 mg R/ a b 149,08 €
30 x 25 mg R/ a 51,24 €
100 x 25 mg R/ a 149,08 €

5.1.10. Combinatiepreparaten

Het mogelijk voordeel op het vlak van therapietrouw moet afgewogen worden tegen de beperkte dosisaanpassingsmogelijkheden en het risico van ongewenste effecten.



Contra-indicaties, ongewenste effecten, zwangerschap, borstvoeding, interacties en voorzorgen

- Zie 5.1.2. (metformine), 5.1.6. (gliptinen), 5.1.9. (gliflozinen), 5.1.1. en 5.1.7.

Gliflozine + gliptine

De specialiteit **Steglujan®** is niet meer op de markt sinds november 2022.

Gliflozine + metformine

SYNJARDY (Boehringer Ingelheim)

empagliflozine 5 mg
metformine, hydrochloride 850 mg
filmomh. tabl.

60 x R/a  51,24 €

200 x R/a  149,08 €

empagliflozine 5 mg
metformine, hydrochloride 1.000 mg
filmomh. tabl.

60 x R/a  51,24 €

200 x R/a  149,08 €

empagliflozine 12,5 mg
metformine, hydrochloride 850 mg
filmomh. tabl.

60 x R/a  51,24 €

200 x R/a  149,08 €

empagliflozine 12,5 mg
metformine, hydrochloride 1.000 mg
filmomh. tabl.

60 x R/a  51,24 €

200 x R/a  149,08 €

Posol. 10 à 25 mg (empagliflozine) p.d. in 2 doses

XIGDUO (AstraZeneca)

dapagliflozine 5 mg
metformine, hydrochloride 850 mg
filmomh. tabl.

56 x R/a  47,70 €

196 x R/a  144,17 €

dapagliflozine 5 mg
metformine, hydrochloride 1.000 mg
filmomh. tabl.

56 x R/a  47,70 €

196 x R/a  144,17 €

Posol. 10 mg (dapagliflozine) p.d. in 2 doses

Gliptine + metformine

EUCREAS (Novartis Pharma)

vildagliptine 50 mg
metformine, hydrochloride 850 mg

filmomh. tabl.

60 x R/a  51,55 €

180 x R/a  129,13 €

vildagliptine 50 mg
metformine, hydrochloride 1.000 mg
filmomh. tabl.



60 x R/a ▶ € 51,93 €

180 x R/a ▶ € 129,13 €

Posol. 100 mg (vildagliptine) p.d. in 2 doses

EUCREAS (Abacus)

vildagliptine 50 mg
metformine, hydrochloride 1.000 mg
filmomh. tabl.

180 x R/a ▶ € 129,13 €

Posol. 100 mg (vildagliptine) p.d. in 2 doses
(parallele distributie)

EUCREAS (Orifarm Belgium)

vildagliptine 50 mg
metformine, hydrochloride 850 mg
filmomh. tabl.

180 x R/a ▶ € 129,13 €

vildagliptine 50 mg
metformine, hydrochloride 1.000 mg
filmomh. tabl.

180 x R/a ▶ € 129,13 €

Posol. 100 mg (vildagliptine) p.d. in 2 doses
(parallele distributie)

JANUMET (MSD)

sitagliptine (fosfaat) 50 mg
metformine, hydrochloride 850 mg
filmomh. tabl.

196 x R/a ▶ € 63,02 €

sitagliptine (fosfaat) 50 mg
metformine, hydrochloride 1.000 mg

filmomh. tabl.

56 x R/a ▶ € 24,61 €

196 x R/a ▶ € 66,60 €

Posol. 100 mg (sitagliptine) p.d. in 2 doses

JANUMET (Abacus)

sitagliptine (fosfaat) 50 mg
metformine, hydrochloride 850 mg
filmomh. tabl.

196 x R/a ▶ € 48,02 €

sitagliptine (fosfaat) 50 mg
metformine, hydrochloride 1.000 mg
filmomh. tabl.

196 x R/a ▶ € 43,33 €

Posol. 100 mg (sitagliptine) p.d. in 2 doses
(parallele distributie)

JENTADUETO (Boehringer Ingelheim)

linagliptine 2,5 mg
metformine, hydrochloride 850 mg
filmomh. tabl.

180 x R/a ▶ € 122,89 €

linagliptine 2,5 mg
metformine, hydrochloride 1.000 mg
filmomh. tabl.

180 x R/a ▶ € 122,89 €

Posol. 5 mg (linagliptine) p.d. in 2 doses

SITAGLIPTIN / METFORMIN

GRINDEKS (Grindeks - Kalceks)
sitagliptine (hydrochloride) 50 mg

metformine, hydrochloride 850 mg
filmomh. tabl.

196 x R/a ▶ € 48,02 €

sitagliptine (hydrochloride) 50 mg
metformine, hydrochloride 1.000 mg
filmomh. tabl.

196 x R/a ▶ € 43,33 €

Posol. 100 mg (sitagliptine) p.d. in 2 doses

SITAGLIPTIN / METFORMIN SANDOZ

(Sandoz)

sitagliptine (hydrochloride) 50 mg
metformine, hydrochloride 850 mg
filmomh. tabl.

196 x R/a ▶ € 48,02 €

sitagliptine (hydrochloride) 50 mg
metformine, hydrochloride 1.000 mg
filmomh. tabl.

196 x R/a ▶ € 43,33 €

Posol. 100 mg (sitagliptine) p.d. in 2 doses

VIPDOMET (Takeda)

alogliptine (benzooat) 12,5 mg
metformine, hydrochloride 850 mg
filmomh. tabl.

56 x R/a ▶ € 51,87 €

alogliptine (benzooat) 12,5 mg
metformine, hydrochloride 1.000 mg
filmomh. tabl.

56 x R/a ▶ € 51,87 €

Posol. 25 mg (alogliptine) p.d. in 2 doses

Insuline + GLP-1-analoog (incretinemimeticum)

XULTOPHY (Novo Nordisk)

insuline degludec [biosynthetisch] 100 E / 1 ml
liraglutide [biosynthetisch] 3,6 mg / 1 ml
inj. oploss. s.c. [voorgev. pen]

5 x 3 ml R/a ▶ € 170,68 €

5.2. Obesitas

De geneesmiddelen tegen obesitas worden ingedeeld in verschillende categorieën, afhankelijk van hun werkingsmechanisme. Sommige hebben een (neuro-)hormonale werking door activatie van het incretinesysteem (GLP-1-analogen en gecombineerde GIP/GLP-1-analogen), terwijl andere rechtstreeks inwerken op het spijsverteringsstelsel (orlistat) of op het centrale zenuwstelsel (naltrexon-bupropion).

Plaatsbepaling

- Obesitas, gekenmerkt door een overmatige vetmassa, wordt gedefinieerd door een body mass index (BMI)



$\geq 30 \text{ kg/m}^2$ en gaat gepaard met een verhoogd risico op comorbiditeiten (met name type 2-diabetes, hart- en vaatziekten, slaapapneu, artrose) en vroegtijdige mortaliteit. De BMI alleen is echter niet voldoende om het individuele risico nauwkeurig in te schatten.^{31 32}

- Bij patiënten met belangrijk overgewicht (BMI $> 30 \text{ kg/m}^2$, of BMI $> 27 \text{ kg/m}^2$ indien geassocieerd aan andere risicofactoren zoals hypertensie, diabetes of hyperlipidemie) heeft medicamenteuze behandeling enkel zin binnen een globale, multidisciplinaire aanpak en in combinatie met andere maatregelen (bv. aanpassing van de voeding, fysieke inspanning, gedragstherapie).³³
- GLP-1-analogen hebben als indicatie type 2-diabetes (zie 5.1.7). Sommige van die GLP-1-analogen werden ook beoordeeld bij obesitas, in hogere doses dan bij diabetes en in combinatie met leefstijlaanpassing:
 - Liraglutide geeft een bijkomend gewichtsverlies van ongeveer 5% vergeleken met placebo, vooral in het eerste jaar van de behandeling (plateau-effect).³⁴ Langetermijnresultaten (> 3 jaar) en positieve effecten op bepaalde obesitasgerelateerde aandoeningen (preventie van diabetes, slaapapneu, cardiovasculaire events bij patiënten zonder diabetes) werden niet duidelijk vastgesteld.^{35 36} Na stoppen van de behandeling neemt het gewicht opnieuw progressief toe (zie *Folia januari 2017* en *Folia augustus 2022*).
 - Injecteerbare semaglutide leidt tot een bijkomende gewichtsddaling van ongeveer 11% vergeleken met placebo.³⁴ Ook die daling is vooral uitgesproken tijdens het eerste jaar en na het stoppen van de behandeling neemt het gewicht opnieuw progressief toe (zie *Folia april 2021* en *Folia april 2023*). Er zijn geen gegevens beschikbaar over de werkzaamheid na 4 jaar.³⁷ Injecteerbare semaglutide in een hoge dosis en in combinatie met leefstijlaanpassingen toonde, bij obesitas en zonder diabetes, significante winst op obesitasgerelateerde aandoeningen: enerzijds op majeure cardiovasculaire events, enkel in secundaire preventie (zie *Folia januari 2024*) en anderzijds op pijn en mobiliteit bij patiënten met knieartrose.³⁸
 - Orale semaglutide in een dosis van 50 mg/dag levert een bijkomende gewichtsddaling op die vergelijkbaar is met die bij injecteerbare semaglutide.³⁹ De behandeling van obesitas is geen officiële indicatie van orale semaglutide (situatie op 1/06/2025).
 - De positieve effecten van GLP-1-analogen bij obesitas moeten worden afgewogen tegen hun veiligheid van gebruik. Het veiligheidsprofiel op langere termijn, vooral bij een hoge dosis, is nog onvoldoende onderbouwd. Er is melding gemaakt van een verhoogd suïciderisico, maar tot op heden werd geen causaal verband vastgesteld (zie *EMA PRAC april 2024*). Het bijbehorende, niet te verwaarlozen verlies van spiermassa roept belangrijke vragen op.⁴⁰ Hetzelfde geldt voor de verslechtering van de cardiometabole parameters (glykemie, bloeddruk, cholesterolgehalte in het bloed) die werd waargenomen bij het stopzetten van de behandeling.⁴⁰ Bij grootschalig gebruik moet ook rekening gehouden worden met zeldzame maar ernstige ongewenste effecten.
 - Gezien de beperkte beschikbaarheid van semaglutide zien we een offlabel gebruik van Ozempic® en Rybelsus® (op de markt gebracht voor de behandeling van type 2-diabetes), wat gevolgen heeft voor de beschikbaarheid van deze geneesmiddelen voor diabetespatiënten (zie *Folia april 2025*).
- Tirzepatide, een gecombineerd GIP/GLP-1 analoog, heeft als indicatie zowel type 2-diabetes als gewichtsverlies bij personen (met of zonder diabetes) met obesitas of overgewicht en gewichtsgerelateerde comorbide aandoeningen (zie *Folia september 2023* en *Folia november 2024*). Bij volwassen patiënten met obesitas leidt tirzepatide in combinatie met een aanpassing van de leefstijl tot een bijkomend gewichtsverlies van ongeveer 12 à 17 % in vergelijking met placebo.³⁴ Men zag winst op bepaalde obesitasgerelateerde aandoeningen (o.a. slaapapneu⁴¹, hartfalen⁴², ...), mogelijk in verband met het bekomen gewichtsverlies. Momenteel is er geen bewijs voor winst op majeure cardiovasculaire events. Tirzepatide wordt besproken bij de antidiabetica (zie 5.1.8).
- Orlistat kan het gewichtsverlies dat wordt bereikt door een aanpassing van de leefstijl lichtjes versterken (ongeveer 3% extra in vergelijking met placebo).³⁴ Na het stoppen van de behandeling neemt het gewicht opnieuw progressief toe.³³
- De associatie naltrexon + bupropion heeft als indicatie de behandeling van obesitas in combinatie met



leefstijlaanpassing.³³ Naltrexon is een antagonist van de centrale en perifere opioïdreceptoren. Bupropion is een noradrenaline- en dopamine-heropnameremmer (zie 10.5.2.1). De associatie geeft een bijkomende gewichtsdaling van ongeveer 4% in vergelijking met placebo.³⁴ Het is onduidelijk of dit effect na verloop van tijd behouden blijft.⁴³ Het veiligheidsprofiel na 1 jaar, vooral op cardiovasculair vlak, is slecht bekend.⁴⁴ In afwachting van de resultaten van een cardiovasculaire veiligheidsstudie (voorzien voor 2028), raadt het EMA een jaarlijkse opvolging aan en een stopzetting van de behandeling wanneer het cardiovasculaire risico groter wordt of wanneer het gewichtsverlies niet behouden blijft.⁴⁴

- Het nut van metformine (offlabel gebruik) in de behandeling van obesitas is beperkt, want het gewichtsverlies dat kan worden toegeschreven aan metformine, is klein.^{45 31}
- Het gebruik van schildklierhormonen en/of amfetaminederivaten bij obesitas, eventueel in magistrale bereidingen, heeft een negatieve risico-batenverhouding. Er zijn onvoldoende gegevens over de werkzaamheid en de veiligheid van gebruik bij deze indicatie. Ook moet rekening worden gehouden met het risico op amfetamineafhankelijkheid.
- Farmacologische behandelingen van obesitas zijn vooral onderzocht bij volwassenen. GLP 1-analogen werden in combinatie met aanpassingen van de leefstijl geëvalueerd bij een beperkt aantal patiënten jonger dan 18 jaar: vanaf 6 jaar voor liraglutide^{46 47} en vanaf 12 jaar voor injecteerbare semaglutide.⁴⁸ Er zijn geen gegevens over de werkzaamheid of veiligheid bij personen jonger dan 18 jaar beschikbaar voor tirzepatide, orlistat of de combinatie naltrexon/bupropion.
- Setmelanotide heeft als indicatie de behandeling van obesitas en het reguleren van honger bij specifieke zeldzame ziekten (zie 20.2.).

5.2.1. GLP-1-analogen

Liraglutide en semaglutide zijn analogen van het incretinehormoon glucagon-like peptide-1 (GLP-1). Dit is een intestinaal hormoon dat de insulinesecretie verhoogt, de glucagonvrijstelling vermindert en de maaglediging vertraagt. Door het gevoel van verzadiging te verhogen en het gevoel van honger te verminderen, wordt ook de voedselinname verminderd.

Plaatsbepaling

- Zie 5.2.

Indicaties (synthese van de SKP)

- Gewichtsbeheersing, in combinatie met leefstijlaanpassing, bij volwassenen met obesitas (BMI \geq 30kg/m²) of met overgewicht (BMI \geq 27kg/m²) en ten minste één overgewichtgerelateerde comorbiditeit (bv. pre-diabetes of type 2 diabetes, dyslipidemie, gecontroleerde hypertensie, slaapapneu).
- Gewichtsbeheersing in combinatie met leefstijlaanpassing bij kinderen vanaf 12 jaar met obesitas en een lichaamsgewicht van meer dan 60 kg.
- Liraglutide: ook gewichtsbeheersing in combinatie met leefstijlaanpassing bij kinderen vanaf 6 jaar met obesitas en een lichaamsgewicht van 45 kg of meer.

Ongewenste effecten

- Reacties ter hoogte van de injectieplaats (frequenter met de vormen voor wekelijks toediening).
- Hypoglykemie (zelden ernstig).
- Gastro-intestinale stoornissen: misselijkheid en diarree (zeer frequent); dyspepsie, braken en buikpijn (frequent); darmobstructie (zelden).
- Pancreatitis (zelden).
- Galsteenvorming, cholecystitis (zelden).
- Pulmonale aspiratie tijdens anesthesie of diepe sedatie (als gevolg van vertraagde maaglediging).
- Suïcidaliteit: (niet-eenduidig) signaal zonder bewijs van een oorzakelijk verband.
- Semaglutide: ook ischemische aantasting van de nervus opticus (NAION) met snelle achteruitgang van de het zicht (1/10.000 gevallen per jaar gebruik) (zie EMA PRAC januari 2025).



Zwangerschap en borstvoeding

- Het wordt afgeraden om (te proberen) gewicht te verliezen tijdens de zwangerschap en de periode van borstvoeding.
- Het is niet mogelijk om een uitspraak te doen over de veiligheid van gebruik van deze preparaten tijdens de zwangerschap (geen of onvoldoende informatie beschikbaar).

Interacties

- Vertraging van de maaglediging, met mogelijk wijzigen van de resorptiesnelheid van andere geneesmiddelen.

Bijzondere voorzorgen

- Electieve chirurgie: gezien het effect van vertraagde maaglediging en het mogelijke risico van longaspiratie tijdens de anesthesie, is het verstandig de behandeling stop te zetten de dag zelf (vormen voor dagelijkse toediening). Voor vormen voor wekelijkse toediening lopen de meningen uiteen over het nut van stoppen de dag zelf of tot een week ervoor. Voorwaarde voor de hervatting van de behandeling is een correcte hervatting van de voedselinname.
- GLP-1-analogen worden best niet gebruikt bij patiënten met diabetische gastroparese of een andere ernstige gastro-intestinale aandoening (zoals pancreatitis) wegens hun gastro-intestinale ongewenste effecten en het gebrek aan gegevens bij deze populatie.

Liraglutide

Posol.
0,6 à 3 mg p.d. in 1 injectie

<i>SAXENDA (Novo Nordisk)</i> liraglutide [biosynthetisch] inj. oploss. s.c. [voorgev. pen] 5 x 3 ml 6 mg / 1 ml R/ 244,99 €	inj. oploss. s.c. [voorgev. pen] 5 x 3 ml 6 mg / 1 ml R/ (parallele distributie)	(parallele distributie)
<i>SAXENDA (Abacus)</i> liraglutide [biosynthetisch]	<i>SAXENDA (Orifarm Belgium)</i> liraglutide [biosynthetisch] inj. oploss. s.c. [voorgev. pen] 5 x 3 ml 6 mg / 1 ml R/ 244,99 €	<i>SAXENDA (PI-Pharma)</i> liraglutide [biosynthetisch] inj. oploss. s.c. [voorgev. pen] 5 x 3 ml 6 mg / 1 ml R/ 244,99 € (parallele distributie)

Semaglutide

WEGOVY (Novo Nordisk)
semaglutide [biosynthetisch]
inj. oploss. s.c. FlexTouch [voorgev. pen]
1 x 4 dos. 0,25 mg / 1 dos. R/ 144,82 €
1 x 4 dos. 0,5 mg / 1 dos. R/ 144,82 €
1 x 4 dos. 1 mg / 1 dos. R/ 144,82 €
1 x 4 dos. 1,7 mg / 1 dos. R/ 211,60 €
1 x 4 dos. 2,4 mg / 1 dos. R/ 232,80 €

WEGOVY (Abacus)
semaglutide [biosynthetisch]
inj. oploss. s.c. FlexTouch [voorgev. pen]
1 x 4 dos. 0,25 mg / 1 dos. R/ 226,52 €
1 x 4 dos. 0,5 mg / 1 dos. R/ 226,52 €
1 x 4 dos. 1,7 mg / 1 dos. R/ 226,52 €
1 x 4 dos. 2,4 mg / 1 dos. R/ 226,52 €



(parallele distributie)

5.2.2. Gecombineerde GIP/GLP-1-analogen

Tirzepatide is een "dubbele agonist" van zowel GLP-1 als het glucose-afhankelijke insulintropische polypeptide GIP (glucose-dependent insulintropic polypeptide). Dit zijn intestinale hormonen die de insulinesecretie verhogen, de glucagonvrijstelling verminderen en de maaglediging vertragen. Door het gevoel van verzadiging te verhogen en het gevoel van honger te verminderen, wordt ook de voedselinname verminderd. De specialiteit met de dubbele indicatie "diabetes" en "obesitas" in zijn SKP, is opgenomen bij de antidiabetica (zie 5.1.8.).

Plaatsbepaling

- Zie 5.2.

Indicaties (synthese van de SKP)

- Gewichtsbeheersing, in combinatie met leefstijlaanpassing, bij volwassenen met obesitas (BMI \geq 30kg/m²) of met overgewicht (BMI \geq 27kg/m²) en ten minste één overgewichtgerelateerde comorbiditeit (bv. pre-diabetes of type 2 diabetes, dyslipidemie, gecontroleerde hypertensie, slaapapneu).

Ongewenste effecten

- Zeer vaak gastro-intestinale stoornissen.
- Hypoglykemie bij associatie met een hypoglykemiërend sulfamide of met insuline.
- Reacties ter hoogte van de injectieplaats, overgevoelighedsreacties, verminderde eetlust, duizeligheid, hypotensie, haarverlies, vermoeidheid.
- Zelden: pancreatitis, cholelithiasis, ernstige nierinsufficiëntie, gastroparese, angio-oedeem en anafylactische reacties.

Zwangerschap en borstvoeding

- Het wordt afgeraden om (te proberen) gewicht te verliezen tijdens de zwangerschap en de periode van borstvoeding.
- Gebruik tijdens de zwangerschap en de periode van borstvoeding wordt afgeraden wegens een gebrek aan gegevens.

Interacties

- Tirzepatide vertraagt de maaglediging en kan de resorptieomvang en -snelheid van andere orale geneesmiddelen verminderen, vooral in het begin van de behandeling of bij een dosisverhoging. Voorzichtigheid is geboden bij geneesmiddelen met een nauwe therapeutisch-toxische marge (SKP).

Bijzondere voorzorgen

- De patiënten moeten worden geïnformeerd over het risico en de symptomen van pancreatitis, hypoglykemie (bij diabetes) en dehydratie in geval van braken of diarree door tirzepatide.
- Voorzichtigheid is geboden bij diepe sedatie of algemene anesthesie (risico op inhalatie van de maaginhoud).
- Voorzichtigheid is geboden bij geneesmiddelen met een nauwe therapeutisch-toxische marge (zie de rubriek "Interacties").

5.2.3. Orlistat

Orlistat inhibeert de gastro-intestinale lipasen, en vermindert zo de vetresorptie. Het heeft geen centrale anorexigene werking.

Posol.

60 à 120 mg bij de maaltijd, tot 3 x p.d.



Plaatsbepaling

- Zie 5.2.

Indicaties (synthese van de SKP)

- Gewichtsbeheersing bij volwassenen met overgewicht, in combinatie met leefstijlaanpassing.

Contra-indicaties

- Malabsorptiesyndromen.
- Cholestase (SKP).

Ongewenste effecten

- Steatorree, flatulentie en diarree, dyspepsie, opgezetten buik.
- Hypoglykemie.
- Hoofdpijn.
- Infecties van de bovenste luchtwegen, griepige symptomen.
- Zelden: ernstige hepatitis, pancreatitis, hyperoxalurie en oxalaatnephropathie.

Zwangerschap en borstvoeding

- Het wordt afgeraden om (te proberen) gewicht te verliezen tijdens de zwangerschap en de periode van borstvoeding.
 - *Zwangerschap*: het gebruik van orlistat tijdens de zwangerschap wordt afgeraden.
 - *Borstvoeding*: Het is niet mogelijk om een uitspraak te doen over de veiligheid van gebruik van deze preparaten tijdens de periode van borstvoeding (geen of onvoldoende informatie beschikbaar).

Interacties

- Verminderde resorptie van de vetoplosbare vitamines, bv. van vitamine K (met mogelijke stijging van de INR bij behandeling met vitamine K-antagonisten) en van vitamine D (met mogelijk gevolgen op het botmetabolisme).
- Verminderde resorptie van andere geneesmiddelen bij uitlokken van hevige waterdunne diarree door orlistat. Het gaat om middelen met nauwe therapeutisch-toxische marge (o.a. ciclosporine, levothyroxine, bepaalde anti-epileptica) en om orale anticonceptiva en de noodanticonceptiva ulipristal en levonorgestrel per os [*voir Folia de novembre 2021* over interacties met (nood)anticonceptie, waarin ook maatregelen worden aangereikt om de interactie te vermijden].

Bijzondere voorzorgen

- Een drastische beperking van de vetten in de voeding tijdens de behandeling is noodzakelijk wegens steatorree.

ORLISTAT SANDOZ (Sandoz)

orlistat

harde caps.

42 x 60 mg 25,98 €
84 x 60 mg 40,33 €
126 x 60 mg 51,69 €
84 x 120 mg R/ 62,29 €

ORLISTAT TEVA (Teva)

orlistat

harde caps.

60 x 60 mg 32,99 €
120 x 60 mg 49,71 €

90 x 120 mg R/ 66,01 €

XENICAL (Eurocept)

orlistat

harde caps.

84 x 120 mg R/ 97,33 €

XENICAL (Abacus)

orlistat

harde caps.

84 x 120 mg R/
(parallele distributie)

XENICAL (Impexco)

orlistat

harde caps.

84 x 120 mg R/
(parallele distributie)

XENICAL (Orifarm Belgium)

orlistat

harde caps.

84 x 120 mg R/ 64,59 €
(parallele distributie)

XENICAL (PI-Pharma)



orlistat
harde caps.

84 x 120 mg R/ 79,90 €
(parallele distributie)

5.2.4. Naltrexon + bupropion

Naltrexon is een opioïdantagonist (zie 10.5.3). Bupropion (syn. amfebutamon) is een inhibitor die de heropname van noradrenaline en dopamine remt en wordt reeds gebruikt bij depressie (zie 10.3) en rookstop (zie 10.5.2.1). Deze actieve bestanddelen werken in op de honger- en beloningscentra van de hypothalamus.

Plaatsbepaling

- Zie 5.2.

Indicaties (synthese van de SKP)

- Gewichtsbeheersing, in combinatie met leefstijlaanpassing, bij volwassenen met obesitas ($BMI \geq 30\text{kg/m}^2$) of met overgewicht ($BMI \geq 27\text{kg/m}^2$) en ten minste één overgewichtgerelateerde comorbiditeit (bv. diabetes, dyslipidemie, gecontroleerde hypertensie).

Contra-indicaties

- Ongecontroleerde hypertensie.
- Voorgeschiedenis van convulsies, anorexia-boulimie, bipolaire stoornis.
- Vastgestelde tumor van het centraal zenuwstelsel.
- Ontwenning van alcohol of benzodiazepine.
- Gelijktijdige toediening van naltrexon, bupropion, MAO-inhibitoren of opioïden.
- Ernstige leverinsufficiëntie.

Ongewenste effecten

- (Zeer) vaak: angst, slapeloosheid, agitatie, hoofdpijn, gastro-intestinale stoornissen, arteriële hypertensie (die soms ernstig is).
- Soms: allergische reacties, palpitations, thoracale pijn en veranderingen in het ECG.

Zwangerschap en borstvoeding

- Het wordt afgeraden om (te proberen) gewicht te verliezen tijdens de zwangerschap en de periode van borstvoeding.
 - *Zwangerschap*: het is niet mogelijk om een uitspraak te doen over de veiligheid van gebruik van deze associatie tijdens de zwangerschap (geen of onvoldoende informatie beschikbaar over elk van beide bestanddelen).
 - *Borstvoeding*: het is niet mogelijk om een uitspraak te doen over de veiligheid van gebruik van deze associatie tijdens de periode van borstvoeding (geen of onvoldoende informatie beschikbaar over elk van beide bestanddelen).


Interacties

- Bupropion is een substraat van CYP2B6 en een inhibitor van CYP2D6 (zie Tabel 1c. in Inl.6.3.).

Bijzondere voorzorgen

- Voorzichtigheid is geboden in geval van suïcidaal risico, andere neuropsychiatrische symptomen, verhoogde bloeddruk of hart- en vaatziekten.
- De behandeling moet na 16 weken gestopt worden als de patiënt niet ten minste 5% van het oorspronkelijke lichaamsgewicht verloren heeft (SKP) en na 1 jaar indien het cardiovasculaire risico toeneemt en/of het gewichtsverlies niet behouden blijft.
- Er zijn geen gegevens over de veiligheid en werkzaamheid bij kinderen jonger dan 18 jaar.



MYSIMBA (Goodlife) 

naltrexon, hydrochloride 8 mg

bupropion, hydrochloride 90 mg

tabl. verl. afgifte

112 x R/ 98,18 €

5.3. Schildklierpathologie

In dit hoofdstuk worden besproken:

- thyroïdhormonen
- thyrotropine alfa
- thyreostatica
- jood.

5.3.1. Thyroïdhormonen

Levothyroxine (tetrajoodthyronine of T₄) wordt in de lever en andere weefsels gedeeltelijk omgezet tot liothyronine (trijoodthyronine of T₃).

De halfwaardetijd van T₄ is 6 à 7 dagen, en de *steady-state* wordt bij dagelijkse toediening slechts bereikt na 6 tot 8 weken; het effect kan meerdere weken na stoppen van de behandeling aanhouden.

Plaatsbepaling

- Substitutiebehandeling bij hypothyreoïdie is een goed gedocumenteerde indicatie van thyroïdhormonen.⁴⁹ Ze worden ook gebruikt bij bepaalde gevallen van struma, maar niet meer bij multinodulair niet-toxisch struma.⁵⁰ Thyroïdhormonen worden niet meer gebruikt voor de behandeling van benigne nodules.
- Het gebruik van thyroïdhormonen bij obesitas⁵¹ en bij amenorroe of steriliteit die niet berust op schildklierstoornissen heeft geen zin en is gevaarlijk wegens het risico van thyreotoxicose.⁵²
- Toediening van thyroïdhormonen bij subklinische hypothyreoïdie heeft geen bewezen voordeel [zie *Folia maart 2019*], maar biologische opvolging (TSH en antilichamen tegen de schildklier) is noodzakelijk (zie de *rubriek "Oudere patiënten"* voor meer informatie).⁵³ Er bestaat wel discussie over het voordeel van behandeling bij TSH-waarden > 10 mE/L [zie *Folia maart 2019*], of in geval van onvruchtbaarheid en zwangerschapswens.⁵⁴ Er zijn specifieke aanbevelingen voor de behandeling bij zwangere vrouwen. Bij ouderen is de risico-batenverhouding ongunstig tot TSH-drempelwaarden van 20 mE/L (zie *Folia juni 2022* en *rubriek "Oudere patiënten"*).⁵⁵
- Er bestaat geen consensus over een eventuele systematische screening op afwijkingen in de schildklierfunctie. Bepaalde geneesmiddelen (amiodaron, lithium, jodium, enz.) kunnen schildklierafwijkingen veroorzaken, wat een controle rechtvaardigt.⁵⁶

Indicaties (synthese van de SKP)

- Substitutiebehandeling bij hypothyreoïdie.
- Sommige vormen van euthyroid struma (maar zie de *rubriek "Plaatsbepaling"*).
- Profylactische behandeling na een schildklieroperatie, afhankelijk van de hormonale toestand na de operatie.
- Ziekte van Graves-Basedow, in associatie met thyreostatica, om euthyreoïdie te behouden.

Contra-indicaties

- Onbehandelde thyreotoxicose.

Ongewenste effecten

- Voorkamerfibrillatie, ischemische hartaandoeningen.



- Fracturen.
- Agitatie, angst, slapeloosheid, gewichtsverlies, tremoren, hypertensie en palpataties.
- Vooral bij te hoge doses of te snelle dosisverhoging.

Zwangerschap

- Van bij het begin van de zwangerschap wordt bij een vrouw met hypothyreoïdie een verhoging van de dosis levothyroxine aanbevolen (hogere behoefte aan schildklierhormoon tijdens de zwangerschap; risico's voor moeder en kind in geval van onderdosering). Regelmatige controle van de schildklierfunctie wordt aanbevolen.
- **Bij behandeling van hyperthyreoïdie met een thyreostaticum tijdens de zwangerschap is associëren van levothyroxine aan dit thyreostaticum gecontra-indiceerd, om het thyreostaticum te beperken tot de strikt noodzakelijke dosis.**

Oudere patiënten

- Bij ouderen is de aanpak van klinische hypothyreoïdie dezelfde als bij jongere patiënten en is de toediening van levothyroxine gerechtvaardigd (zie de rubriek "Plaatsbepaling").
- Levothyroxine is een geneesmiddel met een nauwe therapeutisch-toxische marge: voorzichtigheid is geboden, vooral bij ouderen (zie Inl.6.2.). Farmacokinetische interacties (met de inhibitoren) vereisen ook bijzondere waakzaamheid (zie Inl.6.3.).
- Het verdient de voorkeur om de behandeling te starten met lage doses, die slechts zeer geleidelijk moeten worden verhoogd tot de onderhoudsdosis is bereikt en aangepast op basis van de klinische respons en de evolutie van het TSH (zie de geneesmiddelenfiche).
- Een lichte maar langdurige overdosering verhoogt het risico op osteoporotische fracturen bij postmenopauzale vrouwen, evenals het risico op voorkamerfibrillatie bij ouderen. Er moet regelmatig worden gecontroleerd of de dosis goed afgestemd is.
- Subklinische hypothyreoïdie: vanwege de variabiliteit van de TSH-waarden vereist de aanwezigheid van subklinische hypothyreoïdie een herhaalde TSH-bepaling na 2 tot 3 maanden, en een controle van de antilichamen tegen de schildklier. Wordt de subklinische hypothyreoïdie bevestigd, vooral als TSH > 10 mE/L of in aanwezigheid van antilichamen, dan is er een verhoogd risico op evolutie naar een klinische hypothyreoïdie. Daarom is een biologische opvolging gerechtvaardigd bij al deze patiënten. Bij ouderen is de risico-batenverhouding van behandeling ongunstig tot TSH-drempelwaarden van 20 mE/L (voir Folia de juin 2022).
- Het symbool 80+ ter hoogte van levothyroxine betekent dat het geneesmiddel opgenomen werd in het **Formularium Ouderenzorg**. Klik op het symbooltje om hier meer over te lezen in de geneesmiddelenfiche.

Interacties

- Verminderde resorptie van levothyroxine bij gelijktijdige inname van ijzer, magnesium, calcium, antacida; een interval van 3 tot 4 uren tussen de innames is aangewezen; voor melkproducten en sojaproducten is een interval van 60 minuten tussen de innames aangewezen.
- Verminderde resorptie van levothyroxine (door verandering van de maag-pH) bij chronische behandeling met een PPI.
- Levothyroxine versterkt het anticoagulerend effect van vitamine K-antagonisten.
- Orale oestrogenen, enzyminductoren (zoals barbituraten, carbamazepine, fenytoïne en rifampicine) en sommige protease-inhibitoren kunnen de vrije thyroxineconcentratie verlagen. Het kan daarom nodig zijn het TSH op te volgen en zo nodig de dosis levothyroxine te verhogen. Controleer de schildklierfunctie bij starten of stoppen van orale oestrogenen, enzyminductoren of protease-inhibitoren.

Bijzondere voorzorgen

- **Levothyroxine is een geneesmiddel met een nauwe therapeutisch-toxische marge (zie Inl.6.2.).**
- Vooral bij ernstige hypothyreoïdie, bij hartlijden en bij ouderen is voorzichtigheid geboden:



thyroïdhormonen versnellen het hartritme en verhogen het zuurstofverbruik van het myocard.

- Bij starten van een behandeling met levothyroxine bij diabetische patiënten kunnen verhoogde doses insuline of orale antidiabetica nodig zijn.
- Wanneer een langdurige PPI-behandeling wordt opgestart bij patiënten op levothyroxine, is opvolging van het TSH aangewezen.

Posologie

- De gebruikelijke onderhoudsdosis levothyroxine bedraagt bij volwassenen 75 tot 150 µg per dag. Deze wordt bepaald op basis van de klinische evolutie en van de TSH-concentraties.
- Bij patiënten ouder dan 50 jaar met cardiovasculaire antecedenten wordt de behandeling gestart met lage doses levothyroxine (12,5 tot 25 µg per dag) en worden de doses geleidelijk verhoogd.
- Bij oudere patiënten: zie de *rubriek "Oudere patiënten"*.
- TSH-bepaling 6 weken na elke dosisverandering, dan jaarlijks wanneer de behandeling gestabiliseerd is.
- Eén enkele toediening van levothyroxine per dag volstaat, in te nemen op een lege maag 30 minuten vóór het ontbijt (60 minuten indien ontbijt met zuivel- of sojaproducten), zonder andere geneesmiddelen (zie *Folia december 2023*).

Levothyroxine

Posol.
zie rubriek "Dosering"

EUTHYROX (Merck)

levothyroxine, natrium
tabl. (deelb. kwantit.)

- 84 x 25 µg R/ b € 7,35 €
- 84 x 50 µg R/ b € 7,82 €
- 84 x 75 µg R/ b € 8,41 €
- 84 x 100 µg R/ b € 8,89 €
- 84 x 125 µg R/ b € 9,62 €
- 84 x 150 µg R/ b € 9,99 €
- 84 x 175 µg R/ b € 10,58 €
- 84 x 200 µg R/ b € 10,93 €

L-THYROXINE (Orifarm Generics)

levothyroxine, natrium
disp. tabl.

- 112 x 25 µg R/ b € 8,60 €
- 112 x 50 µg R/ b € 9,22 €
- 112 x 75 µg R/ b € 10,10 €
- 112 x 100 µg R/ b € 10,84 €
- 112 x 125 µg R/ b € 10,85 €
- 112 x 150 µg R/ b € 11,66 €
- 112 x 175 µg R/ b € 12,59 €
- 112 x 200 µg R/ b € 12,94 €



5.3.2. Thyrotropine alfa

Plaatsbepaling

- Thyrotropine alfa is een recombinant thyroïdstimulerend hormoon, gebruikt voor diagnostische en therapeutische doeleinden, o.a. ter voorbereiding van toediening van radioactief jood bij thyroïdcarcinoom.⁵⁷

THYROGEN (Sanofi Belgium)

thyrotropine alfa [biosynthetisch]

inj. oploss. (pdr.) i.m. [flac.]

2 x 0,9 mg U.H. [909 €]

5.3.3. Thyreostatica

Plaatsbepaling

- De thioamides (syn. thioureumderivaten) zijn de enige in België beschikbare thyreostatica en ze vormen de basis van de medicamenteuze behandeling van hyperthyreoïdie bij de ziekte van Graves-Basedow.^{58 59} Thiamazol is de best gedocumenteerde molecule, maar wordt afgeraden tijdens het eerste trimester van de zwangerschap.⁶⁰
- Bij toxisch adenoom en bij multinodulair toxisch struma wordt vaak de voorkeur gegeven aan niet-medicamenteuze oplossingen (d.w.z. chirurgie of een jood-131 therapie).^{61 59} In geval van contra-indicatie voor die methoden worden soms thyreostatica gebruikt.⁵⁹ Ze hebben geen plaats bij thyreoïditis.^{62 63}
- Een β -blokker zoals propranolol kan aangewezen zijn om de symptomen te onderdrukken bij thyreotoxicose of bij een thyreotoxische crisis, en cardiale problemen te vermijden (zie 1.5.); propranolol remt daarenboven de omzetting van T_4 tot T_3 .⁶⁴
- Thyreostatica worden soms ook gebruikt ter preventie van hyperthyreoïdie bij toediening van joodhoudende contraststoffen bij personen met een risico van slechte tolerantie van de effecten van jood, in het bijzonder bij oudere patiënten (indicatie niet vermeld in de SKP).
- Er bestaat geen consensus over een eventuele systematische screening op afwijkingen in de schildklierfunctie. Bepaalde geneesmiddelen (amiodaron, lithium, jodium, enz.) kunnen schildklierafwijkingen veroorzaken, wat een controle rechtvaardigt.⁵⁶

Indicaties (synthese van de SKP)

- Hyperthyreoïdie ten gevolge van de ziekte van Graves-Basedow, vooral bij patiënten jonger dan 40 jaar.
- Voorbereiding tot strumectomie of een behandeling met radio-actief jood.

Contra-indicaties

- Thiamazol: leverinsufficiëntie (SKP).
- Thiamazol: voorgeschiedenis van pancreatitis

Ongewenste effecten

- Hypothyreoïdie (reversibel bij stoppen van de behandeling), struma.
- Rash, pruritus, haarverlies, gastro-intestinale stoornissen.
- Agranulocytose, meestal tijdens de eerste drie maanden van de behandeling (reversibel maar ernstig, zie rubriek "Bijzondere voorzorgen").
- Zelden: ernstige hepatitis en vasculitis (hoger risico met propylthiouracil), artritis.

Zwangerschap en borstvoeding

- Thyreotoxicose is een ernstige bedreiging voor een normaal verloop van de zwangerschap.
- Met propylthiouracil en thiamazol kunnen afwijkingen van de schildklier bij de pasgeborene



(hypothyreoïdie, struma) optreden (zelden).

- Met beide thyreostatica wordt een verhoogd risico van teratogeniteit beschreven; dit risico is hoger met thiamazol. **Thiamazol is daarom af te raden tijdens het eerste trimester van de zwangerschap.** Als een thyreostaticum aangewezen is kort vóór de conceptie en gedurende het eerste trimester zal men propylthiouracil aanraden. In het tweede en derde trimester wordt de voorkeur gegeven aan thiamazol wegens een hoger risico van levertoxiciteit bij de moeder met propylthiouracil.
- **Bij behandeling van hyperthyreoïdie met een thyreostaticum tijdens de zwangerschap is associëren van levothyroxine aan dit thyreostaticum gecontra-indiceerd, om het thyreostaticum te beperken tot de strikt noodzakelijke dosis.**

Oudere patiënten

- Zowel door geneesmiddelen veroorzaakte hyperthyreoïdie als de ziekte van Graves-Basedow kunnen voorkamerfibrillatie en verhoogde botfragiliteit veroorzaken, vooral bij ouderen.
- Bij oudere mannen kan zich vaker ernstige oftalmopathie ontwikkelen.
- Bij ouderen is de aanpak van klinische hyperthyreoïdie dezelfde als bij jongere patiënten (zie de rubriek "Plaatsbepaling"). In geval van toxisch adenoom of multinodulair toxisch struma bij ouderen zijn laaggedoseerde thyreostatica bijzonder effectief.⁵⁹
- Geen enkel geneesmiddel van deze groep is opgenomen in het **Formularium Ouderenzorg**, omdat het geen standaardbehandeling is in de eerste lijn. Bij hyperthyreoïdie is het advies van een specialist vereist en moet de risico-batenverhouding van de mogelijke behandelingen geval per geval worden beoordeeld.

Interacties

- Verminderd effect van vitamine K-antagonisten door vertraagde afbraak van de stollingsfactoren.

Bijzondere voorzorgen

- Gezien het risico van agranulocytose moet men de patiënt verwittigen elke koorts of elk teken van infectie onmiddellijk te melden. Wekelijkse hematologische controle is noodzakelijk de eerste maand (volgens de SKP) en in geval van infectie.
- Thyroïdhormonen worden vaak aanvullend toegediend om een iatrogene hypothyreoïdie of hypertrofie van de schildklier te behandelen, veroorzaakt door het gebruik van thyreostatica.
- Bloedformule en leverfunctie controleren alvorens de behandeling te starten.

Posologie

- De hieronder vermelde dosering is deze bij de start van de behandeling. Bij ernstige thyreotoxicose kunnen hogere doses nodig zijn.
- Men dient hoge doses te geven zolang tekenen van hyperthyreoïdie bestaan en de plasmaconcentraties van schildklierhormoon verhoogd zijn.
- Bij de ziekte van Graves-Basedow wordt de dosis op basis van de schildklierparameters geleidelijk afgebouwd naar een onderhoudsbehandeling die minstens 12 à 18 maanden wordt voortgezet, tot een klinisch en biologisch stabiele situatie verkregen wordt.

Propylthiouracil

<i>Posol.</i> 300 à 600 mg p.d. in 3 doses, en dan afbouwen
--

PROPYLTHIOURACILE ORIFARM (Orifarm Generics)

propylthiouracil

tabl.

60 x 50 mg R/ 8,65 €



Thiamazol

Posol.

30 à 40 mg p.d. in 1 à 3 doses, en dan afbouwen

STRUMAZOL (Orifarm Generics)

thiamazol

tabl. (deelb. niet kwantit.)

100 x 10 mg R/ b € 10,44 €

5.3.4. Jood

Plaatsbepaling

- Jood wordt soms gebruikt bij een thyreotoxische crisis of bij voorbereiding voor chirurgie.⁶⁵
- Radioactief jood van lage activiteit (microcurie) wordt gebruikt voor diagnostische doeleinden⁶⁶, radioactief jood van hoge activiteit (millicurie) voor behandeling van bepaalde vormen van thyreotoxicose^{67 68 69} en van schildklierkanker.⁷⁰
- Voor de preventie van de negatieve effecten van radioactief jood op de schildklier in geval van een nucleair accident stelt de Belgische overheid kaliumjodidetabellen ter beschikking van de inwoners van de risicozones [zie *Folia april 2018*].

5.4. Geslachtshormonen

In dit hoofdstuk worden besproken:

- oestrogenen
- selectieve oestrogeenreceptor-modulatoren
- progestagenen
- androgenen en anabole steroïden
- anti-androgenen
- gonadoreline-analogen
- gonadoreline-antagonisten
- selectieve progestageenreceptor-modulatoren.

In hoofdstuk 6. worden de geslachtshormonen gebruikt voor anticonceptie (zie 6.2.), voor behandeling van menopauzale klachten en als hormonale substitutie (zie 6.3.), in het kader van geassisteerde vruchtbaarheid (zie 6.5.) en in verband met lactatieremming (zie 6.8.) besproken, evenals de progestagenen (zie 6.6.) en de anti-progestagenen (zie 6.7.). De aromatase-inhibitoren worden besproken in 13.5.3.

5.4.1. Oestrogenen

Oestrogenen worden gebruikt in het kader van hormonale substitutie en van behandeling van menopauzale klachten (zie 6.3.), van anticonceptie (zie 6.2.) en bij de voorbereiding van embryotransfer (zie 6.5.). De natuurlijke oestrogenen (estradiol, estron en estriol) ondergaan na orale toediening een belangrijk eerstestap-effect ter hoogte van de lever. Dit kan worden vermeden door parenterale toediening (vaginaal, transdermaal of intramusculair); voor intramusculaire toediening worden esters met lange werkingsduur gebruikt. Ethinylestradiol is een synthetisch derivaat dat minder eerstestap-effect ter hoogte van de lever ondergaat; het wordt vooral in oestroprogestatieve anticonceptiva gebruikt (zie 6.2.).

5.4.2. Selectieve oestrogeenreceptor-modulatoren

Deze middelen hebben, naargelang het weefsel, agonistische of antagonistische effecten op de oestrogeenreceptoren. Clomifeen en tamoxifen werden vroeger aangeduid als "anti-oestrogenen". Clomifeen wordt besproken bij de middelen in het kader van geassisteerde vruchtbaarheid (zie 6.5.), bazedoxifeen en raloxifeen bij



de middelen tegen osteoporose (zie 9.5.3.), tamoxifen en fulvestrant bij de antitumorale middelen (zie 13.5.).

5.4.3. Progestagenen

Progestagenen worden gebruikt in het kader van anticonceptie (zie 6.2.), hormonale substitutie (zie 6.3.) en diverse gynaecologische indicaties (zie 6.6.).

5.4.4. Androgenen en anabole steroïden

Plaatsbepaling

- Voor nandrolon is het anabole effect meer uitgesproken dan het androgene effect. Het gebruik van nandrolon bij cachexie of postoperatief wordt betwist.⁷¹
- De verwachte winst en de mogelijke risico's van de behandeling moeten geval per geval tegen elkaar worden afgewogen. Er zijn geen argumenten om testosteronsupplementen aan te bevelen bij mannen ouder dan 65 jaar met een laag testosterongehalte in afwezigheid van hypogonadale klachten.⁷² Testosteron is niet meer beschikbaar in orale vorm in België en de biologische beschikbaarheid na cutane toediening is wisselend.
- Androgenen worden ook gebruikt bij genderdysforie met wens tot masculinatie (indicatie niet opgenomen in de SKP).
- Het gebruik van anabole steroïden (ook in de vorm van supplementen) om spiermassa op te bouwen (o.a. bij bodybuilding) kan ernstige leverschade veroorzaken.⁷³

Indicaties (synthese van de SKP)

- Androgenen
 - Substitutietherapie bij primair of secundair hypogonadisme bij de man.
 - Hypopituitarisme.
 - Vertraagde groei en ontwikkeling bij verlate puberteit.
 - Erectiele disfunctie door androgeendeficiëntie.
- Anabolica (nandrolon)
 - Negatieve stikstofbalans, bv. na zware ziekten, trauma of chirurgische ingrepen (zie rubriek "Plaatsbepaling").

Contra-indicaties

- **Zwangerschap en borstvoeding.**
- Prostaatcarcinoom.
- Levertumoren of antecedenten ervan (SKP).

Ongewenste effecten

- Viriliserend effect bij de vrouw en prepubertair, afhankelijk van het gebruikte preparaat en de dosering, soms reeds bij zeer lage doses.
- Libidoverhoging, priapisme.
- Testiculaire atrofie, afwijkingen van het sperma, gynaecomastie.
- Water- en zoutretentie, hypercalciëmie, dyslipidemie, leverafwijkingen (zelden met cholestatische icterus).
- Erythrocytose met bloedhyperviscositeit en daardoor een risico van vooral veneuze maar mogelijk ook arteriële trombo-embolische verwickelingen, vooral bij risicopersonen (ouderen, patiënten met slaapapneu) en bij suprafysiologische doses. Gegevens over de transdermale vorm zijn geruststellend.⁷⁴
- Verhoging van het prostaatvolume, vermoeden van een ongunstig effect op de progressie van prostaatkanker.
- Voegtijdig sluiten van de groeischijven bij het kind, met groeistilstand.
- Bij toediening op de huid: ook lokale reacties (o.a. erytheem, jeuk) ter hoogte van de applicatieplaats.



Zwangerschap en borstvoeding

- Zwangerschap en borstvoeding zijn contra-indicaties.

Interacties

- Verhoogd effect van vitamine K-antagonisten.
- Testosteron is een substraat van CYP3A4 (zie Tabel 1c. in Inl.6.3.).

Bijzondere voorzorgen

- Voorzichtigheid is geboden indien water- en zoutretentie een risico vormt.
- Voorzichtigheid bij patiënten met obstructief slaapapneu-syndroom, polycytemie of ongecontroleerde hypertensie.
- Bij langdurige behandeling is regelmatige controle van het hematocriet aangewezen.
- Controle van het PSA-gehalte wordt aanbevolen bij patiënten (tussen 40 en 70 jaar) met hoog risico op prostaatkanker.
- Bij toediening op de huid: risico van overdracht van androgenen naar andere personen via direct huidcontact [zie Folia juni 2011].

Toediening en posologie

- Androgenen en anabole steroïden worden aangebracht op de huid (onder vorm van gel), worden intramusculair toegediend onder vorm van esters met verlengde werking, of worden oraal toegediend. De biologische beschikbaarheid na orale toediening is gering (androgenen of anabole steroïden zijn niet meer beschikbaar in orale vorm in België sinds oktober 2022). De systemische concentraties na toediening via de huid zijn wisselend.
- Hieronder wordt alleen de gebruikelijke dosering voor substitutie bij hypogonadisme gegeven.

Nandrolon

Posol.
-- (negatieve risico-batenverhouding, zie rubriek "Plaatsbepaling")

DECA-DURABOLIN (Aspen)

nandrolon, decanoaat
inj. oploss. i.m. [amp.]
1 x 25 mg / 1 ml R/ 4,72 €

Testosteron

Posol.
- *transdermaal*: 20 à 80 mg p.d. in 1 applicatie
- *i.m. injectie*: afhankelijk van de farmaceutische vorm (zie onder specialiteiten)

ANDROGEL (Besins)

testosteron
transderm. gel (zakjes)
30 x 50 mg / 5 g R/ 56,50 €
transderm. gel (doseerpomp)
88 g 16,2 mg / 1 g R/ 59,81 €
(1,25 g gel = 1 druk = 20,25 mg)

NEBIDO (Grünenthal)

testosteron, undecanoaat
inj. oploss. i.m. [flac.]

1 x 1 g / 4 ml R/ 116,20 €
Posol. onderhoudsbehandeling: 1 flacon
om de 10 à 14 weken

NEBIDO (PI-Pharma)

testosteron, undecanoaat
inj. oploss. i.m. [flac.]
1 x 1 g / 4 ml R/ 116,20 €
Posol. onderhoudsbehandeling: 1 flacon
om de 10 à 14 weken
(parallelinvoer)

SUSTANON 250 (Aspen)

testosteron, decanoaat 100 mg / 1 ml
testosteron, isocaproaat 60 mg / 1 ml
testosteron, fenylpropionaat 60 mg / 1 ml
testosteron, propionaat 30 mg / 1 ml
inj. oploss. i.m. [amp.]
1 x 1 ml R/ b* € 11,67 €
Posol. 1 amp. om de 3 weken



TESTARZON (Simple Pharma Company)	85,5 g 20 mg / 1 g R/ 51,16 € (1,15 g gel = 1 druk = 23 mg)	testosteron, undecanoaat inj. oploss. i.m. [flac.] 1 x 1 g / 4 ml R/ 73,80 €
testosteron transderm. gel (doseerpomp)	TESTOSTERONE BESINS (Besins)	Posol. onderhoudsbehandeling: 1 flacon om de 10 à 14 weken

5.4.5. Anti-androgenen

Apalutamide, bicalutamide, cyproteron, enzalutamide en flutamide zijn antagonisten ter hoogte van de androgeenreceptoren. Abirateron is een androgeensyntheseremmer.

Abirateron, apalutamide, bicalutamide, darolutamide, enzalutamide en flutamide worden uitsluitend gebruikt bij prostaatcarcinoom en worden besproken bij de antitumorale middelen (zie 13.5.4.).

Plaatsbepaling

- Anti-androgenen worden (meestal in combinatie met androgeendeprivatietherapie) gegeven bij prostaatcarcinoom (zie 13.5.4.). Bij prostaatcarcinoom is het gebruik van cyproteron beperkt.⁷⁵
- De vaste associatie van cyproteron + ethinylestradiol wordt voorgesteld:
 - bij uitgesproken hirsutisme bij vrouwen in de vruchtbare leeftijd⁷⁶; vooraf dient men aanwezigheid van een androgeensecreterende tumor uit te sluiten⁷⁷;
 - bij therapieresistente androgene acne bij vrouwen in de vruchtbare leeftijd. Er is weinig evidentie dat deze associatie bij acne doeltreffender is dan de klassieke anticonceptiva en het trombo-embolisch risico is hoger dan dit van de tweedegeneratie-anticonceptiva.⁷⁸
 - als anticonceptivum heeft deze associatie een negatieve risico-batenverhouding, behalve in geval van hirsutisme of therapieresistente acne⁷⁹.
 - soms, voor het onderdrukken van de hormoonproductie bij transgenderpersonen (*off-label* gebruik).

Indicaties (synthese van de SKP)

- Cyproteron
 - Man: hyperseksualiteit, prostaatcarcinoom (maar zie rubriek "Plaatsbepaling").
 - Vrouw: hyperandrogenisme. In combinatie met ethinylestradiol: matige tot ernstige acné (maar zie "Plaatsbepaling").

Contra-indicaties

- **Zwangerschap en borstvoeding.**
- Maligne tumoren (tenzij prostaatcarcinoom).
- Meningioom of antecedenten ervan.
- Moeilijk te regelen diabetes.
- Arteriële of veneuze trombo-embolie, of antecedenten ervan.
- Depressie.
- Leverinsufficiëntie, levertumoren (SKP).

Ongewenste effecten

- Afwijkingen van het sperma, hyperprolactinemie, gynaecomastie met soms galactorroe, verminderde libido, warmte-opwellingen.
- Neurasthenie, depressie, hoofdpijn, gastro-intestinale stoornissen, levertoxiciteit.
- Veneuze trombo-embolie, vooral in combinatie met ethinylestradiol.
- Bij chronisch gebruik: gedaalde botdensiteit, stijging van de glykemie.
- Meningioom bij langdurig gebruik en bij hoge doses (zie *Folia november 2022*), levertumoren.

Zwangerschap en borstvoeding

- **Zwangerschap en borstvoeding zijn contra-indicaties.**



Interacties

- Cyproteron: excessief alcoholgebruik vermindert de anti-androgene effecten die bij hyperseksualiteit worden beoogd.

Bijzondere voorzorgen

- Bij langdurig gebruik dienen de cardiovasculaire risicofactoren (lipiden, glykemie) opgevolgd te worden.

Cyproteron

ANDROCUR (Advanz)

cyproteron, acetaat
tabl. (deelb. kwantit.)

50 x 50 mg R/ a ▶ b ▶ € 24,98 €

Cyproteron + ethinylestradiol

DAPHNE (Ceres)

cyproteron, acetaat 2 mg
ethinylestradiol 0,035 mg
omh. tabl.

3 x 21 R/ 18,10 €

6 x 21 R/ cx € 21,27 €

13 x 21 R/ cx € 37,46 €

DIANE (Bayer)

cyproteron, acetaat 2 mg
ethinylestradiol 0,035 mg
omh. tabl.

3 x 21 R/ 24,02 €

6 x 21 R/ 26,00 €

ELISAEXELTIS (Exeltis)

cyproteron, acetaat 2 mg
ethinylestradiol 0,035 mg
omh. tabl.

3 x 21 R/ cx € 14,11 €

6 x 21 R/ cx € 20,50 €

5.4.6. Gonadoreline-analogen

Gonadoreline, ook nog LHRH, LRH, LRF of GnRH genoemd, is verantwoordelijk voor synthese, opstapeling en afscheiding van de hypofysaire gonadotropinen FSH en LH. Gosereline, leuproreline en triptoreline zijn synthetische analogen van gonadoreline met agonistische werking op de LHRH-receptoren. Zij veroorzaken initieel een stimulatie van de gonadotropinesecretie en nadien, bij chronisch gebruik, een inhibitie.

Indicaties (synthese van de SKP)

- Gosereline
 - Palliatieve behandeling van gevorderd prostaatscarcinoom.
 - Behandeling van gevorderde hormoondependente borstkanker bij pre- en perimenopauzale vrouwen.
 - Endometriose en uteriene fibromen.
- Leuproreline
 - Palliatieve behandeling van gevorderd prostaatscarcinoom.
- Triptoreline
 - Ovariële stimulatie als voorbereiding op IVF.
 - Adjuverende behandeling (in associatie met tamoxifen of exemestan) bij de jonge vrouw met borstkanker met hoog risico van recidief.
 - Palliatieve behandeling van gevorderd prostaatscarcinoom.
 - Endometriose en uteriene fibromen.
 - *Pubertas praecox.*
 - Hyperseksualiteit bij de man.

Contra-indicaties

- **Zwangerschap en borstvoeding**, onverklaarde vaginale bloeding.
- Busereline: ook hormoondependente tumoren.



Ongewenste effecten

- Gastro-intestinale stoornissen.
- Ovariële cysten door stimulatie van de gonadotrofinesecretie bij het begin van de behandeling; bij pulsatieve toediening is dit zeldzaam.
- Symptomen van oestrogeengebrek (warmte-opwellingen, verminderde libido, vaginale atrofie) of androgeengebrek (warmte-opwellingen, erectiestoornissen).
- Bij chronisch gebruik: gedaalde botdensiteit, verhoogd fractuurrisico, stijging van de cholesterolemie en van de glykemie, cognitieve stoornissen (signaal bij gebruik voor prostaatkanker).

Zwangerschap en borstvoeding

- **Zwangerschap en borstvoeding zijn contra-indicaties.**

Bijzondere voorzorgen

- Bij langdurig gebruik dienen de cardiovasculaire risicofactoren (lipiden, glykemie) en de botmineraaldichtheid opgevolgd te worden.

Busereline

De specialiteit **Suprefact®** is niet meer op de markt sinds april 2020.

Gosereline

ZOLADEX (AstraZeneca)

gosereline (acetaat)

s.c. implantaat [implantaatinjector]

1 x 3,6 mg R/ a € 122,11 €

s.c. implantaat L.A. [implantaatinjector]

1 x 10,8 mg R/ a € 297,11 €

Leuproreline

CAMCEVI (Accord)

leuproreline (mesilaat)

inj. susp. verl. afgifte s.c. [voorgev. spuit]

1 x 42 mg / 1 ml R/ a € 309,57 €

DEPO-ELIGARD (Recordati)

leuproreline, acetaat

inj. oploss. verl. afgifte (pdr. + solv.) s.c. [2x voorgev. spuit]

1 x 7,5 mg + solv. R/ a € 62,74 €

1 x 22,5 mg + solv. R/ a € 160,06 €

1 x 45 mg + solv. R/ a € 309,57 €

Triptoreline

DECAPEPTYL (Ipsen)

triptoreline

inj. susp. (pdr. + solv.) s.c. [flac. + amp.]

7 x 0,1 mg + 1 ml solv. R/ 42,14 €

triptoreline (acetaat)

inj. susp. verl. afgifte (pdr. + solv.) i.m. SR
[flac. + amp.]

1 x 3,75 mg + 2 ml solv. R/ a €
93,82 €


triptoreline (pamoaat)

inj. susp. verl. afgifte (pdr. + solv.)
i.m./s.c. SR [flac. + amp.]

1 x 11,25 mg + 2 ml solv. R/ a €
252,28 €

inj. susp. verl. afgifte (pdr. + solv.) i.m. SR
[flac. + amp.]




1 x 22,5 mg + 2 ml solv. R/ a 
454,34 €

triptoreline (acetaat)
inj. oploss. s.c. Daily [voorgev. spuit]
7 x 0,1 mg / 1 ml R/ 42,14 €

triptoreline (embonaat)
inj. susp. verl. afgifte (pdr. + solv.)
i.m./s.c. [flac. + amp.]

GONAPEPTYL (Ferring)

SALVACYL (Ipsen)

1 x 11,25 mg + 2 ml solv. R/ a 
219,03 €

5.4.7. Gonadoreline-antagonisten

De gonadoreline-antagonisten inhiberen de gonadotropinesecretie, zonder initiële stimulatie.

Relugolix in combinatietherapie wordt ook voorgesteld voor de behandeling van symptomen die geassocieerd zijn aan fibromen en endometriose. Het wordt besproken in 6.9..

Indicaties (synthese van de SKP)

- Degarelix en relugolix: gevorderd hormoonafhankelijk prostaatkarcinoom.
- Cetrorelix en ganirelix: in het kader van geassisteerde vruchtbaarheid.

Contra-indicaties

- **Zwangerschap en borstvoeding.**
- Cetrorelix: ernstige nierinsufficiëntie (SKP).
- Ganirelix: nierinsufficiëntie; leverinsufficiëntie (SKP).

Ongewenste effecten

- Reacties ter hoogte van de injectieplaats.
- Gastro-intestinale stoornissen.
- Warmte-opwellingen, gewichtstoename, libidostoornissen.
- Degarelix (chronisch gebruik): gedaalde botdensiteit, verhoogd fractuurrisico, stijging van de cholesterolemie en van de glykemie, cardiovasculaire problemen, cognitieve stoornissen (signaal bij gebruik voor prostaatkanker).
- Relugolix (chronisch gebruik): musculoskeletale pijn, anemie, gynaecomastie, slapeloosheid, depressie, duizeligheid, hoofdpijn, hypertensie, hyperhidrose, huiduitslag, stijging glycemie, triglyceriden en -cholesterol, cognitieve stoornissen (signaal bij gebruik voor prostaatkanker).

Zwangerschap en borstvoeding

- **Zwangerschap en borstvoeding zijn contra-indicaties.**

Bijzondere voorzorgen

- Bij langdurige behandeling dienen de cardiovasculaire risicofactoren (lipiden, glykemie) en (voor degarelix) de botmineraaldichtheid opgevolgd te worden.

Cetrorelix

CETROTIDE (Merck) 

cetrorelix (acetaat)

inj. oploss. (pdr. + solv.) s.c. [flac. + voorgev. spuit]
7 x 0,25 mg + 1 ml solv. R/ 259,49 €

Degarelix

FIRMAGON (Ferring)

degarelix (acetaat)

inj. oploss. (pdr. + solv.) s.c. [flac. + voorgev. spuit]



1 x 80 mg + 4 ml solv. R/ a ▶ € 144,04 €
2 x 120 mg + 3 ml solv. R/ a ▶ € 253,22 €

Ganirelix

<i>FYREMADEL (Ferring)</i>	1 x 0,25 mg / 0,5 ml R/ 40,30 €	ganirelix
ganirelix (acetaat)	6 x 0,25 mg / 0,5 ml R/ 198,01 €	inj. oploss. s.c. [voorgev. spuit]
inj. oploss. s.c. [voorgev. spuit]		5 x 0,25 mg / 0,5 ml R/ 210,85 €
5 x 0,25 mg / 0,5 ml R/ 166,71 €	<i>ORGALUTRAN (Organon)</i>	(parallele distributie)
	ganirelix	
<i>GANIRELIX GEDEON RICHTER</i>	inj. oploss. s.c. [voorgev. spuit]	<i>OVAMEX (Theramex)</i>
<i>(Gedeon Richter)</i>	1 x 0,25 mg / 0,5 ml R/ 50,34 €	ganirelix (acetaat)
ganirelix	5 x 0,25 mg / 0,5 ml R/ 210,85 €	inj. oploss. s.c. [voorgev. spuit]
inj. oploss. s.c. [voorgev. spuit]		5 x 0,25 mg / 0,5 ml R/ 166,71 €
	<i>ORGALUTRAN (Orifarm Belgium)</i>	

Relugolix

ORGOVYX (Accord)
relugolix
filmomh. tabl.
30 x 120 mg R/ a ▶ € 170,90 €

ORGOVYX (PI-Pharma)
relugolix
filmomh. tabl.
30 x 120 mg R/ a ▶ € 170,90 €
(parallele distributie)

5.5. Corticosteroiden

In dit hoofdstuk worden de corticosteroiden besproken die systemisch of *in situ* (bv. intra-articulair) worden toegediend. De corticosteroiden gebruikt voor inflammatoir darmlijden worden besproken in hoofdstuk 3.7.1., de corticosteroiden bestemd voor inhalatie worden besproken in hoofdstuk 4. *Ademhalingsstelsel*, de preparaten voor dermatologisch gebruik in hoofdstuk 15. *Dermatologie*, de preparaten voor oftalmologisch gebruik in hoofdstuk 16. *Oftalmologie*, en de preparaten voor gebruik in neus-keel-oren in hoofdstuk 17. *Neus-Keel-Oren*.

Plaatsbepaling

- In dit Repertorium wordt systematisch de term “corticosteroiden” gebruikt, ook al gaat het om een overwegend glucocorticoïd effect.
- Het indicatiegebied van de corticosteroiden is ruim, maar in de meeste gevallen zijn ze slechts één facet van de aanpak.
- Langdurig systemisch gebruik van corticosteroiden geeft ongewenste effecten (fracturen, spieratrofie, hyperglykemie, hypokaliëmie, verhoging van de bloeddruk, hartfalen, open-hoekglaucoom, cataract, psychische stoornissen, een verhoogde gevoeligheid voor infecties, enz.), des te meer naarmate de dosis, de werkingsduur en de behandelingsduur toenemen. Ook de klinische situatie van de patiënt heeft een invloed. Het stopzetten van een langdurige behandeling met corticosteroiden dient geleidelijk te gebeuren (zie *rubriek “Bijzondere voorzorgen”*).
- Door lokale preparaten of preparaten voor inhalatie te gebruiken, kan het risico op mogelijke ongewenste effecten bij systemisch gebruik (zie hoofdstukken 4.1.4. en 15.2.) worden beperkt.
- Is een langdurige behandeling met orale corticosteroiden nodig, dan is het gebruik van de laagste



werkzame dosis gedurende een zo kort mogelijke tijd (op basis van consensus van experts, geen studies beschikbaar) de belangrijkste nuttige maatregel om het risico op ongewenste effecten te beperken⁸⁰ (zie *Folia februari 2024*).

- Alle corticosteroiden hebben in meer of mindere mate glucocorticoïde en mineralocorticoïde effecten. Het mineralocorticoïde effect is het meest uitgesproken voor hydrocortison, voor prednison en prednisolon is dit effect geringer, en voor de overige synthetische producten nog geringer.
- Het mineralocorticoïde effect moet voldoende groot zijn in geval van primaire bijnierschorsinsufficiëntie.⁸¹ Daarom wordt vaak een mineralocorticoïd (fludrocortison, magistraal voorschrift, zie TMF) toegevoegd aan hydrocortison voor de substitutietherapie van bijnierschorsinsufficiëntie.
- Corticosteroiden hebben slechts een zeer beperkte plaats bij de behandeling van postoperatieve nausea en braken (zie *Folia juli 2016*) en de acute behandeling van anafylactische shock (zie *Inl.7.3*).⁸²
- Dexamethason voor oraal gebruik is niet meer beschikbaar als specialiteit in België, maar kan magistraal worden voorgeschreven. Het wordt gebruikt voor remming van de bijnierschorssecretie voor diagnostische doeleinden⁸³ en bij adrenogenitaal syndroom bij de volwassene.⁸⁴
- Corticosteroiden worden niet aanbevolen bij niet-ernstig zieke COVID-19 patiënten (ambulant of gehospitaliseerd) omwille van een potentieel nefast effect. Bij patiënten met COVID-19 die extra zuurstof nodig hebben, werd met dexamethason een daling van het aantal overlijdens aangetoond [zie *Folia november 2020 en Folia december 2020*].

Indicaties (synthese van de SKP)

- Auto-immune of inflammatoire aandoeningen in de reumatologie, de gastro-enterologie, de dermatologie, de nefrologie.
- Ernstig bronchiaal astma, pseudokroep.
- Acute allergische reacties: serumziekte, angio-oedeem.
- Adjuverende therapie in de oncologie.
- Immunosuppressie na transplantatie.
- Adjuverende therapie bij levensbedreigende infecties en sepsis.
- Hydrocortison: substitutie bij primaire of secundaire bijnierschorsinsufficiëntie.

Contra-indicaties

- Niet gebruiken bij onbehandelde systemische infecties (tuberculose en andere bacteriële infecties; virale (bv. herpes), parasitaire of mycotische infecties), tenzij adjuverend bij levensbedreigende infecties en bij patiënten met bijnierschorsinsufficiëntie.

Ongewenste effecten

- De ongewenste effecten zijn bij systemische toediening frequent en soms ernstig, vooral wanneer de fysiologische dagdoses (20 à 30 mg hydrocortison of equivalent) langdurig overschreden worden.
- Zout- en waterretentie, soms met oedeem, hypertensie en congestief hartfalen; de ernst ervan hangt af van het mineralocorticoïde effect van de gebruikte substantie (zie rubriek "Plaatsbepaling"), kaliumverlies met spierzwakte en hartaritmieën als gevolg.
- Syndroom van Cushing met gewichtstoename, *moon face*, acne, huidatrofie en huidbroosheid, striemen, spieratrofie.
- Euforie, agitatie, slapeloosheid, psychotische reacties, depressie.
- Myopathieën, vooral bij kinderen en ouderen, en bij hoge doses.
- Hyperglykemie, met soms uitlokken van diabetes of verhoogde insulinebehoefte.
- Verminderde weerstand tegen infecties, in het bijzonder deze door *Mycobacterium tuberculosis*, *Candida albicans* en virussen; daarenboven kunnen de klinische symptomen van de infectie worden gemaskeerd.
- Osteoporose met eventueel fractures, vooral bij langdurige behandeling met dagdoses overeenkomend met minstens 7,5 mg prednisolon; het botverlies is meest uitgesproken tijdens de eerste 6 maanden van



de behandeling [zie *Transparantiefiche "Geneesmiddelen bij osteoporose"*].

- Cataract, open-hoekglaucoom.
- Secundaire bijnierschorsinsufficiëntie (zie de *rubriek "Bijzondere voorzorgen"*).
- Groeistilstand bij langdurig gebruik bij het kind.
- Zelden: aseptische botnecrose, vooral ter hoogte van de femurkop, peesrupturen.
- Intra-articulaire injectie: bacteriële besmetting; er bestaan controversiële gegevens over het mogelijk induceren van kraakbeenletsels (risico in geval van frequente injecties).
- Epidurale injectie: visusstoornissen, verlamming en CVA (zeldzaam).

Zwangerschap en borstvoeding

- Bij een duidelijke indicatie voor corticosteroiden, kunnen ze gebruikt worden tijdens de zwangerschap. Predniso(lo)n en hydrocortison hebben de voorkeur in de zwangerschap aangezien de foetus slechts beperkt blootgesteld wordt.
- **Intra-uteriene groeivertraging bij langdurig gebruik, vooral aan hoge doses.**
- **Bijnierschorsinsufficiëntie bij pasgeborenen van wie de moeder tijdens de zwangerschap behandeld werd met hoge doses corticosteroiden.**
- Bij vrouwen met bijnierschorsinsufficiëntie of congenitale bijnierschorshyperplasie moet de bestaande corticosteroidbehandeling zeker voortgezet worden tijdens de zwangerschap.
- Bij risico van premature bevalling worden corticosteroiden opgestart om de foetale longrijping te bevorderen. Het is raadzaam de toekomstige ouders te informeren over het risico op ernstige infecties en hen te adviseren om waakzaam te zijn tijdens het eerste levensjaar.

Oudere patiënten

- Oudere patiënten zijn over het algemeen kwetsbaarder voor de ongewenste effecten van corticosteroiden, vooral als er sprake is van polyfarmacie en comorbiditeiten (met name hartfalen en water- en zoutretentie, ulcus pepticum, myopathie, osteoporose, cataract, glaucoom en verhoogde vatbaarheid voor infecties).
- Net als bij jongere patiënten moet het gebruik van corticosteroiden zorgvuldig worden geëvalueerd op basis van de individuele risico-batenverhouding en moet het beperkt blijven in de tijd.
- Het symbool 80+ ter hoogte van sommige geneesmiddelen betekent dat het geneesmiddel opgenomen werd in het **Formularium Ouderenzorg**. Klik op het symbooltje om hier meer over te lezen in de geneesmiddelenfiche.

Interacties

- Verhoogd risico van peesruptuur door chinolonen.
- Verhoogd risico van gastro-intestinale ulceratie door NSAID's.
- Verhoogd effect van vitamine K-antagonisten bij associëren met hooggedoseerde corticosteroiden.
- Verhoogd risico van bloeding bij associëren met heparines met laag moleculair gewicht.
- Orale corticosteroiden: verhoogd risico van gastro-intestinale bloedingen bij associëren met directe orale anticoagulantia.
- Verslechtering van de glykemieregeling bekomen met de antidiabetica.
- Verhoogd risico van hypokaliëmie bij associëren met andere geneesmiddelen die hypokaliëmie veroorzaken (bv. kaliumverliezende diuretica).
- De corticosteroiden (behalve beclometason) zijn substraten van CYP3A4 (zie *Tabel 1c. in Inl.6.3.*), met bijvoorbeeld verhoogd risico van systemische effecten bij associëren met sterke CYP3A4-inhibitoren [zie *Folia december 2013*]. Dexamethason, methylprednisolon en prednison zijn ook substraten van P-gp [zie *Tabel 1d. in Inl.6.3.*].

Bijzondere voorzorgen

- *Zie ook Folia februari 2024*



- Gezien de ongewenste effecten van de corticosteroïden, moeten de doses zo laag mogelijk en de behandelingsduur zo kort mogelijk gehouden worden.
- Voorzichtigheid vooral bij patiënten met obesitas, diabetes, osteoporose, ernstige hypertensie, hartfalen, ulcus pepticum, antecedenten van psychiatrische aandoeningen en bij patiënten met risico van infecties. Voorzichtigheid ook bij gelijktijdig gebruik van een heparine met laag moleculair gewicht of een direct oraal anticoagulans.
- INR-controle voorzien bij het starten en het stoppen van een behandeling met corticosteroïden bij gebruikers van een vitamine K-antagonist.
- Na gebruik van corticosteroïden gedurende meer dan 3 weken of hoge doses gedurende meer dan 1 week (≥ 32 mg methylprednisolon of equivalent/d) of herhaaldelijk gebruik (> 3 kuren/jaar), kan zich secundaire bijnierschorsinsufficiëntie voordoen. Vooral bij het stoppen van de behandeling, maar soms ook maanden later, in een stressvolle situatie (infectie, trauma of chirurgie). De insufficiëntie is meestal reversibel, maar kan meerdere maanden duren. Het is nuttig en belangrijk om de patiënt te informeren over dit risico. Het kan noodzakelijk zijn de dosis progressief af te bouwen (zie rubriek "Dosering"). Ook bij stress of chirurgische interventie is het soms nodig om opnieuw corticosteroïden toe te dienen of de dosis tijdelijk te verhogen.
- Omdat corticosteroïden het risico op infecties verhogen, is seizoensgebonden vaccinatie tegen influenza, pneumokokken en COVID-19 aanbevolen. Levende vaccins zijn evenwel gecontra-indiceerd bij patiënten behandeld met corticosteroïden. In het vooruitzicht van een langdurige systemische behandeling kan het nuttig zijn na te gaan of de patiënt geïmmuniseerd werd tegen varicella en indien nodig een vaccinatie voor te stellen.
- Systemische ongewenste effecten zijn frequent bij herhaaldelijk gebruik in situ (bv. intra-articulair) en kunnen ook optreden bij langdurige toepassing van hoge doses op de huid of mucosa, en bij inhalatie (zie 4.1., 15. Dermatologie, 16. Oftalmologie en 17. Neus-Keel-Oren).

Posologie

- De dosering van de corticosteroïden verschilt naargelang de indicatie en de ernst van de ziekte. Op basis van de evolutie wordt afgebouwd tot een zo laag mogelijke dosis.
- Voor substitutietherapie wordt meestal 15 à 25 mg hydrocortison per dag in 2 à 3 doses gebruikt; bij stresstoestanden zijn hogere doses aangewezen.
- Om een immuunsuppressief effect te bekomen, worden hoge doses, soms tot 40 à 60 mg prednisolon per dag, gebruikt. Men tracht zo vlug mogelijk de dosis af te bouwen tot een zo laag mogelijke onderhoudsdosis.
- Een anti-inflammatoir effect wordt al bekomen met lage doses van ongeveer 5 à 10 mg prednisolon (of equivalent) per dag.
- Het anti-inflammatoir effect van 20 mg hydrocortison langs algemene weg is ongeveer equivalent met dit van
 - 5 mg prednison of prednisolon
 - 4 mg methylprednisolon of triamcinolon
 - 0,75 mg betamethason of dexamethason.
- Behalve bij substitutie wordt de dagdosis indien mogelijk in één dosis toegediend. De meeste preparaten worden 's morgens toegediend waardoor het dagritme van de cortisolemie beter wordt gerespecteerd en waardoor minder inhibitie van de hypothalamus-hypofyse-bijnier-as optreedt.
- Toediening om de 2 dagen (*alternate-day therapy*) vermindert het risico van bijnierschorsinsufficiëntie en van groeiproblemen bij het kind; bij sommige aandoeningen waarbij hoge doses corticosteroïden noodzakelijk zijn, verliest men echter met een dergelijk schema op de corticosteroïd-vrije dag het beoogd effect.
- De injecteerbare vormen hebben meestal een welbepaalde toedieningsweg, bv. intraveneus, intramusculair, intra-articulair. Men moet zich strikt houden aan de gespecificeerde toedieningsweg.
- Sommige preparaten voor injectie zijn depotpreparaten (ter hoogte van de specialiteit aangeduid als



“verlengde afgifte”); de dosering voor deze preparaten staat niet vast, en de risico's van ongewenste effecten zijn talrijker. Ze worden vaak gebruikt om lokale ontstekingen *in situ* te behandelen (intra-articulair, weke delen). De risico-batenverhouding van gebruik bij meer systemische indicaties zoals hooikoorts of zonneallergie is ongunstig.

- Stopzetten van de behandeling: onmiddellijk of progressief, afhankelijk van de duur en dosis van de behandeling.
 - Is de duur van de behandeling \leq 1 week, dan is onmiddellijk stoppen mogelijk.
 - Is de duur van de behandeling \geq 3 weken, dan is progressief afbouwen van de dosis* steeds aanbevolen.
 - Is de duur van de behandeling tussen 1 en 3 weken en de dosis \geq 6 mg methylprednisolon-equivalent per dag, dan is progressief afbouwen van de dosis* meestal aanbevolen.
 - *Progressief afbouwen van de dosis (volgens de *European Endocrine Society*)⁸⁵:
 - Voordat met de dosisverlaging wordt gestart moeten patiënten die langwerkende corticosteroiden gebruiken, waar mogelijk worden overgeschakeld op een corticosteroïd met een kortere werkingsduur.
 - Is de dagelijkse dosis \geq 32 mg/d methylprednisolon-equivalent: progressieve afbouw in stappen van 4 tot 8 mg methylprednisolon elke week.
 - Is de dagelijkse dosis \leq 32 mg/d methylprednisolon-equivalent: progressieve afbouw in stappen van 4 tot 2 mg methylprednisolon elke 1 tot 4 weken (de stappen worden kleiner en de intervallen groter naarmate de dagelijkse dosis vermindert).
 - Wanneer de fysiologische dosis wordt bereikt (8 mg methylprednisolon-equivalent): vermindering met 1 mg methylprednisolon per week.

5.5.1. Beclometason

Beclometason wordt gebruikt langs orale weg bij colitis ulcerosa (zie 3.7), en daarnaast ook via inhalatie bij bronchospasme (zie 4.1.) en nasaal bij allergische rhinitis (zie 17.3.2.3.).

5.5.2. Betamethason

CELESTONE (Organon)

betamethason

druppels oploss.

30 ml 0,5 mg / 1 ml R/ 2,58 €

(1 ml = 40 druppels = 0,5 mg)

CELESTONE (Organon)

betamethason, acetaat 3 mg / 1 ml

betamethason, natriumfosfaat 4 mg / 1

ml

inj. susp. verl. afgifte

i.m./i.derm./i.artic./i.laes./i.burs./p.artic.

Chronodose [flac.]

1 x 1 ml R/ b € 9,04 €

DIPROPHOS (Organon)

betamethason (dipropionaat) 5 mg / 1

ml

betamethason (natriumfosfaat) 2 mg /

1 ml

inj. susp. verl. afgifte

i.m./i.derm./i.artic./i.laes./i.burs./p.artic.

[amp.]

1 x 1 ml R/ b € 9,08 €

inj. susp. verl. afgifte

i.m./i.derm./i.artic./i.laes./i.burs./p.artic.

[voorgev. spuit]

1 x 1 ml R/ b € 9,08 €

betamethason (dipropionaat) 10 mg / 2

ml

betamethason (natriumfosfaat) 4 mg /

2 ml

inj. susp. verl. afgifte

i.m./i.derm./i.artic./i.laes./i.burs./p.artic.

[amp.]

1 x 2 ml R/ b € 11,00 €

5.5.3. Budesonide

Budesonide wordt via orale of rectale weg aangewend bij inflammatoire darmaandoeningen (zie 3.7), via inhalatie bij bronchospasme (zie 4.1.) en nasaal bij allergische rhinitis (zie 17.3.).

5.5.4. Dexamethason

AACIDEXAM (Aspen)



dexamethason, natriumfosfaat
inj./instill. oploss. i.m./i.v./i.artic./i.burs./rect. [amp.]
10 x 5 mg / 1 ml R/ b € 24,69 €

5.5.5. Hydrocortison

Hydrocortison (cortisol), het endogene corticosteroïd, heeft een duidelijke mineralocorticoïde activiteit, en wordt vooral aangewend voor substitutietherapie bij bijnierschorsinsufficiëntie.

HYDROCORTISONE (BePharBel)
hydrocortison
tabl. (deelb. kwantit.)
20 x 20 mg R/ b € 11,55 €

SOLU-CORTEF (Pfizer)
hydrocortison (natriumsuccinaat)
inj./inf. oploss. (pdr. + solv.) i.m./i.v. S.A.B. Act-O-Vial [flac.]
1 x 100 mg + 2 ml solv. R/ b € 8,20 €
1 x 250 mg + 2 ml solv. R/ b € 11,02 €

5.5.6. Methylprednisolon

DEPO-MEDROL (Pfizer)
methylprednisolon, acetaat
inj./instill. susp. verl. afgifte
i.m./i.artic./i.laes./i.burs./p.artic./rect.
[flac.]
1 x 40 mg / 1 ml R/ b € 9,36 €
3 x 40 mg / 1 ml R/ b € 15,56 €
1 x 80 mg / 2 ml R/ b € 12,65 €
1 x 200 mg / 5 ml R/ b € 19,63 €
inj./instill. susp. verl. afgifte
i.m./i.artic./i.laes./i.burs./p.artic./rect.
[voorgev. spuit]
1 x 40 mg / 1 ml R/ b € 9,36 €
3 x 40 mg / 1 ml R/ b € 15,56 €
1 x 80 mg / 2 ml R/ b € 12,65 €

DEPO-MEDROL + LIDOCAINE (Pfizer)
methylprednisolon, acetaat 40 mg / 1 ml
lidocaïne, hydrochloride 10 mg / 1 ml

inj. susp. verl. afgifte
i.artic./i.laes./i.burs./p.artic. [flac.]
1 x R/ b € 10,85 €
3 x R/ b € 19,59 €
methylprednisolon, acetaat 80 mg / 2 ml
lidocaïne, hydrochloride 20 mg / 2 ml
40 + 10 mg / 1 ml inj. susp. verl. afgifte
i.artic./i.laes./i.burs./p.artic. [flac.]
1 x R/ b € 15,52 €

MEDROL (Pfizer)
methylprednisolon
tabl. (deelb. in 4 niet kwantit.)
30 x 4 mg R/ b € 8,50 €
tabl. (deelb. in 4 niet kwantit.) A
14 x 16 mg R/ b € 10,65 €
50 x 16 mg R/ b € 19,85 €
tabl. (deelb. in 4 niet kwantit.)
20 x 32 mg R/ a € 17,10 €

SOLU-MEDROL (Pfizer)
methylprednisolon (natriumsuccinaat)
inj./inf. oploss. (pdr. + solv.) i.m./i.v. S.A.B.
[flac., Act-O-Vial]
1 x 40 mg + 1 ml solv. R/ b € 9,01 €
3 x 40 mg + 1 ml solv. R/ b € 14,26 €
1 x 125 mg + 2 ml solv. R/ b € 13,66 €
inj./inf. oploss. (pdr. + solv.) i.m./i.v. S.A.B.
[flac. + amp.]
1 x 125 mg + 2 ml solv. R/ b € 13,66 €
inj./inf. oploss. (pdr. + solv.) i.m./i.v. [2x
flac.]
1 x 500 mg + 8 ml solv. R/ b € 33,17 €
1 x 1 g + 16 ml solv. R/ b € 53,43 €

5.5.7. Prednison en prednisolon

Prednison wordt in de lever omgezet tot prednisolon; prednisolon is daarom te verkiezen in geval van leverinsufficiëntie. Er bestaat op dit ogenblik geen specialiteit op basis van prednison of prednisolon in België; prednison en prednisolon kunnen wel magistraal worden voorgeschreven (geen TMF formulering).




5.5.8. Triamcinolon

KENACORT A (Bristol-Myers Squibb)

triamcinolon, acetonide

inj. susp. verl. afgifte i.derm./i.artic. [flac.]

1 x 5 ml 10 mg / 1 ml R/ b  10,46 €

5.6. Hypofysaire en hypothalame hormonen

De gonadotropinen en oxytocine worden besproken in hoofdstuk 6. *Gynaeco-obstetrie*.

5.6.1. Tetracosactide

Adrenocorticotroop hormoon (ACTH) bestaat niet meer als specialiteit en is vervangen door tetracosactide, een synthetisch polypeptide, dat vooral gebruikt wordt voor diagnostische doeleinden.

Contra-indicaties

- Deze van de corticosteroiden (*zie 5.5.*).

Ongewenste effecten

- Bij herhaalde toediening: in grote lijnen deze van de corticosteroiden, met inbegrip van het mineralocorticoïde effect (*zie 5.5.*).

SYNACTHEN (Alfasigma)

tetracosactide (hexa-acetaat)

inj. oploss. i.m./i.v. [amp.]

1 x 0,25 mg / 1 ml R/ 8,04 €

5.6.2. Vasopressine-analogen

Het antidiuretisch hormoon (ADH of vasopressine) zelf is beschikbaar in de vorm van arginine-vasopressine (argipressine) en wordt gebruikt voor de behandeling van acute catecholamine-refractaire hypotensie (*zie 1.9.1.*). Desmopressine en terlipressine, twee synthetische polypeptiden, analogen van vasopressine, zijn beschikbaar als specialiteiten.

Plaatsbepaling

- Desmopressine is de basisbehandeling bij een tekort aan antidiuretisch hormoon (soms nog “diabetes insipidus” genoemd) van centrale oorsprong^{86 87} en heeft een beperkte plaats bij sommige stollingsstoornissen.⁸⁸
- Desmopressine heeft in de SKP de indicatie *enuresis nocturna* bij kinderen ouder dan 5 jaar. De plaats van geneesmiddelen bij *enuresis nocturna* is beperkt.⁸⁹ Desmopressine kan worden overwogen bij *enuresis nocturna* bij kinderen ouder dan 7 à 8 jaar, na uitsluiten van organische afwijkingen⁸⁹. Hierbij moet men rekening houden met de mogelijke ernstige ongewenste effecten (o.a. uitgesproken hyponatriëmie met convulsies).
- Ook bij het gebruik van desmopressine bij nycturie bij de volwassene is grote voorzichtigheid geboden.⁸⁷ Dit geldt zeker bij ouderen wegens het risico van ernstige hyponatriëmie en duizeligheid.⁹⁰

Indicaties (synthese van de SKP)

- Desmopressine
 - *Diabetes insipidus* van centrale oorsprong.
 - *Enuresis nocturna* bij kinderen vanaf 5 jaar, na uitsluiten van organische afwijkingen (*zie rubriek “Plaatsbepaling”*).



- Lichte vormen van hemofilie A, ziekte van von Willebrand of plaatjesdisfunctie, en preventie en controle van bloedingen, bv. bij chirurgische of tandheelkundige ingreep.
- Nycturie door idiopatische nachtelijke polyurie bij de volwassene.
- Terlipressine: bloedende slokdarmvarices.

Contra-indicaties

- Desmopressine: hartfalen, gelijktijdige behandeling met diuretica, nierinsufficiëntie (SKP). Nasale toediening is gecontra-indiceerd bij *enuresis nocturna* vanwege het verhoogde risico van waterretentie en hyponatriëmie in vergelijking met de orale toediening [zie *Folia juli 2009*].
- Terlipressine: risicofactoren voor QT-verlenging (zie *Inl.6.2.2.*).

Ongewenste effecten

- Hoofdpijn, duizeligheid, gastro-intestinale symptomen.
- Hemodilutie en hyponatriëmie (met convulsies), vooral bij hoge doses en bij nasale toediening.
- Terlipressine: ook QT-verlenging (voor de risicofactoren voor *torsades de pointes* in het algemeen, zie *Inl.6.2.2.*).

Zwangerschap en borstvoeding

- Zwangerschap:
 - Desmopressine: er zijn geen aanwijzingen voor een verhoogd risico op aangeboren afwijkingen. Er zijn meldingen van uteruscontracties bij intraveneus gebruik van desmopressine.
- Borstvoeding:
 - Desmopressine gaat in geringe mate over in de moedermelk. Er zijn geen meldingen van ongewenste effecten bij de zuigeling.

Interacties

- Waterretentie en hyponatriëmie bij associëren met andere geneesmiddelen die waterretentie en hyponatriëmie geven (bv. NSAID's, SSRI's, carbamazepine).
- Terlipressine: verhoogd risico van *torsades de pointes* bij associëren met andere middelen die het risico van QT-verlenging verhogen (zie *Inl.6.2.2.*).

Bijzondere voorzorgen

- Desmopressine en terlipressine hebben, in tegenstelling tot vasopressine, vrijwel geen hypertensief effect. Toch kan nog een zekere vasoconstrictie optreden en daarom is voorzichtigheid geboden bij ernstige hypertensie, bij coronair lijden en bij zwangerschap.

Desmopressine

DESMOPRESSINE FERRING (Ferring)



desmopressine, acetaat

tabl. (deelb. kwantit.)

30 x 0,2 mg R/ 19,72 €

100 x 0,2 mg R/ a[†] b[†] €

71,75 €

Posol. - enuresis bij het kind: 0,2 à

0,4 mg p.d. 's avonds - nycturie bij

de volwassene: 0,1 à 0,4 mg 's avonds

DESMOPRESSINE TEVA (Teva)

desmopressine, acetaat

tabl. (deelb. niet kwantit.)

15 x 0,2 mg R/ 19,62 €

100 x 0,2 mg R/ a[†] b[†] €

60,12 €

Posol. - enuresis bij het kind: 0,2 à

0,4 mg p.d. 's avonds - nycturie bij

de volwassene: 0,1 à 0,4 mg 's avonds

MINIRIN (Ferring)

desmopressine

subling. lyofilisaat Melt

30 x 60 µg R/ 31,41 €

30 x 120 µg R/ 49,43 €

inj. oploss. i.m./i.v./s.c. [amp.]

10 x 4 µg / 1 ml R/ a € 26,52 €

nas. spray oploss.

25 dos. 10 µg / 1 dos. R/ a €

17,15 €

Posol. - enuresis bij het kind en de

volwassene: per os: 120 à 240 µg p.d. 's

avonds - nycturie bij de volwassene:

per os: 60 à 240 µg p.d. 's avonds

NOCDURNA (Ferring)

desmopressine (acetaat)

subling. lyofilisaat



30 x 25 µg R/ 31,41 €
30 x 50 µg R/ 31,41 €

Posol. nycturie bij de volwassene: 25 à
50 µg p.d. 's avonds

Terlipressine

GLYPRESSIN (Ferring)

terlipressine, acetaat

inj./inf. oploss. (pdr. + solv.) i.v. [flac. + amp.]

5 x 1 mg + 5 ml solv. U.H. [69 €]

5.6.3. Groeihormonen (somatotropine en analoog)

Het gaat om somatotropine en somatogon, en langwerkend somatotropine-analoog.

Plaatsbepaling

- Behalve bij een duidelijk en gedocumenteerd tekort, is de plaats van een behandeling met groeihormoon bij volwassenen controversieel.⁹¹
- Er bestaat een vermoeden van een verhoogd risico op kanker na een behandeling met groeihormoon tijdens de kindertijd. Een grote epidemiologische studie van goede kwaliteit levert geruststellende gegevens op.⁹²

Indicaties (synthese van de SKP)

- Somatotropine
 - Kind: groeiachterstand door gebrek aan groeihormoon, door chronische nierinsufficiëntie, door syndroom van Turner of door syndroom van Prader-Willi.
 - Volwassene: ernstig tekort aan groeihormoon in de context van een bewezen hypothalamo-hypofysaire pathologie.
- Somatogon: groeiachterstand door een gebrek aan groeihormoon bij kinderen.
- Voor sommige van deze biologische geneesmiddelen zijn één of meerdere biosimilars beschikbaar. Biosimilars hebben niet noodzakelijk alle indicaties van het referentieproduct (*zie Inl.3.*).

Contra-indicaties

- Maligne tumoren.
- Niertransplantatie.
- Bij gebruik ter bevordering van de groei: niet gebruiken bij kinderen met gesloten groeischijven.
- Bij gebruik bij Prader-Willi syndroom: niet gebruiken bij ernstige obesitas of ernstig respiratoir lijden (zoals slaapapneusyndroom).

Ongewenste effecten

- Reacties ter hoogte van de injectieplaats.
- Oedeem, spier- en gewrichtspijn, hoofdpijn, carpaaltunnelsyndroom (bij volwassenen).
- Insulineresistentie en hyperglykemie.
- Vermoeden van verhoogd risico van kanker bij adolescenten en jongvolwassenen die somatotropine gekregen hebben wegens een hypofysaire insufficiëntier.
- Zelden: benigne intracranieële hypertensie.

GENOTONORM (Pfizer)

somatotropine [biosynthetisch]

inj. oploss. s.c. [patr.] voor Genotonorm
Pen 5,3

1 x 5,3 mg + 1 ml solv. R/ a ▶ b ▶
€ 111,38 €

5 x 5,3 mg + 1 ml solv. R/ a ▶ b ▶
€ 512,99 €

inj. oploss. s.c. [patr.] voor Genotonorm
Pen 12

1 x 12 mg + 1 ml solv. R/ a ▶ b ▶
€ 214,36 €



inj. oploss. (pdr. + solv.) s.c. GoQuick
[voorgev. pen]

1 x 5,3 mg + 1 ml solv. R/ a ▶ b ▶
€ 111,38 €

5 x 5,3 mg + 1 ml solv. R/ a ▶ b ▶
€ 512,99 €

1 x 12 mg + 1 ml solv. R/ a ▶ b ▶
€ 214,36 €

NGENLA (Pfizer)

somatogon [biosynthetisch]

inj. oploss. s.c. [voorgev. pen]

1 x 24 mg / 1,2 ml R/ a ▶ b ▶
€ 189,41 €

1 x 60 mg / 1,2 ml R/ a ▶ b ▶
€ 457,08 €

(weesgeneesmiddel)

NORDITROPIN (Novo Nordisk)

somatropine [biosynthetisch]

inj. oploss. s.c. FlexPro [voorgev. pen]

1 x 5 mg / 1,5 ml R/ a ▶ b ▶
€ 105,10 €

5 x 5 mg / 1,5 ml R/ a ▶ b ▶
€ 481,59 €

1 x 10 mg / 1,5 ml R/ a ▶ b ▶
€ 199,22 €

5 x 10 mg / 1,5 ml R/ a ▶ b ▶
€ 952,22 €

1 x 15 mg / 1,5 ml R/ a ▶ b ▶
€ 293,30 €

5 x 15 mg / 1,5 ml R/ a ▶ b ▶
€ 1.422,64 €

OMNITROPE (Sandoz)

somatropine [biosynthetisch]

inj. oploss. s.c. [patr.] voor SurePal Pen 5

1 x 5 mg / 1,5 ml R/ a ▶ b ▶
€ 99,84 €

5 x 5 mg / 1,5 ml R/ a ▶ b ▶
€ 455,33 €

10 x 5 mg / 1,5 ml R/ a ▶ b ▶
€ 899,71 €

inj. oploss. s.c. [patr.] voor SurePal Pen 10

1 x 10 mg / 1,5 ml R/ a ▶ b ▶
€ 188,72 €

5 x 10 mg / 1,5 ml R/ a ▶ b ▶
€ 899,72 €

10 x 10 mg / 1,5 ml R/ a ▶ b ▶
€ 1.788,44 €

OMNITROPE (Abacus)

somatropine [biosynthetisch]

inj. oploss. s.c. [patr.] voor SurePal Pen 5

5 x 5 mg / 1,5 ml R/ a ▶ b ▶
€ 415,33 €

10 x 5 mg / 1,5 ml R/ a ▶ b ▶
€ 819,72 €

inj. oploss. s.c. [patr.] voor SurePal Pen 10

10 x 10 mg / 1,5 ml R/ a ▶ b ▶
€ 1.628,47 €

(parallele distributie)

SAIZEN (Merck)

somatropine [biosynthetisch]

inj. oploss. s.c. [patr.]

5 x 6 mg / 1,03 ml (5,83 mg / 1 ml) R/ a ▶ b ▶
€ 537,10 €

5 x 12 mg / 1,5 ml (8 mg / 1 ml) R/ a ▶ b ▶
€ 1.026,13 €

1 x 20 mg / 2,5 ml (8 mg / 1 ml) R/ a ▶ b ▶
€ 362,71 €

5.6.4. Somatostatine en analogen

Somatostatine is een natuurlijk polypeptide; lanreotide, octreotide en pasireotide zijn synthetische polypeptiden waarvan de effecten gelijkaardig zijn aan deze van somatostatine, maar ze hebben een veel langere werkingsduur.

Indicaties (synthese van de SKP)

- Lanreotide: carcinoïdtumoren, acromegalie, thyreotrope hypofyseadenomen.
- Octreotide: endocriene tumoren van de gastro-intestinale tractus en de pancreas, acromegalie, diarree bij AIDS-patiënten, thyreotrope hypofyseadenomen.
- Pasireotide: acromegalie en ziekte van Cushing.
- Somatostatine: fistels van pancreas en darm, hypersecretie door endocriene tumoren van de gastro-intestinale tractus, bloedende slokdarmvarices.

Ongewenste effecten

- Reacties ter hoogte van de injectieplaats.
- Gastro-intestinale stoornissen, galsteenvorming, warmte-opwellingen, bradycardie bij te vlugge injectie.
- Hypo- of hyperglykemie.

Lanreotide

SOMATULINE (Ipsen)

lanreotide (acetaat)

inj. oploss. s.c. Autogel [voorgev. spuit]

1 x 60 mg / 244 mg R/ a ▶ b ▶
€ 673,87 €

1 x 90 mg / 366 mg R/ a ▶ b ▶
€ 805,35 €



1 x 120 mg / 488 mg R/ a ▶ b € 1.024,71 €

Octreotide

SANDOSTATINE (Novartis Pharma)

octreotide

inj. oplossing i.v./s.c. [amp.]

10 x 0,5 mg / 1 ml R/ a ▶ b € 194,05 €

octreotide (acetaat)

inj. susp. verl. afgifte (pdr. + solv.) i.m. L.A.R. [flac. + voorgev. spuit]

1 x 20 mg + 2 ml solv. R/ a ▶ b € 561,56 €

1 x 30 mg + 2 ml solv. R/ a ▶ b € 754,27 €

SIROCTID (Pharmanovia)

octreotide (acetaat)

inj. oplossing i.v./s.c. [voorgev. spuit]

20 x 0,1 mg / 1 ml R/ a ▶ b € 92,35 €

10 x 0,5 mg / 1 ml R/ a ▶ b € 194,05 €

Pasireotide

SIGNIFOR (Recordati)

pasireotide (pamoaat)

inj. susp. verl. afgifte (pdr. + solv.) i.m. [flac. + voorgev. spuit]

1 x 20 mg + 2 ml solv. R/ a ▶ b € 2.663,26 €

1 x 40 mg + 2 ml solv. R/ a ▶ b € 2.663,26 €

1 x 60 mg + 2 ml solv. R/ a ▶ b € 2.663,26 €

Somatostatine

SOMATOSTATINE-BELPHARMA (Eumedica)

somatostatine

inf. oplossing (pdr. + solv.) i.v. [2x flac.]

1 x 3 mg + 1 ml solv. U.H. [81 €]

SOMATOSTATINE-EUMEDICA (Eumedica)

somatostatine (acetaat)

inf. oplossing (pdr.) i.v. [flac.]

1 x 3 mg U.H. [81 €]

5.7. Diverse middelen i.v.m. het hormonale stelsel

Teriparatide wordt besproken in 9.5.4.

5.7.1. Calcimimetica

Cinacalcet en etelcalcetide zijn calcimimetica die de plasmaconcentraties van parathyroïdhormoon (PTH) en calcium verlagen door het verhogen van de gevoeligheid van de calciumreceptoren ter hoogte van de bijnierschilddklier voor extracellulair calcium.



Indicaties (synthese van de SKP)

- Secundaire hyperparathyreoïdie bij nierdialysepatiënten.
- Cinacalcet: ook primaire hyperparathyreoïdie (indien chirurgie onmogelijk is) en hypercalciëmie bij patiënten met parathyroïdcarcinoom.

Contra-indicaties

- Hypocalciëmie.

Ongewenste effecten

- Gastro-intestinale stoornissen.
- Myalgie, paresthesieën, hypocalciëmie (met mogelijkheid van verlenging van het QT-interval en verslechtering van hartfalen).

Interacties

- Cinacalcet is een inhibitor van CYP2D6 (zie Tabel 1c. in Inl.6.3.).

Cinacalcet

CINACALCET AB (Aurobindo)

cinacalcet (hydrochloride)

filmomh. tabl.

28 x 30 mg R/ a ▶ b ▶ € 87,74 €

filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)

28 x 60 mg R/ a ▶ b ▶ € 154,56 €

28 x 90 mg R/ a ▶ b ▶ € 217,10 €

Etelcalcetide

PARSABIV (Amgen)

etelcalcetide (hydrochloride)

inj. oploss. i.v. [flac.]

6 x 2,5 mg / 0,5 ml U.H. [93 €]

6 x 5 mg / 1 ml U.H. [187 €]

6 x 10 mg / 2 ml U.H. [373 €]

5.7.2. Calcitonine

Calcitonine is een polypeptide dat vooral gesecreteerd wordt door de schildklier. Het inhibeert de botresorptie en komt tussen in de regeling van de calciëmie. De beschikbare specialiteit is een synthetische bereiding op basis van zalmcalcitonine.

Plaatsbepaling

- Osteoporose is geen indicatie voor injecteerbaar calcitonine. Bij postmenopauzale osteoporose heeft intranasaal calcitonine (niet beschikbaar in België) een zeer beperkte plaats.⁹³ Het EMA raadt het gebruik van calcitonine bij osteoporose af wegens een verhoogd risico van kanker bij langdurige behandeling.⁹⁴
- De plaats van calcitonine bij de ziekte van Paget is beperkt tot situaties waarin, indien een medicamenteuze behandeling noodzakelijk is, bisfosfonaten niet worden verdragen of gecontra-indiceerd zijn (zie 9.5.).

Indicaties (synthese van de SKP)

- Evolutive vormen van de ziekte van Paget.



- Ernstige hypercalciëmie, vooral indien andere maatregelen gecontra-indiceerd of ondoeltreffend zijn.

Contra-indicaties

- Hypocalciëmie.

Ongewenste effecten

- Lokale irritatie bij subcutane toediening.
- Warmte-opwellingen, paresthesieën, gastro-intestinale stoornissen en pollakisurie, vooral bij het begin van de behandeling.
- Zelden: hypocalciëmie met tetanie, overgevoelighedsreacties.

Posol.

ziekte van Paget: 100 IE p.d. s.c. of i.m.

MIACALCIC (Essential Pharma)

calcitonine [zalm]

inj./inf. oploss. i.m./i.v./s.c. [amp.]

5 x 50 IE / 1 ml R/ b € 21,71 €

5 x 100 IE / 1 ml R/ b € 27,41 €

5.7.3. Pegvisomant

Pegvisomant is een analoog van humaan groeihormoon dat door recombinant-technologie gewijzigd wordt tot een groeihormoonreceptorantagonist.

Indicaties (synthese van de SKP)

- Acromegalie, wanneer chirurgie en/of radiotherapie en andere medicamenteuze behandelingen onvoldoende doeltreffend zijn.

Ongewenste effecten

- Reacties ter hoogte van de injectieplaats.
- Zweten, jeuk, rash, hoofdpijn, asthenie, gastro-intestinale stoornissen, stijging van de leverenzymen, myalgie, artralgie.

SOMAVERT (Pfizer)

pegvisomant [biosynthetisch]

inj. oploss. (pdr. + solv.) s.c. [flac. + voorgev. spuit]

30 x 10 mg + 1 ml solv. R/ a † € 1.894,87 €

30 x 15 mg + 1 ml solv. R/ a † € 2.836,83 €

30 x 20 mg + 1 ml solv. R/ a † € 3.778,78 €

30 x 25 mg + 1 ml solv. R/ a † € 4.720,73 €

30 x 30 mg + 1 ml solv. R/ a † € 5.662,68 €

Referentielijst

1. 29034: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/29034>
2. 29031: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/29031>
3. 30426: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/30426>
4. 30427: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/30427>
5. 27848: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/27848>
6. 29032: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/29032>



7. 10188: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/10188>
8. 29033: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/29033>
9. 29027: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/29027>
10. 31284: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/31284>
11. **Emdin C. A. ; Rahimi K. ; Neal B. ; Callender T. ; Perkovic V. ; Patel A.,** *Blood pressure lowering in type 2 diabetes: a systematic review and meta-analysis,* JAMA, 2015, <http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/25668264>
12. 08477: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/08477>
13. 27329: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/27329>
14. 29028: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/29028>
15. 30227: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/30227>
16. 29064: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/29064>
17. 32938: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/32938>
18. 32939: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/32939>
19. 29029: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/29029>
20. 10579: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/10579>
21. 8897: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/8897>
22. 28998: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/28998>
23. 29046: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/29046>
24. 28997: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/28997>
25. 29036: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/29036>
26. 10288: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/10288>
27. 10192: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/10192>
28. **Green J. B. ; Bethel M. A. ; Armstrong P. W. ; Buse J. B. ; Engel S. S. ; Garg J. ; Josse R. ; Kaufman K. D. ; Koglin J. ; Korn S. ; Lachin J. M. ; McGuire D. K. ; Pencina M. J. ; Standl E. ; Stein P. P. ; Suryawanshi S. ; Van de Werf F. ; Peterson E. D. ; Holman R. R. ; Tecos Study Group,** *Effect of Sitagliptin on Cardiovascular Outcomes in Type 2 Diabetes,* N Engl J Med, 2015, <http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/26052984>
29. 10422: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/10422>
30. 29037: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/29037>
31. 29433: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/29433>
32. 32589: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/32589>
33. 30180: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/30180>
34. 31650: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/31650>
35. 12840: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/12840>
36. 22438: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/22438>
37. 31057: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/31057>
38. 32115: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/32115>
39. 28296: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/28296>
40. 32288: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/32288>
41. 31477: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/31477>
42. 32804: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/32804>
43. 15109: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/15109>
44. 34300: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/34300>
45. 30644: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/30644>
46. 31928: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/31928>
47. 21208: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/21208>
48. 26919: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/26919>
49. 28999: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/28999>
50. 29000: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/29000>
51. 29047: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/29047>



52. 29001: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/29001>
53. 15347: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/15347>
54. 29002: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/29002>
55. 32078: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/32078>
56. 33132: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/33132>
57. 29003: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/29003>
58. 29039: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/29039>
59. 30069: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/30069>
60. 29004 : ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/29004>
61. 29005: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/29005>
62. 29048: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/29048>
63. 29006: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/29006>
64. 29007: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/29007>
65. 29008: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/29008>
66. 29009: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/29009>
67. 29010: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/29010>
68. 29011: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/29011>
69. 29012: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/29012>
70. 29013: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/29013>
71. 29014: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/29014>
72. 29015: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/29015>
73. 30895: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/30895>
74. 28389: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/28389>
75. 24826: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/24826>
76. 29017: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/29017>
77. 29018: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/29018>
78. 29040: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/29040>
79. 30428: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/30428>
80. 29189: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/29189>
81. 29020: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/29020>
82. 29019: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/29019>
83. 29021: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/29021>
84. 29022: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/29022>
85. 32941: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/32941>
86. 29023: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/29023>
87. 31094: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/31094>
88. 29024: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/29024>
89. 29025: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/29025>
90. 29026: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/29026>
91. 29742: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/29742>
92. 32748: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/32748>
93. 29959: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/29959>
94. 30430: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/30430>



6. Gynaeco-obstetrie

- 6.1. Middelen bij vulvovaginale aandoeningen
- 6.2. Anticonceptie
- 6.3. Menopauze en hormonale substitutie
- 6.4. Middelen i.v.m. de uterusmotiliteit
- 6.5. Middelen in het kader van medisch begeleide voortplanting
- 6.6. Progestagenen
- 6.7. Antiprogestagenen
- 6.8. Lactatieremming en hyperprolactinemie
- 6.9. Diverse middelen gebruikt in de gynaeco-obstetrie

6.1. Middelen bij vulvovaginale aandoeningen

Volgende groepen geneesmiddelen worden hier besproken:

- middelen bij vulvovaginale candidose
- middelen bij bacteriële vaginose
- diverse middelen voor vaginaal gebruik.

De geneesmiddelen voor lokale en systemische toediening gebruikt bij vaginale atrofie worden besproken bij de geneesmiddelen i.v.m. de menopauze (zie 6.3.). De geneesmiddelen voor systemische toediening gebruikt bij vulvovaginale infecties worden besproken in de hoofdstukken *Antibacteriële middelen* (zie 11.1.), *Antimycotica* (zie 11.2.) en *Antiparasitaire middelen* (zie 11.3.).

Alleen systemische toediening is efficiënt bij de behandeling van seksueel overdraagbare infecties (door gonokokken, *Trichomonas vaginalis*, *Chlamydia trachomatis*, syfilis of HIV). Bij seksueel overdraagbare infecties laat het behandelen van partners toe om herinfectie te voorkomen, ook bij asymptomatische personen.

Ongewenste effecten

- Voor lokaal toegepaste middelen bestaat theoretisch het risico van dezelfde ongewenste effecten als bij hun systemische toediening. Aangezien de hoeveelheid die na lokale toediening de algemene circulatie bereikt, meestal zeer laag is, is het risico van deze systemische ongewenste effecten gering.

Interacties

- Voor lokaal toegepaste middelen bestaat theoretisch het risico van dezelfde interacties als bij hun systemische toediening. Aangezien de hoeveelheid die na lokale toediening de algemene circulatie bereikt, meestal zeer laag is, is het risico van interacties gering.

6.1.1. Vulvovaginale candidose

Plaatsbepaling

- Vulvovaginale candidose (*Candida*-vulvovaginitis) is frequenter in volgende situaties: gebruik van breed spectrumantibiotica en metronidazol, diabetes, immunosuppressie (behandeling met corticosteroiden of antitumorale middelen, HIV-infectie) en bij verhoogde oestrogeenspiegels (zwangerschap, hormonale anticonceptiva, oestrogeenbehandeling)¹.
- Behandeling van candida-kolonisatie is alleen nodig bij klachten die suggestief zijn voor acute vulvovaginale candidose omdat de infectie niet schadelijk is en spontaan kan genezen.¹ Vulvovaginale candidose wordt niet beschouwd als een seksueel overdraagbare infectie. Mannelijke partners hoeven dus niet te worden behandeld tenzij ze symptomen vertonen, wat zelden het geval is. Lokale behandeling van mannelijke partners kan overwogen worden bij recurrenente infecties bij de vrouwelijke partner.²



- De werkzaamheid van de verschillende lokale en systemische behandelingsopties is vergelijkbaar, maar lokale behandeling geeft misschien sneller verlichting van de klachten en een geringer risico van ongewenste effecten¹. De voorkeur van de patiënte kan echter gaan naar orale behandeling.
- Er zijn geen gegevens over extra werkzaamheid van gelijktijdige toepassing van een oraal antimycoticum en een lokale behandeling.
- Lokale behandeling met een medisch hulpmiddel op basis van melkzuur of met *Lactobacillus* heeft geen bewezen doeltreffendheid bij vulvovaginale candidose, noch bij acute, noch bij recidiverende infecties^{3,4}.
- **Voornaamste indicaties voor de ambulante praktijk (BAPCOC 2021)**
 - Acute candida vulvovaginitis: een azoolderivaat lokaal (fenticonazol, miconazol) of fluconazol oraal is een gelijkwaardige optie, en de keuze kan gebeuren op basis van de voorkeur van de patiënte (BAPCOC raadt de orale behandeling af tijdens de zwangerschap). Vaginale miconazol is niet meer gecommmercialiseerd sinds september 2025.
 - Recidiverende candida vulvovaginitis: zelfbehandeling bij klachten of profylactische behandeling (lokaal of systemisch) (zie 11.5.4.6.), zijn geschikte strategieën.²
- De exacte plaats van nystatine voor vaginaal gebruik moet nog door BAPCOC worden bepaald. Buitenlandse bronnen stellen behandeling met azoles en nystatine op gelijke hoogte.²

Indicaties (synthese van de SKP)

- Vulvovaginale candidose.

Ongewenste effecten

- Lokale preparaten: irritatie, allergische reacties.

Zwangerschap en borstvoeding

- Zwangerschap is een risicofactor voor vulvovaginale candidose.
- BAPCOC raadt een orale behandeling tijdens de zwangerschap af.

Oudere patiënten

- Het symbool 80+ ter hoogte van sommige geneesmiddelen betekent dat het geneesmiddel opgenomen werd in het *Formularium Ouderenzorg*. Klik op het symbooltje om hier meer over te lezen in de geneesmiddelenfiche.

Interacties

- Miconazol: verhoogd effect van vitamine K-antagonisten, zelden bij lokale toepassing.

Bijzondere voorzorgen

- De hulpstoffen van vaginale crèmes kunnen het rubber van condooms en pessaria aantasten, waardoor de anticonceptieve betrouwbaarheid en de bescherming tegen seksueel overdraagbare infecties verminderen gedurende de behandeling en tot 3 dagen erna.

6.1.1.1. Azoolderivaten

Clotrimazol

Posol.

Acute infectie:

- 1 applicator (5 g crème)/dag gedurende 3 dagen;
- of vaginale tablet of capsule 500 mg eenmalig

CANESTENE GYN (Bayer)
clotrimazol



vag. crème
20 g 20 mg / 1 g (2 %) 11,28 €
(+ 3 applic.)
vag. tabl.
1 x 500 mg 12,07 €
(+ 1 applic.)
vag. zachte caps.
1 x 500 mg 13,24 €
(+ 1 applic.)

CANESTENE GYN (PI-Pharma)

clotrimazol
vag. crème
20 g 20 mg / 1 g (2 %) 10,25 €
(+ 3 applic.; parallelinvoer)

Fenticonazol

Posol.
Acute infectie:
- ovule 600 mg eenmalig;
- of ovule 200 mg/dag gedurende 3 dagen;
- of vaginale crème 5 g, 2 x/dag gedurende 3 dagen
Recidiverende infectie:
- ovule 600 mg maandelijks op dag 5 van de cyclus, zo nodig op te drijven tot 1 ovule/week, gedurende 6 maanden

GYNOXIN (Recordati)

fenticonazol, nitraat
vag. crème
35 g 20 mg / 1 g b € 9,04 €
(+ 7 applic.)
ovule
3 x 200 mg b € 8,88 €
1 x 600 mg b € 8,90 €

Miconazol

Vaginale miconazol is niet meer gecommmercialiseerd sinds september 2025.
De specialiteit **Gyno-Daktarin®** is niet meer op de markt sinds september 2025.

Posol.
Acute infectie:
- 1 applicator (5 g crème)/dag gedurende 7 dagen

6.1.1.2. Polyenen

Nystatine

Posol.
acute vulvovaginale candidose:
- vaginale tabletten: 2 tabletten 1 x/dag gedurende 3 dagen of 1 tablet 1 x/dag gedurende 6 dagen gecombineerd met uitwendig gebruik van zalf: 1 applicatie 2 x/dag gedurende 2 tot 4 weken



SKANDYRA (Memidis)

inname I

nystatine 100.000 IE / 1 g

zalf (25 g)

inname II

nystatine 100.000 IE

vag. tabl. (6)

1 x R/ 12,80 € (25 g+6)

6.1.2. Bacteriële vaginose

Plaatsbepaling

- Acute infectie:
 - Bij bacteriële vaginose (ook Gardnerella-vaginitis of niet-specifieke vaginitis genoemd) is behandeling alleen nodig bij klachten. Behandeling van de partner heeft geen zin: bacteriële vaginose wordt niet beschouwd als een seksueel overdraagbare infectie.⁵
 - Vaginale behandeling met metronidazol of met clindamycine blijkt even doeltreffend als orale behandeling met metronidazol, met andere nitro-imidazolderivaten (zie 11.3.3.) of met clindamycine (zie 11.1.4.).⁶ De aanbevelingen voor de eerste behandelingskeuze zijn niet eensgezind:
 - BAPCOC laat de keuze tussen orale of vaginale behandelingen open. Indien wordt gekozen voor een orale behandeling, dan is metronidazol gedurende 7 dagen de eerste keuze.
 - WOREL beschouwt metronidazol oraal gedurende 7 dagen als eerste keuze. Vaginale behandelingen zijn een alternatief.⁶
 - NHG Standaard plaatst orale en vaginale behandelingen op hetzelfde niveau. Wordt er gekozen voor een orale behandeling, dan wordt een eenmalige inname van 2 g metronidazol of 1 g gedurende 7 dagen als gelijkwaardig beschouwd.⁷
 - *Lactobacillus* voor vaginaal gebruik (beschikbaar als geneesmiddel en als medisch hulpmiddel) is werkzaam, maar de keuze tussen de verschillende preparaten is niet duidelijk.⁸ Daarnaast ontbreekt ook goed vergelijkend onderzoek met andere behandelingsopties. In de WOREL-richtlijn voor de behandeling van acute vaginitis en vaginose wordt behandeling met probiotica niet aangeraden vanwege het gebrek aan bewijs over de effectiviteit ervan.⁵
 - De werkzaamheid van melkzuur voor vaginaal gebruik (medisch hulpmiddel) is slecht onderbouwd.⁵
 - Antiseptica voor vaginaal gebruik: de werkzaamheid van dequalinium bij vaginose wordt ondersteund door enkele studies⁹ maar zijn exacte plaats is niet duidelijk; de werkzaamheid van andere antiseptica (bv. povidon-jood) bij vaginose is niet overtuigend.¹⁰
 - Sommige behandelingsopties worden niet terugbetaald.
- Recidiverende infectie:
 - Behandeling met metronidazol langs vaginale weg tweemaal per week voorkomt recidieven, maar enkel zolang de behandeling voortgezet wordt.²
 - Vaginale behandeling met *Lactobacillus* (beschikbaar als geneesmiddel en als medisch hulpmiddel) of met melkzuur lijkt werkzaam in de preventie¹¹, maar goed vergelijkend onderzoek met andere behandelingsopties ontbreekt¹².
- Behandelen van bacteriële vaginose bij zwangere vrouwen ter preventie van vroeggeboorte heeft geen bewezen effect. Er is wel beperkt bewijs voor een reductie van het risico op laattijdig miskraam^{13 14}.
- **Voornaamste indicaties voor de ambulante praktijk (BAPCOC 2022)**
 - Metronidazol oraal, metronidazol ovules, clindamycine ovules en clindamycine vaginale crème zijn gelijkwaardige opties. Tijdens zwangerschap bij storende klachten of met verhoogd risico op vroeggeboorte, wordt de voorkeur gegeven aan metronidazol oraal of clindamycine vaginaal.¹⁰



Indicaties (synthese van de SKP)

- Clindamycine, dequalinium en metronidazol: bacteriële vaginose.
- Lactobacillen: normalisatie en behoud van de vaginale flora.

Ongewenste effecten

- Allergische reacties, irritatie.
- Metronidazol: vulvovaginale candidose, gastro-intestinale aandoeningen, duizeligheid, hoofdpijn.

Zwangerschap en borstvoeding

- Zwangerschap: de gegevens over metronidazol (oraal, vaginaal) en clindamycine (vaginaal) zijn talrijk en geruststellend.

Oudere patiënten

- De aanpak is dezelfde als bij jongere patiënten. Er zijn geen specifieke studies bij ouderen.
- Het symbool 80+ ter hoogte van sommige geneesmiddelen betekent dat het geneesmiddel opgenomen werd in het *Formularium Ouderenzorg*. Klik op het symbooltje om hier meer over te lezen in de geneesmiddelenfiche.

Interacties

- Omdat systemische resorptie van metronidazol mogelijk is, is een disulfiram-effect bij alcoholinname (zie *Folia maart 2017*) niet uit te sluiten, maar het risico lijkt zeldzaam.

Bijzondere voorzorgen

- De hulpstoffen van vaginale crèmes kunnen het latex van condooms en pessaria (ook anticonceptieve ringen) aantasten, waardoor de anticonceptieve betrouwbaarheid en de bescherming tegen seksueel overdraagbare infecties verminderen gedurende de behandeling en tot 3 dagen erna.

Clindamycine (vaginaal)

Posol.
bacteriële vaginose:
ovule: 1 x 100 mg/dag gedurende 3 dagen
vaginale crème: 1 x 100 mg/dag gedurende 7 dagen

DALACIN (Pfizer)
clindamycine (fosfaat)
vag. crème
40 g 20 mg / 1 g R/ 25,97 €
(+ 7 applic.)

YENLIP (Besins)
clindamycine (fosfaat)
ovule
3 x 100 mg R/ 24,75 €

Dequalinium (vaginaal)

FLUOMIZIN (Gedeon Richter)
dequalinium, chloride
vag. tabl.
6 x 10 mg R/ 12,52 €



Lactobacillus (vaginaal)

INTIGYNE (Biocodex)

Lactobacillus gasseri 100.000.000 KVE

Lactobacillus rhamnosus 100.000.000 KVE

vag. harde caps.

10 x 22,89 €

Metronidazol (vaginaal)

Posol.

bacteriële vaginose: 1 x 500 mg/dag gedurende 7 dagen

FLAGYL (Memidis)

metronidazol

ovule

10 x 500 mg R/ b € 7,38 €

6.1.3. Vaginale antiseptica

Er bestaan ook heel wat antiseptica voor vaginaal gebruik die niet als geneesmiddel vergund zijn.

Dequalinium is een antisepticum met enkel bacteriële vaginose als indicatie en wordt besproken in 6.1.2.

Plaatsbepaling

- Povidon-jood heeft als indicatie in de SKP het gebruik in het kader van chirurgische en obstetrische interventies. Het heeft ook vaginitis als indicatie, zonder bewijs van werkzaamheid¹⁰.

Indicaties (synthese van de SKP)

- Urogenitale desinfectie.
- Vulvovaginitis.

Posologie

- Er wordt geen dosering gegeven voor povidon-jood aangezien deze afhangt van de indicatie.

Povidon-jood

BRAUNOL (B. Braun)

povidon-jood

cut./vag. oploss.

30 ml 76,9 mg / 1 ml (7,5 %) U.H. [2 €]

100 ml 76,9 mg / 1 ml (7,5 %) U.H. [4 €]

ISO-BETADINE (Cooper Consumer Health)

povidon-jood

vag. oploss. Gynecologie

500 ml 100 mg / 1 ml (10 %) 12,76 €

(15 à 30 ml in 0,5 liter lauw water)

vag. oploss. Unigyn

5 x 10 ml 100 mg / 1 ml (10 %) 13,41 €

(+ 5 x 140 ml diluens + canule)



6.2. Anticonceptie

In het Repertorium worden volgende anticonceptiemethoden besproken

- oestroprogestagene associaties: pil, vaginale ring, pleister
- progestagenen: oraal, driemaandelijke injectie en implantaat
- IUD: koperhoudend of met progestageen.

Deze anticonceptiemethoden worden niet in het Repertorium besproken

- barrièremiddelen: mannen- of vrouwencondoom, pessarium
- "natuurlijke" methoden
- sterilisatie van de vrouw (afsluiten van de eileiders) of de man (vasectomie).

Plaatsbepaling

- De keuze van de anticonceptiemethode wordt gemaakt in overleg met de patiënt, rekening houdend met haar voorkeuren en de eventuele risicofactoren (*zie Folia augustus 2023*).
- De meest doeltreffende omkeerbare methoden zijn de langwerkende methoden, die minder dan één keer per maand moeten worden toegediend: hormoon- of koperspiraaltje, implantaat en prikpil.¹⁵
- Oestroprogestagene associaties
 - De oestroprogestagene associaties worden, naast hun gebruik voor anticonceptie, ook gebruikt bij cyclusstoornissen en om de menstruatie uit te stellen. Ze worden ook gebruikt bij dysmenorroe [*zie Folia juni 2020*], endometriose¹⁶ en bij acne¹⁷ [*zie Folia juli 2005*] en sommige (niet-anticonceptieve) associaties in het kader van menopauzale klachten¹⁸ (*zie 6.3*).
 - Wanneer gekozen wordt voor een oestroprogestagene associatie zijn monofasische preparaten een geschikte optie bij de meeste vrouwen omwille van het gebruiksgemak.
 - Monofasische preparaten worden vaak onderverdeeld als volgt, maar er bestaat geen consensus over deze indeling, die de specifieke kenmerken van elke "generatie" niet weergeeft.
 - Eerstegeneratie-anticonceptiva bevatten hoge doses oestrogeen (50 µg ethinylestradiol). Deze anticonceptiva worden niet meer gecommercialiseerd sinds december 2023.
 - Tweedegeneratie-anticonceptiva bevatten lage doses oestrogeen (20 of 30 µg ethinylestradiol) en levonorgestrel of norgestimaat als progestageen.
 - Derdegeneratie-anticonceptiva bevatten lage doses oestrogeen (15 of 30 µg ethinylestradiol) en desogestrel of gestodeen als progestageen.
 - Anticonceptiva die als progestageen chloormadinon, diënogest, drospirenon of nomegestrol bevatten, worden niet in een van deze drie categorieën geklasseerd. Deze worden (promotioneel) soms "vierdegeneratie-anticonceptiva" genoemd. In het Repertorium worden ze vermeld onder: "Andere monofasische preparaten".
 - Monofasische preparaten van de tweede generatie lijken de beste risico-batenverhouding te vertonen. Er is een hoger risico op diepe veneuze trombose met associaties op basis van een derdegeneratie-progestageen (desogestrel, gestodeen), drospirenon, cyproteron of diënogest (*zie Folia december 2020*)¹⁹. Met de associaties die minder dan 30 µg ethinylestradiol bevatten, is er wel een groter risico op onregelmatig bloedverlies (*spotting*) en op falende anticonceptie bij het vergeten van de pil, vooral bij vrouwen met obesitas.
 - Sommige recentere oestroprogestagene associaties bevatten geen ethinylestradiol, maar estradiol of estetrol; er zijn geen bewijzen dat deze oestrogenen minder metabole of cardiovasculaire ongewenste effecten veroorzaken.²⁰
 - Bifasische preparaten kunnen gebruikt worden wanneer met een monofasisch preparaat bloedverlies optreedt in de eerste helft van de cyclus.¹⁹
 - Er zijn geen bewijzen dat trifasische preparaten een betere controle van de cyclus of minder ongewenste effecten geven.¹⁹
 - Ook bifasische en trifasische preparaten worden soms onderverdeeld in tweedegeneratie- en derdegeneratie-anticonceptiva, in functie van het progestageen.



- De anticonceptieve betrouwbaarheid van het sequentiële preparaat met estradiol en diënogest is niet groter dan deze van de andere oestroprogestagenen, en het trombo-embolisch risico met diënogest lijkt vergelijkbaar met dat van de derde generatie-progestagenen (*zie Folia de novembre 2021*).
- Het gebruik van een preparaat met “verlengd doseringsschema” (4 maanden ononderbroken) vermindert de frequentie van de menstruaties, maar veroorzaakt frequenter *spotting*²¹. De beschikbare specialiteit heeft geen meerwaarde ten opzichte van continu gebruik van een monofasisch preparaat van de tweede generatie, en is duurder. Suggesties over een licht verhoogd risico van trombo-embolie met de verlengde doseringsschema’s werden niet bevestigd in recentere observationele studies^{22 23}.
- De vaste associatie van cyproteron en ethinylestradiol (*zie 5.4.5*) heeft ook een anticonceptieve werking. Ze geeft vaker kans op ernstige ongewenste effecten. Daarom heeft ze in de SKP primair enkel matige tot ernstige acne als indicatie en is een informatiekaart voor patiënten voorzien als risicobeperkende maatregel (bron: FAGG)²⁴.
- Voor de oestroprogestagene associaties voor vaginaal of transdermaal gebruik zijn de langetermijngegevens beperkt; het risico van veneuze trombo-embolie is waarschijnlijk vergelijkbaar met dit van de derde generatie-anticonceptiva.²⁵
- Progestagenen
 - In de aangepaste dosering hebben de meeste progestagenen - behalve progesteron en dydrogesteron - een anticonceptief effect. Maar voor anticonceptie worden ze meestal gebruikt in associatie met een oestrogeen (*zie 6.2.1*.)
 - Orale progestageen-alleen anticonceptiva (voordien “minipil” genoemd) bevatten slechts zeer lage doses progestagenen. Bij correct gebruik is het risico van zwangerschap vergelijkbaar met andere hormonale anticonceptiva²⁶. Het praktisch gebruik van orale progestagenen hangt af van de vorm (*Zie rubriek dosering*). Als ongewenst effect wordt voornamelijk onregelmatig bloedverlies (*spotting*) vermeld.²⁷
 - Etonogestrel wordt als implantaat gebruikt voor anticonceptie. De anticonceptieve betrouwbaarheid gedurende de aanbevolen gebruiksduur (tot 3 jaar) is bij correcte plaatsing hoger dan deze van de oestroprogestagene associaties; onregelmatig bloedverlies (*spotting*) komt frequent voor.^{25 26}
 - Medroxyprogesteron wordt intramusculair of subcutaan gebruikt als anticonceptivum (de “prikpil”); de anticonceptieve betrouwbaarheid is hoog maar ongewenste effecten zoals gewichtstoename en *spotting* zijn frequent. Een amenorroe die enkele maanden aanhoudt na het stopzetten van de behandeling is mogelijk.²⁵
 - Progestageen-alleen anticonceptiva worden algemeen beschouwd als een goede keuze bij vrouwen met verhoogd risico van veneuze trombose. Met de prikpil is er mogelijk wel een licht verhoogd risico van veneuze trombo-embolie; de prikpil is bijgevolg minder geschikt bij vrouwen met een sterk verhoogd risico van veneuze trombose, zoals bijvoorbeeld vrouwen met voorgeschiedenis van veneuze trombo-embolie.²⁸
 - Een progestageen-alleen is geschikt tijdens de periode van borstvoeding of bij vrouwen bij wie er een contra-indicatie is voor de oestroprogestagene associaties (*zie rubriek “zwangerschap en borstvoeding”*).²⁹
 - Beperkte veiligheidsgegevens tonen geen causaal verband tussen het optreden van cardiovasculaire events^{30 31} en het gebruik van orale progestageen-alleen anticonceptiva.
 - Recente observationele gegevens wijzen op een lichte verhoging van het risico op borstkanker bij huidig of recent gebruik van progestageen-alleen anticonceptiva (oraal, injecteerbaar, IUD).^{32 33}
 - Met medroxyprogesteron injectie zou er een licht verhoogd (reversibel) risico van baarmoederhalskanker kunnen zijn³⁴, maar dit moet worden bevestigd.
 - De amenorroe die frequent optreedt met progestageen-alleen anticonceptiva kan onnodige angst voor zwangerschap geven bij de vrouw, maar kan ook de diagnose van een reële zwangerschap uitstellen.
- Koperhoudende of levonogrestel-bevattende intra-uteriene devices (IUD's) worden gebruikt voor



anticonceptie¹⁵. De anticonceptieve betrouwbaarheid is minstens even hoog als deze van de oestroprogestagene associaties. De hoeveelheid levonorgestrel die de systemische circulatie bereikt, is zeer gering. IUD's worden ook gebruikt als noodanticonceptie²⁵ (offlabel voor het levonogrestel-bevattende IUD), zie 6.2.4..

- Naast deze methoden kunnen ook condooms, pessaria of sterilisatie (van de man of de vrouw) overwogen worden als anticonceptie.²⁵
- Bepaalde vormen van "natuurlijke anticonceptie" kunnen een alternatief zijn bij gemotiveerde koppels [zie *Folia december 2010*].
- Voor orale noodanticonceptie (urgentie-anticonceptie; *morning-afterpil*), zie 6.2.4..

Interacties

- Sommige geneesmiddelen kunnen de werkzaamheid van hormonale anticonceptiva en noodanticonceptiva verminderen, en zo leiden tot **pilfalen en ongeplande zwangerschap**. Bij het starten van een potentieel interagerend geneesmiddel, dient de voorschrijver rekening te houden met de anticonceptiemethode van de patiënte. Indien het interagerend geneesmiddel nodig is, moet de anticonceptiemethode van de patiënte worden herzien. In de *Folia november 2021* worden de interacties besproken die kunnen leiden tot falen van hormonale anticonceptie en noodanticonceptie, en worden aanbevelingen gegeven om de interactie te vermijden. Het gaat om:
 - **interacties met geneesmiddelen die de afbraak van het hormonale anticonceptivum en/of het noodanticonceptivum versnellen (enzyminductie):** CYP3A4-enzyminductoren (zie *Tabel 1c. in Inl.6.3.*, vooral bepaalde anti-epileptica, tuberculostatica en Sint-Janskruid), en ritonavir. Het enzym-inducerend effect kan tot 1 maand na stoppen van de enzyminductor aanhouden.
 - **interacties met geneesmiddelen die de resorptie van orale hormonale anticonceptiva en/of noodanticonceptiva verminderen**, bijvoorbeeld door het veroorzaken van hevige waterdunne diarree of braken.
 - **interacties tussen progestagenen en het noodanticonceptivum op basis van ulipristal:** zie 6.2.4.
- Antibiotica zijn niet enzyminducerend, met uitzondering van rifampicine en rifabutine (CYP3A4-inductoren, zie *Tabel 1c.*). De hypothese dat antibiotica de enterohepatische cyclus van oestroprogestagenen verstoren en zo hun resorptie verminderen, is verlaten. De meeste bronnen raden geen bijkomende anticonceptieve maatregelen aan bij behandeling met antibiotica (met uitzondering van rifampicine en rifabutine), tenzij de antibiotica leiden tot ernstig braken of hevige, waterdunne diarree.
- De betrouwbaarheid van het koperhoudend IUD (koperspiraaltje), het levonorgestrel bevattend IUD (hormoonspiraaltje) en medroxyprogesteron i.m./s.c. (prikpil) wordt niet beïnvloed door interactie met andere geneesmiddelen.

6.2.1. Oestroprogestagenen voor anticonceptie

Plaatsbepaling

- Zie 6.2.

Indicaties (synthese van de SKP)

- Anticonceptie.
- Bepaalde specialiteiten: behandeling van acne tussen de menarche en de menopauze, menorrhagie.

Contra-indicaties

- **Zwangerschap** (zie rubriek "Zwangerschap en borstvoeding").
- Borstcarcinoom of andere hormoondependente tumoren, of antecedenten ervan.
- Aanwezigheid, antecedenten of hoog risico (bv. familiale antecedenten) van arteriële of veneuze trombo-embolie.
- Coronaire of cerebrovasculaire aandoeningen, of antecedenten ervan.



- Migraine met aura.
- Onverklaarde vaginale bloeding.
- Voor bepaalde specialiteiten worden nierinsufficiëntie, leverinsufficiëntie en levertumoren als contra-indicaties vermeld in de SKP
- Chloormadinon en nomegestrol: meningeoom of voorgeschiedenis van een meningeoom.

Ongewenste effecten

- De meeste gegevens zijn afkomstig van retrospectieve studies, en er wordt dikwijls geen onderscheid gemaakt tussen de verschillende toedieningswegen en de verschillende types (o.a. hoog of laag oestrogeengehalte).
- Gastro-intestinale stoornissen, chloasma, acne.
- Neiging tot depressie, prikkelbaarheid, libidovermindering, hoofdpijn, migraine.
- Water- en zoutretentie, gewichtstoename, mastodynie.
- Menstruele stoornissen (*spotting*, doorbraakbloedingen); amenorroe bij stoppen van de behandeling, die zelden meerdere maanden duurt.
- Reversibele verhoging van de bloeddruk, dyslipidemie, gestoorde glucosetolerantie.
- Verstoring van bepaalde testen van de schildklierfunctie en de hypothalamus-hypofyse-bijnieras, zonder klinische gevolgen.
- Cardiovasculaire events (cerebrovasculair accident, myocardinfarct): vooral met de oestroprogestagenen met hoog oestrogeengehalte, bij rooksters en bij vrouwen boven de 35 jaar.
- Diepe veneuze trombose: hoger risico met de associaties die een derdegeneratie-progestageen (desogestrel, gestodeen), drospirenon, cyproteron of diënogest bevatten dan met levonogestrel of norgestimaat. De gegevens met de transdermale en vaginale toedieningsvormen tonen een gelijkaardig of hoger risico. Voor chloormadinon en nomegestrol blijft dit risico onduidelijk [*zie Folia januari 2018 en Folia december 2020*]. Een grootschalige observationele studie suggereert een licht verhoogd risico van trombo-embolie met de verlengde of continue doseringsschema's vergeleken met het klassieke schema (21 dagen inname gevolgd door een week onderbreking). Suggesties over een licht verhoogd risico van trombo-embolie met de verlengde doseringsschema's werden niet bevestigd in recentere observationele studies.
- Cholestase, icterus, benigne levertumoren. Zelden: maligne levertumoren.
- Kankerrisico: licht verhoogd risico van borstkanker en van cervixkanker (dat 5 à 10 jaar na stopzetten verdwenen is), en lichte verlaging van het risico van endometrium-, ovarium- en colonkanker.
- Vroegtijdig sluiten van de groeischijven bij het kind.
- Transdermale en vaginale toedieningsweg: ook lokale reacties.
- Drospirenon: ook hyperkaliëmie (antimineralocorticoïd effect).
- Chloormadinon en nomegestrol: meningeoom (zelden).

Zwangerschap en borstvoeding

- Zwangerschap
 - Zwangerschap is volgens de SKP een contra-indicatie: het wordt aanbevolen de behandeling te stoppen. Er zijn nochtans veel gegevens bij zwangere vrouwen die aan oestroprogestagenen zijn blootgesteld, en er werden geen misvormingen of foetale effecten vastgesteld die aan deze blootstelling kunnen worden toegeschreven.
 - **Blootstelling tijdens de zwangerschap aan progestagenen met androgene eigenschappen (levonogestrel per os en in IUD, lynestrenol) kan leiden tot masculinisatie van de vrouwelijke foetus.**
- Borstvoeding
 - Het gebruik van oestroprogestagenen wordt afgeraden in de 3 tot 6 weken na de bevalling (zie rubriek "*Bijzondere voorzorgen*").
 - Borstvoeding is volgens de SKP een contra-indicatie: de lactatie kan nadelig beïnvloed worden door oestrogenen tijdens de eerste 6 weken. Oestrogenen gaan slechts in beperkte mate over in de



moedermelk.

- Anticonceptiva met alleen progestagenen kunnen al eerder gebruikt worden, deze middelen hebben geen effect op de borstvoeding of het risico op trombose.

Interacties

- Zie rubriek “Interacties” in 6.2. in verband met de interacties met geneesmiddelen die de werkzaamheid van hormonale anticonceptiva kunnen verminderen, en zo kunnen leiden tot pilfalen en ongeplande zwangerschap. Zie *Folia november 2021* voor details en voor aanbevelingen om de interactie te vermijden.
- De oestrogenen en de progestagenen zijn substraten van CYP3A4. **CYP3A4-inductoren** (zie *Tabel Ic. in Inl.6.3.*) kunnen de betrouwbaarheid van oestroprogestatieve associaties (oraal, transdermaal, vaginaal) verminderen, en doorbraakbloedingen (*spotting*) veroorzaken: zie ook rubriek “Interacties” in 6.2. en *Folia november 2021*. Het oestrogeen estetrol wordt niet gemetaboliseerd door CYP3A4, maar wel door glucuronidering. Omdat sommige CYP3A4-inductoren ook inductoren van de glucuronidering zijn, en bij gebrek aan in vivo studies, worden voor estetrol op dit ogenblik dezelfde interacties aangenomen als voor de oestrogenen in het algemeen.
- De oestrogenen zijn ook inhibitoren van CYP1A2 (zie *Tabel Ic. in Inl.6.3.*).
- Een invloed van orale anticonceptiva op de farmacokinetiek van allerlei andere geneesmiddelen werd beschreven, maar is niet goed gedocumenteerd, tenzij voor de daling van de plasmaconcentraties van lamotrigine, waarbij niet-hormonale anticonceptie te verkiezen is.
- Orale oestrogenen kunnen de vrije thyroxineconcentratie in het bloed verlagen, waardoor het nodig kan zijn om de dosis levothyroxine te verhogen. Een controle van de schildklierfunctie bij starten of stoppen van orale oestrogenen is aangewezen.
- Associaties met glecaprevir en met voxilaprevir + ethinylestradiol: groter risico op een verhoging van het alanine aminotransferase (ALAT). Deze interactie kan in theorie worden geëxtrapoleerd naar anticonceptieve combinatiepreparaten die estradiol bevatten.

Bijzondere voorzorgen

- Roken: vrouwen moeten geadviseerd worden om niet te roken als ze een combinatiepreparaat wensen te gebruiken. Vrouwen ouder dan 35 jaar die blijven roken, moeten sterk worden aangeraden om een andere anticonceptiemethode te gebruiken.
- Voorzichtigheid is ook geboden bij gestoorde leverfunctie, prolactinoom of een aan cholestase gerelateerde pruritus.
- Het gebruik van oestroprogestatieve associaties wordt afgeraden tot zes weken postpartum vanwege het risico op trombo-embolie.
- Voorzichtigheid is geboden in geval van diabetes, hypertensie of antecedenten van zwangerschapshypertensie. Wanneer hyperglykemie of bloeddrukverhoging optreedt bij het instellen van de behandeling met een oestroprogestagene associatie, dient een andere methode van anticonceptie te worden overwogen.
- Anticonceptiva moeten gestopt worden 4 weken voor een electieve ingreep die een risico van trombo-embolie met zich meebrengt; bij niet tijdig onderbreken kunnen maatregelen ter preventie van trombo-embolie aangewezen zijn, zoals toediening van een heparine met laag moleculair gewicht. Ook bij langdurige immobilisatie van de onderste ledematen worden de oestroprogestagene anticonceptiva best gestopt.
- Bij optreden van abnormale bloedingen moet een organische oorzaak, bv. maligniteit, uitgesloten worden.
- Het beleid bij het vergeten van de pil hangt af van het tijdstip van de cyclus, het aantal gemiste pillen en of er onbeschermd seksueel contact is geweest binnen de dagen vóór het vergeten van de pil (zie *Tabel 6a* hieronder). Voor het kiezen van noodanticonceptie, zie 6.2.4..
- Inname van het anticonceptivum telkens op hetzelfde tijdstip van de dag is, zeker voor de preparaten die slechts lage doses ethinylestradiol bevatten, aan te bevelen.
- Orale anticonceptiva zijn mogelijk iets minder betrouwbaar bij ernstige diarree en braken.



- Bij vrouwen die meer dan 90 kg wegen, kan de pleister minder werkzaam zijn.
- Volgens sommige bronnen worden orale anticonceptiva best vermeden na bariatrische chirurgie.

Posologie

- Voor een onmiddellijke effectieve anticonceptie wordt de eerste tablet van de eerste behandelingscyclus meestal ingenomen op de eerste dag van de menstruatie. Indien gestart wordt in de loop van de cyclus, is bijkomende anticonceptie nodig gedurende de eerste 7 dagen [zie *Folia juli 2010*]. Nadien wordt het anticonceptivum dagelijks ingenomen gedurende 21 dagen (of 22 dagen voor het bifasisch preparaat). Na een onderbreking van maximaal 7 dagen wordt een nieuwe cyclus van 21 of 22 dagen gestart, zonder rekening te houden met het ogenblik van het optreden van de menstruatie. Bij dergelijke strikte inname die vooral is aangewezen voor de laaggedoseerde associaties, is anticonceptieve betrouwbaarheid gewoonlijk verzekerd vanaf de eerste behandelingscyclus. Sommige preparaten bevatten 28 tabletten per blister, of 91 tabletten voor het preparaat met verlengd doseringsschema; voor deze preparaten is er geen onderbreking tussen de behandelingscycli, maar de volgorde van inname moet strikt worden nageleefd.
- De monofasische pil, de transdermale systemen en de vaginale ring mogen gedurende meerdere cycli continu worden gebruikt, wat nuttig kan zijn bij vrouwen die last hebben van menstruele ongemakken zoals dysmenorroe of premenstruele migraine.

Nota

- Het symbool J ter hoogte van de verpakking betekent dat er een “speciale tegemoetkoming” is
 - bij personen jonger dan 25 jaar
 - bij alle personen die in aanmerking komen voor “verhoogde tegemoetkoming”, ongeacht hun leeftijd of gender.
- Deze “speciale tegemoetkoming” voegt zich bij de reeds bestaande terugbetaling in categorie cx, en is ook van toepassing op niet-terugbetaalbare anticonceptiva.
- Het symbool al betekent dat het anticonceptivum gratis is
 - bij personen jonger dan 25 jaar
 - bij alle personen die in aanmerking komen voor “verhoogde tegemoetkoming”, ongeacht hun leeftijd of gender.
- Zie *Folia juni 2020 en Folia oktober 2020*.

Tabel 6a Adviezen bij het vergeten* van de (monofasische) anticonceptiepil⁵⁵

Direct na het hormonenvrije interval (dag 1)	> 24 uur te laat (1ste pil vergeten)	<ul style="list-style-type: none">• de vergeten pil alsnog innemen en de strip afmaken zoals gewoonlijk, ook al betekent dit dat de vrouw 2 pillen op een dag, of tegelijk, inneemt.• aanvullende anticonceptie tot de pil 7 achtereenvolgende dagen correct is ingenomen• noodanticonceptie:<ul style="list-style-type: none">• indien seksueel contact minder dan 72 uur geleden: levonorgestrel (nadien meteen de pil terug innemen)• indien seksueel contact meer dan 72 uur geleden plaatsvond
--	--------------------------------------	--



		(maar niet langer dan 5 dagen geleden): IUD (of eventueel ulipristal)
Eender welk moment (behalve dag 1))	1 vergeten pil (behalve de allereerste pil van de strip)	<ul style="list-style-type: none"> • de vergeten pil alsnog innemen en de strip afmaken zoals gewoonlijk, ook al betekent dit dat de vrouw 2 pillen op een dag, of tegelijk, inneemt. • geen aanvullende maatregelen
Week 1	≥ 2 vergeten pillen	<ul style="list-style-type: none"> • laatst vergeten pil alsnog innemen en de strip afmaken zoals gewoonlijk, ook al betekent dit dat de vrouw 2 pillen op een dag, of tegelijk, inneemt. • aanvullende anticonceptie tot de pil 7 achtereenvolgende dagen correct is ingenomen • noodanticonceptie:** <ul style="list-style-type: none"> • indien seksueel contact minder dan 72 uur geleden plaatsvond: levonorgestrel (nadien meteen de pil terug innemen) • indien seksueel contact meer dan 72 uur geleden plaatsvond (maar niet langer dan 5 dagen geleden): IUD (of eventueel ulipristal)
Week 2	≥ 2 vergeten pillen	<ul style="list-style-type: none"> • laatst vergeten pil alsnog innemen en de strip afmaken zoals gewoonlijk, ook al betekent dit dat de vrouw 2 pillen op een dag, of tegelijk, inneemt. • aanvullende anticonceptie tot de pil 7 achtereenvolgende dagen correct is ingenomen • noodanticonceptie: niet nodig
Week 3	≥ 2 vergeten pillen	<ul style="list-style-type: none"> • laatst vergeten pil alsnog



(geldt ook voor monofasische preparaten die continu worden gebruikt sinds minstens 3 weken)		innemen, , ook al betekent dit dat de vrouw 2 pillen op een dag, of tegelijk, inneemt, strip afmaken en doorgaan met volgende strip zonder stopweek <ul style="list-style-type: none"> • noodanticonceptie: niet nodig of <ul style="list-style-type: none"> • de stopweek starten vanaf de eerste dag waarop de pil vergeten werd
---	--	--

*Dit geldt pas als de pil meer dan 12 uur te laat ingenomen is (24 uur als het gaat om het vergeten van de 1ste pil van de strip).

**Indien het seksueel contact \leq 3 dagen (72 uur) geleden plaatsvond: levonorgestrel 1,5 mg. Indien het seksueel contact $>$ 3 dagen en \leq 5 dagen geleden plaatsvond: IUD (ulipristal mogelijk minder werkzaam, zie *Plaatsbepaling 6.2.4.*).

Bij braken binnen de 3 uur na inname van levonorgestrel, tablet opnieuw innemen. Voor meer informatie over noodanticonceptie, zie *Plaatsbepaling 6.2.4.*

6.2.1.1. Orale oestroprogestagenen voor anticonceptie

Monofasische preparaten van de eerste generatie

De combinatie van ethinylestradiol 50 μ g + levonorgestrel is niet meer beschikbaar sinds december 2023. De specialiteit **Microgynon 50[®]** is niet meer op de markt sinds december 2023.

Monofasische preparaten van de tweede generatie

CIBEL (Effik) norgestimaat 0,25 mg ethinylestradiol 0,035 mg tabl. 3 x 21 R/J 25,68 € 13 x 21 R/J 77,31 €	filmomh. tabl. 3 x 21 R/J 12,61 € 13 x 21 R/aj 26,10 €	6 x 21 R/aj 12,67 € 13 x 21 R/aj 20,08 €
CIBEL CONTINU (Effik) fase I norgestimaat 0,25 mg ethinylestradiol 0,035 mg tabl. (21) fase II placebo tabl. (7) 3 x 28 R/J 27,99 € (21+7) 13 x 28 R/J 81,33 € (21+7) (geen onderbreking tussen de behandelingscycli)	LEVESIALLE CONTINU 20 (Exeltis) fase I ethinylestradiol 0,02 mg levonorgestrel 0,1 mg filmomh. tabl. (21) fase II placebo filmomh. tabl. (7) 3 x 28 R/J 13,00 € (21+7) 6 x 28 R/J 19,31 € (21+7) 13 x 28 R/aj 35,19 € (21+7) (geen onderbreking tussen de behandelingscycli)	LOWETTE (Pfizer) ethinylestradiol 0,02 mg levonorgestrel 0,1 mg filmomh. tabl. 3 x 21 R/J 24,17 €
LAVINIA (Theramex) ethinylestradiol 0,02 mg levonorgestrel 0,1 mg	LEVORICHTER 30 (Gedeon Richter) ethinylestradiol 0,03 mg levonorgestrel 0,15 mg omh. tabl. 3 x 21 R/aj 6,66 €	MICROGYNON 20 (Bayer) ethinylestradiol 0,02 mg levonorgestrel 0,1 mg omh. tabl. 3 x 21 R/J 18,31 € MICROGYNON 30 (Bayer) ethinylestradiol 0,03 mg levonorgestrel 0,15 mg omh. tabl. 3 x 21 R/aj 4,54 € 13 x 21 R/aj 32,34 € NORANELLE 20/100 (Ceres)



ethinylestradiol 0,02 mg
levonorgestrel 0,1 mg
filmomh. tabl.
3 x 21 R/J 13,02 €
6 x 21 R/J 23,85 €
13 x 21 R/aj 38,96 €

NORANELLE 30/150 (Ceres)
ethinylestradiol 0,03 mg
levonorgestrel 0,15 mg
filmomh. tabl.
3 x 21 R/aj 8,51 €
6 x 21 R/aj 14,51 €

13 x 21 R/aj 24,95 €

STEDIRIL-30 (Pfizer)
ethinylestradiol 0,03 mg
levonorgestrel 0,15 mg
omh. tabl.
3 x 21 R/J 9,81 €

Monofasische preparaten van de derde generatie

DESOLINA 20 (Ceres)
desogestrel 0,15 mg
ethinylestradiol 0,02 mg
filmomh. tabl.
3 x 21 R/aj 9,00 €
13 x 21 R/aj 30,93 €

gestodeen 0,075 mg
ethinylestradiol 0,03 mg
omh. tabl.
3 x 21 R/J 11,62 €
13 x 21 R/aj 34,18 €

ethinylestradiol 0,03 mg
filmomh. tabl. (21)
fase II
placebo
filmomh. tabl. (7)
3 x 28 R/aj 8,50 € (21+7)
6 x 28 R/aj 12,50 € (21+7)
(geen onderbreking tussen de
behandelingscycli)

DESOLINA 30 (Ceres)
desogestrel 0,15 mg
ethinylestradiol 0,03 mg
filmomh. tabl.
3 x 21 R/aj 8,77 €
13 x 21 R/aj 29,04 €

HARMONET (Pfizer)
gestodeen 0,075 mg
ethinylestradiol 0,02 mg
omh. tabl.
3 x 21 R/J 15,42 €

MARVELON (Organon)
desogestrel 0,15 mg
ethinylestradiol 0,03 mg
tabl.
3 x 21 R/J 12,73 €
13 x 21 R/J 50,33 €

DESORELLE 20 (Gedeon Richter)
desogestrel 0,15 mg
ethinylestradiol 0,02 mg
filmomh. tabl.
3 x 21 R/J 9,22 €
6 x 21 R/J 18,90 €
13 x 21 R/aj 29,04 €

LINDYNETTE 20 (Gedeon Richter)
gestodeen 0,075 mg
ethinylestradiol 0,02 mg
omh. tabl.
3 x 21 R/J 11,62 €
6 x 21 R/J 20,35 €
13 x 21 R/aj 34,19 €

MELIANE (Bayer)
gestodeen 0,075 mg
ethinylestradiol 0,02 mg
omh. tabl.
3 x 21 R/J 17,50 €
6 x 21 R/J 30,61 €
13 x 21 R/J 54,43 €

DESORELLE 30 (Gedeon Richter)
desogestrel 0,15 mg
ethinylestradiol 0,03 mg
filmomh. tabl.
3 x 21 R/aj 8,77 €
6 x 21 R/J 18,10 €
13 x 21 R/aj 27,33 €

LINDYNETTE 30 (Gedeon Richter)
gestodeen 0,075 mg
ethinylestradiol 0,03 mg
omh. tabl.
3 x 21 R/J 11,62 €
6 x 21 R/J 20,35 €
13 x 21 R/aj 34,19 €

MERCILON (Organon)
desogestrel 0,15 mg
ethinylestradiol 0,02 mg
tabl.
3 x 21 R/J 13,88 €
13 x 21 R/J 53,56 €

FEMODENE (Bayer)
gestodeen 0,075 mg
ethinylestradiol 0,03 mg
omh. tabl.
13 x 21 R/J 54,43 €

LUMIVELA CONTINU 20 (Exeltis)
fase I
desogestrel 0,15 mg
ethinylestradiol 0,02 mg
filmomh. tabl. (21)
fase II
placebo
filmomh. tabl. (7)

MINULET (Pfizer)
gestodeen 0,075 mg
ethinylestradiol 0,03 mg
omh. tabl.
3 x 21 R/J 15,42 €

GAELLE 20 (Ceres)
gestodeen 0,075 mg
ethinylestradiol 0,02 mg
omh. tabl.
3 x 21 R/J 11,62 €
13 x 21 R/aj 34,18 €

3 x 28 R/aj 8,50 € (21+7)
6 x 28 R/aj 13,29 € (21+7)
(geen onderbreking tussen de
behandelingscycli)

MIRELLE (Bayer)
fase I
gestodeen 0,06 mg
ethinylestradiol 0,015 mg
filmomh. tabl. (24)
fase II

GAELLE 30 (Ceres)

LUMIVELA CONTINU 30 (Exeltis)
fase I
desogestrel 0,15 mg





placebo
filmomh. tabl. (4)


3 x 28 R/J 24,91 € (24+4)

(geen onderbreking tussen de
behandelingscycli)


Andere monofasische preparaten

ANNAiS 20 (Ceres) 
ethinylestradiol 0,02 mg
drospirenon 3 mg
filmomh. tabl.
3 x 21 R/J 27,07 €
6 x 21 R/J 43,95 €
13 x 21 R/J 86,24 €


ANNAiS 30 (Ceres) 
ethinylestradiol 0,03 mg
drospirenon 3 mg
filmomh. tabl.
3 x 21 R/J 28,21 €
6 x 21 R/J 46,83 €
13 x 21 R/J 92,75 €

ANNAiS CONTINU (Ceres) 
fase I
ethinylestradiol 0,02 mg
drospirenon 3 mg
filmomh. tabl. (24)
fase II
placebo
filmomh. tabl. (4)
3 x 28 R/J 28,66 € (24+4)
6 x 28 R/J 47,12 € (24+4)
13 x 28 R/J 93,39 € (24+4)


(geen onderbreking tussen de
behandelingscycli)


ARMUNIA 30 (Sandoz) 
ethinylestradiol 0,03 mg
drospirenon 3 mg
filmomh. tabl.
6 x 21 R/J 42,52 €


BELLINA (Gedeon Richter)
ethinylestradiol 0,03 mg
chloormadinon, acetaat 2 mg
filmomh. tabl.
3 x 21 R/J 25,60 €
6 x 21 R/J 40,88 €
13 x 21 R/J 71,19 €


DAYLETTE (Gedeon Richter) 
fase I
ethinylestradiol 0,02 mg
drospirenon 3 mg
filmomh. tabl. (24)


fase II
placebo
filmomh. tabl. (4)
3 x 28 R/J 26,07 € (24+4)
6 x 28 R/J 43,01 € (24+4)
13 x 28 R/J 81,30 € (24+4)
(geen onderbreking tussen de
behandelingscycli)

DIENOBEL (Effik) 
diënogest 2 mg
ethinylestradiol 0,03 mg
filmomh. tabl.
3 x 21 R/J 16,67 €
6 x 21 R/J 28,27 €
13 x 21 R/J 50,21 €

DORINELLE THERAMEX (Theramex) 
ethinylestradiol 0,02 mg
drospirenon 3 mg
filmomh. tabl.
3 x 21 R/J 23,86 €
13 x 21 R/J 75,92 €


DORINTHERAMEX (Theramex) 
ethinylestradiol 0,03 mg
drospirenon 3 mg
filmomh. tabl.
3 x 21 R/J 23,86 €
13 x 21 R/J 75,92 €


DROSANA 20 (Gedeon Richter) 
ethinylestradiol 0,02 mg
drospirenon 3 mg
filmomh. tabl.
3 x 21 R/J 26,16 €
6 x 21 R/J 41,86 €
13 x 21 R/J 76,40 €

DROSANA 30 (Gedeon Richter) 
ethinylestradiol 0,03 mg
drospirenon 3 mg
filmomh. tabl.
3 x 21 R/J 27,37 €
6 x 21 R/J 43,80 €
13 x 21 R/J 82,01 €


DROSEFFIK (Effik) 

fase I
ethinylestradiol 0,02 mg
drospirenon 3 mg
filmomh. tabl. (24)
fase II
placebo
filmomh. tabl. (4)
3 x 28 R/J 26,07 € (24+4)
6 x 28 R/J 43,04 € (24+4)
13 x 28 R/J 83,48 € (24+4)
(geen onderbreking tussen de
behandelingscycli)

DROSPIBEL (Effik) 
ethinylestradiol 0,02 mg
drospirenon 3 mg
filmomh. tabl.
3 x 21 R/J 24,65 €
6 x 21 R/J 40,16 €
13 x 21 R/J 77,16 €
ethinylestradiol 0,03 mg
drospirenon 3 mg
filmomh. tabl.
3 x 21 R/J 24,24 €
6 x 21 R/J 40,08 €
13 x 21 R/J 80,00 €

DROVELIS (Gedeon Richter) 
fase I
drospirenon 3 mg
estetrol 14,2 mg
filmomh. tabl. (24)
fase II
placebo
filmomh. tabl. (4)
3 x 28 R/J 38,82 € (24+4)
6 x 28 R/J 67,44 € (24+4)
13 x 28 R/J 134,22 € (24+4)

HELEN (Ceres)
ethinylestradiol 0,03 mg
chloormadinon, acetaat 2 mg
filmomh. tabl.
3 x 21 R/J 24,75 €
6 x 21 R/J 39,60 €
13 x 21 R/J 68,64 €

LOUISE (Ceres) 
diënogest 2 mg



ethinylestradiol 0,03 mg
filmomh. tabl.
3 x 21 R/J 25,05 €
6 x 21 R/J 40,08 €
13 x 21 R/J 69,47 €

LYDISILKA (Ceres)
fase I
drospirenon 3 mg
estetrol 14,2 mg
filmomh. tabl. (24)
fase II
placebo
filmomh. tabl. (4)
3 x 28 R/J 38,82 € (24+4)
6 x 28 R/J 67,44 € (24+4)
13 x 28 R/J 134,22 € (24+4)

MARLIESEXELTIS (Exeltis)
fase I
ethinylestradiol 0,02 mg
drospirenon 3 mg
filmomh. tabl. (24)
fase II
placebo
filmomh. tabl. (4)
3 x 28 R/J 28,66 € (24+4)
13 x 28 R/J 93,39 € (24+4)
(geen onderbreking tussen de
behandelingscycli)

OEDIEN (Laboratoire Bailleul)
fase I
diënogest 2 mg
ethinylestradiol 0,03 mg
filmomh. tabl. (21)
fase II
placebo
filmomh. tabl. (7)
3 x 28 R/J 16,67 € (21+7)
6 x 28 R/J 28,27 € (21+7)
13 x 28 R/J 50,21 € (21+7)
(geen onderbreking tussen de
behandelingscycli)

PERYNELLA (Exeltis)
ethinylestradiol 0,02 mg
drospirenon 3 mg
filmomh. tabl.
5 x 24 R/J 35,12 €

SERISIMA CONTINU (Exeltis)
fase I
diënogest 2 mg
ethinylestradiol 0,03 mg
filmomh. tabl. (21)
fase II
placebo
filmomh. tabl. (7)
3 x 28 R/J 16,67 € (21+7)
6 x 28 R/J 28,27 € (21+7)
13 x 28 R/J 50,21 € (21+7)
(geen onderbreking tussen de
behandelingscycli)

YADERE (Theramex)
fase I
ethinylestradiol 0,02 mg
drospirenon 3 mg
filmomh. tabl. (24)
fase II
placebo
filmomh. tabl. (4)
3 x 28 R/J 23,86 € (24+4)
13 x 28 R/J 75,92 € (24+4)
(geen onderbreking tussen de
behandelingscycli)

YASMIN (Bayer)
ethinylestradiol 0,03 mg
drospirenon 3 mg
filmomh. tabl.
3 x 21 R/J 34,22 €
13 x 21 R/J 116,04 €

YASMIN (PI-Pharma)
ethinylestradiol 0,03 mg
drospirenon 3 mg

filmomh. tabl.
3 x 21 R/J 34,22 €
6 x 21 R/J 59,04 €
13 x 21 R/J 116,04 €
(parallelinvoer)

YASMINELLE (Bayer)
ethinylestradiol (betadexcladraat) 0,02
mg
drospirenon 3 mg
filmomh. tabl.
3 x 21 R/J 32,70 €
6 x 21 R/J 55,19 €
13 x 21 R/J 107,70 €

YAZ (Bayer)
fase I
ethinylestradiol (betadexcladraat) 0,02
mg
drospirenon 3 mg
filmomh. tabl. (24)
fase II
placebo
filmomh. tabl. (4)
3 x 28 R/J 34,81 € (24+4)
6 x 28 R/J 59,42 € (24+4)
13 x 28 R/J 116,85 € (24+4)
(geen onderbreking tussen de
behandelingscycli)

ZOELY (Theramex)
fase I
nomegestrol, acetaat 2,5 mg
estradiol 1,5 mg
filmomh. tabl. (24)
fase II
placebo
filmomh. tabl. (4)
3 x 28 R/J 34,05 € (24+4)
6 x 28 R/J 57,90 € (24+4)
13 x 28 R/J 113,55 € (24+4)
(geen onderbreking tussen de
behandelingscycli)

Bifasische preparaten

Bijzondere voorzorgen

- De volgorde van inname moet strikt worden nageleefd.
- Indien men de onttrekkingsbloeding wil uitstellen, gaat men na de 22^{ste} dag verder met tabletten van fase II van een andere blister.

GRACIAL (Aspen)
fase I



ethinylestradiol 0,04 mg
desogestrel 0,025 mg
tabl. (7)

fase II

ethinylestradiol 0,03 mg
desogestrel 0,125 mg
tabl. (15)

3 x 22 R/J 24,78 € (7+15)

13 x 22 R/J 61,92 € (7+15)

Trifasische preparaten

Bijzondere voorzorgen

- De volgorde van inname moet strikt worden nageleefd.
- Indien men de onttrekkingsbloeding wil uitstellen, gaat men na de 22^{ste} dag verder met tabletten van fase III van een andere blister.

TRI-MINULET (Pfizer)

fase I

ethinylestradiol 0,03 mg
gestodeen 0,05 mg
omh. tabl. (6)

fase II

ethinylestradiol 0,04 mg
gestodeen 0,07 mg
omh. tabl. (5)

fase III

ethinylestradiol 0,03 mg
gestodeen 0,1 mg
omh. tabl. (10)

3 x 21 R/ al cx € 13,84 € (6+5+10)

TRINORDIOL (Pfizer)

fase I

ethinylestradiol 0,03 mg
levonorgestrel 0,05 mg
omh. tabl. (6)

fase II

ethinylestradiol 0,04 mg
levonorgestrel 0,075 mg
omh. tabl. (5)

fase III

ethinylestradiol 0,03 mg
levonorgestrel 0,125 mg
omh. tabl. (10)

3 x 21 R/J 14,60 € (6+5+10)

Sequentiële preparaten

Bijzondere voorzorgen

- De volgorde van inname van de tabletten moet strikt worden nageleefd.

QLAIRA (Bayer)



fase I

estradiol, valeraat 3 mg
filmomh. tabl. (2)

fase II

estradiol, valeraat 2 mg
diënogest 2 mg
filmomh. tabl. (5)

fase III

estradiol, valeraat 2 mg
diënogest 3 mg
filmomh. tabl. (17)

fase IV

estradiol, valeraat 1 mg
filmomh. tabl. (2)

fase V

placebo

filmomh. tabl. (2)

3 x 28 R/J 39,32 € (2+5+17+2+2)

(geen onderbreking tussen de behandelingscycli)

Preparaten met verlengd doseringsschema

Bijzondere voorzorgen

- De volgorde van inname van de tabletten moet strikt worden nageleefd.

SEASONIQUE (Theramex)

fase I

levonorgestrel 0,15 mg
ethinylestradiol 0,03 mg
filmomh. tabl. (84)

fase II

ethinylestradiol 0,01 mg
filmomh. tabl. (7)

1 x 91 R/J 29,28 € (84+7)

(geen onderbreking tussen de behandelingscycli)

6.2.1.2. Transdermale oestroprogestagenen voor anticonceptie

Posol.

één applicatie/week gedurende 3 weken, gevolgd door een onderbreking van 1 week

EVRA (Gedeon Richter)

norelgestromin 0,203 mg / 24 u
ethinylestradiol 0,034 mg / 24 u
transderm. pleister

9 x R/J 36,43 €

6.2.1.3. Vaginale oestroprogestagenen voor anticonceptie

Posol.

één applicatie/maand; 3 weken na inbrengen de ring verwijderen, en na een onderbreking van 1 week een nieuwe ring inbrengen

CIRCLET (Organon)

etonogestrel 0,12 mg / 24 u

ethinylestradiol 0,015 mg / 24 u



vag. afgiftesysteem
3 x R/J 32,60 €

IZZYRING (Exeltis)
etonogestrel 0,12 mg / 24 u
ethinylestradiol 0,015 mg / 24 u
vag. afgiftesysteem
3 x R/J 31,64 €

6 x R/J 57,20 €

NUVARING (Organon)
etonogestrel 0,12 mg / 24 u
ethinylestradiol 0,015 mg / 24 u
vag. afgiftesysteem
1 x R/J 18,16 €
3 x R/J 41,08 €

RINGAFEMA (Exeltis)
etonogestrel 0,12 mg / 24 u
ethinylestradiol 0,015 mg / 24 u
vag. afgiftesysteem
1 x R/J 13,99 €
3 x R/J 30,86 €
6 x R/J 53,77 €

6.2.2. Progestagenen voor anticonceptie

Plaatsbepaling

- Zie 6.2.

Indicaties (synthese van de SKP)

- Anticonceptie.
- Medroxyprogesteron: ook in de oncologie (zie 6.6.).

Contra-indicaties

- **Zwangerschap** (zie rubriek “Zwangerschap en borstvoeding”).
- Borstkanker of gynaecologische kanker, of antecedenten ervan (tenzij in het kader van behandeling).
- Onverklaarde vaginale bloeding.
- Ernstig arterieel lijden.
- Actieve veneuze trombo-embolie.
- Ernstige leverinsufficiëntie; voor sommige specialiteiten ook levertumoren (SKP).
- Drospirenon: ook ernstige nierinsufficiëntie of acuut nierfalen.

Ongewenste effecten

- Gastro-intestinale stoornissen, acne, alopecie, hirsutisme, rash, urticaria, water- en zoutretentie, gewichtstoename, ovariële cysten, mastodynie.
- Libidovermindering, hoofdpijn, duizeligheid, moeheid, neiging tot depressie, slaapstoornissen.
- Menstruele stoornissen: vaak onregelmatig bloedverlies (*spotting*); langdurige amenorroe na stoppen van de behandeling, meer frequent met de inspuitbare retardvormen, implantaten of bij continue toediening; dysmenorroe.
- Dyslipidemie en gestoorde glucosetolerantie: het klinisch belang hiervan staat niet vast.
- Zelden: leverfunctiestoornissen, cholestatische icterus.
- Medroxyprogesteron: ook reversibele daling van de botdensiteit bij langdurig gebruik; subcutane injectie: lokale reacties.
- Implantaat op basis van etonogestrel: amenorroe bij ongeveer 20% van de gebruiksters, mogelijk migratie van het implantaat (in zeldzame gevallen in de longslagader), moeilijkheden bij het verwijderen van het implantaat (risico op letsels).
- Drospirenon: ook hyperkaliëmie (antimineralocorticoid effect).

Zwangerschap en borstvoeding

- **Blootstelling tijdens de zwangerschap aan progestagenen met androgene eigenschappen (levonorgestrel per os en in IUD, lynestrenol, norgestrel) kan leiden tot masculinisatie van de vrouwelijke foetus.**

Interacties

- Zie rubriek “Interacties” in 6.2. in verband met de interacties met geneesmiddelen die de werkzaamheid van hormonale anticonceptiva kunnen verminderen, en zo kunnen leiden tot pilfalen en ongeplande



zwangerschap. Zie *Folia november 2021* voor details en voor aanbevelingen om de interactie te vermijden.

- De progestagenen zijn substraten van CYP3A4. CYP3A4-inductoren (zie *Tabel 1c. in Inl.6.3.*) kunnen de betrouwbaarheid van progestageen-alleen anticonceptiva verminderen (orale vorm en implantaat) en doorbraakbloedingen (spotting) veroorzaken. De anticonceptieve betrouwbaarheid van medroxyprogesteron injectie (prikpil) wordt niet beïnvloed door interactie met andere geneesmiddelen. Zie ook rubriek “Interacties” in 6.2. en *Folia november 2021*.
- Minder betrouwbaar worden van het anticonceptieve effect van de progestageen-minipil is gesuggereerd bij gebruik van isotretinoïne.

Bijzondere voorzorgen

- Voorzichtig bij leveraandoeningen en bij hypertensie.
- Voorzichtig bij associatie met oestrogenen bij vrouwen met hoog risico van borstcarcinoom.
- De veiligheid na borstkanker is niet bewezen.
- Voorzichtig bij antecedenten van idiopathische geelzucht of ernstige pruritus tijdens de zwangerschap.
- Medroxyprogesteron: afgeraden bij patiënten met meerdere risicofactoren of met een cardiovasculaire voorgeschiedenis.
- Het beleid bij het vergeten van de pil hangt af van het gebruikte type progestageen en van of er al dan niet seksueel contact is geweest de voorgaande dagen (zie *Tabel 6b* hieronder). Voor het kiezen van de noodanticonceptie, zie 6.2.4..

Posologie

- De specialiteit op basis van desogestrel dient zonder onderbreking vanaf de eerste dag van de cyclus genomen te worden. Ook de specialiteit op basis van drospirenon moet zonder onderbreking worden genomen, maar bevat vier placebopillen aan het einde van de cyclus (24+4). Het progestageen moet elke dag rond hetzelfde uur ingenomen worden.

Nota

- Het symbool J ter hoogte van de verpakking betekent dat er een “speciale tegemoetkoming” is
 - bij personen jonger dan 25 jaar
 - bij alle personen die in aanmerking komen voor “verhoogde tegemoetkoming”, ongeacht hun leeftijd en gender.
- Deze “speciale tegemoetkoming” voegt zich bij de reeds bestaande terugbetaling in categorie cx, en is ook van toepassing op niet-terugbetaalbare anticonceptiva.
- Het symbool al betekent dat het anticonceptivum gratis is
 - bij personen jonger dan 25 jaar
 - bij alle personen die in aanmerking komen voor “verhoogde tegemoetkoming”, ongeacht hun leeftijd en gender.
- Zie *Folia juni 2020 en Folia oktober 2020*.

Tabel 6b Adviezen bij het vergeten van de progestageenpil^{34 36}

	Desogestrel	Drospirenon
Wanneer wordt een pil beschouwd als vergeten ?	>12 uur te laat (>36 uur na de laatste inname)	>24 uur te laat (>48 uur na de laatste inname)
Wat moet men doen ?	De vergeten pil zo snel mogelijk innemen De volgende pil op het voorziene moment innemen (ook al betekent dit dat er 2 pillen op dezelfde dag worden ingenomen) Een barrièremethode gebruiken tot 48 uur nadat de pil opnieuw correct	De vergeten pil zo snel mogelijk innemen De volgende pil op het voorziene moment innemen (ook al betekent dit dat er 2 pillen op dezelfde dag worden ingenomen) Een barrièremethode gebruiken tot 7 dagen nadat de pil opnieuw



	werd ingenomen	correct werd genomen Werd de pil vergeten tijdens de laatste 7 dagen met een actieve pil, dan de placebopillen niet nemen en starten met de volgende strip
Is noodanticonceptie vereist? ?	Te overwegen indien er onbeschermd seksueel contact was tussen de 1 ^e vergeten pil en 48 uur nadat de pil opnieuw correct werd ingenomen	Te overwegen indien <ul style="list-style-type: none"> er onbeschermd seksueel contact was tussen de 1^e vergeten pil en 7 dagen nadat de pil opnieuw correct werd ingenomen de pil werd vergeten tussen dag 1 en 7 na de inname van placebopillen, en er onbeschermd seksueel contact was terwijl de placebopillen werden ingenomen.


6.2.2.1. Orale progestagenen voor anticonceptie (“minipil”)

Desogestrel

<i>Posol.</i> 75 µg/dag in 1 dosis zonder onderbreking

<i>CERAZETTE (Organon)</i> desogestrel filmomh. tabl. 3 x 28 x 75 µg R/J 29,58 € 13 x 28 x 75 µg R/J 82,92 €	3 x 28 x 75 µg R/J 18,89 € 6 x 28 x 75 µg R/J 29,00 €	desogestrel filmomh. tabl. 3 x 28 x 75 µg R/J 20,02 € 6 x 28 x 75 µg R/J 34,38 € 13 x 28 x 75 µg R/J 66,73 €
<i>CERAZETTE (Abacus)</i> desogestrel filmomh. tabl. 13 x 28 x 75 µg R/J 76,56 € (parallelinvoer)	<i>DESOCEANE (Gedeon Richter)</i> desogestrel filmomh. tabl. 3 x 28 x 75 µg R/J 19,74 € 6 x 28 x 75 µg R/J 32,68 €	<i>LUEVA (Organon)</i> desogestrel filmomh. tabl. 3 x 28 x 75 µg R/J 19,84 € 6 x 28 x 75 µg R/J 33,52 €
<i>DESIRETT (Exeltis)</i> desogestrel filmomh. tabl.	3 x 28 x 75 µg R/J 21,38 € 6 x 28 x 75 µg R/J 32,56 €	<i>NACREZ (Theramex)</i> desogestrel filmomh. tabl. 3 x 28 x 75 µg R/J 17,68 €
	<i>DESOPOP (Effik)</i>	

Drospirenon

SLINDA (Exeltis) 
fase I
drospirenon 4 mg
filmomh. tabl. (24)
fase II
placebo



filmomh. tabl. (4)

3 x 28 R/J 33,94 € (24+4)

6 x 28 R/J 57,69 € (24+4)

13 x 28 R/J 113,09 € (24+4)

(geen onderbreking tussen de behandelingscycli)

6.2.2.2. Subcutane progestagenen voor anticonceptie (“prikpil”)

SAYANA (Pfizer)

medroxyprogesteron, acetaat

inj. susp. verl. afgifte s.c. Press [voorgev. spuit]

1 x 104 mg / 0,65 ml R/ 30,69 €

inj. susp. verl. afgifte s.c. [voorgev. spuit]

1 x 104 mg / 0,65 ml R/ 22,98 €

Posol. 104 mg om de 3 maanden

6.2.2.3. Intramusculaire progestagenen voor anticonceptie (“prikpil”)

DEPO-PROVERA (Pfizer)

medroxyprogesteron, acetaat

inj. susp. verl. afgifte i.m. [flac.]

1 x 500 mg / 3,3 ml R/ a € 13,25 €

inj. susp. verl. afgifte i.m. [voorgev. spuit]

1 x 150 mg / 1 ml R/ al b € 10,46 €

Posol. als anticonceptivum: 150 mg om de 3 maanden

(ook gebruikt bij antitumorale therapie)

6.2.2.4. Implantaat

IMPLANON (Organon)

etonogestrel

s.c. implantaat NXT [implantaatinjector]

1 x 68 mg R/J 143,59 €

Posol. anticonceptie: werkingsduur van 3 jaar

IMPLANON (Orifarm Belgium)

etonogestrel

s.c. implantaat NXT [implantaatinjector]

1 x 68 mg R/J 143,59 €

Posol. anticonceptie: werkingsduur van 3 jaar

(parallelinvoer)

IMPLANON (PI-Pharma)

etonogestrel

s.c. implantaat NXT [implantaatinjector]

1 x 68 mg R/J

Posol. anticonceptie: werkingsduur van 3 jaar

(parallelinvoer)

6.2.3. Intra-uteriene devices (IUD)

Plaatsbepaling

- Zie 6.2.
- IUD's voorkomen innesteling van de bevruchte eicel door een ontstekingsreactie in het endometrium. Koper verhoogt de betrouwbaarheid door de ontstekingsreactie te versterken en een cytotoxisch effect op de zaadcellen uit te oefenen. De werkingsduur varieert met het koperoppervlak. Het koperoppervlak zit meestal vervat in de merknaam.
- Het levonorgestrel-IUD voorkomt innesteling van de bevruchte eicel en zorgt voor endometriumatrofie, remming van migratie van sperma en verdikking van cervixslijm, waardoor het ondoordringbaar wordt voor spermatozoa.
- IUD's kunnen ook worden geplaatst bij adolescenten en nullipara.³⁷
- IUD's worden beschouwd als een veilige keuze bij vrouwen met een verhoogd risico op veneuze trombose.³⁸
- IUD's zijn ook de meest doeltreffende methoden van noodanticonceptie³⁹ (offlabel gebruik voor het IUD)



met levonorgestrel) (zie 6.2.4.).

Indicaties (synthese van de SKP)

- Koperhoudend IUD
 - Anticonceptie.
 - Noodanticonceptie binnen de 5 dagen na onbeschermd seksueel contact (zie 6.2.4.).
- Levonorgestrel-bevattend IUD
 - Anticonceptie.
 - Idiopathische menorrhagie.
 - Bescherming tegen endometriumhyperplasie tijdens oestrogeensubstitutie therapie.

Contra-indicaties

- **Zwangerschap.**
- Gynaecologische infectie, afwijking of tumor; onverklaarde vaginale bloeding.
- Levonorgestrel-bevattend IUD: ook borstkanker of antecedenten ervan; leverinsufficiëntie, levertumoren en acuut leverlijden (SKP).

Ongewenste effecten

- Vasovagale reactie bij insertie.
- Lokale complicaties in de weken na plaatsing, zoals expulsie, infectie, zelden perforatie.
- Verhoogd risico van ectopische zwangerschap indien de vrouw zwanger raakt met een IUD in situ.
- Koperhoudend IUD: heviger, langduriger en pijnlijker menstruaties (vooral bij de eerste drie cycli).
- Levonorgestrel-bevattend IUD
 - Duidelijke vermindering tot uitblijven van de menstruele bloedingen (amenorroe bij tot 30% van de gebruiksters), onregelmatige cycli, langdurig bloedverlies en *spotting* (vooral tijdens de eerste drie cycli), ovariumcysten (soms symptomatisch).
 - Systemische hormonale effecten (o.a. depressieve stemming, hoofdpijn, acne, gewichtstoename en mastodynie).

Zwangerschap en borstvoeding

- **Blootstelling tijdens de zwangerschap aan progestagenen met androgene eigenschappen (bv. levonorgestrel in IUD) kan leiden tot masculinisatie van de vrouwelijke foetus.**

Interacties

- De betrouwbaarheid van het koperhoudend IUD (koperspiraaltje) en het levonorgestrel bevattend IUD (hormoonspiraaltje) wordt niet beïnvloed door interactie met andere geneesmiddelen zie ook *rubriek Interacties* in 6.2. en *Folia november 2021*.

Bijzondere voorzorgen

- Screenen op *Chlamydia* en gonokokken bij vrouwen met een verhoogd risico van seksueel overdraagbare infectie (SOI), o.a. < 25 jaar, voorgeschiedenis van SOI, meerdere partners.
- Vrouwen informeren over de symptomen van infectie of van ectopische zwangerschap.
- Het risico van expulsie lijkt niet verhoogd met menstratiecups en tampons.

Note

- Het symbool J ter hoogte van de verpakking betekent dat er een “speciale tegemoetkoming” is
 - bij personen jonger dan 25 jaar
 - bij alle personen die in aanmerking komen voor “verhoogde tegemoetkoming”, ongeacht hun leeftijd en gender.
- Deze “speciale tegemoetkoming” voegt zich bij de reeds bestaande terugbetaling in categorie cx, en is ook van toepassing op niet-terugbetaalbare anticonceptiva.



- Het symbool *aj* betekent dat het anticonceptivum gratis is
 - bij personen jonger dan 25 jaar
 - bij alle personen die in aanmerking komen voor “verhoogde tegemoetkoming”, ongeacht hun leeftijd en gender.
- Zie *Folia juni 2020 en Folia oktober 2020*.

6.2.3.1. Koperhoudend IUD (“koperspiraaltje”)

Posol.
werkingsduur van 5 jaar; tenzij 3 jaar voor Gyn-CS 3 en 10 jaar voor Gyn-CS 10, MI-MONA-T 380 en T-Safe CU 380A QL

<i>ANCORA 375 AG NORMAL (Ravan)</i>	<i>GOLD T NORMAL (Ravan)</i>	<i>MI-MONA-PUSH CU 375 (Ceres)</i>
i.uter. systeem 1 x R/ <i>aj</i> 45,50 €	i.uter. systeem 1 x R/	i.uter. systeem 1 x R/ <i>aj</i> 57,00 €
<i>CUPRALUNA OMEGA CU 375 (Viatrix)</i>	<i>GYN-CS 10 (ReLarc&Co)</i>	<i>MI-MONA-SERT 380 (Ceres)</i>
i.uter. systeem 1 x R/ <i>aj</i> 47,09 €	i.uter. systeem 1 x R/ <i>aj</i> 269,00 €	i.uter. systeem 1 x R/ <i>aj</i> 57,00 €
<i>EUROGINE T 380 AG MINI (Ravan)</i>	<i>GYN-CS 3 (ReLarc&Co)</i>	<i>MI-MONA-SERT 380 MINI (Ceres)</i>
i.uter. systeem 1 x R/ <i>aj</i> 45,50 €	i.uter. systeem 1 x R/ <i>J</i> 159,00 €	i.uter. systeem 1 x R/ <i>aj</i> 57,00 €
<i>EUROGINE T 380 AG NORMAL (Ravan)</i>	<i>GYNEFIX 200 (ReLarc&Co)</i>	<i>MI-MONA-T 380 (Ceres)</i>
i.uter. systeem 1 x R/ <i>aj</i> 45,50 €	i.uter. systeem 1 x R/ <i>aj</i> 159,00 €	i.uter. systeem 1 x R/ <i>aj</i> 57,00 €
<i>FLEXI-T 300 (Titus)</i>	<i>GYNEFIX 330 (ReLarc&Co)</i>	<i>T-SAFE CU 380A QL (Titus)</i>
i.uter. systeem 1 x R/ <i>aj</i> 79,00 €	i.uter. systeem 1 x R/ <i>aj</i> 159,00 €	i.uter. systeem 1 x R/ <i>aj</i> 88,29 €
<i>FLEXI-T+ 300 (Titus)</i>	<i>MI-MONA-FLEX 300 (Ceres)</i>	
i.uter. systeem 1 x R/ <i>aj</i> 79,00 €	i.uter. systeem 1 x R/ <i>aj</i> 57,00 €	
<i>FLEXI-T+ 380 (Titus)</i>	<i>MI-MONA-LOAD 375 (Ceres)</i>	
i.uter. systeem 1 x R/ <i>aj</i> 79,00 €	i.uter. systeem 1 x R/ <i>aj</i> 57,00 €	
<i>GOLD T MINI (Ravan)</i>	<i>MI-MONA-ONE CU 380 AG MINI (Ceres)</i>	
i.uter. systeem 1 x R/	i.uter. systeem 1 x R/ <i>aj</i> 74,92 €	



6.2.3.2. Levonorgestrel-bevattend IUD (“hormoonspiraaltje”)

Posol.

- anticonceptie: werkingsduur van 5 jaar, behalve voor Jaydess (3 jaar) en Levosert, Mirena (8 jaar)
- hevig menstrueel bloedverlies (Levonortis, Levosert, Mirena): werkingsduur van 5 jaar

JAYDESS (Bayer)
levonorgestrel
i.uter. afleveringssysteem
13,5 mg R/J 147,50 €

KYLEENA (PI-Pharma)
levonorgestrel
i.uter. afleveringssysteem
19,5 mg R/ al 147,57 €
(parallelinvoer)

MIRENA (Bayer)
levonorgestrel
i.uter. afleveringssysteem
52 mg R/ al 147,57 €

KYLEENA (Bayer)
levonorgestrel
i.uter. afleveringssysteem
19,5 mg R/ al 147,57 €

LEVONORTIS (Exeltis)
levonorgestrel
i.uter. afleveringssysteem
52 mg R/ al 118,06 €

MIRENA (Abacus)
levonorgestrel
i.uter. afleveringssysteem
52 mg R/ al 147,57 €
(parallelinvoer)

KYLEENA (Abacus)
levonorgestrel
i.uter. afleveringssysteem
19,5 mg R/ al 147,57 €
(parallelinvoer)

LEVOSERT (Ceres)
levonorgestrel
i.uter. afleveringssysteem
52 mg R/ al 118,06 €

MIRENA (PI-Pharma)
levonorgestrel
i.uter. afleveringssysteem
52 mg R/ al 147,57 €
(parallelinvoer)

6.2.4. Noodanticonceptie

Plaatsbepaling

- *Zie Tabel 6a in 6.2.1. en Tabel 6b in 6.2.2.*
- Het koperhoudende intra-uteriene device (IUD, koperspiraaltje) is de meest doeltreffende methode voor noodanticonceptie (syn. urgentie-anticonceptie), zeker als het onbeschermd seksueel contact tijdens of na de ovulatie heeft plaatsgevonden. Het kan tot 5 dagen na een onbeschermd seksueel contact geplaatst worden.²⁵ Het levonorgestrel bevattend IUD (hormoonspiraaltje) kan gebruikt worden (offlabel), maar er is minder gebruikservaring dan met het koperspiraaltje.
- Als orale hormonale noodanticonceptie wordt één enkele dosis levonorgestrel of ulipristal, een selectieve progesteroneenreceptor-modulator, gebruikt.²⁵ Hoe vroeger de hormonale noodanticonceptie wordt ingenomen, hoe lager het risico van zwangerschap is. Levonorgestrel moet binnen 72 uur en ulipristal mag tot 5 dagen na het onbeschermd seksueel contact worden ingenomen.
- Voor adviezen over het gebruik van noodanticonceptie bij het vergeten van de oestroprogestatieve pil, *Tabel 6a in 6.2.1.* Noodanticonceptie is niet nodig als er slechts 1 pil vergeten werd (behalve als het gaat om de allereerste pil van de strip) of als er 2 tot 7 pillen vergeten werden in week 2 of 3 van de strip.
- Voor adviezen over het gebruik van noodanticonceptie bij het vergeten van de pil op basis van progesteroneen alleen, *zie Tabel 6b in 6.2.2.*
- Keuze van de noodanticonceptie (zie ook organigram “Keuze van de noodanticonceptie”): het koperspiraaltje of het hormoonspiraaltje (offlabel) heeft de grootste werkzaamheid (*zie richtlijnen noodanticonceptie in België*).²⁵ Wanneer een spiraaltje niet wenselijk of mogelijk is:
 - bij vrouwen die geen hormonale anticonceptie nemen, indien het onbeschermd seksueel contact plaatsvond:
 - minder dan 72 uur geleden: levonorgestrel. Alternatief: ulipristal.
 - meer dan 72 uur (en < 5 dagen) geleden: ulipristal.
 - bij vrouwen die reeds hormonale anticonceptie nemen (oestroprogestatieve associatie of progesteroneen-alleen pil), is er mogelijke competitie tussen het progesteroneen en ulipristal. Daarom:
 - binnen de 72 uur na onbeschermd seksueel contact: levonorgestrel. Ulipristal is een



- “terugvaloptie”;
- 72 uur tot 5 dagen na onbeschermd seksueel contact: ulipristal is een “terugvaloptie”.
- Hormonale anticonceptie met voldoende betrouwbaarheid kan worden hervat of gestart
 - direct na inname van levonorgestrel, ongeacht of tevoren reeds hormonale anticonceptie werd gebruikt of van het type hormonale anticonceptie.
 - direct na inname van ulipristal wanneer een oestroprogestageen anticonceptivum werd gebruikt, tenzij het gebruik gedurende langer dan 7 dagen werd onderbroken (zie hieronder).
 - 5 dagen na inname van ulipristal als de vrouw een progestageen-alleen pil (“minipil”) nam of als het gebruik van een oestroprogestageen anticonceptivum gedurende langer dan 7 dagen onderbroken werd. Ook wanneer de vrouw geen hormonale anticonceptie gebruikte, moet na inname van ulipristal 5 dagen gewacht worden alvorens hormonale anticonceptie te starten.
- Wanneer noodanticonceptie nodig is, moet steeds aanvullend een condoom gebruikt worden tot de pil 7 achtereenvolgende dagen werd ingenomen.

Indicaties (synthese van de SKP)

- Levonorgestrel: noodanticonceptie binnen de 72 uur na onbeschermd seksueel contact.
- Ulipristal: noodanticonceptie binnen de 120 uur (5 dagen) na onbeschermd seksueel contact.

Contra-indicaties

- **Zwangerschap** (zie rubriek “Zwangerschap en borstvoeding”).

Ongewenste effecten

- Levonorgestrel: gastro-intestinale stoornissen, hoofdpijn, duizeligheid, menstruele stoornissen: onregelmatig bloedverlies (*spotting*).
- Ulipristal: hoofdpijn, duizeligheid, moeheid, abdominale pijn, gastro-intestinale stoornissen, menstruele stoornissen, mastodynie.

Zwangerschap en borstvoeding

- **Zwangerschap is een contra-indicatie.**
- **Blootstelling tijdens de zwangerschap aan progestagenen met androgene eigenschappen zoals levonorgestrel, kan leiden tot masculinisatie van de vrouwelijke foetus.**

Interacties

- Zie rubriek “Interacties” in 6.2. in verband met de interacties met geneesmiddelen die de werkzaamheid van hormonale anticonceptiva kunnen verminderen, en zo kunnen leiden tot pilfalen en ongeplande zwangerschap. De betrouwbaarheid van het koperhoudend IUD (koperspiraaltje) en het levonorgestrel bevattend IUD (hormoonspiraaltje) wordt niet beïnvloed door interactie met andere geneesmiddelen.
- Ulipristal en levonorgestrel zijn substraten van CYP3A4. CYP3A4-inductoren (zie Tabel 1c. in Inl.6.3.) kunnen de betrouwbaarheid van ulipristal en levonorgestrel verminderen: zie ook rubriek “Interacties” in 6.2. en Folia november 2021.
- Er is mogelijke competitie (antagonisme) tussen progestagenen en ulipristal ter hoogte van de receptor. Progestagenen zouden dus de werkzaamheid van ulipristal kunnen verminderen. Daarom is ulipristal geen eerste keuze als noodanticonceptie bij vrouwen die een progestageenbevattende anticonceptiepil nemen (zie rubriek “Plaatsbepaling”, keuze van de noodanticonceptie).

Bijzondere voorzorgen

- Ulipristal wordt niet aanbevolen bij vrouwen met ernstig astma die worden behandeld met orale glucocorticoïden.
- Beperkte gegevens wijzen erop dat levonorgestrel en ulipristal minder werkzaam zijn bij vrouwen met obesitas, ten opzichte van vrouwen zonder obesitas [zie Folia september 2019].⁴⁰ Er is geen studie die



bewijst dat het verdubbelen van de dosis de anticonceptieve werkzaamheid vergroot.⁴¹ Sommige richtlijnen raden echter aan om bij vrouwen met overgewicht de dosis levonorgestrel te verdubbelen of ulipristal te geven (als het plaatsen van een spiraaltje niet mogelijk is).^{40 42}

- Volgens sommige aanbevelingen is orale noodanticonceptie mogelijk minder effectief bij vrouwen die bariatrische chirurgie hebben ondergaan.⁴³

Nota

- Het symbool J ter hoogte van de verpakking betekent dat er een “speciale tegemoetkoming” is
 - bij personen jonger dan 25 jaar
 - bij alle personen die in aanmerking komen voor “verhoogde tegemoetkoming”, ongeacht hun leeftijd en gender.
- Deze “speciale tegemoetkoming” voegt zich bij de reeds bestaande terugbetaling in categorie cx, en is ook van toepassing op niet-terugbetaalbare anticonceptiva.
- Het symbool aJ betekent dat het anticonceptivum gratis is
 - bij personen jonger dan 25 jaar
 - bij alle personen die in aanmerking komen voor “verhoogde tegemoetkoming”, ongeacht hun leeftijd en gender.
- Zie *Folia juni 2020 en Folia oktober 2020*.

Levonorgestrel

Posol.

één tablet oraal zo snel mogelijk na het onbeschermd seksueel contact, maar binnen de 72 uur

<i>JUSTINE (Ceres)</i> levonorgestrel tabl. 1 x 1,5 mg aJ 7,81 €	levonorgestrel tabl. 1 x 1,5 mg aJ 8,55 €	1 x 1,5 mg J 9,85 €
<i>LEVODONNA (Sandoz)</i>	<i>NORLEVO (Perrigo)</i> levonorgestrel tabl.	<i>POSTINOR (Gedeon Richter)</i> levonorgestrel tabl. 1 x 1,5 mg aJ 9,00 €

Ulipristal

Posol.

één tablet oraal zo snel mogelijk na het onbeschermd seksueel contact, maar zeker binnen de 5 dagen

ELLAONE (Perrigo)
ulipristal, acetaat
filmomh. tabl.
1 x 30 mg J 24,98 €

6.3. (Peri)menopauze en hormonale substitutie

In dit hoofdstuk worden besproken:

- de oestrogenen
- de oestroprogestagene associaties
- tibolon
- de associatie estradiol + cyproteron
- de associatie geconjugeerde oestrogenen + bazedoxifeen
- prasteron
- middelen op basis van planten.



Plaatsbepaling

- Hormoontherapie (oestrogeen als monopreparaat en oestroprogestatieve combinatiepreparaten) (zie ook *Folia januari 2025*).
 - Vasomotorische symptomen
 - Oestrogeen (oraal of transdermaal) is de meest werkzame behandeling van ernstige vasomotorische symptomen.⁴⁴
 - Oestrogeentherapie die perimenopauzaal gestart is en beperkt wordt tot de periode van de menopauzale klachten, lijkt veilig te zijn (zie *Folia november 2020*).
 - Urogenitale symptomen
 - Wanneer atrofie van de slijmvliezen de enige reden tot behandeling is, is een lubricerende (niet-hormonale) gel een veilige en werkzame behandeling. Bij onvoldoende effect werd de werkzaamheid van lokaal estriol of van een lage dosis systemisch oestrogeen of estriol (biologisch minder actief oestrogeen) aangetoond.⁴⁴ De eventuele effecten van vaginale oestrogenen op langere termijn zijn niet bekend.⁴⁵
 - Psychologische en cognitieve symptomen
 - Het bewijs van de werkzaamheid van systemische hormoontherapie op deze symptomen is beperkt.
 - Oestrogeen heeft mogelijk een gunstig effect op depressieve symptomen die in verband worden gebracht met de (peri)menopauze, maar dit is geen indicatie voor het gebruik van hormoontherapie wanneer er geen sprake is van vasomotorische symptomen.
 - Bij ernstige depressie of een voorgeschiedenis van depressie of depressieve symptomen tijdens de perimenopauze is hormoontherapie niet geïndiceerd en zijn psychologische ondersteuning en eventueel een antidepressivum nodig.
 - Preventie van postmenopauzale osteoporose
 - Een behandeling met systemisch oestrogeen vermindert het risico op postmenopauzaal botverlies en het risico op fracturen reeds na minder dan een jaar.^{46 47}
 - Volgens sommige richtlijnen kan een behandeling met oestrogeen worden gestart bij vrouwen jonger dan 60 jaar met een risico op osteoporose, rekening houdend met de eventuele contra-indicaties en de risico's die gepaard gaan met het gebruik van oestrogeen. De richtlijnen verduidelijken dat andere behandelingen van osteoporose een betere risico-batenverhouding hebben (zie *Folia januari 2025* en *Folia november 2020*).⁴⁸
 - Risico op trombo-embolie
 - Oraal oestrogeen (alleen of geassocieerd met een progestageen) verhoogt het risico op trombo-embolie, vooral tijdens het 1^e jaar van de behandeling. Transdermaal oestrogeen verhoogt dit risico niet.
 - Cardiovasculair risico
 - CVA: oraal oestrogeen (alleen of geassocieerd met een progestageen) verhoogt het risico op CVA, maar dat geldt niet voor transdermaal oestrogeen.
 - Coronair lijden: oestrogeen alleen of geassocieerd met een progestageen lijkt het risico op infarctus niet te vergroten.
 - Borstkanker
 - Een behandeling met oestrogeen die gestart wordt tijdens de perimenopauze en beperkt wordt in de tijd, lijkt het risico niet te vergroten (zie *Folia november 2020*).
 - De gegevens over oestrogeen alleen zijn tegenstrijdig. Het lijkt geen of zeer weinig effect te hebben op het risico op borstkanker.
 - Oestroprogestagene associaties zorgen al na 5 jaar voor een lichte verhoging van het risico op borstkanker. Dat risico neemt af nadat het gebruik wordt gestopt, maar kan tot 10 jaar aanhouden (zie ook *Folia februari 2021*).
 - Endometriumkanker



- Systemisch oestrogeen alleen (oraal en transdermaal) verhoogt het risico op endometriumkanker bij vrouwen met een aanwezige uterus.
- Bij vrouwen met een aanwezige uterus beperkt het associëren van een progestageen met het oestrogeen gedurende minstens 12 dagen per maand dit risico.
- Ovariumkanker
 - Een behandeling met oestrogeen, alleen of geassocieerd met een progestageen, verhoogt het risico op ovariumkanker al na minder dan 5 jaar.
- Colorectale kanker
 - Een behandeling met oestrogeen, alleen of geassocieerd met een progestageen, lijkt het risico op colorectale kanker licht te verlagen.
- Dementie
 - Geen enkele gerandomiseerde studie heeft bewijs gevonden voor een beschermend effect van hormoontherapie tegen het risico op dementie.
 - De resultaten van observationele studies zijn tegenstrijdig.
- Fyto-oestrogenen
 - Fyto-oestrogenen zijn plantaardige stoffen die zich binden aan de oestrogeenreceptoren. In soja (*Glycine max*) gaat het voornamelijk over isoflavonen. De veiligheid op lange termijn van fyto-oestrogenen is niet bekend, zeker niet bij vrouwen met een voorgeschiedenis van borstkanker.⁴⁹ Er is geen effect op de botdensiteit.⁵⁰ Er zijn geen fyto-oestrogenen meer als geneesmiddel beschikbaar op de markt, maar veel voedingssupplementen.
- Tibolon (zie 6.3.3.) heeft als indicaties hormoonsubstitutie therapie (HST) bij symptomen van oestrogeendeficiëntie bij postmenopauzale vrouwen en preventie van postmenopauzale osteoporose (SKP). Voor de behandeling van de vasomotorische symptomen is tibolon minder effectief dan de oestroprogestagene associaties, maar er treden minder onregelmatige bloedingen op. Gegevens over de veiligheid op lange termijn zijn beperkt. De risico-batenverhouding voor de preventie van postmenopauzale osteoporose is negatief wegens een risico op CVA (zie 6.3.3.).⁵¹
- Prasteron (zie 6.3.4.) heeft als indicatie de behandeling van urogenitale symptomen van de menopauze (SKP). Wat dyspareunie betreft is de klinische winst bescheiden en kunnen androgene ongewenste effecten optreden. Gegevens over de veiligheid op lange termijn zijn beperkt.⁵¹
- De associatie van oestrogenen + bazedoxifeen (zie 6.3.5.) heeft als indicatie in de SKP de behandeling van symptomen te wijten aan oestrogeentekort bij postmenopauzale vrouwen met baarmoeder bij wie de associatie van progestagenen aan oestrogenen niet geschikt is (bv. vrouwen met dens borstweefsel en bijgevolg een verhoogd risico van borstkanker). De juiste plaats van deze associatie is niet duidelijk omwille van een gebrek aan beschikbare gegevens en gezien de onzekerheden in verband met de risico-batenverhouding.⁵²
- Fezolinetant is meer efficiënt dan placebo in het in beperkte mate verminderen van de intensiteit en frequentie van opvliegers tijdens de menopauze. De klinische relevantie van dit beperkt effect is nog onduidelijk. Er is geen evaluatie van het effect op andere symptomen tijdens de menopauze. Er zijn momenteel geen vergelijkende studies tussen fezolinetant en hormoonsubstitutiebehandeling, waardoor een directe vergelijking van hun werkzaamheid niet mogelijk is.

6.3.1. Oestrogenen in de menopauze

Plaatsbepaling

- Zie 6.3.

Indicaties (synthese van de SKP)

- Oraal en transdermaal
 - Hormonale behandeling van de symptomen van de menopauze.



- Estradiol: (bepaalde specialiteiten) ook preventie van postmenopauzale osteoporose bij een verhoogd risico op fracturen.
- Estriol: ook perioperatief en diagnostisch gebruik.
- Vaginaal
 - Behandeling van de symptomen van vaginale atrofie tijdens de perimenopauze.
 - Bepaalde specialiteiten: ook perioperatief en diagnostisch gebruik.

Contra-indicaties

- **Zwangerschap.**
- Onverklaarde vaginale bloeding.
- Borstcarcinoom of andere hormoondependente tumoren, of antecedenten ervan.
- Aanwezigheid, antecedenten of hoog risico (bv. familiale antecedenten) van arteriële of veneuze trombo-embolie.
- Leverinsufficiëntie, acuut leverlijden (SKP).

Ongewenste effecten

- Orale toediening
 - Gastro-intestinale stoornissen, gewichtstoename, mastodynie, premenstrueel syndroom, water- en zoutretentie, chloasma en rash, krampen in de onderste ledematen.
 - Libidoverandering, hoofdpijn, migraine, duizeligheid, stemmingsstoornissen en depressie.
 - *Spotting*, dysmenorroe, candida-vaginitis.
 - Gestoorde glucosetolerantie.
 - Endometriumhyperplasie en verhoogd risico van endometriumkanker, vooral wanneer geen progestageen aan het oestrogeen is toegevoegd; over een verhoogd risico van borstkanker met oestrogeen-alleen zijn de gegevens tegenstrijdig (*zie Folia november 2019, Folia februari 2020 en Folia november 2020*).
 - Veneuze trombo-embolie, CVA.
 - Borstkanker: tegenstrijdige gegevens. Het effect lijkt klein of onbestaand.
 - Ovariumkanker.
 - Cholestatische icterus.
- Transdermale toediening
 - Vergelijkbare ongewenste effecten als bij orale toediening, behalve voor het risico op trombo-embolie of CVA, dat niet groter lijkt te worden bij transdermale toediening.
 - Ook lokale irritatie, allergische reacties.
- Vaginale toediening
 - Het risico op systemische ongewenste effecten is kleiner bij vaginale toediening.
 - Ook lokale irritatie, allergische reacties.

Zwangerschap en borstvoeding

- **Zwangerschap en borstvoeding zijn contra-indicaties.**

Oudere patiënten

- Het symbool 80+ ter hoogte van sommige geneesmiddelen betekent dat het geneesmiddel opgenomen werd in het *Formularium Ouderenzorg*. Klik op het symbooltje om hier meer over te lezen in de geneesmiddelenfiche.

Interacties

- Orale oestrogenen kunnen de vrije thyroxineconcentratie in het bloed verlagen, waardoor het nodig kan zijn om de dosis levothyroxine te verhogen. Controleer daarom de schildklierfunctie bij starten of stoppen van orale oestrogenen.



- De oestrogenen zijn substraten van CYP3A4 en inhibitoren van CYP1A2 (zie Tabel 1c. in Inl.6.3.).

Bijzondere voorzorgen

- Endometriumcarcinoom
 - Bij gebruik van *systemische* oestrogenen als substitutie dient, indien de uterus nog ter plaatse is, een progestageen te worden geassocieerd om de verhoging van het risico van endometriumhyperplasie en -carcinoom door het oestrogeen tegen te gaan. Het progestageen dient per maand minstens 12 opeenvolgende dagen te worden toegediend, maar het kan ook continu aan lagere doses worden gegeven.
 - De beschikbare gegevens wijzen niet op een verhoogd risico op endometriumkanker bij gebruik van *vaginaal toegediende* oestrogenen⁵³, maar we beschikken niet over gegevens op lange termijn.⁵⁴
- Wegens het hogere risico van veneuze trombo-embolie wordt de behandeling met oestrogenen best onderbroken een maand vóór electieve chirurgie en bij immobilisatie.
- Opgelet voor accidentele blootstelling van de spray of gel aan kinderen. Er zijn meldingen van optreden van (reversibele) borstontwikkeling en vervroegde seksuele ontwikkeling bij kinderen na blootstelling aan een spray of gel met oestrogenen, bijvoorbeeld door contact met de huid waarop de spray of gel is aangebracht. Indien iemand toch onbedoeld in contact gekomen is, raadt de SKP aan om dit zo snel mogelijk te verwijderen met water en zeep.

Posologie

- De gemiddelde onderhoudsdosis voor substitutietherapie wordt gegeven.

6.3.1.1. Oestrogenen voor orale toediening

AACIFEMINE (Aspen) estriol tabl. (deelb. niet kwantit.) 30 x 2 mg R/ b 9,76 € Posol. 1 à 8 mg/dag in 1 dosis	filmomh. tabl. 3 x 28 x 1 mg R/ 27,55 € 3 x 28 x 2 mg R/ 27,55 € Posol. 1 à 2 mg/dag in 1 dosis	3 x 28 x 2 mg R/ b 10,49 € Posol. 1 à 2 mg/dag in 1 dosis
ESTROFEM (Novo Nordisk) estradiol	PROGYNOVA (Bayer) estradiol, valeraat omh. tabl. 3 x 28 x 1 mg R/ b 9,54 €	ZUMENON (Viatris) estradiol filmomh. tabl. 3 x 28 x 1 mg R/ 21,57 € 3 x 28 x 2 mg R/ 26,35 € Posol. 1 à 2 mg/dag in 1 dosis

6.3.1.2. Oestrogenen voor transdermale toediening

DERMESTRIL (Besins) estradiol transderm. pleister Septem 12 x 25 µg / 24 u (2,5 mg/11,25 cm ²) R/ 19,46 € Posol. 1 applicatie/week transderm. pleister TTS 26 x 25 µg / 24 u (2 mg/9 cm ²) R/ 22,95 € Posol. 2 applicaties/week 26 x 50 µg / 24 u (4 mg/18 cm ²) R/ 29,52 € Posol. 2 applicaties/week 8 x 100 µg / 24 u (8 mg/36 cm ²) R/ 17,32 € Posol. 2 applicaties/week	FEMINOVA (Theramex) estradiol transderm. pleister 12 x 50 µg / 24 u (1,5 mg/15 cm ²) R/ 26,55 € Posol. 1 applicatie/week LENZETTO (Gedeon Richter) estradiol transderm. spray oploss. (doseerpomp) 1 x 56 dos. 1,53 mg / 1 dos. R/ 13,38 € 3 x 56 dos. 1,53 mg / 1 dos. R/ 34,27 € Posol. 1,53 à 4,56 mg/dag (= 1 à 3 doses) in 1 applicatie	OESTROGEL (Besins) estradiol transderm. gel 1 x 80 g 0,6 mg / 1 g (0,06 %) R/ 7,12 € transderm. gel (doseerpomp) 1 x 80 g 0,6 mg / 1 g (0,75 mg / 1 dos.) R/ b 11,15 € (1,25 g gel = 1 druk = 0,75 mg) 3 x 80 g 0,6 mg / 1 g (0,75 mg / 1 dos.) R/ b 22,08 € (1,25 g gel = 1 druk = 0,75 mg) Posol. 0,75 à 1,5 mg/dag in 1 applicatie SYSTEM (Theramex)
---	--	---



estradiol
transderm. pleister TTS

24 x 50 µg / 24 u (3,2 mg/16 cm²)
R/ 33,55 €

Posol. 2 applicaties/week

6.3.1.3. Oestrogenen voor vaginale toediening

AACIFEMINE (Aspen)

estriol
vag. crème
15 g 1 mg / 1 g R/ 10,56 €
(+ 1 applic.)
ovule

15 x 0,5 mg R/ 9,37 €

Posol. 1 ovule of 1 applicatie
1x/dag gedurende de eerste weken
(max. 4 weken)
Onderhoudsbehandeling: 1 ovule of 1
applicatie 2x/week

BLISSEL (Effik)

estriol
vag. gel

30 g 50 µg / 1 g R/ 34,24 €

Posol. 1 applicatie/dag gedurende
drie weken
Onderhoudsbehandeling: 1 applicatie
2x/week
(+ 1 applic.)

OEKOLP (Viatrix)

estriol
ovule
24 x 0,03 mg R/ 21,22 €
Posol. 1 ovule/dag gedurende twee
weken
Onderhoudsbehandeling: 1
ovule 2x/week

REWELLFEM (Ceres)

estradiol

vag. tabl.

18 x 10 µg R/ 18,58 €

Posol. 1 applicatie/dag gedurende
twee weken
Onderhoudsbehandeling: 1 applicatie
2x/week
(+ 1 applic.)

VAGIFEM (Novo Nordisk)

estradiol
vag. tabl.
18 x 10 µg R/ 23,88 €
Posol. 1 applicatie/dag gedurende
twee weken
Onderhoudsbehandeling: 1 applicatie
2x/week
(+ 18 applic.)

Combinatiepreparaten

In het algemeen zijn preparaten die meerdere werkzame bestanddelen bevatten, af te raden.

GYNOFLOR (Gedeon Richter)

estriol 0,03 mg
Lactobacillus acidophilus 50 mg
vag. tabl.
12 x R/ 17,85 €

6.3.2. Oestroprogestagene associaties in de menopauze

De associatie van estradiol + levonorgestrel voor transdermale toediening is niet meer gecommmercialiseerd sinds februari 2025.

Plaatsbepaling

- Zie 6.3.
- De oestroprogestagene associaties voor hormonale substitutie worden oraal toegediend. De samenstelling van deze associaties is niet geschikt voor ovulatie-onderdrukking en ze zijn niet bruikbaar als anticonceptiva.
- Voor sommige preparaten is er een onderbreking tussen de behandelingscycli, andere preparaten moeten continu genomen worden.
- Continue inname gaan dikwijls gepaard met onregelmatige doorbraakbloedingen (*spotting*)⁵⁵, vooral tijdens de eerste maanden van de behandeling en bij vrouwen die recent menopauzaal zijn.
- Met de sequentiële associaties (bv. 28 dagen oestrogeen, met toevoeging van een progestageen gedurende de laatste 14 dagen) is er meestal een maandelijks onttrekkingsbloeding.¹⁸

Indicaties (synthese van de SKP)

- Hormonale behandeling van postmenopauzale symptomen bij vrouwen met een intacte uterus.
- Bepaalde specialiteiten: ook preventie van postmenopauzale osteoporose bij een verhoogd risico op fracturen.



Contra-indicaties

- Onverklaarde vaginale bloeding.
- Borstcarcinoom of andere hormoonafhankelijke tumoren, of antecedenten ervan.
- Aanwezigheid, antecedenten of hoog risico (bv. familiale antecedenten) van arteriële of veneuze trombo-embolie.
- Leverinsufficiëntie, acuut leverlijden (SKP).
- Coronaire of cerebrovasculaire aandoeningen, of antecedenten ervan.
- Migraine met aura.
- Estradiol + drospirenon: ernstige nierinsufficiëntie.

Ongewenste effecten

- Gastro-intestinale stoornissen, gewichtstoename, water- en zoutretentie, rash, krampen in de onderste ledematen.
- Libidoverandering, hoofdpijn, migraine, duizeligheid, stemmingsstoornissen en depressie.
- *Spotting*, candida-vaginitis.
- Gestoorde glucosetolerantie.
- Reversibele verhoging van de bloeddruk.
- Cerebrovasculair accident: licht verhoogd risico, toenemend bij oudere leeftijd, bij orale toediening van de oestrogenen.
- Veneuze trombo-embolie.
- Cholestatische icterus. Benigne levertumoren, zelden maligne levertumoren.
- Borst- en ovariumkanker: licht verhoogd risico.
- Endometriumkanker: lichte verhoging van het risico is mogelijk met de sequentiële schema's (met een pauze die leidt tot een onttrekkingsbloeding, maar het risico is kleiner dan met oestrogenen alleen.
- Verstoring van bepaalde testen van de schildklierfunctie en de hypothalamus-hypofyse-bijnieras, zonder klinische gevolgen.
- Transdermale toedieningsweg: ook lokale irritatie, allergische reacties.
- Drospirenon: ook hyperkaliëmie (antimineralocorticoïd effect).

Oudere patiënten

- Geen enkel geneesmiddel van deze groep is opgenomen in het *Formularium Ouderenzorg*, omdat de risicobatenverhouding ongunstig is.

Interacties

- De oestrogenen zijn substraten van CYP3A4 en inhibitoren van CYP1A2 (zie *Tabel 1c. in Inl.6.3.*).
- Orale oestrogenen kunnen de vrije thyroxineconcentratie in het bloed verlagen, waardoor het nodig kan zijn om de dosis levothyroxine te verhogen. Een controle van de schildklierfunctie bij starten of stoppen van orale oestrogenen is aangewezen.

6.3.2.1. Oestroprogestagenen voor orale toediening

Posol.
1 tablet/dag

ACTIVELLE (Novo Nordisk)
estradiol 1 mg
norethisteron, acetaat 0,5 mg
filmomh. tabl.
3 x 28 R/ 48,47 €

(geen onderbreking tussen de
behandelingscycli)

3 x 28 R/ 48,47 €
(geen onderbreking tussen de
behandelingscycli; parallelinvoer)

ACTIVELLE (Impexco)
estradiol 1 mg
norethisteron, acetaat 0,5 mg
filmomh. tabl.

ACTIVELLE (Orifarm Belgium)
estradiol 1 mg
norethisteron, acetaat 0,5 mg



filmomh. tabl. 3 x 28 R/ 48,47 € (geen onderbreking tussen de behandelingscycli; parallelinvoer)	dydrogesteron 10 mg filmomh. tabl. (14) 3 x 28 R/ 33,71 € (14+14) (geen onderbreking tussen de behandelingscycli)	(geen onderbreking tussen de behandelingscycli; parallelinvoer)
ANGELIQ (Bayer) estradiol 1 mg drospirenon 2 mg filmomh. tabl. 3 x 28 R/ 54,04 € (geen onderbreking tussen de behandelingscycli)	FEMOSTON (Abacus) estradiol 1 mg dydrogesteron 5 mg filmomh. tabl. Conti 3 x 28 R/ (geen onderbreking tussen de behandelingscycli; parallelinvoer)	KLIMEDIX (PI-Pharma) estradiol 1 mg drospirenon 2 mg filmomh. tabl. 3 x 28 R/ 43,08 € (geen onderbreking tussen de behandelingscycli; parallelinvoer)
ANGELIQ (PI-Pharma) estradiol 1 mg drospirenon 2 mg filmomh. tabl. 3 x 28 R/ 54,04 € (geen onderbreking tussen de behandelingscycli; parallelinvoer)	FEMOSTON (Impexco) estradiol 0,5 mg dydrogesteron 2,5 mg filmomh. tabl. Low 3 x 28 R/ estradiol 1 mg dydrogesteron 5 mg filmomh. tabl. Conti 3 x 28 R/ (geen onderbreking tussen de behandelingscycli; parallelinvoer)	KLIOGEST (Novo Nordisk) estradiol 2 mg norethisteron, acetaat 1 mg filmomh. tabl. 3 x 28 R/ 42,22 € (geen onderbreking tussen de behandelingscycli)
BIJUVA (Theramex) estradiol 1 mg progesteron 100 mg zachte caps. 3 x 28 R/ 41,36 € (geen onderbreking tussen de behandelingscycli)	FEMOSTON (Orifarm Belgium) estradiol 1 mg dydrogesteron 5 mg filmomh. tabl. Conti 3 x 28 R/ (geen onderbreking tussen de behandelingscycli; parallelinvoer)	LACLIMELLA (Ceres) estradiol, valeraat 1 mg diënogest 2 mg tabl. 3 x 28 R/ 41,00 € 6 x 28 R/ 71,80 € (geen onderbreking tussen de behandelingscycli)
FEMOSTON (Theramex) estradiol 0,5 mg dydrogesteron 2,5 mg filmomh. tabl. Low 3 x 28 R/ 45,37 € estradiol 1 mg dydrogesteron 5 mg filmomh. tabl. Conti 3 x 28 R/ 45,37 € fase I estradiol 1 mg filmomh. tabl. (14) fase II estradiol 1 mg dydrogesteron 10 mg filmomh. tabl. (14) 3 x 28 R/ 33,71 € (14+14) fase I estradiol 2 mg filmomh. tabl. (14) fase II estradiol 2 mg	FEMOSTON (Orifarm Belgium) estradiol 0,5 mg dydrogesteron 2,5 mg filmomh. tabl. Low 3 x 28 R/ 43,69 € estradiol 1 mg dydrogesteron 5 mg filmomh. tabl. Conti 3 x 28 R/ 45,37 € (geen onderbreking tussen de behandelingscycli; parallelinvoer)	TRISEQUENS (Novo Nordisk) fase I estradiol 2 mg filmomh. tabl. (12) fase II estradiol 2 mg norethisteron, acetaat 1 mg filmomh. tabl. (10) fase III estradiol 1 mg filmomh. tabl. (6) 3 x 28 R/ b 17,18 € (12+10+6) (geen onderbreking tussen de behandelingscycli)
	KLIMEDIX (Gedeon Richter) estradiol 1 mg drospirenon 2 mg filmomh. tabl. 3 x 28 R/ 43,08 € (geen onderbreking tussen de behandelingscycli)	VELBIENNE (Exeltis) estradiol, valeraat 1 mg diënogest 2 mg filmomh. tabl. 3 x 28 R/ 33,29 € 6 x 28 R/ 58,25 € (geen onderbreking tussen de behandelingscycli)
	KLIMEDIX (Orifarm Belgium) estradiol 1 mg drospirenon 2 mg filmomh. tabl. 3 x 28 R/ 43,08 €	

6.3.2.2. Oestroprogestagenen voor transdermale toediening

De specialiteit **Feminova Plus**[®] is niet meer op de markt sinds februari 2025.



6.3.3. Tibolon

Tibolon is een synthetisch 19-nor-steroid met progestagene, oestrogene en androgene eigenschappen.

Plaatsbepaling

- Zie 6.3.
- Vasomotorische symptomen van de menopauze: tibolon is minder effectief dan de oestroprogestagene associaties, maar geeft minder onregelmatige bloedingen.^{56 57}
- De huidige gegevens wijzen niet op een verhoogd risico op veneuze trombo-embolie.^{57 58}
- De gegevens over de veiligheid van tibolon op lange termijn zijn zeer beperkt. Langdurig gebruik lijkt het risico op endometrium- en borstkanker te verhogen.⁵⁹
- Osteoporose: tibolon heeft een negatieve risico-batenverhouding in de preventie van osteoporotische fracturen vanwege een verhoogd risico van cerebrovasculaire accidenten, vooral bij vrouwen ouder dan 60 jaar.^{51 57}

Indicaties (synthese van de SKP)

- Hormonale behandeling van postmenopauzale symptomen bij vrouwen met een intacte uterus.
- Preventie van postmenopauzale osteoporose bij een verhoogd risico op fracturen (maar zie Plaatsbepaling).

Contra-indicaties

- Oestrogeendependente tumoren (endometriumcarcinoom, borstcarcinoom) en arteriële of veneuze trombo-embolische accidenten, of antecedenten ervan.
- Onverklaarde vaginale bloeding.
- Leverinsufficiëntie, acuut leverlijden (SKP).

Ongewenste effecten

- *Spotting*, leucorrhoe, candida-vaginitis.
- Hoofdpijn, duizeligheid, gastro-intestinale stoornissen, rash, gewichtstoename, hypertrichose.
- Cerebrovasculaire accident.
- Verhoogd risico van borstkanker bij langdurig gebruik (vooral verhoogde kans op recidief) en van endometriumcarcinoom.

Oudere patiënten

- Geen enkel geneesmiddel van deze groep is opgenomen in het *Formularium Ouderenzorg*, omdat de risico-batenverhouding ongunstig is.

Interacties

- Verhoogd effect van vitamine K-antagonisten.

Posol.
2,5 mg/dag in 1 dosis

HERIA (Ceres)

tibolon

tabl.

3 x 28 x 2,5 mg R/ 38,91 €

6 x 28 x 2,5 mg R/ 62,15 €

tibolon

tabl.

3 x 28 x 2,5 mg R/ 48,48 €

6 x 28 x 2,5 mg R/ 76,80 €

3 x 28 x 2,5 mg R/ 48,48 €
(parallelvoer)

SEMPRELUNA (Exeltis)

tibolon

tabl.

3 x 28 x 2,5 mg R/ 35,00 €

6 x 28 x 2,5 mg R/ 59,00 €

LIVIAL (Organon)

LIVIAL (PI-Pharma)

tibolon

tabl.



6.3.4. Prasteron

Prasteron, of dehydro-epiandrosteron (DHEA), is een natuurlijk steroïde, precursor van mannelijke (testosteron) en vrouwelijke (estradiol) geslachtshormonen.

Plaatsbepaling

- Prasteron wordt heeft de behandeling van matig tot ernstige symptomen gebonden aan vulvovaginale atrofie bij postmenopauzale vrouwen als indicatie in de SKP. De gegevens over de veiligheid op lange termijn (o.a. in verband met borstkanker) zijn beperkt.⁶⁰
- Zijn effect op dyspareunie is bescheiden en zijn plaats ten opzichte van de andere behandelingen (bv. lubricerende gels of oestrogenen voor vaginale toediening) is niet duidelijk (zie *Folia september 2019*).
- De gegevens over de veiligheid op lange termijn zijn beperkt. Androgene en oestrogene systemische effecten zijn niet uit te sluiten (zie *Folia september 2019*).

Indicaties (synthese van de SKP)

- Behandeling van de symptomen van postmenopauzale vulvovaginale atrofie.

Contra-indicaties

- Zie 6.3.1.
- Leverinsufficiëntie, acuut leverlijden (SKP).

Ongewenste effecten

- Leucorroe, urineweginfecties, cervicale dysplasie, acne, erythema, hypertrichosis, hoofdpijn, hypertensie, gewichtsverlies of -toename.
- Androgene en oestrogene systemische effecten zijn niet uit te sluiten.

Oudere patiënten

- Geen enkel geneesmiddel van deze groep is opgenomen in het *Formularium Ouderenzorg*, omdat de risicobatenverhouding ongunstig is.

Bijzondere voorzorgen

- Een herevaluatie van de risico-batenverhouding moet minstens om de 6 maanden plaats vinden.

Posol.

1 ovule 's avonds voor het slapengaan

INTRAROSA (Endoceutics)

prasteron

ovule

28 x 6,5 mg R/ 29,28 €

(+ 6 applic.)

6.3.5. Oestrogenen + bazedoxifeen

Bazedoxifeen, een selectieve oestrogeenreceptor-modulator, heeft antagonistische eigenschappen ter hoogte van de oestrogeenreceptoren in het endometrium.

Plaatsbepaling

- Zie 6.3.
- Het associëren van bazedoxifeen aan de geconjugeerde oestrogenen heeft als bedoeling endometriumhyperplasie door de oestrogenen te verminderen bij vrouwen bij wie progestagenen niet aangewezen zijn (SKP). Maar bazedoxifeen geeft extra risico op trombo-embolie.⁶¹



Indicaties (synthese van de SKP)

- Hormonale behandeling van postmenopauzale symptomen bij vrouwen met een intacte uterus.

Contra-indicaties


- Zie 6.3.1. en 9.5.3.
- Leverinsufficiëntie, acuut leverlijden (SKP).

Ongewenste effecten

- Zie 6.3.1. en 9.5.3.
- Zowel bazedoxifeen als de oestrogenen verhogen het risico van veneuze trombo-embolie. oestrogenen geconjugeerd 0,45 mg + bazedoxifeen 20 mg tablet met gereguleerde afgifte (or.).

Oudere patiënten

- Geen enkel geneesmiddel van deze groep is opgenomen in het *Formularium Ouderenzorg*, omdat de risicobatenverhouding ongunstig is.

DUAVIVE (Pfizer) 

oestrogenen [geconjugeerd] 0,45 mg
bazedoxifeen (acetaat) 20 mg
tabl. regul. afgifte
28 x R/ 39,51 €
Posol. 1 tabl./dag

6.3.6. Fezolinetant

Fezolinetant is een selectieve neurokinine 3-receptor (NK3R)-antagonist die inwerkt op het thermoregulatiecentrum in de hypothalamus.

Plaatsbepaling

- Voir 6.3.
- De ervaring rond het (langdurige) veiligheidsprofiel van fezolinetant is nog heel beperkt en moet verder onderzocht worden. Er zijn meldingen van ernstige leveraantasting (zie *Folia maart 2025*).

Indicaties (synthese van de SKP)

- Matige tot ernstige vasomotorische symptomen (VMS) tijdens de peri- en postmenopauze.

Ongewenste effecten

- Meest frequent (1-10 %): diarree, slapeloosheid, buikpijn, stijging van leverenzymen.
- Frequentie onbekend: meldingen van ernstige leveraantasting (zie *Folia maart 2025*).

Zwangerschap en borstvoeding

- Fezolinetant is gecontra-indiceerd tijdens de zwangerschap volgens de SKP.
- Het gebruik van fezolinetant tijdens de borstvoeding wordt afgeraden in de SKP (o.a. wegens uitscheiding in de moedermelk).

Oudere patiënten

- Geen enkel geneesmiddel van deze groep is opgenomen in het *Formularium Ouderenzorg*, omdat de risicobatenverhouding ongunstig is.

Interacties

- Fezolinetant is een substraat voor CYP1A2 (zie *Tabel 1c. in Inl.6.3.*). Gelijktijdig gebruik met sterke of



matige CYP1A2-remmers is tegenaangewezen volgens de SKP.

Bijzondere voorzorgen

- Controleer de leverenzymen voorafgaand aan en tijdens de behandeling en informeer vrouwen over symptomen die kunnen wijzen op leveraantasting (zie *Folia maart 2025*).
- Gebruik van fezolinetant wordt niet aanbevolen bij matige of ernstige leverinsufficiëntie.
- Het veiligheidsprofiel bij borstkanker of andere hormoonafhankelijke tumoren is niet gekend.
- Gelijktijdige behandeling met hormonale substitutie werd nog niet onderzocht en wordt daarom niet aangeraden.

Posol.
45 mg 1x/dag

VEOZA (Astellas)

fezolinetant

filmomh. tabl.

28 x 45 mg R/ 64,51 €

100 x 45 mg R/ 183,99 €

6.3.7. Middelen op basis van planten

Plaatsbepaling

- Het droog extract van *Cimicifuga racemosa* (syn. zilverkaars) heeft als indicatie de behandeling van klachten te wijten aan de menopauze. Het werkingsmechanisme is niet bekend. Gezien de geringe evidentie van doeltreffendheid⁶² en de mogelijke ongewenste effecten is de risico-batenverhouding negatief [zie *Folia juli 2020*].

Indicaties (synthese van de SKP)

- Behandeling van de vasomotorische symptomen van de menopauze.

Contra-indicaties

- Leverinsufficiëntie (SKP).

Ongewenste effecten

- Soms ernstige levertoxiciteit.
- Huidreacties.

Oudere patiënten

- Geen enkel geneesmiddel van deze groep is opgenomen in het *Formularium Ouderenzorg*, omdat de risico-batenverhouding ongunstig is.

DONNAFYTA MENO (Will-Pharma)

Cimicifuga racemosa [droog extract]

filmomh. tabl.

90 x 6,5 mg 39,41 €

Posol. -- (af te raden geneesmiddel)

6.4. Middelen i.v.m. de uterusmotiliteit

Volgende groepen geneesmiddelen worden hier besproken:

- oxytocica
- tocolytica.



6.4.1. Oxytocica

Plaatsbepaling

- Deze middelen worden gebruikt om de uterusmotiliteit te optimaliseren rondom de partus.
- Misoprostol (een synthetisch prostaglandine E1-analoog): inductie van de arbeid. Een andere specialiteit op basis van misoprostol, eveneens voor orale toediening maar met een hogere sterkte en met als indicatie de preventie van ulcera bij bepaalde patiënten op NSAID's (zie 3.1.1.3.), wordt offlabel langs orale of vaginale weg gebruikt bij inductie vóór de 36ste zwangerschapsweek, bij postpartumbloeding en ter uitlokking van abortus.⁶³

Indicaties (synthese van de SKP)

- Carbetocine (een langwerkend oxytocine-analoog) en carboprost (een methylanaloog van prostaglandine F_{2α}): preventie van postpartumbloeding door uterusatonie.
- Dinoproston (prostaglandine E₂) en misoprostol (een synthetisch prostaglandineanaloog): stimulatie van de uterusmotiliteit en van de cervixrijping ter pre-inductie en inductie van de arbeid.
- Methylergometrine (een moederkoornalkaloïd): postpartum voor de preventie of de behandeling van uterushypotonie en bloedingen.
- Oxytocine: stimulatie van de uterusmotiliteit in geval van ontoereikende uteruscontractiliteit en ter preventie en behandeling van een postpartumbloeding.

Contra-indicaties

- Carbetocine: epilepsie, leverinsufficiëntie, nierinsufficiëntie (SKP).
- Carboprost: niet-behandelde pelvisinfectie, hart-of longlijden, leverinsufficiëntie (SKP).
- Dinoproston: risicosituaties voor vaginale bevalling, nierinsufficiëntie (SKP).
- Methylergometrine: ernstige hypertensie, coronairlijden, (pre-)eclampsie.
- Misoprostol: risicosituaties voor vaginale bevalling, foetale nood.
- Oxytocine: risicosituaties voor vaginale bevalling.

Ongewenste effecten

- Risico van overdreven uteruscontracties, met nadelige gevolgen voor de foetus (foetale nood) en voor de moeder (risico op baarmoederruptuur).
- Carboprost en dinoproston: ook: bij de moeder: gastro-intestinale stoornissen, cardiovasculaire effecten (vasovagale reacties); zelden overgevoeligheidsreacties, convulsies, bronchospasme, longoedeem, dyspneu.
- Carbetocine en oxytocine: ook: bij de moeder: hoofdpijn, beven, hypotensie, warmte-opwellingen, nausea, abdominale pijn, pruritus.
- Methylergometrine: ook: bij de moeder: gastro-intestinale stoornissen, hoofdpijn, hypertensie, aritmieën, coronaire spasmen, dyspneu, longoedeem; zelden overgevoeligheidsreacties.
- Misoprostol:
 - bij de moeder: ook gastro-intestinale stoornissen, rillingen en koorts, postpartumbloedingen; meer zeldzaam: abruptio placentae, baarmoederruptuur
 - bij het kind: foetale nood; meer zeldzaam: convulsies, asfyxie.

Zwangerschap en borstvoeding

- Zwangerschap
 - Carboprost, dinoproston, misoprostol en oxytocine: met uitzondering van de vastgestelde indicaties mogen deze producten niet tijdens de zwangerschap gebruikt worden.
 - Carbetocine en methylergometrine: **zwangerschap is een contra-indicatie.**
 - **Misoprostol: ernstige abortieve of teratogene effecten bij toediening in het 1^{ste} trimester.**



- Borstvoeding
 - Carbetocine, dinoproston, mifepriston, misoprostol: het gebruik van deze preparaten tijdens de periode van borstvoeding is waarschijnlijk veilig.
 - Carboprost: het is niet mogelijk om een uitspraak te doen over de veiligheid van gebruik van carboprost tijdens de periode van borstvoeding (geen of onvoldoende informatie beschikbaar).
 - Methylergometrine: methylergometrine mag niet worden gebruikt tijdens de periode van borstvoeding, vooral in geval van langdurig gebruik.

Interacties

- **Versterking van het stimulerend effect op de uterus wanneer verschillende weeën-opwekkende middelen tegelijkertijd worden toegediend.**


Bijzondere voorzorgen


- Toediening alleen onder strikte controle, meestal in hospitaalmilieu.
- Misoprostol: bij nier- en leverfalen de dosis verminderen en/of het doseringsinterval verlengen.

ANGUSTA (Norgine)
misoprostol
tabl. (deelb. niet kwantit.)
8 x 25 µg U.H. [86 €]


oxytocine
inj./inf. oploss. i.m./i.v. [amp.]
10 x 10 IE / 1 ml R/ h 18,63 €

PROSTIN 15M (Pfizer)
carboprost (trometamol)
inj. oploss. i.m. [amp.]
1 x 0,25 mg / 1 ml U.H. [18 €]

CARBETOCINE (Aguettant) 
AGUETTANT
carbetocine
inj. oploss. i.m./i.v. [voorgev. spuit]
5 x 100 µg / 1 ml U.H. [107 €]

PABAL (Ferring) 
carbetocine
inj. oploss. i.m./i.v. [flac.]
5 x 100 µg / 1 ml U.H. [138 €]

PROSTIN E2 (Pfizer)
dinoproston
tabl.
10 x 0,5 mg U.H. [23 €]
inf. oploss. i.v. [amp.]
1 x 0,75 mg / 0,75 ml U.H. [16 €]
1 x 5 mg / 0,5 ml U.H. [36 €]
vag. tabl.
4 x 3 mg U.H. [45 €]

METHERGIN (Essential Pharma)
methylergometrine, maleaat
inj. oploss. i.m./i.v./s.c. [amp.]
5 x 0,2 mg / 1 ml R/ b  7,59 €

PREPIDIL (Pfizer)
dinoproston
endocerv. gel [voorgev. spuit]
1 x 0,5 mg / 3 g U.H. [26 €]

PROPESS (Ferring)
dinoproston
vag. afgiftesysteem
5 x 10 mg U.H. [343 €]

SYNTOCINON (Alfasigma)
oxytocine
inj./inf. oploss. i.m./i.v. [amp.]
5 x 10 IE / 1 ml R/ h 16,43 €

OXYTOCIN GRINDEKS (Grindeks - Kalceks)

6.4.2. Tocolytica

Plaatsbepaling

- Tocolytica remmen premature weeën (tot de 34ste week van de zwangerschap volgens de SKP). Dit bij de veronderstelling dat het voortzetten van de zwangerschap een voordeel heeft voor moeder en kind.
- Het is niet duidelijk in hoeverre uitstel van de geboorte dankzij tocolytica, leidt tot een betere prognose voor het kind. De tijdswinst bekomen door het gebruik van tocolytica kan wel belangrijk zijn om preventieve maatregelen (bv. transfer naar een ziekenhuis met dienst voor neonatale opvang, behandeling met corticosteroiden) uit te voeren.⁶⁴
- Beta-mimetica hebben een relaxerend effect op de uterus. Ze hebben een negatieve risico-batenverhouding omdat ze gepaard gaan met veel maternale ongewenste effecten.⁶⁴
- Atosiban is een antagonist van oxytocine die intraveneus gebruikt wordt.⁶⁴ De behandelingsduur mag volgens de SKP niet meer dan 48 uur bedragen⁶⁵, eventueel te herhalen.
- Calciumantagonisten (zie 1.6.), vooral nifedipine, worden ook als tocolytica gebruikt; de resultaten zijn minstens even goed als met β_2 -mimetica⁶⁴, met mogelijk minder ongewenste effecten^{66 67}; deze indicatie



is niet vermeld in de SKP.

Indicaties (synthese van de SKP)

- Dreigende vroeggeboorte (tussen 24 en 34 weken).

Contra-indicaties

- Eclampsie en ernstige pre-eclampsie; intra-uteriene infectie; foetale sterfte in utero; antepartumbloedingen; *placenta praevia*; *abruptio placentae*, vroegtijdig breken van de vruchtvliezen na 30 weken zwangerschap.
- β_2 -mimetica: ook hartlijden in de voorgeschiedenis; risicofactoren voor myocardischeemie; niet oraal toedienen als tocolyticum [zie *Folia januari 2014*].

Ongewenste effecten

- β_2 -mimetica
 - Bij de moeder: tachycardie, agitatie, beven, nausea, braken, zweten, congestie van het aangezicht, hyperglykemie, hypokaliëmie, longoedeem.
 - Bij de pasgeborene: beven, hyperglykemie, ketoacidose.
- Atosiban: bij de moeder: irritatie ter hoogte van de injectieplaats, gastro-intestinale stoornissen, warmte-opwellingen, hoofdpijn, duizeligheid, tachycardie, hypotensie, hyperglykemie, keto-acidose.
- Calciumantagonisten: bij de moeder: hypotensie (zie 1.6.).

Bijzondere voorzorgen

- β_2 -mimetica: voorzichtigheid is geboden bij hyperthyreoïdie of diabetes.

ATOSIBAN EVER PHARMA (Besins)

atosiban (acetaat)

inj. oplossing i.v. [flac.]

1 x 6,75 mg / 0,9 ml U.H. [11 €]

inf. oplossing (conc.) i.v. [flac.]

1 x 37,5 mg / 5 ml U.H. [33 €]

TRACTOCILE (Ferring)

atosiban (acetaat)

inj. oplossing i.v. [flac.]

1 x 6,75 mg / 0,9 ml U.H. [11 €]

inf. oplossing (conc.) i.v. [flac.]

1 x 37,5 mg / 5 ml U.H. [33 €]

6.5. Middelen in het kader van medisch begeleide voortplanting

In dit hoofdstuk worden besproken:

- clomifeencitraat
- gonadotropinen.

Natuurlijk progesteron (oraal, vaginaal of via injectie, zie 6.6.1., 6.6.3. en 6.6.4.) of een afgeleide ervan (dydrogesteron, zie 6.6.1.) hebben als indicatie (SKP) het ondersteunen van de luteale fase indien deficiëntie van het *corpus luteum* wordt vermoed, dit vooral bij vrouwen bij wie de ovulatie werd geïnduceerd door gonadotropinen.

Cetrorelix en ganirelix hebben de preventie van voortijdige ovulatie bij patiënten die een gecontroleerde ovariële stimulatie ondergaan als indicatie in de SKP (zie 5.4.7.).



6.5.1. Clomifeen

Clomifeen, een selectieve oestrogeenreceptor-modulator, verhoogt door zijn anti-oestrogeen effect t.h.v. de hypothalamus, de frequentie van de pulsatieve secretie van GnRH (gonadoreline), met tijdelijke verhoging van de concentraties van LH en FSH.

Plaatsbepaling

- Toediening van clomifeen enkel omwille van onvruchtbaarheid heeft geen zin.⁶⁸

Indicaties (synthese van de SKP)

- Stimulatie van de follikelrijping en inductie van de ovulatie bij anovulatie of oligo-ovulatie als gevolg van hypothalamische disfunctie.

Contra-indicaties

- **Zwangerschap.**
- Ovariumcysten.
- Onverklaarde vaginale bloeding.
- Hormoonafhankelijke tumoren.
- Leverinsufficiëntie (SKP).

Ongewenste effecten


- Warmte-opwellingen, mastodynie, gastro-intestinale stoornissen.
- Verhoogde incidentie van multipelere zwangerschap en van ectopische zwangerschap.
- Functionele ovariële cysten, waardoor de behandeling tijdelijk moet worden gestaakt.
- Zelden: ovariële hyperstimulatie, visusstoornissen, hoofdpijn.

Zwangerschap en borstvoeding

- **Zwangerschap is een contra-indicatie.**

CLOMID (Memidis)

clomifeen, citraat
tabl.

10 x 50 mg R/ b  10,53 €

6.5.2. Gonadotropinen

Follikelstimulerend hormoon (FSH) en luteïniserend hormoon (LH) zijn gonadotropinen of gonadotrope hormonen die bij de man en de vrouw worden gesecreteerd door de hypofysevoorkwab. Het humane choriogonadotrofine (HCG) wordt afgescheiden door de placenta en door trofoblasttumoren. HCG en LH hebben grotendeels dezelfde structuur en eigenschappen, maar andere fysiologische effecten. Menotrofine (humane menopauzegonadotrofine, HMG) bevat bio-equivalente hoeveelheden LH en FSH.

Urofollitropine (gezuiverd FSH) wordt geëxtraheerd uit menselijke urine. Andere gonadotropinen worden geëxtraheerd uit urine van postmenopauzale vrouwen (voor HMG); men beschikt ook over biosynthetisch FSH (corifollitropine, follitropine), biosynthetisch LH (lutropine) en biosynthetisch HCG (choriogonadotrofine).

Indicaties (synthese van de SKP)

- Vrouw
 - Menotrofine, follitropine et urofollitropine:
 - verminderde vruchtbaarheid ten gevolge van anovulatie.
 - Menotrofine, follitropine, corifollitropine et urofollitropine:
 - stimulatie van de follikelgroei en gecontroleerde hyperstimulatie van de ovaria in het kader van



medisch begeleide voortplanting.

- Humane choriogonadotrofine en synthetisch choriogonadotropine:
 - uitlokken van de ovulatie na follikelrijping door HMG of follitropine;
 - timing van de ovulatie in geval van intra-uteriene inseminatie, timing van de eicelpunctie bij IVF;
 - ondersteuning van de luteale fase, voornamelijk bij kunstmatig geïnduceerde cycli.
- Man
 - Follitropine-alfa, follitropine beta: inductie van de spermatogenese bij steriliteit berustend op oligo-azoöspermie of azoöspermie door hypogonatroop hypogonadisme.
 - Corifollitropine: vertraagde puberteit als gevolg van hypogonadatroop hypogonadisme bij mannelijke adolescenten (14 jaar en ouder).
- Voor sommige van deze biologische geneesmiddelen zijn één of meerdere biosimilars beschikbaar. Biosimilars hebben niet noodzakelijk alle indicaties van het referentieproduct (*zie Inl.3*).

Contra-indicaties

- **Menotropine (Menopur®): zwangerschap en borstvoeding.**
- Ovariumcysten of, ovariuminsufficiëntie, bepaalde misvormingen van de geslachtsorganen, tumor van de hypothalamus of van de hypofyse, hormoondependente tumoren of carcinomen, onverklaarde vaginale bloeding.
- Corifollitropine alfa: ook risico op ovarieel hyperstimulatiesyndroom.
- Choriogonadotropine: ook ectopische zwangerschap in de voorbije 3 maanden.

Ongewenste effecten

- Reacties ter hoogte van de injectieplaats.
- Hoofdpijn, stemmingsstoornissen.
- Multipelle ovulaties, met risico van meerlingzwangerschap.
- Ovariële hyperstimulatie met risico van vorming van ovariumcysten met abdominale last, ascites, zelden ovariumtorsie en ruptuur.
- Allergische reacties.
- Urofollitropine: ook constipatie.
- Vermoedens dat ovulatiestimulerende middelen het risico van ovariumkanker doen toenemen, werden niet bevestigd.

Bijzondere voorzorgen

- Choriogonadotrofine: voorzichtig te gebruiken bij mannelijke patiënten met hartfalen.
- Gonadotrofines zijn voorzichtig te gebruiken bij patiënten met risicofactoren voor trombose (persoonlijke of familiale antecedenten, trombofilie, ernstige obesitas).

Zwangerschap en borstvoeding

- Zwangerschap: de gegevens over een beperkt aantal zwangerschappen waarbij sprake was van blootstelling, wijzen niet op een verhoogd risico van foetale of neonatale toxiciteit. Het is weinig waarschijnlijk dat het toedienen van hormonen ter inductie van de ovulatie het risico op aangeboren afwijkingen vergroot.
- Borstvoeding: vanwege een gebrek aan gegevens is het niet mogelijk om een uitspraak te doen over de veiligheid van gebruik tijdens de periode van borstvoeding.

Choriogonadotrofine

De specialiteit **Pregnyl®** is niet meer op de markt sinds december 2021.



Choriongonadotropine alfa (biosynthetisch HCG)

OVITRELLE (Merck)

choriongonadotropine alfa [biosynthetisch]


inj. oploss. s.c. [voorgev. pen]

1 x 250 µg / 0,5 ml R/ 44,17 €

inj. oploss. s.c. [voorgev. spuit]

1 x 250 µg / 0,5 ml R/ 38,87 €

Corifollitropine alfa (biosynthetisch FSH)

ELONVA (Organon) 

corifollitropine alfa [biosynthetisch]

inj. oploss. s.c. [voorgev. spuit]

1 x 0,1 mg / 0,5 ml U.H. [577 €]

1 x 0,15 mg / 0,5 ml U.H. [577 €]

Follitropine alfa (biosynthetisch FSH)

BEMFOLA (Gedeon Richter)

follitropine alfa [biosynthetisch]

inj. oploss. s.c. [voorgev. pen]

1 x 75 IE / 0,125 ml U.H. [30 €]

1 x 150 IE / 0,25 ml U.H. [56 €]

1 x 225 IE / 0,375 ml U.H. [81 €]

1 x 300 IE / 0,5 ml U.H. [107 €]

GONAL-F (Merck)

follitropine alfa [biosynthetisch]

inj. oploss. s.c. [voorgev. pen]

1 x 300 IE / 0,48 ml R/ 117,69 €

1 x 450 IE / 0,72 ml R/ 170,36 €

1 x 900 IE / 1,44 ml R/ 327,08 €

OVALEAP (Theramex)

follitropine alfa [biosynthetisch]

inj. oploss. s.c. [patr.] voor Ovaleap Pen

1 x 300 IE / 0,5 ml R/ 96,20 €

1 x 450 IE / 0,75 ml R/ 138,33 €


1 x 900 IE / 1,5 ml R/ 263,71 €


Follitropine bèta (biosynthetisch FSH)


PUREGON (Organon)

follitropine bèta [biosynthetisch]

inj. oploss. s.c. [patr.] voor Puregon Pen

1 x 300 IE / 0,36 ml R/ b  97,09 €


1 x 600 IE / 0,72 ml R/ b  178,64 €

1 x 900 IE / 1,08 ml R/ b  262,42 €

PUREGON (Abacus)

follitropine bèta [biosynthetisch]

inj. oploss. s.c. [patr.] voor Puregon Pen


1 x 900 IE / 1,08 ml R/ b  262,42 €

(parallele distributie)

PUREGON (Orifarm Belgium)

follitropine bèta [biosynthetisch]

inj. oploss. s.c. [patr.] voor Puregon Pen

1 x 900 IE / 1,08 ml R/ b  262,42 €

(parallele distributie)

Follitropine delta (biosynthetisch FSH)

REKOVELLE (Ferring)

follitropine delta [biosynthetisch]

inj. oploss. s.c. [voorgev. pen]

1 x 12 µg / 0,36 ml R/ 99,24 €

1 x 36 µg / 1,08 ml R/ 277,32 €

1 x 72 µg / 2,16 ml R/ 544,44 €

Menotrofine

FERTINORM (Goodlife)

menotrofine (HMG) [FSH 150 IE + LH 150 IE]

inj. oploss. (pdr. + solv.) i.m./s.c. [flac. + amp.]

1 x + 1 ml solv. R/ 47,09 €

MENOPUR (Ferring)

menotrofine (HMG) [FSH 75 IE + LH 75 IE]



inj. oploss. (pdr. + solv.) i.m./s.c. [flac. + amp.]

10 x + 1 ml solv. R/ 194,66 €

menotrofine (HMG) [FSH 600 IE + LH 600 IE]

inj. oploss. (pdr. + solv.) i.m./s.c. [flac. + voorgev. spuit]

1 x + 1 ml solv. R/ 165,15 €

menotrofine (HMG) [FSH 1 200 IE + LH 1 200 IE]

inj. oploss. (pdr. + solv.) i.m./s.c. [flac. + 2x voorgev. spuit]

1 x + 2x 1 ml solv. R/ 320,09 €

MENOTROPHIN FERRING (Ferring)

menotrofine (HMG) [FSH 600 IE + LH 600 IE]

inj. oploss. s.c. [voorgev. pen]

1 x 0,96 ml R/ 201,03 €

menotrofine (HMG) [FSH 1 200 IE + LH 1 200 IE]

inj. oploss. s.c. [voorgev. pen]

1 x 1,92 ml R/ 391,85 €

Follitropine alfa + lutropine alfa (biosynthetisch FSH + biosynthetisch LH)

PERGOVERIS (Merck)

follitropine alfa [biosynthetisch] 300 IE / 0,48 ml (150 IE/1 dos.)

lutropine alfa [biosynthetisch] 150 IE / 0,48 ml (75 IE/1 dos.)

inj. oploss. s.c. [voorgev. pen]

1 x 2 dos. R/ 163,77 €

follitropine alfa [biosynthetisch] 450 IE / 0,72 ml (150 IE/1 dos.)

lutropine alfa [biosynthetisch] 225 IE / 0,72 ml (75 IE/1 dos.)

inj. oploss. s.c. [voorgev. pen]

1 x 3 dos. R/ 240,56 €

follitropine alfa [biosynthetisch] 900 IE / 1,44 ml (150 IE/1 dos.)

lutropine alfa [biosynthetisch] 450 IE / 1,44 ml (75 IE/1 dos.)

inj. oploss. s.c. [voorgev. pen]

1 x 6 dos. R/ 470,92 €

Urofollitropine

FOSTIMON (Goodlife)

urofollitropine [geïsoleerd uit HMG]

inj. oploss. (pdr. + solv.) i.m./s.c. [flac. + amp.]

1 x 75 IE + 1 ml solv. R/ 27,66 €

6.6. Progestagenen buiten het kader van anticonceptie of menopauze

- Progesteron: alleen de gemiconiseerde vorm is actief langs orale weg; gemiconiseerd progesteron kan ook vaginaal worden toegediend om een systemisch effect te verkrijgen.

- Vooral synthetische progestagenen afgeleid van progesteron, 17- α -hydroxyprogesteron, testosteron, nortestosteron of norprogesteron worden gebruikt.

- Lynestrenol, norethisteron en levonorgestrel hebben androgene eigenschappen; desogestrel, diënogest en gestodeen zijn weinig androgeen. Dit kan belang hebben in verband met indicaties en contra-indicaties.

- Progestagenen en oestroprogestagene associaties voor anticonceptie en voor menopauzale klachten of hormonale substitutie worden besproken in 6.2. en 6.3.

Plaatsbepaling

- Progestagenen kunnen cyclisch of continu worden toegediend; cyclische toediening (10 tot 14 dagen) heeft enkel zin indien er tijdens de vorige weken een voldoende oestrogene invloed is geweest.
- Natuurlijk progesteron (oraal, vaginaal) of een afgeleide ervan (dydrogesteron) hebben progesterondeficiëntie als indicatie in de SKP, vooral in het kader van corpus luteumdeficiëntie of ovulatie-inductie.
- Bloedverlies in het eerste trimester van de zwangerschap (dreigend miskraam) is zelden het gevolg van progesterontekort, en vormt op zich geen indicatie voor een behandeling met progesteron. Bij vrouwen



met herhaalde miskramen in de voorgeschiedenis zou progesteron in de vroege zwangerschap doeltreffend kunnen zijn om een miskraam te voorkomen.⁶⁹

- Bij endometriose heeft diënogest geen meerwaarde in vergelijking met andere progestagenen [zie *Folia januari 2019*].
- Progesteron voor lokaal gebruik heeft benigne mastopathie en mastodynie als indicatie in de SKP op basis van zeer zwakke evidentie.

Indicaties (synthese van de SKP)

- Anticonceptie: alleen (oraal, prikpil, implantaat, IUD) of in associatie met oestrogenen (zie 6.2.1. en 6.2.2.).
- Noodanticonceptie (*morning-afterpil*, zie 6.2.4.).
- Postmenopauzale substitutie (oraal, transdermaal): in associatie met oestrogenen (zie 6.3.2.).
- Inductie van onttrekkingsbloeding in geval van amenorroe of anovulatoire bloedingen.
- Onvruchtbaarheid of (dreigend) miskraam: enkel wanneer deze een gevolg zijn van een deficiënt *corpus luteum*.
- Dreigende vroeggeboorte bij sommige risicogroepen.
- Uitstellen van de menstruatie.
- Endometriose.
- Idiopathische menorrhagieën (levonorgestrel-bevattend IUD, zie 6.2.3.2.).
- Hormoonafhankelijke maligniteiten, bv. van endometrium of prostaat; dit wordt vermeld bij de specialiteiten die hiervoor in aanmerking komen.
- Essentiële mastodynie of mastodynie geassocieerd met benigne mastopathie (transdermaal).
- Bepaalde specialiteiten: ondersteuning van de luteale fase bij gecontroleerde hyperstimulatie van de ovaria.

Contra-indicaties

- **Zwangerschap** (zie rubriek “Zwangerschap en borstvoeding”).
- Borstkanker of gynaecologische kanker, of antecedenten ervan (tenzij in het kader van behandeling).
- Onverklaarde vaginale bloeding.
- Ernstig arterieel lijden.
- Dydrogesteron en nomegestrol: meningeoom of een voorgeschiedenis van meningeoom.
- Antecedenten van idiopathische geelzucht of ernstige pruritus tijdens de zwangerschap.
- Voor bepaalde specialiteiten worden leverinsufficiëntie, ernstige leverinsufficiëntie en levertumoren als contra-indicaties vermeld in de SKP.

Ongewenste effecten

- Gastro-intestinale stoornissen, water- en zoutretentie, gewichtstoename.
- Libidovermindering, hoofdpijn, moeheid, neiging tot depressie.
- Menstruele stoornissen (*spotting*) tijdens de behandeling, min of meer langdurige amenorroe na stoppen van langdurige behandeling.
- Dyslipidemie en gestoorde glucosetolerantie: de klinische betekenis ervan is onduidelijk.
- Zelden: cholestatiche icterus en urticaria.
- Derivaten met androgene werking: acne, seborroe, alopecie en hirsutisme.
- Dydrogesteron en nomegestrol: meningeoom (zelden). Het risico is onduidelijk voor andere progestagenen [zie *Folia november 2022*].

Zwangerschap en borstvoeding

- **Blootstelling tijdens de zwangerschap aan progestagenen met androgene eigenschappen (levonorgestrel per os en in IUD, lynestrenol, norethisteron) kan leiden tot masculinisatie van de vrouwelijke foetus.**



Interacties

- Zie 6.2.2.

Bijzondere voorzorgen

- Voorzichtigheid bij vrouwen met antecedenten van of risicofactoren voor trombo-embolie, bij hypertensie, en bij associatie met oestrogenen bij vrouwen met hoog risico van borstcarcinoom.

Posologie

- De hieronder gegeven doseringen gelden enkel voor de niet-oncologische indicaties; gezien de noodzaak voor individuele dosisaanpassing wordt geen dosering gegeven voor gebruik bij hormoonafhankelijke tumoren.

6.6.1. Orale toediening

DIMETRUM (Besins)
diënogest
tabl.

84 x 2 mg R/ 39,88 €

168 x 2 mg R/ 69,56 €

Posol. endometriose: 2 mg 1x/dag

DUPHASTON (Theramex)
dydrogesteron

filmomh. tabl. (deelb. niet kwantit.)

42 x 10 mg R/ b € 17,50 €

Posol. 10 à 40 mg 1x/dag

LUTENYL (Theramex)
nomegestrol, acetaat

tabl. (deelb. kwantit.)

30 x 5 mg R/ b € 13,18 €

90 x 5 mg R/ b € 23,33 €

Posol. 5 mg 1x/dag

MEGACE (Cophana)
megestrol, acetaat

tabl. (deelb. niet kwantit.)

30 x 160 mg R/ a € 43,17 €

(enkel gebruikt bij antitumorale therapie)

ORGAMETRIL (Organon)

lynestrenol

tabl. (deelb. kwantit.)

30 x 5 mg R/ b € 8,26 €

Posol. 2,5 à 10 mg 1x/dag

(ook gebruikt bij antitumorale therapie)

PAULINE (Ceres)

diënogest

filmomh. tabl.

84 x 2 mg R/ 38,88 €

Posol. endometriose: 2 mg 1x/dag

PROGEBEL (Effik)

progesteron [gemicroniseerd]

zachte caps.

90 x 100 mg R/ b € 17,08 €

45 x 200 mg R/ b € 17,08 €

90 x 200 mg R/ b € 25,82 €

Posol. 200 à 300 mg/dag in 1 à 2 doses

PROVERA (Pfizer)

medroxyprogesteron, acetaat

tabl.

50 x 100 mg R/ a € 29,81 €

40 x 250 mg R/ a € 49,69 €

25 x 400 mg R/ a € 46,53 €

30 x 500 mg R/ a € 54,41 €

Posol. bij antitumorale therapie: 100 tot 500 mg 1 x/dag

UTROGESTAN (Besins)

progesteron [gemicroniseerd]

zachte caps. or.

30 x 100 mg R/ 9,81 €

90 x 100 mg R/ 23,21 €

45 x 200 mg R/ 23,21 €

Posol. 200 à 300 mg/dag in 1 à 2 doses

VISANNETTE (Bayer)

diënogest

tabl.

84 x 2 mg R/ 134,22 €

Posol. endometriose: 2 mg 1x/dag

6.6.2. Transdermale toediening

PROGESTOGEL (Besins)

progesteron

transderm. gel

80 g 10 mg / 1 g R/ 9,11 €

6.6.3. Vaginale toediening

AMELGEN (Gedeon Richter)

progesteron



ovule

15 x 400 mg R/ 25,99 €
45 x 400 mg R/ 48,10 €

UTROGESTAN (Besins)

progesteron [gemicroniseerd]
vag. zachte caps.

45 x 200 mg R/ b € 24,18 €

6.6.4. Parenterale toediening

INPROSUB (Goodlife)

progesteron
inj. oploss. i.m./s.c. [flac.]

7 x 25 mg / 1,119 ml R/ 45,18 €

6.7. Antiprogestagenen

Mifepriston is een synthetisch steroïd met antiprogestagene werking.

Plaatsbepaling

- Mifepriston wordt gebruikt voor zwangerschapsafbreking⁷⁰ en voor inductie van de arbeid bij dood *in utero*.⁷¹

Indicaties (synthese van de SKP)

- Zwangerschapsafbreking.
- Inductie van de arbeid bij overlijden van de foetus *in utero*.

Contra-indicaties

- **Borstvoeding.**
- Bijnierschorsinsufficiëntie.
- Ernstig astma.
- Ectopische zwangerschap.

Ongewenste effecten

- Vaginale bloedingen en uteriene contracties.
- Gastro-intestinale stoornissen, rash.

Zwangerschap en borstvoeding

- **Borstvoeding is een contra-indicatie.**

Interacties

- Mifepriston is een substraat van CYP3A4 (zie Tabel 1c. in Inl.6.3.).

Nota

De aflevering van mifepriston kan enkel gebeuren in een ziekenhuisapothek na voorleggen van een voorschrift en een verklaring van een arts, in dubbel opgesteld. Gedetailleerde informatie kan bekomen worden bij de ziekenhuisapotheker.

MIFEGYNE (Nordic Pharma)

mifepriston
tabl.

3 x 200 mg U.H. [68 €]



6.8. Lactatie en hyperprolactinemie

Plaatsbepaling

- *Stimulatie van de lactatie*
 - Domperidon en metoclopramide worden soms gebruikt om de lactatie te bevorderen (indicatie niet vermeld in de SKP). Gebruik van domperidon om de lactatie te bevorderen heeft geen bewezen effect bij moeders van voldragen zuigelingen. Bij moeders van premature kinderen zijn er aanwijzingen voor een beperkt effect in specifieke gevallen en op korte termijn. Er zijn nog veel onzekerheden en men dient bedacht te zijn op het risico van QT-verlenging (zie *Folia november 2017*). Voor metoclopramide is de risico-baten in deze indicatie negatief: de werkzaamheid is onduidelijk en er zijn risico's voor moeder en kind (zie *Folia november 2017*).
- *Remming van de lactatie*
 - De dopamine-agonisten bromocriptine en cabergoline, beiden ergotderivaten, hebben suppressie van lactatie als indicatie in de SKP. Bromocriptine wordt vooral gebruikt bij de ziekte van Parkinson, en wordt besproken in 10.6.2.
 - Gezien de ongewenste effecten van de gebruikte geneesmiddelen zijn voor preventie en suppressie van lactatie niet-medicamenteuze maatregelen te verkiezen (bv. degelijke ondersteuning van de borsten, koude kompressen). Indien nodig, gebruikt men een analgeticum zoals paracetamol of een NSAID.
- *Hyperprolactinemie*
 - Bij hyperprolactinemie worden cabergoline en quinagolide (een niet-ergot derivaat) gebruikt. Quinagolide wordt niet meer gecommmercialiseerd in België sinds juni 2024. Het kan worden ingevoerd uit het buitenland.

Indicaties (synthese van de SKP)

- Cabergoline: suppressie van lactatie en hyperprolactinemie.
- Quinagolide: hyperprolactinemie.

Contra-indicaties

- Cabergoline: psychose, ernstige cardiovasculaire aandoeningen, pulmonaire fibrose of hartkleplijden, of antecedenten ervan; niet-gecontroleerde hypertensie; zwangerschapshypertensie, (pre-)eclampsie.
- Quinagolide: ernstige nierinsufficiëntie, leverinsufficiëntie (SKP).

Ongewenste effecten

- Orthostatische hypotensie, hoofdpijn, gastro-intestinale stoornissen.
- Compulsief gedrag, bv. gokverslaving [zie *Folia maart 2019*] en hyperseksualiteit bij chronisch gebruik van dopamine-agonisten.
- Cabergoline: zelden ook, zoals met de andere ergotderivaten (zie 10.6.2.), inflammatoire reacties zoals pleuritis, pericarditis, retroperitoneale fibrose en hartklepletsels bij chronisch gebruik, vaatspasmen, hallucinaties, psychotische reacties.

Zwangerschap en borstvoeding

- Bromocriptine en cabergoline: de gegevens over gebruik van deze preparaten vroeg in de zwangerschap zijn geruststellend. Geen aanwijzingen van aangeboren afwijkingen of andere nadelige effecten bij het kind op basis van onze bronnen. Het is echter niet mogelijk om een uitspraak te doen over de veiligheid van langdurig gebruik van dit preparaat tijdens de zwangerschap (geen of onvoldoende informatie beschikbaar).
- Quinagolide: Het is niet mogelijk om een uitspraak te doen over de veiligheid van gebruik van dit preparaat tijdens de zwangerschap (geen of onvoldoende informatie beschikbaar).



Interacties

- Cabergoline is een substraat van CYP3A4 (zie Tabel 1c. in Inl.6.3.).

Cabergoline

Posol.

- preventie van lactatie: éénmalig 1 mg de eerste dag post partum
- suppressie van lactatie: 0,25 mg om de 12 uur gedurende 2 dagen

CABERGOLINE TEVA (Teva)

cabergoline

tabl. (deelb. kwantit.)

2 x 0,5 mg R/ 25,25 €

tabl. (deelb. kwantit.)

2 x 0,5 mg R/ 29,50 €

SOSTILAR (Pfizer)

cabergoline

tabl. (deelb. kwantit.)

8 x 0,5 mg R/ b ▶ 34,78 €

SOSTILAR (PI-Pharma)

cabergoline

tabl. (deelb. kwantit.)

8 x 0,5 mg R/ b ▶ 34,78 €
(parallelinvoer)

DOSTINEX (Pfizer)

cabergoline

Quinagolide

Quinagolide is niet meer beschikbaar sinds juni 2024.

6.9. Middelen gebruikt bij fibromen

De gonadoreline-analogen, gosereline en triptroline (zie 5.4.6.) kunnen gebruikt worden preoperatief bij de behandeling van uterusfibromen.

Ulipristal (zie 6.9.1.) wordt gebruikt als sequentiële behandeling bij behandeling van fibromen bij falen of contra-indicatie voor embolisatie of chirurgie (niet meer gecommmercialiseerd sinds november 2024).

Relugolix in combinatie met geslachtshormonen (zie 6.9.3.) wordt gebruikt bij de behandeling van matige tot ernstige symptomen van uterusfibromen en van endometriose.

6.9.1. Selectieve progesterone-receptor-modulatoren

Ulipristal is een selectieve progesterone-receptor-modulator. De specialiteit met deze indicatie (Esmya®) is niet meer beschikbaar sinds november 2024.

Voor de specialiteit gebruikt voor urgentie-anticonceptie, zie 6.2.4.

Plaatsbepaling

- Bij de aanpak van fibromen bij vrouwen die niet in aanmerking komen voor chirurgie, is de risico-batenverhouding van langdurig gebruik van ulipristal ongunstig [zie Folia juni 2021]. De indicaties in de SKP van de specialiteit werden beperkt wegens risico's op ernstige levertoxiciteit (zie Folia juni 2021) (met soms nood voor levertransplantatie). Het is niet mogelijk om de risicofactoren voor het optreden van levertoxiciteit te definiëren. Veiliger medicamenteuze alternatieven zijn beschikbaar.

Indicaties (synthese van de SKP)

- Sequentiële behandeling van matige tot ernstige symptomen van uterusfibromen bij niet-postmenopauzale vrouwen bij falen van of contra-indicatie voor embolisatie of chirurgie.

Contra-indicaties

- Zwangerschap en borstvoeding.
- Onverklaarde vaginale bloedingen; baarmoeder-, ovarium-, cervix- en borstkanker.
- Leverinsufficiëntie (SKP).



Ongewenste effecten

- Amenorroe, verdikking van het endometrium, pijnlijke opzetting van de borsten, ovariumcysten, bekkenpijn, vermoeidheid, gewichtstoename.
- Leverinsufficiëntie en ernstige leveraantasting met noodzaak van levertransplantatie werden gerapporteerd [zie *Folia januari 2019*].

Zwangerschap en borstvoeding

- Ulipristal is gecontra-indiceerd tijdens de zwangerschap en borstvoeding.

Interacties

- Ulipristal is een substraat van CYP3A4 (zie *Tabel Ic. in Inl.6.3.*).

Bijzondere voorzorgen

- De behandelingsduur mag maximum 4 behandelingscycli van 3 maanden bedragen, met telkens een onderbreking van minimum 2 menstruele cycli.
- Leverfunctietesten moeten uitgevoerd worden voor en tijdens de behandeling, en 2 à 4 weken na het stoppen.
- Bij herhaalde sequentiële behandelingen wordt een jaarlijkse echografie van het endometrium aanbevolen. Deze moet uitgevoerd worden tijdens een periode zonder behandeling, na terugkeer van de menstruatie.

De specialiteit **Esmya**[®] is niet meer op de markt sinds november 2024.

6.9.2. Gonadoreline-antagonisten

Linzagolix is een gonadoreline-antagonist die de secretie van LH en FSH remt, waardoor de serumconcentraties van estradiol en progesteron worden verlaagd.

Andere gonadoreline-antagonisten zijn beschikbaar als monotherapie voor prostaatkanker (zie 5.4.7. en in combinatie met oestradiol en norethisteron (relugolix) voor de behandeling van uterusmyomen en endometriose (zie 6.9.3.).

Plaatsbepaling

- Uterusfibromen: Linzagolix is in vergelijking met placebo effectief in het verminderen van menstruatiebloedingen bij vrouwen met matige tot ernstige symptomen. Het is niet vergeleken met andere medicamenteuze behandelingen voor uterusfibromen.⁷²

Indicaties (synthese van de SKP)

- Matige tot ernstige symptomen van uterusfibromen bij volwassen vrouwen in de vruchtbare leeftijd.

Contra-indicaties

- Zwangerschap en borstvoeding.
- Osteoporose.
- Genitale bloeding met onbekende etiologie.

Ongewenste effecten

- Frequent tot zeer frequent (1 tot $\geq 10\%$): opvliegers, transpiratie, hoofdpijn, stemmingsstoornissen en verminderd libido, artralgie, afname van de botmineraaldichtheid, vaginale bloeding en bekkenpijn, vaginale droogheid, asthenie.
- Bij langdurig gebruik (> 12 maanden): risico op afname van de botmineraaldichtheid.



Zwangerschap en borstvoeding

- Linzagolix is gecontra-indiceerd tijdens de zwangerschap en de periode van borstvoeding.

Interacties

- Linzagolix is een inhibitor van CYP2C8: (zie *Tabel 1c. in InL.6.3.*).

Bijzondere voorzorgen

- Linzagolix moet worden vermeden bij
 - ernstige leverinsufficiëntie,
 - matige en ernstige nierinsufficiëntie. In geval van lichte nierinsufficiëntie moet worden gecontroleerd op het verschijnen van ongewenste effecten.
- Voordat de behandeling wordt gestart:
 - zwangerschap uitsluiten en eventuele hormonale anticonceptie stopzetten,
 - niet-hormonale anticonceptie gebruiken,
 - een meting van de botdichtheid (DXA-scan) laten uitvoeren bij vrouwen met risicofactoren voor botverlies,
 - de patiënten informeren in verband met:
 - de mogelijke vermindering of onderdrukking van de menstruaties,
 - de symptomen die kunnen wijzen op aantasting van de lever.
- Tijdens de behandeling
 - bij alle vrouwen wordt een meting van de botdichtheid aanbevolen na een jaar, en daarna een continue controle van de botmineraaldichtheid
 - controle van de lipidenspiegels is nodig in geval van hyperlipidemie
 - voorzichtigheid is geboden bij een voorgeschiedenis van depressie of zelfmoordgedachten.

YSELT[®] (Theramex) 

linzagolix (choline)

filmomh. tabl.

84 x 100 mg R/ 300,18 €

28 x 200 mg R/ 106,86 €

84 x 200 mg R/ 300,18 €

6.9.3. Gonadoreline-antagonisten in associatie met geslachtshormonen

Relugolix is een gonadoreline-receptorantagonist die de afgifte van LH en FSH remt en daardoor de serumconcentraties van oestradiol en progesteron verlaagt. Het wordt voorgesteld in combinatie met oestradiol en norethisteron om de bijwerkingen tegen te gaan die verband houden met overmatige oestrogeendepletie.

Relugolix bestaat ook als monopreparaat voor de behandeling van een gevorderd hormoononafhankelijk prostaatcarcinoom (zie 5.4.7).

Plaatsbepaling

- Bij de behandeling van fibromen is de plaats van relugolix + oestradiol + norethisteron tegenover andere therapeutische opties (medicamenteus of chirurgisch) nog onduidelijk, vooral op de lange termijn. Beperkte gegevens na 2 jaar tonen behoud van werkzaamheid zonder extra veiligheidsproblemen (zie *recente info augustus 2022*).⁷³
- Endometriose: Het combinatiepreparaat is niet vergeleken met andere behandelingen. Het is effectief ten opzichte van placebo bij het verminderen van dysmenorroe en niet-menstruele bekkenpijn na 6 maanden (zie *Nieuwigheden geneesmiddelen januari 2024*). Een niet-placebogecontroleerde extensiestudie toont een behoud van de werkzaamheid na 2 jaar.^{74 75}
- Na minstens een maand gebruik is de anticonceptieve betrouwbaarheid van de associatie relugolix + oestradiol + norethisteron verzekerd en dient er geen bijkomende anticonceptieve methode gebruikt te worden.



worden.

Indicaties (synthese van de SKP)

- De behandeling van matige tot ernstige symptomen van uterusmyomen bij volwassen vrouwen in de vruchtbare leeftijd.
- De symptomatische behandeling van endometriose bij vrouwen met een voorgeschiedenis van eerdere medische of chirurgische behandelingen voor hun endometriose.

Contra-indicaties

- **Zwangerschap en borstvoeding** (zie rubriek "Zwangerschap en borstvoeding").
- Aanwezigheid, antecedenten of hoog risico (bv. familiale antecedenten) van arteriële of veneuze trombo-embolie.
- Coronaire of cerebrovasculaire aandoeningen, of antecedenten ervan.
- Migraine met aura.
- Borstcarcinoom of andere hormoondependente tumoren, of antecedenten ervan.
- Osteoporose.
- Levertumoren.
- Ernstige leverinsufficiëntie (SKP).

Ongewenste effecten

- Hoofdpijn, opvliegers, uterusbloedingen, prikkelbaarheid, alopecia, hyperhidrosis, nachtelijk zweten, borstcysten, verminderd libido en dyspepsie, afname van de botmineraaldichtheid.

Zwangerschap en borstvoeding

- Ryeqo is gecontra-indiceerd tijdens de zwangerschap en borstvoeding.
- **Blootstelling tijdens de zwangerschap aan een progestageen met androgene eigenschappen, zoals norethisteron, kan leiden tot masculinisatie van de vrouwelijke foetus.**

Interacties

- De interacties van de oestrogenen (door de aanwezigheid van estradiol) en van de progestagenen (door de aanwezigheid van norethisteron): zie 6.2.1).
- Concomitante inname met hormonale anticonceptie is gecontra-indiceerd.
- Relugolix is een substraat van P-gp, met mogelijkheid van interacties met inhibitoren en inductoren van P-gp (zie Tabel Id. in Inl.6.3.).
- In de SKP wordt gelijktijdige toediening van P-gp-inhibitoren (zie Tabel Id. in Inl.6.3.) en van krachtige CYP3A4- en/of P-gp-inductoren (zie Tabel Ic. en Tabel Id. in Inl.6.3.) afgeraden.

Bijzondere voorzorgen

- Hormonale anticonceptie moet voor het begin van de behandeling worden gestaakt, aangezien het gelijktijdige gebruik van hormonale anticonceptie is gecontra-indiceerd. Niet-hormonale anticonceptie moet gedurende ten minste een maand na de start van de behandeling worden gebruikt om adequate anticonceptie te verzekeren.
- De botmineraaldichtheid moet worden gemeten voor de start van de behandeling bij vrouwen met risicofactoren voor botverlies, en na een jaar behandeling bij alle vrouwen (SKP).

Posol.
1 tabl./dag

RYEQO (Gedeon Richter)
relugolix 40 mg
estradiol 1 mg



norethisteron, acetaat 0,5 mg
filmomh. tabl.

84 x R/ b[†] € 254,46 €

3 x 28 R/ b[†] € 254,46 €

Referentielijst

1. **NHG-werkgroep Standaard Fluor Vaginalis**, *NHG-Standaard Fluor Vaginalis*, Huisarts en Wetenschap, 2016
2. 29941: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/29941>
3. 15254: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/15254>
4. **Pirotta M. ; Gunn J. ; Chondros P. ; et al**, *Effect of lactobacillus in preventing postantibiotic vulvovaginal candidiasis: a randomised controlled trial*, *BMJ*, 2004
5. 29991: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/29991>
6. 29992: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/29992>
7. 34074: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/34074>
8. 34069: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/34069>
9. 13478: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/13478>
10. 29942: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/29942>
11. **Ya W. ; Reifer C. ; Miller L. E.**, *Efficacy of vaginal probiotic capsules for recurrent bacterial vaginosis: a double-blind, randomized, placebo-controlled study*, *Am J Obstet Gynecol*, 2010, <http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/20659602>http://ac.els-cdn.com/S0002937810006101/1-s2.0-S0002937810006101-main.pdf?_tid=ff890d5a-0d4c-11e6-bf71-00000aac3360&acdnat=1461853683_260246685b1ff776b0cf66c009f1abba
12. **Bradshaw C. S. ; Pirotta M. ; De Guingand D. ; Hocking J. S. ; Morton A. N. ; Garland S. M. ; Fehler G. ; Morrow A. ; Walker S. ; Vodstrcil L. A. ; Fairley C. K.**, *Efficacy of oral metronidazole with vaginal clindamycin or vaginal probiotic for bacterial vaginosis: randomised placebo-controlled double-blind trial*, *PLoS One*, 2012, <http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/22509319><http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pmc/articles/PMC3317998/pdf/pone.0034540.pdf>
13. **McDonald H. M. ; Brocklehurst P. ; Gordon A.**, *Antibiotics for treating bacterial vaginosis in pregnancy*, *Cochrane Database Syst Rev*, 2007, <https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/17253447>
14. **Brocklehurst P. ; Gordon A. ; Heatley E. ; et al**, *Antibiotics for treating bacterial vaginosis in pregnancy (review)*, *Cochrane Database Syst Rev*, 2013
15. 29943: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/29943>
16. 29944: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/29944>
17. 29945: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/29945>
18. 29946: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/29946>
19. 29947: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/29947>
20. 33489: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/33489>
21. 29948: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/29948>
22. 30429: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/30429>
23. 17422: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/17422>
24. 29949: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/29949>
25. 29950: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/29950>
26. 30431: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/30431>
27. 29951: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/29951>
28. 29953: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/29953>
29. 29952: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/29952>
30. 30557: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/30557>
31. 30558: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/30558>
32. 33490: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/33490>



33. 33598: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/33598>
34. 30433: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/30433>
35. 33701: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/33701>
36. 33492: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/33492>
37. 29955: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/29955>
38. 29956: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/29956>
39. 29957: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/29957>
40. 33493: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/33493>
41. 30743: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/30743>
42. 33491: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/33491>
43. 33494: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/33494>
44. 29958: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/29958>
45. 32628: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/32628>
46. 29959: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/29959>
47. 29960: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/29960>
48. 29961: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/29961>
49. 29962: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/29962>
50. 21738: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/21738>
51. 29965: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/29965>
52. 30742: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/30742>
53. 33599: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/33599>
54. 32602: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/32602>
55. 29966: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/29966>
56. 29967: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/29967>
57. **Formoso G. ; Perrone E. ; Maltoni S. ; Balduzzi S. ; Wilkinson J. ; Basevi V. ; Marata A. M. ; Magrini N. ; D'Amico R. ; Bassi C. ; Maestri E.,** *Short-term and long-term effects of tibolone in postmenopausal women*, *Cochrane Database Syst Rev*, 2016, <https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/27733017>
58. 32366: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/32366>
59. 26261: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/26261>
60. 29968: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/29968>
61. 29964: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/29964>
62. 34070: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/34070>
63. 29979: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/29979>
64. 29981: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/29981>
65. 29982: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/29982>
66. 29983: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/29983>
67. 31502: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/31502>
68. 30635: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/30635>
69. 29988: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/29988>
70. 29989: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/29989>
71. 29990: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/29990>
72. 26780: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/26780>
73. 32569: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/32569>
74. 33600: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/33600>
75. 33601: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/33601>



7. Urogenitaal stelsel

- 7.1. Blaasfunctiestoornissen
- 7.2. Benigne prostaathypertrofie
- 7.3. Erectiestoornissen
- 7.4. Diverse middelen bij urogenitale problemen

De geneesmiddelen gebruikt bij urogenitale infecties worden besproken in hoofdstuk 11.1.; de middelen gebruikt bij neoplastische aandoeningen worden besproken in 5. *Hormonaal stelsel* en in hoofdstuk 13. *Antitumorale middelen*. Soms worden bij bedwateren (*enuresis nocturna*) en nycturie, naast een niet-medicamenteuze aanpak, ook geneesmiddelen gebruikt (vooral desmopressine, zie 5.6.2.).

7.1. Blaasfunctiestoornissen

Plaatsbepaling

- Blaasfunctiestoornissen worden in recente literatuur vaak ingedeeld in:
 - Symptomen te wijten aan stoornissen van de vulling van de blaas: inspanningsgebonden incontinentie, overactieve blaas, nycturie, bedwateren.
 - Symptomen te wijten aan problemen met de blaasleiding: obstructie (zie 7.2.), sfincterdisfunctie, blaasatonie.
- Blaasfunctiestoornissen komen vaker voor bij vrouwen dan bij mannen, vooral naarmate de leeftijd toeneemt (bij 20 tot 40% van de vrouwen ouder dan 50 jaar).¹
- Hygiënische maatregelen (vochtbeperking 's avonds, gewichtsverlies bij obesitas^{2 3}) worden klassiek aangeraden zonder veel onderbouwing. Niet-medicamenteuze maatregelen zoals blaastraining⁴ en bekkenbodemspieroefeningen⁵ verbeteren de urine-incontinentie in een aantal gecontroleerde studies.⁶
- *Overactieve blaas met incontinentie (syn. urge-incontinentie of aandrangincontinentie) of zonder incontinentie*
 - Blaastraining is doeltreffend gebleken in gecontroleerde studies en heeft minimale ongewenste effecten.⁷ De risico-baten verhouding is dus positief.
 - Anticholinergica geven een beperkte symptomatische verbetering^{8 9}; de doeltreffendheid van de verschillende anticholinergica is vergelijkbaar¹⁰, en er is een belangrijk placebo-effect. Ze lijken niet effectiever dan blaastraining¹¹ en geven een belangrijk risico op ongewenste effecten.^{12 9}
 - Mirabegron, een β_3 -adrenerge receptoragonist, is niet méér werkzaam dan de anticholinergica.^{13 14} Mirabegron geeft minder droge mond dan anticholinergica.^{15 16} Zeldzame cardiovasculaire ongewenste effecten (hypertensie, CVA) zijn beschreven [zie *Folia januari 2019*].
 - Vibegron, ook een β_3 -adrenerge receptoragonist, lijkt iets effectiever dan placebo en even effectief als tolterodine (anticholinergica). Vibegron gaf niet meer cardiovasculaire bijwerkingen dan placebo of tolterodine. Het onderzoek naar de werkzaamheid en veiligheid werd echter op korte termijn en bij een beperkt aantal patiënten uitgevoerd, wat studies op langere termijn en op grotere schaal noodzakelijk maakt.
 - Botulinetoxine (zie 10.8.). De effectiviteit van botulinetoxine bij het verminderen van het gemiddelde aantal episoden van aandrangsincontinentie is vergelijkbaar met die van anticholinergica, maar het gaat gepaard met een hogere incidentie van blaasfunctiestoornissen en urineweginfecties.¹⁷ Gezien deze afweging tussen risico en baten wordt het gebruik van botulinetoxine beperkt tot gevallen van therapieresistente blaasdisfunctie.
- *Inspanningsincontinentie (syn. stressincontinentie)*
 - Bekkenbodemoefeningen zijn in klinische studies doeltreffend gebleken in de behandeling van inspanningsincontinentie.^{5 6} Ze gaan gepaard met weinig ongewenste effecten en worden daarom als basis van de behandeling gezien.¹⁸ Medicatie heeft geen belangrijke rol vanwege de beperkte



doeltreffendheid en de hoge kans op ongewenste effecten.

- Duloxetine (een antidepressivum, *zie 10.3.2.2*): gezien het beperkt effect en de frequente ongewenste effecten is de risico-batenverhouding van duloxetine negatief.¹⁹ De associatie van duloxetine met bekkenbodemoefeningen biedt geen klinisch relevante meerwaarde ten opzichte van bekkenbodemoefeningen alleen.¹⁹
- *Blaasatonie*: bethanechol, een parasymphaticomimeticum heeft behandeling van blaasatonie als indicatie in de SKP maar de werkzaamheid ervan is beperkt en de behandeling gaat vaak gepaard met ongewenste effecten.²⁰ Alfa-blokkers tonen in studies bij blaasatonie een toename van de hoeveelheid uitgeplaste urine²¹ en een vermindering van het blaasresidu^{21 22}, maar ze hebben geen invloed op de blaascontractiliteit en deze indicatie wordt niet in de SKP vermeld.
- *Overloopincontinentie*: de aanpak hangt af van de etiologie, en vergt dikwijls intermitterende zelfsondage²³ of een chirurgische ingreep.^{24 25}

7.1.1. Middelen bij overactieve blaas

Plaatsbepaling

- *Zie 7.1.*

Indicaties (synthese van de SKP)

- Urge-incontinentie door overactieve blaas.

Contra-indicaties

- Darifenacine, desfesoterodine, fesoterodine, oxybutynine (ook transdermaal en intravesicaal), propiverine, solifenacine, tolterodine: deze van de anticholinergica (*zie Inl.6.2.3*).
- Mirabegron: ongecontroleerde ernstige hypertensie.
- Darifenacine, desfesoterodine, fesoterodine, propiverine, solifenacine: ernstige leverinsufficiëntie (SKP).

Ongewenste effecten

- Darifenacine, desfesoterodine, fesoterodine, oxybutynine (ook transdermaal en intravesicaal), propiverine, solifenacine, tolterodine: perifere en centrale anticholinerge effecten (*zie Inl.6.2.3*): droge mond, obstipatie, urineretentie, duizeligheid, cognitieve stoornissen. Met oraal oxybutynine bestaat er een groter risico van monddroogte dan met oxybutynine transdermaal of met de nieuwere anticholinergica.
- Oxybutynine: ook zeer frequent slaperigheid.
- Oxybutynine transdermaal: ook huidreacties.
- Mirabegron: urineweginfecties, gastro-intestinale stoornissen, hoofdpijn, tachycardie, voorkamerfibrillatie; zelden: ernstige arteriële hypertensie, hypertensieve crisis, cerebrovasculaire en cardiale events.
- Vibegron: urineweginfecties, hoofdpijn, constipatie, diarree en misselijkheid.

Oudere patiënten

- Ouderen zijn extra gevoelig voor anticholinerge effecten (onder andere cognitieve effecten).
- Dosisaanpassing vereist bij ernstige nierinsufficiëntie voor de meeste producten.
- Deze middelen geven aanleiding tot heel wat interacties.
- Bij incontinentieklachten: een medicatiebeoordeling uitvoeren. Voorstellen om, indien mogelijk, de chronische behandelingen te stoppen die verantwoordelijk zouden kunnen zijn voor de klachten.
- Ook bij ouderen is de aanpak in eerste instantie niet medicamenteus.
- Anticholinergica: de klinische relevantie van het gevonden effect is twijfelachtig. De risico-batenverhouding is des te ongunstiger bij ouderen met polyfarmacie.
- Binnen deze groep wordt geen enkel geneesmiddel opgenomen in het Formularium Ouderenzorg, omdat de risico-batenverhouding ongunstig is.



Zwangerschap en borstvoeding

- Omdat de doelgroep voor deze medicatie vooral 50-plussers betreft, zijn er zeer weinig gegevens over veilig gebruik tijdens de zwangerschap. Het is dus niet mogelijk om een uitspraak te doen over de veiligheid van gebruik van deze preparaten tijdens de zwangerschap.

Interacties

- Anticholinergica: verhoogd risico van anticholinerge effecten bij associëren met andere geneesmiddelen met anticholinerge eigenschappen (o.a. antipsychotica, antidepressiva), en verminderd effect van gastroprokinetica.
- Darifenacine is een substraat van CYP2D6 en CYP3A4 (zie Tabel Ic. in Inl.6.3.).
- Desfesoterodine, fesoterodine, oxybutynine en solifenacine zijn substraten van CYP3A4 (zie Tabel Ic. in Inl.6.3.).
- Mirabegron is een inhibitor van CYP2D6 en een substraat van P-gp (zie Tabel Ic. in Inl.6.3. en Tabel Id. in Inl.6.3.).
- Tolterodine is een substraat van CYP2D6 en van CYP3A4 (zie Tabel Ic. in Inl.6.3.).
- Vibegron is een substraat van CYP3A4 en P-gp, en een P-gp remmer (zie Tabel Ic. in Inl.6.3. en Tabel Id. in Inl.6.3.).

Bijzondere voorzorgen

- Mirabegron: Bij patiënten met nier- of leverinsufficiëntie is afhankelijk van de graad van nier-of leverinsufficiëntie een dosisaanpassing vereist (zie SKP); controle van de bloeddruk vóór de start van de behandeling, en regelmatige controle tijdens de behandeling worden aanbevolen [zie Folia januari 2016 en Folia januari 2019].

Darifenacine

Posol.
7,5 à 15 mg 1 keer per dag

EMSELEX (Pharmaand)
darifenacine (hydrobromide)
tabl. verl. afgifte

28 x 7,5 mg R/
98 x 7,5 mg R/ b ▶ € 57,10 €
28 x 15 mg R/
98 x 15 mg R/ b ▶ € 105,99 €

Desfesoterodine

Posol.
3,5 à 7 mg 1 keer per dag

TOVEDESO (Teva) 🍯
desfesoterodine, succinaat
tabl. verl. afgifte

28 x 3,5 mg R/ b ▶ € 26,83 €
112 x 3,5 mg R/ b ▶ € 68,86 €
28 x 7 mg R/ b ▶ € 29,18 €
112 x 7 mg R/ b ▶ € 71,63 €



Fesoterodine

Posol.
4 à 8 mg 1 keer per dag

FESOTERODINE AB (Aurobindo)

fesoterodine, fumaraat
tabl. verl. afgifte

100 x 4 mg R/ b 59,85 €
100 x 8 mg R/ b 62,20 €

FESOTERODINE EG (EG)

fesoterodine, fumaraat
tabl. verl. afgifte

84 x 4 mg R/ b 51,55 €
84 x 8 mg R/ b 56,79 €
100 x 8 mg R/ b 62,23 €

TOVIAZ (Pfizer)

fesoterodine, fumaraat
tabl. verl. afgifte

28 x 4 mg R/ b 25,97 €
84 x 4 mg R/ b 51,54 €
28 x 8 mg R/ b 28,22 €
84 x 8 mg R/ b 56,79 €
100 x 8 mg R/ b 62,23 €

TOVIAZ (Abacus)

fesoterodine, fumaraat
tabl. verl. afgifte

84 x 4 mg R/ b 51,54 €
84 x 8 mg R/ b 56,79 €
100 x 8 mg R/ b 62,23 €
(parallele distributie)



Mirabegron

Posol.
50 mg 1 keer per dag

BETMIGA (Astellas)
mirabegron
tabl. verl. afgifte
30 x 25 mg R/ 49,89 €
90 x 25 mg R/ 117,00 €
30 x 50 mg R/ 49,89 €
90 x 50 mg R/ 117,00 €

mirabegron
tabl. verl. afgifte
30 x 50 mg R/ 49,89 €
90 x 50 mg R/ 117,00 €
(parallele distributie)

90 x 50 mg R/ 117,00 €
(parallele distributie)

BETMIGA (PI-Pharma)
mirabegron
tabl. verl. afgifte
30 x 50 mg R/
90 x 50 mg R/ 130,00 €
(parallele distributie)

BETMIGA (Abacus)

BETMIGA (Orifarm Belgium)
mirabegron
tabl. verl. afgifte

Oxybutynine

Posol.
- *per os*: 2,5 à 5 mg 3 tot 4 keer per dag
- *transdermaal*: 1 transdermale pleister 2 x per week

KENTERA (Teva)
oxybutynine
transderm. pleister
8 x 3,9 mg / 24 u (36 mg/39 cm²) R/ 45,81 €

OXYBUTYNINE EG (EG)
oxybutynine, hydrochloride
tabl. (deelb. kwantit.)
30 x 5 mg R/ b[▷] cx 7,50 €
100 x 5 mg R/ b[▷] cx 10,01 €

Propiverine

Posol.
15 mg 1 tot 2 keer per dag (in 1 dosis voor gereguleerde afgifte)

MICTONET (Goodlife)
propiverine, hydrochloride
omh. tabl.
56 x 5 mg R/ 25,90 €
168 x 5 mg R/ 57,29 €

omh. tabl.
56 x 15 mg R/ 25,90 €
168 x 15 mg R/ 57,29 €
harde caps. regul. afgifte Uno
28 x 30 mg R/ 25,90 €
84 x 30 mg R/ 57,29 €
harde caps. regul. afgifte Forte
28 x 45 mg R/ 31,60 €
84 x 45 mg R/ 74,40 €

MICTONORM (PI-Pharma)
propiverine, hydrochloride
harde caps. regul. afgifte Uno
84 x 30 mg R/ 57,29 €
harde caps. regul. afgifte Forte
84 x 45 mg R/ 74,40 €
(parallelinvoer)

MICTONORM (Goodlife)
propiverine, hydrochloride

Solifenacine

Posol.
5 à 10 mg 1 keer per dag

PELVICARE (Ceres)

solifenacine, succinaat

filmomh. tabl.



30 x 5 mg R/ b ▶ € 19,67 €
 90 x 5 mg R/ b ▶ € 36,82 €
 30 x 10 mg R/ b ▶ € 19,67 €
 90 x 10 mg R/ b ▶ € 36,82 €

SOLIFENACINE AB (Aurobindo)
 solifenacine, succinaat
 filmomh. tabl.

30 x 5 mg R/ b ▶ € 19,01 €
 90 x 5 mg R/ b ▶ € 36,69 €
 30 x 10 mg R/ b ▶ € 19,01 €
 90 x 10 mg R/ b ▶ € 36,69 €

SOLIFENACINE EG (EG)
 solifenacine, succinaat
 filmomh. tabl.

30 x 5 mg R/ b ▶ € 20,00 €
 100 x 5 mg R/ b ▶ € 54,81 €
 200 x 5 mg R/ b ▶ € 90,85 €
 30 x 10 mg R/ b ▶ € 20,00 €
 100 x 10 mg R/ b ▶ € 54,81 €
 200 x 10 mg R/ b ▶ € 75,20 €

SOLIFENACINE TEVA (Teva)
 solifenacine, succinaat
 filmomh. tabl.

30 x 5 mg R/ b ▶ € 20,00 €
 90 x 5 mg R/ b ▶ € 37,70 €
 200 x 5 mg R/ b ▶ € 86,85 €
 30 x 10 mg R/ b ▶ € 20,00 €
 90 x 10 mg R/ b ▶ € 37,70 €
 200 x 10 mg R/ b ▶ € 77,73 €

SOLIFENACINE VIATRIS (Viatris)
 solifenacine, succinaat
 filmomh. tabl.

30 x 5 mg R/ b ▶ € 20,00 €
 90 x 5 mg R/ b ▶ € 38,31 €
 200 x 5 mg R/ b ▶ € 93,15 €
 30 x 10 mg R/ b ▶ € 20,00 €
 90 x 10 mg R/ b ▶ € 38,31 €
 200 x 10 mg R/ b ▶ € 77,81 €

SOLIFENACIN KRKA (KRKA)
 solifenacine, succinaat
 filmomh. tabl.

90 x 5 mg R/ b ▶ € 36,69 €

250 x 5 mg R/ b ▶ € 126,91 €
 90 x 10 mg R/ b ▶ € 36,69 €
 250 x 10 mg R/ b ▶ € 130,14 €

SOLIFENACIN SANDOZ (Sandoz)
 solifenacine, succinaat
 filmomh. tabl.

30 x 5 mg R/ b ▶ € 20,00 €
 90 x 5 mg R/ b ▶ € 38,31 €
 filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)
 30 x 10 mg R/ b ▶ € 20,00 €
 90 x 10 mg R/ b ▶ € 38,31 €

VESICARE (Astellas)
 solifenacine, succinaat
 filmomh. tabl.

30 x 5 mg R/ 19,34 €
 90 x 5 mg R/ b ▶ € 38,31 €
 200 x 5 mg R/ 89,68 €
 30 x 10 mg R/ 19,34 €
 90 x 10 mg R/ b ▶ € 38,31 €

susp.

150 ml 1 mg / 1 ml R/ b ▶ € 27,70 €

Tolterodine

Posol.

2 mg 2 keer per dag (2 mg per dag in geval van lever- of nierinsufficiëntie) (in 1 dosis voor verlengde afgifte)

DETRUSITOL (Viatris)
 tolterodine, tartraat
 filmomh. tabl.

56 x 2 mg R/ 47,45 €
 harde caps. verl. afgifte Retard
 28 x 4 mg R/ 33,55 €
 84 x 4 mg R/ b ▶ € 28,08 €

TOLTERODINE TEVA (Teva)
 tolterodine, tartraat
 harde caps. verl. afgifte Retard

28 x 4 mg R/ b ▶ € 21,57 €
 84 x 4 mg R/ b ▶ € 25,79 €

UROLINA (Ceres)
 tolterodine, tartraat
 harde caps. verl. afgifte

28 x 4 mg R/ 17,25 €
 84 x 4 mg R/ b ▶ € 25,81 €

Vibegron

OBGEMSA (Pierre Fabre Médicament)
 vibegron
 filmomh. tabl.

30 x 75 mg R/ 49,89 €
 90 x 75 mg R/ 117,00 €

7.1.2. Middelen bij inspanningsincontinentie

Duloxetine is een noradrenaline- en serotonine-heropnameremmer, die ook gebruikt wordt als antidepressivum (zie 10.3.2.2.). De specialiteit van duloxetine met als indicatie inspanningsincontinentie is niet meer gecommmercialiseerd sinds april 2025.



Plaatsbepaling

- Zie 7.1.

Indicaties (synthese van de SKP)

- Inspanningsincontinentie bij de vrouw (bij onvoldoende effect van niet-medicamenteuze maatregelen).

Contra-indicaties

- Niet-gecontroleerde hypertensie.
- Gebruik samen met een MAO-inhibitor.
- Ernstige nierinsufficiëntie, leverinsufficiëntie (SKP).

Ongewenste effecten

- Deze van de antidepressiva (zie 10.3.), vooral misselijkheid, gedaalde eetlust en vermageren; ook obstipatie, monddroogte, slaperigheid, suicidaliteit, hoofdpijn, bloedingen; dervingsverschijnselen bij plots stoppen van de behandeling (bv. beven, vertigo, nausea, diarree).

Zwangerschap en borstvoeding

- De gegevens over gebruik van duloxetine tijdens het eerste en tweede trimester van de zwangerschap zijn geruststellend. Geen aanwijzingen van aangeboren afwijkingen of andere nadelige effecten bij het kind op basis van onze bronnen.
- Voor het derde trimester zijn de gegevens over duloxetine tegenstrijdig: er is misschien meer kans op vroeggeboorte en postpartum bloeding bij gebruik op einde van de zwangerschap [zie *Folia mei 2020*].
- Problemen bij het pasgeboren kind in geval van gebruik door de moeder van SSRI's en sommige andere antidepressiva kort voor de bevalling:
 - ademhalingsproblemen, problemen bij het drinken, convulsies, aanhoudend huilen, spierrigiditeit.

Oudere patiënten

- Dosisaanpassing vereist bij ernstige nierinsufficiëntie.
- Gezien het beperkt effect en de frequente ongewenste effecten is de risico-batenverhouding van duloxetine negatief, zeker bij ouderen.
- Bij incontinentieklachten: een medicatiebeoordeling uitvoeren. Voorstellen om, indien mogelijk, de chronische behandelingen te stoppen die verantwoordelijk zouden kunnen zijn voor de klachten.
- Ook bij ouderen is de aanpak in eerste instantie niet medicamenteus.
- Binnen deze groep wordt geen enkel geneesmiddel opgenomen in het Formularium Ouderenzorg, omdat de risico-batenverhouding ongunstig is.

Interacties

- Serotoninesyndroom bij associëren met andere stoffen met serotoninerge werking (zie *Inl.6.2.4*).
- Duloxetine is een substraat van CYP1A2 en CYP2D6 en inhibitor van CYP2D6 (zie *Tabel 1c. in Inl.6.3*).

Duloxetine

De specialiteit **Yentreve**® is niet meer op de markt sinds april 2025.

<i>Posol.</i> 40 mg 2 keer per dag

7.1.3. Middelen bij blaasatonie

Bethanechol, een parasymphaticomimeticum, is een quaternair ammoniumderivaat van acetylcholine.



Plaatsbepaling

- Zie 7.1.

Indicaties (synthese van de SKP)

- Postoperatieve urineretentie.
- Blaasatonie bij neurologische aandoeningen.
- Aanvullende behandeling bij revalidatie van de blaasfunctie.

Contra-indicaties

- Urogenitale of gastro-intestinale obstructie, astma.

Ongewenste effecten

- Cholinerge stimulatie (nausea, braken, zweten, speekselvloed, onwillekeurige mictie of defecatie, bronchospasme, bradycardie, hypotensie).

Bethanechol

Posol.

10 mg 3 tot 4 keer per dag, tot maximum 50 mg per dag

MYOCHOLINE-GLENWOOD (BePharBel)

bethanechol, chloride

tabl. (deelb. niet kwantit.)

50 x 10 mg R/ 20,12 €

7.2. Mictieklachten bij mannen

Plaatsbepaling

- Mictieklachten bij de man hebben, volgens de huidige opvattingen, een multifactoriële oorzaak en zijn niet uitsluitend gerelateerd aan benigne prostaathypertrofie. Er is trouwens geen lineair verband tussen de omvang van prostaathypertrofie en de ernst van de symptomen bij de patiënt.²⁶
- Urineklachten bij mannen kunnen zich uiten in moeilijkheden bij het plassen (obstructieve klachten) of in het ophouden van urine (plotselinge aandrang en urineverlies). Gezien het wisselende patroon van deze mictieklachten bij mannen kan een afwachtende houding worden aangenomen. Bij veel patiënten volstaat het algemene adviezen te geven, zoals vochtinname beperken, stoppen met roken of behandelen van obstipatie, en uit te leggen dat het effect van de geneesmiddelen louter symptomatisch is.²⁷
- Veel geneesmiddelen (antihistaminica, bronchodilatatoren, anticholinergica, sympathomimetica, antidepressiva, diuretica, ...) kunnen mictieklachten veroorzaken of verergeren.
- Kinesitherapie, en meer specifiek bekkenbodempversterking (niet-invasieve techniek), is vooral onderzocht bij vrouwen voor urge-incontinentie.²⁸ De beschikbare evidentie van effectiviteit bij mannen is beperkt en betreft vooral onderzoek bij mannen die een radicale prostatectomie hebben ondergaan.
- Gedragstherapie op vlak van levenswijze kan helpen om het aantal micties te verminderen.²⁹
- Medicamenteuze behandeling:
 - α 1-blokkers (zie 7.2.1.)
 - 5 α -reductase-inhibitoren (zie 7.2.2.)
 - Combinatietherapie (zie 7.2.3.)
 - Tadalafil (zie 7.3.1.)
 - *Serenoa repens*-extract (zie 7.2.4.)
- Invasieve behandeling, waaronder chirurgie²⁹, is bij onvoldoende respons van een medicamenteuze aanpak of bij ernstige symptomen of complicaties vaak noodzakelijk.



7.2.1. Alfa₁-blokkers

Alfa₁-blokkers hebben een relaxerend effect op de gladde spiercellen ter hoogte van de prostatiche urethra en de blaashals, maar ook ter hoogte van de bloedvaten.

Plaatsbepaling

- Voor de algemene plaats van geneesmiddelen bij mictieklachten, zie 7.2.
- De diverse alfa₁-blokkers zijn bij matige tot ernstige symptomen van prostaathypertrofie de meest bestudeerde geneesmiddelen. Ze geven een beperkte winst op scores en urodynamische parameters³⁰; de winst treedt op binnen de maand.³⁰ De verschillende α_1 -blokkers hebben waarschijnlijk eenzelfde doeltreffendheid³⁰; ze beïnvloeden het prostaatvolume niet.³⁰
- Alfuzosine, silodosine [zie *Folia de janvier 2017*] en tamsulosine zijn enkel geregistreerd voor gebruik bij benigne prostaathypertrofie. Terazosine is ook geregistreerd voor gebruik bij hypertensie.
- Sildosine heeft een hogere selectiviteit voor de α_1 -receptoren in de prostaat en urethra. Het is onduidelijk of dit een klinisch voordeel biedt ten aanzien van bijwerkingen zoals hypotensie.³¹
- Alfa-blokkers (vooral tamsulosine) worden soms *off-label* gebruikt bij niersteenkoliëken om steenlozing te versnellen. Er zijn studies die succes rapporteren bij stenen groter dan 5 mm.³²

Indicaties (synthese van de SKP)

- Benigne prostaathypertrofie.
- Terazosine: ook hypertensie.

Contra-indicaties

- Antecedenten van orthostatische hypotensie of van syncope.
- Alfuzosine, tamsulosine: ernstige leverinsufficiëntie (SKP).

Ongewenste effecten

- Orthostatische hypotensie en duizeligheid, vooral bij ouderen en bij associatie met andere antihypertensiva.
- Moeheid en sedatie, hoofdpijn.
- Ejaculatiestoornissen (retrograde ejaculatie, vooral met silodosine, of afwezige ejaculatie).
- *Floppy Iris Syndrome* tijdens operatieve behandeling van cataract.
- Tamsulosine: ook allergische reacties (jeuk, rash, zelden angioneurotisch oedeem).

Oudere patiënten

- Bij incontinentieklachten: een medicatiebeoordeling uitvoeren. Voorstellen om, indien mogelijk, de chronische behandelingen te stoppen die verantwoordelijk zouden kunnen zijn voor de klachten.
- Ouderen zijn gevoeliger voor het risico van orthostatische hypotensie met alfa₁-blokkers.
- Bij sommige alfa-blokkers is een dosisaanpassing noodzakelijk bij matig en bij ernstig nierlijden.
- Binnen deze groep wordt geen enkel geneesmiddel opgenomen in het Formularium Ouderenzorg, omdat de risico-batenverhouding ongunstig is.

Interacties

- Meer uitgesproken orthostatische hypotensie bij associëren met andere antihypertensiva, nitraten, molsidomine en fosfodiësterase type 5-inhibitoren.
- Alfuzosine is een substraat van CYP3A4 (zie *Tabel 1c. in Inl.6.3.*).
- Silodosine is een substraat van CYP3A4 en van P-gp (zie *Tabel 1d. in Inl.6.3.*).
- Tamsulosine is een substraat van CYP2D6 en van CYP3A4 (zie *Tabel 1c. in Inl.6.3.*).

Bijzondere voorzorgen

- Waarschuwen voor mogelijke orthostatische hypotensie bij de start van de behandeling; de dosis



langzaam verhogen.

Alfuzosine

Posol.
benigne prostaathypertrofie:
10 mg 1 keer per dag

ALFUZOSINE SANDOZ (Sandoz)

alfuzosine, hydrochloride
tabl. verl. afgifte
30 x 10 mg R/ 18,50 €
60 x 10 mg R/ 37,38 €

XATRAL (Sanofi Belgium)

alfuzosine, hydrochloride
tabl. verl. afgifte Uno
30 x 10 mg R/ 37,73 €

Silodosine

Posol.
benigne prostaathypertrofie:
4 à 8 mg 1 keer per dag

SILODOSIN AB (Aurobindo)


silodosine
harde caps.
30 x 4 mg R/ 21,03 €
90 x 4 mg R/ 28,00 €
30 x 8 mg R/ 21,03 €
90 x 8 mg R/ 28,00 €

30 x 4 mg R/ 26,10 €
30 x 8 mg R/ 26,10 €
90 x 8 mg R/ 48,36 €
200 x 8 mg R/ 63,20 €

silodosine
harde caps.
30 x 4 mg R/ 26,10 €
90 x 8 mg R/ 48,36 €
(parallele distributie)

SILODYX (Abacus)

silodosine
harde caps.
90 x 8 mg R/
(parallele distributie)

SILODYX (PI-Pharma) 
silodosine
harde caps.
30 x 4 mg R/ 26,10 €
90 x 8 mg R/ 48,36 €
(parallele distributie)

SILODYX (Recordati)

silodosine
harde caps.

SILODYX (Orifarm Belgium)

Tamsulosine

Posol.
benigne prostaathypertrofie:
0,4 mg 1 keer per dag

OMIC (Astellas)

tamsulosine, hydrochloride
tabl. verl. afgifte Ocas
30 x 0,4 mg R/ 40,45 €
90 x 0,4 mg R/ 90,88 €
200 x 0,4 mg R/ 149,50 €

tabl. verl. afgifte Ocas
90 x 0,4 mg R/ 90,88 €
200 x 0,4 mg R/ 149,50 €
(parallelinvoer)

200 x 0,4 mg R/ 149,50 €
(parallele distributie)

OMIC (PI-Pharma)

tamsulosine, hydrochloride

OMIC (Orifarm Belgium)
tamsulosine, hydrochloride
tabl. verl. afgifte Ocas
30 x 0,4 mg R/ 40,45 €
90 x 0,4 mg R/ 90,88 €

RANOMAX (Aurobindo)
tamsulosine, hydrochloride
harde caps. verl. afgifte
30 x 0,4 mg R/ 19,47 €
100 x 0,4 mg R/ 34,95 €
200 x 0,4 mg R/ 51,93 €



TAMSULOSINE EG (EG)
tamsulosine, hydrochloride
tabl. verl. afgifte
90 x 0,4 mg R/ 38,40 €
200 x 0,4 mg R/ 55,00 €
harde caps. geregul. afgifte
30 x 0,4 mg R/ 19,50 €
90 x 0,4 mg R/ 38,40 €
200 x 0,4 mg R/ 55,00 €

TAMSULOSINE HCL KRKA (KRKA)
tamsulosine, hydrochloride
harde caps. geregul. afgifte
100 x 0,4 mg R/ 27,98 €

TAMSULOSINE HCL YAMANOUCHI (Astellas)
tamsulosine, hydrochloride
harde caps. geregul. afgifte
30 x 0,4 mg R/ 23,00 €
90 x 0,4 mg R/ 49,50 €
200 x 0,4 mg R/ 83,75 €

TAMSULOSINE SANDOZ (Sandoz)
tamsulosine, hydrochloride

tabl. verl. afgifte Retard
30 x 0,4 mg R/ 18,27 €
90 x 0,4 mg R/ 34,40 €
200 x 0,4 mg R/ 54,98 €
harde caps. geregul. afgifte
30 x 0,4 mg R/ 18,27 €
90 x 0,4 mg R/ 34,40 €
200 x 0,4 mg R/ 54,98 €

TAMSULOSINE SANDOZ (Impexeco)
tamsulosine, hydrochloride
tabl. verl. afgifte Retard
90 x 0,4 mg R/ 34,40 €
200 x 0,4 mg R/ 54,98 €
(parallelinvoer)

TAMSULOSINE SANDOZ (PI-Pharma)
tamsulosine, hydrochloride
harde caps. geregul. afgifte
90 x 0,4 mg R/
200 x 0,4 mg R/
(parallelinvoer)

TAMSULOSINE TEVA (Teva)
tamsulosine, hydrochloride
harde caps. geregul. afgifte

30 x 0,4 mg R/ 19,80 €
90 x 0,4 mg R/ 34,24 €
200 x 0,4 mg R/ 53,00 €

TAMSULOSINE TEVA (Impexeco)
tamsulosine, hydrochloride
harde caps. geregul. afgifte
30 x 0,4 mg R/ 19,80 €
90 x 0,4 mg R/ 33,24 €
200 x 0,4 mg R/ 52,00 €
(parallelinvoer)

TAMSULOSINE TEVA (Orifarm Belgium)
tamsulosine, hydrochloride
harde caps. geregul. afgifte
200 x 0,4 mg R/ 53,00 €
(parallelinvoer)

TAMSULOSINE VIATRIS (Viatris)
tamsulosine, hydrochloride
harde caps. geregul. afgifte
30 x 0,4 mg R/ 19,45 €
90 x 0,4 mg R/ 31,92 €
200 x 0,4 mg R/ 54,95 €

Terazosine

Posol.

benigne prostaathypertrofie:

1 mg 1 keer per dag, geleidelijk verhogen tot 5 à 10 mg 1 keer per dag


hypertensie:

1 à 2 mg 1 keer per dag


Het is mogelijk om


- terazosine 2 mg in deelbare tabletten in te voeren zie *Inl.2.11.15.1.*
- een magistrale bereiding met de gewenste sterkte te maken.

HYTRIN (Amdipharm)
terazosine (hydrochloride)
tabl.

28 x 10 mg R/ b  20,22 €

TERAZOSAB (Amdipharm)
terazosine (hydrochloride)
tabl.

84 x 5 mg R/ b  31,92 €

84 x 10 mg R/ b  44,22 €

7.2.2. 5-alfa-reductase-inhibitoren

Finasteride en dutasteride verminderen het prostaatvolume door remming van de omzetting van testosteron tot dihydrotestosteron.



Plaatsbepaling

- Voor de algemene plaats van geneesmiddelen bij mictieklachten, zie 7.2.
- 5 α -reductase-inhibitoren hebben een beperkt en traag optredend effect op de symptomen. Het duurt 6 maanden vooraleer hun effect kan geëvalueerd worden.²⁹ Ze kunnen bij patiënten met een sterk vergrote prostaat (\geq 30 ml op echo) het risico van urinaire retentie verminderen.³⁰ Na het stoppen van de behandeling neemt het prostaatvolume weer toe.³⁰
- Finasteride wordt in lage dosis ook soms *off-label* gebruikt bij *alopecia androgenetica*. Het effect is tijdelijk en beperkt, en er is weinig geweten over de veiligheid op lange termijn vooral betreffende het risico op depressie [zie *Folia februari 2023*].

Indicaties (synthese van de SKP)

- Benigne prostaathypertrofie met prostaatvolume \geq 30 ml.

Contra-indicaties

- **Zwangerschap bij de partner.**
- Dutasteride: ernstige leverinsufficiëntie (SKP).

Ongewenste effecten

- Anti-androgene effecten: frequente en zelden onomkeerbare seksuele stoornissen (erectiestoornissen, verminderde libido, ejaculatiestoornissen), gynaecomastie, pijn ter hoogte van de testes.
- Gewichtstoename; rash.
- Depressie, zelfmoordgedachten [zie *Folia februari 2023*].
- Daling van het prostaatspecifiek antigeen (PSA), waarmee rekening moet gehouden worden bij screening naar prostaatscarcinoom.
- Vermoeden van verhoogd risico van borstkanker bij mannen [zie *Folia november 2010*].
- Er is blijvend controversie rond het verhoogd risico van hooggradige prostaattumoren in observationeel onderzoek. Een beschermend effect tegen prostaatkanker werd niet gevonden bij familiaal belaste patiënten.

Zwangerschap en borstvoeding

- **Zwangerschap:**
 - Finasteride en dutasteride zijn **gecontra-indiceerd** bij vrouwen (die zwanger zijn of een zwangerschapswens hebben). Ze kunnen ernstige afwijkingen van de mannelijke foetus veroorzaken.
 - Finasteride en dutasteride worden opgenomen door de huid. Ze mogen dus niet worden gemanipuleerd of toegediend door vrouwen die zwanger zijn of een zwangerschapswens hebben.
- **Mannen met kinderwens:**
 - Langdurig gebruik van finasteride (ook in de lage doses bij alopecie, offlabel) en dutasteride kan de spermakwaliteit negatief beïnvloeden (reversibel) [zie *Folia mei 2024*].
 - Aangezien de concentratie die in het sperma terechtkomt, zeer klein is, is het gebruik van een condoom volgens onze standaardbronnen niet nodig.
- **Borstvoeding:** het is niet mogelijk om een uitspraak te doen over de veiligheid van gebruik van deze preparaten tijdens de periode van borstvoeding (geen of onvoldoende informatie beschikbaar).

Oudere patiënten

- Bij incontinentieklachten: een medicatiebeoordeling uitvoeren. Voorstellen om, indien mogelijk, de chronische behandelingen te stoppen die verantwoordelijk zouden kunnen zijn voor de klachten.
- Binnen deze groep wordt geen enkel geneesmiddel opgenomen in het Formularium Ouderenzorg, omdat de risico-batenverhouding ongunstig is.



Interacties

- Dutasteride is een substraat van CYP3A4 (zie Tabel 1c. in Inl.6.3.).

Bijzondere voorzorgen

- Het is aanbevolen prostaatcancer uit te sluiten vooraleer een behandeling te starten.

Dutasteride

Posol.
0,5 mg 1 keer per dag

<i>AVODART (GSK)</i> dutasteride zachte caps. 30 x 0,5 mg R/ 44,83 €	zachte caps. 30 x 0,5 mg R/ (parallelinvoer)	30 x 0,5 mg R/ 18,00 € 90 x 0,5 mg R/ 43,00 €
<i>AVODART (Abacus)</i> dutasteride zachte caps. 30 x 0,5 mg R/ 44,83 € (parallelinvoer)	<i>AVODART (PI-Pharma)</i> dutasteride zachte caps. 30 x 0,5 mg R/ 44,83 € (parallelinvoer)	<i>DUTASTERIDE KRKA (KRKA)</i> dutasteride zachte caps. 30 x 0,5 mg R/ 27,00 €
<i>AVODART (Orifarm Belgium)</i> dutasteride	<i>DUTASTERIDE AB (Aurobindo)</i> dutasteride zachte caps.	<i>DUTASTERIDE SANDOZ (Sandoz)</i> dutasteride zachte caps. 30 x 0,5 mg R/ 29,00 € 90 x 0,5 mg R/ 58,00 €

Finasteride

Posol.
5 mg 1 keer per dag

<i>FINASTERIDE EG (EG)</i> finasteride filmomh. tabl. 100 x 5 mg R/ 59,30 €	<i>FINASTERIDE TEVA (Teva)</i> finasteride filmomh. tabl. 30 x 5 mg R/ 25,00 € 100 x 5 mg R/ 59,28 €	<i>FINASTERIDE VIATRIS (Viatris)</i> finasteride filmomh. tabl. 28 x 5 mg R/ 23,39 € 112 x 5 mg R/ 61,48 €
<i>FINASTERIDE EG (Orifarm Belgium)</i> finasteride filmomh. tabl. 100 x 5 mg R/ 59,30 € (parallelinvoer)	<i>FINASTERIDE TEVA (PI-Pharma)</i> finasteride filmomh. tabl. 100 x 5 mg R/ 58,00 € (parallelinvoer)	<i>PROSCAR (Organon)</i> finasteride filmomh. tabl. 28 x 5 mg R/ 38,08 €

7.2.3. Combinatiepreparaten

Plaatsbepaling

- Voor de algemene plaats van geneesmiddelen bij mictieklachten, zie 7.2.
- α_1 -blokker + 5 α -reductase-inhibitor: een dergelijke associatie biedt enkel bij een sterk vergrote prostaat (prostaatvolume > 40 mL) t.o.v. placebo een statistisch significante winst op de urinaire klachten. Ten opzichte van alleen een α_1 -blokker reduceert de associatie de kans op progressie van symptomen, acute retentie en nood aan heilkunde.²⁹ Er zijn geen gegevens beschikbaar over het effect van deze associatie op de kwaliteit van leven. Het risico van ongewenste effecten is groter met de associatie; de ongewenste effecten zijn deze van de beide bestanddelen, en een dergelijke vaste associatie laat geen



dosisaanpassing toe.

- Solifenacine + tamsulosine: associatie van een anticholinergicum, *zie 7.1.1.*) en een alfa-1 blokker: Studies onderzochten de mogelijke meerwaarde van deze associatie ten opzichte van een α 1-blokker in monotherapie, maar de resultaten zijn tegenstrijdig.³⁰ De ongewenste effecten zijn deze van de beide bestanddelen, en een dergelijke vaste associatie laat geen dosisaanpassing toe.³⁰

Contra-indicaties

- **Combodart: Zwangerschap bij de partner.**
- Ernstige leverinsufficiëntie (SKP).

Zwangerschap en borstvoeding

- **Zwangerschap:**
 - Dutasteride is **gecontra-indiceerd** bij vrouwen (die zwanger zijn of een zwangerschapswens hebben). Het kan ernstige afwijkingen van de mannelijke foetus veroorzaken.
 - Dutasteride wordt opgenomen door de huid. Het mag dus niet worden gemanipuleerd of toegediend door vrouwen die zwanger zijn of een zwangerschapswens hebben.
- **Mannen met kinderwens:**
 - Langdurig gebruik van dutasteride kan de spermakwaliteit negatief beïnvloeden (reversibel) [*zie Folia mei 2024*].
 - Aangezien de concentratie die in het sperma terechtkomt, zeer klein is, is het gebruik van een condoom volgens onze standaardbronnen niet nodig.
- **Borstvoeding:** het is niet mogelijk om een uitspraak te doen over de veiligheid van gebruik van deze preparaten tijdens de periode van borstvoeding (geen of onvoldoende informatie beschikbaar).

Oudere patiënten

- Solifenacine is (sterk) anticholinerg: zeker bij ouderen met cognitieve functiestoornissen is voorzichtigheid aangewezen (*zie Inl.6.2.3.*).
- Ouderen zijn gevoeliger voor het risico van orthostatische hypotensie met alfa1-blokkers. Bij incontinentieklachten: een medicatiebeoordeling uitvoeren. Voorstellen om, indien mogelijk, de chronische behandelingen te stoppen die verantwoordelijk zouden kunnen zijn voor de klachten.
- Binnen deze groep wordt geen enkel geneesmiddel opgenomen in het Formularium Ouderenzorg, omdat de risico-batenverhouding ongunstig is.

COMBODART (GSK)
dutasteride 0,5 mg
tamsulosine, hydrochloride 0,4 mg
harde caps. geregul. afgifte
30 x R/ 30,97 €
90 x R/ 60,07 €
Posol. 1 caps. p.d.

dutasteride 0,5 mg
tamsulosine, hydrochloride 0,4 mg
harde caps. geregul. afgifte
30 x R/ 20,59 €
90 x R/ 38,99 €
Posol. 1 caps. p.d.

dutasteride 0,5 mg
tamsulosine, hydrochloride 0,4 mg
harde caps. geregul. afgifte
30 x R/ 25,78 €
90 x R/ 38,99 €
Posol. 1 caps. p.d.

COMBODART (PI-Pharma)
dutasteride 0,5 mg
tamsulosine, hydrochloride 0,4 mg
harde caps. geregul. afgifte
90 x R/ 60,07 €
Posol. 1 caps. p.d.
(parallelinvoer)

**DUTASTERIDE / TAMSULOSINE HCL
AB (Aurobindo)**
dutasteride 0,5 mg
tamsulosine, hydrochloride 0,4 mg
harde caps. geregul. afgifte
30 x R/ 18,00 €
90 x R/ 33,00 €
Posol. 1 caps. p.d.

**DUTASTERIDE / TAMSULOSINE TEVA
(Teva)**
dutasteride 0,5 mg
tamsulosine, hydrochloride 0,4 mg
harde caps. geregul. afgifte
30 x R/ 20,60 €
90 x R/ 46,00 €
180 x R/ 71,80 €
Posol. 1 caps. p.d.

**DUTASTERIDE / TAMSULOSINE EG
(EG)**

**DUTASTERIDE / TAMSULOSINE
SANDOZ (Sandoz)**



DUTASTERIDE / TAMSULOSINE VIATRIS (Viatrix)
 dutasteride 0,5 mg
 tamsulosine, hydrochloride 0,4 mg
 harde caps. geregul. afgifte
 30 x R/ 20,59 €
 90 x R/ 36,90 €
 Posol. 1 caps. p.d.

SOLIFENACINE / TAMSULOSINE AB (Aurobindo)
 solifenacine, succinaat 6 mg
 tamsulosine, hydrochloride 0,4 mg
 tabl. geregul. afgifte
 30 x R/ 29,90 €
 90 x R/ 49,80 €
 Posol. 1 tabl. p.d.

SOLIFENACINE / TAMSULOSINE EG (EG)

solifenacine, succinaat 6 mg
 tamsulosine, hydrochloride 0,4 mg
 tabl. geregul. afgifte
 30 x R/ 36,28 €
 90 x R/ 66,02 €
 Posol. 1 tabl. p.d.

SOLIFENACINE / TAMSULOSINE TEVA (Teva)
 solifenacine, succinaat 6 mg
 tamsulosine, hydrochloride 0,4 mg
 tabl. geregul. afgifte
 30 x R/ 36,29 €
 90 x R/ 66,03 €
 Posol. 1 tabl. p.d.

SOLIFENACINE / TAMSULOSINE VIATRIS (Viatrix)
 solifenacine, succinaat 6 mg
 tamsulosine, hydrochloride 0,4 mg

tabl. geregul. afgifte
 30 x R/ 36,29 €
 90 x R/ 66,03 €
 200 x R/ 121,87 €
 Posol. 1 tabl. p.d.

VESOMNI (Astellas)
 solifenacine, succinaat 6 mg
 tamsulosine, hydrochloride 0,4 mg
 tabl. geregul. afgifte
 30 x R/ 43,59 €
 90 x R/ 93,53 €
 Posol. 1 tabl. p.d.

VESOMNI (PI-Pharma)
 solifenacine, succinaat 6 mg
 tamsulosine, hydrochloride 0,4 mg
 tabl. geregul. afgifte
 90 x R/ 93,53 €
 Posol. 1 tabl. p.d.
 (parallelinvoer)

7.2.4. Middelen op basis van planten

Plaatsbepaling

- Voor de algemene plaats van geneesmiddelen bij mictieklachten, zie 7.2.
- Het gaat om verschillende extracten van de vruchten van *Serenoa repens* (syn. *Sabal serrulata* of zaagpalm). *Serenoa repens* gaf in enkele studies een resultaat vergelijkbaar met finasteride en α_1 -blokkers.³³ In een Cochrane Review vond men geen superioriteit ten opzichte van placebo.³⁴

Oudere patiënten

- Bij incontinentieklachten: een medicatiebeoordeling uitvoeren. Voorstellen om, indien mogelijk, de chronische behandelingen te stoppen die verantwoordelijk zouden kunnen zijn voor de klachten.
- Binnen deze groep wordt geen enkel geneesmiddel opgenomen in het Formularium Ouderenzorg, omdat de risico-batenverhouding ongunstig is.

Bijzondere voorzorgen

- Wegens mogelijke gastro-intestinale ongewenste effecten is inname tijdens de maaltijd aanbevolen.

Serenoa repens

Posol.
 320 mg 1 keer per dag

PROSTAFORCEMED (A.Vogel)
 Serenoa repens [extract]
 zachte caps.
 30 x 320 mg 18,99 €

PROSTASERENE (Therabel)
 Serenoa repens [extract]

zachte caps.
 30 x 320 mg 18,29 €

PROSTA-URGENIN (Cooper Consumer Health)
 Serenoa repens [extract]
 zachte caps.

40 x 320 mg 25,44 €

PROSTA-URGENIN (PI-Pharma)
 Serenoa repens [extract]
 zachte caps.
 40 x 320 mg
 (parallelinvoer)



7.3. Erectiestoornissen

Plaatsbepaling

- Niet-medicamenteuze maatregelen zoals rookstop, gewichtsverlies bij obesitas, beperking van het alcoholgebruik en lichaamsbeweging hebben een positief effect op erectiestoornissen.³⁵
- Het gebruik van bepaalde medicatie, zoals 5-alfa-reductase remmers (ook in lage doses), antidepressiva, antipsychotica en sommige antihypertensiva (bijvoorbeeld beta-blokkers en calciumantagonisten), kan erectiestoornissen als ongewenst effect hebben.³⁶
- In geval van erectiestoornissen van voornamelijk psychogene oorsprong: uitleg en advisering en zo nodig doorverwijzing naar een seksuoloog; medicatie kan nuttig zijn als kortdurende ondersteuning.³⁷
- Fosfodiësterade type 5-inhibitoren zijn effectief bij de behandeling van erectiestoornissen van voornamelijk somatische oorsprong.³⁵
- Intracaverneuze injecties en lokale toediening van alprostadil zijn een optie bij patiënten waarbij fosfodiësterade type 5-inhibitoren onvoldoende werkzaam blijken.³⁵
- Yohimbine wordt sinds lange tijd gebruikt bij erectiestoornissen, maar de werkzaamheid ervan is in deze indicatie niet bewezen.

7.3.1. Fosfodiësterase type 5-inhibitoren

Avanafil, sildenafil, tadalafil en vardenafil leiden bij seksuele stimulatie tot erectie.

Plaatsbepaling

- *Zie 7.3.*
- Fosfodiësterade type 5-inhibitoren zijn effectief bij de behandeling van erectiestoornissen van voornamelijk somatische oorsprong.³⁵
- Met laaggedoseerd tadalafil (5 mg p.d.), dat ook erectiestoornissen als indicatie heeft, werd een bescheiden effect gevonden op de symptomen van benigne prostaathypertrofie.³⁰

Indicaties (synthese van de SKP)

- Erectiestoornissen van diverse oorsprong.
- Tadalafil 5 mg: ook benigne prostaathypertrofie (*zie 7.2.*).
- Sildenafil en tadalafil: ook arteriële pulmonale hypertensie (*zie 1.14.*).

Contra-indicaties

- Gebruik samen met nitraten, molsidomine, α_1 -blokkers of riociguat (risico van ernstige hypotensie).
- Hypotensie (< 90 mmHg systolisch), instabiele angor, recent cerebrovasculair accident of myocardinfarct.
- Ischemische optische neuropathie.
- Sikkelcelanemie.
- Avanafil: ook ernstige nierinsufficiëntie.
- Avanafil, sildenafil, vardenafil: ook ernstige leverinsufficiëntie (SKP).

Oudere patiënten

- Bij ouderen zal men extra voorzichtig zijn in verband met ongewenste effecten en contra-indicaties.
- Bij deze middelen zijn veel interacties gemeld.
- Bij al deze middelen is dosisaanpassing noodzakelijk bij ernstig nierlijden.
- Binnen deze groep wordt geen enkel geneesmiddel opgenomen in het Formularium Ouderenzorg, omdat de risico-batenverhouding ongunstig is.

Ongewenste effecten

- Hoofdpijn, warmte-opwellingen, dyspepsie, nausea.



- Hypotensie, duizeligheid; zelden cerebrovasculair accident, TIA en myocardinfarct.
- Tijdelijke visusstoornissen; gevallen van ischemische optische neuropathie zijn gerapporteerd.
- Priapisme (vooral bij anatomische afwijkingen van de penis of bij sikkelcelanemie).
- Verergering van slaapapneu.

Interacties

- Ernstige hypotensie bij associëren met antihypertensiva, nitraten, molsidomine, α_1 -blokkers of riociguat (zie ook rubriek "Contra-indicaties"); ook bij associëren van alcohol.
- Fosfodiësterase type 5-inhibitoren zijn substraten van CYP3A4 (zie Tabel Ic. in Inl.6.3.).

Bijzondere voorzorgen

- De veiligheid van deze geneesmiddelen bij ernstig leverlijden of erfelijke degeneratieve stoornissen van de retina staat niet vast.
- In sommige bronnen wordt aangeraden de behandeling te onderbreken drie dagen vóór een chirurgische ingreep, om het risico van hypotensie tijdens anesthesie te beperken.

Posologie

- Deze middelen dienen 30 minuten à 1 uur voor de seksuele betrekkingen te worden ingenomen. Het effect van avanafil, sildenafil en vardenafil houdt enkele uren aan; tadalafil werkt meer dan 24 uur door zijn langere halfwaardetijd.

Avanafil

Posol.
50 à 200 mg (max. 1 keer per dag)

SPEDRA (Menarini)

avanafil
tabl.

4 x 50 mg R/ 21,21 €
12 x 50 mg R/ 43,78 €
4 x 100 mg R/ 27,16 €
12 x 100 mg R/ 54,97 €
4 x 200 mg R/ 35,64 €
12 x 200 mg R/ 77,36 €

Sildenafil

Posol.
25 à 100 mg (max. 1 keer per dag)

SILDENAFIL AB (Aurobindo)

sildenafil (citraat)
filmomh. tabl.

4 x 25 mg R/ 10,91 €
12 x 25 mg R/ 13,50 €
24 x 25 mg R/ 22,39 €
48 x 25 mg R/ 39,00 €
4 x 50 mg R/ 11,80 €
12 x 50 mg R/ 13,50 €
24 x 50 mg R/ 22,39 €
48 x 50 mg R/ 39,00 €
4 x 100 mg R/ 13,99 €

12 x 100 mg R/ 22,39 €
24 x 100 mg R/ 39,00 €
kauwtabl.
4 x 100 mg R/ 14,50 €
12 x 100 mg R/ 27,00 €
24 x 100 mg R/ 44,50 €

SILDENAFIL EG (EG)

sildenafil (citraat)
filmomh. tabl.

4 x 25 mg R/ 12,41 €
4 x 50 mg R/ 12,89 €

12 x 50 mg R/ 14,99 €
24 x 50 mg R/ 27,40 €
4 x 100 mg R/ 15,39 €
12 x 100 mg R/ 29,99 €
24 x 100 mg R/ 54,90 €

SILDENAFIL EG (Orifarm Belgium)

sildenafil (citraat)
filmomh. tabl.

24 x 100 mg R/ 54,90 €
(parallelinvoer)

**SILDENAFIL EG (PI-Pharma)**

sildenafil (citraat)
filmomh. tabl.
12 x 50 mg R/ 14,99 €
24 x 50 mg R/ 27,40 €
12 x 100 mg R/ 29,99 €
24 x 100 mg R/ 54,90 €
(parallelinvoer)

SILDENAFIL SANDOZ (Sandoz)

sildenafil (citraat)
tabl. (deelb. niet kwantit.)
4 x 25 mg R/ 11,99 €
tabl. (deelb. in 4 kwantit.)
4 x 50 mg R/ 12,88 €
12 x 50 mg R/ 14,98 €
24 x 50 mg R/ 29,96 €
4 x 100 mg R/ 15,38 €
12 x 100 mg R/ 29,98 €
24 x 100 mg R/ 59,96 €

SILDENAFIL TEVA (Teva)

sildenafil (citraat)
filmomh. tabl.
4 x 25 mg R/ 11,98 €
4 x 50 mg R/ 12,87 €
12 x 50 mg R/ 14,75 €
24 x 50 mg R/ 27,25 €
4 x 100 mg R/ 15,37 €

12 x 100 mg R/ 29,50 €
24 x 100 mg R/ 54,50 €
kauwtabl.
24 x 50 mg R/ 29,96 €
4 x 100 mg R/ 15,89 €
12 x 100 mg R/ 30,99 €
24 x 100 mg R/ 59,96 €

SILDENAFIL VIATRIS (Viatrix)

sildenafil (citraat)
filmomh. tabl.
4 x 25 mg R/ 7,00 €
4 x 50 mg R/ 13,00 €
12 x 50 mg R/ 13,98 €
24 x 50 mg R/ 27,40 €
36 x 50 mg R/ 36,87 €
48 x 50 mg R/ 42,21 €
4 x 100 mg R/ 15,00 €
12 x 100 mg R/ 29,50 €
24 x 100 mg R/ 54,51 €

SILDENON (Ceres)

sildenafil (citraat)
filmomh. tabl.
12 x 100 mg R/ 25,95 €
24 x 100 mg R/ 37,37 €

VERVENTI (Viatrix)

sildenafil (citraat)
filmomh. tabl.

12 x 50 mg R/ 14,99 €
12 x 100 mg R/ 29,97 €
24 x 100 mg R/ 54,49 €

VIAGRA (Viatrix)

sildenafil (citraat)
filmomh. tabl.
4 x 25 mg R/ 38,30 €
4 x 50 mg R/ 44,71 €
12 x 50 mg R/ 113,74 €
4 x 100 mg R/ 49,37 €
12 x 100 mg R/ 127,73 €

VIAGRA (PI-Pharma)

sildenafil (citraat)
filmomh. tabl.
4 x 100 mg R/ 49,37 €
12 x 100 mg R/ 127,73 €
(parallele distributie)

VIZARSIN (KRKA)

sildenafil (citraat)
filmomh. tabl.
12 x 50 mg R/ 13,80 €
4 x 100 mg R/ 14,50 €
12 x 100 mg R/ 27,00 €
orodisp. tabl.
24 x 50 mg R/ 28,11 €
12 x 100 mg R/ 29,99 €
24 x 100 mg R/ 49,42 €

Tadalafil**Posol.**

erectiestoornissen: 10 à 20 mg (max. 1 keer per dag)
benigne prostaathypertrofie: 5 mg 1 keer per dag

CIALIS (Eli Lilly)

tadalafil
filmomh. tabl.
28 x 5 mg R/ 99,59 €
84 x 5 mg R/ 237,07 €
4 x 10 mg R/ 57,95 €
4 x 20 mg R/ 57,95 €
12 x 20 mg R/ 146,29 €

(Cialis 5 mg heeft de indicatie erectiestoornissen en benigne prostaathypertrofie in de SKP)

CIALIS (Abacus)

tadalafil
filmomh. tabl.
12 x 20 mg R/
(parallele distributie)

CIALIS (Orifarm Belgium)

tadalafil
filmomh. tabl.
4 x 20 mg R/ 57,95 €
12 x 20 mg R/ 146,29 €
(parallele distributie)

CIALIS (PI-Pharma)

tadalafil
filmomh. tabl.
12 x 20 mg R/ 146,29 €
(parallele distributie)

TADALAFIL AB (Aurobindo)

tadalafil
filmomh. tabl.
30 x 5 mg R/ 29,00 €

90 x 5 mg R/ 69,00 €
4 x 10 mg R/ 13,22 €
12 x 10 mg R/ 34,00 €
56 x 10 mg R/ 69,00 €
4 x 20 mg R/ 13,22 €
12 x 20 mg R/ 34,00 €
28 x 20 mg R/ 69,00 €
56 x 20 mg R/ 124,00 €

(Tadalafil AB 5 mg heeft de indicatie erectiestoornissen en benigne prostaathypertrofie in de SKP)

TADALAFIL AB (PI-Pharma)

tadalafil
filmomh. tabl.
28 x 20 mg R/ 69,00 €
(parallelinvoer)



TADALAFIL EG (EG)

tadalafil

filmomh. tabl.

28 x 5 mg R/ 28,00 €

84 x 5 mg R/ 68,00 €

98 x 5 mg R/ 101,84 €

filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)

12 x 10 mg R/ 34,00 €

filmomh. tabl. (deelb. in 4 kwantit.)

12 x 20 mg R/ 34,00 €

24 x 20 mg R/ 68,00 €

(Tadalafil EG 5 mg heeft de indicatie erectiestoornissen en benigne prostaathypertrofie in de SKP)

TADALAFIL EG (Orifarm Belgium)

tadalafil

filmomh. tabl.

98 x 5 mg R/ 101,84 €

(Tadalafil EG 5 mg heeft de indicatie erectiestoornissen en benigne prostaathypertrofie in de SKP; parallelinvoer)

TADALAFIL EG (PI-Pharma)

tadalafil

filmomh. tabl. (deelb. in 4 kwantit.)

12 x 20 mg R/ 34,00 €

24 x 20 mg R/ 68,01 €

(parallelinvoer)

TADALAFIL KRKA (KRKA)

tadalafil

filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)

28 x 5 mg R/ 29,00 €

84 x 5 mg R/ 69,00 €

4 x 20 mg R/ 13,25 €

8 x 20 mg R/ 26,05 €

12 x 20 mg R/ 35,84 €

28 x 20 mg R/ 69,00 €

(Tadalafil Krka 5 mg heeft de indicatie erectiestoornissen en benigne prostaathypertrofie in de SKP)

TADALAFIL LILLY (Eli Lilly)

tadalafil

filmomh. tabl.

84 x 5 mg R/ 88,31 €

12 x 20 mg R/ 51,03 €

(Tadalafil Lilly 5 mg heeft de indicatie erectiestoornissen en benigne prostaathypertrofie in de SKP)

TADALAFIL MYLAN (Viatris)

tadalafil

filmomh. tabl.

28 x 5 mg R/ 37,00 €

98 x 5 mg R/ 101,86 €

4 x 20 mg R/ 13,61 €

12 x 20 mg R/ 40,82 €

24 x 20 mg R/ 81,64 €

(Tadalafil Mylan 5 mg heeft de indicatie erectiestoornissen en benigne prostaathypertrofie in de SKP)

TADALAFIL MYLAN (Orifarm Belgium)

tadalafil

filmomh. tabl.

24 x 20 mg R/ 81,64 €

(parallele distributie)

TADALAFIL SANDOZ (Sandoz)

tadalafil

filmomh. tabl.

28 x 2,5 mg R/ 22,34 €

28 x 5 mg R/ 37,00 €

84 x 5 mg R/ 69,00 €

4 x 10 mg R/ 23,20 €

filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)

4 x 20 mg R/ 24,20 €

12 x 20 mg R/ 35,00 €

24 x 20 mg R/ 69,00 €

(Tadalafil Sandoz 5 mg heeft de indicatie erectiestoornissen en benigne prostaathypertrofie in de SKP; Tadalafil Sandoz 20 mg heeft de indicatie erectiestoornissen en pulmonale hypertensie in de SKP)

TADALAFIL TEVA (Teva)

tadalafil

filmomh. tabl.

28 x 2,5 mg R/ 22,35 €

28 x 5 mg R/ 37,10 €

84 x 5 mg R/ 69,00 €

filmomh. tabl. (deelb. in 4 kwantit.)

4 x 20 mg R/ 21,58 €

12 x 20 mg R/ 44,90 €

24 x 20 mg R/ 74,95 €

(Tadalafil Teva 5 mg heeft de indicatie erectiestoornissen en benigne prostaathypertrofie in de SKP)

TADALAFIL TEVA (PI-Pharma)

tadalafil

filmomh. tabl. (deelb. in 4 kwantit.)

24 x 20 mg R/ 74,95 €

(parallelinvoer)

Vardenafil

Posol.

5 à 20 mg (max. 1 keer per dag)

VARDENAFIL KRKA (KRKA)

vardenafil (hydrochloride)

filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)

12 x 10 mg R/ 40,91 €

4 x 20 mg R/ 21,45 €

12 x 20 mg R/ 55,63 €

VARDENAFIL SANDOZ (Sandoz)

vardenafil (hydrochloride)

filmomh. tabl.

4 x 5 mg R/ 10,45 €



12 x 20 mg R/ 55,63 €

7.3.2. Yohimbine

Plaatsbepaling

- Voor de plaats van geneesmiddelen bij erectiestoornissen, zie 7.3..
- Yohimbine heeft geen bewezen effect op erectiestoornissen.³⁸

Indicaties (synthese van de SKP)


- Impotentie, van onder andere psychogene oorsprong (maar zie Plaatsbepaling).

Contra-indicaties

- Ernstige nierinsufficiëntie, ernstige leverinsufficiëntie (SKP).

Ongewenste effecten

- Bloeddrukstijging.
- Neurologische ongewenste effecten en tachycardie bij hoge doses.

YOCORAL (Eurocept) 

yohimbine, hydrochloride

tabl.

50 x 5 mg R/ 31,34 €

100 x 5 mg R/ 46,57 €

Posol. -- (af te raden geneesmiddel)

7.3.3. Alprostadil

Alprostadil (prostaglandine E₁) heeft vasodilaterende eigenschappen. De hieronder vermelde specialiteiten zijn bedoeld voor intracaverneuze of intra-urethrale toediening.

Een specialiteit op basis van alprostadil voor intraveneuze toediening (zie 1.15.1.) wordt gebruikt voor het openhouden van de *ductus arteriosus* bij neonati met bepaalde congenitale hartafwijkingen.

Plaatsbepaling

- Zie 7.3.

Indicaties (synthese van de SKP)

- Erectiedisfunctie: intracaverneuze injectie of lokale toepassing ter hoogte van de top van de penis (*meatus*).

Contra-indicaties

- Risico van verlengde erectie (bv. bij sikkelcelanemie, multipel myeloom, leukemie), penismisvorming, hypotensie, hartinfarct, syncope, risico van trombose, urethritis, balanitis.

Ongewenste effecten

- Intracaverneuze toediening: lokale pijn en priapisme.
- Lokale toepassing: branderig gevoel, tintelingen en priapisme.

CAVERJECT (Pfizer)

alprostadil

inj. oploss. (pdr. + solv.) i.cavern. [flac. + voorgev. spuit]

5 x 10 µg + 1 ml solv. R/ 63,47 €

1 x 20 µg + 1 ml solv. R/ 25,71 €



5 x 20 µg + 1 ml solv. R/ 81,63 €

VYTAROS (Simple Pharma Company)

alprostadil

urethr. crème (unidose)

4 x 300 µg / 100 mg (3 mg / 1 g) R/ 52,00 €

7.4. Diverse middelen bij urogenitale problemen

Plaatsbepaling

- *Arctostaphylos uva-ursi* (beredruif) wordt zonder veel wetenschappelijke argumenten voorgesteld voor de behandeling van niet-gecompliceerde cystitis bij de vrouw.³⁹
- Citraatzouten kunnen, door alkalinisatie van de urine, uraat- en cystinestenen oplossen of voorkomen. Ze hebben ook een bewezen effect bij de preventie van de vorming van recidiverende calciumoxalaatstenen, zeker bij patiënten met hypocitratuurie.³²
- Dapoxetine is een selectieve serotonine-heropnameremmer (SSRI) met premature ejaculatie als (enige) indicatie in de SKP. De risico-batenverhouding in deze indicatie is onduidelijk [zie *Folia januari 2022 en 10.3.*].
- Tolvaptan, een vasopressine-antagonist ter hoogte van de nieren, heeft als indicatie in de SKP het vertragen van de progressie van cysten en nierinsufficiëntie bij autosomaal dominante polycysteuze nierziekte bij volwassenen [zie *Folia november 2016.*].
- *Vaccinium macrocarpon* (droog extract van veenbessensap) heeft als indicatie in de SKP de preventie van recidiverende cystitis bij vrouwen. Het bewijs van werkzaamheid ervan is tegenstrijdig. Veenbessensap is beschikbaar in verschillende vormen en sterktes, meestal als voedingssupplement. Daardoor zijn de studies heel heterogeen. De als geneesmiddel geregistreerde specialiteit wordt sinds augustus 2025 niet meer gecommercialiseerd.⁴⁰

Contra-indicaties

- *Arctostaphylos uva-ursi*: nierinsufficiëntie.
- Dapoxetine: ernstig hartlijden; antecedenten van syncope, van bipolaire stoornissen of van ernstige depressie.
- Tolvaptan: hypovolemie, hypernatriëmie, leverinsufficiëntie (SKP).
- De associatie citroenzuur/citraat: ernstige nierinsufficiëntie (SKP).
- *Vaccinium macrocarpon*: nierlijden.

Ongewenste effecten

- *Arctostaphylos uva-ursi*: gastro-intestinale stoornissen, hepatotoxiciteit.
- Dapoxetine: deze van de SSRI's (zie *Inl.6.2.4. en 10.3.1.*); daarenboven orthostatische hypotensie, syncope.
- Tolvaptan: dorst, monddroogte, ernstige polyurie, pollakisurie, hypernatriëmie, hepatotoxiciteit.
- *Vaccinium macrocarpon*: gastro-intestinale last en rash.

Interacties

- Dapoxetine is een SSRI: farmacodynamische interacties met MAO-inhibitoren en met andere middelen met serotoninerge werking zijn mogelijk (zie *10.3.1.*).
- Dapoxetine: risico van ernstige hypotensie, toename van sedatie bij associëren met andere geneesmiddelen met sederend effect of met alcohol.
- Dapoxetine is een substraat van CYP2D6 (zie *Tabel Ic. in Inl.6.3.*).
- Tolvaptan is een substraat van CYP3A4 en van P-gp (zie *Tabel Ic. en Tabel Id. in Inl.6.3.*).
- *Vaccinium macrocarpon*: risico van bloedingen bij associëren met een anticoagulans; risico van verminderde werkzaamheid van immunosuppressieve behandelingen en chemotherapieën.



Zwangerschap en borstvoeding

- Arctostaphylos uva-ursi , citraatzouten, tolvaptan en vaccinium macrocarpon: Het is niet mogelijk om een uitspraak te doen over de veiligheid van gebruik van deze preparaten tijdens de zwangerschap (geen of onvoldoende informatie beschikbaar).

Bijzondere voorzorgen

- Citraatzouten: let op bij patiënten op streng zoutarm dieet gezien het hoge gehalte aan natrium, en bij patiënten met nierinsufficiëntie gezien het hoge gehalte aan kalium.
- Tolvaptan: de leverfunctie controleren vóór starten van de behandeling en tijdens de behandeling.

<i>JINARC (Otsuka)</i>	tabl. (28)	6 x 30 mg R/ 43,59 €
tolvaptan	1 x 1.484 € (28+28)	3 x 60 mg R/ 31,91 €
tabl.	inname I	6 x 60 mg R/ 53,60 €
28 x 15 mg U.H. [1.484 €]	tolvaptan 90 mg	
28 x 30 mg U.H. [1.484 €]	tabl. (28)	<i>URALYT U (Viatris)</i>
inname I	inname II	citroenzuur 740 mg / 5 g
tolvaptan 45 mg	tolvaptan 30 mg	citraat, kalium 2,3 g / 5 g
tabl. (28)	tabl. (28)	citraat, natrium 1,95 g / 5 g
inname II	1 x 1.484 € (28+28)	oploss. (gran.)
tolvaptan 15 mg	(inname I : inname 's morgens; inname	280 g 19,31 €
tabl. (28)	II : tweede inname 8u later)	
1 x 1.484 € (28+28)		<i>UROCYSTIL (Tilman)</i>
inname I	<i>PRILIGY (Phoenix Labs Unlimited</i>	Arctostaphylos uva-ursi [droog extract
tolvaptan 60 mg	<i>Company)</i>	met 16 à 24% arbutine]
tabl. (28)	dapoxetine (hydrochloride)	filmomh. tabl.
inname II	filmomh. tabl.	42 x 400 mg 18,16 €
tolvaptan 30 mg	3 x 30 mg R/ 26,89 €	

Referentielijst

1. **Norton P. ; Brubaker L.,** *Urinary incontinence in women*, Lancet, 2006, <http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/16399154>http://ac.els-cdn.com/S0140673606679257/1-s2.0-S0140673606679257-main.pdf?_tid=c6990728-0d4e-11e6-958c-00000aacb35f&acdnat=1461854447_00fa036a080d92bd7662ec6707c41795
2. **Michiels B.,** *Gewichtsverlies als behandeling van urine-incontinentie bij overgewicht en obesitas*, Minerva, 2009
3. **Subak L. L. ; King W. C. ; Belle S. H. ; Chen J. Y. ; Courcoulas A. P. ; Ebel F. E. ; Flum D. R. ; Khandelwal S. ; Pender J. R. ; Pierson S. K. ; Pories W. J. ; Steffen K. J. ; Strain G. W. ; Wolfe B. M. ; Huang A. J.,** *Urinary Incontinence Before and After Bariatric Surgery*, JAMA Intern Med, 2015, <http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/26098620>
4. **Qaseem A. ; Dallas P. ; Forciea M. A. ; et al,** *Nonsurgical management of urinary incontinence in women: a clinical practice guideline from the American College of Physicians*, Ann Intern Med, 2014, <http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/25222388><http://annals.org/data/Journals/AIM/930874/0000605-201409160-00010.pdf>
5. 28445: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/28445>
6. 17478: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/17478>
7. **Wallace S. A. ; Roe B. ; Williams K. ; Palmer M.,** *Bladder training for urinary incontinence in adults*, Cochrane Database Syst Rev, 2004, <https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/14973967>
8. **Nabi G. ; Cody J. D. ; Ellis G. ; Herbison P. ; Hay-Smith J.,** *Anticholinergic drugs versus placebo for overactive bladder syndrome in adults*, Cochrane Database Syst Rev, 2006, <https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/17054185>
9. 30411: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/30411>



10. 28447: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/28447>
11. **Burgio K. L. ; Goode P. S. ; Johnson T. M. ; et al**, *Behavioral versus drug treatment for overactive bladder in men: the male overactive bladder treatment in veterans (MOTIVE) trial*, J Am Geriatr Soc, 2011, <http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/22092152><http://onlinelibrary.wiley.com/store/10.1111/j.1532-5415.2011.03724.x/asset/jgs3724.pdf?v=1&t=inkf3m65&s=0b792482f47e4deb0cc7d2bf8e7f7f92c7199aa4>
12. **Benner J. S. ; Nichol M. B. ; Rovner E. S. ; et al**, *Patient-reported reasons for discontinuing overactive bladder medication*, BJU Int, 2010, <http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/19912188><http://onlinelibrary.wiley.com/store/10.1111/j.1464-410X.2009.09036.x/asset/j.1464-410X.2009.09036.x.pdf?v=1&t=inkf65ho&s=0d28b7e6de6d8c565a2fc8848f45e15ce793a0de>
13. 31619: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/31619>
14. 31620: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/31620>
15. 31959: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/31959>
16. 31960: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/31960>
17. **Rédaction Prescrire**, *Incontinences urinaires d'origine médicamenteuse*, La Revue Prescrire, 2015
18. 31541: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/31541>
19. **Mariappan P. ; Ballantyne Z. ; N'Dow J. M. ; Alhasso A. A.**, *Serotonin and noradrenaline reuptake inhibitors (SNRI) for stress urinary incontinence in adults*, Cochrane Database Syst Rev, 2005, <https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/16034945>
20. 30819: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/30819>
21. 30820: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/30820>
22. 30822: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/30822>
23. 31542: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/31542>
24. 31543: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/31543>
25. 31544: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/31544>
26. 31867: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/31867>
27. **Brown C. T. ; Yap T. ; Cromwell D. A. ; Rixon L. ; Steed L. ; Mulligan K. ; Mundy A. ; Newman S. P. ; van der Meulen J. ; Emberton M.**, *Self management for men with lower urinary tract symptoms: randomised controlled trial*, BMJ, 2007, <http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/17118949><http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pmc/articles/PMC1764065/pdf/bmj-334-7583-res-00025-el.pdf>
28. 28346: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/28346>
29. 31545: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/31545>
30. 28449: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/28449>
31. 31621: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/31621>
32. 31549: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/31549>
33. **Wilt T. ; Ishani A. ; Mac Donald R.**, *Serenoa repens for benign prostatic hyperplasia*, Cochrane Database Syst Rev, 2002, <https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/12137626>
34. 28262: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/28262>
35. 31546: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/31546>
36. 25724: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/25724>
37. 26703: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/26703>
38. 31547: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/31547>
39. 31548: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/31548>
40. **Nicolle L. E.**, *Cranberry for Prevention of Urinary Tract Infection?: Time to Move On*, JAMA, 2016, <http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/27787544>



8. Pijn en koorts

- 8.1. Medicamenteuze koorts- en pijnbestrijding
- 8.2. Analgetica - antipyretica
- 8.3. Opioïden
- 8.4. Opioïdantagonisten

De NSAID's worden besproken in 9.1.

8.1. Medicamenteuze koorts- en pijnbestrijding

Plaatsbepaling

- *Koorts*
 - Koorts op zich hoeft niet noodzakelijk behandeld te worden.¹ Dit geldt ook bij kinderen.²
 - Antipyretica hebben geen effect op het optreden of het verloop van koortsstuipen [zie *Folia september 2015 en Folia december 2018*].¹
 - Paracetamol (zie 8.2.1.) en ibuprofen (zie 9.1.) hebben een vergelijkbare antipyretische werking.^{3 4} Paracetamol oraal (zie 8.2.1.) heeft een zeer gunstige risico-batenverhouding bij koorts.
 - Naproxen heeft ook de behandeling van koorts bij volwassenen als indicatie in de SKP.
 - Bij kinderen met koorts en risico op dehydratie (bv. ten gevolge van braken of diarree), worden anti-inflammatoire middelen zoals ibuprofen best vermeden vanwege het risico op acuut nierfalen [zie *Folia mei 2018*]. Toezien op een goede hydratatie is dus verstandig indien ibuprofen bij kinderen wordt gebruikt.
 - Ibuprofen, en mogelijk ook andere NSAID's, kunnen de symptomen van een onderliggende infectie maskeren, bijvoorbeeld in de context van een "community acquired" bacteriële pneumonie en bacteriële complicaties van varicella [zie *Folia juli 2020*].
 - Paracetamol en ibuprofen combineren of alternerend geven, heeft een iets sterker antipyretisch effect dan paracetamol alleen, maar het verschil lijkt niet klinisch relevant.²
 - Acetylsalicylzuur (zie 8.2.2.) heeft slechts een heel beperkte plaats in de behandeling van koorts vanwege de ongewenste effecten. Het zou daarenboven het risico van optreden van het (zeer zeldzame) syndroom van Reye verhogen bij kinderen met virale infecties (influenza, varicella). Het gebruik van acetylsalicylzuur bij kinderen jonger dan 12 jaar wordt daarom afgeraden.²
 - Metamizol heeft een antipyretische werking maar is volgens de SKP geen eerste keuze bij koorts, wat logisch is gezien de ongewenste effecten.
- *Pijn*
 - Pijn kan op verschillende manieren ingedeeld worden.
 - Op basis van het onderliggende mechanisme:
 - nociceptief (pijn die ontstaat door schade of risico op schade van niet-neurologisch weefsel en wordt veroorzaakt door een activatie van de nociceptoren). Indien ter hoogte van de huid, botten, spieren of tussenliggend weefsel, is dit *somatische pijn*; indien ter hoogte van de holle organen zoals de maag, de darmen, het hart en de urineleiders, spreekt men van *viscerale pijn*.
 - neuropathisch (pijn die optreedt als rechtstreeks gevolg van een beschadiging of ziekte van het somatosensorisch zenuwstelsel).
 - nociplastisch (door veranderingen in nociceptieve processen zonder dat er - nog - bewijs is van actuele schade van weefsel of zonder bewijs van schade of ziekte van het zenuwstelsel). Volgens de nieuwe ICD-11-classificatie wordt "nociplastische pijn" ingedeeld als "primaire



chronische pijn".

- Op basis van tijdsduur: acute pijn (minder dan 3 maanden) vs. chronische pijn (langer dan 3 maanden).
- Op basis van de aandoening (b.v. kankerpijn vs. niet-kankerpijn, inflammatoire vs. mechanische pijn).
- *Acute nociceptieve somatische pijn*
 - Bij acute pijn tracht men eerst de oorzaak te achterhalen en te behandelen, maar dit mag geen uitstel geven voor adequate pijnstilling; dit voor het comfort van de patiënt maar ook om de evolutie naar chronische pijn te voorkomen.⁵
 - Bij acute nociceptieve somatische pijn heeft de toediening van paracetamol een gunstige risico-batenverhouding (zie 8.2.1.). Het risico op ernstige ongewenste effecten is kleiner met paracetamol dan met andere analgetica zoals NSAID's, vooral bij ouderen.^{6,7}
 - Acetylsalicylzuur: de juiste plaats hiervan bij acute pijn is onduidelijk: de risico-batenverhouding is vrij ongunstig en een eventuele meerwaarde ten opzichte van paracetamol is niet bewezen (zie 8.2.2.).
 - NSAID's: NSAID's hebben een aangetoond pijnstillend effect, maar kunnen ernstige ongewenste effecten hebben, vooral bij risicopersonen (zie 9.1.). Indien een laaggedoseerde NSAID onvoldoende is, kan men de dosis verhogen of combineren met paracetamol gedurende korte tijd.⁶
 - Metamizol is een geneesmiddel dat volgens de SKP kan gebruikt worden voor de behandeling van pijn wanneer andere pijnstillende behandelingen gecontra-indiceerd zijn. Het is vooral onderzocht bij postoperatieve pijn en is ook onderzocht bij krampen, niersteenkoliëk, kankerpijn, spanningshoofdpijn en migraine. Metamizol geeft een risico op zeldzame maar ernstige ongewenste effecten (agranulocytose, leverschade en gastro-intestinale bloedingen). Het kan een plaats hebben bij patiënten met contra-indicaties voor NSAID's [zie *Folia februari 2024*].
 - Indien paracetamol of NSAID's onvoldoende effect hebben, is een zwakwerkend opioïd zoals tramadol (zie 8.3.) een therapeutische optie. Codeïne heeft frequente ongewenste effecten en de werkzaamheid bij acute pijn is weinig onderbouwd. In laatste instantie kan een sterkwerkend opioïd worden overwogen indien de pijn onvoldoende wordt verlicht door de andere pijnstillers en een impact heeft op de levenskwaliteit van de patiënt.⁶ Voor alle opioïden geldt dat ze in de laagste sterktedosis en zo kort mogelijk moeten worden gebruikt omdat ze een risico op afhankelijkheid met zich meebrengen. Bij oudere patiënten bestaat er controverse over het voordeel van opioïden (zie rubriek "Oudere patiënten").
 - Vaste associaties van tramadol (of codeïne) en paracetamol beperken de mogelijkheid van individuele aanpassing en bij ongewenste effecten is de oorzaak vaak moeilijk te bepalen.⁶ Daarenboven is er een risico van onvoldoende kennis bij de patiënt over wat hij inneemt en aan welke dosis, wat kan leiden tot therapeutische vergissingen [zie *Folia juni 2023*].
 - Bij traumatische musculoskeletale pijn (andere dan lagerugpijn - zie hieronder) hebben niet-medicamenteuze maatregelen of lokale NSAID's als voordeel dat ze een laag risico geven op ongewenste effecten. Indien de pijn niet te hevig is en systemische behandeling nodig is, heeft paracetamol een gunstige risico-batenverhouding. Bij de meeste vormen van musculoskeletale en traumatische acute pijn is het niet bewezen dat opioïden een sterkere pijnstilling geven dan orale NSAID's.
 - Voor *niet-gecompliceerde acute lagerugpijn* ligt de nadruk volgens de aanbevelingen van het KCE in de eerste plaats op niet-medicamenteuze behandeling⁸: de patiënten geruststellen, informeren over de oorzaak van hun lagerugpijn (meestal goedaardig) en ze aanmoedigen om fysiek actief te blijven en hun fysieke activiteiten zo goed ze kunnen te blijven uitvoeren. Medicamenteuze behandeling wordt door het KCE slechts aanbevolen als tweede stap. Voor acute lagerugpijn met of zonder radiculare pijn worden orale NSAID's voorgesteld wanneer paracetamol onvoldoende effect heeft⁸, waarbij rekening wordt gehouden met de ongewenste effecten en het profiel van de patiënt. De plaats van opioïden bij de behandeling van lagerugpijn is beperkt [zie *Folia februari 2018, Folia februari 2019 en*



Folia oktober 2023].

- Bij pijn door acute artritis zijn rust en NSAID's aangewezen.⁹
- In verband met *acute jicht*, zie 9.3..
- Bij *acute spanningshoofdpijn* blijken paracetamol, acetylsalicylzuur en NSAID's werkzaam.¹⁰ Paracetamol geeft een kleiner risico op ernstige ongewenste effecten dan NSAID's en aspirine.¹¹
- In verband met *acute migraineaanvallen*, zie 10.9..
- *Acute nociceptieve viscerale pijn*:
 - Er is een goed onderbouwd effect voor NSAID's en opioïden bij nierkolieken.¹² Bij nierkolieken worden soms, zonder veel evidentie, spasmolytica gebruikt (zie 3.2.). De plaats van alfa-blokkers is beperkt (zie 7.2.1.).
 - Opioiden hebben een goed onderbouwd effect bij ernstige abdominale pijn zoals darmkolieken.¹³ Voor darmkolieken worden soms, zonder veel evidentie, spasmolytica gegeven (zie 3.2.).
 - Ook bij galblaaskolieken worden op basis van enkele studies NSAID's aangeraden.¹⁴
- *Acute neuropathische pijn* zoals ischias¹⁵ kan inflammatoire pijncomponenten hebben.
- *Chronische nociceptieve pijn*
 - Zie de richtlijn van WOREL.
 - Bij chronische pijn zijn precieze diagnosestelling, grondige bio-psychosociale evaluatie, nauwkeurige medische opvolging en periodieke herevaluatie noodzakelijk. Medicamenteuze behandeling is slechts één aspect van de globale pijnbenadering en wordt geïntegreerd in een multidisciplinaire aanpak.¹⁶ Niet-medicamenteuze benaderingen zoals bepaalde oefentherapieën, pijneducatie en kinesitherapie kunnen helpen. De patiënt wordt best aangemoedigd te blijven bewegen om het risico op invaliditeit op lange termijn te verminderen.¹⁶
 - Bij chronische pijn heeft gebruik van pijnstillers volgens een vast tijdschema de voorkeur: men wacht niet tot de pijn opnieuw optreedt.⁶
 - Een pijnstiller die weinig ongewenste effecten geeft en waarbij geen risico op verslaving is, kan worden opgestart. Paracetamol kan bijvoorbeeld worden voorgesteld, tot 1 g 3 à 4 x per dag bij de gezonde volwassene, 2 à 3 g bij zeer magere volwassenen (<50 kg), bij hoogbejaarde personen en bij alcoholafhankelijkheid, chronische ondervoeding, lever- of nierinsufficiëntie.⁶
 - Bij gebruik van vaste associaties is er een grotere kans op ongewenste effecten [zie *Folia juni 2023*] en meer risico bij intoxicaties. Er is een risico van onvoldoende kennis bij de patiënt over wat hij inneemt en aan welke dosis, wat kan leiden tot therapeutische vergissingen.
 - Chronisch gebruik van analgetica geeft waarschijnlijk geen aanleiding tot nefropathie, maar voorzichtigheid blijft geboden, in het bijzonder bij hogere dosissen.¹⁷
 - De plaats van sterkwerkende opioïden en zwakwerkende opioïden zoals tramadol (*voir 8.3.*) voor *chronische pijn bij niet-oncologische patiënten* is zeer controversieel.¹⁸ In de richtlijn van WOREL wordt het gebruik van deze middelen afgeraden bij chronische pijn.¹⁶ De wetenschappelijke evidentie over de meerwaarde bij langdurige behandelingen ontbreekt.¹⁶ Een grondig bio-psychosociaal bilan, nauwkeurige medische opvolging en periodieke herevaluaties zijn hier noodzakelijk [zie *Folia juli 2023*].¹⁶ Zeker bij patiënten met antecedenten van middelenaafhankelijkheid, psychische comorbiditeit of alcoholafhankelijkheid zal men zeer terughoudend zijn.
 - In verband met *chronische artritis*, zie 9.2.. De aanpak berust op verschillende soorten geneesmiddelen: een basisbehandeling, analgetica en NSAID's, en corticosteroïden.¹⁹ Corticosteroïden kunnen gebruikt worden om een snelle controle van acute opstoten te bekomen. Ze hebben een snel effect op de ontsteking en de zwelling van het gewricht, maar zijn geen behandeling voor de pijn op zich.¹⁹ Een optimale basisbehandeling kan de noodzaak van pijnstilling verminderen.
 - In verband met *chronische pijn bij artrose*, zie 9.4.
 - Indien een behandeling van chronische lagerugpijn noodzakelijk wordt geacht, kunnen orale NSAID's worden overwogen, rekening houdend met de mogelijke risicofactoren (gastro-intestinale en cardiorenale toxiciteit, levertoxiciteit) en met de karakteristieken van de patiënt. Opioiden moeten niet systematisch worden aanbevolen voor de behandeling van dit soort pijn²⁰, zie *Folia februari 2018*.



Wat het gebruik van antidepressiva bij chronische lagerugpijn betreft, toonde een Cochrane Review dat SNRI's de pijnintensiteit licht zouden verminderen, maar gepaard gaan met ongewenste effecten. TCA's verminderen waarschijnlijk de pijnintensiteit niet, maar zouden wel een positief effect hebben op de pijngerelateerde handicap. Er is meer onderzoek nodig om de veiligheid en werkzaamheid van antidepressiva te beoordelen.²¹ Voor meer informatie, zie 10.3..

- *Chronische neuropathische pijn*
 - Bepaalde antidepressiva (amitriptyline en duloxetine, zie 10.3.) en bepaalde anti-epileptica (carbamazepine, gabapentine en pregabaline, zie 10.7.) kunnen worden overwogen. De NHG-standaard stelt amitriptyline voor als behandeling van neuropathische pijn.⁶
 - Duloxetine wordt dan weer voorgesteld voor de behandeling van diabetische neuropathie. Gabapentine en pregabaline kunnen worden overwogen bij de behandeling van neuropathische pijn.⁶ Wanneer monotherapie onvoldoende effect heeft bij pijnlijke diabetische neuropathie, lijkt de combinatie van een antidepressivum met een anti-epilepticum een sterkere pijnstilling te geven dan het anti-epilepticum alleen [zie *Folia januari 2023*]. Gabapentine en pregabaline worden soms *off-label* gebruikt bij chronische lagerugpijn of radiculare pijn; in deze indicaties hebben ze een ongunstige risico-batenverhouding [zie *Folia februari 2018*].
 - De NHG-standaard raadt het gebruik van sterkwerkende opioïden af bij de behandeling van chronische neuropathische pijn. Een opioïd zoals tramadol kan worden overwogen voor een korte periode indien de andere behandelingen niet doeltreffend zijn.⁶ Indien opioïden worden voorgeschreven, wordt voorgesteld te beginnen met de minimale werkzame dosis en de risico-batenverhouding af te wegen voor elke patiënt.⁷
 - De plaats van cannabisderivaten bij chronische neuropathische pijn is slechts beperkt aangetoond [zie *Folia december 2019*].²²
- *Nociplastische pijn*:
 - De behandeling van dit type pijn vraagt een multidisciplinaire aanpak, met periodieke evaluaties, waarbij er sterke focus is op het functioneren van de patiënt. Deze aanpak omvat o.a. een bio-psychosociale evaluatie, lichaamsbeweging en psychologische begeleiding.¹⁶
 - De medicamenteuze behandeling is slechts één aspect van de globale pijnbenadering. Opioïden worden niet voorgesteld bij de aanpak van nociplastische pijn.
 - De richtlijn van WOREL stelt amitriptyline voor als behandeling voor fibromyalgie, en in mindere mate duloxetine. Pregabaline kan ook worden overwogen.²³
- *Chronische hoofdpijn*:
 - Hoofdpijn door medicatieovergebruik (of "medicatieafhankelijke hoofdpijn"): langdurig en te frequent gebruik van antimigrainemiddelen (triptanen, ergotderivaten) of analgetica (paracetamol, NSAID, acetylsalicylzuur, of combinaties met bv coffeïne) bij patiënten met frequente migraine of spanningshoofdpijn, kan hoofdpijn veroorzaken te wijten aan deze geneesmiddelen. Dit type hoofdpijn ontwikkelt zich sneller met antimigrainemiddelen dan met analgetica [zie 10.9.1].^{24 10}
 - Bij frequente spanningshoofdpijn (> 7-9 hoofdpijndagen/maand) kan profylactische behandeling worden overwogen. Lage doses tricyclische antidepressiva zouden de frequentie en de intensiteit van de hoofdpijn kunnen verminderen. In sommige studies werden positieve resultaten gemeld met amitriptyline.¹⁰ Andere studies suggereren dat mirtazapine en venlafaxine mogelijk een meerwaarde hebben en worden beschouwd als alternatieven.¹⁰ Er is zeer weinig bewijs voor de werkzaamheid van selectieve serotonine-heropnameremmers.^{10 25}
 - Bij frequente migraineaanvallen is het nut van medicamenteuze profylaxe voor verschillende geneesmiddelen bewezen²⁶ (zie 10.9.2).
- *Pijnbestrijding bij palliatieve zorg*
 - **Meer informatie over de verschillende aspecten van de palliatieve zorg is te vinden op Pallialine.be. Gezien de specifieke context van de palliatieve geneeskunde worden veel maatregelen en behandelingen toegepast op basis van expert opinie en kunnen er slechts zeer weinig EBM-referenties gegeven worden.**



- In het kader van de palliatieve zorg is adequate pijnstilling cruciaal, maar slechts één facet van de symptoomcontrole.
- De pijnladder van de Wereldgezondheidsorganisatie voorziet een aantal stappen voor de pijnstilling in de palliatieve zorg.²⁷ De onderbouwing van deze pijnladder is heel beperkt.
 - Eerste stap: een niet-opioïde pijnstiller zoals paracetamol, een NSAID of - steeds minder - acetylsalicylzuur.²⁸
 - Tweede stap: toevoegen van of overschakelen naar een zwakwerkend opioïd zoals codeïne of tramadol.
 - Derde stap: toevoegen van of overschakelen naar een sterkwerkend opioïd oraal of transdermaal.
 - Vierde stap: parenterale toediening van een krachtig opioïd via subcutane pijnpomp, intraveneus, eventueel epiduraal of intrathecaal, met behoud van paracetamol of een NSAID.
- Morfine: drinkbare morfine-oplossing of -siroop, om de 4 uur te nemen, bestaat als specialiteit (zie 8.3.1.), en kan ook worden voorgeschreven als magistrale bereiding (die afgeschermd van het licht zeker 1 maand bewaard kan worden), bv. als volgt:
 - R/ Siroop met vijf milligram* morfinedrochloride/5 ml TMF, DT x ml
 - (* vijf milligram tot vijftwintig milligram/5ml)
 - of
 - R/ Oplossing met twintig milligram morfinedrochloride/ml TMF, DT x ml
- Morfine als vast, oraal preparaat met normale afgifte kan om de 4 uur gegeven worden.
- De dosis morfine wordt opgedreven in functie van de noden, tragsgewijs met 25% of meer.²⁸
- Na het vinden van de dosis morfine die voldoende pijnstilling geeft, zal men meestal overschakelen naar een oraal morfinedrochloride met verlengde afgifte²⁸ [zie Tabel 8a.].
- Wanneer orale inname moeilijk is, kan morfine parenteraal worden gegeven, bv. in subcutaan infuus via pijnpomp, waarbij meestal gestart wordt met de helft van de orale dosis. Ook pleisters op basis van buprenorfine of van fentanyl kunnen gebruikt worden. Ze hebben echter bij palliatieve zorg slechts een beperkte plaats wanneer snelle aanpassing van de dosis noodzakelijk is (zie 8.3.).
- In verband met *rescue* medicatie bij doorbraakpijnen en in verband met opioïdrotatie, zie 8.3..
- Bij chronisch gebruik van opioïden dient rekening gehouden te worden met de ongewenste effecten (zie 8.3.), en associëren van een laxativum is de regel; dikwijls is ook een anti-emeticum aangewezen.²⁸
- Bij neuropathische pijn wordt dikwijls gebruik gemaakt van bepaalde anti-epileptica of antidepressiva (zie hoger); bij neuropathische pijn door tumorale compressie en oedeem gebruikt men corticosteroïden.²⁸
- Botpijnen door metastasen reageren vaak slecht op opioïden. NSAID's en corticosteroïden worden soms gebruikt bij dit type pijn voor hun pijnstillend effect.²⁸ Andere geneesmiddelen, zoals denosumab (zie 9.5.5.1.) of zoledroninezuur, worden ook gebruikt. Ook niet-farmacologische benaderingen worden gebruikt (bijvoorbeeld kinesiotherapie, fysiotherapie, emotionele ondersteuning of relaxatiesessies), zie *Palliaguide.be*.
- Bij dyspneu tonen oraal of parenteraal toegediende opioïden een gunstig effect (evidentie van lage kwaliteit). Orale of parenterale morfine kan worden toegediend in geval van dyspneu bij patiënten in de palliatieve zorg zodra het effect van de etiologische of (niet-)medicamenteuze maatregelen onvoldoende is.²⁹
- Bij patiënten met chronische pijn kunnen bepaalde pijnstillers terugbetaald worden via hoofdstuk IV (a priori controle, categorie b, levenslang geldig), zie *Folia januari 2022*.
- In magistrale bereiding worden acetylsalicylzuur, paracetamol, codeïne, codeïnefosfaat en coffeïne, onderling geassocieerd of afzonderlijk voorgeschreven, vergoed voor behandeling van chronische pijn, mits toelating van de adviserend arts van de verzekeringsinstelling.

Oudere patiënten

- Koorts en pijn



- Bij ouderen is de aanpak van koorts en de verschillende soorten pijn dezelfde als bij jongere patiënten (zie rubriek “Plaatsbepaling”). Hieronder volgen enkele aandachtspunten voor oudere patiënten.
- Er zijn weinig gegevens beschikbaar over het gebruik van paracetamol of NSAID's als koortswerend of pijnstillend middel bij oudere patiënten.
- Vaak is chronische pijn bij oudere patiënten het gevolg van artrose. Niet-medicamenteuze interventies hebben zeker een plaats en zijn minstens even belangrijk als medicamenteuze behandelingen, die meer risico's kunnen geven bij oudere patiënten. Bepaalde oefentherapieën en kinesitherapie kunnen chronische pijn helpen verlichten. Dergelijke interventies kunnen ook het psychisch welzijn bevorderen, omdat ze onder andere zorgen voor sociaal contact en extra aandacht.
- Posttherpetische neuropathische pijn komt vaker voor bij oudere patiënten, maar het is momenteel niet duidelijk aangetoond dat antivirale middelen of vaccinatie een voordeel zouden hebben ter preventie van dit risico bij deze populatie (zie 11.4.1. en 12.1.1.10).
- Behandelopties
 - Bij oudere patiënten zijn de behandelopties dezelfde als bij jongere patiënten, maar de studies specifiek bij oudere patiënten zijn zeer beperkt. Tramadol is niet de voorkeursoptie bij oudere patiënten vanwege de beperkte evidentie van werkzaamheid bij deze patiënten en het hoger risico op ongewenste effecten (misselijkheid, braken, obstipatie en slaperigheid).³⁰
 - Oudere patiënten zijn gevoeliger voor de ongewenste effecten van heel wat analgetica (bijvoorbeeld NSAID's, opioïden, antidepressiva en anti-epileptica) dan jongere patiënten.
 - Het symbool 80+ ter hoogte van sommige geneesmiddelen betekent dat het geneesmiddel opgenomen werd in het **Formularium Ouderenzorg**. Klik op het symbooltje om hier meer over te lezen in de geneesmiddelenfiche.

8.2. Niet-opioïde analgetica - Antipyretica

In dit hoofdstuk worden besproken:

- paracetamol,
- acetylsalicylzuur,
- metamizol,
- combinatiepreparaten.

De NSAID's worden besproken in 9.1.

8.2.1. Paracetamol

Paracetamol heeft analgetische en antipyretische eigenschappen, maar geen anti-inflammatoir effect.

Plaatsbepaling

- *Zie 8.1.*
- Omwille van zijn goede tolerantie en gunstig veiligheidsprofiel heeft paracetamol een gunstige risicobatenverhouding bij de symptomatische aanpak van pijn en koorts, zeker bij kinderen, zwangeren en ouderen.⁶
- Gebruik van paracetamol laat, bv. bij artrosepijnen (zie 9.4.), dikwijls toe het chronisch gebruik van niet-steroidale anti-inflammatoire middelen te vermijden. Afhankelijk van het profiel van de patiënt worden doses van 2 à 4 g paracetamol per dag in vast schema aangeraden. Een aantal studies stellen het gebruik van paracetamol als eerste keuze voor de behandeling van artrosepijnen in vraag [zie *Folia november 2016 en Folia februari 2018*]. Volgens WOREL moet paracetamol, alleen of in combinatie met NSAID's, worden overwogen bij patiënten met artrose.²³ Een systematische verschuiving naar het gebruik van orale NSAID's of opioïden zou meer ongewenste effecten kunnen geven, zeker als het gaat om oudere patiënten.²³



- Het associëren van codeïne of tramadol met paracetamol (zie 8.3.2.) zou chronisch gebruik en misbruik ervan in de hand werken.^{23 31} De associatie dient te worden voorbehouden voor een behandeling gedurende korte termijn bij acute pijn.³²

Indicaties (synthese van de SKP)

- Nociceptieve (niet-neuropathische) pijn.
- Koorts.

Contra-indicaties

- Ernstige nierinsufficiëntie, ernstige leverinsufficiëntie (SKP, maar paracetamol wordt op de website “genesmiddelenbijlevercirrose.nl” als “veilig” bij levercirrose beoordeeld).

Ongewenste effecten

- Zelden irritatie van de gastro-intestinale tractus, wat een voordeel is ten opzichte van de NSAID's.
- Bij overdosering: hepatotoxiciteit met icterus en soms fatale necrose, dikwijls pas 24 à 48 uur na massale ingestie. **Omwille van het initieel vaak asymptomatische verloop van een intoxicatie met paracetamol vergt elk vermoeden van overdosering een dringende ziekenhuisopname.** Bij volwassenen zijn problemen te verwachten vanaf een inname van 10 g. Bij bestaan van risicofactoren kan reeds toxiciteit worden gezien vanaf lagere hoeveelheden, zelfs bij chronisch gebruik van de gebruikelijke maximale dagdosis (4 g) (zie rubriek “Bijzondere voorzorgen”). Bij kinderen kan hepatotoxiciteit optreden vanaf 150 mg/kg. Indien uit meting van de plasmaconcentratie van paracetamol blijkt dat het gevaar op hepatotoxiciteit reëel is, wordt ter preventie zo vlug mogelijk intraveneus acetylcysteïne gegeven (zie *Inl.7.1. en 20.1.1.7*).
- Er zijn geen argumenten voor een causaal verband tussen het gebruik van paracetamol op jonge leeftijd en het risico van astma en wheezing, in tegenstelling tot wat gesuggereerd werd in observationeel onderzoek.
- Hemolyse bij patiënten met glucose-6-fosfaat-dehydrogenase (G6PD)-deficiëntie (zeldzaam, zie *Inl.6.2.11.*).

Zwangerschap en borstvoeding

- Volgens onze bronnen mag paracetamol worden gebruikt tijdens de zwangerschap en de periode van borstvoeding.
- Er zijn echter zeldzame gevallen gemeld van vroegtijdige sluiting van de ductus arteriosus bij gebruik van paracetamol tijdens het 3^e trimester van de zwangerschap, vooral bij doses van minstens 1,5 g/dag. Wanneer paracetamol wordt gebruikt tijdens het 3^e trimester van de zwangerschap, moet de risico-batenverhouding worden beoordeeld:
 - Bij pijn aan het einde van de zwangerschap zou de inname van paracetamol uit voorzorg kunnen worden beperkt tot maximaal 500 mg 3x/dag.
 - Bij koorts tijdens het 3^e trimester (met risico van uitlokken van weeën en van vroeggeboorte) zijn de voordelen van paracetamol meestal wel groter dan de risico's en kan een dosis > 1500 mg/dag gerechtvaardigd zijn.
 - In alle gevallen moet paracetamol gedurende een zo kort mogelijke periode worden gebruikt [zie *Folia mei 2024*].
- Volgens onze bronnen en evidence-based publicaties is er geen bewijs van causaal verband tussen het gebruik van paracetamol tijdens de zwangerschap en het risico op het ontwikkelen van gedragsstoornissen (autisme en ADHD), zie *Folia oktober 2025*.³³

Oudere patiënten

- Bij oudere patiënten heeft paracetamol dezelfde plaats als bij jongere patiënten (zie rubriek “Plaatsbepaling”). Meestal wordt de voorkeur gegeven aan paracetamol oraal voor de behandeling van koorts en acute pijn, gezien de gunstigere risico-batenverhouding.



- Bij hoogbejaarde patiënten wordt de dosering van 3 g/dag best niet overschreden.
- Gewicht < 50 kg, chronische ondervoeding en aanwezigheid van lever- of nierinsufficiëntie zijn risicofactoren die des te vaker voorkomen bij oudere patiënten (zie rubriek “Dosering”).
- Het symbool 80+ ter hoogte van sommige geneesmiddelen betekent dat het geneesmiddel opgenomen werd in het **Formularium Ouderenzorg**. Klik op het symbooltje om hier meer over te lezen in de geneesmiddelenfiche.

Bijzondere voorzorgen

- De drempel voor levertoxiciteit is verlaagd bij volgende *risicopatiënten*: kinderen, zeer magere volwassenen (< 50 kg), hoogbejaarde personen en patiënten met alcoholafhankelijkheid, chronisch ondervoede patiënten, patiënten die langdurig vasten en patiënten met lever- of nierinsufficiëntie [zie *Folia april 2011*].
- In geval van leverlijden (leverinsufficiëntie, chronisch alcoholgebruik) moet de maximale dagelijkse dosis beperkt worden tot 3 g per dag (tot 2 g bij patiënten < 50 kg). Bij personen met acute leverinsufficiëntie is paracetamol te mijden.
- In geval van nierinsufficiëntie moet de dosis worden verminderd en moet een langer doseringsinterval van 6 à 8 u worden gerespecteerd [zie *Folia februari 2018*].
- Het is belangrijk om patiënten met pijn te vragen naar de reeds ingenomen hoeveelheid paracetamol, ook in *over the counter* (OTC) en zowel in mono- als combinatiepreparaten.
- Patiënten met tandpijn blijken een belangrijke risicogroep te zijn voor accidentele paracetamolintoxicatie [zie *Folia februari 2018*].
- De resorptie van paracetamol vanuit suppositoria is wisselend; orale toediening is te verkiezen, ook bij zuigelingen.
- Orodispergeerbare tabletten bieden geen klinisch significante voordelen in termen van snelheid van werking of doeltreffendheid.
- De preparaten op basis van paracetamol met gereguleerde afgifte zijn in 2018 uit de markt genomen omwille van de risico's bij overdosering [zie *Folia februari 2018*].
- Het natriumgehalte in bruispreparaten (tabletten, poeders, granulaten) kan problemen geven bij patiënten op zoutarm dieet. Een recente observationele studie geeft een signaal van verhoogd hartlijden en sterfte bij chronisch gebruik van geneesmiddelen met hoog natriumgehalte [zie *Folia mei 2023*].
- Voorzichtigheid bij G6PD-deficiëntie wegens beperkt risico van hemolytische anemie (zie *Inl.6.2.11*).


Nota


Voor de verpakkingen die meer dan 10,05 g paracetamol bevatten, moet er een medisch voorschrift zijn, of een schriftelijke aanvraag van de patiënt (zie *Inl.2.11*).

Posol.

- *In afwezigheid van risicofactoren*:
 - volw. ≥ 50 kg: *per os*: 500 mg à 1 g, tot 4 x/dag (max. 4 g/dag); parenteraal: tot max. 1 g 4 x/dag
 - kind en volw. < 50 kg: *per os*: 15 mg/kg tot 4 x/dag (max. 60 mg/kg/dag)
- *In aanwezigheid van risicofactoren (zie Bijzondere voorzorgen)*:
 - volw. ≥ 50 kg: *per os*: max. 3 g/dag
 - volw. < 50 kg: *per os*: max. 2 g/dag

ALGOSTASE MONO (SMB)

paracetamol
tabl. (deelb. niet kwantit.)
100 x 500 mg 7,45 €
tabl. (deelb. kwantit.)
30 x 1 g 6,59 €
90 x 1 g b[†]  10,28 €
90 x 1 g 9,33 €

bruistabl.
32 x 500 mg 4,75 €
bruistabl. (deelb. kwantit.)
20 x 1 g 5,50 €
susp. (pdr., zakjes)
60 x 1 g b[†]  9,00 €
(de verpakkingen van 90 x 1 g zijn
beschikbaar in blister en in flacon)

DAFALGAN (UPSA)

paracetamol
tabl.
20 x 500 mg 4,34 €
30 x 500 mg 5,95 €
filmomh. tabl. (deelb. niet kwantit.)
Forte
10 x 1 g 3,77 €



16 x 1 g 5,85 €
32 x 1 g 10,50 €
50 x 1 g 14,11 €
100 x 1 g 25,56 €
harde caps. Caps Forte
8 x 1 g 4,00 €
40 x 1 g 17,37 €
orodisp. tabl. Odis
16 x 500 mg 5,06 €
bruistabl. (deelb. kwantit.)
20 x 500 mg 5,75 €
40 x 500 mg 10,25 €
bruistabl. (deelb. kwantit.) Forte
8 x 1 g 3,78 €
20 x 1 g 8,99 €
40 x 1 g 16,04 €
gran. (zakjes) Instant Rode vruchten
20 x 500 mg 6,53 €
gran. (zakjes) Instant Forte Rode
vruchten
10 x 1 g 5,30 €
20 x 1 g 9,99 €

DAFALGAN (UPSA)
paracetamol
gran. (zakjes) Instant Junior Aardbei
20 x 250 mg 6,53 €
siroop oploss. Pediatrie
150 ml 150 mg / 5 ml 6,95 €
zetspil Pediatrie
12 x 80 mg 3,61 €
12 x 150 mg 4,44 €
12 x 300 mg 5,11 €

DAFALGAN (Exim)
paracetamol
bruistabl. (deelb. kwantit.) Forte
40 x 1 g
(parallelinvoer)

DAFALGAN (Impexco)
paracetamol
filmomh. tabl. (deelb. niet kwantit.)
Forte
32 x 1 g 8,94 €
bruistabl. (deelb. kwantit.) Forte
20 x 1 g 7,88 €
40 x 1 g 14,12 €
(parallelinvoer)

PANADOL (Haleon)
paracetamol
filmomh. tabl. (deelb. kwantit.) Fasttabs
60 x 500 mg 11,26 €

tabl. (deelb. kwantit.)
50 x 1 g 8,34 €

PARACETAMOL AB (Aurobindo)
paracetamol
tabl. (deelb. kwantit.)
30 x 500 mg 4,43 €
100 x 500 mg b[†] 8,25 €
10 x 1 g 2,47 €
30 x 1 g 7,42 €
60 x 1 g b[†] 8,90 €
100 x 1 g b[†] 10,65 €

PARACETAMOL B. BRAUN (B. Braun)
paracetamol
inf. oploss. i.v. [flac.]
10 x 500 mg / 50 ml U.H. [10 €]
10 x 1 g / 100 ml U.H. [15 €]

PARACETAMOL EG (EG)
paracetamol
filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)
30 x 500 mg 4,43 €
100 x 500 mg 11,83 €
120 x 500 mg b[†] 8,99 €
filmomh. tabl. (deelb. kwantit.) Forte
10 x 1 g 3,26 €
30 x 1 g 8,54 €
60 x 1 g 14,69 €
100 x 1 g 17,12 €
120 x 1 g b[†] 11,85 €

bruistabl. (deelb. kwantit.)
20 x 500 mg 4,07 €
40 x 500 mg 7,24 €
bruistabl. (deelb. kwantit.) Forte
20 x 1 g 7,81 €
40 x 1 g 13,93 €
gran. (zakjes) Instant Vanille Aardbei
20 x 500 mg 5,67 €
gran. (zakjes) Instant Forte Cappuccino
10 x 1 g 4,59 €

PARACETAMOL EG (EG)
paracetamol
gran. (zakjes) Instant Junior Vanille
Aardbei
20 x 250 mg 5,67 €

**PARACETAMOL FRESENIUS KABI
(Fresenius Kabi)**
paracetamol
inf. oploss. i.v. [flac.]

10 x 500 mg / 50 ml U.H. [10 €]
10 x 1 g / 100 ml U.H. [15 €]

**PARACETAMOL KRUIDVAT HEALTH
(Kruidvat)**
paracetamol
tabl. (deelb. kwantit.)
20 x 500 mg 1,85 €

PARACETAMOL SANDOZ (Sandoz)
paracetamol
tabl. (deelb. kwantit.)
30 x 1 g 7,42 €
60 x 1 g b[†] 8,90 €
120 x 1 g b[†] 11,47 €
bruistabl. (deelb. kwantit.)
32 x 1 g 7,46 €

PARACETAMOL TEVA (Teva)
paracetamol
filmomh. tabl. (deelb. kwantit.) Fasttabs
30 x 500 mg 4,33 €
tabl.
30 x 500 mg 3,87 €
100 x 500 mg b[†] 8,25 €
tabl. (deelb. kwantit.)
10 x 1 g 2,41 €
30 x 1 g 6,72 €
60 x 1 g 10,65 €
90 x 1 g 13,03 €
100 x 1 g 14,48 €
120 x 1 g b[†] 11,63 €

PERDOLAN (Kenvue)
paracetamol
zetspil Zuigel.
12 x 100 mg 4,30 €
zetspil Kind
12 x 200 mg 5,61 €
12 x 350 mg 5,80 €

PERDOLAN (Kenvue)
paracetamol
siroop oploss. Kind
200 ml 160 mg / 5 ml 9,21 €
zetspil Volw.
12 x 500 mg 5,58 €



8.2.2. Acetylsalicylzuur

Acetylsalicylzuur heeft analgetische en antipyretische eigenschappen, en in hoge doses een anti-inflammatoir effect.

Plaatsbepaling

- Zie 8.1.
- Hooggedoseerd acetylsalicylzuur heeft slechts een zeer beperkte plaats bij koorts en pijn vanwege zijn ongunstige risico-batenverhouding (zie 8.1.). Bij acute migraine zijn er enkele studies met gunstig effect²⁶ (zie 10.9.1.).
- Voor een anti-inflammatoir effect zijn hoge doses acetylsalicylzuur noodzakelijk; dit is zelden geïndiceerd en de niet-steroïdale anti-inflammatoire middelen (zie 9.1.) hebben een gunstiger risico-batenverhouding.
- Laaggedoseerd acetylsalicylzuur heeft een goed onderbouwde en gunstige risico-batenverhouding als antiaggregans in de secundaire cardiovasculaire preventie. Preparaten met uitsluitend cardiovasculaire preventie als indicatie worden vermeld in 2.1.1.1..
- Op basis van verschillende klinische studies wordt acetylsalicylzuur in lage dosis ook gebruikt bij een hoog risico op pre-eclampsie³⁴ (indicatie niet vermeld in de SKP) (zie rubriek “Zwangerschap en borstvoeding”).
- Toevoegen van ascorbinezuur (vitamine C) als hulpstof heeft geen bewezen meerwaarde.

Indicaties (synthese van de SKP)

- Nociceptieve (niet-neuropathische) pijn.
- Koorts.
- Ontsteking (hoge doses).
- Cardiovasculaire preventie (lage doses); acute fase van myocardinfarct en cerebrovasculair accident en instabiele angor (zie 2.1.1.1.).

Contra-indicaties

- Zwangerschap: bij hoge doses, vanaf de 20^e week (zie rubriek *Zwangerschap en borstvoeding*).
- Actieve bloeding en verhoogd bloedingsrisico.
- (Voorgeschiedenis) van gastro-duodenaal ulcus.
- Kinderen onder 12 jaar met virale infectie (vooral influenza en varicella).
- Ernstige nierinsufficiëntie, ernstige leverinsufficiëntie (hoge dosis) (SKP).

Ongewenste effecten

- Langdurige remming van de plaatjesaggregatie, met daardoor een plaats in de cardiovasculaire preventie (zie 2.1.1.1.), maar ook met bloedingsproblemen, zoals nabloeding bij tandextractie, gastro-intestinale of centrale bloedingen, en dit soms reeds na een éénmalige dosis en ongeacht de toedieningsvorm.
- Gastro-intestinale letsels kunnen het gevolg zijn van de prostaglandineremming, zoals dit met de NSAID's wordt gezien.
- Oudere studies suggereren dat het lokaal etsend effect op de maag kan worden gecorrigeerd door een opgeloste of maagsapresistente vorm te gebruiken. Maagbescherming met een PPI wordt voorgesteld bij risicopatiënten (zie 3.1.).
- Overgevoelighedsreacties (bv. bronchospasme), vooral bij het syndroom van Widal (gekenmerkt door triade astma, neuspoliepen en overgevoeligheid voor NSAID's); er is kruisovergevoeligheid met NSAID's.
- Bij hoge doses: oorsuizen.
- Bij acute overdosering (meestal met doses hoger dan 10 g bij volwassenen): convulsies, respiratoire depressie met metabole acidose, koorts, verwardheid en coma.
- (Zeer) zelden: mogelijk risico van syndroom van Reye [zie *Folia maart 2003 en Folia september 2003*].
- Hemolyse bij patiënten met glucose-6-fosfaat-dehydrogenase (G6PD)-deficiëntie (zeldzaam, zie



Inl.6.2.11.).

Zwangerschap en borstvoeding

- Zwangerschap:
 - **Antiaggregerende doses** (tot 300 mg/dag):
 - Inname van acetylsalicylzuur is mogelijk gedurende de hele zwangerschap.
 - Gebruik van acetylsalicylzuur in lage dosis (< 100 mg/dag) vanaf het einde van het eerste trimester kan nuttig zijn bij bepaalde vrouwen met een hoog risico van pre-eclampsie [zie *Folia april 2016*].
 - Er wordt aanbevolen om de inname van acetylsalicylzuur 5 à 10 dagen vóór de geplande bevallingsdatum te stoppen.
 - **Anti-inflammatoire doses** (\geq 500 mg/dag):
 - **Vóór 20 weken zwangerschap: vermoeden van een teratogeen en abortief effect bij chronisch gebruik van hoge doses.** Tijdelijk gebruik is waarschijnlijk veilig.
 - **Vanaf 20 weken zwangerschap: af te raden:** langdurig gebruik van hoge doses werd in verband gebracht met verminderde urineproductie bij de foetus, wat tot oligohydramnion en irreversibele neonatale oligo- en anurie kan leiden.
 - **3^e trimester: gecontra-indiceerd: verlengde zwangerschap en arbeid, vervroegde sluiting van de ductus arteriosus en verminderde nierfunctie.**
 - **Perinatale periode: risico van bloedingen bij moeder, foetus en pasgeborene.**
- Borstvoeding: chronische inname van acetylsalicylzuur in analgetische of anti-inflammatoire dosis is gecontra-indiceerd wegens het risico van intoxicatie bij de pasgeborene. Occasioneel of chronisch gebruik van acetylsalicylzuur als antiaggregans is mogelijk.

Oudere patiënten

- Net als bij jongere patiënten heeft acetylsalicylzuur slechts een zeer beperkte plaats bij koorts en pijn (zie rubriek “Plaatsbepaling”). Bovendien zijn oudere patiënten gevoeliger voor de ongewenste effecten (zoals gastro-intestinale complicaties) en interacties van acetylsalicylzuur.
- Toevoeging van een PPI aan acetylsalicylzuur vermindert de gastro-intestinale toxiciteit van acetylsalicylzuur, met een gedeeltelijk beschermend effect tegen ulcuscomplicaties zoals perforatie of bloeding. Deze maagbescherming is te overwegen bij opstarten van een behandeling met acetylsalicylzuur bij risicopatiënten: personen > 80 jaar of met belangrijke comorbiditeit, met antecedenten van peptische ulcera of van ulcus met complicaties (bloeding, perforatie), en bij gelijktijdige inname van een corticosteroïd, NSAID's of een antiaggregans of anticoagulans. Deze maatregel vermindert het risico op ulcera, maar elimineren het risico niet.
- Acetylsalicylzuur wordt voornamelijk gebruikt voor cardiovasculaire preventie (zie hoofdstuk 2.1.1.1. rubriek “Oudere patiënten” voor meer informatie).

Interacties

- Verhoogd risico van bloeding (vooral gastro-intestinaal) bij associëren met antitrombotische of anticoagulerende middelen, NSAID's, SSRI's, serotonine- en noradrenaline-heropnameremmers (SNRI's) of vortioxetine en bij chronisch of overmatig alcoholgebruik.
- Verhoogd risico van gastro-intestinale letsels bij gelijktijdig gebruik van NSAID's. Het gastro-intestinale voordeel van de COX-2-selectieve NSAID's vermindert bij associatie met acetylsalicylzuur.^{35 36}
- Acetylsalicylzuur + NSAID's (indometacine, ibuprofen, naproxen): vermoeden van verminderen van het cardioprotectief effect van acetylsalicylzuur. Bij ibuprofen zou het cardioprotectief effect van acetylsalicylzuur kunnen behouden blijven door ibuprofen enkele uren na acetylsalicylzuur toe te dienen.
- Acetylsalicylzuur en methotrexaat: verhoogd risico van ongewenste effecten van methotrexaat, vooral wanneer methotrexaat gebruikt wordt aan hoge doses in de oncologie. Bij patiënten met een normale nierfunctie op laaggedoseerd methotrexaat is het risico van verhoogde methotrexaattoxiciteit zeer laag.



- Ernstige acidose en centrale toxiciteit bij associëren van hoge doses salicylaten en acetazolamide.
- Een risico van syndroom van Reye werd beschreven bij associëren met varicellavaccin.

Bijzondere voorzorgen

- Het natriumgehalte in bruispreparaten (tabletten, poeders, granulaten) kan problemen geven bij patiënten op een zoutarm dieet. Een recente observationele studie geeft een signaal van verhoogd hartlijden en sterfte bij langdurig gebruik van geneesmiddelen met hoog natriumgehalte [zie *Folia mei 2023*].
- Voorzichtigheid bij G6PD-deficiëntie wegens beperkt risico van hemolytische anemie (zie *Inl.6.2.11*).

Niet-maagsapresistente preparaten

ACETYLSALICYLZUUR PANPHARMA

(Panmedica/Panpharma)

acetylsalicylzuur (lysine)

inj./inf. oploss. (pdr. + solv.) i.m./i.v. [flac.

+ amp.]

6 x 500 mg + 5 ml solv. R/ b

8,70 €

ASPEGIC (Substipharm)

acetylsalicylzuur (lysine)

oploss. (pdr., zakjes)

30 x 100 mg 5,99 €

30 x 500 mg 7,73 €

20 x 1 g 10,11 €

ASPIRINE (Bayer)

acetylsalicylzuur

omh. tabl. Fasttabs

20 x 500 mg 6,95 €

40 x 500 mg 11,95 €

bruistabl.

36 x 500 mg 10,73 €

ASPIRINE-C (Bayer)

acetylsalicylzuur

bruistabl.

20 x 400 mg 9,35 €

SEDERGINE (UPSA)

acetylsalicylzuur

bruistabl.

20 x 325 mg 3,09 €

bruistabl. (deelb. niet kwantit.) Forte

20 x 1 g 8,06 €



8.2.3. Metamizol

Metamizol is een pyrazolonderivaat met antipyretische, en matige analgetische en spasmolytische eigenschappen. Het kan een gering anti-inflammatoir effect hebben.

Plaatsbepaling

- Metamizol heeft een minder interessant profiel dan de andere analgetica, wegens zijn mogelijk ernstige ongewenste effecten.³⁷
- Het is vooral onderzocht bij postoperatieve pijn en wordt ook gebruikt bij krampen, niersteenkolië, kankerpijn, spanningshoofdpijn en migraine. Metamizol kan een plaats hebben bij patiënten met contra-indicaties voor NSAID's [zie *Folia februari 2024*].

Indicaties (synthese van de SKP)

- Acute of chronische ernstige pijn wanneer andere behandelingen niet geïndiceerd zijn.
- Hoge koorts die niet reageert op andere behandelingen.

Contra-indicaties

- 3^e trimester van de zwangerschap.
- Hypotensie, onstabiele hemodynamische toestand (in geval van intraveneuze toediening).
- Hematologische afwijkingen.

Ongewenste effecten

- Ernstige hematologische toxiciteit (zelden agranulocytose).
- Allergische reacties: astma, anafylactoïde reacties tot anafylactische shock.
- Ernstige huidreacties tot syndroom van Lyell en syndroom van Stevens-Johnson.
- Maagbloedingen (zelden).
- Leverschade.
- Intraveneuze toediening: hypotensie en veneuze irritatie.

Zwangerschap en borstvoeding

- Zwangerschap: **metamizol mag niet gebruikt worden in het 3^e zwangerschapstrimester** (verminderde nierfunctie en vernauwing van de ductus arteriosus bij het kind).
- Borstvoeding: af te raden.

Bijzondere voorzorgen

- Niet gebruiken bij patiënten met een voorgeschiedenis van astma of atopie.
- Bij verminderde nier- en leverfunctie en bij ouderen: hoge doses vermijden en bij langdurig gebruik de dosering verlagen, aangezien de eliminatie vertraagd is.
- Voorzichtigheid bij G6PD-deficiëntie wegens een risico van hemolytische anemie (zie *Inl.6.2.11*).

Posologie

- Vanaf 15 jaar of ouder (> 53 kg): 500 à 1000 mg elke 6 à 8 uur (max. 4000 mg per dag)

NOVALGINE (Opella)

metamizol, natrium

filmomh. tabl.

20 x 500 mg R/ 4,51 €

inj. oploss. i.m./i.v. [amp.]

12 x 1 g / 2 ml R/ 14,53 €



8.2.4. Combinatiepreparaten

De vaste associaties van paracetamol met codeïne en met tramadol worden vermeld bij de opioïden in 8.3.2..

Plaatsbepaling

- In principe hebben preparaten met één enkel actief bestanddeel een gunstiger risico-batenverhouding. Combinatiepreparaten beperken de mogelijkheid van aanpassing aan het individu en in geval van ongewenste effecten is de oorzaak vaak moeilijk te bepalen.
- Associëren van hoge doses coffeïne (meer dan 100 mg) met paracetamol of een NSAID zou mogelijk een additief analgetisch effect geven.³⁸ Het combinatiepreparaat op basis van acetylsalicylzuur en coffeïne is niet meer beschikbaar sinds april 2023.
- Het associëren van codeïne of coffeïne met acetylsalicylzuur of paracetamol, zou chronisch gebruik en misbruik ervan in de hand werken (zie 8.3.2.).³⁹ De preparaten die codeïne bevatten, zijn steeds onderworpen aan een voorschrift.
- De vaste associatie paracetamol + ibuprofen kan het risico van overdosering door paracetamol (zie 8.2.1.) verhogen. Deze combinatie zou zo kort mogelijk moeten worden gebruikt wegens de mogelijke gastro-intestinale risico's (door de aanwezigheid van een NSAID), zie *Folia oktober 2023*.

Contra-indicaties

- Voor acetylsalicylzuur, zie 8.2.2..
- Voor ibuprofen, zie 9.1.1..
- Voor de meeste combinatiepreparaten worden nierinsufficiëntie en leverinsufficiëntie als contra-indicatie vermeld in de SKP.

Ongewenste effecten

- Zie 8.2.1., 8.2.2. en 9.1.1.
- Of chronisch gebruik van de analgetische combinatiepreparaten aanleiding kan geven tot analgetica-nefropathie blijft controversieel.

Zwangerschap en borstvoeding

- Zie 8.2.1., 8.2.2. en 9.1.1.

Interacties

- Zie 8.2.1., 8.2.2. en 9.1.1.
- Coffeïne is een substraat en inhibitor van CYP1A2 (zie Tabel 1c. in Inl.6.3.).

Bijzondere voorzorgen

- Zie 8.2.1., 8.2.2. en 9.1.1.
- Het natriumgehalte in bruispreparaten (tabletten, poeders, granulaten) kan problemen geven bij patiënten op streng een zoutarm dieet. Een recente observationele studie geeft een signaal van verhoogd hartlijden en sterfte bij langdurig gebruik van geneesmiddelen met hoog natriumgehalte [zie *Folia mei 2023*].

Paracetamol + coffeïne

ALGOSTASE (SMB)

paracetamol 500 mg
coffeïne 50 mg
harde caps.
30 x 4,95 €
bruistabl. (deelb. niet kwantit.)

32 x 9,39 €

DAFALGAN PLUS CAFEINE (UPSA)

paracetamol 500 mg
coffeïne 65 mg
filmomh. tabl.

30 x 9,75 €

EXCEDRYN PIJN & KOORTS (Haleon)

paracetamol 500 mg
coffeïne 65 mg



filmomh. tabl.
20 x

MANN (SMB)
paracetamol 500 mg

coffeïne 50 mg
oploss. (pdr., zakjes)
16 x 3,45 €

WITTE KRUIS (SMB)

paracetamol 500 mg
coffeïne 50 mg
oploss. (pdr., zakjes)
20 x 3,61 €

Acetylsalicylzuur + coffeïne

De specialiteit **Aspirine Cafeine**[®] is niet meer op de markt sinds april 2023.

Paracetamol + acetylsalicylzuur

AFEBRYL (SMB)
paracetamol 200 mg
acetylsalicylzuur 300 mg
bruistabl. (deelb. kwantit.)
16 x 6,61 €
32 x 10,94 €

Paracetamol + acetylsalicylzuur + coffeïne

EXCEDRYN MIGRAINE & HOOFDPIJN
(Haleon)
paracetamol 250 mg
acetylsalicylzuur 250 mg
coffeïne 65 mg
filmomh. tabl.
30 x 10,39 €

PERDOLAN COMPOSITUM (Kenvue)

paracetamol 400 mg
acetylsalicylzuur 400 mg
coffeïne 92 mg
zetspil Volw.
12 x 6,84 €

TROC (Melisana)
paracetamol 200 mg
acetylsalicylzuur 200 mg
coffeïne 50 mg
oplosb. tabl.
20 x 4,07 €
40 x 6,50 €

Paracetamol + NSAID

BRUFEN PLUS PARACETAMOL
(Viatris)
ibuprofen 200 mg
paracetamol 500 mg
filmomh. tabl.
20 x R/ 6,63 €

paracetamol 10 mg / 1 ml
ibuprofen (natrium) 3 mg / 1 ml
inf. oploss. i.v. [flac.]
10 x 100 ml 40 €

16 x 6,98 €
32 x 11,99 €

COMBOGESIC (A.forall)

COMBOPHEN (Therabel)
paracetamol 500 mg
ibuprofen 150 mg
filmomh. tabl. (deelb. niet kwantit.)

NURALGAN (SMB)
paracetamol 500 mg
ibuprofen 200 mg
filmomh. tabl.
30 x R/ 9,95 €

8.3. Opioiden

Opiaten zijn (natuurlijke of semi-synthetische) moleculen structureel verwant aan opium (bv. morfine). Opioiden (vroeger “narcotische analgetica”) groeperen alle moleculen die binden op de opioïdreceptoren in de hersenen.

Plaatsbepaling

- Bij het opstarten van opioïden is het belangrijk om voor elk individu realistische doelstellingen vast te leggen om de pijn te verlichten en de dagelijkse functionele capaciteit te verbeteren. De risico-batenverhouding moet regelmatig worden geëvalueerd. Het is noodzakelijk de patiënt vooraf te informeren over de risico's op de meest voorkomende ongewenste effecten, zoals misselijkheid en obstipatie, maar ook over de noodzaak van het geleidelijk stoppen met de medicatie³⁹ [i.v.m. het afbouwen van opioïden, zie *Folia juni 2021*]. Het gebruik van opioïden gaat samen met een multidisciplinaire aanpak



- van de onderliggende pathologie.⁶
- Zie 8.1. voor de plaats van opioïden bij chronische pijn en bij de pijnbestrijding in de palliatieve zorg.
 - Er is de laatste jaren een enorme toename van gebruik van opioïden buiten de context van palliatieve zorg. In sommige landen spreekt men van een echte 'opioïd-crisis' wegens sterk toegenomen sterfte hierdoor.
 - De opioïden kunnen geklasseerd worden volgens hun pijnstillend vermogen:
 - *Zwakwerkende opioïden*: codeïne, dihydrocodeïne, tramadol.
 - *Matig werkende opioïden*: pethidine, tilidine.
 - *Sterkwerkende opioïden*: buprenorfine, fentanyl, hydromorfon, methadon, morfine, oxycodon, piritramide, sufentanil, tapentadol.
 - Opioïden zijn agonisten ter hoogte van de opioïdreceptoren (vooral μ , κ en δ), en worden ook als volgt geklasseerd:
 - *Zuivere agonisten*: codeïne, dihydrocodeïne, fentanyl, hydromorfon, methadon, morfine, oxycodon, pethidine, piritramide, sufentanil, tapentadol, tilidine, tramadol.
 - *Partiële agonisten*: buprenorfine.
 - *Gemengde agonisten/antagonisten*: het vroegere pentazocine.
 - Gelijktijdig gebruik van meerdere opioïden is meestal zinloos. Het kan zelfs leiden tot verminderde pijnstilling als zuivere agonisten gelijktijdig gebruikt worden met partiële agonisten of gemengde agonisten/antagonisten (zie rubriek "Interacties"). Wel kan morfine (als siroop, in subcutane injectie of als preparaat met normale afgifte) als *rescue* medicatie bij doorbraakpijnen gebruikt worden bij kankerpatiënten die reeds behandeld zijn met morfine met verlengde afgifte of met of buprenorfinepleisters.
 - Bij onvoldoende pijnstilling, bij ernstige ongewenste effecten of bij verandering van de toedieningsweg kan van opioïd worden veranderd ("opioïdrotatie").²³ Conversietabellen tussen verschillende middelen geven echter slechts benaderende informatie en individuele aanpassing moet gebeuren. Opioïdrotatie is niet zonder risico en in geval van twijfel is het advies van een expert nuttig. In Tabel 8a. en Tabel 8b. in 8.3. wordt een benaderende equivalentielijst van opioïden vermeld.
 - Er bestaat geen overtuigend bewijs van de werkzaamheid van opioïden bij neuropathische pijn [zie Folia juni 2017].
 - Bij chronische niet-kankerpijn is de plaats van opioïden zeer beperkt: opioïden zijn waarschijnlijk op lange termijn niet doeltreffender dan niet-opioïden, en geven aanleiding tot meer ongewenste effecten [zie Folia september 2016 en Folia februari 2018].²³ Zeker hier dient men vooraf een grondig biopsychosociaal bilan te maken en zijn nauwkeurige medische opvolging en periodieke herevaluaties noodzakelijk om de risico-batenverhouding opnieuw te beoordelen. In het begin van de behandeling moeten realistische doelstellingen worden bepaald om de pijn te verlichten en de functionele capaciteit in het dagelijks leven van de patiënt te verbeteren.²³ Wanneer de chronische niet-kankerpijn niet onder controle is met een opioïd, moet nagegaan worden of het opioïd moet worden voortgezet en moet afbouwen van het opioïd overwogen worden. Indien er toch met een opioïd behandeld wordt, geven de richtlijnen het advies om de duur van de behandeling ervan te beperken tot 3 maanden, de dosis te beperken tot < 50 mg morfine-equivalent per dag, en een dosisverhoging tot \geq 90 mg te vermijden.⁶ Om onttrekkingsverschijnselen te vermijden worden opioïden best geleidelijk aan afgebouwd via afbouwschema's [zie ook e-learnings in ons Auditorium: "Opioïdgebruik en chronische pijn" et "Afbouwen van opioïden", en Folia juni 2021].
 - Codeïne wordt gebruikt bij matig ernstige pijn, in combinatie met paracetamol of met ibuprofen (zie 8.3.2), en als antitussivum (zie 4.2.1). Ook voor codeïne zijn er de ongewenste effecten en is er het risico van afhankelijkheid van opioïden. Codeïne is een prodrug die in de lever omgezet wordt tot morfine. Het associëren van codeïne met paracetamol of met ibuprofen (zie 8.3.2.) zou chronisch gebruik en misbruik ervan in de hand werken.²³ Een korte behandelingsduur in geval van acute pijn verkleint waarschijnlijk die risico's [zie Folia maart 2023].
 - Tramadol: het pijnstillend effect van tramadol berust zowel op een morfineachtig effect als op



noradrenerge en serotoninerge effecten. In de pijnladder van de Wereldgezondheidsorganisatie (zie 8.1.) wordt tramadol beschouwd als alternatief voor codeïne. Tramadol wordt in toenemende mate voorgeschreven bij chronische pijn, hoewel de werkzaamheid hierbij zeer weinig onderbouwd is en het, zoals andere opioïden, aanleiding geeft tot belangrijke ongewenste effecten en afhankelijkheid [zie *Folia februari 2018*].²³

- Tapentadol: het pijnstillend effect van tapentadol berust zowel op een morfineachtig effect als op noradrenerge effecten. De ervaring met tapentadol is beperkt, en de equivalente dosis ten opzichte van morfine of andere opioïden is niet goed bekend.
- De plaats van de matig werkende opioïden is weinig onderbouwd. In sommige landen, bijvoorbeeld in de Verenigde Staten en in Nederland, worden eerder lage doses sterkwerkende opioïden vooropgesteld.²³
- Fentanyl en buprenorfine zijn beschikbaar als pleisters voor transdermale toediening. Ze hebben enkel chronische pijn als indicatie (SKP). Het gebruik van die pleisters is enkel logisch bij stabiele pijn, gezien bij aanbrengen of verwijderen van de pleister of bij aanpassen van de dosis, de plasmaconcentraties en het effect slechts traag wijzigen; de nieuwe *steady-state* wordt pas na meer dan 36 uur bereikt. Verhogen van de dosis vóór de *steady-state* wordt dan ook niet aanbevolen.
- Sufentanil sublinguaal heeft als indicatie in de SKP de behandeling van matige tot ernstige pijn. Sufentanil is een krachtig opioïd. Het wordt voorbehouden voor gebruik in het ziekenhuis gedurende zeer korte termijn (SKP), wegens het risico op respiratoire depressie.
- Methadon en buprenorfine kunnen ook aangewezen zijn als substitutiebehandeling bij patiënten met opioïdafankelijkheid (DSM-V), (zie 10.5.3.).
- De opioïden die specifiek gebruikt worden in het kader van anesthesie, worden vermeld in 18.1.2..
- De tinctuur van *Papaver somniferum* (Opium, onvermengd; opiumtinctuur) heeft als indicatie in de SKP - zonder specifieke studies - de behandeling van ernstige diarree bij volwassenen wanneer andere behandelingen falen (zie 3.6.6.).

Tabel 8a. Benaderende equivalentielijst voor perorale (or.), subcutane (s.c.), intramusculaire (i.m.), intraveneuze (i.v.) en sublinguale (subling.) opioïden (bron British National Formulary, *Farmacotherapeutisch Kompas* en SKP's) (online versie, laatst geraadpleegd op 01/02/2025)

VAN	NAAR	CONVERSIE
Codeïne or.	Tramadol or.	Zelfde dosis
Codeïne or.	Morfine or.	Deel codeïne or. dosis door 10
Codeïne or.	Morfine i.m./s.c./i.v.	Deel codeïne or. dosis door 30
Dihydrocodeïne or.	Morfine or.	Deel dihydrocodeïnedosis or. door 10
Hydromorfon or.	Hydromorfon i.v./s.c.	Deel hydromorfon or. dosis door 3
Morfine or.	Oxycodon or.	Deel morfine or. dosis door 1,5
Morfine or.	Oxycodon s.c./i.v.	Deel morfine or. dosis door 3
Morfine or.	Hydromorfon or.	Deel morfine or. dosis door 5
Morfine or.	Hydromorfon i.v./s.c.	Deel morfine or. dosis door 15



Morfine or.	Morfine i.m./s.c./i.v.	Deel morfine or. dosis door 3
Morfine or.	Buprenorfine subling.	Deel morfine or. dosis door 30
Oxycodon or.	Hydromorfon or.	Deel oxycodon or. dosis door 3,3
Oxycodon or.	Oxycodon s.c./i.v.	Deel oxycodon or. dosis door 2
Tramadol or.	Morfine or.	Deel tramadol or. dosis door 10
Tramadol or.	Morfine i.m./s.c./i.v.	Deel tramadol or. dosis door 30

Tabel 8b. Benaderende equivalentielijst voor transdermale (transderm.) opioïden (bron British National Formulary, Farmacotherapeutisch Kompas en SKP's (online versie, laatst geraadpleegd op 01/02/2025))

Buprenorfine-equivalentietabel ~ = komt overeen met		
35 µg/u patch	~	84 mg/24 u morfine or.
52,5 µg/u patch	~	126 mg/24 u morfine or.
70 µg/u patch	~	168 mg/24 u morfine or.
Fentanyl-equivalentietabel ~ = komt overeen met		
12,5 µg/u patch	~	30 mg/24 u morfine or.
25 µg/u patch	~	60 mg/24 u morfine or.
50 µg/u patch	~	120 mg/24 u morfine or.
75 µg/u patch	~	180 mg/24 u morfine or.
100 µg/u patch	~	240 mg/24 u morfine or.

Indicaties (synthese van de SKP)

- Matig tot ernstige pijn wanneer niet-opioïde analgetica onvoldoende zijn.
- Methadon en buprenorfine: ook gebruikt als substitutiebehandeling bij opioïdafankelijkheid (zie 10.5.3.).

Contra-indicaties

- Acute respiratoire depressie, acute astma-aanval, ernstig COPD; coma; verhoogde intracraniale druk; patiënten met risico van paralytische ileus.
- Buprenorfine: ook ernstige leverinsufficiëntie (SKP).
- Codeïne: ook *ultrarapid metabolizers* voor CYP2D6 zie *Inl.6.3.*; vrouwen die borstvoeding geven; kinderen en adolescenten tot 18 jaar wanneer gebruikt bij pijn na tonsillectomie; na adenoïdectomie omwille van slaapapneu. Codeïne wordt op de website "genesmiddelenbijlevercirrose.nl" als "onveilig" (te vermijden) bij levercirrose beoordeeld.
- Hydromorfon: ook ernstige leverinsufficiëntie (SKP).
- Methadon: ook risicofactoren voor QT-verlenging (zie *Inl.6.2.2.*).
- Morfine: ook acuut leverlijden (SKP).



- Pethidine: ook ernstige leverinsufficiëntie (SKP).
- Tapentadol: wordt op de website “*genesmiddelenbijlevercirrose.nl*” als “onveilig” (te vermijden) bij levercirrose beoordeeld.
- Tramadol: ook niet-gecontroleerde epilepsie; leverinsufficiëntie (SKP).

Ongewenste effecten

- Obstipatie; er treedt hiervoor geen tolerantie op.
- Sedatie die vooral de eerste dagen aanwezig is (met mogelijk impact op veiligheid in verkeer of werk). Bij sedatie die lang aanhoudt of opnieuw optreedt, alsook bij respiratoire depressie, moet gedacht worden aan overdosering, vertraagde afbraak of potentialisatie door interactie met andere geneesmiddelen of alcohol.
- Euforie.
- Nausea en braken, vooral in de eerste weken van de behandeling of bij te snel verhogen van de dosis.
- Orthostatische hypotensie.
- Respiratoire depressie, vooral met de sterkwerkende opioïden.
- Zweten.
- Pylorusspasme, contractie van de galwegen en van de sfincter van Oddi.
- Slokdarmstoornissen.
- Opioid-geïnduceerde hyperalgesie: goed aangetoond bij gebruik van opioïden bij acute postoperatieve pijn, meer controversieel maar ook mogelijk bij gebruik bij chronische pijn.
- Tolerantie voor de therapeutische en de ongewenste effecten, naargelang dosis en duur van toediening; het obstiperend effect blijft wel bestaan. Dosisverhoging is vereist om te compenseren voor de tolerantie.
- Psychische afhankelijkheid, tot toxicomanie.
- Lichamelijke afhankelijkheid bij langdurig gebruik, met ontwenningsverschijnselen bij plots onderbreken van de behandeling. Dit risico bestaat voor alle opioïden, ook voor zwakwerkende opioïden. Bij stoppen van de behandeling moet de dosis steeds progressief worden verminderd [zie *Folia juni 2021*].
- **Methadon: ook QT-verlenging** (voor de risicofactoren voor *torsades de pointes* in het algemeen, zie *Inl.6.2.2*).
- Tapentadol: ook duizeligheid, hoofdpijn, beven, agressief gedrag, serotoninesyndroom; convulsies werden ook gezien, vooral bij patiënten met epilepsie of die andere epileptogene geneesmiddelen nemen (zie *Inl.6.2.8*).
- Tramadol: ook anafylactische reacties, monddroogte, vertigo, beven, hypoglykemie; ook convulsies, vooral bij patiënten met epilepsie of die andere epileptogene geneesmiddelen nemen (zie *Inl.6.2.8*).
- Sufentanil: bradycardie.

Zwangerschap en borstvoeding

- **Opioiden zijn af te raden tijdens de zwangerschap.**
- **Bij de pasgeborene: respiratoire depressie bij gebruik tijdens de bevalling en ontwenningsverschijnselen indien chronisch gebruik door de moeder.**
- Gebruik van opioïden tijdens de zwangerschap kan misschien leiden tot **een heel licht verhoogd risico op neuropsychiatrische aandoeningen bij kinderen**. Dit risico was meer toegenomen bij een hogere dosering, inname van verschillende opioïden, langere duur van bloostelling.
- In verband met zwangere vrouwen met opioïdafhankelijkheid, zie *Folia december 2006 en Folia juni 2023*.
- Borstvoeding: gebruik van opioïden mag, maar moet voorzichtig gebeuren.

Oudere patiënten

- Bij oudere patiënten hebben opioïden dezelfde plaats als bij jongere patiënten (zie rubriek “*Plaatsbepaling*”). Oudere personen zijn echter bijzonder gevoelig voor de ongewenste effecten van opioïden; een behandeling moet gestart worden aan lage doses, die vervolgens kunnen worden verhoogd tot het gewenste effect is bereikt.



- Bij aanhoudende niet-kankergerelateerde nociceptieve pijn worden opioïden slechts overwogen na falen van andere behandelopties (zie 8.1. rubriek “Plaatsbepaling”). Wegens onder andere het risico op afhankelijkheid en omdat oudere patiënten gevoelig zijn voor de ongewenste effecten, worden opioïden enkel voorgeschreven aan patiënten bij wie de risico-batenverhouding positief is. De duur van de behandeling en het afbouwen ervan worden best reeds overwogen bij het voorschrijven [zie *Folia juni 2021*].
- In geval van nierinsufficiëntie moet de startdosis worden verlaagd en/of moet het interval tussen de dosissen worden verlengd.
- Bij oudere patiënten hebben zwakwerkende opioïden (codeïne, dihydrocodeïne, tramadol) geen meerwaarde ten opzichte van sterkwerkende opioïden in lage dosis. Ze veroorzaken talrijke, moeilijk op te vangen farmacokinetische interacties, met een risico op ernstige overdosering, en zouden bij kwetsbare ouderen relatief meer ongewenste effecten veroorzaken dan sterkwerkende opioïden.
- Het symbool 80+ ter hoogte van sommige geneesmiddelen betekent dat het geneesmiddel opgenomen werd in het **Formularium Ouderenzorg**. Klik op het symbooltje om hier meer over te lezen in de geneesmiddelenfiche.

Interacties

- Verminderd pijnstillend effect van zuivere agonisten (bv. morfine, methadon) bij het toevoegen van een partiële agonist zoals buprenorfine of een opioïdantagonist.
- Overdreven sedatie bij associëren met andere geneesmiddelen met sederend effect (o.a. benzodiazepines) of met alcohol [zie *Folia januari 2019*].
- Risico op sedatie en ademhalingsdepressie in combinatie met pregabaline of gabapentine.
- Fentanyl, methadon, pethidine en tramadol: risico van serotoninesyndroom (zie *Inl.6.2.4.*) bij associëren met andere geneesmiddelen met serotoninerge werking.
- Buprenorfine, codeïne, morfine, oxycodon en tapentadol: risico van serotoninesyndroom (zie *Inl.6.2.4.*) bij associëren met andere geneesmiddelen met serotoninerge werking, maar het mechanisme is onduidelijk of de evidentie is beperkt.
- Methadon: verhoogd risico van *torsades de pointes* bij associëren met andere middelen die het risico van QT-verlenging verhogen (zie *Inl.6.2.2.*).
- Tramadol en tapentadol: verhoogd risico van convulsies bij associëren met andere geneesmiddelen die de convulsiedrempel verlagen (zie *Inl.6.2.8.*).
- Codeïne (prodrug) en tramadol zijn substraten van CYP2D6 (zie *Tabel Ic. in Inl.6.3.*) met o.a. verminderde omzetting naar de actieve metaboliet door CYP2D6-inhibitoren, en daardoor mogelijk verminderd analgetisch effect. Tramadol is ook een substraat van CYP2B6 (zie *Tabel Ic. in Inl.6.3.*).
- Buprenorfine is een substraat van CYP3A4 (zie *Tabel Ic. in Inl.6.3.*).
- Fentanyl is een substraat van CYP3A4 en van P-gp (zie *Tabel Ic. et Tabel Id. in Inl.6.3.*).
- Methadon is een substraat van CYP2B6 en CYP3A4 (zie *Tabel Ic. in Inl.6.3.*).
- Morfine is een substraat van P-gp (zie *Tabel Id. in Inl.6.3.*).
- Oxycodon is een substraat van CYP2D6 en CYP3A4 (zie *Tabel Ic. in Inl.6.3.*).
- Sufentanil is een substraat van CYP3A4 (zie *Tabel Ic. in Inl.6.3.*).

Bijzondere voorzorgen

- Het risico van misbruik en opioïdafhankelijkheid is groter bij patiënten met een voorgeschiedenis van (alcohol)afhankelijkheid. Oxycodon geeft waarschijnlijk een groter risico van afhankelijkheid, en fentanyl mogelijk ook.
- Bij chronisch gebruik zijn langwerkende preparaten te verkiezen en is systematisch gebruik van kortwerkende preparaten te vermijden, tenzij bij doorbraakpijnen.
- Gebruik van sterkwerkende opioïden voor chronische pijn bij niet-oncologische patiënten is zeer controversieel [zie *Folia september 2016*]. Zeker hier dient men vooraf een grondig bio-psychosociaal bilan te maken. Nauwkeurige medische opvolging en periodieke herevaluaties zijn noodzakelijk.



- Sommige studies suggereren dat het gebruik van langwerkende opioïden in plaats van kortwerkende opioïden bij niet-kankerpijn leidt tot meer onopzettelijke overdoseringen, vooral aan het begin van de behandeling.⁴⁰
- Zowel miosis als mydriase zijn alarmsignalen bij intoxicatie. Miosis wijst op een overdosis in een acute situatie, maar kan bij chronische gebruikers afwezig zijn bij intoxicatie. Bij acute overdosis met ernstige respiratoire depressie met zuurstoftekort kan mydriase ontstaan.
- Voorzichtigheid is geboden bij ouderen en bij patiënten met nier- of leverinsufficiëntie omwille van een meer uitgesproken effect.
- Codeïne is een prodrug waaruit via CYP2D6 morfine wordt gevormd. Een overdreven effect werd gezien bij *ultrarapid metabolizers* van codeïne [zie *Folia december 2006*]. Bij trage metaboliseerders (5 à 10% van de Europese bevolking) daarentegen geeft codeïne mogelijk onvoldoende pijnstillend effect.
- Bij chronisch gebruik van een opioïd dient reeds preventief de obstipatie bestreden te worden door gebruik van een laxativum [zie *Folia januari 2003*]. Ook methylnaltrexon (zie 8.4) kan gebruikt worden. In de vaste associatie oxycodon + naloxon (zie 8.3.2.) heeft naloxon als doel de obstipatie door oxycodon tegen te gaan: er is echter geen bewijs van superioriteit ten opzichte van een klassieke laxatieve behandeling.
- Buprenorfine: buprenorfine is verkrijgbaar in verschillende vormen en doseringen. Er zijn gevallen van voorschrijf- en afleverfouten gemeld met buprenorfine sublinguaal, meestal met de dosering van 200 µg (gebruikt bij de behandeling van matige tot ernstige pijn) en de dosering van 2 mg (gebruikt bij de behandeling van opioïdafhankelijkheid), zie 10.5.3.. Voorzichtigheid is geboden bij het voorschrijven en afleveren van buprenorfine sublinguaal.⁴¹ Het monopreparaat van buprenorfine sublinguaal met als indicatie substitutiebehandeling bij opioïdafhankelijkheid is niet meer gecommercialiseerd sinds januari 2026.
- Transdermale pleisters:
 - Het is zeer belangrijk de praktische modaliteiten zoals beschreven in de SKP goed te volgen. Bij verkeerd gebruik werden ernstige ongewenste effecten beschreven, zelfs met gebruikte opioïdpleisters, bv. bij kinderen [zie *Folia september 2012*]. De transdermale absorptie vergroot door koorts, overvloedig zweten en blootstelling aan warmtebronnen (b.v. douche, warmwaterkruik). Het effect van transdermale pleisters is moeilijker te controleren vanwege hun afgifte (die varieert afhankelijk van de dikte van de subcutane vetlaag) en de lange halfwaardetijd (tot 40 uur na verwijdering).
 - De pleisters mogen niet verknipt worden volgens de SKP's [zie *Folia september 2012 en Folia december 2019*]. Voor de huidige matrix-pleisters (alle fentanyl en buprenorfine pleisters in België) is dit waarschijnlijk geen probleem maar blijft dit onduidelijk en 'off-label' gebruik. Beschadigde pleisters mogen niet gebruikt worden.
 - Patiënten worden gevraagd om gebruikte pleisters stevig dubbel te plooiën met de kleefzijden tegen elkaar en ze in de oorspronkelijke verpakking te bewaren. Aanbevolen wordt om ze op een veilige plaats te bewaren (vooral buiten het bereik van kinderen) en ze terug te brengen naar de apotheek, zodat ze correct kunnen worden afgevoerd. Zo kan elk risico op ongevallen en misbruik worden vermeden.
 - Het natriumgehalte in bruispreparaten (tabletten, poeders, granulaten) kan problemen geven bij patiënten op een zoutarm dieet. Een recente observationele studie geeft een signaal van verhoogd hartlijden en sterfte bij langdurig gebruik van geneesmiddelen met hoog natriumgehalte (zie *Folia mei 2023*).

Voor magistrale bereidingen op basis van methadon: zie 10.5.3..

8.3.1. Enkelvoudige preparaten

Buprenorfine

Posol.



- *sublinguaal*: 200-400 µg elke 6 tot 8 uur

- *transdermaal*:

- bij patiënten zonder voorafgaande behandeling met opioïden: 35 µg/u elke 96 u (steeds op hetzelfde moment te vervangen); daarna eventueel te verhogen met een pleister van de volgende sterkte
- bij patiënten na voorafgaande behandeling met opioïden: dosis berekenen met de equivalentietabel (zie Tabel 8b. in 8.3.), daarna de dosis individueel aanpassen

Behandelingsduur zo kort mogelijk houden in de niet-palliatieve situatie

TEMGESIC (Eumedica)

buprenorfine (hydrochloride)

subling. tabl.

50 x 0,2 mg R/ b € 14,25 €

inj. oploss. i.m./i.v. [amp.]

5 x 0,3 mg / 1 ml R/ 12,62 €

(gelijkgesteld aan de verdovende middelen)

TRANSTEC (Grünenthal)

buprenorfine

transderm. pleister

5 x 35 µg / 1 u (20 mg/25 cm²) R/ b € 23,40 €

10 x 35 µg / 1 u (20 mg/25 cm²) R/ b € 35,43 €

5 x 52,5 µg / 1 u (30 mg/37,5 cm²) R/ b € 30,55 €

10 x 52,5 µg / 1 u (30 mg/37,5 cm²) R/ b € 48,15 €

5 x 70 µg / 1 u (40 mg/50 cm²) R/ b € 37,88 €

10 x 70 µg / 1 u (40 mg/50 cm²) R/ b € 61,31 €

(gelijkgesteld aan de verdovende middelen)

Fentanyl

Posol.

- *transdermaal*:

- bij chronische pijn zonder voorafgaande behandeling met opioïden: transdermaal fentanyl niet gebruiken bij opioïd-naïeve patiënten
- bij chronische pijn met voorafgaande behandeling met opioïden: dosis berekenen met de equivalentietabel (zie Tabel 8b. in 8.3.), daarna de dosis individueel aanpassen met stappen van 12,5-25 µg/u elke 48 tot 72 u

Behandelingsduur zo kort mogelijk houden in de niet-palliatieve situatie

DUROGESIC (Janssen-Cilag)

fentanyl

transderm. pleister

5 x 12 µg / 1 u (2,1 mg/5,25 cm²)

R/ b € 16,11 €

10 x 12 µg / 1 u (2,1 mg/5,25 cm²)

R/ b € 25,89 €

5 x 25 µg / 1 u (4,2 mg/10,5 cm²)

R/ b € 19,88 €

10 x 25 µg / 1 u (4,2 mg/10,5 cm²)

R/ b € 30,60 €

5 x 50 µg / 1 u (8,4 mg/21 cm²) R/

b € 31,87 €

10 x 50 µg / 1 u (8,4 mg/21 cm²)

R/ b € 54,58 €

10 x 75 µg / 1 u (12,6 mg/31,5

cm²) R/ b € 72,67 €

10 x 100 µg / 1 u (16,8 mg/42

cm²) R/ b € 86,92 €

(verdovend middel)

FENTANYL EG (EG)

fentanyl

transderm. pleister Matrix

10 x 12 µg / 1 u (2,063 mg/3,75

cm²) R/ b € 25,87 €

10 x 25 µg / 1 u (4,125 mg/7,5

cm²) R/ b € 29,54 €

10 x 50 µg / 1 u (8,25 mg/15 cm²)

R/ b € 54,57 €

10 x 75 µg / 1 u (12,375 mg/22,5

cm²) R/ b € 72,66 €

10 x 100 µg / 1 u (16,5 mg/30

cm²) R/ b € 86,91 €

(verdovend middel)



FENTANYL SANDOZ (Sandoz)

fentanyl

transderm. pleister Matrix

10 x 12,5 µg / 1 u (2,89 mg/5,25 cm²) R/ b € 25,41 €

10 x 25 µg / 1 u (5,78 mg/10,5 cm²) R/ b € 29,54 €

10 x 50 µg / 1 u (11,56 mg/21 cm²) R/ b € 56,91 €

10 x 75 µg / 1 u (17,34 mg/31,5 cm²) R/ b € 75,98 €

10 x 100 µg / 1 u (23,12 mg/42 cm²) R/ b € 90,75 €

(verdovend middel)

MATRIFEN (IN2Pharma)

fentanyl

transderm. pleister

2 x 12 µg / 1 u (1,38 mg/4,2 cm²)

R/ b € 10,09 €

5 x 12 µg / 1 u (1,38 mg/4,2 cm²)

R/ b € 16,64 €

10 x 12 µg / 1 u (1,38 mg/4,2 cm²)

R/ b € 26,79 €

2 x 25 µg / 1 u (2,75 mg/8,4 cm²)

R/ b € 11,70 €

5 x 25 µg / 1 u (2,75 mg/8,4 cm²)

R/ b € 20,60 €

10 x 25 µg / 1 u (2,75 mg/8,4 cm²)

R/ b € 30,60 €

5 x 50 µg / 1 u (5,5 mg/16,8 cm²)

R/ b € 33,06 €

10 x 50 µg / 1 u (5,5 mg/16,8 cm²)

R/ b € 56,91 €

5 x 75 µg / 1 u (8,25 mg/25,2 cm²)

R/ b € 44,23 €

10 x 75 µg / 1 u (8,25 mg/25,2 cm²) R/ b € 75,98 €

5 x 100 µg / 1 u (11 mg/33,6 cm²)

R/ b € 54,06 €

10 x 100 µg / 1 u (11 mg/33,6 cm²) R/ b € 90,75 €

(verdovend middel)

Hydromorfon

Posol.

per os bij ernstige pijn bij kankerpatiënten

- caps.: 1,3 mg elke 4 uur, dosis progressief te verhogen volgens respons

- caps. met verl. afgifte: 4 mg elke 12 uur, daarna de dosis individueel aanpassen

Behandelingsduur zo kort mogelijk houden in de niet-palliatieve situatie

PALLADONE (Mundipharma)

hydromorfon, hydrochloride

harde caps. Immediate Release

28 x 2,6 mg R/ b € 15,60 €

harde caps. verl. afgifte Slow Release

30 x 4 mg R/ b € 22,92 €

30 x 8 mg R/ b € 37,74 €

(verdovend middel)

Methadon

De orale specialiteit op basis van methadon is niet meer beschikbaar sinds november 2023.

Voor magistrale bereidingen op basis van methadon: zie 10.5.3.

Posol.

per os bij ernstige pijn: 2,5 à 10 mg elke 6 tot 8 uur, daarna de dosis individueel aanpassen

Behandelingsduur zo kort mogelijk houden in de niet-palliatieve situatie

MEPHENON (Sterop)

methadon, hydrochloride

inj. oploss. i.m./i.v. [amp.]

10 x 10 mg / 1 ml R/ 15,91 €

(verdovend middel)

Morfine per os: normale afgifte

Posol.

- bij acute pijn: initieel 10 mg elke 4 uur, dosis individueel aanpassen; bij ouderen initieel 5 mg elke 4 uur



- bij chronische pijn: initieel 5-10 mg elke 4 uur, dosis individueel aanpassen
 - bij doorbraakpijn in palliatieve situaties:
 - tussentijdse dosis voorzien van 10-15% van de 24-uurs onderhoudsdosering,
 - kan herhaald worden met een interval van 60 minuten voor morfine oraal
- Behandelingsduur zo kort mogelijk houden in de niet-palliatieve situatie

MS DIRECT (Mundipharma)

morfine, sulfaat
omh. tabl. (deelb. niet kwantit.)
56 x 10 mg R/ 18,66 €
(verdovend middel)







Morfine per os: verlengde afgifte

Posol.

- pijn bij niet-palliatieve situaties: 10 à 30 mg elke 12 uur, indien nodig de dosis progressief verhogen
 - pijn bij palliatieve zorg (zonder voorafgaande opioïden): 20-30 mg/dag in 2 doses, dosis individueel aanpassen
 - pijn bij palliatieve zorg (met voorafgaand gebruik van weinig krachtig opioïd): berekenen met de equivalentietabel (zie in 8.3.), daarna dosis individueel aanpassen. Initieel 40-60 mg/dag in 2 doses
- Behandelingsduur zo kort mogelijk houden in de niet-palliatieve situatie

MORPHINE TEVA (Teva)





morfine, sulfaat
tabl. verl. afgifte

30 x 10 mg R/ b 	8,89 €
30 x 30 mg R/ b 	13,52 €
60 x 30 mg R/ b 	21,36 €
30 x 60 mg R/ b 	23,14 €
60 x 60 mg R/ b 	35,03 €
30 x 100 mg R/ b 	31,62 €

(verdovend middel)

MS CONTIN (Mundipharma)

morfine, sulfaat
tabl. verl. afgifte

30 x 10 mg R/ b 	9,07 €
56 x 30 mg R/ b 	21,00 €
56 x 60 mg R/ b 	34,47 €
30 x 100 mg R/ b 	32,73 €

(verdovend middel)

Morfine parenteraal

Posol.

i.m., s.c., i.v.

- bij acute pijn: initieel 5 mg elke 4 uur (30 mg over 24 uur), dosis individueel aanpassen
- bij chronische pijn: initieel 5-10 mg elke 4 uur, dosis individueel aanpassen
- bij doorbraakpijn in palliatieve situaties:
 - tussentijdse dosis voorzien van 10-15% van de 24-uurs onderhoudsdosering,
 - kan herhaald worden met een interval van 30 minuten voor morfine subcutaan en 15 min voor morfine



i.v.

Behandelingsduur zo kort mogelijk houden in de niet-palliatieve situatie

MORPHINE HCL STEROP (Sterop)

morfine, hydrochloride

inj./inf. oploss. i.m./i.v./s.c./i.thec./epidur. [amp.]

10 x 10 mg / 1 ml R/ 19,57 €

10 x 20 mg / 1 ml R/ 21,81 €

10 x 30 mg / 1 ml R/ 22,42 €

10 x 40 mg / 1 ml R/ 22,98 €

(verdovend middel)

Oxycodon

Posol.

bij ernstige acute of chronische pijn:

- *per os* (tabl. met normale afgifte): initieel 5 mg elke 4 tot 6 uur, max. 40 mg/dag; in de palliatieve situatie individueel aanpassen tot max. 400 mg/dag

- *per os* (tabl. met gereguleerde afgifte): initieel 10 mg elke 12 uur, max. 40 mg/dag; in de palliatieve situatie individueel aanpassen tot max. 400 mg/dag

- *bij i.v. injectie*: 1-10 mg elke 4 uur indien nodig

- *bij i.v. infusie*: initieel 2 mg/uur, individueel aanpassen

- *bij s.c. injectie*: initieel 5 mg elke, 4 uur individueel aanpassen

- *bij s.c. infusie*: initieel 7,5 mg/24 uur, individueel aanpassen


Behandelingsduur zo kort mogelijk houden in de niet-palliatieve situatie


OXYCODONE TEVA (Teva)


oxycodon, hydrochloride


tabl. verl. afgifte


30 x 5 mg R/ b  7,91 €


60 x 5 mg R/ b  9,78 €


30 x 10 mg R/ b  9,32 €


60 x 10 mg R/ b  13,01 €

30 x 20 mg R/ b  12,78 €

60 x 20 mg R/ b  19,71 €

30 x 40 mg R/ b  19,14 €

60 x 40 mg R/ b  30,80 €


60 x 80 mg R/ b  44,39 €


(verdovend middel)


OXYCODON SANDOZ (Sandoz)


oxycodon, hydrochloride


tabl. verl. afgifte


60 x 5 mg R/ b  9,78 €


30 x 10 mg R/ b  9,32 €


60 x 10 mg R/ b  13,01 €


30 x 20 mg R/ b  12,78 €

60 x 20 mg R/ b  19,71 €

30 x 40 mg R/ b  19,14 €

60 x 40 mg R/ b  30,80 €


30 x 80 mg R/ b  28,93 €


60 x 80 mg R/ b  44,39 €
(verdovend middel)


OXYNORM (Mundipharma)

oxycodon, hydrochloride

orodisp. tabl. Instant

28 x 5 mg R/ b  9,06 €

28 x 10 mg R/ b  12,43 €

28 x 20 mg R/ b  19,18 €

inj./inf. oploss. i.v./s.c. [amp.]

5 x 20 mg / 2 ml R/ 22,53 €
(verdovend middel)

Pethidine

PETHISOM (Sterop)

pethidine, hydrochloride

inj./inf. oploss. (conc.) i.m./i.v./s.c. [amp.]

10 x 50 mg / 1 ml U.H. [61 €]

10 x 100 mg / 2 ml U.H. [8 €]

(verdovend middel)



Piritramide

DIPIDOLOR (Piramal)

piritramide

inj./inf. oploss. i.m./i.v./s.c. [amp.]

5 x 20 mg / 2 ml U.H. [7 €]

(verdovend middel)

Sufentanil

DZUVEO (Aguettant)

sufentanil (citraat)

subling. tabl. (applic.)

5 x 30 µg U.H. [66 €]

(verdovend middel)

Tapentadol

Posol.

- bij matige tot ernstige acute pijn: *per os* (tabl. met normale, niet-gereguleerde afgifte): initieel 50 mg elke 4 tot 6 uur, dosis individueel aanpassen tot max. 700 mg in de eerste 24 uur, daarna max. 600 mg/dag


- bij ernstige chronische pijn: *per os* (tabl. met gereguleerde afgifte): 50 mg elke 12 uur, dosis individueel aanpassen tot max. 500 mg/dag


Behandelingsduur zo kort mogelijk houden in de niet-palliatieve situatie


PALEXIA (Grünenthal)

tapentadol (hydrochloride)


filmomh. tabl.


30 x 50 mg R/ b  18,84 €


30 x 75 mg R/ b  25,14 €


30 x 100 mg R/ b  30,91 €


tabl. verl. afgifte

60 x 50 mg R/ b  34,99 €

60 x 100 mg R/ b  62,15 €

60 x 150 mg R/ b  88,73 €

60 x 200 mg R/ b  114,67 €

60 x 250 mg R/ b  140,59 €

(gelijkgesteld aan de verdovende middelen)

Tramadol

Posol.

- *per os* (tabl. met normale afgifte):

- bij ernstige acute pijn: initieel 100 mg, dan individueel aanpassen tot 50-100 mg elke 4 tot 6 uur, max. 400 mg/24 uur
- bij ernstige chronische pijn: initieel 50 mg, dan dosis individueel aanpassen tot max. 400 mg/24 uur

- *per os* (tabl. met verlengde afgifte):

- bij matige tot ernstige pijn: initieel 50-100 mg 2 x/dag, individueel aanpassen tot 150-200 mg 2 x/dag (max. 400 mg/24 uur)

- *i.m.*:



- bij matige tot ernstige pijn: 50 -100 mg elke 4 tot 6 uur
- i.v. injectie/infuus:
- bij matige tot ernstige pijn: 50 -100 mg elke 4 tot 6 uur
 - bij postoperatieve pijn: initieel 100 mg, dan 50 mg elke 10 tot 20 minuten tot maximaal 250 mg in het eerste uur, max. 600 mg/24 uur
- Behandelingsduur zo kort mogelijk houden in de niet-palliatieve situatie

CONTRAMAL (Grünenthal)

tramadol, hydrochloride
harde caps.

30 x 50 mg R/ b € 8,43 €

60 x 50 mg R/ b € 10,53 €

tabl. verl. afgifte Retard

60 x 50 mg R/ b € 10,63 €

60 x 100 mg R/ b € 14,06 €

100 x 100 mg R/ b € 21,41 €

60 x 150 mg R/ b € 19,11 €

100 x 150 mg R/ b € 26,49 €

60 x 200 mg R/ b € 21,45 €

100 x 200 mg R/ b € 30,22 €

druppels oploss.

1 x 10 ml 100 mg / 1 ml R/ b € 7,66 €

(1 ml = 40 druppels = 100 mg)

3 x 10 ml 100 mg / 1 ml R/ b € 10,75 €

(1 ml = 40 druppels = 100 mg)

oploss. [doseerpomp]

1 x 50 ml 100 mg / 1 ml R/ b € 13,18 €

(1 ml = 8 drukken = 100 mg)

inj./inf. oploss. i.m./i.v. [amp.]

10 x 100 mg / 2 ml R/ b € 9,53 €

TRADONAL (Viatris)

tramadol, hydrochloride
harde caps.

30 x 50 mg R/ b € 8,43 €

60 x 50 mg R/ b € 10,53 €

orodisp. tabl. Odis

30 x 50 mg R/ b € 8,43 €

harde caps. verl. afgifte Retard

60 x 50 mg R/ b € 12,08 €

60 x 100 mg R/ b € 14,70 €

60 x 150 mg R/ b € 19,91 €

60 x 200 mg R/ b € 21,77 €

druppels oploss.

10 ml 100 mg / 1 ml R/ b € 7,66 €

(1 ml = 40 druppels = 100 mg)

30 ml 100 mg / 1 ml R/ b € 11,51 €

(1 ml = 40 druppels = 100 mg)

inj./inf. oploss. i.m./i.v. [amp.]

10 x 100 mg / 2 ml R/ b € 9,47 €

TRAMADOL EG (EG)

tramadol, hydrochloride
tabl. (deelh. niet kwantit.)

30 x 50 mg R/ b € 8,40 €

60 x 50 mg R/ b € 10,50 €

tabl. verl. afgifte Retard

30 x 100 mg R/ b € 10,50 €

60 x 100 mg R/ b € 14,08 €

90 x 100 mg R/ b € 19,85 €

60 x 150 mg R/ b € 19,88 €

90 x 150 mg R/ b € 26,51 €

60 x 200 mg R/ b € 21,77 €

90 x 200 mg R/ b € 30,23 €

druppels oploss.

50 ml 100 mg / 1 ml R/ b € 13,25 €

(1 ml = 40 druppels = 100 mg)

TRAMADOL KRKA (KRKA)

tramadol, hydrochloride
harde caps.

30 x 50 mg R/ b € 8,38 €

60 x 50 mg R/ b € 10,29 €

tabl. verl. afgifte

30 x 100 mg R/ b € 10,47 €

60 x 100 mg R/ b € 14,06 €

100 x 100 mg R/ b € 21,41 €

60 x 150 mg R/ b € 19,85 €

100 x 150 mg R/ b € 26,49 €

60 x 200 mg R/ b € 20,29 €

100 x 200 mg R/ b € 30,22 €

TRAMADOL SANDOZ (Sandoz)

tramadol, hydrochloride
harde caps.

30 x 50 mg R/ b € 8,38 €

60 x 50 mg R/ b € 10,29 €

tabl. verl. afgifte

30 x 100 mg R/ b € 10,47 €

60 x 100 mg R/ b € 14,06 €

100 x 100 mg R/ b € 21,41 €

20 x 150 mg R/ b € 10,47 €

60 x 150 mg R/ b € 19,14 €

100 x 150 mg R/ b € 26,49 €

20 x 200 mg R/ b € 11,43 €

60 x 200 mg R/ b € 21,45 €

100 x 200 mg R/ b € 30,22 €

tabl. verl. afgifte Uno

60 x 200 mg R/ b € 21,45 €

TRAMIUM (SMB)

tramadol, hydrochloride
harde caps. verl. afgifte

30 x 100 mg R/ b € 10,85 €

30 x 150 mg R/ b € 14,62 €

30 x 200 mg R/ b € 16,54 €

8.3.2. Combinatiepreparaten analgetica + opioïden

De associatie van paracetamol + codeïne + coffeine is niet meer gecommmercialiseerd sinds maart 2025.



Plaatsbepaling

- Voor de aanpak van pijn, zie 8.1.
- Preparaten met één enkel actief bestanddeel zijn steeds te verkiezen vanuit veiligheidsstandpunt.
- Bij onvoldoende effect van paracetamol, wordt soms voor een korte periode codeïne in voldoende dosis (bij volwassenen 30 mg codeïne of meer per dosis) geassocieerd; dergelijke doses codeïne geven wel ongewenste effecten, vooral bij ouderen (zie rubriek “Bijzondere voorzorgen”).
- De plaats van de associatie ibuprofen + codeïne is niet duidelijk en het gebruik ervan zou moeten beperkt zijn in de tijd.
- Het associëren van codeïne, coffeïne of andere psychotrope geneesmiddelen met paracetamol of met ibuprofen, zou chronisch gebruik en misbruik ervan in de hand werken. Dergelijke associaties dienen te worden voorbehouden voor een behandeling gedurende korte termijn bij acute pijn.²³
- In enkele studies is aangetoond dat vaste associaties met tramadol + paracetamol en tramadol + dexketoprofen doeltreffender zijn dan de verschillende bestanddelen in monotherapie [zie *Folia februari 2019*].²³ De bestanddelen van deze twee associaties hebben verschillende halfwaardetijden, en dit beïnvloedt de analgetische werking. Volgens de SKP heeft de associatie met tramadol + dexketoprofen als enige indicatie de kortdurende behandeling van matige tot ernstige acute pijn bij volwassenen.

Contra-indicaties, ongewenste effecten, zwangerschap, borstvoeding, interacties en voorzorgen

- Zie 8.2.1. (paracetamol), 8.3. (opioïden), 8.4. (opioïdantagonisten) en 9.1.
- Bijzondere aandacht dient te gaan naar ouderen, bij wie het risico van gastro-intestinale bloedingen, hartfalen en nierfalen door NSAID's, en het risico van obstipatie, verwardheid en sedatie door opioïden zijn verhoogd.
- Contra-indicatie voor codeïne bevattende middelen: nierinsufficiëntie (SKP).
- Voor sommige combinatiepreparaten worden nierinsufficiëntie en leverinsufficiëntie als contra-indicaties in de SKP vermeld.

Ibuprofen 400 mg + codeïne 30 mg

Posol.

-- (geneesmiddel met een ongunstige risico-batenverhouding, zie de rubriek “Plaatsbepaling”)


BRUFEN CODEINE (Viatris) 

ibuprofen 400 mg
codeïne, fosfaat 30 mg
filmomh. tabl.
30 x R/ 9,88 €

Paracetamol 500 mg + codeïne 30 mg

Posol.

1 à 2 tabl. tot 4 x/dag


ALGOCOD (SMB) 

paracetamol 500 mg
codeïne, fosfaat 30 mg
bruistabl.
32 x R/ 8,13 €

DAFALGAN CODEINE (UPSA) 

paracetamol 500 mg
codeïne, fosfaat 30 mg
filmomh. tabl.
30 x R/ 7,50 €
bruistabl. (deelb. kwantit.)
40 x R/ 11,70 €

PARACETAMOL / CODEINE TEVA

(Teva) 
paracetamol 500 mg
codeïne, fosfaat 30 mg
filmomh. tabl. (deelb. niet kwantit.)
30 x R/ 7,50 €
90 x R/ 18,00 €



Paracetamol 1000 mg + codeïne 60 mg

Posol.
1 tabl. tot 4 x/dag

PARACETAMOL / CODEINE TEVA (Teva)

paracetamol 1.000 mg
codeïne, fosfaat 60 mg
filmomh. tabl. (deelb. niet kwantit.)
30 x R/ 14,99 €

Tramadol + dexketoprofen

Posol.
1 tabl. tot 3 x/dag

SKUDEXA (Menarini)

tramadol, hydrochloride 75 mg
dexketoprofen (trometamol) 25 mg
filmomh. tabl. (deelb. niet kwantit.)
15 x R/ 9,76 €

Tramadol + paracetamol

Posol.
combinaties met 325 mg paracetamol: 1 tabl. tot 8 x/dag
combinaties met 650 mg paracetamol: 1 tabl. tot 4 x/dag

ALGOTRA (SMB)

tramadol, hydrochloride 37,5 mg
paracetamol 325 mg
omh. tabl. (deelb. kwantit.)
30 x R/ c 9,02 €
100 x R/ c 16,35 €
tramadol, hydrochloride 75 mg
paracetamol 650 mg
omh. tabl. (deelb. kwantit.)
50 x R/ 14,41 €

100 x R/ c 16,35 €

TRAMADOL / PARACETAMOL EG (EG)

tramadol, hydrochloride 37,5 mg
paracetamol 325 mg
filmomh. tabl.
20 x R/ c 8,01 €
60 x R/ c 12,21 €
100 x R/ c 16,35 €

TRAMADOL / PARACETAMOL TEVA (Teva)

tramadol, hydrochloride 37,5 mg
paracetamol 325 mg
filmomh. tabl.
20 x R/ c 8,01 €
60 x R/ c 12,07 €
90 x R/ c 15,29 €
120 x R/ c 18,45 €

TRAMADOL / PARACETAMOL AB (Aurobindo)

tramadol, hydrochloride 37,5 mg
paracetamol 325 mg
filmomh. tabl.
20 x R/ c 8,01 €
60 x R/ c 12,03 €

TRAMADOL / PARACETAMOL KRKA (KRKA)

tramadol, hydrochloride 37,5 mg
paracetamol 325 mg
filmomh. tabl.
60 x R/ c 12,03 €
90 x R/ c 15,27 €

ZALDIAR (Grünenthal)

tramadol, hydrochloride 37,5 mg
paracetamol 325 mg
filmomh. tabl.
20 x R/ c 8,01 €
60 x R/ c 12,07 €
100 x R/ c 16,35 €

8.3.3. Combinatiepreparaten opioïden + opioïdantagonist

Plaatsbepaling

- Voor de associatie van oxycodon + naloxon is het volgens de SKP de bedoeling om met een lokaal effect



van naloxon de obstipatie door oxycodon tegen te gaan. Het is echter niet duidelijk of dit voordelen biedt t.o.v. een klassieke laxatieve behandeling. Deze associatie heeft als indicatie in de SKP bepaalde ernstige tot zeer ernstige vormen van rustelozebenenensyndroom (“*restless legs syndrome*”), de risico-batenverhouding van opioïden is betwistbaar in deze indicatie [zie *Folia februari 2015*].⁴²

- Deze associatie bevat een opioïdantagonist en is dan ook niet bedoeld om samen met een ander opioïd te worden gebruikt.

Contra-indicaties, ongewenste effecten, zwangerschap, borstvoeding, interacties en voorzorgen

- Zie 8.3. en 8.4..
- Bij oudere patiënten is bijzondere aandacht nodig voor het hoger risico op obstipatie, verwardheid en sedatie door opioïden.

TARGINACT (Mundipharma)

oxycodon, hydrochloride 5 mg
naloxon, hydrochloride 2,5 mg
tabl. verl. afgifte

30 R/ 16,21 €

oxycodon, hydrochloride 10 mg
naloxon, hydrochloride 5 mg
tabl. verl. afgifte

30 R/ 25,65 €

oxycodon, hydrochloride 20 mg
naloxon, hydrochloride 10 mg
tabl. verl. afgifte

30 R/ 43,06 €

(verdovend middel)

8.4. Opioidantagonisten

Naloxon, nalmefeen en naltrexon zijn antagonist van de centrale en perifere opioïdreceptoren.

Methylnaltrexon en naldemedine zijn antagonist van de perifere opioïdreceptoren (PAMORA's), o.a. ter hoogte van de maag-darmmucosa.

Plaatsbepaling

- Methylnaltrexon [zie *Folia januari 2015*] en naldemedine hebben als indicatie in de SKP de behandeling van opioïd-geïnduceerde obstipatie bij onvoldoende antwoord op de gebruikelijke laxativa, en dit zonder het pijnstillend effect van het opioïd te wijzigen. De doeltreffendheid van methylnaltrexon en naldemedine is beperkt en de meerwaarde van de ene molecule ten opzichte van de andere of van beide molecules ten opzichte van de klassieke laxativa is niet bewezen. De risico-batenverhouding is staat ter discussie onder andere wegens de zeer frequente buikklachten.⁴³
- Nalmefeen is volgens de SKP geïndiceerd bij patiënten met alcoholafhankelijkheid voor de reductie van alcoholconsumptie (zie 10.5.1.).
- Naloxon (zie 20.1.1.8.) kan gebruikt worden bij acute intoxicaties met opioïden.⁴⁴
- Naltrexon (zie 10.5.3.) kan worden gebruikt bij personen met opioïdafhankelijkheid na de initiële desintoxicatiefase. Het wordt ook soms gebruikt in het kader van alcoholafhankelijkheid voor behoud van abstinentie ter ondersteuning van terugvalpreventie (zie 10.5.1.).⁴⁵ Een associatie van bupropion met naltrexon heeft obesitas als indicatie in de SKP, maar de risico-batenverhouding van deze associatie is ongunstig (zie 5.2.4.).

Contra-indicaties

- Methylnaltrexon en naldemedine: gastro-intestinale obstructie of risico ervan.




Ongewenste effecten

- Methylnaltrexon: abdominale pijn, flatulentie, diarree, nausea, vertigo; zelden maag- en darmperforatie.
- Naldemedine: abdominale pijn, diarree, nausea en braken.

Interacties

- Ontwenningssverschijnselen of verlies van het analgetisch effect bij associëren met opioïden.
- Naldemedine is een substraat van CYP3A4 en van P-gp (zie Tabel Ic. en Tabel Id. in Inl.6.3.).

Methylnaltrexon

RELISTOR (Cophana) 

methylnaltrexon, bromide

inj. oplossing s.c. [flac.]

7 x 12 mg / 0,6 ml R/ b  157,93 €

Naldemedine

RIZMOIC (Viatris)

naldemedine (tosylaat)

filmomh. tabl.

30 x 200 µg R/ 62,99 €

Referentielijst

1. 30185: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/30185>
2. 30186: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/30186>
3. 30187: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/30187>
4. 30422: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/30422>
5. 30188: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/30188>
6. 28909: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/28909>
7. 25415: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/25415>
8. 32746: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/32746>
9. 30189: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/30189>
10. 30190: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/30190>
11. 25417: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/25417>
12. 30191: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/30191>
13. 30192: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/30192>
14. 30193: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/30193>
15. 30194: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/30194>
16. 32735: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/32735>
17. 30814: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/30814>
18. 30195: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/30195>
19. 30196: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/30196>
20. 30246: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/30246>
21. 33072: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/33072>
22. 33365: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/33365>
23. 30201: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/30201>
24. 30197: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/30197>
25. 33055: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/33055>
26. 30198: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/30198>



27. 30425: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/30425>
28. 30199: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/30199>
29. 30645: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/30645>
30. 33478: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/33478>
31. 30202: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/30202>
32. 30203: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/30203>
33. 35027: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/35027>
34. 30204: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/30204>
35. 32457: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/32457>
36. 32458: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/32458>
37. 30205: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/30205>
38. 25418: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/25418>
39. 28820: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/28820>
40. **Miller M. ; Barber C. W. ; Leatherman S. ; Fonda J. ; Hermos J. A. ; Cho K. ; Gagnon D. R.**, *Prescription opioid duration of action and the risk of unintentional overdose among patients receiving opioid therapy*, JAMA Intern Med, 2015, <http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/25686208>|<http://archinte.jamanetwork.com/data/Journals/INTEMED/933657/loi140148.pdf>
41. 34621: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/34621>
42. 30213: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/30213>
43. 30329: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/30329>
44. 30330: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/30330>
45. 30331: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/30331>



9. Osteo-articulaire aandoeningen

- 9.1. Niet-steroidale anti-inflammatoire middelen
- 9.2. Chronische artritis
- 9.3. Jicht
- 9.4. Artrose
- 9.5. Osteoporose en ziekte van Paget
- 9.6. Diverse middelen bij osteo-articulaire aandoeningen

9.1. Niet-steroidale anti-inflammatoire middelen

NSAID's hebben een inhiberend effect op cyclo-oxygenase-enzymen (COX-enzymen): cyclo-oxygenase-2 (COX-2), dat een rol speelt in de vorming van de prostaglandinen die betrokken zijn bij inflammatie, en cyclo-oxygenase-1 (COX-1), dat o.a. betrokken is bij de synthese van prostaglandinen die een rol spelen bij de bescherming van de maagwand.

Ketoprofen is niet meer gecommercialiseerd sinds oktober 2025.

Plaatsbepaling

- Niet-steroidale anti-inflammatoire middelen (NSAID's) hebben analgetische en antipyretische eigenschappen (*zie 8.1.*), ontstekingsremmende eigenschappen en sommige niet-selectieve NSAID's hebben ook antiaggregerende eigenschappen.
- Hoewel acetylsalicylzuur, dat in een ander hoofdstuk wordt besproken (*zie 8.2.2.*) ook een anti-inflammatoir effect heeft, wordt de benaming "niet-steroidale anti-inflammatoire middelen" in de meeste bronnen voorbehouden voor de producten die in dit hoofdstuk worden besproken.
- Gezien de talrijke ongewenste effecten van NSAID's (*zie rubriek "Ongewenste effecten"*) is een risico-batenafweging belangrijk bij elk gebruik.
- NSAID's worden meestal in twee groepen ingedeeld, de niet-selectieve NSAID's (ns-NSAID) en de COX-2-selectieve NSAID's, ook wel coxib's genoemd (celecoxib, etoricoxib en parecoxib), hoewel de selectiviteit niet absoluut is.
- De COX-2-selectieve NSAID's hebben een anti-inflammatoir effect dat vergelijkbaar is met dat van de niet-selectieve NSAID's. Ze veroorzaken minder vaak symptomen van dyspepsie en het risico op ernstige gastro-intestinale complicaties is iets minder hoog dan dat van de meeste niet-selectieve NSAID's, maar ze veroorzaken vermoedelijk een grotere toename van het risico op cardiovasculaire problemen (*zie rubriek "Ongewenste effecten"*).
- Hoewel de niet-selectieve NSAID's in wisselende mate de plaatjesaggregatie inhiberen, heeft alleen acetylsalicylzuur (in lage dosis) een bewezen gunstig effect in de cardiovasculaire preventie. De COX-2-selectieve NSAID's hebben geen klinisch significante invloed op de plaatjesaggregatie.¹
- Koorts:
 - Laaggedoseerd ibuprofen heeft als indicatie in de SKP koorts bij volwassenen en kinderen² ; laaggedoseerd naproxen heeft alleen koorts bij volwassenen als indicatie in de SKP.
 - NSAID's hebben een ongunstig risico-batenprofiel bij kinderen of ouderen met dehydratie, diarree of nierinsufficiëntie.^{2,3}
 - Bij varicella zijn NSAID's te mijden vanwege hun risico op superinfectie (*zie rubriek "Ongewenste effecten"* en *Folia juli 2020*).⁴
 - Paracetamol heeft nagenoeg dezelfde werkzaamheid⁵ en een veiliger profiel dan NSAID's bij de behandeling van koorts (*zie 8.2.*).
- Pijn:
 - De NSAID's voor lokaal gebruik (*zie 9.1.2.1.*) worden aangewend voor de symptomatische behandeling



van bepaalde chronische osteo-articulaire aandoeningen of bij traumata. Hun werkzaamheid is bij knie- of handartrose vaak vergelijkbaar met deze van de orale NSAID's en hun risico op ongewenste effecten is veel minder groot. Toch kunnen systemische effecten optreden, o.a. bij gebruik op grote huidoppervlakken en bij verminderde nierfunctie. Lokale ongewenste effecten zijn mogelijk.⁶

- Parenterale toediening van NSAID's heeft geen bewezen superioriteit ten opzichte van orale toediening. Ze heeft een onderbouwde plaats bij postoperatieve pijnbestrijding en bij nierkoliek. Met parenterale toediening worden de ernstige gastro-intestinale ongewenste effecten niet vermeden.
- Er bestaan geen goed onderbouwde vergelijkingen tussen de orale NSAID's onderling i.v.m. hun analgetisch of anti-inflammatoir effect. Hetzelfde geldt voor de lokale NSAID's onderling.
- Het associëren van opioïden met NSAID's (zie 8.3.2.) kan leiden tot afhankelijkheid en misbruik. De vaste associaties hebben geen bewezen meerwaarde.
- Het associëren van paracetamol met NSAID's (zie 8.2.4.) kan het risico op paracetamolintoxicatie vergroten.

9.1.1. Systemische toediening van NSAID's

Ketoprofen is niet meer gecommmercialiseerd sinds oktober 2025.

Indicaties (synthese van de SKP)

- Inflammatoire en degeneratieve aandoeningen van het bewegingsstelsel, bv. reumatoïde artritis, spondyloartritis, artrose.
- Reumatische ontstekingen van de weke delen, bv. bursitis, tendinitis, synovitis, tenosynovitis.
- Pijn en/of ontsteking, bv. primaire dysmenorroe, migraineaanval met of zonder aura, nier- of galstenen, acute jichtaanval.
- Posttraumatisch of postoperatief oedeem, bv. na tandheelkundige of orthopedische ingreep.
- Koorts: ibuprofen in lage dosis bij volwassenen en kinderen; naproxen in lage dosis bij volwassenen (zie 8.1.).

Contra-indicaties

- **Zwangerschap: na de 20^{ste} week.**
- Actief gastroduodenaal ulcus.
- Gastro-intestinale bloeding of perforatie bij vroeger gebruik van NSAID's.
- Actieve colitis ulcerosa of ziekte van Crohn.
- Actieve bloedingen of bloedingsstoornissen, bloeddyscrasieën.
- Antecedenten van astma of urticaria ten gevolge van de inname van acetylsalicylzuur of een NSAID.
- Ernstige dehydratie.
- Matig tot ernstig hartfalen.
- Nierinsufficiëntie.
- Leverinsufficiëntie: voor de meeste systemisch gebruikte NSAID's wordt leverinsufficiëntie als contra-indicatie vermeld in de SKP. Op de website "genesmiddelenbijlevercirrose.nl" worden NSAID's als "onveilig" (te vermijden) bij levercirrose beoordeeld.
- COX-2-selectieve NSAID's, aceclofenac, diclofenac en langdurige, hoge doses ibuprofen (≥ 2400 mg/dag): ook coronairlijden, antecedenten van cerebrovasculaire aandoeningen, perifeer vaatlijden.
- Etoricoxib: ook niet-gecontroleerde hypertensie.

Ongewenste effecten

- Gastro-intestinale last en ulcera.
 - Alle NSAID's kunnen aanleiding geven tot ernstige gastro-intestinale ongewenste effecten, soms zonder voorafgaande symptomen.
 - Het risico op gastro-intestinale complicaties hangt af van het type NSAID, maar ook van de dosis, de leeftijd van de patiënt (> 60 jaar), en of er al dan niet een voorgeschiedenis is van ulcera.⁷



- In welke mate NSAID's onderling verschillen qua gastro-intestinaal risico blijft onderwerp van discussie. De verschillende oxicams (zie 9.1.1.3.) en ketorolac zouden een hoger risico geven van gastro-intestinale ongewenste effecten en ulcuscomplicaties zoals bloeding en perforatie. Met ibuprofen en COX-2-selectieve NSAID's zou er een lager risico van ulcus en ulcuscomplicaties zijn ten opzichte van de andere NSAID's.
- Gastro-intestinale letsels kunnen optreden bij toediening van NSAID's ongeacht de toedieningsweg, ook parenteraal en rectaal.
- Toevoeging van een PPI of van misoprostol aan een NSAID laat toe de gastro-intestinale toxiciteit van de NSAID te verminderen, maar elimineert dat risico niet. Er is een gedeeltelijk beschermend effect aangetoond tegen ulceratieve complicaties of bloedingen (zie 3.1.).
- Myocardinfarct en cerebrovasculaire accidenten [zie *Folia september 2014, Folia juni 2015 en Folia november 2015*].
 - Dit risico is waarschijnlijk het grootst voor de COX-2-selectieve NSAID's en voor aceclofenac en diclofenac. Naproxen en lage doses ibuprofen lijken het kleinste cardiovasculaire risico te hebben. Dat risico kan voor geen enkele NSAID worden uitgesloten.
 - Dit risico is waarschijnlijk dosis-afhankelijk.
- Vochtretentie met verergeren van chronisch hartfalen en verhoogd risico van acuut hartfalen.
- Bloeddrukverhoging.
- Acute en chronische nierinsufficiëntie
 - Volwassenen: acute nierinsufficiëntie. Vooral bij risicosituaties: volumedepletie door diuretica of zoutrestrictie, voorafbestaand hartfalen, chronische nierinsufficiëntie, levercirrose met ascites, nefrotisch syndroom of perifere vasculaire aandoeningen, bij gelijktijdig gebruik van ACE-inhibitoren of sartanen. Ook bij gezonde volwassenen die intense fysieke inspanningen leveren, dient men voorzichtig te zijn [zie *Folia augustus 2020*].
 - Ouderen: ook bij diarree (zie de rubriek "Oudere patiënten").
 - Kinderen: acute nierinsufficiëntie, vooral bij dehydratie (koorts of diarree) of bij hoge doses.
 - Zelden: interstitiële nefritis, nefrotisch syndroom.
- Bloedingen, hematologische afwijkingen.
- Overgevoeligheidsreacties (bv. bronchospasme, angioneurotisch oedeem), met soms kruisovergevoeligheid met acetylsalicylzuur of met een andere NSAID.
- Hyperkaliëmie, vooral bij patiënten met nierinsufficiëntie en patiënten die kaliumsupplementen, kaliumsparende diuretica, ACE-inhibitoren of sartanen nemen of heparines gebruiken (i.v.m. hyperkaliëmie, zie *Inl.6.2.7*).
- Reversibele vermindering van de fertiliteit bij de vrouw bij langetermijngebruik.
- Hoofdpijn, vertigo en verwardheid, vooral met arylazijnzuur- en indoolderivaten.
- Reversibele stijging van de transaminasen komt vaak voor; zelden potentieel fatale acute leverinsufficiëntie. Diclofenac wordt het vaakst in verband gebracht met hepatotoxiciteit.
- Uitlokken en verslechteren van allerlei huidaandoeningen gaande tot syndroom van Lyell en syndroom van Stevens-Johnson met alle NSAID's (vooral met de oxicams).
- Maskeren van de symptomen van een onderliggende infectie (koorts, pijn) en onderschatting van de ernst ervan, vooral waargenomen bij "community acquired" bacteriële pneumonie of bacteriële complicaties van varicella [zie *Folia juli 2020*].

Zwangerschap en borstvoeding

- Zwangerschap
 - Eerste trimester:
 - Bij kortdurend gebruik en gebruikelijke doseringen **lijkt het risico op afwijkingen zeer klein**.
 - Beperkt risico van spontane abortus en van teratogeniteit.
 - Diclofenac, ibuprofen en naproxen zijn de eerste keuze binnen de NSAID's omwille van de ruime gebruikservaring.



- Tweede (en derde) trimester:
 - **NSAID's zijn af te raden.**
 - Vanaf 20 weken zwangerschap is bij langdurig gebruik van hoge doseringen verminderde foetale urineproductie beschreven, wat tot oligohydramnion en irreversibele neonatale oligo- en anurie kan leiden.
- Derde trimester:
 - NSAID's zijn **gecontra-indiceerd**.
 - Risico van verlenging van de zwangerschap en van de partus, van bloedingen bij moeder, foetus en pasgeborene, van foetale oligurie en van pulmonale hypertensie.
 - Nierinsufficiëntie en vervroegde sluiting van de foetale *ductus arteriosus* (zelfs bij kortdurende behandeling).
- Bij zeldzame gevallen van reumatoïde artritis kan langdurig gebruik of hoge doseringen toch nodig zijn. Strikte opvolging is dan noodzakelijk, zeker vanaf 20 weken zwangerschap.
- De associatie diclofenac + misoprostol (zie 9.1.1.6.) is **gecontra-indiceerd** gedurende de ganse duur van de zwangerschap.
- Omkeerbare verminderde vruchtbaarheid bij vrouwen in geval van chronisch gebruik.
- Borstvoeding
 - Ibuprofen en diclofenac: met ibuprofen en diclofenac is er ruime ervaring zonder melding van ongewenste effecten bij het kind tot nu toe. Het gebruik ervan is dus mogelijk zonder dat het geven van borstvoeding moet worden onderbroken.
 - Naproxen gaat over in de moedermelk en kan bij langdurig gebruik opstapelen bij het kind. Toch is het niet erg waarschijnlijk dat occasioneel gebruik ongewenste effecten veroorzaakt. Gebruik gedurende een korte tijd is weinig onderbouwd, maar waarschijnlijk veilig.
 - Piroxicam gaat over in de moedermelk en kan opstapelen bij het kind wegens zijn lange halfwaardetijd. Door het gebrek aan gegevens over het gebruik is het raadzaam om een ander NSAID te nemen tijdens de periode van borstvoeding.
 - Met de andere NSAID's zijn er minder of geen gegevens.

Oudere patiënten

Gezien de frequente ongewenste effecten van NSAID's is een risico-batenanalyse belangrijk voor elk gebruik. Dat geldt nog meer voor oudere patiënten.

- NSAID's hebben een ongunstig risico-batenprofiel bij ouderen met dehydratie, diarree of nierinsufficiëntie.
- NSAID's veroorzaken bij ouderen meer ongewenste effecten, vooral gastro-intestinale, cardiovasculaire en renale, dan bij de andere populaties.⁸ Vanaf de leeftijd van 80 jaar is het risico op ernstige gastro-intestinale complicaties ongeveer tien keer groter in vergelijking met personen jonger dan 50 jaar.
- Bij ouderen kunnen alle (selectieve en niet-selectieve) NSAID's arteriële trombo-embolische cardiovasculaire events of hartfalen veroorzaken, zelfs zonder cardiovasculaire risicofactoren.
- NSAID's moeten dus met voorzichtigheid worden gebruikt, gedurende een zo kort mogelijke periode en in een zo laag mogelijke dosis. Toevoeging van een PPI of van misoprostol aan een NSAID laat toe de gastro-intestinale toxiciteit van de NSAID te verminderen en biedt een gedeeltelijk beschermend effect tegen ulceratieve complicaties zoals perforatie of bloeding. Die maagbescherming dient te worden overwogen bij risicopatiënten die een behandeling met NSAID's starten: personen > 65 jaar of met een belangrijke comorbiditeit, een voorgeschiedenis van maag- en duodenumulcus of van ulcus met complicaties (bloeding, perforatie, en bij gelijktijdige inname van corticosteroiden, acetylsalicylzuur of een ander antiaggregans of anticoagulans. Deze maatregelen verlagen het risico op ulcera, maar elimineren het niet volledig.
- In geval van onvoldoende pijnstilling door een oraal ingenomen NSAID is het belangrijk op te merken dat een dosisverhoging niet noodzakelijk het pijnstillend effect versterkt, maar wel het risico



op ongewenste effecten verhoogt, vooral bij ouderen.

- Coxib's zijn de NSAID's die het best bestudeerd zijn bij ouderen. Hun werkzaamheid en veiligheidsprofiel zijn vergelijkbaar met die van de andere NSAID's. Er is dus geen reden om ze eerder voor te schrijven dan een niet-selectieve NSAID bij ouderen. Lokale NSAID's of NSAID's met een korte halfwaardetijd, zoals ibuprofen (halfwaardetijd van 2 uur) zijn te verkiezen. Oxicams hebben een lange halfwaardetijd (tussen 35 en 70 uur voor piroxicam).
- Vanwege de risico-batenverhouding bij ouderen krijgt paracetamol over het algemeen de voorkeur boven NSAID's als eerstelijnsbehandeling van pijn.
- Bij chronische pijn geldt ook voor ouderen dat medicamenteuze behandeling slechts één aspect is van de globale pijnbenadering en wordt geïntegreerd in een multidisciplinaire aanpak.
- Het symbool 80+ ter hoogte van sommige geneesmiddelen betekent dat het geneesmiddel opgenomen werd in het *Formularium Ouderezorg*. Klik op het symbooltje om hier meer over te lezen in de geneesmiddelenfiche.

Interacties

- Verhoogd risico van gastro-intestinale letsels door NSAID's bij gelijktijdig gebruik van systemische corticosteroiden, acetylsalicylzuur (zelfs in lage doses) en bij chronisch of overmatig alcoholverbruik.
- Bij associëren van acetylsalicylzuur, ook in lage doses, vermindert het gastro-intestinale voordeel van de COX-2-selectieve NSAID's.^{9 10}
- Verhoogd risico van bloeding door NSAID's bij gelijktijdig gebruik van antitrombotica, acetylsalicylzuur (zelfs in lage doses), of bepaalde antidepressiva (SSRI's, SRNI's, vortioxetine) [zie *Folia april 2024*]. Bij gelijktijdig gebruik met een vitamine K-antagonist verhoogt piroxicam het bloedingsrisico méér dan andere NSAID's.
- Vermoedelijk verminderen sommige NSAID's het cardioprotectieve effect van acetylsalicylzuur (vooral onderzocht voor ibuprofen). Het cardioprotectieve effect van acetylsalicylzuur zou kunnen behouden blijven door de NSAID enkele uren na het acetylsalicylzuurpreparaat toe te dienen.
- Verhoogd risico van de nefrotoxiciteit van ciclosporine.
- Verhoogd risico van de ongewenste effecten van methotrexaat, wanneer methotrexaat gebruikt wordt in oncologische doses (>25 mg per week).
- Verhoogd risico van melkzuuracidose uitgelokt door metformine.
- Vermindert effect van diuretica en van de meeste antihypertensiva.
- Meer uitgesproken verhoging van de kaliëmie bij associëren met kaliumsparende diuretica, kaliumsupplementen, ACE-inhibitoren, sartanen en heparines.
- Verslechtering van de nierfunctie (met verdere verhoging van het risico van acute nierinsufficiëntie) bij associëren met diuretica, ACE-inhibitoren of sartanen, vooral bij stenose van de nierarteriën of volumedepletie (bv. acute diarree), en zeker bij gelijktijdige behandeling met een NSAID en een diureticum samen met een ACE-inhibitor of sartaan.
- Verhoogd risico van hartfalen bij associëren met pioglitazon.
- Stijging van de plasmaconcentratie van lithium door verminderde renale excretie.
- Diclofenac, ibuprofen, indometacine, meloxicam, naproxen en piroxicam zijn substraten van CYP2C9 (zie *Tabel 1c. in Inl.6.3.*).
- Celecoxib is een substraat van CYP2C9 en inhibitor van CYP2D6 (zie *Tabel 1c. in Inl.6.3.*).
- Ibuprofen is een substraat van CYP2C8 (zie *Tabel 1c. in Inl.6.3.*).

Bijzondere voorzorgen

- Gezien hun ongewenste effecten mogen de NSAID's slechts gebruikt worden als de risico-batenverhouding positief lijkt: in vele gevallen kan een middel met minder ongewenste effecten volstaan (bv. paracetamol bij artrose of bij koorts). Voor personen met een vorm van perifere chronische artritis beperken doeltreffende DMARD's (*Disease-modifying anti-rheumatic drugs*) de noodzaak om NSAID's te gebruiken.



- De ongewenste effecten van de NSAID's worden meer gezien bij ouderen en hebben bij deze leeftijdsgroep ook dikwijls een slechtere afloop (zie de *rubriek "Oudere patiënten"*). De indicatiestelling dient correct te gebeuren, en dosis en behandelingsduur worden best zoveel mogelijk beperkt. Bij ouderen zijn lokale NSAID's of NSAID's met korte halfwaardetijd zoals ibuprofen (halfwaardetijd van 2 uur) dus te verkiezen. De oxicams hebben een lange halfwaardetijd (tussen 35 en 70 uur voor piroxicam).
- Associatie met een protonpompinhibitor (PPI) of misoprostol laat toe de gastro-intestinale toxiciteit van de NSAID's te verminderen, met een beschermend effect op ulcuscomplicaties zoals perforatie of bloeding. Een dergelijke associatie wordt aangeraden bij risicopatiënten: personen > 65 jaar, personen met comorbiditeiten of met antecedenten van ulcus pepticum (en zeker bloedende of geperforeerde ulcera), en bij gelijktijdig gebruik van corticosteroïden, acetylsalicylzuur of een ander antiaggregans of anticoagulans. Deze maatregelen verminderen het risico van ulcera, maar sluiten het niet volledig uit.
- Aangezien een cardiovasculair risico voor geen enkele NSAID kan worden uitgesloten, is voorzichtigheid geboden bij patiënten met cardiovasculair lijden (zie *rubriek "Contra-indicaties"*), met hypertensie en met hoog cardiovasculair risico.
- Bij kinderen met dehydratie (bv. bij diarree) geeft men ter bestrijding van koorts of pijn beter geen anti-inflammatoire middelen zoals ibuprofen wegens gevaar van acuut nierfalen [zie *Folia mei 2018*]. Een goede hydratatie is dan ook bijzonder belangrijk bij gedehydrateerde kinderen die ibuprofen innemen.
- Ook bij volwassenen moet bij acute episoden van dehydratie (diarree, braken, koorts,...) die langer dan 24 uur duren, overwogen worden de dosis te verlagen of de NSAID tijdelijk te stoppen om acute nierschade te voorkomen, vooral bij kwetsbare patiënten en patiënten die een diureticum, een ACE-inhibitor of een sartaan innemen.
- Het natriumgehalte in bruispreparaten (tabletten, poeders, granulaten) kan problemen geven bij patiënten op zoutarm dieet.
- Een recente observationele studie geeft een signaal van verhoogd hartlijden en sterfte bij chronisch gebruik van geneesmiddelen met een hoog natriumgehalte [zie *Folia mei 2023*].

9.1.1.1. Arylazijnzuurderivaten

Aceclofenac

Posol.
100 mg 2x/dag

ACECLOFENAC EG (EG)

aceclofenac
filmomh. tabl.

20 x 100 mg R/ b € 8,77 €

60 x 100 mg R/ b € 13,36 €

AIR-TAL (Almirall)

aceclofenac
filmomh. tabl.

60 x 100 mg R/ b € 13,36 €

BIOFENAC (Almirall)

aceclofenac
filmomh. tabl.

20 x 100 mg R/ b € 8,77 €

60 x 100 mg R/ b € 13,36 €



Diclofenac

Posol.

per os: 25 tot 50 mg 2 tot 3x/dag (in 1 à 2x/dag voor verlengde/gereguleerde afgifte)

CATAFLAM (Novartis Pharma)

diclofenac, kalium
omh. tabl.

30 x 50 mg R/ b 8,97 €

DICLOFENAC EG (EG)

diclofenac, natrium
tabl. verl. afgifte

60 x 75 mg R/ b 11,60 €

30 x 100 mg R/ b 10,06 €

DICLOFENAC SANDOZ (Sandoz)

diclofenac, natrium
maagsapresist. tabl.

30 x 50 mg R/ b 7,95 €

50 x 50 mg R/ b 9,28 €

tabl. verl. afgifte Retard

60 x 75 mg R/ b 11,58 €

30 x 100 mg R/ b 9,90 €

MOTIFENE (BePharBel)

diclofenac, natrium
harde caps. regul. afgifte

28 x 75 mg R/ b 10,50 €

56 x 75 mg R/ b 11,28 €

VOLTAREN (Novartis Pharma)

diclofenac, natrium
maagsapresist. tabl.

30 x 25 mg R/ b 7,64 €

50 x 50 mg R/ b 10,56 €

tabl. verl. afgifte Retard

60 x 75 mg R/ b 11,70 €

30 x 100 mg R/ b 10,45 €

VOLTAREN (Novartis Pharma)

diclofenac, natrium
zetspil

12 x 100 mg R/ b 7,95 €

inj./inf. oploss. i.m./i.v. [amp.]

6 x 75 mg / 3 ml R/ b 8,01 €

Ketorolac

TARADYL (Pharmanovia)

ketorolac, trometamol
inj. oploss. i.m./i.v. [amp.]

5 x 10 mg / 1 ml R/ b 9,20 €

9.1.1.2. Arylpropionzuurderivaten

Dexketoprofen

Posol.

per os: 25mg 1 tot 3x/dag

KETESSE (Menarini)

dexketoprofen (trometamol)
filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)

20 x 25 mg R/ 8,33 €

oploss. (gran., zakjes)

20 x 25 mg R/ 8,33 €

inj./inf. oploss. i.m./i.v. [amp.]

5 x 50 mg / 2 ml R/ 9,30 €

Ibuprofen

Posol.

- volw. (≥ 40 kg):

- pijn en koorts: 200 tot 400 mg 3x/dag (max. 1,2 g/dag)
- ontsteking: 600 tot 800 mg 2 tot 3x/dag (max. 2,4 g/dag); verlengde afgifte 1,6 g 1x/dag
- trauma: verlengde afgifte 1,6 g 1x/dag (max. 2,4 g/dag)

- kind (> 3 maanden):



- koorts, pijn, ontsteking: 7 tot 10 mg/kg 3 tot 4x/dag (max. 30 mg/kg/dag, max. 400 mg 4x/dag)

ALGIDRIN (I.D. Phar)

ibuprofen (lysine)
siroop susp. (zonder suiker)
200 ml 100 mg / 5 ml (2 %)
10,89 €

BRUFEN (Viatrix)

ibuprofen
filmomh. tabl.
20 x 400 mg 5,99 €
30 x 400 mg 8,98 €
filmomh. tabl. Forte
30 x 600 mg R/ b 7,80 €
60 x 600 mg R/ b 8,93 €
bruisgran. (zakjes)
20 x 600 mg R/ 6,95 €
siroop susp. (zonder suiker)
200 ml 200 mg / 5 ml (4 %)
12,46 €

BRUFEN (PI-Pharma)

ibuprofen
filmomh. tabl.
30 x 400 mg 8,99 €
(parallelinvoer)

IBUPROFEN AB (Aurobindo)

ibuprofen
filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)
24 x 200 mg 3,90 €
56 x 200 mg 7,30 €
24 x 400 mg 6,23 €
100 x 400 mg b 9,12 €
30 x 600 mg R/ b 7,77 €
60 x 600 mg R/ b 8,83 €

IBUPROFEN AB (Aurobindo)

ibuprofen
filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)
30 x 800 mg R/ b 8,71 €
60 x 800 mg R/ b 11,21 €
100 x 800 mg R/ b 14,66 €

IBUPROFEN B. BRAUN (B. Braun)

ibuprofen
inf. oploss. i.v. [flac.]
10 x 200 mg / 50 ml U.H. [20 €]
10 x 400 mg / 100 ml U.H. [33 €]
10 x 600 mg / 100 ml U.H. [46 €]

IBUPROFEN EG (EG)

ibuprofen
omh. tabl. (deelb. kwantit.)
30 x 400 mg 7,80 €
100 x 400 mg b 9,13 €
omh. tabl. (deelb. niet kwantit.)
30 x 600 mg R/ b 7,79 €
50 x 600 mg R/ b 8,52 €
tabl. verl. afgifte Retard
60 x 800 mg R/ b 11,21 €
siroop susp. (zonder suiker)
100 ml 200 mg / 5 ml (4 %) 7,79 €

IBUPROFEN SANDOZ (Sandoz)

ibuprofen
filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)
30 x 400 mg b 7,19 €
100 x 400 mg b 9,28 €
30 x 600 mg R/ b 7,78 €
50 x 600 mg R/ b 8,44 €

NUROFEN (Reckitt Benckiser)

ibuprofen
omh. tabl.
30 x 200 mg 9,02 €
48 x 200 mg 8,67 €
omh. tabl. Kinderen
24 x 200 mg 5,14 €
filmomh. tabl. Fasttabs
24 x 400 mg 11,17 €
omh. tabl.
30 x 400 mg 10,29 €

zachte kauwcaps. Kinderen
24 x 100 mg 11,99 €
zachte caps. Fastcaps
20 x 400 mg 8,98 €
30 x 400 mg 12,64 €
zachte caps. Minicaps
30 x 400 mg 12,64 €
siroop susp. (zonder suiker) Kinderen
Suikervrij
200 ml 100 mg / 5 ml (2 %)
11,26 €
siroop susp. (zonder suiker) Rood
Kinderen Suikervrij
200 ml 100 mg / 5 ml (2 %)
11,26 €
siroop susp. (zonder suiker) Kinderen
Suikervrij
150 ml 200 mg / 5 ml (4 %)
13,46 €
siroop susp. (zonder suiker) Rood
Kinderen Suikervrij
150 ml 200 mg / 5 ml (4 %)
13,46 €
zetspil Kinderen
10 x 60 mg 5,14 €
10 x 125 mg 6,75 €

NUROFEN (Impexco)

ibuprofen
siroop susp. (zonder suiker) Rood
Kinderen Suikervrij
150 ml 200 mg / 5 ml (4 %)
(parallelinvoer)

PERDOFEMINA (Kenvue)

ibuprofen (lysine)
filmomh. tabl.
30 x 400 mg 10,38 €

SPIDIFEN (Zambon)

ibuprofen (arginine)
filmomh. tabl. (deelb. niet kwantit.)
30 x 400 mg 9,95 €

Ketoprofen

De specialiteit **Rofenid**[®] is niet meer op de markt sinds oktober 2025.

Posol.
per os: 200 mg 1x/dag



Naproxen

Posol.

500 mg à 1 g/dag in 1 of meer doses

ALEVE (Bayer)

naproxen, natrium
filmomh. tabl.
24 x 220 mg 7,62 €

APRANAX (Pharmanovia)

naproxen, natrium
filmomh. tabl.
30 x 275 mg R/ b 8,58 €
filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)
30 x 550 mg R/ b 10,27 €

NAPROSYNE (Pharmanovia)

naproxen
maagsapresist. tabl. Enteric Coated
30 x 500 mg R/ b 10,56 €

NAPROXEN AB (Aurobindo)

naproxen
tabl. (deelb. kwantit.)
50 x 250 mg R/ b 9,32 €
30 x 500 mg R/ b 9,86 €

NAPROXENE EG (EG)

naproxen
tabl. (deelb. niet kwantit.)

50 x 250 mg R/ b 9,32 €

30 x 500 mg R/ b 10,05 €
naproxen, natrium
filmomh. tabl. (deelb. kwantit.) Forte
30 x 550 mg R/ b 9,76 €
60 x 550 mg R/ b 12,60 €

NAPROXEN KRKA (KRKA)

naproxen, natrium
filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)
30 x 550 mg R/ b 9,55 €
60 x 550 mg R/ b 12,23 €

9.1.1.3. Oxicams

Meloxicam

Posol.

per os: 7,5 tot 15 mg 1x/dag

MELOXICAM EG (EG)

meloxicam
tabl. (deelb. kwantit.)
30 x 15 mg R/ b 10,54 €

MELOXICAM TEVA (Teva)

meloxicam
tabl. (deelb. niet kwantit.)
30 x 7,5 mg R/ b 8,41 €
60 x 7,5 mg R/ b 10,45 €

30 x 15 mg R/ b 10,44 €

MOBIC (Boehringer Ingelheim)

meloxicam
tabl. (deelb. kwantit.)
30 x 15 mg R/ b 10,73 €

Piroxicam

Posol.

per os: 10 tot 20 mg 1x/dag

BREXINE (Chiesi)

piroxicam (betadex)
tabl. (deelb. kwantit.)
30 x 20 mg R/ 12,11 €
bruisstabl. (deelb. kwantit.) Dryfiz
30 x 20 mg R/ 12,11 €

PIROXICAM EG (EG)

piroxicam
disp. tabl. (deelb. niet kwantit.)
30 x 20 mg R/ b 7,35 €



Tenoxicam

Posol.

10 tot 20 mg 1x/dag

TILCOTIL (Viatris)

tenoxicam

omh. tabl. (deelb. kwantit.)

30 x 20 mg R/ b € 12,00 €

60 x 20 mg R/ b € 15,80 €

9.1.1.4. COX-2-selectieve NSAID'S

Celecoxib

Posol.

200 à 400 mg 1x/dag eventueel te verdelen over 2 doses

CELEBREX (Viatris)

celecoxib

harde caps.

60 x 100 mg R/ b € 16,93 €

10 x 200 mg R/ € 12,12 €

30 x 200 mg R/ b € 12,52 €

60 x 200 mg R/ b € 23,63 €

100 x 200 mg R/ b € 26,81 €

CELECOXIB AB (Aurobindo)

celecoxib

harde caps.

30 x 100 mg R/ € 7,93 €

60 x 100 mg R/ b € 16,39 €

100 x 100 mg R/ b € 23,50 €

10 x 200 mg R/ € 8,00 €

30 x 200 mg R/ b € 12,03 €

60 x 200 mg R/ b € 23,42 €

100 x 200 mg R/ b € 24,12 €

CELECOXIB EG (EG)

celecoxib

harde caps.

60 x 100 mg R/ b € 16,92 €

100 x 100 mg R/ b € 24,30 €

30 x 200 mg R/ b € 12,52 €

60 x 200 mg R/ b € 23,61 €

100 x 200 mg R/ b € 26,80 €

CELECOXIB KRKA (KRKA)

celecoxib

harde caps.

60 x 100 mg R/ b € 16,93 €

100 x 100 mg R/ b € 24,30 €

30 x 200 mg R/ b € 12,32 €

60 x 200 mg R/ b € 23,63 €

CELECOXIB TEVA (Teva)

celecoxib

harde caps.

30 x 100 mg R/ b € 11,52 €

90 x 100 mg R/ b € 22,58 €

10 x 200 mg R/

30 x 200 mg R/ b € 12,34 €

90 x 200 mg R/ b € 25,50 €

Etoricoxib

Posol.

30 tot 90 mg 1x/dag, en tot 120 mg 1x/dag bij acute jichtartritis

ARCOXIA (Organon)

etoricoxib

filmomh. tabl.

28 x 30 mg R/ b € 13,53 €

98 x 30 mg R/ b € 29,63 €

7 x 60 mg R/ € 13,27 €

28 x 60 mg R/ € 42,04 €

98 x 60 mg R/ b € 40,61 €

28 x 90 mg R/ b € 22,28 €

98 x 90 mg R/ b € 42,48 €

7 x 120 mg R/ € 13,27 €

28 x 120 mg R/ € 42,04 €

ARCOXIA (Orifarm Belgium)

etoricoxib

filmomh. tabl.

28 x 60 mg R/ € 42,04 €

(parallelinvoer)

ARCOXIA (PI-Pharma)

etoricoxib

filmomh. tabl.

28 x 60 mg R/

7 x 120 mg R/

28 x 120 mg R/

(parallelinvoer)

ETORICOXIB AB (Aurobindo)

etoricoxib

filmomh. tabl.

28 x 30 mg R/ b € 13,45 €

98 x 30 mg R/ b € 29,52 €

7 x 60 mg R/ € 11,52 €

28 x 60 mg R/ € 20,80 €



98 x 60 mg R/ b[†] € 40,55 €
 7 x 90 mg R/ 14,82 €
 28 x 90 mg R/ 20,07 €
 98 x 90 mg R/ b[†] € 42,43 €
 7 x 120 mg R/ 11,52 €

28 x 120 mg R/ 20,80 €

ETORICOXIB KRKA (KRKA)
 etoricoxib
 filmomh. tabl.

28 x 30 mg R/ b[†] € 13,53 €
 98 x 30 mg R/ b[†] € 29,63 €
 98 x 60 mg R/ b[†] € 40,61 €
 28 x 90 mg R/ b[†] € 22,28 €
 98 x 90 mg R/ b[†] € 42,48 €

Parecoxib

DYNASTAT (Pfizer)

parecoxib (natrium)
 inj. oploss. (pdr.) i.m./i.v. [flac.]
 10 x 40 mg U.H. [75 €]

9.1.1.5. Nabumeton

Posol.
 1 g 1x/dag

GAMBARAN (Viatris)

nabumeton
 filmomh. tabl.

60 x 500 mg R/ b € 12,46 €

9.1.1.6. Associaties van NSAID's met een maagbeschermend middel

Plaatsbepaling

- *Zie 9.1.*
- Vaste associaties van een NSAID met misoprostol (een prostaglandine-analoog, *zie 3.1.1.3. en 6.4.1.*), of met esomeprazol (een protonpompinhibitor, *zie 3.1.1.2.*), worden gebruikt bij patiënten met hoog risico van gastro-intestinale complicaties door NSAID's. Het voordeel van dergelijke vaste associaties ten opzichte van elke component afzonderlijk staat niet vast.

Contra-indicaties, ongewenste effecten, interacties en bijzondere voorzorgen

- Deze van de NSAID's (*zie 9.1.*) en van misoprostol (vooral diarree, *zie 3.1.1.3.*) of de PPI's (*zie 3.1.1.2.*).

Zwangerschap en borstvoeding

- Zwangerschap: misoprostol: risico van abortus en vermoeden van teratogeniteit. Deze associatie is **gecontra-indiceerd gedurende de ganse duur van de zwangerschap.**
- Borstvoeding: misoprostol: diarree bij de pasgeborene.

Diclofenac + misoprostol

Posol.
 1 tabl. 2x/dag

ARTHROTEC (Pfizer)

diclofenac, natrium 75 mg
 misoprostol 200 µg
 tabl. geregul. afgifte

60 x R/ b[†] € 26,14 €



Naproxen + esomeprazol

Posol.

1 tabl. 2x/dag (ten minste 30 minuten voor de maaltijd)

VIMOVO (Grünenthal) 

naproxen 500 mg

esomeprazol (magnesium) 20 mg

tabl. geregul. afgifte

30 x R/ 18,56 €

60 x R/ 31,04 €

9.1.2. Ontstekingswerende middelen voor lokaal gebruik

9.1.2.1. NSAID's voor lokaal gebruik

Plaatsbepaling

- *Zie 9.1.*
- Of er klinisch relevante verschillen in werkzaamheid bestaan tussen de verschillende NSAID's voor lokaal gebruik is onduidelijk.
- Bij knie- of handartrose is de werkzaamheid van NSAID's voor lokaal gebruik waarschijnlijk beter dan die van de orale NSAID's.¹¹
- Het risico op ongewenste effecten is duidelijk minder groot. Toch kunnen systemische effecten optreden, vooral bij het aanbrengen op een groot huidoppervlak of in geval van verminderde nierfunctie. Ook lokale ongewenste effecten zijn mogelijk.

Contra-indicaties

- **Zwangerschap: na de 20^{ste} week.**
- Lokale of systemische overgevoeligheidsreactie t.o.v. het middel zelf, andere NSAID's of acetylsalicylzuur.
- Ketoprofen lokaal: blootstelling aan de zon (zelfs bij bewolkt weer) en aan UV-straling gedurende de behandeling en tot 2 weken na stoppen van de behandeling.

Ongewenste effecten

- Huidirritatie.
- Allergische reacties.
- Etofenamaat en vooral ketoprofen [*zie Folia juli 2011*]: frequent contactallergie en soms persisterende fotosensibiliteit, ook mogelijk foto-allergie buiten het applicatiegebied.
- Systemische ongewenste effecten zijn mogelijk (*zie 9.1.1.*).

Zwangerschap en borstvoeding

- NSAID's voor lokaal gebruik zijn gecontra-indiceerd vanaf de 20e week van de zwangerschap.

Oudere patiënten

- Bij ouderen is het best om, in de mate van het mogelijke, te kiezen voor een NSAID voor lokaal gebruik, vanwege het duidelijk minder hoge risico op systemische ongewenste effecten.
- Het symbool 80+ ter hoogte van sommige geneesmiddelen betekent dat het geneesmiddel opgenomen werd in het *Formularium Ouderenzorg*. Klik op het symbooltje om hier meer over te lezen in de geneesmiddelenfiche.



Bijzondere voorzorgen

- Sommige pleisters bevatten aluminium (vermeld bij de specialiteiten): bij MRI moeten ze in de te onderzoeken zone verwijderd worden omwille van het risico van brandwonden [zie *Folia september 2012*].
- De systemische ongewenste effecten van NSAID's voor lokaal gebruik zijn zeldzaam. Desondanks is bij patiënten met nierinsufficiëntie voorzichtigheid geboden (zie 9.1.), alsook bij langdurige behandeling van grote oppervlakten.

DICLOFENAC EG (EG) diclofenac, natrium [onder de vorm van diethylaminediclofenac] transderm. lok. gel Forte 100 g 20 mg / 1 g 21,34 € 150 g 20 mg / 1 g 26,21 €	transderm. lok. gel 30 g 25 mg / 1 g (2,5 %) R/ 6,86 € 60 g 25 mg / 1 g (2,5 %) R/ 10,25 € transderm. lok. gel (doseerpomp) 120 g 25 mg / 1 g (2,5 %) R/ 17,31 €	diclofenac, natrium [onder de vorm van diethylaminediclofenac] transderm. lok. gel 60 g 10 mg / 1 g 12,44 € 120 g 10 mg / 1 g 17,35 € transderm. lok. gel Forte 150 g 20 mg / 1 g 26,01 €
DICLOFENAC PATCH AB (Aurobindo) diclofenac, natrium [onder de vorm van epolaminediclofenac] transderm. lok. medic. pleister 5 x 140 mg (14 x 10 cm) 12,39 € 10 x 140 mg (14 x 10 cm) 22,78 € (bevat aluminium)	FASTUM (Impexco) ketoprofen transderm. lok. gel 60 g 25 mg / 1 g (2,5 %) R/ transderm. lok. gel (doseerpomp) 120 g 25 mg / 1 g (2,5 %) R/ (parallelinvoer)	NIFLUGEL (UPSA) nifluminezuur transderm. lok. gel 60 g 25 mg / 1 g (2,5 %) 10,06 €
DICLOFENAC PATCH EG (EG) diclofenac, natrium transderm. lok. medic. pleister 5 x 140 mg (14 x 10 cm) 12,98 € 10 x 140 mg (14 x 10 cm) 22,48 €	FLECTOR TISSUGEL (Pharmanovia) diclofenac, natrium [onder de vorm van epolaminediclofenac] transderm. lok. geïmpr. verbandgaas 5 x 10 mg / 1 g (14 x 10 cm) (1 %) 14,83 € 10 x 10 mg / 1 g (14 x 10 cm) (1 %) 25,72 € (bevat aluminium)	NUROFEN PATCH (Reckitt Benckiser) ibuprofen transderm. lok. medic. pleister 4 x 200 mg (14 x 10 cm) 15,54 €
DICLOFENAC SANDOZ (Sandoz) diclofenac, natrium [onder de vorm van diethylaminediclofenac] transderm. lok. gel 100 g 20 mg / 1 g 21,33 € 180 g 20 mg / 1 g 29,42 €	FLEXIUM (Melisana) etofenamaat transderm. lok. gel 40 g 100 mg / 1 g (10 %) 9,37 € 100 g 100 mg / 1 g (10 %) 17,98 € transderm. lok. spray oploss. 50 ml 100 mg / 1 g (10 %) 12,15 €	SPORTFLEX (Neocare) indometacine transderm. lok. spray oploss. 100 ml 10 mg / 1 g 18,01 €
DICLOTOPIC (Aurobindo) diclofenac, natrium [onder de vorm van epolaminediclofenac] transderm. lok. gel 100 g 10 mg / 1 g (1 %) 16,48 €	IBUPROFEN TEVA (Teva) ibuprofen transderm. lok. gel 50 g 50 mg / 1 g (5 %) 7,07 € 100 g 50 mg / 1 g (5 %) 11,95 €	VOLTAREN EMULGEL (Haleon) diclofenac, natrium [onder de vorm van diethylaminediclofenac] transderm. lok. gel 60 g 10 mg / 1 g (1 %) 14,41 € 120 g 10 mg / 1 g (1 %) 21,20 € 120 g 10 mg / 1 g (1 %) 23,09 € (met applicator-dop) transderm. lok. gel Forte 30 g 20 mg / 1 g (2 %) 9,49 € 100 g 20 mg / 1 g (2 %) 24,57 € 150 g 20 mg / 1 g (2 %) 31,55 €
EXTRAPAN (Qualiphar) ibuprofen transderm. lok. gel 50 g 50 mg / 1 g (5 %) 10,35 €	KINESPIR (Teva)	VOLTAREN PATCH (Haleon) diclofenac, natrium transderm. lok. medic. pleister Once Daily 5 x 140 mg (14 x 10 cm) 15,84 € 10 x 140 mg (14 x 10 cm) 27,26 €
FASTUM (Menarini) ketoprofen		



9.1.2.2. Andere ontstekingswerende preparaten voor lokaal gebruik

Plaatsbepaling

- Zie 9.1.
- Wat de associaties betreft: hun doeltreffendheid is niet bewezen en ze geven meer ongewenste effecten dan monopreparaten met NSAID's.

Ongewenste effecten

- Deze van de verschillende bestanddelen.
- Allergische reacties: zeker met de lokale anesthetica, mefenesine en terpentijnolie.

ALGIPAN (Qualiphar)

salicylaat, glycol 50 mg / 1 g
mefenesine 100 mg / 1 g
nicotinaat, methyl 15 mg / 1 g
zalf Balsem
80 g 15,02 €

FLEXAGILE (Procter & Gamble)

Symphytum officinale [vloeibaar
ethanolisch extract]
crème
50 g 350 mg / 1 g 11,00 €
100 g 350 mg / 1 g 18,99 €
150 g 350 mg / 1 g 26,99 €

REFLEXSPRAY (Reckitt Benckiser)

kamfer 40 mg / 1 ml
menthol 40 mg / 1 ml
salicylaat, methyl 27 mg / 1 ml
terpentijn [vluchtige olie] 67 mg / 1 ml
cut. spray oploss.
130 ml 14,53 €

9.2. Chronische artritis

Plaatsbepaling

- Het gaat over middelen voor de behandeling van reumatoïde artritis, spondyloartritis (waaronder *spondylitis ankylosans*), psoriatische artritis, artritis bij inflammatoire darmziekten, juveniele idiopathische artritis, artritis bij *lupus erythematodes disseminatus* of andere systemische reumatische ontstekingen.
- Zie ook "De behandeling van reumatoïde artritis: wat je als huisarts of apotheker moet weten" [zie *Folia oktober 2020*].
- Bij de behandeling van reumatoïde artritis wordt gebruik gemaakt van verschillende soorten geneesmiddelen, die vaak langdurig gelijktijdig of opeenvolgend toegediend worden:
 - *Disease-modifying anti-rheumatic drugs* (DMARD's).
 - Corticosteroiden.
 - Analgetica en NSAID's.¹²
- De DMARD's worden in drie categorieën onderverdeeld:
 - *Conventional synthetic* DMARD's (csDMARD's):
 - laaggedoseerd methotrexaat (zie 9.2.1.)
 - leflunomide (zie 9.2.3.)
 - sulfasalazine (zie 3.7.2.)
 - hydroxychloroquine (zie 9.2.2.)
 - *Biological* DMARD (bDMARD's).
 - *Targeted synthetic* DMARD's (tsDMARD's).
- Zodra de diagnose van reumatoïde artritis is gesteld, dient men te starten met csDMARD's, bij voorkeur methotrexaat.¹² Het doel is aanhoudende remissie of lage ziekte-activiteit.
- Sommige bronnen bevelen corticosteroiden aan als overbrugging ("bridging") tot de csDMARD's hun volledige werkzaamheid bereiken.¹³ De corticosteroiden moeten wel zo snel als mogelijk worden afgebouwd en gestopt, liefst binnen drie maanden na opstart.¹⁴
- Methotrexaat (MTX):
 - MTX in monotherapie (oraal, 1x/week) is de eerste stap als csDMARD tenzij er contra-indicaties¹³ zijn zoals ernstige nierinsufficiëntie.
 - Het effect ontwikkelt zich progressief gedurende 8 tot 12 weken.¹⁵



- Bij gastro-intestinale intolerantie voor de orale vorm, kan parenterale toediening (subcutaan of intramusculair) een optie zijn.
- Foliumpuursuppletie wordt aanbevolen om het risico op ongewenste effecten door methotrexaat te verkleinen [zie *Folia oktober 2021*]¹⁵ : een wekelijkse dosis van 5-10 mg de dag na het nemen van methotrexaat, of een dagelijkse dosis van 1 mg. Sommige bronnen raden aan om geen foliumzuur te nemen de dag waarop methotrexaat wordt genomen, maar dat is niet gebaseerd op klinisch bewijs en het zou de patiënt in verwarring kunnen brengen.
- MTX verbetert de klinische respons van andere DMARD's wanneer het wordt gebruikt als combinatietherapie bij reumatoïde artritis.¹⁶
- Leflunomide, sulfasalazine en hydroxychloroquine hebben als indicatie in de SKP reumatoïde artritis. Ze hebben een beperkte plaats indien methotrexaat gecontra-indiceerd is of in geval van intolerantie (zie *Folia oktober 2020*). Leflunomide en sulfasalazine hebben een groter effect op de structurele veranderingen vergeleken met hydroxychloroquine¹⁶.
 - Leflunomide (zie 9.2.3.) heeft ook psoriatische artritis als indicatie in de SKP. Het wordt vooral gebruikt bij het falen van de behandeling of bij een contra-indicatie voor methotrexaat.^{16 13} . Er is minder ervaring met het gebruik. Een klinische en biologische opvolging is nodig [zie *Folia d'octobre 2020*].
 - Sulfasalazine (zie 3.7.2.) wordt vooral gebruikt in combinatie met of als alternatief voor methotrexaat bij reumatoïde artritis.¹³ Het wordt ook gebruikt voor de behandeling van perifere manifestaties van axiale spondyloartritis, maar er is geen overtuigend bewijs voor de werkzaamheid ervan.¹⁷
 - Hydroxychloroquine, een antimalariamiddel (zie 9.2.2.) heeft ook als indicatie in de SKP lupus erythematoses disseminatus¹⁸ en andere systeemziekten. Bij reumatoïde artritis, waar het meestal in combinatie wordt gebruikt, heeft hydroxychloroquine een ongunstige risico-batenverhouding¹³ .
- Bij onvoldoende resultaat met methotrexaat of andere csDMARD's (behandelingsdoel na 6 maanden niet bereikt), kan men een combinatie van csDMARD's toedienen, of een bDMARD of tsDMARD toevoegen (maar dit wordt niet altijd terugbetaald).¹³ Andere DMARD's zijn:
 - Apremilast, een fosfodiësterase type 4-inhibitor (zie 12.3.2.7.3.)
 - of biologische DMARD's:
 - TNF-remmers (zie 12.3.2.1.)
 - abatacept (zie 12.3.2.7.1.)
 - bimekizumab (zie 12.3.2.2.7.)
 - ixekizumab (zie 12.3.2.2.7.)
 - rituximab (zie 13.2.1.)
 - tocilizumab (zie 12.3.2.2.4.)
 - sarilumab (zie 12.3.2.2.4.)
 - anakinra (zie 12.3.2.2.1.)
 - ustekinumab (zie 12.3.2.2.5.)
 - secukinumab (zie 12.3.2.2.7.)
 - belimumab (zie 12.3.2.7.4.).
 - of *targeted* DMARD's van het type van de Januskinase-inhibitoren (JAK):
 - baricitinib (zie 12.3.2.5.)
 - filgotinib (zie 12.3.2.5.)
 - tofacitinib (zie 12.3.2.5.)
 - upadacitinib (zie 12.3.2.5.)
- Ciclosporine (zie 12.3.1.4.) en azathioprine (zie 12.3.1.2.) hebben als indicatie in de SKP de aanpak van verschillende systeemziekten¹⁹ , waaronder ernstige reumatoïde artritis.²⁰ Wegens de nauwe therapeutisch-toxische marge van ciclosporine en het gebrek aan voldoende studies met azathioprine bij reumatoïde artritis, is hun plaats beperkt.
- Als symptomatische behandeling van reumatoïde artritis worden niet-steroïdale anti-inflammatoire middelen¹³ of niet-opioïde analgetica (en uitzonderlijk opioïden²¹) gebruikt. Chronisch gebruik moet



zoveel mogelijk worden beperkt. Een optimale basisbehandeling kan de noodzaak van pijnstilling sterk verminderen.

- Bij axiale spondylitis zijn NSAID's in combinatie met oefentherapie de best onderbouwde behandeling.²² Upadacitinib en tofacitinib zijn proteïne-kinase-inhibitoren (zie 12.3.2.5.) en hebben als indicatie in de SKP de behandeling van bepaalde vormen van spondylitis ankylosans, maar de gegevens zijn beperkt.²³
- Tofacitinib en baricitinib (zie 12.3.2.5.) hebben als indicatie in de SKP bepaalde vormen van juveniele idiopathische artritis die resistent zijn voor behandeling met csDMARD's en bDMARD's.
- In dit hoofdstuk worden enkel methotrexaat, hydroxychloroquine en leflunomide besproken.

9.2.1. Methotrexaat (laaggedoseerd)

Methotrexaat is een conventionele *disease modifying antirheumatic drug* (csDMARD) met verschillende immunosuppressieve eigenschappen.

Plaatsbepaling

- Zie 9.2.
- De foliumzuurantagonist methotrexaat wordt in lage dosis (tot maximaal 25 mg per week) aangewend bij reumatoïde artritis¹³ en psoriatische artritis²⁴. Het wordt ook gebruikt bij ernstige gevallen van inflammatoir darmlijden (zie 3.7.) en psoriasis (zie 15.8.), en bij sommige systeemziekten¹⁵.
- In hoge doses wordt het gebruikt als antitumoraal middel¹⁵ en bij extra-uteriene zwangerschap²⁵ (zie 13.1.2.1.).

Indicaties (synthese van de SKP)

Hier worden de indicaties bij lage doses vermeld:

- Actieve reumatoïde artritis.
- Polyartrische vormen van ernstige, actieve juveniele idiopathische artritis.
- Ernstige artritis psoriatica.
- Lichte tot matige ziekte van Crohn.
- Ernstige, gegeneraliseerde psoriasis, vooral plaque psoriasis.

Contra-indicaties

- **Zwangerschap en borstvoeding.**
- Beenmergdepressie
- Ernstige infecties zoals tuberculose en HIV of andere immunodeficiëntiesyndromen.
- Vaccinatie met levende vaccins.
- Alcoholisme, leveraandoeningen door alcoholmisbruik of andere chronische leveraandoeningen.
- Mond-, maag- en darmulcera, stomatitis.
- Ernstige nierinsufficiëntie.

Ongewenste effecten

- Bij toediening van methotrexaat in lage doses zoals bij reumatoïde artritis, worden sommige ongewenste effecten (bv. acuut nier- en leverlijden) minder gezien dan bij gebruik van hoge doses, zoals in de oncologie. De behandelingsduur is bij reumatoïde artritis wel veel langer, wat door chronische blootstelling kan leiden tot soms ernstige maar zeer zeldzame ongewenste effecten (bv. chronisch leverlijden).
- Hematologische toxiciteit.
- Gastro-intestinale letsels: stomatitis, buccale en soms gastro-intestinale ulceraties.
- Gestoorde levertesten, verhoogd bilirubinegehalte, hepatotoxiciteit.
- Nierinsufficiëntie.
- Interstitieel longlijden.
- Verhoogd risico van huidkanker [zie *Folia augustus 2021*, rubriek Geneesmiddelenbewaking:



laaggedoseerd methotrexaat].

- Fotosensibiliteit.
- Huidulceraties: teken van overdosering.

Zwangerschap en borstvoeding

- **Zwangerschap**
 - Methotrexaat is bij vrouwen **gecontra-indiceerd** gedurende de ganse periode van de zwangerschap, ook bij de lage doseringen (risico van aangeboren afwijkingen en verminderde intelligentie). **Anticonceptie is vereist gedurende de ganse duur van de behandeling, en tot 6 maanden na stoppen ervan.**
 - Wat de teratogeniteit op de spermatozoïden na een blootstelling van de vader betreft, zijn de gegevens geruststellend. De SKP vermeldt voorzichtigheidshalve om conceptie te vermijden tot drie maanden na het stoppen van de behandeling van de man [zie *Folia mei 2024*].
- **Borstvoeding:** methotrexaat in lage dosering wordt **gecontra-indiceerd** tijdens de periode van borstvoeding (beperkte overgang in de moedermelk, maar methotrexaat blijft lang aanwezig in het lichaam, zeker bij neonaten).

Interacties

- Zie 13. Antitumorale middelen
- Verhoogde hematologische toxiciteit bij associëren met trimethoprim (en co-trimoxazol).
- Verhoogde toxiciteit van methotrexaat (vooral wanneer gebruikt in hoge dosis) bij associëren met NSAID's en acetylsalicylzuur (vooral aan de analgetische dosis). Bij patiënten met normale nierfunctie op laaggedoseerd methotrexaat is het risico van verhoogde methotrexaattoxiciteit zeer laag.
- Risico van verhoogde toxiciteit van methotrexaat (vooral wanneer gebruikt in hoge dosis) bij gelijktijdig gebruik van een PPI.
- Verhoogde methotrexaatplasmaconcentratie door verminderde renale excretie bij associëren met probenecid, een inhibitor van de OAT1- en OAT3-transporters.

Bijzondere voorzorgen

- Frequentie controles van hematologische parameters, nierfunctie en levertesten zijn noodzakelijk.
- Bij gebruik bij reumatoïde artritis, ziekte van Crohn en ernstige psoriasis wordt de dosis **op 1 dag in de week** gegeven. Ernstige ongewenste effecten werden beschreven na dagelijkse toediening van de dosis voorzien voor 1 week [zie *Folia april 2020*, rubriek Geneesmiddelenbewaking: vergissingen in de dosering van methotrexaat].
- Ter beperking van de toxiciteit van methotrexaat wordt foliumzuur gegeven: een wekelijkse dosis van 5-10 mg de dag na het nemen van methotrexaat of een dagelijkse dosis van 1 mg. Sommige bronnen raden aan om geen foliumzuur te nemen de dag waarop methotrexaat wordt genomen, maar dat is niet gebaseerd op klinisch bewijs en het zou de patiënt in verwarring kunnen brengen.

Posol.

Per os: startdosis van 7,5 mg **1x/week**, op te bouwen binnen een periode van 4 à 6 weken tot de therapeutische dosis van 20 à 25 mg **1x/week**


EMTHEXATE (Teva) 

methotrexaat

inj. oploss./inf. oploss. (conc.)

i.m./i.v./i.thec./i.artier./i.ventr. [flac.]


1 x 5 mg / 2 ml (2,5 mg / 1 ml) R/

a  12,78 €

LEDERTREXATE (Pfizer) 

methotrexaat (dinatrium)

tabl.

30 x 2,5 mg R/ a  9,72 €

inj. oploss./inf. oploss. (conc.)

i.m./i.v./i.thec./i.artier./i.ventr. [flac.]

5 x 5 mg / 2 ml R/ a  28,46 €

METHOFILL (Accord) 

methotrexaat (dinatrium)

inj. oploss. s.c. [voorgev. spuit]


6 x 7,5 mg / 0,15 ml (50 mg / 1 ml) U.H. []

6 x 10 mg / 0,2 ml (50 mg / 1 ml) U.H. [90 €]



6 x 12,5 mg / 0,25 ml (50 mg / 1 ml) U.H. [97 €]
1 x 15 mg / 0,3 ml (50 mg / 1 ml) U.H. [17 €]
6 x 17,5 mg / 0,35 ml (50 mg / 1 ml) U.H. [115 €]
6 x 20 mg / 0,4 ml (50 mg / 1 ml) U.H. [126 €]
1 x 22,5 mg / 0,45 ml (50 mg / 1 ml) U.H. [22 €]
6 x 25 mg / 0,5 ml (50 mg / 1 ml) U.H. [134 €]

1 x 27,5 mg / 0,55 ml (50 mg / 1 ml) U.H. [25 €]
1 x 30 mg / 0,6 ml (50 mg / 1 ml) U.H. [27 €]

METOJECT (Pharmanovia) 
methotrexaat (dinatrium)
inj. oploss. s.c. [voorgev. spuit]
12 x 7,5 mg / 0,15 ml (50 mg / 1 ml) R/h [†] 173,88 €
12 x 10 mg / 0,2 ml (50 mg / 1 ml) R/h [†] 196,58 €

12 x 12,5 mg / 0,25 ml (50 mg / 1 ml) U.H. [194 €]
12 x 15 mg / 0,3 ml (50 mg / 1 ml) R/h [†] 225,73 €
12 x 17,5 mg / 0,35 ml (50 mg / 1 ml) U.H. [230 €]
12 x 20 mg / 0,4 ml (50 mg / 1 ml) R/h [†] 270,04 €
12 x 25 mg / 0,5 ml (50 mg / 1 ml) R/h [†] 288,48 €

9.2.2. Hydroxychloroquine

Hydroxychloroquine is een conventionele *disease modifying antirheumatic drug* (csDMARD).

Plaatsbepaling

- Zie 9.2.
- Hydroxychloroquine werd ook, *off-label* en zonder bewijs van werkzaamheid, voorgesteld in de preventie en behandeling van COVID-19 [zie *Folia september 2020* en *Folia november 2020*].
- Door de toenemende resistentie is de plaats van hydroxychloroquine in de preventie van malaria zeer beperkt (zie 11.3.2.1.).

Indicaties (synthese van de SKP)

- Reumatoïde artritis, systemische *lupus erythematoses*, fotodermatosen en sommige reumatische systeemziekten.

Contra-indicaties

- Risicofactoren voor QT-verlenging (zie *Inl.6.2.2.*).
- Retinopathie.
- Ernstige leverinsufficiëntie (SKP).

Ongewenste effecten

- Gastro-intestinale klachten.
- Pruritus, urticaria, anafylactische reacties.
- Voorbijgaande accommodatiestoornissen, reversibele cornea-aantasting en retinopathie die tot blijvend visusverlies kan leiden bij langdurig gebruik van hydroxychloroquine [zie *Folia september 2022*].
- Hoofdpijn, slapeeloosheid, convulsies en perifere neuropathie.
- Fotosensibilisatie bij langdurig gebruik (zelden).
- Verlenging van het QT-interval, met risico van *torsades de pointes* (zie *Inl.6.2.2.*).
- Cardiomyopathie (zelden).
- Hemolyse bij patiënten met glucose-6-fosfaat-dehydrogenase (G6PD)-deficiëntie (zelden, zie *Inl.6.2.11.*).

Zwangerschap en borstvoeding

- De gegevens over gebruik van hydroxychloroquine tijdens de zwangerschap zijn geruststellend. Geen aanwijzingen van aangeboren afwijkingen of andere nadelige effecten bij het kind op basis van onze bronnen.
- Toch kan de risico-batenverhouding gunstig zijn bij vrouwen met goed gecontroleerde systemische *lupus erythematoses*. Wanneer het verder wordt gegeven tijdens de zwangerschap, vermindert hydroxychloroquine het risico van een *lupusreactivatie* en misschien ook het risico van neonatale *lupus*.



met atrioventriculair blok.²⁶

Interacties

- Verhoogd risico van *torsades de pointes* bij associëren met andere middelen die het risico van QT-verlenging verhogen (zie Inl.6.2.2.).

Bijzondere voorzorgen

- Oftalmologische controle vóór het starten van de behandeling en nadien jaarlijks volgens de SKP, aangezien het risico van retinopathie toeneemt met de cumulatieve dosis.
- Risico van hypoglykemie bij combinatie met insuline of andere hypoglykemiërende middelen: dosisaanpassing van het hypoglykemiërend middel kan noodzakelijk zijn.
- Opletten bij glucose-6-fosfaat-dehydrogenase (G6PD)-deficiëntie wegens beperkt risico van hemolytische anemie.

Posol.
200 mg 1 tot 2x/dag

PLAQUENIL (Sanofi Belgium)

hydroxychloroquine, sulfaat

filmomh. tabl.

100 x 200 mg R/ b € 15,77 €

9.2.3. Leflunomide

Leflunomide is een conventionele *disease modifying antirheumatic drug* (csDMARD) met verschillende immunosuppressieve eigenschappen.

Plaatsbepaling

- Zie 9.2.

Indicaties (synthese van de SKP)

- Reumatoïde artritis na falen van methotrexaat of sulfasalazine.
- Psoriatische artritis.

Contra-indicaties

- **Zwangerschap en borstvoeding.**
- Ernstige immunodeficiëntie, ernstige infectie.
- Nierinsufficiëntie; leverinsufficiëntie (SKP).

Ongewenste effecten

- Gastro-intestinale stoornissen: diarree, misselijkheid, braken, abdominale pijn, vermagering.
- Haaruitval, eczeem, droge huid, huiduitslag, pruritus.
- Hypertensie.
- Levertoxiciteit: hepatitis, cholestase tot acute levernecrose en mogelijk fataal leverfalen.
- Hematologische stoornissen, zelden.
- Mogelijk fataal interstitieel longlijden, zelden.
- Toegenomen vatbaarheid voor infecties.

Zwangerschap en borstvoeding

- **Leflunomide is gecontra-indiceerd tijdens de zwangerschap omwille van mogelijke teratogeniteit. Anticonceptie is vereist gedurende de ganse duur van de behandeling, en tot 2 jaar na stoppen ervan.**













- **Borstvoeding: leflunomide is gecontra-indiceerd.**

Interacties

- Versnelde excretie van leflunomide door colestyramine, wat nuttig kan zijn bij toxiciteit of bij zwangerschapswens.
- Leflunomide is een substraat van CYP1A2 en CYP2C19 (zie Tabel 1c. in Inl.6.3.)

Bijzondere voorzorgen

- Regelmatige opvolging van de leverfunctie en het bloedbeeld is nodig (volgens de SKP: vóór de start, om de 2 weken tijdens de eerste 6 maanden van de behandeling en vervolgens om de 8 weken).

ARAVA (Sanofi Belgium)  leflunomide filmomh. tabl.	LEFLUNOMIDE (Pharmanovia)  leflunomide filmomh. tabl.	MEDAC	100 x 20 mg R/ b  88,87 €
100 x 10 mg R/ b  79,86 €	100 x 10 mg R/ b  78,49 €		LEFLUNOMIDE SANDOZ (Sandoz)  leflunomide filmomh. tabl.
100 x 20 mg R/ b  90,41 €	100 x 15 mg R/ b  83,69 €		100 x 10 mg R/ b  78,49 €
	filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)		filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)
			100 x 20 mg R/ b  88,87 €

9.3. Jicht

Plaatsbepaling

- Behandeling van jichtaanval
 - Het is belangrijk de behandeling van de aanval zo vroeg mogelijk te starten.²⁷
 - NSAID's zijn waarschijnlijk de behandeling met de beste risico-batenverhouding als er geen contra-indicaties zijn.²⁷
 - Colchicine is ook doeltreffend maar werkt traag en wordt dikwijls slecht verdragen; colchicine heeft een nauwe therapeutisch-toxische marge. In studies bleek een dosis colchicine van maximaal 2 mg/dag even werkzaam als een klassieke dosis (tot 4 mg/dag), met minder ongewenste effecten [zie *Folia juni 2010*].²⁸
 - Prednisolon of methylprednisolon (30 à 35 mg 1 x/dag gedurende 5 dagen) is een alternatief²⁷, bijvoorbeeld bij ernstige of refractaire vormen en bij contra-indicaties voor of slecht verdragen van NSAID's [zie *Folia juni 2017*]. Ook intra-artculaire toediening van corticosteroiden is een optie²⁹, bijvoorbeeld bij onvoldoende effect of contra-indicatie voor NSAID's of orale corticosteroiden.
 - Anakinra (off-label) en canakinumab (zie 12.3.2.2.) kunnen uitzonderlijk gebruikt worden bij patiënten met frequente jichtaanvallen wanneer de NSAID's, colchicine en corticosteroiden gecontra-indiceerd zijn of slecht verdragen worden.²⁹ Men moet rekening houden met de potentiële ernstige ongewenste effecten³⁰ en de zeer hoge kostprijs.
- Preventie van jichtaanval
 - Er is geen sterk bewijs dat een specifiek dieet gunstig is (voor uricemie of voor de preventie van jichtaanval). Toch blijft een gezonde en evenwichtige voeding altijd aanbevolen. Obesitas en overmatig alcoholgebruik kunnen aanvallen en symptomen verergeren.
 - Bij hyperuricemie zonder symptomen is behandeling niet aangewezen.²⁷ Hyperuricemie is geassocieerd met een verhoogd cardiovasculair risico³¹ maar er is geen bewijs dat het cardiovasculair risico daalt door de hyperuricemie te behandelen.³²
 - Bij recidiverende jichtaanvallen (≥ 2 per jaar) of bij aanwezigheid van tophi kan men ter preventie een xanthine-oxidase-inhibitor (allopurinol, febuxostat) toedienen.³¹ Deze middelen verlagen de uricemie door inhibitie van de vorming van urinezuur.



- Allopurinol en febuxostat hebben een vergelijkbare werkzaamheid. Verschillende bronnen stellen het gebruik van allopurinol voor als eerste keuze, omdat de ervaring ermee groter is dan met febuxostat. Ten opzichte van allopurinol is het risico van jichtaanvallen in de eerste weken na de start van de behandeling groter met febuxostat en is de kostprijs van febuxostat hoger. Wat de totale en cardiovasculaire sterfte betreft bij de patiënten die febuxostat namen, zijn de resultaten van de studies uiteenlopend [zie *Folia juli 2018*].
- Uricosurica kunnen nuttig zijn voor de preventie van jichtaanvallen wanneer allopurinol of febuxostat niet verdragen worden³¹ of wanneer recidieven optreden tijdens gebruik van deze middelen. Probenecid kan alleen magistraal voorgeschreven worden (250 mg 2x/dag, progressief te verhogen tot 1 g 2x/dag).
- Bij de start van chemotherapie bij patiënten met hematologische maligniteiten worden allopurinol, febuxostat of rasburicase gebruikt voor de preventie en behandeling van acute hyperuricemie.³³

Oudere patiënten

- Net als bij jongere patiënten blijft een gezonde en evenwichtige voeding aanbevolen.
- Wat de preventie van jichtaanvallen betreft, is het bewijs voor de werkzaamheid van geneesmiddelen die inwerken op de uricemie relatief beperkt en de mogelijke toxiciteit van die moleculen kan soms hoog zijn, vooral bij oudere patiënten. Daarom is de urinezuurverlagende behandeling beperkt tot gevallen waarin de jichtdiagnose bewezen is en een duidelijke klinische impact heeft (meer dan 2 crises per jaar of aanwezigheid van tophus).
- Voor de behandeling van pijn tijdens een jichtaanval is de werkzaamheid en de relatieve werkzaamheid van NSAID's, colchicine en methylprednisolon weinig of slecht geëvalueerd bij oudere patiënten. Het is dus moeilijk om een voorkeur te bepalen. De keuze moet voor elke individuele patiënt worden gemaakt op basis van de mogelijke ongewenste effecten en het voordeel tijdens eerdere behandelingen van jichtaanvallen.
- Het symbool 80+ ter hoogte van sommige geneesmiddelen betekent dat het geneesmiddel opgenomen werd in het *Formularium Ouderenzorg*. Klik op het symbooltje om hier meer over te lezen in de geneesmiddelenfiche. Er worden ook andere geneesmiddelen geselecteerd voor de behandeling van jicht bij de oudere patiënten. We verwijzen naar 5.5. en 9.1.1.

9.3.1. Colchicine

Colchicine vermindert de inflammatie veroorzaakt door de vorming van urinezuurkristallen in de gewrichten; het heeft op zich geen analgetisch effect.

Plaatsbepaling

- Zie 9.3.
- Colchicine heeft ook Familiale Middellandse Zeekoorts als indicatie in de SKP.³⁴
- Het wordt soms, op basis van verschillende gerandomiseerde studies, ook gebruikt bij recidiverende pericarditis³⁵ (zie *Folia maart 2016*), acute pericarditis en in bepaalde gevallen voor secundaire cardiovasculaire preventie. Die indicaties worden niet vermeld in de SKP.

Indicaties (synthese van de SKP)

- Behandeling van acute jichtaanval.
- Preventie van jichtaanval bij het begin van een urinezuurverlagende behandeling.

Contra-indicaties

- Ernstige nierinsufficiëntie; ernstige leverinsufficiëntie (SKP).

Ongewenste effecten

- **Colchicine heeft een nauwe therapeutisch-toxische marge.**



- Nausea en diarree (vaak), meer zelden braken.
- Haarverlies; rash; amenorroe en dysmenorroe; oligospermie en azoöspermie.
- Beenmergdepressie, Vit B12 deficiëntie, myopathie (tot rhabdomyolyse) en perifere neuritis, bij langdurige toediening.

Interacties

- Verhoogd risico van myopathie bij associëren met statines of fibraten.
- Colchicine is een substraat van CYP3A4 en van P-gp (zie Tabel Ic. in Inl.6.3. en Tabel Id. in Inl.6.3.), met risico van colchicine-intoxicatie (met o.a. rhabdomyolyse, neuropathie, beenmergdepressie, nier- en leveraantasting) bij associëren met CYP3A4-inhibitoren of P-gp-inhibitoren [zie Folia november 2009].

Bijzondere voorzorgen

- **Colchicine heeft een nauwe therapeutisch-toxische marge** en moet daarom met voorzichtigheid worden gebruikt bij ouderen en bij nier- (zie dosering) of leverfunctiestoornissen.
- Bij patiënten met ernstige nierinsufficiëntie is colchicine gecontra-indiceerd.

Posol.

Behandeling van acute jichtaanval:


- Start zo snel mogelijk met colchicine.
- Normale nierfunctie: begin binnen de eerste 12 uur met 1 mg, gevolgd door 0,5 mg een uur later, en ga de volgende dagen door met 0,5 mg 2 tot 3 keer per dag.
- Bij oudere personen en bij nierlijden, begin met een dosis van 0,5 mg.
- In geval van matige nierinsufficiëntie: 0,5 mg om de twee dagen. De behandelingsperiode moet zo kort mogelijk zijn.
- De behandeling moet worden gestaakt of verminderd wanneer de pijn verdwenen is of wanneer gastro-intestinale ongewenste effecten optreden.
- Maximaal 6 mg in totaal tijdens een behandelkuur gebruiken.
- Bij het optreden van een nieuwe aanval na het voltooien van een kuur minimaal 72 uur wachten alvorens een nieuwe kuur te starten.

Preventie van jichtaanval bij het begin van een urinezuurverlagende behandeling: 0,5 mg tot 1 mg per dag.

COLCHICINE OPOCALCIUM (Mayoly) 

colchicine

tabl. (deelb. kwantit.)

20 x 1 mg R/ b  10,63 €

9.3.2. Xanthine-oxidase-inhibitoren

Allopurinol en febuxostat inhiberen de vorming van urinezuur.

Plaatsbepaling

- Zie 9.3.

Indicaties (synthese van de SKP)

- Hyperuricemie die niet kan worden gecontroleerd met een dieet; klinische complicaties van hyperuricemie.
- Behandeling en preventie van acute hyperuricemie bij de start van chemotherapie bij patiënten met hematologische maligniteiten (tumorlyssyndroom).
- Allopurinol: ook preventie van nierstenen.



Contra-indicaties

- Allopurinol: leverinsufficiëntie (SKP).
- Febuxostat: antecedenten van allergische reacties (zie “Bijzondere voorzorgen”).

Ongewenste effecten

- Acute jichtaanvallen bij te hoge doses in het begin van de behandeling: met allopurinol, maar vooral met febuxostat (zie rubriek “Bijzondere voorzorgen”).
- Nausea, diarree; leverfunctiestoornissen.
- Huiduitslag, soms zelfs zeldzame ernstige overgevoeligheidsreacties waaronder syndroom van Stevens-Johnson, syndroom van Lyell, en DRESS-syndroom (zie *Inl.6.2.6. en Folia oktober 2012*).
- Beenmergdepressie.
- Febuxostat: ook frequent hoofdpijn, oedeem, galblaasstenen. Wat betreft het signaal van toegenomen totale en cardiovasculaire mortaliteit bij patiënten die febuxostat gebruiken, zijn de resultaten van de studies uiteenlopend [zie *Folia januari 2018 en Folia juli 2018*].

Interacties

- Vertraagde afbraak van azathioprine en van 6-mercaptopurine, met verhoogde hematologische toxiciteit.
- Allopurinol: verhoogde incidentie van rash te wijten aan aminopenicillines.

Zwangerschap

- Jichtaanvallen bij niet-postmenopauzale vrouwen komen vrijwel niet voor, tenzij er een genetische oorzaak is.
- Allopurinol: een teratogeen effect is niet uit te sluiten; vermijd gebruik tijdens het eerste trimester.
- Febuxostat: gezien het gebrek aan gegevens wordt gebruik tijdens de zwangerschap of de borstvoeding afgeraden.

Bijzondere voorzorgen

- Een behandeling met allopurinol of febuxostat mag niet worden gestart tijdens een jichtaanval.
- In het begin van de behandeling moet de dosis laag zijn (≤ 100 mg) en langzaam worden verhoogd. Een preventieve behandeling van jichtaanvallen wordt gedurende ten minste 6 maanden gecombineerd met febuxostat en gedurende ten minste 1 maand met allopurinol (NSAID's of lage doses colchicine of corticosteroiden).
- Allopurinol en febuxostat kunnen de TSH-waarde in het bloed verhogen; er is geen invloed op de FT4-waarden.
- Behandeling met febuxostat wordt niet aanbevolen bij patiënten met ischemische hartziekte of congestief hartfalen.
- Febuxostat: de behandeling moet onmiddellijk stopgezet worden indien ernstige allergische reacties optreden omdat een vroegtijdige stopzetting geassocieerd is met een betere prognose.
- Allopurinol: het HLA-B*5801-allel is geassocieerd met het risico op het ontstaan van een overgevoeligheidssyndroom, Stevens-Johnson syndroom of toxische epidermale necrolyse (TEN). In de SKP van de specialiteiten op basis van allopurinol wordt aangeraden om bij patiënten van Han-Chinese, Koreaanse en Thaise herkomst te screenen op aanwezigheid van het HLA-B*5801-allel alvorens een behandeling te starten.

Allopurinol

Posol.

- beginnen met 100 mg 1x/dag

- verhogen in functie van de uricemie tot 600 mg/dag in 1 à 2 doses



ALLOPURINOL EG (EG)
allopurinol
tabl. (deelb. kwantit.)

90 x 300 mg R/ b 10,71 €

ALLOPURINOL SANDOZ (Sandoz)
allopurinol
tabl. (deelb. niet kwantit.)

100 x 100 mg R/ b 8,06 €
100 x 300 mg R/ b 11,19 €

ALLOPURINOL TEVA (Teva)
allopurinol
tabl.

100 x 100 mg R/ b 8,06 €
100 x 300 mg R/ b 10,87 €

ZYLORIC (SMB)
allopurinol
tabl. (deelb. kwantit.)

100 x 100 mg R/ b 7,95 €
100 x 100 mg R/ 7,39 €
90 x 300 mg R/ b 10,53 €
90 x 300 mg R/ 10,08 €

Febuxostat

Posol.

80 mg, in functie van de uricemie tot 120 mg 1x/dag

ADENURIC (Menarini)
febuxostat
filmomh. tabl.

28 x 80 mg R/ b 19,56 €
84 x 80 mg R/ b 31,38 €
28 x 120 mg R/ b 19,56 €
84 x 120 mg R/ b 31,38 €

FEBURIK (SMB)
febuxostat

omh. tabl. (deelb. kwantit.)
84 x 80 mg R/ b 31,38 €

FEBUXOSTAT AB (Aurobindo)
febuxostat
filmomh. tabl.
84 x 80 mg R/ b 29,54 €

FEBUXOSTAT EG (EG)
febuxostat

filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)
84 x 80 mg R/ b 30,61 €
filmomh. tabl.
84 x 120 mg R/ b 30,61 €

FEBUXOSTAT VIATRIS (Viatris)
febuxostat
filmomh. tabl.
84 x 80 mg R/ b 31,38 €
84 x 120 mg R/ b 31,38 €

9.3.3. Uricosurica

Plaatsbepaling

- Uricosurica kunnen nuttig zijn voor de preventie van jichtaanvallen wanneer allopurinol of febuxostat³⁶ niet verdragen worden of wanneer recidieven optreden tijdens gebruik van deze middelen. In België is enkel probenecid in magistrale bereiding beschikbaar (250 mg 2x/dag, progressief te verhogen tot 1 g 2x/dag).³⁷

Indicaties (synthese van de SKP)

- Preventie van jichtaanvallen, in associatie met een xanthine-oxidase-inhibitor.

Contra-indicaties

- Probenecid: ernstige nierinsufficiëntie.

Ongewenste effecten

- Hoofdpijn; renale toxiciteit: reversibele stijging van de creatininemie, nefrolithiasis, acute nierinsufficiëntie, nefrotisch syndroom.
- Nausea, braken, vertigo, alopecie, warmte-opwellingen, anorexie, pijnlijk tandvlees, overgevoeligheidsreacties en zelden anafylaxis, syndroom van Stevens-Johnson, leukopenie, aplastische anemie, levernecrose.

Interacties

- Acetylsalicylzuur (>325mg/d) vermindert de doeltreffendheid van uricosurica.
- Probenecid vermindert de renale excretie en verhoogt daardoor de toxiciteit van een aantal geneesmiddelen (penicillines, sommige cefalosporines, methotrexaat, enz.) door remming van de OAT1-



en OAT3-transporters.

Bijzondere voorzorgen

- Uricosurica kunnen een jichtaanval veroorzaken tijdens de eerste maanden van de behandeling.

9.3.4. Rasburicase

Rasburicase is een recombinant uraatoxidase dat de afbraak van urinezuur katalyseert.

Plaatsbepaling

- Bij de start van chemotherapie bij patiënten met hematologische maligniteiten worden allopurinol, febuxostat of rasburicase gebruikt voor de preventie en behandeling van acute hyperuricemie.³³

Indicaties (synthese van de SKP)

- Behandeling en preventie van acute hyperuricemie bij de start van chemotherapie bij patiënten met hematologische maligniteiten.

Contra-indicaties

- G6PD-deficiëntie wegens risico van hemolyse (*zie Inl.6.2.11.*).

Ongewenste effecten

- Soms ernstige allergische reacties.
- Hemolyse bij patiënten met glucose-6-fosfaat-dehydrogenase deficiëntie.

FASTURTEC (Sanofi Belgium)

rasburicase [biosynthetisch]

inf. oplossing. conc. (pdr. + solv.) i.v. [flac. + amp.]

3 x 1,5 mg + 1 ml solv. U.H. [149 €]

1 x 7,5 mg + 5 ml solv. U.H. [249 €]

9.4. Artrose

Plaatsbepaling

- De aanpak van artrose berust in de eerste plaats op algemene maatregelen zoals voldoende lichaamsbeweging, gewichtsverlies in geval van overgewicht en kinesitherapie¹¹.
- Bij onvoldoende pijnverlichting kan medicamenteuze behandeling nodig zijn. In geval van artrose ter hoogte van knieën of handen wordt gestart met een lokaal toegepast niet-steroïdaal anti-inflammatoir middel (NSAID) (*zie 9.1.2.1.*)^{38 39}
- Verschillende studies stellen het gebruik van paracetamol als eerste keuze voor de behandeling van artrosepijnen in vraag [*zie Folia november 2016.*]³⁹ Toch kan paracetamol als kortetermijnbehandeling worden gebruikt in bepaalde situaties, bijvoorbeeld in geval van contra-indicatie voor de andere behandelingen (zoals NSAID's).
- Orale NSAID's (*zie 9.1.*) kunnen gegeven worden bij onvoldoende pijnstilling³⁹, vooral indien een inflammatoire component aanwezig is, maar systematisch gebruik lijkt risicovol, zeker bij oudere patiënten. Om de ongewenste effecten van een orale NSAID te vermijden, zal men de duur van het gebruik kort houden en een maagbeschermende behandeling overwegen (*zie ook de rubriek "Oudere patiënten"*).
- Zwakwerkende opioïden zoals tramadol zijn controversieel bij de behandeling van artrosepijn [*zie Folia februari 2019.*]¹¹ Soms wordt het gebruik voorgesteld voor een korte periode of in bepaalde situaties, zoals bij contra-indicatie voor de andere behandelingen, of in geval van onvoldoende pijnstilling. Tramadol alleen of in combinatie met paracetamol geeft waarschijnlijk geen belangrijke winst op functioneren of



pijn, ten opzichte van placebo.¹¹ Er is geen bewijs dat opioïden op lange termijn doeltreffender zijn dan niet-opioïden. Bovendien geven opioïden aanleiding tot ernstige ongewenste effecten en afhankelijkheid [zie *Folia februari 2019*].

- Cannabinoïden: er is geen hard bewijs voor de werkzaamheid van cannabinoïden bij chronische artrosepijn.
- Chondroïtine en glucosamine *per os* worden (vaak in combinatie) voorgesteld voor de behandeling van gonartrose. Geen enkele methodologisch sterke studie kon een gunstig effect op de artrosepijn bevestigen.¹¹ De meeste preparaten zijn niet als geneesmiddel maar als voedingssupplement geregistreerd.
- *Harpagophytum* is een plant die onder andere wordt voorgesteld bij gewrichtspijn. Geen enkele methodologisch sterke studie heeft een effect aangetoond bij artrosepijn [zie *Folia augustus 2021*].
- Intra-articulaire corticosteroïden hebben op korte termijn een bewezen gunstig effect op de pijn en ontsteking bij inflammatoire opstoten van gonartrose¹¹ en bij schouderartrose.⁴⁰ Het infectierisico en het mogelijk ongunstig effect op het kraakbeen bij repetitief gebruik moeten afgewogen worden tegenover de symptomatische winst.¹¹
- Intra-articulair hyaluronzuur wordt gebruikt voor de symptomatische behandeling van gonartrose; een degelijke meta-analyse naar de werkzaamheid van hyaluronzuur vond geen klinisch significante superioriteit ten opzichte van placebo. De plaats van dit product staat niet vast [zie *Folia oktober 2023*].¹¹

Oudere patiënten

- Bij oudere patiënten is de aanpak van artrose dezelfde als bij jongere patiënten en vormen algemene, niet-medicamenteuze maatregelen zoals lichaamsbeweging de basis van de behandeling (zie de rubriek “Plaatsbepaling”).
- Om artrosepijn te verlichten blijft paracetamol de bevoorrechte keuze als geneesmiddel bij oudere patiënten, omdat het een gunstiger profiel heeft dan NSAID's wat ongewenste effecten betreft, zie 8.2.1..
- Het gebruik van orale NSAID's, die een iets betere werkzaamheid toonden dan paracetamol, dient te worden beperkt in de tijd vanwege hun mogelijke ongewenste effecten. Maagbescherming met een PPI wordt aanbevolen bij patiënten van 65 jaar en ouder, vooral in geval van comorbiditeiten of een voorgeschiedenis van ulcus pepticum (zie 9.1., rubriek “Oudere patiënten”).
- Topische NSAID's zijn even effectief als orale NSAID's bij artrosepijn aan de knieën of de handen en verdienen de voorkeur bij die indicaties vanwege hun gunstiger veiligheidsprofiel (zie 9.1., rubriek “Oudere patiënten”).
- De opioïden, die bij artrosepijn geen bewezen grotere werkzaamheid hebben ten opzichte van de niet-opioïden, leiden tot meer mogelijk ernstige ongewenste effecten, vooral bij oudere patiënten met polyfarmacie. Ze moeten zoveel mogelijk worden vermeden bij ouderen (zie 8.3.).
- De geneesmiddelen die in het *Formularium Ouderenzorg* geselecteerd zijn voor de behandeling van artrose kunnen geraadpleegd worden in hoofdstukken 5.5., 8.2., 8.3. en 9.1. Geen enkel van de in dit subhoofdstuk besproken geneesmiddelen (glucosamine, hyaluronzuur, fytotherapie) is geselecteerd in het *Formularium Ouderenzorg*, omwille van een gebrek aan bewijs van een gunstige risico-batenverhouding (zie rubriek “Plaatsbepaling”).

9.4.1. Glucosamine

Posol.

1 à 1,2 g 1x/dag eventueel te verdelen over 2 of 3 doses

Plaatsbepaling

- Zie 9.4.



Contra-indicaties

- Allergie voor schaaldieren.

Ongewenste effecten

- Gastro-intestinale last, hepatitis.
- Hoofdpijn, vermoeidheid
- Allergische reacties zoals rash, angio-oedeem, urticaria, acute interstitiële nefropathie, zelden.

DOLENIO (Blue Bio Pharmaceuticals)
glucosamine (sulfaat-natriumchloride)
[schaaldieren]
filmomh. tabl. (deelb. niet kwantit.)
90 x 1.178 mg 30,00 €

DONACOM (Cooper Consumer Health)
glucosamine (sulfaat-natriumchloride)
[schaaldieren]
oploss. (pdr., zakjes)
90 x 1.178 mg 41,44 €

GLUCOSAMINE PHARMA NORD (Pharma Nord)
glucosamine (sulfaat-kaliumchloride)
[schaaldieren]
harde caps.
90 x 400 mg 13,50 €
270 x 400 mg 32,85 €

9.4.2. Hyaluronzuur

Plaatsbepaling

- *Zie 9.4.*

Ongewenste effecten

- Lokale en systemische allergische (zelden anafylactische) reacties.
- De injectie kan op korte termijn een kristal-geïnduceerde artritis veroorzaken.

HYALGAN (Ceres)
hyaluroonaat, natrium
inj. oploss. i.artic. [voorgev. spuit]
1 x 20 mg / 2 ml R/ 33,70 €

9.4.3. Fytotherapie

Plaatsbepaling

- *Zie 9.4.*

Ongewenste effecten

- *Harpagophytum*: gastro-intestinale stoornissen, allergische huidreacties.

ATROSANMED (A.Vogel)
Harpagophytum procumbens, droog extract
filmomh. tabl.
60 x 480 mg 24,95 €

9.5. Osteoporose en ziekte van Paget

De best gedocumenteerde behandelingen van osteoporose zijn:

- calcium en vitamine D (*zie 14.2.1.2.*)
- bisfosfonaten (ook wel difosfonaten genoemd).

Andere behandelingen:

- raloxifeen
- teriparatide



- denosumab en romosozumab
- hormonale substitutietherapie en tibolon
- fyto-oestrogenen.

Plaatsbepaling

- Osteoporose
 - Een gedaalde botdensiteit is een belangrijke risicofactor in het ontstaan van fracturen, maar ook andere factoren kunnen belangrijk zijn.⁴¹ De winst van gelijk welk geneesmiddel bij osteoporose is gering, en in de preventie van fracturen moet de nadruk liggen op niet-medicamenteuze maatregelen (o.a. fysieke activiteit, valpreventie).^{41 42} Bij ouderen met een hoog valrisico moet het stoppen van slaapmiddelen en psychofarmaca ook besproken worden.⁴¹
 - Valpreventie: een multifactoriële aanpak lijkt effectief te zijn om het aantal valincidenten te verminderen, evenals de verwondingen die door vallen worden veroorzaakt (het bewijs is zwakker wanneer het om fracturen gaat).⁴³ Bepaalde geneesmiddelen verhogen het risico op vallen en het stoppen ervan zou ook besproken moeten worden: opioïden, antipsychotica, anxiolytica, hypnotica en sedativa, antidepressiva en geneesmiddelen die orthostatische hypotensie kunnen veroorzaken of verergeren (zie ook Auditorium: *e learning Geneesmiddelen en valrisico*).
 - Er is geen consensus over het nut van een systematische screening op osteoporose of over de drempels om een behandeling te starten.
 - Na een niet-traumatische fractuur, bij een lage botdensiteit (T-score $\leq -2,5$), bij langdurig gebruik van corticosteroiden of bij een hoog 10-jaarsrisico van osteoporotische fractuur (FRAX-algoritme: www.shef.ac.uk/FRAX) is medicamenteuze profylaxe te overwegen.⁴²
 - Calcium is noodzakelijk voor het behoud van het botweefsel. Vitamine D faciliteert de opname van calcium uit de voeding. Het is niet duidelijk wat de optimale dosis is bij de aanpak van osteoporose. De meeste richtlijnen opteren voor minstens 1 gram calcium + 800 IE vitamine D per dag via voeding, suppletie of beide.⁴⁴ Deze associatie zonder andere medicatie geeft een lichte bescherming bij geïnstitutionaliseerde ouderen, maar ze is onvoldoende in secundaire preventie (d.w.z. na fractuur).⁴⁵ De therapietrouw voor calciuminname is slecht⁴⁶. Rapporten over een mogelijk verband tussen calciumsupplementen en verhoogd risico van myocardinfarct werden niet bevestigd en blijft controversieel [zie *Folia juni 2017*].⁴²
 - Alle studies die de behandelingen voor osteoporose evalueren (bisfosfonaten, raloxifeen, teriparatide, denosumab en romosozumab) werden uitgevoerd bij patiënten die ook vitamine D- en calciumsupplementen gebruikten. Bisfosfonaten zijn de geneesmiddelen die het meest gebruikt worden bij osteoporose.⁴⁷ Bij postmenopauzale hoogrisicopatiënten werd na langdurige (> 3 jaar) toediening van alendronaat, risedronaat en zoledronaat een vermindering van het aantal wervelfracturen en niet-wervelfracturen (waaronder heupfracturen) vastgesteld⁴⁷, met de andere bisfosfonaten enkel een vermindering van het aantal wervelfracturen (waarvan 2/3 asymptomatisch).⁴⁷ In absolute cijfers is deze winst klein, en men moet dit afwegen tegenover de ernst van de morbiditeit bij osteoporose, vooral heupfracturen. De optimale behandelingsduur is nog onduidelijk, maar algemeen wordt aanbevolen om de behandeling minstens 3 jaar te geven, en zeker te heroverwegen na 5 jaar. Langere therapie wordt alleen aangeraden bij hoogrisicopatiënten⁴⁷ maar preventie van symptomatische fracturen is niet bewezen bij chronische behandeling, en het risico van ongewenste effecten, hoewel zeldzaam (kaakbeenecrose en atypische subtrochanterische femurfracturen), stijgt. Met sommige bisfosfonaten is een preventief effect op wervelfracturen bij chronische behandeling met corticosteroiden vastgesteld [zie *Folia juni 2017*].⁴⁷ Bisfosfonaten worden ook gebruikt bij sommige hematologische aandoeningen en bij botmetastasen.⁴⁸
 - Raloxifeen, een selectieve oestrogeenreceptor-modulator (SERM) heeft in het kader van postmenopauzale osteoporose een beperkte plaats. Er is een daling van de incidentie van wervelfracturen aangetoond bij postmenopauzale vrouwen jonger dan 70 jaar met osteoporose, maar er was geen effect op heupfracturen. Raloxifeen verhoogt het risico van trombo-embolische



problemen.⁴²

- Teriparatide had in enkele klinische studies een gunstig effect op wervelfracturen en op bepaalde niet-wervelfracturen. Met teriparatide is een preventief effect op wervelfracturen bij chronische behandeling met corticosteroïden vastgesteld.⁴⁹ Wegens optreden van osteosaroom bij ratten wordt het maximaal 24 maanden gebruikt, en dit enkel bij patiënten met een zeer hoog risico op fracturen of die met een behandeling tegen botresorptie toch fracturen blijven krijgen of veel botverlies blijven hebben.⁴² Eventueel kan na de teriparatide-behandeling een bisfosfonaatbehandeling herstart worden.
- Denosumab [zie *Folia januari 2017*]: er werd in één grote studie met denosumab, ten opzichte van placebo, een vermindering van de incidentie van wervelfracturen en van niet-wervelfracturen, waaronder heupfracturen, gezien bij postmenopauzale vrouwen met osteoporose.⁴² Vergelijkende gegevens met andere osteoporosegeneesmiddelen omtrent het fractuurrisico ontbreken echter. Denosumab kan een optie zijn wanneer orale bisfosfonaten gecontra-indiceerd zijn of niet verdragen worden (zie *Folia januari 2017*).
- Romosozumab verhoogt de botmineraaldichtheid (BMD) en verlaagt het risico op wervelfracturen en klinische fracturen. Het bleek werkzamer dan alendronaat om wervelfracturen en klinische fracturen (symptomatische wervel- en niet-wervelfracturen) te voorkomen. De veiligheidsgegevens zijn echter verontrustend wegens de verhoogde risico's van ernstige cardiovasculaire events en overlijden in sommige studies (zie romosozumab in *Folia januari 2022*).
- Hormonale substitutietherapie en tibolon (zie 6.3.) hebben een bewezen beschermend effect op alle types osteoporotische fracturen, maar de risico-batenverhouding op lange termijn is omstreden wegens het risico van trombo-embolie en een licht toegenomen risico van borstkanker en van endometriumcarcinoom (zie *Folia augustus 2020, Folia november 2020, Folia januari 2025 en 6.3.*).^{47 50}
- Fyto-oestrogenen⁴² (zie 6.3.) hebben geen plaats in de aanpak van osteoporose, omdat de veiligheid op langere termijn niet bekend is.
- Osteoporose bij mannen: voor bepaalde bisfosfonaten (alendronaat⁵¹, risedronaat⁵², zoledronaat⁴⁷), voor teriparatide⁴⁷ en voor denosumab⁵⁵ bestaan gegevens over een gunstig effect op de botdensiteit; een beperkt gunstig effect op wervelfracturen is vastgesteld met teriparatide en met de bisfosfonaten.^{47 51 52 54} Het effect op niet-wervelfracturen is voor geen enkele behandeling bewezen.⁵⁵
- Ziekte van Paget.
 - Bij de ziekte van Paget (syn. osteitis deformans) is er enerzijds een te sterke botafbraak en anderzijds een te sterke botopbouw, met als gevolg vervormingen en verdikkingen van het bot. De meeste patiënten hebben geen klachten. De overdreven botactiviteit wordt afgeremd door bisfosfonaten. De plaats van calcitonine (zie 5.7.2.) bij de ziekte van Paget is beperkt tot de situaties waarin een medicamenteuze behandeling noodzakelijk is en bisfosfonaten niet worden verdragen of gecontra-indiceerd zijn.⁵⁶

Oudere patiënten

- Bij ouderen is de aanpak van osteoporose dezelfde als bij jongere patiënten (zie de *rubriek "Plaatsbepaling"*).
- Fracturen gaan bij oudere patiënten gepaard met een aanzienlijke morbiditeit en mortaliteit.
- Het verlies van botmineraaldichtheid, de prevalentie van cognitieve stoornissen en het valrisico nemen toe met de leeftijd. Dit zijn belangrijke risicofactoren voor fracturen, vooral voor bewoners van woonzorgcentra, en het is essentieel om deze te evalueren. Bij ouderen met een hoog valrisico moet het stoppen van slaapmiddelen en psychofarmaca ook besproken worden.⁴¹
- De optimale aanpak van osteoporose bij oudere bewoners in specifieke klinische situaties (bijvoorbeeld bij gevorderde dementie, multimorbiditeit en sterk verminderde mobiliteit) is niet vastgesteld, gezien het gebrek aan hard bewijs. Een geïndividualiseerde beslissing, waarbij ook wordt gekeken naar de levensverwachting, de zorgdoelen en andere persoonlijke factoren, zou de therapeutische keuzes moeten sturen.



- Bij een fractuur is het essentieel om de medicamenteuze behandeling te herzien, om rekening te houden met de geneesmiddelen die het risico op fracturen verhogen en zo snel mogelijk een osteoporosebehandeling te starten.
- Bisfosfonaten en denosumab, in combinatie met vitamine D en calcium (zie 9.5.1. en 14.2.1.2. rubrieken "Oudere patiënten"), zijn effectief in de preventie van wervelfracturen en niet-wervelfracturen bij vrouwen met bewezen osteoporose.
- Het symbool 80+ ter hoogte van sommige geneesmiddelen betekent dat het geneesmiddel opgenomen werd in het *Formularium Ouderenzorg*. Klik op het symbooltje om hier meer over te lezen in de geneesmiddelenfiche.

9.5.1. Calcium

Plaatsbepaling

- Zie 9.5.

Indicaties (synthese van de SKP)

- Preventie van osteoporose: in associatie met vitamine D.
- Behandeling van osteoporose: als supplement in associatie met vitamine D en andere botregulerende medicatie.
- Behandeling van calciumdeficiëntie.

Contra-indicaties

- Aandoeningen met hypercalciëmie of hypercalciurie (bv. bepaalde maligne aandoeningen en primaire hyperparathyreoïdie).
- Nierinsufficiëntie (SKP).

Ongewenste effecten

- Gastro-intestinale klachten, vooral obstipatie.
- Hypercalciëmie en hypercalciurie, met risico van nierstenen, vooral bij langdurig gebruik van hoge doses, bij patiënten met nierfalen en bij patiënten die hoge doses vitamine D innemen.
- Er werd een mogelijk verband tussen calciumsuppletie en een verhoogd risico van myocardinfarct gemeld, maar dit werd niet bevestigd [zie *Folia juni 2017*].⁴²

Oudere patiënten

- Zie ook 9.5..
- De therapietrouw voor calciuminname is slecht, vooral bij ouderen, en zou een belangrijk aandachtspunt moeten zijn. Veel (oudere) personen verteren de calciumcarbonaatcapsules niet goed, de calciumcitraatcapsules zijn mogelijk iets beter verteerbaar⁵⁷ (maar die zijn groter voor dezelfde hoeveelheid calcium).
- Een drempelwaarde voor vitamine D die beschermt tegen fracturen is niet universeel aanvaard en het nut van een systematische dosis vitamine D, onder meer bij oudere personen, is niet vastgesteld.
- Het toedienen van een vitamine D-supplement (800 IE tot 2000 IE/dag) met voldoende calciuminname (1200 IE/dag) kan het risico op osteoporotische fracturen verminderen bij oudere, geïnstitutionaliseerde personen.
- Toediening van vitamine D3 (cholecalciferol) + calcium vermindert de valfrequentie bij oudere, al dan niet geïnstitutionaliseerde personen met lage vitamine D-waarden.
- Er is geen bewijs voor het systematisch toedienen van vitamine D3 + calciumsupplementen aan oudere, niet-geïnstitutionaliseerde personen zonder geïdentificeerde osteoporose.
- Alle studies die de osteoporosebehandelingen evalueren, werden uitgevoerd bij patiënten die ook vitamine D + calciumsupplementen namen.



- Het symbool 80+ ter hoogte van sommige geneesmiddelen betekent dat het geneesmiddel opgenomen werd in het *Formularium Ouderenzorg*. Klik op het symbooltje om hier meer over te lezen in de geneesmiddelenfiche.

Interacties

- Verhoogd risico van hypercalciëmie bij associëren met thiazidediuretica, teriparatide of vitamine D.
- Verminderde resorptie van bisfosfonaten, chinolonen, tetracyclines, levothyroxine en ijzer door calcium; een interval van enkele uren tussen de innames is aangewezen.

Bijzondere voorzorgen

- Bepaalde chirurgische ingrepen voor obesitas induceren malabsorptie met calciumgebrek.
- Het natriumgehalte van bruispreparaten (tabletten, poeders, granulaten) kan problemen geven bij patiënten op zoutarm dieet.
- Een recente observationele studie geeft een signaal van verhoogd hartlijden en sterfte bij chronisch gebruik van geneesmiddelen met hoog natriumgehalte (zie *Folia mei 2023*).

Posologie

- Preventie van botverlies bij ouderen en behandeling van osteoporose: doorgaans supplementen van 0,5 tot 1,2 g elementair calcium per dag (afhankelijk van de dagelijkse inname van zuivelproducten), om te komen tot een totale inname (dieet + supplementen) van 1,5 g elementair calcium per dag, samen met vitamine D (800 IE per dag).
- De vermelde sterkte bij de specialiteiten komt overeen met de hoeveelheid elementair calcium (0,5 g elementair calcium = 1,25 g calcium carbonaat).

Calcium

Posol.
zie rubriek "Dosering"

CACIT (Theramex)

calcium (carbonaat)

bruistabl.

20 x 500 mg 5,50 €
30 x 1.000 mg 15,10 €

CALCI-CHEW (Orifarm Generics)

calcium (carbonaat)

kauwtabl.

120 x 500 mg 27,61 €

Calcium en vitamine D

CACIT VITAMINE D3 (Theramex)

calcium (carbonaat) 500 mg

colecalfiferol 440 IE

bruisgran. (zakjes)

30 x 10,50 €

calcium (carbonaat) 1.000 mg

colecalfiferol 880 IE

bruisgran. (zakjes)

30 x 18,59 €

90 x 43,65 €

CACIT VITAMINE D3 (Impexco)

calcium (carbonaat) 1.000 mg

colecalfiferol 880 IE

bruisgran. (zakjes)

30 x 18,59 €

(parallelinvoer)

D-CURE CALCIUM (SMB)

calcium (carbonaat) 1.000 mg

colecalfiferol 1.000 IE

kauwtabl. (deelb. kwantit.)

84 x 38,31 €

D-VITAL (Will-Pharma)

calcium (carbonaat) 500 mg

colecalfiferol 440 IE

bruisgran. (zakjes) Orange

30 x 16,99 €

calcium (carbonaat) 1.000 mg

colecalfiferol 880 IE



kauwtabl. (deelb. kwantit.) Orange	Forte	kauwtabl. (deelb. kwantit.) 90 x 30,99 €	180 x 37,18 €
90 x 37,75 €			calcium (carbonaat) 1.000 mg
bruisgran. (zakjes) Forte Citron		<i>STEOVIT (Orifarm Generics)</i>	colectalciferol 800 IE
30 x 20,33 €		calcium (carbonaat) 500 mg	kauwtabl. Forte Citroen
90 x 45,00 €		colectalciferol 200 IE	28 x 15,87 €
bruisgran. (zakjes) Forte Orange		kauwtabl. D3 Sinaasappel	84 x 37,86 €
30 x 20,33 €		60 x 16,21 €	90 x 37,86 €
90 x 45,00 €		180 x 37,03 €	calcium (carbonaat) 1.000 mg
<i>SANDOZ CALCIUM D3 (Sandoz)</i>		calcium (carbonaat) 500 mg	colectalciferol 880 IE
calcium (carbonaat) 1.000 mg		colectalciferol 400 IE	bruistabl. Forte Sinaasappel
colectalciferol 880 IE		kauwtabl. D3 Citroen	30 x 17,02 €
		60 x 16,81 €	90 x 39,92 €

9.5.2. Bisfosfonaten

Bisfosfonaten zijn inhibitoren van de osteoclastische botresorptie.

Plaatsbepaling

- Zie 9.5.

Indicaties (synthese van de SKP)

- Chronische behandeling van:
 - postmenopauzale osteoporose: alendronaat, ibandronaat, risedronaat en zoledronaat;
 - osteoporose bij de man: alendronaat, risedronaat en zoledronaat;
 - osteoporose door corticosteroiden: alendronaat, risedronaat en zoledronaat;
 - evolutieve vormen van de ziekte van Paget: risedronaat en zoledronaat.
- Symptomatische behandeling van ernstige hypercalciëmie bij maligniteiten (ibandronaat, pamidronaat en zoledronaat).
- Preventie van botcomplicaties bij bepaalde gemetastaseerde tumoren: ibandronaat, pamidronaat en zoledronaat.

Contra-indicaties

- Slokdarmafwijkingen.
- Hypocalciëmie.
- Tandabscessen.
- Risedronaat en zoledronaat: ernstige nierinsufficiëntie (SKP).

Ongewenste effecten

- Musculoskeletale pijn, hoofdpijn, duizeligheid en asthenie.
- Atypische stressfracturen van het dijbeen; zeer zeldzaam maar het risico neemt toe met de duur van de behandeling [zie *Folia juli 2021*, rubriek Geneesmiddelenbewaking: bisfosfonaten en risico van atypische femurfracturen].
- Bij orale toediening: diarree en andere gastro-intestinale ongemakken; vooral met alendronaat: slokdarmulcera (zie rubriek "Bijzondere voorzorgen").
- Bij intraveneuze toediening: voorbijgaande koorts, rillingen, spierpijn en gewrichtspijn, uveïtis, hypocalciëmie.
- Risico van kaakbeenecrose en in zeldzamere gevallen necrose van de uitwendige gehoorgang, vooral bij intraveneuze toediening of bij een langdurige behandeling (meerdere jaren).
- Zoledronaat: ook vermindering van de nierfunctie na snelle intraveneuze toediening (zie rubriek "Bijzondere voorzorgen"), en voorkamerfibrillatie.
- Pamidronaat: ook anemie, trombocytopenie, lymfocytopenie, hypertensie, acute nierinsufficiëntie.



Interacties

- Verminderde resorptie van bisfosfonaten bij inname van voedsel, calcium, ijzer, antacida, of magnesiumbevattende middelen zoals voedingssupplementen. Afhankelijk van het gebruikte bisfosfonaat varieert in de SKP de aanbevolen tijdsduur tussen de (orale) inname van bisfosfonaat en de inname van voedsel of geneesmiddelen en supplementen van 30 tot 60 minuten (zie *Folia december 2023*).

Bijzondere voorzorgen

- Voor alle bisfosfonaten is de biologische beschikbaarheid na orale toediening laag; zij moeten nuchter worden ingenomen met (niet-bruisend en calciumarm) water en er moet minstens 30 minuten gewacht worden vooraleer voedsel, drank, een ander geneesmiddel of calcium wordt ingenomen.
- Gezien het risico van slokdarmletsels na orale inname neemt men best de tabletten in met een groot glas water (minstens 100 ml), wacht men best 1 uur of tot na de inname van voedsel alvorens te gaan liggen, en vermijdt men de tabletten op te zuigen of stuk te bijten.
- In verband met kaakbeen necrose is een preventief tandheelkundig onderzoek aangewezen vóór starten van een bisfosfonaat in hoge (oncologische) dosis, om invasieve tandheelkundige ingrepen tijdens de behandeling te vermijden.
- Zeker bij ongewone doseringsschemata (bv. wekelijks, maandelijks of jaarlijks) is het belangrijk te zorgen dat de patiënt de doseringsinstructies goed begrijpt.
- Gezien het risico van hypocalciëmie bij intraveneuze toediening moeten eventuele tekorten aan vitamine D en calcium vooraf worden gecorrigeerd.
- Zoledronaat: gezien het risico van acute nierinsufficiëntie moet de intraveneuze toediening gebeuren over minstens 15 minuten, na controle van de nierfunctie en voldoende hydratatie, zeker bij patiënten die diuretica gebruiken.
- Het natriumgehalte van bruispreparaten (tabletten, poeders, granulaten) kan problemen geven bij patiënten op zoutarm dieet. Een observationele studie geeft een signaal van verhoogd hartlijden en sterfte bij gebruik van geneesmiddelen met hoog natriumgehalte [zie *Folia mei 2023*].

Toediening en posologie

- Enkel voor de indicaties osteoporose en ziekte van Paget worden hieronder de doses vermeld.

Alendronaat

Posol.

osteoporose bij postmenopauzale vrouwen, bij de man en door corticosteroïdbehandeling: 10 mg/dag (niet meer gecommmercialiseerd sinds november 2024) of 70 mg eenmaal per week

ALENDRONATE EG (EG)

alendroninezuur (natrium)
tabl.

12 x 70 mg R/ b 24,39 €

ALENDRONATE EG (PI-Pharma)

alendroninezuur (natrium)
tabl.

12 x 70 mg R/ b 24,39 €
(parallelinvoer)

ALENDRONATE TEVA (Teva)

alendroninezuur (natrium)
tabl.

12 x 70 mg R/ b 23,60 €

ALENDRONATE VIATRIS (Viatris)

alendroninezuur (natrium)
tabl.

12 x 70 mg R/ b 24,39 €

FOSAMAX (Organon)

alendroninezuur (natrium)
tabl. Wekelijks

12 x 70 mg R/ b 24,39 €

Ibandronaat

Posol.

osteoporose bij postmenopauzale vrouwen:



- *per os*: 150 mg eenmaal per maand
 - *intraveneus*: 3 mg eenmaal per 3 maanden

BONVIVA (Pharmanovia)

ibandroninezuur (natrium)
 filmomh. tabl.

3 x 150 mg R/ b 26,80 €
 inj. oploss. i.v. [voorgev. spuit]
 1 x 3 mg / 3 ml R/ b 32,05 €

IBANDRONATE EG (EG)

ibandroninezuur (natrium)
 filmomh. tabl.

3 x 150 mg R/ b 26,80 €
 inj. oploss. i.v. [voorgev. spuit]
 1 x 3 mg / 3 ml R/ b 30,90 €

IBANDRONIC ACID ACCORD (Accord)

ibandroninezuur (natrium)

inf. oploss. (conc.) i.v. [flac.]
 1 x 2 mg / 2 ml U.H. [46 €]
 1 x 6 mg / 6 ml U.H. [91 €]

Pamidronaat

PAMIDRONAATDINATRIUM HOSPIRA (Hospira)

pamidronaat, dinatrium
 inf. oploss. (conc.) i.v. [amp.]

5 x 15 mg / 5 ml U.H. [86 €]
 1 x 30 mg / 10 ml U.H. [34 €]
 1 x 60 mg / 10 ml U.H. [69 €]
 1 x 90 mg / 10 ml U.H. [103 €]

PAMIDRONATE EG (EG)

pamidronaat, dinatrium
 inf. oploss. (conc.) i.v. [flac.]

1 x 15 mg / 5 ml U.H. [14 €]
 1 x 30 mg / 10 ml U.H. [28 €]
 1 x 60 mg / 20 ml U.H. [56 €]
 1 x 90 mg / 30 ml U.H. [85 €]

Risedronaat

Posol.

osteoporose bij postmenopauzale vrouwen, bij de man en door corticosteroidbehandeling: 5 mg/dag of 35 mg eenmaal per week

ACTONEL (Theramex)

risedronaat, natrium
 filmomh. tabl.

84 x 5 mg R/ b 29,42 €
 filmomh. tabl. Wekelijks
 12 x 35 mg R/ b 29,42 €

RISEDRONAAT SANDOZ (Sandoz)

risedronaat, natrium
 filmomh. tabl.

12 x 35 mg R/ b 28,38 €
 16 x 35 mg R/ b 36,71 €
 28 x 35 mg R/ 20,50 €

RISEDRONAAT SANDOZ (Abacus)

risedronaat, natrium
 filmomh. tabl.

12 x 35 mg R/ b 28,38 €
 (parallelinvoer)

Zoledronaat

Posol.

- osteoporose bij postmenopauzale vrouwen, bij de man en door corticosteroidbehandeling: intraveneus 5 mg eenmaal per jaar
 - ziekte van Paget: intraveneus 5 mg eenmalig

ACLASTA (Sandoz)

zoledroninezuur
 inf. oploss. i.v. [flac.]

1 x 5 mg / 100 ml R/ b 159,40 €

ACLASTA (Abacus)

zoledroninezuur
 inf. oploss. i.v. [flac.]



1 x 5 mg / 100 ml R/ b ▶ 153,06 € (parallele distributie)	€ ZOLEDRONINEZUUR (Pharmanovia)	ALTAN	ZOLEDRONINEZUUR MYLAN (Viatris)
ZOLEDRONATE EG (EG)	zoledroninezuur inf. oplossing i.v. [zak]		zoledroninezuur inf. oplossing. (conc.) i.v. [flac.]
1 x 5 mg / 100 ml R/ b ▶ 159,40 €	1 x 4 mg / 100 ml R/ b ▶ € 112,36 €		1 x 4 mg / 5 ml R/ b ▶ € 112,35 €
ZOLEDRONIC ACID SANDOZ (Sandoz) 	ZOLEDRONINEZUUR FRESENIUS KABI (Fresenius Kabi)		ZOMETA (Phoenix Labs Unlimited Company)
zoledroninezuur inf. oplossing i.v. [flac.]	zoledroninezuur inf. oplossing. (conc.) i.v. [flac.]		zoledroninezuur inf. oplossing i.v. [flac.]
1 x 4 mg / 100 ml R/ b ▶ € 112,36 €	4 x 4 mg / 5 ml U.H. []		1 x 4 mg / 100 ml R/ b ▶ € 107,53 €
			inf. oplossing. (conc.) i.v. [flac.] 1 x 4 mg / 5 ml R/ b ▶ € 107,53 €

Bisfosfonaat + vitamine D

Posol.
osteoporose: 1 tabl. per week

FOSAVANCE (Organon)
alendroninezuur (natrium) 70 mg
colecalfiferol 2.800 IE
tabl.
12 x R/ b € 25,10 €
alendroninezuur (natrium) 70 mg
colecalfiferol 5.600 IE
tabl.
12 x R/ b € 25,10 €

Bisfosfonaat + calcium + vitamine D

Posol.
osteoporose:
inname I: 1 tabl. 1x/dag op dag 1
inname II: 1 zakje 1x/dag vanaf dag 2 tot dag 7

ACTONEL COMBI D (Theramex)
inname I
risedronaat, natrium 35 mg
filmomh. tabl. (1)
inname II
calcium (carbonaat) 1.000 mg
colecalfiferol 800 IE
bruisgran. (zakjes) (6)
12 x R/ b € 29,48 € (1+6)

9.5.3. Selectieve oestrogenreceptor-modulatoren

Raloxifeen heeft een agonistisch effect ter hoogte van de oestrogenreceptoren van het skelet en de lever, en een antagonistisch effect ter hoogte van de oestrogenreceptoren van het borstweefsel en het endometrium.



Selectieve oestrogeenreceptor-modulatoren die gebruikt worden in andere indicaties worden elders besproken (tamoxifen in 13.5.1.; clomifeen in 6.5.1.).

Plaatsbepaling

- Zie 9.5..
- Raloxifeen heeft in het kader van postmenopauzale osteoporose een beperkte plaats.⁴² Er is een daling van de incidentie van wervelfracturen aangetoond bij postmenopauzale vrouwen jonger dan 70 jaar met osteoporose, maar er was geen effect op heupfracturen.⁵⁸
- Bij patiënten met een hoog risico op borstkanker tonen gecontroleerde studies een beschermend effect van raloxifeen t.o.v. borstcarcinoom [zie *Folia juli 2021*]. Preventie van borstcarcinoom wordt niet als indicatie vermeld in de SKP van raloxifeen.

Indicaties (synthese van de SKP)

- Behandeling van postmenopauzale osteoporose (in combinatie met calcium en vitamine D).

Contra-indicaties


- Veneuze trombo-embolie.
- Ernstige nierinsufficiëntie; leverinsufficiëntie (SKP).


Ongewenste effecten

- Warmte-opwellingen, grieperig beeld, hoofdpijn, gastro-intestinale klachten: frequent.
- Kuitkrampen, enkeloedeem.
- Veneuze trombo-embolie en cerebrovasculair accident; hypertensie.

Raloxifeen

Posol.
60 mg 1x/dag

EVISTA (Substipharm) 
raloxifeen, hydrochloride
filmomh. tabl.

84 x 60 mg R/ b  33,99 €

9.5.4. Teriparatide

Teriparatide is het recombinante parathyroïdhormoon.

Plaatsbepaling

- Zie 9.5..
- Teriparatide had in enkele klinische studies een gunstig effect op wervelfracturen en op niet-wervelfracturen. Wegens optreden van osteosarcoom bij ratten wordt het maximaal 24 maanden gebruikt, en dit enkel bij hoogrisicopatiënten en na falen van bisfosfonaattherapie.⁴² Eventueel kan na de teriparatide-behandeling een bisfosfonaatbehandeling herstart worden. Met teriparatide is een preventief effect op wervelfracturen bij chronische behandeling met corticosteroiden vastgesteld.⁴⁹

Indicaties (synthese van de SKP)

- Ernstige postmenopauzale osteoporose bij falen van de andere middelen.
- Osteoporose bij de man.
- Osteoporose bij chronische behandeling met corticosteroiden bij vrouwen en mannen met een verhoogd risico van fracturen.



- Voor sommige van deze biologische geneesmiddelen zijn één of meerdere biosimilars beschikbaar. Biosimilars hebben niet noodzakelijk alle indicaties van het referentieproduct (zie Inl.3.).

Contra-indicaties

- Hypercalciëmie.
- Botmetastasen, ziekte van Paget, hyperparathyreoïdie, vroegere radiotherapie van het skelet.
- Ernstige nierinsufficiëntie (SKP).

Ongewenste effecten

- Moeheid, hoofdpijn, duizeligheid.
- Nausea, braken, gastro-oesofageale reflux.
- Anemie, palpitations, hypotensie, dyspneu, precordialgie.
- Reacties ter hoogte van de injectieplaats (pijn, zwelling, erytheem, lichte bloeding).


Interacties

- Verhoogd risico van hypercalciëmie bij associëren met calcium.


Bijzondere voorzorgen

- De behandelingsduur mag maximaal 24 maanden bedragen aangezien na langdurige toediening van teriparatide bij de rat osteosarcomen werden vastgesteld.


FORSTEO (Eli Lilly)

teriparatide [biosynthetisch]
inj. oploss. s.c. [voorgev. pen]
1 x 28 dos. 20 µg / 1 dos. (20 µg /
80 µl) R/ b  268,46 €

FORSTEO (Orifarm Belgium)

teriparatide [biosynthetisch]
inj. oploss. s.c. [voorgev. pen]
1 x 28 dos. 20 µg / 1 dos. (20 µg /
80 µl) R/ b  268,46 €
(parallele distributie)

SONDEL BAY (Accord)

teriparatide [biosynthetisch]
inj. oploss. s.c. [voorgev. pen]
1 x 28 dos. 20 µg / 1 dos. (20 µg /
80 µl) R/ b  268,46 €

9.5.5. Monoklonale antilichamen bij osteoporose

9.5.5.1. Denosumab

Denosumab is een humaan monokonaal antilichaam tegen RANKL (*Receptor Activator of Nuclear K Ligand*); het vermindert de botresorptie door het blokkeren van de osteoclastenactiviteit.

Plaatsbepaling

- Zie 9.5..
- Er werd in één grote studie met denosumab, ten opzichte van placebo, een vermindering van de incidentie van wervelfracturen en van niet-wervelfracturen, waaronder heupfracturen, gezien bij postmenopauzale vrouwen met osteoporose.⁴² Vergelijkende gegevens met andere osteoporosegeneesmiddelen omtrent het fractuurrisico ontbreken echter. Denosumab kan een optie zijn wanneer orale bisfosfonaten gecontra-indiceerd zijn of niet verdragen worden.
- Het stoppen van de behandeling met denosumab is geassocieerd met een verlies van botdensiteit en een verhoogd risico op wervelfracturen. Er wordt meteen een alternatieve behandeling tegen botresorptie gestart.
- Zie ook *Folia januari 2017*.

Indicaties (synthese van de SKP)

- Prolia®:
 - Behandeling van osteoporose bij postmenopauzale vrouwen en mannen met hoog fractuurrisico.
 - Behandeling van osteoporose gerelateerd aan hormoonablatietherapie bij mannen met



- prostaatkanker die een verhoogd risico lopen op fracturen.
- Behandeling van botverlies door langdurige systemische behandeling met corticosteroïden bij volwassenen met verhoogd risico van fracturen.
- Xgeva®:
 - Preventie van botcomplicaties bij volwassenen met gevorderde maligniteiten waarbij bot is betrokken.
 - Behandeling van sommige vormen van reusceltumoren van het bot.

Contra-indicaties

- Hypocalciëmie.

Ongewenste effecten











- Snel verlies van botdensiteit bij het stopzetten van denosumab.
- Musculoskeletale pijn, pijn in de extremiteiten (zeer vaak).
- Gastro-intestinale klachten.
- Rash.
- Hypocalciëmie (soms fataal).
- Risico van kaakbeenecrose en een gerapporteerde casus van necrose van de uitwendige gehoorgang, vooral bij intraveneuze toediening.
- Atypische stressfracturen van het dijbeen, zelden.
- Infecties van de huid (zelden cellulitis), de luchtwegen en de urinewegen.
- Endocarditis.
- Risico van kanker op lange termijn is niet uit te sluiten.

Bijzondere voorzorgen

- Een adequate inname van calcium en vitamine D moet verzekerd worden.
- Vóór starten van de behandeling wordt een preventief tandheelkundig onderzoek aanbevolen (wegens het risico van kaakbeenecrose), zeker bij gebruik van hoge doses.
- Om het risico van hypocalciëmie en kaakbeenecrose door denosumab in het kader van osteoporose te beperken werden door het Europees Geneesmiddelenagentschap (EMA) een aantal risicobeperkende maatregelen genomen [zie Folia januari 2017].
- Na stoppen van denosumab is rebound osteoporose met wervelfracturen vastgesteld. Overschakelen naar een bisfosfonaat wordt daarbij vaak voorgesteld. Verder onderzoek naar de gevolgen van dit reboundfenomeen is noodzakelijk.
- Patiënten met ernstig nierfalen en dialyse lopen een zeer hoog risico op ernstige hypocalciëmie.

Posologie

- Osteoporose bij postmenopauzale vrouwen en bij de man: 60 mg in 1 subcutane inspuiting om de 6 maanden.

BOMYNTRA (Fresenius Kabi)  denosumab [biosynthetisch] inj. oploss. s.c. [voorgev. spuit]	1 x 60 mg / 1 ml R/ b  99,40 €	denosumab [biosynthetisch] inj. oploss. s.c. [flac.]
1 x 120 mg / 1,7 ml R/ b  161,13 €	JUBBONTI (Sandoz)  denosumab [biosynthetisch] inj. oploss. s.c. [voorgev. spuit]	1 x 120 mg / 1,7 ml R/ b  161,13 € 4 x 120 mg / 1,7 ml R/ b  611,62 €
CONEXXENCE (Fresenius Kabi)  denosumab [biosynthetisch] inj. oploss. s.c. [voorgev. spuit]	1 x 60 mg / 1 ml R/ b  99,40 €	PROLIA (Amgen)  denosumab [biosynthetisch] inj. oploss. s.c. [voorgev. spuit]
	OSENVELT (Celltrion) 	



1 x 60 mg / 1 ml R/ b ▶ €	€ 99,40	WYOST (Sandoz) ⚡ denosumab [biosynthetisch] inj. oploss. s.c. [flac.]	1 x 120 mg / 1,7 ml R/ b ▶ 161,13 €	€
STOBOCLO (Celltrion) ⚡ denosumab [biosynthetisch] inj. oploss. s.c. [voorgev. spuit]		1 x 120 mg / 1,7 ml R/ b ▶ 161,13 €	4 x 120 mg / 1,7 ml R/ b ▶ 611,62 €	€
1 x 60 mg / 1 ml R/ b ▶ €	€ 99,40	XGEVA (Amgen) ⚡ denosumab [biosynthetisch] inj. oploss. s.c. [flac.]	inj. oploss. s.c. [voorgev. spuit] 1 x 120 mg / 1 ml R/ b ▶ 161,13 €	€
			4 x 120 mg / 1 ml R/ b ▶ 611,62 €	€

9.5.5.2. Romosozumab

Romosozumab is een gehumaniseerd monoklonaal antilichaam dat sclerostine, aangemaakt door de osteocyten, remt, en zo de botvorming en de productie van botmatrix doet toenemen.

Plaatsbepaling

- Zie 9.5..
- Romosozumab verhoogt de botmineraaldichtheid (BMD) en verlaagt het risico op wervelfracturen en klinische fracturen. Het bleek werkzamer dan alendronaat om wervelfracturen en klinische fracturen (symptomatische wervel- en niet-wervelfracturen) te voorkomen. De veiligheidsgegevens zijn echter verontrustend wegens de verhoogde risico's van ernstige cardiovasculaire events en overlijden in sommige studies.

Indicaties (synthese van de SKP)

- Behandeling van ernstige osteoporose bij postmenopauzale vrouwen met hoog fractuurrisico.

Contra-indicaties

- Voorgeschiedenis van myocardinfarct of CVA.
- Hypocalciëmie.

Ongewenste effecten

- Rinofaryngitis, sinusitis.
- Gewrichtspijnen, spierspasmen.
- Hoofdpijn.
- CVA.
- Myocardinfarct.
- Cataract.
- Hypocalciëmie.
- Ernstige ongewenste effecten ter hoogte van het bot (kaakbeenecrose, atypische femurfractuur) werden gemeld.

Bijzondere voorzorgen

- Tekenen en symptomen van hypocalciëmie moeten worden bewaakt. De patiënten moeten vóór en tijdens de behandeling voldoende calcium- en vitamine D-supplementen krijgen. Bij patiënten met ernstige nierinsufficiëntie moet het calciumgehalte gecontroleerd worden.
- **In de studies werd een toename van het aantal ernstige cardiovasculaire events (myocardinfarct en CVA) waargenomen bij de patiënten behandeld met romosozumab.** Sommige studies lijken te wijzen op een toename van het risico op overlijden bij patiënten ouder dan 75 jaar. Daarom blijft het Europees geneesmiddelenbureau (EMA) dit nauw opvolgen in het kader van geneesmiddelenbewaking en een specifieke studie is momenteel aan de gang.
- Wegens het risico van kaakbeenecrose, wordt een tandheelkundig onderzoek vóór het starten van de



behandeling en op geregelde tijdstippen tijdens de behandeling aanbevolen.

- Na een behandelingsduur van 12 maanden is het aangeraden over te schakelen op een andere behandeling tegen botresorptie teneinde het bekomen voordeel met romosozumab te bestendigen.

Posol.

210 mg in 2 subcutane inspuitingen eenmaal per maand gedurende 12 maanden

EVENITY (UCB)

romosozumab [biosynthetisch]

inj. oploss. s.c. [voorgev. pen]

2 x 105 mg / 1,17 ml R/ b ▶ € 407,36 €

9.6. Diverse middelen bij osteo-articulaire aandoeningen

Sferoïden van autologe chondrocyten worden niet meer gecommmercialiseerd sinds september 2024.

Plaatsbepaling

- Dibotermine alfa is een botweefselinducerend eiwit gebruikt bij orthopedische ingrepen.⁵⁹
- Sferoïden van autologe chondrocyten zijn aggregaten van chondrocyten die genomen zijn bij de patiënt door arthroscopie, ex vivo vermeerderd, en dan opnieuw geïmplant. Dit geneesmiddel is niet geïndiceerd voor artrose van de knie.⁶⁰

INDUCTOS (Medtronic Biopharma)

dibotermine alfa [biosynthetisch]

i.laes. implantatiematrix (pdr. + solv. + matrix)

1 x 12 mg + 8 ml solv. U.H. [2.385 €]

Referentielijst

1. 32742: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/32742>
2. 29239: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/29239>
3. 32743: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/32743>
4. 29240: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/29240>
5. 29241: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/29241>
6. 29242: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/29242>
7. 29289: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/29289>
8. **Verenso**, *Multidisciplinaire Richtlijn Pijn: Herkenning en behandeling van pijn bij kwetsbare ouderen. Deel 1*, 2011, www.verenso.nl
9. 32457: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/32457>
10. 32458: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/32458>
11. 29260: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/29260>
12. 29243: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/29243>
13. 29244: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/29244>
14. 29043: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/29043>
15. 29245: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/29245>
16. 29044: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/29044>
17. 32936: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/32936>
18. 29247: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/29247>
19. 29249: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/29249>
20. 29250: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/29250>
21. 30637: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/30637>
22. 29251: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/29251>



23. 26306: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/26306>
24. 29246: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/29246>
25. 29252: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/29252>
26. 32744: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/32744>
27. 29253: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/29253>
28. 29254: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/29254>
29. 29255: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/29255>
30. 29256: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/29256>
31. 29257: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/29257>
32. 32745: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/32745>
33. 29258: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/29258>
34. 29264: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/29264>
35. 29263: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/29263>
36. 29259: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/29259>
37. 32937: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/32937>
38. 29280: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/29280>
39. 29261: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/29261>
40. **NHG-Werkgroep, Arthritis**, NHG, 2017
41. 29278: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/29278>
42. 29265: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/29265>
43. 24819: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/24819>
44. 29266: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/29266>
45. 29267: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/29267>
46. 29290: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/29290>
47. 29268: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/29268>
48. 29269: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/29269>
49. 29270: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/29270>
50. **Cummings S. R. ; Ettinger B. ; Delmas P. D. ; Kenemans P. ; Stathopoulos V. ; Verweij P. ; Mol-Arts M. ; Kloosterboer L. ; Mosca L. ; Christiansen C. ; Bilezikian J. ; Kerzberg E. M. ; Johnson S. ; Zanchetta J. ; Grobbee D. E. ; Seifert W. ; Eastell R. ; Lift Trial Investigators**, *The effects of tibolone in older postmenopausal women*, N Engl J Med, 2008, <http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/18703472>
51. 29271: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/29271>
52. 29272: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/29272>
53. 30638: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/30638>
54. 30636: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/30636>
55. 29273: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/29273>
56. 29274: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/29274>
57. 32940: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/32940>
58. 29275: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/29275>
59. 29276: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/29276>
60. 29277: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/29277>



10. Zenuwstelsel

- 10.1. Hypnotica, sedativa, anxiolytica
- 10.2. Antipsychotica
- 10.3. Antidepressiva
- 10.4. Middelen bij ADHD en narcolepsie
- 10.5. Middelen i.v.m. afhankelijkheid
- 10.6. Antiparkinsonmiddelen
- 10.7. Anti-epileptica
- 10.8. Middelen bij spasticiteit
- 10.9. Antimigrainemiddelen
- 10.10. Cholinesterase-inhibitoren
- 10.11. Anti-Alzheimermiddelen
- 10.12. Middelen bij de ziekte van Huntington
- 10.13. Middelen bij amyotrofe laterale sclerose (ALS)
- 10.14. Middelen bij multiple sclerose (MS)

10.1. Hypnotica, sedativa, anxiolytica

Plaatsbepaling

- Slapeloosheid
 - Zie WOREL richtlijn *Aanpak van slaapklachten en insomnie (slapeloosheid) in de eerste lijn*¹ en *Folia juni 2019*.
 - Sommige lichamelijke en psychische aandoeningen, bijvoorbeeld hyperthyreoïdie en depressie, kunnen aanleiding geven tot slapeloosheid en vragen een oorzakelijke aanpak.¹ Dit geldt ook voor specifieke slaapstoornissen zoals obstructieve slaapapneu (OSA), narcolepsie, parasomnieën, slaapwaakstoornissen van het circadiaanse ritme, het rustelozebenenensyndroom (RLS) en het periodiekebeenbewegingsyndroom (PLMD).¹
 - Als niet-medicamenteuze behandeling kiest de WOREL richtlijn voor een getrapte aanpak waarbij de aard van de problematiek, de voorkeur van de patiënt en de deskundigheid van de arts bepalend zijn voor de keuze van de in te zetten methoden.¹
 - Indien een hypnoticum voorgeschreven wordt, adviseert de WOREL richtlijn een vervolgconsult na 1 week bij patiënten met een acute presentatie van ernstige insomnie, vanuit de bezorgdheid over afhankelijkheid, gewenning en ongewenste effecten. Bij patiënten die geen slaapmiddel voorgeschreven kregen, wordt eerder een opvolgconsult na 2 tot 3 weken aangeraden, aangezien twee weken het minimum is om de niet-medicamenteuze technieken voldoende te kunnen toepassen, en 3 weken het maximum om de therapietrouw te bewaken en de aanpak tijdig te kunnen bijsturen.¹
 - Het is belangrijk om bij de opstart van de slaapmedicatie onmiddellijk een stopstrategie te bespreken.¹
 - Benzodiazepines en Z-drugs zijn het meest bestudeerd.² De WOREL richtlijn adviseert een benzodiazepine type lormetazepam of een Z-drug, aan een zo laag mogelijke dosis en voor een zo kort mogelijke duur (maximaal 1 week).¹
 - Z-drugs hebben geen voordelen ten opzichte van de benzodiazepines in termen van doeltreffendheid of veiligheid: ze kunnen eveneens aanleiding geven tot residuele effecten ('hangover'), afhankelijkheid en misbruik.³
 - De WOREL richtlijn ontraadt het gebruik van fytotherapie (valeriaan, passiflora e.d.) door



onduidelijkheid over de werkzaamheid en onzekerheid over ongewenste en langtermijneffecten. Het wortelextract van *Valeriana officinalis* (valeriaan) gaf in studies geen of hooguit een beperkt effect op de slaapkwaliteit.¹ Voor de andere geneesmiddelen op basis van planten bestaan onvoldoende gegevens. Het gaat over "traditioneel gebruik" [zie *Folia april 2011*].¹

- De plaats van melatonine bij slaapstoornissen is weinig onderbouwd door gerandomiseerd onderzoek.⁴ Het effect en de veiligheid op lange termijn zijn onbekend.¹
- Omwille van hun sederend effect worden antidepressiva zoals trazodon, mianserine en mirtazapine offlabel gebruikt bij slapeloosheid buiten de context van depressie. Er is nauwelijks onderzoek over hun werkzaamheid en veiligheid in deze indicatie (zie 10.3).⁴
- Het gebruik van sederende anti-histaminica (zie 12.4.1.) bij slapeloosheid is weinig onderbouwd en er zijn veel ongewenste effecten mogelijk, de risico-batenverhouding is dus zeer betwistbaar.³
- Gebruik van antipsychotica (bv. quetiapine zie *Folia oktober 2023*) bij de aanpak van slapeloosheid buiten de context van psychiatrische stoornissen is niet wetenschappelijk onderbouwd (zie 10.2).³
- Angststoornissen
 - Er bestaan diverse subtypes van angst die een specifieke aanpak vragen.⁵ Niet-medicamenteuze therapie is bewezen werkzaam bij angststoornissen, ook op lange termijn.⁵
 - (Genees)middelen zoals coffeïnehoudende producten, anticholinergica, corticosteroiden, antihistaminica, stimulerende medicatie, sympathicomimetica en dopaminerge medicatie kunnen angstinducerende effecten hebben.⁶
 - Medicatie heeft een plaats bij ernstig lijden en disfunctioneren van de patiënt of wanneer de niet-medicamenteuze aanpak faalt.^{5 7 8}
 - Ook sommige antidepressiva (zie 10.3.), anti-epileptica (zie 10.7.) en antihistaminica (zie 12.4.1.) hebben angststoornissen als indicatie in de SKP.
 - Hoewel benzodiazepines sneller inwerken op de angstsymptomen, worden SSRI's of SNRI's tegenwoordig beschouwd als eerstelijns medicamenteuze behandeling bij angststoornissen. Dit vanwege de ongewenste effecten en het snel optreden van afhankelijkheid met benzodiazepines.^{7 8 5}
 - Indien benzodiazepines toch worden voorgeschreven, gebeurt dit aan een zo laag mogelijke dosis en zo kort mogelijk, vanwege de ongewenste effecten en het snel optreden van afhankelijkheid (reeds na 2 weken).^{7 8}
 - De plaats van het anti-epilepticum pregabaline (zie 10.7.2.3.) bij ernstige veralgemeende angststoornissen is beperkt, vanwege veel ongewenste effecten en het risico van misbruik [zie *Folia december 2021*].
 - Het gebruik van sederende anti-histaminica (zie 12.4.1.) bij angststoornissen is weinig onderbouwd en er zijn veel ongewenste effecten mogelijk, de risico-batenverhouding is dus zeer betwistbaar.⁹
 - Fytotherapie:
 - Voor *Lavandula angustifolia* (lavendelolie) bestaat er beperkte evidentie voor een anxiolytisch effect. Er zijn geen gegevens over langetermijnveiligheid.¹⁰
 - *Rhodiola rosea* heeft als therapeutische indicatie verlichting van mentale en fysieke symptomen van stress en overbelasting. Het is een middel vergund op basis van "traditioneel gebruik" [zie *Folia april 2011*], waarvan de werkzaamheid onvoldoende bewezen is [zie *Folia augustus 2021*].
 - *Passiflora* heeft als indicatie in de SKP milde symptomen van mentale stress, zoals nervositeit, ongerustheid of prikkelbaarheid verlichten en het inslapen vergemakkelijken. Het is een middel vergund op basis van "traditioneel gebruik", waarvan de werkzaamheid bij angst onvoldoende bewezen is.¹¹

10.1.1. Benzodiazepines

Plaatsbepaling

- Voor het algemeen beleid bij slaapstoornissen en angst zie 10.1..



- Voor gebruik van benzodiazepines bij oudere patiënten zie de rubriek “Oudere patiënten”.
- Benzodiazepines zijn werkzaam als sedativum, hypnoticum of anxiolyticum en veiliger bij overdosering dan de voorheen gebruikte barbituraten.
- Met een strikte indicatiestelling, een zo laag mogelijke dosis en zo kort mogelijke behandelingsduur vermindert men het risico op ongewenste effecten, het snel optreden van afhankelijkheid en het risico van misbruik.¹
- Er bestaan tussen de verschillende benzodiazepines geen klinisch relevante verschillen voor wat betreft hun hypnotische, sedatieve, anxiolytische of spierrelaxerende eigenschappen.¹²
- Farmacokinetische eigenschappen zoals de halfwaardetijd en het al of niet vormen van actieve metabolieten kunnen de duur van de effecten beïnvloeden. Klassiek onderscheidt men kortwerkende (halfwaardetijd, T_{1/2}, minder dan 10 uur), middellangwerkende (T_{1/2} 10-20 uur) en langwerkende benzodiazepines (T_{1/2} > 20 uur); zie tabel 10a. In verschillende bronnen wordt eenzelfde product soms in een verschillende categorie geplaatst en een andere T_{1/2} gemeld.
- Als hypnoticum hebben middellangwerkende of kortwerkende benzodiazepines de meest geschikte farmacokinetiek, voor gebruik bij angst de middelen met middellange of lange werkingsduur.^{5 7 8} Hoewel flunitrazepam een kortwerkend benzodiazepine is, is het niet geschikt als hypnoticum (zie verder).
- Bepaalde benzodiazepines worden gebruikt bij acute (alcohol)ontwenning om de kans op ernstige ontwenningverschijnselen te verminderen (enkel als indicatie vermeld in de SKP van diazepam en clorzepaat (zie 10.5.1).
- Bepaalde benzodiazepines worden gebruikt bij epilepsie. Convulsies en epilepsie worden niet steeds als indicatie vermeld in de SKP van deze benzodiazepines. De indicatie “*status epilepticus*” wordt enkel in de SKP van diazepam en lorazepam vermeld.
 - Behandeling van langdurige (> 5 minuten) of repetitieve tonisch-clonische convulsies:
 - Zie WOREL richtlijn *Convulsies bij kinderen en volwassenen*.
 - De WOREL richtlijn uit 2020 beveelt aan om een benzodiazepine toe te dienen. Zowel bij kinderen als volwassenen, is intramusculair midazolam als eerste keuze te overwegen. (nvdr: dit is offlabelgebruik).
 - Tegenwoordig is ook een buccale vorm van midazolam beschikbaar, met als indicatie in de SKP behandeling van langdurige, acute convulsieve aanvallen bij zuigelingen vanaf 3 maanden tot en met volwassenen [zie *Folia april 2024* en *Folia december 2024*]. De werkzaamheid van buccaal midazolam is voldoende aangetoond.^{13 14}
 - Bij kinderen is diazepam via rectieol volgens de WOREL richtlijn te overwegen als tweede keuze als de arts er ervaring mee heeft en het gepaste materiaal ter beschikking is.¹⁵
 - Clonazepam, clobazam en nitrazepam hebben onderhoudsbehandeling van epilepsie als indicatie in de SKP. Ongewenste effecten zoals sedatie en afhankelijkheid kunnen een probleem vormen.¹⁶
- Midazolam (een ultrakortwerkend benzodiazepine) heeft in buccale toepassing de behandeling van langdurige, acute convulsieve aanvallen als indicatie in de SKP (zie hierboven). De orale toedieningsvorm wordt ook offlabel gebruikt voor het verminderen van angst, onrust en agitatie bij kinderen die een therapeutische of diagnostische procedure moeten ondergaan. Midazolam parenteraal heeft gebruik in de anesthesie als indicatie in de SKP en wordt ook gebruikt voor palliatieve sedatie (indicatie niet vermeld in de SKP) (zie 18.1.5).¹⁷
- Flunitrazepam is een “geneesmiddel gelijkgesteld aan de verdovende middelen” (zie *Inl.2.11.8*). Het wordt misbruikt in het kader van verslaving, en waakzaamheid en voorzichtigheid bij het voorschrijven en afleveren ervan is geboden. Het wordt soms ook gebruikt voor criminele doeleinden (“*date rape drug*”).¹⁶
- Nordazepam is niet meer gecommmercialiseerd sinds december 2024.
- Bij acute verwardheid met agitatie buiten de context van dementie waarbij een sederende behandeling noodzakelijk is, wordt een middellangwerkend benzodiazepine zoals lorazepam oraal, of intramusculaire toediening van midazolam (of lorazepam) als perorale toediening niet mogelijk is, overwogen in de WOREL richtlijn *Agitatie bij volwassenen*.¹⁸
- Depressie: het voordeel van benzodiazepines als additieve behandeling in de vroege fase van de opstart



van een antidepressivum moet afgewogen worden tegen de ongewenste effecten.¹⁹ De Belgische richtlijn Depressie bij volwassenen ziet een plaats voor tijdelijk gebruik van een benzodiazepine bij de opstart van een antidepressivum “in uitzonderlijke gevallen, bijvoorbeeld bij een depressie met comorbide angst of bij een depressie met agitatie” [zie *Folia juli 2018*].²⁰

Indicaties (synthese van de SKP)

- Slapeloosheid.
- Angst.
- Ontwenningssyndroom (clorazepaat, diazepam).
- Spasticiteit, dystonie, myoclonieën.
- Epilepsie.
- Anesthesie/premedicatie (diazepam, lorazepam, midazolam).

Contra-indicaties

- *Myasthenia gravis*.
- Ernstige respiratoire insufficiëntie.
- Onbehandeld obstructief slaapapneusyndroom.
- Ernstige leverinsufficiëntie.
- Clorazepaat: ernstige nierinsufficiëntie.

Ongewenste effecten

- Overdreven sedatie, slaperigheid, geheugen- en concentratiestoornissen, negatief effect op de rijvaardigheid, afname REM-slaap en diepe slaap.
- Spierzwakte, ataxie.
- Verwardheid, vooral bij ouderen.
- Residueel effect overdag (*hangover*) bij gebruik als hypnoticum.
- Paradoxe reacties vooral bij ouderen en kinderen, met toegenomen slapeloosheid, angst en zelfs agitatie en agressiviteit.
- Psychische en fysieke afhankelijkheid na 1 tot 2 weken inname.
- De gewenste effecten en sommige ongewenste effecten verminderen na 1 tot 2 weken inname (tolerantie).
- Dervingsverschijnselen bij stoppen: angst, slapeloosheid, nachtmerries, perceptiestoornissen gaande tot fobieën, manische reacties en andere psychotische verschijnselen, zelden convulsies.
- Acute intoxicaties leiden zelden tot ademhalingsdepressie. Gewoonlijk is er geen dodelijke afloop tenzij tegelijkertijd alcohol of andere centraal deprimerende farmaca zijn ingenomen of bij bestaan van een onderliggende pathologie.

Zwangerschap en borstvoeding

- **Zwangerschap**
 - *Zie Folia september 2023.*
 - Abrupt onderbreken van een benzodiazepine omwille van zwangerschap is formeel af te raden (risico van onttrekkingsverschijnselen bij de moeder).
 - Het niet behandelen van ernstige angststoornissen, agitatie of slapeloosheid kan nadelige gevolgen hebben voor moeder en kind. Indien tijdens de zwangerschap toch een hypnoticum of anxiolyticum wordt gegeven, raden onze bronnen producten aan waarmee ruime ervaring is opgedaan, aan een zo laag mogelijke dosis en voor een zo beperkt mogelijke periode. De voorkeur gaat daarbij uit naar een middel met een korte werkingsduur, omdat producten die langer in het lichaam blijven, theoretisch kunnen stapelen bij het ongeborn kind.
 - Het is niet mogelijk om een uitspraak te doen over de veiligheid van gebruik van benzodiazepines tijdens de zwangerschap (onvoldoende en tegenstrijdige informatie).



- Eerste trimester: er zijn geen eenduidige aanwijzingen van een verhoogd risico van aangeboren afwijkingen. Recente gegevens signaleren mogelijk een licht verhoogd risico op aangeboren afwijkingen bij het kind.
- Eerste en tweede trimester: Het gebruik van benzodiazepines in het eerste en tweede trimester wordt in enkele studies in verband gebracht met een verhoogd risico op vroeggeboorte. Meer onderzoeken zijn nodig om dit risico te bevestigen.
- **Perinatale periode: bij gebruik op het einde van de zwangerschap respiratoire depressie, floppy-infantsyndroom (o.a. hypotonie, hyporeflexie, hypothermie, slecht drinken) en ontweningsverschijnselen bij de pasgeborene (o.a. prikkelbaarheid, hypertonie, tremoren, onregelmatige ademhaling, braken, diarree, convulsies, hard huilen).**
- **Borstvoeding:** De gegevens over gebruik van kort/middellangwerkende benzodiazepines tijdens de borstvoeding zijn geruststellend. Men dient evenwel steeds alert te zijn voor ongewenste effecten bij het kind (o.a. sedatie, moeilijkheden bij het drinken).

Oudere patiënten

- Voor het algemeen beleid *zie 10.1.*
- De WOREL richtlijn ziet geen plaats voor medicatie in de eerstelijnsaanpak van slapeloosheid bij ouderen, omdat het bescheiden effect niet opweegt tegen het risico van ongewenste effecten. Wanneer bij ouderen toch slaapmedicatie wordt ingezet, dient de dosis gehalveerd te worden.¹
- De ongewenste effecten en interacties bij gebruik van benzodiazepines zijn dezelfde als bij jongere patiënten (zie rubrieken 'Ongewenste effecten' en 'Interacties'), maar sommige zijn bij de oudere patiënt nog belangrijker.
 - Overdreven en langdurige sedatie kan optreden bij ouderen die benzodiazepines nemen; dit kan aanleiding geven tot anterograde amnesie en valrisico met heupfractuur [*zie e-learning Geneesmiddelen en valrisico*].
 - Voorzichtigheid is geboden bij gelijktijdig gebruik van benzodiazepines met andere sederende middelen (antipsychotica, opioïden, gabapentine en pregabaline): er is een nog groter risico op sedatie, ademhalingsdepressie, coma en overlijden bij ouderen.
 - Paradoxe reacties met benzodiazepines treden vooral op bij ouderen, met toegenomen slapeloosheid, angst en zelfs agitatie en agressiviteit.
 - Voorzichtigheid is geboden tijdens een hittegolf [*zie Folia juni 2024*].
 - Sommige benzodiazepines vragen bijzondere aandacht bij matig/ernstig nierlijden, wat bij ouderen vaak het geval is (*zie Inl.6.1.2.*).
- Het symbool 80+ ter hoogte van lorazepam betekent dat het geneesmiddel opgenomen werd in het **Formularium Ouderenzorg**. Klik op het symbooltje om hier meer over te lezen in de bijhorende geneesmiddelenfiche.

Interacties

- Toegenomen sedatie bij associëren met andere geneesmiddelen met sederend effect (antipsychotica, opioïden, gabapentine en pregabaline) of met alcohol.
- Ademhalingsdepressie, coma en overlijden bij combineren van benzodiazepines (of Z-drugs) met opioïden [*zie Folia januari 2019*].
- Bij combineren van benzodiazepines met clozapine: ernstige hypotensie, ademhalingsdepressie en coma zijn gerapporteerd in enkele case reports.
- Alprazolam, clobazam, flurazepam, midazolam en triazolam zijn substraten van CYP3A4 (*zie Tabel 1c. in Inl.6.3.*).
- Clonazepam is een substraat van CYP2C8 en CYP3A4 (*zie Tabel 1c. in Inl.6.3.*).
- Diazepam is een substraat van CYP2C19 (*zie Tabel 1c. in Inl.6.3.*).



Bijzondere voorzorgen

- Het sedatieve effect en de *hangover* met benzodiazepines kunnen gevaarlijk zijn bij het besturen van voertuigen [zie *Folia oktober 2014*] of bij bepaalde risicovolle situaties, bijvoorbeeld tijdens het werk.
- Overdreven en langdurige sedatie kan optreden, vooral met hoge doses of langwerkende benzodiazepines, bij ouderen (risico van anterograde amnesie, valrisico met heupfractuur [zie e-learning *Geneesmiddelen en valrisico*]), bij bestaan van leveraandoeningen, en bij gelijktijdig gebruik van andere sederende medicatie of alcohol. Het gelijktijdig gebruik van benzodiazepines en opiaten kan leiden tot sedatie, ademhalingsdepressie, coma en overlijden.
- Bij buccale toediening van midazolam in het kader van langdurige convulsies, moet de dosis langzaam toegediend worden in de ruimte tussen het tandvlees en de wang bij een patiënt in stabiele zijlig. Er moet op gelet worden dat de oplossing niet ingeslikt of uitgespuwd wordt, en er moet rekening gehouden worden met het risico van aspiratie-pneumonie.
- Bij patiënten met slaapapneusyndroom kunnen de apneusymptomen toenemen.
- Voorzichtigheid is geboden tijdens een hittegolf [zie *Folia juni 2024*].
- In geval van gebruik van benzodiazepines bij epilepsie, zie plaatsbepaling.

Posologie

- Voor elk benzodiazepine wordt aangegeven of in de SKP slapeloosheid, angst of beide wordt vermeld als indicatie.
- Er bestaan belangrijke individuele verschillen in gevoeligheid voor de sederende effecten van benzodiazepines. Het is daarom aan te raden altijd te starten met lage doses, zeker als er actieve metabolieten gevormd worden zoals bij diazepam of flurazepam.
- Voor ouderen en personen met lever- en nieraandoeningen worden lagere doses gebruikt, vaak de helft van de laagst aanbevolen dosis.
- **Afbouwen van benzodiazepines:**
 - Indien men een langdurige behandeling wenst te onderbreken, zal men de dosis heel geleidelijk afbouwen, bv. met 10 tot 20% per week of per 2 weken.
 - Men schakelt eventueel over naar een benzodiazepine met lange halfwaardetijd zoals diazepam (eventueel in magistrale bereiding). De hierna vermelde omschakelingstabel (Tabel 10a.) kan als leidraad worden gebruikt bij een dergelijke overgang; het gaat slechts om benaderende gegevens.
 - Ofwel wordt het reeds gebruikte product langzaam afgebouwd, eventueel in magistrale bereiding.
 - Voor patiënten die aan bepaalde voorwaarden voldoen, kan beroep gedaan worden op het afbouwprogramma voor benzodiazepines en Z-drugs [zie *Folia februari 2023*].
 - Of overschakelen naar diazepam een betere strategie is dan alleen maar het gebruikte product geleidelijk afbouwen, staat ter discussie, rekening houdende met de lange halfwaardetijd van diazepam en zijn actieve metabolieten. Daarom zal men, zeker bij ouderen, eerder het reeds gebruikte product afbouwen op geleide van de klinische symptomen.
 - In de e-learning *Afbouwen van benzodiazepines* vind je tools en tips voor de afbouw van deze medicatie.

Tabel 10a. Werkingsduur en omschakelingstabel benzodiazepines en Z-drugs (versie 2021)

Stofnaam	Werkingsduur	Voorbeelddosis	Equivalente dosis diazepam	Omrekenfactor
alprazolam	ML	0,5 mg	5 mg	x 10
bromazepam	ML	3 mg	3 mg	x 1
brotizolam	UK	0,25 mg	10 mg	x 40
clobazam	L	10 mg	5 mg	x 0,5



clorazepaat	L	10 mg	7,5 mg	x 0,75
clotiazepam	ML	5 mg	10 mg	x 2
diazepam	L	10 mg	10 mg	x 1
ethylloflazepaat	L	2 mg	10 mg	x 5
flunitrazepam	K	1 mg	10 mg	x 10
flurazepam	L	27 mg	9 mg	x 0,33
loprazolam	K	1 mg	10 mg	x 10
lorazepam	ML	1 mg	5 mg	x 5
lormetazepam	K	1 mg	10 mg	x 10
midazolam	UK	nvt	nvt	nvt
nitrazepam	L	5 mg	5 mg	x 1
nordazepam	L	5 mg	5 mg	x 1
oxazepam	K	15 mg	4,5 mg	x 0,3
prazepam	L	10 mg	5 mg	x 0,5
triazolam	UK	0,125 mg	10 mg	x 80
zolpidem	K	10 mg	10 mg	x 1
zopiclon	K	7,5 mg	10 mg	x 1,33

T1/2 = halfwaardetijd van het product en zijn actieve metaboliëten

UK = ultrakortwerkend (T1/2 < 5 uur)

K = kortwerkend (T1/2 5 tot 10 uur)

ML = middellangwerkend (T1/2 10 tot 20 uur)

L = langwerkend T1/2 > 20 uur

Nvt = niet van toepassing, midazolam heeft enkel anesthesie en langdurige convulsieve aanvallen als indicaties in de SKP.

Bron: NHG-standaarden 2014, BNF 2018, KNMP Kennisbank, SKP

Alprazolam

Posol.

angst: 0,25 tot 0,5 mg 3 x/dag; verlengde afgifte: 0,5 tot 1 mg 2x/dag of 1 tot 2 mg 1x/dag

ALPRAZ (SMB)

alprazolam

tabl. (deelb. kwantit.)

14 x 0,5 mg R/ 3,72 €

28 x 0,5 mg R/ 5,58 €

56 x 0,5 mg R/ 8,90 €

14 x 1 mg R/ 5,21 €

28 x 1 mg R/ 8,33 €

tabl. verl. afgifte Retard

30 x 0,5 mg R/ 11,36 €

60 x 0,5 mg R/ 18,17 €

30 x 1 mg R/ 18,16 €

60 x 1 mg R/ 25,57 €

30 x 2 mg R/ 24,58 €

60 x 2 mg R/ 33,21 €

ALPRAZOLAM AB (Aurobindo)

alprazolam

tabl. (deelb. kwantit.)

20 x 0,25 mg R/ 2,59 €

60 x 0,25 mg R/ 6,88 €

20 x 0,5 mg R/ 4,20 €

60 x 0,5 mg R/ 11,26 €

20 x 1 mg R/ 7,25 €

60 x 1 mg R/ 19,40 €

ALPRAZOLAM EG (EG)

alprazolam

tabl. (deelb. niet kwantit.)

20 x 0,25 mg R/ 2,88 €

60 x 0,25 mg R/ 7,91 €

20 x 0,5 mg R/ 4,70 €

60 x 0,5 mg R/ 12,87 €



20 x 1 mg R/ 8,10 €
60 x 1 mg R/ 22,16 €
60 x 2 mg R/ 30,96 €

ALPRAZOLAM EG (PI-Pharma)

alprazolam
tabl. (deelb. kwantit.)
60 x 0,5 mg R/ 12,87 €
(parallelinvoer)

ALPRAZOLAM SANDOZ (Sandoz)

alprazolam
tabl. (deelb. kwantit.)
20 x 0,25 mg R/ 2,64 €
60 x 0,25 mg R/ 6,91 €

20 x 0,5 mg R/ 4,29 €
60 x 0,5 mg R/ 11,87 €
20 x 1 mg R/ 7,40 €
60 x 1 mg R/ 21,16 €

XANAX (Viatris)

alprazolam
tabl. (deelb. niet kwantit.)
50 x 0,25 mg R/ 7,59 €
50 x 0,5 mg R/ 12,35 €
50 x 1 mg R/ 21,31 €
tabl. (deelb. in 4 kwantit.)
50 x 2 mg R/ 33,27 €
tabl. verl. afgifte Retard
30 x 0,5 mg R/ 13,08 €

30 x 1 mg R/ 21,36 €
30 x 2 mg R/ 29,37 €
druppels oploss.
20 ml 0,75 mg / 1 ml R/ 10,98 €
(1 ml = 30 druppels = 0,75 mg)

XANAX (Impexco)

alprazolam
tabl. (deelb. niet kwantit.)
50 x 0,5 mg R/
50 x 1 mg R/
tabl. verl. afgifte Retard
30 x 0,5 mg R/ 13,08 €
30 x 1 mg R/ 21,36 €
(parallelinvoer)

Bromazepam

Posol.
angst: 1,5 tot 6mg 3x/dag

BROMAZEPAM EG (EG) [Ⓢ]

bromazepam
tabl. (deelb. kwantit.)
60 x 6 mg R/ 10,53 €
60 x 12 mg R/ 18,35 €

LEXOTAN (Eurocept) [Ⓢ]

bromazepam
tabl. (deelb. kwantit.)
50 x 3 mg R/ 6,03 €
50 x 6 mg R/ 10,11 €

LEXOTAN (PI-Pharma) [Ⓢ]

bromazepam
tabl. (deelb.)
50 x 6 mg R/ 10,11 €
(parallelinvoer)

Brotizolam

Posol.
slapeloosheid: 0,125 tot 0,25 mg 1x/dag voor het slapen

LENDORMIN (Boehringer Ingelheim)

brotizolam
tabl. (deelb. kwantit.)
30 x 0,25 mg R/ 13,77 €

LENDORMIN (Impexco)

brotizolam
tabl. (deelb. kwantit.)
30 x 0,25 mg R/
(parallelinvoer)

Clobazam

Posol.
angst: 10 mg 1 tot 3x/dag
epilepsie: start 5 tot 15 mg p.d., max. 80 mg p.d. in 2 tot 3 doses

FRISIUM (Qualiphar)

clobazam
tabl. (deelb. kwantit.)
50 x 10 mg R/ 11,28 €
tabl. (deelb. niet kwantit.)



50 x 20 mg R/ 19,45 €

Clonazepam

Posol.

epilepsie: 1,5 tot 6 mg p.d. in 3 doses; druppels niet rechtstreeks in de mond maar verdund toedienen met een lepel

RIVOTRIL (Eurocept)

clonazepam

tabl. (deelb. kwantit.)

50 x 0,5 mg R/ 4,12 €

tabl. (deelb. in 4 kwantit.)

30 x 2 mg R/ 5,78 €

druppels oploss.

10 ml 2,5 mg / 1 ml R/ 4,05 €

(1 ml = 25 druppels = 2,5 mg)

RIVOTRIL (Impexeco)

clonazepam

tabl. (deelb. in 4 kwantit.)

30 x 2 mg R/ 5,78 €

(parallelinvoer)

Clorazepaat

Posol.

angst: caps. 5 mg 3x/dag of 15 mg 1x/dag; filmomhulde tabl. 25 tot 75 mg 1x/dag

alcoholontwenningssyndroom: filmomhulde tabl. 25 tot 75 mg /dag; max. 100 mg/d (ambulante patiënten)

TRANXENE (Neuraxpharm) 

clorazepaat, dikalium


filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)

30 x 50 mg R/ 13,58 €

harde caps.

30 x 5 mg R/ 4,19 €

30 x 10 mg R/ 5,14 €

UNI-TRANXENE (Neuraxpharm) 

clorazepaat, dikalium

harde caps.


30 x 15 mg R/ 8,20 €

Clotiazepam

Posol.

- angst: 5 mg 2 tot 3x/dag

- slapeloosheid: 2,5 tot 10 mg 1x/dag voor het slapen

CLOZAN (Pfizer) 

clotiazepam

tabl. (deelb. kwantit.)

20 x 5 mg R/ 5,60 €

50 x 5 mg R/ 9,65 €



50 x 10 mg R/ 15,62 €

Diazepam

Posol.

per os:

angst: 2 tot 5 mg 2 tot 3x/dag

preventie of behandeling van ontwenningsyndroom: 1 tot 2 ampoules

DIAZEPAM AB (Aurobindo)

diazepam

tabl. (deelb. kwantit.)

60 x 5 mg R/

60 x 10 mg R/

DIAZEPAM EG (EG)

diazepam

tabl. (deelb. kwantit.)

30 x 10 mg R/ 6,65 €

60 x 10 mg R/ 13,28 €

DIAZEPAM EG (PI-Pharma)

diazepam

tabl.

60 x 10 mg R/

(parallelinvoer)

DIAZEPAM EUROGENERICS (EG)

diazepam

tabl. (deelb. kwantit.)

30 x 5 mg R/ 4,80 €

60 x 5 mg R/ 9,60 €

DIAZEPAM TEVA (Teva)

diazepam

tabl.

60 x 2 mg R/ 3,48 €

tabl. (deelb. kwantit.)

30 x 5 mg R/ 4,80 €

60 x 5 mg R/ 9,60 €

tabl. (deelb. in 4 kwantit.)

30 x 10 mg R/ 6,65 €

60 x 10 mg R/ 13,28 €

DIAZETOP (Aurobindo)

diazepam

tabl. (deelb. kwantit.)

30 x 5 mg R/ 4,80 €

30 x 10 mg R/ 6,64 €

VALIUM (Pharmanovia)

diazepam

tabl. (deelb. kwantit.)

30 x 5 mg R/ 5,53 €

60 x 5 mg R/ 10,60 €

30 x 10 mg R/ 7,65 €

60 x 10 mg R/ 14,29 €

inj./inf./instill. oploss. i.m./i.v./rect.
[amp.]

5 x 10 mg / 2 ml R/ 5,99 €

50 x 10 mg / 2 ml R/ 46,15 €

VALIUM (Impexeco)

diazepam

tabl. (deelb. kwantit.)

30 x 10 mg R/

(parallelinvoer)

Ethylloflazepaat

Posol.

angst: 2 tot 4 mg 's avonds

VICTAN (Neuraxpharm) 

ethylloflazepaat

filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)

30 x 2 mg R/ 6,10 €

Flunitrazepam

Posol.

-- (negatieve risico-batenverhouding, zie rubriek "Plaatsbepaling")

FLUNITRAZEPAM EG (EG)

flunitrazepam

tabl. (deelb. kwantit.)

10 x 1 mg R/ 3,24 €

(gelijkgesteld aan de verdovende middelen)

Flurazepam

Posol.



slapeloosheid: 13,5 tot 27 mg 1x/dag voor het slapen

STAURODORM (Viatris) 

flurazepam


tabl. (deelb. kwantit.)

30 x 27,42 mg R/ 15,96 €

Loprazolam

Posol.

slapeloosheid: 0,5 tot 1 mg 1x/dag voor het slapen

DORMONOCT (Sanofi Belgium) 

loprazolam (mesilaat)

tabl. (deelb. kwantit.)

30 x 1 mg R/ 10,84 €

30 x 2 mg R/ 18,23 €

Lorazepam

Posol.

per os:

- angst: 1 mg 2 tot 3x/dag

- slapeloosheid: 1 tot 2,5 mg 1x/dag voor het slapen

LORAZEPAM EG (EG) 

lorazepam

tabl. (deelb. niet kwantit.)

50 x 1 mg R/ 5,45 €

50 x 2,5 mg R/ 9,31 €


LORAZEPAM MACURE (Cophana) 

lorazepam

inj. oploss./inj. oploss. (conc.) i.m./i.v.

[amp.]

10 x 4 mg / 1 ml U.H. [80 €]

SERENASE (Almirall) 

lorazepam

tabl. (deelb. niet kwantit.)

50 x 1 mg R/ 5,07 €

50 x 2,5 mg R/ 8,58 €

TEMESTA (Pfizer) 

lorazepam

tabl. (deelb. niet kwantit.)

20 x 1 mg R/ 3,02 €

50 x 1 mg R/ 6,28 €

20 x 2,5 mg R/ 5,04 €

50 x 2,5 mg R/ 10,73 €

lyofilisaat Expidet

50 x 1 mg R/ 18,97 €

50 x 2,5 mg R/ 27,18 €



Lormetazepam

Posol.
slapeloosheid: 0,5 tot 2 mg 1x/dag voor het slapen

<i>LORAMET (Viatrix)</i> lormetazepam tabl. (deelb. kwantit.) 30 x 1 mg R/ 7,00 € 30 x 2 mg R/ 10,96 €	30 x 2 mg R/ (parallelinvoer) <i>LORMETAZEPAM EG (EG)</i> lormetazepam tabl. (deelb. niet kwantit.) 30 x 1 mg R/ 5,61 € 30 x 2 mg R/ 8,81 € <i>LORMETAZEPAM SANDOZ (Sandoz)</i>	lormetazepam tabl. (deelb. kwantit.) 30 x 1 mg R/ 5,39 € 30 x 2 mg R/ 8,75 € <i>METATOP (Aurobindo)</i> lormetazepam tabl. (deelb. kwantit.) 30 x 2 mg R/ 9,52 €
--	--	---


Midazolam

Posol.
Convulsieve aanvallen bij kinderen jonger dan 10 jaar: eenmalige toediening van 2,5 tot 7,5 mg, afhankelijk van de leeftijd.
Convulsieve aanvallen bij volwassenen en kinderen vanaf 10 jaar: eenmalige toediening van 10 mg.
De oplossing moet langzaam toegediend worden in de ruimte tussen het tandvlees en de wang.
Nota: midazolam ampullen worden vermeld in 18.1.5.

BUCCOLAM (Neuraxpharm)
midazolam (hydrochloride)
bucc. oploss. [voorgev. spuit]
4 x 2,5 mg / 0,5 ml R/ a ▶ € 87,53 €
4 x 5 mg / 1 ml R/ a ▶ € 87,53 €
4 x 7,5 mg / 1,5 ml R/ a ▶ € 87,53 €
4 x 10 mg / 2 ml R/ a ▶ € 87,53 €

Nitrazepam

Posol.
slapeloosheid: 2,5 tot 5 mg 1x/dag voor het slapen

MOGADON (Viatrix) 
nitrazepam
tabl. (deelb. kwantit.)
30 x 5 mg R/ 5,29 €

Nordazepam

De specialiteit **Calmday**[®] is niet meer op de markt sinds december 2024.

Posol.
angst: 5 tot 15 mg 1x/dag voor het slapen

Oxazepam

Posol.
angst: 15 mg 2 tot 4 keer per dag



OXAZEPAM EG (EG)

oxazepam

tabl. (deelb. niet kwantit.)

60 x 15 mg R/ 6,24 €

Prazepam

Posol.

angst: 10 tot 20 mg 1 tot 3x/dag

LYSANXIA (Pfizer)

prazepam

tabl. (deelb. niet kwantit.)

20 x 10 mg R/ 5,18 €

50 x 10 mg R/ 10,31 €

50 x 20 mg R/ 16,24 €

druppels oploss.

20 ml 15 mg / 1 ml R/ 11,83 €

(1 ml = 15 druppels = 15 mg)

PRAZEPAM EG (EG)

prazepam

tabl. (deelb. kwantit.)

20 x 10 mg R/ 4,14 €

60 x 10 mg R/ 10,74 €

60 x 20 mg R/ 16,92 €

druppels oploss.

20 ml 15 mg / 1 ml R/ 9,46 €

(1 ml = 15 druppels = 15 mg)

Triazolam

Posol.

slapeloosheid: 0,125 tot 0,25 mg 1x/dag voor het slapen

HALCION (Pfizer)

triazolam

tabl.

10 x 0,125 mg R/ 6,89 €

tabl. (deelb. niet kwantit.)

10 x 0,25 mg R/ 9,12 €

10.1.2. Middelen verwant aan de benzodiazepines (Z-drugs)

Plaatsbepaling

- Deze middelen verschillen chemisch van de benzodiazepines maar hun werkingsmechanisme is analoog. Ze hebben een korte werkingsduur van 6 tot 8 uur en vormen geen actieve metabolieten.
- Voor het algemeen beleid, zie 10.1..
- Voor de plaats van Z-drugs bij ouderen zie de rubriek "Oudere patiënten".

Indicaties (synthese van de SKP)

- Slapeloosheid.



Contra-indicaties

- *Myasthenia gravis*.
- Ernstige respiratoire insufficiëntie.
- Obstructief slaapapneusyndroom.
- Ernstige leverinsufficiëntie (SKP). De website “*geneesmiddelenbijlevercirrose.nl*” beoordeelt zolpidem als “onveilig” bij levercirrose (te vermijden).

Ongewenste effecten

- Deze van de benzodiazepines (zie 10.1.1.), met inbegrip van tolerantie en afhankelijkheid.
- Ook parasomnieën (o.a. slaapwandelen; autorijden, eten en seksuele handelingen tijdens de slaap), amnesie en hallucinaties [zie *Folia december 2019*]. Parasomnieën kunnen reeds optreden bij een lage dosering.

Zwangerschap en borstvoeding

- **Zwangerschap**
 - *Zie Folia september 2023*
 - Het is niet mogelijk om een uitspraak te doen over de veiligheid van gebruik van Z-drugs tijdens de zwangerschap (onvoldoende en tegenstrijdige informatie). Abrupt onderbreken van een Z-drug omwille van zwangerschap is formeel af te raden (risico van onttrekkingsverschijnselen bij de moeder).
 - Eerste trimester: er zijn geen aanwijzingen van een verhoogd risico van aangeboren afwijkingen, maar de studies hebben wel methodologische beperkingen.
 - Het gebruik van Z-drugs in het eerste en tweede trimester wordt in enkele studies in verband gebracht met een verhoogd risico op vroeggeboorte. Meer onderzoeken zijn nodig om dit risico te bevestigen.
 - **Perinatale periode: respiratoire depressie, floppy-infantsyndroom (o.a. hypotonie, hyporeflexie, hypothermie, slecht drinken) en ontweningsverschijnselen bij de pasgeborene (o.a. prikkelbaarheid, hypertonie, tremoren, ademhalingsstoornissen, braken, diarree, convulsies, hard huilen).**
 - Het niet behandelen van ernstige slapeloosheid kan nadelige gevolgen hebben voor moeder en kind. Indien tijdens de zwangerschap een behandeling nodig wordt geacht, raden onze bronnen (zie *Inl.2.6.*) een product aan met korte werkingsduur waarmee ruime ervaring is opgedaan, dit aan een zo laag mogelijke dosis en gedurende een zo kort mogelijke periode.
- **Borstvoeding:** De gegevens over gebruik van Z-drugs tijdens de borstvoeding zijn geruststellend. Men dient evenwel steeds alert te zijn voor ongewenste effecten bij het kind (o.a. sedatie, moeilijkheden bij het drinken).

Oudere patiënten

- Voor het algemeen beleid zie 10.1., rubriek slapeloosheid.
- De WOREL richtlijn ziet geen plaats voor medicatie in de eerstelijnsaanpak van slapeloosheid bij ouderen, omdat het bescheiden effect niet opweegt tegen het risico van ongewenste effecten.¹ Wanneer bij ouderen toch slaapmedicatie wordt ingezet, dient de dosis gehalveerd te worden.¹
- De ongewenste effecten en interacties bij gebruik van benzodiazepines zijn dezelfde als bij jongere patiënten (zie rubrieken ‘Ongewenste effecten’ en ‘Interacties’), maar sommige zijn bij de oudere patiënt nog belangrijker.
 - Ouderen zijn extra gevoelig aan de ongewenste effecten van Z-drugs.⁴
 - Voorzichtigheid is geboden tijdens een hittegolf [zie *Folia juni 2024*].
 - Zopiclon vraagt bijzondere aandacht bij matig/ernstig nierlijden, wat bij ouderen vaak het geval is [zie *Inl.6.1.2.*].
- De geneesmiddelen uit deze groep worden niet opgenomen in het **Formularium Ouderenzorg**.



Interacties

- Overdreven sedatie bij associëren met andere geneesmiddelen met sederend effect of met alcohol.
- Zolpidem is een substraat van CYP3A4 (zie Tabel 1c. in Inl.6.3.).
- Zopiclon is een substraat van CYP2C8 en CYP3A4 (zie Tabel 1c. in Inl.6.3.).

Bijzondere voorzorgen

- Het sedatieve effect en de *hangover* met Z-drugs kunnen gevaarlijk zijn bij het besturen van voertuigen [zie Folia oktober 2014] of bij bepaalde risicovolle situaties, bijvoorbeeld tijdens het werk.
- Voorzichtigheid is geboden tijdens een hittegolf [zie Folia juni 2024].

Posologie

- Zoals voor de benzodiazepines wordt bij ouderen aangeraden deze producten in een lagere dosis, vaak de helft, voor te schrijven.
- Afbouw van Z-drugs:
 - Geleidelijk afbouwen na langdurige behandeling is noodzakelijk, zoals voor de benzodiazepines (zie 10.1.1., rubriek "Dosering").
 - Voor patiënten die aan bepaalde voorwaarden voldoen, kan beroep gedaan worden op het afbouwprogramma voor benzodiazepines en Z-drugs [zie Folia februari 2023].
 - In de e-learning *Afbouwen van benzodiazepines* vind je tools en tips voor de afbouw van deze medicatie.

Zolpidem

Posol.
slapeloosheid: 5 tot 10 mg 1x/dag voor het slapen

STILNOCT (Sanofi Belgium)
zolpidem, hemitartraat
filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)
7 x 10 mg R/ 3,82 €
28 x 10 mg R/ 13,90 €

STILNOCT (PI-Pharma)
zolpidem, hemitartraat
filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)
28 x 10 mg R/ 13,90 €
(parallelinvoer)

ZOLPEDUAR (Viatris)
zolpidem, hemitartraat
subling. tabl.
30 x 10 mg R/ 11,15 €

ZOLPIDEM EG (EG)
zolpidem, hemitartraat
filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)

30 x 10 mg R/ 12,92 €
ZOLPIDEM EG (PI-Pharma)
zolpidem, hemitartraat
filmomh. tabl. (deelb. niet kwantit.)
30 x 10 mg R/
(parallelinvoer)

ZOLPIDEM SANDOZ (Sandoz)
zolpidem, hemitartraat
filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)
10 x 10 mg R/ 4,31 €
30 x 10 mg R/ 12,92 €

ZOLPIDEM SANDOZ (Impexco)
zolpidem, hemitartraat
filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)
30 x 10 mg R/ 12,92 €
(parallelinvoer)

ZOLPIDEM TEVA (Teva)
zolpidem, hemitartraat
filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)
30 x 10 mg R/ 11,80 €

ZOLPIDEM TEVA (PI-Pharma)
zolpidem, hemitartraat
filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)
30 x 10 mg R/
(parallelinvoer)


ZOLPIDEM VIATRIS (Viatris)
zolpidem, hemitartraat
filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)
30 x 10 mg R/ 11,81 €


ZOLPITOP (Aurobindo)
zolpidem, hemitartraat
filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)
30 x 10 mg R/ 12,93 €


Zopiclon


Posol.
slapeloosheid: 3,75 tot 7,5 mg 1x/dag voor het slapen





IMOVANE (Viatris) 
zopiclon
filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)
30 x 7,5 mg R/ 17,71 €

ZOPICLONE AB (Aurobindo) 
zopiclon
filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)
30 x 7,5 mg R/ 15,38 €

ZOPICLONE TEVA (Teva) 
zopiclon
filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)
30 x 7,5 mg R/ 14,37 €

IMOVANE (PI-Pharma) 
zopiclon
filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)
30 x 7,5 mg R/ 17,71 €
(parallelinvoer)

ZOPICLONE EG (EG) 
zopiclon
filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)
30 x 7,5 mg R/ 15,37 €

ZOPICLONE VIATRIS (Viatris) 
zopiclon
filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)
30 x 7,5 mg R/ 13,00 €

10.1.3. Melatonine

Plaatsbepaling

- Voor het algemeen beleid zie 10.1., rubriek slapeloosheid.
- Voor de plaats van melatonine bij oudere patiënten zie de rubriek “Oudere patiënten”.
- De SKP's van de preparaten met langwerkend melatonine vermelden als indicatie de aanpak van slapeloosheid bij personen ouder dan 55 jaar.^{21 22} De plaats van langwerkend melatonine bij volwassenen met slaapproblemen is onvoldoende onderbouwd door gerandomiseerd onderzoek.^{3 4 23} De WOREL Richtlijn Aanpak van slaapproblemen en insomnie (slapeloosheid) bij volwassenen in de eerste lijn stelt dat op basis van de bestaande evidentie geen besluit mogelijk is over de werkzaamheid en ongewenste effecten; over de effecten op lange termijn is niets bekend.³
- Preparaten met normale (niet-gereguleerde) afgifte lijken een bescheiden effect te hebben op de symptomen van jetlag (indicatie vermeld in de SKP).²² Bij slapeloosheid door nachtarbeid (offlabel gebruik) is een beperkt gunstig effect op de slaapduur gevonden, maar de evidentie is van lage kwaliteit.²⁴
- Voor sommige preparaten met normale afgifte vermeldt de SKP ook slapeloosheid bij kinderen vanaf 6 jaar met ADHD bij de indicaties, maar de risico-batenverhouding van melatonine in deze populatie is erg onduidelijk [Zie Folia oktober 2025].
- Er is enige evidentie voor de werkzaamheid van melatonine in verlengde afgifte bij kinderen met slaapproblemen geassocieerd aan autisme (offlabel gebruik) [zie Folia april 2021 en Folia oktober 2022].
- Er zijn nauwelijks gegevens over de doeltreffendheid en het veiligheidsprofiel van melatonine op lange termijn.
- In België zijn heel wat voedingssupplementen beschikbaar op basis van melatonine. Voor deze supplementen bestaat geen zekerheid over hun kwaliteit en de dosis is vaak lager dan deze die in studies werd gebruikt.

Indicaties (synthese van de SKP)

- Preparaat met vertraagde vrijstelling: slapeloosheid bij personen ouder dan 55 jaar.
- Preparaat met normale afgifte: *jetlag* bij volwassenen; slapeloosheid bij kinderen vanaf 6 jaar met ADHD (sommige SKP's).

Ongewenste effecten

- Psychomotorische hyperactiviteit, nachtmerries, duizeligheid, overmatige slaperigheid, hypertensie, buikpijn [zie Folia april 2019].
- Zeldzame toename van convulsies bij patiënten met epilepsie.
- Meldingen van exacerbatie van auto-immuunziekte.
- Of er tolerantie optreedt t.o.v. de effecten van melatonine is onduidelijk.



Zwangerschap en borstvoeding

- Zwangerschap
 - Het is niet mogelijk om een uitspraak te doen over de veiligheid van gebruik van melatonine tijdens de zwangerschap (onvoldoende informatie beschikbaar).
- Borstvoeding
 - Het is niet mogelijk om een uitspraak te doen over de veiligheid van gebruik van melatonine tijdens de borstvoeding (geen informatie beschikbaar).

Oudere patiënten

- Voor het algemeen beleid zie 10.1., rubriek slapeloosheid.
- De aanbevolen niet-medicamenteuze aanpak bij ouderen met slapeloosheid in de WOREL richt-lijn is grotendeels dezelfde als bij jongere patiënten (zie 10.1.).¹
- De WOREL richtlijn ziet geen plaats voor medicatie in de eerstelijnsaanpak van slapeloosheid bij ouderen, omdat het bescheiden effect niet opweegt tegen het risico van ongewenste effecten.¹ Wanneer bij ouderen toch een slaapmiddel wordt ingezet, dient de dosis gehalveerd te worden.¹
- De preparaten met langwerkend melatonine hebben de aanpak van slapeloosheid bij personen ouder dan 55 jaar als indicatie in de SKP.
- Melatonine wordt niet opgenomen in het **Formularium Ouderenzorg**, vanwege het ontbreken van bewijs voor een gunstige risico-batenverhouding.

Interacties

- Overdreven sedatie bij associëren met andere geneesmiddelen met sederend effect of met alcohol.
- Melatonine is een substraat van CYP1A2 (zie Tabel Ic. in Inl.6.3.).

Posol.

- slapeloosheid bij personen ouder dan 55 jaar: preparaat met verlengde afgifte, 2 mg 1x/dag
 - *jetlag*: preparaat met normale afgifte, 3 of 5 mg 1x/dag, gedurende max. 5 dagen, op de bestemming te nemen op het gebruikelijke uur van slapengaan (niet voor 20u en niet na 4u, lokale tijd); te nemen op afstand van de maaltijden (minimum 2u voor of na de maaltijd, 3u bij patiënten met diabetes).

CIRCADIN (Takeda)	10 x 3 mg	8,31 €		oploss.	
melatonine	30 x 3 mg	19,96 €		100 ml 1 mg / 1 ml R/	39,88 €
tabl. verl. afgifte					
21 x 2 mg R/		18,83 €			
MELATONIN AB (Aurobindo)	MELATONIN ORIFARM (Orifarm Generics)		NOXAREM MELATONINE (Cooper Consumer Health)		
melatonine	melatonine		melatonine		
tabl. verl. afgifte	filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)		tabl.		
21 x 2 mg R/	100 x 2 mg R/	35,00 €	30 x 3 mg	19,50 €	
30 x 2 mg R/	100 x 3 mg R/	40,00 €	50 x 3 mg	25,50 €	
90 x 2 mg R/	30 x 4 mg R/	17,70 €	tabl. (deelb. kwantit.) Forte		
	100 x 4 mg R/	45,00 €	10 x 5 mg	8,91 €	
	100 x 5 mg R/	50,00 €	30 x 5 mg	26,09 €	
MELATONINE PHARMA NORD	MELATONIN UNIMEDIC PHARMA		50 x 5 mg	33,63 €	
(Pharma Nord)	(TwinPharma)				
melatonine	melatonine				
filmomh. tabl.					

10.1.4. Middelen op basis van planten

Plaatsbepaling

- Voor het algemeen beleid zie 10.1.



- Voor de plaats van middelen op basis van planten bij ouderen zie de rubriek “Oudere patiënten”.

Contra-indicaties

- Lavandula: leverinsufficiëntie
- Rhodiola rosea: lever- en nierinsufficiëntie

Ongewenste effecten

- Er zijn slechts weinig gegevens over de veiligheid van deze middelen.
- Lavendel en valerian: gastro-intestinale klachten.

Zwangerschap en borstvoeding

- Zwangerschap:
 - Een studie heeft geen nadelige effecten op de zwangerschap aangetoond bij het gebruik van valerian. Door de beperkte gegevens is het echter niet mogelijk een uitspraak te doen over de veiligheid van valerian tijdens de zwangerschap.
 - Het is niet mogelijk om een uitspraak te doen over de veiligheid van de andere hieronder vermelde plantenpreparaten tijdens de zwangerschap (geen of onvoldoende informatie beschikbaar).
- Borstvoeding:
 - Het is niet mogelijk om een uitspraak te doen over de veiligheid van de hieronder vermelde plantenpreparaten tijdens de borstvoeding (geen of onvoldoende informatie beschikbaar).

Oudere patiënten

- Voor het algemeen beleid zie 10.1., rubriek “Oudere patiënten”.
- Rhodiola rosea, een preparaat op basis van planten, vraagt bijzondere aandacht bij ma-tig/ernstig nierlijden, wat bij ouderen vaak het geval is (zie Inl.6.1.2.).
- De geneesmiddelen uit deze groep worden niet opgenomen in het **Formularium Ouderenzorg**, vanwege het ontbreken van bewijs voor een gunstige risico-batenverhouding.

Interacties

- Overdreven sedatie bij associëren met andere geneesmiddelen met sederend effect of met alcohol.

Posologie

- Valerian:
 - slapeloosheid: volwassenen en jongeren > 12j 1 tot 2 tabletten voor het slapen
 - nerveuze spanning (niet in alle SKP's)*: volwassenen en jongeren > 12j 1 tablet 1 tot 3x/dag
- Valerian + melissa:
 - slapeloosheid: volwassenen en jongeren > 12j 2 tabletten 1x/dag voor het slapen
 - nerveuze spanning*: volwassenen en jongeren > 12j 1 tot 2 tabletten 3x/dag
- Valerian + passiflora:
 - slapeloosheid en nerveuze spanning*: volwassenen en jongeren > 12j 1 tot 2 tabletten 1x/dag voor het slapen; indien nodig 1 extra tablet vroeger in de avond
- Crataegus:
 - slapeloosheid en nerveuze spanning*: volwassenen 1 capsule 3x/dag; jongeren > 12j 1 capsule 2x/dag
- Lavandula:
 - angstig gemoed: volwassenen 1 capsule 1x/dag
- Passiflora:
 - slapeloosheid: volwassenen en jongeren > 12j 1 tot 2 capsules/tabletten 1x/dag voor het slapen
 - mentale stress*: volwassenen en jongeren > 12j 1 tot 2 capsules/tabletten 2x per dag
- Rhodiola:



- stress en overbelasting: volwassenen 1 tablet 2x/dag, 1 vóór het ontbijt en 1 vóór de lunch

* de in de SKP gebruikte terminologie is zeer vaag; nog meer dan bij volwassenen is bij jongeren het medicaliseren van spanning geen onderbouwde benadering

Valeriaan

<i>DORMIPLANT (Schwabe)</i> Valeriana officinalis [droog extract] omh. tabl. 80 x 500 mg 29,36 €	filmomh. tabl. 30 x 500 mg 12,60 € 60 x 500 mg 20,17 €	28 x 500 mg 12,90 € 56 x 500 mg 20,65 €
<i>RELAXINE (Trenker)</i> Valeriana officinalis [droog extract]	<i>SEDISTRESS SLEEP (Tilman)</i> Valeriana officinalis [droog extract] filmomh. tabl.	<i>VALDISPERT BEDTIME (Vemedi)</i> Valeriana officinalis [droog extract] omh. tabl. 40 x 450 mg 16,49 €

Combinatiepreparaten met valeriaan

CALMIPLANTSLEEP (Schwabe)
Valeriana officinalis [droog extract] 160 mg
Melissa officinalis [droog extract] 80 mg
omh. tabl.
40 x 16,81 €

VALDISPERT SLEEP (Vemedi)
Valeriana officinalis [droog extract] 125 mg
Passiflora incarnata [droog extract] 250 mg
omh. tabl.
40 x 16,49 €

Andere preparaten op basis van planten

<i>AUBELINE (Arkopharma)</i> Crataegus monogyna/laevigata [poeder] harde caps. 45 x 350 mg 150 x 350 mg	28 x 80 mg 19,96 € 42 x 80 mg 28,15 €	Passiflora incarnata [droog extract] omh. tabl. 42 x 200 mg 15,89 € 98 x 200 mg 27,98 € filmomh. tabl. Forte 28 x 500 mg 20,80 € 56 x 500 mg 30,15 € harde caps. 50 x 100 mg 14,28 € 100 x 100 mg 22,86 €
<i>LASEAXAN (Schwabe)</i> Lavandula angustifolia [olie] zachte caps.	<i>RODIZEN (Schwabe)</i> Rhodiola rosea [droog extract] filmomh. tabl. 30 x 200 mg 14,50 € 60 x 200 mg 27,58 €	<i>SEDISTRESS (Tilman)</i>

10.2. Antipsychotica

Plaatsbepaling

- Voor alle antipsychotica kunnen zowel het therapeutisch effect als de ongewenste effecten voor een groot deel uitgelegd worden door antagonisme t.h.v. centrale en perifere dopaminereceptoren.
- *Schizofrenie*
 - Antipsychotica zijn doeltreffend in de acute fase van schizofrenie, en een onderhoudsbehandeling vermindert de kans op herval [zie *Folia december 2022*]. Bij de keuze van het antipsychoticum spelen factoren zoals individuele respons, ongewenste effecten, therapietrouw en kostprijs een belangrijke rol.^{16 25}
 - Alle antipsychotica zijn werkzaam op de positieve symptomen van schizofrenie (o.a. wanen,



hallucinaties, verwardheid in gedrag en denken). Er blijven vragen over het effect van antipsychotica op de negatieve symptomen (apathie, weinig belangstelling voor contacten), op het sociale functioneren of op de cognitieve stoornissen. Clozapine heeft mogelijk een meerwaarde i.v.m. de negatieve symptomen bij patiënten met schizofrenie, maar heeft omwille van de hematologische en cardiale toxiciteit enkel een plaats bij therapieresistente schizofrenie en onder strikt medisch toezicht.

- Er zijn geen eenduidige criteria om “klassieke” antipsychotica te onderscheiden van “atypische” antipsychotica (zie 10.2.4).²⁶ De werkzaamheid en ongewenste effecten van de klassieke antipsychotica aan lage dosis zijn vergelijkbaar met deze van de atypische antipsychotica aan standaarddosis. Met de atypische antipsychotica zijn er minder extrapiramidale effecten.^{16 25}
- *Acute verwardheid buiten de context van dementie*
 - Over acute verwardheid met agitatie buiten de context van dementie waarbij een sederende behandeling noodzakelijk is, bestaan er zeer weinig studies.
 - Zie WOREL richtlijn *Agitatie bij volwassenen*.¹⁸
 - Volgens de WOREL richtlijn moeten somatische oorzaken, zoals abstinentie, hypoglykemie, hypoxie, CVA, infecties van het centraal zenuwstelsel of intoxicatie, steeds worden uitgesloten. Vooraleer een farmacologische behandeling op te starten, is het belangrijk om eerst niet-farmacologische maatregelen (bv. de-escalatietechnieken) toe te passen.¹⁸
 - Bij agitatie zonder tekenen van psychose adviseert de WOREL richtlijn een benzodiazepine (zie 10.1.1.). Benzodiazepines zijn vermoedelijk veiliger dan haloperidol.¹⁸
 - Wanneer een psychose wordt vermoed, is volgens de WOREL richtlijn een oraal antipsychoticum te overwegen. Bij ernstige agitatie met gevaar voor zichzelf of anderen adviseert de WOREL richtlijn intramusculaire toediening van haloperidol of van een benzodiazepine.¹⁸
 - Over gebruik van antipsychotica bij delier is er slechts beperkte evidentie van lage kwaliteit, die geen effect kan aantonen op de symptomen of op de mortaliteit.²⁷
- *Gedragsstoornissen bij dementie*
 - Zie rubriek “Oudere patiënten”.
- *Acute verwardheid en psychose geassocieerd aan de ziekte van Parkinson*: gebruik van antipsychotica is onvoldoende onderbouwd, met mogelijke uitzondering van clozapine, en er is een risico van verergering van het Parkinsonisme [zie *Folia april 2021*].^{28 29} Bij het optreden van psychotische symptomen wordt de antiparkinsonbehandeling herbekeken en eventueel bijgestuurd.³⁰ Psychose bij de ziekte van Parkinson is vermeld als indicatie in de SKP van clozapine en de werkzaamheid is voldoende aangetoond. Bij gebruik van clozapine is regelmatige controle van het bloedbeeld en van het ECG nodig (zie 10.2.4).²⁹ In geval van contra-indicaties wordt quetiapine offlabel gebruikt als alternatief. Quetiapine wordt goed verdragen maar de werkzaamheid is onvoldoende onderbouwd.³¹ Psychose bij de ziekte van Parkinson is niet opgenomen als indicatie in de SKP van quetiapine.
- *Acute alcoholontwenning*: zie 10.5.1..
- *Bipolaire stoornissen*: zie 10.3.8.
- *Depressie*: de evidentie over het gebruik van antipsychotica als aanvullende therapie bij depressie beperkt zich tot therapieresistente depressie in de tweede lijn³² of bipolaire stoornissen.³³ Het toevoegen van antipsychotica gaat gepaard met meer ongewenste effecten en er is onduidelijkheid over de risicobatenbalans bij langdurige inname (zie 10.3.).³⁴ Bij de meeste antipsychotica is (unipolaire) depressie niet opgenomen als indicatie in de SKP.
- *Slapeloosheid* : Gebruik van antipsychotica bij de aanpak van slapeloosheid buiten de context van psychiatrische stoornissen is offlabel en niet wetenschappelijk onderbouwd.¹
- *Persoonlijkhedstoornissen*: het gebruik van antipsychotica is weinig onderbouwd (niet als indicatie vermeld in de SKP's).³⁵ Er is geen evidentie dat antipsychotica de kernsymptomen van borderline persoonlijkheidsstoornis verbeteren [zie *Folia november 2023*]. Sommige antipsychotica hebben ook als indicatie in de SKP chorea van Huntington (haloperidol en tiapride) of ticstoornissen waaronder het syndroom van Gilles de la Tourette (haloperidol).



Ongewenste effecten

- Overdreven sedatie, orthostatische hypotensie, vallen [zie e-learning *Geneesmiddelen en valrisico*] en seksuele stoornissen (frequent: libidoverlies, erectiestoornissen, ejaculatiestoornissen; zelden: priapisme) [zie *Folia oktober 2021*].
- Voegtijdige extrapiramidale symptomen zoals dystonie, acathisie en parkinsonisme [zie *Folia april 2021*]; deze zijn dosisafhankelijk.
 - Dystonie: frequenter bij jongere patiënten, in het bijzonder kinderen en adolescenten.
 - Extrapiramidale symptomen: frequenter bij ouderen. Het risico is lager voor de atypische antipsychotica dan voor de klassieke antipsychotica.
 - Maatregelen bij voegtijdige symptomen: stoppen van de behandeling of reductie van de dosering, of eventueel éénmalige of kortstondige toediening van een anticholinergicum. Acathisie reageert dikwijls weinig op de toediening van een anticholinergicum. Chronisch gebruik van anticholinergica zou tardieve dyskinesie kunnen uitlokken of verergeren. Er is in België geen anticholinergicum voor parenteraal gebruik bij acute dystonie gecommmercialiseerd.
- Tardieve dyskinesieën, soms irreversibel, bij chronische toediening [zie *Folia april 2021*].
 - Ze zijn vooral gekenmerkt door onwillekeurige orofaciale en axiale bewegingen.
 - Ze treden op met alle antipsychotica, vooral aan hoge dosis, maar het risico is het laagst voor clozapine en is waarschijnlijk ook lager met de andere atypische antipsychotica dan met de klassieke antipsychotica.
 - Slikstoornissen.
- Verlagen van de convulsiedrempel: bij alle antipsychotica maar vooral met clozapine.
- Voorzichtigheid is geboden tijdens een hittegolf [zie *Folia juni 2024*].
- Hyperprolactinemie, die bij langdurige behandeling kan leiden tot hypogonadisme met amenorroe, galactorroe, gynaecomastie.
- Metabole ongewenste effecten zoals gewichtstoename, hyperglykemie en dyslipidemie kunnen optreden met alle antipsychotica (zie rubriek "*Bijzondere voorzorgen*"). Het risico op klinisch relevante gewichtstoename bij chronisch gebruik is het grootst voor clozapine (>75% van de patiënten) en olanzapine (>35%). Andere in België gecommmercialiseerde atypische antipsychotica geven een matig verhoogd risico (15-25%).³⁶
- Verhoogd risico van diepe veneuze trombose en longembolus (vooral met clozapine en olanzapine).
- Antipsychotica met anticholinerge ongewenste effecten zijn: fenothiazinen, clozapine, haloperidol, olanzapine, pimozide en quetiapine (zie *Inl.6.2.3.* en *Folia november 2024*).
- **Verhoogd risico van cerebrovasculaire accidenten en mortaliteit bij ouderen met dementie** (zie rubriek "*Oudere patiënten*").
- Cognitieve achteruitgang bij langdurig gebruik bij patiënten met ziekte van Alzheimer.
- **Risico van plotse cardiale dood, waarschijnlijk ten gevolge van ventrikularitmieën veroorzaakt door verlenging van het QT-interval.** Verlenging van het QT-interval is beschreven met meerdere antipsychotica, vooral droperidol, levomepromazine, pimozide, sertindol, sulpiride en hoge doses haloperidol. Vooral parenteraal gebruik en gebruik van hoge doses kunnen leiden tot *torsades de pointes*, zeker in aanwezigheid van risicofactoren (voor deze risicofactoren, zie *Inl.6.2.2.*).
- **Maligne antipsychoticasyndroom** (vroeger maligne neurolepticasyndroom genoemd) (zie *Inl.6.2.5.*).
- **Bij parenteraal gebruik: cardiorespiratoire depressie die fataal kan verlopen;** monitoring van de vitale parameters is aangewezen.

Zwangerschap en borstvoeding

- Zwangerschap:
 - Het niet behandelen van ernstige psychotische symptomen tijdens de zwangerschap kan nadelige effecten hebben voor moeder en kind; toch dienen antipsychotica zoveel mogelijk te worden gemeden gedurende de volledige duur van de zwangerschap.



- Eerste trimester: met een aantal antipsychotica (haloperidol, aripiprazol, olanzapine, quetiapine) is ruime ervaring opgedaan, zonder duidelijke aanwijzingen van een teratogeen effect. Voor de andere middelen laten de gegevens geen risicobeoordeling toe.
- Derde trimester: het gebruik van antipsychotica door de moeder kan bij het kind een risico geven van extrapiramidale symptomen, van sedatie en, vooral met de fenothiazinen, van anticholinerge effecten (excitatie, zuigstoornissen en, minder frequent, hartritmestoornissen, stoornissen van de intestinale motiliteit en urineretentie).
- Borstvoeding:
 - Het gebruik van antipsychotica door de moeder kan bij het kind een risico geven van extrapiramidale symptomen, van sedatie en, vooral met de fenothiazinen, van anticholinerge effecten (excitatie, zuigstoornissen en, minder frequent, hartritmestoornissen, stoornissen van de intestinale motiliteit en urineretentie).

Oudere patiënten

- *Gedragstoornissen bij dementie*
 - Bij gedragstoornissen bij dementie zal eerst een mogelijke uitlokkende factor gezocht worden, vaak een reversibele factor zoals constipatie, pijn, infectie, co-medicatie.³⁷
 - Een aantal niet-medicamenteuze interventies zijn goed onderbouwd bij gedragstoornissen gerelateerd aan dementie.^{38 39}
 - Antipsychotica hebben in het kader van gedragstoornissen bij dementie een negatieve risico-baten balans, zelfs indien er een psychotische component is.⁴⁰ De evidentie over de werkzaamheid is beperkt.⁴⁰ en ze gaan gepaard met een verhoogd risico op ernstige ongewenste effecten (*zie Folia december 2024*). Haloperidol en risperidon zijn de enige antipsychotica waarvoor gedragstoornissen bij dementie vermeld wordt als indicatie in de SKP.
 - Bij patiënten met dementie is voor de verschillende klassen van antipsychotica een verhoogd risico van cerebrovasculaire accidenten en plots overlijden vastgesteld.⁴¹ Antipsychotica zouden volgens sommige bronnen enkel gebruikt mogen worden indien een niet-medicamenteuze benadering onvoldoende effect heeft of de gedragstoornissen een gevaar betekenen voor de patiënt, zijn omgeving of verzorgers.⁴¹ De dosis wordt daarbij zo laag mogelijk gehouden en de noodzaak voor het voortzetten van de behandeling moet regelmatig worden geëvalueerd [*zie Folia mei 2020*].³⁸
 - Bij verbetering van de gedragstoornissen dient het antipsychoticum geleidelijk afgebouwd te worden.³⁰
 - In de e-learning *Gedragproblemen bij dementie* vind je meer informatie over de niet-medicamenteuze aanpak en goed gebruik van antipsychotica.
 - Afbouw:
 - Er is enige evidentie dat antipsychotica succesvol afgebouwd kunnen worden bij personen met dementie na langdurig gebruik (≥ 4 maanden) voor gedragstoornissen.⁴²
 - In de e-learning *Geneesmiddelen bij ouderen – Deprescribing* en de e-learning *Gedragproblemen bij dementie* vind je meer informatie over de afbouw van antipsychotica.
 - Het symbool 80+ ter hoogte van sommige geneesmiddelen (haloperidol, risperidon) betekent dat ze opgenomen worden in het **Formularium Ouderenzorg**. Klik op het symbool 80+ om hier meer over te lezen in de bijhorende geneesmiddelenfiche.
- *Delier*
 - De behandeling van een delier bestaat erin de onderliggende oorzaak aan te pakken en niet-medicamenteuze ondersteunende maatregelen te nemen.⁴³
 - De werkzaamheid van antipsychotica bij delirium is niet eenduidig aangetoond. Vanwege de potentiële ernstige ongewenste effecten wordt het routinematig opstarten van een medicamenteuze behandeling niet aangeraden. Medicatie is enkel geïndiceerd voor de bestrijding van angst met hallucinaties of wanen, bij nachtelijke onrust en/of een verstoord dag-nachtritme, bij hevige motorische onrust (letselpreventie), of om essentieel onderzoek of behandeling mogelijk te maken.⁴³



- Het symbool 80+ ter hoogte van haloperidol betekent dat het geneesmiddel opgenomen werd in het **Formularium Ouderenzorg**. Klik op het symbool 80+ om hier meer over te lezen in de bijhorende geneesmiddelenfiche.
- De ongewenste effecten en interacties bij gebruik van antipsychotica zijn dezelfde als bij jongere patiënten (zie rubrieken 'Ongewenste effecten' en 'Interacties'), maar sommige zijn bij de oudere patiënt nog belangrijker.
 - Bij ouderen is het vaak veiliger te starten met lagere doses dan de in de SKP laagst aanbevolen dosis en traag te verhogen indien nodig.
 - Extrapiramidale symptomen komen vaker voor bij ouderen.
 - Sommige antipsychotica vragen bijzondere aandacht bij matig/ernstig nierlijden, wat bij ouderen vaak het geval is (zie *Inl.6.1.2.*).
 - Ouderen behoren tot risicogroep voor QT verlenging en uitlokken van ernstige aritmie (o.a. Torsades de Pointe).
 - Sommige antipsychotica zijn (sterk) anticholinerg: zeker bij ouderen met cognitieve stoornissen is voorzichtigheid aangewezen (zie *Inl.6.2.3.* en *Folia november 2024*).
 - Antipsychotica zijn in verband gebracht met een verhoogd valrisico bij ouderen.⁴⁴ [zie e-learning *Geneesmiddelen en valrisico*].
 - Voorzichtigheid is geboden tijdens een hittegolf [zie *Folia juni 2024*].

Interacties

- Overdreven sedatie bij associëren met andere geneesmiddelen met sederend effect of met alcohol.
- Verhoogd risico van *torsades de pointes* bij associëren met andere middelen die het risico van QT-verlenging verhogen (zie *Inl.6.2.2.*).
- Verhoogd risico van anticholinerge effecten bij associëren met andere middelen met anticholinerge eigenschappen (zie *Inl.6.2.3.*).
- Verhoogd risico van extrapiramidale symptomen bij associëren met SSRI's, gastroprokinetica of cholinesterase-inhibitoren.
- Verhoogd risico van extrapiramidale symptomen en neurotoxiciteit bij associëren met lithium.
- Verhoogd risico van convulsies bij associëren met andere middelen die convulsies veroorzaken (zie *Inl.6.2.8.*).
- Verminderd effect van levodopa en dopamine-agonisten.
- Verminderd effect van cholinesterase-inhibitoren.
- Antihypertensiva en alfa-blokkers (gebruikt n.a.v. prostaathypertrofie): verhoogd risico van orthostatische hypotensie.

Toediening en posologie

- Vanwege het risico op ernstige ongewenste effecten wordt de dosis best zo laag mogelijk gehouden en de behandelingsduur zo kort mogelijk, vooral bij ouderen. Bij patiënten met schizofrenie is langetermijnbehandeling met antipsychotica ter preventie van herval wel gedocumenteerd [zie *Folia december 2022*].
- Er wordt geen dosering vermeld voor psychiatrische indicaties wegens zeer uiteenlopende doseringen in de SKP's. De dosering wordt bepaald in overleg met de psychiater en individueel aangepast, op basis van het klinisch antwoord, het optreden van extrapiramidale en metabole ongewenste effecten en de graad van sedatie.
- Bij ouderen is het vaak veiliger te starten met lagere doses dan de in de SKP laagst aanbevolen dosis.
- Bij langdurige behandeling moet, om het risico van tardieve dyskinesie te verminderen, gezocht worden naar de minimale doeltreffende dosis.
- Afbouw: Onttrekkingsverschijnselen werden beschreven bij plots stoppen van antipsychotica (o.a. gastro-intestinale last, agitatie, angst, dyskinesie, acathisie), maar evidentie van goede kwaliteit ontbreekt. Het lijkt voorzichtig om de behandeling geleidelijk af te bouwen.



- Intramusculaire toediening van depotpreparaten (ter hoogte van de specialiteit aangeduid als “verlengde afgifte”) kan de therapietrouw verbeteren bij chronische behandeling. Anderzijds stimuleert dit geen regelmatige opvolging en kan de langdurige aanwezigheid van het depotpreparaat in het lichaam problemen stellen wanneer ernstige ongewenste effecten optreden [zie *Folia maart 2013*, *Folia november 2018* en *Folia augustus 2022*].

10.2.1. Fenothiazinen en thioxanthenen

Plaatsbepaling

- *Zie 10.2.*
- Fenothiazinen en thioxanthenen zijn farmacodynamisch en therapeutisch sterk gelijkend. Clotiapine is een dibenzothiazepine, met de eigenschappen van de fenothiazines.

Indicaties (synthese van de SKP)

- Schizofrenie en andere psychotische ziektebeelden.
- Manische episoden bij bipolaire stoornissen.
- Psychomotorische agitatie.

Contra-indicaties

- Depressie van het centrale zenuwstelsel, comateuze aandoeningen.
- Clotiapine: ook antecedenten van epilepsie en/of predispositiefactoren.
- Flupentixol en zuclopenthixol: ook circulatoire collaps.
- Prothipendyl en clotiapine: deze van de anticholinergica (*zie Inl.6.2.3.*).
- Prothipendyl: ook zwangerschap en borstvoeding.

Ongewenste effecten

- *Zie 10.2.*; orthostatische hypotensie en sedatie zijn frequent.
- Overgevoeligheid (zeldzaam): leukopenie die meestal reversibel is, cholestatische hepatitis of allergische dermatose.
- Huidpigmentatie en fotosensibiliteit.
- Anticholinerge effecten die voor fenothiazinen meer uitgesproken zijn (*zie Inl.6.2.3.*).

Zwangerschap en borstvoeding

- *Zie 10.2.*

Oudere patiënten

- *Zie 10.2.*, rubriek “Oudere patiënten”.
- Fenothiazinen zijn (sterk) anticholinerg: zeker bij ouderen met cognitieve stoornissen is voorzichtigheid aangewezen (*zie Inl.6.2.3.* en *Folia november 2024*).
- Ouderen behoren tot risicogroep voor QT verlenging en uitlokken van ernstige aritmie (o.a. Torsades de Pointe).
- De geneesmiddelen uit deze groep worden niet opgenomen in het **Formularium Ouderenzorg**, omdat het geen standaardbehandeling is in de eerste lijn.

Interacties

- *Zie 10.2.*

Bijzondere voorzorgen

- In verband met de metabole effecten is regelmatige opvolging van gewicht, bloeddruk en bepaalde metabole parameters (glykemie, lipiden) aanbevolen.



- Voorzichtigheid is geboden bij leverinsufficiëntie.
- Bij Lewy body-dementie worden antipsychotica best vermeden wegens risico van frequente en ernstige extrapiramidale stoornissen.

Posologie

- Gezien de aanzienlijke verschillen in aanbevolen doseringen in de SKP's worden hier geen specifieke doseringen vermeld voor psychiatrische indicaties.

10.2.1.1. Fenothiazinen

Levomepromazine

NOZINAN (Neuraxpharm)

levomepromazine (maleaat)

filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)

20 x 25 mg R/ b € 7,93 €

20 x 100 mg R/ b € 9,60 €

Prothipendyl

DOMINAL (Viatrix)

prothipendyl, hydrochloride

filmomh. tabl. (deelb. kwantit.) Forte

50 x 80 mg R/ b € 11,91 €

10.2.1.2. Thioxanthenen

Flupentixol

FLUANXOL (Lundbeck)

flupentixol (dihydrochloride)

filmomh. tabl.

50 x 1 mg R/ b € 8,64 €

flupentixol, decanoaat

inj. oploss. verl. afgifte i.m. Depot [amp.]

1 x 20 mg / 1 ml R/ b € 8,40 €

1 x 100 mg / 1 ml R/ b € 14,41 €

Zuclopenthixol

CLOPIXOL (Lundbeck)

zuclopenthixol (dihydrochloride)

filmomh. tabl.

100 x 2 mg R/ b € 7,93 €

100 x 10 mg R/ b € 14,11 €

100 x 25 mg R/ b € 22,32 €

druppels oploss.

20 ml 20 mg / 1 ml R/ b € 11,11 €

(1 ml = 20 druppels = 20 mg)

zuclopenthixol, acetaat



inj. oplossing i.m. Acutard [amp.]
1 x 50 mg / 1 ml R/ 14,19 €

zuclopenthixol, decanoaat
inj. oplossing verl. afgifte i.m. Depot [amp.]
1 x 200 mg / 1 ml R/ b € 9,54 €

10.2.1.3. Clotiapine

ETUMINE (Laboratoires Juvisé)

clotiapine

tabl. (deelb. kwantit.)

30 x 40 mg R/ b € 9,25 €

inj. oplossing i.m./i.v. [amp.]

10 x 40 mg / 4 ml R/ 14,32 €

10.2.1.4. Thioxantheen + antidepressivum

Plaatsbepaling

- Deze vaste associatie van een antidepressivum en een antipsychoticum heeft als indicatie depressie. Ze wordt vaak *off label* gebruikt als sedativum of bij somatische klachten zonder medische verklaring. Melitracen (een tricyclisch antidepressivum) is als antidepressivum ondergedoseerd. De associatie heeft een negatieve risico-batenverhouding, vanwege de ongewenste effecten (vooral sedatie en acute en tardieve dystonieën) en interacties van beide bestanddelen.

Posol.

– (negatieve risico-batenverhouding)

DEANXIT (Lundbeck)

melitracen (hydrochloride) 10 mg
flupentixol (dihydrochloride) 0,5 mg
filmomh. tabl.

30 x R/ 6,59 €

Posol. -- (af te raden geneesmiddel)

DEANXIT (PI-Pharma)

melitracen (hydrochloride) 10 mg
flupentixol (dihydrochloride) 0,5 mg
filmomh. tabl.

30 x R/

Posol. -- (af te raden geneesmiddel)
(parallel invoer)

10.2.2. Butyrofenonen en difenylpiperidinen

Plaatsbepaling

- Zie 10.2.*

Indicaties (synthese van de SKP)

- Schizofrenie en andere psychotische ziektebeelden.
- Manische episoden bij bipolaire stoornissen.
- Psychomotorische agitatie.
- Agressie en psychotische symptomen bij dementie.



- Haloperidol: ook delirium, ticstoornissen bij patiënten met ernstige beperkingen, agressie bij ontwikkelingsstoornissen, chorea bij de ziekte van Huntington.

Contra-indicaties

- Depressie van het centrale zenuwstelsel, comateuze aandoeningen.
- Ziekte van Parkinson.
- Droperidol, haloperidol en pimozide: risicofactoren voor QT-verlenging (zie Inl.6.2.2).
- Bromperidol: ook depressie.
- Droperidol: ook ernstige depressie, feochromocytoom.
- Haloperidol: ook Lewy-bodydementie, progressieve supranucleaire verlamming.

Ongewenste effecten

- Zie 10.2.; deze middelen geven minder sedatie en minder orthostatische hypotensie dan de fenothiazinen; extrapiramidale verschijnselen zijn frequent.

Zwangerschap en borstvoeding, bijzondere voorzorgen, toediening en posologie

- Zie 10.2.

Oudere patiënten

- Zie 10.2., rubriek "Oudere patiënten".
- De ongewenste effecten en interacties bij gebruik van butyrofenonen en difenylpiperidinen zijn dezelfde als bij jongere patiënten (zie rubrieken 'Ongewenste effecten' en 'Interacties'), maar sommige zijn bij de oudere patiënt nog belangrijker.
 - Overdreven sedatie, orthostatische hypotensie, vallen [zie e-learning *Geneesmiddelen en valrisico*].
 - Voorzichtigheid is geboden tijdens een hittegolf [zie *Folia juni 2024*].
 - Sommige butyrofenonen vragen bijzondere aandacht bij matig/ernstig nierlijden, wat bij ouderen vaak het geval is (zie Inl.6.1.2.).
 - Ouderen behoren tot risicogroep voor QT verlenging en uitlokken van ernstige aritmie (o.a. Torsades de Pointe).
- Het symbool 80+ ter hoogte van haloperidol betekent dat het geneesmiddel opgenomen werd in het **Formularium Ouderenzorg**. Klik op het symbool 80+ om hier meer over te lezen in de bijhorende geneesmiddelenfiche.

Interacties

- Zie 10.2.
- Haloperidol is een substraat van CYP2D6 en CYP3A4 (zie Tabel Ic. in Inl.6.3.).
- Pimozide en droperidol zijn substraten van CYP3A4 (zie Tabel Ic. in Inl.6.3.); droperidol is daarenboven een substraat van P-gp (zie Tabel Id. in Inl.6.3.).

Bijzondere voorzorgen

- In verband met de metabole effecten is regelmatige opvolging van gewicht, bloeddruk en bepaalde metabole parameters (glykemie, lipiden) aanbevolen.
- Voorzichtigheid is geboden bij leverinsufficiëntie.
- Bij Lewy body-dementie worden antipsychotica best vermeden wegens risico van frequente en ernstige extrapiramidale stoornissen.

Posologie

- Gezien de aanzienlijke verschillen in aanbevolen doseringen in de SKP's worden hier geen specifieke doseringen vermeld voor psychiatrische indicaties.



10.2.2.1. Butyrofenonen

Bromperidol

IMPROMEN (Eumedica)

bromperidol
druppels oploss.

30 ml 2 mg / 1 ml R/ b € 9,88 €
(1 ml = 20 druppels = 2 mg)

Droperidol

DEHYDROBENZPERIDOL

(Substipharm) €

droperidol

inj. oploss. i.v. [amp.]

10 x 1,25 mg / 2,5 ml U.H. [39 €]

inj. oploss. i.m. [amp.]

10 x 5 mg / 2 ml R/ 55,67 €

DROPERIDOL

AGUETTANT

(Aguettant) €

droperidol

inj. oploss. i.v. [amp.]

10 x 1,25 mg / 1 ml U.H. [34 €]

DROPERIDOL KALCEKS (Fresenius

Kabi) €

droperidol

inj. oploss. i.v. [amp.]

10 x 1,25 mg / 1 ml U.H. [34 €]

Haloperidol

Posol.

- ernstige gedragsstoornissen bij ziekte van Alzheimer of vasculaire dementie: 0,5 tot 5 mg/dag - *per os*, als enkele dosis of verdeeld over p.d. in 2 doses

HALDOL (Essential Pharma) €

haloperidol

tabl. (deelb. niet kwantit.)

25 x 5 mg R/ b € 11,89 €

druppels oploss.

30 ml 2 mg / 1 ml R/ b € 8,52 €

(1 ml = 20 druppels = 2 mg)

inj. oploss. i.m. [amp.]

5 x 5 mg / 1 ml R/ b € 8,89 €

HALDOL (Essential Pharma) €

haloperidol (decanoaat)

inj. oploss. verl. afgifte i.m. Decanoas [amp.]

1 x 100 mg / 1 ml R/ b € 16,61 €

1 x 50 mg / 1 ml (50 mg / 1 ml) R/ b € 12,49 €

1 x 150 mg / 3 ml (50 mg / 1 ml) R/ b € 22,06 €

Pipamperon

DIPIPERON (Eumedica)

pipamperon (hydrochloride)

tabl. (deelb. kwantit.)

20 x 40 mg R/ b € 7,59 €

60 x 40 mg R/ b € 9,90 €



druppels oplossing.

60 ml 40 mg / 1 ml R/ b € 9,58 €

(1 ml = 20 druppels = 40 mg)

10.2.2.2. Difenylpiperidinen

Pimozide

ORAP (Eumedica)

pimozide

tabl.

75 x 1 mg R/ b € 12,47 €

tabl. (deelb. kwantit.) Forte

20 x 4 mg R/ b € 12,47 €

10.2.3. Benzamides

Plaatsbepaling

- Zie 10.2.
- Sulpiride in lage dosis wordt, op basis van zeer weinig evidentie, gebruikt bij depressie en angst (indicaties vermeld in de SKP) en bij somatische klachten zonder medische verklaring (indicatie niet vermeld in de SKP).⁴⁵ Schizofrenie is vermeld als indicatie in de SKP bij gebruik van een hoge dosis, maar hiervoor is er weinig evidentie.⁴⁶
- Amisulpride, dat verwant is aan sulpiride, heeft enkel schizofrenie als indicatie in de SKP.⁴⁷ Het wordt soms offlabel gebruikt bij depressie op basis van weinig evidentie; de behandeling wordt vaak stopgezet omwille van ongewenste effecten.⁴⁵
- Tiapride heeft op basis van schaarse evidentie psychomotorische agitatie gedurende alcoholontwenning als specifieke indicatie in de SKP (zie 10.5.1.).⁴⁸ Gebruik van tiapride bij chorea van Huntington is nauwelijks onderbouwd.⁴⁹
- Metoclopramide, een benzamide, heeft geen antipsychotisch effect maar wel bepaalde ongewenste effecten van de antipsychotica; het wordt besproken bij de anti-emetica (zie 3.4.).

Indicaties (synthese van de SKP)

- Schizofrenie.
- Angst.
- Psychotische en therapieresistente depressie.
- Agressie bij alcoholafhankelijkheid.
- Chorea bij de ziekte van Huntington.

Contra-indicaties

- Prolactine-afhankelijke tumoren.
- Feochromocytoom.
- Amisulpride en sulpiride: risicofactoren voor QT-verlenging (zie Inl.6.2.2.).
- Tiapride: ook ziekte van Parkinson.

Ongewenste effecten

- Zie 10.2.; vooral extrapiramidale en endocriene effecten (hyperprolactinemie met gynaecomastie en amenorroe).



Zwangerschap en borstvoeding, bijzondere voorzorgen, toediening en posologie

- Zie 10.2.

Oudere patiënten

- Zie 10.2., rubriek “Oudere patiënten”.
- Benzamides vragen bijzondere aandacht bij matig/ernstig nierlijden, wat bij ouderen vaak het geval is (zie Inl.6.1.2.).
- Ouderen behoren tot risicogroep voor QT verlenging en uitlokken van ernstige aritmie (o.a. Torsades de Pointe).
- De geneesmiddelen uit deze groep worden niet opgenomen in het **Formularium Ouderenzorg**, omdat het geen standaardbehandeling is in de eerste lijn.

Interacties

- Zie 10.2.
- Amisulpride is een substraat van P-gp (zie Tabel Id. in Inl.6.3.).

Bijzondere voorzorgen

- In verband met de metabole effecten is regelmatige opvolging van gewicht, bloeddruk en bepaalde metabole parameters (glykemie, lipiden) aanbevolen.
- Voorzichtigheid is geboden bij leverinsufficiëntie.
- Bij Lewy body-dementie worden antipsychotica best vermeden wegens risico van frequente en ernstige extrapiramidale stoornissen.

Posologie









- Gezien de aanzienlijke verschillen in aanbevolen doseringen in de SKP's worden hier geen specifieke doseringen vermeld voor psychiatrische indicaties.

Amisulpride

AMISULPRIDE EG (EG)

amisulpride





tabl. (deelb. kwantit.)

- 30 x 50 mg R/ b  11,49 €
- 60 x 50 mg R/ b  14,91 €
- 60 x 100 mg R/ b  28,72 €
- 150 x 100 mg R/ b  50,65 €
- 30 x 200 mg R/ b  28,72 €
- 150 x 200 mg R/ b  92,95 €
- filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)
- 60 x 400 mg R/ b  81,14 €
- 150 x 400 mg R/ b  154,71 €

SOLIAN (Sanofi Belgium)

amisulpride




tabl.

- 30 x 50 mg R/ b  11,40 €
- tabl. (deelb. niet kwantit.)
- 60 x 100 mg R/ b  28,42 €
- 120 x 200 mg R/ b  80,13 €
- filmomh. tabl. (deelb. niet kwantit.)
- 60 x 400 mg R/ b  80,13 €

SOLIAN (Impexco)


amisulpride

tabl. (deelb. niet kwantit.)

- 60 x 100 mg R/ b  28,42 €
- 120 x 200 mg R/ b  78,60 €
- filmomh. tabl. (deelb. niet kwantit.)
- 60 x 400 mg R/ b  78,61 €
- (parallelinvoer)

SOLIAN (Orifarm Belgium)

amisulpride

- filmomh. tabl. (deelb. niet kwantit.)
- 60 x 400 mg R/ b  80,13 €
- (parallelinvoer)

Sulpiride

Posol.

per os: 150 à 600 mg p.d. in 3 doses

DOGMATIL (Neuraxpharm)

sulpiride

tabl. (deelb. in 4 kwantit.)



12 x 200 mg R/ b € 9,20 €
harde caps.
30 x 50 mg R/ 8,65 €
inj. oploss. i.m. [amp.]
6 x 100 mg / 2 ml R/ b € 7,75 €

SULPIRIDE EG (EG)

sulpiride
tabl. (deelb. in 4 niet kwantit.)
12 x 200 mg R/ b € 8,55 €
36 x 200 mg R/ b € 12,94 €

**SULPIRIDE GRINDEKS (Grindeks -
Kalceks)**

sulpiride
tabl.
30 x 50 mg R/ b € 7,61 €
tabl. (deelb. kwantit.)
30 x 200 mg R/ b € 11,56 €

Tiapride

TIAPRIDAL (Neuraxpharm)

tiapride (hydrochloride)
oplosb. tabl. (deelb. kwantit.)

20 x 100 mg R/ b € 10,90 €
60 x 100 mg R/ b € 18,20 €

10.2.4. Atypische antipsychotica

Plaatsbepaling

- Zie 10.2.
- Aripiprazol, asenapine, cariprazine, clozapine, olanzapine, paliperidon, quetiapine, risperidon en sertindol worden vaak aangeduid als "atypische" antipsychotica. Ook amisulpiride (zie 10.2.3.) wordt vaak tot deze groep gerekend. De atypische antipsychotica zijn geen homogene groep, noch naar hun farmacologische eigenschappen, noch naar werkzaamheid, noch naar ongewenste effecten.
- Clozapine heeft enkel therapieresistente schizofrenie en psychose geassocieerd aan de ziekte van Parkinson als indicaties in de SKP. Nauwgezette opvolging is nodig, onder meer vanwege het risico van agranulocytose en cardiale ongewenste effecten.²⁵ Als clozapine te plots opnieuw opgestart wordt na een onderbreking, kunnen cardiale of neurologische ongewenste effecten optreden [zie Folia september 2022].
- Paliperidon is de actieve metaboliet van risperidon, en heeft dezelfde risico-batenverhouding [zie Folia januari 2015].
- Bepaalde atypische antipsychotica worden ook gebruikt bij agitatie en agressie in het kader van dementie (zie 10.2. rubriek "Oudere patiënten"). Behalve voor risperidon is dit offlabel gebruik.
- Bipolaire stoornis⁵⁰
 - Aripiprazol, asenapine, olanzapine, quetiapine en risperidon zijn bewezen werkzaam bij manische episoden.
 - Quetiapine is bewezen werkzaam bij depressieve episoden.
 - Aripiprazol, olanzapine en quetiapine zijn bewezen werkzaam als onderhoudsbehandeling ter preventie van nieuwe episoden.

Indicaties (synthese van de SKP)

- Schizofrenie.
- Bipolaire stoornissen.
- Psychose bij de ziekte van Parkinson.
- Psychomotorische agitatie.
- Agressie bij de ziekte van Alzheimer.
- Agressie en gedragsstoornissen bij kinderen met mentale retardatie.
- Add-on behandeling bij ernstige depressie.



Contra-indicaties

- *Zie 10.2.*
- Clozapine (**geneesmiddel met nauwe therapeutisch-toxische marge**): hartlijden, neutropenie, agranulocytose, beenmergdepressie, alcoholische of toxische psychose, circulatoire collaps of depressie van het centraal zenuwstelsel, niet-gecontroleerde epilepsie; ernstige nierinsufficiëntie, acuut leverlijden, ernstige leverinsufficiëntie (SKP); paralytische ileus.
- Olanzapine: geslotenhoekglaucoom.
- Sertindol: ernstige leverinsufficiëntie (SKP); hypokaliëmie, of -magnesiëmie; hartfalen, cardiale hypertrofie, aritmie of bradycardie; verlengd QT-interval.

Ongewenste effecten

- *Zie 10.2.*
- Zeer frequente metabole ongewenste effecten: gewichtstoename (vooral in de eerste maanden van de behandeling), dyslipidemie; hyperglykemie die frequenter optreedt met clozapine en olanzapine dan met andere antipsychotica.
- Aripiprazol: ook zelden compulsieve gedragsstoornissen (bv. gokverslaving, hyperseksualiteit, overmatig eten).
- Cariprazine: ook visuele stoornissen (cataract) en gastro-intestinale stoornissen. Acathisie lijkt zich vaker voor te doen dan met andere antipsychotica.
- **Clozapine (geneesmiddel met nauwe therapeutisch-toxische marge): ook agranulocytose**; anticholinerge effecten (*zie Inl.6.2.3.*).
- Clozapine (en zelden ook quetiapine en risperidon): **myocarditis (tijdens de eerste behandelingsweken) en cardiomyopathie**.
- **Olanzapine met vertraagde afgifte: postinjectiesyndroom** met sedatie (van lichte sedatie tot coma), delirium, extrapiramidale symptomen, onduidelijke spraak, ataxie, agressie, duizeligheid, zwakte, hypertensie en convulsies.
- Quetiapine en clozapine: ook ischemische colitis.

Zwangerschap en borstvoeding

- *Zie 10.2.*

Oudere patiënten

- Voor antipsychotica bij delier en gedragsstoornissen bij dementie, *zie 10.2.*, rubriek 'Oudere patiënten'
- De ongewenste effecten en interacties bij gebruik van atypische antipsychotica zijn dezelfde als bij jongere patiënten (*zie rubrieken 'Ongewenste effecten' en 'Interacties'*), maar sommige zijn bij de oudere patiënt nog belangrijker.
 - *Risico van overdosering* bij foutief gebruik van risperidon in doseerpipet.
 - Clozapine is een product met een nauwe therapeutisch-toxische marge: zeker bij ouderen is voorzichtigheid aangewezen (*zie Inl.6.2.*).
 - De meeste atypische antipsychotica zijn substraten van CYP enzymen (*zie rubriek interacties*) dus bij gebruik van sterke inhibitoren (bv. SSRI of anti-schimmelpreparaten) zal hun spiegel stijgen met meer kans op ongewenste effecten.
 - Sommige atypische antipsychotica vragen bijzondere aandacht bij matig/ernstig nierlijden, wat bij ouderen vaak het geval is (*zie Inl.6.1.2.*).
 - Ouderen behoren tot risicogroep voor QT verlenging en uitlokken van ernstige aritmie (o.a. Torsades de Pointe).
 - Sommige atypische antipsychotica zijn (sterk) anticholinerg: zeker bij ouderen met cognitieve stoornissen is voorzichtigheid aangewezen (*zie Inl.6.2.3. en Folia november 2024*)
- Het symbool 80+ ter hoogte van risperidon betekent dat het geneesmiddel opgenomen werd in het



Formularium Ouderenzorg. Klik op het symbool 80+ om hier meer over te lezen in de bijhorende geneesmiddelenfiche.

Interacties

- Zie 10.2.
- Clozapine: verhoogd risico van beenmergdepressie bij associëren met andere middelen die het beenmerg deprimeren; toename van het risico van orthostatische hypotensie bij inname van alcohol; ernstige hypotensie, ademhalingsdepressie en coma zijn gerapporteerd in enkele case reports bij combineren met benzodiazepines.
- Asenapine is een substraat van CYP1A2, en inhibitor van CYP3A4 (zie Tabel Ic. in Inl.6.3.).
- Aripiprazol en sertindol zijn substraten van CYP2D6 en CYP3A4 (zie Tabel Ic. in Inl.6.3.).
- Cariprazine is een substraat van CYP3A4 (zie Tabel Ic. in Inl.6.3.).
- Clozapine is een substraat van CYP1A2 en CYP2D6 (zie Tabel Ic. in Inl.6.3.).
- Olanzapine is een substraat van CYP1A2 (zie Tabel Ic. in Inl.6.3.).
- Paliperidon is een substraat van CYP2D6 (zie Tabel Ic. in Inl.6.3.).
- Quetiapine is een substraat van CYP3A4 (zie Tabel Ic. in Inl.6.3.).
- Risperidon is een substraat van CYP2D6 en CYP3A4, en een substraat van P-gp (zie Tabel Ic. in Inl.6.3. en Tabel Id. in Inl.6.3.).

Bijzondere voorzorgen

- In verband met de metabole effecten is regelmatige opvolging van gewicht, bloeddruk en bepaalde metabole parameters (glykemie, lipiden) aanbevolen.
- Voorzichtigheid is geboden bij leverinsufficiëntie.
- Bij Lewy body-dementie worden antipsychotica best vermeden wegens risico van frequente en ernstige extrapiramidale stoornissen.
- Clozapine: regelmatige controle van het bloedbeeld en van het ECG voor en tijdens de behandeling.
- Olanzapine met vertraagde afgifte: vanwege het risico op postinjectiesyndroom wordt **een observatietijd van 3 uur na injectie geadviseerd** in de SKP [zie Folia november 2018].
- Risperidon oplossing: *risico van overdosering* bij foutief gebruik van risperidon in doseerpipet.
- Sertindol: voor en tijdens behandeling is ECG-monitoring nodig.

Posologie

- Gezien de aanzienlijke verschillen in aanbevolen doseringen in de SKP's worden hier geen specifieke doseringen vermeld voor psychiatrische indicaties.

Aripiprazol

ABILIFY (Lundbeck)	28 x 10 mg R/ b € 56,32 €	tabl.	28 x 10 mg R/ b € 56,32 €
aripiprazol	98 x 10 mg R/ b € 140,59 €		98 x 10 mg R/ b € 140,59 €
inj. susp. verl. afgifte i.m. [voorgev. spuit]	28 x 15 mg R/ b € 56,32 €		28 x 15 mg R/ b € 56,32 €
1 x 960 mg / 3,2 ml R/ b ▶ €	98 x 15 mg R/ b € 140,59 €		98 x 15 mg R/ b € 140,59 €
380,06 €	28 x 30 mg R/ b € 64,60 €		28 x 30 mg R/ b € 64,60 €
inj. susp. verl. afgifte (pdr. + solv.) i.m.	siroop oploss.		(parallele distributie)
Maintena [2x flac.]	150 ml 1 mg / 1 ml R/ 99,25 €		
1 x 400 mg + 2 ml solv. R/ b ▶	inj. oploss. i.m. [flac.]		
€ 195,52 €	1 x 9,75 mg / 1,3 ml R/ b € 8,45 €	ABILIFY (Orifarm Belgium)	
	€	aripiprazol	
ABILIFY (Otsuka)		tabl.	
aripiprazol	ABILIFY (Abacus)		28 x 10 mg R/ b € 56,32 €
tabl.	aripiprazol		98 x 10 mg R/ b € 140,59 €



98 x 15 mg R/ b € 140,59 €
(parallele distributie)

ABILIFY (PI-Pharma)

aripiprazol
tabl.

28 x 10 mg R/ b € 56,32 €
98 x 10 mg R/ b € 140,59 €
28 x 15 mg R/ b € 56,32 €
98 x 15 mg R/ b € 140,59 €
28 x 30 mg R/ b € 64,60 €

(parallele distributie)

ARIPIPRAZOLE AB (Aurobindo)

aripiprazol
tabl.

28 x 10 mg R/ b € 56,22 €
98 x 10 mg R/ b € 140,57 €
98 x 15 mg R/ b € 140,57 €
98 x 30 mg R/ b € 162,34 €

ARIPIPRAZOLE EG (EG)

aripiprazol
tabl.

28 x 10 mg R/ b € 56,32 €
98 x 10 mg R/ b € 140,57 €
28 x 15 mg R/ b € 56,32 €
98 x 15 mg R/ b € 140,57 €

28 x 30 mg R/ b € 64,58 €
98 x 30 mg R/ b € 162,67 €

ARIPIPRAZOLE EG (Orifarm Belgium)

aripiprazol
tabl.

98 x 10 mg R/ b € 140,57 €
(parallelinvoer)

ARIPIPRAZOLE EG (PI-Pharma)

aripiprazol
tabl.

98 x 10 mg R/ b € 140,57 €
(parallelinvoer)

ARIPIPRAZOLE MYLAN PHARMA

(Viatris)

aripiprazol
tabl.

28 x 10 mg R/ b € 56,33 €
98 x 10 mg R/ b € 140,59 €
28 x 15 mg R/ b € 56,33 €
98 x 15 mg R/ b € 140,59 €
28 x 30 mg R/ b € 64,61 €
98 x 30 mg R/ b € 162,68 €

ARIPIPRAZOLE SANDOZ (Sandoz)

aripiprazol
tabl.

28 x 10 mg R/ b € 56,32 €
98 x 10 mg R/ b € 140,57 €
28 x 15 mg R/ b € 56,32 €
98 x 15 mg R/ b € 140,57 €
98 x 30 mg R/ b € 162,68 €

ARIPIPRAZOLE TEVA (Teva)

aripiprazol

tabl. (deelb. kwantit.)

28 x 10 mg R/ b € 56,22 €
98 x 10 mg R/ b € 139,73 €
28 x 15 mg R/ b € 56,22 €
98 x 15 mg R/ b € 139,73 €
98 x 30 mg R/ b € 162,34 €

ARIPIPRAZOL KRKA (KRKA)

aripiprazol

tabl.

28 x 10 mg R/ b € 56,33 €
98 x 10 mg R/ b € 140,59 €
98 x 15 mg R/ b € 140,59 €
98 x 30 mg R/ b € 162,68 €

ARIPIPRAZOL SANDOZ (Sandoz)

aripiprazol

orodisp. tabl.

98 x 10 mg R/ b € 142,57 €

Asenapine

SYCREST (Organon)

asenapine (maleaat)
subling. tabl.

60 x 5 mg R/ b € 100,11 €
60 x 10 mg R/ b € 100,11 €

Cariprazine

REAGILA (Recordati)

cariprazine (hydrochloride)
harde caps.

28 x 1,5 mg R/ b € 56,06 €
28 x 3 mg R/ b € 56,06 €
28 x 4,5 mg R/ b € 56,06 €
28 x 6 mg R/ b € 56,06 €



Clozapine

CLOZAPINE SANDOZ (Sandoz)

clozapine

tabl. (deelb. kwantit.)

30 x 25 mg R/ b 7,11 €

tabl. (deelb. in 4 kwantit.)

30 x 100 mg R/ b 13,98 €

LEPONEX (Viatris)

clozapine

tabl. (deelb. kwantit.)

30 x 25 mg R/ b 8,27 €

tabl. (deelb. in 4 kwantit.)

30 x 100 mg R/ b 15,51 €

100 x 100 mg R/ b 30,74 €

Olanzapine

OLANZAPINE AB (Aurobindo)

olanzapine

tabl.

28 x 5 mg R/ b 19,50 €

98 x 5 mg R/ b 37,46 €

56 x 7,5 mg R/ b 26,97 €

28 x 10 mg R/ b 26,95 €

98 x 10 mg R/ b 44,71 €

orodisp. tabl.

28 x 5 mg R/ b 19,50 €

98 x 5 mg R/ b 37,38 €

28 x 10 mg R/ b 26,95 €

98 x 10 mg R/ b 44,71 €

28 x 15 mg R/ b 81,83 €

98 x 20 mg R/ b 81,39 €

OLANZAPINE EG (EG)

olanzapine

filmomh. tabl.

28 x 5 mg R/ b 20,22 €

98 x 5 mg R/ b 38,52 €

98 x 7,5 mg R/ b 104,65 €

28 x 10 mg R/ b 27,90 €

98 x 10 mg R/ b 46,85 €

orodisp. tabl. Instant

28 x 5 mg R/ b 20,22 €

98 x 5 mg R/ b 38,52 €

28 x 10 mg R/ b 27,90 €

98 x 10 mg R/ b 46,85 €

OLANZAPINE SANDOZ (Sandoz)

olanzapine

filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)

28 x 5 mg R/ b 20,22 €

100 x 5 mg R/ b 38,83 €

100 x 5 mg R/ b 38,83 €

filmomh. tabl.

100 x 7,5 mg R/ b 106,54 €

filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)

28 x 10 mg R/ b 27,90 €

100 x 10 mg R/ b 47,65 €

100 x 10 mg R/ b 47,65 €

orodisp. tabl.

28 x 5 mg R/ b 20,22 €

98 x 5 mg R/ b 38,52 €

28 x 10 mg R/ b 27,90 €

98 x 10 mg R/ b 46,85 €

OLANZAPINE TEVA (Teva)

olanzapine

filmomh. tabl.

28 x 5 mg R/ b 19,59 €

98 x 5 mg R/ b 37,55 €

56 x 7,5 mg R/ b 27,00 €

28 x 10 mg R/ b 27,00 €

98 x 10 mg R/ b 44,80 €

ZYPADHERA (Eurocept)

olanzapine (pamoaat)

inj. susp. verl. afgifte (pdr. + solv.) i.m.
[2x flac.]

1 x 210 mg + 3 ml solv. R/ b

111,68 €

1 x 300 mg + 3 ml solv. R/ b

158,06 €

1 x 405 mg + 3 ml solv. R/ b

212,42 €

ZYPREXA (Eurocept)

olanzapine

omh. tabl.

98 x 5 mg R/ b 37,38 €

56 x 7,5 mg R/ b 27,54 €

98 x 10 mg R/ b 44,77 €

orodisp. tabl. Velotab

98 x 5 mg R/ b 37,38 €

98 x 10 mg R/ b 44,77 €



inj. oploss. (pdr.) i.m. [flac.]





1 x 10 mg R/ 26,10 €









Paliperidon

BYANLI (Janssen-Cilag)






paliperidon (palmitaat)
inj. susp. verl. afgifte i.m. [voorgev. spuit]
1 x 700 mg / 3,5 ml R/ b  889,16 €
1 x 1 g / 5 ml R/ b  1.290,62 €

1 x 175 mg / 0,875 ml R/ b  286,47 €
1 x 263 mg / 1,315 ml R/ b  376,26 €
1 x 350 mg / 1,75 ml R/ b  450,72 €
1 x 525 mg / 2,625 ml R/ b  651,76 €







INVEGA (Janssen-Cilag)

paliperidon
tabl. verl. afgifte
28 x 3 mg R/ b  47,22 €
56 x 3 mg R/ b  86,18 €
28 x 6 mg R/ b  50,43 €
56 x 6 mg R/ b  92,30 €
28 x 9 mg R/ b  50,43 €
56 x 9 mg R/ b  92,30 €




XEPLION (Janssen-Cilag)

paliperidon (palmitaat)
inj. susp. verl. afgifte i.m. [voorgev. spuit]
1 x 25 mg / 0,25 ml R/ b  58,27 €
1 x 50 mg / 0,5 ml R/ b  104,23 €
1 x 75 mg / 0,75 ml R/ b  134,62 €
1 x 100 mg / 1 ml R/ b  159,84 €
1 x 150 mg / 1,5 ml R/ b  227,89 €

PALIPERIDONE TEVA (Teva)




paliperidon
tabl. verl. afgifte
56 x 3 mg R/ b  86,19 €
112 x 3 mg R/ b  131,31 €
56 x 6 mg R/ b  92,32 €
112 x 6 mg R/ b  141,12 €
56 x 9 mg R/ b  92,32 €
112 x 9 mg R/ b  141,12 €

fase I
paliperidon (palmitaat) 150 mg / 1,5 ml
inj. susp. verl. afgifte i.m. [voorgev. spuit]
(1)
fase II
paliperidon (palmitaat) 100 mg / 1 ml
inj. susp. verl. afgifte i.m. [voorgev. spuit]
(1)

paliperidon (palmitaat)
inj. susp. verl. afgifte i.m. [voorgev. spuit]
1 x 75 mg / 0,75 ml R/ b  134,62 €
1 x 100 mg / 1 ml R/ b  159,84 €
1 x 150 mg / 1,5 ml R/ b  227,90 €

2 R/ b  376,76 € (1+1)

PALIPERIDON KRKA (KRKA)

paliperidon
tabl. verl. afgifte
56 x 3 mg R/ b  86,19 €
56 x 6 mg R/ b  92,32 €
56 x 9 mg R/ b  92,32 €

TREVICTA (Janssen-Cilag)

paliperidon (palmitaat)
inj. susp. verl. afgifte i.m. [voorgev. spuit]



Quetiapine

QUETIAPINE AB (Aurobindo)

quetiapine (fumaraat)

filmomh. tabl.

- 60 x 25 mg R/ b € 12,41 €
- 100 x 25 mg R/ b € 15,56 €
- 60 x 100 mg R/ b € 31,37 €
- 100 x 100 mg R/ b € 36,65 €
- 180 x 100 mg R/ b € 59,51 €
- 60 x 200 mg R/ b € 34,99 €
- 100 x 200 mg R/ b € 63,47 €
- 180 x 200 mg R/ b € 134,28 €
- 60 x 300 mg R/ b € 35,04 €
- 100 x 300 mg R/ b € 92,53 €
- 180 x 300 mg R/ b € 195,89 €

tabl. verl. afgifte

- 60 x 50 mg R/ b € 34,59 €
- 100 x 50 mg R/ b € 52,50 €
- 100 x 150 mg R/ b € 55,61 €
- 100 x 200 mg R/ b € 71,57 €
- 100 x 300 mg R/ b € 102,16 €
- 100 x 400 mg R/ b € 132,65 €

QUETIAPINE EG (EG)

quetiapine (fumaraat)

filmomh. tabl.

- 100 x 25 mg R/ b € 15,93 €
- filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)
- 30 x 100 mg R/ b € 18,40 €
 - 100 x 100 mg R/ b € 38,12 €
 - 180 x 100 mg R/ b € 65,24 €

filmomh. tabl.

- 60 x 200 mg R/ b € 35,05 €
 - 100 x 200 mg R/ b € 65,80 €
 - 180 x 200 mg R/ b € 146,22 €
- filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)
- 60 x 300 mg R/ b € 35,05 €
 - 100 x 300 mg R/ b € 96,50 €
 - 180 x 300 mg R/ b € 208,76 €

tabl. verl. afgifte Retard

- 30 x 50 mg R/ b € 24,59 €
- 60 x 50 mg R/ b € 34,62 €
- 120 x 200 mg R/ b € 84,01 €
- 120 x 300 mg R/ b € 120,51 €
- 120 x 400 mg R/ b € 157,02 €

QUETIAPINE KRKA (KRKA)

quetiapine (fumaraat)

filmomh. tabl.

- 30 x 25 mg R/ b € 8,44 €
- 60 x 25 mg R/ b € 12,48 €
- 100 x 25 mg R/ b € 15,60 €
- 30 x 100 mg R/ b € 18,40 €
- 60 x 100 mg R/ b € 31,38 €
- 100 x 100 mg R/ b € 36,67 €
- 60 x 200 mg R/ b € 35,05 €
- 100 x 200 mg R/ b € 63,49 €
- 60 x 300 mg R/ b € 35,05 €
- 100 x 300 mg R/ b € 93,53 €

tabl. verl. afgifte

- 30 x 50 mg R/ b € 24,52 €
- 60 x 50 mg R/ b € 34,62 €
- 60 x 200 mg R/ b € 50,90 €
- 100 x 200 mg R/ b € 71,59 €
- 100 x 300 mg R/ b € 102,25 €
- 100 x 400 mg R/ b € 132,69 €

QUETIAPINE TEVA (Teva)

quetiapine (fumaraat)

filmomh. tabl.

- 60 x 25 mg R/ b € 12,48 €
- 100 x 25 mg R/ b € 15,60 €
- 100 x 100 mg R/ b € 36,67 €
- 100 x 200 mg R/ b € 63,81 €
- 100 x 300 mg R/ b € 93,53 €

tabl. verl. afgifte Retard

- 30 x 50 mg R/ b € 24,59 €
- 60 x 50 mg R/ b € 34,62 €
- 100 x 50 mg R/ b € 52,50 €
- 100 x 150 mg R/ b € 55,65 €
- 100 x 200 mg R/ b € 71,60 €
- 100 x 300 mg R/ b € 102,26 €
- 100 x 400 mg R/ b € 132,69 €

QUETIAPINE TEVA (Orifarm Belgium)

quetiapine (fumaraat)

tabl. verl. afgifte Retard

- 100 x 50 mg R/ b € 52,50 €
- (parallelinvoer)

QUETIAPINE TEVA (PI-Pharma)

quetiapine (fumaraat)

tabl. verl. afgifte Retard

- 100 x 50 mg R/ b € 52,50 €
- (parallelinvoer)

QUETIAPINE VIATRIS (Viatris)

quetiapine (fumaraat)

filmomh. tabl.

- 60 x 25 mg R/ b € 12,48 €
- 60 x 100 mg R/ b € 31,45 €
- 100 x 100 mg R/ b € 38,24 €
- 60 x 200 mg R/ b € 36,41 €
- 100 x 200 mg R/ b € 65,80 €

filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)

- 60 x 300 mg R/ b € 36,41 €
- 100 x 300 mg R/ b € 96,69 €

QUETIAPIN SANDOZ (Sandoz)

quetiapine (fumaraat)

filmomh. tabl.

- 60 x 25 mg R/ b € 12,48 €
 - 100 x 25 mg R/ b € 15,60 €
- filmomh. tabl. (deelb. in 4 kwantit.)
- 30 x 100 mg R/ b € 19,22 €
 - 60 x 100 mg R/ b € 31,43 €
 - 100 x 100 mg R/ b € 38,24 €
 - 180 x 100 mg R/ b € 65,24 €
 - 30 x 200 mg R/ b € 18,17 €
 - 60 x 200 mg R/ b € 36,41 €
 - 100 x 200 mg R/ b € 65,80 €
 - 180 x 200 mg R/ b € 134,30 €
- filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)
- 60 x 300 mg R/ b € 36,41 €
 - 100 x 300 mg R/ b € 96,69 €
 - 180 x 300 mg R/ b € 195,96 €

tabl. verl. afgifte Retard

- 30 x 50 mg R/ b € 24,52 €
- 60 x 50 mg R/ b € 34,62 €
- 100 x 200 mg R/ b € 71,59 €
- 100 x 300 mg R/ b € 102,25 €
- 100 x 400 mg R/ b € 132,69 €

SEROQUEL (Eurocept)

quetiapine (fumaraat)

filmomh. tabl.

- 6 x 25 mg R/ b € 6,35 €



30 x 100 mg R/ b € 19,22 €
 60 x 100 mg R/ b € 31,74 €
 100 x 100 mg R/ b € 38,24 €
 60 x 200 mg R/ b € 36,15 €
 100 x 200 mg R/ b € 65,80 €
 60 x 300 mg R/ b € 36,15 €
 100 x 300 mg R/ b € 96,69 €
 tabl. verl. afgifte XR

10 x 50 mg R/ b € 12,04 €
 30 x 50 mg R/ b € 24,59 €
 100 x 200 mg R/ b € 71,60 €
 100 x 300 mg R/ b € 102,26 €
 100 x 400 mg R/ b € 132,69 €

SEROQUEL (Orifarm Belgium)
 quetiapine (fumaraat)

tabl. verl. afgifte XR
 100 x 400 mg R/ b € 132,69 €
 (parallelinvoer)

SEROQUEL (PI-Pharma)
 quetiapine (fumaraat)
 tabl. verl. afgifte XR
 30 x 50 mg R/ b € 24,59 €
 (parallelinvoer)

Risperidon

Posol.

agressie bij ziekte van Alzheimer: 0,25 tot 1 mg 2x/dag (start 0,25 mg 2x/dag; max. dagdosis 2 mg)

RISPERDAL (Janssen-Cilag)
 risperidon
 filmomh. tabl. (deelb. niet kwantit.)

60 x 3 mg R/ b € 48,75 €
 100 x 3 mg R/ b € 60,42 €
 60 x 4 mg R/ b € 62,39 €

filmomh. tabl.

60 x 6 mg R/ b € 89,10 €

inj. susp. verl. afgifte (pdr. + solv.) i.m.
 Consta [flac. + voorgev. spuit]

1 x 25 mg + 2 ml solv. R/ b € 58,93 €

1 x 37,5 mg + 2 ml solv. R/ b € 76,80 €

1 x 50 mg + 2 ml solv. R/ b € 89,00 €

RISPERDAL (Janssen-Cilag)
 risperidon
 filmomh. tabl. (deelb. niet kwantit.)

60 x 1 mg R/ b € 21,22 €
 100 x 1 mg R/ b € 24,84 €
 20 x 2 mg R/ b € 17,36 €
 60 x 2 mg R/ b € 35,11 €
 100 x 2 mg R/ b € 42,16 €

oploss.

30 ml 1 mg / 1 ml R/ b € 14,42 €

100 ml 1 mg / 1 ml R/ b € 30,56 €

RISPERDAL (PI-Pharma)
 risperidon
 filmomh. tabl. (deelb. niet kwantit.)

60 x 3 mg R/ b € 48,75 €

100 x 3 mg R/ b € 60,42 €
 60 x 4 mg R/ b € 62,39 €
 (parallelinvoer)

RISPERDAL (PI-Pharma)
 risperidon
 filmomh. tabl. (deelb. niet kwantit.)

60 x 1 mg R/ b € 21,22 €
 100 x 1 mg R/ b € 24,84 €
 60 x 2 mg R/ b € 35,11 €
 100 x 2 mg R/ b € 42,16 €

oploss.

100 ml 1 mg / 1 ml R/ b € 30,56 €

(parallelinvoer)

RISPERIDONE EG (EG)

risperidon
 filmomh. tabl. (deelb. niet kwantit.)

60 x 1 mg R/ b € 21,22 €
 100 x 1 mg R/ b € 25,32 €
 20 x 2 mg R/ b € 17,34 €
 60 x 2 mg R/ b € 35,10 €
 100 x 2 mg R/ b € 42,85 €

oploss.

30 ml 1 mg / 1 ml R/ b € 14,42 €

100 ml 1 mg / 1 ml R/ b € 30,55 €

RISPERIDONE EG (EG)

risperidon
 filmomh. tabl. (deelb. niet kwantit.)

60 x 3 mg R/ b € 48,74 €
 100 x 3 mg R/ b € 59,00 €

60 x 4 mg R/ b € 62,38 €
 100 x 4 mg R/ b € 97,75 €
 100 x 6 mg R/ b € 141,17 €

RISPERIDONE TEVA (Teva)
 risperidon
 filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)
 100 x 3 mg R/ b € 57,94 €
 inj. susp. verl. afgifte (pdr. + solv.) i.m.
 [flac. + voorgev. spuit]

1 x 25 mg + 2 ml solv. R/ b € 58,93 €

1 x 37,5 mg + 2 ml solv. R/ b € 76,80 €


1 x 50 mg + 2 ml solv. R/ b € 89,00 €


RISPERIDONE TEVA (Teva)
 risperidon
 filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)
 100 x 1 mg R/ b € 23,48 €
 100 x 2 mg R/ b € 40,68 €

RISPERIDON SANDOZ (Sandoz)
 risperidon
 filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)
 60 x 1 mg R/ b € 20,24 €
 100 x 1 mg R/ b € 24,84 €
 20 x 2 mg R/ b € 17,33 €
 60 x 2 mg R/ b € 35,09 €
 100 x 2 mg R/ b € 42,16 €
 oploss.
 100 ml 1 mg / 1 ml R/ b € 30,27 €



RISPERIDON SANDOZ (Sandoz) 
risperidon

filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)
100 x 3 mg R/ b  58,99 €


100 x 4 mg R/ b  97,76 €


Sertindol

SERDOLECT (Lundbeck)

sertindol

filmomh. tabl.

30 x 4 mg R/ b  30,57 €

28 x 16 mg R/ b  92,04 €

10.3. Antidepressiva

Plaatsbepaling

- De antidepressiva worden onderverdeeld in functie van hun chemische structuur en/of hun werkingsmechanisme. De selectiviteit van het werkingsmechanisme is echter nooit volledig. Deze middelen hebben vaak ook andere indicaties dan depressie.
- *Depressie*
 - Zie *Belgische richtlijn "Depressie bij volwassenen"* en *Folia juli 2018* voor meer details.
 - Inschatting van de depressie en plaats van antidepressiva
 - Het is belangrijk de ernstige vormen van depressie te onderscheiden van de minder ernstige (inschatten van de lijdensdruk, invloed op het functioneren en het suïciderisico). Het is ook belangrijk een psychotische depressie uit te sluiten, of een depressieve episode in het kader van een bipolaire stoornis.⁵¹
 - Bij milde (tot matige) depressie beveelt de Belgische richtlijn aan om niet routinematig antidepressiva voor te schrijven vanwege de ongunstige kosten-batenverhouding en niet-medicamenteuze maatregelen te overwegen, zoals leefstijladviezen en psychologische ondersteuning.⁵¹
 - Bij (matige tot) ernstige depressie is een gecombineerde behandeling van een antidepressivum met psychotherapie succesvol gebleken in klinische studies.⁵¹
 - Keuze van het antidepressivum
 - In eerstelijns populaties zijn de meeste studies gebeurd met een SSRI of TCA. Andere antidepressiva (o.a. SNRI's, bupropion, monoamineoxidase-inhibitoren) worden door de Belgische richtlijn niet als eerstelijnskeuzes beschouwd.⁵¹
 - Het is niet duidelijk in hoeverre de verschillen in werkingsmechanisme van de antidepressiva leiden tot klinisch relevante voor- of nadelen. Er is bijvoorbeeld geen evidentie dat bij depressie de doeltreffendheid van de tricyclische antidepressiva (TCA's) en van de selectieve serotonineheropnameremmers (SSRI's) verschilt. De keuze zal vooral bepaald worden door comorbiditeit, eerdere behandeling met antidepressiva, contra-indicaties, ongewenste effecten, interacties met andere geneesmiddelen, kostprijs en voorkeur van de patiënt.^{51 52} TCA's zijn bij overdosering potentieel letaal wegens onomkeerbare geleidingsstoornissen.^{51 52}
 - Sint-janskruid (*Hypericum perforatum*) heeft milde tot matige depressieve symptomen als indicatie in de SKP. Het gebruik bij ernstige depressie of op langere termijn is onvoldoende onderbouwd en er zijn interacties met andere geneesmiddelen. De Belgische richtlijn raadt Sint-Janskruid af.⁵¹
 - Evaluatie en stopzetten van de behandeling met antidepressiva
 - Patiënten kunnen al in de eerste twee weken beterschap vertonen, maar soms wordt het gunstig effect van antidepressiva pas duidelijk na vijf tot acht weken.⁵² Een goede respons na de eerste 2 weken lijkt een voorspeller voor succes van de antidepressieve behandeling.⁵²



- Omdat er meer risico is op herval als antidepressiva snel gestopt worden na beterschap, wordt een voldoende lange consolidatieperiode voorzien. Bij goede respons op de initiële behandeling beveelt de Belgische richtlijn aan de behandeling met antidepressiva gedurende minstens 6 maanden (bij oudere patiënten 6 tot 12 maanden) voort te zetten om herval te voorkomen. Dit wordt reeds bij de opstart uitgelegd aan de patiënt. Als een patiënt bereid is de onderhoudsbehandeling te combineren met psychotherapie heeft dit de voorkeur. Als de patiënt combinatietherapie weigert, kan in overleg gekozen worden voor ofwel psychotherapie ofwel medicatie. De verschillende opties lijken op lange termijn even doeltreffend maar de combinatie geeft minder kans op herval bij ernstige depressie.⁵¹
- Bij onvoldoende verbetering of non-respons op het antidepressivum raadt de Belgische richtlijn aan om psychiatrisch advies in te winnen.⁵¹
- Er is een belangrijke publicatiebias waardoor het effect van antidepressiva overschat wordt.⁵¹
- Bij abrupt stoppen van anti-depressiva is er grote kans op onttrekkingssymptomen. Dit wordt best bij de start van de medicamenteuze behandeling met de patiënt besproken (*zie rubriek "Toediening en dosering"* en *zie Folia januari 2024*).
- Kinderen en adolescenten
 - Bij kinderen en adolescenten met depressie is voor geen enkel antidepressivum de doeltreffendheid afdoende bewezen. Vooral bij de start van de behandeling is een verhoogd risico van suïcidegedachten en automutilatie vastgesteld [*zie Folia november 2015*]⁵³. Er is onvoldoende geweten over het effect van antidepressiva op de groei, seksuele rijping en cognitieve, emotionele en gedragsontwikkeling.⁵³ De meeste gegevens omtrent antidepressiva bij kinderen en adolescenten betreffen fluoxetine. Fluoxetine is het enige antidepressivum waarvoor depressie bij kinderen en adolescenten als indicatie in de SKP wordt vermeld.
 - Er is evidentie dat SSRI's bij jongvolwassenen met depressie het risico van suïcidegedachten verhogen, vooral bij de start van de behandeling. Het toenemen van suïcidegedachten is voor geen enkel antidepressivum uit te sluiten. Anderzijds is suïcideneiging in het kader van depressie een indicatie voor gebruik van antidepressiva. Bij overdosering zijn is het risico op fatale afloop hoger bij TCA's dan bij andere antidepressiva.
- De Belgische richtlijn ziet geen plaats in de eerste lijn voor het opstarten van een antipsychoticum in de aanpak van depressie, wegens grote vragen over de risico-batenverhouding.²⁰
- Depressie met co-morbiditeit
 - Bij bipolaire stoornissen is de plaats van antidepressiva bij depressieve episoden controversieel (*zie 10.3.8.*) [*zie Folia maart 2025*].⁵⁰ Bij een depressie in het kader van bipolaire stoornissen bestaat het risico van uitlokken van een manische episode bij opstarten van een antidepressivum. Dit risico lijkt groter bij gebruik van TCA's en venlafaxine.¹⁶
 - Het nut van antidepressiva bij patiënten met de ziekte van Alzheimer die lijden aan een depressie is onvoldoende bewezen.⁵¹ Het onderscheid tussen een dementieel en een depressief syndroom is belangrijk maar niet eenvoudig te diagnosticeren. De WOREL *Multidisciplinaire richtlijn m.b.t. de samenwerking in de zorgverlening voor thuiswonende oudere personen met dementie en hun mantelzorgers* raadt evaluatie in tweede of derde lijn aan.⁵⁴
 - Bij depressie in het kader van de ziekte van Parkinson is de plaats van antidepressiva onduidelijk wegens het ontbreken van voldoende gecontroleerd onderzoek. Er zijn schaarse positieve gegevens over TCA's, SSRI's en SNRI's.⁵⁵
 - Sociale fobie (ernstige vormen): SSRI's (indicatie vermeld in sommige SKP's) en venlafaxine (indicatie vermeld in de SKP) zijn bewezen werkzaam.⁸
 - Posttraumatische stress: met SSRI's (indicatie vermeld in sommige SKP's) is een gunstig effect gezien vergelijkbaar met de psychotherapeutische aanpak.⁵⁶
- *Angst*
 - Obsessieve compulsieve stoornissen: SSRI's en clomipramine zijn bewezen werkzaam (indicatie vermeld in de SKP).⁵⁷



- Paniekstoornissen (ernstige vormen): SSRI's (indicatie vermeld in sommige SKP's) en venlafaxine (indicatie vermeld in de SKP) zijn bewezen werkzaam.^{58 59 60}
- Gegeneraliseerde angststoornis (ernstige vormen): SSRI's (indicatie vermeld in sommige SKP's) en SNRI's (indicatie vermeld in de SKP) zijn bewezen werkzaam.⁵⁸
- Sociale fobie (ernstige vormen): SSRI's (indicatie vermeld in sommige SKP's) en venlafaxine (indicatie vermeld in de SKP) zijn bewezen werkzaam.⁸
- Posttraumatische stress: met SSRI's (indicatie vermeld in sommige SKP's) is een gunstig effect gezien vergelijkbaar met de psychotherapeutische aanpak.⁵⁶
- *Andere aandoeningen*
 - Bulimia nervosa: fluoxetine is het enige antidepressivum waarvoor bulimia nervosa vermeld wordt als indicatie in de SKP op basis van klinische studies, dit in combinatie met psychotherapie. Het is het meest bestudeerd.⁶¹
 - Preventie van migraine: amitriptyline (indicatie vermeld in de SKP) is bewezen werkzaam (zie 10.9.2); gebruik van SSRI's en venlafaxine is *offlabel* en niet onderbouwd.⁶²
 - Neuropathische pijn: deze indicatie wordt vermeld in de SKP van duloxetine en amitriptyline. Vooral voor duloxetine is er evidentie dat het werkzaam is bij kortdurend gebruik; betrouwbaar bewijs van de werkzaamheid bij langdurig gebruik of van de veiligheid ontbreekt [zie *Folia februari 2024*] (zie 8.1.).
 - Lagerugpijn: SNRI's worden soms *offlabel* gebruikt voor deze indicatie. Hun effect op de pijnintensiteit is echter beperkt en ze geven meer risico op ongewenste effecten.⁶³
 - Premature ejaculatie: de risico-batenverhouding van dapoxetine (indicatie vermeld in de SKP, zie 7.4.) en andere (*offlabel*) gebruikte SSRI's is twijfelachtig [zie *Folia januari 2022*].
 - Bedwateren: vermeld als indicatie in de SKP van imipramine en amitriptyline voor kinderen vanaf de leeftijd van 6 jaar, na uitsluiten van organische oorzaken en na falen van de andere maatregelen. De risico-batenverhouding van TCA's in deze indicatie is ongunstig.⁶⁴
 - Slaapstoornissen zonder bewezen depressie: het gebruik van antidepressiva (bv. trazodon, mianserine, mirtazapine) is *offlabel* en onvoldoende onderbouwd. Er is nauwelijks onderzoek over de werkzaamheid en veiligheid (bv. ongewenste effecten zoals 'hangover').² Door het gebrek aan wetenschappelijk bewijs en de ongewenste effecten wordt het gebruik van sederende antidepressiva afgeraden in de WOREL richtlijn *Aanpak van slaapklachten en insomnie (slapeloosheid) in de eerste lijn* [zie *Folia juni 2019*].¹
 - Persoonlijkheidsstoornissen: gebruik van antidepressiva bij persoonlijkheidsstoornissen zonder depressie is *offlabel* en nauwelijks onderbouwd.^{65 66}
 - Ernstig premenstrueel syndroom: SSRI's (*offlabel*) zijn bewezen werkzaam.⁶⁷ Ook venlafaxine (*offlabel*)⁶⁷ en clomipramine (*offlabel*)⁶⁸ zijn bewezen werkzaam.
 - Om rookstop te vergemakkelijken worden bupropion (syn. Amfebutamon, indicatie vermeld in de SKP) en nortriptyline (*offlabel*) gebruikt (zie 10.5.2.).
 - Inspanningsincontinentie bij de vrouw: de specialiteit van duloxetine gebruikt bij deze indicatie wordt niet meer gecommercialiseerd (zie *Nieuwigheden geneesmiddelen april 2025*). De risico-batenverhouding was negatief vanwege het beperkt bewijs van werkzaamheid en het ongunstige veiligheidsprofiel. Bij inspanningsincontinentie vormen bekkenbodemoefeningen de basis van de behandeling (zie 7.1.).

Ongewenste effecten

- Ongewenste effecten specifiek voor elke subklasse worden vermeld in de betreffende rubrieken.
- Frequent seksuele stoornissen (ejaculatie- en erectiestoornissen, problemen met libido en orgasme); soms zeer lang aanhoudend na het stoppen van een SSRI of een SNRI [zie *Folia maart 2020*].
- Beven en overmatig zweten.
- Onttrekkingsverschijnselen met bv. griepachtige symptomen, gastro-intestinale stoornissen, evenwichtsstoornissen, extrapiramidale stoornissen, psychische symptomen en slaapstoornissen, vooral



- bij plots stoppen of te snelle afbouw van de antidepressiva [zie 10.3. rubriek “Toediening en dosering”].
- Anticholinerge effecten (zie Inl.6.2.3.), vooral met TCA's en aanverwanten, en met paroxetine [zie Folia november 2024].
 - Verlaging van de convulsiedrempel, vooral met de TCA's en aanverwanten, SSRI's en bupropion (zie Inl.6.2.8.).
 - Uitlokken van een manische fase bij patiënten met bipolaire stoornis, met een hoger risico voor de TCA's en venlafaxine dan voor de SSRI's.
 - Hyponatriëmie met risico van agitatie en verwardheid, vooral bij ouderen (frequenter met de SSRI's en de SNRI, zie Folia juni 2016).
 - Verhoogd risico van agressief gedrag en suïcidedachten, vooral bij de start van de behandeling: voor geen enkel antidepressivum uit te sluiten, maar het meest beschreven met de SSRI's (zie rubriek “Plaatsbepaling”).
 - Verhoogd risico van vallen [zie e-learning Geneesmiddelen en valrisico].
 - Voorzichtigheid is geboden bij een hittegolf [zie Folia juni 2024].
 - **Bij overdosering (suïcidepoging) geven de TCA's een hoger risico van fatale afloop dan de andere antidepressiva.**

Zwangerschap en borstvoeding

- Zwangerschap:
 - Het niet behandelen van ernstige depressie tijdens de zwangerschap kan nadelige effecten hebben voor moeder en kind. Abrupt de behandeling onderbreken moet zeker vermeden worden. **Toch dienen antidepressiva zoveel mogelijk te worden gemeden gedurende de volledige duur van de zwangerschap.**
 - **Een teratogeen effect kan voor geen enkel antidepressivum uitgesloten worden.** De meeste gegevens met geruststellende bevindingen zijn er voor de SSRI's fluoxetine, citalopram en sertraline, voor de tricyclische antidepressiva amitriptyline, clomipramine, imipramine en nortriptyline, en voor duloxetine. **Een licht verhoogd risico op hartafwijkingen met paroxetine of met andere SSRI's is niet uit te sluiten.**
 - Een verhoogd risico op vroeggeboorte is bij SSRI's en SNRI's niet uit te sluiten.
 - Er zijn signalen van een verhoogd risico op postpartum bloeding bij gebruik van SSRI's en SNRI's aan het einde van de zwangerschap.
 - Er zijn signalen dat het gebruik van antidepressiva het risico op zwangerschapshypertensie en/of pre-eclampsie verhoogt, vooral bij inname van SNRI's tijdens het eerste trimester van de zwangerschap.
 - De gegevens over het gebruik van bupropion tijdens het eerste en tweede trimester van de zwangerschap zijn eerder geruststellend. Bupropion lijkt niet geassocieerd te zijn met een verhoogd risico op ernstige afwijkingen, maar er blijft discussie bestaan over een mogelijk licht verhoogd risico op cardiale afwijkingen, de gegevens zijn niet eenduidig. Gebruik op het einde van de zwangerschap kan ontweningsverschijnselen bij de pasgeborene veroorzaken.
 - Problemen bij het pasgeboren kind in geval van gebruik door de moeder kort voor de bevalling:
 - ademhalingsproblemen, problemen bij het drinken, convulsies, aanhoudend huilen, spierrigiditeit bij gebruik door de moeder van SSRI's en sommige andere antidepressiva (bv. venlafaxine, mirtazapine);
 - anticholinerge effecten (excitatie, zuigstoornissen en, minder frequent, hartritmestoornissen, stoornissen van de intestinale motiliteit en urineretentie) bij gebruik door de moeder van antidepressiva met anticholinerge eigenschappen.
- Borstvoeding:
 - De overdracht van antidepressiva naar de zuigeling via moedermelk is over het algemeen beperkt. Het is raadzaam om het kind te monitoren op mogelijke effecten, zoals verstoorde slaap, sufheid, prikkelbaarheid.
 - De gegevens over gebruik van SSRI's tijdens de borstvoeding zijn over het algemeen geruststellend.



Met paroxetine of sertraline is er veel ervaring en zijn de bloedspiegels bij de zuigeling heel laag.

- De gegevens over gebruik van de tricyclische antidepressiva tijdens de borstvoeding zijn over het algemeen geruststellend. Met nortriptyline, imipramine en dosulepine is er het meeste ervaring opgedaan.
- Duloxetine, mirtazapine, trazodon en venlafaxine: de gegevens over gebruik van deze producten tijdens de borstvoeding zijn over het algemeen geruststellend.
- Agomelatine, esketamine, mianserine, MAO-inhibitoren, Sint-Janskruid en vortioxetine: Het is niet mogelijk om een uitspraak te doen over de veiligheid van gebruik van deze producten tijdens de zwangerschap en borstvoeding (geen of onvoldoende informatie beschikbaar).

Oudere patiënten

- Bij ouderen met depressieve symptomen dient men in de differentiaaldiagnose rekening te houden met somatische ziektebeelden, normale problemen van oudere leeftijd en dementie.⁵¹
- Volgende medicatie kan een depressief beeld geven als ongewenst effect: niet-selectieve bètablokkers met centrale werking (bv. propranolol), benzodiazepines en andere geneesmiddelen die het centraal zenuwstelsel onderdrukken, centraal werkende antihypertensiva (bv. methyldopa), flunarizine, systemische corticoïden, interferon-alfa, mefloquine en modafinil.⁵¹
- De aanbevolen niet-medicamenteuze aanpak van depressie bij ouderen is grotendeels dezelfde als bij jongere patiënten (zie rubriek “Plaatsbepaling”).⁵¹
- De arts zal telkens samen met de patiënt een (moeilijke) individuele afweging maken tussen de ernst van de depressie, de te verwachten baten van de opstart van een antidepressivum en de mogelijke ongewenste effecten van het antidepressivum.⁵¹
- De behandeling dient bij ouderen 6 tot 12 maanden na remissie gecontinueerd te worden.⁵¹
- Antidepressiva zijn in verband gebracht met een verhoogd valrisico bij ouderen.^{44 69} [zie e-learning *Geneesmiddelen en valrisico*]
- In de SKP's wordt meestal een gereduceerde dagdosis vermeld voor ouderen. Daarvoor wordt verwezen naar de SKP's.

Interacties

- Verhoogd risico van convulsies bij associëren met andere middelen die convulsies kunnen uitlokken (zie *Inl.6.2.8.*).
- Verhoogd risico van serotoninesyndroom bij associëren met andere middelen met serotoninerge werking (zie *Inl.6.2.4.*).
 - Belangrijkste serotoninerge antidepressiva:
 - de SSRI's, met inbegrip van dapoxetine;
 - duloxetine en venlafaxine;
 - clomipramine, imipramine;
 - vortioxetine;
 - moclobemide;
 - trazodon.
 - Andere antidepressiva waarvoor een risico van serotoninesyndroom is gesuggereerd, maar het mechanisme is onduidelijk of de evidentie is beperkt:
 - bupropion;
 - lithium;
 - mirtazapine;
 - amitriptyline, dosulepine, en nortriptyline;
- Verhoogd risico van anticholinerge ongewenste effecten bij associëren met andere middelen met anticholinerg effect (zie *Inl.6.2.3.*).
- Overdreven sedatie bij associëren van antidepressiva met sederend effect (amitriptyline, imipramine, fluvoxamine, maprotiline, mianserine, mirtazapine, trazodon) met andere geneesmiddelen met sederend



effect of met alcohol.

- Verhoogd risico van hyponatriëmie bij associëren met middelen die ook een dergelijk effect hebben, zoals thiaziden en lisdiuretica, carbamazepine.
- **Ernstige ongewenste effecten (hypertensieve en hyperpyretische crises die fataal kunnen zijn) bij associëren van MAO-inhibitoren (vooral de niet-selectieve) met andere antidepressiva.** Andere antidepressiva mogen daarom niet toegediend worden binnen de 2 weken na stoppen van een MAO-inhibitor. Evenmin mogen MAO-inhibitoren toegediend worden binnen de 2 weken na stopzetten van een ander antidepressivum; na stoppen van fluoxetine wordt best 5 weken gewacht (gezien norfluoxetine, de actieve metaboliet van fluoxetine, een halfwaardetijd heeft van meer dan 7 dagen).

Toediening en posologie

- De dosering moet individueel bepaald worden.
- Bij depressie wordt aanbevolen te starten met een lage dosis, en deze zo nodig na enkele weken te verhogen in functie van doeltreffendheid en ongewenste effecten.
- Over de optimale manier van toediening van de dagdosis van de antidepressiva, één enkele dosis 's avonds of gespreid over de dag, bestaat geen evidentie. Toediening 's avonds wordt dikwijls verkozen om een hinderlijk sedatief effect overdag te vermijden bij amitriptyline, imipramine, fluvoxamine, maprotiline, mianserine, mirtazapine en trazodon. Anderzijds worden niet-sederende antidepressiva bij voorkeur overdag toegediend omdat ze tot slapeloosheid kunnen leiden.
- Na het verdwijnen van de depressieve symptomen wordt aanbevolen om de behandeling 6 maanden voort te zetten bij een eerste episode. Bij ernstige recidiverende depressie wordt soms langdurige onderhoudsbehandeling voorgesteld.
- Afbouw: [zie *Folia januari 2024* en e-learning *Afbouwen van antidepressiva*]
 - Onttrekkingsverschijnselen bij het stoppen van antidepressiva zijn vaak ernstig en kunnen meerdere maanden aanhouden.
 - Geleidelijk stoppen van de behandeling vermindert het risico van onttrekkingsverschijnselen.
 - Bij ernstige onttrekkingsverschijnselen kan herstarten van het antidepressivum of terug verhogen van de dosis nodig zijn met later een trager afbouwschema.
 - Met fluoxetine kan sneller afgebouwd worden vanwege de lange halfwaardetijd.
- Bij het overschakelen van een antidepressivum naar een ander moet men rekening houden met de halfwaardetijd van beide middelen, dit vereist strikte opvolging van eventuele onttrekkingsverschijnselen.
- Bij parenterale toediening van antidepressiva treedt het therapeutisch effect niet sneller op dan bij orale toediening.
- Bij de producten hieronder wordt de dosering bij depressie vermeld, gebaseerd op de informatie in de SKP. Het gaat om de meest gebruikelijke dosis in de eerste lijn. Tussen haakjes worden de startdosis ("start") en de maximale dagdosis vermeld.
- In de SKP's wordt meestal een gereduceerde dagdosis vermeld voor patiënten met leverinsufficiëntie, en voor ouderen. Daarvoor wordt verwezen naar de SKP's.

10.3.1. Selectieve heropnameremmers

10.3.1.1. Selectieve serotonine-heropnameremmers (SSRI's)

Plaatsbepaling

- *Zie 10.3.*
- Deze stoffen remmen selectief de presynaptische heropname van serotonine (de selectieve serotonine-heropnameremmers of SSRI's) of van noradrenaline (de selectieve noradrenaline-heropnameremmers).
- Er is geen evidentie voor verschillen in werkzaamheid tussen de beschikbare SSRI's.



- Dapoxetine, een SSRI gebruikt voor de behandeling van premature ejaculatie, wordt besproken in 7.4.

Indicaties (synthese van de SKP)

- Depressie.
- Obsessief-compulsieve stoornis.
- Paniekstoornis (sommige SKP's).
- Post-traumatische stressstoornis (sommige SKP's).
- Sociale angststoornis (sommige SKP's).
- Veralgemeende angststoornis (sommige SKP's).
- Boulimia nervosa (sommige SKP's).

Contra-indicaties

- Associatie met MAO-inhibitoren (*zie 10.3., rubriek "Interacties"*).
- Citalopram en escitalopram: andere risicofactoren voor QT-verlenging (*zie Inl.6.2.2.*).
- De website "*genesmiddelenbijlevercirrose.nl*" beoordeelt fluoxetine, paroxetine en sertraline als "onveilig" (te vermijden) bij levercirrose.

Ongewenste effecten

- *Zie 10.3.*
- Gastro-intestinale ongewenste effecten (nausea, diarree, ...): frequent.
- Centrale ongewenste effecten (hoofdpijn, slapeloosheid, duizeligheid, agitatie, sedatie, ...): frequent.
- Extrapiramidale verschijnselen zoals beven, acathisie, parkinsonisme [*zie Folia april 2021*].
- Priapisme: (es)citalopram, fluoxetine, paroxetine, sertraline [*zie Folia oktober 2021*].
- Langdurige seksuele stoornissen, ook na stopzetten van de SSRI's [*zie Folia maart 2020*].
- Compulsief gedrag (gokverslaving, compulsief koopgedrag) [*zie Folia juni 2020*].
- Hyponatriëmie, vooral bij ouderen of bij inname van diuretica.
- Serotoninesyndroom bij hoge doses of associëren met andere serotonerge geneesmiddelen (*zie Inl.6.2.4.*).
- Bloedingen vooral ter hoogte van de huid en van de mucosa [*zie Folia april 2005*]; het risico op gastro-intestinale bloedingen neemt toe bij gelijktijdig gebruik van NSAID's [*zie Folia april 2024*].
- Risico van convulsies en epileptische aanvallen (*zie Inl.6.2.8.*).
- Paroxetine: ook anticholinerge effecten (*zie Inl.6.2.3.*).
- Citalopram en escitalopram: ook **verlenging van het QT-interval**, met risico van *torsades de pointes* (*zie Inl.6.2.2.*); maculopathie.

Zwangerschap en borstvoeding

- *Zie 10.3.*
- **Vermoeden van optreden van arteriële pulmonale hypertensie bij de pasgeborene.**
- **Vooraf met paroxetine: vermoeden van majeure cardiale afwijkingen bij de foetus.**
- **Verhoogd risico van bloedingen tijdens de bevalling bij gebruik op het einde van de zwangerschap** [*zie Folia mei 2020*].
- Mannen met kinderwens: SSRI's kunnen de spermakwaliteit negatief beïnvloeden [*zie Folia mei 2024*].

Oudere patiënten

- Voor de aanpak bij ouderen met depressie in het algemeen *zie 10.3.* Rubriek "Oudere patiënten".
- De ongewenste effecten en interacties bij gebruik van SSRI's zijn dezelfde als bij jongere patiënten (*zie rubrieken "Ongewenste effecten" en "Interacties"*), maar sommige zijn bij de oudere patiënt nog belangrijker.
 - Risico van vallen [*zie e-learning Geneesmiddelen en valrisico*].
 - Voorzichtigheid is geboden tijdens een hittegolf [*zie Folia juni 2024*].
 - Bij gebruik van diuretica (thiaziden, lisdiuretica): rekening houden met het risico van hyponatriëmie,



wat kan leiden tot verwardheid en convulsies.

- Sommige SSRI's vragen bijzondere aandacht bij matig/ernstig nierlijden, wat bij ouderen vaak het geval is (zie *Inl.6.1.2.*).
- Ouderen behoren tot risicogroep voor QT verlenging en uitlokken van ernstige aritmie (o.a. Torsades de Pointe).
- Paroxetine is sterk anticholinerg: zeker bij ouderen met cognitieve stoornissen is voorzichtigheid aangewezen (zie *Inl.6.1.2.* en *Folia november 2024*).
- Sommige SSRI's zijn sterke inhibitoren van CYP-iso-enzymen (zie *Tabel 1c. in Inl.6.3.*): zeker bij ouderen met polyfarmacie moet dit nagekeken worden.
- Het symbool 80+ ter hoogte van sertraline betekent dat het geneesmiddel opgenomen werd in het **Formularium Ouderenzorg**. Klik op het symbooltje om hier meer over te lezen in de geneesmiddelenfiche.

Interacties

- *Zie 10.3.*
- Verhoogd risico van bloeding bij associëren met antitrombotische middelen, NSAID's of acetylsalicylzuur.
- Verhoogd risico van hyponatriëmie bij associëren met diuretica.
- Verhoogd risico van de extrapiramidale ongewenste effecten van antipsychotica.
- Verhoogd risico van serotoninesyndroom bij associëren met andere middelen met serotoninerge werking (zie *Inl.6.2.4.*).
- Paroxetine: ook verhoogd risico van anticholinerge ongewenste effecten bij associëren met andere middelen met anticholinerg effect.
- Citalopram en escitalopram: ook verhoogd risico van *torsades de pointes* bij associëren met andere geneesmiddelen die het risico van QT-verlenging verhogen (zie *Inl.6.2.2.*).
- De SSRI's zijn substraten en inhibitoren van de CYP-iso-enzymen (zie *Tabel 1c. in Inl.6.3.*); ze verschillen onderling in hun inhiberend effect op de CYP-iso-enzymen, maar de klinische relevantie van sommige van deze interacties is niet duidelijk.
 - Citalopram, escitalopram en sertraline zijn substraten van CYP2C19 en inhibitoren van CYP2D6; citalopram en sertraline zijn daarenboven substraten van P-gp (zie *Tabel 1d. in Inl.6.3.*).
 - Fluoxetine is een substraat van CYP2D6 en inhibitor van CYP2C9, CYP2C19, CYP2D6 en CYP3A4.
 - Fluvoxamine is een substraat van CYP2D6 en inhibitor van CYP1A2, CYP2C9, CYP2C19, CYP2D6 en CYP3A4.
 - Paroxetine is een substraat en inhibitor van CYP2D6, en een substraat van P-gp.

Bijzondere voorzorgen

- Bij leverinsufficiëntie is voor sommige SSRI's een dosisaanpassing aangewezen.
- Overweeg een EKG, voorafgaande de behandeling om QT-verlenging uit te sluiten.
- Voorzichtigheid is geboden bij patiënten met de ziekte van Parkinson (extrapiramidale verschijnselen).

Toediening en posologie

- *Zie 10.3.*

Citalopram

Posol.

- depressie en obsessief-compulsieve stoornis: 20 tot 40 mg 1x/dag (start 20 mg, 10 mg bij ouderen; max. dagdosis 40 mg, 20 mg bij ouderen)
- angst: 10 tot 30 mg 1x/dag (start 10 mg, 5 mg bij ouderen; max. dagdosis 40 mg, 20 mg bij ouderen)

CIPRAMIL (Lundbeck)
citalopram (hydrobromide)
filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)

28 x 20 mg R/ b € 13,92 €
citalopram (hydrochloride)

inf. oploss. (conc.) i.v. [amp.]
10 x 40 mg / 1 ml R/ 91,36 €

**CITALOPRAM AB (Aurobindo)**

citalopram (hydrobromide)
filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)

28 x 20 mg R/ b € 13,91 €
98 x 20 mg R/ b € 28,01 €

CITALOPRAM EG (EG)

citalopram (hydrobromide)
filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)

98 x 20 mg R/ b € 29,32 €

CITALOPRAM EG (Orifarm Belgium)

citalopram (hydrobromide)
tabl. (deelb. kwantit.)

98 x 20 mg R/ b € 29,32 €
(parallelinvoer)

CITALOPRAM EG (PI-Pharma)

citalopram (hydrobromide)
filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)

98 x 20 mg R/ b € 28,01 €
(parallelinvoer)

CITALOPRAM-RATIOPHARM (Teva)

citalopram (hydrobromide)
filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)

100 x 20 mg R/ b € 29,78 €

CITALOPRAM SANDOZ (Sandoz)

citalopram (hydrobromide)
filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)

100 x 20 mg R/ b € 29,78 €
28 x 30 mg R/ b € 21,17 €
100 x 30 mg R/ b € 51,31 €
56 x 40 mg R/ b € 37,39 €
100 x 40 mg R/ b € 29,78 €

CITALOPRAM TEVA (Teva)

citalopram (hydrobromide)
filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)

56 x 20 mg R/ b € 15,77 €
98 x 20 mg R/ b € 28,01 €
100 x 40 mg R/ b € 28,40 €

Escitalopram

Posol.

- depressie en obsessief-compulsieve stoornis: 10 tot 20 mg 1x/dag. (start 10 mg, 5 mg bij ouderen; max. dagdosis 20 mg, 10 mg bij ouderen)

- angst: 5 tot 10 mg 1x/dag (start 5 of 10 mg, 5 mg bij ouderen; max dagdosis 20 mg, 10 mg bij ouderen)

ESCIDIVULE (SMB)

escitalopram (oxalaat)
omh. tabl. (deelb. kwantit.)

100 x 10 mg R/ b € 24,14 €
100 x 20 mg R/ b € 24,14 €

ESCITALOPRAM AB (Aurobindo)

escitalopram (oxalaat)
orodisp. tabl.

28 x 10 mg R/ b € 11,71 €
98 x 10 mg R/ b € 23,38 €
98 x 20 mg R/ b € 23,38 €

ESCITALOPRAM EG (EG)

escitalopram (oxalaat)
filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)

28 x 10 mg R/ b € 12,01 €
56 x 10 mg R/ b € 13,46 €
98 x 10 mg R/ b € 23,38 €
28 x 20 mg R/ b € 12,01 €
98 x 20 mg R/ b € 23,38 €

ESCITALOPRAM EG (PI-Pharma)

escitalopram (oxalaat)
filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)

98 x 10 mg R/ b € 23,38 €
(parallelinvoer)

ESCITALOPRAM SANDOZ (Sandoz)

escitalopram (oxalaat)
filmomh. tabl.

56 x 5 mg R/ b € 13,79 €
98 x 5 mg R/ b € 19,85 €
filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)
56 x 10 mg R/ b € 13,86 €
98 x 10 mg R/ b € 23,30 €
filmomh. tabl. (deelb. in 4 kwantit.)
56 x 20 mg R/ b € 13,86 €
98 x 20 mg R/ b € 23,30 €

ESCITALOPRAM TEVA (Teva)

escitalopram (oxalaat)
filmomh. tabl.

28 x 5 mg R/ b € 10,70 €
98 x 5 mg R/ b € 19,84 €
filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)
28 x 10 mg R/ b € 11,72 €
56 x 10 mg R/ b € 13,10 €
98 x 10 mg R/ b € 22,57 €
filmomh. tabl. (deelb. niet kwantit.)

28 x 15 mg R/ b € 11,72 €
98 x 15 mg R/ b € 22,57 €
filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)

28 x 20 mg R/ b € 11,72 €
98 x 20 mg R/ b € 22,57 €

ESCITALOPRAM VIATRIS (Viatris)

escitalopram (oxalaat)
filmomh. tabl.

250 x 5 mg U.H. []
filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)
30 x 10 mg R/ b € 12,47 €
100 x 10 mg R/ b € 23,69 €
30 x 20 mg R/ b € 12,47 €
100 x 20 mg R/ b € 23,69 €

SIPRALEXA (Lundbeck)

escitalopram (oxalaat)
filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)

28 x 10 mg R/ b € 12,05 €
56 x 10 mg R/ b € 13,86 €
98 x 10 mg R/ b € 23,82 €
28 x 20 mg R/ b € 12,05 €
98 x 20 mg R/ b € 23,82 €



Fluoxetine

Posol.

- depressie en obsessief-compulsieve stoornis: 20 mg 1 tot 3x/dag (start 20 mg, max. dagdosis 60 mg)
- boulimia nervosa: 20 mg 3x/dag

FLUOXETIN AB (Aurobindo)

fluoxetine (hydrochloride)

harde caps.

28 x 20 mg R/ b € 9,76 €

98 x 20 mg R/ b € 20,16 €

FLUOXETINE EG (EG)

fluoxetine (hydrochloride)

harde caps.

28 x 20 mg R/ b € 10,14 €

98 x 20 mg R/ b € 20,16 €

FLUOXETINE VIATRIS (Viatris)

fluoxetine (hydrochloride)

harde caps.

28 x 20 mg R/ b € 9,82 €

60 x 20 mg R/ b € 14,42 €

FLUOXONE (SMB)

fluoxetine (hydrochloride)

omh. tabl. Divule

30 x 20 mg R/ b € 10,58 €

100 x 20 mg R/ b € 20,46 €

Fluvoxamine

Posol.

depressie en obsessief-compulsieve stoornis: 100 mg p.d. (start 50 mg, max. dagdosis 300 mg) in 1 tot 3 doses

FLOXYFRAL (Viatris)

fluvoxamine, maleaat

filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)

30 x 100 mg R/ b € 14,53 €

FLUVOXAMINE EG (EG)

fluvoxamine, maleaat

filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)

100 x 100 mg R/ b € 29,10 €

Paroxetine

Posol.

- depressie: 20 mg 1x/dag (start 20 mg; max. dagdosis 50 mg, 40 mg bij ouderen)
- angst: 20 tot 40 mg 1x/dag (start 10 mg; max. dagdosis 50 tot 60 mg, 40 mg bij ouderen)
- obsessief-compulsieve stoornis: 40 mg 1x/dag (start 20 mg; max. dagdosis 60 mg, 40 mg bij ouderen)

PAROXETINE AB (Aurobindo)

paroxetine (hydrochloride)

filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)

30 x 20 mg R/ b € 14,12 €

60 x 20 mg R/ b € 17,78 €

100 x 20 mg R/ b € 28,40 €

filmomh. tabl.

100 x 30 mg R/ b € 40,82 €

PAROXETINE EG (EG)

paroxetine (mesilaat)

filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)

28 x 20 mg R/ b € 14,26 €

56 x 20 mg R/ b € 17,77 €

98 x 20 mg R/ b € 29,16 €

paroxetine (hydrochloride)

tabl. (deelb. kwantit.)

28 x 30 mg R/ b € 18,31 €

98 x 30 mg R/ b € 42,01 €

98 x 40 mg R/ b € 57,89 €

PAROXETINE SANDOZ (Sandoz)

paroxetine (hydrochloride)

filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)

28 x 20 mg R/ b € 13,58 €

60 x 20 mg R/ b € 18,62 €

100 x 20 mg R/ b € 29,61 €

60 x 30 mg R/ b € 28,14 €

100 x 30 mg R/ b € 40,83 €

28 x 40 mg R/ b € 24,39 €

60 x 40 mg R/ b € 43,36 €

100 x 40 mg R/ b € 58,89 €

PAROXETINE SANDOZ (Impexco)

paroxetine (hydrochloride)



filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)


100 x 20 mg R/ b € 29,61 €






100 x 30 mg R/ b € 40,83 €

(parallelinvoer)






PAROXETINE TEVA (Teva) 
 paroxetine (hydrochloride)
 filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)
 100 x 20 mg R/ b  28,40 €

PAROXETINE VIATRIS (Viatris) 
 paroxetine (hydrochloride)

filmomh. tabl. (deelb. niet kwantit.)
 28 x 20 mg R/ b  14,09 €
 56 x 20 mg R/ b  17,77 €
 100 x 20 mg R/ b  29,61 €
 28 x 30 mg R/ b  18,06 €
 56 x 30 mg R/ b  26,05 €






100 x 30 mg R/ b  42,70 €







SEROXAT (GSK) 
 paroxetine (hydrochloride)
 filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)
 28 x 20 mg R/ b  14,26 €
 56 x 20 mg R/ b  16,99 €

Sertraline







Posol.





- depressie en obsessief-compulsieve stoornis: 50 mg 1x/dag (start 50 mg; max. dagdosis 200 mg)
- angst: 50 mg 1x/dag (start 25 mg; max. dagdosis 200 mg)


SERLAIN (Viatris)
 sertraline (hydrochloride)
 filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)
 30 x 50 mg R/ b  14,94 €
 60 x 50 mg R/ b  16,77 €
 100 x 50 mg R/ b  29,26 €
 filmomh. tabl.
 30 x 100 mg R/ b  14,96 €
 100 x 100 mg R/ b  29,26 €





SERTRALINE AB (Aurobindo)
 sertraline (hydrochloride)
 filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)
 30 x 50 mg R/ b  14,72 €
 60 x 50 mg R/ b  16,33 €
 100 x 50 mg R/ b  28,37 €
 filmomh. tabl.
 30 x 100 mg R/ b  14,72 €
 60 x 100 mg R/ b  16,33 €
 100 x 100 mg R/ b  28,37 €





SERTRALINE EG (EG)






sertraline (hydrochloride)
 filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)
 30 x 50 mg R/ b  14,65 €
 60 x 50 mg R/ b  16,33 €
 100 x 50 mg R/ b  28,54 €
 30 x 100 mg R/ b  14,95 €
 60 x 100 mg R/ b  17,32 €
 100 x 100 mg R/ b  29,26 €

SERTRALINE EG (PI-Pharma)
 sertraline (hydrochloride)
 filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)
 30 x 50 mg R/ b  14,65 €
 60 x 50 mg R/ b  16,33 €
 100 x 50 mg R/ b  28,54 €
 100 x 100 mg R/ b  29,26 €
 (parallelinvoer)

SERTRALINE SANDOZ (Sandoz)
 sertraline (hydrochloride)
 filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)
 60 x 50 mg R/ b  16,48 €

100 x 50 mg R/ b  28,37 €
 30 x 100 mg R/ b  14,96 €
 60 x 100 mg R/ b  17,32 €
 100 x 100 mg R/ b  29,25 €

SERTRALINE TEVA (Teva)
 sertraline (hydrochloride)
 filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)
 60 x 50 mg R/ b  16,48 €
 100 x 50 mg R/ b  28,40 €
 60 x 100 mg R/ b  16,48 €
 100 x 100 mg R/ b  28,40 €

SERTRALINE VIATRIS (Viatris)
 sertraline (hydrochloride)
 filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)
 30 x 50 mg R/ b  14,65 €
 60 x 50 mg R/ b  17,32 €
 100 x 50 mg R/ b  29,51 €
 60 x 100 mg R/ b  17,32 €
 100 x 100 mg R/ b  29,61 €

10.3.1.2. Selectieve noradrenaline-heropnameremmers

Plaatsbepaling

- Zie 10.3.
- Reboxetine is een selectieve noradrenaline-heropnameremmer. Atomoxetine, eveneens een selectieve noradrenaline-heropnameremmer, wordt besproken in 10.4.
- De werkzaamheid van reboxetine wordt sterk betwist.⁷⁰

Indicaties (synthese van de SKP)

- Depressie.

Contra-indicaties

- Associatie met MAO-inhibitoren (zie 10.3., rubriek "Interacties").



Ongewenste effecten

- *Zie 10.3.*

Zwangerschap en borstvoeding

- *Zie 10.3.*

Oudere patiënten

- Voor de aanpak bij ouderen met depressie in het algemeen *zie 10.3.* Rubriek “Oudere patiënten”
- Reboxetine vraagt bijzondere aandacht bij matig/ernstig nierlijden, wat bij ouderen vaak het geval is (*zie Inl.6.1.2.*)

Interacties


- *Zie 10.3.*
- Reboxetine is een substraat van CYP3A4 (*zie Tabel 1c. in Inl.6.3.*).

Toediening en posologie

- *Zie 10.3.*


Reboxetine

Posol.
depressie: 4 mg 2x/dag (start 8 mg, max. dagdosis 12 mg)

EDRONAX (Pfizer) 

reboxetine

tabl. (deelb. kwantit.)

60 x 4 mg R/ b  31,17 €

10.3.2. Niet-selectieve heropnameremmers

10.3.2.1. Tricyclische antidepressiva (TCA's) en aanverwanten

Plaatsbepaling

- *Zie 10.3.*
- Deze stoffen remmen in variabele mate de heropname van zowel noradrenaline als serotonine; daarnaast kunnen ook andere eigenschappen verantwoordelijk zijn voor hun ongewenste effecten, bv. anticholinerge, antihistaminerge en α_1 -blokkerende eigenschappen. De meeste antidepressiva van deze groep hebben een tricyclische structuur.

Indicaties (synthese van de SKP)

- Depressie.
- Amitriptyline: ook neuropathische pijn; profylaxe van migraine; profylaxe van chronische spanningshoofdpijn.
- Amitriptyline en imipramine: ook enuresis nocturna (maar *zie rubriek “Plaatsbepaling”*).
- Clomipramine: ook obsessief-compulsieve stoornis.

Contra-indicaties

- Associatie met MAO-inhibitoren (*zie 10.3., rubriek “Interacties”*).
- Recent myocardinfarct.
- Hartaritmieën, geleidingsstoornissen (vooral AV-blok).



- Deze van de anticholinergica (zie *Inl.6.2.3.*) voor de producten met anticholinerg effect (vooral amitriptyline).
- Amitriptyline, dosulepine: ernstige leverinsufficiëntie (SKP).

Ongewenste effecten

- *Zie 10.3.*
- Gewichtstoename.
- Orthostatische hypotensie en hartgeleidingsstoornissen (kinidine-achtig effect), vooral bij ouderen, bij voorafbestaande cardiovasculaire pathologie en bij hoge doses; bij overdosering ritmestoornissen (bv. *torsades de pointes*), met mogelijk fatale afloop.
- Anticholinerge effecten (vooral amitriptyline) (zie *Inl.6.2.3.*).
- Sedatie, vooral met amitriptyline, dosulepine en maprotiline. Dit sedatieve effect kan gewenst zijn bij depressie met angst of slaapstoornissen; de hoogste dosis of de enige dagdosis wordt bij voorkeur 's avonds ingenomen. Andere antidepressiva van deze groep zijn weinig of niet sedatief, of zelfs licht activerend (nortriptyline); ze veroorzaken soms angst, agitatie en slapeloosheid, en worden liefst niet 's avonds ingenomen.

Zwangerschap en borstvoeding

- *Zie 10.3.*

Oudere patiënten

- Voor de aanpak bij ouderen met depressie in het algemeen *zie 10.3.* Rubriek "Oudere patiënten".
- De aanpak van neuropathische pijn bij ouderen is dezelfde als bij jongere patiënten, *zie 8.1.* Rubriek "Plaatsbepaling".
- De ongewenste effecten en interacties bij gebruik van TCA's zijn dezelfde als bij jongere patiënten (zie rubrieken "Ongewenste effecten" en "Interacties"), maar sommige zijn bij de oudere patiënt nog belangrijker.
 - Zeker bij ouderen met polyfarmacie moet het risico van ongewenste effecten en interacties nagekeken worden.
 - Voorzichtigheid is geboden tijdens een hittegolf [*zie Folia juni 2024*].
 - Orthostatische hypotensie en hartgeleidingsstoornissen (kinidine-achtig effect).
 - Dosulepine vraagt bijzondere aandacht bij matig/ernstig nierlijden, wat bij ouderen vaak het geval is (*zie Inl.6.1.2.*).
 - TCA's en aanverwanten zijn sterk anticholinerg: zeker bij ouderen met cognitieve stoornissen is voorzichtigheid aangewezen (*zie Inl.6.2.3.* en *Folia november 2024*).
- Het symbool 80+ ter hoogte van nortriptyline betekent dat het geneesmiddel opgenomen werd in het **Formularium Ouderenzorg**. Klik op het symbooltje om hier meer over te lezen in de geneesmiddelenfiche.

Interacties

- *Zie 10.3.*
- Verminderd effect van antihypertensiva met centrale werking door de meeste TCA's en aanverwanten.
- Versterkt effect van sympathicomimetica, bv. gebruikt als decongestiva, door de meeste TCA's en aanverwanten.
- Amitriptyline en clomipramine zijn substraten van CYP1A2 en CYP2D6 (*zie Tabel 1c. in Inl.6.3.*); amitriptyline is daarenboven een substraat van P-gp (*zie Tabel 1d. in Inl.6.3.*).
- Nortriptyline is een substraat van CYP2D6 (*zie Tabel 1c. in Inl.6.3.*) en van P-gp (*zie Tabel 1d. in Inl.6.3.*).
- Imipramine is een substraat van CYP1A2 en CYP2D6 (*zie Tabel 1c. in Inl.6.3.*).
- Middelen met een potentieel obstiperend effect (waaronder opioïden, andere imipramine-derivaten, H₁-antihistaminica, diuretica, verapamil, diltiazem, amlodipine, ondansetron, moxonidine, clonidine): verhoging van het obstipatierisico.



Bijzondere voorzorgen

- Risico van convulsies en epileptische aanvallen (zie Inl.6.2.8.).
- Nortriptyline: voorzichtigheid geboden bij ernstige leverinsufficiëntie.

Toediening en posologie

- Zie 10.3.

Amitriptyline

Posol.

- depressie: startdosis 25 mg 2x/dag, opbouwen tot max. 75 mg 2x/dag ouderen of cardiovasculaire belasting: startdosis 10 tot 25 mg 's avonds, opbouwen tot max. 50 mg 2x/dag
- neuropathische pijn, profylaxe van migraine/chronische spanningshoofdpijn: startdosis 10 tot 25 mg 's avonds, opbouwen tot 25 – max. 75 mg 's avonds

REDOMEX (Lundbeck)

amitriptyline (hydrochloride)

filmomh. tabl.

100 x 10 mg R/ b € 9,64 €

100 x 25 mg R/ b € 10,78 €

Clomipramine

Posol.

- depressie en obsessief-compulsieve stoornis:
- normale afgifte: startdosis 10 tot 50 mg 's avonds, opbouwen tot 50 mg 2 tot 3 x/dag;
ouderen: startdosis 10 mg 's avonds, opbouwen tot 10 mg 3x/dag of 25 mg 2x/dag
- verlengde afgifte: startdosis 75 mg, opbouwen tot 75 mg 2x/dag of 150 mg 's avonds

ANAFRANIL (Alfasigma)

clomipramine, hydrochloride

omh. tabl.

120 x 10 mg R/ b € 10,49 €

30 x 25 mg R/ b € 8,35 €

120 x 25 mg R/ b € 15,42 €

tabl. verl. afgifte (deelb. kwantit.) Retard Divitabs

42 x 75 mg R/ b € 16,91 €

inf. oploss. i.v. [amp.]

10 x 25 mg / 2 ml R/ b € 11,54 €

Dosulepine

Posol.

depressie: startdosis 25 mg 3x/dag of 75 mg 's avonds, opbouwen tot een dagdosis van 75 tot 150 mg; ouderen: startdosis 25 mg 1 tot 2x/dag. of 25 tot 50 mg 's avonds, opbouwen tot een dagdosis van 75 mg

PROTHIADEN (DHL Pharma Logistics)

dosulepine, hydrochloride

omh. tabl.

28 x 75 mg R/ b € 10,22 €

harde caps.



100 x 25 mg R/ b € 11,01 €

Imipramine

Posol.

depressie: startdosis 10 mg 3x/dag, opbouwen tot 50 mg 3x/dag (n.v.d.r. met de huidige beschikbare vorm is de gebruikelijke dagdosis moeilijk te realiseren); ouderen: startdosis 10 mg 's ochtends, opbouwen tot 10 mg 3x/dag

TOFRANIL (Amdipharm)

imipramine, hydrochloride
omh. tabl.

60 x 10 mg R/ b € 7,38 €

Nortriptyline

Posol.

depressie: startdosis 25 tot 50 mg 's ochtends of 25 mg 2 tot 3x/dag, opbouwen tot 25 mg 3x/dag;
ouderen: start- en onderhoudsdosis 25 mg 's ochtends

NORTRILEN (Lundbeck)

nortriptyline (hydrochloride)
filmomh. tabl.

50 x 25 mg R/ b € 9,02 €

10.3.2.2. Serotonine- en noradrenaline-heropnameremmers (SNRI's)

Plaatsbepaling

- Zie 10.3.
- Deze antidepressiva remmen in variabele mate de heropname van zowel noradrenaline als serotonine. In tegenstelling tot de tricyclische antidepressiva en aanverwanten interageren ze weinig met andere receptoren, en hebben ze geen anticholinerge eigenschappen.
- De specialiteit van duloxetine met als indicatie inspanningsincontinentie (Yentreve®) is niet meer gecommmercialiseerd sinds april 2025 (zie 7.1.2.).

Indicaties (synthese van de SKP)

- Depressie.
- Veralgemeende angststoornis.
- Duloxetine: ook diabetische perifere neuropathische pijn.
- Venlafaxine: ook sociale angststoornis, paniekstoornis.

Contra-indicaties

- Associatie met MAO-inhibitoren (zie 10.3., rubriek "Interacties").
- Duloxetine: ook niet-gecontroleerde hypertensie, ernstige nierinsufficiëntie; leverinsufficiëntie (SKP).
- Venlafaxine: ook niet-gecontroleerde hypertensie. De website "genesmiddelenbijlevercirrose.nl" beoordeelt venlafaxine als "onveilig" (te vermijden) bij levercirrose.

Ongewenste effecten

- Zie 10.3.
- Bloedingen, vooral ter hoogte van de huid en van de mucosa (bv. van het gastro-intestinale systeem).
- Hyponatriëmie, vooral bij ouderen of bij inname van diuretica.



- Langdurige seksuele stoornissen, ook na stopzetten van de SNRI's [zie *Folia maart 2020*].
- Duloxetine: ook misselijkheid, monddroogte, slaperigheid, hoofdpijn.
- Venlafaxine: ook verhoging van de bloeddruk (regelmatige controles zijn aan te raden); misbruik, vooral bij patiënten met antecedenten van verslaving (zie *Folia februari 2020*).

Zwangerschap en borstvoeding

- Zie 10.3..
- **Verhoogd risico van bloedingen tijdens de bevalling bij gebruik op het einde van de zwangerschap** [zie *Folia mei 2020*].

Oudere patiënten

- Voor de aanpak bij ouderen met depressie in het algemeen zie 10.3. Rubriek "Oudere patiënten".
- De aanpak van neuropathische pijn bij ouderen is dezelfde als bij jongere patiënten, zie 8.1. Rubriek "Plaatsbepaling".
- De ongewenste effecten en interacties bij gebruik van SNRI's zijn dezelfde als bij jongere patiënten (zie rubrieken "Ongewenste effecten" en "Interacties"), maar sommige zijn bij de oudere patiënt nog belangrijker.
 - Controleer de bloeddruk voorafgaand aan en tijdens de behandeling bij gekende cardiovasculaire aandoeningen.
 - Wees voorzichtig bij geslotenhoekglaucoom gezien het mogelijk optreden van mydriasis.
 - Controleer het natrium voorafgaand aan de behandeling en vervolgens na 3 tot 4 weken, gezien risico op hyponatriëmie bij ouderen.
 - Voorzichtigheid is geboden tijdens een hittegolf [zie *Folia juni 2024*].
 - SNRI's vragen bijzondere aandacht bij matig/ernstig nierlijden, wat bij ouderen vaak het geval is (zie *Inl.6.1.2.*).
 - Bij leverinsufficiëntie is voor de SNRI's een dosisaanpassing aangewezen.
- Het symbool 80+ ter hoogte van nortriptyline betekent dat het geneesmiddel opgenomen werd in het **Formularium Ouderenzorg**. Klik op het symbooltje om hier meer over te lezen in de geneesmiddelenfiche.

Interacties

- Zie 10.3.
- Verhoogd risico van bloeding bij associatie met antitrombotische geneesmiddelen, NSAID's of acetylsalicylzuur.
- Verhoogd risico van hyponatriëmie bij associëren met diuretica.
- Duloxetine is een substraat van CYP1A2 en CYP2D6, en inhibitor van CYP2D6 (zie *Tabel 1c. in Inl.6.3.*).
- Venlafaxine is een substraat en inhibitor van CYP2D6, en een substraat van P-gp (zie *Tabel 1c. in Inl.6.3. en Tabel 1d. in Inl.6.3.*).


Toediening en posologie




- Zie 10.3.


Duloxetine

Posol.

- depressie en diabetische perifere neuropathische pijn: 60 mg 1x/dag (start 60 mg, max. dagdosis 120 mg)
- angst: 60 mg 1x/dag (start 30 mg, max. dagdosis 120 mg)

DULOXETIN AB (Aurobindo) 
duloxetine (hydrochloride)
maagsapresist. harde caps.
7 x 30 mg R/ 6,67 €

28 x 30 mg R/ b  13,97 €
98 x 30 mg R/ b  27,71 €
28 x 60 mg R/ b  18,55 €

98 x 60 mg R/ b  36,06 €

DULOXETINE EG (EG) 



duloxetine (hydrochloride)
maagsapresist. harde caps.

28 x 30 mg R/ b € 14,26 €
98 x 30 mg R/ b € 28,81 €
28 x 60 mg R/ b € 18,60 €
98 x 60 mg R/ b € 37,42 €

DULOXETINE KRKA (KRKA)

duloxetine (hydrochloride)
maagsapresist. harde caps.

28 x 30 mg R/ b € 13,78 €

28 x 60 mg R/ b € 18,60 €
100 x 60 mg R/ b € 36,85 €

DULOXETINE SANDOZ (Sandoz)

duloxetine (hydrochloride)
maagsapresist. harde caps.

98 x 30 mg R/ b € 27,71 €
98 x 60 mg R/ b € 37,43 €

DULOXETINE TEVA (Teva)

duloxetine (hydrochloride)
maagsapresist. harde caps.

28 x 30 mg R/ b € 14,26 €
100 x 30 mg R/ b € 29,26 €
100 x 60 mg R/ b € 36,58 €

DULOXETINE VIATRIS (Viatris)

duloxetine (hydrochloride)
maagsapresist. harde caps.

28 x 30 mg R/ b € 13,78 €
98 x 30 mg R/ b € 28,82 €
28 x 60 mg R/ b € 18,61 €
98 x 60 mg R/ b € 37,43 €

Venlafaxine

Posol.

- depressie: 75 mg 1x/dag (start 75 mg, max. dagdosis 375 mg)
- angst: 75 mg 1x/dag (start 37,5 tot 75 mg, max. dagdosis 225 mg)

EFEXOR (Viatris)

venlafaxine (hydrochloride)
harde caps. verl. afgifte Exel

7 x 37,5 mg R/ b € 6,83 €
60 x 37,5 mg R/ b € 17,20 €
28 x 75 mg R/ b € 10,99 €
56 x 75 mg R/ b € 19,97 €
98 x 75 mg R/ b € 25,60 €
28 x 150 mg R/ b € 18,13 €
56 x 150 mg R/ b € 24,76 €
98 x 150 mg R/ b € 47,15 €

VENLAFAXINE AB (Aurobindo)

venlafaxine (hydrochloride)
harde caps. verl. afgifte Retard

28 x 37,5 mg R/ b € 11,71 €
56 x 37,5 mg R/ b € 16,44 €

28 x 75 mg R/ b € 10,68 €
56 x 75 mg R/ b € 18,74 €
100 x 75 mg R/ b € 24,96 €
28 x 150 mg R/ b € 17,54 €
56 x 150 mg R/ b € 23,99 €
100 x 150 mg R/ b € 45,78 €

VENLAFAXINE EG (EG)

venlafaxine (hydrochloride)
harde caps. verl. afgifte

56 x 37,5 mg R/ b € 17,24 €
28 x 75 mg R/ b € 10,75 €
98 x 75 mg R/ b € 24,75 €
98 x 150 mg R/ b € 45,30 €

VENLAFAXINE EG (Orifarm Belgium)

venlafaxine (hydrochloride)

harde caps. verl. afgifte

98 x 150 mg R/ b € 45,30 €
(parallelinvoer)

VENLAFAXINE TEVA (Teva)

venlafaxine (hydrochloride)
tabl. verl. afgifte

30 x 225 mg R/ b € 38,59 €

VENLAFAXINE SANDOZ (Sandoz)

venlafaxine (hydrochloride)
harde caps. verl. afgifte Retard

56 x 37,5 mg R/ b € 16,98 €
56 x 75 mg R/ b € 19,39 €
98 x 75 mg R/ b € 24,77 €
28 x 150 mg R/ b € 17,54 €
56 x 150 mg R/ b € 23,99 €
98 x 150 mg R/ b € 45,28 €

10.3.2.3. Noradrenaline- en dopamine-heropnameremmers

Plaatsbepaling

- Zie 10.3.
- Bupropion (syn. amfebutamon) inhibeert de heropname van noradrenaline en dopamine. Bupropion wordt (onder de specialiteitsnaam Zyban®) ook gebruikt bij rookstop (zie 10.5.2.1.).

Indicaties (synthese van de SKP)

- Depressie.



Contra-indicaties

- Associatie met MAO-inhibitoren (zie 10.3., rubriek “Interacties”).
- Voorgeschiedenis van convulsies, *boulimia nervosa* of *anorexia nervosa*.
- Tumor van het centrale zenuwstelsel en plotse ontwenning van alcohol of benzodiazepines (verhoogd risico van convulsies).
- Ernstige leverinsufficiëntie (SKP).

Ongewenste effecten

- Zie 10.3. en 10.5.2.1.

Zwangerschap en borstvoeding

- Zie 10.3.

Oudere patiënten

- Voor de aanpak bij ouderen met depressie in het algemeen zie 10.3. Rubriek “Oudere patiënten”.
- De ongewenste effecten en interacties bij gebruik van noradrenaline- en dopamine-heropnameremmers zijn dezelfde als bij jongere patiënten (zie rubrieken ‘Ongewenste effecten en “Interacties’), maar sommige zijn bij de oudere patiënt nog belangrijker.
 - Bupropion is een sterke inhibitor van CYP-iso-enzymen (zie tabel 1c in Inl. 6.3.): zeker bij ouderen met polyfarmacie moet dit nagekeken worden.
 - Bupropion vraagt bijzondere aandacht bij matig/ernstig nierlijden, wat bij ouderen vaak het geval is (zie Inl.6.1.2.).
- De geneesmiddelen uit deze groep worden niet opgenomen in het **Formularium Ouderenzorg**, omdat het geen standaardbehandeling is in de eerste lijn.

Interacties

- Zie 10.3.
- Bupropion kan de psychische effecten van alcohol versterken.
- Bupropion is een substraat van CYP2B6 en inhibitor van CYP2D6 (zie Tabel 1c. in Inl.6.3.).

Toediening en posologie





- Zie 10.3.

Bupropion

Posol.
depressie: 150 mg 1x/dag (start 150 mg, max. dagdosis 300 mg)

BUPROPION TEVA (Teva)

bupropion, hydrochloride
tabl. regul. afgifte

- 30 x 150 mg R/ b  17,89 €
- 90 x 150 mg R/ b  33,53 €
- 30 x 300 mg R/ b  27,09 €
- 90 x 300 mg R/ b  54,08 €

WELLBUTRIN (GSK)

bupropion, hydrochloride
tabl. regul. afgifte XR

- 30 x 150 mg R/ b  18,53 €



- 90 x 150 mg R/ b € 34,88 €
- 30 x 300 mg R/ b € 28,11 €
- 90 x 300 mg R/ b € 56,53 €

10.3.3. Monoamineoxidase (MAO)-inhibitoren

Plaatsbepaling

- *Zie 10.3.*
- Fenelzine, een irreversibele, niet-selectieve inhibitor van de iso-enzymen MAO-A en MAO-B is niet meer gecommmercialiseerd, maar kan magistraal worden voorgeschreven. Wegens de potentiële toxiciteit en kans op ernstige ongewenste effecten is de risico-batenverhouding goed af te wegen.²⁰ Moclobemide is niet meer gecommmercialiseerd sinds december 2025.
- Moclobemide is een reversibele, selectieve remmer van MAO-A. Wegens de potentiële toxiciteit en kans op ernstige ongewenste effecten is de risico-batenverhouding goed af te wegen.²⁰
- Sommige MAO-B-inhibitoren worden gebruikt bij de ziekte van Parkinson (*zie 10.6.4.*) en worden niet gebruikt als antidepressivum.

Indicaties (synthese van de SKP)

- Depressie.

Contra-indicaties

- Gebruik samen met andere antidepressiva (*zie 10.3., rubriek "Interacties"*) en met dextromethorfan.
- Moclobemide: feochromocytoom.

Ongewenste effecten

- *Zie 10.3.*
- Duizeligheid, hoofdpijn, agitatie, slaapstoornissen, monddroogte, gastro-intestinale stoornissen.
- Moclobemide: ook galactorree.

Zwangerschap en borstvoeding

- *Zie 10.3.*

Oudere patiënten

- Voor de aanpak bij ouderen met depressie in het algemeen *zie 10.3.* Rubriek "Oudere patiënten".
- De geneesmiddelen uit deze groep worden niet opgenomen in het **Formularium Ouderenzorg**, omdat het geen standaardbehandeling is in de eerste lijn.

Interacties

- *Zie 10.3.*
- **Ernstige hypertensie-aanvallen die fataal kunnen zijn, met fenelzine en in mindere mate met moclobemide, bij inname van tyraminerijke voeding of dranken zoals kaas en wijn, of van sympathicomimetica (met inbegrip van de centrale stimulantia, levodopa, nefopam), of bij algemene anesthesie.**
- Moclobemide is een substraat van CYP2C19 en inhibitor van CYP2C19 en CYP2D6 (*zie Tabel 1c. in Inl.6.3.*).

Bijzondere voorzorgen

- Moclobemide: de dosis moet verminderd worden bij leverinsufficiëntie.



Moclobemide

Moclobemide is niet meer gecommmercialiseerd sinds december 2025.

De specialiteit **Moclobemide Sandoz®** is niet meer op de markt sinds december 2025.

Posol.

depressie: 150 mg 2x/dag (start 300 mg, max. dagdosis 600 mg)

10.3.4. Antidepressiva direct werkend op de neuroreceptoren

Plaatsbepaling

- *Zie 10.3.*
- De stoffen in deze groep oefenen hun werking vooral uit ter hoogte van neuroreceptoren (adrenerge, serotoninerge, ...). Mianserine is een antagonist ter hoogte van de presynaptische α_2 -receptoren. Trazodon is een antagonist ter hoogte van de serotoninerceptoren, en remt ook de heropname van serotonine. Mirtazapine is een antagonist ter hoogte van de presynaptische α_2 -receptoren, en van de postsynaptische serotonine- en H_1 -histaminereceptoren. Agomelatine is een agonist ter hoogte van de melatonine-receptoren en een antagonist ter hoogte van bepaalde serotoninerceptoren.
- De risico-batenverhouding voor agomelatine is onduidelijk: de doeltreffendheid is niet overtuigend bewezen en ernstige ongewenste effecten kunnen optreden [*zie Folia januari 2016*]. De Belgische richtlijn Depressie bij volwassenen raadt agomelatine af.²⁰
- Trazodon wordt (meestal in lage doses) gebruikt bij slaapstoornissen omwille van de sederende eigenschappen. Slaapstoornissen worden niet als indicatie vermeld in de SKP. Over het veiligheidsprofiel als slaapmiddel is zeer weinig geweten. Volgens de Belgische richtlijn Aanpak van slaapklachten en insomnie (slapeloosheid) in de eerste lijn is gebruik van dit middel bij slapeloosheid te vermijden.²⁰

Indicaties (synthese van de SKP)

- Depressie.

Contra-indicaties

- Associatie met MAO-inhibitoren (*zie 10.3., rubriek "Interacties"*).
- Agomelatine: transaminasewaarden 3 maal hoger dan de normaalwaarden; leverinsufficiëntie (SKP).
- Mianserine en trazodon: ook acuut myocardinfarct; hartritmestoornissen (vooral atrioventriculair blok).
- Mianserine: ook ernstige leverinsufficiëntie (SKP).

Ongewenste effecten

- *Zie 10.3.*
- Hyperseksualiteit [*zie Folia juni 2024*].
- Mianserine, mirtazapine en trazodon: sedatie. Dit sedatieve effect kan gewenst zijn bij depressie met angst of slaapstoornissen, maar met mogelijk residueel effect overdag. De hoogste dosis of de enige dagdosis zal bij voorkeur 's avonds worden ingenomen.
- Trazodon, mirtazapine: priapisme [*zie Folia oktober 2021*].
- Mianserine en mirtazapine: gewichtstoename (frequent); agranulocytose (zeldzaam).
- Agomelatine: hoofdpijn, migraine, duizeligheid, slaperigheid, slapeloosheid, angst; leverstoornissen gaande tot leverinsufficiëntie, galblaasstenen [*zie Folia mei 2019*].

Zwangerschap en borstvoeding

- *Zie 10.3.*

Oudere patiënten

- Voor de aanpak bij ouderen met depressie in het algemeen *zie 10.3.* Rubriek "Oudere patiënten".



- Sommige antidepressiva direct werkend op de neuroreceptoren vragen bijzondere aandacht bij matig/ernstig nierlijden, wat bij ouderen vaak het geval is (zie Inl.6.1.2.).
- De geneesmiddelen uit deze groep worden niet opgenomen in het **Formularium Ouderenzorg**, omdat het geen standaardbehandeling is in de eerste lijn.

Interacties

- Zie 10.3.
- Agomelatine is een substraat van CYP1A2 (zie Tabel Ic. in Inl.6.3.).
- Mianserine is een substraat van CYP2D6 (zie Tabel Ic. in Inl.6.3.).
- Trazodon is een substraat van CYP3A4 (zie Tabel Ic. in Inl.6.3.).

Bijzondere voorzorgen

- Bij leverinsufficiëntie is voor sommige antidepressiva direct werkend op de neuroreceptoren een dosisaanpassing aangewezen.
- Agomelatine: de leverfunctie moet gecontroleerd worden vóór starten van de behandeling en nadien op regelmatige tijdstippen (zie "rubriek Contra-indicaties" en Folia mei 2014); voorzichtig indien gebruikt bij patiënten met alcoholafhankelijkheid.
- Mianserine en mirtazapine: bij optreden van koorts, keelpijn enz. dient gedacht te worden aan de mogelijkheid van agranulocytose.

Toediening en posologie

- Zie 10.3.

Agomelatine

Posol.
depressie: 25 mg 1x/dag (max. dagdosis 50 mg)

VALDOXAN (Servier)
agomelatine
filmomh. tabl.
28 x 25 mg R/ 48,78 €


Mianserine




Posol.
depressie: 60 tot 90 mg p.d. (start 30 mg, max. dagdosis 90 mg) in 1 tot 3 doses



LERIVON (Organon)
mianserine, hydrochloride
omh. tabl.
90 x 10 mg R/ b 11,90 €

Mirtazapine

Posol.
depressie: 15 tot 45 mg 1x/dag (start 15 tot 30 mg, max. dagdosis 45 mg)

MIRTAZAPINE AB (Aurobindo) 
mirtazapine
orodisp. tabl.
30 x 15 mg R/ b 12,72 €

90 x 15 mg R/ b  26,89 €
30 x 30 mg R/ b  18,07 €
90 x 30 mg R/ b  38,35 €

90 x 45 mg R/ b  35,67 €
MIRTAZAPINE EG (EG) 
mirtazapine



filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)

- 30 x 15 mg R/ b € 13,32 €
- 60 x 15 mg R/ b € 20,18 €
- 100 x 15 mg R/ b € 29,72 €
- 60 x 30 mg R/ b € 28,44 €
- 100 x 30 mg R/ b € 44,27 €

filmomh. tabl.

- 50 x 45 mg R/ b € 27,64 €
- 100 x 45 mg R/ b € 39,09 €

orodisp. tabl. Instant

- 60 x 15 mg R/ b € 20,18 €
- 100 x 15 mg R/ b € 29,72 €
- 100 x 30 mg R/ b € 42,82 €

MIRTAZAPINE EG (Orifarm Belgium)



mirtazapine

filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)

- 100 x 15 mg R/ b € 29,72 €
- 100 x 30 mg R/ b € 44,27 €

(parallelinvoer)

MIRTAZAPINE EG (PI-Pharma)



mirtazapine

filmomh. tabl. (deelb. niet kwantit.)

- 100 x 15 mg R/ b € 29,72 €
- (parallelinvoer)

MIRTAZAPINE SANDOZ (Sandoz)



mirtazapine

orodisp. tabl.

- 30 x 15 mg R/ b € 13,17 €
- 100 x 15 mg R/ b € 29,70 €
- 30 x 30 mg R/ b € 18,95 €
- 50 x 30 mg R/ b € 23,35 €
- 100 x 30 mg R/ b € 42,80 €
- 30 x 45 mg R/ b € 20,11 €
- 50 x 45 mg R/ b € 27,46 €
- 100 x 45 mg R/ b € 38,76 €

MIRTAZAPINE VIATRIS (Viatris)



mirtazapine

filmomh. tabl. (deelb. niet kwantit.)

- 30 x 15 mg R/ b € 13,32 €
- 50 x 15 mg R/ b € 17,78 €
- 100 x 15 mg R/ b € 29,72 €
- 30 x 30 mg R/ b € 19,22 €
- 50 x 30 mg R/ b € 24,18 €
- 100 x 30 mg R/ b € 44,27 €

filmomh. tabl.

- 30 x 45 mg R/ b € 20,39 €
- 50 x 45 mg R/ b € 28,78 €
- 100 x 45 mg R/ b € 39,09 €

REMERGON (Organon)



mirtazapine

orodisp. tabl. SolTab

- 30 x 15 mg R/ b € 12,72 €
- 30 x 30 mg R/ b € 18,07 €
- 30 x 45 mg R/ b € 19,32 €

Trazodon

Posol.

depressie: 150 tot 400 mg p.d. (start 150 mg, ouderen 100 mg; max. dagdosis 400 mg, ouderen 300 mg) in 1 tot 3 doses

TRAZODONE EG (EG)



trazodon, hydrochloride

tabl. (deelb. in 4 kwantit.)

- 30 x 100 mg R/ b € 8,56 €
- 90 x 100 mg R/ b € 11,99 €
- 120 x 100 mg R/ b € 14,49 €

TRAZODONE TEVA (Teva)



trazodon, hydrochloride

tabl. (deelb. niet kwantit.)

- 30 x 100 mg R/ b € 8,49 €
- 90 x 100 mg R/ b € 11,72 €
- 120 x 100 mg R/ b € 14,49 €

10.3.5. Vortioxetine

Plaatsbepaling

- Zie 10.3.
- Vortioxetine moduleert de serotoninereceptoractiviteit en de activiteit van andere neurotransmitters (dopamine, noradrenaline) en remt de serotoninetransporter. Het heeft vooral een serotonerge activiteit.
- Er is geen evidentie voor de meerwaarde van vortioxetine ten opzichte van de andere antidepressiva.



Rechtstreeks vergelijkend onderzoek met SSRI's is schaars en kon geen meerwaarde van vortioxetine aantonen.⁷¹ Langetermijnonderzoek ontbreekt.

Indicaties (synthese van de SKP)

- Depressie.

Contra-indicaties

- Associatie met MAO-inhibitoren (zie 10.3., rubriek "Interacties").

Ongewenste effecten

- Zie 10.3.
- Gastro-intestinale ongewenste effecten, vooral nausea en braken, diarree, obstipatie: frequent.
- Centrale ongewenste effecten (hoofdpijn, abnormale dromen, duizeligheid...): zeer frequent.
- Pruritus: frequent.
- Angio-oedeem, urticaria.
- Serotoninesyndroom bij hoge doses of associëren met andere serotonerge geneesmiddelen (zie Inl.6.2.4.).
- Bloedingen, vooral ter hoogte van de huid en van de mucosa (bv. van het gastro-intestinale systeem).

Zwangerschap en borstvoeding

- Zie 10.3.
- **Verhoogd risico van bloedingen tijdens de bevalling bij gebruik op het einde van de zwangerschap [zie Folia mei 2020].**

Oudere patiënten

- Voor de aanpak bij ouderen met depressie in het algemeen zie 10.3. Rubriek "Oudere patiënten".
- Voorzichtigheid is geboden tijdens een hittegolf [zie Folia juni 2024].
- Vortioxetine wordt niet opgenomen in het **Formularium Ouderenzorg**, omdat het geen standaardbehandeling is in de eerste lijn.

Interacties

- Zie 10.3.
- Verhoogd risico van bloeding bij associëren met antitrombotische middelen, NSAID's of acetylsalicylzuur.
- Verhoogd risico van hyponatriëmie bij associëren met diuretica.
- Verhoogd risico van serotoninesyndroom bij associëren met andere middelen met serotoninerge werking (zie Inl.6.2.4.).
- Vortioxetine is een substraat van CYP2D6 (zie Tabel 1c. in Inl.6.3.).

Bijzondere voorzorgen

- Voorzichtigheid is geboden bij ouderen, en in geval van ernstige nier- of leverinsufficiëntie.

Toediening en posologie

- Zie 10.3.

<i>Posol.</i> depressie: 10 mg 1x/dag
--

BRINTELLIX (Lundbeck)
vortioxetine (hydrobromide)
filmomh. tabl.
28 x 5 mg R/ 24,75 €
28 x 10 mg R/ 39,88 €



28 x 20 mg R/ 69,56 €

BRINTELLIX (PI-Pharma)
vortioxetine (hydrobromide)
filmomh. tabl.
28 x 10 mg R/
28 x 20 mg R/
(parallele distributie)

10.3.6. Esketamine

Plaatsbepaling

- Esketamine is de S-enantiomeer van het anestheticum ketamine. Beide producten worden in parenterale vorm gebruikt in de anesthesie (zie 18.1.1.). Daarnaast is esketamine ook gecommmercialiseerd als neusspray voor lokale toediening.
- Esketamine neusspray heeft als indicaties vermeld in de SKP de behandeling van therapieresistente depressieve episoden of acute, kortdurende behandeling van een depressieve stoornis in een psychiatrische noodsituatie; dit altijd in combinatie met een SSRI of een SNRI. Esketamine is werkzaam dan placebo bij therapieresistente depressie, maar de winst is beperkt.⁷² Het is niet duidelijk hoe lang de behandeling moet voortgezet worden om blijvende remissie te bekomen. De hypothese dat esketamine suïcidaal gedrag zou verminderen, kon niet bevestigd worden in studies.⁷³ Ook ketamine IV wordt offlabel gebruikt bij therapieresistente depressies, maar de risico-batenverhouding is nog onduidelijk.⁷⁴
- Langetermijnstudies bij patiënten zonder fysieke of psychiatrische risicofactoren hebben geen onverwachte ongewenste effecten aan het licht gebracht.^{75 76}
- Vergelijkend onderzoek met andere medicatie is schaars. Een open-label studie bij patiënten met therapieresistente depressie vond meer kans op remissie met esketamine dan met quetiapine na 8 weken, maar geen van beide producten presteerde bijzonder goed op dit eindpunt.^{77 78} Gezien de hoge kostprijs en het feit dat de behandeling onder medisch toezicht dient plaats te vinden vanwege de acute, soms ernstige ongewenste effecten, is de risico-batenverhouding van esketamine nog verder uit te klaren.⁷²
- Esketamine is een “geneesmiddel gelijkgesteld aan de verdoovende middelen” (zie *Intl.2.11.8.*).

Indicaties (synthese van de SKP)

- Behandeling van therapieresistente matige tot ernstige depressieve episoden die niet hebben gereageerd op minstens twee antidepressiva.
- Acute kortdurende behandeling van een matige tot ernstige depressieve episode, voor snelle vermindering van depressieve symptomen die volgens klinisch oordeel een psychiatrische noodsituatie vormen.

Contra-indicaties

- Aneurysmatische vaatziekte, arterioveneuze malformaties, intracerebrale bloeding, recent cardiovasculair event.

Ongewenste effecten

- Psychisch: zeer vaak: symptomen van dissociatie; vaak: angst, eufore stemming, verwarde toestand, derealisatie, prikkelbaarheid, hallucinaties, paniekaanval.
- Neurologisch: zeer vaak: duizeligheid, slaperigheid, hoofdpijn, dysgeusie, hypoesthesie; vaak: paresthesie, sedatie, tremor, lethargie, dysartrie, aandachtsstoornis, troebel zicht. Meldingen van insult.
- Cardiovasculair: zeer vaak: verhoogde bloeddrukmeting; vaak: hypertensie, tachycardie. Soms: bradycardie, hypotensie.
- Gastro-intestinaal: zeer vaak: nausea, braken; vaak: hypo-esthesie oraal, droge mond.



- ORL: zeer vaak: vertigo; vaak: tinnitus, hyperacusis, nasale droogheid en neusongemak, keelirritatie.
- Urinewegaandoeningen: vaak: pollakisurie, dysurie, mictiedrang, nycturie.
- Risico van afhankelijkheid en misbruik.

Zwangerschap en borstvoeding

- Zwangerschap
 - Het is niet mogelijk om een uitspraak te doen over de veiligheid van gebruik van esketamine tijdens de zwangerschap (geen of onvoldoende informatie beschikbaar). In dierstudies werd neurotoxiciteit vastgesteld.
- Borstvoeding
 - Het is niet mogelijk om een uitspraak te doen over de veiligheid van gebruik van esketamine tijdens de borstvoeding (geen of onvoldoende informatie beschikbaar).

Oudere patiënten

- Voor de aanpak bij ouderen met depressie in het algemeen *zie 10.3.* Rubriek 'Oudere patiënten'.
- Esketamine wordt niet opgenomen in het **Formularium Ouderenzorg**, omdat het geen standaardbehandeling is in de eerste lijn.

Interacties

- Bij gelijktijdig gebruik met andere geneesmiddelen die het centrale zenuwstelsel onderdrukken: verhoogd risico op onderdrukking van het centrale zenuwstelsel; bij gelijktijdig gebruik van tramadol in hoge doses: risico van ademhalingsdepressie.
- Bij gelijktijdig gebruik met bloeddrukverhogende geneesmiddelen (psychostimulantia, ergotderivaten, thyroïd hormonen, vasopressine, MAO-inhibitoren): verhoogd risico van hypertensie en tachycardie.
- Bij gelijktijdig gebruik met xanthinederivaten: verhoogd risico van convulsies.
- Esketamine is een substraat van CYP3A4, met risico van interacties met inhibitoren en inductoren van deze CYP-iso-enzymen (*zie Tabel 1c. in Inl.6.3.*).

Bijzondere voorzorgen

- Esketamine nasaal mag enkel worden voorgeschreven door een psychiater. Het is bedoeld om door de patiënt zelf te worden toegediend, in een geschikte klinische setting en onder direct toezicht van een professionele zorgverlener. Patiënten moeten gedurende minstens twee uur na de toediening worden opgevolgd (bewustzijnsstoornissen en hypertensie) en mogen tot de volgende dag geen voertuig besturen of machines bedienen.
- Personen met een voorgeschiedenis van middelenmisbruik of -afhankelijkheid kunnen een groter risico hebben op misbruik en oneigenlijk gebruik van esketamine. Controleer tijdens de behandeling op gedragingen of situaties van misbruik of oneigenlijk gebruik, waaronder 'drug seeking behaviour'.

SPRAVATO (Janssen-Cilag)

esketamine (hydrochloride)

nas. spray oploss. (unidose)

3 x 28 mg / 1 dos. U.H. [572 €]

(1 dos. = 2 verstuivingen = 28 mg; gelijkgesteld aan de verdovende middelen)

10.3.7. Sint-janskruid

Plaatsbepaling

- *Zie 10.3.*
- Als werkingsmechanisme van sint-janskruid (*Hypericum perforatum*) worden inhibitie van de heropname van serotonine en in mindere mate inhibitie van de monoamineoxidasen gesuggereerd.



- Sint-janskruid (*Hypericum perforatum*) zou bij milde tot matige depressie even werkzaam zijn als SSRI's op korte termijn.³² Het heeft globaal weinig ongewenste effecten, maar kan wel potentieel ernstige interacties induceren.³² Er is geen evidentie voor de werkzaamheid bij ernstige depressie of op langere termijn.^{79,80} De Belgische richtlijn *Depressie bij volwassenen* raadt gebruik bij ernstige depressie af wegens onduidelijkheid rond effectiviteit, werkzaam bestanddeel, dosering, ongewenste effecten en interacties met andere geneesmiddelen.⁵¹

Indicaties (synthese van de SKP)

- Depressie (niet bij majeure depressie).

Contra-indicaties

- Associatie met MAO-inhibitoren (zie 10.3., rubriek "Interacties").

Ongewenste effecten

- Gastro-intestinale ongewenste effecten.
- Hoofdpijn.
- Anorgasmie.
- Fotosensibilisatie.

Zwangerschap en borstvoeding

- Zie 10.3.

Oudere patiënten

- Voor de aanpak bij ouderen met depressie in het algemeen zie 10.3. Rubriek "Oudere patiënten".
- De ongewenste effecten en interacties bij gebruik van Sint-janskruid zijn dezelfde als bij jongere patiënten (zie rubrieken "Ongewenste effecten en "Interacties"), maar sommige zijn bij de oudere patiënt nog belangrijker.
 - Voorzichtigheid is geboden tijdens een hittegolf [zie *Folia juni 2024*].
 - Sint-janskruid is een sterke inductor van CYP3A4 (zie *tabel 1c in Inl. 6.3.*): zeker bij ouderen met polyfarmacie moet dit nagekeken worden.
- Sint-Janskruid wordt niet opgenomen in het **Formularium Ouderenzorg**, omdat het geen standaardbehandeling is in de eerste lijn.

Interacties

- Zie 10.3.
- Sint-janskruid is een sterke inductor van CYP3A4 en P-gp (zie *Tabel 1c in Inl.6.3. en Tabel 1d in Inl.6.3.*), met o.a. verminderd effect van de vitamine K-antagonisten [zie *Folia oktober 2005*].
- Een belangrijke interactie is het minder betrouwbaar worden van hormonale anticonceptiva (oraal, transdermaal, vaginaal, implantaat) en orale hormonale noodanticonceptie [zie *Folia november 2021*, waarin maatregelen worden aangereikt om de interactie te vermijden].
- Risico van serotoninesyndroom (*voir Inl.6.2.4.*) bij associëren met andere geneesmiddelen met serotoninerge werking.

Bijzondere voorzorgen

- De hier vermelde preparaten zijn als geneesmiddel vergund. Voor preparaten die als voedingssupplement worden verkocht (niet vermeld in het Repertorium), bestaat geen zekerheid over de kwaliteit, en is de dosis die vermeld wordt in de begeleidende informatie vaak lager dan deze die in de studies werd gebruikt. Ook bij deze lage doses is enzyminductie mogelijk.

Posol.

depressieve klachten: 300 mg 3x/dag



HYPERIPLANT (Schwabe)

Hypericum perforatum [droog extract]

omh. tabl.

90 x 300 mg R/ 25,64 €

10.3.8. Middelen bij bipolaire stoornissen

Plaatsbepaling

- Bipolaire stoornissen, vroeger manisch-depressieve episoden genoemd, bestaan uit het afwisselend optreden van depressieve en manische episoden, maar ook van gemengde episoden, met intervallen van stabiele stemming. De intensiteit en de frequentie van de episodes variëren. Soms bestaat er duidelijk overwicht van één bepaalde stemmingsepisode, bijvoorbeeld depressieve episoden.
- Bij een *manische episode* zijn lithium, antipsychotica (zie 10.2.) en valproïnezuur/valproaat (zie 10.7.1.1.) de middelen met de beste risico-batenverhouding.⁸¹ Voor lithium is er het meeste bewijs dat een onderhoudsbehandeling het aantal recidieven van manische episodes vermindert. Carbamazepine, olanzapine, ziprasidone, en haloperidol zijn tweede keuze vanwege hun ongewenste effecten.⁸¹ Antipsychotica worden gebruikt bij ernstige manische episoden met motorische hyperactiviteit en psychotische symptomen. Lithium werkt traag in (2 tot 3 weken), zodat soms een antipsychoticum wordt geassocieerd om de acute fase te overbruggen [zie *Folia februari 2014*]. Valproïnezuur/valproaat is gecontra-indiceerd bij zwangere vrouwen. Bij agitatie en slapeloosheid kan kortdurend een benzodiazepine (zie 10.1.) worden geassocieerd, maar benzodiazepines hebben geen effect op de kernsymptomen van manie [zie *Folia februari 2014*].⁸¹
- Bij een *depressieve episode* zijn lithium en bepaalde antipsychotica (alleen voor quetiapine als indicatie vermeld in de SKP) behandelopties [zie *Folia februari 2014*]. Een monotherapie met antidepressiva, vooral TCA's en SNRI's, kan bij een bipolaire stoornis een manische episode uitlokken.⁸² Bij een ernstige depressieve episode kan een SSRI worden toegevoegd aan lithium of aan het antipsychoticum.⁸¹
- Vaak wordt een *chronische stemmingsregulerende behandeling* voorgesteld naast de behandeling van de acute episoden.⁸¹ Enkel met lithium is een vermindering van het aantal suïcides bij patiënten met bipolaire stoornissen aangetoond.⁸³ Andere onderbouwde behandelopties voor de preventie van stemmingsepisodes zijn een antipsychoticum (zie 10.2.) (meeste gegevens voor quetiapine en olanzapine, in mindere mate voor aripiprazol), valproïnezuur/valproaat (zie 10.7.1.1.), carbamazepine (zie 10.7.2.1.) en lamotrigine (zie 10.7.1.2.).⁸¹ Antidepressiva kunnen (hypo)manie veroorzaken indien niet gegeven in associatie met een stemmingsregulerend middel.^{81 84}

10.3.8.1. Lithiumzouten

Plaatsbepaling

- Zie 10.3.8.
- De lithiumzouten worden hier geklasseerd bij de antidepressiva, maar worden meestal als stemmingsregulerende middelen omschreven.

Indicaties (synthese van de SKP)

- Bipolaire stoornis.

Contra-indicaties

- Dehydratie, natriumarm dieet, ziekte van Addison.
- Onbehandelde hypothyreoïdie.
- Hartfalen, hartritmestoornissen, recent myocardinfarct.
- Regelmatig gebruik van povidon-jood op grote oppervlakten.
- Ernstige nierinsufficiëntie (SKP).



Ongewenste effecten

- **Lithium is een geneesmiddel met nauwe therapeutisch-toxische marge.**
- Intoxicatieverschijnselen zijn o.a. ernstige tremor, vertigo, fasciculaties, myoclonieën, convulsies, verwardheid, sufheid gaande tot coma. Na een intoxicatie is er een grotere gevoeligheid voor neurologische ongewenste effecten. Neurologische restverschijnselen zijn mogelijk.
- Nausea, diarree, sedatie, fijne tremor: frequent, vooral 2 tot 4 uur na inname, veelal voorbijgaand.
- Verminderde nierfunctie.
- Polyurie, dorst; zelden: nefrogene *diabetes insipidus*.
- Elektrocardiografische veranderingen, hartritmestoornissen, ataxie, dysarthrie, convulsies en desoriëntatie, zeker wanneer de plasmaconcentraties 1 mmol/l overschrijden.
- Struma en/of hypothyreoïdie.
- Hyperparathyreoïdie en hypercalciëmie.
- Gewichtstoename.
- Huidafwijkingen: acne, psoriasis, alopecie.

Zwangerschap en borstvoeding

- Het niet behandelen van een bipolaire stoornis tijdens de zwangerschap kan nadelige effecten hebben voor moeder en kind.
- **Sterk vermoeden van teratogene effecten (vooral cardiale afwijkingen) door lithium; gebruik tijdens het eerste trimester is daarom best te mijden en indien noodzakelijk: zo laag en zo constant mogelijke plasmaspiegels. Het gebruik van lithium op het einde van de zwangerschap is eveneens te mijden omwille van mogelijke toxiciteit bij de foetus en de pasgeborene. Bij gebruik van lithium tijdens de zwangerschap is extra monitoring vereist.**
- **Het gebruik van lithium tijdens de periode van borstvoeding wordt afgeraden.**

Oudere patiënten

- Voor de aanpak bij ouderen met depressie in het algemeen *zie 10.3*. Rubriek “Oudere patiënten”.
- De ongewenste effecten en interacties bij gebruik van lithium zijn dezelfde als bij jongere patiënten (zie rubrieken “Ongewenste effecten” en “Interacties”), maar sommige zijn bij de oudere patiënt nog belangrijker.
 - Lithium is een product met een nauwe therapeutisch-toxische marge: zeker bij ouderen is voorzichtigheid aangewezen (*zie Inl.6.2*). Vooral bij starten van nieuwe geneesmiddelen of dosisverandering is aandacht voor de vele interacties belangrijk (*zie Inl.6.3*).
 - Lithium vraagt bijzondere aandacht bij matig/ernstig nierlijden, wat bij ouderen vaak het geval is (*zie Inl.6.1.2*).
- Lithium wordt niet opgenomen in het **Formularium Ouderenzorg**, omdat het geen standaardbehandeling is in de eerste lijn.

Interacties

- Verhoogd risico van extrapiramidale symptomen en neurotoxiciteit (bv. maligne antipsychoticasyndroom) door antipsychotica.
- Stijging van de plasmaconcentraties van lithium met verhoogd risico van ongewenste effecten bij inname van NSAID's, ACE-inhibitoren of sartanen, en bij natriumdepletie (door diuretica, zoutarm dieet, braken of diarree).

Bijzondere voorzorgen

- Vóór het starten van een lithiumtherapie is evaluatie van nier- en schildklierfunctie noodzakelijk, alsook een ECG.
- Een week na het opstarten, na dosisaanpassingen of bij intermitterende ziekte (bv. ernstige infectie of




nierprobleem) moeten de lithiumplasmaconcentraties worden geëvalueerd.

- Minstens een zesmaandelijke controle van de lithiumplasmaconcentraties, de nier- en schildklierfunctie en het ionogram (Na, K, Ca) is wenselijk.
- Een zoutarm dieet en dehydratie moeten vermeden worden.
- Lithium moet, indien mogelijk, progressief worden afgebouwd (verhoogd risico van uitlokken van een nieuwe manische of depressieve episode bij plots stoppen).
- Bij vrouwen in de vruchtbare leeftijd zonder zwangerschapswens is bij lithiumtherapie doeltreffende anticonceptie aangewezen, met aandacht voor de mogelijke interacties.


Posologie

- De dosis moet individueel aangepast worden, gezien de belangrijke interindividuele verschillen in kinetiek van lithium en in gevoeligheid voor lithium die toeneemt met de leeftijd.
- De dosisaanpassing gebeurt op geleide van de plasmaconcentraties van lithium die ongeveer 12 uur na de laatste inname worden gemeten. Een concentratie tussen 0,6 en 0,8 mmol/l is wenselijk voor de onderhoudsbehandeling; bij ouderen worden lagere concentraties nagestreefd.
- Bij nierinsufficiëntie zijn dosisreductie en extra monitoring vereist.

CAMCOLIT (Essential Pharma) 

lithium, carbonaat

filmomh. tabl. (deelb. niet kwantit.)

100 x 400 mg R/ b  30,63 €

10.4. Middelen bij ADHD en narcolepsie

10.4.1. Middelen bij ADHD

Plaatsbepaling

- Volgens het Zorgpad ADHD impliceren de ADHD-diagnose en het opstarten van een behandeling een specifieke evaluatie door een deskundige of een deskundigenteam.⁸⁵
- Bij kinderen vanaf zes jaar met een *ernstige vorm* van ADHD, biedt starten met medicatie van bij het begin van de behandeling, in combinatie met psychosociale en opvoedingsinterventies, volgens het Zorgpad ADHD de beste kansen op succes.
- Bij kinderen onder zes jaar zijn er weinig gegevens over medicatie; het Zorgpad ADHD stelt dat medicatie niet aangewezen is in deze leeftijdsgroep.⁸⁵ Ook de indicatiestelling in de SKP's geldt enkel voor kinderen vanaf 6 jaar.
- Het nut van een vaak levenslange behandeling van ADHD bij volwassenen met geneesmiddelen waarvan de werkzaamheid en veiligheid op lange termijn onvoldoende aangetoond zijn, kan in vraag gesteld worden.⁸⁶ Zeker ook vanwege het potentieel verslavend effect van de meeste middelen.
- Methylfenidaat (een indirect werkend sympathicomimeticum verwant met amfetamine) is het meest onderzocht bij kinderen en adolescenten met een formele diagnose van ADHD en er is de meeste ervaring mee.⁸⁷ Het is niet duidelijk bij welke subgroepen het voordeel het grootst is en de grootte van het effect is onzeker gezien de methodologische tekortkomingen van de studies [zie *Folia februari 2016*]. Methylfenidaat wordt ook (voor sommige specialiteiten offlabel) gebruikt bij volwassenen met ADHD, maar de risico-batenverhouding in die groep is niet altijd gunstig.⁸⁸ Sommige specialiteiten van methylfenidaat vermelden ook narcolepsie als indicatie in hun SKP (zie 10.4.2.).
- Atomoxetine (een selectieve noradrenaline-heropnameremmer) is geen psychostimulans en heeft in de SKP de indicatie ADHD bij kinderen en volwassenen.^{89 90} Het effect van atomoxetine treedt pas na enkele weken in. In vergelijking met stimulantia is de werkzaamheid beperkter en het veiligheidsprofiel ongunstiger.⁸⁹



- Lisdexamfetamine (een prodrug van dexamfetamine) is gecommmercialiseerd voor gebruik bij kinderen in de leeftijd van 6 jaar en ouder wanneer de respons op eerdere behandeling met methylfenidaat klinisch onvoldoende wordt beschouwd. Het is volgens de SKP ook geïndiceerd als onderdeel van een uitgebreid behandelingsprogramma voor ADHD bij volwassenen met reeds bestaande symptomen van ADHD in de kindertijd. Gezien de vele ongewenste effecten en de beperkte onderbouwing is de risicobatenverhouding twijfelachtig [zie *Folia mei 2022*]. Dexamfetamine wordt soms als magistrale bereiding voorgeschreven; het staat vermeld bij de verdovende middelen en psychotrope stoffen.
- Guanfacine (een α_2 -receptoragonist) is geen psychostimulans en heeft als indicatie in de SKP de behandeling van ADHD bij kinderen en adolescenten van 6 tot en met 17 jaar bij wie psychostimulantia onvoldoende doeltreffend zijn of niet verdragen worden. Gezien de onzekerheid over de werkzaamheid en de vele ongewenste effecten is de risicobaten-verhouding twijfelachtig [zie *Folia februari 2017*].
- Langetermijngegevens over doeltreffendheid en veiligheid van deze geneesmiddelen blijven beperkt. Vergelijkend onderzoek tussen de verschillende medicamenteuze opties is zeer schaars.

Indicaties (synthese van de SKP)

- Methylfenidaat: ADHD bij kinderen vanaf 6 jaar en (in sommige SKP's) volwassenen.
- Atomoxetine: ADHD bij kinderen vanaf 6 jaar en volwassenen.
- Guanfacine: ADHD bij kinderen vanaf 6 jaar, bij falen of niet goed verdragen van stimulantia.
- Lisdexamfetamine: ADHD bij kinderen vanaf 6 jaar bij falen van methylfenidaat; ADHD bij volwassenen.

Contra-indicaties

- Methylfenidaat: (antecedenten van) cardiovasculaire of cerebrovasculaire aandoeningen, ernstige depressie, suïcidale neigingen, anorectische stoornissen, psychose of bipolaire stoornissen, hyperthyreoïdie, glaucoom, (antecedenten van) feochromocytoom.
- Atomoxetine: matige tot ernstige hypertensie, (antecedenten van) cardiovasculaire of cerebrovasculaire aandoeningen, glaucoom, (antecedenten van) feochromocytoom.
- Guanfacine: risicofactoren voor QT-verlenging (zie *Inl.6.2.2*).
- Lisdexamfetamine: matige tot ernstige hypertensie, cardiovasculaire aandoeningen, gelijktijdige behandeling met IMAO, hyperthyreoïdie, glaucoom, geagiteerde gemoedstoestanden.

Ongewenste effecten

- Hoofdpijn, emotionele instabiliteit, nervositas, agitatie en anorexie, nausea, abdominale pijn: frequent en meestal dosisafhankelijk.
- Convulsies, compulsief gedrag en psychotische reacties: zeldzaam, maar ernstig en vooral bij overdosering.
- Stimulantia en atomoxetine: (verergering van) tics en gilles-de-la-tourette syndroom is gemeld.
- Atomoxetine: ook frequent sedatie; zelden: ernstige leverstoornissen, suïcidaal gedrag, groeivertraging tijdens de behandeling zonder invloed op de uiteindelijke lengte.
- Methylfenidaat: ook frequent slapeloosheid; groeivertraging bij langdurige behandeling, met een beperkte impact op de uiteindelijke lengte [zie *Folia juli 2017*].
- Methylfenidaat en atomoxetine: palpitaties, verhoging van de bloeddruk, priapisme (zelden) [zie *Folia oktober 2021*]. Ook mogelijkheid van toegenomen cardiovasculair risico bij chronisch gebruik, maar de gegevens zijn geruststellend mits in acht nemen van de contra-indicaties [zie *Folia november 2016*].
- Guanfacine: ook sedatie, slaperigheid, hypotensie, bradycardie, syncope, verlenging van het QT-interval, gewichtstoename.
- Lisdexamfetamine: ook verminderde eetlust en gewichtsverlies, duizeligheid, slaperigheid, tachycardie, gastro-intestinale stoornissen, koorts, dyspneu, rash, groeivertraging tijdens de behandeling. Gevallen van plotse dood zijn beschreven.



Zwangerschap en borstvoeding

- **Zwangerschap**
 - **Amfetaminen (methylfenidaat, (lis)dexamfetamine)**: een licht verhoogd risico op hartafwijkingen is niet uit te sluiten. Bij gebruik op het einde van de zwangerschap kunnen onttrekkingsverschijnselen bij de pasgeborene ontstaan. Gegevens bij recreatieve gebruikers van amfetamine tonen signalen van een dosis-afhankelijk verhoogd risico van vroeggeboorte en een effect op de groei en geboortegewicht.
 - Voor **atomoxetine** en **guanfacine** zijn de gegevens te schaars om een uitspraak te doen over de eventuele risico's.
- **Borstvoeding**
 - **Amfetaminen (methylfenidaat, (lis)dexamfetamine)** er zijn geen signalen van nadelige effecten bij het borstgevoede kind, maar de gegevens zijn schaars. Bij gebruik tijdens de periode van borstvoeding, attent zijn voor het optreden bij het kind van rusteloosheid, slapeloosheid, verminderde eetlust en een verminderde groei.
 - Voor **atomoxetine** en **guanfacine** zijn de gegevens te schaars om een uitspraak te doen over de eventuele risico's.

Interacties

- Atomoxetine en methylfenidaat: hypertensieve opstoten bij associëren met niet-selectieve MAO-inhibitoren; verhoogd risico van convulsies bij associëren met andere middelen die convulsies kunnen veroorzaken (zie *Inl.6.2.8*).
- Methylfenidaat: overdreven sedatie bij associëren met alcohol; risico van serotoninesyndroom (zie *Inl.6.2.4*) bij associëren met andere geneesmiddelen met serotoninerge werking, maar het mechanisme is onduidelijk of de evidentie is beperkt.
- Guanfacine: verhoogd risico van *torsades de pointes* bij associëren met andere middelen die het risico van QT-verlenging verhogen (zie *Inl.6.2.2*); overdreven sedatie bij associëren met andere sederende middelen of alcohol; guanfacine is een substraat van CYP3A4 (zie *Tabel 1c. in Inl.6.3*).
- Lisdexamfetamine: risico van serotoninesyndroom (zie *Inl.6.2.4*) bij associëren met andere geneesmiddelen met serotoninerge werking; versterken van de analgetische effecten van opioïden; verminderen van het antihypertensieve effect van antihypertensiva; gewijzigde eliminatie van lisdexamfetamine bij gelijktijdig gebruik van geneesmiddelen die de urinaire pH wijzigen; overdreven sedatie bij associëren met alcohol.
- Atomoxetine is een substraat van CYP2D6 (zie *Tabel 1c. in Inl.6.3*).

Bijzondere voorzorgen

- Regelmatige opvolging van de bloeddruk en de hartfrequentie, het gewicht, de lengtegroei en de psychiatrische toestand dient te worden uitgevoerd conform de SKP.
- Voorzichtigheid is geboden bij patiënten met antecedenten van convulsies.
- Guanfacine: voorzichtig bij patiënten met antecedenten van hypotensie, bradycardie, syncope of cardiovasculair lijden
- Lisdexamfetamine: risico van misbruik, verkeerd gebruik, verslaving, of oneigenlijk gebruik voor niet-therapeutische doeleinden. Dosisreductie bij ernstige nierinsufficiëntie.
- Methylfenidaat: best niet 's avonds toedienen. Risico van misbruik, verkeerd gebruik, verslaving, of oneigenlijk gebruik voor niet-therapeutische doeleinden.
- Atomoxetine: voorzichtig bij leverlijden en bij trage metaboliseerders.

Atomoxetine

Posol.

ADHD: kinderen vanaf 6 jaar en volwassenen:



- minder dan 70 kg: start 0,5 mg/kg/d., eventueel op te drijven tot max. 1,2 mg/kg/d. in 1 à 2 doses
- meer dan 70 kg: 40 mg p.d., na 1 week eventueel op te drijven tot 80 mg p.d., bij volwassenen eventueel tot 100 mg p.d., in 1 à 2 doses

ATOMOXETINE AREGA (Arega)

atomoxetine (hydrochloride)

harde caps.

7 x 10 mg R/ 30,97 €
28 x 25 mg R/ 93,30 €
28 x 40 mg R/ 93,30 €
28 x 60 mg R/ 93,30 €
28 x 80 mg R/ 120,90 €
28 x 100 mg R/ 120,90 €

(parallelinvoer)

Guanfacine

Posol.

ADHD: kinderen vanaf 6 jaar en adolescenten: 1 mg 1 x p.d., eventueel op te drijven met 1 mg per week tot max. 0,12 mg/kg/d. in 1 dosis

INTUNIV (Takeda)

guanfacine (hydrochloride)

tabl. verl. afgifte

28 x 1 mg R/ 81,13 €
28 x 2 mg R/ 84,10 €
28 x 3 mg R/ 87,07 €
28 x 4 mg R/ 101,61 €

Lisdexamfetamine

Posol.

ADHD: kinderen vanaf 6 jaar en volwassenen: startdosis 30 mg 1 x p.d., eventueel te verhogen met 10 of 20 mg per week tot max. 70 mg p.d. in 1 dosis

ELVANSE (Takeda)

lisdexamfetamine, dimesylaat

harde caps.

30 x 20 mg R/ 81,13 €
30 x 30 mg R/ 87,28 €
30 x 50 mg R/ 95,53 €
30 x 70 mg R/ 105,49 €

(gelijkgesteld aan de verdovende middelen)

Methylfenidaat

Zie 10.4.1.

Posol.

ADHD: kinderen vanaf 6 jaar en volwassenen:

- tabl.: start 0,25 - 0,5 mg/kg/d. (5 à 10 mg p.d.), eventueel op te drijven tot 2 mg/kg/d. (max. 60 mg p.d.) in 2 à 3 doses

- verlengde/gereguleerde afgifte: 10 à 20 mg p.d., eventueel op te drijven tot 40 à 54 mg p.d. bij kinderen en tot 72 à 80 mg p.d. bij volwassenen



CONCERTA (Janssen-Cilag)
methylfenidaat, hydrochloride
tabl. verl. afgifte

30 x 18 mg R/ 56,33 €
30 x 27 mg R/ 62,69 €
30 x 36 mg R/ 69,03 €
30 x 54 mg R/ 82,38 €

(gelijkgesteld aan de verdovende middelen)

CONCERTA (PI-Pharma)
methylfenidaat, hydrochloride
tabl. verl. afgifte

30 x 54 mg R/

(gelijkgesteld aan de verdovende middelen; parallelinvoer)

EQUASYM (Takeda)

methylfenidaat, hydrochloride
harde caps. geregul. afgifte XR

30 x 10 mg R/ b[†] € 18,80 €
30 x 20 mg R/ b[†] € 23,73 €
30 x 30 mg R/ b[†] € 28,09 €

(gelijkgesteld aan de verdovende middelen)

MEDIKINET (Medice)

methylfenidaat, hydrochloride
harde caps. geregul. afgifte Retard

30 x 5 mg R/ 18,81 €
30 x 10 mg R/ 29,42 €
30 x 20 mg R/ 48,64 €
30 x 30 mg R/ 55,67 €
30 x 40 mg R/ 61,17 €

(gelijkgesteld aan de verdovende middelen)

MEDIKINET (Medice)

methylfenidaat, hydrochloride
tabl. (deelb. kwantit.)

30 x 5 mg R/ 3,85 €
30 x 10 mg R/ 6,42 €
30 x 20 mg R/ 12,84 €

(gelijkgesteld aan de verdovende middelen)

METHYLFENIDAAT SANDOZ (Sandoz)

methylfenidaat, hydrochloride
tabl. verl. afgifte Retard

30 x 18 mg R/ 44,80 €
30 x 36 mg R/ 56,09 €
30 x 54 mg R/ 66,50 €

(gelijkgesteld aan de verdovende middelen)

METHYLPHENIDATE VIATRIS (Viatris)

methylfenidaat, hydrochloride
tabl. verl. afgifte Retard

30 x 18 mg R/ 44,80 €

tabl. verl. afgifte (deelb. niet kwantit.)
Retard

30 x 27 mg R/ 49,57 €

tabl. verl. afgifte (deelb. kwantit.) Retard

30 x 36 mg R/ 56,08 €

30 x 54 mg R/ 66,50 €

(gelijkgesteld aan de verdovende middelen)

RILATINE (Movianto)

methylfenidaat, hydrochloride
tabl. (deelb. kwantit.)

20 x 10 mg R/ b[†] € 9,01 €

(ook narcolepsie)

harde caps. geregul. afgifte Modified
Release

30 x 10 mg R/ 21,74 €

30 x 20 mg R/ b[†] € 23,73 €

30 x 30 mg R/ b[†] € 28,09 €

30 x 40 mg R/ 62,82 €

(gelijkgesteld aan de verdovende middelen)

10.4.2. Middelen bij narcolepsie

Plaatsbepaling

- De behandeling van narcolepsie mag volgens de SKP enkel opgestart te worden door een specialist in slaapstoornissen. Methylfenidaat, modafinil en pitolisant hebben een gunstig effect op de slaperigheid en de alertheid overdag.⁹¹ De meeste specialiteiten met methylfenidaat vermelden narcolepsie niet als indicatie in de SKP (zie 10.4.1.).
- Oxybaat heeft complexe farmacologische eigenschappen en wordt enkel gebruikt bij narcolepsie met kataplexie; het verbetert de slaap's nachts.⁹¹
- De beschikbare gegevens laten niet toe de werkzaamheid van de verschillende geneesmiddelen onderling te vergelijken.

Indicaties (synthese van de SKP)

- Methylfenidaat: narcolepsie (in sommige SKP's).
- Modafinil: narcolepsie met of zonder kataplexie (volwassenen).
- Oxybaat: narcolepsie met kataplexie (volwassenen en (in sommige SKP's) kinderen vanaf 7 jaar).
- Pitolisant: narcolepsie met of zonder kataplexie (volwassenen en kinderen vanaf 6 jaar).

Contra-indicaties

- Methylfenidaat: (antecedenten van) cardiovasculaire of cerebrovasculaire aandoeningen, ernstige depressie, suïcidale neigingen, anorectische stoornissen, psychose of bipolaire stoornissen, hyperthyreoïdie, glaucoom, (antecedenten van) feochromocytoom.
- Modafinil: zwangerschap (zie rubriek 'Zwangerschap en borstvoeding'), matige tot ernstige hypertensie,



aritmieën.

- Oxybaat: ernstige depressie; behandeling met opiaten of barbituraten.
- Pitolisant: periode van borstvoeding; risicofactoren voor QT-verlenging (zie *Inl.6.2.2.*), ernstige leverinsufficiëntie (SKP).

Ongewenste effecten

- Hoofdpijn, emotionele instabiliteit, nervositas, agitatie en anorexie, nausea, abdominale pijn: frequent en meestal dosisafhankelijk.
- Convulsies, compulsief gedrag en psychotische reacties: zeldzaam, maar ernstig en vooral bij overdosering.
- Methylfenidaat:
 - Ook frequent slapeloosheid; groeivertraging bij langdurige behandeling, met een beperkte impact op de uiteindelijke lengte [zie *Folia juli 2017*].
 - Meldingen van (verergering van) tics en Gilles-de-la-tourette syndroom.
 - Palpitaties, verhoging van de bloeddruk, priapisme (zelden) [zie *Folia oktober 2021*]. Ook mogelijkheid van toegenomen cardiovasculair risico bij chronisch gebruik, maar de gegevens zijn geruststellend mits in acht nemen van de contra-indicaties [zie *Folia november 2016*].
- Modafinil: ook slapeloosheid, meldingen van Stevens-Johnsonsyndroom.
- Oxybaat: ook nausea en braken; slaapstoornissen en ademhalingsdepressie (o.a. slaapapneu), neurologische (hoofdpijn, duizeligheid) en psychiatrische stoornissen (o.a. risico van misbruik, psychose); enuresis.
- Pitolisant: ook slapeloosheid, nausea en braken, slaapstoornissen, depressie, gewichtstoename; zelden: verlenging van het QT-interval.

Zwangerschap en borstvoeding

- Zwangerschap.
 - Methylfenidaat: een licht verhoogd risico op hartafwijkingen is niet uit te sluiten. Bij gebruik op het einde van de zwangerschap kunnen onttrekkingsverschijnselen bij de pasgeborene ontstaan. Gegevens bij recreatieve gebruiksters van amfetamines tonen signalen van een dosis-afhankelijk verhoogd risico van vroeggeboorte en een effect op de groei en geboortegewicht.
 - Modafinil wordt afgeraden tijdens de zwangerschap: er is mogelijk een verhoogd risico van congenitale (hart)afwijkingen en groeivertraging. De gegevens zijn echter beperkt en tegenstrijdig.
 - Oxybaat en pitolisant: Het is niet mogelijk om een uitspraak te doen over de veiligheid van gebruik van deze preparaten tijdens de zwangerschap (geen of onvoldoende informatie beschikbaar).
 - Bij gebruik van oxybaat rond de bevalling kan bij de pasgeborene slaperigheid optreden.
- Borstvoeding
 - Modafinil, oxybaat en pitolisant: Het is niet mogelijk om een uitspraak te doen over de veiligheid van gebruik van deze preparaten tijdens de periode van borstvoeding (geen of onvoldoende informatie beschikbaar).
 - Bij gebruik van oxybaat tijdens de periode van borstvoeding, attent zijn voor het optreden van sufheid bij het kind.

Interacties

- Methylfenidaat: hypertensieve opstoten bij associëren met niet-selectieve MAO-inhibitoren; verhoogd risico van convulsies bij associëren met andere middelen die convulsies kunnen veroorzaken (zie *Inl.6.2.8.*); overdreven sedatie bij associëren met alcohol.
- Modafinil is een substraat van CYP3A4, inhibitor van CYP2C19 en inductor van CYP3A4 (zie Tabel Ic. in *Inl.6.3.*). Een belangrijke interactie ten gevolge van de enzyminductie is het minder betrouwbaar worden van hormonale anticonceptiva (oraal, transdermaal, vaginaal, implantaat) en orale hormonale noodanticonceptie [zie *Folia november 2021*, waarin ook maatregelen worden aangereikt om de interactie



te vermijden].

- Oxybaat: overdreven sedatie bij associëren met andere sederende middelen of met alcohol.
- Pitolisant: mogelijk verminderde werkzaamheid door geneesmiddelen met antihistaminerge eigenschappen zoals de tricyclische antidepressiva en de H₁-antihistaminica; verhoogd risico van torsades de pointes bij associëren met andere middelen die het risico van QT-verlenging verhogen (zie Inl.6.2.2); pitolisant is een substraat en inductor van CYP3A4, en een substraat en inhibitor van CYP2D6. Een belangrijke interactie ten gevolge van de enzyminductie is het minder betrouwbaar worden van hormonale anticonceptiva (oraal, transdermaal, vaginaal, implantaat) en orale hormonale noodanticonceptie [zie Folia november 2021, waarin ook maatregelen worden aangereikt om de interactie te vermijden].

Bijzondere voorzorgen

- Regelmatige opvolging van de bloeddruk en de hartfrequentie, het gewicht, de lengtegroei en de psychiatrische toestand dient te worden uitgevoerd conform de SKP.
- Voorzichtigheid is geboden bij patiënten met antecedenten van convulsies.
- Methyfenidaat: best niet 's avonds toedienen. Risico van misbruik, verkeerd gebruik, verslaving, of oneigenlijk gebruik voor niet-therapeutische doeleinden.
- Atomoxetine: voorzichtig bij leverlijden en bij trage metaboliseerders.
- Oxybaat: hoog risico van misbruik.

Methyfenidaat

Zie 10.4.1.

Modafinil

PROVIGIL (Neuraxpharm)

modafinil

tabl.

90 x 100 mg R/ b ▶ € 66,19 €

Oxybaat

OXYBATE ACCORD (Accord)

oxybaat, natrium

oploss.

180 ml 500 mg / 1 ml U.H. [151
€]

(verdovend middel)

OXYBATE KALCEKS (Grindeks -
Kalceks)

oxybaat, natrium

oploss.

180 ml 500 mg / 1 ml U.H. [151
€]

(verdovend middel)

XYREM (UCB)

oxybaat, natrium

oploss.

180 ml 500 mg / 1 ml U.H. [151
€]

(verdovend middel)

Pitolisant

WAKIX (Bioprojet Benelux) 

pitolisant (hydrochloride)

filmomh. tabl.

30 x 4,5 mg U.H. [360 €]

30 x 18 mg U.H. [360 €]

(weesgeneesmiddel)



10.5. Middelen i.v.m. afhankelijkheid

In dit hoofdstuk worden besproken:

- Middelen bij alcoholafhankelijkheid (DSM 5: stoornis in alcoholgebruik)
- Middelen bij nicotineafhankelijkheid (DSM 5: stoornis in tabaksgebruik)
- Middelen bij opioïdafhankelijkheid (DSM 5: stoornis in het gebruik van een opioïde)

10.5.1. Middelen bij alcoholafhankelijkheid (DSM 5: stoornis in alcoholgebruik)

Plaatsbepaling

- Alcoholonttrekking
 - Bij plots stoppen van de alcoholinname kunnen onttrekkingsverschijnselen optreden.⁹²
 - Milde tot matig ernstige onttrekkingsverschijnselen verdwijnen vaak spontaan, zonder nood aan medicamenteuze behandeling.⁹³ Sommige bronnen stellen voor om een vragenlijst te gebruiken, die kan helpen bij de beslissing om al dan niet medicatie toe te dienen in functie van de symptomen [*zie Folia maart 2016*].⁹⁵
 - Benzodiazepines (*zie 10.1.1.*) verminderen het risico van delirium tremens en voorkomen convulsies.⁹³ Diazepam en clorzepaat (beiden langwerkende benzodiazepines) hebben als indicatie in de SKP preventie of behandeling van het ontwenningssyndroom; voor de andere benzodiazepines wordt deze indicatie niet vermeld in de SKP. Een aantal richtlijnen stellen dat een korterwerkend benzodiazepine (vaak lorazepam, op basis van grootste gebruikservaring) een veiligere keuze is, zeker bij patiënten met leverfalen of delirium.^{94 95}
 - De anti-epileptica carbamazepine (*zie 10.7.2.1.*) of gabapentine (*zie 10.7.2.2.*) worden soms, offlabel, gebruikt als alternatief voor benzodiazepines (wanneer deze laatste niet verdragen worden of onbeschikbaar zijn). Ze zijn mogelijk even werkzaam als benzodiazepines, maar de evidentie is beperkt.^{93 95}
 - Antipsychotica worden soms gebruikt wanneer benzodiazepines onvoldoende werkzaam blijken. De evidentie hiervoor is beperkt. Dit geldt ook voor tiapride, een antipsychoticum van de klasse van de benzamides (*zie 10.2.3.*), dat als enige antipsychoticum korte-termijnbehandeling van toestanden van agitatie en agressiviteit gedurende alcoholontwenning als indicatie heeft in de SKP.^{93 48}
 - Thiamine (vitamine B₁) heeft als indicatie in de SKP de preventie en behandeling van encefalopathie van Wernicke (*zie 14.2.2.1.*). Toediening van thiamine moet worden overwogen bij alcoholonttrekking.⁹³
- Terugvalpreventie
 - Onder terugvalpreventie wordt verstaan: interventies om abstinentie of verminderd alcoholgebruik te behouden en het risico op terugval te beperken.
 - Psychosociale interventies zijn de hoeksteen in de terugvalpreventie. Geneesmiddelen hebben slechts een beperkte plaats, en hebben enkel zin wanneer gecombineerd met een psychosociale aanpak.⁹³
 - Acamprosaat, disulfiram, nalmefeen en naltrexon hebben als indicatie in de SKP de behandeling van bepaalde aspecten van alcoholafhankelijkheid. Baclofen, gabapentine en topiramaat worden ook gebruikt, zij het offlabel.^{93 96} In een recente systematische review worden acamprosaat en naltrexon voorgesteld als eerstelijnsbehandeling om het alcoholgebruik te verminderen.⁹⁷ De associatie van acamprosaat met naltrexon verhoogt de werkzaamheid niet.⁹⁸
 - Acamprosaat, een geneesmiddel dat werkt op de GABA- en NMDA-receptoren, heeft een bescheiden effect bij het behoud van alcoholabstinentie en het behoud van een gecontroleerd alcoholgebruik.
 - De risico-baten balans van de opioïdreceptorantagonisten en het verwante nalmefeen is onduidelijk; hun werkzaamheid is eerder bescheiden, maar ze hebben wel heel wat ongewenste effecten.



- Naltrexon, ook gebruikt bij opioïdafhankelijkheid (zie 10.5.3.), heeft een bescheiden effect op het behoud van alcoholabstinentie.⁹⁹
- Nalmefeen werd enkel onderzocht om het alcoholgebruik bij niet-abstinente patiënten te helpen verminderen. Het heeft een bescheiden effect op het aantal dagen met hoog alcoholgebruik [zie *Folia juni 2014*].¹⁰⁰
- Disulfiram is sinds maart 2023 niet meer op de markt in België, maar blijft beschikbaar als grondstof voor magistrale preparaten [zie *Folia juni 2023*]. Het wordt als aversietherapie gebruikt bij gemotiveerde en goed opgevolgde patiënten met volledige abstinentie als doel. Het veroorzaakt bij gelijktijdig alcoholgebruik een onaangename reactie met braken, hoofdpijn, versnelde hartslag, benauwdheid, hevige transpiratie en rood aanlopen. Er zijn weinig studies over werkzaamheid en veiligheid. Risico-baten moeten goed afgewogen worden. Wegens zijn lange halfwaardetijd mag het ten vroegste 24 uur na alcoholgebruik opgestart worden en kan het nog tot 15 dagen na stoppen hevige reacties geven bij alcoholinname.
- Baclofen (een GABA-analoog, zie 10.8.) wordt offlabel gebruikt. Het gebruik in het kader van alcoholabstinentie en het behoud ervan is controversieel. De risico-batenverhouding is ongunstig bij een dosis hoger dan 80mg/dag.¹⁰¹
- Gabapentine (een anti-epilepticum, zie 10.7.2.2.) wordt offlabel gebruikt bij terugvalpreventie. Mensen met onttrekkingsverschijnselen lijken beter te reageren op gabapentine.⁹⁹ De doeltreffendheid van dit middel is nog onvoldoende bewezen. Gabapentine kan tot afhankelijkheid leiden (zie *Folia februari 2020*).
- Topiramaat (een anti-epilepticum, zie 10.7.1.4.) wordt offlabel gebruikt bij alcoholafhankelijkheid. Het is effectief gebleken in het initiëren van abstinentie (bij personen die nog actief alcohol gebruiken).⁹⁹ Studies op langere termijn zijn nodig om de optimale dosis en behandelduur te bepalen.

Indicaties (synthese van de SKP)

- Acamprosaat, disulfiram: alcoholafhankelijkheid, ter behoud van de alcoholabstinentie.
- Nalmefeen: alcoholafhankelijkheid, ter reductie van de alcoholconsumptie.
- Naltrexon: alcoholafhankelijkheid (en opioïdafhankelijkheid), ter ondersteuning van de alcoholabstinentie.

Contra-indicaties

- Acamprosaat: nierinsufficiëntie (SKP).
- Disulfiram: hartfalen, coronairlijden, hypertensie, (antecedenten van) cerebrovasculair accident; psychosen, ernstige persoonlijkheidsstoornissen, suïcidesrisico; leverinsufficiëntie (SKP).
- Nalmefeen en naltrexon: gelijktijdige behandeling met narcotische analgetica, ernstige nierinsufficiëntie, ernstige leverinsufficiëntie (SKP).
- Acamprosaat, disulfiram, nalmefeen en naltrexon worden op de website "genesmiddelenbijlevercirrose.nl" als "onveilig" (te vermijden) bij levercirrose beoordeeld.

Ongewenste effecten

- Acamprosaat: rash, jeuk en gastro-intestinale problemen (diarree); impotentie en libidoverlies.
- Disulfiram: smaakstoornissen, rash, hoofdpijn, slaperigheid, hepatotoxiciteit, convulsies, polyneuropathie. Bij alcoholinname tijdens behandeling met disulfiram: flushing, hoofdpijn, soms cardiovasculaire collaps die fataal kan zijn; deze reacties met alcohol kunnen zelfs tot 2 weken na de laatste disulfiramname optreden.
- Nalmefeen: slaperigheid, hoofdpijn, duizeligheid, nausea, hartkloppingen, spierspasmen; zelden hallucinaties, verwardheid.
- Naltrexon: gastro-intestinale stoornissen, slaapstoornissen, agitatie, hartkloppingen, gewrichtspijn, hoofdpijn, zelden hallucinaties.



Zwangerschap en borstvoeding

- **Zwangerschap:**
 - Alcohol vormt een groot risico voor het ongeboren kind (risico van foetale alcohol spectrumstoornissen).
 - Er bestaan onvoldoende gegevens om het risico van acamprosaat, disulfiram, nalmefeen en naltrexon voor het ongeboren kind te bepalen. Stoppen met alcohol zonder gebruik van deze geneesmiddelen heeft de voorkeur.
 - **Disulfiram kan bijdragen tot het foetale alcohol syndroom, als de zwangere gedurende de behandeling toch alcohol gebruikt.**
- **Borstvoeding:**
 - Bij een alcoholafhankelijkheid wordt het geven van borstvoeding afgeraden.
 - Naltrexon gaat slechts beperkt over in de moedermelk. Over acamprosaat, disulfiram en nalmefeen ontbreken de gegevens.


Interacties

- Disulfiram: verhoogd effect van vitamine K-antagonisten; risico van psychotische reacties bij gelijktijdig gebruik met metronidazol (tot 14 dagen na stopzetting van disulfiram); risico van gedrags- en coördinatiestoornissen bij gelijktijdig gebruik met isoniazide. Disulfiram is een substraat van CYP3A4 (zie Tabel 1c. in Inl.6.3.).
- Nalmefeen en naltrexon: bij associëren met opioïden, onttrekkingsverschijnselen én verlies van het analgetisch effect van het opioïd.


Acamprosaat

Posol.

- 666 mg 3x/dag (2 tabl. 's morgens, 's middags en 's avonds); gewicht ≤ 60 kg: 666 mg (2 tabl.) 's ochtends, 333 mg (1 tabl.) 's middags en 's avonds
- de aanbevolen behandelingsduur bedraagt 1 jaar

CAMPRAL (Merck) 

acamprosaat, calcium
maagsapresist. tabl.

168 x 333 mg R/ c  26,70 €

Disulfiram

De specialiteit **Antabuse®** is niet meer op de markt sinds maart 2023.


Posol.

- start: 800 mg 1x/dag gedurende 2 à 3 dagen (SKP, andere bronnen raden max 200-400 mg aan)
- onderhoud: individueel instellen; doorgaans 100 tot 200 mg 1x/dag


Nalmefeen


Posol.

18,06 mg indien nodig, max. 1x/dag

SELINCRO (Lundbeck) 

nalmefeen (hydrochloride)
filmomh. tabl.

7 x 18,06 mg R/ c  32,57 €

14 x 18,06 mg R/ c  57,31 €



10.5.2. Middelen bij nicotineafhankelijkheid (DSM 5: stoornis in tabaksgebruik)

Plaatsbepaling

- In de grote meerderheid van de studies waren de deelnemers rokers (> 20 sigaretten/dag) die gemotiveerd waren om te stoppen en ook gedragsmatige begeleiding kregen. Bij patiënten die gemotiveerd zijn om te stoppen met roken, biedt het afbouwen van sigarettengebruik voorafgaand aan de geplande stopdatum geen voordeel.^{102 103}
- Cytisinicline (of cytisine), nicotinevervangende therapie en varenicline hebben als indicatie in de SKP ondersteuning bij vermindering van het sigarettengebruik en rookstop. Bupropion is niet alleen beschikbaar als middel voor rookstop, maar ook als antidepressivum (zie 10.3.2.3.).
- Cytisinicline is een plantaardig alkaloïde en een partiële agonist van bepaalde nicotinerge acetylcholinereceptoren. De werkzaamheid van cytisinicline lijkt vergelijkbaar met die van varenicline. Beperkte gegevens tonen een betere werkzaamheid met cytisinicline dan met nicotinevervangende therapie [zie Folia december 2025].^{104 105}
- Met nicotinevervangende middelen is de ervaring het grootst en hun veiligheidsprofiel is gunstig. Het combineren van twee vormen van nicotinesubstitutie (de langwerkende patch met een kortwerkende vorm zoals kauwgom, zuigtabletten of spray) heeft een betere werkzaamheid dan een enkele vorm.^{106 107}
- Varenicline is een partiële agonist van bepaalde nicotinerge acetylcholinereceptoren.^{107 108 109} De werkzaamheid van varenicline is groter dan die van bupropion of een nicotinevervangende behandeling en lijkt vergelijkbaar met die van cytisinicline.^{104 105}
- Bupropion inhibeert de heropname van noradrenaline en dopamine. Het lijkt even werkzaam als een enkele vorm van nicotinesubstitutie en minder werkzaam dan de combinatie van twee vormen van nicotinesubstitutie en dan varenicline.^{110 107} De ongewenste effecten van bupropion kunnen een invloed hebben op de therapietrouw (zie 10.5.2.1., rubriek 'Ongewenste effecten').
- Het tricyclisch antidepressivum nortriptyline (zie 10.3.2.1.) wordt soms voorgesteld als rookstopmiddel (offlabel), zowel bij patiënten met als zonder depressie. Er is enige evidentie dat het werkzamer is dan placebo, maar evidentie over de werkzaamheid ten opzichte van andere rookstopmiddelen is beperkt.^{110 107} Gezien de beperkte evidentie en frequentere ongewenste effecten wordt het eerder als een tweedelijnsbehandeling beschouwd.¹⁰⁷
- De combinatie van bupropion of nortriptyline met nicotinesubstitutie is niet werkzamer dan enkel nicotinesubstitutie.^{110 111} De combinatie van varenicline met nicotinesubstitutie is niet werkzamer dan enkel varenicline.¹¹²
- De plaats van e-sigaretten bij de aanpak van nicotine-afhankelijkheid is controversieel. Er is evidentie dat overschakelen naar e-sigaretten (zeker deze die nicotine bevatten) werkzaam is om rookstop te bekomen (ten opzichte van placebo en ten opzichte van nicotinesubstitutie).^{113 107} Er is echter onvoldoende onderzoek naar hoeveel patiënten daarna ook het gebruik van (nicotine bevattende) e-sigaretten stoppen. Omdat zo de ene afhankelijkheid door de andere vervangen dreigt te worden en omdat de gezondheidseffecten van vaperen onvoldoende gekend zijn, zeker op lange termijn, raden de meeste richtlijnen het gebruik van e-sigaretten in het kader van rookstop niet aan^{105 114 107}, met uitzondering van de NICE-richtlijn.¹¹⁵ In de studies worden e-sigaretten met gekende, gereguleerde samenstelling gebruikt.¹¹³ Dergelijke e-sigaretten, specifiek voor afbouw van roken of rookstop, zijn in België niet beschikbaar. De samenstelling en het nicotinegehalte van e-sigaretten zijn vaak moeilijk te achterhalen.
- Over de plaats van rookstopmiddelen bij het stoppen met vaperen is momenteel nog onvoldoende onderzoek gedaan.¹¹⁶

Zwangerschap en borstvoeding

- Zwangerschap:
 - Roken tijdens de zwangerschap heeft nadelige gevolgen op het verloop van de zwangerschap en



voor het ongeboren kind.

- Niet-medicamenteuze maatregelen voor rookstop verdienen zeker de voorkeur tijdens de zwangerschap, maar gezien het belang van rookstop kunnen ook medicamenteuze opties gebruikt worden tijdens de zwangerschap.
- Cytisinicline: het is niet mogelijk om een uitspraak te doen over de veiligheid van gebruik van cytisinicline tijdens de zwangerschap (geen of onvoldoende informatie beschikbaar).
- Nicotinesubstitutie: hoewel de effecten van nicotine op het ongeboren kind grotendeels onbekend zijn, beschouwen de meeste van onze bronnen nicotinevervangende middelen als een veilige optie wanneer een medicamenteuze aanpak aangewezen blijkt. Om hoge nicotineconcentraties in het bloed te vermijden, wordt afgeraden nicotinesubstitutie te gebruiken bij vrouwen die nog roken, en wordt aangeraden een afbouwschema te volgen en, bij gebruik van pleisters, deze 's nachts te verwijderen.
- Varenicline: de gegevens over gebruik tijdens de zwangerschap zijn geruststellend (geen aanwijzingen van aangeboren afwijkingen of andere nadelige effecten bij het kind op basis van onze bronnen).
- Bupropion: de gegevens over gebruik tijdens het eerste en tweede trimester van de zwangerschap zijn eerder geruststellend. Bupropion lijkt niet geassocieerd te zijn met een verhoogd risico op ernstige afwijkingen, maar er blijft discussie bestaan over een mogelijk licht verhoogd risico op cardiale afwijkingen; de gegevens zijn niet eenduidig. Gebruik op het einde van de zwangerschap kan leiden tot onttrekkingsverschijnselen bij de baby.
- Nortriptyline: de gegevens over gebruik (voornamelijk als antidepressivum) tijdens het eerste en tweede trimester van de zwangerschap zijn geruststellend; gebruik op het einde van de zwangerschap kan leiden tot onttrekkingsverschijnselen bij de baby.
- Door e-sigaretten te gebruiken in plaats van gewone sigaretten, kan blootstelling aan teer en koolmonoxide voorkomen worden. De samenstelling van e-sigaretten is echter vaak onduidelijk: ze kunnen hoge dosissen nicotine bevatten en ook tal van andere potentieel toxische stoffen waarvan het effect op de gezondheid van moeder en ongeboren kind nog onvoldoende gekend is. Gebruik van de e-sigaret tijdens zwangerschap wordt daarom in de meeste bronnen afgeraden.
- Borstvoeding:
 - Cytisinicline: het is niet mogelijk om een uitspraak te doen over de veiligheid van gebruik van cytisinicline tijdens de periode van borstvoeding (geen of onvoldoende informatie beschikbaar).
 - Nicotine gaat over in de moedermelk. De effecten van nicotine op de zuigeling zijn onvoldoende gekend. Bij gebruik van pleisters wordt aangeraden pleisters met een lage dosis te gebruiken en deze 's nachts te verwijderen. Bij gebruik van nicotine bevattende kauwgom, tabletten of spray kunnen hoge piekspiegels ontstaan; deze producten worden best ingenomen vlak na een voeding en borstvoeding wordt beter niet gegeven gedurende 2 tot 3 uur na inname.
 - Varenicline: het is niet mogelijk om een uitspraak te doen over de veiligheid van gebruik van varenicline tijdens de periode van borstvoeding (geen of onvoldoende informatie beschikbaar).
 - Bupropion: het is niet mogelijk om een uitspraak te doen over de veiligheid van gebruik van bupropion tijdens de periode van borstvoeding (geen of onvoldoende informatie beschikbaar). De hoeveelheid die overgaat in de moedermelk lijkt laag.
 - Met nortriptyline is ruime ervaring opgedaan tijdens de periode van borstvoeding (voornamelijk als antidepressivum). De gegevens over het gebruik ervan tijdens de borstvoeding zijn over het algemeen geruststellend.
 - E-sigaretten: net zoals tijdens de zwangerschap wordt het gebruik van e-sigaretten tijdens de periode van borstvoeding niet aangeraden wegens gebrek aan gegevens over samenstelling en gebruiksveiligheid.

10.5.2.1. Bupropion

Bupropion (syn. amfebutamon) is beschikbaar als geneesmiddel voor gebruik bij rookstop en als antidepressivum



(onder de specialiteitsnaam Wellbutrin®, zie 10.3.2.3.); het inhibeert de heropname van noradrenaline en dopamine.

Plaatsbepaling

- Zie 10.5.2.

Indicaties (synthese van de SKP)

- Nicotineafhankelijkheid.

Contra-indicaties

- Antecedenten van convulsies, boulimie of anorexia nervosa.
- Tumor van het centrale zenuwstelsel.
- Acute ontwenning van alcohol of benzodiazepines (verhoogd risico van convulsies).
- Bipolaire stoornissen, schizofrenie.
- Gebruik samen met een MAO-inhibitor.
- Ernstige leverinsufficiëntie (SKP).

Ongewenste effecten

- Deze van de antidepressiva (zie 10.3.2.) en van de centrale stimulantia (zie 10.4.).
- Slapeloosheid (frequent), convulsies (zelden).
- Priapisme [zie Folia oktober 2021].
- Koorts.
- Gastro-intestinale stoornissen, smaakstoornissen, monddroogte.
- Hoofdpijn.
- Rash.
- Hypertensie.
- Depressie.
- Allergische reacties die soms ernstig zijn (waaronder angio-oedeem).

Zwangerschap en borstvoeding

- De gegevens over gebruik tijdens het eerste en tweede trimester van de zwangerschap zijn eerder geruststellend. Bupropion lijkt niet geassocieerd te zijn met een verhoogd risico op ernstige afwijkingen, maar er blijft discussie bestaan over een mogelijk licht verhoogd risico op cardiale afwijkingen; de gegevens zijn niet eenduidig. Gebruik op het einde van de zwangerschap kan leiden tot onttrekkingsverschijnselen bij de baby (zie 10.3.).
- Over gebruik tijdens de borstvoeding zijn de gegevens beperkt. De hoeveelheid die overgaat in de moedermelk lijkt laag. Er wordt bij standaard gebruik geen negatief effect op de borstvoeding of het kind verwacht.

Interacties

- **Ernstige ongewenste effecten zoals hypertensieve en hyperpyretische crises die fataal kunnen zijn, bij associatie met MAO-inhibitoren (vooral de niet-selectieve).**
- Verhoogd risico van convulsies bij associëren met andere middelen die convulsies kunnen uitlokken (zie Inl.6.2.8.).
- Bupropion kan de verschillende psychische effecten van alcohol versterken.
- Bupropion is een substraat van CYP2B6 en inhibitor van CYP2D6 (zie Tabel Ic. in Inl.6.3.).

Toediening en posologie


- De behandeling wordt gestart terwijl de patiënt nog rookt, en het roken wordt gestopt in de tweede behandelingsweek.



- Tussen twee opeenvolgende innames een interval van ten minste 8 uur in acht nemen.
- Indien na 7 weken geen effect is waargenomen, dient de behandeling te worden gestopt.
- Er wordt uit voorzichtigheid soms aanbevolen om bij stoppen van de behandeling de dosis geleidelijk af te bouwen.


Posol.

beginodosis: 150 mg 1x/dag gedurende 6 dagen; verhogen tot 150 mg 2x/dag gedurende max. 7 weken

ZYBAN (GSK) 

bupropion, hydrochloride

tabl. verl. afgifte

100 x 150 mg R/ b  41,11 €

10.5.2.2. Cytisinicline (cytisine)

Plaatsbepaling

- *Zie 10.5.2.*
- Cytisinicline of cytisine is een plantaardig alkaloïde, een partiële agonist van de nicotinerge acetylcholinereceptoren van het subtype $\alpha 4\beta 2$.

Indicaties (synthese van de SKP)

- Nicotineafhankelijkheid.

Contra-indicaties

- Instabiele angor of een recent myocardinfarct. Significante aritmie.

Ongewenste effecten

- Verhoogde eetlust en gewichtstoename, gastro-intestinale stoornissen.
- Neuropsychische stoornissen, waaronder slapeloosheid en abnormale dromen.
- Tachycardie, arteriële hypertensie.
- Huiduitslag, spierpijn, vermoeidheid.

Zwangerschap en borstvoeding

- Het is niet mogelijk om een uitspraak te doen over de veiligheid van gebruik tijdens de zwangerschap en de periode van borstvoeding (geen of onvoldoende informatie beschikbaar). Volgens de SKP is het gebruik van cytisinicline tijdens de zwangerschap en de periode van borstvoeding gecontra-indiceerd.

Interacties

- De SKP raadt gelijktijdig gebruik van tuberculostatica af.
- Wegens het gebrek aan gegevens raadt de SKP aan om een extra barrièremethode te gebruiken bij gelijktijdig gebruik van systemische hormonale anticonceptie en cytisinicline.

Oudere patiënten

- De SKP raadt gebruik af bij personen ouder dan 65 jaar.

Posologie

- D1 tot D3: 1 tabl./2u (max. 6)
- D4 tot D12: 1 tabl./2,5u (max. 5)
- D13 tot D16: 1 tabl./3u (max. 4)
- D17 tot D20: 1 tabl./5u (max. 3)
- D21 tot D25: 1 tot 2 tabl./dag (max. 2)



- Er moet uiterlijk op de 5e dag gestopt worden met roken.

DECIGATAN (Arega)

cytisinicline
tabl.

100 x 1,5 mg R/ 132,45 €

10.5.2.3. Nicotinesubstitutie

Plaatsbepaling

- Zie 10.5.2.

Indicaties (synthese van de SKP)

- Nicotineafhankelijkheid.

Contra-indicaties

- Recente of instabiele cardiovasculaire problemen.

Ongewenste effecten

- Irritatie ter hoogte van de toedieningsplaats (mucosa, huid).
- Hik, nausea bij oraal gebruik.
- Duizeligheid, hoofdpijn en hartkloppingen, vooral bij overdosering.

Zwangerschap en borstvoeding

- Zie 10.5.2.

Bijzondere voorzorgen

- Steeds vaker wordt bij geassisteerde vermindering van het roken, een substitutietherapie gestart vóór het stoppen met roken, of worden verschillende vormen van nicotinesubstitutie gecombineerd. Blijven roken tijdens de behandeling of associëren van verschillende nicotinetoedieningsvormen kan nicotine-intoxicatie uitlokken: nausea, braken, speekselvloed, abdominale pijn, diarree, zweten, hoofdpijn, duizeligheid, gehoorstoornissen en zwakte.
- Deze pleisters bevatten aluminium (vermeld bij de specialiteiten). Ze moeten in de te onderzoeken zone verwijderd worden bij MRI omwille van risico van brandwonden.

Posologie

- Voor de dosering van de verschillende preparaten wordt verwezen naar de SKP.

NICORETTE (Kenvue)	105 x 4 mg 28,84 €	2 x 150 dos. 1 mg / 1 dos. 52,90 €
nicotine (resinaat)	oromuc. zuigtabl. Freshmint	
medic. kauwgom	80 x 2 mg 27,98 €	transderm. pleister Invisi Patch
105 x 2 mg 22,95 €	oromuc. zuigtabl. Fruit	14 x 10 mg / 16 u (15,75 mg/9 cm ²) 42,25 €
medic. kauwgom Freshmint	80 x 2 mg 27,98 €	(bevat aluminium)
30 x 2 mg 7,75 €	oromuc. zuigtabl. Freshmint	14 x 15 mg / 16 u (23,625 mg/13,5 cm ²) 42,25 €
105 x 2 mg 22,95 €	80 x 4 mg 27,98 €	(bevat aluminium)
medic. kauwgom Fruit	nicotine	14 x 25 mg / 16 u (39,375 mg/22,5 cm ²) 42,25 €
105 x 2 mg 22,95 €	oromuc. spray oploss. Fruit & Mint	(bevat aluminium)
medic. kauwgom	2 x 150 dos. 1 mg / 1 dos. 52,90 €	28 x 25 mg / 16 u (39,375 mg/22,5 cm ²) 69,90 €
105 x 4 mg 28,84 €	oromuc. spray oploss. Mint	
medic. kauwgom Freshmint	1 x 150 dos. 1 mg / 1 dos. 31,65 €	
105 x 4 mg 28,84 €		
medic. kauwgom Fruit		



(bevat aluminium)	21 x 14 mg / 24 u (35 mg/20 cm ²) 59,36 €	14 x 7 mg / 24 u (36 mg/1,6 cm ²) 42,85 €
<i>NICOTINELL (Dr. Reddy's)</i>	(bevat aluminium)	(bevat aluminium)
nicotine (polacriline)	21 x 21 mg / 24 u (52,5 mg/30 cm ²) 69,00 €	14 x 14 mg / 24 u (78 mg/3,2 cm ²) 42,85 €
medic. kauwgom Cool Mint 96 x 2 mg 20,92 €	(bevat aluminium)	(bevat aluminium)
medic. kauwgom Fruit 96 x 2 mg 20,92 €	<i>NIQUITIN (Perrigo)</i>	21 x 14 mg / 24 u (78 mg/3,2 cm ²) 59,17 €
medic. kauwgom Cool Mint 96 x 4 mg 26,63 €	nicotine (resinaat)	(bevat aluminium)
nicotine	oromuc. zuigtabl. Minilozenge 60 x 2 mg 23,45 €	14 x 21 mg / 24 u (114 mg/4,7 cm ²) 42,85 €
transderm. pleister 21 x 7 mg / 24 u (17,5 mg/10 cm ²) 54,84 €	60 x 4 mg 23,45 €	(bevat aluminium)
(bevat aluminium)	nicotine	21 x 21 mg / 24 u (114 mg/4,7 cm ²) 59,17 €
	transderm. pleister Clear	(bevat aluminium)

10.5.2.4. Varenicline

Varenicline is een partiële agonist ter hoogte van bepaalde nicotinerge acetylcholinereceptoren.

Plaatsbepaling

- *Zie 10.5.2.*

Indicaties (synthese van de SKP)

- Nicotineafhankelijkheid.

Ongewenste effecten

- Nausea, eetstoornissen.
- Hoofdpijn, slaapstoornissen.
- Spier- en gewrichtspijn.
- Abnormale dromen, slapeloosheid.
- De signalen van risico van ernstige neuropsychiatrische stoornissen (depressie en suïcidegedachten) en van cardiovasculaire events werden niet bevestigd [*zie Folia juni 2016 en Folia juni 2017*].

Zwangerschap en borstvoeding

- De gegevens over gebruik tijdens de zwangerschap zijn geruststellend (geen aanwijzingen van aangeboren afwijkingen of andere nadelige effecten bij het kind op basis van onze bronnen).
- Het is niet mogelijk om een uitspraak te doen over de veiligheid van gebruik tijdens de borstvoeding (geen of onvoldoende informatie beschikbaar).

Bijzondere voorzorgen

- Abrupt stoppen van varenicline moet vermeden worden (risico van herval, prikkelbaarheid, depressie, slapeloosheid).

Interacties

- Varenicline kan de verschillende psychische effecten van alcohol versterken.


Toediening en posologie

- De behandeling wordt gestart terwijl de patiënt nog rookt; stoppen met roken na 1 à 2 weken behandeling.
- De behandelingsduur bedraagt 12 weken; deze kan verlengd worden met 12 weken.


Posol.



beginndosis: 0,5 mg 1x/dag gedurende 3 dagen, nadien 0,5 mg 2x/dag gedurende de volgende 4 dagen, nadien 1 mg 2x/dag

CHAMPIX (Pfizer) 

varenicline (tartraat)
filmomh. tabl.

140 x 1 mg R/ c  151,26 €

fase I

varenicline (tartraat) 0,5 mg
filmomh. tabl. (11)

fase II

varenicline (tartraat) 1 mg
filmomh. tabl. (14)

25 R/ c  33,44 € (11+14)

10.5.3. Middelen bij opioïdafhankelijkheid (DSM 5: stoornis in het gebruik van een opioïde)

Plaatsbepaling

- Ontwenningstherapie:
 - Stoppen of afbouwen van opioïdgebruik gaat gepaard met ernstige ontwenningssverschijnselen. Deze kunnen min of meer opgevangen worden met medicatie (benzodiazepines, antipsychotica, antidepressiva).
 - Meestal is het niet mogelijk om het opioïdgebruik zomaar plots te stoppen en wordt er gekozen voor substitutiebehandeling.
 - Wanneer ontwenningstherapie alleen niet gevolgd wordt door een langdurige multidisciplinaire onderhoudsbehandeling is de kans op herval groot.¹¹⁷
- Substitutiebehandeling
 - Substitutiebehandeling bestaat erin het illegale opioïdgebruik te vervangen door gecontroleerd gebruik van methadon (als magistrale bereiding in België, zie rubriek "dosering methadon") of buprenorfine (sublinguaal, al dan niet in associatie met naloxon of subcutaan in depotpreparaat). Het monopreparaat van buprenorfine sublinguaal met als indicatie substitutiebehandeling bij opioïdafhankelijkheid is niet meer gecommmercialiseerd sinds januari 2026. Het doel van substitutiebehandeling is de zucht (*craving*) naar opioïden (bv. heroïne) te verminderen en de re-integratie van de persoon met opioïdafhankelijkheid in de maatschappij te bevorderen.¹¹⁷ Substitutie dient te gebeuren onder de supervisie van personen die specifieke deskundigheid hebben in de problematiek van toxicomanie.¹¹⁷ Na stabilisatie kan geprobeerd worden deze behandeling af te bouwen, maar bij een aantal patiënten kan het nodig blijken deze langdurig of zelfs levenslang voort te zetten.
 - Bij de vaste associatie buprenorfine + naloxon wordt buprenorfine sublinguaal geresorbeerd en naloxon vooral peroraal. Naloxon bereikt de algemene circulatie niet ten gevolge van het eerstestap-effect in de lever, tenzij bij verzadiging van de leverenzymen bij gebruik van (te) hoge doses. Bij misbruik door intraveneuze toediening van geplette tabletten van deze associatie zal naloxon het effect van buprenorfine tegengaan en onttrekkingsverschijnselen veroorzaken, doordat het eerstestap-effect wordt omzeild.¹¹⁷
- Psychosociale interventies in combinatie met de medicamenteuze behandeling vormen de hoeksteen in de terugvalpreventie.¹¹⁸ Een langdurige medicamenteuze behandeling verdient de voorkeur om terugval te voorkomen.¹¹⁹
- Naltrexon, een antagonist van de centrale en perifere opioïdreceptoren, kan in de gespecialiseerde



hulpverlening aangewezen zijn bij opioïdafankelijkheid na de initiële desintoxicatiefase, ter stabilisatie van de toestand.¹²⁰ Het heeft ook als indicatie terugvalpreventie bij alcoholafhankelijkheid (zie 10.5.1.). De associatie naltrexon + bupropion heeft als indicatie de behandeling van obesitas, in combinatie met leefstijlaanpassing (zie 5.2.4.).

- Bij acute overdosering met opioïden wordt naloxon gebruikt (zie 20.1.1.8.).

Indicaties (synthese van de SKP)

- Buprenorfine en de associatie buprenorfine + naloxon: opioïdafankelijkheid.
- Naltrexon: opioïdafankelijkheid (en alcoholafhankelijkheid).

Contra-indicaties

- Ernstige leverinsufficiëntie (SKP).
- Methadon en buprenorfine: deze van de opioïden (zie 8.3.).
- Naltrexon: gebruik samen met opioïden, ernstige nierinsufficiëntie, ernstige leverinsufficiëntie (SKP). De website "genesmiddelenbijlevercirrose.nl" beoordeelt naltrexon als "onveilig" (te vermijden) bij levercirrose.

Ongewenste effecten

- Methadon:
 - Deze van de opioïden (zie 8.3.) met vooral constipatie, nausea, sedatie, afhankelijkheid en respiratoire depressie (ernstiger met methadon dan met buprenorfine).
 - **Verlenging van het QT-interval, met risico van torsades de pointes.** Voor de risicofactoren van het optreden van QT-verlenging, zie Inl.6.2.2..
 - Overdosering die soms fataal kan zijn.
- Buprenorfine:
 - Deze van de opioïden (zie 8.3.) met vooral constipatie, nausea, sedatie, afhankelijkheid en respiratoire depressie (ernstiger met methadon dan met buprenorfine).
 - Uitlokken van onttrekkingsverschijnselen bij toedienen van een partiële agonist (buprenorfine) terwijl de zuivere agonist (heroïne, methadon) nog niet uitgewerkt is.
 - Zelden overgevoeligheidsreacties, gaande tot angio-oedeem en anafylaxie.
 - Met het subcutane depotpreparaat: reacties ter hoogte van de injectieplaats.
- Naltrexon:
 - Gastro-intestinale stoornissen, slaapstoornissen, agitatie, hartkloppingen, gewrichtspijn, hoofdpijn.
 - Zelden hallucinaties.
- Naloxon:
 - Vaak tot zeer vaak: duizeligheid, hoofdpijn, tachycardie, misselijkheid, hypotensie, hypertensie.
 - Soms: aritmie.
 - Zeer zelden: fibrillatie, harststilstand, convulsies.

Zwangerschap en borstvoeding

- **Zwangerschap:**
 - Chronisch gebruik van opioïden door de moeder geeft een risico van respiratoire depressie en onttrekkingsverschijnselen bij de pasgeborene. Bij een substitutiebehandeling van opioïdafankelijkheid tijdens de zwangerschap zou buprenorfine een minder groot risico geven op neonatale ongewenste effecten ten opzichte van methadon [zie *Folia juni 2023*]. Er is een risico van aangeboren afwijkingen met methadon en buprenorfine.
 - Naloxon en naltrexon: het is niet mogelijk om een uitspraak te doen over de veiligheid van gebruik van deze preparaten tijdens de zwangerschap (geen of onvoldoende informatie beschikbaar).
- **Borstvoeding:**
 - Gebruik van opioïden tijdens de periode van borstvoeding mag mits de nodige omzichtigheid.



Volgende ongewenste effecten kunnen optreden bij het kind dat borstvoeding krijgt: verminderde ademhaling, sufheid, obstipatie, onvoldoende gewichstoename en slecht drinken.

- Buprenorfine en naloxon: het is niet mogelijk om een uitspraak te doen over de veiligheid van gebruik van deze preparaten tijdens de borstvoeding (geen of onvoldoende informatie beschikbaar).
- Methadon en naltrexon: de gegevens over gebruik tijdens de borstvoeding zijn beperkt. De hoeveelheid die overgaat in de moedermelk lijkt laag, of in het geval van methadon lijkt deze goed verdragen te worden door de zuigeling. Er wordt bij standaard gebruik geen negatief effect op de borstvoeding of het kind verwacht.

Interacties

- Methadon en buprenorfine: de interacties van de opioïden (zie 8.3).
- **Methadon: verhoogd risico van torsades de pointes bij associëren met andere geneesmiddelen die het QT-interval verlengen (zie Inl.6.2.2.).**
- Naltrexon: risico van ernstige onttrekkingsverschijnselen indien nog opioïden gebruikt worden, of binnen de week voor de start gebruikt werden.
- Buprenorfine is een substraat van CYP3A4 (zie Tabel Ic. in Inl.6.3.).
- Methadon is een substraat van CYP2B6 en inhibitor van CYP2D6 (zie Tabel Ic. in Inl.6.3.).
- Naloxon is een substraat van CYP3A4 en van P-gp (zie Tabel Ic. en Tabel Id. in Inl.6.3.).

Bijzondere voorzorgen

- Buprenorfine subcutaan (depotpreparaat): **in geval van intravasculaire injectie is er een risico van letsels ter hoogte van de bloedvaten of van trombo-embolische events.** Depotpreparaten kunnen problemen stellen in geval van overdosering.
- Buprenorfine sublinguaal en methadon siroop: kindveilige verpakking.

Methadon

Posol.

- Methadon wordt magistraal voorgeschreven, bv. als capsules of siroop.
 - Magistrale bereidingen op basis van methadon die worden gebruikt als substitutiebehandeling bij opioïdgerelateerde stoornis of bij afbouw van het opioïd, worden terugbetaald.
 - De hier vermelde formules zijn die uit het "Therapeutisch Magistraal Formularium".
 - De dosis wordt geleidelijk verhoogd tot de onderhoudsdosis is bereikt, vaak tussen 60 en 100 mg per dag.
- De tabletten op basis van methadon worden sinds november 2023 niet meer gecommercialiseerd.

Siroop 1 mg/ml (steeds dezelfde concentratie gebruiken om vergissingen te vermijden)

- R/ Methadonhydrochloride honderd milligram
- Waternrij citroenzuur 100 mg
- Bananenaroma 100 mg
- Glycerol 10 g
- Enkelvoudige siroop 40 g
- Water voor bewaring q.s. ad 100 ml (= 112 g)

Capsules (de volledige dagdosis wordt in één capsule verwerkt; de hoeveelheid van 40 mg wordt hier als voorbeeld gebruikt)

- R/ Methadonhydrochloride veertig milligram
- Guar 50 mg
- Verdunningsmiddel A (zeer fijn lactosemonohydraat 99,5 g + waternrij colloïdaal siliciumdioxide 0,50 g) q.s. voor 1 capsule

Buprenorfine

Het monopreparaat van buprenorfine sublinguaal met als indicatie substitutiebehandeling bij



opioïdafankelijkheid is niet meer gecommmercialiseerd sinds januari 2026.

Posol.

sublinguaal: starten met 2 tot 4 mg 1x/d, geleidelijk te verhogen tot onderhoudsdosis van 12 tot 24 mg 1x/d

BUVIDAL (Camurus)

buprenorfine

inj. oploss. verl. afgifte s.c. [voorgev. spuit]

1 x 8 mg / 0,16 ml R/ b ▶ € 93,84 €

1 x 16 mg / 0,32 ml R/ b ▶ € 93,84 €

1 x 24 mg / 0,48 ml R/ b ▶ € 93,84 €

1 x 32 mg / 0,64 ml R/ b ▶ € 93,84 €

1 x 64 mg / 0,18 ml R/ b ▶ € 366,11 €

1 x 96 mg / 0,27 ml R/ b ▶ € 366,11 €

1 x 128 mg / 0,36 ml R/ b ▶ € 366,11 €

(enkel voor substitutiebehandeling; gelijkgesteld aan de verdovende middelen)

Naltrexon

Posol.

terugvalpreventie bij alcoholafankelijkheid: 50 mg 1x/dag

opioïdafankelijkheid: starten met 25 mg (een halve tablet) 1x/dag, gevolgd door een onderhoudsdosis van 50 mg (één tablet) 1x/dag

NALTREXONE ACCORD (Accord) 🍯

naltrexon, hydrochloride

filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)

28 x 50 mg R/ 58,18 €

Buprenorfine + naloxon

Posol.

startdosis 1 tot 2 tabl. 2 mg/0,5 mg 1x/dag, waarna dosistitratie van per 2 tot 8 mg buprenorfine op basis van de klinische en psychologische status van de patiënt tot max. 24 mg buprenorfine 1x/dag

LIBROXAR (SMB)

buprenorfine (hydrochloride) 2 mg

naloxon (hydrochloride) 0,5 mg

subling. tabl.

28 x R/ b € 21,30 €

buprenorfine (hydrochloride) 8 mg

naloxon (hydrochloride) 2 mg

subling. tabl.

28 x R/ b € 51,82 €

(enkel voor substitutiebehandeling; gelijkgesteld aan de verdovende middelen)

10.6. Antiparkinsonmiddelen

Volgende geneesmiddelen worden besproken:

- levodopa + dopadecarboxylase-inhibitor
- dopamine-agonisten
- catechol-O-methyltransferase-inhibitoren (COMT-inhibitoren)



- monoamineoxidase B-inhibitoren (MAO-B-inhibitoren)
- anticholinergica
- combinatiepreparaten.

Plaatsbepaling

- Bij tekens van parkinsonisme is het belangrijk een onderscheid te maken tussen de ziekte van Parkinson en atypisch parkinsonisme, aangezien de therapie en het verloop verschillend zijn.¹²¹ Ook geneesmiddelen kunnen bewegingsstoornissen uitlokken: bijvoorbeeld antipsychotica, anti-epileptica (vooral valproaat), metoclopramide, cinnarizine, lithium, antidepressiva en amiodaron [zie *Folia april 2021*].
- De beschikbare antiparkinsonmiddelen hebben een effect op de symptomen en kunnen de levenskwaliteit van de patiënten verbeteren.¹²² Geen enkel middel beïnvloedt het onderliggende neurodegeneratieve proces.¹²³
- Behandeling van motorische symptomen:
 - De behandeling is zowel medicamenteus (meestal levodopa-preparaten die alleen of samen met andere geneesmiddelen worden voorgeschreven) als niet-medicamenteus (bv. fysiotherapie, ergotherapie en logopedie).¹²²
 - De huidige gegevens ondersteunen het gebruik van levodopa als symptomatische startbehandeling. Levodopa is werkzaamere dan dopamine-agonisten en MAO-inhibitoren, werkt sneller dan de dopamine-agonisten en geeft minder therapie-uitval wegens ongewenste effecten dan de MAO-inhibitoren.¹²⁴ Op langere termijn treden vaker dyskinesieën op met levodopa dan met dopamine-agonisten, zeker bij jongere patiënten. Daarom wordt bij patiënten jonger dan 60 jaar soms gekozen voor een “levodopa-sparende” behandeling (met dopamine-agonisten of MAO-inhibitoren). Maar in de richtlijnen verschuift deze leeftijdsgrens verschuift en tegenwoordig wordt levodopa vaker ook ingezet bij jongere patiënten, zeker bij belangrijke klachten. In de NHG-richtlijn wordt levodopa-sparende behandeling nog voorgesteld bij patiënten jonger dan 40 jaar.¹²³ De keuze van de startbehandeling beïnvloedt de resultaten op lange termijn niet en zal afhangen van de klinische toestand van de patiënt.¹²⁴
 - Er is sterke evidentie over het gebruik van levodopa en dopamine-agonisten bij motorische symptomen, in alle stadia van de ziekte.¹²²
 - Om de motorische complicaties van levodopa te beperken, kan de dagdosis levodopa nog verder opgesplitst worden. Ook kan aan levodopa een dopamine-agonist, een MAO-B-inhibitor of een COMT-inhibitor toegevoegd worden (“*add-on-therapie*”); dit laat toe de dosis levodopa te verminderen.¹²² De plaats van deze add-on-behandelingen ten opzichte van elkaar is niet duidelijk bij gebrek aan rechtstreeks vergelijkend onderzoek.¹²⁵
 - Het gebruik van preparaten met levodopa met verlengde afgifte vertraagt het ontstaan van motorische complicaties niet. Ze hebben een onvoorspelbare farmacokinetiek. Ze kunnen ’s avonds gebruikt worden om nachtelijke akinesie te voorkomen.
 - Apomorfine subcutaan of levodopa (+ carbidopa) toegediend als gel via een duodenale sonde, zijn nuttig bij patiënten in latere stadia van de ziekte.
 - De anticholinergica gebruikt bij de ziekte van Parkinson zijn vooral actief tegen de tremoren. Het is echter niet aangetoond dat hun effect op de tremoren groter is dan dit van levodopa. Het positief effect op de tremoren moet afgewogen worden tegen de negatieve effecten op de cognitie en andere ongewenste effecten¹²², zeker bij oudere patiënten.
 - Amantadine wordt gebruikt bij de behandeling van levodopa-geïnduceerde dyskinesieën.¹²² Het is niet meer beschikbaar in België, maar het kan worden ingevoerd vanuit de ons omringende landen (zie *Inl.2.11.15*). De risico-batenverhouding van amantadine is ongunstig bij ouderen wegens de ongewenste effecten, waaronder hallucinaties, agitatie en psychose.^{122 126}
- Behandeling van psychische symptomen:
 - Vaak treden in de loop van de ziekte psychische problemen op, vooral psychotische verschijnselen, depressie en cognitieve stoornissen. Het verlagen van de dosis van de medicatie (vooral van



- anticholinergica) kan verbetering geven.¹²⁷
- Bij het optreden van psychotische verschijnselen moet eerst een algemene medische evaluatie worden uitgevoerd om een eventueel delier op te sporen en de onderliggende medische aandoening te behandelen.¹²³ Milde psychotische symptomen bij de ziekte van Parkinson vereisen geen behandeling als ze goed worden verdragen door de patiënt en verzorgers.¹²⁸ Klassieke antipsychotica en ook de atypische antipsychotica risperidon en olanzapine mogen niet gebruikt worden gezien zij de motorische Parkinson-symptomen kunnen verergeren.¹²³ Clozapine is het best onderbouwd bij aanhoudende psychotische symptomen, maar gaat gepaard met een risico van agranulocytose. Quetiapine wordt als alternatief gebruikt. Het wordt goed verdragen, maar er is onvoldoende evidentie over de werkzaamheid.³¹
 - Over de behandeling van depressieve episodes zijn er schaarse positieve gegevens. Opstarten van dopaminerge geneesmiddelen kan depressieve symptomen verminderen.¹²³ Er werd een effect aangetoond met sommige TCA's (bv. nortriptyline), SSRI's (bv. citalopram en paroxetine) en SNRI's (bv. venlafaxine).³¹ Langwerkende SSRI's zoals fluoxetine gaan gepaard met een verhoogd risico van extrapiramidale ongewenste effecten.¹²³
 - Bij cognitieve stoornissen kunnen niet-medicamenteuze maatregelen, zoals fysieke of sociale activiteiten, een positief effect hebben op de cognitieve achteruitgang.¹²² Over het gebruik van cholinesterase-inhibitoren (zie 10.11.) bij Parkinson-dementie zijn de meningen verdeeld. Net als bij Alzheimer-dementie is hun werkzaamheid bescheiden en gaan ze gepaard met veel ongewenste effecten. Theoretisch zouden zij de motorische klachten kunnen doen toenemen. De NICE-richtlijn raadt cholinesterase inhibitoren aan bij milde tot matige Parkinson-dementie en overweegt het gebruik ervan bij ernstige Parkinson-dementie.¹²⁸ De NHG-richtlijn legt de beslissing bij de neuroloog.¹²³ Enkel rivastigmine heeft de indicatie Parkinson-dementie in de SKP; er is in België geen terugbetaling voor de cholinesterase-inhibitoren in deze indicatie.
 - Specifieke slaapstoornissen zoals restless-legs syndroom (RBD) of REM-slaapstoornis komen vaker voor bij de ziekte van Parkinson. Ook nachtelijke akinesie, veroorzaakt door uitwerking van de Parkinsonmedicatie kan interfereren met de slaapkwaliteit. In overleg met de neuroloog wordt bepaald of de parkinsonmedicatie moet worden aangepast en/of er verdere onderzoeken of behandelingen nodig zijn.¹²³

Oudere patiënten

- Het overgrote deel van de patiënten is ouder dan 65 jaar bij de diagnose van Parkinson. De plaatsbepaling bij oudere patiënten is dan ook grotendeels dezelfde als in de algemene populatie (zie rubriek "Plaatsbepaling").
- Bij patiënten ouder dan 60 jaar start men de behandeling meestal met levodopa + dopadecarboxylase-inhibitor, waaraan bij motorische complicaties een adjuvante behandeling kan worden toegevoegd.
- Oudere patiënten zijn over het algemeen gevoeliger aan de ongewenste effecten van parkinson-geneesmiddelen.
- Bij oudere patiënten en zeker bij 80-plussers is er grote overlap tussen psychische symptomen van Parkinson en andere psychische ziektebeelden en is de diagnostiek en aanpak ervan niet eenvoudig.
- Geen van de geneesmiddelen uit deze groep worden opgenomen in het **Formularium Ouderenzorg**, omdat het geen standaardbehandeling is in de eerste lijn.

10.6.1. Levodopa + dopadecarboxylase-inhibitor

Plaatsbepaling

- Voor het globale beleid bij ziekte van Parkinson: zie 10.6..
- Levodopa is een precursor van dopamine. Levodopa wordt altijd geassocieerd aan een inhibitor van het perifere dopadecarboxylase die niet doorheen de bloedhersenbarrière gaat, om de perifere ongewenste



effecten van dopamine (gastro-intestinale stoornissen, meer zeldzaam hartritmestoornissen) te verminderen.

- De huidige gegevens ondersteunen het gebruik van levodopa als symptomatische startbehandeling. Levodopa is werkzamer dan dopamine-agonisten en MAO-inhibitoren, werkt sneller dan de dopamine-agonisten en geeft minder therapie-uitval wegens ongewenste effecten dan de MAO-inhibitoren.¹²⁴ Op langere termijn treden vaker dyskinesieën op met levodopa dan met dopamine-agonisten, zeker bij jongere patiënten. Daarom wordt bij patiënten jonger dan 60 jaar soms gekozen voor een “levodopa-sparende” behandeling (met dopamine-agonisten of MAO-inhibitoren). Maar in de richtlijnen verschuift deze leeftijdsgrens en tegenwoordig wordt levodopa vaker ook ingezet bij jongere patiënten, zeker bij belangrijke klachten. In de NHG-richtlijn wordt levodopa-sparende behandeling nog voorgesteld bij patiënten jonger dan 40 jaar.¹²³
- Levodopa + dopadecarboxylase-inhibitor (benserazide of carbidopa) wordt in het beginstadium van de ziekte van Parkinson vaak in monotherapie opgestart. Om de motorische complicaties door chronisch levodopagebruik tegen te gaan worden na verloop van tijd vaak andere antiparkinsonmiddelen geassocieerd.¹²⁴
- Bij patiënten met gevorderde ziekte en ernstige motorische fluctuaties zijn alternatieve toedieningswegen soms noodzakelijk. Levodopa + carbidopa is beschikbaar als preparaat voor toediening via een duodenale sonde. Foslevodopa en foscarbidopa zijn prodrugs die in vivo worden omgezet in levodopa + carbidopa. Foslevodopa + foscarbidopa wordt toegediend als continue subcutane infusie.
- Het effect op de bradykinesie en de rigiditeit treedt snel op. Tremor is vaak moeilijker te behandelen, en het kan lang duren alvorens verbetering optreedt.

Contra-indicaties

- Recent myocardinfarct, ernstige hartritmestoornissen, acuut CVA.
- Psychose.
- Gesloten-hoekglaucoom.
- Maag- of duodenumulcus in de acute fase.
- Ernstige leverinsufficiëntie (SKP).
- Combinatie met niet-selectieve MAO-inhibitoren en selectieve MAO A-inhibitoren.
- Capsules met verlengde afgifte: soja- of pinda-allergie.

Ongewenste effecten

- Vroegtijdige, dosisafhankelijke en dikwijls voorbijgaande ongewenste effecten: nausea, diarree, orthostatische hypotensie.
- Vooral bij ouderen: psychische klachten, zoals agitatie, angst, verwardheid, hallucinaties, psychotische reacties, delier en depressie.
- Slapeloosheid, nachtmerries, slaperigheid en plotse slaapaanvallen.
- Impulscontrolestoornissen met o.a. boulimie, gokverslaving en hyperseksualiteit: veel zeldzamer dan met dopamine-agonisten [zie *Folia maart 2019*].
- Aritmie.
- Gedaalde eetlust, smaakveranderingen.
- Verkleuring van de urine.
- Zeldzaam: hematologische afwijkingen zoals leukopenie, trombopenie, hemolytische anemie.
- Na meerdere jaren behandeling met levodopa: geleidelijke afname van de werkingsduur (*wearing-off* of “eind van dosis-verslechtering”), optreden van dyskinesieën (abnormale onwillekeurige bewegingen) en onvoorspelbare fasen van optreden en uitblijven van effect (*“on-off fenomeen”*).
- Symptomen gelijkend op maligne antipsychoticasyndroom bij plots stoppen (zelden) (zie *Inl.6.2.5*).
- Foslevodopa en foscarbidopa: reactie en pijn op de injectieplaats.



Zwangerschap en borstvoeding

- **Borstvoeding:** levodopa inhibeert de vrijstelling van prolactine, en kan op die manier de lactatie inhiberen.

Oudere patiënten

- Bij patiënten ouder dan 60 jaar start men de behandeling meestal met levodopa + dopadecarboxylase-inhibitor, waaraan bij motorische complicaties een adjuvante behandeling kan worden toegevoegd. Zeker bij oudere patiënten moet de dosis traag verhoogd worden.
- Starten aan lage dosis en traag opbouwen, waarbij gestreefd wordt naar de laagste dosis met goed therapeutisch effect.
- Oudere patiënten zijn over het algemeen gevoeliger aan de ongewenste effecten van parkinson-geneesmiddelen. Psychische klachten treden vaker op als ongewenste effecten.
- Geen van de geneesmiddelen uit deze groep worden opgenomen in het **Formularium Ouderenzorg**, omdat de het geen standaardbehandeling is in de eerste lijn. Voor de aanpak van Parkinson bij oudere patiënten: zie rubrieken “Plaatsbepaling” en “Oudere patiënten” in 10.6..

Interacties

- Verminderde resorptie van levodopa bij eiwitrijke maaltijden.
- Verminderd effect van levodopa bij associëren met antipsychotica, met tetrabenazine en in mindere mate met de gastroprokinetica.
- Verhoogd effect van levodopa door de COMT-inhibitoren (zie 10.6.3.) en de monoamineoxidase B-inhibitoren (zie 10.6.4.), met soms noodzaak voor dosisreductie.
- Hypertensieve crises bij associëren met niet-selectieve MAO-inhibitoren.
- Versterking van het effect van (fos)levodopa bij associëren met selectieve MAO A-inhibitoren.
- Overdreven sedatie bij associëren met andere geneesmiddelen met sederend effect of met alcohol.
- Overdreven orthostatische hypotensie bij associëren met antihypertensiva en met andere middelen met hypotensief effect (zoals nitraten, fosfodiësterase type 5-inhibitoren) of alcohol.
- Verminderde resorptie van levodopa bij inname van ijzerpreparaten; een interval van minstens 2 uur tussen de inname van beide middelen is aanbevolen [zie *Folia december 2023*].

Bijzondere voorzorgen

- Voorzichtigheid is geboden bij antecedenten van ulcus pepticum, hartfalen, hartritmestoornissen en coronairlijden; bij patiënten met chronisch open-hoekglaucoom; en in mindere mate bij diabetici (ontregeling van de glykemie).
- Bij plots stoppen van levodopa, bestaat er een risico op uitgesproken hyperthermie en spierrigiditeit, vergelijkbaar met het maligne antipsychoticasyndroom (zie Inl.6.2.5.)
- Bij oudere patiënten: starten aan lage dosis en traag opbouwen, waarbij gestreefd wordt naar de laagste dosis met goed therapeutisch effect.
- Tijdens de behandeling kan de urine bruinzwart verkleuren ten gevolge van de metabolieten van levodopa.
- Er is bij patiënten met de ziekte van Parkinson een verhoogd risico op ontwikkeling van melanoom, een causale rol van medicatie is echter niet aangetoond.
- Om de werkzaamheid van levodopa te verbeteren, wordt het bij voorkeur nuchter of lang genoeg voor of na een eiwitrijke maaltijd ingenomen. Inname met eiwitarme voeding kan overwogen worden bij gastro-intestinale last.
- Vanwege hun farmacokinetiek moeten tabletten die levodopa bevatten op vaste tijdstippen worden ingenomen, verspreid over minstens 3 innamemomenten, aan te passen aan de individuele respons van de patiënt. Dit lijkt minder van belang voor de vorm met verlengde afgifte, die evenwel pas werkzaam is 3u na inname. Soms worden capsules met verlengde afgifte gecombineerd met capsules met normale



afgifte om dit op te vangen (bijvoorbeeld 's ochtends).

- Capsules met levodopa + benserazide met verlengde afgifte hebben een lagere biologische beschikbaarheid. Bij overschakelen van capsules met normale afgifte naar capsules met verlengde afgifte zal de eerste 2-3 dagen dezelfde dosis gegeven worden, daarna kan het nodig zijn, op geleide van de klachten, de dosis geleidelijk aan te verhogen (verhoging met tot 50% van de oorspronkelijke dosis).

Posologie

per os:

Starten met 50 tot 100 mg levodopa 3x/dag, geleidelijk te verhogen in functie van de klinische respons tot 400 tot 800 mg per dag, verdeeld over minstens 3 doses (max. 1,6 g per dag).

Bij oudere patiënten wordt gestart aan de laagste dosis (50 mg levodopa 3x/dag) die elke 2 weken verhoogd wordt met 50 mg tot de werkzame dosis bereikt is.

Levodopa + benserazide

PROLOPA 125 (Roche)

levodopa 100 mg
benserazide (hydrochloride) 25 mg
disp. tabl. (deelb. niet kwantit.)
100 x R/ b € 20,79 €
harde caps. verl. afgifte HBS
100 x R/ b € 20,79 €

levodopa 200 mg
benserazide (hydrochloride) 50 mg
tabl. (deelb. in 4 kwantit.)
100 x R/ b € 29,29 €

100 x R/ b € 29,29 €
(parallelinvoer)

PROLOPA 250 (PI-Pharma)

levodopa 200 mg
benserazide (hydrochloride) 50 mg
tabl. (deelb. in 4 kwantit.)
100 x R/ b € 29,29 €
(parallelinvoer)

PROLOPA 250 (Roche)

PROLOPA 250 (Abacus)

levodopa 200 mg
benserazide (hydrochloride) 50 mg
tabl. (deelb. in 4 kwantit.)

(Fos)levodopa + (fos)carbidopa

DOPORIO (Orion)

carbidopa 12,5 mg
levodopa 50 mg
tabl. (deelb. niet kwantit.)
100 x R/ b € 17,36 €
carbidopa 25 mg
levodopa 100 mg

tabl. (deelb. kwantit.)
100 x R/ b € 20,54 €

7 x 100 ml 533 €
(toediening via duodenale sonde)

DUODOPA (AbbVie)

levodopa 20 mg / 1 ml
carbidopa 5 mg / 1 ml
intest. gel

PRODUODOPA (AbbVie)

foslevodopa 2.400 mg / 10 ml
foscarbidopa 120 mg / 10 ml
inf. oploss. s.c. [flac.] voor Vyafuser
7 x 732 €

10.6.2. Dopamine-agonisten

Bromocriptine is een ergotderivaat; apomorfine, pramipexol, ropinirol en rotigotine zijn geen ergotderivaten. Rotigotine wordt niet meer gecommercialiseerd sinds oktober 2025.

Plaatsbepaling

- *Zie 10.6.*
- De dopamine-agonisten werken minder snel op de motorische klachten dan levodopa. Op lange termijn komen dystonie en dyskinesie minder vaak voor bij dopamine-agonisten. Dopamine-agonisten worden gebruikt voor de behandeling van *young or early onset Parkinson's disease*. Er moet rekening worden gehouden met frequente ongewenste effecten.¹²²
- Het gebruik van bromocriptine is beperkt vanwege de ongunstige risico-batenverhouding, door de vele ongewenste effecten (*zie rubriek "Ongewenste effecten"*).¹²⁹
- Apomorfine wordt soms langs subcutane weg gebruikt gedurende langdurige of frequente periodes van therapieresistente akinesie ("*off*"-periodes). Het wordt toegediend via intermitterende injecties of via subcutaan infuus (zelden in België bij gebrek aan praktisch bruikbaar specifiek pompsysteem en



terugbetaling).¹²²

- Pramipexol, rotigotine (niet meer gecommmercialiseerd sinds oktober 2025) en ropinirol hebben als indicatie *restless legs syndrome* [zie *Folia februari 2015*]. De gebruikte dosissen zijn lager dan deze voor de behandeling van Parkinson. Bij langdurig gebruik treedt na verloop van tijd vaak verslechtering van de klachten op ("augmentatie"). Daarom en wegens het risico van ernstige ongewenste effecten, worden ze tegenwoordig slechts ingezet wanneer gabapentinoïden (offlabel zie 10.7.2.2. en 10.7.2.3.) onvoldoende werkzaam blijken, gecontra-indiceerd zijn of niet verdragen worden of bij ernstige gevallen.^{130 131}
- Bromocriptine wordt ook gebruikt voor het voorkomen of onderdrukken van lactatie om medische redenen [zie 6.8.].

Contra-indicaties

- Apomorfine: ademhalingsdepressie; dementie; psychotische stoornissen; leverinsufficiëntie (SKP).
- Bromocriptine: ernstige psychotische stoornissen of antecedenten ervan; ernstige cardiovasculaire aandoeningen, niet-gecontroleerde hypertensie; zwangerschapshypertensie, (pre-)eclampsie; inflammatoire fibrotische reacties, hartkleplijden.
- Ropinirol: ernstige nierinsufficiëntie, leverinsufficiëntie (SKP).

Ongewenste effecten

- Gelijkaardige effecten als de ongewenste effecten van levodopa: orthostatische hypotensie, nausea, obstipatie, slaperigheid.
- Hallucinaties en andere psychotische reacties.
- Slaperigheid en plotse slaapaanvallen; mogelijk negatieve invloed op het rijgedrag.
- Impulscontrolestoornissen (frequent) [zie *Folia maart 2019*]: boulimie, gokverslaving en hyperseksualiteit.
- Oedeem van de onderste ledematen.
- Risico van maligne antipsychoticasyndroom bij plots stoppen (zelden) (zie *Inl.6.2.5*).
- Bromocriptine: vaatspasmen en inflammatoire fibrotische reacties zoals pleuritis, pericarditis, retroperitoneale fibrose en hartklepletsels bij langdurig gebruik.
- Rotigotine: frequente huidreacties met de transdermale pleisters.
- Indien de behandeling wordt gegeven in het kader van *restless legs syndrome*: verergering van de aandoening (optreden van de symptomen vroeger in de dag, uitbreiden van de symptomen tot romp en armen, sneller optreden van symptomen in rust).

Zwangerschap en borstvoeding

- De dopamine-agonisten inhiberen de vrijstelling van prolactine, en kunnen op die manier de lactatie inhiberen (zie 6.8. en *Folia november 2014*).

Oudere patiënten

- Pramipexol en ropinirol vragen bijzondere aandacht bij nierinsufficiëntie, wat bij ouderen vaak het geval is (zie *Inl.6.1.2*).
- Geen van de geneesmiddelen uit deze groep worden opgenomen in het **Formularium Ouderenzorg**, omdat de het geen standaardbehandeling is in de eerste lijn. Voor de aanpak van Parkinson bij oudere patiënten: zie rubrieken "*Plaatsbepaling*" en "*Oudere patiënten*" in 10.6..

Interacties

- Verminderd effect van dopamine-agonisten bij associëren met antipsychotica, met tetrabenazine en in mindere mate met de gastroprokinetica.
- Uitgesproken sedatie bij associëren met andere geneesmiddelen met sederend effect of met alcohol.
- Orthostatische hypotensie bij associëren met andere middelen met hypotensief effect (bv. nitraten, fosfodiësterase type 5-inhibitoren) of alcohol.
- Bromocriptine is een substraat van CYP3A4 (zie *Tabel 1c. in Inl.6.3*).



- Ropinirol is een substraat van CYP1A2 (zie Tabel Ic. in Inl.6.3).

Bijzondere voorzorgen

- Echocardiografisch onderzoek wordt aangeraden vóór starten van een behandeling met bromocriptine, nadien periodiek.
- Nood voor striktere follow-up bij nier- of leverfalen en bij de ziekte van Raynaud.
- Bromocriptine: ook strikte follow-up bij antecedenten van gastroduodenaal ulcus.
- Pramipexol en ropinirol: voorzichtigheid bij patiënten met psychische aandoeningen of ernstig cardiovasculair lijden.
- De rotigotinepleisters bevatten aluminium. Ze moeten bij MRI in de te onderzoeken zone verwijderd worden wegens risico van brandwonden [zie Folia september 2012].

Apomorfine

APO-GO-PEN (EG)

apomorfine, hydrochloride
inj. oploss. s.c. [voorgev. pen]

5 x 30 mg / 3 ml R/ b ▶ € 176,11 €

APOMORPHINE HCL STEROP (Sterop)

apomorfine, hydrochloride
inj./inf. oploss. s.c. [amp.]

10 x 5 mg / 1 ml R/ 36,70 €

Bromocriptine

Posol.

- ziekte van Parkinson: beginnen met 1,25 mg 1x/dag gedurende de eerste week en 1,25 mg 2x/dag gedurende de tweede week, daarna geleidelijk verhogen tot max. 30 mg per dag in 2 tot 3 doses
- preventie en suppressie van lactatie: 2,5 mg 2x/dag gedurende 2 weken of 2,5 mg 2x/dag gedurende 1 week gevolgd door 2,5 mg 1x/dag ('s avonds) gedurende 2 weken

PARLODEL (Exeltis)

bromocriptine (mesilaat)
tabl. (deelb. kwantit.)

30 x 2,5 mg R/ b ▶ € 14,00 €

Pramipexol

Posol.

- ziekte van Parkinson: 0,09 mg 3x/dag, geleidelijk verhogen tot maximaal 1,05 mg 3x/dag; voor verlengde afgifte: 0,26 tot 3,15 mg 1x/dag
- *restless legs syndrome*: 0,09 mg, tot max. 0,54 mg 1x/dag, 2 à 3 uur vóór het slapengaan

MIRAPEXIN (Boehringer Ingelheim)

pramipexol (dihydrochloride)
tabl. (deelb. kwantit.)

30 x 0,18 mg R/ b ▶ € 12,90 €

100 x 0,7 mg R/ b ▶ € 67,16 €

tabl. verl. afgifte

30 x 0,26 mg R/ b ▶ € 15,80 €

100 x 1,05 mg R/ b ▶ € 93,22 €

100 x 2,1 mg R/ b ▶ € 175,61 €

100 x 3,15 mg R/ b ▶ € 258,00 €

MIRAPEXIN (Abacus) ▶
pramipexol (dihydrochloride)

tabl. verl. afgifte

100 x 2,1 mg R/ b ▶ € 175,61 €

100 x 3,15 mg R/ b ▶ € 258,00 €

(parallele distributie)

MIRAPEXIN (Orifarm Belgium) ▶
pramipexol (dihydrochloride)



tabl. verl. afgifte

100 x 2,1 mg R/ b ▶ € 175,61 €
(parallele distributie)

OPRYMEA (KRKA)

pramipexol (dihydrochloride)
tabl. (deelb. kwantit.)

100 x 0,18 mg R/ b ▶ € 22,95 €

PRAMIPEXOLE EG (EG)

pramipexol (dihydrochloride)
tabl. (deelb. kwantit.)

100 x 0,18 mg R/ b ▶ € 23,95 €

PRAMIPEXOL EG (EG)

pramipexol (dihydrochloride)
tabl. verl. afgifte

30 x 0,26 mg R/ b ▶ € 15,80 €
100 x 0,26 mg R/ b ▶ € 31,54 €
100 x 0,52 mg R/ b ▶ € 55,25 €
100 x 1,05 mg R/ b ▶ € 93,22 €

100 x 1,57 mg R/ b ▶ € 133,97 €

100 x 2,1 mg R/ b ▶ € 175,61 €

100 x 2,62 mg R/ b ▶ € 216,38 €

100 x 3,15 mg R/ b ▶ € 258,00 €

PRAMIPEXOLE TEVA (Teva)

pramipexol (dihydrochloride)
tabl. (deelb. kwantit.)

30 x 0,18 mg R/ b ▶ € 12,90 €

100 x 0,18 mg R/ b ▶ € 24,14 €

PRAMIPEXOLE VIATRIS (Viatris)

pramipexol (dihydrochloride)
tabl. (deelb. kwantit.)

30 x 0,18 mg R/ b ▶ € 12,90 €

100 x 0,18 mg R/ b ▶ € 22,95 €

100 x 0,7 mg R/ b ▶ € 67,16 €

PRAMIPEXOL SANDOZ (Sandoz)

pramipexol (dihydrochloride)
tabl. verl. afgifte Retard

30 x 0,26 mg R/ b ▶ € 15,80 €

100 x 1,05 mg R/ b ▶ € 93,22 €

100 x 2,1 mg R/ b ▶ € 175,61 €

100 x 3,15 mg R/ b ▶ € 258,00 €

PRAMIPEXOL TEVA (Teva)

pramipexol (dihydrochloride)
tabl. verl. afgifte

30 x 0,26 mg R/ b ▶ € 15,80 €

100 x 1,05 mg R/ b ▶ € 93,22 €

SIFROL (Boehringer Ingelheim)

pramipexol (dihydrochloride)
tabl. (deelb. kwantit.)

30 x 0,18 mg R/ b ▶ € 12,93 €

100 x 0,18 mg R/ b ▶ € 24,46 €

Ropinirol

Posol.

- ziekte van Parkinson: 0,25 mg 3x/dag, geleidelijk verhogen tot 3 mg (max. 8 mg) 3x/dag; voor verlengde afgifte: 2 tot 8 mg (tot max. 24 mg), 1x/dag

- *restless legs syndrome*: 0,25 mg 1x/dag voor het slapengaan gedurende 2 dagen, daarna 0,5 mg 1x/dag gedurende 5 dagen, nadien wekelijks verhogen met 0,5 mg tot de optimale therapeutische dosis is bereikt (2 tot 4 mg 1x/dag)

REQUIP (GSK)

ropinirol (hydrochloride)
filmomh. tabl.

84 x 1 mg R/ b ▶ € 23,57 €

84 x 2 mg R/ b ▶ € 32,92 €

84 x 5 mg R/ b ▶ € 65,05 €

tabl. verl. afgifte Modutab

28 x 2 mg R/ b ▶ € 15,20 €

84 x 4 mg R/ b ▶ € 53,46 €

84 x 8 mg R/ b ▶ € 98,07 €

ROPINIROLE VIATRIS (Viatris)

ropinirol (hydrochloride)
filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)

84 x 0,25 mg R/ b ▶ € 10,14 €

84 x 1 mg R/ b ▶ € 23,53 €

84 x 2 mg R/ b ▶ € 32,85 €



Rotigotine

De specialiteit **Neupro**[®] is niet meer op de markt sinds september 2025.

Posol.

- ziekte van Parkinson: 2 mg/24 u, geleidelijk verhogen tot max. 16 mg/24 u

- *restless legs syndrome*: 1 mg/24 u, geleidelijk verhogen tot max. 3 mg/24 u

De transdermale pleister om de 24 uur vervangen.

De pleisters mogen niet verknipt worden.

10.6.3. COMT-inhibitoren

Entacapon en tolcapon zijn inhibitoren van het catechol-O-methyltransferase (COMT); ze verminderen de afbraak van levodopa en verlengen de werking ervan.

Plaatsbepaling

- *Zie 10.6.*
- COMT-inhibitoren hebben op zich geen antiparkinsoneffect; ze zijn enkel zinvol in combinatie met levodopa om de akinesie tijdens de *off*-periodes te verminderen, maar met risico van verslechteren van de dyskinesie.^{132 133}

Contra-indicaties

- Feochromocytoom.
- Voorgeschiedenis van maligne antipsychoticasyndroom of niet-traumatische rhabdomyolyse.
- Leverinsufficiëntie (SKP).

Ongewenste effecten

- Toename van de dopaminerge effecten (dyskinesie, nausea, anorexie, slaapstoornissen) bij associëren met levodopa; de dosis levodopa moet soms verminderd worden.
- Gastro-intestinale stoornissen, vooral diarree (lymfocyttaire colitis).
- Orthostatische hypotensie.
- Maligne antipsychoticasyndroom bij plots verminderen of stoppen van de dosis (zelden) (*zie Inl.6.2.5.*).
- Stijgen van de leverenzymen (zelden).

Zwangerschap en borstvoeding

- Het is niet mogelijk om een uitspraak te doen over de veiligheid van gebruik tijdens de zwangerschap en de borstvoeding (zwangerschap: onvoldoende informatie beschikbaar, borstvoeding: geen informatie beschikbaar).

Oudere patiënten

- Geen van de geneesmiddelen uit deze groep worden opgenomen in het **Formularium Ouderenzorg**, omdat de het geen standaardbehandeling is in de eerste lijn. Voor de aanpak van Parkinson bij oudere patiënten: zie rubrieken "*Plaatsbepaling*" en "*Oudere patiënten*" in 10.6..

Interacties

- Mogelijk verminderde resorptie van entacapon bij gelijktijdig inname van ijzer.

Bijzondere voorzorgen

- Verminderen van de dosis van levodopa of andere geassocieerde antiparkinsonmiddelen kan nodig zijn.



Entacapon

Posol.
200 mg met elke dosis levodopa (max. 2 g per dag)

COMTAN (Orion)

entacapon
filmomh. tabl.

100 x 200 mg R/ b ▶ € 81,62 €

COMTAN (Orifarm Belgium)

entacapon
filmomh. tabl.

100 x 200 mg R/ b ▶ € 81,62 €
(parallele distributie)

10.6.4. MAO-B-inhibitoren

Safinamide, selegiline en rasagiline zijn inhibitoren van het monoamineoxidase B (MAO-B) dat grotendeels verantwoordelijk is voor de centrale afbraak van dopamine.

Plaatsbepaling

- *Zie 10.6.*
- Selegiline en rasagiline hebben als indicatie de ziekte van Parkinson ofwel in monotherapie om het gebruik van levodopa uit te stellen, ofwel in associatie met levodopa om de motorische complicaties van chronisch levodopagebruik tegen te gaan.¹²²
- Safinamide heeft als indicatie in de SKP de behandeling van de ziekte van Parkinson bij patiënten met motorische fluctuaties door chronisch levodopagebruik.^{122, 134}

Contra-indicaties

- Gelijktijdige behandeling met andere MAO-inhibitoren.
- Rasagiline: retinopathie.
- Selegiline: aanwezigheid van gastro-duodenaal ulcus, gelijktijdige behandeling met SSRI's, SNRI's, tricyclische antidepressiva en sympathicomimetica.
- Rasagiline en safinamide: ernstige leverinsufficiëntie (SKP).

Ongewenste effecten

- Versterking van de ongewenste effecten van levodopa, met verergering van reeds bestaande dyskinesieën. Deze ongewenste effecten verminderen door verlaging van de dosering levodopa.
- Centrale effecten: hoofdpijn, slaperigheid, agitatie, hallucinaties, tremor.
- Hypotensie.
- Pijn in de borststreek.
- Gastro-intestinale stoornissen.
- Myopathie.
- Rash, monddroogte, stomatitis.
- Mictiestoornissen.
- Rasagiline: ook leukopenie, conjunctivitis.
- Safinamide: ook cataract en andere oculaire stoornissen.
- Selegiline: ook bradycardie; lichte verhoging van de leverenzymen.



Zwangerschap en borstvoeding

- Zwangerschap: het is niet mogelijk om een uitspraak te doen over de veiligheid van gebruik van deze preparaten tijdens de zwangerschap (onvoldoende informatie beschikbaar).
- Borstvoeding: het is niet mogelijk om een uitspraak te doen over de veiligheid van gebruik van deze preparaten tijdens de borstvoeding (geen informatie beschikbaar). Deze preparaten kunnen de melkproductie remmen.

Oudere patiënten

- Geen van de geneesmiddelen uit deze groep worden opgenomen in het **Formularium Ouderenzorg**, omdat de het geen standaardbehandeling is in de eerste lijn. Voor de aanpak van Parkinson bij oudere patiënten: zie rubrieken "Plaatsbepaling" en "Oudere patiënten" in 10.6..

Interacties

- Hypertensieve crises bij inname van tyraminerijke voeding en sympathicomimetica (zeldzaam).
- Risico van serotoninesyndroom (zie Inl.6.2.4.), vooral met selegiline, bij associëren met andere geneesmiddelen met serotoninerge werking, maar het mechanisme is onduidelijk of de evidentie is beperkt.
- Rasagiline is een substraat van CYP1A2 (zie Tabel Ic. in Inl.6.3.).

Bijzondere voorzorgen

- Voorzichtigheid is geboden bij patiënten met hypertensie, aritmieën of angor, bij psychotische patiënten en bij antecedenten van gastro-duodenaal ulcus.
- Inname 's avonds wordt best vermeden.

Rasagiline

Posol.
1 mg 1x/dag 's ochtends

AZILECT (Teva)
rasagiline (mesilaat)
tabl.

28 x 1 mg R/ b ▶ € 46,59 €
112 x 1 mg R/ b ▶ € 129,36 €

AZILECT (Orifarm Belgium)
rasagiline (mesilaat)
tabl.

112 x 1 mg R/
(parallele distributie)

(parallele distributie)

RASAGILINE EG (EG)
rasagiline (hemitartraat)
tabl.

112 x 1 mg R/ b ▶ € 129,36 €

AZILECT (Abacus)
rasagiline (mesilaat)
tabl.

112 x 1 mg R/ b ▶ € 129,36 €
(parallele distributie)

AZILECT (PI-Pharma)
rasagiline (mesilaat)
tabl.

28 x 1 mg R/ b ▶ € 46,59 €
112 x 1 mg R/ b ▶ € 129,36 €

RASAGILINE KRKA (KRKA)
rasagiline (hemitartraat)
tabl.

112 x 1 mg R/ b ▶ € 129,35 €

Safinamide

Posol.
100 mg 1x/dag 's ochtends

XADAGO (Zambon)
safinamide (methaansulfonaat)
filmomh. tabl.

30 x 50 mg R/ b ▶ € 107,09 €
100 x 50 mg R/ b ▶ € 267,29 €

30 x 100 mg R/ b ▶ € 107,09 €
100 x 100 mg R/ b ▶ € 267,29 €

XADAGO (Abacus)

safinamide (methaansulfonaat)
filmomh. tabl.
100 x 100 mg R/ 266,90 €
(parallele distributie)



XADAGO (Orifarm Belgium)
safinamide (methaansulfonaat)
filmomh. tabl.

100 x 50 mg R/ b ▶ € 267,29 €

100 x 100 mg R/ b ▶ € 267,29 €
(parallele distributie)

XADAGO (PI-Pharma)

safinamide (methaansulfonaat)
filmomh. tabl.

100 x 100 mg R/ b ▶ € 267,29 €

(parallele distributie)

Selegiline

Posol.

5 mg 1x/dag 's ochtends, na 2 weken eventueel te verhogen tot 10 mg 1x/dag 's ochtends of 5 mg 2x/dag ('s ochtends en 's middags)

ELDEPRYL (Orion)
selegiline, hydrochloride
tabl.

60 x 5 mg R/ b ▶ € 46,27 €

30 x 10 mg R/ b ▶ € 46,27 €

10.6.5. Anticholinergica

Hieronder worden alleen de anticholinergica vermeld die bij de ziekte van Parkinson of bij geneesmiddelgeïnduceerde acute dystonieën gebruikt worden. Andere anticholinergica worden beschreven in 1.8.4.1. (*atropine*), 3.2. (*spasmolytica*) en 7.1. (*middelen bij overactieve blaas*).

Plaatsbepaling

- *Zie 10.6.*
- Anticholinergica met centrale werking worden enkel nog gebruikt voor de behandeling van tremoren bij de ziekte van Parkinson. Ze worden soms gebruikt in monotherapie bij lichte tremordominante vormen van de ziekte, maar vaak geassocieerd met levodopa bij ernstige vormen en refractaire tremor.¹²²
- Anticholinergica hebben ook als indicatie in de SKP de behandeling van extrapiramidale symptomen te wijten aan antipsychotica of verwante middelen zoals metoclopramide en alizapride: per os bij akathisie, parkinsonisme en tardieve dyskinesie, intramusculair of intraveneus bij acute dystonie.¹³⁵ Er zijn momenteel geen anticholinergica voor parenterale toediening beschikbaar in België, maar ze kunnen ingevoerd worden uit het buitenland (*zie Inl.2.11.15.*). De risico-batenverhouding van systematisch en langdurig gebruik van anticholinergica in deze indicatie is ongunstig, vanwege het risico van optreden of verergeren van tardieve dyskinesie.

Contra-indicaties

- Deze van de anticholinergica (*zie Inl.6.2.3.*).

Ongewenste effecten

- De klassieke anticholinerge ongewenste effecten (*zie Inl.6.2.3.*).

Zwangerschap en borstvoeding

- Het is niet mogelijk om een uitspraak te doen over de veiligheid van gebruik van deze preparaten tijdens de zwangerschap en de borstvoeding (geen of onvoldoende informatie beschikbaar naargelang de molecule). Deze preparaten kunnen de melkproductie remmen.

Oudere patiënten

- Voorzichtigheid is geboden bij oudere patiënten gezien het hoger risico van verwardheid en andere anticholinerge ongewenste effecten (*zie Inl.6.2.3.*).



- Geen van de geneesmiddelen uit deze groep worden opgenomen in het **Formularium Ouderenzorg**, omdat de het geen standaardbehandeling is in de eerste lijn. Voor de aanpak van Parkinson bij oudere patiënten: zie rubrieken “Plaatsbepaling” en “Oudere patiënten” in 10.6..

Interacties

- Verhoogd risico van anticholinerge ongewenste effecten bij associëren met andere middelen met anticholinerg effect (zie *Inl.6.2.3.*).

Bijzondere voorzorgen

- Misbruik van anticholinergica omwille van hun hallucinogene en euforiserende eigenschappen bij hoge doses werd beschreven.
- Voorzichtigheid is geboden bij ouderen gezien het hoger risico van verwardheid en andere anticholinerge ongewenste effecten.

Biperideen

Posol.

- tremoren door de ziekte van Parkinson: 1 mg 2x/dag, traag opbouwen tot maximaal 4 mg 4x/dag en na behalen van gunstige respons terug afbouwen tot minimale effectieve dosis
- extrapyramidale symptomen geïnduceerd door neuroleptica: 1 tot 2 mg 1 tot 4x/dag

AKINETON (SIT)

biperideen, hydrochloride
tabl. (deelb. kwantit.)

20 x 2 mg R/ b € 7,06 €

50 x 2 mg R/ b € 8,23 €

Procyclidine

Posol.

2,5 mg 3x/dag, geleidelijk verhogen in functie van de klinische respons tot 10 mg 3x/dag

KEMADRIN (Aspen)

procyclidine, hydrochloride
tabl. (deelb. kwantit.)

100 x 5 mg R/ b € 10,21 €

Trihexyfenidyl

Posol.

1 mg 1x/dag, geleidelijk verhogen in functie van de klinische respons tot 6 tot 10 mg per dag in 3 doses

ARTANE (DHL Pharma Logistics)

trihexyfenidyl, hydrochloride
tabl. (deelb. kwantit.)

50 x 2 mg R/ b € 7,73 €

50 x 5 mg R/ b € 9,53 €



10.6.6. Combinatiepreparaten

Plaatsbepaling

- Zie 10.6.
- De associatie op basis van levodopa, carbidopa en entacapon kan gebruikt worden bij de ziekte van Parkinson bij patiënten met motorische complicaties ten gevolge van chronisch levodopagebruik.¹²²

Contra-indicaties, ongewenste effecten, zwangerschap, borstvoeding, interacties en voorzorgen

- Deze van de bestanddelen (zie 10.6.1).
- Ernstige leverinsufficiëntie (SKP).

Posologie

- De dosering dient te worden aangepast in functie van de vereiste dosis levodopa (zie 10.6.1).

CORBILTA (Sandoz)

levodopa 50 mg
carbidopa 12,5 mg
entacapon 200 mg
filmomh. tabl.

100 x R/ b ▶ € 46,45 €

levodopa 100 mg
carbidopa 25 mg
entacapon 200 mg
filmomh. tabl.

100 x R/ b ▶ € 49,32 €

levodopa 150 mg
carbidopa 37,5 mg
entacapon 200 mg
filmomh. tabl.

100 x R/ b ▶ € 52,18 €

levodopa 200 mg
carbidopa 50 mg
entacapon 200 mg
filmomh. tabl.

100 x R/ b ▶ € 53,69 €

LECIGIMON (EG)

levodopa 20 mg / 1 ml
carbidopa 5 mg / 1 ml
entacapon 20 mg / 1 ml
intest. gel [patr.]

7 x 47 ml 738 €

(toediening via duodenale sonde)

STALEVO (Orion)

levodopa 50 mg
carbidopa 12,5 mg
entacapon 200 mg
filmomh. tabl.

100 x R/ b ▶ € 48,54 €

levodopa 75 mg

carbidopa 18,75 mg
entacapon 200 mg
filmomh. tabl.

100 x R/ b ▶ € 50,03 €

levodopa 100 mg
carbidopa 25 mg
entacapon 200 mg
filmomh. tabl.

100 x R/ b ▶ € 51,54 €

levodopa 125 mg
carbidopa 31,25 mg
entacapon 200 mg
filmomh. tabl.

100 x R/ b ▶ € 53,07 €

levodopa 150 mg
carbidopa 37,5 mg
entacapon 200 mg
filmomh. tabl.

100 x R/ b ▶ € 54,55 €

levodopa 175 mg
carbidopa 43,75 mg
entacapon 200 mg
filmomh. tabl.

100 x R/ b ▶ € 56,07 €

levodopa 200 mg
carbidopa 50 mg
entacapon 200 mg
filmomh. tabl.

100 x R/ b ▶ € 56,12 €

STALEVO (Abacus)

levodopa 50 mg
carbidopa 12,5 mg
entacapon 200 mg
filmomh. tabl.

100 x R/ b ▶ € 48,54 €

levodopa 75 mg
carbidopa 18,75 mg
entacapon 200 mg
filmomh. tabl.

100 x R/ b ▶ € 50,03 €

levodopa 100 mg
carbidopa 25 mg
entacapon 200 mg
filmomh. tabl.

100 x R/ b ▶ € 51,54 €

levodopa 125 mg
carbidopa 31,25 mg
entacapon 200 mg
filmomh. tabl.

100 x R/ b ▶ € 53,07 €

levodopa 150 mg
carbidopa 37,5 mg
entacapon 200 mg
filmomh. tabl.

100 x R/ b ▶ € 54,55 €

levodopa 200 mg
carbidopa 50 mg
entacapon 200 mg
filmomh. tabl.

100 x R/ b ▶ € 56,12 €

(parallele distributie)

STALEVO (PI-Pharma)

levodopa 100 mg
carbidopa 25 mg
entacapon 200 mg
filmomh. tabl.

100 x R/ b ▶ € 51,54 €

levodopa 150 mg
carbidopa 37,5 mg
entacapon 200 mg
filmomh. tabl.



100 x R/ b ▶ € 54,27 €
levodopa 200 mg

carbidopa 50 mg
entacapon 200 mg
filmomh. tabl.

100 x R/ b ▶ € 55,86 €
(parallele distributie)

10.7. Anti-epileptica

De anti-epileptica (ook wel anticonvulsieve middelen genoemd) kunnen geklasseerd worden volgens verschillende criteria. Een klinisch zinvolle classificatie is deze op basis van het werkingsspectrum.

- Anti-epileptica met een breed spectrum, doeltreffend bij meerdere types van aanvallen:
 - valproïnezuur en valproaat
 - lamotrigine
 - levetiracetam en brivaracetam
 - topiramaat
 - perampanel
 - zonisamide.
- Anti-epileptica met een nauw spectrum, bv. doeltreffend bij focale epilepsie-aanvallen, of bij tonisch-clonische aanvallen zonder myoclonieën en zonder absences:
 - carbamazepine en oxcarbazepine
 - gabapentine
 - pregabaline
 - fenobarbital en primidon
 - fenytoïne
 - tiagabine
 - lacosamide
 - cenobamaat.
- Anti-epileptica met beperkt gebruik:
 - ethosuximide
 - felbamaat
 - fenfluramine
 - rufinamide
 - stiripentol
 - vigabatrine
 - sommige benzodiazepines (zie 10.1.1.).

Plaatsbepaling

- *Epilepsie*
 - Zowel de beslissing om te starten met een anti-epileptische behandeling als de beslissing om de behandeling stop te zetten, wordt individueel genomen, op basis van de frequentie en intensiteit van de aanvallen en het risico op letsels ten gevolge van de aanvallen. Anti-epileptica verminderen het risico op terugkerende aanvallen maar hebben geen effect op de oorzaak van epilepsie.¹³⁶
 - Bij vele patiënten die een eerste epileptische aanval doorgemaakt hebben, lijkt afwachten gerechtvaardigd: het niet onmiddellijk starten van een chronische anti-epileptische behandeling lijkt het verloop van de epilepsie op lange termijn niet negatief te beïnvloeden.¹³⁷ Eens de diagnose van epilepsie vaststaat, is een chronische anti-epileptische behandeling echter bijna steeds aangewezen.¹³⁷
 - In principe is bij starten van de anti-epileptische behandeling monotherapie te verkiezen met nadien aanpassen van de dosis, eventueel met behulp van plasmaconcentratiebepaling (voor valproïnezuur, carbamazepine, fenobarbital, lamotrigine en fenytoïne). Bij sommige epilepsiesyndromen is behandeling met meerdere anti-epileptica nodig.^{138 139}
 - De benzodiazepines clobazam, clonazepam en nitrazepam hebben onderhoudsbehandeling van



epilepsie als indicatie in de SKP, maar ongewenste effecten zoals sedatie en afhankelijkheid beperken het gebruik ervan. Bij de behandeling van langdurige of repetitieve acute tonisch-clonische convulsies (status epilepticus) worden ook benzodiazepines gebruikt: midazolam (intramusculair (offlabel) of buccaal), diazepam (via rectiole) of lorazepam (intraveneus) (zie 10.1.1. en *Folia september 2015*).

- Bepaalde anti-epileptica zijn teratogeen. Bij vrouwelijke patiënten in de vruchtbare leeftijd moet bij de keuze van het anti-epilepticum ook met dit risico rekening worden gehouden (zie rubriek “Zwangerschap en borstvoeding” en *Folia april 2023*).
- Anti-epileptische behandeling bij oudere patiënten wordt bemoeilijkt door comorbiditeit, gelijktijdig gebruikte medicatie en gewijzigde farmacokinetiek. Bij ouderen zijn naast de controle van de aanvallen ook ongewenste effecten en impact op de levenskwaliteit belangrijke evaluatiecriteria.¹⁴⁰
- Een geneesmiddel op basis van cannabidiol (CBD) is Europees vergund voor de behandeling van bepaalde vormen van therapieresistente epilepsie (syndroom van Lennox Gastaut, syndroom van Dravet) maar niet beschikbaar in België. Het kan worden ingevoerd volgens de Belgische wetgeving [zie *Folia december 2019*] (zie *Inl.2.11.15*). Sinds mei 2025 wordt in België een magistrale bereiding op basis van cannabidiol in deze indicaties onder bepaalde voorwaarden terugtaald. Er is beperkte evidentie van werkzaamheid van cannabidiol op korte en middellange termijn, maar het gaat gepaard met heel wat ongewenste effecten.^{141 142}
- *Andere indicaties*
 - Chronische neuropathische pijn: carbamazepine, oxcarbazepine (offlabel) gabapentine, pregabaline (zie 8.1).
 - Alcoholafhankelijkheid (zie 10.5.1):
 - Preventie en behandeling van convulsies bij ontwenning (offlabel): carbamazepine en gabapentine.
 - Terugvalpreventie (offlabel): gabapentine en topiramaat.
 - Veralgemeende angst: pregabaline heeft een beperkte plaats bij volwassenen; de werkzaamheid van antidepressiva is het best onderbouwd (zie 10.1. en 10.3.).
 - Bipolaire stoornissen: carbamazepine, lamotrigine, valproïnezuur en valproaat (indicatie niet vermeld in alle SKP's) (zie 10.3.8.).
 - Rusteloze benensyndroom: gabapentine en pregabaline (beiden offlabel) hebben de plaats ingenomen van de dopamine-agonisten als eerstelijnsbehandeling, zeker bij milde klachten, wegens een gunstiger ongewenste effecten-profiel en het frequent optreden van augmentatie (verergeren van de klachten bij langdurig gebruik) met de dopamine-agonisten (zie 10.6.2).^{130 131}
 - Profylactische behandeling van migraine: valproïnezuur en valproaat (offlabel), topiramaat (zie 10.9.2.).
 - Clusterhoofdpijn: topiramaat (offlabel, zie 10.7.1.4.).

Ongewenste effecten

- **Anti-epileptica zijn geneesmiddelen met nauwe therapeutisch-toxische marge.**
- Alle anti-epileptica hebben neurologische en psychische ongewenste effecten, waaronder slaperigheid, cognitieve stoornissen, gedragsveranderingen en stemmingsstoornissen. Meta-analyse toont aan dat gebruik van anti-epileptica gepaard gaat met een kleine toename van het risico op suïcidale gedachten en gedrag. Voor sommige producten is dit duidelijker aangetoond dan voor andere, maar voor geen enkel anti-epilepticum kan dit risico uitgesloten worden.
- Carbamazepine, oxcarbazepine, fenytoïne, fenobarbital en lamotrigine worden beschouwd als hoog-risico geneesmiddelen voor ernstige huidreacties, zoals syndroom van Stevens Johnson, toxische epidermale necrolyse, DRESS (zie *Inl.6.2.6.*, en *Folia mei 2021*). Ook met de meeste andere anti-epileptica zijn gevallen van ernstige huidreacties beschreven. Enkel bij tiagabine, stiripentol en vigabatrine wordt dit ongewenst effect niet vermeld in de SKP.
- Alle anti-epileptica lijken gepaard te gaan met een verhoogd risico van osteoporose en een verhoogd



fractuurrisico.¹⁴³

Zwangerschap en borstvoeding

- Zwangerschap:
 - **Voor vele anti-epileptica bestaat er een risico van teratogeniteit.** Bij gebruik in het kader van epilepsie rechtvaardigt dit risico in vele gevallen niet het stoppen van de medicatie gezien het teratogene risico moet afgewogen worden tegen het risico van ongecontroleerde epileptische aanvallen voor de moeder en de foetus. Of epilepsie op zich het risico van majeure congenitale afwijkingen verhoogt, is onduidelijk: als er een risico is, neemt men aan dat dit zeer gering is. Bij gebruik buiten het kader van epilepsie moet er bij vrouwen met een zwangerschapswens vóór de conceptie nagegaan worden wat de mogelijke alternatieve behandelingen zijn [zie *Folia april 2023*].
 - Bij vrouwen op anti-epileptica in de vruchtbare leeftijd zonder zwangerschapswens is doeltreffende anticonceptie noodzakelijk en dient men aandacht te hebben voor de mogelijke interacties met anticonceptiva. Bij vrouwen op anti-epileptica in de vruchtbare leeftijd met zwangerschapswens is evaluatie van de behandeling belangrijk, in overleg met de vrouw en liefst lang genoeg vóór de conceptie. Bij zwangere vrouwen met epilepsie bij wie de behandeling wordt voortgezet, dient waar mogelijk te worden gekozen voor één enkel anti-epilepticum aan de laagst mogelijke dosis.
 - Men dient bij de anti-epileptische behandeling vanaf het stoppen van de anticonceptie en **zeker periconceptioneel 0,4 mg foliumzuur per dag** te geven, tot aan het einde van het eerste trimester (zie 14.2.2.6).¹⁴⁴ Hogere dosissen (4 mg) worden volgens onze standaardbronnen niet meer systematisch aangeraden bij vrouwen onder anti-epileptica.
 - Op basis van de huidige gegevens lijken lamotrigine in lage dosis en levetiracetam minder toxisch voor de foetus dan de andere anti-epileptica [zie *Folia april 2023*]. Sommige anti-epileptica kunnen sedatie veroorzaken bij de pasgeborene.
 - **Valproïnezuur moet vermeden worden tijdens de hele zwangerschap en mag niet voorgeschreven worden aan vrouwen op vruchtbare leeftijd, tenzij er geen alternatieven bestaan.** Het verhoogt het risico van congenitale afwijkingen (in het bijzonder aan de neuraalbuis) **meer dan andere anti-epileptica** [zie *Folia december 2014 en Folia maart 2015*] en geeft neurologische ontwikkelingsstoornissen bij het kind (zie 10.7.1.1.) [zie *Folia april 2023*]. Er bestaan specifieke voorwaarden voor het voorschrijven van **valproïnezuur** aan vrouwen in vruchtbare leeftijd [zie *Folia juni 2018*].
 - Ook voor **carbamazepine, ethosuximide, fenobarbital, fenytoïne** en **topiramaat** [zie *Folia februari 2024*] zijn er duidelijke aanwijzingen van een toegenomen risico van congenitale afwijkingen. Primidon wordt in het lichaam omgezet in fenobarbital. Een verhoogd risico van congenitale misvormingen met primidon, vergelijkbaar met die van fenobarbital, is waarschijnlijk.
 - Voor recentere anti-epileptica zijn de risico's over gebruik tijdens de zwangerschap niet of onvoldoende gekend omdat de gegevens te beperkt (brivaracetam, perampanel, zonisamide, oxcarbazepine, tiagabine, lacosamide, cenobamaat, felbamaat, fenfluramine, rufinamide, stiripentol, vigabatrine) of niet eenduidig (gabapentine, pregabaline) [zie *Folia april 2023*].
 - Neurologische ontwikkelingsstoornissen zijn beschreven met bepaalde anti-epileptica (vooral valproïnezuur, topiramaat, fenobarbital en fenytoïne), waarbij valproïnezuur het grootste risico lijkt te hebben [zie *Folia april 2023 en Folia februari 2024*].
 - Daarnaast bestaat er mogelijk een risico op neurologische ontwikkelingsstoornissen bij kinderen van wie de vader behandeld werd met valproaat in de 3 maanden voorafgaand aan de conceptie. Het Europees geneesmiddelenbewakingscomité PRAC heeft risicobeperkende maatregelen geformuleerd [zie *Folia mei 2024*].
- Borstvoeding:
 - Valproaat, carbamazepine, oxcarbazepine, gabapentine en fenytoïne worden als waarschijnlijk veilig beschouwd tijdens de periode van borstvoeding. Het gebruik van lamotrigine en levetiracetam tijdens de borstvoeding kan gepaard gaan met ongewenste effecten bij het kind: voor- en nadelen voor



moeder en kind moeten tegen elkaar afgewogen worden.

- Het gebruik van topiramaat, zonisamide, fenobarbital, primidon, ethosuximide en felbamaat tijdens de borstvoeding wordt afgeraden.
- Voor brivaracetam, perampanel, pregabaline, tiagabine, lacosamide, cenobamaat, rufinamide, stiripentol en vigabatrine zijn er geen of onvoldoende gegevens beschikbaar om een uitspraak te doen over de veiligheid ervan tijdens de periode van borstvoeding.

Oudere patiënten

- Anti-epileptische behandeling bij oudere patiënten wordt bemoeilijkt door comorbiditeit, gelijktijdig gebruikte medicatie en gewijzigde farmacokinetiek. Bij ouderen zijn naast de controle van de aanvallen ook ongewenste effecten en impact op de levenskwaliteit belangrijke evaluatiecriteria.¹⁴⁰
- Anti-epileptica zijn producten met een nauwe therapeutisch-toxische marge: zeker bij ouderen is voorzichtigheid aangewezen (zie *Inl.6.2.*). Wees ook extra alert voor farmacokinetische interacties (met inhibitoren) (zie *Inl.6.3.*).
- Bijna alle anti-epileptica zijn inhibitoren, inductoren en/of substraten van CYP-iso-enzymen; zeker bij ouderen met polyfarmacie moet men waakzaam zijn voor mogelijke interacties (zie *Tabel 1c. in Inl.6.3.*).
- Heel wat anti-epileptica vragen bijzondere aandacht bij nierinsufficiëntie, wat bij ouderen vaak het geval is (zie *Inl.6.1.2.*).
- Alle anti-epileptica lijken gepaard te gaan met een verhoogd risico van osteoporose en een verhoogd fractuurrisico.¹⁴³
- Voor de behandeling van epilepsie worden geen geneesmiddelen opgenomen in het *Formularium Ouderenzorg* omdat het geen standaardbehandeling is in de eerste lijn. Carbamazepine (zie *10.7.2.1.*) en gabapentine (zie *10.7.2.2.*) zijn wel opgenomen in het *Formularium Ouderenzorg* voor de behandeling van neuropathische pijn. Klik op het symbool 80+ ter hoogte van de specialiteiten om hier meer over te lezen in de geneesmiddelenfiche. Voor de behandeling van neuropathische pijn bij oudere patiënten werden ook andere geneesmiddelen geselecteerd. Zie hiervoor zie *8.1., 10.3.2.1. en 10.3.2.2.*

Interacties

- Overdreven sedatie bij associëren met andere geneesmiddelen met sederend effect of met alcohol.
- Sommige anti-epileptica kunnen de foliumzuurspiegels in het bloed doen dalen. Inname van hoge doses foliumzuur (5 tot 15 mg per dag) kan dan weer leiden tot een daling van de plasmaconcentraties van sommige anti-epileptica (fenytoïne, fenobarbital, primidon en mogelijk ook carbamazepine).
- Vele anti-epileptica zijn sterke inductoren van meerdere CYP-iso-enzymen (zie *Tabel 1c. in Inl.6.3.*) en dit kan leiden tot talrijke interacties met andere middelen (o.a. en vitamine K-antagonisten), met vitamine D en met de anti-epileptica onderling. Een belangrijke interactie is ook het minder betrouwbaar worden van hormonale anticonceptiva (oraal, transdermaal, vaginaal, implantaat) en orale hormonale noodanticonceptie [zie *Folia november 2021*, waarin ook maatregelen worden aangereikt om de interactie te vermijden].
- Topiramaat, cenobamaat en stiripentol zijn ook inhibitoren van CYP-iso-enzymen (zie *Tabel 1c. in Inl.6.3.*).
- Vele anti-epileptica zijn substraat van CYP-iso-enzymen (zie *Tabel 1c. in Inl.6.3.*).

Bijzondere voorzorgen

- Plots stoppen of te snel verminderen van de dosis kan een epileptische aanval en zelfs *status epilepticus* uitlokken. Verminderen van de dosis, indien aangewezen, dient geleidelijk te gebeuren, in het bijzonder voor fenobarbital, primidon, vigabatrine en benzodiazepines.

Posologie

- De dosering voor gebruik bij epilepsie wordt hier alleen gegeven voor de courant gebruikte anti-epileptica. De dosering wordt ook gegeven voor sommige andere indicaties van anti-epileptica, bv. neuropathische pijn, trigeminusneuralgie, migraine.



- De gegeven doseringen zijn alleen richtinggevend en moeten individueel worden aangepast. Er worden geen doseringen gegeven voor kinderen.

10.7.1. Anti-epileptica met breed spectrum

10.7.1.1. Valproïnezuur en valproaat

Plaatsbepaling

- *Zie 10.7.*
- De risico-batenverhouding van valproïnezuur/valproaat is positief bij veel epilepsiepatiënten maar ongunstig bij vrouwen met een zwangerschapswens. Bij zwangere vrouwen is valproïnezuur gecontra-indiceerd. Bij meisjes en vrouwen in de vruchtbare leeftijd mag valproïnezuur enkel gebruikt worden wanneer voldaan is aan strikte voorzorgsmaatregelen die deel uitmaken van een zwangerschapspreventieprogramma [zie *Folia juni 2018* en het *symbool* ▼ *t.h.v. de specialiteiten*].¹⁴ Daarnaast bestaat er mogelijk een risico op neurologische ontwikkelingsstoornissen bij kinderen van wie de vader behandeld werd met valproaat in de 3 maanden voorafgaand aan de conceptie. Het Europees geneesmiddelenbewakingscomité PRAC heeft risicobeperkende maatregelen geformuleerd [zie *Folia mei 2024*].
- Valproaat intraveneus wordt soms gebruikt bij status epilepticus die niet reageert op benzodiazepines.¹⁴⁵ Deze indicatie wordt niet vermeld in de SKP.
- Valproïnezuur/valproaat wordt ook gebruikt bij de profylactische behandeling van migraine (*zie 10.9.2.*), maar deze indicatie wordt niet vermeld in de SKP.
- Valproïnezuur/valproaat wordt eveneens gebruikt bij bipolaire stoornissen (*zie 10.3.8.*). Deze indicatie wordt niet in alle SKP's vermeld.

Indicaties (synthese van de SKP)

- Idiopathische veralgemeende epilepsie.
- Focale epilepsie-aanvallen al dan niet met secundaire veralgemening.
- Behandeling van een manische episode bij bipolaire stoornis als lithium gecontra-indiceerd is of niet wordt verdragen (niet alle SKP's).

Contra-indicaties

- **Zwangerschap.**
- Verhoogd bloedingsrisico en bloedingsstoornissen.
- Bepaalde mitochondriale en metabole aandoeningen; daarom niet te gebruiken bij jonge kinderen met ontwikkelingsproblematiek van ongekende etiologie.
- Leverinsufficiëntie (SKP).

Ongewenste effecten

- **Anti-epileptica zijn geneesmiddelen met nauwe therapeutisch-toxische marge.**
- Nausea, braken, diarree, tandvleeshyperplasie. Soms pancreatitis.
- Acut leverfalen, vooral bij zeer jonge kinderen met ernstige epilepsie en polyfarmacie, meestal gedurende de eerste weken van de behandeling.
- Tremor, extrapiramidale stoornissen, soms reversibel parkinsonisme.
- Slaperigheid, geheugenstoornissen, hoofdpijn, duizeligheid, nystagmus.
- Verwardheid, hallucinaties, agressie, agitatie; zelden abnormaal gedrag, suïcidale gedachten en gedrag.
- Anemie, trombocytopenie met stollings- en bloedingsstoornissen.
- Gewichtstoename.
- Hyponatriëmie; zelden hyperammoniëmie met risico van encefalopathie.



- Huidovergevoeligheid, haaruitval (reversibel), nagelafwijkingen; gevallen van ernstige huidreacties, zoals syndroom van Stevens Johnson, toxische epidermale necrolyse, DRESS (zie Inl.6.2.6.) zijn beschreven.
- Alle anti-epileptica lijken gepaard te gaan met een verhoogd risico van osteoporose en een verhoogd fractuurrisico.¹⁴³
- Onregelmatige menstruaties bij adolescenten; zelden polycystisch ovarium syndroom.
- Urinaire incontinentie.
- Doofheid.
- Klinisch tot uiting komen of verergeren van sommige aangeboren mitochondriale aandoeningen.

Zwangerschap en borstvoeding

- Zwangerschap:
 - Zie 10.7. (notamment en ce qui concerne la prescription d'acide folique dès la période périconceptionnelle), *Folia juni 2018 en Folia april 2023*
 - **Zwangerschap is een contra-indicatie. Valproïnezuur verhoogt het risico van congenitale afwijkingen meer dan andere anti-epileptica, met o.a. neuraalbuisdefecten (zoals *spina bifida*) bij gebruik in het eerste trimester.**
 - **Trombocytopenie, gestoorde bloedplaatjesaggregatie, fibrinogendaling en hepatotoxiciteit bij de foetus en de pasgeborene bij gebruik door de moeder.**
 - **Blootstelling in utero aan valproïnezuur kan ook het cognitieve functioneren van kinderen negatief beïnvloeden en het risico van gedragsstoornissen en autisme verhogen.**
 - **Er zijn tegenstrijdige gegevens over een mogelijk risico op neurologische ontwikkelingsstoornissen bij kinderen van wie de vader in de 3 maanden voorafgaand aan de conceptie werd behandeld met valproaat.** Het Europees geneesmiddelenbewakingscomité PRAC heeft risicobeperkende maatregelen geformuleerd [zie *Folia mei 2024*].
- Borstvoeding:
 - Valproïnezuur/valproaat gaat in kleine hoeveelheden over in de moedermelk. Er zijn enkele meldingen van hematologische afwijkingen bij de zuigeling, maar volgens de meeste bronnen is borstvoeding nog steeds mogelijk en waarschijnlijk veilig.

Oudere patiënten

- Bij oudere patiënten lagere doses gebruiken, en dit op geleide van het klinisch effect.
- Anti-epileptica zijn producten met een nauwe therapeutisch-toxische marge: zeker bij ouderen is voorzichtigheid aangewezen (zie Inl.6.2.). Wees ook extra alert voor farmacokinetische interacties (met inhibitoren) (voir Inl.6.3.).
- Valproaat vraagt bijzondere aandacht bij matige nierinsufficiëntie, wat bij ouderen vaak het geval is (zie Inl.6.1.2.).
- Alle anti-epileptica lijken gepaard te gaan met een verhoogd risico van osteoporose en een verhoogd fractuurrisico.¹⁴³
- Voor de behandeling van epilepsie worden geen geneesmiddelen opgenomen in het *Formularium Ouderezorg*, omdat het geen standaardbehandeling is in de eerste lijn.

Interacties

- Overdreven sedatie bij associëren met andere geneesmiddelen met sederend effect of met alcohol.
- Daling van de plasmaconcentraties van valproïnezuur/valproaat bij associëren met carbapenems.
- Stijging van de plasmaconcentraties van lamotrigine en fenobarbital bij associëren met valproïnezuur/valproaat.
- Verhoging van het risico van encefalopathie bij associatie met carbamazepine, fenytoïne, fenobarbital of topiramaat.
- Valproïnezuur is een substraat van CYP2C9 en CYP2C19 (zie Tabel Ic. in Inl.6.3.).



Bijzondere voorzorgen

- Plots stoppen of te snel verminderen van de dosis kan een epileptische aanval en zelfs status epilepticus uitlokken. Verminderen van de dosis, indien aangewezen, dient geleidelijk te gebeuren.
- Transaminasen, lipasen en hemostase (bloedplaatjes, stolling) moeten vóór het starten van de behandeling worden bepaald, en in het eerste jaar om de 3 maanden, daarna éénmaal per jaar; bij kinderen de eerste 6 maanden maandelijks.
- Bij hypo-albuminemie en bij oudere patiënten lagere doses gebruiken, en dit op geleide van het klinisch effect.

Posol.


per os:


epilepsie: 5-10 mg/kg/dag, geleidelijk verhogen tot 20 mg/kg/dag in 3 tot 4 doses (in 1 tot 2 doses voor verlengde afgifte)

DEPAKINE (Sanofi Belgium)


valproaat, natrium

maagsapresist. tabl. Enteric


100 x 300 mg R/ a  11,10 €

100 x 500 mg R/ a  15,17 €

oploss.

60 ml 300 mg / 1 ml R/ a  10,75 €

inj./inf. oploss. (pdr. + solv.) i.v. [flac. + amp.]

1 x 400 mg + 4 ml solv. R/ a  11,54 €

valproïnezuur 87 mg

valproaat, natrium 200 mg

tabl. verl. afgifte (deelb. kwantit.) Chrono 300

50 x R/ a  9,89 €

50 x R/ 9,89 €

valproïnezuur 145 mg

valproaat, natrium 333 mg

tabl. verl. afgifte (deelb. kwantit.) Chrono 500

30 x R/ 9,93 €


50 x R/ a  12,76 €


(de verpakkingen van 50 tabl. verl. afgifte Chrono 300 zijn beschikbaar in blister en in flacon)

VALPROATE VIATRIS (Viatris)

valproaat, natrium

inj./inf. oploss. i.v. [amp.]

5 x 300 mg / 3 ml R/ a  24,39 €

5 x 1 g / 10 ml R/ a  63,08 €

10.7.1.2. Lamotrigine

Plaatsbepaling

- Zie 10.7.
- Lamotrigine wordt ook gebruikt ter preventie van depressieve episodes bij bipolaire stoornissen (zie 10.3.8.).

Indicaties (synthese van de SKP)

- Kinderen van 2 tot 12 jaar: als *add-on*-therapie voor de behandeling van focale of veralgemeende



epilepsie-aanvallen en van het syndroom van Lennox-Gastaut, en in monotherapie ter behandeling van absences.

- Patiënten ouder dan 12 jaar: in monotherapie of als *add-on*-therapie voor de behandeling van focale of veralgemeende epilepsie-aanvallen en van het syndroom van Lennox-Gastaut.
- Preventie van depressieve episoden bij bipolaire stoornissen.

Ongewenste effecten

- **Anti-epileptica zijn geneesmiddelen met nauwe therapeutisch-toxische marge.**
- Nausea, braken, diarree, droge mond.
- Agressie, prikkelbaarheid; een lichte toename van suïcidale gedachten en gedrag is niet uitgesloten.
- Hoofdpijn, slaperigheid, duizeligheid, tremor, insomnia, zelden aseptische meningitis, bewegingsstoornissen, verergeren van ziekte van Parkinson.
- Verslechtering van bepaalde types myoclonieën en bepaalde epilepsiesyndromen.
- Rash (zeer frequent); het risico neemt toe bij te snelle verhoging van de dosis of in associatie met valproïnezuur/valproaat. Zelden ernstige huidreacties, zoals syndroom van Stevens Johnson, toxische epidermale necrolyse, DRESS (zie *Inl.6.2.6*).
- Moeheid, spier- en gewrichtspijn.
- Alle anti-epileptica lijken gepaard te gaan met een verhoogd risico van osteoporose en een verhoogd fractuurrisico.¹⁴³
- Ritmestoornissen (zelden).

Zwangerschap en borstvoeding

- Zwangerschap:
 - Zie 10.7. (**onder andere in verband met periconceptioneel foliumzuur**)
 - Op basis van de huidige gegevens lijken lamotrigine in lage dosis en levetiracetam minder toxisch voor de foetus dan de andere anti-epileptica (zie *Folia april 2023*).
 - Tijdens de zwangerschap kunnen de lamotriginespiegels aanzienlijk dalen zodat dosisaanpassing noodzakelijk kan zijn. Maandelijks controle van de plasmaconcentratie tijdens de zwangerschap en de eerste twee weken post partum is aangeraden (plasmaspiegels van 3 tot 13 mg/l).
 - Lamotrigine kan de plasmaspiegels van orale contraceptiva (en mogelijk ook de transdermale en vaginale vormen) verminderen (zie rubriek “*Interacties*”).
- Borstvoeding:
 - Lamotrigine gaat in wisselende, maar belangrijke hoeveelheden over in de moedermelk. Soms kan het ongewenste effecten veroorzaken bij het kind (slaperigheid, apneu, huiduitslag en slecht drinken). Voor- en nadelen voor moeder en kind moeten afgewogen worden.

Oudere patiënten

- Anti-epileptica zijn producten met een nauwe therapeutisch-toxische marge: zeker bij ouderen is voorzichtigheid aangewezen (zie *Inl.6.2*). Wees ook extra alert voor farmacokinetische interacties (met inhibitoren) (zie *Inl.6.3*).
- Alle anti-epileptica lijken gepaard te gaan met een verhoogd risico van osteoporose en een verhoogd fractuurrisico.¹⁴³
- Voor de behandeling van epilepsie worden geen geneesmiddelen opgenomen in het *Formularium Ouderenzorg*, omdat het geen standaardbehandeling is in de eerste lijn.

Interacties

- Overdreven sedatie bij associëren met andere geneesmiddelen met sederend effect of met alcohol.
- Stijging van de plasmaconcentraties van lamotrigine bij associëren met valproïnezuur/valproaat: verhoogd risico van rash bij gelijktijdige behandeling.
- Daling van de plasmaconcentraties van lamotrigine bij associëren met inductoren van het UDP-



glucuronyltransferase (o.a. carbamazepine, fenytoïne, fenobarbital, primidon, rifampicine).

- Enerzijds kunnen orale anticonceptiva (en mogelijk ook de transdermale en vaginale vorm) de plasmaconcentraties van lamotrigine doen dalen, met tijdens de pilvrije week een toename van de lamotrigine-plasmaconcentraties en risico van toxiciteit. Anderzijds kan lamotrigine de plasmaspiegels van orale contraceptiva (en mogelijk ook de transdermale en vaginale vormen) verminderen met mogelijke daling van de contraceptieve effectiviteit en doorbraakbloedingen. Koper- of hormoonspiraaltje lijken te verkiezen als contraceptivum bij vrouwen die behandeld worden met lamotrigine *zie Folia november 2021*.

Bijzondere voorzorgen

- Plots stoppen of te snel verminderen van de dosis kan een epileptische aanval en zelfs *status epilepticus* uitlokken. Verminderen van de dosis, indien aangewezen, dient geleidelijk te gebeuren.

Posol.

- epilepsie: 12,5 mg tot 50 mg 1x/dag (afhankelijk van gebruikte co-medicatie); langzaam verhogen tot een onderhoudsdosis van 50 tot 200 mg 2x/dag
- preventie van depressieve episoden bij bipolaire stoornissen: startdosis van 12,5 tot 25 mg 1x/dag (afhankelijk van gebruikte comedicatie), over meerdere weken verhogen tot 50 tot 200 mg 2x/dag

LAMBIPOL (GSK)

lamotrigine

kauw-/disp. tabl.

- 60 x 25 mg R/ b ▶ € 16,20 €
- 60 x 50 mg R/ b ▶ € 22,53 €
- 60 x 100 mg R/ b ▶ € 37,37 €
- 60 x 200 mg R/ b ▶ € 66,91 €

LAMBIPOL (Orifarm Belgium)

lamotrigine

kauw-/disp. tabl.

- 60 x 200 mg R/ b ▶ € 66,91 €

(parallelinvoer)

LAMBIPOL (PI-Pharma)

lamotrigine

kauw-/disp. tabl.

- 60 x 200 mg R/ b ▶ € 66,91 €

(parallelinvoer)

LAMICTAL (GSK)

lamotrigine

kauw-/disp. tabl.

- 30 x 2 mg R/ a ▶ € 7,95 €
- 30 x 5 mg R/ a ▶ € 7,95 €
- 30 x 25 mg R/ a ▶ € 10,30 €
- 90 x 50 mg R/ a ▶ € 27,33 €
- 90 x 100 mg R/ a ▶ € 41,11 €
- 30 x 200 mg R/ a ▶ € 33,84 €

LAMICTAL (PI-Pharma)

lamotrigine

kauw-/disp. tabl.

- 30 x 200 mg R/ a ▶ € 33,84 €

(parallelinvoer)

LAMOTRIGINE EG (EG)

lamotrigine

disp. tabl.

- 30 x 25 mg R/ a ▶ b ▶ € 10,58 €
- 90 x 50 mg R/ a ▶ b ▶ € 26,48 €
- 90 x 100 mg R/ a ▶ b ▶ € 39,63 €
- 90 x 200 mg R/ a ▶ b ▶ € 60,37 €

LAMOTRIGINE EG (Orifarm Belgium)

lamotrigine

disp. tabl.

- 90 x 100 mg R/ a ▶ b ▶ € 39,63 €

(parallelinvoer)

10.7.1.3. Levetiracetam en brivaracetam

Plaatsbepaling

- *Zie 10.7.*
- Brivaracetam is een analoog van levetiracetam. Het lijkt niet werkzaam dan levetiracetam. Hun veiligheidsprofiel is vergelijkbaar [*zie Folia november 2018*].¹⁴⁶
- Levetiracetam of brivaracetam intraveneus wordt soms gebruikt bij status epilepticus die niet reageert op benzodiazepines.¹⁴⁵ Deze indicatie wordt niet vermeld in de SKP.

Indicaties (synthese van de SKP)

- Levetiracetam
 - Monotherapie voor de behandeling van focale epilepsie-aanvallen met of zonder secundaire veralgemening vanaf de leeftijd van 16 jaar.



- *Add-on* bij focale epilepsie vanaf de leeftijd van 1 maand, en bij tonisch-clonische aanvallen en epilepsie met myoclonieën vanaf de leeftijd van 12 jaar.
- Brivaracetam
 - *Add-on* bij focale epilepsie-aanvallen met of zonder secundaire veralgemening bij volwassenen, adolescenten en kinderen vanaf de leeftijd van 2 jaar.

Ongewenste effecten

- **Anti-epileptica zijn geneesmiddelen met nauwe therapeutisch-toxische marge.**
- Nasofaryngitis, infectie van de bovenste luchtwegen, hoest.
- Hoofdpijn, slaperigheid, moeheid, duizeligheid, tremor.
- Depressie, agressie, angst, insomnia, prikkelbaarheid; soms suïcidegedachten en -gedrag die frequenter voorkomen bij adolescenten; gedragsstoornissen bij kinderen [zie *Folia november 2018*].
- Nausea, braken, buikpijn, dyspepsie, diarree, anorexia.
- Alle anti-epileptica lijken gepaard te gaan met een verhoogd risico van osteoporose en een verhoogd fractuurrisico.¹⁴³
- Rash; zelden ernstige huidreacties, zoals syndroom van Stevens Johnson, toxische epidermale necrolyse, DRESS (zie *Inl.6.2.6*).

Zwangerschap en borstvoeding

- Zwangerschap:
 - Zie 10.7. (**onder andere in verband met periconceptioneel foliumzuur**).
 - Op basis van de huidige gegevens lijken lamotrigine in lage dosis en levetiracetam minder toxisch voor de foetus dan de andere anti-epileptica.
 - Het is niet mogelijk om een uitspraak te doen over de veiligheid van gebruik van brivaracetam tijdens de zwangerschap (geen of onvoldoende informatie beschikbaar).
- Borstvoeding:
 - Levetiracetam gaat over in de moedermelk. Soms kan het ongewenste effecten veroorzaken bij het kind (slaperigheid, apneu, huiduitslag en slecht drinken). Voor- en nadelen voor moeder en kind moeten afgewogen worden.
 - Het is niet mogelijk om een uitspraak te doen over de veiligheid van gebruik van brivaracetam tijdens de borstvoeding (geen of onvoldoende informatie beschikbaar).

Oudere patiënten

- Anti-epileptica zijn producten met een nauwe therapeutisch-toxische marge: zeker bij ouderen is voorzichtigheid aangewezen (zie *Inl.6.2*). Wees ook extra alert voor farmacokinetische interacties (met inhibitoren) (zie *Inl.6.3*).
- Levetiracetam beïnvloedt de CYP450-enzymen niet of slechts beperkt. Het risico van farmacokinetische interacties is klein.
- Levetiracetam vraagt bijzondere aandacht bij matige nierinsufficiëntie, wat bij ouderen vaak het geval is (zie *Inl.6.1.2*).
- Alle anti-epileptica lijken gepaard te gaan met een verhoogd risico van osteoporose en een verhoogd fractuurrisico.¹⁴³
- Voor de behandeling van epilepsie worden geen geneesmiddelen opgenomen in het *Formularium Ouderenzorg*, omdat het geen standaardbehandeling is in de eerste lijn.

Interacties

- Overdreven sedatie bij associëren met andere geneesmiddelen met sederend effect of met alcohol.
- Levetiracetam beïnvloedt de CYP450-enzymen niet of slechts beperkt. Het risico van farmacokinetische interacties is klein.
- Brivaracetam is een substraat van CYP2C19 (zie *Tabel 1c. in Inl.6.3*).



Bijzondere voorzorgen

- Plots stoppen of te snel verminderen van de dosis kan een epileptische aanval en zelfs *status epilepticus* uitlokken. Verminderen van de dosis, indien aangewezen, dient geleidelijk te gebeuren.

Levetiracetam


Posol.


- 250 tot 500 mg 2x/dag, geleidelijk verhogen tot een onderhoudsdosis van maximaal 1500 mg 2x/dag


KEPPRA (UCB)


levetiracetam

filmomh. tabl. (deelb. niet kwantit.)


100 x 250 mg R/ a  27,60 €

100 x 500 mg R/ a  47,39 €


100 x 750 mg R/ a  67,17 €

100 x 1 g R/ a  86,49 €


siroop oploss.

150 ml 100 mg / 1 ml R/ a  20,08 €

(+ doseerspuit 1 ml)


150 ml 100 mg / 1 ml R/ a  20,08 €

(+ doseerspuit 3 ml)

300 ml 100 mg / 1 ml R/ a  31,57 €

(+ doseerspuit 10 ml)


inf. oploss. (conc.) i.v. [flac.]

10 x 500 mg / 5 ml R/ a  56,73 €

KEPPRA (Orifarm Belgium)

levetiracetam


filmomh. tabl. (deelb. niet kwantit.)

100 x 1 g R/ a  86,49 €
(parallelinvoer)

KEPPRA (Abacus)

levetiracetam


filmomh. tabl. (deelb. niet kwantit.)


100 x 1 g R/ a  86,49 €
(parallele distributie)


LEVETIRACETAM SANDOZ (Sandoz)


levetiracetam


filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)


100 x 250 mg R/ a  27,58 €

100 x 500 mg R/ a  47,37 €


200 x 500 mg R/ a  70,10 €

100 x 750 mg R/ a  67,16 €

100 x 1 g R/ a  86,49 €

200 x 1 g R/ a  127,70 €

siroop oploss.

300 ml 100 mg / 1 ml R/ a  31,57 €

Brivaracetam


Posol.


- 25 tot 50 mg 2x/dag, geleidelijk verhogen tot een onderhoudsdosis van maximaal 100 mg 2x/dag


BRIVIACT (UCB)


brivaracetam


filmomh. tabl.

14 x 10 mg R/ a  31,23 €

56 x 25 mg R/ a  100,32 €

56 x 50 mg R/ a  100,32 €

56 x 75 mg R/ a  100,32 €

56 x 100 mg R/ a  100,32 €

siroop oploss.

300 ml 10 mg / 1 ml R/ a  107,36 €

inj. oploss./inf. oploss. (conc.) i.v. [flac.]

10 x 50 mg / 5 ml U.H. [274 €]

10.7.1.4. Topiramaat

Plaatsbepaling

- *Zie 10.7.*
- Topiramaat is ook onderbouwd als profylactische behandeling van migraine bij volwassenen (*zie 10.9.2.*).
- Topiramaat wordt ook offlabel gebruikt bij terugvalpreventie in het kader van alcoholafhankelijkheid (*zie*



10.5.1.) en als onderhoudsbehandeling bij clusterhoofdpijn, maar de evidentie hiervoor is beperkt.¹⁴⁷

Indicaties (synthese van de SKP)

- Monotherapie vanaf 6 jaar of als *add-on* vanaf 2 jaar bij focale epilepsie-aanvallen (met of zonder secundaire generalisatie) of tonisch-clonische aanvallen, en bij het syndroom van Lennox-Gastaut.
- Profylaxe van migraine.

Contra-indicaties

- **Zwangerschap.**

Ongewenste effecten

- **Anti-epileptica zijn geneesmiddelen met nauwe therapeutisch-toxische marge.**
- Nasofaryngitis, dyspnoe, hoesten, epistaxis.
- Nausea, braken, diarree, obstipatie, dyspepsie, droge mond.
- Anemie.
- Verminderde eetlust; gewichtsverlies, maar ook gewichtstoename; soms metabole acidose.
- Depressie, slapeloosheid, angst, verwardheid, agressie, stemmings- en gedragsstoornissen; soms suïcidale gedachten en gedrag.
- Paresthesieën, slaperigheid, vermoeidheid, hoofdpijn, duizeligheid, tinnitus, aandachts- en geheugenstoornissen, coördinatioestoornissen, ataxie, tremor.
- Visusstoornissen, diplopie; zelden acute myopie met risico van glaucoom.
- Alopecia, huiduitslag, pruritus; zelden ernstige huidreacties, zoals syndroom van Stevens Johnson, toxische epidermale necrolyse, DRESS (zie Inl.6.2.6.).
- Spier- en gewrichtspijnen, spierzwakte.
- Nefrolithiasis, dysurie.
- Alle anti-epileptica lijken gepaard te gaan met een verhoogd risico van osteoporose en een verhoogd fractuurrisico.¹⁴³
- Verminderd zweten met risico van hyperthermie, vooral bij kinderen.

Zwangerschap en borstvoeding

- Zwangerschap:
 - *Zie 10.7. (onder andere in verband met periconceptioneel foliumzuur).*
 - **Zwangerschap is een contra-indicatie, ongeacht de indicatie. Het risico op aangeboren afwijkingen is hoger bij kinderen die tijdens het eerste trimester van de zwangerschap in utero werden blootgesteld dan bij kinderen van moeders die niet werden blootgesteld tijdens de zwangerschap [zie Folia april 2023]. Gegevens bevestigen ook een verhoogd risico op neurologische ontwikkelingsstoornissen (in het bijzonder aandachtstekortstoornis met of zonder hyperactiviteit (ADHD) en autismespectrumstoornissen) bij blootstelling in utero [zie Folia februari 2024].**
 - Topiramaat in hoge dosis (> 200 mg/d) vermindert de werking van orale anticonceptiva (kans op pilfalen).
- Borstvoeding:
 - Topiramaat wordt in de moedermelk uitgescheiden; diarree, slaperigheid, prikkelbaarheid en onvoldoende gewichtstoename bij de zuigeling kunnen optreden. Het gebruik van topiramaat tijdens de borstvoeding wordt daarom volgens onze bronnen best vermeden.

Oudere patiënten

- Anti-epileptica zijn producten met een nauwe therapeutisch-toxische marge: zeker bij ouderen is voorzichtigheid aangewezen (zie Inl.6.2.). Wees ook extra alert voor farmacokinetische interacties (met inhibitoren) (zie Inl.6.3.).
- Topiramaat vraagt bijzondere aandacht bij nierinsufficiëntie, wat bij ouderen vaak het geval is (zie



Inl.6.1.2).

- Alle anti-epileptica lijken gepaard te gaan met een verhoogd risico van osteoporose en een verhoogd fractuurrisico.¹⁴³
- Voor de behandeling van epilepsie worden geen geneesmiddelen opgenomen in het *Formularium Ouderenzorg*, omdat het geen standaardbehandeling is in de eerste lijn.

Interacties

- Overdreven sedatie bij associëren met andere geneesmiddelen met sederend effect of met alcohol.
- Verhoging van het risico van encefalopathie ten gevolge van valproaat/valproïnezuur bij gelijktijdig gebruik.
- Topiramaat in hoge dosis (> 200 mg/d) versterkt mogelijk de lithiumtoxiciteit.
- Topiramaat is een inhibitor van CYP2C19 en substraat van CYP3A4 (zie *Tabel Ic. in Inl.6.3.*).
- Topiramaat aan hoge dosis (vanaf 200 mg per dag of meer) induceert CYP3A4: een belangrijke interactie is het minder betrouwbaar worden van hormonale anticonceptiva (oraal, transdermaal, vaginaal, implantaat) en orale hormonale noodanticonceptie [zie *Folia november 2021*, waarin ook maatregelen worden aangereikt om de interactie te vermijden].

Bijzondere voorzorgen

- Plots stoppen of te snel verminderen van de dosis kan een epileptische aanval en zelfs *status epilepticus* uitlokken. Verminderen van de dosis, indien aangewezen, dient geleidelijk te gebeuren
- Patiënten met een predispositie voor niersteenvorming kunnen een verhoogd risico hebben op nierstenen.







Posol.

- epilepsie: starten met 25 tot 50 mg 1x/dag, geleidelijk verhogen tot een onderhoudsdosis van 50 tot 200 mg 2x/dag
- migraine: starten met 25 mg 1x/dag en traag verhogen tot 50 mg 2x/dag




TOPAMAX (Janssen-Cilag) 

topiramaat

filmomh. tabl.

- 60 x 25 mg R/ a ▶ b ▶  15,80 €
- 100 x 25 mg R/ a ▶ b ▶  20,89 €
- 60 x 50 mg R/ a ▶ b ▶  22,23 €
- 100 x 50 mg R/ a ▶ b ▶  29,83 €
- 60 x 100 mg R/ a ▶  31,73 €
- 100 x 100 mg R/ a ▶  43,17 €


harde caps.

- 60 x 15 mg R/ a ▶  11,55 €
- 60 x 25 mg R/ a ▶ b ▶  15,80 €
- 60 x 50 mg R/ a ▶ b ▶  22,23 €



TOPIRAMATE EG (EG) 

topiramaat

filmomh. tabl. (deelb. in 4 kwantit.)

- 100 x 25 mg R/ a ▶ b ▶  19,66 €

filmomh. tabl.

- 100 x 50 mg R/ a ▶ b ▶  24,80 €
- 100 x 100 mg R/ a ▶  43,17 €



10.7.1.5. Perampanel

Plaatsbepaling

- Zie 10.7.

Indicaties (synthese van de SKP)

- *Add-on*-therapie voor de behandeling van focale epilepsie-aanvallen (met of zonder secundaire generalisatie) bij patiënten ouder dan 4 jaar of veralgemeende epilepsie-aanvallen bij patiënten ouder dan 7 jaar.

Ongewenste effecten

- **Anti-epileptica zijn geneesmiddelen met nauwe therapeutisch-toxische marge.**
- Misselijkheid, verminderde of toegenomen eetlust, gewichtstoename.
- Agressie, boosheid, angst, verwardheid; soms psychotische stoornissen (voornamelijk bij het opstarten van de behandeling) en suïcidale gedachten en gedrag.
- Duizeligheid, vermoeidheid, slaperigheid, prikkelbaarheid, dysartrie, ataxie en gang- en evenwichtsstoornissen met risico van vallen voornamelijk bij oudere patiënten.
- Diplopie, wazig zicht.
- Rugpijn.
- Gevallen van ernstige huidreacties, zoals syndroom van Stevens Johnson, toxische epidermale necrolyse, DRESS (zie *Inl.6.2.6.*) zijn beschreven.
- Alle anti-epileptica lijken gepaard te gaan met een verhoogd risico van osteoporose en een verhoogd fractuurrisico.¹⁴³

Zwangerschap en borstvoeding

- Zwangerschap:
 - Zie 10.7. (**onder andere in verband met periconceptioneel foliumzuur**).
 - Het is niet mogelijk om een uitspraak te doen over de veiligheid van gebruik van perampanel tijdens de zwangerschap (geen of onvoldoende informatie beschikbaar).
 - Perampanel vermindert de werkzaamheid van progestageen bevattende anticonceptiva, zie rubriek "*Interacties*".
- Borstvoeding:
 - Het is niet mogelijk om een uitspraak te doen over de veiligheid van gebruik van perampanel tijdens de borstvoeding (geen of onvoldoende informatie beschikbaar).

Oudere patiënten

- Neurologische ongewenste effecten treden vaker op bij oudere patiënten.
- Anti-epileptica zijn producten met een nauwe therapeutisch-toxische marge: zeker bij ouderen is voorzichtigheid aangewezen (zie *Inl.6.2.*). Wees ook extra alert voor farmacokinetische interacties (met inhibitoren) (zie *Inl.6.3.*).
- Perampanel vraagt bijzondere aandacht bij matige nierinsufficiëntie, wat bij ouderen vaak het geval is (zie *Inl.6.1.2.*).
- Alle anti-epileptica lijken gepaard te gaan met een verhoogd risico van osteoporose en een verhoogd fractuurrisico.¹⁴³
- Voor de behandeling van epilepsie worden geen geneesmiddelen opgenomen in het *Formularium Ouderenzorg*, omdat het geen standaardbehandeling is in de eerste lijn.

Interacties

- Overdreven sedatie bij associëren met andere geneesmiddelen met sederend effect of met alcohol.









- Bij dagdosissen van 12 mg of meer: verminderde doeltreffendheid van alle progestageen bevattende anticonceptiva; het gebruik van een bijkomende, niet-hormonale anticonceptiemethode wordt aanbevolen.
- Perampanel is een substraat van CYP3A4 (zie Tabel 1c. in Inl.6.3.).

Bijzondere voorzorgen


- Plots stoppen of te snel verminderen van de dosis kan een epileptische aanval en zelfs *status epilepticus* uitlokken. Verminderen van de dosis, indien aangewezen, dient geleidelijk te gebeuren.

FYCOMPA (Eisai)

perampanel
filmomh. tabl.




- 7 x 2 mg R/ a  39,15 €
- 28 x 4 mg R/ a  130,55 €
- 28 x 6 mg R/ a  130,55 €
- 28 x 8 mg R/ a  130,55 €
- 28 x 10 mg R/ a  130,55 €
- 28 x 12 mg R/ a  130,55 €


susp.


340 ml 0,5 mg / 1 ml R/ a 
130,55 €


FYCOMPA (Abacus)

perampanel
filmomh. tabl.

- 7 x 2 mg R/ a  39,15 €
- 28 x 4 mg R/ a  130,55 €
- 28 x 6 mg R/ a  130,55 €

28 x 8 mg R/ a  130,55 €


28 x 10 mg R/ a  130,55 €

28 x 12 mg R/ a  130,55 €

(parallele distributie)

FYCOMPA (Orifarm Belgium)

perampanel
filmomh. tabl.

28 x 4 mg R/ a  130,55 €
(parallele distributie)

10.7.1.6. Zonisamide

Plaatsbepaling

- Zie 10.7.
- Er is onvoldoende evidentie voor een meerwaarde van zonisamide ten opzichte van de reeds beschikbare anti-epileptica [zie Folia maart 2019]. Het is aanzienlijk duurder dan de andere anti-epileptica en wordt in België niet terugbetaald.

Indicaties (synthese van de SKP)

- Volwassenen: in monotherapie voor de behandeling van focale epilepsie-aanvallen (met of zonder secundaire generalisatie).
- Volwassenen en kinderen vanaf 6 jaar: als *add-on*-behandeling voor de behandeling van focale epilepsie-aanvallen (met of zonder secundaire generalisatie).

Contra-indicaties

- Allergie voor pinda's of soja.
- Overgevoeligheid voor sulfamiden.

Ongewenste effecten

- **Anti-epileptica zijn geneesmiddelen met nauwe therapeutisch-toxische marge.**
- Gewichtsverlies, nausea, braken, diarree, obstipatie, dyspepsie.
- Agitatie, prikkelbaarheid, verwardheid, soms agressiviteit, suicidale gedachten en gedrag.
- Duizeligheid, slaperigheid, geheugen- en aandachtsstoornissen, ataxie, nystagmus, spraakstoornis, tremor.
- Diplopie.
- Verhoogd risico op nierstenen, voornamelijk bij predispositie voor nierstenen.
- Rash, pruritus, alopecie; gevallen van ernstige huidreacties, zoals syndroom van Stevens Johnson, toxische epidermale necrolyse, DRESS (zie Inl.6.2.6.) zijn beschreven.
- Alle anti-epileptica lijken gepaard te gaan met een verhoogd risico van osteoporose en een verhoogd fractuurrisico.¹⁴³
- Verminderd zweten met risico van hyperthermie, vooral bij kinderen.



Zwangerschap en borstvoeding

- Zwangerschap:
 - *Zie 10.7. (onder andere in verband met periconceptioneel foliumzuur).*
 - Het is niet mogelijk om een uitspraak te doen over de veiligheid van gebruik van zonisamide tijdens de zwangerschap (geen of onvoldoende informatie beschikbaar).
- Borstvoeding:
 - Zonisamide wordt in belangrijke mate uitgescheiden in de moedermelk. Het gebruik van zonisamide wordt afgeraden tijdens de borstvoeding.

Oudere patiënten

- Anti-epileptica zijn producten met een nauwe therapeutisch-toxische marge: zeker bij ouderen is voorzichtigheid aangewezen (*zie Inl.6.2.*). Wees ook extra alert voor farmacokinetische interacties (met inhibitoren) (*zie Inl.6.3.*).
- Alle anti-epileptica lijken gepaard te gaan met een verhoogd risico van osteoporose en een verhoogd fractuurrisico.¹⁴³
- Voor de behandeling van epilepsie worden geen geneesmiddelen opgenomen in het *Formularium Ouderenzorg*, omdat het geen standaardbehandeling is in de eerste lijn.

Interacties

- Overdreven sedatie bij associëren met andere geneesmiddelen met sederend effect of met alcohol.
- Zonisamide is een substraat van CYP2C19 en CYP3A4 (*zie Tabel Ic. in Inl.6.3.*).

Bijzondere voorzorgen

- Plots stoppen of te snel verminderen van de dosis kan een epileptische aanval en zelfs *status epilepticus* uitlokken. Verminderen van de dosis, indien aangewezen, dient geleidelijk te gebeuren.
- Bij kinderen is het raadzaam om het gewicht en het bicarbonaatgehalte te controleren, en voorzorgen te nemen om dehydratie en hitteberoerte te voorkomen.

ZONEGRAN (Amdipharm)

zonisamide

harde caps.

28 x 25 mg R/ 21,68 €

28 x 50 mg R/ 31,86 €

56 x 100 mg R/ 82,40 €

10.7.2. Anti-epileptica met nauw spectrum

10.7.2.1. Carbamazepine en oxcarbazepine

Plaatsbepaling

- *Zie 10.7.*
- Carbamazepine is één van de best onderzochte middelen bij focale epilepsie-aanvallen met of zonder secundaire veralgemening.¹⁴
- Carbamazepine is niet aangewezen bij absences, atone en myoclonische aanvallen aangezien het deze kan verergeren.^{148 149}
- Carbamazepine is ook een onderbouwde keuze bij bipolaire stoornissen, zowel voor de behandeling van een acute manische episode als als chronische stemmingsregulerende behandeling (*zie 10.3.8.*)⁸¹ en bij neuropathische pijn (*zie 8.1.*), o.a. trigeminusneuralgie en glossofaryngeale neuralgie.^{150 151}
- Carbamazepine wordt soms, offlabel, gebruikt als alternatief voor benzodiazepines voor de preventie en behandeling van convulsies bij ontwenning van chronisch alcoholgebruik (*zie 10.5.1.*).



- Oxcarbazepine is een derivaat van carbamazepine dat voor de behandeling van epilepsie in dezelfde indicaties als carbamazepine gebruikt wordt, maar minder interacties geeft.
- Oxcarbazepine wordt soms offlabel gebruikt bij trigeminusneuralgie.¹⁵¹

Indicaties (synthese van de SKP)

- Carbamazepine
 - Focale epilepsie-aanvallen met of zonder secundaire veralgemening.
 - Bipolaire stoornissen.
 - Trigeminusneuralgie, glossofaryngeale neuralgie.
- Oxcarbazepine: focale epilepsie-aanvallen met of zonder secundaire veralgemening.

Contra-indicaties

- Atrioventriculair blok.
- Antecedenten van beenmergdepressie.
- Gebruik samen met een MAO-inhibitor.

Ongewenste effecten

- **Anti-epileptica zijn geneesmiddelen met nauwe therapeutisch-toxische marge.**
- Braken, nausea, diarree, obstipatie, buikpijn, droge mond.
- Agitatie, verwardheid, stemmingsstoornissen; minder frequent met carbamazepine; lichte toename van suïcidale gedachten en gedrag is niet uit te sluiten.
- Duizeligheid, ataxie, slaperigheid, moeheid, hoofdpijn, tremor.
- Diplopie, wazig zicht.
- Frequent urticaria, allergische huidreacties, die ernstige vormen kunnen aannemen; zelden ernstige huidreacties, zoals syndroom van Stevens Johnson, toxische epidermale necrolyse, DRESS (zie *Inl.6.2.6*). Het risico blijkt hoger bij patiënten die drager zijn van het HLA-B*1502-allel (zie rubriek “*Bijzondere voorzorgen*”). Er is kruisallergie met fenytoïne, fenobarbital en primidon.
- Gastro-intestinale en neurologische ongewenste effecten en allergische huidreacties doen zich frequent voor bij aanvang van de behandeling, zeker wanneer de startdosis hoog is of bij oudere patiënten. Deze verdwijnen doorgaans na enkele dagen spontaan of na tijdelijke dosisverlaging.
- Leukopenie, trombocytopenie, zelden anemie; minder frequent met oxcarbazepine.
- Verstoorde leverenzymen, zelden hepatitis of leverinsufficiëntie.
- Alle anti-epileptica lijken gepaard te gaan met een verhoogd risico van osteoporose en een verhoogd fractuurrisico.¹⁴³
- Oedeem, gewichtstoename, hyponatriëmie, meer uitgesproken met oxcarbazepine, en frequenter bij ouderen.
- Zelden cardiale ritme- of geleidingsstoornissen.

Zwangerschap en borstvoeding

- Zwangerschap:
 - *Zie 10.7. (onder andere in verband met periconceptioneel foliumzuur).*
 - **Er zijn duidelijke aanwijzingen voor een teratogeen effect van carbamazepine.**
 - De gegevens over oxcarbazepine zijn beperkt, maar eerder geruststellend; het risico op aangeboren afwijkingen lijkt lager, maar een teratogeen risico kan niet uitgesloten worden.
 - Carbamazepine kan door inductie van CYP3A4 de doeltreffendheid van oestroprogestagene anticonceptiva verminderen.
 - Het gebruik van carbamazepine (in de afgelopen 4 weken) vermindert de werkzaamheid van de morning-afterpil met levonorgestrel.
- Borstvoeding:
 - Carbamazepine en oxcarbazepine gaan in beperkte hoeveelheden over in de moedermelk. Effecten op



het kind worden slechts zelden gezien. De meeste bronnen beschouwen carbamazepine en oxcarbazepine als (waarschijnlijk) veilig tijdens de borstvoeding.

Oudere patiënten

- Regelmatige opvolging van de hematologische, nier- en leverfuncties en natriumgehalte voor het opstarten en tijdens het gebruik. Hyponatriëmie (meer uitgesproken met oxcarbazepine) treedt frequenter op bij ouderen.
- Anti-epileptica zijn producten met een nauwe therapeutisch-toxische marge: zeker bij ouderen is voorzichtigheid aangewezen (zie *Inl.6.2.*). Wees ook extra alert voor farmacokinetische interacties (met inhibitoren) (zie *Inl.6.3.*).
- Carbamazepine is een sterke inductor van CYP-iso-enzymen; ook oxcarbazepine is een inductor, maar in mindere mate. Zeker bij ouderen met polyfarmacie moet men waakzaam zijn voor mo-gelijke interacties (zie *Tabel Ic. in Inl.6.3.*).
- Oxcarbazepine vraagt bijzondere aandacht bij ernstige nierinsufficiëntie, wat bij ouderen vaak het geval is (zie *Inl.6.1.2.*).
- Alle anti-epileptica lijken gepaard te gaan met een verhoogd risico van osteoporose en een verhoogd fractuurrisico.¹⁴³
- Voor de behandeling van epilepsie worden geen geneesmiddelen opgenomen in het *Formularium Ouderenzorg* omdat het geen standaardbehandeling is in de eerste lijn. Carbamazepine en gabapentine (zie *10.7.2.2.*) zijn wel opgenomen in het *Formularium Ouderenzorg* voor de behandeling van neuropathische pijn. Klik op het symbool 80+ ter hoogte van de specialiteiten om hier meer over te lezen in de geneesmiddelenfiche. Voor de behandeling van neuropathische pijn bij oudere patiënten werden ook andere geneesmiddelen geselecteerd zie *8.1., 10.3.2.1. en 10.3.2.2.*

Interacties

- Overdreven sedatie bij associëren met andere geneesmiddelen met sederend effect of met alcohol.
- Verhoging van het risico van encefalopathie ten gevolge van valproaat/valproïnezuur bij gelijktijdig gebruik.
- Inname van hoge doses foliumzuur (5 tot 15 mg per dag) kan mogelijk leiden tot een daling van de plasmaconcentraties van carbamazepine.
- Carbamazepine is een substraat van CYP3A4 en CYP2C8, en inductor van CYP1A2, CYP2B6, CYP2C9, CYP3A4 en P-gp (zie *Tabel Ic. in Inl.6.3. en Tabel Id. in Inl.6.3.*), met o.a. daling van het effect van de vitamine K-antagonisten en van sommige antibiotica.
- Oxcarbazepine induceert eveneens CYP3A4, maar minder sterk dan carbamazepine.
- Een belangrijke interactie ten gevolge van enzyminductie is het minder betrouwbaar worden van hormonale anticonceptiva (oraal, transdermaal, vaginaal, implantaat) en orale hormonale noodanticonceptie [zie *Folia november 2021*, waarin ook maatregelen worden aangereikt om de interactie te vermijden].
- Carbamazepine induceert in het begin van de behandeling ook zijn eigen metabolisme, met een belangrijke variabiliteit van de plasmaconcentraties tot gevolg (zie "Bijzondere voorzorgen").
- Gelijktijdig gebruik van carbamazepine en alcohol kan de alcoholtolerantie verminderen. Chronisch overmatig alcoholgebruik kan de plasmaconcentratie van carbamazepine verlagen. Bruusk afbouwen of stoppen van chronisch alcoholgebruik kan de afbraak van carbamazepine versnellen met toename van het risico op convulsies tot gevolg.

Bijzondere voorzorgen

- Plots stoppen of te snel verminderen van de dosis kan een epileptische aanval en zelfs *status epilepticus* uitlokken. Verminderen van de dosis, indien aangewezen, dient geleidelijk te gebeuren.
- Regelmatige opvolging van de hematologische, nier- en leverfuncties en natriumgehalte voor het opstarten en tijdens het gebruik.



- Periodieke evaluatie van de plasmaconcentraties is nuttig bij niet-gecontroleerde epilepsie, wijzigen van behandeling, controle van therapietrouw, zwangerschap, kinderen of adolescenten en bij vermoeden van ongewenste effecten.
- Bij patiënten van Aziatische origine dient vóór de behandeling gescreend te worden op de aanwezigheid van het HLA-B*1502-allel. Indien aanwezig, mogen carbamazepine en oxcarbazepine niet gebruikt worden vanwege het risico op ernstige huidreacties. Er is kruisallergie met fenytoïne, fenobarbital en primidon.
- Doordat carbamazepine zijn eigen metabolisme induceert, zijn plasmaspiegels slechts na enkele weken betrouwbaar. Het kan het nodig zijn de dosis na enkele weken aan te passen.

Posologie

- Langzaam verhogen van de dosis bij het begin van de behandeling wordt aangeraden.
- Vormen met verlengde/gereguleerde afgifte met stabielere plasmaconcentraties zijn te verkiezen bij epilepsie.
- Met de siroop worden hogere piekwaarden bekomen dan met eenzelfde dosis in tabletvorm. Er wordt best gestart met lagere dosissen, die vervolgens traag verhoogd worden om ongewenste effecten te vermijden. Bij omschakeling van tabletten naar siroop wordt dezelfde dagdosis toegediend, gespreid over kleinere, maar frequenter toegediende dosissen.

Carbamazepine

Posol.

- epilepsie: starten met 100 tot 200 mg 1 tot 2x/dag, geleidelijk verhogen tot 400 mg 2 tot 3x/dag (maximaal 2000 mg/dag; in 2 doses voor gereguleerde afgifte)
- trigeminusneuralgie en glossofaryngeale neuralgie: starten met 100 (zeker bij ouderen) tot 200 mg 2x/dag (normale afgifte of siroop), geleidelijk te verhogen tot 200 mg 3 tot 4x/dag (max 1,2 g/dag); eenmaal de pijn volledig verdwenen is: dosis verminderen tot zo laag mogelijke onderhoudsdosis of zelfs volledig afbouwen tussen 2 episodes
- bipolaire stoornissen: 200 mg 2 tot 3x/dag (tot max. 1600 mg; in 2 doses voor gereguleerde afgifte)

TEGRETOL (Novartis Pharma)

carbamazepine

tabl. (deelb. kwantit.)

50 x 200 mg R/ a ▶ b € 8,17 €

tabl. regul. afgifte (deelb. kwantit.) CR

50 x 200 mg R/ a ▶ b € 8,35 €

50 x 400 mg R/ a ▶ b € 10,42 €

siroop susp.

250 ml 100 mg / 5 ml (2 %) R/ a ▶ b € 7,56 €

Oxcarbazepine

Posol.

epilepsie: starten met 300 mg 2x/dag, geleidelijk verhogen tot maximaal 1200 mg 2x/dag

OXCARBAZEPINE VIATRIS (Viatris)

oxcarbazepine


filmomh. tabl. (deelb. niet kwantit.)

50 x 300 mg R/ a ▶ € 13,86 €

200 x 300 mg R/ a ▶ € 34,03 €



50 x 600 mg R/ a ▶ € 24,10 €
200 x 600 mg R/ a ▶ € 59,90 €

TRILEPTAL (Novartis Pharma) 

oxcarbazepine

filmomh. tabl. (deelb. niet kwantit.)

50 x 300 mg R/ a ▶ € 14,96 €

50 x 600 mg R/ a ▶ € 24,10 €

10.7.2.2. Gabapentine

Plaatsbepaling

- *Zie 10.7.*
- Gabapentine en pregabaline zijn zeer sterk verwant.
- Naast epilepsie heeft gabapentine ook de indicatie neuropathische pijn in de SKP (*zie 8.1.*).
- Gabapentine wordt soms offlabel gebruikt bij chronische lage rugpijn of radiculare pijn; het heeft in deze indicaties een ongunstige risico-batenverhouding [*zie Folia februari 2018*].¹⁵²
- Het wordt, op basis van klinische studies, ook offlabel gebruikt bij fibromyalgie.¹⁵³
- Gabapentine (en pregabaline, beide offlabel) hebben de plaats ingenomen van de dopamine-agonisten als eerstelijnsbehandeling voor rusteloze benensyndroom, zeker bij milde klachten, wegens een gunstiger ongewenste effecten-profiel en het frequent optreden van augmentatie (verergeren van de klachten bij langdurig gebruik) met de dopamine-agonisten (*zie 10.6.2.*).^{130 131}
- Gabapentine wordt soms, offlabel, gebruikt als alternatief voor benzodiazepines voor de preventie en behandeling van convulsies bij ontwenning van chronisch alcoholgebruik (*zie 10.5.1.*).
- Gabapentine wordt soms offlabel gebruikt bij de terugvalpreventie bij alcoholafhankelijkheid (*zie 10.5.1.*).

Indicaties (synthese van de SKP)

- Focale epilepsie-aanvallen met of zonder secundair veralgemeende aanvallen (als *add-on*-behandeling of eventueel in monotherapie).
- Perifere neuropathische pijn, zoals diabetische neuropathie en postherpetische neuralgie.

Ongewenste effecten

- **Anti-epileptica zijn geneesmiddelen met nauwe therapeutisch-toxische marge.**
- Luchtweginfectie, griepig syndroom, dyspnoe, hoest; urineweginfectie.
- Leukopenie.
- Nausea, braken, gingivitis, diarree, obstipatie, droge mond, dyspepsie.
- Anorexia, toegenomen eetlust, gewichtstoename.
- Verwardheid, stemmingsstoornissen, angststoornissen, prikkelbaarheid, abnormale gedachten; signaal van lichte toename van suïcidedachten en suïcide.
- Slaperigheid, vermoeidheid, insomnia, hoofdpijn, duizeligheid, ataxie, gangstoornissen, dysartrie, nystagmus, tremor, geheugenstoornissen, paresthesie, hypo-esthesie, convulsies.
- Visusstoornissen.
- Hypertensie, vasodilatatie.
- Oedeem (perifeer en ter hoogte van het gelaat), purpura, huiduitslag, pruritus; gevallen van ernstige huidreacties, zoals syndroom van Stevens Johnson, toxische epidermale necrolyse, DRESS (*zie Inl.6.2.6.*), zijn beschreven.
- Artralgie, myalgie.
- Alle anti-epileptica, en zeker gabapentine en pregabaline, lijken gepaard te gaan met een verhoogd risico van osteoporose en een verhoogd fractuurrisico [*zie Folia mei 2025*].¹⁴³



- Risico van afhankelijkheid en misbruik met risico op overdosis, soms met fatale gevolgen [zie *Folia de février 2020*].
- Impotentie.
- Zelden ademhalingsdepressie.
- Risico van ernstige exacerbaties bij patiënten met COPD [zie *Folia oktober 2024*].
- Allergische reacties (urticaria); overgevoeligheidssyndroom (koorts, huiduitslag, hepatitis, lymfadenopathie), gaande tot anafylaxie, werd gerapporteerd.

Zwangerschap en borstvoeding

- Zwangerschap:
 - Zie 10.7. (**onder andere in verband met periconceptioneel foliumzuur**).
 - De gegevens over de risico's bij het gebruik van gabapentine tijdens de zwangerschap zijn tegenstrijdig [zie *Folia april 2023*].
- Borstvoeding:
 - Er zijn weinig gegevens over het gebruik van gabapentine tijdens de borstvoeding, maar in de meeste bronnen wordt het gebruik ervan als waarschijnlijk veilig beschouwd.

Oudere patiënten

- Anti-epileptica zijn producten met een nauwe therapeutisch-toxische marge: zeker bij ouderen is voorzichtigheid aangewezen (zie *Inl.6.2.*). Wees ook extra alert voor farmacokinetische interacties (met inhibitoren) (zie *Inl.6.3.*).
- Gabapentine vraagt bijzondere aandacht bij matige nierinsufficiëntie, wat bij ouderen vaak het geval is (zie *Inl.6.1.2.*).
- Alle anti-epileptica lijken gepaard te gaan met een verhoogd risico van osteoporose en een verhoogd fractuurrisico.¹⁴³
- Voor de behandeling van epilepsie worden geen geneesmiddelen opgenomen in het *Formularium Ouderenzorg* omdat het geen standaardbehandeling is in de eerste lijn. Gabapentine en carbamazepine (zie 10.7.2.1.) zijn wel opgenomen in het *Formularium Ouderenzorg* voor de behandeling van neuropathische pijn. Klik op het symbool 80+ ter hoogte van de specialiteiten om hier meer over te lezen in de geneesmiddelenfiche. Voor de behandeling van neuropathische pijn bij oudere patiënten werden ook andere geneesmiddelen geselecteerd. Zie hiervoor zie 8.1., 10.3.2.1. en 10.3.2.2..

Interacties

- Risico van sedatie en ademhalingsdepressie bij gelijktijdig gebruik met opioïden.
- Overdreven sedatie bij associëren met andere geneesmiddelen met sederend effect of met alcohol.
- Antacida kunnen de biologische beschikbaarheid van gabapentine verminderen, al is de klinische relevantie hiervan onduidelijk. Gabapentine wordt best minstens 2u na de inname van antacida ingenomen.

Bijzondere voorzorgen

- Plots stoppen of te snel verminderen van de dosis kan een epileptische aanval en zelfs *status epilepticus* uitlokken. Verminderen van de dosis, indien aangewezen, dient geleidelijk te gebeuren.
- Gevallen van misbruik en afhankelijkheid zijn gemeld; voorzichtigheid is geboden bij een voorgeschiedenis van drugs- en geneesmiddelenmisbruik [zie *Folia februari 2020*].






Posol.

epilepsie en neuropathische pijn: starten met 300 mg 1x/dag, de daaropvolgende 2 dagen 300 mg 2x, respectievelijk 3x/dag; daarna zo nodig op geleide van respons en tolerantie elke 2 tot 3 dagen met 300 mg per dag te verhogen tot een onderhoudsdosis van 300 tot 1200 mg 3x/dag





GABAPENTINE EG (EG)


gabapentine
harde caps.


- 90 x 100 mg R/ a ▶ b  12,14 €
- 90 x 300 mg R/ a ▶ b  20,45 €
- 200 x 300 mg R/ a ▶ b  36,63 €
- 90 x 400 mg R/ a ▶ b  25,08 €
- 200 x 400 mg R/ a ▶ b  46,16 €


GABAPENTINE SANDOZ (Sandoz)

gabapentine
harde caps.

- 100 x 100 mg R/ a ▶ b  11,00 €
- 100 x 300 mg R/ a ▶ b  19,40 €


200 x 300 mg R/ a ▶ b  36,60 €


100 x 400 mg R/ a ▶ b  23,52 €

200 x 400 mg R/ a ▶ b  46,14 €

GABAPENTIN SANDOZ (Sandoz)


gabapentine
filmomh. tabl.


100 x 600 mg R/ a ▶ b  32,93 €

100 x 800 mg R/ a ▶ b  42,26 €


NEURONTIN (Viatris)


gabapentine
filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)


90 x 600 mg R/ a ▶ b  34,66 €

90 x 800 mg R/ a ▶ b  43,29 €

harde caps.


90 x 100 mg R/ a ▶ b  12,14 €


90 x 300 mg R/ a ▶ b  20,61 €

90 x 400 mg R/ a ▶ b  25,25 €


NEURONTIN (PI-Pharma)


gabapentine
filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)

90 x 600 mg R/ a ▶ b  34,66 €

90 x 800 mg R/ a ▶ b  43,29 €

harde caps.

90 x 300 mg R/ a ▶ b  20,61 €

90 x 400 mg R/ a ▶ b  25,25 €
(parallelinvoer)

10.7.2.3. Pregabaline

Plaatsbepaling

- Zie 10.7.
- Pregabaline en gabapentine zijn zeer sterk verwant.
- Naast epilepsie heeft pregabaline ook neuropathische pijn (zie 8.1.) en veralgemeende angst bij volwassenen (zie 10.1.) als indicaties in de SKP.
- Pregabaline wordt soms offlabel gebruikt bij chronische lage rugpijn of radiculare pijn; het heeft in deze indicaties een ongunstige risico-batenverhouding [zie Folia februari 2018 en Folia februari 2020].¹⁵²
- Het wordt, op basis van klinische studies, ook offlabel gebruikt bij fibromyalgie.¹⁵³
- Pregabaline (en gabapentine, beiden offlabel) hebben de plaats ingenomen van de dopamine-agonisten als eerstelijnsbehandeling van rustelozebenenensyndroom, zeker bij milde klachten, wegens een gunstiger ongewenste effecten-profiel en het frequent optreden van augmentatie (verergeren van de klachten bij langdurig gebruik) met de dopamine-agonisten (zie 10.6.2).^{130 131}

Indicaties (synthese van de SKP)

- Focale epilepsie-aanvallen met of zonder secundair veralgemeende aanvallen (steeds als *add-on*-behandeling).
- Neuropathische pijn.
- Veralgemeende angst bij volwassenen.

Ongewenste effecten

- **Anti-epileptica zijn geneesmiddelen met nauwe therapeutisch-toxische marge.**
- Nasofaryngitis.
- Nausea, braken, diarree, obstipatie, droge mond, toegenomen eetlust, gewichtstoename.
- Verwardheid, prikkelbaarheid, slapeloosheid, euforie; zelden suïcidale gedachten en gedrag.
- Duizeligheid, slaperigheid, hoofdpijn, ataxie, coördinatiestoornissen, dysartrie, tremor, geheugen- en concentratiestoornissen, paresthesie, hypo-esthesie.
- Diplopie, wazig zicht.
- Spier- en gewrichtspijn.
- Verminderd libido, erectiele disfunctie.



- Soms hartfalen en cardiale ritme- en geleidingsstoornissen.
- Alle anti-epileptica, en zeker pregabaline en gabapentine, lijken gepaard te gaan met een verhoogd risico van osteoporose en een verhoogd fractuurrisico [zie *Folia mei 2025*].¹⁴³
- Risico van afhankelijkheid en misbruik met risico op overdosis, met soms fatale gevolgen.
- Gevallen van ademhalingsdepressie zijn gerapporteerd.
- Risico van ernstige exacerbaties bij patiënten met COPD [zie *Folia oktober 2024*].
- Oedeem, soms huiduitslag, jeuk; zelden ernstige huidreacties, zoals syndroom van Stevens Johnson, toxische epidermale necrolyse, DRESS (zie *Inl.6.2.6*).
- Soms systemische overgevoelighedsreacties, inclusief angio-oedeem.

Zwangerschap en borstvoeding

- Zwangerschap:
 - Zie 10.7. (onder andere in verband met periconceptioneel foliumzuur)
 - De gegevens over de risico's bij het gebruik van pregabaline tijdens de zwangerschap zijn tegenstrijdig [zie *Folia april 2023*].
- Borstvoeding:
 - Het is niet mogelijk om een uitspraak te doen over de veiligheid van gebruik tijdens de borstvoeding (geen of onvoldoende informatie beschikbaar).

Oudere patiënten

- Anti-epileptica zijn producten met een nauwe therapeutisch-toxische marge: zeker bij ouderen is voorzichtigheid aangewezen (zie *Inl.6.2*). Wees ook extra alert voor farmacokinetische interacties (met inhibitoren) (zie *Inl.6.3*).
- Voorzichtigheid is geboden bij gekend hartfalen.
- Pregabaline vraagt bijzondere aandacht bij matige nierinsufficiëntie, wat bij ouderen vaak het geval is (zie *Inl.6.1.2*).
- Alle anti-epileptica lijken gepaard te gaan met een verhoogd risico van osteoporose en een verhoogd fractuurrisico.¹⁴³
- Voor de behandeling van epilepsie worden geen geneesmiddelen opgenomen in het *Formularium Ouderenzorg*, omdat het geen standaardbehandeling is in de eerste lijn.

Interacties

- Risico van sedatie en ademhalingsdepressie bij gelijktijdig gebruik met opioïden.
- Overdreven sedatie bij associëren met andere geneesmiddelen met sederend effect of met alcohol.

Bijzondere voorzorgen

- Plots stoppen of te snel verminderen van de dosis kan een epileptische aanval en zelfs *status epilepticus* uitlokken. Verminderen van de dosis, indien aangewezen, dient geleidelijk te gebeuren.
- Voorzichtigheid is geboden bij ouderen en bij gekend hartfalen.
- Gevallen van misbruik en afhankelijkheid zijn gemeld; voorzichtigheid is geboden bij een voorgeschiedenis van drugs- en geneesmiddelenmisbruik [zie *Folia februari 2020*].


Posol.

epilepsie, neuropathische pijn en veralgemeende angst: starten met 75 mg 2x/dag (of 50 mg 3x/dag), geleidelijk verhogen tot 300 mg 2x/dag (of 200 mg 3x/dag)


LYRICA (Viatrix) 


pregabaline


harde caps.


100 x 25 mg R/ a ▶ b  14,17 €


14 x 75 mg R/ 19,33 €

56 x 75 mg R/ a ▶ b  15,37 €

200 x 75 mg R/ a ▶ b  40,63 €

56 x 150 mg R/ a ▶ b  19,68 €

200 x 150 mg R/ a ▶ b  66,38 €

56 x 300 mg R/ a ▶ b  35,39 €



200 x 300 mg R/ a ▸ b € 95,35
€

PREGABALIN AB (Aurobindo)

pregabaline
harde caps.

100 x 25 mg R/ a ▸ b € 13,68 €

14 x 75 mg R/ a ▸ b € 8,52 €

56 x 75 mg R/ a ▸ b € 14,43 €

200 x 75 mg R/ a ▸ b € 37,45 €

56 x 150 mg R/ a ▸ b € 18,86 €

200 x 150 mg R/ a ▸ b € 62,50
€

56 x 300 mg R/ a ▸ b € 33,90 €

200 x 300 mg R/ a ▸ b € 89,31
€

PREGABALINE EG (EG)

pregabaline
harde caps.

100 x 25 mg R/ a ▸ b € 14,08 €

56 x 75 mg R/ a ▸ b € 15,37 €

200 x 75 mg R/ a ▸ b € 40,62 €

56 x 150 mg R/ a ▸ b € 19,68 €

200 x 150 mg R/ a ▸ b € 66,38
€

56 x 300 mg R/ a ▸ b € 35,39 €

200 x 300 mg R/ a ▸ b € 95,35
€

PREGABALINE KRKA (KRKA)

pregabaline
harde caps.

56 x 75 mg R/ a ▸ b € 14,43 €

100 x 75 mg R/ a ▸ b € 31,24 €

56 x 150 mg R/ a ▸ b € 18,86 €

100 x 150 mg R/ a ▸ b € 44,39
€

56 x 300 mg R/ a ▸ b € 35,12 €

100 x 300 mg R/ a ▸ b € 62,51
€

PREGABALINE SANDOZ (Sandoz)

pregabaline
harde caps.

100 x 25 mg R/ a ▸ b € 14,00 €

14 x 75 mg R/ a ▸ b € 8,69 €

56 x 75 mg R/ a ▸ b € 15,37 €

210 x 75 mg R/ a ▸ b € 45,64 €

56 x 150 mg R/ a ▸ b € 19,68 €

210 x 150 mg R/ a ▸ b € 76,79
€

56 x 300 mg R/ a ▸ b € 35,23 €

210 x 300 mg R/ a ▸ b € 110,74
€

PREGABALINE TEVA (Teva)

pregabaline
harde caps.

100 x 25 mg R/ a ▸ b € 14,09 €

56 x 75 mg R/ a ▸ b € 15,37 €

200 x 75 mg R/ a ▸ b € 40,46 €

56 x 150 mg R/ a ▸ b € 18,91 €

200 x 150 mg R/ a ▸ b € 65,23
€

56 x 300 mg R/ a ▸ b € 35,23 €

200 x 300 mg R/ a ▸ b € 93,68
€

10.7.2.4. Fenobarbital en primidon

Primidon wordt gedeeltelijk in fenobarbital omgezet.

Plaatsbepaling

- Zie 10.7.
- Fenobarbital en primidon hebben een ongunstige risico-batenverhouding bij de behandeling van epilepsie door hun vele ongewenste effecten en interacties.¹³⁷
- Primidon is aan lage dosis doeltreffend bij essentiële tremor¹⁵⁴ (indicatie niet vermeld in de SKP).

Indicaties (synthese van de SKP)

- Veralgemeende tonisch-clonische aanvallen, focale epilepsie-aanvallen met of zonder secundair veralgemeende aanvallen.
- Fenobarbital intraveneus: *status epilepticus* als andere geneesmiddelen niet het verwachte effect hebben.

Contra-indicaties

- **Zwangerschap.**
- Ernstige respiratoire insufficiëntie.
- Fenobarbital: ernstige nierinsufficiëntie, ernstige leverinsufficiëntie (SKP).

Ongewenste effecten

- **Anti-epileptica zijn geneesmiddelen met nauwe therapeutisch-toxische marge.**
- Nausea, braken, diarree.
- Sedatie, vermoeidheid, apathie, hoofdpijn, duizeligheid, ataxie, nystagmus; paradoxale agitatie bij kinderen.
- Ongunstig effect op lange termijn op gedrag (o.a. verhoogd risico op suicidaliteit) en cognitie, vooral bij



kinderen en ouderen.

- Wazig zicht
- Alle anti-epileptica lijken gepaard te gaan met een verhoogd risico van osteoporose en een verhoogd fractuurrisico.¹⁴³
- Spier- en gewrichtspijn.
- Megaloblastaire anemie ten gevolge van foliumzuurantagonisme.
- Afhankelijkheid, ernstige onttrekkingsverschijnselen, die fataal kunnen zijn bij plots stoppen.
- Zelden ernstige huidreacties zoals Stevens-Johnsonsyndroom, toxische epidermale necrolyse, exfoliatieve dermatitis, systemische lupus erythematodes. Het risico blijkt hoger bij patiënten die drager zijn van het HLA-B*1502-allel. Er is kruisallergie met carbamazepine, oxcarbazepine en fenytoïne.
- Intraveneuze vorm: soms hypotensie, shock, apneu; ernstige weefselnecrose bij subcutane of extravasculaire injectie.

Zwangerschap en borstvoeding

- Zwangerschap:
 - *Zie 10.7. (onder andere in verband met periconceptioneel foliumzuur).*
 - **Er zijn duidelijke bewijzen voor een teratogeen effect van fenobarbital.**
 - **Er zijn meer en meer aanwijzingen dat blootstelling in utero of in de eerste levensjaren aan fenobarbital het cognitieve functioneren van kinderen negatief kan beïnvloeden en het risico van gedragsstoornissen en autisme kan verhogen.**
 - Over het gebruik van primidon tijdens de zwangerschap zijn veel minder gegevens. Primidon wordt in het lichaam omgezet in fenobarbital. Een verhoogd risico van congenitale afwijkingen, vergelijkbaar met dit van fenobarbital, is waarschijnlijk.
 - Langdurig gebruik van fenobarbital of primidon tijdens de zwangerschap tot aan de bevalling kan leiden tot onthoudingsverschijnselen bij het pasgeboren kind.
 - Fenobarbital en primidon kunnen de doeltreffendheid van oestroprogestagene anticonceptiva verminderen (door inductie van CYP3A4).
- Borstvoeding:
 - Fenobarbital en primidon worden in de moedermelk uitgescheiden en hebben een lange halfwaardetijd. Gebruik tijdens de borstvoedingsperiode is te mijden.

Oudere patiënten

- Het gebruik van fenobarbital of primidon bij personen ouder dan 65 jaar kan risicovol zijn wegens de vele interacties, fysieke afhankelijkheid en de risico's bij overdosering.
- Ongunstig effect op lange termijn op gedrag (o.a. verhoogd risico op suïcidaliteit) en cognitie, vooral bij ouderen.
- Anti-epileptica zijn producten met een nauwe therapeutisch-toxische marge: zeker bij ouderen is voorzichtigheid aangewezen (*zie Inl.6.2.*). Wees ook extra alert voor farmacokinetische interacties (met inhibitoren) (*zie Inl.6.3.*).
- Fenobarbital en primidon zijn sterke inductoren van CYP-iso-enzymen. Zeker bij ouderen met polyfarmacie moet men waakzaam zijn voor mogelijke interacties (*zie Tabel 1c. in Inl.6.3.*).
- Fenobarbital en primidon vragen bijzondere aandacht bij nierinsufficiëntie, wat bij ouderen vaak het geval is (*zie Inl.6.1.2.*).
- Alle anti-epileptica lijken gepaard te gaan met een verhoogd risico van osteoporose en een verhoogd fractuurrisico.¹⁴³
- Voor de behandeling van epilepsie worden geen geneesmiddelen opgenomen in het *Formularium Ouderenzorg*, omdat het geen standaardbehandeling is in de eerste lijn.

Interacties

- Overdreven sedatie bij associëren met andere geneesmiddelen met sederend effect of met alcohol.



- Verhoging van het risico van encefalopathie ten gevolge van valproaat/valproïnezuur bij gelijktijdig gebruik.
- Inname van hoge doses foliumzuur (5 tot 15 mg per dag) kan leiden tot een daling van de plasmaconcentraties van fenobarbital en primidon.
- Fenobarbital en primidon zijn inductoren van CYP1A2, CYP2C9 en CYP3A4 (zie Tabel 1c. in Inl.6.3.), met o.a. verminderd effect van de vitamine K-antagonisten. Een belangrijke interactie ten gevolge van enzyminductie is ook het minder betrouwbaar worden van hormonale anticonceptiva (oraal, transdermaal, vaginaal, implantaat) en orale hormonale noodanticonceptie [zie Folia november 2021, waarin ook maatregelen worden aangereikt om de interactie te vermijden].
- Fenobarbital is daarenboven een substraat van CYP2C19 (zie Tabel 1c. in Inl.6.3.).

Bijzondere voorzorgen

- Plots stoppen of te snel verminderen van de dosis kan een epileptische aanval en zelfs *status epilepticus* uitlokken. Verminderen van de dosis, indien aangewezen, dient geleidelijk te gebeuren, zeker met fenobarbital en primidon.
- Het gebruik van fenobarbital of primidone bij personen ouder dan 65 jaar kan risicovol zijn wegens de vele interacties, fysieke afhankelijkheid en de risico's bij overdosering.

Fenobarbital

Posol.

epilepsie: 100 mg 1 tot 2x/dag

GARDENAL (Pharmanovia) 

fenobarbital

tabl.

20 x 100 mg R/ 1,34 €

PHENOBARBITAL SODIUM STEROP (Sterop) 

fenobarbital, natrium

inj. oplossing i.m./i.v. [amp.]

10 x 40 mg / 1 ml R/

10 x 100 mg / 1 ml R/

10 x 200 mg / 2 ml R/

(i.v.: uitzonderlijk, zie SKP)

Primidon


Posol.

epilepsie: 125 mg 1x/dag, geleidelijk verhogen tot maximaal 750 mg 2x/dag

MYSOLINE (SERB) 

primidon

tabl. (deelb. kwantit.)

90 x 250 mg R/ a  21,77 €

10.7.2.5. Fenytoïne

Plaatsbepaling

- Zie 10.7.
- Fenytoïne (syn. difenylhydantoïne) heeft als indicatie in de SKP de behandeling van veralgemeende of partiële tonisch-clonische aanvallen, als tweedelijnsbehandeling of adjuvante therapie. Fenytoïne wordt



niet gebruikt om absences te behandelen.¹⁴⁸

- Fenytoïne wordt offlabel gebruikt als antiaritmicum (zie 1.8.2).
- Fenytoïne voor intraveneuze toediening is niet meer gecommmercialiseerd in België, maar wordt soms nog gebruikt, geïmporteerd uit het buitenland (zie Inl.2.11.15.).

Indicaties (synthese van de SKP)

- Veralgemeende tonisch-clonische aanvallen en focale epilepsie-aanvallen met of zonder secundaire veralgemening.

Contra-indicaties

- **Zwangerschap.**
- Bloeddyscrasieën.
- Bij intraveneus gebruik (niet meer beschikbaar in België): bradycardie, sino-atriaal blok, tweede- of derdegraads atrioventriculair blok, gedecompenseerd hartfalen.

Ongewenste effecten

- **Anti-epileptica zijn geneesmiddelen met nauwe therapeutisch-toxische marge.**
- Verwardheid, agressie, agitatie, zenuwachtigheid, geheugenstoornissen, depressie, psychotische verschijnselen; lichte toename van suïcidale gedachten en gedrag is niet uit te sluiten.
- Vestibulaire en cerebellaire stoornissen met ataxie, nystagmus en dysarthrie. Deze symptomen kunnen bij sommige patiënten vergezeld zijn van tremor en nervositas, of gevoel van dronkenschap en moeheid.
- Tandvleeshyperplasie, zelden dysmorphie van het aangezicht en hypertrichose bij langdurige toediening, vooral bij jongeren.
- Macrocytose en megaloblastaire anemie ten gevolge van foliumzuurantagonisme.
- Pruritus, huiduitslag, gaande tot syndroom van Stevens-Johnson en DRESS (zie Inl.6.2.6.), vooral bij HLA-B*1502-dragers (personen van Aziatische afkomst). Er is kruisallergie met carbamazepine, oxcarbazepine, fenobarbital en primidon.
- Alle anti-epileptica lijken gepaard te gaan met een verhoogd risico van osteoporose en een verhoogd fractuurrisico.¹⁴³

Zwangerschap en borstvoeding

- Zwangerschap:
 - Zie 10.7. (onder andere in verband met periconceptioneel foliumzuur).
 - **Er zijn bewijzen van een teratogeen effect: er zijn aanwijzingen van een toegenomen risico van congenitale afwijkingen en er zijn meldingen van neurologische ontwikkelingsstoornissen (verhoogd risico van autismespectrumstoornis en negatief effect op de cognitieve ontwikkeling van het kind).** Sommige bronnen maken geen bezwaar tegen gebruik tijdens de zwangerschap als het voordeel voor de moeder opweegt tegen het nadeel voor de foetus.
 - Fenytoïne kan de doeltreffendheid van oestroprogestagene anticonceptiva verminderen (door inductie van CYP3A4).
- Borstvoeding:
 - Fenytoïne gaat in kleine hoeveelheden over in de moedermelk. Het kan veilig worden gebruikt tijdens de borstvoeding.

Oudere patiënten

- Anti-epileptica zijn producten met een nauwe therapeutisch-toxische marge: zeker bij ouderen is voorzichtigheid aangewezen (zie Inl.6.2.). Wees ook extra alert voor farmacokinetische interacties (met inhibitoren) (zie Inl.6.3.).
- Fenytoïne is een sterke inductor van CYP-iso-enzymen; zeker bij ouderen met polyfarmacie moet men waakzaam zijn voor mogelijke interacties (zie Tabel 1c. in Inl.6.3.).



- Fenytoïne vraagt bijzondere aandacht bij matige nierinsufficiëntie, wat bij ouderen vaak het geval is (zie Inl.6.1.2.).
- Alle anti-epileptica lijken gepaard te gaan met een verhoogd risico van osteoporose en een verhoogd fractuurrisico.¹⁴³
- Voor de behandeling van epilepsie worden geen geneesmiddelen opgenomen in het *Formularium Ouderenzorg*, omdat het geen standaardbehandeling is in de eerste lijn.

Interacties

- Overdreven sedatie bij associëren met andere geneesmiddelen met sederend effect of met alcohol.
- Verhoging van het risico van encefalopathie ten gevolge van valproaat/valproïnezuur bij gelijktijdig gebruik.
- Inname van hoge doses foliumzuur (5 tot 15 mg per dag) kan leiden tot een daling van de plasmaconcentraties van fenytoïne.
- Verlaging van de plasmaconcentratie bij chronisch overmatig alcoholgebruik.
- Fenytoïne is een substraat van CYP2C9 en CYP2C19, en een inductor van CYP1A2, CYP2C9 en CYP3A4 (zie Tabel 1c. in Inl.6.3.), met o.a. zowel verhoogd als verminderd effect van de vitamine K-antagonisten. Een belangrijke interactie ten gevolge van enzyminductie is ook het minder betrouwbaar worden van hormonale anticonceptiva (oraal, transdermaal, vaginaal, implantaat) en orale hormonale noodanticonceptie [zie Folia november 2021, waarin ook maatregelen worden aangereikt om de interactie te vermijden].

Bijzondere voorzorgen


- Plots stoppen of te snel verminderen van de dosis kan een epileptische aanval en zelfs *status epilepticus* uitlokken. Verminderen van de dosis, indien aangewezen, dient geleidelijk te gebeuren.
- Verhogen van de dosis moet zeer geleidelijk gebeuren, gezien de niet-lineaire kinetiek.
- Fenytoïne wordt in belangrijke mate afgebroken ter hoogte van de lever en kent een belangrijke eiwitbinding. Bij patiënten met nier- of leverinsufficiëntie of hypoalbuminemie kan een dosisverlaging noodzakelijk zijn om toxiciteit te voorkomen.

Posologie

- Bij herhaalde toediening worden de *steady-state* plasmaconcentraties slechts na ongeveer één week bereikt, gezien de lange halfwaardetijd (ongeveer 20 uur).
- De therapeutische plasmaconcentraties liggen bij volwassenen tussen 10 en 20 µg/ml, bij ouderen tussen 5 en 15 µg/ml.

DIPHANTOINE (Ceres)

fenytoïne, natrium
tabl. (deelb. in 4 kwantit.)

100 x 100 mg R/ a  18,26 €

10.7.2.6. Tiagabine

Plaatsbepaling

- Zie 10.7.

Indicaties (synthese van de SKP)

- *Add-on* bij focale epilepsie-aanvallen met of zonder secundair veralgemeende aanvallen vanaf 12 jaar.

Contra-indicaties

- Ernstige leverinsufficiëntie (SKP).



Ongewenste effecten

- **Anti-epileptica zijn geneesmiddelen met nauwe therapeutisch-toxische marge.**
- Misselijkheid, diarree, buikpijn.
- Depressie, emotionele labiliteit, nervositas, concentratiestoornissen; lichte toename van suïcidale gedachten en gedrag is niet uit te sluten.
- Duizeligheid, moeheid, slaperigheid, tremor.
- Ecchymosen.
- Alle anti-epileptica lijken gepaard te gaan met een verhoogd risico van osteoporose en een verhoogd fractuurrisico.¹⁴³

Zwangerschap en borstvoeding

- *Zie 10.7. (onder andere in verband met periconceptioneel foliumzuur).*
- Het is niet mogelijk om een uitspraak te doen over de veiligheid van gebruik van tiagabine tijdens de zwangerschap en borstvoeding (geen of onvoldoende informatie beschikbaar).

Oudere patiënten

- Anti-epileptica zijn producten met een nauwe therapeutisch-toxische marge: zeker bij ouderen is voorzichtigheid aangewezen (*zie Inl.6.2.*). Wees ook extra alert voor farmacokinetische interacties (met inhibitoren) (*zie Inl.6.3.*).
- Alle anti-epileptica lijken gepaard te gaan met een verhoogd risico van osteoporose en een verhoogd fractuurrisico.¹⁴³
- Voor de behandeling van epilepsie worden geen geneesmiddelen opgenomen in het *Formularium Ouderenzorg*, omdat het geen standaardbehandeling is in de eerste lijn.

Interacties

- Overdreven sedatie bij associëren met andere geneesmiddelen met sederend effect of met alcohol.
- Tiagabine is een substraat van CYP3A4 (*zie Tabel 1c. in Inl.6.3.*).

Bijzondere voorzorgen

- Plots stoppen of te snel verminderen van de dosis kan een epileptische aanval en zelfs *status epilepticus* uitlokken. Verminderen van de dosis, indien aangewezen, dient geleidelijk te gebeuren.
- In te nemen tijdens de maaltijd om een snelle plasmaconcentratiepiek te voorkomen.

GABITRIL (Teva)

tiagabine (hydrochloride)

filmomh. tabl.

50 x 5 mg R/ a ▶ € 29,68 €

100 x 10 mg R/ a ▶ € 66,95 €

100 x 15 mg R/ a ▶ € 98,61 €

10.7.2.7. Lacosamide

Plaatsbepaling

- *Zie 10.7.*
- Lacosamide intraveneus wordt soms gebruikt bij status epilepticus die niet reageert op benzodiazepines.¹⁴⁵ Deze indicatie wordt niet vermeld in de SKP.

Indicaties (synthese van de SKP)

- Monotherapie of *add-on*: behandeling bij focale epilepsie-aanvallen met of zonder secundaire



veralgemening bij volwassenen, adolescenten en kinderen vanaf 2 jaar met epilepsie.

- Enkel *add-on*: behandeling van primair veralgemeende tonisch-clonische aanvallen bij volwassenen, adolescenten en kinderen vanaf 4 jaar met idiopathische gegeneraliseerde epilepsie.

Contra-indicaties

- Tweede- of derdegraads atrioventriculair blok.

Ongewenste effecten

- **Anti-epileptica zijn geneesmiddelen met nauwe therapeutisch-toxische marge.**
- Nausea, braken, diarree, obstipatie, dyspepsie, droge mond.
- Depressie, verwardheid, insomnia, prikkelbaarheid; soms suïcidale gedachten en gedrag.
- Duizeligheid, hoofdpijn, vermoeidheid, ataxie, gang- en evenwichtsstoornissen, dysartrie, aandachts- en geheugenstoornissen, slaperigheid, spierspasmen, tremor, nystagmus, paresthesie; hypo-esthesie.
- Diplopie, wazig zicht.
- Atrioventriculaire geleidingsstoornissen met risico van ritmestoornissen en syncopes.
- Huiduitslag, pruritus; soms angio-oedeem, urticaria; gevallen van ernstige huidreacties, zoals DRESS (zie *Inl.6.2.6.*) zijn beschreven.
- Alle anti-epileptica lijken gepaard te gaan met een verhoogd risico van osteoporose en een verhoogd fractuurrisico.¹⁴³

Zwangerschap en borstvoeding

- *Zie 10.7. (onder andere in verband met periconceptioneel foliumzuur).*
- Het is niet mogelijk om een uitspraak te doen over de veiligheid van gebruik van lacosamide tijdens de zwangerschap en borstvoeding (geen of onvoldoende informatie beschikbaar).

Oudere patiënten

- Anti-epileptica zijn producten met een nauwe therapeutisch-toxische marge: zeker bij ouderen is voorzichtigheid aangewezen (zie *Inl.6.2.*). Wees ook extra alert voor farmacokinetische interacties (met inhibitoren) (zie *Inl.6.3.*).
- Lacosamide vraagt bijzondere aandacht bij ernstige nierinsufficiëntie, wat bij ouderen vaak het geval is (zie *Inl.6.1.2.*).
- Alle anti-epileptica lijken gepaard te gaan met een verhoogd risico van osteoporose en een verhoogd fractuurrisico.¹⁴³
- Voor de behandeling van epilepsie worden geen geneesmiddelen opgenomen in het *Formularium Ouderenzorg*, omdat het geen standaardbehandeling is in de eerste lijn.

Interacties


- Overdreven sedatie bij associëren met andere geneesmiddelen met sederend effect of met alcohol.
- Verhoogd risico van atrioventriculaire geleidingsstoornissen bij associëren met andere geneesmiddelen die de geleiding beïnvloeden (bv. carbamazepine, lamotrigine, fenytoïne, pregabaline en bepaalde antiaritmica).

Bijzondere voorzorgen

- Plots stoppen of te snel verminderen van de dosis kan een epileptische aanval en zelfs *status epilepticus* uitlokken. Verminderen van de dosis, indien aangewezen, dient geleidelijk te gebeuren.

LACOSAMIDE EG (EG) 

lacosamide
filmomh. tabl.


56 x 50 mg R/ a  22,58 €





VIMPAT (UCB)


lacosamide

filmomh. tabl.

56 x 50 mg R/ a  22,58 €

56 x 100 mg R/ a  37,46 €

56 x 150 mg R/ a  52,29 €

56 x 200 mg R/ a  67,12 €

siroop oploss.

200 ml 50 mg / 5 ml R/ a  23,57 €

inf. oploss. i.v. [flac.]

5 x 200 mg / 20 ml U.H. [99 €]

10.7.2.8. Cenobamaat

Plaatsbepaling

- *Zie 10.7.*

Indicaties (synthese van de SKP)

- *Add-on* bij focale epilepsie-aanvallen met of zonder secundaire veralgemening bij volwassenen, die onvoldoende onder controle zijn onder behandeling met minstens 2 andere anti-epileptica.

Contra-indicaties

- Familiaal kort-QT-syndroom.

Ongewenste effecten

- **Anti-epileptica zijn geneesmiddelen met nauwe therapeutisch-toxische marge.**
- Obstipatie, diarree, miseelijkheid, droge mond.
- Hoofdpijn, verwardheid; soms suïcidale gedachten en gedrag.
- Slaperigheid, coördinatiestoornissen, dysartrie, afasie, nystagmus.
- Diplopie, wazig zicht.
- Huiduitslag, zelden ernstige huidreacties, zoals DRESS (*zie Inl.6.2.6.*).
- Verkorting van het QT-interval.
- Alle anti-epileptica lijken gepaard te gaan met een verhoogd risico van osteoporose en een verhoogd fractuurrisico.¹⁵⁵
- Verhoging van de leverenzymen.

Zwangerschap en borstvoeding

- *Zie 10.7. (onder andere in verband met periconceptioneel foliumzuur).*
- Het is niet mogelijk om een uitspraak te doen over de veiligheid van gebruik van cenobamaat tijdens de zwangerschap en borstvoeding (geen of onvoldoende informatie beschikbaar).

Oudere patiënten

- Anti-epileptica zijn producten met een nauwe therapeutisch-toxische marge: zeker bij ouderen is voorzichtigheid aangewezen (*zie Inl.6.2.*). Wees ook extra alert voor farmacokinetische interacties (met inhibitoren) (*zie Inl.6.3.*).
- Cenobamaat vraagt bijzondere aandacht bij matige nierinsufficiëntie, wat bij ouderen vaak het geval is (*zie Inl.6.1.2.*).
- Alle anti-epileptica lijken gepaard te gaan met een verhoogd risico van osteoporose en een verhoogd fractuurrisico.¹⁴³
- Voor de behandeling van epilepsie worden geen geneesmiddelen opgenomen in het *Formularium*



Ouderenzorg, omdat het geen standaardbehandeling is in de eerste lijn.

Interacties





- Overdreven sedatie bij associëren met andere geneesmiddelen met sederend effect of met alcohol.
- Cenobamaat is een inductor van CYP2B6 en CYP3A4 en een inhibitor van CYP2C19 (zie Tabel 1c. in Inl.6.3.).
- De doeltreffendheid van orale anticonceptiva kan verminderd worden bij gelijktijdig gebruik. De SKP raadt het gebruik van een bijkomend niet-hormonale anticonceptiemethode aan tot 4 weken na stop van de behandeling.

Bijzondere voorzorgen

- Plots stoppen of te snel verminderen van de dosis kan een epileptische aanval en zelfs *status epilepticus* uitlokken. Verminderen van de dosis, indien aangewezen, dient geleidelijk te gebeuren.

ONTOZRY (Angelini)

cenobamaat
filmomh. tabl.

- 28 x 50 mg R/ a  118,69 €
- 28 x 100 mg R/ a  118,69 €
- 28 x 150 mg R/ a  118,69 €
- 28 x 200 mg R/ a  118,69 €

fase I

cenobamaat 12,5 mg
tabl. (14)



fase II

cenobamaat 25 mg
filmomh. tabl. (14)

- 28 R/ a  118,69 € (14+14)

ONTOZRY (Abacus)

cenobamaat
filmomh. tabl.

- 28 x 50 mg R/ a  118,69 €
- 28 x 100 mg R/ a  118,69 €

(parallele distributie)

10.7.3. Anti-epileptica met beperkt gebruik

10.7.3.1. Ethosuximide

Plaatsbepaling

- Zie 10.7.
- Ethosuximide heeft als indicatie in de SKP de behandeling van absences bij kinderen en volwassenen.

Contra-indicaties

- Zwangerschap.

Ongewenste effecten

- Anti-epileptica zijn geneesmiddelen met nauwe therapeutisch-toxische marge.
- Nausea, braken, abdominaal ongemak en pijn, soms hik.
- Ataxie, hoofdpijn, duizeligheid, slaperigheid.



- Soms agressie, depressie, slaapstoornissen, psychotische stoornissen, suïcidale gedachten en gedrag.
- Erythemateuze rash, urticaria; soms Stevens-Johnsonsyndroom, DRESS (zie Inl.6.2.6.).
- Soms hematologische afwijkingen.
- Alle anti-epileptica lijken gepaard te gaan met een verhoogd risico van osteoporose en een verhoogd fractuurrisico.¹⁴³

Zwangerschap en borstvoeding

- Zwangerschap:
 - Zie 10.7. (onder andere in verband met periconceptioneel foliumzuur).
 - **Er zijn duidelijke aanwijzingen voor een teratogeen effect.**
- Borstvoeding:
 - Ethosuximide gaat over in de moedermelk; bij het kind zijn o.a. sufheid en problemen met het drinken beschreven. **Borstvoeding wordt afgeraden.**

Oudere patiënten

- Anti-epileptica zijn producten met een nauwe therapeutisch-toxische marge: zeker bij ouderen is voorzichtigheid aangewezen (zie Inl.6.2.). Wees ook extra alert voor farmacokinetische interacties (met inhibitoren) (zie Inl.6.3.).
- Alle anti-epileptica lijken gepaard te gaan met een verhoogd risico van osteoporose en een verhoogd fractuurrisico.¹⁴³
- Voor de behandeling van epilepsie worden geen geneesmiddelen opgenomen in het *Formularium Ouderenzorg*, omdat het geen standaardbehandeling is in de eerste lijn.

Interacties

- Overdreven sedatie bij associëren met andere geneesmiddelen met sederend effect of met alcohol.
- Ethosuximide is een substraat van CYP3A4 (zie Tabel 1c. in Inl.6.3.).


Bijzondere voorzorgen

- Plots stoppen of te snel verminderen van de dosis kan een epileptische aanval en zelfs *status epilepticus* uitlokken. Verminderen van de dosis, indien aangewezen, dient geleidelijk te gebeuren.

ZARONTIN (Essential Pharma)

ethosuximide

siroop oploss.

200 ml 250 mg / 5 ml R/ a  12,43 €

10.7.3.2. Felbamaat

Plaatsbepaling

- Zie 10.7.
- Felbamaat heeft als indicatie in de SKP de behandeling van het syndroom van Lennox-Gastaut bij volwassenen of kinderen (vanaf 4 jaar) die niet reageren op de andere anti-epileptica.¹⁴¹ Felbamaat heeft ernstige ongewenste effecten (aplastische anemie, acuut leverfalen) die fataal kunnen zijn.^{13 156}

Contra-indicaties

- Voorgeschiedenis van hematologische stoornissen.
- Voorgeschiedenis van leverstoornissen.

Ongewenste effecten

- **Anti-epileptica zijn geneesmiddelen met nauwe therapeutisch-toxische margee.**



- Misselijkheid, braken, diarree, dyspepsie, gewichtsverlies, anorexia.
- Hepatotoxiciteit, zelden gaande tot acuut leverfalen (soms fataal).
- Slaapstoornissen, slaperigheid, duizeligheid, hoofdpijn.
- Diplopie, visusstoornissen.
- Zelden ernstige huidreacties, zoals syndroom van Stevens Johnson, toxische epidermale necrolyse, DRESS (zie Inl.6.2.6).
- Zelden hematologische afwijkingen, waaronder aplastische anemie (soms fataal).
- Alle anti-epileptica lijken gepaard te gaan met een verhoogd risico van osteoporose en een verhoogd fractuurrisico.¹⁴³

Zwangerschap en borstvoeding

- Zwangerschap:
 - Zie 10.7. (onder andere in verband met periconceptioneel foliumzuur).
 - Het is niet mogelijk om een uitspraak te doen over de veiligheid van gebruik tijdens de zwangerschap (onvoldoende informatie beschikbaar).
- Borstvoeding:
 - Het is niet mogelijk om een uitspraak te doen over de veiligheid van gebruik tijdens de borstvoeding (geen of onvoldoende informatie beschikbaar). Felbamaat gaat over naar de borstvoeding en, gezien de ernstige potentiële hepato- en hematotoxiciteit, **wordt borstvoeding afgeraden**.

Oudere patiënten


- Anti-epileptica zijn producten met een nauwe therapeutisch-toxische marge: zeker bij ouderen is voorzichtigheid aangewezen (zie Inl.6.2). Wees ook extra alert voor farmacokinetische interacties (met inhibitoren) (zie Inl.6.3).
- Felbamaat vraagt bijzondere aandacht bij matige nierinsufficiëntie, wat bij ouderen vaak het geval is (zie Inl.6.1.2).
- Alle anti-epileptica lijken gepaard te gaan met een verhoogd risico van osteoporose en een verhoogd fractuurrisico.¹⁴³
- Voor de behandeling van epilepsie worden geen geneesmiddelen opgenomen in het *Formularium Ouderenzorg*, omdat het geen standaardbehandeling is in de eerste lijn.

Interacties

- Overdreven sedatie bij associëren met andere geneesmiddelen met sederend effect of met alcohol.
- Felbamaat zou de werkzaamheid kunnen verminderen van orale anticonceptiva (vooral deze die gestodeen bevatten) [zie *Folia november 2021*, waarin ook maatregelen worden aangereikt om de interactie te vermijden].


Bijzondere voorzorgen

- Plots stoppen of te snel verminderen van de dosis kan een epileptische aanval en zelfs *status epilepticus* uitlokken. Verminderen van de dosis, indien aangewezen, dient geleidelijk te gebeuren.
- Regelmatige hematologische en hepatische controle, vooral in de eerste maanden van de behandeling.


TALOXIA (Organon) 

felbamaat

tabl. (deelb. niet kwantit.) Tabs

100 x 600 mg R/ a ▶  144,94 €

siroop susp.

230 ml 600 mg / 5 ml R/ a ▶  79,65 €



10.7.3.3. Fenfluramine

Plaatsbepaling

- *Zie 10.7.*
- Fenfluramine heeft amfetamineachtige en serotonerge eigenschappen. Het werd eerder al gecommmercialiseerd als eetlustremmer om gewicht te verliezen, maar werd van de markt gehaald na het optreden van hartkleplijden en pulmonale arteriële hypertensie (*zie Folia september 2006*).

Indicaties (synthese van de SKP)

- *Add-on* behandeling bij epileptische aanvallen geassocieerd aan het syndroom van Dravet en het syndroom van Lennox-Gastaut.

Contra-indicaties

- Aortaklep- of mitraliskleplijden.
- Pulmonale arteriële hypertensie.
- Inname van monoamineoxidase-inhibitoren in de afgelopen 14 dagen.

Ongewenste effecten

- **Anti-epileptica zijn geneesmiddelen met nauwe therapeutisch-toxische marge.**
- Vermoeidheid, slaperigheid.
- Verminderde eetlust, diarree.
- Mydriase, risico van glaucoom.

Zwangerschap en borstvoeding

- *Zie 10.7. (onder andere in verband met periconceptioneel foliumzuur).*
- Het is niet mogelijk om een uitspraak te doen over de veiligheid van gebruik tijdens de zwangerschap en de periode van borstvoeding (geen of onvoldoende informatie beschikbaar).

Interacties

- Overdreven sedatie bij associëren met andere geneesmiddelen met sederend effect of met alcohol.
- Risico op serotoninesyndroom bij associatie met andere geneesmiddelen met serotonerge eigenschappen (*zie Inl.6.2.4*).
- Fenfluramine is een substraat van CYP2C19 (*zie Tabel 1c. in Inl.6.3*).

Bijzondere voorzorgen

- Plots stoppen of te snel verminderen van de dosis kan een epileptische aanval en zelfs *status epilepticus* uitlokken. Verminderen van de dosis, indien aangewezen, dient geleidelijk te gebeuren.
- Er moet een echocardiografisch onderzoek en monitoring worden uitgevoerd om het risico op kleplijden of pulmonale arteriële hypertensie uit te sluiten.
- Het gewicht moet opgevolgd worden om gewichtsverlies te beperken.

FINTEPLA (UCB)

fenfluramine (hydrochloride)

oploss.

120 ml 2,2 mg / 1 ml U.H. [856 €]

360 ml 2,2 mg / 1 ml U.H. [2.567 €]

(weesgeneesmiddel)



10.7.3.4. Rufinamide

Plaatsbepaling

- *Zie 10.7.*
- Rufinamide wordt voorgesteld als *add-on*-behandeling bij epileptische aanvallen geassocieerd aan het syndroom van Lennox-Gastaut.¹⁴⁸

Ongewenste effecten

- **Anti-epileptica zijn geneesmiddelen met nauwe therapeutisch-toxische marge.**
- Luchtweginfecties, epistaxis.
- Nausea, braken, diarree, obstipatie, dyspepsie, verminderde eetlust, anorexia, gewichtsverlies.
- Angst, slapeloosheid; lichte toename van suïcidale gedachten en gedrag is niet uit te sluten.
- Slaperigheid, vermoeidheid, hoofdpijn, duizeligheid, gang- en coördinatiestoornissen, tremor, convulsies, ontstaan van status epilepticus.
- Diplopie, wazig zien.
- Huiduitslag; gevallen van ernstige huidreacties, zoals DRESS (*zie Inl.6.2.6.*) zijn beschreven.
- Rugpijn.
- Oligomenorree.
- Verkorting van het QT-interval.
- Alle anti-epileptica lijken gepaard te gaan met een verhoogd risico van osteoporose en een verhoogd fractuurrisico.¹⁴³

Zwangerschap en borstvoeding

- *Zie 10.7. (onder andere in verband met periconceptioneel foliumzuur).*
- Het is niet mogelijk om een uitspraak te doen over de veiligheid van gebruik van rufinamide tijdens de zwangerschap en borstvoeding (geen of onvoldoende informatie beschikbaar).

Oudere patiënten

- Anti-epileptica zijn producten met een nauwe therapeutisch-toxische marge: zeker bij ouderen is voorzichtigheid aangewezen (*zie Inl.6.2.*). Wees ook extra alert voor farmacokinetische interacties (met inhibitoren) (*zie Inl.6.3.*).
- Alle anti-epileptica lijken gepaard te gaan met een verhoogd risico van osteoporose en een verhoogd fractuurrisico.¹⁴³
- Voor de behandeling van epilepsie worden geen geneesmiddelen opgenomen in het *Formularium Ouderezorg*, omdat het geen standaardbehandeling is in de eerste lijn.

Interacties

- Overdreven sedatie bij associëren met andere geneesmiddelen met sederend effect of met alcohol.
- Rufinamide is een inductor van CYP3A4 (*zie Tabel 1c. in Inl.6.3.*). Een belangrijke interactie is het minder betrouwbaar worden van hormonale anticonceptiva (oraal, transdermaal, vaginaal, implantaat) en orale hormonale noodanticonceptie [*zie Folia november 2021*, waarin ook maatregelen worden aangereikt om de interactie te vermijden].

Bijzondere voorzorgen

- Plots stoppen of te snel verminderen van de dosis kan een epileptische aanval en zelfs *status epilepticus* uitlokken. Verminderen van de dosis, indien aangewezen, dient geleidelijk te gebeuren.

INOVELON (*Eisai*)
rufinamide
filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)



60 x 200 mg U.H. [59 €]
200 x 400 mg U.H. [346 €]

10.7.3.5. Stiripentol

Plaatsbepaling

- *Zie 10.7.*
- Stiripentol is voorbehouden voor de behandeling van syndroom van Dravet (ernstige vorm van epilepsie bij de zuigeling), in combinatie met clobazam en valproaat.¹⁴⁸

Indicaties (synthese van de SKP)

- Syndroom van Dravet.

Contra-indicaties

- Voorgeschiedenis van delirium of psychose.

Ongewenste effecten

- **Anti-epileptica zijn geneesmiddelen met nauwe therapeutisch-toxische marge.**
- Misselijkheid, braken, anorexie, gewichtsddaling.
- Slapeloosheid, agressie, prikkelbaarheid, gedragsstoornissen.
- Slaperigheid, ataxie, hypotonie, dystonie.
- Reversibele neutropenie, zelden trombocytopenie.
- Alle anti-epileptica lijken gepaard te gaan met een verhoogd risico van osteoporose en een verhoogd fractuurrisico.¹⁴³

Zwangerschap en borstvoeding

- *Zie 10.7. (onder andere in verband met periconceptioneel foliumzuur).*
- Het is niet mogelijk om een uitspraak te doen over de veiligheid van gebruik van stiripentol tijdens de zwangerschap en borstvoeding (geen of onvoldoende informatie beschikbaar).

Oudere patiënten

- Anti-epileptica zijn producten met een nauwe therapeutisch-toxische marge: zeker bij ouderen is voorzichtigheid aangewezen (*zie Inl.6.2.*). Wees ook extra alert voor farmacokinetische interacties (met inhibitoren) (*zie Inl.6.3.*).
- Stiripentol vraagt bijzondere aandacht bij matige nierinsufficiëntie, wat bij ouderen vaak het geval is (*zie Inl.6.1.2.*).
- Alle anti-epileptica lijken gepaard te gaan met een verhoogd risico van osteoporose en een verhoogd fractuurrisico.¹⁴³
- Voor de behandeling van epilepsie worden geen geneesmiddelen opgenomen in het *Formularium Ouderenzorg*, omdat het geen standaardbehandeling is in de eerste lijn.

Interacties

- Overdreven sedatie bij associëren met andere geneesmiddelen met sederend effect of met alcohol.
- Stiripentol is een inhibitor van CYP1A2 en CYP3A4 (*zie Tabel Ic. in Inl.6.3.*).

Bijzondere voorzorgen

- Plots stoppen of te snel verminderen van de dosis kan een epileptische aanval en zelfs *status epilepticus* uitlokken. Verminderen van de dosis, indien aangewezen, dient geleidelijk te gebeuren.



Toediening

- Stiripentol wordt snel afgebroken in zuur milieu: steeds toedienen met voeding (geen melkproducten, fruitsap of koolzuurhoudende dranken).

DIACOMIT (Biocodex)

stiripentol

harde caps.

60 x 250 mg U.H. [185 €]

60 x 500 mg U.H. [372 €]

susp. (pdr., zakjes)

60 x 250 mg U.H. [185 €]

60 x 500 mg U.H. [372 €]

10.7.3.6. Vigabatrine

Plaatsbepaling

- De plaats van vigabatrine is zeer beperkt vanwege de ernstige ongewenste effecten.¹⁵⁶

Indicaties (synthese van de SKP)

- *Add-on*-behandeling bij resistente focale epilepsie-aanvallen met of zonder secundaire veralgemening, en in monotherapie bij de behandeling van infantiele spasmen (syndroom van West).

Contra-indicaties

- Gezichtsvelddefecten.

Ongewenste effecten

- **Anti-epileptica zijn geneesmiddelen met nauwe therapeutisch-toxische marge.**
- Nausea, braken, buikpijn, gewichtstoename.
- Agitatie, agressie, zenuwachtigheid, prikkelbaarheid, depressie, paranoïde reactie, insomnie; zelden suïcidale gedachten en gedrag.
- Slaperigheid, vermoeidheid, hoofdpijn, duizeligheid, aandachts- en geheugenstoornissen, dysartrie, tremor.
- Oedeem, alopecie.
- Gewrichtspijn.
- Anemie.
- Diplopie, wazig zicht.
- Zeer vaak irreversibele gezichtsvelddefecten, meestal na maanden tot jaren behandeling, maar kan ook vroeger optreden, met concentrische vernauwing van het gezichtsveld, gaande tot tunnelvisie en zelfs blindheid bij ernstige gevallen. Vaak is de patiënt zich niet bewust van deze gezichtsvelddefecten [zie *Folia september 2022*].
- Psychose en gewichtstoename bij langdurige behandeling.
- Alle anti-epileptica lijken gepaard te gaan met een verhoogd risico van osteoporose en een verhoogd fractuurrisico.¹⁴³

Zwangerschap en borstvoeding

- *Zie 10.7. (onder andere in verband met periconceptioneel foliumzuur).*
- Het is niet mogelijk om een uitspraak te doen over de veiligheid van gebruik van vigabatrine tijdens de zwangerschap en borstvoeding (geen of onvoldoende informatie beschikbaar).

Oudere patiënten

- Anti-epileptica zijn producten met een nauwe therapeutisch-toxische marge: zeker bij ouderen is



voorzichtigheid aangewezen (zie Inl.6.2.). Wees ook extra alert voor farmacokinetische interacties (met inhibitoren) (zie Inl.6.3.).

- Vigabatrine vraagt bijzondere aandacht bij nierinsufficiëntie, wat bij ouderen vaak het geval is (zie Inl.6.1.2.).
- Alle anti-epileptica lijken gepaard te gaan met een verhoogd risico van osteoporose en een verhoogd fractuurrisico.¹⁴³
- Voor de behandeling van epilepsie worden geen geneesmiddelen opgenomen in het *Formularium Ouderenzorg*, omdat het geen standaardbehandeling is in de eerste lijn.

Interacties

- Overdreven sedatie bij associëren met andere geneesmiddelen met sederend effect of met alcohol.


Bijzondere voorzorgen

- Plots stoppen of te snel verminderen van de dosis kan een epileptische aanval en zelfs status epilepticus uitlokken. Verminderen van de dosis, indien aangewezen, dient geleidelijk te gebeuren, zeker voor vigabatrine.
- Controle van het gezichtsveld minstens jaarlijks. Volgens sommige richtlijnen dient een controle van het gezichtsveld plaats te vinden om de 3 maanden tijdens de behandeling, en 3 en 6 maanden na stopzetting van de behandeling.

SABRIL (Sanofi Belgium) 

vigabatrine

tabl. (deelb. niet kwantit.)

100 x 500 mg R/ a  59,04 €

10.8. Middelen bij spierspasticiteit

Plaatsbepaling

- Het effect van deze middelen bij spastische spieraandoeningen is meestal gering en wordt vaak slechts bekomen bij doses die heel wat ongewenste effecten geven. Of de behandeling al dan niet wordt voortgezet, wordt bepaald door de beleving van de patiënt. Geen enkel van de in deze rubriek vermelde geneesmiddelen heeft (nachtelijke) spierkrampen zonder onderliggende neurologische oorzaak als indicatie.
- *Benzodiazepines* (zie 10.1.1.) hebben een effect op pijnlijke spierspasticiteit, maar het effect is erg kort. Deze indicatie wordt enkel vermeld in de SKP van diazepam.
- *Baclofen* en *tizanidine* hebben als indicatie in de SKP spasticiteit ten gevolge van cerebrale vaatstoornissen, multiple sclerose en amyotrofe laterale sclerose (ALS). *Baclofen* wordt ook intratheaal via geïmplanteerde pomp gebruikt bij diffuse spasticiteit resistent tegen oraal toegediende geneesmiddelen.
- *Baclofen* wordt ook offlabel gebruikt bij alcoholonttrekking (zie 10.5.1.).
- *Botulinetoxine* injecties worden gebruikt bij focale spasticiteit van dwarsgestreepte spieren, zoals spasticiteit van de ledematen, cervicale dystonie, blefarospasmen en hemifacialisspasmen.^{157 158 159} Botulinetoxine heeft ook andere indicaties in de SKP, zoals een overactieve blaas (zie 7.1.), axillaire hyperhidrose en speekselvloed, chronische migraine (zie 10.9.2.) en gebruik voor esthetische doeleinden. Er zijn verschillen in indicaties en terugbetalingsmodaliteiten tussen de verschillende specialiteiten.
- De werkzaamheid van *cannabis* voor het verminderen van pijn en spasticiteit werd vooral onderzocht bij patiënten met multiple sclerose [zie *Folia december 2019*]. Cannabis zou volgens sommige studies de ernst van de spasticiteit door multiple sclerose in beperkte mate verminderen (zie 10.14.). Het wordt bij patiënten met MS slechts gebruikt bij klachten refractair aan andere middelen (baclofen, tizanidine,



botulinetoxine).¹⁵⁸

- *Fampridine* (syn. 4-aminopyridine), een pyridinederivaat, heeft als indicatie het beperken van gangstoornissen door spasticiteit bij patiënten met multiple sclerose. De ongewenste effecten zijn talrij [zie *Folia juli 2023*].¹⁵⁸ Het wordt sinds februari 2018 niet meer terugbetaald voor nieuwe patiënten.

Contra-indicaties

- Baclofen intrathecaal: lokale of systemische infectie.
- Botulinetoxine: spierziekten zoals *myasthenia gravis*; infectie ter hoogte van de injectieplaats; acute urineretentie bij de behandeling van blaasaandoeningen.
- Cannabinoïden: antecedenten van psychiatrische stoornissen; periode van **borstvoeding**.
- Fampridine: antecedenten van convulsies, nierinsufficiëntie (SKP).
- Tizanidine: ernstige leverinsufficiëntie (SKP).

Ongewenste effecten

- Baclofen en tizanidine: nausea, sedatie, hypotensie, verwardheid, hallucinaties, duizeligheid, tremor, epilepsie.
- Botulinetoxine: afhankelijk van de plaats van de injectie spierzwakte op afstand van de injectieplaats, blefaroptosis, dysfagie, diplopie of ptosis, gezichtsverlamming. Zelden anafylactische reacties; zeer zelden en mogelijk fataal: aritmieën, myocardinfarct en aspiratiepneumonie.
- Cannabinoïden: anorexie, gastro-intestinale stoornissen, stemproblemen, droge mond, moeheid, slaperigheid, duizeligheid, syncope, aandachts- en geheugenstoornissen, verwardheid, hallucinaties, angst, depressie, stemmingsstoornissen, suïcidegedachten, delirium.
- Fampridine: gastro-intestinale stoornissen, urineweginfecties, angst, slapeloosheid, duizeligheid, nieuw optreden of verergeren van bestaande trigeminusneuralgie. Epilepsie-aanvallen en hartaritmieën werden waargenomen bij hoge doses.

Zwangerschap en borstvoeding

- Zwangerschap:
 - Baclofen: het is niet mogelijk om een uitspraak te doen over de veiligheid van baclofen tijdens de zwangerschap (geen of onvoldoende informatie beschikbaar). Zeker bij oraal gebruik van hoge doses (80 mg of meer per dag) tijdens de zwangerschap kunnen onthoudingsverschijnselen (convulsies) optreden bij het pasgeboren kind. Intrathecale toediening resulteert in veel lagere plasmaspiegels bij de moeder.
 - Botulinetoxine: er zijn nauwelijks gegevens over het gebruik van botulinetoxine tijdens de zwangerschap, maar lokale toepassing is waarschijnlijk veilig; bij intramusculaire toediening van de aanbevolen dosering komt het nauwelijks in de maternale circulatie terecht. Gezien het een grote molecule is, passeert het nauwelijks de placenta.
 - Het is niet mogelijk om een uitspraak te doen over de veiligheid van tizanidine, cannabinoïden en fampridine tijdens de zwangerschap (geen of onvoldoende informatie beschikbaar).
- Borstvoeding:
 - Baclofen gaat slechts in beperkte mate over in de moedermelk en wordt door de meeste van onze bronnen als waarschijnlijk veilig beschouwd tijdens de periode van borstvoeding. Bij intrathecale toediening zijn ongewenste effecten voor de zuigeling nog minder waarschijnlijk.
 - Tizanidine: het is niet mogelijk om een uitspraak te doen over de veiligheid van tizanidine tijdens de borstvoeding (geen of onvoldoende informatie beschikbaar). Het is aannemelijk dat tizanidine in de moedermelk terechtkomt; gezien de sederende werking is terughoudendheid aangewezen.
 - Botulinetoxine: er zijn nauwelijks gegevens over het gebruik van botulinetoxine tijdens de borstvoeding, maar lokale toepassing is waarschijnlijk veilig; bij intramusculaire toediening van de aanbevolen dosering komt het nauwelijks in de maternale circulatie terecht. Gezien het een grote molecule is, gaat het waarschijnlijk niet over in de moedermelk.



- Cannabinoïden zijn gecontra-indiceerd tijdens de borstvoeding.
- Fampridine: het is niet mogelijk om een uitspraak te doen over de veiligheid van fampridine tijdens de borstvoeding (geen of onvoldoende informatie beschikbaar).

Interacties

- Baclofen, cannabinoïden en tizanidine: overdreven sedatie bij associëren met andere geneesmiddelen met sederend effect of met alcohol.
- Cannabidiol kan de plasmaconcentraties verhogen van calcineurine-inhibitoren (ciclosporine en tacrolimus) en van mTOR-inhibitoren (everolimus, sirolimus en temsirolimus).
- Fampridine: risico van epilepsie-aanvallen bij associatie met geneesmiddelen die de epilepsiedrempel kunnen verlagen (zie *Inl.6.2.8*).
- Tizanidine is een substraat van CYP1A2 (zie *Tabel Ic. in Inl.6.3*).
- Cannabidiol is een substraat van CYP2C19 en CYP3A4 (zie *Tabel Ic. in Inl.6.3*). Tetrahydrocannabinol is een substraat van CYP2C9 (zie *Tabel Ic. in Inl.6.3*).

Bijzondere voorzorgen

- Risico van onttrekkingsverschijnselen bij stoppen van de meeste spierrelaxantia.
- Baclofen en tizanidine:
 - Starten aan lage dosis en traag opbouwen tot een optimaal therapeutisch effect bereikt is.
 - Voorzichtigheid bij leverinsufficiëntie.
 - Valrisico bij CVA-patiënten en oudere patiënten door oversedatie.
 - Verhoogd risico van verwardheid bij chronische nierinsufficiëntie.
- Botulinetoxine:
 - Botulinetoxine-eenheden van verschillende specialiteiten zijn niet onderling uitwisselbaar.
- Cannabinoïden:
 - Voorzichtigheid bij ernstige cardiovasculaire aandoeningen, matige of ernstige leverinsufficiëntie en bij patiënten met antecedenten van drugs- of geneesmiddelenmisbruik.
 - Het besturen van voertuigen tijdens het gebruik van cannabinoïden kan leiden tot een inbreuk op de wegcode.
- Fampridine:
 - Voorzichtig bij patiënten met hartritmestoornissen.

Baclofen

BACLOFEN AGUETTANT (Aguettant)



baclofen

inj./inf. oploss. i.thec. [amp.]

10 x 0,05 mg / 1 ml U.H. []

1 x 10 mg / 20 ml U.H. [39 €]

10 x 10 mg / 5 ml U.H. [396 €]

1 x 40 mg / 20 ml U.H. [142 €]

BACLOFEN VIATRIS (Viatrix)



baclofen

tabl. (deelb. niet kwantit.)

50 x 10 mg R/ b 8,33 €

50 x 25 mg R/ b 11,66 €

LIORESAL (Novartis Pharma)



baclofen

tabl. (deelb. kwantit.)

50 x 10 mg R/ b 8,91 €

tabl. (deelb. niet kwantit.)

50 x 25 mg R/ b 13,17 €

inj./inf. oploss. i.thec. [amp.]

1 x 0,05 mg / 1 ml U.H. [1 €]

1 x 10 mg / 20 ml U.H. [37 €]

1 x 10 mg / 5 ml U.H. [37 €]

Cannabinoïden

SATIVEX (Almirall)

delta-9-tetrahydrocannabinol 2,7 mg / 100 µl

cannabidiol 2,5 mg / 100 µl

bucc. spray oploss.

3 x 10 ml 345 €



(100 µl = 1 druk = 2,7 mg/2,5 mg; verdovend middel)

Fampridine

FAMPYRA (Merz)

fampridine

tabl. verl. afdifte

56 x 10 mg R/ b 172,10 €

Botulinetoxine

ALLUZIENCE (Galderma)

botulinetoxine type A [toxine-
hemagglutininecomplex]
inj. oplossing. i.m. [flac.]
2 x 125 E / 0,625 ml (200 E / 1 ml)
R/ 184,38 €

AZZALURE (Galderma)

botulinetoxine type A [toxine-
hemagglutininecomplex]
inj. oplossing. (pdr.) i.m. [flac.]
2 x 125 E R/ 175,00 €

BOCOUTURE (Merz)

botulinetoxine type A
inj. oplossing. (pdr.) i.m. [flac.]
1 x 50 E R/ 89,00 €
1 x 100 E R/ 167,80 €

BOTOX (AbbVie)

botulinetoxine type A
inj. oplossing. (pdr.) i.m./i.derm. [flac.]
1 x 100 E U.H. [165 €]

DYSPORT (Ipsen)

botulinetoxine type A [toxine-
hemagglutininecomplex]
inj. oplossing. (pdr.) i.m./s.c./i.derm. [flac.]
2 x 500 E U.H. [379 €]

LETYBO (Croma-Pharma)

botulinetoxine type A
inj. oplossing. (pdr.) i.m. [flac.]
1 x 50 E R/ 120,00 €

RELFYDESS (Ipsen)

botulinetoxine type A

inj. oplossing. i.m. [flac.]
10 x 150 E / 1,5 ml (100 E / 1 ml)
R/ 867,31 €

VISTABEL (AbbVie)

botulinetoxine type A
inj. oplossing. (pdr.) i.m. [flac.]
1 x 50 E (4 E / 0,1 ml) R/ 133,08 €
1 x 100 E (4 E / 0,1 ml) R/ 174,73 €

XEOMEEN (Merz)

botulinetoxine type A
inj. oplossing. (pdr.) i.m./i.gland. [flac.]
1 x 50 E U.H. [85 €]
1 x 100 E U.H. [170 €]
1 x 200 E U.H. [340 €]

Tizanidine

SIRDALUD (Sandoz)

tizanidine (hydrochloride)

tabl. (deelb. in 4 kwantit.)

100 x 4 mg R/ b 24,54 €

10.9. Antimigrainemiddelen

10.9.1. Middelen bij de acute migraineaanval

Plaatsbepaling

- Medicamenteuze behandeling van migraine vereist volgens de Belgische richtlijn *Migraine* een juiste diagnose. Het kan zinvol zijn om de patiënt een hoofdpijndagboek te laten bijhouden om de diagnose van migraine te stellen of meer inzicht te krijgen in de factoren die een invloed hebben op de migraine.¹⁶⁰
- Bij de behandeling van een migraineaanval is het van belang reeds bij de eerste symptomen van hoofdpijn een geneesmiddel te starten.¹⁶¹ De keuze van de behandeling hangt af van de individuele respons. Als eerste stap beveelt de Belgische richtlijn migraine een enkelvoudig analgeticum (NSAID) aan, eventueel geassocieerd met een gastroprokineticum. Paracetamol wordt niet aanbevolen als eerste keuze, tenzij NSAID's gecontraïndiceerd zijn of de patiënt nog geen andere medicatie heeft geprobeerd. Bij patiënten die na drie aanvallen niet met symptomatische medicatie geholpen konden worden, wordt



- aanbevolen een behandeling met orale triptanen op te starten.¹⁶⁰
- Triptanen: er zijn geen argumenten dat de kleine verschillen in doeltreffendheid of ongewenste effecten gerapporteerd tussen de orale triptanen onderling, een klinische betekenis hebben bij de behandeling van migraine.¹⁶² Wel kunnen verschillen in werkingsduur en farmacokinetiek de keuze mee bepalen. Het toedienen van een tweede dosis triptaan tijdens eenzelfde migraineaanval die niet reageert op een eerste dosis, wordt in de SKP's afgeraden. Toevoeging van een niet-opioïd analgeticum of een NSAID kan in zo'n geval nuttig zijn.¹⁶² Bij onvoldoende effect van orale triptanen kan bij een volgende episode subcutaan sumatriptan in auto-injector wel nog werkzaam zijn.¹⁶² Voor sommige triptanen (subcutane of intranasale toedieningsvorm) wordt ook clusterhoofdpijn als indicatie vermeld in de SKP op basis van klinische studies.¹⁶³
 - Ergotderivaten: de risico-batenverhouding is negatief, gezien het gebrek aan degelijke studies, hun onvoorspelbaar effect en hun ongewenste effecten.^{160 16} Enkel oraal ergotamine in combinatie met coffeïne is nog gecommercialiseerd (zie 10.9.1.2).
 - CGRP-receptor antagonisten: rimegepant, een antagonist van de receptor voor het calcitonin gene-related peptide (CGRP), heeft de acute behandeling van migraine als indicatie in de SKP. Het middel kan ook profylactisch gebruikt worden (zie 10.9.2.). Volgens beperkte gegevens is rimegepant ook werkzaam bij patiënten met onvoldoende respons op triptanen.¹⁶⁴ Er is een gebrek aan gegevens over de werkzaamheid en veiligheid van een aanvalsbehandeling met rimegepant bij patiënten die al profylactisch rimegepant nemen of een andere profylactische behandeling krijgen.
 - Kinderen en adolescenten: ook bij kinderen en adolescenten komt migraine frequent voor. Er is beperkte evidentie voor de werkzaamheid van ibuprofen bij de acute migraineaanval bij kinderen. Voor de nasale toedieningsvorm van sumatriptan en zolmitriptan is migraine bij adolescenten vanaf de leeftijd van 12 jaar vermeld als indicatie in de SKP. De werkzaamheid van de nasale toedieningsvormen bij adolescenten is vooral aangetoond voor sumatriptan; voor zolmitriptan is de evidentie beperkter.^{165 166}
 - Hoofdpijn door medicatieovergebruik: langdurig en te frequent gebruik van specifieke antimigrainemiddelen (triptanen, ergotderivaten) of analgetica (paracetamol, acetylsalicylzuur en combinaties met bv coffeïne) kan de frequentie van de hoofdpijnklachten doen toenemen en hoofdpijn door medicatie-overgebruik induceren. Dit is een frequente oorzaak van chronische hoofdpijn.¹⁶¹ Het abrupt stoppen van overmatig gebruikte middelen kan een tijdelijke verergering van de hoofdpijn veroorzaken, en onttrekkingsverschijnselen zoals nausea, braken, hypotensie, tachycardie, angst en rusteloosheid.^{161 167}
 - Noch de triptanen, noch de ergotderivaten hebben profylactisch gebruik als indicatie in de SKP.
 - Het is onduidelijk of menstruele migraine een specifieke aanpak behoeft. Studies van goede methodologische kwaliteit ontbreken voor eerstelijnsanalgetica zoals acetylsalicylzuur, paracetamol en NSAID's; triptanen werden beperkt bestudeerd en bleken werkzamer dan placebo.¹⁶⁸

10.9.1.1. Triptanen

Plaatsbepaling

- Zie 10.9.1.

Indicaties (synthese van de SKP)

- Acute behandeling van de hoofdpijn bij migraine met of zonder aura, met inbegrip van menstruele migraine.
- Acute behandeling van clusterhoofdpijn (sommige triptanen).

Contra-indicaties

- Coronairlijden, antecedenten van cerebrovasculaire aandoeningen, perifere arterieel vaatlijden en niet-gecontroleerde hypertensie.
- Migraine met verlengde aura, migraine met hersenstam-aura, hemiplege migraine en *recurrent painful*



ophthalmoplegic neuropathy (vroeger oftalmoplegische migraine genoemd).

- Triptanen mogen niet gegeven worden als reeds ergotderivaten gebruikt worden.
- Eleptritan, rizatriptan: ernstige nierinsufficiëntie (SKP).
- Zolmitriptan: ritmestoornissen, Wolff-Parkinson-Whitesyndroom.
- Almotriptan, eletriptan, frovatriptan, naratriptan, rizatriptan, sumatriptan: ernstige leverinsufficiëntie (SKP).

Ongewenste effecten

- Zwaar en drukkend gevoel in de borststreek; het kan in zeldzame gevallen gaan om coronaire spasmen, maar dit risico is gering in afwezigheid van coronairlijden of niet-gecontroleerde hypertensie; hartkloppingen.
- Nausea, braken, slaperigheid en duizeligheid.
- Inductie van medicatie-afhankelijke hoofdpijn bij overmatig chronisch gebruik (zie 10.9.1).

Zwangerschap en borstvoeding

- Zwangerschap: de meeste ervaring bestaat met sumatriptan. Er zijn geruststellende resultaten i.v.m. incidenteel gebruik van sumatriptan in het eerste trimester. Er zijn minder gegevens beschikbaar over gebruik van sumatriptan in het tweede en derde trimester. Met sommige triptanen zijn bij proefdieren embryotoxische effecten gezien.
- Borstvoeding [zie *Folia juli 2025*]: sumatriptan en eletriptan zijn waarschijnlijk veilig tijdens borstvoeding.

Interacties

- Verhoogd risico van coronaire spasmen bij gelijktijdig gebruik van triptanen en ergotderivaten; tussen de toediening van beide moet een interval gerespecteerd worden van minstens 24 uur na toediening van een ergotderivaat, en van minstens 6 uur na toediening van een triptaan.
- Risico van serotoninesyndroom (zie *Inl.6.2.4.*) bij associëren met andere geneesmiddelen met serotoninerge werking, maar het mechanisme is onduidelijk of de evidentie is beperkt.
- Rizatriptan: risico van sterk verhoogde plasmaconcentraties bij associëren met propranolol.
- Rizatriptan, sumatriptan en in mindere mate zolmitriptan: moclobemide inhibeert hun metabolisatie, met verhoogd risico van ongewenste effecten tot gevolg.
- Almotriptan en eletriptan zijn substraten van CYP3A4 (zie *Tabel 1c. in Inl.6.3.*). Almotriptan is ook een substraat van CYP2D6 (zie *Tabel 1c. in Inl.6.3.*); eletriptan is daarenboven een substraat van P-gp (zie *Tabel 1d. in Inl.6.3.*).
- Frovatriptan is een substraat van CYP1A2 (zie *Tabel 1c. in Inl.6.3.*).
- Zolmitriptan is een substraat van CYP1A2 (zie *Tabel 1c. in Inl.6.3.*).

Bijzondere voorzorgen

- Door overmatig gebruik van triptanen kan de migraine chronisch worden. Triptanen mogen daarom niet meer dan 10 dagen per maand gebruikt worden.

Posologie

- Het toedienen van een tweede dosis triptaan tijdens eenzelfde migraineaanval die niet reageert op een eerste dosis, wordt afgeraden. Er wordt dan aangeraden om een niet-opioïd analgeticum of een NSAID te gebruiken.
- Indien er wel een antwoord op de eerste dosis is, maar de symptomen komen terug, dan kan de toediening herhaald worden.
 - Bij een orale of nasale toediening mag een 2^{de} en 3^{de} dosis worden ingenomen, maar moet men minstens 2 uur wachten tussen de dosissen (en 4 uur voor naratriptan).
 - Voor de subcutane injectie bedraagt de maximale dosis 2 injecties per 24 uur. Men dient minstens 1 uur tussen 2 injecties te laten.



- De maximum dosis per 24 uur moet gerespecteerd worden.

Almotriptan

Posol.
12,5 mg; max. 25 mg per 24 uur (zie rubriek dosering)

ALMOGRAN (Almirall)
almotriptan (waterstofmalaat)
filmomh. tabl.
3 x 12,5 mg R/ 27,00 €
12 x 12,5 mg R/ 62,60 €

ALMOGRAN (Orifarm Belgium)
almotriptan (waterstofmalaat)
filmomh. tabl.
12 x 12,5 mg R/ 62,60 €
(parallelinvoer)

ALMOGRAN (PI-Pharma)
almotriptan (waterstofmalaat)
filmomh. tabl.
12 x 12,5 mg R/ 62,60 €
(parallelinvoer)

Eletriptan

Posol.
40 mg; max. 80 mg per 24 uur (zie rubriek dosering)

RELERT (Viatris)
eletriptan (hydrobromide)
filmomh. tabl.
6 x 40 mg R/ 42,12 €

Frovatriptan

Posol.
2,5 mg; max. 5 mg per 24 uur (zie rubriek dosering)

FROVATEX (Menarini)
frovatriptan (succinaat)
filmomh. tabl.
6 x 2,5 mg R/ 31,36 €

Naratriptan

Posol.
2,5 mg; max. 5 mg per 24 uur (zie rubriek dosering)


NARAMIG (GSK)
naratriptan (hydrochloride)
filmomh. tabl.
12 x 2,5 mg R/ 59,94 €

NARATRIPTAN SANDOZ (Sandoz)
naratriptan (hydrochloride)
filmomh. tabl.
12 x 2,5 mg R/ b 23,11 €

Rizatriptan

Posol.
10 mg; max. 20 mg per 24 uur (zie rubriek dosering)



MAXALT (Organon) 

rizatriptan (benzoaat)

lyofilisaat Lyo

3 x 10 mg R/ 27,91 €

Sumatriptan

Posol.

- Migraine:

- *per os*: 50 tot 100 mg; max. 300 mg per 24 uur (zie rubriek dosering)

- *nasaal*: volwassenen: 10 tot 20 mg in één neusgat, max. 40 mg per 24 uur; adolescenten > 12 jaar: 10 mg in één neusgat, max 20 mg per 24 uur (zie rubriek dosering)

- *s.c.*: 6 mg, max. 12 mg per 24 uur (zie rubriek dosering)

- Clusterhoofdpijn:

- *s.c.*: 6 mg, max. 12 mg per 24 uur (zie rubriek dosering)

IMITREX (GSK)


sumatriptan (succinaat)


disp. tabl. Instant

12 x 50 mg R/ 66,91 €

6 x 100 mg R/ 66,91 €

inj. oploss. *s.c.* [patr.] voor Glaxopen

2 x 6 mg / 0,5 ml R/ b  34,12 €

2 x 6 mg / 0,5 ml R/ b  38,20 €

(+ 1 Glaxopen)

sumatriptan

nas. spray oploss. (unidose)


6 x 10 mg / 1 dos. R/ 44,80 €


6 x 20 mg / 1 dos. R/ 67,40 €


SUMATRIPTAN EG (EG)

sumatriptan (succinaat)


tabl. (deelb. niet kwantit.)


6 x 50 mg R/ b  12,22 €


12 x 50 mg R/ b  17,69 €

24 x 50 mg R/ b  28,90 €

tabl.

6 x 100 mg R/ b  12,55 €

12 x 100 mg R/ b  17,69 €


24 x 100 mg R/ b  28,90 €


SUMATRIPTAN SANDOZ (Sandoz)


sumatriptan (succinaat)


tabl. (deelb. kwantit.)

6 x 50 mg R/ b  12,22 €

12 x 50 mg R/ b  17,69 €

24 x 50 mg R/ b  28,90 €


12 x 100 mg R/ b  17,69 €


24 x 100 mg R/ b  28,90 €


SUMATRIPTAN TEVA (Teva)

sumatriptan (succinaat)


filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)


6 x 50 mg R/ b  12,22 €

12 x 50 mg R/ b  17,06 €

24 x 50 mg R/ b  27,76 €

filmomh. tabl.


12 x 100 mg R/ b  17,06 €


24 x 100 mg R/ b  27,76 €


SUMATRIPTAN VIATRIS (Viatris)


sumatriptan (succinaat)


filmomh. tabl.


6 x 50 mg R/ b  11,90 €


12 x 50 mg R/ b  17,69 €


24 x 50 mg R/ b  28,90 €

48 x 50 mg R/ b  47,71 €

6 x 100 mg R/ b  11,90 €

12 x 100 mg R/ b  17,69 €

24 x 100 mg R/ b  28,90 €

48 x 100 mg R/ b  47,71 €

Zolmitriptan

Posol.


migraine: 2,5 tot 5 mg; max. 10 mg per 24 uur (zie rubriek dosering)


clusterhoofdpijn: nasaal 5 mg; max 10 mg per 24 uur (zie rubriek dosering)


ZOLMITRIPTAN EG (EG)


zolmitriptan

orodisp. tabl. Instant

12 x 2,5 mg R/ b  19,84 €

24 x 2,5 mg R/ b  35,16 €


12 x 2,5 mg R/ b  19,75 €


24 x 2,5 mg R/ b  34,90 €


ZOLMITRIPTAN VIATRIS (Viatris)


zolmitriptan


orodisp. tabl. Odis


6 x 2,5 mg R/ b  11,89 €

12 x 2,5 mg R/ b  19,75 €

24 x 2,5 mg R/ b  34,90 €

48 x 2,5 mg R/ b  61,95 €

6 x 5 mg R/ b  11,89 €

12 x 5 mg R/ b  19,75 €

ZOLMITRIPTAN SANDOZ (Sandoz)

zolmitriptan

orodisp. tabl.

ZOMIG (Grünenthal)

zolmitriptan

filmomh. tabl.



12 x 2,5 mg R/ 66,96 €
orodisp. tabl. Instant
6 x 2,5 mg R/ 42,14 €
12 x 2,5 mg R/ 66,96 €

nas. spray oploss. (unidose)
2 x 5 mg / 1 dos. R/ 28,53 €
ZOMIG (PI-Pharma)

zolmitriptan
orodisp. tabl.
12 x 2,5 mg R/
(parallelinvoer)

10.9.1.2. Ergotderivaten in combinatiepreparaten

Plaatsbepaling

- Zie 10.9.1.
- Enkel ergotamine in combinatie met coffeine is nog gecommmercialiseerd. Ergotamine heeft een lage biologische beschikbaarheid en kan symptomen als nausea en braken, die vaak gepaard gaan met de migraineaanval, versterken.^{16 161}

Indicaties (synthese van de SKP)

- Migrainecrisis en vasculaire hoofdpijn.

Contra-indicaties

- Coronairlijden, antecedenten van cerebrovasculaire aandoeningen, perifeer arterieel vaatlijden en niet-gecontroleerde hypertensie.
- Migraine met verlengde aura, migraine met hersenstam-aura, hemiplege migraine en *recurrent painful ophthalmoplegic neuropathy* (vroeger oftalmoplegische migraine genoemd).
- **Zwangerschap en borstvoeding.**
- Nierinsufficiëntie, leverinsufficiëntie (SKP).

Ongewenste effecten

- Nausea, braken, epigastrische pijn, diarree, paresthesieën, koude extremiteiten, zelden *claudicatio intermittens* en angor.
- Weefselnecrose (ergotisme) ten gevolge van vaatspasmen bij overdosering, bij langdurig gebruik of bij overgevoeligheid.
- Inflammatoire fibrotische reacties bij chronisch gebruik van sommige ergotderivaten, zoals pleuritis, pericarditis en/of retroperitoneale fibrose, maar ook hartklepletsels.
- Inductie van medicatie-afhankelijke hoofdpijn bij te frequent gebruik (zie 10.9.1.).

Zwangerschap en borstvoeding

- **De ergotderivaten zijn gecontra-indiceerd tijdens de zwangerschap (uitlokken van uteruscontracties, risico van foetale hypoxie) en de periode van borstvoeding.**

Interacties

- Verhoogd risico van vaatspasmen en weefselnecrose bij associëren met CYP3A4-inhibitoren, andere ergotderivaten, β -blokkers, heparines, triptanen of sympathicomimetica.
- Verhoogd risico van coronaire spasmen bij gelijktijdig gebruik van triptanen en ergotderivaten; tussen de toediening van beide moet een interval gerespecteerd worden van minstens 24 uur na toediening van een ergotderivaat, en van minstens 6 uur na toediening van een triptaan.
- Serotoninesyndroom bij associëren met andere middelen met serotoninerge werking (zie Inl.6.2.4.).
- Ergotamine en dihydro-ergotamine zijn substraten van CYP3A4 (zie Tabel Ic. in Inl.6.3.).

Bijzondere voorzorgen

- De ergotderivaten mogen niet profylactisch of frequent (niet meer dan 10 dagen per maand) worden gebruikt.

Posol.



-- negatieve risico-batenverhouding, zie rubriek "Plaatsbepaling"

CAFERGOT (Amdipharm)

ergotamine, tartraat 1 mg

coffeïne 100 mg

tabl. (deelb. kwantit.)

20 x R/ 4,82 €

100 x R/ 17,71 €

10.9.1.3. CGRP-receptor antagonisten

Plaatsbepaling

- Zie 10.9.1.
- Zie 10.9.2.
- Deze geneesmiddelen worden enkel terugbetaald onder bepaalde voorwaarden.

Indicaties (synthese van de SKP)

- Acute behandeling van migraine met of zonder aura bij volwassenen.
- Preventieve behandeling van episodische migraine bij volwassenen die ten minste 4 migraineaanvallen per maand hebben.

Ongewenste effecten

- Misselijkheid.
- Overgevoeligheid, waaronder dyspneu en ernstige rash.

Interacties

- Rimegepant is een substraat van CYP3A4 en P-gp (zie Tabel Ic. en Tabel Id. in Inl.6.3.). Volgens de SKP is gelijktijdige toediening met krachtige CYP3A4-inhibitoren of met (matig) krachtige CYP3A4-inductoren niet aangeraden. In geval van gelijktijdig gebruik van matig krachtige CYP3A4-inhibitoren of van krachtige P-gp-inhibitoren moet de inname van een tweede dosis rimegepant binnen de 48 uur vermeden worden.

Zwangerschap en borstvoeding

- Zwangerschap:
 - Het is niet mogelijk om een uitspraak te doen over de veiligheid van gebruik van rimegepant tijdens de zwangerschap (geen of onvoldoende informatie beschikbaar). In de SKP wordt gebruik tijdens de zwangerschap niet aanbevolen.
- Borstvoeding [zie Folia juli 2025]:
 - De voor- en nadelen van borstvoeding dienen volgens de SKP afgewogen te worden vooraleer een behandeling te starten of staken.

Bijzondere voorzorgen

- Patiënten met bepaalde ernstige cardiovasculaire aandoeningen werden uitgesloten van klinische onderzoeken. Er zijn geen veiligheidsgegevens beschikbaar voor deze patiënten.
- Rimegepant moet worden vermeden bij patiënten met ernstige leverinsufficiëntie.

Rimegepant

Posol.

- acute aanval: 75 mg op of onder de tong, max. 75mg 1x/dag



- profylaxe: 75 mg om de 2 dagen op of onder de tong; max. 75 mg per inname

VYDURA (Pfizer)

rimegepant (sulfaat)

lyofilisaat

2 x 75 mg R/ 65,32 €

8 x 75 mg R/ 230,68 €

16 x 75 mg R/ 451,16 €

10.9.2. Profylactische middelen

Plaatsbepaling

- De *Belgische Richtlijn Migraine bij volwassenen* adviseert om een profylactische behandeling toe te voegen als de patiënt twee of meerdere dagen per maand een migraineaanval heeft die hem belemmert in zijn functioneren, indien de acute behandelingsstrategieën zijn gemaximaliseerd, en als hij bereid is om dagelijks medicatie in te nemen.¹⁶⁹ De richtlijn dateert van voor de commercialisatie van de monoklonale antilichamen voor migraine en de CGRP-receptor antagonisten, die niet dagelijks toegediend worden.
- Profylactische behandeling vermindert de ernst en de frequentie van de aanvallen, maar kan deze niet altijd volledig voorkomen. Een halvering van het aantal migrainedagen wordt door de *International Headache Society* als succesvol beschouwd.^{170 171}
- Bèta-blokkers zonder intrinsieke (zie 1.5.) sympathicomimetische activiteit hebben een goede risicobatenverhouding. Enkel voor metoprolol en propranolol is de indicatie vermeld in de SKP. Ook atenolol en bisoprolol blijken werkzaam (indicatie niet vermeld in de SKP).^{162 169}
- Valproïnezuur (offlabel), topiramaat, amitriptyline (zie 10.3.) en flunarizine zijn eveneens werkzaam gebleken.¹⁶² Flunarizine is niet meer gecommercialiseerd sinds december 2024. In de Belgische richtlijn migraine, die dateert van voor de commercialisatie van de monoklonale antilichamen voor migraine en de CGRP-receptor antagonisten, wordt topiramaat aanbevolen indien bèta-blokkers gecontra-indiceerd zijn.¹⁶⁹ **Valproïnezuur en topiramaat zijn gecontra-indiceerd voor migraineprofylaxe bij zwangerschap en zijn dus met grote voorzichtigheid te gebruiken bij jonge vrouwen.** Bij kinderen en adolescenten met migraine zijn noch amitriptyline noch topiramaat doeltreffender gebleken dan placebo, bovendien geven ze meer ongewenste effecten [zie *Folia juni 2017*].
- Voor lisinopril (zie 1.7.1.), candesartan (zie 1.7.2.) en venlafaxine (zie 10.3.) is er beperkt bewijs van doeltreffendheid.¹⁷² Migraine profylaxe is niet opgenomen in de SKP van de specialiteiten.
- Monoklonale antilichamen: Erenumab en eptinezumab zijn monoklonale antilichamen gericht tegen de *calcitonin gene-related peptide* (CGRP) receptor. Galcanezumab en fremanezumab zijn monoklonale antilichamen gericht tegen het neuropeptide CGRP, gelinkt aan de migraine fysiopathologie. Voor al deze monoklonale antilichamen vermeldt de SKP als indicatie preventieve behandeling van episodische of chronische migraine bij volwassen patiënten, die ten minste 4 migrainedagen per maand hebben. De plaats van monoklonale antilichamen ten opzichte van de andere beschikbare profylactische antimigrainemiddelen is nog verder uit te klaren [zie *Folia augustus 2021 en Folia juni 2023*]. De eerste vergelijkende studie tussen een monoklonaal antilichaam en een gepant vond geen verschil in respons.¹⁷³
- CGRP-receptor antagonisten: Rimegepant en atogepant zijn laagmoleculaire antagonisten van de *calcitonin gene-related peptide* (CGRP) receptor, ook wel gepants genoemd (zie 10.9.1.3.). Voor deze middelen vermeldt de SKP als indicatie de preventieve behandeling van migraine bij volwassen patiënten, die ten minste 4 migrainedagen per maand hebben: atogepant zowel bij episodische als chronische migraine; rimegepant enkel bij episodische migraine. De plaats van de CGRP-receptor antagonisten ten opzichte van de andere beschikbare profylactische antimigrainemiddelen is nog onduidelijk (zie *Folia april 2023 en Folia maart 2024*). De SKP van rimegepant vermeldt ook acute behandeling van migraine bij de indicaties (zie 10.9.1.).



- Injecties met botuline-toxine (zie 10.8.4.) hebben een beperkt effect bij chronische migraine, een zeer ernstige maar zeldzame vorm van migraine (minstens 15 dagen per maand hoofdpijn waarvan minstens 8 dagen gepaard met migraine, gedurende minimum 3 maanden).¹⁶²
- Het effect van een profylactische behandeling kan pas na 2 tot 3 maanden geëvalueerd worden; voor het botulinetoxine is dat pas na 6 maanden. Men moet regelmatig met de patiënt de noodzaak van een profylactische behandeling herevalueren bv. aan de hand van een hoofdpijnkalender.^{169 162} Afbouw van een preventieve behandeling kan volgens de Belgische Richtlijn Migraine bij volwassenen worden overwogen na 6 tot 12 maanden succesvolle behandeling.¹⁶⁹
- Bij zeer invaliderende migraine worden soms verschillende profylactische middelen geassocieerd, maar hierover bestaat nauwelijks gecontroleerd onderzoek.
- Over profylaxe bij menstruele migraine ontbreken kwaliteitsvolle studies. Ononderbroken inname van hormonale anticonceptiva of hormonale postmenopauzale middelen kan overwogen worden bij migraine zonder aura; bij migraine met aura zijn oestrogenen gecontra-indiceerd vanwege een verhoogd risico van CVA.¹⁶²

10.9.2.1. Flunarizine

Plaatsbepaling

- Zie 10.9.2.
- Flunarizine is niet meer gecommmercialiseerd sinds december 2024.

Contra-indicaties

- Antecedenten van depressie.

Ongewenste effecten

- Sedatie.
- Depressie.
- Gewichtstoename.
- Extrapiramidale symptomen.

Interacties

- Overdreven sedatie bij associëren met andere geneesmiddelen met sederend effect of met alcohol.

De specialiteit **Sibelium®** is niet meer op de markt sinds december 2024.

Posol.

5 tot 10 mg om de twee dagen

10.9.2.2. Monoklonale antilichamen bij migraine

Plaatsbepaling

- Zie 10.9.2.
- Deze geneesmiddelen worden enkel terugbetaald onder bepaalde voorwaarden.

Indicaties (synthese van de SKP)

- Profylaxe van migraine bij volwassenen die ten minste vier migrainedagen per maand hebben.

Ongewenste effecten

- Alopecie
- Erenumab, fremanezumab en galcanezumab:
 - Reacties ter hoogte van de injectieplaats.



- Obstipatie (vooral met erenumab).
- Pruritus.
- Verergering van fenomeen van Raynaud.
- Ernstige overgevoeligheidsreacties (angio-oedeem, anafylactische reacties, urticaria,...) kunnen optreden binnen enkele minuten tot een maand na toediening.
- Erenumab: ook spierspasmen.
- Fremanezumab: ook duizeligheid, bronchitis.
- Galcanezumab: ook duizeligheid.
- Eptinezumab: rinofaryngitis, infusiegerelateerde overgevoeligheidsreacties (soms ernstig) en vermoeidheid.

Zwangerschap en borstvoeding

- Zwangerschap: Het is niet mogelijk om een uitspraak te doen over de veiligheid van gebruik van monoklonale antilichamen tijdens de zwangerschap en borstvoeding (geen of onvoldoende informatie beschikbaar).
- Borstvoeding [zie *Folia juli 2025*]: Het is niet mogelijk om een uitspraak te doen over de veiligheid van gebruik van monoklonale antilichamen tijdens de borstvoeding (geen of onvoldoende informatie beschikbaar).

Bijzondere voorzorgen

- Patiënten met bepaalde ernstige cardiovasculaire aandoeningen en patiënten met een voorgeschiedenis van psychiatrische of neurologische aandoeningen werden uitgesloten van klinische onderzoeken. Er zijn geen veiligheidsgegevens beschikbaar voor deze patiënten.
- Voorzichtigheid is geboden bij patiënten met syndroom van Raynaud en/of sclerodermie.
- Farmacovigilantiegegevens suggereren een verhoogd risico van optreden of verergeren van hypertensie bij sommige patiënten. Dit risico is vooral gemeld met erenumab, maar niet uit te sluiten voor galcanezumab en fremanezumab.
- De behandeling dient te worden opgestart door een neuroloog of neuropsychiater.

Eptinezumab

VYEPTI (Lundbeck)

eptinezumab [biosynthetisch]

inf. oplossing (conc.) i.v. [flac.]

1 x 100 mg / 1 ml U.H. [927 €]

Erenumab

Posol.

70 tot 140 mg om de 4 weken

AIMOVIG (Novartis Pharma)

erenumab [biosynthetisch]

inj. oplossing s.c. [voorgev. pen]

1 x 70 mg / 1 ml R/ b ▶ € 470,47 €

1 x 140 mg / 1 ml R/ b ▶ € 470,47 €

Fremanezumab

Posol.

225 mg eenmaal per maand of 675 mg eenmaal per drie maanden



AJOVY (Teva)

fremanezumab [biosynthetisch]

inj. oplossing s.c. [voorgev. pen]

1 x 225 mg / 1,5 ml R/ b ▶ € 497,13 €

3 x 225 mg / 1,5 ml R/ b ▶ € 1.469,43 €

inj. oplossing s.c. [voorgev. spuit]

1 x 225 mg / 1,5 ml R/ b ▶ € 497,13 €

3 x 225 mg / 1,5 ml R/ b ▶ € 1.469,43 €

Galcanezumab

Posol.

120 mg eenmaal per maand

EMGALITY (Eli Lilly)

galcanezumab [biosynthetisch]

inj. oplossing s.c. [voorgev. pen]

1 x 120 mg / 1 ml R/ b ▶ € 431,20 €

10.9.2.3. CGRP-receptor antagonisten

Plaatsbepaling

- *Zie 10.9.2.*
- Deze geneesmiddelen worden enkel terugbetaald onder bepaalde voorwaarden.

Indicaties (synthese van de SKP)

- Atogepant: Preventieve behandeling van migraine bij volwassenen die ten minste 4 migraineaanvallen per maand hebben.
- Rimegepant:
 - Acute behandeling van migraine met of zonder aura bij volwassenen.
 - Preventieve behandeling van episodische migraine bij volwassenen die ten minste 4 migraineaanvallen per maand hebben.

Ongewenste effecten

- Misselijkheid.
- Overgevoeligheid, waaronder ernstige rash.
- Atogepant: ook obstipatie.

Interacties

- Rimegepant is een substraat van CYP3A4 en P-gp (*zie Tabel 1c. in Inl.6.3. en Tabel 1d. in Inl.6.3.*). Volgens de SKP is gelijktijdige toediening met krachtige CYP3A4-inhibitoren of met (matig) krachtige CYP3A4-inductoren niet aangeraden. In geval van gelijktijdig gebruik van matig krachtige CYP3A4-inhibitoren of van krachtige P-gp-inhibitoren moet de inname van een tweede dosis rimegepant binnen de 48 uur vermeden worden.
- Atogepant is een substraat van CYP3A4, van P-gp en van OATP1B1/OATP1B3. In geval van gebruik van krachtige inhibitoren van CYP3A4 (*zie Tabel 1c. in Inl.6.3.*) of van OATP (bv. ciclosporine, ritonavir) moet de dosis verminderd worden tot 10 mg /dag.

Zwangerschap en borstvoeding

- Zwangerschap: het is niet mogelijk om een uitspraak te doen over de veiligheid van gebruik van CGRP-



receptor antagonisten tijdens de zwangerschap (geen of onvoldoende informatie beschikbaar). In de SKP's wordt gebruik tijdens de zwangerschap niet aanbevolen.


- Borstvoeding [zie *Folia juli 2025*]: de voor- en nadelen van borstvoeding dienen volgens de SKP's afgewogen te worden vooraleer een behandeling te starten of staken.

Bijzondere voorzorgen


- Patiënten met bepaalde ernstige cardiovasculaire aandoeningen werden uitgesloten in de meerderheid van de klinische onderzoeken. Er zijn geen veiligheidsgegevens beschikbaar voor deze patiënten.
- Atogepant: de dosis moet beperkt worden tot 10 mg/dag bij patiënten met ernstige nierinsufficiëntie.
- Rimegepant en atogepant moeten worden vermeden bij patiënten met ernstige leverinsufficiëntie.


Atogepant

Posol.
60 mg p.d. in 1 dosis

AQUIPTA (AbbVie) 

atogepant
tabl.

28 x 10 mg R/ b  470,47 €

28 x 60 mg R/ b  470,47 €

Rimegepant

Zie 10.9.1.3.

10.10. Middelen bij myasthenie

Plaatsbepaling

- De grote meerderheid van de myastheniebeelden is auto-immuun.
- Gevallen van de novo myasthenie en verergering van de myasthenie werden gemeld in verband met geneesmiddelen, onder andere met de statines.^{174 175}
- De cholinesterase-inhibitor pyridostigmine inhibeert de enzymatische hydrolyse van acetylcholine ter hoogte van het perifere zenuwstelsel, zodat een verhoogd effect van deze neurotransmitter wordt gezien op de dwarsgestreepte spieren en op de gladde spieren. Pyridostigmine maakt deel uit van de initiële behandeling van de meeste patiënten met myasthenia gravis.¹⁷⁶
- Corticosteroïden (zie 5.5.) worden, al dan niet tijdelijk toegevoegd aan een behandeling met pyridostigmine bij patiënten met ernstige symptomen of bij patiënten met matige symptomen en onvoldoende respons op pyridostigmine-monotherapie.¹⁷⁶
- Heel wat immunosuppressiva (meeste ervaring uit klinische studies met azathioprine en mycofenolaat, zie 12.3.1.) worden gebruikt bij patiënten met contra-indicaties voor corticosteroïden of bij wie hoge doses corticosteroïden nodig zijn (indicatie niet vermeld in de SKP).¹⁷⁶ De immunomodulatoren eculizumab, ravulizumab en zilucoplan (zie 12.3.2.6.1.), efgartigimod alfa (zie 12.3.2.7.5.) en rozanolixizumab (zie 12.3.2.7.7.) hebben bepaalde ernstige vormen van myasthenia gravis als indicatie in de SKP.

Indicaties (synthese van de SKP)

- Myasthenia gravis.

Contra-indicaties

- Urinewegobstructie.




Ongewenste effecten


- Ongewenste cholinerge effecten (nausea, braken, prikkeling van het centrale zenuwstelsel, bradycardie, bronchospasme); bij overdosering kunnen de meeste ervan tegengegaan worden door atropine (1 mg traag i.v.) (zie 1.8.4.1.).

Interacties

- Wederzijds antagonisme bij associëren van cholinesterase-inhibitoren en middelen met anticholinerg effect.
- Verlenging van het effect van depolariserende curarisantia zoals suxamethonium.
- Verminderd effect van niet-depolariserende curarisantia.

MESTINON (Viatrix) 

pyridostigmine, bromide
tabl.

50 x 10 mg R/ b  9,06 €
omh. tabl.

150 x 60 mg R/ b  36,60 €

10.11. Anti-Alzheimermiddelen

Plaatsbepaling

- Voor volgende niet-medicamenteuze interventies is de werkzaamheid bij dementie voldoende aangetoond in klinische studies: ondersteuning van de mantelzorger door psycho-educatieve en psychosociale interventies, opleiding van het verzorgend personeel in de instellingen, programma's voor lichaamsbeweging, cognitieve stimulering of training van de patiënt.¹⁷⁷
- De risicobatenverhouding van anti-Alzheimermiddelen staat ter discussie [zie *Folia augustus 2018*], gezien hun effect bescheiden is en zij vrij veel ongewenste effecten hebben.¹⁷⁸
- Er zijn geen argumenten voor een neuroprotectief effect of voor een preventief effect van anti-Alzheimermiddelen in het ontstaan van ziekte van Alzheimer, noch in de algemene populatie, noch bij mensen met milde cognitieve stoornissen.¹⁷⁹
- Het is niet duidelijk in hoeverre anti-Alzheimermiddelen de levenskwaliteit van de patiënt en zijn omgeving verbeteren; deze middelen werden vergund (geregistreerd) op basis van testen voor cognitieve functie als eindpunten.¹⁷⁸ Of deze geneesmiddelen de nood voor opname in een gespecialiseerde instelling kunnen uitstellen, is controversieel.¹⁷⁸
- De cholinesterase-inhibitoren met centrale werking hebben een bescheiden en tijdelijk gunstig effect op de cognitieve functie bij sommige patiënten met lichte tot matig ernstige ziekte van Alzheimer. Men kan niet voorspellen welke patiënten zullen reageren. De verschillende cholinesterase-inhibitoren lijken onderling vergelijkbaar qua doeltreffendheid.¹⁸⁰ Er is geen overtuigende evidentie dat de cholinesterase-inhibitoren een gunstig effect hebben op dementie-gerelateerde gedragsstoornissen.¹⁷⁸
- Met de cholinesterase-inhibitoren werd ook bij dementie gerelateerd aan de ziekte van Parkinson¹⁸¹, bij Lewy body-dementie¹⁸² en bij vasculaire dementie¹⁸³ in sommige studies een bescheiden en tijdelijk gunstig effect vastgesteld. Bij de ziekte van Parkinson kan verergering van de motorische symptomen het gebruik van de cholinesterase-inhibitoren onmogelijk maken.
- Memantine geeft bescheiden winst bij gevorderde ziekte van Alzheimer in kortdurende studies.^{184 178} De risico-batenverhouding wordt in vraag gesteld [zie *Folia augustus 2018*].
- Of combineren van twee anti-Alzheimermiddelen voordelen biedt, is controversieel. Er zijn geen gecontroleerde studies die twee cholinesterase-inhibitoren combineren. De combinatie van een cholinesterase-inhibitor met memantine levert in kortdurende studies bescheiden winst op^{184 178}, maar de risico-batenverhouding wordt in vraag gesteld [zie *Folia augustus 2018*].



- Het gestandaardiseerde *Ginkgo biloba*-extract EGb 761 heeft geen bewezen effect bij patiënten met ziekte van Alzheimer.¹⁸⁵ Voor de vele voedingssupplementen die *Ginkgo biloba* bevatten, is er geen evidentie.
- Voor andere middelen die gepromoot worden voor de behandeling van dementie (zoals omega-3-vetzuren, vitamine B-preparaten, vitamine E, foliumzuur, piracetam, selegiline, nimodipine, hormonale substitutietherapie, NSAID's, antiaggregantia, corticosteroiden, statines) is er geen bewezen effect.^{186 187 188}
189 190 191 192 193 194 195
- Voor het gebruik van antipsychotica bij gedragsstoornissen gerelateerd aan dementie, zie 10.2..

10.11.1. Cholinesterase-inhibitoren

Plaatsbepaling

- Zie 10.11.

Indicaties (synthese van de SKP)

- Lichte tot matig ernstige dementie bij de ziekte van Alzheimer.
- Lichte tot matig ernstige dementie bij patiënten met idiopathische ziekte van Parkinson (sommige SKP's).

Contra-indicaties

- Risicofactoren voor QT-verlenging (zie Inl.6.2.2.).
- Galantamine: ernstige leverinsufficiëntie (SKP).

Ongewenste effecten

- Nausea, braken, diarree, gewichtsverlies, hypersalivatie.
- Profuus zweten.
- Bradycardie, hypertensie, sinoatriale en atrioventriculaire blok, supraventriculaire geleidingsstoornissen.
- Urinaire incontinentie.
- Duizeligheid, hoofdpijn, tremor, uitlokken of verergeren van extrapiramidale symptomen of van de ziekte van Parkinson.
- Agitatie, verwarring, angst, slaapstoornissen, convulsies.
- Donepezil en mogelijk ook galantamine en rivastigmine: verlenging van het QT-interval, met risico van *torsades de pointes* zie Inl.6.2.2.).
- Galantamine: Stevens-Johnson syndroom, acute gegeneraliseerde exanthemateuze pustulose.

Oudere patiënten

- Voor de aanpak bij de ziekte van Alzheimer in het algemeen zie 10.11. rubriek "Plaatsbepaling".
- Voorzichtigheid is geboden tijdens een hittegolf [zie *Folia juni 2024*].
- Ouderen behoren tot risicogroep voor QT verlenging en uitlokken van ernstige aritmie (o.a. Torsades de Pointe).
- De geneesmiddelen uit deze groep worden niet opgenomen in het **Formularium Ouderenzorg**, omdat de risico-batenverhouding negatief is.

Interacties

- Verhoogd risico van extrapiramidale ongewenste effecten bij associëren met antipsychotica.
- Verhoogd risico van cardiale ongewenste effecten (bradycardie, syncope, hartgeleidingsstoornissen, ritmestoornissen) bij associëren met middelen met cardiaal effect (o.a. β -blokkers, verapamil en diltiazem) en met middelen die *torsades de pointes* kunnen uitlokken (zie Inl.6.2.2.).
- Verminderd effect van niet-depolariserende curarisantia (zie 18.1.3.).
- Verlenging van het effect van depolariserende curarisantia zoals suxamethonium.
- Wederzijds antagonisme bij associëren van cholinesterase-inhibitoren en middelen met anticholinerg effect [zie *Folia juni 2008*].



- Donepezil en galantamine zijn substraten van CYP3A4 en CYP2D6 (zie Tabel Ic. in Inl.6.3.).

Bijzondere voorzorgen

- Volgens de SKP dienen cholinesterase-inhibitoren 's avonds toegediend te worden, maar kan in geval van abnormale dromen, nachtmerries of slapeloosheid een inname ochtends worden overwogen.
- Sommige pleisters op basis van rivastigmine bevatten aluminium (vermeld bij de specialiteiten). Ze moeten in de te onderzoeken zone verwijderd worden bij MRI omwille van risico van brandwonden [zie *Folia september 2012*].

Donepezil

Posol.

start 5 mg 1x/dag, max. 10 mg 1x/dag

ARICEPT (Pfizer)

donepezil, hydrochloride
filmomh. tabl.

98 x 5 mg R/ 114,00 €
98 x 10 mg R/ 130,90 €

DONEPEZIL EG (EG)

donepezil, hydrochloride
filmomh. tabl.

28 x 5 mg R/ b ▶ € 11,36 €
98 x 5 mg R/ b ▶ € 27,80 €
28 x 10 mg R/ b ▶ € 11,35 €
98 x 10 mg R/ b ▶ € 27,80 €

DONEPEZIL KRKA (KRKA)

donepezil, hydrochloride
filmomh. tabl.

28 x 5 mg R/ b ▶ € 11,36 €
98 x 5 mg R/ b ▶ € 27,80 €
28 x 10 mg R/ b ▶ € 11,35 €
98 x 10 mg R/ b ▶ € 27,80 €

DONEPEZIL SANDOZ (Sandoz)

donepezil, hydrochloride
filmomh. tabl.

28 x 5 mg R/ b ▶ € 11,36 €
98 x 5 mg R/ b ▶ € 27,76 €
filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)

28 x 10 mg R/ b ▶ € 11,35 €
98 x 10 mg R/ b ▶ € 27,76 €
orodisp. tabl.
98 x 5 mg R/ b ▶ € 27,80 €
98 x 10 mg R/ b ▶ € 26,72 €

DONEPEZIL TEVA (Teva)

donepezil, hydrochloride
filmomh. tabl.

28 x 5 mg R/ b ▶ € 11,06 €
98 x 5 mg R/ b ▶ € 27,78 €
28 x 10 mg R/ b ▶ € 11,03 €
98 x 10 mg R/ b ▶ € 27,78 €

Galantamine

Posol.

- oploss.: start 4 mg 2x/dag, max. 12 mg 2x/dag
- caps. verlengde afgifte: start 8 mg, max. 24 mg 1x/dag

REMINYL (Essential Pharma)

galantamine (hydrobromide)
harde caps. verl. afgifte

28 x 8 mg R/ b ▶ € 13,00 €
84 x 16 mg R/ b ▶ € 36,33 €
84 x 24 mg R/ b ▶ € 36,28 €

Rivastigmine

Posol.

- *per os*: start 1,5 mg 2x/dag, max. 6 mg 2x/dag
- *transdermaal*: 1 transdermale pleister 1 x/dag

EXELON (Novartis Pharma)

rivastigmine (waterstofarraat)
harde caps.

56 x 1,5 mg R/ b ▶ € 36,81 €
56 x 3 mg R/ b ▶ € 39,02 €
56 x 4,5 mg R/ b ▶ € 39,02 €

56 x 6 mg R/ b ▶ € 39,86 €
rivastigmine
transderm. pleister



30 x 4,6 mg / 24 u (9 mg/5 cm²)
R/ b ▶ € 26,17 €
30 x 9,5 mg / 24 u (18 mg/10 cm²)
R/ b ▶ € 26,17 €
90 x 9,5 mg / 24 u (18 mg/10 cm²)
R/ b ▶ € 62,86 €
30 x 13,3 mg / 24 u (27 mg/15 cm²) R/ 89,70 €

RIVASTIGMINE VIATRIS (Viatris)
rivastigmine

transderm. pleister
30 x 4,6 mg / 24 u (6,9 mg/4,6 cm²) R/ b ▶ € 34,02 €
30 x 9,5 mg / 24 u (13,8 mg/9,2 cm²) R/ b ▶ € 34,02 €
90 x 9,5 mg / 24 u (13,8 mg/9,2 cm²) R/ b ▶ € 100,87 €
(bevat aluminium)

RIVASTIGMIN SANDOZ (Sandoz)
rivastigmine

transderm. pleister
30 x 4,6 mg / 24 u (9 mg/5 cm²)
R/ b ▶ € 31,61 €
90 x 4,6 mg / 24 u (9 mg/5 cm²)
R/ b ▶ € 79,10 €
30 x 9,5 mg / 24 u (18 mg/10 cm²)
R/ b ▶ € 31,61 €
90 x 9,5 mg / 24 u (18 mg/10 cm²)
R/ b ▶ € 89,74 €
90 x 13,3 mg / 24 u (27 mg/15 cm²) R/ b ▶ € 102,96 €

10.11.2. Memantine

Plaatsbepaling

- Zie 10.11.
- Memantine is een antagonist van de glutamaatreceptoren (type NMDA).

Indicaties (synthese van de SKP)

- Ziekte van Alzheimer.

Ongewenste effecten

- Hallucinaties, verwardheid, agitatie, duizeligheid, hoofdpijn, moeheid, bradycardie en atrioventriculair blok.

Oudere patiënten

- Memantine wordt niet opgenomen in het **Formularium Ouderenzorg**, omdat de risico-batenverhouding negatief is.

Interacties

- Verhoogd risico van anticholinerge ongewenste effecten bij associëren met middelen met anticholinerg effect (zie Inl.6.2.3.) en van dopaminerge ongewenste effecten bij associëren met dopaminerge geneesmiddelen.

Posol.
5 tot 20 mg 1 x/dag

MEMANTINE EG (EG)
memantine, hydrochloride
filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)

56 x 10 mg R/ b ▶ € 22,50 €
filmomh. tabl.
98 x 20 mg R/ b ▶ € 41,31 €

MEMANTINE SANDOZ (Sandoz)
memantine, hydrochloride
filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)

98 x 10 mg R/ b ▶ € 43,73 €
filmomh. tabl. (deelb. in 4 kwantit.)
98 x 20 mg R/ b ▶ € 43,56 €



10.11.3. Ginkgo biloba

Plaatsbepaling

- Zie 10.11.

Indicaties (synthese van de SKP)

- Cognitieve stoornissen bij mild tot matige dementie.

Contra-indicaties

- Bloedstollingsstoornissen.

Ongewenste effecten

- Convulsies bij personen met antecedenten van epilepsie [zie *Folia augustus 2003*].
- Bloedingsrisico.

Interacties

- Mogelijk verhoogd bloedingsrisico bij gelijktijdig gebruik van andere geneesmiddelen die het bloedingsrisico verhogen (bv. anti-aggregantia, NSAID's).

FOCUZINE (Schwabe)

Ginkgo biloba [extract, EGb761]
filmomh. tabl.
30 x 120 mg 29,89 €

TAVOFORCE (Schwabe)

Ginkgo biloba [extract, EGb761]
filmomh. tabl.
30 x 240 mg R/ 41,71 €
60 x 240 mg R/ 73,22 €
90 x 240 mg R/ 85,83 €

filmomh. tabl.

100 x 40 mg R/ 34,35 €
30 x 120 mg R/ 35,45 €
90 x 120 mg R/ 70,80 €

TANAKAN (Mayoly)

Ginkgo biloba [extract, EGb761]
omh. tabl.
90 x 40 mg R/ 26,52 €

TAVONIN (Schwabe)

Ginkgo biloba [extract, EGb761]

TAVONIN (Impexco)

Ginkgo biloba [extract, EGb761]
filmomh. tabl.
90 x 120 mg R/ 70,80 €
(parallelinvoer)

10.12. Middelen bij de ziekte van Huntington

Plaatsbepaling

- Tetrabenazine heeft antidopaminerge effecten. Het heeft als indicatie in de SKP de symptomatische behandeling van de ziekte van Huntington (chorea). Ook antipsychotica kunnen in deze indicatie gebruikt worden indien de choreatische bewegingen zeer invaliderend zijn.¹⁹⁶
- Tetrabenazine wordt ook offlabel gebruikt voor de behandeling van tardieve dyskinesieën.

Indicaties (synthese van de SKP)

- Hyperkinetische bewegingsstoornissen bij de ziekte van Huntington.

Contra-indicaties

- Parkinsonisme.
- Depressie, suïcidegedachten.
- Gelijktijdig gebruik van MAO-inhibitoren.
- Leverinsufficiëntie (SKP).

Ongewenste effecten

- Hypotensie.
- Duizeligheid, extrapiramidale symptomen.



- Asthenie, slaperigheid, verwardheid, slapeloosheid.
- Angst, depressie (soms ernstig).
- Gastro-intestinale stoornissen.
- Maligne antipsychoticasyndroom (zelden).

Interacties

- Verminderd effect van levodopa en dopamine-agonisten.
- Overdreven sedatie bij associëren met andere geneesmiddelen met sederend effect en met alcohol.
- Tetrabenazine is een substraat van CYP2D6 (zie Tabel Ic. in Inl.6.3.).

TETRABENAZINE WALTER RITTER (Walter Ritter)

tetrabenazine

tabl. (deelb. kwantit.)

112 x 25 mg R/ b € 149,60 €

10.13. Middelen bij amyotrofe laterale sclerose (ALS)

Plaatsbepaling

- Riluzol vertraagt de progressie van amyotrofe laterale sclerose (ALS) en zorgt voor een lichte verlenging van de overleving.¹⁹⁷

Contra-indicaties

- Actieve leveraandoening, verhoogde transaminasen (> 3 maal de bovenste grens van de normaalwaarden).

Ongewenste effecten

- Asthenie, hoofdpijn, duizeligheid, tachycardie, nausea, stijging van de serumtransaminasen, anafylactische reacties en angio-oedeem.

Interacties

- Riluzol is een substraat van CYP1A2 (zie Tabel Ic. in Inl.6.3.).

Bijzondere voorzorgen

- Voorzichtigheid is geboden bij voorgeschiedenis van gestoorde leverfunctie en bij patiënten met verhoogde transaminasen.

Riluzol

EMYLIF (Zambon)

riluzol

orodisp. film

56 x 50 mg R/ b € 144,77 €

RILUTEK (Sanofi Belgium)

riluzol

filmomh. tabl.

56 x 50 mg R/ b € 144,77 €

RILUZOL AB (Aurobindo)

riluzol

filmomh. tabl.

56 x 50 mg R/ b € 140,69 €

TEGLUTIK (Efferk)

riluzol

susp.

300 ml 50 mg / 10 ml (5 mg / 1 ml) R/ b € 83,94 €

10.14. Middelen bij multiple sclerose (MS)

Volgende geneesmiddelen worden gebruikt bij multiple sclerose (MS).

- Basisbehandeling



- Eerstelijnsbehandeling:
 - interferonen β -1a en β -1b (zie 12.3.2.3.2.)
 - glatirameeracetaat (zie 12.3.2.4.5.)
 - teriflunomide (zie 12.3.2.4.8.)
 - dimethylfumaraat (zie 12.3.2.4.4.)
 - ozanimod en ponesimod (zie 12.3.2.4.7.)
- Tweedelijnsbehandeling:
 - fingolimod en siponimod (zie 12.3.2.4.7.)
 - natalizumab (zie 12.3.2.4.6.)
 - alemtuzumab (zie 12.3.2.4.1.)
 - cladribine (zie 12.3.2.4.3.)
 - ocrelizumab, ofatumumab en ublituximab (zie 12.3.2.4.2.)
 - mitoxantron (zie 13.1.3.1.).
- Aanpak van de spierspasmen
 - baclofen (zie 10.8.)
 - botulinetoxine (zie 10.8.).
 - cannabis (zie 10.8.)
 - fampridine (zie 10.8.)
 - tizanidine (zie 10.8.)

Plaatsbepaling

- Multiple sclerose (MS) wordt onderverdeeld in een aantal types, afhankelijk van het klinisch verloop. De drie belangrijkste vormen van MS zijn:
 - Recidiverende en herstellende MS (*Relapsing-Remitting Multiple Sclerosis - RRMS*).
 - Primair progressieve MS (*Primary-Progressive Multiple Sclerosis - PPMS*).
 - Secundair progressieve MS (*Secondary-Progressive Multiple Sclerosis - SPMS*).
- De behandeling van MS berust op de behandeling van exacerbaties, een basisbehandeling (preventie van exacerbaties) en de behandeling van de chronische symptomen.¹⁵⁸
- Behandeling van exacerbaties
 - De behandeling bestaat meestal uit intraveneuze toediening van een corticosteroïd (bv. methylprednisolon). Soms worden perorale corticosteroïden toegediend.¹⁵⁸
- Preventie van exacerbaties
 - De behandeling wordt individueel aangepast in functie van patiëntfactoren (comorbiditeit, zwangerschapswens, ...), de ziekte (prognostische factoren, ...), de toedieningsweg en de ongewenste effecten die de patiënt bereid is te aanvaarden.
 - De geneesmiddelen gebruikt bij MS werken in op het immuunsysteem en verminderen het aantal exacerbaties en nieuwe laesies op beeldvorming. Ze hebben mogelijk een gunstig effect op de ziekteprogressie en worden beschouwd als "*disease-modifying drugs*".¹⁹⁸ De beschikbare geneesmiddelen zijn voornamelijk onderzocht bij *Relapsing-Remitting MS*. Bij gebrek aan onderling vergelijkende studies is de plaats van de verschillende behandelingen ten opzichte van elkaar vaak onduidelijk. Het is een snel evoluerend veld; met onderstaande opsomming pogen we een overzicht te bieden, zonder de ambitie hierin volledig of al te gedetailleerd te zijn.
 - Interferonen β , glatirameer, teriflunomide, dimethylfumaraat en de S1P receptor modulatoren fingolimod, ozanimod en ponesimod worden beschouwd als eerstelijnsmiddelen bij MS.¹⁵⁸ Hun langetermijneffecten zijn onvoldoende gekend. De risico-batenverhouding van teriflunomide is ongunstig vanwege de ernstige, soms fatale, ongewenste effecten en de onzekere klinische werkzaamheid.¹⁹⁹ Volgens de SKP zijn de S1P receptor modulatoren enkel geïndiceerd voor de behandeling van patiënten met *Relapsing-Remitting MS* met actieve ziekte.
 - Natalizumab [zie *Folia januari 2014*], alemtuzumab [zie *Folia februari 2015*], cladribine [zie *Folia december 2018* en *Folia augustus 2024*], mitoxantron en de anti-CD20-monoklonale antilichamen



ocrelizumab [zie *Folia april 2018*], ofatumumab [zie *Folia oktober 2021*] en ublituximab [zie *Folia maart 2025*]¹⁹⁸ zijn tweedelijsbehandelingen bij RRMS. Ze geven vaak een hoger risico op ernstige ongewenste effecten dan de eerstelijsmiddelen.¹⁹⁸

- Behandeling van primair progressieve MS: deze indicatie wordt vermeld in de SKP van ocrelizumab [zie *Folia april 2018*]. Het vroegtijdig starten van ocrelizumab lijkt een gunstig effect te hebben, maar er is nood aan bijkomend onderzoek om de winst op lange termijn te beoordelen.¹⁹⁸
- Behandeling van secundair progressieve MS: deze indicatie wordt vermeld in de SKP van sommige interferonen β en siponimod. De risico-batenverhouding van siponimod is onduidelijk [zie *Folia december 2021*].
- De mogelijkheid om de behandeling te staken bij bepaalde stabiele patiënten wordt onderzocht.^{200 201}
- Aanpak van de chronische symptomen
 - Vermoeidheid: amantadine (niet meer beschikbaar in België) en bepaalde psychostimulantia (o.a. modafinil, zie 10.4.) worden offlabel gebruikt, maar de doeltreffendheid is twijfelachtig.¹⁵⁸
 - Spasticiteit: cannabis zou volgens sommige studies de ernst van de spasticiteit door multiple sclerose verminderen (zie 10.8.). Voor de andere geneesmiddelen die worden gebruikt bij spasticiteit, zie 10.8..
 - Tremor en ataxie: β -blokkers, bepaalde anti-epileptica (bv. primidon; zie 10.7.) of clonazepam (zie 10.1.) kunnen in sommige gevallen zinvol zijn, maar ongewenste effecten beperken hun gebruik.¹⁵⁸
 - Pijn: pijn is vaak neuropathisch van aard [zie 8.1.]. De werkzaamheid van cannabisderivaten bij chronische neuropathische pijn is slechts beperkt aangetoond [zie *Folia december 2019*]. De risico-batenverhouding van cannabisderivaten is onduidelijk (zie 8.1.).
 - Trigemineusneuralgie in het kader van MS: carbamazepine en oxcarbazepine hebben een gunstige risico-batenverhouding. Bij onvoldoende doeltreffendheid kunnen andere anti-epileptica of andere, meer invasieve benaderingen worden gebruikt.^{202 203}
 - Overactieve blaas met urge-incontinentie is frequent bij patiënten met MS; anticholinergica, botulinetoxine injecties, en in mindere mate het β_3 -mimeticum mirabegron kunnen een plaats hebben [zie 7.1.1.].^{158 204 205}

Referentielijst

1. 30332: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/30332>
2. 26216: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/26216>
3. 30335: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/30335>
4. 30347: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/30347>
5. 30338: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/30338>
6. **DeMartini Jeremy ; Patel Gayatri ; Fancher Tonya L.**, *Generalized Anxiety Disorder*, Annals of Internal Medicine, 2019, https://doi.org/10.7326/AITC201904020|https://watermark.silverchair.com/aitc201904020.pdf?token=AQECAHi208BE49Ooan9kKhW_Ercy7Dm3ZL_9Cf3qfKAc485ysgAAe0wggHpBgkqhkiG9w0BBwaggHaMIIB1gIBADCCAc8GCSqGS1b3DQEHATAeBglghkgBZQMEAS4wEQQMNVhDrWmgAaWNlpQ6AgEQgIIBoAOhjvERwFr6hfdOwWBzOGH4w2Bw9gVDIAPYcesTexTmCyZs0j7pYJ8a4cj18apipgFJNfveSJpPmntJX8EctI3U4Q9FVmNOEMPmghFCp--2lUkHKq06f2_6nVcCQ4BnlxnrtZ2hFwOckDDvzguu5pHm-2L0hccrdWpjfMnsh7OYhTWW0pqrBPUjmlzpea-A-P4A9zOaT_52lm0be8n_TIWcRL8R8cl5eCH_UahJmeWeRgd_iQxDvxUTiHnOg4TgP9NwNEuabRkLw9ID1W79ebfjHm_BBI4IUBH8IC2BdQrPgZKC7xsXym_6nNAkK-MkUl1uyy9a-4d6jfGzLH8he7mk3aLvYcVZhpRvAvLk8uuLE7dsQy3a6nt7KaD42VNGD46xI95J1gVvBaxkqbAeJkFA4WNc1hkJGAYCmZjBFvsiQBYD8osheElfLGmzRnB1SXf0i672DKtGeY036A30mnGLaZcgSHseJPq9KirHJs5D8d6rvAcAg7dll-NEgkwBghO6tJWOaKgSk3EyKU-z3QdW_cEDXqOF6UUnk3uCweq
7. 31007: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/31007>
8. 31008: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/31008>



9. **Guaiana G. ; Barbui C. ; Cipriani A.**, *Hydroxyzine for generalised anxiety disorder*, Cochrane Database Syst Rev, 2010, <https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/21154375>
10. 30339: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/30339>
11. **Miyasaka L. S. ; Atallah A. N. ; Soares B. G.**, *Passiflora for anxiety disorder*, Cochrane Database Syst Rev, 2007, <https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/17253512>
12. 31010: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/31010>
13. 30414: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/30414>
14. 30415: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/30415>
15. 30342: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/30342>
16. 31135: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/31135>
17. 30344: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/30344>
18. 30345: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/30345>
19. **Ogawa Y. ; Takeshima N. ; Hayasaka Y. ; Tajika A. ; Watanabe N. ; Streiner D. ; Furukawa T. A.**, *Antidepressants plus benzodiazepines for adults with major depression*, Cochrane Database Syst Rev, 2019, <https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/31158298>
20. 30340: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/30340>
21. **Anonymous**, *Melatonin for jet lag*, Drug and Therapeutics Bulletin, 2020, <https://dtb.bmj.com/content/dtb/58/2/21.full.pdf>
22. 30337: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/30337>
23. **Stolk LML**, *Geen melatonine bij primaire slaapstoornissen*, Geneesmiddelenbulletin, 2020
24. **Liira J. ; Verbeek J. H. ; Costa G. ; Driscoll T. R. ; Sallinen M. ; Isotalo L. K. ; Ruotsalainen J. H.**, *Pharmacological interventions for sleepiness and sleep disturbances caused by shift work*, Cochrane Database Syst Rev, 2014, <https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/25113164>
25. 31134: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/31134>
26. 31136: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/31136>
27. **Burry L. ; Mehta S. ; Perreault M. M. ; Luxenberg J. S. ; Siddiqi N. ; Hutton B. ; Fergusson D. A. ; Bell C. ; Rose L.**, *Antipsychotics for treatment of delirium in hospitalised non-ICU patients*, Cochrane Database Syst Rev, 2018, <https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/29920656>
28. 31009: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/31009>
29. 30351: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/30351>
30. 30350: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/30350>
31. 30393: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/30393>
32. 30352: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/30352>
33. 30353: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/30353>
34. **Davies P. ; Ijaz S. ; Williams C. J. ; Kessler D. ; Lewis G. ; Wiles N.**, *Pharmacological interventions for treatment-resistant depression in adults*, Cochrane Database of Systematic Reviews, 2019, <https://doi.org/10.1002/14651858.CD010557.pub2>
35. 26616: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/26616>
36. 33274: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/33274>
37. 30348: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/30348>
38. 30376: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/30376>
39. **Watt J. A. ; Goodarzi Z. ; Veroniki A. A. ; Nincic V. ; Khan P. A. ; Ghassemi M. ; Thompson Y. ; Tricco A. C. ; Straus S. E.**, *Comparative Efficacy of Interventions for Aggressive and Agitated Behaviors in Dementia: A Systematic Review and Network Meta-analysis*, Ann Intern Med, 2019, <https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/31610547> | https://watermark.silverchair.com/aime2019111050-m190993.pdf?token=AQECAHi208BE49Ooan9kkhW_Ercy7Dm3ZL_9Cf3qfKAc485ysgAAAgowggIGBgkqhkiG9w0BBwaggH3MIIB8wIBADCCAewGCSqGSIb3DQEHAATeBglghkgBZQMEAS4wEQQMNNCKGfIKKAVIEAf1AgEQgIIBvbabHn06SXIS6b_19uVsV8uPswAFNV-KUN-P2iyFNpb2EJCA-hBrxzd6f4_J-Mo9dtKyrEgQIQofhAQNTcMaO9lc_5zoe6Fx4BBHOg7M2RH3YIdjFBBoEMQppKBIUCtH4uSuT5RRGH7bmnlK



- DFi8mLAXmUkX59gqnu2zTvGFUpl2vCqeyIXMdsXbv-19GFtwvTekPT6icF0eHK9HV5c-r8iCXYd60wOxcaeQy1IhwPJo-02vLQ5BH4j4IH_S55jKWwYQJ4iDkSO_sY8V-v1lObitmDH2Ts3MbKXxg-reqmcbzVGdZJMV8W3WbXtwaow4rHwdOmVf_XN9PoY2CIWteOzjLqd1_0IgvPFU1HMfPLfPmJcV1vNXtkv6vdyAOU1rOvZdQq_fvH4kE9JUnmeJw37MB69Aw-Ne3-PJznz-TP6M5ZVzsCZ5HezC2xkFKsAy3k9mwUXpQsjjQFufQb41n808xETLHLN_NUGxVN_yYIAJo3jjskEzLVCKTnnGz2Sgmh1zfpliWmE9wKTAAGAiPnlb0NXn6S48lvcFQmGXK2DZxWJaiXOwwl45DvwV-AD-IAzwnFUoDXX4Xs
40. 25113: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/25113>
41. 30349: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/30349>
42. **Van Leeuwen E. ; Petrovic M. ; van Driel M. L. ; De Sutter A. I. ; Vander Stichele R. ; Declercq T. ; Christiaens T.**, *Withdrawal versus continuation of long-term antipsychotic drug use for behavioural and psychological symptoms in older people with dementia*, Cochrane Database Syst Rev, 2018, <https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/29605970>
43. **Damen - Van Beek Z.**, *NHG-Standaard "Delier"*, Geneesmiddelenbulletin, 2014
44. 32861: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/32861>
45. 31006: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/31006>
46. 30326: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/30326>
47. 30354: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/30354>
48. 30816: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/30816>
49. 30815: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/30815>
50. 30355: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/30355>
51. 28824: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/28824>
52. 30362: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/30362>
53. 30356: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/30356>
54. 29041: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/29041>
55. 30357: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/30357>
56. 25403: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/25403>
57. 33818: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/33818>
58. 27232: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/27232>
59. 25108: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/25108>
60. 29440: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/29440>
61. 30818: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/30818>
62. **Banzi R. ; Cusi C. ; Randazzo C. ; Sterzi R. ; Tedesco D. ; Moja L.**, *Selective serotonin reuptake inhibitors (SSRIs) and serotonin-norepinephrine reuptake inhibitors (SNRIs) for the prevention of migraine in adults*, Cochrane Database Syst Rev, 2015, <https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/25829028>
63. 33072: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/33072>
64. 27662: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/27662>
65. 27005: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/27005>
66. 31043: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/31043>
67. 30359: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/30359>
68. 30360: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/30360>
69. **Sobieraj D. M. ; Martinez B. K. ; Hernandez A. V. ; Coleman C. I. ; Ross J. S. ; Berg K. M. ; Steffens D. C. ; Baker W. L.**, *Adverse Effects of Pharmacologic Treatments of Major Depression in Older Adults*, J Am Geriatr Soc, 2019, <https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/31140587> | <https://onlinelibrary.wiley.com/doi/pdf/10.1111/jgs.15966>
70. 30361: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/30361>
71. 33945: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/33945>
72. **Dean R. L. ; Hurducas C. ; Hawton K. ; Spyridi S. ; Cowen P. J. ; Hollingsworth S. ; Marquardt T. ; Barnes A. ; Smith R. ; McShane R. ; et al.**, *Ketamine and other glutamate receptor modulators for depression in adults with unipolar major depressive disorder*, Cochrane Database of Systematic Reviews, 2021, <https://doi.org/10.1002/14651858.CD011612.pub3>



73. 25374: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/25374>
74. 33364: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/33364>
75. 33605: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/33605>
76. 33361: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/33361>
77. 29095: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/29095>
78. 29082: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/29082>
79. 30823: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/30823>
80. 30824: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/30824>
81. 30363: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/30363>
82. **Carvalho Andre F. ; Firth Joseph ; Vieta Eduard**, *Bipolar Disorder*, N Engl J Med, 2020, <https://www.nejm.org/doi/full/10.1056/NEJMra1906193>|<https://www.nejm.org/doi/pdf/10.1056/NEJMra1906193?articleTools=true>
83. 25845: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/25845>
84. 26144: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/26144>
85. 31137: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/31137>
86. **Boesen Kim ; Saiz Luis Carlos ; Erviti Juan ; Storebø Ole Jakob ; Gluud Christian ; Gøtzsche Peter C ; Jørgensen Karsten Juhl**, *The Cochrane Collaboration withdraws a review on methylphenidate for adults with attention deficit hyperactivity disorder*, Evidence Based Medicine, 2017, <https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pmc/articles/PMC5537554/pdf/ebmed-2017-110716.pdf>
87. 30364: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/30364>
88. 31044: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/31044>
89. 30365: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/30365>
90. 30366: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/30366>
91. 30367: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/30367>
92. 30377: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/30377>
93. 30379: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/30379>
94. 34002: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/34002>
95. 34001: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/34001>
96. 30382: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/30382>
97. 29341: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/29341>
98. 30383: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/30383>
99. 30384: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/30384>
100. 30423: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/30423>
101. 28403: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/28403>
102. **Lindson-Hawley N. ; Banting M. ; West R. ; Michie S. ; Shinkins B. ; Aveyard P.**, *Gradual Versus Abrupt Smoking Cessation: A Randomized, Controlled Noninferiority Trial*, Ann Intern Med, 2016, <http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/26975007>
103. **Wilson H. ; Md S. S.**, *In adults, quitting smoking abruptly improved abstinence more than quitting gradually*, Ann Intern Med, 2016, <http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/27429315>
104. 35043: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/35043>
105. 34059: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/34059>
106. 28264: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/28264>
107. 30386: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/30386>
108. 28012: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/28012>
109. **Anthenelli Robert M. ; Benowitz Neal L. ; West Robert ; St Aubin Lisa ; et al**, *Neuropsychiatric safety and efficacy of varenicline, bupropion, and nicotine patch in smokers with and without psychiatric disorders (EAGLES): a double-blind, randomised, placebo-controlled clinical trial*, The Lancet, 2016, <https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/27116918>
110. 28060: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/28060>
111. **Aveyard P. ; Johnson C. ; Fillingham S. ; Parsons A. ; Murphy M.**, *Nortriptyline plus nicotine replacement*



versus placebo plus nicotine replacement for smoking cessation: pragmatic randomised controlled trial, BMJ, 2008, <http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/18441375>|<http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pmc/articles/PMC2405820/pdf/bmj-336-7655-res-01223-el.pdf>

112. **Baker Timothy B. ; Piper Megan E. ; Smith Stevens S. ; Bolt Daniel M. ; Stein James H. ; Fiore Michael C.**, *Effects of Combined Varenicline With Nicotine Patch and of Extended Treatment Duration on Smoking Cessation: A Randomized Clinical Trial*, JAMA, 2021, <https://doi.org/10.1001/jama.2021.15333>|https://jamanetwork.com/journals/jama/articlepdf/2785264/jama_baker_2021_oi_210103_1633987822.59738.pdf

113. 34058: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/34058>

114. 32924: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/32924>

115. 34060: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/34060>

116. 34061: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/34061>

117. 30389: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/30389>

118. 30387: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/30387>

119. 30821: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/30821>

120. 30388: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/30388>

121. 33942: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/33942>

122. 30390: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/30390>

123. 30442: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/30442>

124. 30391: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/30391>

125. 34066: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/34066>

126. 30825: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/30825>

127. 30392: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/30392>

128. **NICE**, *Parkinson's disease in adults*, <https://www.nice.org.uk/guidance/ng71> (geraadpleegd op 2017-01-01)

129. 30395: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/30395>

130. 30396: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/30396>

131. 32510: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/32510>

132. 30397: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/30397>

133. 30398: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/30398>

134. 30826: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/30826>

135. 34067: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/34067>

136. 28545: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/28545>

137. 30400: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/30400>

138. 30412: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/30412>

139. 30413: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/30413>

140. 30827: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/30827>

141. 30424: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/30424>

142. 34068: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/34068>

143. 33816: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/33816>

144. 29139: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/29139>

145. 34071: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/34071>

146. 30905: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/30905>

147. 31303: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/31303>

148. 30402: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/30402>

149. 30416: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/30416>

150. 28909: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/28909>

151. 30417: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/30417>

152. 30418: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/30418>

153. 31551: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/31551>

154. 30401: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/30401>



155. 33816 : ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/33816>
156. 34072: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/34072>
157. 30404: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/30404>
158. 30408: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/30408>
159. 34064: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/34064>
160. 30368: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/30368>
161. 30370: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/30370>
162. 30198: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/30198>
163. 33943: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/33943>
164. 33700: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/33700>
165. **Richer L. ; Billinghamurst L. ; Linsdell M. A. ; Russell K. ; Vandermeer B. ; Crumley E. T. ; Durec T. ; Klassen T. P. ; Hartling L.**, *Drugs for the acute treatment of migraine in children and adolescents*, Cochrane Database Syst Rev, 2016, <https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/27091010>
166. 30906: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/30906>
167. 30188: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/30188>
168. **Pringsheim T. ; Davenport W. J. ; Dodick D.**, *Acute treatment and prevention of menstrually related migraine headache: evidence-based review*, Neurology, 2008, <http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/18427072> | <http://www.neurology.org/content/70/17/1555.full.pdf>
169. 30368 : ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/30368>
170. **Tassorelli Cristina ; Diener Hans-Christoph ; Dodick David W ; Silberstein Stephen D ; Lipton Richard B ; Ashina Messoud ; Becker Werner J ; Ferrari Michel D ; Goadsby Peter J ; Pozo-Rosich Patricia ; Wang Shuu-Jiun**, *Guidelines of the International Headache Society for controlled trials of preventive treatment of chronic migraine in adults.*, Cephalalgia, 2018, <https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/29504482>
171. **Diener Hans-Christoph ; Tassorelli Cristina ; Dodick David W ; Silberstein Stephan D ; Lipton Richard B ; Ashina Messoud ; Becker Werner J ; Ferrari Michel D ; Goadsby Peter J ; Pozo-Rosich Patricia ; Wang Shuu-Jiun ; Houle Timothy T ; Hoek Thomas C van den ; Martinelli Daniele ; Terwindt Gisela M**, *Guidelines of the International Headache Society for controlled trials of preventive treatment of migraine attacks in episodic migraine in adults.*, Cephalalgia, 2020, <https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/32722936>
172. 27957: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/27957>
173. 33242: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/33242>
174. 29619: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/29619>
175. 31000: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/31000>
176. 34063: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/34063>
177. **Hulstaert F. ; Thiry N. ; Eyssen M. ; Vrijens F.**, *Medicamenteuze en niet-medicamenteuze interventies voor de ziekte van Alzheimer, een rapid assessment*, KCE reports, 2009
178. **NICE**, *Donepezil, galantamine, rivastigmine and memantine for the treatment of Alzheimer's disease*, NICE Technology appraisal guidance, 2018
179. **Fink H. A. ; Jutkowitz E. ; McCarten J. ; et al.**, *Pharmacologic interventions to prevent cognitive decline, mild cognitive impairment, and clinical alzheimer-type dementia: A systematic review*, Annals of Internal Medicine, 2018, <http://dx.doi.org/10.7326/M17-1529> | <http://annals.org/data/journals/aim/936660/aime201801020-m171529.pdf>
180. 30372: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/30372>
181. 30373: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/30373>
182. 31045: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/31045>
183. 30374: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/30374>
184. **McShane R. ; Westby M. J. ; Roberts E. ; Minakaran N. ; Schneider L. ; Farrimond L. E. ; Maayan N. ; Ware J. ; Debarros J.**, *Memantine for dementia*, Cochrane Database Syst Rev, 2019, <https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/30891742>
185. 30375: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/30375>
186. **Burckhardt M. ; Herke M. ; Wustmann T. ; Watzke S. ; Langer G. ; Fink A.**, *Omega-3 fatty acids for the*



- treatment of dementia*, Cochrane Database Syst Rev, 2016, <https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/27063583>
187. **Aisen P. S. ; Schneider L. S. ; Sano M. ; Diaz-Arrastia R. ; van Dyck C. H. ; Weiner M. F. ; Bottiglieri T. ; Jin S. ; Stokes K. T. ; Thomas R. G. ; Thal L. J. ; Alzheimer Disease Cooperative Study**, *High-dose B vitamin supplementation and cognitive decline in Alzheimer disease: a randomized controlled trial*, JAMA, 2008, <http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/18854539>http://jama.jamanetwork.com/data/Journals/JAMA/4436/joc80100_1774_1783.pdf
 188. **Farina N. ; Llewellyn D. ; Isaac M. G. ; Tabet N.**, *Vitamin E for Alzheimer's dementia and mild cognitive impairment*, Cochrane Database Syst Rev, 2017, <https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/28128435>
 189. **Malouf R. ; Grimley Evans J.**, *Folic acid with or without vitamin B12 for the prevention and treatment of healthy elderly and demented people*, Cochrane Database Syst Rev, 2008, <https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/18843658>
 190. **Flicker L. ; Grimley Evans G.**, *Piracetam for dementia or cognitive impairment*, Cochrane Database Syst Rev, 2001, <https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/11405971>
 191. **Birks J. ; Flicker L.**, *Selegiline for Alzheimer's disease*, Cochrane Database Syst Rev, 2003, <https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/12535396>
 192. **Lopez-Arrieta J. M. ; Birks J.**, *Nimodipine for primary degenerative, mixed and vascular dementia*, Cochrane Database Syst Rev, 2002, <https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/12137606>
 193. **Hogervorst E. ; Yaffe K. ; Richards M. ; Huppert F. A.**, *Hormone replacement therapy to maintain cognitive function in women with dementia*, Cochrane Database Syst Rev, 2009, <https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/19160224>
 194. **Jaturapatporn D. ; Isaac M. G. ; McCleery J. ; Tabet N.**, *Aspirin, steroidal and non-steroidal anti-inflammatory drugs for the treatment of Alzheimer's disease*, Cochrane Database Syst Rev, 2012, <https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/22336816>
 195. **McGuinness B. ; Craig D. ; Bullock R. ; Malouf R. ; Passmore P.**, *Statins for the treatment of dementia*, Cochrane Database Syst Rev, 2014, <https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/25004278>
 196. 30407: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/30407>
 197. 30817: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/30817>
 198. 30410: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/30410>
 199. 29471: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/29471>
 200. 30998: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/30998>
 201. 30812: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/30812>
 202. 30999: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/30999>
 203. 31001: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/31001>
 204. 30411: ERROR: citation not found : <http://192.168.0.191/v2/citations/30411>
 205. **La revue Prescrire, Mirabégon : confusions mentales**, La Revue Prescrire, 2019



11. Infecties

- 11.1. Antibacteriële middelen
- 11.2. Antimycotica
- 11.3. Antiparasitaire middelen
- 11.4. Antivirale middelen

In dit hoofdstuk worden de geneesmiddelen gebruikt bij infecties besproken. In de rubrieken Plaatsbepaling (“Voornaamste indicaties voor de ambulante praktijk”) wordt waar relevant verwezen naar de “Belgische gids voor anti-infectieuze behandeling in de ambulante praktijk” (editie 2022, met updates), uitgegeven door de Belgische Commissie voor de Coördinatie van het Antibioticabeleid (BAPCOC). De BAPCOC-gids ambulante praktijk is integraal beschikbaar in het Repertorium online als 11.5., en er is ook een pdf versie beschikbaar: klik *hier*. BAPCOC en APB hebben steekkaarten ontwikkeld op basis van de BAPCOC-gids editie 2022: voor de steekkaart “Indicaties”, klik *hier*; voor de steekkaart “Innamemodaliteiten”, klik *hier*.

De BAPCOC-richtlijnen voor anti-infectieuze behandeling in ziekenhuizen zijn beschikbaar via <http://overlegorganen.gezondheid.belgie.be/nl/documenten/richtlijnen-voor-anti-infectieuze-behandeling-ziekenhuizen-2017-volledig>.

In Tabel 11a. in 11.1. worden de belangrijkste pathogene micro-organismen vermeld.

11.1. Antibacteriële middelen

Werkingsmechanisme

- Antibiotica blokkeren specifieke vitale metabole processen bij gevoelige bacteriën zodat hun groei hetzij geremd wordt (bacteriostatisch effect), hetzij definitief gestopt wordt (bactericide effect). Het onderscheid tussen bacteriostatische en bactericide werking is gebaseerd op *in vitro* analyses en is niet gemakkelijk te vertalen naar de kliniek. De idee dat bactericide antibiotica superieur zijn aan bacteriostatische antibiotica bij ernstige infecties wordt niet ondersteund door klinische gegevens. Zelfs bij klassieke indicaties voor een bactericid antibioticum (endocarditis, meningitis, osteomyelitis en neutropene sepsis) is een goede uitkomst met bacteriostatische antibiotica gerapporteerd.
- Belangrijker is dat een antibacterieel effect slechts optreedt vanaf een bepaalde concentratie van het antibioticum, de minimale inhiberende concentratie (MIC); als de concentratie beneden de MIC daalt, herneemt meestal de bacteriële groei.
 - Voor de meeste antibioticaklassen (bv. penicillines, cefalosporines) wordt aangenomen dat de tijdsduur waarbij de serumconcentratie boven de MIC blijft, cruciaal is voor de werking. Deze duur hangt af van de toegediende dosis, maar vooral van het tijdsinterval tussen twee toedieningen dat afhangt van de snelheid waarmee het geneesmiddel wordt geëlimineerd uit het lichaam (gemeten via de halfwaardetijd). Goed spreiden van de innames is essentieel.
 - Voor andere antibiotica (bv. aminoglycosiden, chinolonen) is vooral de bereikte piekconcentratie belangrijk omwille van het bestaan van een zogenaamd “postantibiotisch” effect (tijdelijke inhibitie van microbiële groei zelfs nadat concentraties van het antibioticum niet meer aantoonbaar zijn); voor deze antibiotica volstaat dus minder frequente toediening dan wat men volgens de halfwaardetijden zou verwachten.

Resistentie

- De aandacht voor de wereldwijde resistentieproblematiek is groot [zie *Folia oktober 2019* en *Folia november 2022*].
- De minimale inhiberende concentratie (MIC) is steeds een gemiddelde voor een populatie kiemen: sommige stammen hebben een hogere, sommige een lagere MIC. Bij concentraties van een antibacterieel middel onder of net boven de MIC van de kiem worden alleen de meest gevoelige micro-organismen geremd terwijl de minder gevoelige, d.w.z. deze met (partiële) resistentie, doorgroeien. Zo kan tijdens een



antibioticumbehandeling een meer resistente kloon uitgeselecteerd worden. Om dit te vermijden dient een voldoende hoge dosis met voldoende hoge frequentie toegediend te worden. Bij kiemen met een partiële resistentie kan een nog hogere antibioticumdosis wel nog werkzaam zijn. Bij respiratoire infecties moet men bijvoorbeeld rekening houden met de partieel resistente pneumokok, en zal men hogere doses amoxicilline moeten gebruiken dan bijvoorbeeld bij erythema migrans.

- Resistentie kan van nature aanwezig zijn ("natuurlijke resistentie"), kan door spontane mutatie ontstaan of kan door uitwisseling van genetisch materiaal overgedragen worden tussen verschillende bacteriële stammen ("verworven resistentie"). Bij selectiedruk door blootstelling aan antibiotica kunnen reeds aanwezige resistente kiemen snel in aantal toenemen.

Plaatsbepaling

- De toename van de resistentie van bacteriën tegen de bestaande antibiotica, o.a. ten gevolge van hun onoordeelkundig gebruik, is onrustwekkend. Antibioticaresistentie werd door de Wereldgezondheidsorganisatie uitgeroepen tot één van de vijf majeure gezondheidsproblemen van de 21^e eeuw (zie *WHO*). Om het rationeel gebruik van antibiotica bij te sturen werden aanbevelingen opgesteld door de Belgische Commissie voor de Coördinatie van het Antibioticabeleid (BAPCOC) (zie hoger).
- Antibiotica zijn van cruciaal belang bij ernstige bacteriële infecties:
 - meningitis^{1,2}
 - pneumonie^{3,4}
 - sepsis.^{5,6}
- Antibiotica geven bij patiënten met normale immuniteit geen of slechts een marginale winst bij zelflimiterende infecties van de bovenste luchtwegen [zie jaarlijks de *Folia* van oktober of november]:
 - bronchitis⁷
 - rinosinusitis⁸
 - faryngitis⁹
- Antibiotica geven ook geen of slechts een marginale winst bij asymptomatische bacteriurie [zie *Folia juli 2021*] en in de meeste gevallen van acute gastro-enteritis (zie BAPCOC-aanbevelingen, 11.5.5.1.).
- Daarentegen kunnen antibiotica oorzaak zijn van ongewenste effecten, resistentievorming en een verhoging van het risico van recidieven.
- Bij het starten van een antibacterieel middel zal men in de ambulante praktijk zelden kunnen steunen op de identificatie van de oorzakelijke kiem en op het antibiogram. Een empirische keuze richt de therapie op de verwachte of meest voorkomende kiemen bij deze infectie, en dit met een antibioticum met een zo nauw mogelijk spectrum. Ook bij ziekenhuisinfecties is de initiële antibioticumkeuze eveneens empirisch; wegens de grotere kans op een resistente verwekker omvat die empirische keuze vaak een breder spectrum, gestuurd door de kennis van de lokale resistentiegegevens. Vervolgens wordt het gekozen antibioticum getoetst aan de identificatie van het oorzakelijk micro-organisme en diens antibiogram; indien deze kiem nog gevoelig is aan een antibioticum met een smaller spectrum, wordt naar dit antibioticum overgeschakeld.
- Associaties van antibacteriële middelen kunnen nuttig zijn als door het associëren het optreden van resistentie kan worden tegengegaan (bv. bij infecties met *Mycobacterium tuberculosis*¹⁰ of *Helicobacter pylori*) (zie BAPCOC-aanbevelingen, 11.5.5.4.), of als het risico groot is dat empirische monotherapie een mogelijke verwekker niet voldoende indekt (bv. bij gecompliceerde ziekenhuisinfecties).
- Profylactische behandeling met antibiotica is meestal zinloos. Uitzonderingen daarbij zijn:
 - korte profylaxe bij bepaalde chirurgische ingrepen [zie de BAPCOC-richtlijnen voor anti-infectieuze behandeling in ziekenhuizen 2017];
 - profylaxe bij bijtewonden van dier of mens, afhankelijk van de lokalisatie of van de aanwezigheid van bepaalde risicofactoren [zie 11.5.3.4.];
 - profylaxe tegen bacteriële endocarditis [zie *Folia mei 2023*] of late postoperatieve prothese-infecties bij risicopatiënten in geval van bepaalde ingrepen; in verband met profylactisch gebruik van



antibiotica in de tandheelkunde: zie KCE-rapport “Richtlijn voor het rationeel voorschrijven van antibiotica in de tandartspraktijk” (KCE Reports R332A, 2020);

- profylaxe bij contact met patiënten met meningitis door meningokokken of door *Haemophilus influenzae*. Hierover wordt best advies gevraagd bij de diensten infectieziektebestrijding van de Gemeenschappen: voor de Vlaamse Gemeenschap, zie <https://www.departementzorg.be/nl/contact-infectieziektebestrijding-en-vaccinatie>; voor de Fédération Wallonie-Bruxelles, zie <https://www.aviq.be/fr/prevention-maladies/maladies-infectieuses/declaration-obligatoire> (Wallonië) en <https://matra.sciensano.be/Bru/index.htm> (Brussel).
- profylaxe bij geselecteerde patiënten met een ernstige immunosuppressie (bv. na orgaantransplantatie, bij HIV-patiënten met laag aantal CD4-lymfocyten¹¹).

Posologie

- Wanneer de BAPCOC-gids (ambulante praktijk) doseringen vermeldt, worden deze vermeld in dit hoofdstuk.
- Bij potentieel minder gevoelige micro-organismen of bij infecties ter hoogte van organen met slechte weefselpenetratie van het antibioticum (bv. prostaat) kunnen hogere doses nodig zijn.
- Bij infecties van de lage urinewegen, met uitzondering van prostatitis en orchi-epididymitis, kunnen producten die renaal worden uitgescheiden aan lagere doses worden gegeven gezien hun hoge urinaire concentraties.
- Bij kinderen worden de doses van antibiotica berekend in functie van het lichaamsgewicht. Algemene regels daaromtrent kunnen niet gegeven worden; voor preparaten waarvan aangepaste bereidingen bestaan voor kinderen, wordt de pediatrie dosering vermeld.
- Bij nierinsufficiëntie moet, voor geneesmiddelen die langs de nieren worden uitgescheiden, de dosis verminderd worden. Deze aanpassing is vooral belangrijk voor geneesmiddelen met nauwe therapeutisch-toxische marge zoals de aminoglycosiden [zie Inl.6.2.]. Ter hoogte van de specialiteiten wordt met een symbool aangeduid of er een dosisreductie of contra-indicatie bij nierinsufficiëntie wordt geadviseerd in de SKP. Voor meer uitleg, zie Inl.2.4..

Tabel 11a. CLASSIFICATIE VAN DE VOORNAAMSTE MICRO-ORGANISMEN IN DE HUMANE PATHOLOGIE

Gram-positieve kokken

Staphylococcus aureus

Staphylococcus epidermidis en andere coagulase-negatieve stafylokokken

Staphylococcus saprophyticus

Streptococcus pyogenes (groep A, β -hemolytisch) en groepen C en G

Streptococcus agalactiae (groep B, β -hemolytisch)

Streptococcus viridans

Streptococcus gallolyticus groep D

Peptostreptococcus (anaërobe streptokok)

Streptococcus pneumoniae (pneumokok)

Enterococcus species

Gram-negatieve kokken

Neisseria gonorrhoeae (gonokok)

Neisseria meningitidis (meningokok)

Moraxella catarrhalis

Gram-positieve staafjes

Aerobe

- *Bacillus anthracis*
- *Corynebacterium diphtheriae*
- *Listeria monocytogenes*

Anaerobe

- *Clostridioides difficile* (vroeger *Clostridium difficile*)



- *Clostridium perfringens*
- *Clostridium tetani*

Gram-negatieve staafjes

Aerobe

- Enterobacteriën
 - *Citrobacter species*
 - *Enterobacter cloacae en aerogenes*
 - *Escherichia coli*
 - *Klebsiella pneumoniae*
 - *Proteus mirabilis*
 - *Providencia rettgeri, Morganella morganii, Proteus vulgaris en Providencia stuartii*
 - *Salmonella Typhi en andere salmonellae*
 - *Serratia species*
 - *Shigella species*
 - *Yersinia enterocolitica*
- Andere Gram-negatieve staafjes
 - *Acinetobacter species*
 - *Bordetella pertussis*
 - *Brucella*
 - *Calymmatobacterium granulomatis*
 - *Campylobacter species*
 - *Francisella tularensis*
 - *Gardnerella vaginalis*
 - *Haemophilus ducreyi*
 - *Haemophilus influenzae*
 - *Helicobacter pylori*
 - *Legionella pneumophila*
 - *Leptotrichia buccalis*
 - *Pseudomonas aeruginosa*
 - *Vibrio cholerae*

Strikt anaerobe

- *Bacteroides fragilis en non-fragilis*
- *Fusobacterium species*
- *Prevotella species*
- *Porphyromonas species*

Zuurvaste staven

Mycobacterium tuberculosis
Mycobacterium non-tuberculosis
Mycobacterium leprae

Actinomyceten

Actinomyces israelii
Nocardia species

Chlamydia

Chlamydomphila pneumoniae
Chlamydomphila psittaci
Chlamydia trachomatis

Gisten en schimmels

Aspergillus species
Blastomyces dermatidis
Candida albicans en non-albicans



Coccidioides
Cryptococcus neoformans
Dermatofyten (*Tinea*)
Histoplasma capsulatum
Mucorales
Sporotrichum

Mycoplasmen

Mycoplasma genitalium
Mycoplasma hominis
Mycoplasma pneumoniae
Ureaplasma urealyticum

Spirocheten

Borrelia burgdorferi
Borrelia recurrentis
Leptospira
Treponema pallidum

11.1.1. Bèta-lactamantibiotica

Tot deze groep behoren verschillende antibioticaklassen die gekenmerkt worden door de aanwezigheid van een β -lactamring: de penicillines (penicillinase-gevoelige smalspectrumpenicillines, penicillinase-resistente smalspectrumpenicillines, aminopenicillines, carboxypenicillines, acylureïdopenicillines, amidinopenicillines), de cefalosporines, de carbapenems en de monobactams.

Pivmecillinam wordt besproken bij de urinaire bacteriële middelen in 11.1.7.

11.1.1.1. Penicillines

Plaatsbepaling

- Penicillines zijn de antibiotica met het meest optimale profiel bij de meeste infecties, zowel in de ambulante praktijk¹² (*BAPCOC-aanbevelingen*, 11.5.) als in ziekenhuismilieu.¹³
- **Spectrum en resistentie**
 - De natuurlijke penicillines (penicilline G of benzylpenicilline; penicilline V of fenoxymethylpenicilline) hebben een smal antibacterieel spectrum; de semisynthetische amino-, carboxy- en acylureïdopenicillines hebben een breder spectrum, vooral verbreed naar Gram-negatieve kiemen. Pivmecillinam, een amidinopenicilline, is enkel actief tegen Gram-negatieve kiemen en wordt besproken bij de urinaire antibacteriële middelen (*zie 11.1.7.4*).
 - Penicillines kunnen geïnactiveerd worden door bacteriële enzymen die de β -lactamring openen: de zogenaamde β -lactamasen. Hiertoe behoren de penicillinasen aangemaakt door de stafylokokken, en de verschillende soorten β -lactamasen aangemaakt door Gram-negatieve staven (*H. influenzae*, *M. catarrhalis*, *E. coli* en andere Enterobacteriën, *Pseudomonas*). Flucloxacilline is niet gevoelig voor stafylokokken-penicillinasen; Temocilline is weerstandig tegen de meeste β -lactamasen van Gram-negatieve kiemen. Voor sommige penicillines kan door het toevoegen van een β -lactamase-inhibitor inactivatie door β -lactamase worden voorkómen, bv. clavulaanzuur aan amoxicilline of tazobactam aan piperacilline. Er is evenwel een toenemende prevalentie van nieuwere β -lactamasen die niet steeds te inactiveren zijn door de beschikbare β -lactamase-inhibitoren. Dit is vooral een probleem bij ziekenhuispathogenen; ook buiten het ziekenhuis neemt de verspreiding van deze stammen gestaag toe.
 - Meticilline-resistente *Staphylococcus aureus* (MRSA) stammen zijn resistent tegen alle β -lactamantibiotica met uitzondering van ceftaroline. MRSA-stammen komen voornamelijk voor in hospitaalmilieu, in woon- en zorgcentra, en bij varkenshouders.



- De meeste pneumokokken zijn nog steeds gevoelig voor penicillines, maar gezien het belangrijke percentage met partiële resistentie tegen penicillines, is het nodig een hoge dosering te gebruiken om voldoende hoge concentraties te garanderen. In de ambulante praktijk komt enkel amoxicilline aan hoge dosering voor perorale behandeling van pneumokokkeninfecties in aanmerking. Resistentie van de pneumokok is niet gebonden aan β -lactamaseproductie; het toevoegen van een β -lactamase-inhibitor (bv. clavulaanzuur) aan een penicilline heeft dus geen enkel nut om partieel resistente pneumokokken te elimineren (BAPCOC).

11.1.1.1.1. Penicillinase-gevoelige smalspectrumpenicillines

Deze groep bevat penicilline G (benzylpenicilline), penicilline V (fenoxymethylpenicilline; niet meer gecommmercialiseerd sinds mei 2019) en feneticilline.

Plaatsbepaling

- Zie 11.1.1.1.
- **Spectrum en resistentie**
 - Voor de penicillines in het algemeen, zie 11.1.1.1.
 - Deze penicillinase-gevoelige smalspectrumpenicillines zijn zeer actief tegen de meeste streptokokken, Gram-positieve bacillen, spirocheten (syfilis) en sommige neisseria. Ze zijn slechts weinig actief tegen enterokokken en *Haemophilus influenzae*, en niet actief tegen de meeste Gram-negatieve bacillen.
 - De meeste stafylokokkenstammen (> 90%) zijn resistent door productie van een penicillinase.
 - Penicilline V oraal (niet meer beschikbaar) en feneticilline zijn niet geschikt om pneumokokkeninfecties te behandelen wegens te sterke resistentie waardoor het onmogelijk is om met perorale therapie adequate weefselconcentraties te bereiken.
- **Voornaamste indicaties voor de ambulante praktijk volgens BAPCOC (11.5., update 2024)**
 - Acute keelpijn indien een antibioticum geïndiceerd is: penicilline V is de eerste keuze, maar er is geen penicilline V op de markt, en de praktische modaliteiten maken een magistrale bereiding erg moeilijk [zie *Folia juni 2016*]. Feneticilline kan penicilline V vervangen bij ernstig zieke patiënten, met gebruik van hoge doses. Cefadroxil (bij kinderen en volwassenen) of cefalexine (bij volwassenen) is een alternatief (zie 11.1.1.2.1.).
 - Primaire, secundaire en latente syfilis (symptomatisch, na detectie via screening of in kader van partnerbehandeling): benzathinebenzylpenicilline intramusculair is de eerste keuze.
- Indicaties niet vermeld in BAPCOC
 - De WOREL-richtlijn "Acute keelpijn" beveelt aan om antibiotica ook te overwegen in geval van Groep A beta-hemolytische streptokokkenepidemie (GABHS) in een gesloten gemeenschap (bv. internaten, woonzorgcentra). (<https://ebpnet.be/nl/ebsources/1241>, 2017).

Contra-indicaties

- IgE-gemedieerde penicilline-overgevoeligheid (zie rubriek "Ongewenste effecten").

Ongewenste effecten

- Beïnvloeden van de commensale flora, met mogelijk diarree en gist- en schimmelinfecties tot gevolg. Pseudomembraneuze colitis door proliferatie van *Clostridioides difficile* kan optreden na behandeling met allerlei antibiotica, maar wordt frequenter gezien met penicillines (en met cefalosporines, chinolonen, lincomycine en clindamycine).
- **Allergie aan penicillines**
 - Allergische reacties (met inbegrip van anafylactische shock) kunnen optreden.
 - Enkel bij een voorgeschiedenis van symptomen van anafylaxie (< 1 uur na inname) of symptomen zoals urticaria, angio-oedeem, hypotensie, hartaritmie, larynxoedeem, en/of bronchospasme binnen de 72 uur na inname, moet van behandeling met penicillines afgezien worden.



- De incidentie van IgE-gemedieerde penicilline-allergie wordt vaak sterk overschat: anafylactische shock komt voor bij ten hoogste 0,015% van de blootgestelde individuen. Slechts een klein percentage van de vele patiënten die een geschiedenis van penicilline-allergie vermelden, vertoont in werkelijkheid een IgE-gemedieerde allergie. Een huidtest kan nuttig zijn bij twijfel aan IgE-gemedieerde penicilline allergie. Bij kinderen is anafylaxie na inname van penicilline nog zeldzamer.
- Andere, niet-levensbedreigende allergische reacties zijn overgevoelighedsreacties van type II (anemie of trombocytopenie) of van type III (serumziekte).
- Het optreden van maculopapuleuze huiduitslag op amoxicilline, die niet-allergisch gemedieerd is, wordt niet beschouwd als een contra-indicatie voor een toekomstige behandeling met een penicilline.
- Bij sommige patiënten met IgE-gemedieerde penicilline-overgevoeligheid bestaat er ook allergie voor de cefalosporines (zie bij de verschillende cefalosporines).

Zwangerschap en borstvoeding

- De gegevens over gebruik van deze preparaten tijdens de zwangerschap zijn geruststellend. Er zijn geen aanwijzingen van aangeboren afwijkingen of andere nadelige effecten bij het kind op basis van onze bronnen.

Oudere patiënten

- Er zijn geen gegevens over het gebruik van feneticilline specifiek bij ouderen.
- De voorzorgsmaatregelen bij gebruik van deze penicillines zijn dezelfde als voor jongere patiënten (zie rubriek "Bijzondere voorzorgen"), maar sommige zijn nog belangrijker bij de oudere patiënt. Deze penicillines vragen bijzondere aandacht bij ernstige nierinsufficiëntie, wat bij ouderen frequenter het geval is (zie *Inl.6.1.2*).
- De antibacteriële behandeling van acute keelpijn is dezelfde als bij jongere patiënten (zie BAPCOC en rubriek "Plaatsbepaling").
- In verband met groep A beta-hemolytische streptokokkenepidemie (GABHS) in een gesloten gemeenschap: zie rubriek "Plaatsbepaling".
- Het symbool 80+ ter hoogte van feneticilline betekent dat het geneesmiddel opgenomen werd in het *Formularium Ouderenzorg*. Klik op het symbooltje om hier meer over te lezen in de geneesmiddelenfiche.

Interacties

- Vitamine K-antagonisten: interactie werd beschreven met bijna alle antibiotica. Hoewel het bewijs van interactie met vele antibiotica (ook de penicillines) zwak is, wordt uit voorzichtigheid toch aanbevolen om de INR te controleren binnen de 3 tot 5 dagen na het starten van eender welk antibacterieel middel.
- Oestroprogestagenen: er zijn geen bijkomende anticonceptieve maatregelen nodig, tenzij er sprake is van ernstig braken of hevige, waterdunne diarree [zie *Folia november 2021*].
- Verhoogde plasmaconcentratie van penicillines en bepaalde cefalosporines door verminderde renale excretie bij associëren met probenecid, een remmer van de OAT1- en OAT3-transporters.
- Verhoogde toxiciteit van methotrexaat bij associëren met een penicilline.

Bijzondere voorzorgen

- Deze penicillines vragen bijzondere aandacht bij ernstige nierinsufficiëntie (zie *Inl.6.1.2*).

Toediening en posologie

- Penicilline G (benzylpenicilline) wordt alleen parenteraal gebruikt, omdat het in de maag vernietigd wordt. Aangezien de intramusculaire injecties erg pijnlijk zijn, kan 2 ml van het oplosmiddel vervangen worden door 2 ml lidocaïne 1% of 2%.



Benzylpenicilline, natrium (penicilline G, natrium)

Posol.

- volw.: 1.000.000 IE 4 tot 6 x per dag, maar in vele indicaties duidelijk hoger (max. 4.000.000 I.E. 6 x per dag)
- kind (1 maand tot 18 jaar): 100.000 tot 400.000 IE/kg/dag, verdeeld over 4 tot 6 toedieningen (max. 4.000.000 IE 6 x per dag)

PENICILLINE (Ceres)

benzylpenicilline, natrium

inj./inf. oploss. (pdr.)

i.m./i.v./i.artic./i.burs. [flac.]

100 x 1.000.000 IE U.H. [168 €]

100 x 2.000.000 IE U.H. [187 €]

100 x 5.000.000 IE U.H. [232 €]

PENICILLINE G KABI (Fresenius Kabi)

benzylpenicilline, natrium

inj./inf. oploss. (pdr.) i.m./i.v. [flac.]

10 x 1.000.000 IE U.H. [17 €]

10 x 2.000.000 IE U.H. [19 €]

10 x 5.000.000 IE U.H. [26 €]

10 x 10.000.000 IE U.H. [40 €]

PENICILLINE G SANDOZ (Sandoz)

benzylpenicilline, natrium

inj./inf. oploss. (pdr.) i.m./i.v. [flac.]

100 x 1.000.000 IE U.H. [168 €]

Benzylpenicilline, benzathine (penicilline G, benzathine)

Posol.

- primaire syfilis, secundaire syfilis en vroeg latente syfilis: 2,4 miljoen IE i.m., op 2 verschillende plaatsen eenmalig
- laat latente syfilis (besmetting langer dan 1 jaar geleden): 2,4 miljoen IE i.m., op 2 verschillende plaatsen op dag 1, dag 8 en dag 15
- asymptomatische syfilis bij gescreende persoon (bij vermoeden infectie < 1 jaar geleden) en partners: 2,4 miljoen IE i.m., op 2 verschillende plaatsen eenmalig

EXTENCIN (Laboratoires Delbert)

benzylpenicilline, benzathine

inj. oploss. (pdr. + solv.) i.m. [flac. + amp.]

1 x 1.200.000 IE + 5 ml solv. R/ a [†] c 21,05 €

(trage resorptie over 4 weken)

Feneticilline

Posol.

Acute keelpijn:

- Kind > 10 jaar en volw.: 500 mg 3 x per dag gedurende 7 dagen

- Kind 2 – 10 jaar: 250 mg 3 x per dag gedurende 7 dagen

- Kind < 2 jaar: 125 mg 3 x per dag gedurende 7 dagen

in te nemen 1 uur vóór of 2 uur na de maaltijd

BROXIL (Ace Pharmaceuticals)

feneticilline (kalium)

harde caps.

20 x 250 mg R/ c 17,88 €

20 x 500 mg R/ c 30,99 €

siroop susp. (pdr.)

100 ml 125 mg / 5 ml R/ a [†] c 34,88 €

11.1.1.1.2. Penicillinase-resistente smalspectrumpenicillines

Het gaat om flucloxacilline. Er zijn geen specialiteiten meer op basis van oxacilline.



Plaatsbepaling

- **Spectrum en resistentie**
 - Voor de penicillines in het algemeen, zie 11.1.1.1.
 - Gezien de goede activiteit van flucloxacilline tegenover penicillinase-producerende stafylokokken wordt het bij voorkeur gebruikt bij infecties door deze micro-organismen. Meticilline-resistente *Staphylococcus aureus* (MRSA) stammen zijn evenwel resistent tegen flucloxacilline.
- **Voornaamste indicaties voor de ambulante praktijk volgens BAPCOC (11.5., update 2024)**
 - Infecties van huid en weke delen
 - Impetigo, wanneer lokale behandeling niet volstaat [zie ook Folia november 2018]. Flucloxacilline is in dat geval de eerste keuze. Er moet bij impetigo bijzondere aandacht gaan naar de keuze van het antibioticum als de patiënt een bekende MRSA-drager is.
 - Cellulitis en erysipelas: systemische antibiotica zijn steeds aangewezen. Deze worden vooral door penicillinase-producerende stafylokokken en penicilline-gevoelige streptokokken veroorzaakt. Flucloxacilline is de eerste keuze.
 - Postpartum mastitis wanneer antibiotica geïndiceerd zijn (wanneer naast de mastitis ook geïnfecteerde tepelfissuur aanwezig is, de symptomen niet verbeterd zijn na 12 tot 24 uur ondanks effectieve verwijdering van de melk of melkcultuur positief is): flucloxacilline is de eerste keuze.

Contra-indicaties

- IgE-gemedieerde penicilline-overgevoeligheid (zie rubriek "Ongewenste effecten").
- Leverlijden (SKP).

Ongewenste effecten

- Beïnvloeden van de commensale flora, met mogelijk diarree en gist- en schimmelinfecties tot gevolg. Pseudomembraneuze colitis door proliferatie van *Clostridioides difficile* kan optreden na behandeling met allerlei antibiotica, maar wordt frequenter gezien met penicillines (en met cefalosporines, chinolonen, lincomycine en clindamycine).
- **Allergie aan penicillines**
 - Allergische reacties (met inbegrip van anafylactische shock) kunnen optreden.
 - Enkel bij een voorgeschiedenis van symptomen van anafylaxie (< 1 uur na inname) of symptomen zoals urticaria, angio-oedeem, hypotensie, hartaritmie, larynxoedeem, en/of bronchospasme binnen de 72 uur na inname, moet van behandeling met penicillines afgezien worden.
 - De incidentie van IgE-gemedieerde penicilline-allergie wordt vaak sterk overschat: anafylactische shock komt voor bij ten hoogste 0,015% van de blootgestelde individuen. Slechts een klein percentage van de vele patiënten die een geschiedenis van penicilline-allergie vermelden, vertoont in werkelijkheid een IgE-gemedieerde allergie. Een huidtest kan nuttig zijn bij twijfel aan IgE-gemedieerde penicilline allergie. Bij kinderen is anafylaxie na inname van penicilline nog zeldzamer.
 - Andere, niet-levensbedreigende allergische reacties zijn overgevoeligheidsreacties van type II (anemie of trombocytopenie) of van type III (serumziekte).
 - Het optreden van maculopapuleuze huiduitslag op amoxicilline, die niet-allergisch gemedieerd is, wordt niet beschouwd als een contra-indicatie voor een toekomstige behandeling met een penicilline.
 - Bij sommige patiënten met IgE-gemedieerde penicilline-overgevoeligheid bestaat er ook allergie voor de cefalosporines (zie bij de verschillende cefalosporines).
- Cholestatische hepatitis.
- Hypokaliëmie (vooral bij gebruik van hoge doses) die levensbedreigend en resistent kan zijn aan kaliumsuppletie, is gemeld.



Zwangerschap en borstvoeding

- Flucloxacilline: de gegevens over gebruik van dit preparaat tijdens de zwangerschap zijn geruststellend. Geen aanwijzingen van aangeboren afwijkingen of andere nadelige effecten bij het kind op basis van onze bronnen.

Oudere patiënten

- De aanpak van cellulitis en erysipelas en van impetigo is bij ouderen dezelfde als bij jongere patiënten (zie BAPCOC en rubriek "Plaatsbepaling"). Zie ook 15.1.2. in verband met de lokale behandeling van impetigo.
- Het symbool 80+ ter hoogte van flucloxacilline betekent dat het geneesmiddel opgenomen werd in het *Formularium Ouderenzorg*. Klik op het symbooltje om hier meer over te lezen in de geneesmiddelenfiche.

Interacties

- Vitamine K-antagonisten: interactie werd beschreven met bijna alle antibiotica. Hoewel het bewijs van interactie met vele antibiotica (ook de penicillines) zwak is, wordt uit voorzichtigheid toch aanbevolen om de INR te controleren binnen de 3 tot 5 dagen na het starten van eender welk antibacterieel middel.
- Oestroprogestagenen: er zijn geen bijkomende anticonceptieve maatregelen nodig, tenzij er sprake is van ernstig braken of hevige, waterdunne diarree [zie *Folia november 2021*].
- Verhoogde plasmaconcentratie van penicillines en bepaalde cefalosporines door verminderde renale excretie bij associëren met probenecid, een remmer van de OAT1- en OAT3-transporters.
- Flucloxacilline leidt tot subtherapeutische plasmaconcentraties van voriconazol bij 50% van de patiënten.
- Verhoogde toxiciteit van methotrexaat bij associëren met een penicilline.
- Bij behandeling gedurende langer dan 2 weken van flucloxacilline in combinatie met hoge doses paracetamol mogelijkheid van metabole acidose [zie ook *Lareb*].

Bijzondere voorzorgen

- Flucloxacilline dient minstens 1 uur vóór of 2 uur na de maaltijd ingenomen te worden.
- De harde capsules moeten worden ingenomen met een groot glas water (250 ml), bij de orale suspensie moet na inname een glas water gedronken worden. Patiënten mogen niet meteen gaan liggen nadat ze flucloxacilline hebben ingenomen. Dit om het risico op een pijnlijk gevoel in de slokdarm te verkleinen.

Flucloxacilline

<i>Posol.</i> - volw.: <ul style="list-style-type: none">• impetigo: 1 à 2 g per dag in 3 tot 4 doses gedurende 7 dagen• cellulitis en erysipelas: 500 mg 4 keer per dag gedurende 10 dagen• postpartum mastitis: 500 mg 4 keer per dag gedurende 10 tot 14 dagen - kind: 25 tot 50 mg/kg/dag in 3 tot 4 doses gedurende 7 dagen (impetigo) of 10 dagen (cellulitis en erysipelas)

FLOXAPEN (Aurobindo)

flucloxacilline (natrium)
harde caps.

16 x 500 mg R/ c € 14,70 €

32 x 500 mg R/ c € 23,65 €

FLOXAPEN (Aurobindo)

flucloxacilline (natrium)

inj./inf. oploss. (pdr.) i.m./i.v. [flac.]

10 x 250 mg U.H. [4 €]

10 x 500 mg U.H. [8 €]

10 x 1 g U.H. [15 €]

10 x 2 g U.H. [30 €]

FLUCLOXACILLINE FRESENIUS KABI
(Fresenius Kabi)

flucloxacilline (natrium)

inj./inf. oploss. (pdr.) i.m./i.v. [flac.]

10 x 1 g U.H. [16 €]

10 x 2 g U.H. [32 €]

STAPHYCID (Trenker)

flucloxacilline (natrium)
harde caps.

16 x 500 mg R/ c € 14,70 €

32 x 500 mg R/ c € 23,65 €

flucloxacilline (magnesium)

siroop susp. (pdr.)

80 ml 250 mg / 5 ml R/ c €

13,92 €



11.1.1.1.3. Amoxicilline

Amoxicilline is een aminopenicilline. De associatie van amoxicilline met de β -lactamase-inhibitor clavulaanzuur wordt besproken in 11.1.1.1.4.

Plaatsbepaling

- Amoxicilline alleen (dus zonder toevoegen van clavulaanzuur) blijft bij meerdere infecties een goede keuze. Associëren van amoxicilline aan clavulaanzuur (zie 11.1.1.1.4.) heeft enkel een meerwaarde wanneer de kans op β -lactamase producerende bacteriën duidelijk is verhoogd.
- **Spectrum en resistentie**
 - Voor de penicillines in het algemeen, zie 11.1.1.1.
 - Amoxicilline is vooral actief tegen niet- β -lactamase-producerende stammen van *Haemophilus influenzae*, *Helicobacter pylori*, *Escherichia coli*, *Proteus mirabilis*, en salmonella-, shigella- en listeria-stammen.
 - Vergeleken met penicilline G is amoxicilline meer actief tegen *Enterococcus faecalis*, maar iets minder actief tegen de meeste Gram-positieve micro-organismen (bv. *Streptococcus pneumoniae*).
 - Amoxicilline is gevoelig voor β -lactamasen en dus niet actief tegen β -lactamase-producerende kiemen. Vele enterobacteriën (waaronder stammen van *E. coli*, en salmonella- en shigella-stammen), maar ook vele stammen van *H. influenzae* en *M. catarrhalis*, en de meeste stafylokokken produceren β -lactamasen.
 - Bij gebruik van amoxicilline bij acute luchtweginfecties (zie “Voornaamste indicaties voor de ambulante praktijk volgens BAPCOC”), dient de dosis hoog genoeg te zijn: in België vertoont ongeveer 16% (cijfers van 2020) van de pneumokokken partiële resistentie (zie 11.1. rubriek “Resistentie”); ongeveer 2% is volledig resistent tegen amoxicilline.
- Amoxicilline wordt na orale inname voor ongeveer 80% geresorbeerd.
- **Voornaamste indicaties voor de ambulante praktijk volgens BAPCOC (11.5., update 2024)**
 - Respiratoire infecties (hoog gedoseerd amoxicilline vereist)
 - Infecties van de lage luchtwegen (vermoeden van “community acquired” bacteriële pneumonie en de zeldzame gevallen waarin bij acute bronchitis een antibioticum geïndiceerd is): amoxicilline is bij volwassenen zonder comorbiditeit en bij kinderen de eerste keuze als empirische behandeling, dit gezien de goede intestinale resorptie en de goede werkzaamheid tegen de pneumokok, de meest frequente en gevaarlijke respiratoire pathogeen. De dosis dient wel hoog genoeg te zijn (zie “Spectrum en resistentie”).
 - Acute middenoorontsteking en acute rinosinusitis: eerste keuze indien antibiotica geïndiceerd zijn.
 - Acute keelpijn: als tweede keuze wanneer de eerstekeuzemiddelen (feneticilline, of cefadroxil of cefalexine) niet kunnen gebruikt worden.
 - Erythema migrans bij ziekte van Lyme: bij kinderen jonger dan 8 jaar, tijdens de zwangerschap en tijdens de periode van borstvoeding [zie ook *Folia mei 2015*].
 - Eradicatie van *Helicobacter pylori*: amoxicilline maakt deel uit van de therapeutische schemata (zie 3.1.).
- **Indicaties niet opgenomen in de BAPCOC-gids**
 - Tandabces: Tandheelkundige behandeling is de eerste aanpak. Om de verdere systemische verspreiding van pathogenen te voorkomen, kunnen antibiotica worden overwogen bij patiënten met een periapicaal abces met tekenen van lokale uitbreiding of systemische tekenen van infectie (bv. cellulitis in het gezicht, lymfadenopathie, koorts, malaise):
 - Amoxicilline 500 mg 3 keer per dag gedurende 3 tot 7 dagen, of,
 - In geval van penicilline allergie: azithromycine 500 mg 1 keer per dag gedurende 3 dagen, of clarithromycine 500 mg 2 keer per dag gedurende 3 tot 7 dagen¹⁴.
 - Bij patiënten met een hoog risico op infectieuze endocarditis die invasieve tandheelkundige ingrepen



ondergaan:

- Bij volwassenen:
 - 1 dosis van 2 g amoxicilline 30 tot 60 minuten vóór de tandheelkundige behandeling, of,
 - bij penicilline-allergie: 600 mg clindamycine 30 tot 60 minuten vóór de tandheelkundige behandeling.
- Bij kinderen:
 - 1 dosis van 50 mg/kg lichaamsgewicht amoxicilline of ampicilline 30 tot 60 minuten vóór de tandheelkundige behandeling, of,
 - bij penicilline-allergie: 20 mg/kg lichaamsgewicht clindamycine 30 tot 60 minuten vóór de tandheelkundige ingreep.¹⁵

Contra-indicaties

- IgE-gemedieerde penicilline-overgevoeligheid (zie rubriek "Ongewenste effecten").

Ongewenste effecten

- Beïnvloeden van de commensale flora, met mogelijk diarree en gist- en schimmelinfecties tot gevolg. Pseudomembraneuze colitis door proliferatie van *Clostridioides difficile* kan optreden na behandeling met allerlei antibiotica, maar wordt frequenter gezien met penicillines (en met cefalosporines, chinolonen, lincomycine en clindamycine).
- Maaglast en diarree, vooral met hoge doses per os.
- **Allergie aan penicillines**
 - Allergische reacties (met inbegrip van anafylactische shock) kunnen optreden.
 - Patiënten met allergie voor de andere penicillines zijn ook allergisch voor amoxicilline maar het tegenovergestelde is niet noodzakelijk waar.
 - Enkel bij een voorgeschiedenis van symptomen van anafylaxie (< 1 uur na inname) of symptomen zoals urticaria, angio-oedeem, hypotensie, hartaritmie, larynxoedeem, en/of bronchospasme binnen de 72 uur na inname, moet van behandeling met penicillines afgezien worden.
 - De incidentie van IgE-gemedieerde penicilline-allergie wordt vaak sterk overschat: anafylactische shock komt voor bij ten hoogste 0,015% van de blootgestelde individuen. Slechts een klein percentage van de vele patiënten die een geschiedenis van penicilline-allergie vermelden, vertoont in werkelijkheid een IgE-gemedieerde allergie. Een huidtest kan nuttig zijn bij twijfel aan IgE-gemedieerde penicilline allergie. Bij kinderen is anafylaxie na inname van penicilline nog zeldzamer.
 - Andere, niet-levensbedreigende allergische reacties zijn overgevoelighedsreacties van type II (anemie of trombocytopenie) of van type III (serumziekte).
 - Bij sommige patiënten met IgE-gemedieerde penicilline-overgevoeligheid bestaat er ook allergie voor de cefalosporines (zie bij de verschillende cefalosporines).
- Naast de huidreacties ten gevolge van penicilline-allergie bestaat er voor amoxicilline ook een risico van maculopapuleuze huiduitslag. Deze niet-allergische huiduitslag, die moeilijk te onderscheiden is van een type IV-allergische reactie, treedt veel frequenter op bij patiënten met mononucleosis infectiosa of met lymfatische leukemie, en bij gelijktijdige behandeling met allopurinol. Het optreden van deze niet-allergische reactie wordt niet beschouwd als een contra-indicatie voor een toekomstige behandeling met een penicilline.
- Kristalurie (vooral bij hoge intraveneuze doses) is gemeld.

Zwangerschap en borstvoeding

- De gegevens over gebruik van amoxicilline tijdens de zwangerschap zijn geruststellend. Geen aanwijzingen van aangeboren afwijkingen of andere nadelige effecten bij het kind op basis van onze bronnen.



Oudere patiënten

- De voorzorgen van gebruik van amoxicilline zijn dezelfde als bij de jongere patiënten (zie rubriek "Bijzondere voorzorgen"), maar sommige zijn bij de oudere patiënt nog belangrijker. Amoxicilline vraagt bijzondere aandacht bij ernstige nierinsufficiëntie, wat bij ouderen frequenter het geval is (zie *Inl.6.1.2.*).
- De indicaties van amoxicilline bij de oudere patiënten zijn in principe dezelfde als bij jongere patiënten (voir *BAPCOC* en de rubriek "Plaatsbepaling"). In het kader van acute luchtweginfecties behoren oudere patiënten met multimorbiditeit tot de risicogroepen voor antibioticatoediening bij acute bronchitis. Bij pneumonie zal, omwille van de frequente co-morbiditeit bij ouderen, vaker amoxicilline+clavulaanzuur te verkiezen zijn (zie *BAPCOC*).
- Het symbool 80+ ter hoogte van amoxicilline betekent dat het geneesmiddel opgenomen werd in het *Formularium Ouderenzorg*. Klik op het symbooltje om hier meer over te lezen in de geneesmiddelenfiche.

Interacties

- Vitamine K-antagonisten: interactie werd beschreven met bijna alle antibiotica. Hoewel het bewijs van interactie met vele antibiotica (ook de penicillines) zwak is, wordt uit voorzichtigheid toch aanbevolen om de INR te controleren binnen de 3 tot 5 dagen na het starten van eender welk antibacterieel middel.
- Oestroprogestagenen: er zijn geen bijkomende anticonceptieve maatregelen nodig, tenzij er sprake is van ernstig braken of hevige, waterdunne diarree [zie *Folia november 2021*].
- Verhoogde plasmaconcentratie van penicillines en bepaalde cefalosporines door verminderde renale excretie bij associëren met probenecid, een remmer van de OAT1- en OAT3-transporters.
- Verhoogd risico van maculopapuleuze huiduitslag bij associëren met allopurinol.
- Verhoogde toxiciteit van methotrexaat bij associëren met een penicilline.

Bijzondere voorzorgen

- Het natriumgehalte van bruispreparaten (comprimés, poeders, granulaten) kan problemen geven bij patiënten op een streng zoutarm dieet.
- Amoxicilline vraagt bijzondere aandacht bij ernstige nierinsufficiëntie (zie *Inl.6.1.2.*).

Amoxicilline

Posol.


(toedieningen goed spreiden over de dag)


- pneumonie, bronchitis, acute rinosinusitis of acute middenoorontsteking
 - volw.: 1 g 3 keer per dag gedurende 5 tot 7 dagen
 - kind: 75 tot 100 mg/kg/dag (max. 1 g/dosis) in 3 doses gedurende 5 tot 7 dagen
- tandabces: volw.: 500 mg 3 keer per dag gedurende 3 tot 7 dagen
- erythema migrans bij ziekte van Lyme:
 - volw.: 500 mg 3 keer per dag gedurende 14 dagen
 - kind: 50 mg/kg/dag in 3 doses (max. 500 mg/dosis) gedurende 14 dagen
- Lyme-artritis:
 - volw.: 500 mg 3 keer per dag gedurende 28 dagen
 - kind: 50 mg/kg/dag in 3 doses (max. 500 mg/dosis) gedurende 28 dagen
- eradicatie *H. pylori*: als deel van het behandelingschema: voir 3.1.


AMOXICILLIN AB (Aurobindo)


amoxicilline


filmomh. tabl. (deelb. niet kwantit.)

16 x 500 mg R/ c  7,81 €


30 x 500 mg R/ c  12,56 €


8 x 1.000 mg R/ c  8,58 €


20 x 1.000 mg R/ c  13,38 €

24 x 1.000 mg R/ c  14,26 €

disp. tabl. (deelb. kwantit.)

30 x 500 mg R/ c  12,56 €


16 x 750 mg R/ c  8,68 €

24 x 1.000 mg R/ c  14,26 €

AMOXICILLINE EG (EG)

amoxicilline

harde caps.

16 x 500 mg R/ c  8,16 €



30 x 500 mg R/ c € 12,67 €
disp. tabl. (deelb. niet kwantit.)
8 x 1.000 mg R/ c € 8,75 €
20 x 1.000 mg R/ c € 13,65 €
24 x 1.000 mg R/ c € 14,62 €
siroop susp. (pdr.)
100 ml 250 mg / 5 ml R/ c € 9,09 €
100 ml 500 mg / 5 ml R/ c € 9,47 €

AMOXICILLINE SANDOZ (Sandoz)
amoxicilline
harde caps.
16 x 500 mg R/ c € 7,81 €
disp. tabl. (deelb. niet kwantit.)

16 x 500 mg R/ c € 7,91 €
30 x 500 mg R/ c € 12,56 €
20 x 1.000 mg R/ c € 13,38 €
24 x 1.000 mg R/ c € 14,26 €
siroop susp. (pdr.)
100 ml 250 mg / 5 ml R/ c € 9,09 €
100 ml 500 mg / 5 ml R/ c € 9,47 €

CLAMOXYL (GSK)
amoxicilline
harde caps.
16 x 500 mg R/ c € 8,16 €
disp. tabl. (deelb. niet kwantit.)
8 x 1 g R/ c € 8,75 €

24 x 1 g R/ c € 14,62 €
siroop susp. (pdr.)
100 ml 250 mg / 5 ml R/ c € 9,28 €
CLAMOXYL (GSK)
amoxicilline
siroop susp. (pdr.)
100 ml 125 mg / 5 ml R/ c € 9,07 €

DELAMOXYLE (Laboratoires Delbert)
amoxicilline (natrium)
inj./inf. oploss. (pdr.) i.m./i.v. [flac.]
10 x 1 g U.H. [24 €]

11.1.1.1.4. Amoxicilline + clavulaanzuur

Het gaat om de associatie van amoxicilline met de β -lactamase-inhibitor clavulaanzuur. Amoxicilline alleen wordt besproken in 11.1.1.1.3.

Plaatsbepaling

- Restrictief gebruik van de associatie amoxicilline + clavulaanzuur is belangrijk: alleen wanneer de kans op β -lactamase-producerende micro-organismen duidelijk is verhoogd, heeft amoxicilline + clavulaanzuur een meerwaarde. De associatie amoxicilline + clavulaanzuur wordt ook gebruikt bij infecties waarvoor hospitalisatie vereist is (bv. ernstige pneumonie, intra-abdominale infecties, wondinfecties¹³) en bij ziekenhuisinfecties.¹³
- **Spectrum en resistentie**
 - Voor de penicillines in het algemeen, zie 11.1.1.1.
 - Associëren van de β -lactamase-inhibitor clavulaanzuur aan amoxicilline breidt het antibacteriële spectrum van amoxicilline uit tot sommige β -lactamase-producerende micro-organismen zoals meticilline-gevoelige *S. aureus*, *Klebsiella spp*, *Moraxella catarrhalis*, *Haemophilus influenzae*, *Escherichia coli* en *Bacteroides fragilis*. *Pseudomonas aeruginosa* is van nature resistent.
 - In het ziekenhuismilieu is er toenemende verworven resistentie voor amoxicilline + clavulaanzuur.
- **Voornaamste indicaties voor de ambulante praktijk volgens BAPCOC (11.5., update 2024)**
 - Volwassenen:
 - Respiratoire infecties (hooggedoseerd amoxicilline vereist)
 - infecties van de lage luchtwegen (vermoeden van “community acquired” bacteriële pneumonie en de zeldzame gevallen waarin bij acute bronchitis een antibioticum geïndiceerd is): eerste keuze als empirische behandeling bij volwassen patiënten met comorbiditeit;
 - aspiratiepneumonie;
 - acute exacerbaties van COPD: eerste keuze indien antibiotica geïndiceerd zijn (bv. ernstig ziek zijn, slechte longfunctie, onvoldoende verbetering ondanks maximale bronchodilatatie en orale corticosteroïden);
 - acute middenoorontsteking en acute rinosinitis: wanneer na 2 à 3 dagen amoxicilline geen verbetering optreedt, moet de helft van de dosis amoxicilline vervangen worden door amoxicilline + clavulaanzuur;
 - Diverticulitis indien een antibacteriële behandeling noodzakelijk geacht wordt (immuungecompromitteerde patiënten, belangrijke comorbiditeit of gecompliceerde diverticulitis)



bevestigd door CT-abdomen).

- Gecompliceerde urineweginfecties (acute pyelonefritis, prostatitis): te overwegen wanneer chinolonen gecontra-indiceerd zijn (zie ook 11.1.5.).
- Kinderen: respiratoire infecties:
 - de associatie amoxicilline + clavulaanzuur is nooit eerste keuze;
 - acute rinosinusitis of acute middenoorontsteking: wanneer na 2 tot 3 dagen amoxicilline geen verbetering optreedt, moet de helft van de dosis amoxicilline vervangen worden door amoxicilline + clavulaanzuur.
- Bijtonden van kat, hond of mens:
 - Amoxicilline+clavulaanzuur is de eerste keuze.
 - therapeutisch bij klinisch geïnfecteerde wonden;
 - profylactisch: aangewezen bij bijtonden ter hoogte van hand/pols, been/voet, genitaliën of aangezicht; diepe prikbeten en kneusbijtonden; in aanwezigheid van risicofactoren (verminderde afweer, verhoogd risico van endocarditis of van infectie van een gewrichtsprothese); indien de wonde direct gehecht wordt.

Contra-indicaties

- IgE-gemedieerde penicilline-overgevoeligheid (zie rubriek "Ongewenste effecten").
- Antecedenten van leverlijden bij vroegere behandeling met amoxicilline + clavulaanzuur (SKP).

Ongewenste effecten

- Beïnvloeden van de commensale flora, met mogelijk diarree en gist- en schimmelinfecties tot gevolg. Pseudomembraneuze colitis door proliferatie van *Clostridioïdes difficile* kan optreden na behandeling met allerlei antibiotica, maar wordt frequenter gezien met penicillines (en met cefalosporines, chinolonen, lincomycine en clindamycine).
- Maaglast en diarree: frequenter met amoxicilline + clavulaanzuur dan met amoxicilline alleen.
- **Allergie aan penicillines**
 - Allergische reacties (met inbegrip van anafylactische shock) kunnen optreden.
 - Patiënten met allergie voor de andere penicillines zijn ook allergisch voor amoxicilline maar het tegenovergestelde is niet noodzakelijk waar.
 - Enkel bij een voorgeschiedenis van symptomen van anafylaxie (< 1 uur na inname) of symptomen zoals urticaria, angio-oedeem, hypotensie, hartaritmie, larynxoedeem, en/of bronchospasme binnen de 72 uur na inname, moet van behandeling met penicillines afgezien worden.
 - De incidentie van IgE-gemedieerde penicilline-allergie wordt vaak sterk overschat: anafylactische shock komt voor bij ten hoogste 0,015% van de blootgestelde individuen. Slechts een klein percentage van de vele patiënten die een geschiedenis van penicilline-allergie vermelden, vertoont in werkelijkheid een IgE-gemedieerde allergie. Een huidtest kan nuttig zijn bij twijfel aan IgE-gemedieerde penicilline allergie. Bij kinderen is anafylaxie na inname van penicilline nog zeldzamer.
 - Andere, niet-levensbedreigende allergische reacties zijn overgevoelighedsreacties van type II (anemie of trombocytopenie) of van type III (serumziekte).
 - Bij sommige patiënten met IgE-gemedieerde penicilline-overgevoeligheid bestaat er ook allergie voor de cefalosporines (zie bij de verschillende cefalosporines).
- Naast deze penicilline-allergie bestaat er voor amoxicilline ook een risico van maculopapuleuze huiduitslag. Deze niet-allergische huiduitslag, die moeilijk te onderscheiden is van een type IV-allergische reactie, treedt veel frequenter op bij patiënten met mononucleosis infectiosa of met lymfatische leukemie, en bij gelijktijdige behandeling met allopurinol. Het optreden van deze niet-allergische reactie wordt niet beschouwd als een contra-indicatie voor een toekomstige behandeling met een penicilline.
- Hepatitis, vooral cholestatisch, waarschijnlijk te wijten aan clavulaanzuur. Vooral bij langdurige of herhaalde behandeling, en soms pas enkele weken na stoppen van de behandeling.
- Kristalurie (vooral bij hoge intraveneuze doses) is gemeld.



Zwangerschap en borstvoeding

- De gegevens over gebruik van de associatie amoxicilline + clavulaanzuur tijdens de zwangerschap zijn geruststellend. Geen aanwijzingen van aangeboren afwijkingen of andere nadelige effecten bij het kind op basis van onze bronnen.

Oudere patiënten

- De voorzorgen van gebruik van amoxicilline + clavulaanzuur zijn dezelfde als bij de jongere patienten (zie rubriek "Bijzondere voorzorgen"), maar sommige zijn bij de oudere patiënt nog belangrijker. Hepatische ongewenste effecten zijn vooral gemeld bij ouderen. Amoxicilline + clavulaanzuur vraagt bijzondere aandacht bij ernstige nierinsufficiëntie, wat bij ouderen frequenter het geval is (zie *Inl.6.1.2.*).
- De indicaties van amoxicilline + clavulaanzuur bij de oudere patiënten zijn dezelfde als bij jongere patiënten (zie *BAPCOC* en de rubriek "Plaatsbepaling"). In het kader van acute luchtweginfecties behoren oudere patiënten met multimorbiditeit tot de risicogroepen voor antibioticatoediening bij acute bronchitis. Bij pneumonie zal, omwille van de frequente co-morbiditeit bij ouderen, vaker amoxicilline + clavulaanzuur te verkiezen zijn (zie *BAPCOC*).
- Het symbool 80+ ter hoogte van amoxicilline + clavulaanzuur betekent dat het geneesmiddel opgenomen werd in het *Formularium Ouderenzorg*. Klik op het symbooltje om hier meer over te lezen in de geneesmiddelenfiche.

Interacties

- Vitamine K-antagonisten: interactie werd beschreven met bijna alle antibiotica. Hoewel het bewijs van interactie met vele antibiotica (ook de penicillines) zwak is, wordt uit voorzichtigheid toch aanbevolen om de INR te controleren binnen de 3 tot 5 dagen na het starten van eender welk antibacterieel middel.
- Oestroprogestagenen: er zijn geen bijkomende anticonceptieve maatregelen nodig, tenzij er sprake is van ernstig braken of hevige, waterdunne diarree [*voir Folia de novembre 2021*].
- Verhoogde plasmaconcentratie van penicillines en bepaalde cefalosporines door verminderde renale excretie bij associëren met probenecid, een remmer van de OAT1- en OAT3-transporters.
- Verhoogd risico van maculopapuleuze huiduitslag bij associëren met allopurinol.
- Verhoogde toxiciteit van methotrexaat bij associëren met een penicilline.

Bijzondere voorzorgen

- Het natriumgehalte van bruispreparaten (comprimés, poeders, granulaten) kan problemen geven bij patiënten op streng zoutarm dieet.
- Bij langdurige toepassing nier- en leverfunctie en bloedbeeld regelmatig controleren.
- Oudere patiënten: hepatische ongewenste effecten zijn vooral gemeld bij ouderen.
- Amoxicilline+clavulaanzuur vraagt bijzondere aandacht bij ernstige nierinsufficiëntie (zie *Inl.6.1.2.*).

Amoxicilline + clavulaanzuur

Posol.

per os: (toedieningen goed spreiden over de dag)

- luchtweginfecties (hoge doses amoxicilline wegens kans op partiële resistentie van pneumokokken)

- volw.:
 - pneumonie/bronchitis: 1000 mg amoxicilline + 125 mg clavulaanzuur, 3 keer per dag gedurende 7 dagen (praktisch wordt aanbevolen om 3 keer per dag de combinatie van 500 mg amoxicilline + amoxicilline 500 mg/clavulaanzuur 125 mg toe te dienen)
 - acute exacerbatie van COPD: associatie amoxicilline 875 mg/clavulaanzuur 125 mg 3 keer per dag gedurende 5 dagen
 - acute middenoorontsteking en acute rinosinusitis (indien geen verbetering na 2 tot 3 dagen monotherapie met amoxicilline): amoxicilline 500 mg + associatie amoxicilline 500



mg/clavulaanzuur 125 mg 3 keer per dag. Alternatief: associatie amoxicilline 875 mg/clavulaanzuur 125 mg 3 keer per dag.

- kind: 75 tot 100 mg/kg amoxicilline per dag in 3 doses (max. 1 g/dosis), waarvan 37,5 tot 50 mg/kg/dag als amoxicilline in monopreparaat en 37,5 tot 50 mg/kg/dag als amoxicilline in een associatie met clavulaanzuur (9 tot 12,5 mg/kg/dag)

- bijtewonden

- volw.: associatie amoxicilline 500 mg/clavulaanzuur 125 mg 3 keer per dag gedurende 5 dagen (profylaxe) of 7 dagen (infectie)
- kind: 30 tot 40 mg amoxicilline (max. 500 mg/dosis) + 7,5 tot 10 mg clavulaanzuur /kg/dag in 3 doses gedurende 5 dagen (profylaxe) of 7 dagen (infectie)

- diverticulitis: associatie amoxicilline 500 mg/clavulaanzuur 125 mg 3 keer per dag gedurende 7 dagen

- gecompliceerde urineweginfecties (acute pyelonefritis, prostatitis): associatie amoxicilline 500 mg/clavulaanzuur 125 mg 3 keer per dag gedurende 14 dagen (bij mannen zo nodig 28 dagen)

AMOCLANEEG (EG)

amoxicilline 500 mg
clavulaanzuur (kalium) 125 mg
filmomh. tabl.

16 x R/ c 11,18 €

30 x R/ c 16,01 €

amoxicilline 875 mg
clavulaanzuur (kalium) 125 mg
filmomh. tabl. (deelb. niet kwantit.)

10 x R/ c 10,70 €

20 x R/ c 15,22 €

susp. (pdr., zakjes)

20 x R/ c 15,22 €

amoxicilline 250 mg / 5 ml
clavulaanzuur (kalium) 62,5 mg / 5 ml
siroop susp. (pdr.)

100 ml R/ c 10,88 €

AMOCLANEEUROGENERICS (EG)

amoxicilline 875 mg
clavulaanzuur (kalium) 125 mg
filmomh. tabl. (deelb. niet kwantit.)

20 x R/ c 15,22 €

AMOXICILLIN / CLAVULANIC ACID AB

(Aurobindo)

amoxicilline 500 mg
clavulaanzuur (kalium) 125 mg
filmomh. tabl.

16 x R/ c 11,18 €

amoxicilline 875 mg
clavulaanzuur (kalium) 125 mg
filmomh. tabl. (deelb. niet kwantit.)

10 x R/ c 10,39 €

20 x R/ c 14,51 €

AMOXICLAV SANDOZ (Sandoz)

amoxicilline 500 mg
clavulaanzuur (kalium) 125 mg
omh. tabl. (deelb. niet kwantit.)

16 x R/ c 10,93 €

30 x R/ c 15,52 €

amoxicilline 875 mg
clavulaanzuur (kalium) 125 mg
tabl. (deelb. niet kwantit.)

10 x R/ c 10,62 €

20 x R/ c 14,96 €

amoxicilline 250 mg / 5 ml
clavulaanzuur (kalium) 62,5 mg / 5 ml
siroop susp. (pdr.)

100 ml R/ c 10,92 €

AMOXICLAV SANDOZ (Sandoz)

amoxicilline 125 mg / 5 ml
clavulaanzuur (kalium) 31,25 mg / 5 ml
siroop susp. (pdr.)

60 ml R/ c 7,95 €

amoxicilline (natrium) 500 mg
clavulaanzuur (kalium) 50 mg
inj./inf. oploss. (pdr.) i.v. [flac.]

10 12 €

amoxicilline (natrium) 1.000 mg
clavulaanzuur (kalium) 200 mg
inj./inf. oploss. (pdr.) i.v. [flac.]

10 28 €

amoxicilline (natrium) 2.000 mg

clavulaanzuur (kalium) 200 mg
inj./inf. oploss. (pdr.) i.v. [flac.]

10 37 €

AUGMENTIN (GSK)

amoxicilline 500 mg
clavulaanzuur (kalium) 125 mg
filmomh. tabl. (deelb. niet kwantit.)

16 x R/ c 11,18 €

susp. (pdr., zakjes)

16 x R/ c 15,37 €

amoxicilline 875 mg
clavulaanzuur (kalium) 125 mg
filmomh. tabl. (deelb. niet kwantit.)

10 x R/ c 10,70 €

20 x R/ c 15,22 €

amoxicilline 250 mg / 5 ml
clavulaanzuur (kalium) 62,5 mg / 5 ml
siroop susp. (pdr.)

80 ml R/ c 12,29 €

LEVMENTIN (Laboratoires Delbert)

amoxicilline (natrium) 500 mg
clavulaanzuur (kalium) 50 mg
inj./inf. oploss. (pdr.) i.v. P [flac.]

10 x 12 €

amoxicilline (natrium) 1.000 mg
clavulaanzuur (kalium) 200 mg
inj. oploss. (pdr.) i.v. [flac.]

10 x 28 €

amoxicilline (natrium) 2.000 mg
clavulaanzuur (kalium) 200 mg
inf. oploss. (pdr.) i.v. [flac.]

10 x 37 €

11.1.1.1.5. Carboxypenicillines

Het gaat om temocilline.



Plaatsbepaling

- Temocilline wordt voorbehouden voor ernstige infecties (zie *BAPCOG*).
- **Spectrum en resistentie**
 - Temocilline is actief tegen de meeste Gram-negatieve kiemen, zelfs bij aanwezigheid van β -lactamasen leidend tot resistentie tegen de cefalosporines van de tweede, derde en vierde generatie. Carbapenemase-producerende enterobacteriëen zijn dikwijls resistent tegen temocilline.
 - Het is niet actief tegen *Pseudomonas aeruginosa* en Gram-positieve micro-organismen.

Contra-indicaties

- IgE-gemedieerde penicilline-overgevoeligheid (zie rubriek "Ongewenste effecten").


Ongewenste effecten

- Beïnvloeden van de commensale flora, met mogelijk diarree en gist- en schimmelinfecties tot gevolg. Pseudomembraneuze colitis door proliferatie van *Clostridioides difficile* kan optreden na behandeling met allerlei antibiotica, maar wordt frequenter gezien met penicillines (en met cefalosporines, chinolonen, lincomycine en clindamycine).
- **Allergie aan penicillines**
 - Allergische reacties (met inbegrip van anafylactische shock) kunnen optreden.
 - Enkel bij een voorgeschiedenis van symptomen van anafylaxie (< 1 uur na inname) of symptomen zoals urticaria, angio-oedeem, hypotensie, hartaritmie, larynxoedeem, en/of bronchospasme binnen de 72 uur na inname, moet van behandeling met penicillines afgezien worden.
 - De incidentie van IgE-gemedieerde penicilline-allergie wordt vaak sterk overschat: anafylactische shock komt voor bij ten hoogste 0,015% van de blootgestelde individuen. Slechts een klein percentage van de vele patiënten die een geschiedenis van penicilline-allergie vermelden, vertoont in werkelijkheid een IgE-gemedieerde allergie. Een huidtest kan nuttig zijn bij twijfel aan IgE-gemedieerde penicilline allergie. Bij kinderen is anafylaxie na inname van penicilline nog zeldzamer.
 - Andere, niet-levensbedreigende allergische reacties zijn overgevoelighedsreacties van type II (anemie of trombocytopenie) of van type III (serumziekte).
 - Het optreden van maculopapuleuze huiduitslag op amoxicilline, die niet-allergisch gemedieerd is, wordt niet beschouwd als een contra-indicatie voor een toekomstige behandeling met een penicilline.
 - Bij sommige patiënten met IgE-gemedieerde penicilline-overgevoeligheid bestaat er ook allergie voor de cefalosporines (zie bij de verschillende cefalosporines).

Interacties

- Vitamine K-antagonisten: interactie werd beschreven met bijna alle antibiotica. Hoewel het bewijs van interactie met vele antibiotica (ook de penicillines) zwak is, wordt uit voorzichtigheid toch aanbevolen om de INR te controleren binnen de tot 5 dagen na het starten van eender welk antibacterieel middel.
- Oestroprogestagenen: er zijn geen bijkomende anticonceptieve maatregelen nodig, tenzij er sprake is van ernstig braken of hevige, waterdunne diarree [zie *Folia november 2021*].
- Verhoogde plasmaconcentratie van penicillines en bepaalde cefalosporines door verminderde renale excretie bij associëren met probenecid, een remmer van de OAT1- en OAT3-transporters.
- Verhoogde toxiciteit van methotrexaat bij associëren met een penicilline.

Temocilline

NEGABAN (Eumedica) 

temocilline (dinatrium)

inj./inf. oploss. (pdr.) i.m./i.v. [flac.]

1 x 1 g U.H. [29 €]



1 x 2 g U.H. [58 €]

11.1.1.1.6. Acylureïdopenicillines

Het gaat om piperacilline, steeds in associatie met de β -lactamase-inhibitor tazobactam.

Plaatsbepaling

- De associatie piperacilline + tazobactam is voorbehouden voor ernstige (ziekenhuis)infecties (SKP).
- **Spectrum en resistentie**
 - Toevoeging van tazobactam (als β -lactamase-inhibitor) aan piperacilline maakt het antibioticum actief tegen tal van β -lactamase-producerende kiemen.
 - Het antibacteriële spectrum omvat talrijke Gram-negatieve kiemen (met inbegrip van pseudomonas-, enterobacter-, klebsiella- en serratia-stammen) en de meeste anaeroben (o.a. *Bacteroides fragilis*), evenals streptokokken en *Enterococcus faecalis*. In hospitaalmilieu is er echter toenemende resistentie van Gram-negatieven (*Enterobacter spp*, *Klebsiella spp*, *E. coli*) door de aanwezigheid en verspreiding van nieuwere β -lactamasen (zogenaamde extended spectrum β -lactamasen (ESBL) en carbapenemasen) en door andere resistentiemechanismen.

Contra-indicaties

- IgE-gemedieerde penicilline-overgevoeligheid (zie rubriek "Ongewenste effecten").

Ongewenste effecten

- Beïnvloeden van de commensale flora, met mogelijk diarree en gist- en schimmelinfecties tot gevolg. Pseudomembraneuze colitis door proliferatie van *Clostridioides difficile* kan optreden na behandeling met allerlei antibiotica, maar wordt frequenter gezien met penicillines (en met cefalosporines, chinolonen, lincomycine en clindamycine).
- **Allergie aan penicillines**
 - Allergische reacties (met inbegrip van anafylactische shock) kunnen optreden.
 - Enkel bij een voorgeschiedenis van symptomen van anafylaxie (< 1 uur na inname) of symptomen zoals urticaria, angio-oedeem, hypotensie, hartaritmie, larynxoedeem, en/of bronchospasme binnen de 72 uur na inname, moet van behandeling met penicillines afgezien worden.
 - De incidentie van IgE-gemedieerde penicilline-allergie wordt vaak sterk overschat: anafylactische shock komt voor bij ten hoogste 0,015% van de blootgestelde individuen. Slechts een klein percentage van de vele patiënten die een geschiedenis van penicilline-allergie vermelden, vertoont in werkelijkheid een IgE-gemedieerde allergie. Een huidtest kan nuttig zijn bij twijfel aan IgE-gemedieerde penicilline allergie. Bij kinderen is anafylaxie na inname van penicilline nog zeldzamer.
 - Andere, niet-levensbedreigende allergische reacties zijn overgevoeligheidsreacties van type II (anemie of trombocytopenie) of van type III (serumziekte).
 - Het optreden van maculopapuleuze huiduitslag op amoxicilline, die niet-allergisch gemedieerd is, wordt niet beschouwd als een contra-indicatie voor een toekomstige behandeling met een penicilline.
 - Bij sommige patiënten met IgE-gemedieerde penicilline-overgevoeligheid bestaat er ook allergie voor de cefalosporines (zie bij de verschillende cefalosporines).

Zwangerschap en borstvoeding

- Het is niet mogelijk om een uitspraak te doen over de veiligheid van gebruik van de associatie piperacilline + tazobactam tijdens de zwangerschap (geen of onvoldoende informatie beschikbaar).

Interacties

- Vitamine K-antagonisten: interactie werd beschreven met bijna alle antibiotica. Hoewel het bewijs van interactie met vele antibiotica (ook de penicillines) zwak is, wordt uit voorzichtigheid toch aanbevolen om



de INR te controleren binnen de 3 tot 5 dagen na het starten van eender welk antibacterieel middel.

- Oestroprogestagenen: er zijn geen bijkomende anticonceptieve maatregelen nodig, tenzij er sprake is van ernstig braken of hevige, waterdunne diarree [zie *Folia november 2021*].
- Verhoogde plasmaconcentratie van penicillines en bepaalde cefalosporines door verminderde renale excretie bij associëren met probenecid, een remmer van de OAT1- en OAT3-transporters.
- Verhoogde toxiciteit van methotrexaat bij associëren met een penicilline.

Piperacilline + tazobactam

Posol.

- volw.: 4 g (piperacilline), 4 keer per dag
- kind < 12 jaar: 80 mg (piperacilline)/kg, 4 keer per dag (max. 16 g/d.)

PIPERACILLINE / TAZOBACTAM EG (EG)

piperacilline (natrium) 2 g
tazobactam (natrium) 250 mg
inf. oploss. (pdr.) i.v. [flac.]
1 x 5 €

piperacilline (natrium) 4 g
tazobactam (natrium) 500 mg
inf. oploss. (pdr.) i.v. [flac.]
10 x 95 €

PIPERACILLINE / TAZOBACTAM FRESENIUS KABI (Fresenius Kabi)

piperacilline (natrium) 2 g
tazobactam (natrium) 250 mg
inf. oploss. (pdr.) i.v. [flac.]
10 x R/a ▶ b ▶ 58,82 €

piperacilline (natrium) 4 g
tazobactam (natrium) 500 mg
inf. oploss. (pdr.) i.v. [flac.]
10 x R/a ▶ b ▶ 99,10 €

PIPERACILLINE / TAZOBACTAM SANDOZ (Sandoz)

piperacilline (natrium) 4 g
tazobactam (natrium) 500 mg
inf. oploss. (pdr.) i.v. [flac.]
10 x 85 €

PIPERACILLINE / TAZOBACTAM VIATRIS (Viatris)

piperacilline (natrium) 2 g
tazobactam (natrium) 250 mg
inf. oploss. (pdr.) i.v. [flac.]

1 x
piperacilline (natrium) 4 g
tazobactam (natrium) 500 mg
inf. oploss. (pdr.) i.v. [flac.]
1 x 9 €

PIPERACILLIN / TAZOBACTAM EUGIA (Aurobindo)

piperacilline (natrium) 2 g
tazobactam (natrium) 250 mg
inf. oploss. (pdr.) i.v. [flac.]
10 x 33 €
piperacilline (natrium) 4 g
tazobactam (natrium) 500 mg
inf. oploss. (pdr.) i.v. [flac.]
10 x 76 €

11.1.1.2. Cefalosporines

De cefalosporines bezitten, zoals de penicillines, een β -lactamring en hun werkingsmechanisme is gelijkaardig, maar hun β -lactamring is minder gevoelig voor afbraak door β -lactamasen.

Plaatsbepaling

- In de ambulante praktijk worden cefalosporines zelden als eerste keuze voorgeschreven. Bij een respiratoire infectie wordt, vanuit een verantwoord antibioticumbeleid, de voorkeur gegeven aan voldoende hoge doses amoxicilline, effectief in >99% van alle pneumokokkeninfecties.¹²
- Cefalosporines hebben een plaats bij gedocumenteerde resistentie t.o.v. penicilline of aminopenicillines.
- Cefalosporines hebben een plaats bij gedocumenteerde niet-IgE-gemedieerde penicilline-allergie¹⁶.
- Bij gedocumenteerde IgE-gemedieerde penicilline-allergie zijn de cefalosporines van de eerste en vijfde generatie geen alternatief voor penicillines. Cefuroxim (tweede generatie) en de cefalosporines van de derde en de vierde generatie mogen bij deze patiënten wél gebruikt worden¹⁷, mits observatie in een ziekenhuismilieu¹⁸.
- Aangezien niet-allergische maculopapuleuze huiduitslag op aminopenicillines geen allergische reactie is, zijn antecedenten hiervan geen reden om cefalosporines te mijden.
- **Spectrum en resistentie**
 - De cefalosporines zijn actief tegen β -lactamase-producerende stafylokokken, maar niet – met uitzondering van ceftaroline – tegen meticilline-resistente stafylokokken (MRSA). Enterokokken zijn van nature resistent tegen bijna alle cefalosporines.



- De cefalosporines zijn inactief tegen de zogenaamde “atypische” bacteriën (*Mycoplasma pneumoniae*, *Chlamydia*) en *Legionella pneumophila*.

11.1.1.2.1. Eerste generatie

Het gaat om cefadroxil, cefalexine en cefazoline.

Plaatsbepaling

- Zie 11.1.1.2.
- **Spectrum en resistentie**
 - Voor de cefalosporine in het algemeen, zie 11.1.1.2.
 - De cefalosporines van de eerste generatie zijn actief tegen streptokokken, maar minder dan penicilline G.
 - Deze cefalosporines hebben een beperkte activiteit tegen Gram-negatieven zoals *Escherichia coli* en *Klebsiella*.
 - Ze zijn nauwelijks actief tegen *Haemophilus influenzae*.
- Deze cefalosporines dringen moeilijk doorheen de bloed-hersenbarrière en zijn dus niet aangewezen bij meningitis.
- Cefadroxil en cefalexine worden na orale toediening praktisch volledig geresorbeerd.
- **Voornaamste indicaties voor de ambulante praktijk volgens BAPCOC (11.5., update 2024)**
 - Respiratoire infecties: de cefalosporines van de eerste generatie worden niet aangeraden bij lage-luchtweginfecties.
 - Acute keelpijn wanneer antibiotica geïndiceerd zijn en feneticilline niet kan gebruikt worden: cefadroxil (kind en volwassene) of cefalexine (volwassenen).
 - Infecties van huid en weke delen
 - Impetigo, wanneer lokale behandeling niet volstaat [zie ook *Folia november 2018*]: cefadroxil (bij kinderen en volwassene) en cefalexine (bij volwassene) zijn een alternatief voor flucloxacilline. Er moet bij impetigo bijzondere aandacht gaan naar de keuze van het antibioticum als de patiënt een bekende MRSA-drager is.
 - Postpartum mastitis: bij patiënten met niet-IgE-gemedieerde penicilline-allergie indien antibiotica geïndiceerd zijn (zie 11.1.1.1.2.).
- **Indicaties niet opgenomen in de BAPCOC-gids**
 - Het parenteraal toegediende cefazoline wordt vooral gebruikt in de perioperatieve profylaxe (SKP).

Contra-indicaties

- IgE-gemedieerde penicilline-overgevoeligheid (zie rubriek “Ongewenste effecten” in 11.1.1.1.).

Ongewenste effecten

- Beïnvloeden van de commensale flora, met mogelijk diarree en gist- en schimmelinfecties tot gevolg. Pseudomembraneuze colitis door proliferatie van *Clostridioides difficile* kan optreden na behandeling met allerlei antibiotica, maar wordt frequenter gezien met cefalosporines (en met penicillines, chinolonen, lincomycine en clindamycine).
- Allergische reacties:
 - Bij 2,5 tot 10% van de patiënten met IgE-gemedieerde penicilline-overgevoeligheid bestaat er ook allergie voor de cefalosporines van de eerste en vijfde generatie.
 - Patiënten met IgE-gemedieerde penicilline-overgevoeligheid mogen wel, mits observatie in een ziekenhuismilieu, een cefalosporine van de derde of de vierde generatie, cefuroxim¹⁹ ²⁰ (tweede generatie), een monobactam of een carbapenem toegediend krijgen.
- Hematologische stoornissen (o.a. hemolytische anemie, vooral beschreven met ceftriaxon).
- Neurologische stoornissen (verwardheid, agitatie, myoclonieën), vooral bij onvoldoende dosisreductie van cefalosporines van de derde en vierde generatie in geval van nierinsufficiëntie.



- Zeer ernstige huidreacties zoals syndroom van Stevens-Johnson: zelden.
- Hepatische afwijkingen en nefrotoxiciteit: zelden.

Zwangerschap en borstvoeding

- Cefadroxil, cefalexine en cefazoline: de beperkte gegevens over gebruik van deze preparaten tijdens de zwangerschap zijn geruststellend. Geen aanwijzingen van aangeboren afwijkingen of andere nadelige effecten bij het kind op basis van onze bronnen.

Oudere patiënten

- Behandeling met deze cefalosporines vraagt bijzondere aandacht bij ernstige (en voor sommige ook bij matige) nierinsufficiëntie, wat bij ouderen frequenter het geval is (*zie Inl.6.1.2.*).
- De indicaties van deze cefalosporines zijn bij oudere patiënten dezelfde als bij jongere patiënten (*zie BAPCOC en rubriek "Plaatsbepaling"*).
- Het symbool 80+ ter hoogte van cefalexine betekent dat het geneesmiddel opgenomen werd in het *Formularium Ouderenzorg*. Klik op het symbooltje om hier meer over te lezen in de geneesmiddelenfiche.

Interacties

- Vitamine K-antagonisten: de cefalosporines (vooral **cefazoline**) kunnen het effect van vitamine K-antagonisten versterken. Uit voorzichtigheid wordt aanbevolen om de INR te controleren binnen de 3 tot 5 dagen na het starten van het antibacterieel middel.
- Oestroprogestagenen: er zijn geen bijkomende anticonceptieve maatregelen nodig, tenzij er sprake is van ernstig braken of hevige, waterdunne diarree [*zie Folia november 2021*].
- Verhoogde plasmaconcentratie van penicillines en bepaalde cefalosporines door verminderde renale excretie bij associëren met probenecid, een remmer van de OAT1- en OAT3-transporters.
- Verhoogd risico van nefrotoxiciteit bij associëren met aminoglycosiden of lisdiuretica: zelden.

Bijzondere voorzorgen

- Behandeling met deze cefalosporines vraagt bijzondere aandacht bij ernstige (en voor sommige ook bij matige) nierinsufficiëntie (*zie Inl.6.1.2.*).

Cefadroxil

Posol.

acute keelpijn

- volw.: 1 gram 2 keer per dag gedurende 7 dagen
- kind: 30 mg/kg/dag in 2 doses gedurende 7 dagen

impetigo

- volw.: 1 gram 2 keer per dag gedurende 7 dagen
- kind: 30 mg/kg/dag in 2 of 3 doses gedurende 7 dagen

CEFADROXIL SANDOZ (Sandoz)

cefadroxil

harde caps.

16 x 500 mg R/ c 8,68 €

DURACEF (Cophana)

cefadroxil

siroop susp. (pdr.)

80 ml 250 mg / 5 ml R/ c 23,90 €

80 ml 500 mg / 5 ml R/ c 25,67 €




Cefalexine

Posol.


: volw.:

- acute keelpijn: 1 gram 2 keer per dag gedurende 7 dagen
- impetigo: 500 mg tot 1 gram 2 tot 4 keer per dag gedurende 7 dagen
- postpartum mastitis: 500 mg 4 keer per dag gedurende 10 tot 14 dagen

KEFORAL (Eurocept) 

cefalexine

tabl. (deelb. kwantit.)


20 x 500 mg R/ c  15,59 €

Cefazoline

CEFAZOLINE SANDOZ (Sandoz) 

cefazoline (natrium)

inj./inf. oploss. (pdr.) i.m./i.v. [flac.]

10 x 1 g R/ b  31,85 €

inf. oploss. (pdr.) i.v. [flac.]

10 x 2 g U.H. [44 €]

CEFAZOLINE VIATRIS (Viatrix) 

cefazoline (natrium)

inj./inf. oploss. (pdr.) i.m./i.v. [flac.]

10 x 1 g U.H. [15 €]

10 x 2 g U.H. [31 €]

11.1.1.2.2. Tweede generatie

Het gaat om cefuroxim.

Plaatsbepaling

- Zie 11.1.1.2.
- De cefalosporines van de tweede generatie via intraveneuze weg zijn vooral aangewezen bij infecties waarvoor hospitalisatie vereist is (bv. ernstige pneumonie, intra-abdominale infecties, wondinfecties) en bij ziekenhuisinfecties.¹³
- Cefuroxim natrium wordt enkel parenteraal gebruikt.
- Cefuroxim axetil wordt na orale toediening slechts voor 40% geresorbeerd. Het wordt daarom niet aangeraden bij volwassenen met ernstige infecties zoals pneumonie. Bij kinderen met vermoeden van “community acquired” bacteriële pneumonie wordt cefuroxim axetil voorgesteld in geval van niet-IgE-gemedieerde penicilline-allergie, in doses die hoger zijn dan in de SKP (BAPCOC; Consensusconferentie “Het rationeel gebruik van de antibiotica bij het kind in de ambulante zorg”, 2016).
- **Spectrum en resistentie**
 - Voor de cefalosporine in het algemeen, zie 11.1.1.2.
 - De cefalosporines van de tweede generatie zijn over het algemeen minder actief tegenover streptokokken en stafylokokken dan de cefalosporines van de eerste generatie.
 - Ze hebben een breder spectrum tegenover Gram-negatieve bacillen (o.a. *Haemophilus influenzae*, *Moraxella catharralis*) door hun betere weerstand tegen β -lactamasen.
 - Cefuroxim is actief tegen *Haemophilus influenzae*, maar is niet aangewezen bij ernstige infecties door *Haemophilus influenzae* zoals epiglottitis²¹.



- Er is toenemende verworven resistentie van Gram-negatieven (*Enterobacter spp*, *Klebsiella spp*, *E. coli*) door de aanwezigheid en verspreiding van zogenaamde extended spectrum β -lactamase (ESBL). *Pseudomonas* is van nature resistent.
- Voor de behandeling van pneumokokkeninfecties bij patiënten met niet-IgE-gemedieerde penicilline-allergie, zijn de cefalosporines van de tweede generatie in de ambulante praktijk geschikter dan deze van de eerste generatie²².
- **Voorname indicaties voor de ambulante praktijk volgens BAPCOC (11.5., update 2024)**
 - Cefuroxim axetil
 - Respiratoire infecties
 - Respiratoire infecties: wegens hun slechte biologische beschikbaarheid worden ze niet aangeraden bij volwassenen met ernstige infecties zoals pneumonie.
 - Kinderen met niet-IgE-gemedieerde penicilline-allergie:
 - acute middenoorontsteking en acute rinosinusitis, wanneer antibiotica geïndiceerd zijn;
 - infecties van de lage luchtwegen: vermoeden van “community acquired” bacteriële pneumonie en de zeldzame gevallen waarin bij acute bronchitis een antibioticum geïndiceerd is.
 - Volwassenen met niet-IgE-gemedieerde penicilline-allergie: acute middenoorontsteking, wanneer antibiotica geïndiceerd zijn.
 - Cystitis bij kinderen als nitrofurantoïne niet kan gebruikt worden.

Contra-indicaties

- IgE-gemedieerde penicilline-overgevoeligheid (zie rubriek “Ongewenste effecten”).

Ongewenste effecten

- Beïnvloeden van de commensale flora, met mogelijk diarree en gist- en schimmelinfecties tot gevolg. Pseudomembraneuze colitis door proliferatie van *Clostridioides difficile* kan optreden na behandeling met allerlei antibiotica, maar wordt frequenter gezien met cefalosporines (en met penicillines, chinolonen, lincomycine en clindamycine).
- Allergische reacties:
 - Bij 2,5 tot 10% van de patiënten met IgE-gemedieerde penicilline-overgevoeligheid bestaat er ook allergie voor de cefalosporines van de eerste en vijfde generatie.
 - Patiënten met IgE-gemedieerde penicilline-overgevoeligheid mogen wel, mits observatie in een ziekenhuismilieu, een cefalosporine van de derde of de vierde generatie, cefuroxim^{19 20} (tweede generatie), een monobactam of een carbapenem toegediend krijgen. Toch wordt cefuroxim in de BAPCOC-gids gereserveerd voor patiënten met niet-IgE-gemedieerde penicilline allergie.
- Zeer ernstige huidreacties zoals syndroom van Stevens-Johnson: zelden.
- Hematologische stoornissen (o.a. hemolytische anemie, vooral beschreven met ceftriaxon).
- Neurologische stoornissen (verwardheid, agitatie, myoclonieën), vooral bij onvoldoende dosisreductie van cefalosporines van de derde en vierde generatie in geval van nierinsufficiëntie.

Zwangerschap en borstvoeding

- De beperkte gegevens over gebruik van cefuroxim tijdens de zwangerschap zijn geruststellend. Geen aanwijzingen van aangeboren afwijkingen of andere nadelige effecten bij het kind op basis van onze bronnen.

Oudere patiënten

- Behandeling met cefuroxim vraagt bijzondere aandacht bij ernstige nierinsufficiëntie, wat bij ouderen frequenter het geval is (zie Inl.6.1.2).
- De antibacteriële behandeling van een acute middenoorontsteking is bij ouderen dezelfde als bij jongere patiënten (zie BAPCOC en rubriek “Plaatsbepaling”).



- Het symbool 80+ ter hoogte van cefuroxim (axetil) betekent dat het geneesmiddel opgenomen werd in het *Formularium Ouderenzorg*. Klik op het symbooltje om hier meer over te lezen in de geneesmiddelenfiche.

Interacties

- Vitamine K-antagonisten: de cefalosporines (vooral cefazoline) kunnen het effect van vitamine K-antagonisten versterken. Uit voorzichtigheid wordt aanbevolen om de INR te controleren binnen de 3 tot 5 dagen na het starten van het antibacterieel middel.
- Oestroprogestagenen: er zijn geen bijkomende anticonceptieve maatregelen nodig, tenzij er sprake is van ernstig braken of hevige, waterdunne diarree [zie *Folia november 2021*].
- Verhoogde plasmaconcentratie van penicillines en bepaalde cefalosporines door verminderde renale excretie bij associëren met probenecid, een remmer van de OAT1- en OAT3-transporters.
- Verhoogd risico van nefrotoxiciteit bij associëren met aminoglycosiden of lisdiuretica: zelden.

Bijzondere voorzorgen

- Behandeling met cefuroxim vraagt bijzondere aandacht bij ernstige nierinsufficiëntie (zie *Inl.6.1.2*).

Cefuroxim (axetil)

Posol.

per os: cefuroxim axetil:

- luchtweginfecties

- volw.: 500 mg 3 keer per dag gedurende 5 dagen (acute middenoorontsteking)
- kind: 30 tot 50 mg/kg/dag in 3 doses gedurende 5 dagen (acute middenoorontsteking, acute rhinosinusitis) of 7 dagen (acute infectie van de lage luchtwegen), max. 500 mg 3 keer per dag

- cystitis: kind: 30 mg/kg/dag in 3 doses gedurende 5 dagen (max. 3 x 500 mg per dag)

CEFUROXIME EG (EG)

cefuroxim (axetil)

filmomh. tabl.

10 x 500 mg R/ c 12,34 €

20 x 500 mg R/ c 17,06 €

24 x 500 mg R/ c 21,66 €

CEFUROXIM SANDOZ (Sandoz)

cefuroxim (axetil)

filmomh. tabl.

20 x 500 mg R/ c 19,00 €

24 x 500 mg R/ c 21,66 €

ZINNAT (Sandoz)

cefuroxim (axetil)

filmomh. tabl.

10 x 250 mg R/ c 10,96 €

10 x 500 mg R/ c 12,34 €

20 x 500 mg R/ c 16,46 €

siroop susp. (gran.)

100 ml 250 mg / 5 ml R/ c
12,27 €

Cefuroxim (sodium)

CEFUROXIM FRESENIUS KABI (Fresenius Kabi)

cefuroxim (natrium)

inj./inf. oploss. (pdr.) i.m./i.v. [flac.]

10 x 750 mg R/ b 27,23 €

inf. oploss. (pdr.) i.v. [flac.]

10 x 1,5 g R/ b 46,62 €

ZINACEF (Sandoz)

cefuroxim (natrium)

inj. oploss. (pdr.) i.m./i.v. [flac.]

1 x 750 mg R/ b 9,69 €

1 x 1,5 g R/ b 11,07 €



11.1.1.2.3. Derde generatie

Het gaat om cefotaxim, ceftazidim (al dan niet in combinatie met de β -lactamase-inhibitor avibactam) en ceftriaxon.

Plaatsbepaling

- Zie 11.1.1.2.
- De cefalosporines van de derde generatie zijn voorbehouden voor ernstige infecties waarvoor hospitalisatie vereist is¹³ (bv. ernstige pneumonie, bacteriële meningitis, wondinfecties) en voor ziekenhuisinfecties. Alleen bij SOI is er een plaats in de ambulante zorg²³.
- **Spectrum en resistentie**
 - Voor de cefalosporines in het algemeen, zie 11.1.1.2.
 - De cefalosporines van de derde generatie zijn veel minder gevoelig voor β -lactamasen dan de cefalosporines van de eerste en tweede generatie.
 - Wat Gram-negatieve bacteriën betreft, hebben de cefalosporines van deze generatie een spectrum dat de meeste *Enterobacteriën* bestrijkt. Enkel ceftazidim is actief tegen *Pseudomonas aeruginosa*. Er is voor cefalosporines toenemende resistentie van Gram-negatieven (*Enterobacter spp*, *Klebsiella spp*, *E. coli*) onder meer door de aanwezigheid en verspreiding van zogenaamde *extended-spectrum* β -lactamasen (ESBL). De nieuwe β -lactamase-inhibitor avibactam elimineert de meeste ESBL; wegens snelle resistentievorming is een restrictief gebruik aangewezen.
 - Tegenover stafylokokken zijn de cefalosporines van de derde generatie in het algemeen minder actief dan de cefalosporines van de eerste generatie, maar cefotaxim en ceftriaxon zijn actief tegen de meeste penicilline-resistente stammen van *Streptococcus pneumoniae*.
- **Voornaamste indicaties voor de ambulante praktijk volgens BAPCOC (11.5., update 2024)**
 - Urogenitale infecties (voor de doseringen, zie doseringskader ceftriaxon)
 - Empirische behandeling van urethritis waarbij zowel chlamydia als gonokokken betrokken kunnen zijn: ceftriaxon i.m., in combinatie met azithromycine of doxycycline.
 - Etiologische behandeling van urethritis door gonokokken: ceftriaxon i.m.
 - Etiologische behandeling van asymptomatische gonokokkeninfectie (detectie via screening) en in kader van partnerbehandeling: ceftriaxon i.m.
 - Empirische behandeling van *pelvic inflammatory disease* (PID): ceftriaxon i.m. + doxycycline + metronidazol.
 - Etiologische behandeling van PID door chlamydia en etiologische behandeling (of bij sterk vermoeden) van PID door gonokokken: ceftriaxon i.m., steeds in combinatie met andere antibiotica.
 - Orchi-epididymitis met vermoeden van SOI: ceftriaxon i.m. + doxycycline per os; bij vermoeden van zowel SOI als enterobacteriën: ceftriaxon i.m. + levofloxacin + (bij bewezen chlamydia) doxycycline.
- **Indicaties niet opgenomen in de BAPCOC-gids**
 - Profylaxe van meningokokkenmeningitis na contact met een index-case: ceftriaxon (off-label) naast PO alternatieven (ciprofloxacin of rifampicine). Voor de aanbevelingen van de Gemeenschappen over antibacteriële profylaxe en eventuele vaccinatie van contacten: "Meningokokken invasieve infecties" (Vlaanderen > Departement Zorg); "Fiche infections invasives à méningocoques" (AVIQ).
 - Cefotaxim, ceftazidim en ceftriaxon bereiken een voldoende concentratie in het cerebrospinale vocht voor de behandeling van bacteriële meningitis; ze zijn, in hoge dosis, bij deze indicatie de voorkeursantibiotica^{24,13}.
 - Ceftazidim bestaat ook in een vaste associatie met avibactam, een β -lactamase-inhibitor. Aangezien resistentie tegen deze associatie snel optreedt, dient het gebruik ervan strikt beperkt te worden tot gerichte behandeling van zeer resistente Gram-negatieve kiemen.^{25,26}



Contra-indicaties

- Ceftriaxon: prematuren; pasgeborenen met hyperbilirubinemie; pasgeborenen jonger dan 28 dagen bij wie calciumhoudende infusievloeistoffen gegeven worden (zie rubriek "Interacties").

Ongewenste effecten

- Beïnvloeden van de commensale flora, met mogelijk diarree en gist- en schimmelinfecties tot gevolg. Pseudomembraneuze colitis door proliferatie van *Clostridioides difficile* kan optreden na behandeling met allerlei antibiotica, maar wordt frequenter gezien met cefalosporines (en met penicillines, chinolonen, lincomycine en clindamycine).
- Allergische reacties:
 - Bij 2,5 tot 10% van de patiënten met IgE-gemedieerde penicilline-overgevoeligheid bestaat er ook allergie voor de cefalosporines van de eerste en vijfde generatie.
 - Patiënten met IgE-gemedieerde penicilline-overgevoeligheid mogen wel, mits observatie in een ziekenhuismilieu, een cefalosporine van de derde of de vierde generatie, cefuroxim¹⁹ ²⁰ (tweede generatie), een monobactam of een carbapenem toegediend krijgen.
- Zeer ernstige huidreacties zoals syndroom van Stevens-Johnson: zelden.
- Hematologische stoornissen (o.a. hemolytische anemie, vooral beschreven met ceftriaxon).
- Neurologische stoornissen (verwardheid, agitatie, myoclonieën), vooral bij onvoldoende dosisreductie van cefalosporines van de derde en vierde generatie in geval van nierinsufficiëntie.
- Ceftriaxon: neerslag van calciumceftriaxon indien ook calcium wordt toegediend (zie rubriek "Interacties").

Zwangerschap en borstvoeding

- Cefotaxim, ceftazidim (al dan niet in combinatie met de β -lactamase-inhibitor avibactam) en ceftriaxon: de beperkte gegevens over gebruik van deze preparaten tijdens de zwangerschap zijn geruststellend. Geen aanwijzingen van aangeboren afwijkingen of andere nadelige effecten bij het kind op basis van onze bronnen.

Interacties

- Vitamine K-antagonisten: de cefalosporines (vooral cefazoline) kunnen het effect van vitamine K-antagonisten versterken. Uit voorzichtigheid wordt aanbevolen om de INR te controleren binnen de 3 tot 5 dagen na het starten van het antibacterieel middel.
- Oestroprogestagenen: er zijn geen bijkomende anticonceptieve maatregelen nodig, tenzij er sprake is van ernstig braken of hevige, waterdunne diarree [zie *Folia november 2021*].
- Verhoogde plasmaconcentratie van penicillines en bepaalde cefalosporines door verminderde renale excretie bij associëren met probenecid, een remmer van de OAT1- en OAT3-transporters.
- Ceftriaxon niet gelijktijdig toedienen met intraveneuze calciumhoudende oplossingen (waaronder parenterale voeding), zelfs niet via verschillende infuuslijnen, vanwege het risico van precipitatie. Ceftriaxon en calciumhoudende oplossingen kunnen wel na elkaar worden toegediend (maar niet bij een pasgeborene jonger dan 28 dagen), mits de infuuslijnen tussen de toediening van de verschillende oplossingen zorgvuldig gespoeld worden met een fysiologische zoutoplossing.
- Verhoogd risico van nefrotoxiciteit bij associëren met aminoglycosiden of lisdiuretica: zelden.

Bijzondere voorzorgen

- Intraveneuze toediening gebeurt in trage injectie of infuus.

Cefotaxim

CLAFORAN (Amdipharm)

cefotaxim (natrium)

inj. oploss. (pdr. + solv.) i.m./i.v. [flac. + amp.]



1 x 1.000 mg + 4 ml solv. R/ b ▶ € 9,71 €

Ceftazidim

CEFTAZIDIM FRESENIUS KABI 10 x 2 g U.H. []

(Fresenius Kabi) ^{RP}

ceftazidim

inj. oploss. (pdr.) i.m./i.v. [flac.]

10 x 1 g U.H. []

inj./inf. oploss. (pdr.) i.m./i.v. [flac.]

CEFTAZIDIM VIATRIS (Viatris) ^{RP}

ceftazidim

inj./inf. oploss. (pdr.) i.m./i.v. [flac.]

5 x 1 g U.H. [30 €]

5 x 2 g U.H. [59 €]

GLAZIDIM (Sandoz) ^{RP}

ceftazidim

inj./inf. oploss. (pdr.) i.m./i.v. [flac.]

1 x 1 g U.H. [5 €]

inj./inf. oploss. (pdr.) i.v. [flac.]

1 x 2 g U.H. [8 €]

Ceftriaxon

Posol.

urethritis (o.a. empirische behandeling SOI), PID, orchi-epididymitis: 1 g eenmalig i.m. (al dan niet in combinatie met andere antibiotica)

- Empirische behandeling van urethritis waarbij zowel chlamydia als gonokokken betrokken kunnen zijn: ceftriaxon eenmalig 1 g, in combinatie met azithromycine (2 g eenmalig per os) of doxycycline (100 mg 2 keer per dag gedurende 7 dagen).
- Etiologische behandeling van urethritis door gonokokken: ceftriaxon eenmalig 1 g i.m.
- Etiologische behandeling van asymptomatische gonokokkeninfectie (detectie via screening) en in kader van partnerbehandeling: ceftriaxon eenmalig 1 g i.m.
- Empirische behandeling van pelvic inflammatory disease (PID): ceftriaxon eenmalig 1 g i.m. + doxycycline (100 mg 2 keer per dag gedurende 14 dagen) + metronidazol (500 mg 3 keer per dag gedurende 14 dagen).
- Etiologische behandeling van PID door *chlamydia* en etiologische behandeling (of bij sterk vermoeden) van PID door gonokokken: ceftriaxon eenmalig 1 g i.m., steeds in combinatie met andere antibiotica: zie 11.5.4.5.
- Orchi-epididymitis met vermoeden van SOI: ceftriaxon eenmalig 1 g i.m. + doxycycline per os; bij vermoeden van zowel SOI als enterobacteriën: ceftriaxon eenmalig 1 g i.m. + levofloxacin + (bij bewezen chlamydia) doxycycline: zie 11.5.4.4.

CEFTRIAXONE FRESENIUS KABI
(Fresenius Kabi)

ceftriaxon (dinatrium)

inj./inf. oploss. (pdr.) i.m./i.v. [flac.]

10 x 1 g R/ b ▶ € 58,26 €

inf. oploss. (pdr.) i.v. [flac.]

10 x 2 g R/ b ▶ € 106,15 €

CEFTRIAXONE KALCEKS (Grindeks - Kalceks)

ceftriaxon (dinatrium)

inj./inf. oploss. (pdr.) i.m./i.v. [flac.]

10 x 1 g R/ b ▶ € 55,86 €

10 x 2 g R/ b ▶ € 101,66 €

ROCEPHINE (Roche)

ceftriaxon (dinatrium)

inj. oploss. (pdr. + solv.) i.m. IM

Lidocaïne [flac. + amp.]

1 x 1 g + 3,5 ml solv. R/ b ▶ €

19,00 €

(solvent bevat lidocaïne)

Ceftazidim + avibactam

ZAVICEFTA (Pfizer) ^{RP}

ceftazidim 2 g

avibactam (natrium) 0,5 g

inf. oploss. conc. (pdr.) i.v. [flac.]

10 x 1.056 €

11.1.1.2.4. Vierde generatie

Het gaat om cefepim.



Plaatsbepaling

- Zie 11.1.1.2.
- Cefepim heeft enkel een plaats bij infecties waarvoor hospitalisatie vereist is (bv. ernstige pneumonie, intra-abdominale infecties, wondinfecties) en bij ziekenhuisinfecties (SKP).
- **Spectrum en resistentie**
 - Voor de cefalosporines in het algemeen, zie 11.1.1.2.
 - Het spectrum van cefepim is vergelijkbaar met dat van ceftazidim (zie 11.1.1.2.3.); ten opzichte van de cefalosporines van de derde generatie, is cefepim minder gevoelig voor een aantal β -lactamases, en heeft het een betere activiteit tegen meticilline-gevoelige stafylokokken.

Ongewenste effecten

- Beïnvloeden van de commensale flora, met mogelijk diarree en gist- en schimmelinfecties tot gevolg. Pseudomembraneuze colitis door proliferatie van *Clostridioides difficile* kan optreden na behandeling met allerlei antibiotica, maar wordt frequenter gezien met cefalosporines (en met penicillines, chinolonen, lincomycine en clindamycine).
- Allergische reacties:
 - Bij 2,5 tot 10% van de patiënten met IgE-gemedieerde penicilline-overgevoeligheid bestaat er ook allergie voor de cefalosporines van de eerste en vijfde generatie.
 - Patiënten met IgE-gemedieerde penicilline-overgevoeligheid mogen wel, mits observatie in een ziekenhuismilieu, een cefalosporine van de derde of de vierde generatie, cefuroxim¹⁹ ²⁰ (tweede generatie), een monobactam of een carbapenem toegediend krijgen.
- Zeer ernstige huidreacties zoals syndroom van Stevens-Johnson: zelden.
- Hematologische stoornissen (o.a. hemolytische anemie, vooral beschreven met ceftriaxon).
- Neurologische stoornissen (verwardheid, agitatie, myoclonieën), vooral bij onvoldoende dosisreductie van cefalosporines van de derde en vierde generatie in geval van nierinsufficiëntie.

Zwangerschap en borstvoeding

- Het is niet mogelijk om een uitspraak te doen over de veiligheid van gebruik van deze preparaten tijdens de zwangerschap (geen of onvoldoende informatie beschikbaar).

Interacties

- Vitamine K-antagonisten: de cefalosporines (vooral cefazoline) kunnen het effect van vitamine K-antagonisten versterken. Uit voorzichtigheid wordt aanbevolen om de INR te controleren binnen de 3 tot 5 dagen na het starten van het antibacterieel middel.
- Oestroprogestagenen: er zijn geen bijkomende anticonceptieve maatregelen nodig, tenzij er sprake is van ernstig braken of hevige, waterdunne diarree [zie *Folia november 2021*].
- Verhoogde plasmaconcentratie van penicillines en bepaalde cefalosporines door verminderde renale excretie bij associëren met probenecid, een remmer van de OAT1- en OAT3-transporters.
- Verhoogd risico van nefrotoxiciteit bij associëren met aminoglycosiden of lisdiuretica: zelden.

Cefepim

CEFEPIM FRESENIUS KABI (Fresenius Kabi) 

cefepim (dihydrochloride)

inj./inf. oploss. (pdr.) i.v. [flac.]

10 x 1 g U.H. []

10 x 2 g U.H. []

11.1.1.2.5. Vijfde generatie

Het gaat om ceftaroline en om ceftolozaan (in combinatie met de bèta-lactamase-inhibitor tazobactam).



Plaatsbepaling

- *Zie 11.1.1.2.*
- Ceftaroline wordt voorbehouden voor ernstige infecties waarvoor hospitalisatie vereist is (bv ernstige huid- of wekedeleninfecties) en ziekenhuisinfecties.¹³
- Ceftolozan + tazobactam wordt voorbehouden voor gecompliceerde intra-abdominale infecties, nosocomiale pneumonie en gecompliceerde urineweginfecties (incl. pyelonefritis), met noodzaak tot hospitalisatie. Om het risico van resistentie te beperken, moet deze associatie gebruikt worden als laatste optie, in geval van infectie met multiresistente kiemen en na uitvoeren van een antibiogram.^{27 28 29}
- **Spectrum en resistentie**
 - Voor de cefalosporines in het algemeen, *zie 11.1.1.2.*
 - Het spectrum van ceftaroline is vergelijkbaar met dit van cefotaxim (*zie 11.1.1.2.3.*), maar ceftaroline is wel actief tegen meticilline-resistente *Staphylococcus aureus* (MRSA) en penicilline-resistente stammen van *Streptococcus pneumoniae*. Ceftaroline is beperkt actief tegen enterokokken en inactief tegen *Pseudomonas aeruginosa*.
 - Het spectrum van ceftolozan + tazobactam is vergelijkbaar met dit van ceftazidim, maar de associatie is actiever tegen Gram-negatieve kiemen zoals extended spectrum β -lactamase (ESBL)-producerende Enterobacteriën, *P. aeruginosa* (met inbegrip van multiresistente stammen) en bepaalde anaeroben zoals *B. fragilis*.

Contra-indicaties

- IgE-gemedieerde penicilline-overgevoeligheid (*zie rubriek "Ongewenste effecten" in 11.1.1.1.*).

Ongewenste effecten

- Beïnvloeden van de commensale flora, met mogelijk diarree en gist- en schimmelinfecties tot gevolg. Pseudomembraneuze colitis door proliferatie van *Clostridioides difficile* kan optreden na behandeling met allerlei antibiotica, maar wordt frequenter gezien met cefalosporines (en met penicillines, chinolonen, lincomycine en clindamycine).
- Allergische reacties:
 - Bij 2,5 tot 10% van de patiënten met IgE-gemedieerde penicilline-overgevoeligheid bestaat er ook allergie voor de cefalosporines van de eerste en vijfde generatie.
 - Patiënten met IgE-gemedieerde penicilline-overgevoeligheid mogen wel, mits observatie in een ziekenhuismilieu, een cefalosporine van de derde of de vierde generatie, cefuroxim^{19 20} (tweede generatie), een monobactam of een carbapenem toegediend krijgen.
- Zeer ernstige huidreacties zoals syndroom van Stevens-Johnson: zelden.
- Hematologische stoornissen (o.a. hemolytische anemie, vooral beschreven met ceftriaxon).
- Neurologische stoornissen (verwardheid, agitatie, myoclonieën), vooral bij onvoldoende dosisreductie van cefalosporines van de derde en vierde generatie in geval van nierinsufficiëntie.

Zwangerschap en borstvoeding

- Ceftaroline en om ceftolozan (in combinatie met de bèta-lactamase-inhibitor tazobactam): het is niet mogelijk om een uitspraak te doen over de veiligheid van gebruik van deze preparaten tijdens de zwangerschap (geen of onvoldoende informatie beschikbaar).


Interacties

- Vitamine K-antagonisten: de cefalosporines (vooral cefazoline) kunnen het effect van vitamine K-antagonisten versterken. Uit voorzichtigheid wordt aanbevolen om de INR te controleren binnen de 3 tot 5 dagen na het starten van het antibacterieel middel.
- Oestroprogestagenen: er zijn geen bijkomende anticonceptieve maatregelen nodig, tenzij er sprake is van ernstig braken of hevige, waterdunne diarree [*zie Folia november 2021*].



- Verhoogde plasmaconcentratie van penicillines en bepaalde cefalosporines door verminderde renale excretie bij associëren met probenecid, een remmer van de OAT1- en OAT3-transporters.
- Verhoogd risico van nefrotoxiciteit bij associëren met aminoglycosiden of lisdiuretica: zelden.

Ceftaroline


ZINFORO (Pfizer) 

ceftaroline, fosamil

inf. oploss. conc. (pdr.) i.v. [flac.]

10 x 600 mg U.H. [588 €]

Ceftolozaan + tazobactam

ZERBAXA (MSD) 

ceftolozaan (sulfaat) 1 g

tazobactam (natrium) 500 mg

inf. oploss. conc. (pdr.) i.v. [flac.]

10 x 856 €

11.1.1.3. Carbapenems

Het gaat om meropenem en de vaste associatie meropenem + vaborbactam.

Plaatsbepaling

- **Spectrum en resistentie**
 - De carbapenems hebben een zeer breed spectrum met activiteit tegen de meeste Gram-positieve (met uitzondering van meticilline-resistente stafylokokken en *Enterococcus faecium*; er is wisselende activiteit tegen *Enterococcus faecalis*) en Gram-negatieve kiemen, inclusief anaeroben.
 - Carbapenems zijn eveneens actief tegen Gram-negatieve kiemen die op basis van *extended-spectrum* β -lactamasen (ESBL) resistent zijn tegen penicillines en cefalosporines. De grote meerderheid van de in België voorkomende stammen van deze Gram-negatieve kiemen zijn nog gevoelig voor carbapenems, maar resistentie wordt meer en meer vastgesteld ten gevolge van de productie van carbapenemasen door de bacteriën.
 - Vaborbactam is een inhibitor van bepaalde carbapenemasen (klasse A en C) die in vaste combinatie met meropenem wordt gebruikt.

Contra-indicaties

- IgE-gemedieerde penicilline-overgevoeligheid (zie rubriek "Ongewenste effecten" in 11.1.1.1.).

Ongewenste effecten

- Beïnvloeden van de commensale flora, met mogelijk diarree en gist- en schimmelinfecties tot gevolg. Pseudomembraneuze colitis door proliferatie van *Clostridioides difficile* kan optreden na behandeling met allerlei antibiotica, maar wordt frequenter gezien met andere antibiotica dan carbapenems
- Effecten ter hoogte van het centrale zenuwstelsel (hallucinaties, verwardheid, convulsies en myoclonieën): zelden.

Zwangerschap en borstvoeding








- Meropenem en de vaste associatie meropenem + vaborbactam: het is niet mogelijk om een uitspraak te doen over de veiligheid van gebruik van deze preparaten tijdens de zwangerschap (geen of onvoldoende informatie beschikbaar).




Interacties

- Vitamine K-antagonisten: interactie werd beschreven met bijna alle antibiotica. Hoewel het bewijs van interactie met vele antibiotica (ook de carbapenems) zwak is, wordt uit voorzichtigheid toch aanbevolen om de INR te controleren binnen de 3 tot 5 dagen na het starten van eender welk antibacterieel middel.
- Oestroprogestagenen: er zijn geen bijkomende anticonceptieve maatregelen nodig, tenzij er sprake is van ernstig braken of hevige, waterdunne diarree [zie *Folia november 2021*].
- Daling van de plasmaconcentraties van valproïnezuur/valproaat, met risico op epilepsie-aanval.

Meropenem

MERONEM (Pfizer)  meropenem inj./inf. oploss. (pdr.) i.v. [flac.] 10 x 1 g R/ a [†] b  90,17 €	inj./inf. oploss. (pdr.) i.v. [flac.] 10 x 1 g R/ a [†] b  124,78 €	10 x 1 g U.H. []	MEROPENEM KALCEKS (Grindeks - Kalceks)  meropenem inj./inf. oploss. (pdr.) i.v. [flac.] 10 x 1 g R/ a [†] b  90,17 €
MEROPENEM EUGIA (Aurobindo)  meropenem	MEROPENEM FRESENIUS KABI (Fresenius Kabi)  meropenem inj./inf. oploss. (pdr.) i.v. [flac.] 10 x 500 mg U.H. []		

Meropenem + vaborbactam

VABOREM (Menarini) 
meropenem 1 g
vaborbactam 1 g
inf. oploss. conc. (pdr.) i.v. [flac.]
6 x 398 €

11.1.1.4. Monobactams

Het gaat om aztreonam, een monocyclisch β -lactamantibioticum.

Plaatsbepaling

- **Spectrum en resistentie**
 - Aztreonam is enkel actief tegen aërobe Gram-negatieve micro-organismen.
- Aztreonam wordt via inhalatie gebruikt in geval van chronische infectie met *Pseudomonas aeruginosa* bij patiënten met mucoviscidose (SKP).
- Het risico van kruisallergie met de overige β -lactamantibiotica is gering, wat het een alternatief maakt voor (breedspectrum)penicillines bij IgE-gemedieerde allergie.

Ongewenste effecten

- Beïnvloeden van de commensale flora, met mogelijk diarree en gist- en schimmelinfecties tot gevolg. Pseudomembraneuze colitis door proliferatie van *Clostridioïdes difficile* kan optreden na behandeling met allerlei antibiotica, maar wordt frequenter gezien met andere antibiotica dan monobactams.
- Leverstoornissen.

Zwangerschap en borstvoeding

- Het is niet mogelijk om een uitspraak te doen over de veiligheid van gebruik van deze preparaten tijdens de zwangerschap (geen of onvoldoende informatie beschikbaar).

Interacties

- Vitamine K-antagonisten: interactie werd beschreven met bijna alle antibiotica. Hoewel het bewijs van




interactie met vele antibiotica (ook de monobactams) zwak is, wordt uit voorzichtigheid toch aanbevolen om de INR te controleren binnen de 3 tot 5 dagen na het starten van eender welk antibacterieel middel.

- Oestroprogestagenen: er zijn geen bijkomende anticonceptieve maatregelen nodig, tenzij er sprake is van ernstig braken of hevige, waterdunne diarree [zie *Folia november 2021*].

AZACTAM (Laboratoires Delbert)

aztreonam

inj./inf. oploss. (pdr.) i.m./i.v. [flac.]

1 x 1 g R/a b  16,09 €

1 x 2 g U.H. [17 €]

CAYSTON (Gilead Sciences)

aztreonam (lysine)

inhal. verneveloploss. (pdr. + solv.) [flac. + amp.]

84 x 75 mg + 1 ml solv. U.H. [2.769 €]

11.1.2. Macroliden

Het gaat om erythromycine, de neomacroliden azithromycine, clarithromycine en roxithromycine (niet meer beschikbaar sinds september 2024), en spiramycine.

Plaatsbepaling

- Voor de orale behandeling wordt erythromycine meer en meer vervangen door een neomacrolide: de neomacroliden worden na orale toediening beter geresorbeerd dan erythromycine, hun langere halfwaardetijd laat een minder frequente toediening toe, hun antibacteriële spectrum is gelijkaardig (zie verder) en de neomacroliden geven minder gastro-intestinale ongewenste effecten.³⁰
- **Spectrum en resistentie**
 - Het antibacteriële spectrum van de macroliden omvat talrijke aerobe en anaerobe Gram-positieve kokken, neisseria, *Bordetella pertussis*, *Campylobacter jejuni* en *Helicobacter pylori*. In tegenstelling tot β -lactamantibiotica zijn macroliden werkzaam tegen zogenaamde “atypische” bacteriën (*Mycoplasma pneumoniae*, *Chlamydia spp*) en *Legionella pneumophila*.
 - Macroliden zijn niet geschikt voor empirische behandeling van respiratoire infecties omdat *S. pneumoniae* in belangrijke mate resistent geworden is en ze weinig of niet actief zijn tegen *H. influenzae* en *M. catarrhalis*.
 - Er bestaat een belangrijke kruisresistentie tussen de verschillende macroliden.
- De rol van chronische toediening van (neo)macroliden bij COPD is zeer beperkt. Er is winst in exacerbatierisico bij continue behandeling met macroliden (beste evidentie voor azithromycine) bij patiënten met ernstige symptomen en hoog exacerbatierisico ondanks optimale behandeling met bronchodilatoren + ICS. Dit dient afgewogen te worden tegen de ongewenste effecten en het risico van een negatieve impact op de bacteriële resistentie. Ook is er geen voordeel op de achteruitgang van de longfunctie en op de sterfte. Ten slotte blijft er onduidelijkheid over de optimale dosering en behandelingsduur en over de doelgroep met de grootste winst (zie 4.1.).
- De plaats van een chronische toediening van (neo)macroliden bij astma is onduidelijk. Bij volwassen patiënten met onvoldoende gecontroleerd ernstig astma werd een beperkt effect gezien van azithromycine op het aantal exacerbaties. Een dergelijke behandeling dient zeer restrictief te gebeuren, en dient afgewogen te worden tegen de ongewenste effecten en het risico van een negatieve impact op de bacteriële resistentie³¹ (zie 4.1.).



11.1.2.1. Erythromycine

Plaatsbepaling

- Zie 11.1.2.. Voor de orale behandeling wordt erythromycine meer en meer vervangen door een neomacrolide.
- Erythromycine wordt ook gebruikt als gastroprokineticum onder andere bij ernstig zieke patiënten met sondevoeding (indicatie niet opgenomen in de SKP), zonder bewezen meerwaarde t.o.v. metoclopramide.³²
33 34 35

Contra-indicaties

- Risicofactoren voor QT-verlenging (zie Inl.6.2.2.), zeker bij intraveneuze toediening.
- Ernstige leverinsufficiëntie (SKP).

Ongewenste effecten

- Beïnvloeden van de commensale flora, met mogelijk diarree en gist- en schimmelinfecties tot gevolg. Pseudomembraneuze colitis door proliferatie van *Clostridioides difficile* kan optreden na behandeling met allerlei antibiotica, maar wordt frequenter gezien met andere antibiotica dan erythromycine.
- Gastro-intestinale stoornissen: frequent.
- Allergische reacties: zelden.
- Reversibele verstoring van de leverfunctietesten; zelden cholestatische hepatitis.
- Bij hoge doses: vermindering van het gehoor en oorsuizen meestal tijdelijk, zeer zelden irreversibel.
- Centrale effecten (psychotische reacties, nachtmerries).
- **QT-verlenging, met risico van torsades de pointes, vooral bij te snelle intraveneuze injectie van erythromycine;** voor de risicofactoren voor *torsades de pointes* in het algemeen, zie Inl.6.2.2.

Zwangerschap en borstvoeding

- De gegevens over gebruik van erythromycine tijdens de zwangerschap zijn geruststellend. Geen aanwijzingen van aangeboren afwijkingen of andere nadelige effecten bij het kind op basis van onze bronnen.

Oudere patiënten

- Erythromycine is een sterke inhibitor van CYP3A4 (zie Tabel 1c in Inl.6.4.): zeker bij ouderen met polyfarmacie moet het risico van interacties nagekeken worden.

Interacties

- Vitamine K-antagonisten: interactie werd beschreven met bijna alle antibiotica. Hoewel het bewijs van interactie met vele antibiotica (ook de macroliden) zwak is, wordt uit voorzichtigheid toch aanbevolen om de INR te controleren binnen de 3 tot 5 dagen na het starten van eender welk antibacterieel middel..
- Oestroprogestagenen: er zijn geen bijkomende anticonceptieve maatregelen nodig, tenzij er sprake is van ernstig braken of hevige, waterdunne diarree [zie Folia november 2021].
- Verhoogd risico van *torsades de pointes* bij associëren van erythromycine met andere geneesmiddelen die het risico van QT-verlenging verhogen (zie Inl.6.2.2.), of bij inhibitie van de afbraak van erythromycine door CYP3A4-inhibitoren.
- Erythromycine verhoogt het risico van spiertoxiciteit door statines.
- Erythromycine is een substraat en inhibitor van CYP3A4 en van P-gp (zie Tabel 1c. in Inl.6.3. en Tabel 1d. in Inl.6.3.), met o.a. verhoogd risico van vasoconstrictie en gangreen door ergotamine en andere ergotderivaten bij associëren met erythromycine.

Bijzondere voorzorgen

- Erythromycine is een sterke inhibitor van CYP3A4 (zie Tabel 1c in Inl.6.4.): zeker bij ouderen met



polyfarmacie moet het risico van interacties nagekeken worden.

Posol.

per os:

- volw.: 1 tot 2 g per dag in 2 tot 4 doses minstens een half uur vóór de maaltijd

- kind: 30 tot 50 mg/kg/dag in 2 tot 4 doses minstens een half uur vóór de maaltijd

ERYTHROCINE (Amdipharm)

erythromycine (ethylsuccinaat)

siroop susp. (gran.)

80 ml 250 mg / 5 ml R/ c € 10,75 €

erythromycine (lactobionaat)

inf. oploss. (pdr.) i.v. I.V. [flac.]

1 x 1 g R/

11.1.2.2. Neomacroliden

Roxithromycine is niet meer beschikbaar sinds september 2024.

Plaatsbepaling

- Zie 11.1.2.
- **Voornaamste indicaties in de ambulante praktijk volgens BAPCOC (11.5.), update 2024**
 - Respiratoire infecties
 - Macroliden zijn **niet** geschikt voor empirische behandeling van respiratoire infecties zoals pneumonie en otitis media, dit omdat de voornaamste verwekker, *S. pneumoniae*, in belangrijke mate resistent geworden is en macroliden daarenboven weinig of niet actief zijn tegen *H. influenzae* en *M. catarrhalis*.
 - Azithromycine:
 - (Vermoeden van) atypische pneumonie wanneer de klinische situatie thuisbehandeling toelaat: azithromycine toevoegen aan de bestaande behandeling.
 - Patiënten met IgE-medieerde penicilline-allergie met acute keelpijn (kinderen en volwassenen), acute middenoorontsteking (kinderen) of acute rinosinustis (kinderen), indien antibiotica geïndiceerd zijn.
 - *Pertussis* (kinkhoest) (voor het beperken van infectieverspreiding): azithromycine is eerste keuze. Als adolescenten en volwassenen kinkhoest doormaken, is dit meestal asymptomatisch of met lichte symptomen. Antibiotische behandeling verkort het ziekteverloop niet maar vermindert wel overdracht van de infectie (zie BAPCOC 11.5.2.12. *Pertussis* (kinkhoest)).
 - Gastro-intestinale infecties
 - Acute gastro-enteritis: azithromycine: enkel bij dysenteriesyndroom (diarree met koorts, bloederige stoelgang en/of belangrijke aantasting van de algemene toestand) en bij immuungecompromitteerde patiënten. Vóór de start van de behandeling een stoelgangstaal nemen voor etiologische diagnose. In verband met reizigersdiarree: zie lager.
 - Eradicatie van *Helicobacter pylori*: clarithromycine maakt deel uit van een aantal therapeutische schemata (zie 3.1.).
 - Urogenitale infecties (voor de doseringen, zie doseringskader azithromycine)
 - Empirische behandeling van urethritis waarbij zowel chlamydia als gonokokken betrokken kunnen zijn: azithromycine + ceftriaxon.
 - Etiologische behandeling van urethritis door chlamydia: azithromycine.
 - Etiologische behandeling van asymptomatische chlamydia-infectie (detectie via screening) en partnerbehandeling: azithromycine.
 - Etiologische behandeling van urethritis door *M. genitalium* (met bewezen gevoeligheid):



azithromycine.

- Infecties van de huid en weke delen
 - Erythema migrans bij ziekte van Lyme: azithromycine, maar enkel als doxycycline of amoxicilline niet verdragen wordt of gecontra-indiceerd is [zie ook *Folia mei 2015*].
 - Acne: zie 15.6. Azithromycine heeft een plaats wanneer orale behandeling aangewezen is.
 - Impetigo, cellulitis en erysipelas: bij patiënten met IgE-gemedieerde penicilline-allergie indien systemische antibiotica geïndiceerd zijn (zie 11.1.1.1.2): azithromycine (alternatief: clindamycine). Er moet bij impetigo bijzondere aandacht gaan naar de keuze van het antibioticum als de patiënt een bekende MRSA-drager is.
 - Postpartum mastitis: bij patiënten met IgE-gemedieerde penicilline-allergie indien antibiotica geïndiceerd zijn (zie 11.1.1.1.2): clarithromycine.
- **Indicaties niet opgenomen in de BAPCOC-gids**
 - Reizigersdiarree in Azië en Afrika: bij (de zelden aangewezen) zelfbehandeling: azithromycine 1 g éénmalig; bij kinderen 10 mg/kg eenmaal per dag gedurende 3 dagen [zie *Folia mei 2019*][Zie *Wanda voor artsen*].
 - Infecties met niet-tuberculeuze (atypische) mycobacteriën: clarithromycine in hoge dosis en azithromycine hebben, altijd in associatie met andere middelen, een plaats³⁶.
 - Tandabces: Tandheelkundige behandeling is de eerste aanpak. Om de verdere systemische verspreiding van pathogenen te voorkomen, kunnen antibiotica worden overwogen bij patiënten met een periapicaal abces met tekenen van lokale uitbreiding of systemische tekenen van infectie (bv. cellulitis in het gezicht, lymfadenopathie, koorts, malaise)
 - Amoxicilline 500 mg, 3 keer per dag gedurende 3 tot 7 dagen, of,
 - In geval van penicilline allergie: azithromycine 500 mg, 1 keer per dag gedurende 3 dagen, of clarithromycine 500 mg, 2 keer per dag gedurende 3 tot 7 dagen.¹⁴
 - Profylaxe van meningokokkenmeningitis na contact met een index-case: azithromycine. Voor de aanbevelingen van de Gemeenschappen over antibacteriële profylaxe en eventuele vaccinatie van contacten: “*Meningokokken invasieve infecties*” (Vlaanderen > Departement Zorg); “*Fiche infections invasives à méningocoques*” (AVIQ).

Contra-indicaties

- Risicofactoren voor QT-verlenging (zie Inl.6.2.2.).

Ongewenste effecten

- Beïnvloeden van de commensale flora, met mogelijk diarree en gist- en schimmelinfecties tot gevolg. Pseudomembraneuze colitis door proliferatie van *Clostridioides difficile* kan optreden na behandeling met allerlei antibiotica, maar wordt frequenter gezien met andere antibiotica dan macroliden
- Gastro-intestinale stoornissen, maar minder dan met erythromycine.
- Allergische reacties: zelden.
- Reversibele verstoring van de leverfunctietesten; zelden cholestatische hepatitis.
- Bij gebruik van hoge doses: vermindering van het gehoor en oorsuizen, meestal tijdelijk, zeer zelden irreversibel.
- Centrale effecten (psychotische reacties, nachtmerries).
- **Verlenging van het QT-interval** en *torsades de pointes*; voor de risicofactoren voor *torsades de pointes* in het algemeen, zie Inl.6.2.2.. Zie *Folia oktober 2020* over de onzekerheid in verband met het cardiovasculaire risico van macroliden.

Zwangerschap en borstvoeding

- Azithromycine en clarithromycine: de gegevens over gebruik tijdens de zwangerschap zijn geruststellend. Geen aanwijzingen van aangeboren afwijkingen of andere nadelige effecten bij het kind op basis van onze bronnen.



- Roxithromycine: het is niet mogelijk om een uitspraak te doen over de veiligheid van gebruik van dit preparaat tijdens de zwangerschap (geen of onvoldoende informatie beschikbaar).

Oudere patiënten

- De voorzorgen van gebruik van de neomacroliden zijn dezelfde als bij de jongere patiënten (zie *rubriek "Bijzondere voorzorgen"*), maar sommige zijn bij de oudere patiënt nog belangrijker.
 - De neomacroliden middelen geven aanleiding tot heel wat interacties (clarithromycine is bijvoorbeeld een sterke inhibitor van CYP3A4 en van P-gp, zie *Tabel 1c in Inl.6.4.*): zeker bij ouderen met polyfarmacie moet het risico van interacties nagekeken worden.
 - Behandeling met clarithromycine vraagt bijzondere aandacht bij ernstige nierinsufficiëntie, wat bij ouderen frequenter het geval is (zie *Inl.6.1.2.*).
- De indicaties van de neomacroliden zijn bij oudere patiënten in principe dezelfde als bij jongere patiënten (zie BAPCOC en *rubriek "Plaatsbepaling"*).
- Het symbool 80+ ter hoogte van sommige geneesmiddelen (azithromycine, clarithromycine) betekent dat het geneesmiddel opgenomen werd in het *Formularium Ouderenzorg*. Klik op het symbooltje om hier meer over te lezen in de geneesmiddelenfiche.

Interacties

- Vitamine K-antagonisten: interactie werd beschreven met bijna alle antibiotica. Hoewel het bewijs van interactie met vele antibiotica (ook de macroliden) zwak is, wordt uit voorzichtigheid toch aanbevolen om de INR te controleren binnen de 3 tot 5 dagen na het starten van eender welk antibacterieel middel.
- Oestroprogestagenen: er zijn geen bijkomende anticonceptieve maatregelen nodig, tenzij er sprake is van ernstig braken of hevige, waterdunne diarree [zie *Folia november 2021*].
- Verhoogd risico van *torsades de pointes* bij associëren met andere geneesmiddelen die het risico van QT-verlenging verhogen (zie *Inl.6.2.2.*).
- Clarithromycine en mogelijk roxithromycine verhogen het risico van spiertoxiciteit door statines.
- Azithromycine is een substraat en inhibitor van P-gp (zie *Tabel 1d in Inl.6.3.*).
- Clarithromycine is een substraat en inhibitor van CYP3A4, en inhibitor van P-gp (zie *Tabel 1c in Inl.6.3.* en *Tabel 1d in Inl.6.3.*). Belangrijke interacties van clarithromycine zijn onder andere:
 - Verhoogd risico van vasoconstrictie en gangreen door ergotamine en andere ergotderivaten.
 - Risico van colchicine-intoxicatie (met o.a. rhabdomyolyse, neuropathie, beenmergdepressie, nier- en leveraantasting). Let op bij ouderen en bij nierinsufficiëntie. Gelijktijdig gebruik van colchicine met een macrolide is een contra-indicatie in de SKP van colchicine.

Bijzondere voorzorgen

- Azithromycine en clarithromycine voorzichtig gebruiken bij voorafbestaande ernstige leverziekte. Controleer onmiddellijk de leverfunctie wanneer tekenen en symptomen van leverdisfunctie optreden.
- Bij oudere patiënten: de neomacroliden middelen geven aanleiding tot heel wat interacties (clarithromycine is bijvoorbeeld een sterke inhibitor van CYP3A4 en van P-gp, *Tabel 1c in Inl.6.4.*): zeker bij ouderen met polyfarmacie moet dit nagekeken worden.
- Behandeling met clarithromycine vraagt bijzondere aandacht bij ernstige nierinsufficiëntie (zie *Inl.6.1.2.*).

Azithromycine

Posol.

- volw.:

- acute keelpijn, atypische pneumonie en pertussis (beperken infectieverspreiding): 500 mg 1 keer per dag gedurende 3 dagen
- acute gastro-enteritis: 500 mg 1 keer per dag gedurende 3 dagen
- urogenitale infecties



- empirische behandeling van urethritis waarbij zowel chlamydia als gonokokken betrokken kunnen zijn: azithromycine 2 g eenmalig per os + ceftriaxon (eenmalig 1 g i.m.)
 - etiologische behandeling van urethritis door chlamydia: azithromycine 1 g eenmalig per os
 - etiologische behandeling van asymptomatische chlamydia-infectie (detectie via screening) en partnerbehandeling: azithromycine 1 g eenmalig per os
 - etiologische behandeling van urethritis door *M. genitalium* (met bewezen gevoeligheid): doxycycline 200 mg 2 keer per dag gedurende 7 dagen, nadien 1 g azithromycine in 1 gift op dag 1, 500 mg in 1 gift van dag 2 tot en met dag 4.
 - acne: 500 mg 1 keer per week, gedurende 6 weken tot max. 3 maanden
 - cellulitis en erysipelas, en impetigo: 500 mg 1 keer per dag gedurende 3 dagen
 - erythema migrans bij ziekte van Lyme: 1ste dag 1 g in 1 dosis, dan 500 mg 1 keer per dag gedurende 4 dagen
 - tandabces (bij penicilline-allergie): 500 mg 1 keer per dag gedurende 3 dagen
- kind:
- acute keelpijn, acute rinosinusitis, acute middenoorontsteking, atypische pneumonie: 10 mg/kg/dag in 1 dosis gedurende 3 dagen
 - pertussis (beperken infectieverspreiding): 1ste dag 10 mg/kg in 1 dosis, dan 5 mg/kg per dag in 1 dosis gedurende 4 dagen
 - acute gastro-enteritis: 10 mg/kg/dag in 1 dosis gedurende 3 dagen
 - cellulitis en erysipelas: 10 mg/kg/dag in 1 dosis gedurende 3 dagen
 - impetigo: 10 mg/kg 1ste dag, dan 5 mg/kg per dag gedurende 4 dagen
 - erythema migrans bij ziekte van Lyme: 1ste dag 20 mg/kg in 1 dosis, dan 10 mg/kg 1 keer per dag gedurende 4 dagen

AZITHROMYCIN AB (Aurobindo)

azithromycine

filmomh. tabl.

6 x 250 mg R/ c € 10,44 €

12 x 250 mg R/ c € 15,19 €

filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)

3 x 500 mg R/ c € 10,44 €

6 x 500 mg R/ c € 15,03 €

AZITHROMYCINE EG (EG)

azithromycine

filmomh. tabl.

6 x 250 mg R/ c € 10,44 €

12 x 250 mg R/ c € 15,19 €

24 x 250 mg R/ c € 20,90 €

filmomh. tabl. (deelb. niet kwantit.)

3 x 500 mg R/ c € 10,44 €

6 x 500 mg R/ c € 15,03 €

24 x 500 mg R/ c € 40,63 €

siroop susp. (pdr.)

15 ml 200 mg / 5 ml R/ c € 9,60 €

22,5 ml 200 mg / 5 ml R/ c € 11,56 €

37,5 ml 200 mg / 5 ml R/ c € 11,42 €

AZITHROMYCINE SANDOZ (Sandoz)

azithromycine

filmomh. tabl.

6 x 250 mg R/ c € 10,22 €

12 x 250 mg R/ c € 14,72 €

24 x 250 mg R/ c € 20,18 €

filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)

3 x 500 mg R/ c € 10,22 €

6 x 500 mg R/ c € 14,58 €

12 x 500 mg R/ c € 20,18 €

24 x 500 mg R/ c € 33,25 €

siroop susp. (pdr.)

15 ml 200 mg / 5 ml R/ c € 9,60 €

37,5 ml 200 mg / 5 ml R/ c € 11,42 €

AZITHROMYCINE TEVA (Teva)

azithromycine

filmomh. tabl.

6 x 250 mg R/ c € 10,44 €

12 x 250 mg R/ c € 15,19 €

filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)

3 x 500 mg R/ c € 10,44 €

6 x 500 mg R/ c € 15,03 €

ZITROMAX (Pfizer)

azithromycine

filmomh. tabl.

6 x 250 mg R/ c € 10,22 €

filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)

3 x 500 mg R/ c € 10,22 €

siroop susp. (pdr.)

15 ml 200 mg / 5 ml R/ c € 8,44 €

22,5 ml 200 mg / 5 ml R/ c € 8,95 €

37,5 ml 200 mg / 5 ml R/ c € 11,15 €



Clarithromycine

Posol.

per os:

- volw.:

- 250 tot 500 mg 2 keer per dag (500 mg tot 1 gram 1 keer per dag voor verlengde/gereguleerde afgifte)
- infecties door *Helicobacter pylori*: 500 mg 2 keer per dag gedurende 7 tot 10 dagen (zie 3.1.)
- postpartum mastitis: 500 mg 2 keer per dag gedurende 7 dagen
- tandabces (bij penicilline-allergie): 500 mg 2 keer per dag gedurende 3 tot 7 dagen

- kind: 15 mg/kg/dag in 2 doses

BICLAR (Viatris)

clarithromycine

filmomh. tabl. Forte

10 x 500 mg R/ c 11,54 €

siroop susp. (gran.)

120 ml 125 mg / 5 ml R/ c 14,16 €

siroop susp. (gran.) Kids

80 ml 250 mg / 5 ml R/ c 16,44 €

BICLAR (Viatris)

clarithromycine

tabl. geregul. afgifte Uno

10 x 500 mg R/ c 13,28 €

20 x 500 mg R/ c 19,15 €

inf. oploss. conc. (pdr.) i.v. [flac.]

1 x 500 mg R/ b 16,15 €

CLARITHROMYCINE EG (EG)

clarithromycine

filmomh. tabl.

10 x 250 mg R/ c 9,91 €

filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)

10 x 500 mg R/ c 11,56 €

21 x 500 mg R/ c 23,33 €

CLARITHROMYCINE SANDOZ

(Sandoz)

clarithromycine

filmomh. tabl.

10 x 250 mg R/ c 9,65 €

14 x 250 mg R/ c 10,43 €

10 x 500 mg R/ c 11,36 €

14 x 500 mg R/ c 17,09 €

21 x 500 mg R/ c 22,51 €

CLARITHROMYCIN KRKA (KRKA)

clarithromycine

filmomh. tabl.

14 x 500 mg R/ c 17,09 €

21 x 500 mg R/ c 22,51 €

CLARITHROMYCIN SANDOZ (Sandoz)

clarithromycine

siroop susp.

120 ml 125 mg / 5 ml R/ c 12,48 €

80 ml 250 mg / 5 ml R/ c 14,73 €

100 ml 250 mg / 5 ml R/ c 17,00 €

HELICLAR (Viatris)

clarithromycine

omh. tabl.

21 x 500 mg R/ c 22,51 €

MACLAR (Viatris)

clarithromycine

omh. tabl.

60 x 500 mg R/ c 49,65 €

11.1.2.3. Spiramycine

Plaatsbepaling

- Zie 11.1.2.
- Spiramycine wordt gebruikt bij de behandeling van toxoplasmose vroeg in de zwangerschap (<18 weken) om de infectiekans van de foetus te verminderen; dit gebruik is gebaseerd op beperkte evidentie. Spiramycine heeft als indicatie in de SKP de behandeling van toxoplasmose bij zwangere vrouwen indien het voorschrijven van pyrimethamine of sulfonamiden wegens een leukopenie tegenaangewezen is³⁷.
- Profylaxe van meningokokkenmeningitis na contact met een index-case. Voor de aanbevelingen van de Gemeenschappen over antibacteriële profylaxe en eventuele vaccinatie van contacten: “Meningokokken invasieve infecties” (Vlaanderen > Departement Zorg) ; “Fiche infections invasives à méningocoques” (AVIQ).

Ongewenste effecten

- Beïnvloeden van de commensale flora, met mogelijk diarree en gist- en schimmelinfecties tot gevolg. Pseudomembraneuze colitis door proliferatie van *Clostridioides difficile* kan optreden na behandeling met allerlei antibiotica, maar wordt frequenter gezien met andere antibiotica dan spiramycine.



- Gastro-intestinale stoornissen.
- Allergische reacties: zelden.
- Reversibele verstoring van de leverfunctietesten; zelden cholestatistische hepatitis.
- Ototoxiciteit bij gebruik van hoge doses.
- Centrale effecten (psychotische reacties, nachtmerries).

Zwangerschap en borstvoeding

- De gegevens over gebruik van spiramycine tijdens heel de duur van de zwangerschap zijn geruststellend. Geen aanwijzingen van aangeboren afwijkingen of andere nadelige effecten bij het kind op basis van onze bronnen.

Interacties

- Vitamine K-antagonisten: interactie werd beschreven met bijna alle antibiotica. Hoewel het bewijs van interactie met vele antibiotica (ook spiramycine) zwak is, wordt uit voorzichtigheid toch aanbevolen om de INR te controleren binnen de 3 tot 5 dagen na het starten van eender welk antibacterieel middel.
- Oestroprogestagenen: er zijn geen bijkomende anticonceptieve maatregelen nodig, tenzij er sprake is van ernstig braken of hevige, waterdunne diarree [zie *Folia november 2021*].

ROVAMYCINE (Simple Pharma Company)

spiramycine

filmomh. tabl.

16 x 1.500.000 IE R/ c  11,79 €

11.1.3. Tetracyclines

Het gaat om de tetracyclinederivaten doxycycline, eravacycline, lymecycline, minocycline en tigecycline.

Plaatsbepaling

- **Spectrum en resistentie**
 - Tetracyclines zijn actief tegenover Gram-positieve en Gram-negatieve micro-organismen, maar vele micro-organismen zijn resistent geworden. Het spectrum omvat ook treponemata, rickettsiae, borrelia en diverse anaeroben. Zoals de macroliden zijn tetracyclines ook werkzaam tegen atypische bacteriën (*Mycoplasma pneumoniae*, *Chlamydia spp*) en *Legionella pneumophila*.
 - Talrijke streptokokken zijn resistent tegen tetracyclines, en deze middelen zijn niet aangewezen bij faryngitis⁹ en niet nuttig bij andere infecties door groep A β -hemolytische streptokokken, noch bij pneumokokkenpneumonie (BAPCOC).
 - *Pseudomonas*, de meeste proteussoorten, *serratia* en *Mycobacterium tuberculosis* zijn resistent.
 - Tigecycline en eravacycline zijn structureel verwant aan de tetracyclines, maar hebben een ruimer spectrum dat Gram-positieve kiemen (inclusief meticilline-gevoelige en meticilline-resistente stafylokokken) en Gram-negatieve kiemen (enterobacteriën) omvat, inclusief anaeroben. Er is geen activiteit tegen *Pseudomonas aeruginosa*, *Proteus spp.*, *Providencia* en *Morganella*.
- **Voornaamste indicaties voor de ambulante praktijk volgens BAPCOC (11.5., update 2024)**
 - Respiratoire infecties: tetracyclines, met inbegrip van doxycycline, worden niet meer geselecteerd voor de behandeling van respiratoire infecties in de ambulante praktijk wegens te grote kans op resistentie.
 - Urogenitale infecties (voor de doseringen, zie doseringskader doxycycline)
 - Empirische behandeling van urethritis waarbij zowel chlamydia als gonokokken betrokken kunnen zijn: ceftriaxon i.m. + doxycycline.
 - Etiologische behandeling van urethritis door chlamydia: doxycycline.
 - Etiologische behandeling van asymptomatische chlamydia-infectie (detectie via screening) en partnerbehandeling: doxycycline.



- Empirische behandeling van pelvic inflammatory disease (PID): ceftriaxon i.m. + doxycycline + metronidazol.
- Etiologische behandeling van PID door chlamydia: doxycycline, in combinatie met andere antibiotica.
- Orchi-epididymitis met vermoeden van SOI: ceftriaxon i.m. + doxycycline per os; bij vermoeden van zowel SOI als enterobacteriën: ceftriaxon i.m. + levofloxacin + (bij bewezen chlamydia) doxycycline.
- Primaire, secundaire en latente syfilis bij patiënten met penicilline-allergie (symptomatisch, na detectie via screening of in kader van partnerbehandeling): doxycycline per os.
- Infecties van huid en weke delen
 - Ernstige papulopustuleuze acne: zie 15.6. Doxycycline heeft een plaats wanneer lokale behandeling niet volstaat. De voorkeur binnen de tetracyclines gaat uit naar doxycycline omwille van een geringer risico van ongewenste effecten dan met minocycline.
 - *Erythema migrans* bij ziekte van Lyme: doxycycline is eerste keuze bij volwassenen en kinderen ouder dan 8 jaar [zie ook *Folia mei 2015*].
 - Bijtwonden door katten, honden of mensen: bij volwassenen met IgE-gemedieerde penicilline-allergie indien antibiotica aangewezen zijn (zie 11.1.1.1.3.): doxycycline, in combinatie met metronidazol.
- Eradicatie van *Helicobacter pylori*: tetracycline kan bij patiënten met penicilline-allergie deel uitmaken van het therapeutisch schema (zie 3.1.). De associatie die hiervoor gebruikt wordt (bismut + metronidazol + tetracycline) wordt vermeld in 3.1.3..
- **Indicaties niet opgenomen in de BAPCOC-gids**
 - Doxycycline: reizen: preventie van malaria. Doxycycline heeft als voordeel de lagere kost dan andere preventieve middelen en het is een goede optie bij last-minute reizen, maar het heeft als nadeel dat het tot 4 weken na terugkeer moet voortgezet worden, het risico van fotodermatose en de voorzorgen in verband met zwangerschap (zie *Wanda voor artsen > Malaria tablets: doxycycline, 11.3.2. en Tabel 11.3.2.*).
 - Doxycycline: in geval van matige tot ernstige papulopustuleuze rosacea wordt oraal doxycycline gebruikt om de symptomen die niet reageren op een lokale behandeling, onder controle te brengen. Deze toepassing wordt als indicatie in de SKP vermeld voor de capsules met gereguleerde afgifte, en is offlabel voor de tabletten met onmiddellijke vrijstelling. Het gebruik van doxycycline bij rosacea is gebaseerd op verschillende studies.^{38 39}
 - Eravacycline heeft volgens de SKP, in het ziekenhuis, als indicatie gecompliceerde intra-abdominale infecties.
 - Tigecycline heeft volgens de SKP, in het ziekenhuis, als indicatie gecompliceerde bacteriële infecties van huid en weke delen en bij intra-abdominale infecties waarbij diverse bacteriële stammen of multiresistente kiemen betrokken zijn. Er zijn aanwijzingen van oversterfte t.o.v. andere antibiotica.⁴⁰

Contra-indicaties

- **Tweede en derde trimester van de zwangerschap en kinderen onder de 8 jaar (volgens sommige experts onder de 12 jaar)** (zie rubriek "Ongewenste effecten").
- Lymezycline: ernstige nierinsufficiëntie, ernstige leverinsufficiëntie (SKP).
- Minocycline: ernstige nierinsufficiëntie, leverinsufficiëntie (SKP).

Ongewenste effecten

- Beïnvloeden van de commensale flora, met mogelijk diarree en gist- en schimmelinfecties tot gevolg. Pseudomembraneuze colitis door proliferatie van *Clostridioides difficile* kan optreden na behandeling met allerlei antibiotica, maar wordt frequenter gezien met andere antibiotica dan tetracyclines.
- Opstapeling in beenderen en tanden wanneer tetracyclines gebruikt worden tijdens hun aanleg (tijdens de zwangerschap en bij jonge kinderen). Dit kan leiden tot reversibele vertraging van de beendergroei, tot



irreversibele geelverkleuring van de tanden en mogelijk tot een verhoogd risico van cariës.

- Leverstoornissen, vooral bij bestaan van nierinsufficiëntie en bij zwangere vrouwen.
- Maaglast, nausea en diarree.
- Pancreatitis.
- Fotodermatose, frequent met doxycycline.
- Benigne intracraniale hypertensie, vooral met minocycline.
- Oesofageale ulcera met alle vaste vormen (vooral met doxycycline), vooral na niet-correcte inname (bv. liggend, zonder drank): zie rubriek "Bijzondere voorzorgen".
- Anafylactische reacties (zeer zelden).
- Lymecycline: ook verslechtering van een reeds verminderde nierfunctie.
- Minocycline: ook vestibulaire stoornissen, die verdwijnen bij stopzetten van de therapie, vooral bij jonge vrouwen; *Drug Reaction with Eosinophilia and Systemic Symptoms* (DRESS)-syndroom (zie Inl.6.2.6.) en lupusachtige reacties met arthralgieën bij langdurige behandeling (bv. bij acne).
- Eravacycline en tigecycline: ook reacties ter hoogte van de injectieplaats.

Zwangerschap en borstvoeding

- Zwangerschap: **het gebruik van tetracyclines tijdens het tweede en derde trimester van de zwangerschap is gecontra-indiceerd** (zie rubriek "Ongewenste effecten"). Gebruik in het eerste trimester is alleen bij dwingende reden of in afwezigheid van een alternatief aanvaardbaar.
- Borstvoeding: doxycycline kan kortdurend (d.w.z. < 3 weken) gebruikt worden.

Oudere patiënten

- De voorzorgen bij gebruik van de tetracyclines zijn dezelfde als bij de jongere patiënten (zie rubriek "Bijzondere voorzorgen"), maar sommige zijn bij de oudere patiënt nog belangrijker.
 - Let goed op de correcte inname van tetracyclines (vooral doxycycline) om oesofagale ulcera te vermijden: bedlegerige patiënten en patiënten met slikproblemen verdienen daarbij extra aandacht.
- De aanpak van papulopustuleuze acne bij ouderen is dezelfde als bij jongere patiënten (zie rubriek "Plaatsbepaling"). Zie ook 15.7. voor meer details.
- Het symbool 80+ ter hoogte van doxycycline betekent dat het geneesmiddel opgenomen werd in het *Formularium Ouderenzorg*. Klik op het symbooltje om hier meer over te lezen in de geneesmiddelenfiche.

Interacties

- Vitamine K-antagonisten: interactie werd beschreven met bijna alle antibiotica. Hoewel het bewijs van interactie met vele antibiotica (ook de tetracyclines) zwak is, wordt uit voorzichtigheid toch aanbevolen om de INR te controleren binnen de 3 tot 5 dagen na het starten van eender welk antibacterieel middel.
- Oestroprogestagenen: er zijn geen bijkomende anticonceptieve maatregelen nodig, tenzij er sprake is van ernstig braken of hevige, waterdunne diarree [zie *Folia november 2021*].
- Verminderde resorptie van tetracyclines bij gelijktijdige inname van calcium-, magnesium-, ijzer- of aluminiumzouten; een interval van enkele uren tussen de innames is aangewezen. Voedsel (o.a. melk en melkproducten) beïnvloedt de resorptie van doxycycline, minocycline en lymecycline in beperkte mate.
- Verminderde resorptie van ijzer bij gelijktijdige inname van tetracyclines; een interval van enkele uren tussen de innames is aangewezen.
- Verhoogd risico van benigne intracraniale hypertensie bij gelijktijdig gebruik van isotretinoïne of acitretine.
- Eravacycline is een substraat van CYP3A4 (zie *Tabel 1c. in Inl.6.3.*).

Bijzondere voorzorgen

- Tetracyclines worden via de nier uitgescheiden, doxycycline en tigecycline ook via de feces.
- Wegens het risico op irritatie en ulceratie van de slokdarm, tetracyclines toedienen met een grote hoeveelheid vloeistof (minstens 100 ml) en in een zittende of rechtopstaande houding. De persoon mag



niet gaan liggen binnen het halfuur na de inname. Dit geldt vooral voor doxycycline.

- De tabletten met gereguleerde afgifte dienen nuchter ingenomen te worden, zijnde 1 uur vóór of 2 uur na de maaltijd (SKP).
- Bij de oudere patiënten: let goed op de correcte inname van tetracyclines (vooral doxycycline) om oesofagale ulcera te vermijden: bedlegerige patiënten en patiënten met slikproblemen verdienen daarbij extra aandacht.

Doxycycline

Posol.

- Urogenitale infecties

- Empirische behandeling van urethritis waarbij zowel chlamydia als gonokokken betrokken kunnen zijn: doxycycline 100 mg 2 keer per dag gedurende 7 dagen + ceftriaxon (eenmalig 1 g i.m.)
- Etiologische behandeling van urethritis door chlamydia: doxycycline 100 mg 2 keer per dag gedurende 7 dagen
- Etiologische behandeling van asymptomatische chlamydia-infectie (detectie via screening) en partnerbehandeling: doxycycline 100 mg 2 keer per dag gedurende 7 dagen
- Empirische behandeling van *pelvic inflammatory disease* (PID): doxycycline 100 mg 2 keer per dag gedurende 14 dagen + ceftriaxon (eenmalig 1 g i.m.) + metronidazol (500 mg 3 keer per dag gedurende 14 dagen)
- Etiologische behandeling van PID door chlamydia: doxycycline, in combinatie met andere antibiotica: zie 11.5.4.5.
- Orchi-epididymitis met vermoeden van SOI: ceftriaxon i.m. + doxycycline per os; bij vermoeden van zowel SOI als enterobacteriën: ceftriaxon i.m. + levofloxacin + (bij bewezen chlamydia) doxycycline: zie 11.5.4.4.
- Primaire, secundaire en latente syfilis bij patiënten met penicilline-allergie (symptomatisch, na detectie via screening of in kader van partnerbehandeling): doxycycline 100 mg 2 keer per dag gedurende 14 dagen (gedurende 28 dagen bij symptomatische, laat latente syfilis)

- ernstige papulopustuleuze acne: 100 mg 1 keer per dag, gedurende 6 weken tot max. 3 maanden

- ziekte van Lyme: *erythema migrans*:

- volw.: 100 mg 2 keer per dag gedurende 10 dagen
- kind > 8 jaar: 2 mg/kg 2 keer per dag (max. 100 mg/dosis) gedurende 10 dagen

- preventie van malaria: 100 mg 1 keer per dag (zie Tabel 11b. in 11.3.2.1.)

- rosacea: capsules met gereguleerde afgifte: 40 mg 1 keer per dag minstens 1 uur voor, of 2 uur na het ontbijt gedurende max. 16 weken; tabletten met onmiddellijke vrijstelling (offlabel): 100 mg 1 keer per dag gedurende max. 16 weken

- bijtwonden bij volw.: 100 mg 2 keer per dag de eerste dag, vervolgens 100 mg 1 keer per dag gedurende 4 dagen (profylaxe) of 6 dagen (infectie) (in combinatie met metronidazol)

DOXYCYCLINE EG (EG)

doxycycline

tabl. (deelb. niet kwantit.)

10 x 100 mg R/ c € 8,69 €

10 x 200 mg R/ c € 11,08 €

DOXYCYCLINE SANDOZ (Sandoz)

doxycycline

tabl. (deelb. kwantit.)

10 x 100 mg R/ c € 7,94 €

EFRACEA (Galderma)

doxycycline

harde caps. regul. afgifte

56 x 40 mg R/ 42,88 €

VIBRATAB (Pfizer)

doxycycline

tabl. (deelb. kwantit.)

10 x 100 mg R/ c € 8,73 €

Eravacycline

XERAVA (Viatris)

eravacycline



inf. oplossing. conc. (pdr.) i.v. [flac.]
10 x 100 mg U.H. [1.325 €]

Lymecycline

Posol.
300 mg 2 keer per dag

TETRALYSAL (Galderma)
tetracycline (lysinomethyl) [syn. lymecycline]
harde caps.

28 x 300 mg R/ c 20,03 €

56 x 300 mg R/ c 27,93 €

TETRALYSAL (PI-Pharma)
tetracycline (lysinomethyl) [syn. lymecycline]
harde caps.

56 x 300 mg R/ c 27,93 €
(parallel invoer)

Minocycline

Posol.
acne vulgaris: 50 tot 100 mg 1 keer per dag

KLINOTAB (DHL Pharma Logistics)
minocycline (hydrochloride)
filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)
30 x 100 mg R/ c 12,85 €
(heeft enkel de indicatie acne in de SKP)

MINO-50 (DHL Pharma Logistics)

minocycline (hydrochloride)
filmomh. tabl.
42 x 50 mg R/ c 12,79 €
(heeft enkel de indicatie acne in de SKP)

MINOCYCLINE EG (EG)
minocycline (hydrochloride)

filmomh. tabl.
42 x 50 mg R/ c 19,00 €
30 x 100 mg R/ c 17,24 €

MINOTAB (DHL Pharma Logistics)
minocycline (hydrochloride)
filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)
10 x 100 mg R/ c 8,75 €

Tigecycline

TIGECYCLINE ACCORD (Accord)
tigecycline
inf. oplossing. conc. (pdr.) i.v. [flac.]
10 x 50 mg U.H. [192 €]

TYGACIL (Pfizer)
tigecycline
inf. oplossing. conc. (pdr.) i.v. [flac.]
10 x 50 mg U.H. [196 €]

11.1.4. Clindamycine en lincomycine

Plaatsbepaling

- **Spectrum en resistentie**
 - Lincomycine en zijn semisynthetisch derivaat clindamycine hebben tegenover Gram-positieve kokken



nagenoeg het werkingspectrum van de macroliden, en een minder goed effect dan de penicillines; er is, zoals bij de macroliden, geen activiteit tegen enterokokken.

- Deze middelen zijn ook actief tegen anaeroben.
- Ze zijn minder actief tegen neisseria, *Haemophilus influenzae* en mycoplasma; ze zijn niet actief tegen chlamydia; ze hebben weinig of geen activiteit tegen Gram-negatieve aerobe bacillen.
- Bij meticilline-resistente *Staphylococcus aureus* (MRSA) en bij pneumokokken is er frequent kruisresistentie tussen macroliden en clindamycine/Lincomycine.
- Clindamycine is actiever dan lincomycine, en wordt beter geresorbeerd; het is dan ook te verkiezen.
- Clindamycine wordt vooral gebruikt bij infecties veroorzaakt door een mengflora van aerobe en anaerobe micro-organismen, eventueel in combinatie met andere anti-infectieuze middelen⁴¹.
- **Voornaamste indicaties voor de ambulante praktijk volgens BAPCOC (11.5., update 2024)**
 - Infecties van de huid en weke delen
 - Impetigo, en cellulitis en erysipelas: bij patiënten met IgE-gemedieerde penicilline-allergie indien systemische antibiotica aangewezen zijn (zie 11.1.1.1.2): clindamycine (alternatief: azithromycine).
 - Bijtwonden door katten, honden of mensen: bij kinderen met IgE-gemedieerde penicilline-allergie indien antibiotica aangewezen zijn (zie 11.1.1.1.3): clindamycine, in combinatie met cotrimoxazol.
- **Indicaties niet opgenomen in de BAPCOC-gids**
 - Bij patiënten met een hoog risico op infectieuze endocarditis die invasieve tandheelkundige ingrepen ondergaan, en allergisch zijn aan penicillines/amoxicilline⁴⁴:
 - volwassenen: 600 mg clindamycine 30 tot 60 minuten vóór de tandheelkundige behandeling.
 - kinderen: 20 mg/kg lichaamsgewicht clindamycine 30 tot 60 minuten vóór de tandheelkundige ingreep.

Ongewenste effecten

- Beïnvloeden van de commensale flora, met mogelijk diarree en gist- en schimmelinfecties tot gevolg. **Pseudomembraneuze colitis door proliferatie van *Clostridioides difficile*** kan optreden na behandeling met allerlei antibiotica, maar wordt **frequenter gezien met lincomycine en clindamycine, ook na parenterale toediening** (en met penicillines, cefalosporines en chinolonen).
- Maag-darmstoornissen: nausea, braken en vooral diarree.

Zwangerschap en borstvoeding

- Clindamycine en lincomycine: de beperkte gegevens over gebruik tijdens de zwangerschap zijn geruststellend. Geen aanwijzingen van aangeboren afwijkingen of andere nadelige effecten bij het kind op basis van onze bronnen.

Interacties

- Vitamine K-antagonisten: interactie werd beschreven met bijna alle antibiotica. Hoewel het bewijs van interactie met vele antibiotica (ook clindamycine en lincomycine) zwak is, wordt uit voorzichtigheid toch aanbevolen om de INR te controleren binnen de 3 tot 5 dagen na het starten van eender welk antibacterieel middel.
- Oestroprogestagenen: er zijn geen bijkomende anticonceptieve maatregelen nodig, tenzij er sprake is van ernstig braken of hevige, waterdunne diarree [zie *Folia november 2021*].
- Clindamycine is een substraat van CYP3A4 (zie *Tabel 1c. in Inl.6.3.*).

Toediening en posologie

- Clindamycine siroop is niet meer beschikbaar sinds mei 2020. Indien clindamycine noodzakelijk is bij een kind, kan het magistraal worden voorgeschreven:
 - R/ Clindamycinehydrochloride gelules met xxx mg clindamycine TMF



- DT/ xxx gel
- S/ 3 keer per dag 1 gelule (gelules openen en poeder innemen met water of voedsel) gedurende xxx dagen
- (bij een dosering van 25mg clindamycine/kg/dag in 3 giften komt dit voor een kind van 12 kg overeen met 100 mg clindamycine/gelule)

Clindamycine

Posol.

per os:

- volw.: impetigo: 600 mg 3 keer per dag of 450 mg 4 keer per dag gedurende 7 dagen; cellulitis en erysipelas: 600 mg 3 keer per dag of 450 mg 4 keer per dag gedurende 10 dagen

- kind: bijtonden (bij peniciline-allergie): 25 mg/kg per dag in 3 tot 4 doses gedurende 5 dagen (profylaxe) of 7 dagen (infectie) (in combinatie met co-trimoxazol); impetigo: 20 mg/kg per dag in 3 of 4 doses gedurende 7 dagen; cellulitis en erysipelas: 20 mg/kg per dag in 3 of 4 doses gedurende 10 dagen

CLINDAMYCINE EG (EG)
clindamycine (hydrochloride)
harde caps.

16 x 300 mg R/ c € 11,77 €

32 x 300 mg R/ c € 17,88 €

CLINDAMYCINE FRESENIUS KABI
(Fresenius Kabi)
clindamycine (fosfaat)
inj./inf. oploss. i.m./i.v. [amp.]

10 x 300 mg / 2 ml U.H. []
10 x 600 mg / 4 ml U.H. []

CLINDAMYCIN SANDOZ (Sandoz)
clindamycine (hydrochloride)
harde caps.

16 x 150 mg R/ c € 9,28 €

16 x 300 mg R/ c € 11,49 €

20 x 300 mg R/ c € 15,75 €

32 x 300 mg R/ c € 17,28 €

DALACIN C (Pfizer)
clindamycine (hydrochloride)
harde caps.

16 x 150 mg R/ c € 9,29 €

16 x 300 mg R/ c € 11,49 €

clindamycine (fosfaat)
inj./inf. oploss. i.m./i.v. [amp.]
5 x 300 mg / 2 ml U.H. [16 €]
5 x 600 mg / 4 ml U.H. [20 €]
1 x 900 mg / 6 ml U.H. [15 €]

Lincomycine

LINCOCIN (Pfizer)
lincomycine (hydrochloride)
harde caps.

16 x 500 mg R/ c € 19,02 €

inf. oploss. (conc.) i.v. [voorgev. spuit]

6 x 600 mg / 2 ml R/ b € 29,90 €

11.1.5. Chinolonen

Het gaat om ciprofloxacin, levofloxacin, moxifloxacin, norfloxacin en ofloxacin. Norfloxacin is niet meer beschikbaar sinds januari 2023, en ofloxacin sinds oktober 2023.

Plaatsbepaling

- **Omwille van de snelle resistentie-ontwikkeling en de soms sterk invaliderende ongewenste effecten [zie Folia december 2018 en Folia november 2020] is het belangrijk het gebruik van chinolonen te beperken, ook BAPCOC en het Europees Geneesmiddelenagentschap (EMA) dringen hierop aan.** Chinolonen zijn bij ernstige infecties vaak het enige orale alternatief voor intraveneuze antibiotica.
- **Spectrum en resistentie**
 - De chinolonen zijn actief tegen de meeste Gram-negatieve staafjes (vooral *Enterobacteriën*, *Haemophilus influenzae* en *Pseudomonas aeruginosa*), Gram-negatieve kokken (*Neisseria gonorrhoeae*, *Neisseria meningitidis*) en sommige mycobacteriën alsook, in mindere mate, bepaalde stafylokokken en enterokokken. Ze zijn ook actief tegenover atypische micro-organismen zoals *Mycoplasma*



pneumoniae en *Chlamydomphilia pneumoniae*, en tegenover *Legionella pneumophila*.

- Moxifloxacin heeft in vergelijking met de andere chinolonen een betere activiteit tegen streptokokken en stafylokokken, maar het gebruik bij infecties door deze kiemen moet gezien de resistentieproblematiek en het risico van ongewenste effecten worden beperkt (zie BAPCOQ).
- Het aantal resistente stammen, in het bijzonder van *Pseudomonas aeruginosa*, *Escherichia coli*, stafylokokken en *Neisseria gonorrhoeae*, neemt sterk toe. Contact van sommige micro-organismen met lage concentraties van chinolonen leidt vlug tot resistentie. Er bestaat kruisresistentie tussen de verschillende chinolonen.
- **Voornaamste indicaties voor de ambulante praktijk volgens BAPCOQ (11.5., update 2024)**
 - Urogenitale infecties
 - Gecompliceerde urineweginfecties (pyelonefritis en acute prostatitis): empirisch starten van levofloxacin of ciprofloxacin, nadien bij te stellen op geleide van het antibiogram. De resistentie van de meest frequente verwekker *E. coli* tegen chinolonen is hoog (in ziekenhuismilieu bijna 20%), zeker indien de patiënt chinolonen nam in de voorafgaande 6 maanden. Voor niet-gecompliceerde lage urineweginfecties zijn chinolonen geen goede keuze.
 - Behandeling van urethritis, *pelvic inflammatory disease* (PID) en orchi-epididymitis: moxifloxacin of levofloxacin wordt soms gebruikt, soms in combinatie met andere antibiotica.
 - Respiratoire infecties: moxifloxacin:
 - volwassenen met penicilline-allergie (IgE-gemedieerd of niet IgE-gemedieerd):
 - infecties van de lage luchtwegen (vermoeden van “community acquired” bacteriële pneumonie en de zeldzame gevallen waarin bij acute bronchitis een antibioticum geïndiceerd is);
 - acute exacerbatie van COPD, acute middenoorontsteking en acute rinosinusitis, indien antibiotica geïndiceerd zijn.
 - Diverticulitis: bij patiënten met penicilline-allergie indien antibiotica geïndiceerd zijn: ciprofloxacin + metronidazol.
- **Indicaties niet opgenomen in de BAPCOQ-gids**
 - Profylaxe van meningokokkenmeningitis na contact met een index-case: ciprofloxacin. Voor de aanbevelingen van de Gemeenschappen over antibacteriële profylaxe en eventuele vaccinatie van contacten: “Meningokokken invasieve infecties” (Vlaanderen > Departement Zorg); “Fiche infections invasives à méningocoques” (AVIQ).

Contra-indicaties

- **Zwangerschap en borstvoeding.**
- Kinderen: gestoorde kraakbeenontwikkeling bij jonge proefdieren, maar geen evidentie van klinisch relevante gewrichtsletsels bij kinderen. Het risico moet afgewogen worden tegen de voordelen, bv. bij kinderen met mucoviscidose.
- Risicofactoren voor QT-verlenging (zie Inl.6.2.2.).
- Antecedenten van peesaandoeningen door chinolonen.
- Levofloxacin: ook epilepsie.
- Moxifloxacin: ook ernstige leverinsufficiëntie (SKP).

Ongewenste effecten

- Zie Folia december 2018 en Folia februari 2022.
- Beïnvloeden van de commensale flora, met mogelijk diarree en gist- en schimmelinfecties tot gevolg. **Pseudomembraneuze colitis door proliferatie van *Clostridioides difficile*** kan optreden na behandeling met allerlei antibiotica, maar wordt frequenter gezien met **chinolonen** (en met penicillines, cefalosporines, lincomycine en clindamycine).
- Gastro-intestinale stoornissen.
- Rash, jeuk; zelden fotosensibilisatie, ernstige huidreacties en anafylaxie.
- Artralgieën, tendinitis en peesruptuur (vooral bij ouderen of bij gelijktijdig gebruik van corticosteroïden).



- Centrale effecten met vooral vertigo, verwardheid, agitatie; zelden hallucinaties, psychose, nachtmerries, convulsies. Visus-, gehoor- en smaakstoornissen. Verlagen van de convulsiedrempel bij epileptische patiënten.
- Perifere neuropathie, soms irreversibel.
- Hematologische en hepatische toxiciteit: zelden.
- Aorta-aneurysma, hartkleplijden [zie *Folia november 2020*].
- Zowel hypo- als hyperglykemie met name bij ouderen en diabetici: zelden [zie *Folia oktober 2018*].
- Hemolyse bij patiënten met glucose-6-fosfaatdehydrogenase-deficiëntie (zeldzaam, zie *Inl.6.2.11*).
- **QT-verlenging, met risico van torsades de pointes** (voor de risicofactoren voor *torsades de pointes* in het algemeen, zie *Inl.6.2.2*).

Zwangerschap en borstvoeding

- **De chinolonen zijn gecontra-indiceerd tijdens de zwangerschap en de periode van borstvoeding, gezien bij toediening aan dieren tijdens de groeiperiode aantasting van het gewrichtskraakbeen werd gezien.**

Oudere patiënten

- De voorzorgen bij gebruik van de chinolonen zijn dezelfde als bij de jongere patiënten (zie *rubriek "Bijzondere voorzorgen"*), maar sommige zijn bij de oudere patiënt nog belangrijker.
 - Chinolonen geven aanleiding tot heel wat ongewenste effecten en interacties (zie *rubrieken "Ongewenste effecten en "Interacties"*): zeker bij ouderen met polyfarmacie moet het risico van ongewenste effecten en interacties nagekeken worden.
 - Behandeling met ciprofloxacin en levofloxacin vraagt bijzondere aandacht bij matige/ernstige nierinsufficiëntie, wat bij ouderen frequenter het geval is (zie *Inl.6.1.2*).
- De BAPCOC-gids geeft een beperkte plaats aan chinolonen bij diverticulitis en bepaalde luchtweginfecties in geval van penicilline-allergie; de aanpak bij ouderen is hetzelfde als bij jongere patiënten (zie BAPCOC en *rubriek "Plaatsbepaling"*).
- Urineweginfecties bij ouderen.
 - Indien cystitis wordt gediagnosticeerd bij een oudere patient, moet de ingestelde antibioticabehandeling worden bijgesteld in functie van de klinische evolutie van de patiënt en op geleide van het antibiogram.
 - Als de klachten niet binnen 48 uur verbeteren, moet een andere diagnose worden overwogen (acute pyelonefritis, prostatitis/orchi-epididymitis bij mannen, andere diagnose bij atypische klachten) en moet de behandeling worden aangepast of stopgezet.
 - De BAPCOC gids geeft een plaats voor chinolonen bij hogere urineweginfecties en acute prostatitis, frequente problemen bij ouderen (zie BAPCOC en *rubriek "Plaatsbepaling"*).
 - Zie ook het *Folia*-artikel "Urineweginfecties bij ouderen" [*Folia juli 2022*].
- Het symbool 80+ ter hoogte van sommige geneesmiddelen (ciprofloxacin, levofloxacin, moxifloxacin) betekent dat het geneesmiddel opgenomen werd in het *Formularium Ouderenzorg*. Klik op het symbooltje om hier meer over te lezen in de geneesmiddelenfiche.

Interacties

- Vitamine K-antagonisten: interactie werd beschreven met bijna alle antibiotica. Hoewel het bewijs van interactie met vele antibiotica (ook de chinolonen) zwak is, wordt uit voorzichtigheid toch aanbevolen om de INR te controleren binnen de 3 tot 5 dagen na het starten van eender welk antibacterieel middel.
- Oestroprogestagenen: er zijn geen bijkomende anticonceptieve maatregelen nodig, tenzij er sprake is van ernstig braken of hevige, waterdunne diarree [zie *Folia november 2021*].
- Verminderde resorptie van chinolonen bij gelijktijdige inname van voedsel (o.a. melk en melkproducten) en van calcium-, magnesium-, ijzer- of aluminiumzouten. Fluorchinolonen moeten dus minstens 2 uur voor ijzer-, calcium- en magnesiumzouten of melkproducten worden toegediend.
- Verhoogd risico van tendinitis en peesruptuur bij associëren met corticosteroiden.



- Verhoogd risico van *torsades de pointes* bij associëren met andere middelen die het risico van verlenging van het QT-interval verhogen (zie Inl.6.2.2.).
- Verhoogd risico van convulsies bij associëren met andere geneesmiddelen die convulsies kunnen uitlokken (zie Inl.6.2.8.).
- Ciprofloxacin is een inhibitor van CYP3A4 en CYP1A2, met o.a. versterkt effect van theofylline (zie Tabel 1c. in Inl.6.3.).

Bijzondere voorzorgen

- Voorzichtigheid bij G6PD-deficiëntie wegens beperkt risico van hemolytische anemie (zie Inl.6.2.11.).
- Bij de oudere patiënten: zeker bij ouderen met polyfarmacie moet het risico van ongewenste effecten en interacties nagekeken worden. Chinolonen geven inderdaad aanleiding tot heel wat ongewenste effecten en interacties (zie rubrieken "Ongewenste effecten en "Interacties").
- Behandeling met ciprofloxacin en levofloxacin vraagt bijzondere aandacht bij mati-ge/ernstige nierinsufficiëntie (zie Inl.6.1.2.).
- Ciprofloxacin en moxifloxacin: voorzichtigheid bij patiënten met (antecedenten van) epilepsie. Epilepsie is in de SKP een contra-indicatie voor levofloxacin.
- Met grote voorzichtigheid gebruiken bij patiënten lijdend aan myasthenia gravis, omdat de symptomen kunnen verergeren.

Ciprofloxacin

Posol.

per os:

- gecompliceerde urineweginfecties: 500 mg 2 keer per dag; bij prostatitis: gedurende 14 tot 28 dagen; bij acute pyelonefritis: gedurende 7 dagen bij de vrouw en 14 tot 28 dagen bij de man
- diverticulitis: 500 mg 2 keer per dag gedurende 7 dagen (in combinatie met metronidazol)

CIPROFLOXACINE AB (Aurobindo)
ciprofloxacin (hydrochloride)
filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)
10 x 250 mg R/ c 9,46 €
20 x 500 mg R/ c 16,61 €
filmomh. tabl.
20 x 750 mg R/ c 23,55 €

CIPROFLOXACINE EG (EG)
ciprofloxacin (hydrochloride)
filmomh. tabl. (deelb. niet kwantit.)
10 x 250 mg R/ c 9,64 €
20 x 500 mg R/ c 16,65 €
20 x 750 mg R/ c 24,46 €

CIPROFLOXACINE EG (PI-Pharma)
ciprofloxacin (hydrochloride)
filmomh. tabl. (deelb. niet kwantit.)
20 x 500 mg R/ c 16,61 €
(parallelinvoer)

CIPROFLOXACINE FRESENIUS KABI
(Fresenius Kabi)

ciprofloxacin (waterstofsulfaat)
inf. oploss. i.v. [flac.]
1 x 200 mg / 100 ml U.H. [8 €]
1 x 400 mg / 200 ml U.H. [13 €]

CIPROFLOXACINE SANDOZ (Sandoz)
ciprofloxacin (hydrochloride)
filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)
10 x 250 mg R/ c 9,46 €
20 x 500 mg R/ c 16,61 €
20 x 750 mg R/ c 23,55 €

CIPROFLOXACINE SANDOZ (PI-Pharma)
ciprofloxacin (hydrochloride)
filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)
20 x 500 mg R/ c 16,61 €
(parallelinvoer)

CIPROFLOXACINE TEVA (Teva)
ciprofloxacin (hydrochloride)
filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)

CIPROFLOXACINE VIATRIS (Viatrix)
ciprofloxacin (hydrochloride)
filmomh. tabl. (deelb. niet kwantit.)
10 x 250 mg R/ c 9,65 €
20 x 500 mg R/ c 16,65 €

CIPROFLOXACINE VIATRIS (Viatrix)
ciprofloxacin
inf. oploss. i.v. [zak]
10 x 200 mg / 100 ml U.H. [73 €]
10 x 400 mg / 200 ml U.H. [131 €]

CIPROXINE (Bayer)
ciprofloxacin (hydrochloride)
filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)
20 x 500 mg R/ c 16,61 €
susp. (gran. + solv.)
1 x 100 ml 250 mg / 5 ml (50 mg / 1 ml) R/ 22,82 €



Levofloxacin

Posol.

per os:

gecompliceerde urineweginfecties: 500 mg 1 keer per dag; bij prostatitis: gedurende 14 tot 28 dagen; bij acute pyelonefritis: gedurende 7 dagen bij de vrouw en 14 tot 28 dagen bij de man

LEVOFLOXACINE EG (EG)

levofloxacin

filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)

10 x 500 mg R/ c 19,47 €

30 x 500 mg R/ c 47,57 €

LEVOFLOXACINE FRESENIUS KABI

(Fresenius Kabi)

levofloxacin

inf. oploss. i.v. [flac.]

1 x 500 mg / 100 ml U.H. [13 €]

LEVOFLOXACINE SANDOZ (Sandoz)

levofloxacin

filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)

10 x 250 mg R/ c 13,58 €

10 x 500 mg R/ c 18,80 €

30 x 500 mg R/ c 47,98 €

LEVOFLOXACINE VIATRIS (Viatris)

levofloxacin

filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)

10 x 250 mg R/ c 14,01 €

10 x 500 mg R/ c 19,47 €

14 x 500 mg R/ c 30,02 €

TAVANIC (Sanofi Belgium)

levofloxacin

filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)

10 x 500 mg R/ c 22,23 €

TAVANIC (Sanofi Belgium)

levofloxacin

inf. oploss. i.v. [flac.]

1 x 500 mg / 100 ml U.H. [16 €]

Moxifloxacin

Posol.

per os: volw.

respiratoire infecties (infecties lage luchtwegen, acute exacerbatie COPD, acute middenoorontsteking, acute rinosinusitis): 400 mg 1 keer per dag gedurende 5 dagen (acute exacerbatie COPD, acute middenoorontsteking) of gedurende 7 dagen (infecties lage luchtwegen, acute rhinosinusitis)

AVELOX (Bayer)

moxifloxacin (hydrochloride)

inf. oploss. i.v. [flac.]

5 x 400 mg / 250 ml U.H. [61 €]

AVELOX (Bayer)

moxifloxacin (hydrochloride)

filmomh. tabl.

10 x 400 mg R/ c 22,62 €

MOXIFLOXACIN AB (Aurobindo)

moxifloxacin (hydrochloride)

filmomh. tabl.

5 x 400 mg R/ c 14,53 €

10 x 400 mg R/ c 23,36 €

MOXIFLOXACINE EG (EG)

moxifloxacin (hydrochloride)

filmomh. tabl.

5 x 400 mg R/ c 14,54 €

10 x 400 mg R/ c 23,36 €

MOXIFLOXACINE FRESENIUS KABI

(Fresenius Kabi)

moxifloxacin (hydrochloride)

inf. oploss. i.v. [flac.]

10 x 400 mg / 250 ml U.H. [128 €]

MOXIFLOXACINE TEVA (Teva)

moxifloxacin

filmomh. tabl.

7 x 400 mg R/ c 18,09 €

14 x 400 mg R/ c 29,67 €

MOXIFLOXACIN SANDOZ (Sandoz)

moxifloxacin (hydrochloride)

filmomh. tabl.

5 x 400 mg R/ c 14,11 €

7 x 400 mg R/ c 17,53 €

10 x 400 mg R/ c 22,56 €

14 x 400 mg R/ c 29,14 €

11.1.6. Co-trimoxazol

Co-trimoxazol is een associatie van sulfamethoxazol en trimethoprim. Voor trimethoprim in monotherapie, zie 11.1.7.2.

Plaatsbepaling

- De indicaties van co-trimoxazol zijn beperkt.
- **Spectrum en resistentie**
 - Sulfamiden hebben een spectrum dat de meeste Gram-positieve en Gram-negatieve bacteriën alsook



chlamydia omvat. Omwille van de toegenomen resistentie en de ongewenste effecten is empirisch gebruik bij urinaire en respiratoire infecties af te raden.

- Trimethoprim is actief tegen enterobacteriën zoals *Escherichia coli*, *Proteus mirabilis* en *Klebsiella pneumoniae*; pseudomonas is resistent.
- **Voornaamste indicaties voor de ambulante praktijk volgens BAPCOC (11.5., update 2024)**
 - Bijtonden door katten, honden of mensen: bij kinderen met IgE-gemedieerde penicilline-allergie indien antibiotica aangewezen zijn (zie 11.1.1.3.): co-trimoxazol, in combinatie met clindamycine.
 - Gecomplieerde urineweginfecties (acute pyelonefritis, prostatitis) wanneer chinolonen gecontra-indiceerd zijn (zie ook 11.1.5.).
 - *Pertussis* (kinkhoest) (enkel voor het beperken van infectieverspreiding): wanneer azithromycine gecontra-indiceerd zijn. Als adolescenten en volwassenen kinkhoest doormaken, is dit meestal asymptomatisch of met lichte symptomen. Antibiotische behandeling verkort het ziekteverloop niet maar vermindert wel overdracht van de infectie (zie BAPCOC 11.5.2.12. *Pertussis* (kinkhoest)).
- **Indicaties niet opgenomen in de BAPCOC-gids**
 - Co-trimoxazol wordt, vooral bij HIV patiënten, gebruikt in de profylaxe en behandeling van toxoplasmose^{42 43}, en pneumonie door *Pneumocystis jiroveci*^{44 45 46 47} (vroeger *Pneumocystis carinii*) op basis van klinische studies. Deze indicatie is niet vermeld in de SKP.
 - Co-trimoxazol heeft een plaats bij de aanpak van ongecompliceerde huidabcessen met meticilline-resistente *Staphylococcus aureus* (MRSA) enkel op geleide van kweek en antibiogram.

Contra-indicaties

- Borstvoeding bij prematuren en bij kinderen met glucose-6-fosfaatdehydrogenasedeficiëntie.
- Kinderen jonger dan 2 maanden.
- Hematologische stoornissen.
- Ernstige leverinsufficiëntie (SKP).

Ongewenste effecten

- Beïnvloeden van de commensale flora, met mogelijk diarree en gist- en schimmelinfecties tot gevolg. Pseudomembraneuze colitis door proliferatie van *Clostridioides difficile* kan optreden na behandeling met allerlei antibiotica, maar wordt frequenter gezien met andere antibiotica dan co-trimoxazol.
- Allergische reacties met rash, hematologische afwijkingen en serumziekte; kruisallergie met de hypoglykemiërende sulfamiden.
- Lever- en nierafwijkingen: zelden.
- *Drug Reaction with Eosinophilia and Systemic Symptoms* (DRESS)-syndroom, Stevens-Johnson-syndroom en Lyell-syndroom (zie Inl.6.2.6.): zelden, maar heel ernstig.
- Acuut respiratoir distress-syndroom: zeer zelden, maar heel ernstig.
- Hemolyse bij patiënten met glucose-6-fosfaat-dehydrogenasedeficiëntie (zeldzaam, zie Inl.6.2.11.).
- Hematologische afwijkingen door interferentie van trimethoprim met het metabolisme van foliumzuur.
- Hyperkaliëmie door trimethoprim (zie Inl.6.2.7.).
- De ongewenste effecten zijn veel frequenter bij AIDS-patiënten.

Zwangerschap en borstvoeding

- **In het eerste trimester zijn er voor trimethoprim aanwijzingen van een teratogeen effect gezien de interferentie met het metabolisme van foliumzuur.** Het wordt daarom afgeraden co-trimoxazol tijdens het eerste trimester te gebruiken. Wanneer co-trimoxazol noodzakelijk/aangewezen is gedurende het eerste trimester, wordt veiligheidshalve aangeraden ook foliumzuur 4-5 mg/dag toe te dienen. Er zijn geen onderbouwde studies over de optimale dosis, sommige van onze bronnen raden 0,4-0,5 mg/ dag aan, andere bronnen 4-5 mg/ dag^{48 49}.
- De gegevens over gebruik van co-trimoxazol tijdens het tweede en derde trimester van de zwangerschap zijn geruststellend.



- **Kort voor de bevalling is er een verhoogd risico van hyperbilirubinemie en kernicterus bij de pasgeborene.** Dit risico is vooral verhoogd bij prematuren en bij pasgeborenen met G6PD-deficiëntie.

Interacties

- Oestroprogestagenen: er zijn geen bijkomende anticonceptieve maatregelen nodig, tenzij er sprake is van ernstig braken of hevige, waterdunne diarree [zie *Folia november 2021*].
- Verhoogd risico van beenmergdepressie door azathioprine, mercaptopurine en methotrexaat bij associëren met co-trimoxazol.
- Verhoogd risico van hyperkaliëmie bij associëren met andere middelen die hyperkaliëmie geven (zie *Inl.6.2.7*).
- Co-trimoxazol is een substraat van CYP2C9, CYP2C19 en CYP3A4, en een inhibitor van CYP2C8 en CYP2C9 (zie *Tabel 1c. in Inl.6.3*). Belangrijke interactie met co-trimoxazol:
 - **Versterken van het effect van vitamine K-antagonisten.** Uit voorzichtigheid wordt aanbevolen om de INR te controleren binnen de 3 à 5 dagen na het starten van het antibacteriële middel.

Bijzondere voorzorgen

- Voorzichtigheid bij G6PD-deficiëntie wegens beperkt risico van hemolytische anemie (zie *Inl.6.2.11*).

Sulfamethoxazol + trimethoprim (co-trimoxazol)

Posol.

per os:

- volw.: gecompliceerde urineweginfecties (acute pyelonefritis, prostatitis): 800/160 mg 2 keer per dag gedurende 14 dagen (bij de man 14 tot 28 dagen)

- kind.: bijtwenden (bij penicilline-allergie): profylactisch: 30/6 mg/kg p.d. in 2 doses gedurende 5 dagen, bij infectie: 7 dagen (in beide gevallen in combinatie met clindamycine)

BACTRIM (Eumedica)

sulfamethoxazol 800 mg
trimethoprim 160 mg
tabl. (deelb. kwantit.) Forte
10 x R/c 8,55 €

EUSAPRIM (Aspen)

sulfamethoxazol 400 mg / 5 ml
trimethoprim 80 mg / 5 ml
inf. oploss. (conc.) i.v. [amp.]
10 x 29 €
sulfamethoxazol 800 mg
trimethoprim 160 mg
tabl. (deelb. kwantit.) Forte
10 x R/c 8,55 €
sulfamethoxazol 200 mg / 5 ml
trimethoprim 40 mg / 5 ml
siroop susp.
100 ml R/ 5,27 €

11.1.7. Urinaire antibacteriële middelen

In dit hoofdstuk worden de middelen beschreven die specifiek bestemd zijn voor de behandeling van infecties van de lage urinewegen. Wegens onvoldoende penetratie in de weefsels worden de hier besproken middelen niet gebruikt bij prostatitis, orchi-epididymitis en pyelonefritis, waar chinolonen de voorkeur hebben.



11.1.7.1. Nitrofuranen

Het gaat om nitrofurantoïne.

Plaatsbepaling

- Zie 11.1.7.
- **Spectrum en resistentie**
 - Nitrofuranen hebben een breed werkingspectrum, zowel tegen Gram-positieve als tegen Gram-negatieve micro-organismen en zelfs tegen anaeroben.
 - *Escherichia coli* is het meest gevoelig; klebsiella- en enterobacter-stammen zijn minder gevoelig; proteus-stammen zijn resistent. *Pseudomonas aeruginosa* is bijna altijd resistent.
 - Resistentie treedt zelden op en nitrofuranen kunnen daardoor herhaaldelijk worden gebruikt bij recidiverende infecties van de lage urinewegen.
- Nitrofurantoïne is meest actief in zure urine en verliest zijn werkzaamheid bij pH > 8.
- **Chronisch gebruik bij oudere patiënten en zeker bij patiënten met nierinsufficiëntie, is af te raden (BAPCOC)⁵⁰.**
- **Voornaamste indicaties voor de ambulante praktijk volgens BAPCOC (11.5., update 2024)**
 - Niet-gecompliceerde lage urineweginfectie (cystitis en recidiverende cystitis): nitrofurantoïne is het eerstekeuzemiddel tenzij bij hoogbejaarden en patiënten met nierinsufficiëntie waar trimethoprim de eerste keuze is, en in geval van cystitis in de laatste weken van de zwangerschap waar fosfomycine de eerste keuze is.

Contra-indicaties

- **Nierinsufficiëntie** (SKP: GFR lager dan 45 ml/min): nitrofurantoïne is in dat geval niet doeltreffend (te lage urinaire concentratie), en gevaarlijk (gezien zijn systemische toxiciteit, vooral perifere neuropathie).

Ongewenste effecten

- Beïnvloeden van de commensale flora, met mogelijk diarree en gist- en schimmelinfecties tot gevolg. Pseudomembraneuze colitis door proliferatie van *Clostridioides difficile* kan optreden na behandeling met allerlei antibiotica, maar wordt frequenter gezien met andere antibiotica dan nitrofurantoïne.
- Gastro-intestinale reacties (minder frequent bij inname met voedsel): frequent.
- Benigne intracranieële hypertensie.
- Tijdelijke alopecie.
- Overgevoelighedsreacties, onder andere huiduitslag, angioedeem, myalgie, artralgie.
- Acute longreacties (met o.a. koorts, eosinoflie), meestal binnen de eerste week van de behandeling en reversibel.
- Hematologische stoornissen, o.a. leucopenie, agranulocytose: zelden. Hemolyse bij patiënten met glucose-6-fosfaadehydrogenase-deficiëntie (zeldzaam, zie Inl.6.2.11.).
- Bij langdurig gebruik, vooral bij patiënten met nierinsufficiëntie:
 - chronische longtoxiciteit (interstitiële pneumonitis en longfibrose): zeldzaam (geschatte incidentie van 1:500⁵¹), maar vaak irreversibel;
 - levertoxiciteit (cholestatische icterus, hepatitis, levernecrose);
 - perifere neuropathie.

Zwangerschap en borstvoeding

- Nitrofuranen zijn af te raden op het einde van de zwangerschap, gezien er een risico is van hemolyse bij de pasgeborene, vooral indien glucose-6-fosfaatdehydrogenasedeficiëntie bestaat.
- Borstvoeding: risico van hemolytische anemie bij zuigelingen jonger dan 1 maand, premature neonaten en kinderen met glucose-6-fosfaatdehydrogenasedeficiëntie, al is dit risico zeer beperkt.



Oudere patiënten

- De voorzorgen bij gebruik van nitrofurantoïne zijn dezelfde als bij de jongere patiënten (zie rubriek “Bijzondere voorzorgen”), maar sommige zijn bij de oudere patiënt nog belangrijker.
 - Nitrofurantoïne heeft nierinsufficiëntie als contra-indicatie, een frequent probleem bij ouderen (zie *Inl.6.1.2.*).
 - Chronische behandeling met nitrofurantoïne is zeker af te raden bij oudere patiënten, omwille van het risico op (soms ernstige) ongewenste effecten.
- In geval van cystitis bij hoogbejaarden en bij patiënten met nierinsufficiëntie worden andere antibiotica dan nitrofurantoïne aanbevolen door BAPCOC (zie BAPCOC en *11.1.7.2.*).
- Een ongecompliceerde cystitis bij ouderen vrouwen buiten het rusthuis kan volgens de *WOREL-richtlijn “Cystitis bij de vrouw” (2016)* wel met nitrofurantoïne behandeld worden in het kader van een kortdurende behandeling.
- Het *Formularium Ouderenzorg* selecteert nitrofurantoïne niet omwille van de hogere toxiciteit bij verminderde nierfunctie, wat bij de doelpopulatie, (zeer) oude patiënten, vaak het geval is.

Interacties

- Vitamine K-antagonisten: interactie werd beschreven met bijna alle antibiotica. Hoewel het bewijs van interactie met vele antibiotica (ook nitrofurantoïne) zwak is, wordt uit voorzichtigheid toch aanbevolen om de INR te controleren binnen de 3 tot 5 dagen na het starten van eender welk antibacterieel middel.
- Oestroprogestagenen: er zijn geen bijkomende anticonceptieve maatregelen nodig, tenzij er sprake is van ernstig braken of hevige, waterdunne diarree [zie *Folia de novembre 2021*].

Bijzondere voorzorgen

- Voorzichtigheid bij G6PD-deficiëntie wegens beperkt risico van hemolytische anemie (zie *Inl.6.2.11.*).
- Bij langdurig gebruik, long- en leverfunctie opvolgen.
- Nitrofurantoïne heeft nierinsufficiëntie als contra-indicatie (zie *Inl.6.1.2.*).
- Bij de oudere patiënten: chronische behandeling met nitrofurantoïne is zeker af te raden bij oudere patiënten, omwille van het risico op (soms ernstige) ongewenste effecten.

Toediening en posologie

- Inname met voedsel verbetert de resorptie en vermindert de gastro-intestinale ongewenste effecten.
- Nitrofurantoïne kan onder vorm van siroop magistraal (6 mg/ml) worden voorgeschreven bij kinderen (“Suspensie voor pediatrie met 30 mg nitrofurantoïne/5 ml TMF”). De dosis bedraagt 5 tot 7 mg/kg/dag in 4 doses gedurende 5 dagen.

Nitrofurantoïne


Posol.

volw:

acute cystitis: 100 mg 3 keer per dag gedurende 5 dagen (vrouwen zonder verhoogd risico) of 7 dagen (bij patiënten met verhoogd risico van gecompliceerd verloop)

recidiverende cystitis bij vrouwen zonder verhoogd risico:

- zelfbehandeling van iedere cystitis die als dusdanig herkend wordt: 100 mg 3 keer per dag gedurende 5 dagen
- postcoïtale behandeling: 50 tot 100 mg binnen de 2 uur na coïtus
- profylactische behandeling: 50 tot 100 mg 1 keer per dag gedurende 6 maanden 's avonds na de laatste plas

FURADANTINE MC (Mercury) 
nitrofurantoïne [macrokristallen]



harde caps.

50 x 50 mg R/ c € 8,83 €

50 x 100 mg R/ c € 11,08 €

11.1.7.2. Trimethoprim

Trimethoprim wordt in monotherapie of in associatie met sulfamethoxazol (zie co-trimoxazol 11.1.6.) gebruikt.

Plaatsbepaling

- Zie 11.1.7.
- **Spectrum en resistentie**
 - Trimethoprim is actief tegen *Enterobacteriën* zoals *Escherichia coli*, *Proteus mirabilis* en *Klebsiella pneumoniae*; *Pseudomonas aeruginosa* is resistent. Resistentie tegen trimethoprim bij uropathogene kiemen neemt toe in België.
- **Voornaamste indicaties voor de ambulante praktijk volgens BAPCOC (11.5., update 2024)**
 - Niet-gecompliceerde lage urineweginfecties (cystitis en recidiverende cystitis): trimethoprim is enkel een eerste keuze bij cystitis bij hoogbejaarden en patiënten met nierinsufficiëntie omdat nitrofurantoïne gecontra-indiceerd is bij patiënten met nierinsufficiëntie. Wanneer gebruikt bij recidiverende cystitis moet de behandeling eventueel bijgesteld worden op geleide van antibiogram.

Contra-indicaties

- Hematologische stoornissen.

Ongewenste effecten

- Beïnvloeden van de commensale flora, met mogelijk diarree en gist- en schimmelinfecties tot gevolg. Pseudomembraneuze colitis door proliferatie van *Clostridioides difficile* kan optreden na behandeling met allerlei antibiotica, maar wordt frequenter gezien met andere antibiotica dan trimethoprim.
- Nausea en braken.
- Allergische huidreacties.
- Hematologische afwijkingen, o.a. macrocytaire anemie, door interferentie met het metabolisme van foliumzuur: zelden.
- Lichte verhoging van het serumcreatinine door inhibitie van de tubulaire secretie van creatinine.
- Hyperkaliëmie (zie Inl.6.2.7).

Zwangerschap en borstvoeding

- **In het eerste trimester zijn er zijn aanwijzingen voor een teratogeen effect van trimethoprim t.g.v. de interferentie met het metabolisme van foliumzuur.** Het wordt daarom afgeraden trimethoprim tijdens het eerste trimester te gebruiken.
- Wanneer trimethoprim noodzakelijk/aangewezen is gedurende het eerste trimester, wordt veiligheidshalve aangeraden ook foliumzuur 4-5 mg/dag toe te dienen. Er zijn geen onderbouwde studies over de optimale dosis, onze bronnen raden 0,4-0,5 mg/ dag aan, andere bronnen 4-5 mg/ dag^{48,49}.
- De gegevens over gebruik van trimethoprim tijdens het tweede en derde trimester van de zwangerschap zijn geruststellend.

Oudere patiënten

- Let op voor het risico van hyperkaliëmie met trimethoprim, zeker bij bestaande nierinsufficiëntie en als de patiënt ook andere geneesmiddelen neemt die hyperkaliëmie geven (zie ook Inl.6.2.7).
- Urineweginfecties bij ouderen
 - Indien cystitis wordt gediagnosticeerd bij een oudere patient, moet de ingestelde antibioticabehandeling worden bijgestuurd in functie van de klinische evolutie van de patiënt en op geleide van het antibiogram.



- Als de klachten niet binnen 48 uur verbeteren, moet een andere diagnose worden overwogen (acute pyelonefritis, prostatitis/orchi-epididymitis bij mannen, andere diagnose bij atypische klachten) en moet de behandeling worden aangepast of stopgezet.
- Zie ook het Folia-artikel “Urineweginfecties bij ouderen” [Folia juli 2021].
- *Trimethoprim*, niet beschikbaar als specialiteit maar wel als magistrale bereiding TMF, is een selectie van het *Formularium Ouderenzorg*, voor de behandeling van ongecompliceerde urineweginfecties, en bij recidiverende cystitis (3 episodes in de laatste 12 maanden of 2 episodes in de laatste 6 maanden). Lees in de *geneesmiddelenfiche* meer details over deze keuze.

Interacties

- Vitamine K-antagonisten: interactie werd beschreven met bijna alle antibiotica. Hoewel het bewijs van interactie met vele antibiotica (ook trimethoprim) zwak is, wordt uit voorzichtigheid toch aanbevolen om de INR te controleren binnen de 3 tot 5 dagen na het starten van eender welk antibacterieel middel.
- Oestroprogestagenen: er zijn geen bijkomende anticonceptieve maatregelen nodig, tenzij er sprake is van ernstig braken of hevige, waterdunne diarree [zie *Folia november 2021*].
- Verhoogd risico van beenmergdepressie door azathioprine, mercaptopurine en methotrexaat bij associëren met trimethoprim.
- Verhoogd risico van hyperkaliëmie bij associëren met andere middelen die hyperkaliëmie geven (zie *Inl.6.2.7*).
- Trimethoprim is een substraat van CYP2C19 en CYP3A4, en een inhibitor van CYP2C8 (zie *Tabel 1c. in Inl.6.3*).

Bijzondere voorzorgen

- Bij oudere patiënten: let op voor het risico van hyperkaliëmie met trimethoprim, zeker bij bestaande nierinsufficiëntie en als de patiënt ook andere geneesmiddelen neemt die hyperkaliëmie geven (zie ook *Inl.6.2.7*).

Toediening en posologie

- Er is momenteel geen specialiteit op basis van trimethoprim gecommmercialiseerd in België.
- Trimethoprim kan wel magistraal worden voorgeschreven.
 - Volw.: trimethoprim 300 mg per gelule
 - Acute behandeling: S/300 mg 1 keer per dag 's avonds gedurende 3 dagen (vrouw) of 7 dagen (man).
 - Recidiverende cystitis: S/100 mg 1 keer per dag gedurende 6 maanden.

11.1.7.3. Fosfomycine

Plaatsbepaling

- Zie 11.1.7.
- **Spectrum en resistentie**
 - Fosfomycine is bij de concentraties die in de urine worden bereikt, actief tegen zowel Gram-positieve (o.a. *Staphylococcus aureus* en *Enterococcus faecalis*) als Gram-negatieve (o.a. *Escherichia coli*, *Proteus mirabilis*) uropathogene kiemen, maar is nauwelijks actief tegen *Staphylococcus saprophyticus*, een frequente verwekker van urineweginfecties in de eerste lijn.
- Er zijn geen goede gegevens over gebruik bij ouderen en bij risicogroepen zoals diabetici en patiënten met aandoeningen van de nieren of de urinewegen.
- **Voornaamste indicaties voor de ambulante praktijk volgens BAPCOC (11.5., update 2024)**
 - Niet-gecompliceerde lage urineweginfecties (cystitis en recidiverende cystitis): fosfomycine is een alternatief voor nitrofurantoïne, maar het geeft een lager genezingspercentage. Fosfomycine is wel de eerste keuze in geval van cystitis in de laatste weken van de zwangerschap.



Ongewenste effecten

- Beïnvloeden van de commensale flora, met mogelijk diarree en gist- en schimmelinfecties tot gevolg. Pseudomembraneuze colitis door proliferatie van *Clostridioïdes difficile* kan optreden na behandeling met allerlei antibiotica, maar wordt frequenter gezien met andere antibiotica dan fosfomycine.
- Nausea en braken, diarree.
- Allergische huidreacties.

Zwangerschap en borstvoeding

- De beperkte gegevens wijzen niet op een verhoogd risico van afwijkingen bij het kind.

Oudere patiënten

- Er is met fosfomycine een gebrek aan studies van goede kwaliteit bij een specifiek oudere populatie (*richtlijn WOREL "Cystitis bij de vrouw", 2016*).
- Indien cystitis wordt gediagnosticeerd bij een oudere patient, moet de ingestelde antibiotica-behandeling worden bijgestuurd in functie van de klinische evolutie van de patiënt en op geleide van het antibiogram.
- Als de klachten niet binnen 48 uur verbeteren, moet een andere diagnose worden overwogen (acute pyelonefritis, prostatitis/orchi-epididymitis bij mannen, andere diagnose bij atypische klachten) en moet de behandeling worden aangepast of stopgezet.
- Zie ook het Folia-artikel "Urineweginfecties bij ouderen" [*Folia juli 2021*].
- Fosfomycine wordt niet opgenomen in het *Formularium Ouderenzorg*, vanwege het ontbreken van bewijs voor een gunstige risico-batenverhouding.

Interacties

- Vitamine K-antagonisten: interactie werd beschreven met bijna alle antibiotica. Hoewel het bewijs van interactie met vele antibiotica (ook fosfomycine) zwak is, wordt uit voorzichtigheid toch aanbevolen om de INR te controleren binnen de 3 tot 5 dagen na het starten van eender welk antibacterieel middel.
- Oestroprogestagenen: er zijn geen bijkomende anticonceptieve maatregelen nodig, tenzij er sprake is van ernstig braken of hevige, waterdunne diarree [*zie Folia november 2021*].

MONURIL (Zambon)

fosfomycine (trometamol)

oploss. (gran., zakjes)

1 x 3 g R/c € 10,35

11.1.7.4. Pivmecillinam

Pivmecillinam, een amidinopenicilline, is een precursor van mecillinam. De specialiteit is langdurig onbeschikbaar.

Plaatsbepaling

- *Zie 11.1.7.*
- **Spectrum en resistentie**
 - Pivmecillinam heeft een smalspectrum dat enkel Gram-negatieve bacteriën (o.a. *E. coli*) omvat.
 - De resistentiegraad lijkt laag te zijn, maar dit moet opgevolgd worden in de Belgische context.
 - Het doelwit-eiwit op het oppervlak van de Gram-negatieve bacteriën verschilt van dat van andere β -lactam-antibiotica. Daarom is het risico van kruisresistentie gering.
- Pivmecillinam wordt gebruikt bij niet-gecompliceerde acute cystitis bij volwassenen (SKP).
- Pivmecillinam is op de Belgische markt beschikbaar sinds november 2020, zijn plaats werd nog niet bepaald door BAPCOC (voor de aanbevelingen van BAPCOC i.v.m. acute cystitis, *zie 11.5.4.1.*). Het wordt beschouwd als een goed onderbouwde keuze bij niet-gecompliceerde cystitis in Scandinavië en het Verenigd Koninkrijk^{52 53}.



Contra-indicaties

- IgE-gemedieerde penicilline overgevoeligheid.
- Slokdarmafwijkingen.

Ongewenste effecten

- Beïnvloeden van de commensale flora, met mogelijk diarree en gist- en schimmelinfecties tot gevolg. Pseudomembraneuze colitis door proliferatie van *Clostridioides difficile* kan optreden na behandeling met allerlei antibiotica, maar wordt frequenter gezien met andere antibiotica dan pivmecillinam.
- Gastro-intestinale stoornissen; slokdarmulceratie (soms).
- Vulvo-vaginale mycosen.
- Allergische reacties.

Interacties

- Vitamine K-antagonisten: interactie werd beschreven met bijna alle antibiotica. Hoewel het bewijs van interactie met vele antibiotica (ook pivmecillinam) zwak is, wordt uit voorzichtigheid toch aanbevolen om de INR te controleren binnen de 3 tot 5 dagen na het starten van eender welk antibacterieel middel.
- Oestroprogestagenen: er zijn geen bijkomende anticonceptieve maatregelen nodig, tenzij er sprake is van ernstig braken of hevige, waterdunne diarree [zie *Folia november 2021*].

Bijzondere voorzorgen

- Pivmecillinam zittend of rechtstaand innemen met half glas vloeistof om het risico van slokdarmulceratie te verminderen.

Zwangerschap en borstvoeding

- Inname kort voor de bevalling kan tijdens de neonatale screening vals-positieve resultaten voor isovaleriaanacidemie geven.

Posologie

- Niet-gecompliceerde cystitis: 400 mg 3 keer per dag gedurende 3 dagen

SELEXID (Karo)

pivmecillinam, hydrochloride
filmomh. tabl.

10 x 400 mg R/ 14,14 €

11.1.8. Tuberculostatica

Plaatsbepaling

- Actieve tuberculose⁵⁴
 - Bij de behandeling van tuberculose worden tuberculostatica gedurende minstens 6 maanden toegediend.
 - Bij monotherapie treedt voor alle tuberculostatica snel bacteriële resistentie op. Bij de aanvangsfase heeft behandeling met vier verschillende middelen een plaats om ontwikkeling van bacteriële resistentie tegen te gaan.
 - Isoniazide, rifampicine, pyrazinamide en ethambutol samen vormen meestal de startbehandeling in België.
 - Na twee maanden wordt overgeschakeld op enkel isoniazide-rifampicine, op voorwaarde dat volledige gevoeligheid voor deze middelen werd aangetoond en dat het bacteriënaantal in de infectiehaarden voldoende is afgenomen.
 - Bedaquiline is voorbehouden voor de behandeling van multiresistente longtuberculose (SKP), in



associatie met andere tuberculostatica. Ook rifabutine wordt gebruikt bij multiresistente tuberculose.

- Latente tuberculose (o.a. direct contact of na virage van de Mantoux test)^{54 55}
 - Isoniazide (gedurende 6 maanden), de combinatie isoniazide + rifampicine (gedurende 3 maanden), of - in geval van bewezen resistentie aan isoniazide -, rifampicine (gedurende 4 maanden) wordt gebruikt.
- Zie ook website tuberculose organisaties: Nederlandstalig: <https://tuberculose.vrgt.be>; Franstalig: <https://www.fares.be/tuberculose>.
- Tuberculine voor de diagnose van een tuberculose-infectie (tuberculinehuidtest, synoniem Mantoux-test of intradermotest) wordt vermeld in 19.3.

Toediening en posologie

- De dagdosis van tuberculostatica wordt steeds ineens ingenomen, 's morgens vóór het ontbijt.

11.1.8.1. Isoniazide

Plaatsbepaling

- Zie 11.1.8.

Contra-indicaties

- Ernstige leverinsufficiëntie, leverlijden bij vroegere toediening (SKP).

Ongewenste effecten

- Beïnvloeden van de commensale flora, met mogelijk diarree en gist- en schimmelinfecties tot gevolg. Pseudomembraneuze colitis door proliferatie van *Clostridioides difficile* kan optreden na behandeling met allerlei antibiotica, maar wordt frequenter gezien met andere antibiotica dan isoniazide.
- Allergische reacties: zelden.
- Perifere neuropathie (vooral paresthesieën in onderbenen en voeten) bij 1 tot 2% van de patiënten, vooral bij ouderen of te hoge doses. Toediening van pyridoxine (vitamine B₆), 20 tot 40 mg per dag, voorkomt of vermindert dit ongewenst effect.
- Sedatie en neuropsychiatrische ongewenste effecten.
- Leverfunctiestoornissen: bij het starten van de behandeling kan verstoring van de leverfunctietesten optreden, meestal voorbijgaand. Soms wordt ernstige hepatotoxiciteit gezien. Regelmatige controle van de leverenzymen is aangewezen.
- Hemolyse bij patiënten met glucose-6-fosfaatdehydrogenase-deficiëntie (zeldzaam, zie Inl.6.2.11.).

Zwangerschap en borstvoeding

- Het risico van het niet behandelen van een actieve tuberculose tijdens de zwangerschap is groter dan de te verwachten risico's van het gebruik van isoniazide. Geen aanwijzingen van aangeboren afwijkingen of andere nadelige effecten bij het kind op basis van onze bronnen.
- Tijdens de zwangerschap is er een toename van de hepatotoxiciteit bij associëren met rifampicine.


Interacties

- Vitamine K-antagonisten: interactie werd beschreven met bijna alle antibiotica. Hoewel het bewijs van interactie met vele antibiotica (ook isoniazide) zwak is, wordt uit voorzichtigheid toch aanbevolen om de INR te controleren binnen de 3 tot 5 dagen na het starten van eender welk antibacterieel middel.
- Oestroprogestagenen: er zijn geen bijkomende anticonceptieve maatregelen nodig, tenzij er sprake is van ernstig braken of hevige, waterdunne diarree [zie *Folia november 2021*].
- Toename van de hepatotoxiciteit bij associëren met rifampicine.
- Toename van de sedatie bij inname van alcohol.
- Isoniazide is een inhibitor van CYP2C19 (zie *Tabel 1c. in Inl.6.3*).




Bijzondere voorzorgen

- Voorzichtigheid bij G6PD-deficiëntie wegens beperkt risico van hemolytische anemie *zie Inl.6.2.11.*

NICOTIBINE (BePharBel) 

isoniazide

tabl. (deelb. kwantit.)

30 x 300 mg R/ a  22,65 €

11.1.8.2. Rifampicine

Plaatsbepaling

- *Zie 11.1.8.*
- Rifampicine wordt in principe voorbehouden voor de behandeling van tuberculose (in associatie met andere tuberculostatica)⁵⁶.
- Rifampicine wordt in combinatie met andere antibiotica gebruikt voor de behandeling van vreemdlichaaminfecties op basis van beperkte evidentie^{57,58}.
- Profylaxe van meningokokkenmeningitis na contact met een index-case. Voor de aanbevelingen van de Gemeenschappen over antibacteriële profylaxe en eventuele vaccinatie van contacten: “*Meningokokken invasieve infecties*” (Vlaanderen > Departement Zorg); “*Fiche infections invasives à méningocoques*” (AVIQ).

Contra-indicaties

- Leverinsufficiëntie (SKP).

Ongewenste effecten

- Beïnvloeden van de commensale flora, met mogelijk diarree en gist- en schimmelinfecties tot gevolg. Pseudomembraneuze colitis door proliferatie van *Clostridioides difficile* kan optreden na behandeling met allerlei antibiotica, maar wordt frequenter gezien met andere antibiotica dan rifampicine.
- Leverfunctiestoornissen: bij het starten van de behandeling kan verstoring van de leverfunctietesten optreden, meestal voorbijgaand. Soms wordt ernstige hepatotoxiciteit gezien. Regelmatige controle van de leverenzymen is aangewezen.
- Overgevoeligheidsverschijnselen bij intermitterende toediening: griepig syndroom, uitzonderlijk dyspneu, shock, hemolytische anemie, trombocytopenie en acute nierinsufficiëntie.
- Oranje-rode verkleuring van urine, zweet, speeksel, traanvocht en feces.

Zwangerschap en borstvoeding

- Het risico van het niet behandelen van een actieve tuberculose tijdens de zwangerschap is groter dan de te verwachten risico's van het gebruik van rifampicine. Geen aanwijzingen van aangeboren afwijkingen of andere nadelige effecten bij het kind op basis van onze bronnen.
- Tijdens de zwangerschap is er een toename van de hepatotoxiciteit bij associëren met isoniazide.
- Postnatale bloedingen bij moeder en kind bij gebruik op het einde van de zwangerschap.

Interacties

- Verhoogde hepatotoxiciteit bij associëren met isoniazide.
- Rifampicine is substraat van P-gp en een inductor van CYP1A2, CYP2B6, CYP2C8, CYP2C9, CYP2C19, CYP3A4 en P-gp (*zie Tabel Ic. in Inl.6.3. et Tabel Id. in Inl.6.3.*). Belangrijke interacties zijn onder andere:
 - Het **minder betrouwbaar worden van hormonale anticonceptiva** (oraal, transdermaal, vaginaal, implantaat) en hormonale noodanticonceptie; wanneer anticonceptie aangewezen is, moet gekozen worden voor de prikpil of een hormoon- of coperspiraaltje (*zie Folia november 2021*).
 - **Verminderde werkzaamheid van de immunosuppressiva ciclosporine, tacrolimus, sirolimus en**



everolimus, met risico op orgaanafstoting.

- **Verminderde werkzaamheid van sommige antiretrovirale middelen.**
- **Verminderd effect van vitamine K-antagonisten.** Uit voorzichtigheid wordt aanbevolen om de INR te controleren binnen de 3 tot 5 dagen na het starten van het antibacterieel middel.

Posol.

latente tuberculose: 10 mg/kg (max 600 mg) 1 keer per dag gedurende 4 maanden (of gedurende 3 maanden indien in combinatie met isoniazide), 30 minuten voor of 2 uur na een maaltijd (SKP)

RIFADINE (Sanofi Belgium)

rifampicine

harde caps.

100 x 150 mg R/ a ▶ b ▶ € 37,59 €

50 x 300 mg R/ a ▶ b ▶ € 37,50 €

inf. oploss. (pdr. + solv.) i.v. [flac. + amp.]

1 x 600 mg + 10 ml solv. U.H. [3 €]

11.1.8.3. Pyrazinamide

Plaatsbepaling

- *Zie 11.1.8.*

Contra-indicaties

- Jicht of antecedenten ervan.
- Leverinsufficiëntie (SKP).

Ongewenste effecten

- Beïnvloeden van de commensale flora, met mogelijk diarree en gist- en schimmelinfecties tot gevolg. Pseudomembraneuze colitis door proliferatie van *Clostridioïdes difficile* kan optreden na behandeling met allerlei antibiotica, maar wordt frequenter gezien met andere antibiotica dan pyrazinamide.
- Stijging van de uricemie, soms met jichtaanvallen.
- Leverfunctiestoornissen: bij het starten van de behandeling kan verstoring van de leverfunctietesten optreden, meestal voorbijgaand. Soms wordt ernstige hepatotoxiciteit gezien. Regelmatige controle van de leverenzymen is aangewezen.

Zwangerschap en borstvoeding

- Het is niet mogelijk om een uitspraak te doen over de veiligheid van gebruik van dit preparaat tijdens de zwangerschap (geen of onvoldoende informatie beschikbaar).

Interacties

- Vitamine K-antagonisten: interactie werd beschreven met bijna alle antibiotica. Hoewel het bewijs van interactie met vele antibiotica (ook pyrazinamide) zwak is, wordt uit voorzichtigheid toch aanbevolen om de INR te controleren binnen de 3 tot 5 dagen na het starten van eender welk antibacterieel middel.
- Oestroprogestagenen: er zijn geen bijkomende anticonceptieve maatregelen nodig, tenzij er sprake is van ernstig braken of hevige, waterdunne diarree [zie].

TEBRAZID (BePharBel)

pyrazinamide

tabl.

100 x 500 mg R/ a € 31,01 €



11.1.8.4. Ethambutol

Plaatsbepaling

- Zie 11.1.8.

Contra-indicaties

- Optische neuritis.

Ongewenste effecten

- Beïnvloeden van de commensale flora, met mogelijk diarree en gist- en schimmelinfecties tot gevolg. Pseudomembraneuze colitis door proliferatie van *Clostridioides difficile* kan optreden na behandeling met allerlei antibiotica, maar wordt frequenter gezien met andere antibiotica dan ethambutol.
- Retrobulbaire neuritis met uitvallen van de rood-groenperceptie, vermindering van de gezichtsscherpte, centrale scotomen en inkrimping van het gezichtsveld: zelden bij de normale dosering en reversibel bij stoppen of verlagen van de dosis.

Zwangerschap en borstvoeding


- Het risico van het niet behandelen van een actieve tuberculose tijdens de zwangerschap is groter dan de te verwachten risico's van het gebruik van ethambutol. Geen aanwijzingen van aangeboren afwijkingen of andere nadelige effecten bij het kind op basis van onze bronnen.

Interacties

- Vitamine K-antagonisten: interactie werd beschreven met bijna alle antibiotica. Hoewel het bewijs van interactie met vele antibiotica (ook ethambutol) zwak is, wordt uit voorzichtigheid toch aanbevolen om de INR te controleren binnen de 3 tot 5 dagen na het starten van eender welk antibacterieel middel.
- Oestroprogestagenen: er zijn geen bijkomende anticonceptieve maatregelen nodig, tenzij er sprake is van ernstig braken of hevige, waterdunne diarree [zie *Folia november 2021*].

MYAMBUTOL (DHL Pharma Logistics) 

ethambutol, dihydrochloride
filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)

100 x 400 mg R/ a  31,11 €

11.1.8.5. Bedaquiline

Plaatsbepaling

- Zie 11.1.8.
- Bedaquiline, in associatie met andere tuberculostatika, is voorbehouden voor de behandeling van multiresistente longtuberculose (SKP). Een studie toonde een betere genezingskans maar verhoogde mortaliteit, zonder bewezen oorzakelijk verband, bij patiënten die bedaquiline kregen [zie *Folia juni 2014*].

Contra-indicaties

- Risicofactoren voor QT-verlenging (zie *Inl.6.2.2.*).

Ongewenste effecten

- Beïnvloeden van de commensale flora, met mogelijk diarree en gist- en schimmelinfecties tot gevolg. Pseudomembraneuze colitis door proliferatie van *Clostridioides difficile* kan optreden na behandeling met allerlei antibiotica, maar wordt frequenter gezien met andere antibiotica dan bedaquiline.
- **Verlenging van het QT-interval met risico van torsades de pointes (voor de risicofactoren van torsades de pointes; zie *Inl.6.2.2.*).**




- Stijging van de leverenzymen, zeker bij chronisch of excessief alcoholgebruik [zie Folia maart 2017].
- Longinfecties.

Zwangerschap en borstvoeding

- Het is niet mogelijk om een uitspraak te doen over de veiligheid van gebruik van bedaquiline tijdens de zwangerschap (geen of onvoldoende informatie beschikbaar).

Interacties

- Vitamine K-antagonisten: interactie werd beschreven met bijna alle antibiotica. Hoewel het bewijs van interactie met vele antibiotica (ook bedaquiline) zwak is, wordt uit voorzichtigheid toch aanbevolen om de INR te controleren binnen de 3 tot 5 dagen na het starten van eender welk antibacterieel middel.
- Oestroprogestagenen: er zijn geen bijkomende anticonceptieve maatregelen nodig, tenzij er sprake is van ernstig braken of hevige, waterdunne diarree [zie Folia november 2021].
- Verhoogd risico van *torsades de pointes* bij associëren met andere middelen die het QT-interval verlengen (zie Inl.6.2.2).
- Bedaquiline is een substraat van CYP3A4 (zie Tabel Ic. in Inl.6.3).

SIRTURO (Janssen-Cilag) 

bedaquiline (fumaraat)

tabl.

188 x 100 mg U.H. [24.751 €]

11.1.9. Aminoglycosiden

Het gaat om amikacine, gentamicine, paromomycine en tobramycine.

Plaatsbepaling

- **Spectrum en resistentie**
 - Aminoglycosiden zijn actief tegen aerobe Gram-negatieve micro-organismen, tegen stafylokokken en tegen bepaalde mycobacteriën, maar minder tegen de overige Gram-positieve micro-organismen en helemaal niet tegen anaeroben.
- Aminoglycosiden worden best in associatie gebruikt om hun spectrum te verbreden¹³. Ze worden geassocieerd aan een penicilline of een cefalosporine bij ernstige infecties te wijten aan *Enterobacteriën* of aan *Pseudomonas aeruginosa*¹³.
- Aminoglycosiden worden best enkel in hospitaalmilieu gebruikt omwille van de noodzaak van monitoring i.v.m. de potentiële toxiciteit.
- Amikacine liposomaal (via inhalatie) heeft als indicatie de behandeling van sommige niet-tuberculeuze mycobacteriële longinfecties veroorzaakt door het *Mycobacterium avium*-complex bij volwassenen (SKP).
- Tobramycine via inhalatie wordt bij mucoviscidosepatiënten gebruikt in geval van chronische infectie met *Pseudomonas aeruginosa* (SKP).
- Paromomycine is een aminoglycoside dat, zoals andere aminoglycosiden, zeer weinig wordt geresorbeerd na orale toediening maar te toxisch is voor systemisch gebruik; daarom wordt het uitsluitend oraal gebruikt bij darminfecties (bv. bepaalde infecties met giardia, amoebiasis) (SKP).

Contra-indicaties

- Myasthenia gravis.

Ongewenste effecten

- Beïnvloeden van de commensale flora, met mogelijk diarree en gist- en schimmelinfecties tot gevolg. Pseudomembraneuze colitis door proliferatie van *Clostridioides difficile* kan optreden na behandeling met allerlei antibiotica, maar wordt frequenter gezien met andere antibiotica dan aminoglycosiden.



- **De aminoglycosiden zijn geneesmiddelen met nauwe therapeutisch-toxische marge.**
- Ototoxiciteit (en vestibulotoxiciteit).
- Nefrotoxiciteit, soms zeer laattijdig, met verdere vermindering van de excretie en zo een verder oplopen van de plasmaconcentraties; over de eventuele verschillen in nefrotoxiciteit tussen de verschillende aminoglycosiden bestaat geen eensgezindheid. Voor meerdere aminoglycosiden is bewezen dat bij toediening van de dagdosis in één dosis, de nefrotoxiciteit geringer is, met verbetering van de doeltreffendheid.
- Verslechtering van neuromusculaire geleidingsstoornissen, met mogelijke parese bij intraveneuze bolustoediening.
- Amikacine liposomaal: zeer frequent: dysfonie, hoesten, dyspnoe, haemoptysis.

Zwangerschap en borstvoeding

- **Bij blootstelling in utero aan een aminoside moet rekening worden gehouden met mogelijke ototoxiciteit (beschreven met kanamycine en streptomycine, beide niet beschikbaar in België), al is dit voor de hier vermelde aminosiden onduidelijk. Omwille van de minimale resorptie van paromomycine wordt geen in utero blootstelling verwacht.**

Oudere patiënten

- De aminoglycosiden hebben een nauwe therapeutisch-toxische marge: zeker bij ouderen is voorzichtigheid aangewezen (zie Inl.6.2.).

Interacties

- Vitamine K-antagonisten: interactie werd beschreven met bijna alle antibiotica. Hoewel het bewijs van interactie met vele antibiotica (ook de aminoglycosiden) zwak is, wordt uit voorzichtigheid toch aanbevolen om de INR te controleren binnen de 3 tot 5 dagen na het starten van eender welk antibacterieel middel.
- Oestroprogestagenen: er zijn geen bijkomende anticonceptieve maatregelen nodig, tenzij er sprake is van ernstig braken of hevige, waterdunne diarree [zie Folia november 2021].
- Verhoogde nefro- en ototoxiciteit bij associëren met lisdiuretica.
- Verhoogde nefrotoxiciteit bij associëren met andere nefrotoxische middelen.
- Amikacine liposomaal: toediening samen met een ander aminoglycoside (eender welke toedieningsweg) is gecontra-indiceerd.


Bijzondere voorzorgen

- Plasmaconcentraties moeten gemeten worden (zie Inl.6.1.5.), zeker bij gedaalde nierfunctie.
- De aminoglycosiden hebben een nauwe therapeutisch-toxische marge: zeker bij oudere patiënten is voorzichtigheid aangewezen (zie Inl.6.2.).

Toediening en posologie

- De aminoglycosiden worden weinig of niet geresorbeerd vanuit de darm, en voor systemische infecties moet men ze parenteraal toedienen.
- Ze dringen slecht door in de gal of in het cerebrospinale vocht maar gaan wel doorheen de placenta.
- In de meeste situaties wordt de dagdosis van de parenterale aminoglycosiden in één dosis toegediend om de toxiciteit te beperken.
- Bij nierinsufficiëntie dient de dosis verminderd te worden.

Amikacine

AMIKACINE B. BRAUN (B. Braun) 
amikacine (sulfaat)

inf. oploss. i.v. [flac.]

10 x 500 mg / 100 ml U.H. [51
€]



10 x 1 g / 100 ml U.H. [102 €]

AMIKACINE FRESENIUS KABI

(Fresenius Kabi)

amikacine (sulfaat)

inf. oploss. i.v. [flac.]

10 x 500 mg / 100 ml U.H. [54 €]

10 x 1 g / 200 ml U.H. [107 €]

AMUKIN (Laboratoires Delbert)

amikacine (sulfaat)

inj./inf. oploss. i.m./i.v. [flac.]

2 x 500 mg / 2 ml U.H. [10 €]

ARIKAYCE (Eurocept)

amikacine (sulfaat) [in liposomen]

verneveldisp. Liposomaal [flac.]

28 x 590 mg (312 mg vrijgest.)

U.H. [11.204 €]

(weesgeneesmiddel)

Gentamicine

DURACOLL (SERB)

gentamicine (sulfaat)

i.laes. implantaat

1 x 130 mg (10 x 10 x 0,5 cm) U.H. [51 €]

GENTAMYCINE B. BRAUN (B. Braun)

gentamicine (sulfaat)

inf. oploss. i.v. [flac.]

10 x 80 mg / 80 ml U.H. [15 €]

10 x 240 mg / 80 ml U.H. [45 €]

Paromomycine

GABBRORAL (Pfizer)

paromomycine (sulfaat)

tabl.

16 x 250 mg R/ b 11,41 €

Tobramycine

OBRACIN (Eurocept)

tobramycine (sulfaat)

inj./inf. oploss. i.m./i.v. [flac.]

10 x 2 ml 40 mg / 1 ml R/ a b 27,06 €

TOBI (Viatris)

tobramycine

inhalatiepdr. (harde caps.) Podhaler

224 x 28 mg R/ a 2.162,71 €

(+ 5 Podhalers)

verneveloploss. (unidose)

56 x 300 mg / 5 ml R/ a 1.438,50 €

(weesgeneesmiddel)

11.1.10. Glycopeptiden

Het gaat om teicoplanine en vancomycine.

Plaatsbepaling

- **Spectrum en resistentie**
 - Teicoplanine en vancomycine zijn uitsluitend actief tegen Gram-positieve micro-organismen, vooral



stafylokokken en streptokokken, en tegen *Clostridioides difficile*.

- Er lijkt de laatste jaren een licht dalende trend te zijn in het aantal geïsoleerde vancomycine-resistente *E. faecium*-stammen in België (van ongeveer 4,2% in 2014 naar 1,9% in 2022, *Sciensano*).
- Glycopeptiden parenteraal zijn slechts aangewezen bij de behandeling van ernstige infecties wanneer β -lactamantibiotica niet kunnen gebruikt worden of wanneer de Gram-positieve kokken weerstandig zijn tegen β -lactamantibiotica, vooral meticilline-resistente *Staphylococcus aureus* (MRSA), meticilline-resistente *Staphylococcus epidermidis* (MRSE), enterokokken en *Streptococcus viridans*, dit omwille van lagere klinische doeltreffendheid dan bèta-lactamantibiotica enerzijds^{59 60 61} en signalen van verhoogde mortaliteit en renale toxiciteit anderzijds⁶².
- Vancomycine peroraal heeft de behandeling van ernstige pseudomembraneuze colitis door *Clostridioides difficile* als indicatie in de SKP, op basis van goede klinische studies⁶³. Fidaxomyne (zie 11.1.11.5.) is onder bepaalde voorwaarden een alternatief. Metronidazol oraal wordt soms gebruikt bij minder ernstige vormen bij niet-gehospitaliseerde patiënten zoals in woonzorgcentra, maar de kans op genezing is waarschijnlijk lager dan met vancomycine^{63 64}. In België is er geen specialiteit voor orale toediening op basis van vancomycine meer beschikbaar. Het is mogelijk een preparaat voor oraal gebruik te bereiden op basis van het poeder in de flacons bestemd voor infuus.
- Er wordt in de SKP benadrukt dat bij parenterale toediening de plasmaconcentraties opgevolgd moeten worden om toxiciteit te voorkomen en om subtherapeutische concentraties te vermijden.

Ongewenste effecten

- Beïnvloeden van de commensale flora, met mogelijk diarree en gist- en schimmelinfecties tot gevolg. Pseudomembraneuze colitis door proliferatie van *Clostridioides difficile* kan optreden na behandeling met allerlei antibiotica, maar wordt frequenter gezien met andere antibiotica dan glycopeptiden.
- Warmtegevoel, jeuk en nausea op het ogenblik van toediening.
- Allergische reacties (koorts, rash...).
- Nefrotoxiciteit, ototoxiciteit.
- Tromboflebitis op de injectieplaats.
- Vancomycine: neutropenie.

Zwangerschap en borstvoeding

- Teicoplanine en vancomycine: het is niet mogelijk om een uitspraak te doen over de veiligheid van gebruik van deze preparaten tijdens de zwangerschap (geen of onvoldoende informatie beschikbaar).

Interacties


- Vitamine K-antagonisten: interactie werd beschreven met bijna alle antibiotica. Hoewel het bewijs van interactie met vele antibiotica (ook de glycopeptiden) zwak is, wordt uit voorzichtigheid toch aanbevolen om de INR te controleren binnen de 3 tot 5 dagen na het starten van eender welk antibacterieel middel.
- Oestroprogestagenen: er zijn geen bijkomende anticonceptieve maatregelen nodig, tenzij er sprake is van ernstig braken of hevige, waterdunne diarree [zie *Folia november 2021*].
- Verhoogde nefrotoxiciteit bij associëren met andere nefrotoxische middelen.

Teicoplanine

TARGOCID (Sanofi Belgium) 

teicoplanine

inj./inf./drinkb. oploss. (pdr. + solv.) i.m./i.v./or. [flac. + amp.]

1 x 400 mg + 3,14 ml solv. R/ b  47,88 €





Vancomycine

VANCOMYCINE SANDOZ (Sandoz)

vancomycine (hydrochloride)

inf. oploss. conc. (pdr.) i.v. [flac.]


10 x 500 mg R/ a ▶ b ▶  95,64 €


10 x 1.000 mg R/ a ▶ b ▶  163,60 €

VANCOMYCINE VIATRIS (Viatris)

vancomycine (hydrochloride)

i.v./or. inf./drinkb. oploss. conc. (pdr.) [flac.]

1 x 500 mg R/ b ▶  15,79 €

1 x 1.000 mg R/ b ▶  23,83 €

11.1.11. Diverse antibiotica

11.1.11.1. Linezolid

Plaatsbepaling

- **Spectrum en resistentie**
 - Linezolid, een oxazolidinone, is actief tegen Gram-positieve micro-organismen, met inbegrip van enterokokken resistent tegen vancomycine en van meticilline-resistente *Staphylococcus aureus* (MRSA).
- Om ontwikkeling van resistentie te beperken, mag dit middel enkel gebruikt worden bij ernstige infecties met Gram-positieve kokken resistent tegen de gebruikelijke antibiotica (bv. glycopeptiden), of bij ernstige ongewenste effecten bij gebruik van glycopeptiden (SKP)¹³.
- Linezolid is ook een reversibele, niet-selectieve MAO-inhibitor, met dezelfde interacties als deze van de MAO-inhibitoren (zie 10.3.3), o.a. risico van serotoninesyndroom bij combinatie met andere serotonerge geneesmiddelen (zie Inl.6.2.4.).

Contra-indicaties

- Gebruik samen met een ander middel dat de MAO's inhibeert, of binnen de 2 weken na het stoppen ervan.

Ongewenste effecten

- Beïnvloeden van de commensale flora, met mogelijk diarree en gist- en schimmelinfecties tot gevolg. Pseudomembraneuze colitis door proliferatie van *Clostridioides difficile* kan optreden na behandeling met allerlei antibiotica, maar wordt frequenter gezien met andere antibiotica dan linezolid.
- Gastro-intestinale stoornissen.
- Hoofdpijn, duizeligheid, slapeloosheid.
- Rash.
- Ernstige tot levensbedreigende toxiciteit bij langdurige toediening (meer dan 4 weken): irreversibele optische en perifere neuropathie, reversibele hematologische stoornissen (trombocytopenie, leukopenie, anemie), melkzuuracidose.

Zwangerschap en borstvoeding

- Het is niet mogelijk om een uitspraak te doen over de veiligheid van gebruik van linezolid tijdens de zwangerschap (geen of onvoldoende informatie beschikbaar).



Interacties

- Vitamine K-antagonisten: interactie werd beschreven met bijna alle antibiotica. Hoewel het bewijs van interactie met vele antibiotica (ook linezolid) zwak is, wordt uit voorzichtigheid toch aanbevolen om de INR te controleren binnen de 3 tot 5 dagen na het starten van eender welk antibacterieel middel.
- Oestroprogestagenen: er zijn geen bijkomende anticonceptieve maatregelen nodig, tenzij er sprake is van ernstig braken of hevige, waterdunne diarree [zie *Folia november 2021*].
- Deze van de MAO-inhibitoren (zie 10.3.3.), o.a. risico van serotoninesyndroom bij combinatie met andere serotonerge geneesmiddelen (zie *Inl.6.2.4.*).

Bijzondere voorzorgen

- Omwille van de ongewenste effecten wordt gebruik langer dan 4 weken afgeraden.
- Bij toediening gedurende meer dan 10 dagen is regelmatige hematologische controle aangewezen.

<i>LINEZOLID FRESENIUS KABI</i>	<i>LINEZOLID SANDOZ (Sandoz)</i>	filmomh. tabl.
(Fresenius Kabi)	linezolid	20 x 600 mg U.H. [568 €]
linezolid	filmomh. tabl.	siroop susp. (gran.)
inf. oploss. i.v. [flac.]	20 x 600 mg U.H. [568 €]	150 ml 100 mg / 5 ml U.H. [142 €]
10 x 600 mg / 300 ml U.H. [318 €]	<i>ZYVOXID (Pfizer)</i>	inf. oploss. i.v. [zak]
	linezolid	10 x 600 mg / 300 ml U.H. [304 €]

11.1.11.2. Thiamfenicol

Chlooramfenicol, dat als specialiteit niet meer beschikbaar is voor systemische toediening, is verwant aan thiamfenicol.

Plaatsbepaling

- **Spectrum en resistentie**
 - Het spectrum van thiamfenicol omvat zowel Gram-positieve als Gram-negatieve micro-organismen.
- Omwille van het risico van beenmergtoxiciteit (zie rubriek "Ongewenste effecten"), dient het gebruik van thiamfenicol beperkt te blijven tot ernstige infecties met micro-organismen die resistent zijn tegen andere antibiotica (SKP).

Contra-indicaties

- Patiënten met beenmergdepressie of andere hematologische stoornissen.
- Kinderen jonger dan 6 maanden.
- Borstvoeding.

Ongewenste effecten

- Beïnvloeden van de commensale flora, met mogelijk diarree en gist- en schimmelinfecties tot gevolg. Pseudomembraneuze colitis door proliferatie van *Clostridioides difficile* kan optreden na behandeling met allerlei antibiotica, maar wordt frequenter gezien met andere antibiotica dan thiamfenicol.
- Beenmergdepressie (dosisafhankelijk en reversibel), vooral bij patiënten met nierinsufficiëntie en ouderen.
- Hemolyse bij patiënten met glucose-6-fosfaatdehydrogenase-deficiëntie (zeldzaam, zie *Inl.6.2.11.*).

Interacties

- Vitamine K-antagonisten: interactie werd beschreven met bijna alle antibiotica. Hoewel het bewijs van interactie met vele antibiotica (ook thiamfenicol) zwak is, wordt uit voorzichtigheid toch aanbevolen om de INR te controleren binnen de 3 tot 5 dagen na het starten van eender welk antibacterieel middel.



- Oestroprogestagenen: er zijn geen bijkomende anticonceptieve maatregelen nodig, tenzij er sprake is van ernstig braken of hevige, waterdunne diarree [zie *Folia november 2021*].

Zwangerschap en borstvoeding

- Het is niet mogelijk om een uitspraak te doen over de veiligheid van gebruik van thiamfenicol tijdens de zwangerschap (geen of onvoldoende informatie beschikbaar).

Bijzondere voorzorgen

- Voorzichtigheid bij G6PD-deficiëntie wegens beperkt risico van hemolytische anemie (zie *Inl.6.2.11*).

URFAMYCINE (Zambon)

thiamfenicol (glycinaathydrochloride)

inj./instill. oploss. (pdr. + solv.) i.m./i.v./i.vesic./endotrach./i.perit./i.pleur. [flac. + amp.]

3 x 500 mg + 5 ml solv. R/ b  18,37 €

11.1.11.3. Rifamycines

Het gaat om rifabutine, rifamycine, rifampicine (zie *11.1.8.2*) en rifaximine.

Plaatsbepaling

- **Spectrum en resistentie**
 - De rifamycines zijn actief tegen *Mycobacterium tuberculosis*, Gram-positieve kokken (met uitzondering van de enterokokken), *Neisseria meningitidis*, en legionella- en brucella-stammen. Ze zijn matig actief tegen Gram-negatieve bacteriën.
- Rifabutine wordt gebruikt voor infecties met atypische mycobacteriën (waaronder *Mycobacterium avium*), en ook voor tuberculose bij resistentie tegen andere middelen (SKP).
- Rifaximine wordt praktisch niet geresorbeerd en oefent zijn werking lokaal uit ter hoogte van de darmflora; het wordt gebruikt ter preventie van recidieven van episoden van hepatische encefalopathie (SKP) (meestal in associatie met lactulose, zie *3.5.3.1*).
- Rifampicine wordt in principe voorbehouden voor de behandeling van tuberculose, en wordt besproken in *11.1.8.2*.

Contra-indicaties

- Rifamycine: ernstige leverinsufficiëntie (SKP).
- Rifaximine: darmobstructie.

Ongewenste effecten

- Beïnvloeden van de commensale flora, met mogelijk diarree en gist- en schimmelinfecties tot gevolg. Pseudomembraneuze colitis door proliferatie van *Clostridioides difficile* kan optreden na behandeling met allerlei antibiotica, maar wordt frequenter gezien met andere antibiotica dan rifamycines.
- Leverfunctiestoornissen bij hoge doses.
- Verkleuring van de lichaamsvochten.
- Rifaximine: ook perifere oedeem, ascites, artralgie, anemie.

Zwangerschap en borstvoeding

- Rifabutine, rifamycine, rifampicine en rifaximine: het is niet mogelijk om een uitspraak te doen over de veiligheid van gebruik van deze preparaten tijdens de zwangerschap (geen of onvoldoende informatie beschikbaar).
- Postnatale bloedingen bij moeder en kind bij gebruik op het einde van de zwangerschap.



Interacties


- Mogelijk daling van het effect van vitamine K-antagonisten.
- Rifampicine, rifabutine en rifamycine zijn inductoren van CYP3A4 (zie Tabel Ic. in Inl.6.3.). **Belangrijke interacties zijn onder andere:**
 - **Het minder betrouwbaar worden van hormonale anticonceptiva** (oraal, transdermaal, vaginaal, implantaat) en hormonale noodanticonceptie; wanneer anticonceptie aangewezen is, moet gekozen worden voor de prikpil of een hormoon- of koperspiraaltje (zie Folia november 2021).
 - **Verminderd effect van vitamine K-antagonisten.** Uit voorzichtigheid wordt aanbevolen om de INR te controleren binnen de 3 tot 5 dagen na het starten van het antibacterieel middel.
- Rifabutine is een substraat van CYP3A4 (zie Tabel Ic. in Inl.6.3.).
- Rifaximine is een substraat van CYP3A4 en van P-gp (zie Tabel Ic. in Inl.6.3. en Tabel Id. in Inl.6.3.).

Rifabutine

Posol.
300 tot 600 mg 1 keer per dag

MYCOBUTIN (Pfizer) 

rifabutine
harde caps.


100 x 150 mg R/ a  231,27 €

Rifamycine

RIFOCINE (Sanofi Belgium)

rifamycine (natrium)


inj./inf./instill. oploss. i.v./i.artic./i.laes./cut./i.oss./i.perit./i.pleur. [amp.]

2 x 500 mg / 10 ml R/ b  11,28 €

Rifaximine

TARGAXAN (Norgine)

rifaximine
filmomh. tabl.

56 x 550 mg R/ b  335,09 €

TIXTELLER (Alfasigma)

rifaximine
filmomh. tabl.

56 x 550 mg R/ 323,62 €

11.1.11.4. Polymyxinen

Het gaat om colistimethaatnatrium, prodrug van colistine (syn. polymyxine E).

Plaatsbepaling

- **Spectrum en resistentie**
 - Colistimethaat is enkel actief tegen Gram-negatieve micro-organismen.
- Via inhalatie wordt het gebruikt voor de behandeling van respiratoire infecties door *Pseudomonas aeruginosa* bij patiënten met mucoviscidose (SKP).
- Intraveneus wordt het gebruikt bij sommige ernstige infecties door multiresistente Gram-negatieve



kiemen, indien er geen alternatieven zijn (SKP).

Contra-indicaties

- *Myasthenia gravis*.

Ongewenste effecten

- Beïnvloeden van de commensale flora, met mogelijk diarree en gist- en schimmelinfecties tot gevolg. Pseudomembraneuze colitis door proliferatie van *Clostridioides difficile* kan optreden na behandeling met allerlei antibiotica, maar wordt frequenter gezien met andere antibiotica dan polymyxinen.
- Allergische reacties.
- Nefrotoxiciteit en neurotoxiciteit (bv. apneu, paresthesieën, duizeligheid), vooral bij hoge doses.
- Via inhalatie: ook hoesten en bronchospasme.

Zwangerschap en borstvoeding

- Het is niet mogelijk om een uitspraak te doen over de veiligheid van gebruik van colistimethaatnatrium tijdens de zwangerschap (geen of onvoldoende informatie beschikbaar).

Interacties

- Vitamine K-antagonisten: interactie werd beschreven met bijna alle antibiotica. Hoewel het bewijs van interactie met vele antibiotica (ook polymyxinen) zwak is, wordt uit voorzichtigheid toch aanbevolen om de INR te controleren binnen de 3 tot 5 dagen na het starten van eender welk antibacterieel middel.
- Oestroprogestagenen: er zijn geen bijkomende anticonceptieve maatregelen nodig, tenzij er sprake is van ernstig braken of hevige, waterdunne diarree [zie *Folia november 2021*].

<i>COLISTIMETHATE SODIUM ACCORD</i> (Accord)	inj./inf./verneveloploss. (pdr.) i.v./inhal. [flac.]	56 x 1.662.500 IE R/ a	1.083,77 €
colistimethaat, natrium	10 x 2.000.000 IE R/ a b	(+ 1 Turbospin)	
inj./inf. oploss. (pdr.) i.v. [flac.]	99,95 €		
10 x 2.000.000 IE R/ b	60 x 2.000.000 IE R/ a b	<i>COLOBREATHE (Abacus)</i>	
99,95 €	546,53 €	colistimethaat, natrium	
		inhalatiepdr. (harde caps.) [Turbospin]	
<i>COLISTINEB (Teva)</i>	<i>COLOBREATHE (Essential Pharma)</i>	56 x 1.662.500 IE R/ a	
colistimethaat, natrium	colistimethaat, natrium	1.083,77 €	
	inhalatiepdr. (harde caps.) [Turbospin]	(+ 1 Turbospin; parallelle distributie)	

11.1.11.5. Fidaxomicine

Fidaxomicine is een macrocyclisch antibioticum, structureel verwant met de macroliden.

Plaatsbepaling

- Fidaxomicine oraal wordt praktisch niet geresorbeerd.
- Fidaxomicine is minstens evenwaardig met vancomycine per os in de behandeling van *Clostridioides difficile*-geassocieerde diarree.⁶³ Er zijn echter geen gegevens bij patiënten met zeer ernstige pseudomembraneuze colitis door *Clostridioides* of in geval van multiple recidieven. Metronidazol oraal (zie 11.3.3.) wordt soms gebruikt bij minder ernstige vormen bij niet-gehospitaliseerde patiënten zoals in woonzorgcentra maar de kans op genezing is waarschijnlijk lager dan met vancomycine (zie 11.1.10.).

Ongewenste effecten

- Gastro-intestinale stoornissen, hoofdpijn, duizeligheid.
- Leukopenie.
- Verhoogd risico op kruisallergie voor fidaxomicine bij patiënten met een voorgeschiedenis van allergie voor macroliden.⁶⁵



Zwangerschap en borstvoeding

- Het is niet mogelijk om een uitspraak te doen over de veiligheid van gebruik van fidaxomicine tijdens de zwangerschap (geen of onvoldoende informatie beschikbaar).

Interacties

- Vitamine K-antagonisten: interactie werd beschreven met bijna alle antibiotica. Hoewel het bewijs van interactie met vele antibiotica (ook fidaxomicine) zwak is, wordt uit voorzichtigheid toch aanbevolen om de INR te controleren binnen de 3 tot 5 dagen na het starten van eender welk antibacterieel middel.
- Oestroprogestagenen: er zijn geen bijkomende anticonceptieve maatregelen nodig, tenzij er sprake is van ernstig braken of hevige, waterdunne diarree [zie *Folia november 2021*].
- Fidaxomicine is een substraat van P-gp (zie *Tabel Id. in Inl.6.3*)

Posol.
200 mg 2 keer per dag

DIFICLIR (Tillotts)

fidaxomicine
filmomh. tabl.

20 x 200 mg U.H. [1.511 €]

11.2. Antimycotica

Plaatsbepaling

- Zie *Transparantiefiche “Aanpak van dermatomycosen”* (literatuur geraadpleegd tot juli 2018).
- Bij oppervlakkige schimmel- en gistinfecties (huid, orofaryngeaal, vulvovaginaal) geeft lokale behandeling minder kans op algemene ongewenste effecten dan orale behandeling (zie 15.1.3. en 6.1.). Slechts bij onvoldoende resultaten van lokale behandeling en bij uitgebreide of frequent recidiverende infectie kan systemische behandeling nuttig zijn (zie Plaatsbepaling in 11.2.3.).
- Mycosen van de nagels (onychomycosen) zijn bij gezonde personen louter een cosmetisch probleem. Lokale behandeling (zie 15.1.3.) is een alternatief indien orale therapie niet gewenst is. Het is minder werkzaam, vaak is een antimycoticum langs algemene weg nodig (zie Plaatsbepaling in 11.2.3.)⁶⁶.
- Bij mycose van de hoofdhuid is meestal een antimycoticum langs algemene weg nodig (zie NHG), er zijn studies met terbinafine en (*off-label*) met itraconazole.^{66 67}
- Bij veralgemeende schimmelinfecties is systemische behandeling aangewezen^{68 69}.

11.2.1. Polyenen

Het gaat om amfotericine B en nystatine.

Plaatsbepaling

- **Spectrum**
 - De polyenen zijn actief tegen gisten (o.a. *Cryptococcus neoformans*, *Candida albicans* en *Candida non albicans*) en tegen de meeste schimmels (o.a. *Aspergillus*, *Blastomyces*, *Histoplasma*).
- Amfotericine B is in België alleen beschikbaar als lipidencomplex of in liposomen. Volgens de SKP is het gebruik beperkt tot ernstige en veralgemeende infecties met gevoelige schimmels of gisten. Amfotericine B wordt ook gebruikt bij sommige vormen van leishmaniase (indicatie niet vermeld in de SKP)⁷⁰.
- Voor orale inname van nystatine in de behandeling van huidmycosen bestaat geen onderbouwing⁷¹.
- **Voornaamste indicaties voor de ambulante praktijk volgens BAPCOC (11.5., update 2024)**
 - Nystatine: orofaryngeale candidose:



- spruw bij kinderen < 6 maanden (miconazol orale gel is werkzamer maar gecontra-indiceerd bij deze jonge kinderen, *zie 11.2.3.*);
- spruw bij kinderen > 6 maanden: als alternatief voor miconazol orale gel (maar nystatine is minder werkzaam dan miconazol orale gel) [nota: de specialiteit op basis van miconazol orale gel is langdurig onbeschikbaar, *zie 11.2.3.*].
- stomatitis bij immunocompetente volwassenen: als alternatief voor miconazol orale gel (maar nystatine is minder werkzaam dan miconazol orale gel). [nota : de specialiteit op basis van miconazol orale gel is langdurig onbeschikbaar, *zie 11.2.3.*].

Ongewenste effecten

- Amfotericine B.
 - Tromboflebitis op de plaats van injectie.
 - Rillingen, koorts, nausea, braken en anafylactische reacties op het ogenblik van de toediening, vooral bij te snelle toediening.
 - Nefrotoxiciteit afhankelijk van de totale dosis: kan gedeeltelijk worden tegengegaan door voldoende hydratatie. De nefrotoxiciteit is geringer bij gebruik als lipidencomplex of in liposomen. Bij toenemende nefrotoxiciteit dient de toediening tijdelijk of definitief te worden gestopt.
 - Hematologische toxiciteit, perifere neuropathie, convulsies en hypokaliëmie.
 - Cardiotoxiciteit (o.a. aritmieën, cardiomyopathie), vooral bij te snelle infusie en hoge doses.
- Nystatine: gastro-intestinale stoornissen.

Zwangerschap en borstvoeding

- Amfotericine B en nystatine: de gegevens over gebruik van deze preparaten tijdens de zwangerschap zijn geruststellend. Geen aanwijzingen van aangeboren afwijkingen of andere nadelige effecten bij het kind op basis van onze bronnen.

Oudere patiënten

- De voorzorgen van gebruik van de polyenen zijn dezelfde als bij de jongere patiënten (*zie rubriek "Bijzondere voorzorgen"*).
- Orofaryngeale candidose:
 - De antimycotische behandeling van orofaryngeale candidose bij ouderen is dezelfde als bij jongere patiënten (*zie BAPCOC en rubriek "Plaatsbepaling"*). Voor blijvende genezing is het belangrijk om ook de onderliggende oorzaken onder controle te houden (droge mond, geneesmiddelen ...). Deze problemen komen vaker voor bij ouderen.
 - Kunstgebitten en candidose:
 - het is raadzaam om het kunstgebit te desinfecteren met een oplossing van chloorhexidine en cetylpyridinechloride,
 - controleer of het kunstgebit nog in goede staat is (glad oppervlak),
 - poets het kunstgebit goed met een harde borstel (om tandplak te verwijderen) + controleer indien nodig met een tandplakindicator (vloeibaar of tablet),
 - houd het kunstgebit 's nachts droog.
 - Het symbool 80+ ter hoogte van nystatine betekent dat het geneesmiddel opgenomen is in het *Formularium Ouderenzorg*. Klik op het symbooltje om hier meer over te lezen in de geneesmiddelenfiche. Voor de behandeling van orofaryngeale candidose worden ook andere geneesmiddelen geselecteerd. *Zie hiervoor 11.2.3.*

Interacties

- Amfotericine B: verhoogde nefrotoxiciteit bij associëren met andere nefrotoxische middelen.



Bijzondere voorzorgen

- Amfotericine B: voldoende hydratatie is zeer belangrijk in verband met de niertoxiciteit van het middel.
- Amfotericine B: dikwijls wordt een testdosis gegeven (5 mg) vooraleer het intraveneus infuus wordt gestart, om eventuele anafylactische reacties op te sporen.

Amfotericine B

AMBISOME (Gilead Sciences)

amfotericine B [in liposomen]

inf. disp. conc. (pdr.) i.v. Liposomaal [flac.]

10 x 50 mg U.H. [933 €]

Nystatine

Posol.

orofaryngeale candidose (telkens de suspensie verdelen over beide zijden van de mondholte, en zo lang mogelijk in de mond houden alvorens door te slikken) (nota: deze BAPCOC-dosering wijkt sterk af van de dosering in de SKP van Nilstat®):

- Spruw bij kinderen < 6 maand: 1 ml 4 keer per dag tot 48 uur na verdwijnen van de letsels.
- Spruw bij kinderen > 6 maanden: 1,5 ml 4 keer per dag tot 48 uur na verdwijnen van de letsels.
- Stomatitis bij immuuncompetente volwassenen: 1,5 ml 4 keer per dag tot 48 uur na verdwijnen van de letsels.

NILSTAT (DHL Pharma Logistics)

nystatine

druppels susp.

30 ml 100.000 IE / 1 ml R/ b € 8,58 €

11.2.2. Echinocandinen

Het gaat om anidulafungine en caspofungine.

Plaatsbepaling

- **Spectrum**
 - De echinocandinen zijn actief tegen gisten (o.a. *Candida albicans* en *Candida non albicans*) en tegen sommige schimmels (o.a. *Aspergillus*).
- Anidulafungine heeft als indicatie in de SKP de behandeling van invasieve infecties met candida. De ervaring bij niet-neutropene patiënten is beperkt (SKP).
- Caspofungine heeft als indicaties in de SKP de behandeling van invasieve infecties met candida en infecties met *Aspergillus* resistent tegen andere middelen, en de empirische behandeling bij patiënten met neutropenie bij vermoeden van schimmelinfecties met koorts ondanks toediening van antibiotica (SKP).

Ongewenste effecten

- Nausea, braken, koorts, warmte-opwellingen, rash, jeuk, verhoging van de leverenzymen.
- Tromboflebitis ter hoogte van de injectieplaats.

Zwangerschap en borstvoeding

- Anidulafungine en caspofungine: het is niet mogelijk om een uitspraak te doen over de veiligheid van gebruik van deze preparaten tijdens de zwangerschap (geen of onvoldoende informatie beschikbaar).

Anidulafungine



**ANIDULAFUNGINE
HEALTHCARE (Accord)**
anidulafungine
inf. oploss. conc. (pdr.) i.v. [flac.]
1 x 100 mg U.H. [179 €]

ACCORD ANIDULAFUNGIN SANDOZ (Sandoz)
anidulafungine
inf. oploss. conc. (pdr.) i.v. [flac.]
1 x 100 mg U.H. [179 €]

ECALTA (Pfizer)
anidulafungine
inf. oploss. conc. (pdr.) i.v. [flac.]
1 x 100 mg U.H. [179 €]

Caspofungine

CANCIDAS (MSD)
caspofungine (acetaat)
inf. oploss. conc. (pdr.) i.v. [flac.]
1 x 50 mg U.H. [197 €]
1 x 70 mg U.H. [251 €]

CASPOFUNGINE VIATRIS (Viatris)
caspofungine (acetaat)
inf. oploss. conc. (pdr.) i.v. [flac.]
1 x 50 mg U.H. [197 €]
1 x 70 mg U.H. [251 €]

CASPOFUNGIN SANDOZ (Sandoz)
caspofungine (acetaat)
inf. oploss. conc. (pdr.) i.v. [flac.]
1 x 50 mg U.H. [197 €]
1 x 70 mg U.H. [251 €]

11.2.3. Azolderivaten

Hieronder worden de azolderivaten voor systemisch gebruik besproken. Het gaat om miconazol (een imidazol; langdurig onbeschikbaar) en om fluconazol, isavuconazol, itraconazol, posaconazol en voriconazol (triazolen). Voor de azolderivaten voor vaginaal gebruik (butoconazol, clotrimazol, miconazol en fenticonazol): *zie 6.1.1*. Voor de azolderivaten voor cutaan gebruik (bifonazol, clotrimazol, isoconazol en ketoconazol): *zie 15.1.3*.

Plaatsbepaling

- *Zie 11.2.*
- **Spectrum**
 - De azolderivaten zijn actief tegen gisten, dermatofyten en andere schimmels, maar ze verschillen onderling in werkingspectrum. Fluconazol is vooral actief tegen *Candida* en cryptokokken. Isavuconazol, itraconazol, posaconazol en voriconazol hebben een breder spectrum, en zijn ook actief tegen onder andere *Aspergillus*.
- Systemische toediening van fluconazol en itraconazol heeft diverse systemische infecties en resistente nagel- en huidinfecties als indicatie (SKP). Systemische toediening van isavuconazol, posaconazol en voriconazol heeft alleen ernstige systemische infecties met o.a. *Aspergillus* als indicatie (SKP).
- **Voornaamste indicaties voor de ambulante praktijk volgens BAPCOC (11.5., update 2024)**
 - Onychomycosen:
 - Behandeling is enkel bij immunogecompromitteerde patiënten of diabetes mellitus aanbevolen, en kan verder ook om esthetische redenen overwogen worden, na mycologische bevestiging door microscopie of cultuur.
 - BAPCOC opteert als eerste keuze voor een systemische behandeling, en als alternatief (maar minder werkzaam) voor lokale behandeling met ciclopirox (*zie 15.1.3*).
 - De lokale behandeling vergt een lange behandelingsduur; er zijn geen gerandomiseerde studies die lokale behandeling vergelijken met systemische. Een klinisch en cosmetisch bevredigend antwoord wordt slechts bij de helft van de behandelde patiënten gezien.
 - Eerste keuze bij schimmelnagel van de voeten: terbinafine oraal;
 - Eerste keuze bij schimmelnagel van de handen: itraconazol oraal in pulstherapie.
 - Huidinfecties met candida of schimmel: orale behandeling met terbinafine of itraconazol kan overwogen bij falen van de lokale behandeling (*zie 15.1.3*).
 - Orofaryngeale candidose:
 - Spruw bij zuigelingen is meestal zelflimiterend na 3 tot 8 weken; behandeling kan de duur van de klachten inkorten. Bij kinderen < 6 maanden is lokale toepassing van nystatine (*voir 11.2.1*) de eerste keuze.
 - Spruw bij kinderen > 6 maanden en stomatitis bij immunocompetente volwassenen: miconazol orale gel is de eerste keuze. In geval van onbeschikbaarheid van de specialiteit kan invoer uit het



buitenland of magistrale bereiding een alternatief zijn: *zie TMF*). Lokale toepassing van nystatine kan een alternatief zijn.

- Bij therapiefalen kan systemische behandeling (BAPCOC opteert voor fluconazol) overwogen worden.
- Candida-vulvovaginitis: een azoolderivaat lokaal (*zie 6.1.1.*) of fluconazol oraal is gelijkwaardig, en de keuze bij een niet-zwangere vrouw kan gebeuren op basis van de voorkeur van de patiënte; bij zwangerschap opteert BAPCOC voor een vaginale behandeling gedurende 7 dagen. Bij recidiverende candida vulvovaginitis zijn zowel zelfbehandeling bij klachten als profylactische behandeling (oraal of lokaal) geschikte strategieën.
- **Indicaties niet opgenomen in de BAPCOC-gids**
 - *Pityriasis versicolor*: fluconazol en itraconazol worden gebruikt wanneer systemische behandeling is geïndiceerd (SKP). Lokale behandeling geeft minder kans op ongewenste effecten.
 - *Tinea capitis*: itraconazol wordt *off-label* gebruikt op basis van een beperkt aantal studies (*zie NHG, Dynamed*).^{67 72}

Contra-indicaties

- **Fluconazol: zwangerschap** (tenzij de eenmalige dosis bij candida-vulvovaginitis, *zie 6.1.1.*); risicofactoren voor QT-verlenging (*zie Inl.6.2.2.*).
- **Miconazol orale gel: zuigelingen jonger dan 6 maanden; jonge kinderen met onvoldoende ontwikkelde slikreflex** [*zie Folia september 2012*].

Ongewenste effecten

- **Fluconazol, mogelijk ook met itraconazol, posaconazol en voriconazol: verlenging van het QT-interval, met risico van torsades de pointes** (voor de risicofactoren voor *torsades de pointes* in het algemeen, *zie Inl.6.2.2.*).
- Fluconazol: gastro-intestinale last, rash, stijging van de leverenzymen.
- Isavuconazol: gastro-intestinale last, stijging van de leverenzymen, dyspneu, hoofdpijn, hypokaliëmie, huiduitslag, reactie ter hoogte van de injectieplaats.
- Itraconazol: gastro-intestinale last, rash, hepatotoxiciteit, hoofdpijn, neuropathie, hartfalen.
- Miconazol: nausea en braken, diarree bij langdurige behandeling. Verstikking door gebruik van de orale gel bij zuigelingen en jonge kinderen is gerapporteerd [*zie Folia september 2012*].
- Posaconazol en voriconazol: koorts, hoofdpijn, gastro-intestinale last, stijging van de leverenzymen, perifeer oedeem, hematologische stoornissen, visusstoornissen, tromboflebitis ter hoogte van de injectieplaats.
- Voriconazol: fotosensibilisatie (vooral bij langdurige behandeling).

Zwangerschap en borstvoeding

- **Zwangerschap: fluconazol is gecontra-indiceerd.** De eenmalige dosis van 150 mg bij candida-vulvovaginitis is waarschijnlijk veilig maar wordt in de BAPCOC-gids veiligheidshalve afgeraden. **Met hoge doseringen fluconazol (zeker als ≥ 400 mg per dag) zijn er sterke aanwijzingen van een teratogeen effect; doses boven 150 mg per dag worden afgeraden.**
- Miconazol (lokaal) en itraconazol: de gegevens over gebruik van deze preparaten tijdens de zwangerschap zijn geruststellend. Geen aanwijzingen van aangeboren afwijkingen of andere nadelige effecten bij het kind op basis van onze bronnen.
- Isavuconazol, posaconazol en voriconazol: het is niet mogelijk om een uitspraak te doen over de veiligheid van gebruik van deze preparaten tijdens de zwangerschap (geen of onvoldoende informatie beschikbaar).

Oudere patiënten

- De voorzorgen van gebruik van de azoolderivaten zijn dezelfde als bij de jongere patiënten (*zie rubriek*



“Bijzondere voorzorgen”), maar sommige zijn bij de oudere patiënt nog belangrijker.

- Miconazol en andere azoolderivaten zijn sterke inhibitoren van CYP-iso-enzymen, met risico van interacties (voir *Tabel Ic. in Inl.6.3.*): zeker bij ouderen met polyfarmacie moet het risico van interacties nagekeken worden.
- Bijzondere aandacht voor het risico van QT-verlenging met fluconazol en andere azoolderivaten.
- Orofaryngeale candidose:
 - De antimycotische behandeling van orofaryngeale candidose bij ouderen is dezelfde als bij jongere patiënten (zie BAPCOC en *rubriek “Plaatsbepaling”*). Voor blijvende genezing is het belangrijk om ook de onderliggende oorzaken onder controle te houden (droge mond, geneesmiddelen ...). Deze problemen komen vaker voor bij ouderen.
 - Kunstgebitten en candidose:
 - Het is raadzaam om het kunstgebit te desinfecteren met een oplossing van chloorhexidine en cetylpyridinechloride.
 - controleer of het kunstgebit nog in goede staat is (glad oppervlak).
 - poets het kunstgebit goed met een harde borstel (om tandplak te verwijderen) + controleer indien nodig met een tandplakindicator (vloeibaar of tablet).
 - houd het kunstgebit 's nachts droog.
 - Het symbool 80+ ter hoogte van sommige geneesmiddelen (miconazol en fluconazol) betekent dat het geneesmiddel opgenomen is in het *Formularium Ouderenzorg*. Klik op het symbooltje om hier meer over te lezen in de geneesmiddelenfiche. Voor de behandeling van orofaryngeale candidose worden ook andere geneesmiddelen geselecteerd. Zie hiervoor *11.2.1*.

Interacties

- Toename van het effect van vitamine K-antagonisten.
- Fluconazol (mogelijk ook itraconazol, posaconazol en voriconazol): verhoogd risico van *torsades de pointes* bij associëren met andere geneesmiddelen die het risico van QT-verlenging verhogen (zie *Inl.6.2.2.*).
- Voriconazol: flucloxacilline leidt tot subtherapeutische plasmaconcentraties van voriconazol bij de helft van de patiënten.
- Itraconazol: verminderd resorptie van itraconazol door PPI's door de veranderde maag-pH [zie *Folia april 2024*].
- Fluconazol is een substraat van CYP2C9 en CYP2C19, en een inhibitor van CYP2C9, CYP2C19 en CYP3A4 (zie *Tabel Ic. in Inl.6.3.*), met o.a. een toename van het effect van vitamine K-antagonisten.
- Isavuconazol is een substraat van CYP3A4, een inhibitor van CYP3A4 en P-gp (zie *Tabel Ic. in Inl.6.3. en Tabel Id. in Inl.6.3.*).
- Itraconazol is een substraat en inhibitor van CYP3A4 en van P-gp (zie *Tabel Ic. in Inl.6.3. en Tabel Id. in Inl.6.3.*).
- Miconazol is een inhibitor van CYP2C9 (zie *Tabel Ic. in Inl.6.3.*) met o.a. toename van het effect van vitamine K-antagonisten.
- Posaconazol is een inhibitor van CYP3A4 en substraat van P-gp (zie *Tabel Ic. in Inl.6.3. en Tabel Id. in Inl.6.3.*).
- Voriconazol is een substraat van CYP2C19 en CYP3A4, en een inhibitor van CYP2B6, CYP2C9, CYP2C19 en CYP3A4 (zie *Tabel Ic. in Inl.6.3.*), met o.a. toename van het effect van vitamine K-antagonisten.

Bijzondere voorzorgen

- Voor voriconazol kunnen de plasmaconcentraties sterk variëren van persoon tot persoon en is het opvolgen ervan aangeraden.
- De maagsapresistente tabletten op basis van posaconazol hebben een betere biologische beschikbaarheid dan de suspensie; bij uitwisselen van de twee vormen zonder dosisaanpassing zijn ernstige ongewenste effecten gerapporteerd [zie *Folia december 2018*].
- Itraconazol harde capsules moeten worden toegediend tijdens of vlak na een maaltijd (SKP). De



plasmaconcentraties van itraconazol zijn namelijk hoger wanneer het onder deze omstandigheden wordt ingenomen. Bij patiënten met een verminderde maagzuursecretie (door achloorhydrie of het gebruik van geneesmiddelen die de maagzuursecretie verminderen) wordt aanbevolen om itraconazol in te nemen met een zure drank. [Zie Folia april 2024].

- Bij de oudere patiënten: miconazol en andere azoolderivaten zijn sterke inhibitoren van CYP-iso-enzymen, met risico van interacties (zie tabel Ic. in Inl.6.3.): zeker bij ouderen met polyfarmacie moet het risico van interacties nagekeken worden.
- Bij de oudere patiënten: bijzondere aandacht voor het risico van QT-verlenging met fluconazol en andere azoolderivaten.

Fluconazol

Posol.

per os:

- candida-vulvovaginitis: acute infectie 150 mg eenmalig; profylactische behandeling: 150 mg op dag 1, 4 en 7, gevolgd door een onderhoudsbehandeling van 200 mg 1 keer per week gedurende 6 maanden
- orofaryngeale candidose: stomatitis bij volw.: dag 1: 200 mg in 1 dosis; verder 100 mg 1 keer per dag gedurende 7 tot 21 dagen volgens klinische evolutie; bij atrofische candida stomatitis ten gevolge van kunstgebit: 50 mg 1 keer per dag gedurende 14 dagen; spruw bij kind (vanaf 1 maand): 3 mg/kg/dag gedurende 7 dagen
- oesofagale candidose: 50 tot 100 mg 1 keer per dag gedurende 14 tot 30 dagen
- dermatomycose: 150 mg per week of 50 mg 1 keer per dag gedurende 1 tot 6 weken

DIFLUCAN (Pfizer)

fluconazol
harde caps.

- 10 x 50 mg R/ a ▶ b € 13,10 €
- 1 x 150 mg R/ b € 7,72 €
- 10 x 200 mg R/ a ▶ b € 29,67 €
- 20 x 200 mg R/ a ▶ b € 64,68 €

DIFLUCAN (Pfizer)

fluconazol
siroop susp. (pdr.)

- 35 ml 50 mg / 5 ml R/ a ▶ b € 13,17 €
- 35 ml 200 mg / 5 ml R/ a ▶ b € 30,04 €

inf. oploss. i.v. [flac.]

- 1 x 200 mg / 100 ml U.H. [8 €]
- 1 x 400 mg / 200 ml U.H. [16 €]

FLUCONAZOL AB (Aurobindo)

fluconazol
harde caps.

- 10 x 50 mg R/ a ▶ b € 12,96 €
- 1 x 150 mg R/ a ▶ b € 7,63 €
- 10 x 200 mg R/ a ▶ b € 29,65 €
- 20 x 200 mg R/ a ▶ b € 64,67 €
- 30 x 200 mg R/ a ▶ b € 95,16 €

60 x 200 mg R/ a ▶ b € 145,65 €

100 x 200 mg R/ a ▶ b € 235,46 €

FLUCONAZOLE B. BRAUN (B. Braun)

fluconazol

inf. oploss. i.v. [flac.]

- 10 x 200 mg / 100 ml U.H. [79 €]
- 10 x 400 mg / 200 ml U.H. [158 €]

FLUCONAZOL EG (EG)

fluconazol
harde caps.

- 10 x 50 mg R/ a ▶ b € 13,00 €
- 1 x 150 mg R/ b € 7,65 €
- 10 x 200 mg R/ a ▶ b € 29,67 €
- 20 x 200 mg R/ a ▶ b € 64,68 €

FLUCONAZOL EG (Orifarm Belgium)

fluconazol
harde caps.

- 20 x 200 mg R/ a ▶ b € 64,68 € (parallelinvoer)

FLUCONAZOLE SANDOZ (Sandoz)

fluconazol
harde caps.

- 10 x 50 mg R/ a ▶ b € 13,10 €
- 1 x 150 mg R/ b € 7,72 €
- 10 x 200 mg R/ a ▶ b € 29,67 €
- 20 x 200 mg R/ a ▶ b € 64,68 €

FLUCONAZOLE TEVA (Teva)

fluconazol
harde caps.

- 10 x 50 mg R/ a ▶ b € 13,10 €
- 1 x 150 mg R/ b € 7,72 €
- 10 x 200 mg R/ a ▶ b € 29,67 €
- 20 x 200 mg R/ a ▶ b € 64,68 €

FLUCONAZOLE VIATRIS (Viatris)

fluconazol
harde caps.

- 10 x 50 mg R/ a ▶ b € 13,35 €
- 1 x 150 mg R/ b € 7,72 €
- 10 x 200 mg R/ a ▶ b € 30,76 €
- 20 x 200 mg R/ a ▶ b € 67,53 €

FLUCONAZOL FRESENIUS KABI (Fresenius Kabi)



fluconazol
inf. oplossing i.v. [flac.]

10 x 200 mg / 100 ml U.H. [79
€]

10 x 400 mg / 200 ml U.H. [158
€]

Isavuconazol

CRESEMBA (Pfizer)

isavuconazol [onder vorm van isavuconazoniumsulfaat]

harde caps.

35 x 40 mg U.H. [480 €]

14 x 100 mg U.H. [480 €]

inf. oplossing conc. (pdr.) i.v. [flac.]

1 x 200 mg U.H. [288 €]

(weesgeneesmiddel)

Itraconazol

Posol.

- orofaryngeale candidose: 100 mg 1 keer per dag gedurende 2 weken
- candida-vulvovaginitis: 2 x 200 mg met 12 uur interval
- tinea pedis: 200 mg 2 keer per dag gedurende 1 week
- tinea corporis of cruris: 200 mg 1 keer per dag gedurende 1 week
- tinea capitis (*off-label*):
 - volw.: 100 tot 200 mg 1x/dag in 1 dosis gedurende 4-8 weken
 - kind: capsules: 5mg/kg/dag (max. 200 mg/dag); siroop: 3 mg/kg/dag (max. 200 mg/dag) gedurende 2 - 6 weken
- onychomycose: van de vingernagels: pulstherapie (in totaal 2 pulsen):
 - volw.: 1 puls = 200 mg 2 keer per dag gedurende 1 week, daarna 3 weken geen itraconazol
 - kind: 1 puls = 5 mg/kg/dag in 2 doses gedurende 1 week, daarna 3 weken geen itraconazol

ITRACONAZOL AB (Aurobindo)

itraconazol

harde caps.

4 x 100 mg R/ b € 8,51 €

15 x 100 mg R/ b € 15,42 €

28 x 100 mg R/ b € 20,77 €

60 x 100 mg R/ b € 40,49 €

30 x 100 mg R/ b € 21,84 €

60 x 100 mg R/ b € 41,92 €

ITRACONAZOLE TEVA (Teva)

itraconazol

harde caps.

4 x 100 mg R/ b € 8,63 €

15 x 100 mg R/ b € 15,47 €

28 x 100 mg R/ b € 20,77 €

60 x 100 mg R/ b € 41,92 €

ITRACONAZOLE EG (EG)

itraconazol

harde caps.

15 x 100 mg R/ b € 15,45 €

ITRACONAZOL SANDOZ (Sandoz)

itraconazol

harde caps.

15 x 100 mg R/ b € 15,47 €

28 x 100 mg R/ b € 20,77 €

60 x 100 mg R/ b € 41,92 €

SPORANOX (Janssen-Cilag)

itraconazol

harde caps.

15 x 100 mg R/ b € 15,47 €

28 x 100 mg R/ b € 20,77 €

60 x 100 mg R/ b € 41,92 €

Miconazol

In geval van onbeschikbaarheid van de specialiteit kan invoer uit het buitenland of magistrale bereiding een alternatief zijn: zie *TMF*.

Posol.

- orofaryngeale candidose (de gel zo lang mogelijk in de mond houden alvorens door te slikken):
 - spruw bij kinderen > 6 maanden: 4 applicaties van 1,25 ml per dag tot 1 week na verdwijnen van de letsels (de gel met de vinger goed uitsmeren over de slijmvliezen, niet tot aan het weke verhemelte)
 - stomatitis bij volw.: 4 applicaties van 2,5 ml per dag tot 1 week na verdwijnen van de letsels



- intestinale candidose: 20 mg/kg/dag in 4 doses (max. 1 g = 40 ml gel per dag), tot minstens 1 week na het verdwijnen van de klachten

DAKTARIN (Kenvue)

miconazol
oromuc. gel

40 g 20 mg / 1 g R/ b € 8,95 €

Posaconazol

NOXAFIL (MSD)

posaconazol
siroop susp.
105 ml 200 mg / 5 ml R/ 508,95 €

inf. oploss. (conc.) i.v. [flac.]
1 x 300 mg / 16,7 ml U.H. [221 €]

POSACONAZOLE ACCORD (Accord)

posaconazol

maagsapresist. tabl.

24 x 100 mg R/ a[▷] b[▷] €
337,35 €

POSACONAZOLE ACCORD (Orifarm Belgium)

posaconazol
maagsapresist. tabl.
24 x 100 mg R/ a[▷] b[▷] €
337,35 €
(parallele distributie)

POSACONAZOLE TEVA (Teva)

posaconazol
maagsapresist. tabl.
24 x 100 mg R/ a[▷] b[▷] €
337,35 €

POSACONAZOL SANDOZ (Sandoz)

posaconazol
maagsapresist. tabl.
24 x 100 mg R/ a[▷] b[▷] €
337,35 €

Voriconazol

VFEND (Pfizer)

voriconazol
filmomh. tabl.
30 x 50 mg R/ a[▷] b[▷] €
163,52 €
28 x 200 mg R/ a[▷] b[▷] €
508,55 €

siroop susp. (pdr.)
70 ml 200 mg / 5 ml R/ a[▷] b[▷] €
295,75 €

inf. oploss. (pdr.) i.v. [flac.]
1 x 200 mg U.H. [64 €]

VORICONAZOLE AB (Aurobindo)

voriconazol

filmomh. tabl.
30 x 50 mg R/ a[▷] b[▷] €
163,52 €
filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)
30 x 200 mg R/ a[▷] b[▷] €
544,06 €

VORICONAZOLE ACCORD (Accord)

voriconazol
filmomh. tabl.
30 x 50 mg R/ a[▷] b[▷] €
163,52 €
30 x 200 mg R/ a[▷] b[▷] €
544,06 €

VORICONAZOLE TEVA (Teva)

voriconazol
filmomh. tabl.
30 x 50 mg R/ a[▷] b[▷] €
163,52 €
30 x 200 mg R/ a[▷] b[▷] €
544,06 €

inf. oploss. (pdr.) i.v. [flac.]
1 x 200 mg U.H. [64 €]

VORICONAZOL SANDOZ (Sandoz)

voriconazol
filmomh. tabl.
30 x 50 mg R/ a[▷] b[▷] €
163,52 €
30 x 200 mg R/ a[▷] b[▷] €
544,06 €

11.2.4. Terbinafine

Plaatsbepaling

- Zie 11.2.
- **Voornaamste indicaties voor de ambulante praktijk volgens BAPCOC (11.5., update 2024)**
 - Onychomycosen:
 - Behandeling is enkel bij immunogecompromitteerde patiënten of diabetes mellitus aanbevolen, en kan verder ook om esthetische redenen overwogen worden, na mycologische bevestiging door microscopie of cultuur.



- BAPCOC opteert als eerste keuze voor een systemische behandeling, en als alternatief (maar minder werkzaam) voor lokale behandeling met ciclopirox (zie 15.1.3).
- De lokale behandeling vergt een lange behandelingsduur; er zijn geen gerandomiseerde studies die lokale behandeling vergelijken met systemische behandeling.
- Een klinisch en cosmetisch bevredigend antwoord wordt slechts bij de helft van de behandelde patiënten gezien.
- Eerste keuze bij schimmelnagel van de voeten: terbinafine oraal.
- Eerste keuze bij schimmelnagel van de handen: itraconazol oraal in pulstherapie.
- Huidinfecties met candida of schimmel: orale behandeling met terbinafine of itraconazol kan overwogen bij falen van de lokale behandeling (zie 15.1.3).
- **Indicaties niet opgenomen in de BAPCOC-gids**
 - Terbinafine heeft de indicatie tinea capitis op basis van verschillende klinische studies (zie SKP, BMJBP en NHG).^{73 67}

Contra-indicaties

- Ernstige nierinsufficiëntie, ernstige leverinsufficiëntie (SKP).

Ongewenste effecten

- Smaakstoornissen, gastro-intestinale stoornissen, rash.
- Verhoging van de leverenzymen, ernstige leverafwijkingen: zelden.
- Ernstige huidreacties, gaande van exanthemateuze pustulose tot syndroom van Stevens-Johnson: zelden.
- Vermoeden van risico van agranulocytose.

Zwangerschap en borstvoeding

- Het is niet mogelijk om een uitspraak te doen over de veiligheid van gebruik van terbinafine tijdens de zwangerschap (geen of onvoldoende informatie beschikbaar).

Oudere patiënten

- De voorzorgen van gebruik van terbinafine zijn dezelfde als bij de jongere patiënten (zie rubriek "Bijzondere voorzorgen"), maar sommige zijn bij de oudere patiënt nog belangrijker.
 - Terbinafine en andere orale antimycotica zijn sterke inhibitoren van CYP-isoenzymen en/of P-gp, met risico van interacties (zie tabel 1c. in Inl.6.3.); zeker bij ouderen met polyfarmacie moet het risico van interacties nagekeken worden.
 - Behandeling met terbinafine vraagt bijzondere aandacht bij ernstige nierinsufficiëntie, wat bij ouderen frequenter het geval is (zie Inl.6.1.2).
- De antimycotische behandeling van onychomycose en huidinfecties met schimmel bij ouderen is dezelfde als bij jongere patiënten (zie BAPCOC en rubriek "Plaatsbepaling").
- Het symbool 80+ ter hoogte van terbinafine betekent dat het geneesmiddel opgenomen is in het *Formularium Ouderenzorg*. Klik op het symbooltje om hier meer over te lezen in de geneesmiddelenfiche.

Interacties

- Terbinafine is een substraat van CYP2C19 en CYP3A4, en een inhibitor van CYP2D6 (zie Tabel 1c. in Inl.6.3).

Bijzondere voorzorgen

- De leverfunctie controleren vóór starten van terbinafine, en bij langere kuren ook bv. na 4 à tot 6 weken behandeling. De behandeling onderbreken bij verhoogde leverfunctietesten of bij tekenen of symptomen van leverstoornissen (anorexie, aanhoudende onverklaarde nausea, vermoeidheid, geelzucht, donkere urine, ...).
- Bij oudere patiënten: terbinafine en andere orale antimycotica zijn sterke inhibitoren van CYP-isoenzymen en/of P-gp, met risico van interacties (zie Tabel 1c. in Inl.6.3.); zeker bij ouderen met



polyfarmacie moet het risico van interacties nagekeken worden.

- Bij oudere patiënten: behandeling met terbinafine vraagt bijzondere aandacht bij ernstige nierinsufficiëntie, wat bij ouderen frequenter het geval is (zie Inl.6.1.2.).

Posol.

- candida en tinea pedis, corporis, cruris: 250 mg 1 keer per dag gedurende 2 weken
- onychomycose van de teennagels:
 - volw.: 250 mg 1 keer per dag gedurende 12 weken
 - kind < 20 kg: 62,5 mg (1/4 tabl.) 1x/dag gedurende 12 weken
 - kind 20-40 kg: 125 mg (1/2 tabl.) 1x/dag gedurende 12 weken
- tinea capitis:
 - volw. en kind >12 jaar (of ≥40kg): 250 mg 1x/dag in 1 dosis gedurende 4 weken
 - kind ≥2 jaar:
 - <20 kg: 62,5 mg (1/4 tablet, *off-label*) 1x/dag in 1 dosis gedurende 4 weken;
 - 20-39 kg: 125 mg 1x/dag in 1 dosis gedurende 4 weken

TERBINAFIN AB (Aurobindo)

terbinafine (hydrochloride)
tabl. (deelb. kwantit.)

- 14 x 250 mg R/ b 19,77 €
- 56 x 250 mg R/ b 37,80 €
- 98 x 250 mg R/ b 75,12 €

TERBINAFINE SANDOZ (Sandoz)

terbinafine (hydrochloride)
tabl. (deelb. kwantit.)

- 14 x 250 mg R/ b 19,77 €
- 28 x 250 mg R/ b 28,34 €
- 56 x 250 mg R/ b 39,64 €
- 98 x 250 mg R/ b 78,16 €

TERBINAFINE TEVA (Teva)

terbinafine (hydrochloride)
tabl. (deelb. niet kwantit.)

- 14 x 250 mg R/ b 20,39 €
- 56 x 250 mg R/ b 39,64 €
- 98 x 250 mg R/ b 78,29 €

TERBINAFINE EG (EG)

terbinafine (hydrochloride)
tabl. (deelb. kwantit.)

- 14 x 250 mg R/ b 19,77 €
- 56 x 250 mg R/ b 39,64 €
- 98 x 250 mg R/ b 78,28 €

TERBINAFINE SANDOZ (PI-Pharma)

terbinafine (hydrochloride)
tabl. (deelb. kwantit.)

- 98 x 250 mg R/ b 78,16 €
(parallelinvoer)

TERBINAFINE VIATRIS (Viartis)

terbinafine (hydrochloride)
tabl. (deelb. kwantit.)

- 14 x 250 mg R/ b 20,01 €
- 56 x 250 mg R/ b 39,64 €
- 98 x 250 mg R/ b 78,29 €

11.3. Antiparasitaire middelen

11.3.1. Anthelminthica

Plaatsbepaling

- Ivermectine
 - **Voornaamste indicaties voor de ambulante praktijk volgens BAPCOC (, update 2024)**
 - Behandeling van scabies (schurft) (zie 15.1.6.): oraal ivermectine en lokaal ivermectine (*off-label*, zie 15.7.) zijn een alternatief wanneer permethrine crème niet kan gebruikt worden.
 - **Indicaties niet opgenomen in de BAPCOC-gids**
 - Behandeling van parasitosen: microfilaremie door onder andere *Wuchereria bancrofti*, strongyloidiasis.⁷⁴
 - Ivermectine heeft geen plaats in de behandeling van COVID-19 (zie *Folia april 2023* en Interim Clinical Guidance for adults with confirmed COVID-19 in Belgium (juli 2024, via Website KCE).
- Mebendazol
 - Behandeling van rondwormen (nematoden) zoals *Ascaris lumbricoides* (spoolworm), *Enterobius vermicularis* (syn. oxyuren of aarswormen), *Trichuris trichiura* (zweepworm), en *Ancylostoma duodenale* en *Necator americanus* (mijnwormen)⁷⁵. De werkzaamheid van mebendazol tegen *T. trichiura* is



beperkt⁷⁶.

- Mebendazol is niet werkzaam tegen lintwormen (*Taenia*), en is in dat geval dus geen therapeutische optie ondanks de vermelding van deze indicatie in de SKP^{77 78 79}.
- Niclosamide
 - heeft een plaats in de behandeling van darminfecties met lintwormen (cestoden) zoals *Taenia saginata* (runderlintworm)⁷⁷.
- Bepaalde anthelmintica vereist voor behandeling van tropische helminthiasen (echinococcose, schistosomiase, filariasis) zijn niet gecommmercialiseerd in België.
- Bij falen van de eerstelijnsbehandeling en bij onvoldoende bekendheid met ziektes van tropische parasieten kan verwezen worden naar een gespecialiseerd centrum (bv. het Instituut voor Tropische Geneeskunde of diensten voor infectieziekten).

Indicaties (synthese van de SKP)

- Ivermectine: microfilaremie door *Wuchereria bancrofti*, strongyloïdiasis, scabies.
- Mebendazol: gastro-intestinale infecties met rondwormen en lintwormen (maar zie rubriek "Plaatsbepaling" i.v.m. lintwormen).
- Niclosamide: darminfecties met lintwormen, onder andere van het *Taenia*-genus.

Ongewenste effecten

- Gastro-intestinale stoornissen.
- Ivermectine: voorbijgaande toename van de jeuk bij scabies.

Zwangerschap en borstvoeding

- Het is niet mogelijk om een uitspraak te doen over de veiligheid van gebruik van ivermectine oraal tijdens de zwangerschap (geen of onvoldoende informatie beschikbaar).

Oudere patiënten

- De voorzorgen van gebruik van de anthelminthica zijn dezelfde als bij de jongere patiënten (zie rubriek "Bijzondere voorzorgen").
- De indicaties van de anthelminthica zijn bij oudere patiënten dezelfde als bij jongere patiënten (zie rubriek "Plaatsbepaling"). Voor de aanpak van scabies, zie ook 15.1.6.
- Het symbool 80+ ter hoogte van sommige geneesmiddelen (ivermectine, mebendazol, niclosamide) betekent dat het geneesmiddel opgenomen is in het *Formularium Ouderenzorg*. Klik op het symbooltje om hier meer over te lezen in de geneesmiddelenfiche.

Bijzondere voorzorgen

- Ivermectine: in geval van scabies adviseren sommige richtlijnen, en waaronder BAPCOC (eventueel) een tweede dosis na 7-14 dagen op dag 8 (zie *Folia juli 2025*). Volgens de SKP is een tweede dosis alleen nodig als er nieuwe laesies verschijnen of als het parasitologisch onderzoek positief is.
- Ivermectine: voor kinderen onder de zes jaar moeten de tabletten fijn gemaal worden. Vermijd voedsel gedurende 2 uur voor of na de toediening.
- Mebendazol: bij infestatie met oxyuren (*Enterobius vermicularis*) vernietigt de medicatie niet de eieren buiten het lichaam, bv. onder de nagels; na 2 weken dient dan ook nogmaals 100 mg mebendazol gegeven te worden. Bij recidiverende infestatie worden ook personen uit de onmiddellijke omgeving behandeld.
- Niclosamide: tijdens de behandeling dient alcohol te worden vermeden (risico van gastro-intestinale ongewenste effecten door verhoogde resorptie). De tabletten oplossen in water of kauwen.



Ivermectine oraal

Posol.

- Scabies en strongyloïdiasis: eenmalig 200 µg per kg. Dit komt overeen met:

- lichaamsgewicht 15-24 kg: 3 mg
- lichaamsgewicht 25-35 kg: 6 mg;
- lichaamsgewicht 36-50 kg: 9 mg
- lichaamsgewicht 51-65 kg: 12 mg
- lichaamsgewicht 66-79 kg: 15 mg
- lichaamsgewicht ≥ 80 kg: 18 mg

Minstens 2 uur voor of 2 uur na de inname van voedsel (SKP). Bij scabies de behandeling eventueel herhalen na 1 tot 2 weken (zie rubriek "Bijzondere voorzorgen").

IVERMECTIN SUBSTIPHARM (Cophana)

ivermectine

tabl.

4 x 3 mg R/ b [†] € 27,11 €

Mebendazol

Posol.

- *Enterobius vermicularis* (oxyuriasis): volw. en kind vanaf 2 jaar: 100 mg in 1 dosis en na 14 dagen opnieuw 100 mg. De volledige behandeling zo nodig na 14 dagen herhalen

- *Ascaris lumbricoides*, *Ankylostoma duodenale*, *Necator americanus* en *Trichuris trichiura*: volw. en kinderen: 100 mg 2 keer per dag gedurende drie opeenvolgende dagen. Als er na 3 weken nog tekenen van infestatie zijn de behandeling herhalen

VERMOX (Kenvue)

mebendazol

tabl. (deelb. kwantit.)

6 x 100 mg 6,77 €

siroop susp.

30 ml 100 mg / 5 ml 7,11 €

VERMOX (Impexco)

mebendazol

tabl. (deelb. niet kwantit.)

6 x 100 mg 6,77 €

(parallelinvoer)

VERMOX (Orifarm Belgium)

mebendazol

tabl. (deelb. niet kwantit.)

6 x 100 mg 6,77 €

(parallelinvoer)

Niclosamide

Posol.

Taenia saginata, *Taenia solium* en sommige andere lintwormen:

Onmiddellijk na het ontbijt:

- volw. en kind > 6 jaar: 2 g éénmalig
- kind 2 tot 6 jaar: 1 g éénmalig
- kind < 2 jaar: 500 mg éénmalig

YOMESAN (Bayer)

niclosamide

oplosb. tabl.

4 x 500 mg 6,29 €

11.3.2. Antimalariamiddelen

Plaatsbepaling

- *Plasmodium falciparum* is het meest pathogeen, en is het overheersende Plasmodium species in



subsaarisch Afrika. Resistentie van *Plasmodium falciparum* tegen meerdere antimalariamiddelen neemt steeds toe. Chemoprophylaxe reduceert zeer sterk het risico van malaria door *P. falciparum*, ook van de ernstige vormen, maar biedt geen volledige bescherming⁸⁰.

- Aanvallen van malaria door "non-falciparum Plasmodium" (*P. vivax*, *P. ovale* en *P. malariae*) verlopen meestal minder ernstig. De medicamenteuze profylaxe is niet gericht op deze Plasmodium species: er is wel bescherming tegen de primaire aanvallen van deze species, maar niet tegen de vorming van de slapende levervormen (hypnozoïeten) van *P. vivax* en *P. ovale*⁸¹.
- Infectie met *Plasmodium knowlesi* (Zuidoost-Azië) kan zeer ernstig verlopen; malaria door dit species is bij reizigers zeer zeldzaam. Men neemt aan dat chemoprophylaxe beschermt tegen malaria door *P. knowlesi*, maar dit is weinig bestudeerd.
- **Bij koorts na terugkeer uit een risicogebied** (tot 3 maanden erna) moet men denken aan malaria⁸² (ook wanneer profylaxe werd toegepast), en wordt zo snel mogelijk een malariatest aangeraden⁸³.
- Hier worden enkel de grote lijnen van preventie en behandeling van malaria gegeven. Een gespecialiseerde dienst, bv. het Instituut voor Tropische Geneeskunde of diensten voor infectieziekten, kan informatie verstrekken over de dosering van de behandeling. We verwijzen naar de referentietool voor reisgeneeskunde van het Instituut voor Tropische Geneeskunde: *Wanda voor artsen > Malaria* en *wanda voor artsen > Malaria tablets*.

11.3.2.1. Preventie van malaria

Plaatsbepaling

- Zie 11.3.2. en *Wanda voor artsen Malaria*.
- Preventie bestaat steeds uit maatregelen om contact met de anophelesmug te verminderen of te vermijden (bedekkende kleren, muskietennet, repellent na zonsondergang; i.v.m. repellents, zie *Folia mei 2019*).
- De beslissing om, ter preventie van malaria, al dan niet ook chemoprophylaxe te starten en de keuze van het geneesmiddel gebeuren op maat van de individuele reiziger (al dan niet risicofactoren voor malariacomplicaties; al dan niet risicovolle reisomstandigheden), en vanzelfsprekend rekening houdend met factoren zoals het land en de streek van bestemming [zie *Wanda voor artsen Countries*]⁸¹.
- Voor de preventie van malaria komen doxycycline (zie 11.1.3.), de associatie atovaquon + proguanil en mefloquine in aanmerking. Doxycycline heeft als voordeel de lagere kost dan andere preventieve middelen en het is een optie bij last-minute reizen, maar het heeft als nadeel dat het tot 4 weken na terugkeer moet voortgezet worden, het risico van fotodermatose en de voorzorgen in verband met zwangerschap (zie *Wanda voor artsen > Malaria tablets: doxycycline*). Atovaquon + proguanil is duurder (nadeel bij langdurige reizen) maar het wordt goed verdragen en het is ook een optie bij last-minute reizen (zie *Wanda voor artsen > Malaria tablets: atovaquone + proguanil*). Mefloquine wordt steeds minder gebruikt wegens zijn potentieel ernstige ongewenste effecten.⁸⁴ In *Tabel 11b. in 11.3.2.1.* worden voor de verschillende geneesmiddelen gebruikt ter preventie van malaria de dosering en behandelingsduur gegeven. Zie ook *Wanda voor artsen > malaria tablets*.

Zwangerschap en borstvoeding

- Zie *Folia mei 2019*
- Chemoprophylaxe bij zwangere vrouwen of vrouwen die borstvoeding geven, verdient bijzondere aandacht. Voor extra informatie moet men zich wenden tot het Instituut voor Tropische Geneeskunde of diensten voor infectieziekten.
- **Zwangerschap**
 - Voor mefloquine en voor atovaquon + proguanil wijzen de gegevens niet op een verhoogd risico van afwijkingen bij het kind.
 - **Doxycycline is gecontra-indiceerd in het 2de en 3de trimester van de zwangerschap** (zie 11.1.3.); gebruik in het 1ste trimester is bij dwingende reden of in afwezigheid van een alternatief,



aanvaardbaar.

- Behandeling van malaria bij een zwangere vrouw vraagt dringende ziekenhuisopname.
- **Borstvoeding**
 - Doxycycline kan gebruikt worden, maar gedurende maximum 3 weken. Er zijn weinig gegevens met mefloquine. Er zijn geen gegevens met atovaquon + proguanil (volgens sommige bronnen enkel te gebruiken wanneer het borstgevoede kind 5 kg of meer weegt).
 - Gebruik door de moeder van medicamenteuze malariaprofylaxe geeft geen bescherming bij het borstgevoede kind.

Tabel 11b. Geneesmiddelen voor de preventie van malaria^a

	Behandelingsduur	Volwassene	Kind
Vaste combinatie atovaquon + proguanil	vanaf 1 dag vóór aankomst tot 1 week na verlaten van het malariagebied ^b	1 tablet per dag (tijdens de maaltijd)	per dag (tijdens de maaltijd): <ul style="list-style-type: none"> • < 5 kg: niet aanbevolen • 5-8 kg: ½ tabl. Junior • 8-10 kg: ¾ tabl. Junior • 11-20 kg: ¼ tabl. voor volw. of 1 tabl. Junior • 21-30 kg: ½ tabl. voor volw. of 2 tabl. Junior • 31-40 kg: ¾ tabl. voor volw. of 3 tabl. Junior • > 40 kg: 1 tabl. voor volw.
Doxycycline	vanaf 1 dag vóór aankomst tot 4 weken na verlaten van het malariagebied	100 mg per dag in één dosis (gecontra-indiceerd in het 2^{de} en 3^{de} trimester van de zwangerschap; gebruik in 1^{ste} trimester enkel bij dwingende redenen)	<ul style="list-style-type: none"> • < 8 jaar: gecontra-indiceerd • ≥ 8 jaar: 2 mg/kg (max. 100 mg) per dag in één dosis • kind > 45 kg: 100 mg per dag in één dosis
Mefloquine ^{c,d}	vanaf 2 tot 4 weken vóór aankomst tot 4 weken na verlaten van het malariagebied ^e	250 mg per week in één dosis	5 mg/kg (max. 250 mg) per week in één dosis (magistraal te bereiden op basis van de specialiteit Lariam [®] of delen van tablet: <ul style="list-style-type: none"> • < 5 kg: niet aanbevolen • 5-20 kg: 1/4 tablet; • 21-30 kg: 1/2



			tablet; • 31-45 kg: 3/4 tablet; • > 45 kg: 1 tablet.
--	--	--	--

^aVoor de Malaria – wereldkaart 2024, zie *Wanda voor artsen (Malaria – world map)*

^b Indien atovaquon + proguanil pas gestart werd tijdens het verblijf in het malariagebied of indien de inname onderbroken werd, dient het verder genomen te worden tot 4 weken (en dus niet 7 dagen) na verlaten van het malariagebied.

^cBelangrijke resistentie in sommige streken van Zuid-Oost Azië.

^dIn verband met ongewenste effecten is het sinds 2014 is het verplicht een “*waarschuwingskaart voor de patiënt*” te overhandigen aan alle patiënten die mefloquine nemen. Op deze waarschuwingskaart staan ook de contactgegevens van de arts in geval van ongewenste effecten.

^e Deze aanbeveling heeft als doel de ongewenste effecten van mefloquine te detecteren en adequate plasmaconcentraties te bereiken. Indien 2 tot 4 weken niet meer mogelijk is, dient toch zo snel mogelijk gestart te worden; desnoods kan 1 tablet mefloquine per dag gedurende de 3 dagen vóór vertrek genomen worden, en nadien 1 tablet per week.

11.3.2.1.1. Associatie atovaquon + proguanil

Plaatsbepaling

- Zie 11.3.2. en 11.3.2.1.
- Atovaquon + proguanil kan overal als chemoprophylaxe gebruikt worden, ook in streken met resistentie tegen chloroquine of mefloquine⁸¹.

Contra-indicaties

- Ernstige nierinsufficiëntie (SKP).

Ongewenste effecten

- Gastro-intestinale stoornissen.
- Rash, haaruitval en mondulceraties: zelden.

Zwangerschap en borstvoeding

- Zie 11.3.2.1.
- **Zwangerschap:** de beperkte gegevens wijzen niet op een verhoogd risico van afwijkingen bij het kind. Bij groot risico op malaria is de risico-batenverhouding op dit moment gunstig voor de associatie atovaquon + proguanil.
- **Borstvoeding:** er zijn geen gegevens met de associatie atovaquon + proguanil; volgens sommige bronnen is de associatie enkel te gebruiken wanneer het borstgevoede kind 5 kg of meer weegt.

Interacties

- Proguanil is een substraat van CYP2C19 (zie Tabel 1c. in Inl.6.3.).

Toediening en posologie

- Atovaquon + proguanil moet samen met voedsel of een melkdrank worden ingenomen voor een goede resorptie.

Posol.
preventie van malaria: zie Tabel 11b. in 11.3.2.1.



ATOVAQUONE / PROGUANIL EG (EG)



atovaquon 250 mg
proguanil, hydrochloride 100 mg
filmomh. tabl.

12 x R/ 20,50 €
24 x R/ 41,00 €
48 x R/ 73,50 €

**ATOVAQUONE / PROGUANIL EG
(Orifarm Belgium)**



atovaquon 250 mg
proguanil, hydrochloride 100 mg
filmomh. tabl.

48 x R/ 73,50 €
(parallelinvoer)

**ATOVAQUONE / PROGUANIL VIATRIS
(Viatris)**



atovaquon 250 mg
proguanil, hydrochloride 100 mg
filmomh. tabl.

12 x R/ 21,03 €

24 x R/ 41,24 €

48 x R/ 73,92 €

MALARONE (GSK)



atovaquon 62,5 mg
proguanil, hydrochloride 25 mg
filmomh. tabl. Junior

12 x R/ 18,48 €

atovaquon 250 mg
proguanil, hydrochloride 100 mg
filmomh. tabl.

12 x R/ 30,90 €

11.3.2.1.2. Mefloquine

Plaatsbepaling

- Zie 11.3.2. en 11.3.2.1.
- Mefloquine wordt steeds minder gebruikt wegens zijn potentieel ernstige ongewenste effecten⁸⁴. Er zijn streken met belangrijke resistentie, o.a. in Zuid-Oost Azië [Zie wanda voor artsen Malaria].

Contra-indicaties

- Epilepsie, psychische stoornissen of antecedenten van depressie, angststoornis of psychose.
- Ernstige leverinsufficiëntie (SKP).

Ongewenste effecten

- Gastro-intestinale last, hartkloppingen, hoofdpijn, duizeligheid, oorsuizen.
- Psychische stoornissen (slapeloosheid, nachtmerries, angst, gaande tot verwardheid en hallucinaties). Om deze te detecteren is het aangeraden, zeker bij een eerste gebruik, de inname van mefloquine minstens 2, bij voorkeur 3 weken vóór het vertrek te starten.

Zwangerschap en borstvoeding

- Zie 11.3.2.1.
- De gegevens over gebruik van mefloquine tijdens de zwangerschap zijn geruststellend. Geen aanwijzingen van aangeboren afwijkingen of andere nadelige effecten bij het kind op basis van onze bronnen.
- het is niet mogelijk om een uitspraak te doen over de veiligheid van gebruik van mefloquine tijdens de borstvoeding (geen of onvoldoende informatie beschikbaar).

Interacties

- Mefloquine is een substraat van CYP3A4 en van P-gp (zie Tabel Ic. in Inl.6.3. en Tabel Id. in Inl.6.3.).

Bijzondere voorzorgen

- Voorzichtig gebruiken in geval van hartritmestoornissen.
- Sinds 2014 is het verplicht een "waarschuwingskaart voor de patiënt" te overhandigen aan alle patiënten die mefloquine nemen. Op deze waarschuwingskaart staan ook de contactgegevens van de behandelende arts in geval van ongewenste effecten.

Posol.

preventie van malaria: zie Tabel 11b. in 11.3.2.1.

LARIAM (Eurocept)
mefloquine (hydrochloride)
tabl. (deelb. in 4 kwantit.)



8 x 250 mg R/ 46,49 €

11.3.2.1.3. Doxycycline

Plaatsbepaling

- *Zie 11.3.2. en 11.3.2.1.*
- Ook doxycycline heeft chemoprophylaxe als indicatie in de SKP. Ook in buitenlandse bronnen wordt een plaats voorzien voor doxycycline als chemoprophylaxe⁸⁵. Voor langere reizen is doxycycline goedkoper dan de alternatieven (atovaquon+proguanil en mefloquine) maar men moet rekening houden met de mogelijkheid van fototoxiciteit. De specialiteiten van doxycycline worden vermeld in 11.1.3.

Contra-indicaties

- **Tweede en derde trimester van de zwangerschap.**

Ongewenste effecten

- *Zie 11.1.3. (o.a. fototoxiciteit).*

Zwangerschap en borstvoeding

- *Zie 11.3.2.1.*
- **Zwangerschap: doxycycline is gecontra-indiceerd in het 2de en 3de trimester van de zwangerschap (zie 11.1.3.);** gebruik in het 1ste trimester is bij dwingende reden of in afwezigheid van een alternatief, aanvaardbaar.
- **Borstvoeding:** doxycycline kan gebruikt worden, maar gedurende maximum 3 weken.

Posologie

- *Zie Tabel 11b. in 11.3.2.1.*

11.3.2.2. Behandeling van malaria

Plaatsbepaling

- *Zie 11.3.2..* Voor een behandeling van malaria is advies van een gespecialiseerde dienst noodzakelijk, bv. het Instituut voor Tropische Geneeskunde of diensten voor infectieziekten.
- Voor de behandeling van malaria komen de associaties artemether + lumefantrine of atovaquon + proguanil (*zie 11.3.2.1.1.*) of kinine (nooit in monotherapie) in aanmerking⁸⁶. Mefloquine wordt omwille van de veelvuldige ongewenste effecten en omwille van toenemende resistentie van *Plasmodium falciparum* enkel gebruikt bij de behandeling van malaria als andere opties niet beschikbaar zijn⁸⁶.
- De vaste associatie artemether + lumefantrine is een sterk onderbouwde therapie bij niet-gecompliceerde malaria door *Plasmodium falciparum* en andere Plasmodium species⁸⁷. Deze associatie is niet geschikt voor preventie van malaria⁸⁵. De associatie atovaquon + proguanil is een goed alternatief indien het bovenvermelde geneesmiddel niet beschikbaar is of gecontra-indiceerd⁸⁷.
- De behandeling van ernstige malaria is een urgentie en moet in hospitaalmilieu gebeuren.

Contra-indicaties

- *Zie 11.3.2.1.*
- Artemether + lumefantrine en piperazine + arteminol (syn. dihydroartemisinin): risicofactoren voor QT-verlenging (*zie Inl.6.2.2.*).

Ongewenste effecten

- *Zie 11.3.2.1.*
- Artemisininederivaten: gastro-intestinale en neurologische stoornissen.



- **De associatie artemether + lumefantrine: verlenging van het QT-interval, met risico van torsades de pointes** (voor de risicofactoren voor *torsades de pointes* in het algemeen, zie *Inl.6.2.2.*)

Zwangerschap en borstvoeding

- *Zie 11.3.2.1.*
- **Zwangerschap:** behandeling van malaria bij een zwangere vrouw vraagt dringende ziekenhuisopname en advies van een gespecialiseerde dienst, bv. het Instituut voor Tropische Geneeskunde of diensten voor infectieziekten, is noodzakelijk.
- **Borstvoeding:** advies van een gespecialiseerde dienst, bv. het Instituut voor Tropische Geneeskunde of diensten voor infectieziekten, is noodzakelijk.

Interacties

- De associaties artemether + lumefantrine en piperazine + artemol (syn. dihydroartemisinine): verhoogd risico van *torsades de pointes* bij associëren met andere middelen die het risico van QT-verlenging verhogen (zie *Inl.6.2.2.*).
- Artemether en lumefantrine zijn substraten van CYP3A4 (zie *Tabel 1c. in Inl.6.3.*).

Combinatiepreparaten

RIAMET (Novartis Pharma)

artemether 20 mg

lumefantrine 120 mg

tabl.

24 x R/ 38,05 €

(niet voor preventie)

11.3.3. Nitro-imidazoolderivaten

Het gaat om metronidazol, ornidazol en tinidazol. Tinidazol is niet meer beschikbaar sinds september 2021.

Voor metronidazol voor vaginale toepassing, zie *6.1.2.*

Voor metronidazol voor dermatologisch gebruik, zie *15.7.*

Voor de vaste associatie metronidazol + bismut + tetracycline voor eradicatie van *H. pylori*, zie *3.1.3.*

Plaatsbepaling

- Metronidazol en ornidazol worden vooral gebruikt als antiprotozoair middel tegen *Giardia intestinalis (lamblia)*^{88 88} en tegen *Trichomonas vaginalis* (waarbij ook de partner moet behandeld worden⁸⁹).
- Metronidazol is bij bacteriële vaginose actief tegen *Gardnerella vaginalis* (zie *6.1.2.*).
- Metronidazol en ornidazol worden ook gebruikt als antiprotozoaire middelen tegen *Entamoeba histolytica* (korte behandeling bij amoebendysenterie, langere behandeling bij amoebenabces in de lever, steeds gevolgd door een behandeling met het contactamoebicide paromomycine, zie *11.1.9.*)⁹⁰.
- Metronidazol en ornidazol zijn ook actief tegen strikt anaerobe kiemen (inclusief *Bacteroides fragilis*).
- **Voornaamste indicaties voor de ambulante praktijk volgens BAPCOC (11.5., update 2024)**
 - Urogenitale infecties (voor de doseringen, zie doseringskader metronidazol)
 - Empirische behandeling van *pelvic inflammatory disease* (PID): ceftriaxon i.m. + doxycycline + metronidazol.
 - Etiologische behandeling van PID door chlamydia en etiologische behandeling (of bij sterk vermoeden) van PID door gonokokken: metronidazol, steeds in combinatie met andere antibiotica.
 - Acute vulvovaginitis: bacteriële vaginose: metronidazol per os is één van de opties (zie *6.1.2.*).
 - Acute vulvovaginitis door *Trichomonas vaginalis* (symptomatisch, na detectie via screening of in kader van partnerbehandeling): metronidazol per os of tinidazol *per os* (niet meer beschikbaar)



sinds september 2021).

- Eradicatie van *Helicobacter pylori*: metronidazol maakt deel uit van de therapeutische schemata (zie 3.1.).
- Bijtwonden door katten, honden of mensen: bij volwassenen met IgE-gemedieerde penicilline-allergie indien antibiotica aangewezen zijn (zie 11.1.1.1.3.): metronidazol, in combinatie met doxycycline.
- **Indicaties niet opgenomen in de BAPCOC-gids**
 - Metronidazol oraal wordt soms gebruikt voor de behandeling van de minder ernstige vormen van pseudomembraneuze colitis door *Clostridioides difficile*, onder andere bij niet-gehospitaliseerde patiënten zoals in woonzorgcentra. De kans op genezing is waarschijnlijk lager dan met vancomycine (zie 11.1.10.)^{64 91}. Vancomycine peroraal (zie 11.1.10.) en fidaxomycine (zie 11.1.11.5.) worden gebruikt bij ernstige vormen van pseudomembraneuze colitis.

Zwangerschap en borstvoeding

- Metronidazol: de gegevens over gebruik van dit preparaat tijdens de zwangerschap zijn geruststellend. Geen aanwijzingen van aangeboren afwijkingen of andere nadelige effecten bij het kind op basis van onze bronnen.
- Ornidazol: het is niet mogelijk om een uitspraak te doen over de veiligheid van gebruik van dit preparaat tijdens de zwangerschap (geen of onvoldoende informatie beschikbaar).

Oudere patiënten

- De aanpak van bacteriële vaginose is bij oudere patiënten dezelfde als bij jongere patiënten (zie ook 6.1.2.).
- De antibacteriële behandeling van eradicatie van *Helicobacter pylori* is bij oudere patiënten de-zelfde als bij jongere patiënten (zie ook 3.1.).
- Oudere volwassenen (≥ 65 jaar) lopen een hoger risico op infecties met *Clostridioides difficile*, maar de aanpak is dezelfde als bij jongere patiënten (zie rubriek "Plaatsbepaling"). Metronidazol oraal wordt soms gebruikt voor de behandeling van de minder ernstige vormen van pseudomembraneuze colitis door *Clostridioides difficile*, onder andere bij niet-gehospitaliseerde patiënten zoals in woonzorgcentra.
- Het symbool 80+ ter hoogte van metronidazol betekent dat het geneesmiddel opgenomen is in het *Formularium Ouderenzorg*. Klik op het symbooltje om hier meer over te lezen in de geneesmiddelenfiche.

Ongewenste effecten

- Nausea, hoofdpijn, duizeligheid.
- Metaalsmaak.
- Pseudomembraneuze colitis: zeer zelden.
- Perifere neuropathie na langdurig gebruik: zelden.
- Draaiduizeligheid, loopstoornissen, verwardheid, donkere gedachten, encefalopathie (zelden tot zeer zelden).
- Leverstoornissen (zeer zelden).

Interacties

- Disulfiramreactie bij associëren met alcohol. Voorzichtigheidshalve moet alcoholgebruik worden vermeden tijdens de behandeling met metronidazol en minstens de dag na het stopzetten van de behandeling.
- Toename van het effect van vitamine K-antagonisten.

Metronidazol

Posol.



per os:

- empirische behandeling van *pelvic inflammatory disease* (PID): metronidazol 500 mg 3 keer per dag gedurende 14 dagen + ceftriaxon (eenmalig 1 gram i.m.) + doxycycline (100 mg 2 keer per dag gedurende 14 dagen)
- etiologische behandeling van PID door chlamydia en etiologische behandeling (of bij sterk vermoeden) van PID door gonokokken: metronidazol, steeds in combinatie met andere antibiotica: zie 11.5.4.5.
- bacteriële vaginose: metronidazol 500 mg 2 keer per dag gedurende 7 dagen (zelfde dosis bij gebruik tijdens de zwangerschap)
- acute vulvovaginitis door *Trichomonas vaginalis* (symptomatisch, na detectie via screening of in kader van partnerbehandeling): metronidazol 500 mg 2 keer per dag gedurende 7 dagen
- giardiase (*lamblia*): 2 g 1 keer per dag gedurende 3 dagen of 500 mg 2 keer per dag gedurende 7 tot 10 dagen
- anaerobe kiemen: 500 mg 3 keer per dag gedurende 7 dagen
- eradicatie van *H. pylori*: zie 3.1.
- bijtwenden bij volw.: 500 mg 3 keer per dag gedurende 5 dagen (profylaxe) of 7 dagen (infectie) (in combinatie met doxycycline)

FLAGYL (Memidis)

metronidazol

filmomh. tabl.

20 x 500 mg R/ b € 8,12 €

METRONIDAZOLE B. BRAUN (B. Braun)

metronidazol

inf. oploss. i.v. [flac.]

20 x 500 mg / 100 ml U.H. [50 €]

Ornidazol

Posol.

per os:

- acute vulvovaginitis door *Trichomonas vaginalis*: 1,5 g éénmalig
- giardiase (*lamblia*): 1 of 1,5 g 1 keer per dag, gedurende 1 of 2 dagen

TIBERAL (SERB)

ornidazol

filmomh. tabl.

3 x 500 mg R/ b € 8,16 €

10 x 500 mg R/ b € 12,55 €

inf. oploss. (conc.) i.v. [amp.]

1 x 1 g / 6 ml U.H. [9 €]

11.3.4. Atovaquon en pentamidine

Het gaat om atovaquon en pentamidine.

Voor de vaste associatie atovaquon + proguanil, zie 11.3.2.1.1.

Plaatsbepaling

- Atovaquon en pentamidine worden gebruikt bij de preventie (pentamidine in aerosol) en de behandeling (atovaquon oraal en pentamidine intraveneus of intramusculair) van pneumonie door *Pneumocystis jiroveci* (vroeger *Pneumocystis carinii*) in geval van resistentie tegen of contra-indicatie voor co-trimoxazol^{92,93}.
- Atovaquon in associatie met proguanil wordt gebruikt in de preventie en behandeling van malaria (zie



11.3.2).

- Atovaquon wordt soms gebruikt bij encefalitis door *Toxoplasma gondii* bij HIV-patiënten (*off-label*)⁹⁴.
- Pentamidine wordt gebruikt bij sommige vormen van slaapziekte (SKP) en leishmaniase (*off-label*)⁹⁵.

Indicaties (synthese van de SKP)

- Atovaquon: acute behandeling van lichte tot matige vormen van Pneumocystis-pneumonie.
- Pentamidine: acute behandeling van Pneumocystis-pneumonie.

Contra-indicaties

- Pentamidine: risicofactoren voor QT-verlenging (zie Inl.6.2.2).

Ongewenste effecten

- Atovaquon: nausea en rash.
- **Pentamidine: verlenging van het QT-interval met risico van torsades de pointes** (voor de risicofactoren voor torsades de pointes in het algemeen, zie Inl.6.2.2), pancreatitis, hyperglykemie en hypoglykemie, niertoxiciteit, hypocalciëmie.

Zwangerschap en borstvoeding

- Atovaquon en pentamidine: het is niet mogelijk om een uitspraak te doen over de veiligheid van gebruik van deze preparaten tijdens de zwangerschap (geen of onvoldoende informatie beschikbaar).

Interacties

- Pentamidine:
 - Verhoogd risico van hypocalciëmie bij associëren met foscarnet.
 - Verhoogd risico van torsades de pointes bij associëren met andere middelen die het risico van QT-verlenging verhogen (zie Inl.6.2.2).
 - Pentamidine is een substraat van CYP2C19 (zie Tabel Ic. in Inl.6.3).

Atovaquon

WELLVONE (GSK)

atovaquon

siroop susp.


226 ml 750 mg / 5 ml R/ 352,88 €

Pentamidine

PENTACARINAT (Simple Pharma Company)

pentamidine, isethionaat

inj./inf./verneveloploss. (pdr.) i.m./i.v./inhal. [flac.]

5 x 300 mg R/ a  105,43 €

11.3.5. Pyrimethamine

Plaatsbepaling

- Pyrimethamine wordt, geassocieerd aan een sulfamide, gebruikt voor de behandeling van symptomatische toxoplasmose (SKP), ook tijdens de zwangerschap³⁷. Toediening van folinezuur 15 mg per dag tijdens de behandeling wordt aanbevolen om het risico van beenmergdepressie te verminderen⁹⁶; foliumzuur vermindert dit risico niet.
- Pyrimethamine heeft geen plaats meer bij de preventie van malaria⁸¹.



Zwangerschap en borstvoeding

- De SKP stelt dat pyrimethamine gecontra-indiceerd is in het eerste trimester wegens aanwijzingen van een teratogeen effect bij dieren. Er zijn onvoldoende klinische gegevens om een uitspraak te doen over de veiligheid van gebruik tijdens de zwangerschap (geen of onvoldoende informatie beschikbaar). Wanneer pyrimethamine noodzakelijk/aangewezen is gedurende het eerste trimester, wordt veiligheidshalve aangeraden ook foliumzuur 4-5 mg/dag toe te dienen.

Ongewenste effecten

- Beenmergdepressie.

DARAPRIM (GSK)

pyrimethamine

tabl. (deelb. niet kwantit.)

30 x 25 mg R/ 4,46 €

11.4. Antivirale middelen

11.4.1. Middelen tegen herpesvirussen

Het gaat om aciclovir en diens prodrug valaciclovir, en om brivudine (niet meer beschikbaar sinds mei 2024), foscarnet.

Voor aciclovir voor dermatologisch en oftalmologisch gebruikt, zie 15.1.4. en 16.1.4.

Voor de topische middelen penciclovir en docosanol, zie 15.1.4.

Plaatsbepaling

- Aciclovir en diens prodrug valaciclovir zijn actief tegen herpes-simplexvirussen types I en II, en tegen het varicella-zostervirus. Ze hebben bij de behandeling van aandoeningen door deze virussen, dezelfde doeltreffendheid; de biologische beschikbaarheid van valaciclovir is beter.
- **Varicella**
 - Aciclovir en valaciclovir worden enkel gebruikt bij hoog risico van complicaties (encefalitis, pneumonie), in het bijzonder bij immuungedeprimeerde personen⁹⁷.
- **Herpes zoster (zona)**
 - Aciclovir en valaciclovir hebben geen effect op de pijn tijdens de eruptiefase, ook niet bij toediening binnen de 72 uur na het verschijnen van de eerste huidletsels. Toediening binnen de 72 uur heeft wel een beperkt effect op de pijn in de eerste weken na het verdwijnen van de huidletsels, en misschien op de duur van de postherpetische neuralgie^{98 99 100 101}. Deze behandeling wordt vooral aangeraden bij ouderen, maar ook bij immuungedeprimeerde patiënten waar dikwijls aciclovir intraveneus wordt toegediend¹². Bij *zona ophthalmica* is systemische behandeling essentieel¹⁰² l.
 - Brivudine heeft de indicatie vroegtijdige behandeling van zona bij immunocompetente patiënten (SKP) op basis van beperkte evidentie; zijn plaats in de preventie van postherpetische pijn is onduidelijk¹⁰³.
 - Vaccinatie tegen zona kan overwogen worden bij patiënten met immuud depressie en patiënten voorafgaand aan een immuunsuppressieve behandeling. Bescherming tegen postherpetische neuralgie (PHN, frequenter en meer invaliderend met toenemende leeftijd) is het belangrijkste doel van vaccinatie tegen zona. Echter, de ervaring in deze populaties is nog beperkt, en robuuste gegevens over concrete winst in het voorkomen van ernstige vormen van zona ontbreken nog [zie 12.1.1.10].
- **Herpes simplex**
 - Antivirale middelen (acicivlor, valaciclovir) zijn over het algemeen werkzamer bij een primo-infectie dan bij recidieven. Ze eradiceren het virus niet, zodat later reactivatie kan optreden.



- **Labiale herpes:**
 - Systemische behandeling met aciclovir of valaciclovir op het ogenblik van een opstoot, zelfs wanneer zeer vroeg gestart, heeft slechts een beperkt effect¹². Er is nagenoeg geen verschil in effect tussen lokale (zie 15.1.4.) of orale behandeling¹².
 - Chronische preventieve behandeling heeft een zeer beperkte plaats, met enkel voor de orale behandeling een beperkt effect, en geen bewijs van effect voor de lokale behandeling. Vooral bij immuungedeprimeerden is er een indicatie¹².
- **Genitale herpes**
 - De indicaties voor een systemische behandeling met aciclovir of valaciclovir bij herpes genitalis zijn een primo-infectie en hinderlijke recidieven¹².
 - Behandeling op het ogenblik van een opstoot, zelfs wanneer zeer vroeg gestart, vermindert de duur en de ernst van de klachten en beperkt de virusuitscheiding, maar het effect is beperkt¹².
 - Bij ernstige, recidiverende genitale herpes kan geopteerd worden voor een chronische preventieve behandeling per os¹².
 - Er is geen plaats voor lokale behandeling vanwege gebrek aan bewijs van werkzaamheid¹⁰⁴.
- **Cytomegalovirus(CMV)-infecties:** foscarnet heeft naast ernstige herpes simplex infecties ook CMV infecties als indicatie in de SKP; het wordt, gezien zijn toxiciteit, voorbehouden voor de behandeling van ernstige cytomegalovirusinfecties (bv. CMV-orgaanaantasting)¹⁰⁵.
- **Voornaamste indicaties voor de ambulante praktijk volgens BAPCOC (11.5., update 2024)**
 - Varicella: antivirale behandeling is zelden aangewezen.
 - Herpes zoster (zona): valaciclovir oraal of aciclovir oraal: zeker bij immuungedeprimeerde patiënten en bij zona ophthalmica.
 - Herpes simplex
 - Herpes labialis:
 - Behandeling: de plaats van antivirale middelen is beperkt. Lokale behandeling (keuze voor aciclovir, zie 15.1.4.) heeft de voorkeur boven orale behandeling (keuze voor valaciclovir).
 - Preventie van recidieven: enkel te overwegen bij immuungedeprimeerde patiënten of patiënten met heel frequente en heftige recidieven. Keuze voor valaciclovir oraal.
 - Herpes genitalis: keuze voor valaciclovir oraal of aciclovir oraal.
 - Behandeling: steeds te starten bij primo-infectie, en te overwegen, in functie van de ernst van de klachten, bij recidieven.
 - Preventie van recidieven: bij zeer frequente recidieven (minstens 6 per jaar) kan geopteerd worden voor een langdurige profylactische behandeling (enkel aciclovir wordt hiervoor terugbetaald, en dit vanaf 6 recidieven per jaar).
 - Bij zwangere vrouwen en immuungedeprimeerde patiënten is gespecialiseerd overleg noodzakelijk.

Ongewenste effecten

- Aciclovir, valaciclovir en brivudine
 - Gastro-intestinale stoornissen.
 - Centrale effecten (hoofdpijn, verwardheid, convulsies...).
 - Verslechtering van de nierfunctie, vooral bij reeds verminderde nierfunctie, in geval van dehydratie, bij gebruik van hoge doses of bij snelle injectie.
 - Bij intraveneuze toediening: reacties ter hoogte van de injectieplaats die bij extravasatie ernstig kunnen zijn.
- Foscarnet: ernstige ongewenste effecten, o.a. nefrotoxiciteit, hematologische afwijkingen; foscarnet: ook acute hypocalciëmie.

Zwangerschap en borstvoeding

- **Zwangerschap**



- Herpesinfecties, waaronder infecties met het cytomegalovirus (CMV), tijdens de zwangerschap kunnen (ernstige) nadelige gevolgen hebben voor het kind. De risico-batenverhouding van de behandeling moet afgewogen worden tegen het risico van de infectie.
- Aciclovir: de gegevens over gebruik van dit preparaat tijdens de zwangerschap zijn geruststellend. Geen aanwijzingen van aangeboren afwijkingen of andere nadelige effecten bij het kind op basis van onze bronnen.
- Foscarnet: het is niet mogelijk om een uitspraak te doen over de veiligheid van gebruik van dit preparaat tijdens de zwangerschap (geen of onvoldoende informatie beschikbaar).
- Brivudine: gecontra-indiceerd tijdens de zwangerschap.
- **Borstvoeding**
 - Brivudine: gecontra-indiceerd tijdens de periode van borstvoeding.
 - Foscarnet: borstvoeding tijdens behandeling wordt afgeraden; indien borstvoeding, bij het borstgevoede kind alert zijn voor de potentieel ernstige ongewenste effecten van het product.

Oudere patiënten

- De voorzorgen van gebruik van de geneesmiddelen tegen herpesvirussen zijn dezelfde als bij de jongere patiënten (zie rubriek "Bijzondere voorzorgen"), maar sommige zijn bij de oudere patiënt nog belangrijker.
 - Het gaat om het risico van verslechtering van de nierfunctie.
 - Behandeling met de antivirale middelen uit deze klasse vraagt bijzondere aandacht bij matig/ernstige nierinsufficiëntie, wat bij ouderen frequenter het geval is (zie Inl. 6.1.2).
- De antivirale behandeling bij herpes zoster, met inbegrip van zona ophtalmica, is dezelfde als bij jongere patiënten (zie rubriek "Plaatsbepaling").
- Het symbool 80+ ter hoogte van valaciclovir betekent dat het geneesmiddel opgenomen is in het *Formularium Ouderenzorg*. Klik op het symbooltje om hier meer over te lezen in de geneesmiddelenfiche.

Interacties

- Brivudine: versterkte toxiciteit van pyrimidine-analogen zoals fluorouracil, **gaande tot fatale reacties**.
- Foscarnet: verhoogd risico van hypocalciëmie bij associëren met pentamidine.
- Aciclovir is een inhibitor van CYP1A2 (zie Tabel 1c. in Inl.6.3.).

Bijzondere voorzorgen

- Aciclovir en valaciclovir: omwille van het risico van verslechtering van de nierfunctie, voorzichtig gebruiken en dosis verlagen bij patiënten met nierinsufficiëntie. Ouderen en patiënten met reeds verminderde nierfunctie opvolgen voor neurologische ongewenste effecten. Letten op voldoende hydratatie bij toediening van hoge doses en bij parenterale toediening.

Aciclovir


Posol.

per os:

- herpes genitalis:

- primo-infectie: 200 mg 5 keer per dag gedurende 5-10 dagen, of 400 mg 3 keer per dag gedurende 5-10 dagen
- zelfbehandeling bij recidief (binnen de 24 u na optreden van de symptomen): 200 mg 5 keer per dag gedurende 3 dagen, of 800 mg 3 keer per dag gedurende 2 dagen
- continue profylactische behandeling bij frequente recidieven (> 6/jaar): 400 mg 2 keer per dag, jaarlijks te evalueren

- herpes zoster (zona): 800 mg 5 keer per dag gedurende 1 week

ACICLOVIR AB (Aurobindo) 

aciclovir
tabl.

25 x 200 mg R/ b  11,91 €



tabl. (deelb. kwantit.)

35 x 800 mg R/ b € 19,45 €

ACICLOVIR EG (EG)

aciclovir

tabl.

25 x 200 mg R/ b € 11,95 €

tabl. (deelb. niet kwantit.)

35 x 800 mg R/ b € 19,50 €

ACICLOVIR GSK (GSK)

aciclovir

tabl.

25 x 200 mg R/ b € 12,32 €

35 x 800 mg R/ b € 20,32 €

siroop susp.

100 ml 400 mg / 5 ml R/ b €
19,10 €

aciclovir (natrium)

inj./inf. oploss. (pdr.) i.v. [flac.]

5 x 250 mg U.H. [15 €]

ACICLOVIR HOSPIRA (Hospira)

aciclovir (natrium)

inf. oploss. (conc.) i.v. [flac.]

5 x 500 mg / 20 ml U.H. [51 €]

1 x 1 g / 40 ml U.H. [20 €]

ACICLOVIR SANDOZ (Sandoz)

aciclovir

tabl.

25 x 200 mg R/ b € 11,95 €

35 x 800 mg R/ b € 19,50 €



Brivudine

Brivudine is niet meer beschikbaar sinds mei 2024.

De specialiteit **Zerpex®** is niet meer op de markt sinds mei 2024.

Posol.

herpes zoster (zona): 125 mg 1 keer per dag gedurende 1 week


Foscarnet

FOSCARNET FRESENIUS KABI (Fresenius Kabi) 

foscarnet, trinitrium

inf. oplossing (conc.)/inf. oplossing i.v. [flac.]

1 x 6 g / 250 ml (24 mg / 1 ml) U.H. [154 €]

FOSCAVIR (Clinigen) 

foscarnet, trinitrium

inf. oplossing (conc.)/inf. oplossing i.v. [flac.]

1 x 6 g / 250 ml (24 mg / 1 ml) U.H. []

(weesgeneesmiddel)

Valaciclovir

Posol.

- herpes labialis:

- acute opstoot: 2 keer 2 gram gedurende 1 dag
- preventie van recidieven: 500 mg 1 keer per dag, telkens na 6 maanden te herevalueren

- herpes genitalis:

- primo-infectie: 500 mg 2 keer per dag gedurende 5 tot 10 dagen
- zelfbehandeling bij recidief (binnen de 24 u na optreden van de symptomen): 500 mg 2 keer per dag gedurende 3 dagen
- continue profylactische behandeling bij frequente recidieven (> 6/jaar): 500 mg 1 keer per dag (als < 10 recidieven/jaar), jaarlijks te herevalueren; 1 g 1 keer per dag (als > 10 recidieven/jaar), jaarlijks te herevalueren


- herpes zoster (zona): 1 gram 3 keer per dag gedurende 1 week

VALACICLOVIR AB (Aurobindo) 

valaciclovir (hydrochloride)

filmomh. tabl.


10 x 500 mg R/ 17,99 €

42 x 500 mg R/ b  25,76 €

VALACICLOVIR SANDOZ (Sandoz) 

valaciclovir (hydrochloride)


filmomh. tabl.

42 x 500 mg R/ b  26,81 €

ZELITREX (GSK) 

valaciclovir (hydrochloride)

filmomh. tabl.

42 x 500 mg R/ b  54,29 €

11.4.2. Middelen tegen respiratoire virussen (influenza en RSV)

Influenza: oseltamivir is een inhibitor van het neuraminidase, een glycoproteïne op het oppervlak van influenza A- en B-virussen, waardoor het vrijkomen van virusdeeltjes uit geïnfecteerde cellen wordt geremd.

RSV: palivizumab en nirsevimab zijn gehumaniseerde monoklonale antilichamen gericht tegen respiratoir syncytieel virus (RSV).

COVID-19: remdesivir dat gebruikt wordt bij COVID-19, wordt besproken in 11.4.7.

Plaatsbepaling

- **Middelen tegen influenza: oseltamivir**
 - Oseltamivir heeft een heel beperkte plaats in de aanpak van influenza en vervangt in geen geval de



jaarlijkse influenzavaccinatie bij risicopatiënten (zie 12.1.1.5.) (zie BAPCOC 2022: 11.5.2.10.). Opgvolging van het resistentierisico is belangrijk.

- Behandeling van influenza. Oseltamivir verkort de duur van de influenzasymptomen met hooguit 1 dag, en dit bij patiënten die binnen de 48 uur na optreden van de symptomen behandeld worden¹⁰⁶. Dit voordeel moet afgewogen worden tegen de mogelijke ongewenste effecten. Er is voor oseltamivir (zie *Folia augustus 2019*) geen bewijs van gunstig effect op ernstige influenzacomplicaties zoals pneumonie, hospitalisatie of overlijden¹⁰⁷.
- Preventie van influenza na blootstelling (“post-expositie profylaxe”). De richtlijn “Preventie van influenza in de huisartspraktijk” (2018, *EBMPracticeNet*) ziet geen plaats voor post-expositie profylaxe met oseltamivir [zie ook *Folia augustus 2019*].
- Preventie van influenza bij verwachte blootstelling (“pre-expositie profylaxe”). De Belgische richtlijn “Preventie van influenza in de huisartspraktijk” (2018, *EBMPracticeNet*) ziet geen plaats voor pre-expositie profylaxe met oseltamivir [zie ook *Folia augustus 2019*]. Om profylactisch actief te zijn¹⁰⁸, moet oseltamivir gedurende heel de epidemische periode genomen worden, met risico van ongewenste effecten. Daarenboven heeft dit zijn kostprijs en zal dit langdurige gebruik resistentieontwikkeling mogelijk maken.
- **Middelen tegen RSV:**
 - **Nirsevimab**
 - Nirsevimab wordt gebruikt ter preventie van infecties van de lage luchtwegen door RSV-virus bij pasgeborenen en zuigelingen tijdens hun eerste RSV-seizoen. Bij hoogrisicokinderen (bv. immuungecompromitteerde kinderen, kinderen met aangeboren luchtwegafwijkingen) kan nirsevimab ook tijdens hun tweede RSV-seizoen worden toegediend. Per seizoen wordt slechts één toediening aanbevolen. (SKP).
 - Gerandomiseerde studies bij gezonde kinderen tonen dat nirsevimab werkzaam is bij zowel premature als atermere zuigelingen ter preventie van een RSV-gerelateerde lage-luchtweginfectie (bescherming van 75%, NNT van 19) en tegen RSV-gerelateerde hospitalisatie (bescherming van 79%, NNT van 47). Zie *Folia augustus 2024*.
 - Bij de hoogrisicokinderen zijn de farmacokinetische eigenschappen en het veiligheidsprofiel van nirsevimab vergelijkbaar met deze bij gezonde kinderen, maar gegevens over klinische werkzaamheid zijn zeer schaars. De impact van sneller dalende plasmaconcentraties bij bepaalde immuungecompromitteerde kinderen wordt opgevolgd door het EMA. [Zie *Folia september 2025*].
 - De werkzaamheid van nirsevimab en palivizumab is niet direct vergeleken.
 - **Palivizumab**
 - **Palivizumab** wordt gebruikt ter preventie van infecties van de lage luchtwegen door RSV-virus, en dit bij prematuren en bij kinderen jonger dan 2 jaar met hoog risico (chronische zuurstofnood, ernstige congenitale hartaandoeningen¹⁰⁹, en dit gedurende de verwachte periode van RSV-risico (eerste dosis best vóór het begin van het RSV-seizoen (SKP), dan maandelijks; maximum 5 doses).
 - Er zijn twee strategieën voor de bescherming van de zuigeling tegen RSV: vaccinatie met het RSV-vaccin Abrysvo® van vrouwen die naar verwachting zullen bevallen tussen begin september en eind maart (zie 12.1.1.18.) of toediening van nirsevimab aan de jonge zuigeling. De Hoge Gezondheidsraad (HGR) beveelt in haar *Advies (9760)* aan dat voor de meeste zuigelingen kan gekozen worden voor één van beide strategieën (zie rubriek “Advies van de Hoge Gezondheidsraad”).

Advies Hoge Gezondheidsraad

- In verband met **bescherming tegen RSV van de jonge zuigeling** zijn er twee preventieve strategieën:
 - vaccinatie met het RSV-vaccin Abrysvo® van vrouwen die naar verwachting zullen bevallen tussen begin september en eind maart (zie 12.1.1.18.).
 - toediening van nirsevimab aan de jonge zuigeling.
- De Hoge Gezondheidsraad beveelt in haar *Advies (9760, 2023)* aan dat voor de meeste zuigelingen kan gekozen worden voor één van beide strategieën. In sommige specifieke gevallen (bv. bij de



hoogrisicokinderen) kan er toch voor worden gekozen om nirsevimab toe te dienen aan kinderen van gevaccineerde moeders. De HGR beveelt ook aan om bij de hoogrisicokinderen palivizumab te vervangen door nirsevimab. Enkel bij de kinderen met blijvend hoog risico op ernstige RSV-ziekte kan nirsevimab ook worden toegediend in de aanloop van hun tweede RSV-seizoen.

Indicaties (synthese van de SKP)

- Oseltamivir:
 - behandeling van influenza A- en B-infectie (elke leeftijd);
 - preventie van influenza-infectie na blootstelling ("post-expositie profylaxe", vanaf de leeftijd van 1 jaar);
 - preventie van infectie bij verwachte blootstelling ("pre-expositie profylaxe", vanaf de leeftijd van 1 jaar).
- Nirsevimab:
 - preventie van infecties van de lage luchtwegen door RSV-virus
 - bij pasgeborenen en zuigelingen tijdens hun eerste RSV-seizoen, en
 - bij kinderen tot 24 maanden oud die een blijvend hoog risico hebben op ernstige RSV-ziekte **ook** tijdens hun tweede RSV-seizoen.
- Palivizumab:
 - preventie van infecties van de lage luchtwegen door RSV-virus bij hoogrisicokinderen jonger dan 2 jaar.

Ongewenste effecten

- Nausea, diarree, bronchitis en hoofdpijn: frequent.
- Oseltamivir: braken, abdominale pijn, slaperigheid, duizeligheid; zelden rash en allergische reacties; vooral bij jongeren zijn neuropsychiatrische effecten (bv. convulsies, verwardheid, agitatie, hallucinatie) gerapporteerd.
- Nirsevimab: soms: huiduitslag, koorts en reacties ter hoogte van de injectieplaats; overgevoeligheidsreacties (frequentie onbekend).
- Palivizumab: koorts, reacties ter hoogte van de injectieplaats, nervositeit, rash; zelden: allergische reacties.

Zwangerschap en borstvoeding

- Oseltamivir: de gegevens over gebruik van dit preparaat tijdens de zwangerschap zijn geruststellend. Geen aanwijzingen van aangeboren afwijkingen of andere nadelige effecten bij het kind op basis van onze bronnen.
- Palivizumab: het is niet mogelijk om een uitspraak te doen over de veiligheid van gebruik van deze preparaten tijdens de zwangerschap (geen of onvoldoende informatie beschikbaar).

Oudere patiënten

- Griep: oseltamivir wordt niet opgenomen in het *Formularium Ouderenzorg*, omdat de risico-batenverhouding negatief is.

Interacties

- Oseltamivir is een substraat van P-gp (zie *Tabel Id. in Inl.6.3.*).

Nirsevimab

Posol.

Kinderen tijdens hun 1ste RSV-seizoen (vanaf de geboorte wanneer geboren tijdens het RSV-seizoen, voorafgaand aan het RSV-seizoen wanneer geboren buiten het RSV-seizoen):



- zuigelingen < 5 kg: eenmalig 50 mg intramusculair
- zuigelingen ≥ 5 kg: eenmalig 100 mg intramusculair

Bij de hoogrisicokinderen die ook in hun 2de RSV-seizoen een dosis krijgen: eenmalig 200 mg intramusculair toegediend als 2 injecties (2 x 100 mg).

BEYFORTUS (Sanofi Belgium)

nirsevimab [biosynthetisch]

inj. oplossing i.m. [voorgev. spuit]

1 x 50 mg / 0,5 ml R/ b  778,27 €

1 x 100 mg / 1 ml R/ b  778,27 €

Oseltamivir

Posol.

- behandeling:

- Adolescenten ≥ 13 jaar en volwassenen: 75 mg 2 keer per dag gedurende 5 dagen.
- Kinderen 1 tot en met 12 jaar: gedurende 5 dagen:
 - lichaamsgewicht 10–15 kg: 30 mg 2 keer per dag;
 - lichaamsgewicht 15–23 kg: 45 mg 2 keer per dag;
 - lichaamsgewicht 23–40 kg: 60 mg 2 keer per dag;
 - lichaamsgewicht > 40 kg: 75 mg 2 keer per dag.
- Behandeling starten binnen de 48 uur na optreden van de symptomen.

- preventie na blootstelling ("post-expositie profylaxe", zie plaatsbepaling): adolescenten ≥ 13 jaar en volwassenen: 75 mg 1 keer per dag gedurende 10 dagen. Behandeling starten binnen de 48 uur na contact met geïnfecteerde persoon.

- "pre-expositieprofylaxe" (uitzonderlijk) behandelingsduur tot 6 weken, of tot 12 weken bij immuungedeprimeerden.

TAMIFLU (Roche)

oseltamivir (fosfaat)

harde caps.

10 x 30 mg R/ 16,09 €

10 x 45 mg R/ 29,49 €

10 x 75 mg R/ 29,49 €

Palivizumab

SYNAGIS (AstraZeneca)

palivizumab [biosynthetisch]

inj. oplossing i.m. [flac.]

1 x 50 mg / 0,5 ml U.H. [376 €]

1 x 100 mg / 1 ml U.H. [710 €]

11.4.3. Middelen tegen retrovirussen (HIV)

Het gaat om reverse-transcriptaseremmers (nucleoside-analogen, nucleotide-analogen en non-nucleoside-analogen), protease-inhibitoren, entry-inhibitoren, integrase-inhibitoren, hechtingsremmers en selectieve HIV-capsideremmers.

Plaatsbepaling

- **Behandeling van HIV-infectie**



- Gezien bij monotherapie resistentie van het HIV-virus snel optreedt, worden deze middelen altijd in associatie gestart. Strikte therapietrouw is noodzakelijk om resistentie-ontwikkeling te beperken¹¹⁰.
- De standaardbehandeling bestaat uit drie antiretrovirale middelen, meestal twee nucleoside reverse-transcriptaseremmers gecombineerd met een integrase-inhiïtor, of soms een protease-inhibitor of een non-nucleoside reverse-transcriptaseremmer (cART: combination AntiRetroviral Therapy). Specifieke tweecomponenten-regimes (bithérapie) zoals dolutegravir/lamivudine zijn eveneens goedgekeurd als aanvangsbehandeling bij sommige patiënten.¹¹¹ Bij resistentie dient de optimale combinatie van meerdere actieve middelen gezocht te worden¹¹⁰. Adequate behandeling resulteert in onderdrukking van de virusreproductie, herstel van de immuniteit, sterke vermindering van opportunistische infecties, een sterk verbeterde levensverwachting en sterke vermindering van de transmissie. Er is echter geen eradicatie van het virus^{112 113}.
- Combinaties van antivirale middelen die één inname per dag mogelijk maken, verbeteren de therapietrouw. Er zijn antivirale middelen beschikbaar die als onderhoudsbehandeling om de 2 maanden intramusculair kunnen toegediend worden [*zie Folia oktober 2021*].
- **Preventie van HIV-infectie**
 - Bij personen met een hoog risico van HIV-infectie is preventieve inname van HIV-remmers (met name Truvada®), de zogenaamde “pre-expositie profylaxe (PrEP)” te overwegen, bovenop de andere voorzorgsmaatregelen (condoomgebruik, regelmatig testen op HIV)¹¹⁴. Of iemand in aanmerking komt voor terugbetaling van PrEP is afhankelijk van een aantal voorwaarden (klik op het symbool b! voor de terugbetalingsmodaliteiten).
- **Accidentele blootstelling aan bloed of lichaamsvocht besmet met het HIV-virus**
 - Profylactische behandeling wordt aanbevolen in geval van accidentele blootstelling aan het HIV-virus (bv. prikaccident, seksueel contact) en wordt aangepast in functie van het besmettingsrisico. Profylactische behandeling moet gestart worden binnen de 72 uur na blootstelling in overleg met een gespecialiseerd centrum¹¹⁵.
- Een aantal middelen tegen retrovirussen wordt ook gebruikt bij chronische infecties die niet door retrovirussen worden veroorzaakt, zoals chronische hepatitis B (*zie 11.4.4*).

Zwangerschap en borstvoeding

- Zwangerschap:
 - Behandeling van zwangere vrouwen besmet met HIV vermindert sterk het risico van besmetting bij de foetus.
 - HIV-positieve zwangere vrouwen moeten behandeld worden door HIV-specialisten in gespecialiseerde centra.
 - Dolutegravir: aanwijzingen van verhoogd risico van neuraalbuisdefecten; gebruik in het eerste trimester van de zwangerschap wordt afgeraden.
- Borstvoeding: bij vrouwen besmet met het HIV-virus, wordt zeker in Westerse landen borstvoeding in principe afgeraden in verband met het risico van transmissie van het HIV-virus, ook als de vrouw wordt behandeld. Bij niet-detecteerbare virale load wordt het risico van transmissie klein geacht.

Interacties

- **Belangrijke interacties zijn beschreven, zowel tussen de antiretrovirale middelen onderling als met andere middelen, o.a. de vitamine K-antagonisten (toename of daling van het effect). Raadplegen van gedetailleerde bronnen is noodzakelijk, zie bv. www.hiv-druginteractions.org en Tabel Ic. en Tabel Id. in Inl.6.3.**

11.4.3.1. Reverse-transcriptaseremmers

Het gaat om de nucleotide reverse-transcriptaseremmers, de nucleoside reverse-transcriptaseremmers en de non-nucleoside reverse-transcriptaseremmers.



11.4.3.1.1. Nucleotide reverse-transcriptaseremmers

Tenofovir is de enige nucleotide reverse-transcriptaseremmer. Het wordt onder de vorm van de prodrug tenofovirdisoproxil gebruikt bij HIV (steeds in combinatie) en bij actieve chronische hepatitis B (soms in associatie met interferon). De prodrug tenofoviralafenamide wordt gebruikt bij actieve chronische hepatitis B (zie 11.4.4.) en in sommige vaste HIV-combinatiepreparaten (zie 11.4.3.7): ze worden besproken in 11.4.4. De vaste HIV-combinatiepreparaten met tenofovirdisoproxil worden vermeld in 11.4.3.1.4. en 11.4.3.7.

11.4.3.1.2. Nucleoside reverse-transcriptaseremmers

Het gaat om abacavir (ABC), didanosine (DDI), emtricitabine (FTC), entecavir, lamivudine (3TC), stavudine (D4T) en zidovudine (AZT). Er zijn geen specialiteiten meer op basis van didanosine en van stavudine.

Plaatsbepaling

- Zie 11.4.3.
- Deze middelen worden altijd in associatie gebruikt¹¹⁰.
- Lamivudine wordt, behalve bij HIV-infecties, ook (onder een andere specialiteitsnaam) gebruikt bij patiënten met actieve chronische hepatitis B (zie 11.4.4.).
- Entecavir wordt enkel gebruikt bij actieve chronische hepatitis B (zie 11.4.4.)

Contra-indicaties

- Abacavir: HLA B5701-dragers.
- Zidovudine: neutropenie, anemie; pasgeborenen met ernstige hyperbilirubinemie of gestegen transaminasen (SKP).

Zwangerschap en borstvoeding

- Zie 11.4.3.

Ongewenste effecten

- Gastro-intestinale stoornissen.
- Asthenie, hoofdpijn, koorts, spierpijn.
- Metabole stoornissen (hyperlipidemie, hyperuricemie).
- Hepatotoxiciteit, pancreatitis.
- Hematologische stoornissen (anemie, leukopenie, trombocytopenie).
- Rash.
- Abacavir: ook ernstige overgevoelighedsreacties zoals DRESS-syndroom (vooral bij dragers van het HLA-B*5701-allel, zie *Folia februari 2009*). In de SKP wordt aangeraden om alle patiënten te screenen op aanwezigheid van het HLA-B*5701-allel alvorens een behandeling te starten (situatie op 01/10/22).
- Zidovudine: ook melkzuuracidose, lipodystrofie.

Interacties

- Zie www.hiv-druginteractions.org
- Emtricitabine is een substraat van P-gp (zie *Tabel Id. in Inl.6.3.*).

Abacavir

ZIAGEN (ViiV)

abacavir (sulfaat)

filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)

60 x 300 mg R/ a † € 208,51 €



Emtricitabine

EMTRIVA (Gilead Sciences)

emtricitabine
harde caps.

30 x 200 mg R/ a 168,69 €

Lamivudine

EPIVIR (ViiV)

lamivudine
filmomh. tabl.

60 x 150 mg R/ a 66,30 €

30 x 300 mg R/ a 66,30 €

siroop oploss.

240 ml 50 mg / 5 ml (10 mg / 1 ml) R/ a 26,01 €

Zidovudine

RETROVIR (ViiV)

zidovudine
harde caps.

40 x 250 mg R/ a 108,87 €

siroop oploss.

200 ml 100 mg / 10 ml R/ a 28,36 €
(+ doseerspuit 1 ml)

200 ml 100 mg / 10 ml R/ a 28,36 €
(+ doseerspuit 10 ml)

inf. oploss. (conc.) i.v. [amp.]

5 x 200 mg / 20 ml R/ a 49,76 €

Combinatiepreparaten transcriptaseremmers

van verschillende

nucleoside

reverse-

ABACAVIR / LAMIVUDINE VIATRIS

(Viatis)

abacavir (sulfaat) 600 mg
lamivudine 300 mg
filmomh. tabl.

30 x R/ a 144,86 €

60 x R/ a 142,29 €

KIVEXA (ViiV)

abacavir (sulfaat) 600 mg
lamivudine 300 mg
filmomh. tabl.

30 x R/ a 152,32 €

lamivudine 300 mg
filmomh. tabl.

30 x R/ a 152,32 €
(parallele distributie)

LAMIVUDINE / ZIDOVUDINE VIATRIS

(Viatis)

lamivudine 150 mg
zidovudine 300 mg
filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)

60 x R/ a 133,48 €

COMBIVIR (ViiV)

lamivudine 150 mg
zidovudine 300 mg
filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)

11.4.3.1.3. Non-nucleoside reverse-transcriptaseremmers

Het gaat om doravirine, efavirenz, etravirine, nevirapine en rilpivirine.

Rilpivirine is ook beschikbaar in een preparaat voor intramusculaire toediening om de twee maanden, na een proefperiode van dagelijkse orale toediening gedurende 1 maand (testen van de tolerantie). In dit



toedieningsschema om de 2 maanden wordt rilpivirine samen met cabotegravir (zie 11.4.3.4.) toegediend. Efavirenz is niet meer beschikbaar sinds juli 2024.

Plaatsbepaling

- Zie 11.4.3.
- Deze middelen worden steeds in associatie gebruikt¹¹⁰.

Contra-indicaties

- Efavirenz, nevirapine en de combinaties die deze middelen bevatten: ernstige leverinsufficiëntie (SKP).
- Rilpivirine: risicofactoren voor QT-verlenging (zie Inl.6.2.2.).

Ongewenste effecten

- Centrale effecten: bv. hoofdpijn, duizeligheid, sufheid, slapeloosheid, nachtmerries en psychotische reacties (vooral met efavirenz).
- Rash die soms ernstig is (syndroom van Stevens-Johnson, syndroom van Lyell).
- Gastro-intestinale stoornissen.
- Hematologische stoornissen.
- Hepatitis, pancreatitis.
- Stoornissen in het lipiden- en koolhydratenmetabolisme.
- Rilpivirine: QT-verlenging met risico van torsades de pointes is niet uit te sluiten (voor de risicofactoren voor torsades de pointes in het algemeen, zie Inl.6.2.2.).

Zwangerschap en borstvoeding

- Zie 11.4.3.

Interacties


- **Met de non-nucleoside reverse-transcriptaseremmers zijn belangrijke interacties beschreven: raadplegen van gedetailleerde bronnen is noodzakelijk**, zie bv. www.hiv-druginteractions.org en Tabel Ic. en Tabel Id. in Inl.6.3.
- Toename of daling van het effect van vitamine K-antagonisten.
- Rilpivirine: verhoogd risico van torsades de pointes bij associëren met andere middelen die het risico van QT-verlenging verhogen (zie Inl.6.2.2.).
- Rilpivirine: daling van de plasmaconcentratie bij gelijktijdig gebruik met protonpompinhibitoren (door stijging van de maagpH).
- Doravirine en rilpivirine zijn substraten van CYP3A4 (zie Tabel Ic. in Inl.6.3.).
- Efavirenz is een substraat van CYP2B6, en een inductor van CYP2B6, CYP2C19 en CYP3A4 (zie Tabel Ic. in Inl.6.3.).
- Etravirine is een substraat en inhibitor van CYP2C19, en een inductor van CYP3A4 (zie Tabel Ic. in Inl.6.3.).
- Nevirapine is een substraat van CYP2B6 en CYP3A4, en inductor van CYP3A4 (zie Tabel Ic. in Inl.6.3.).
- Efavirenz, etravirine en nevirapine: Een belangrijke interactie ten gevolge van hun inductie van CYP3A4 is het minder betrouwbaar worden van hormonale anticonceptiva (oraal, transdermaal, vaginaal, implantaat) en orale hormonale noodanticonceptie [zie Folia november 2021, waarin ook maatregelen worden aangereikt om de interactie te vermijden].

Doravirine

PIFELTRO (MSD)

doravirine

filmomh. tabl.

30 x 100 mg R/ a ▶  337,27 €



Efavirenz

De specialiteit **Efavirenz Mylan**[®] is niet meer op de markt sinds juli 2024.

Etravirine

INTELENCE (Janssen-Cilag)

etravirine
disp. tabl.

60 x 200 mg R/ a ▶ € 350,80 €

Nevirapine

NEVIRAPINE VIATRIS (Viatris)

nevirapine
tabl. verl. afgifte

30 x 400 mg R/ a ▶ € 89,97 €

VIRAMUNE (Boehringer Ingelheim)

nevirapine
siroop susp.

240 ml 50 mg / 5 ml R/ a ▶ € 27,81 €

Rilpivirine

EDURANT (Janssen-Cilag)

rilpivirine (hydrochloride)
filmomh. tabl.

30 x 25 mg R/ a ▶ € 259,97 €

REKAMBYS (Janssen-Cilag)

rilpivirine
inj. susp. verl. afgifte i.m. [flac.]

1 x 900 mg / 3 ml R/ a ▶ € 508,95 €

11.4.3.1.4. Combinatiepreparaten van verschillende reverse-transcriptaseremmers

Plaatsbepaling

- Zie 11.4.3.
- Deze vaste associaties van antiretrovirale middelen worden voorgesteld in de hoop de therapietrouw te verbeteren.

Contra-indicaties

- Deze van de verschillende bestanddelen.
- Combinaties die efavirenz of nevirapine bevatten: ernstige leverinsufficiëntie (SKP).

Ongewenste effecten

- Deze van de verschillende bestanddelen.



Zwangerschap en borstvoeding

- Zie 11.4.3.

Interacties

- Zie ook www.hiv-druginteractions.org
- Deze van de verschillende bestanddelen.

DELSTRIGO (MSD)

doravirine 100 mg
lamivudine 300 mg
tenofovir, disoproxil [onder de vorm van fumarate] 245 mg
filmomh. tabl.

30 x R/a  508,01 €

DESCOVY (Gilead Sciences)

emtricitabine 200 mg
tenofovir, alafenamide [onder de vorm van fumarate] 10 mg
filmomh. tabl.

30 x R/ 530,05 €

emtricitabine 200 mg
tenofovir, alafenamide [onder de vorm van fumarate] 25 mg
filmomh. tabl.

30 x R/ 530,05 €

DESCOVY (Orifarm Belgium)

emtricitabine 200 mg
tenofovir, alafenamide [onder de vorm van fumarate] 10 mg
filmomh. tabl.

30 x R/ 544,81 €

(parallele distributie)

EFAVIRENZ / EMTRICITABINE / TENOFOVIR DISOPROXIL KRKA (KRKA)


efavirenz 600 mg
emtricitabine 200 mg
tenofovir, disoproxil [onder de vorm van succinaat] 245 mg
filmomh. tabl.

30 x R/a  174,88 €

EFAVIRENZ / EMTRICITABINE / TENOFOVIR DISOPROXIL KRKA (Abacus)

efavirenz 600 mg
emtricitabine 200 mg
tenofovir, disoproxil [onder de vorm van succinaat] 245 mg

filmomh. tabl.

30 x R/a  167,47 €

(parallele distributie)

EFAVIRENZ / EMTRICITABINE / TENOFOVIR DISOPROXIL MYLAN (Viartis)

efavirenz 600 mg
emtricitabine 200 mg
tenofovir, disoproxil [onder de vorm van maleaat] 245 mg
filmomh. tabl.

30 x R/a  175,36 €

90 x R/a  708,55 €

EFAVIRENZ / EMTRICITABINE / TENOFOVIR DISOPROXIL MYLAN (Abacus)

efavirenz 600 mg
emtricitabine 200 mg
tenofovir, disoproxil [onder de vorm van maleaat] 245 mg
filmomh. tabl.


30 x R/ 175,27 €


90 x R/a  534,69 €

(parallele distributie)

EMTRICITABINE / TENOFOVIR DISOPROXIL KRKA (KRKA)

emtricitabine 200 mg
tenofovir, disoproxil [onder de vorm van succinaat] 245 mg
filmomh. tabl.

30 x R/a  158,65 €

90 x R/a  365,41 €

EMTRICITABINE / TENOFOVIR DISOPROXIL KRKA (Abacus)

emtricitabine 200 mg
tenofovir, disoproxil [onder de vorm van succinaat] 245 mg
filmomh. tabl.


30 x R/ 158,55 €

90 x R/ 365,35 €

(parallele distributie)

EMTRICITABINE / TENOFOVIR DISOPROXIL KRKA (PI-Pharma)


emtricitabine 200 mg
tenofovir, disoproxil [onder de vorm van succinaat] 245 mg
filmomh. tabl.


90 x R/a  365,41 €

(parallele distributie)

EMTRICITABINE / TENOFOVIR DISOPROXIL MYLAN (Viartis)

emtricitabine 200 mg
tenofovir, disoproxil [onder de vorm van maleaat] 245 mg
filmomh. tabl.

30 x R/a  158,65 €

90 x R/a  365,62 €

EMTRICITABINE / TENOFOVIR DISOPROXIL MYLAN (Abacus)

emtricitabine 200 mg
tenofovir, disoproxil [onder de vorm van maleaat] 245 mg
filmomh. tabl.


30 x R/ 158,55 €

90 x R/ 365,56 €

(parallele distributie)

EMTRICITABINE / TENOFOVIR DISOPROXIL MYLAN (Orifarm Belgium)

emtricitabine 200 mg
tenofovir, disoproxil [onder de vorm van maleaat] 245 mg
filmomh. tabl.

90 x R/a  365,62 €

(parallele distributie)

EMTRICITABINE / TENOFOVIR DISOPROXIL AB (Aurobindo)

emtricitabine 200 mg



tenofovir, disoproxil [onder de vorm van fumarate] 245 mg
filmomh. tabl.

30 x R/a ▶ b ▶ € 158,65 €
90 x R/a ▶ b ▶ € 365,41 €

EVIPLERA (Gilead Sciences)
emtricitabine 200 mg
rilpivirine (hydrochloride) 25 mg
tenofovir, disoproxil [onder de vorm van fumarate] 245 mg
filmomh. tabl.

30 x R/a ▶ € 533,10 €

EVIPLERA (Abacus)
emtricitabine 200 mg
rilpivirine (hydrochloride) 25 mg

tenofovir, disoproxil [onder de vorm van fumarate] 245 mg
filmomh. tabl.

30 x R/a ▶ € 533,10 €
(parallele distributie)

ODEFSEY (Gilead Sciences)
emtricitabine 200 mg
rilpivirine (hydrochloride) 25 mg
tenofovir, alafenamide [onder de vorm van fumarate] 25 mg
filmomh. tabl.

30 x R/a ▶ € 789,91 €

ODEFSEY (Abacus)
emtricitabine 200 mg
rilpivirine (hydrochloride) 25 mg
tenofovir, alafenamide [onder de vorm van fumarate] 25 mg

filmomh. tabl.

30 x R/a ▶ € 789,91 €
(parallele distributie)

ODEFSEY (Orifarm Belgium)
emtricitabine 200 mg
rilpivirine (hydrochloride) 25 mg
tenofovir, alafenamide [onder de vorm van fumarate] 25 mg
filmomh. tabl.

30 x R/a ▶ € 789,91 €
(parallele distributie)

TRUVADA (Gilead Sciences)
emtricitabine 200 mg
tenofovir, disoproxil [onder de vorm van fumarate] 245 mg
filmomh. tabl.
30 x R/ 159,43 €

11.4.3.2. Protease-inhibitoren

Het gaat om atazanavir, darunavir, fosamprenavir (prodrug van amprenavir), lopinavir, ritonavir, saquinavir en tipranavir. Saquinavir is niet meer beschikbaar sinds januari 2022, fosamprenavir sinds november 2022 en tipranavir sinds juni 2023.

Plaatsbepaling

- Zie 11.4.3.
- Deze middelen worden meestal gebruikt in associatie met twee nucleoside reverse-transcriptaseremmers¹¹⁰.
- Ritonavir wordt niet gebruikt in monotherapie¹¹⁰; omdat het een sterke inhibitie geeft van CYP3A4 wordt het in lage doses geassocieerd aan andere protease-inhibitoren om hun plasmaconcentratie te verhogen; lopinavir is enkel beschikbaar in vaste associatie met ritonavir.
- Cobicistat heeft geen antiviraal effect; het verhoogt de biologische beschikbaarheid van elvitegravir en darunavir.

Contra-indicaties

- Atazanavir, lopinavir en saquinavir: risicofactoren voor QT-verlenging (zie Inl.6.2.2.).
- Atazanavir, darunavir, saquinavir en tipranavir en de combinatiepreparaten die deze middelen bevatten: (ernstige) leverinsufficiëntie (SKP).

Ongewenste effecten

- Vooral voor atazanavir, lopinavir en saquinavir is **QT-verlenging met risico van torsades de pointes** niet uit te sluiten (voor de risicofactoren voor *torsades de pointes* in het algemeen, zie Inl.6.2.2.).
- Gastro-intestinale stoornissen: frequent.
- Metabole ongewenste effecten zoals hyperglykemie, dyslipidemie en lipodystrofie bij patiënten behandeld met meerdere antiretrovirale middelen; vooral de protease-inhibitoren lijken de oorzaak te zijn.
- Atazanavir: verhoging van bilirubine en amylasen, nierstenen.
- Darunavir: diarree, braken, rash.
- Fosamprenavir: rash, orale of periorale paresthesieën.
- Lopinavir: braken, diarree.



- Ritonavir: periorale en perifere paresthesieën, diarree en smaakstoornissen.
- Saquinavir: hoofdpijn, diarree.
- Tipranavir: diarree, hepatotoxiciteit.

Zwangerschap en borstvoeding

- Zie 11.4.3.

Interacties

- **Met de protease-inhibitoren zijn belangrijke interacties beschreven: raadplegen van gedetailleerde bronnen is noodzakelijk**, zie bv. www.hiv-druginteractions.org en Tabel Ic. en Tabel Id. in Inl.6.3.).
- Toename of daling van het effect van vitamine K-antagonisten.
- Vooral atazanavir, lopinavir, saquinavir: verhoogd risico van *torsades de pointes* bij associëren met andere middelen die het risico van QT-verlenging verhogen (zie Inl.6.2.2.).
- Cobicistat is een inhibitor van CYP3A4 die de biologische beschikbaarheid van elvitegravir en darunavir verhoogt. Cobicistat is daarenboven een inhibitor van CYP2D6, substraat van CYP3A4 (zie Tabel Ic. in Inl.6.3.).
- Atazanavir en in mindere mate ook saquinavir en tipranavir: sterke daling van hun plasmaconcentraties bij associëren met middelen die de maag-pH verhogen; een interval van enkele uren is aangewezen bij gebruik van antacida; gebruik samen met een PPI wordt afgeraden.
- De protease-inhibitoren zijn substraten en inhibitoren van CYP3A4; atazanavir is daarenboven een substraat van P-gp; ritonavir is daarenboven een inhibitor van CYP2D6, inductor van CYP2B6 en CYP2C9, en substraat en inhibitor van P-gp; saquinavir is daarenboven een substraat en inhibitor van P-gp; tipranavir is daarenboven een substraat van P-gp (zie Tabel Ic. in Inl.6.3. en Tabel Id. in Inl.6.3.).
- Sommige protease-inhibitoren (atazanavir + ritonavir; lopinavir + ritonavir) zijn OATP-inhibitoren, en kunnen op die manier de plasmaconcentraties van statines verhogen.
- Ritonavir kan door inductie van de glucuronidering de betrouwbaarheid van hormonale anticonceptiva (oraal, transdermaal, vaginaal, implantaat) en van het noodanticonceptivum levonorgestrel per os verminderen [zie *Folia november 2021*, waarin ook maatregelen worden aangereikt om de interactie te vermijden].

Atazanavir

ATAZANAVIR VIATRIS (Viatris)

atazanavir (sulfaat)
harde caps.

30 x 300 mg R/ a ▶ € 155,34 €

Darunavir

DARUNAVIR VIATRIS (Viatris)

darunavir
filmomh. tabl.

60 x 600 mg R/ a ▶ € 272,58 €

30 x 800 mg R/ a ▶ € 173,07 €

90 x 800 mg R/ a ▶ € 400,01 €

PREZISTA (Janssen-Cilag)

darunavir (ethanolaat)
filmomh. tabl.

60 x 600 mg R/ a ▶ € 272,58 €



30 x 800 mg R/ a ▶ € 173,07 €
siroop susp.

200 ml 100 mg / 1 ml R/ a ▶ € 156,31 €

Darunavir + cobicistat

REZOLSTA (Janssen-Cilag)
darunavir (ethanolaat) 800 mg
cobicistat 150 mg
filmomh. tabl.

30 x R/ a ▶ € 403,52 €

Fosamprenavir

De specialiteit **Telzir®** is niet meer op de markt sinds november 2022.

Ritonavir

NORVIR (AbbVie)
ritonavir
filmomh. tabl.

90 x 100 mg R/ a ▶ € 61,79 €
susp. (pdr., zakjes)

30 x 100 mg R/ a ▶ € 26,53 €

Saquinavir

De specialiteit **Invirase®** is niet meer op de markt sinds januari 2022.

Tipranavir

De specialiteit **Aptivus®** is niet meer op de markt sinds juni 2023.

Combinatiepreparaten van protease-inhibitoren

KALETRA (AbbVie)
lopinavir 200 mg
ritonavir 50 mg
filmomh. tabl.

120 x R/ a ▶ € 310,13 €

lopinavir 400 mg / 5 ml (80 mg/1 ml)
ritonavir 100 mg / 5 ml (20 mg/1 ml)
siroop oploss.

2 x 60 ml R/ 130,25 €

5 x 60 ml R/ a ▶ € 311,07 €

11.4.3.3. Entry-inhibitoren

Het gaat om maraviroc dat de penetratie in de cel van het virus remt door antagonisme van de CCR5-membraanreceptor.

Plaatsbepaling

- *Zie 11.4.3.*
- Maraviroc wordt gebruikt in combinatie met andere antiretrovirale middelen. Het virale tropisme moet



vooraf nagekeken worden en CCR5-troop HIV-1 moet aantoonbaar zijn¹¹⁶.

Contra-indicaties

- HIV-1 met CXCR4- of duaal/gemengd viraal tropisme.
- Allergie voor pinda of soja.

Ongewenste effecten

- Gastro-intestinale stoornissen.
- Asthenie, hoofdpijn, koorts, spierpijn, paresthesiën.
- Hepatotoxiciteit.
- Rash.
- Beenmergdepressie: anemie, granulocytopenie, pancytopenie.
- Infecties: pneumonie, oesofageale candidose.
- Nierfalen, proteïnurie.

Zwangerschap en borstvoeding

- *Zie 11.4.3.*

Interacties

- Zie ook www.hiv-druginteractions.org
- Maraviroc is een substraat van CYP3A4 en van P-gp (zie bv. www.hiv-druginteractions.org en *Tabel Ic. en Tabel Id. in Inl.6.3.*).

CELSENTRI (ViiV)

maraviroc

filmomh. tabl.

60 x 150 mg R/ a ▶ € 638,87 €

60 x 300 mg R/ a ▶ € 638,87 €

11.4.3.4. Integrase-inhibitoren

Bictegravir, cabotegravir, dolutegravir, elvitegravir en raltegravir zijn inhibitoren van het integrase, een virusenzym dat noodzakelijk is voor de integratie van het virale DNA in het menselijk DNA. Bictegravir en elvitegravir zijn enkel beschikbaar in vaste associatie (*zie 11.4.3.7.*).

Cabotegravir wordt om de twee maanden intramusculair toegediend, na een proefperiode van dagelijkse orale toediening gedurende 1 maand (testen van de tolerantie). In dit toedieningsschema wordt cabotegravir samen met rilpivirine (*zie 11.4.3.1.3.*) toegediend.

Plaatsbepaling

- *Zie 11.4.3.*
- De integrase-inhibitoren worden gebruikt in associatie met andere antiretrovirale middelen¹¹⁰.

Ongewenste effecten

- Duizeligheid, vermoeidheid, hoofdpijn.
- Gastro-intestinale stoornissen, stijging van de leverenzymen.
- Rash.
- Vermoeden van psychische stoornissen (slapeloosheid, nachtmerries, depressie).
- Cabotegravir: ook reacties ter hoogte van de injectieplaats en koorts.

Zwangerschap en borstvoeding

- *Zie 11.4.3.*



- Dolutegravir: aanwijzingen van **verhoogd risico van neuraalbuisdefecten**; gebruik in het eerste trimester van de zwangerschap wordt afgeraden.

Interacties

- Zie ook www.hiv-druginteractions.org
- Antacida die magnesium en aluminium bevatten en - voor sommige antivirale middelen uit deze groep - ook calcium- en ijzerpreparaten, kunnen de resorptie aanzienlijk verminderen. Indien combineren onvermijdelijk is, wordt het antivirale middel minimaal 2 uur voor of 6 uur na de toediening van het antacidum, calcium of ijzer toegediend. Zie de SKP voor details.
- Daling van de plasmaconcentraties van raltegravir bij associëren met rifampicine, hoewel raltegravir niet gemetaboliseerd wordt door het CYP-450-enzymstelsel.
- Stijging van de plasmaconcentraties van raltegravir bij associëren met geneesmiddelen die de maag-pH verhogen.
- Stijging van de plasmaconcentratie van metformine bij associëren met dolutegravir.
- Dolutegravir is een substraat van CYP3A4 (zie Tabel Ic. in Inl.6.3.).
- Raltegravir is een substraat van P-gp (zie Tabel Id. in Inl.6.3.).

Cabotegravir

<i>VOCABRIA (ViiV)</i> cabotegravir (natrium) filmomh. tabl. 30 x 30 mg R/ a ▶ € 630,30 €	1 x 600 mg / 3 ml R/ a ▶ € 1.249,61 €	(parallele distributie)
<i>VOCABRIA (Abacus)</i> cabotegravir inj. susp. verl. afgifte i.m. [flac.] 1 x 600 mg / 3 ml R/ a ▶ € 1.249,61 €	<i>VOCABRIA (Orifarm Belgium)</i> cabotegravir inj. susp. verl. afgifte i.m. [flac.] 1 x 600 mg / 3 ml R/ a ▶ € 1.293,16 €	(parallele distributie)

Dolutegravir

<i>TIVICAY (ViiV)</i> dolutegravir (natrium) filmomh. tabl. 30 x 50 mg R/ a ▶ € 630,30 € 60 x 5 mg R/ a ▶ € 134,84 €	<i>TIVICAY (Abacus)</i> dolutegravir (natrium) filmomh. tabl. 30 x 50 mg R/ a ▶ € 630,30 € (parallele distributie)	<i>TIVICAY (Orifarm Belgium)</i> dolutegravir (natrium) filmomh. tabl. 30 x 50 mg R/ a ▶ € 630,30 € (parallele distributie)
--	--	---

Raltegravir

<i>ISENTRESS (MSD)</i> raltegravir (kalium) filmomh. tabl. 60 x 400 mg R/ a ▶ € 500,29 € 60 x 600 mg R/ a ▶ € 500,29 €
--

11.4.3.5. Hechtingsremmers

Het gaat om fostemsavir, een prodrug van temsavir.

Plaatsbepaling

- Zie 11.4.3.



- Fostemsavir, in combinatie met andere antiretrovirale middelen, kan een optie zijn bij patiënten met HIV-1-infectie resistent tegen de andere middelen¹¹⁰.

Contra-indicaties

- Risicofactoren voor QT-verlenging (zie Inl.6.2.2.).

Ongewenste effecten

- Hoofdpijn, gastro-intestinale stoornissen, rash: frequent.
- **QT-verlenging met risico van torsades de pointes** is niet uit te sluiten (voor de risicofactoren voor torsades de pointes in het algemeen, zie Inl.6.2.2.).

Zwangerschap en borstvoeding

- Zie 11.4.3.

Interacties

- Zie ook www.hiv-druginteractions.org
- Verhoogd risico van torsades de pointes bij associëren met andere middelen die het risico van QT-verlenging verhogen (zie Inl.6.2.2.).
- Fostemsavir is een substraat van CYP3A4 en P-gp (zie Tabel Ic. en Tabel Id. in Inl.6.3.).

RUKOBIA (ViiV)

fostemsavir (trometamol)

tabl. verl. afgifte

60 x 600 mg R/ a ▶ € 3.212,82 €

11.4.3.6. Selectieve HIV-capsideremmers

Het gaat om lenacapavir dat de HIV-1-replicatie remt door in te grijpen op onder andere de virusassemblage, het vrijkomen van het virus en de vorming van de capsid-kern.

Plaatsbepaling

- Zie 11.4.3.
- Lenacapavir heeft als indicatie de behandeling van volwassenen met multiresistente HIV-1-infectie, in combinatie met andere antiretrovirale middelen (synthese van de SKP).

Ongewenste effecten

- Reacties ter hoogte van de injectieplaats: frequent.
- Misselijkheid: frequent.
- Immunreconstitutie-ontstekingssyndroom (frequentie niet bekend).

Zwangerschap en borstvoeding

- Zie 11.4.3.

Interacties

- Lenacapavir is een substraat en een inhibitor van CYP3A4 en P-gp, zie Tabel Ic. en Tabel Id. in Inl.6.3.. Gelijktijdig gebruik van sterke inductoren van CYP3A4, P-gp en UGT1A1 is een contra-indicatie in de SKP.

SUNLENCA (Gilead Sciences)

lenacapavir (natrium)

filmomh. tabl.

5 x 300 mg R/ a ▶ € 3.204,05 €

inj. oploss. s.c. [flac.]



2 x 463,5 mg / 1,5 ml R/ a † € 20.682,09 €

11.4.3.7. Combinatiepreparaten van verschillende klassen van antiretrovirale middelen

Elvitegravir en bictegravir zijn integrase-inhibitoren. Cobicistat heeft geen antiviraal effect; het verhoogt de biologische beschikbaarheid van elvitegravir.

Plaatsbepaling

- Zie 11.4.3.
- Deze vaste associaties van antiretrovirale middelen worden voorgesteld in de hoop de therapietrouw te verbeteren.

Contra-indicaties

- Deze van de verschillende bestanddelen.
- Darunavir + cobicistat + emtricitabine + tenofovir: ernstige leverinsufficiëntie (SKP).

Ongewenste effecten


- Deze van de verschillende bestanddelen.


Zwangerschap en borstvoeding

- Zie 11.4.3.


Interacties


- Zie ook www.hiv-druginteractions.org
- Deze van de verschillende bestanddelen.
- Toename of daling van het effect van de vitamine K-antagonisten.
- Cobicistat is een inhibitor van CYP2D6, substraat en inhibitor van CYP3A4, en een inhibitor van P-gp (zie Tabel Ic. in Inl.6.3. en Tabel Id. in Inl.6.3.).
- Elvitegravir is een substraat van CYP3A4 (zie Tabel Ic. in Inl.6.3.).
- Bictegravir is een substraat van CYP3A4 (zie Tabel Ic. in Inl.6.3.).

BIKTARVY (Gilead Sciences) 
bictegravir (natrium) 30 mg
emtricitabine 120 mg
tenofovir, alafenamide [onder de vorm van fumarate] 15 mg
filmomh. tabl. (deelb. niet kwantit.)
30 x R/ 829,98 €
bictegravir (natrium) 50 mg
emtricitabine 200 mg
tenofovir, alafenamide [onder de vorm van fumarate] 25 mg
filmomh. tabl.
30 x R/ a † € 858,71 €
30 x R/ a † € 858,71 €


BIKTARVY (Abacus) 
bictegravir (natrium) 50 mg
emtricitabine 200 mg
tenofovir, alafenamide [onder de vorm van fumarate] 25 mg


filmomh. tabl.
30 x R/ a † € 858,71 €
30 x R/ a † € 858,71 €
(beschikbaar in blister en in flacon;
parallele distributie)

BIKTARVY (Orifarm Belgium) 
bictegravir (natrium) 50 mg
emtricitabine 200 mg
tenofovir, alafenamide [onder de vorm van fumarate] 25 mg
filmomh. tabl.
30 x R/ a † € 794,01 €
(parallele distributie)

DOVATO (ViiV) 
dolutegravir (natrium) 50 mg
lamivudine 300 mg
filmomh. tabl.
30 x R/ a † € 686,11 €

30 x R/ a † € 686,11 €
(de verpakkingen van 30 tabletten zijn
beschikbaar in blister en in flacon)

DOVATO (Abacus) 
dolutegravir (natrium) 50 mg
lamivudine 300 mg
filmomh. tabl.
30 x R/ a † € 686,11 €
(parallele distributie)

GENVOYA (Gilead Sciences) 
cobicistat 150 mg
elvitegravir 150 mg
emtricitabine 200 mg
tenofovir, alafenamide [onder de vorm van fumarate] 10 mg
filmomh. tabl.
30 x R/ a † € 858,71 €



GENVOYA (Abacus)

cobicistat 150 mg
elvitegravir 150 mg
emtricitabine 200 mg
tenofovir, alafenamide [onder de vorm van fumarate] 10 mg
filmomh. tabl.

30 x R/ a 858,71 €
(parallele distributie)

GENVOYA (Orifarm Belgium)

cobicistat 150 mg
elvitegravir 150 mg
emtricitabine 200 mg
tenofovir, alafenamide [onder de vorm van fumarate] 10 mg
filmomh. tabl.

30 x R/ a 858,71 €
(parallele distributie)

JULUCA (ViiV)

dolutegravir (natrium) 50 mg
rilpivirine (hydrochloride) 25 mg
filmomh. tabl.

30 x R/ a 879,28 €

JULUCA (Abacus)

dolutegravir (natrium) 50 mg
rilpivirine (hydrochloride) 25 mg
filmomh. tabl.

30 x R/ a 879,28 €
(parallele distributie)

JULUCA (Orifarm Belgium)

dolutegravir (natrium) 50 mg
rilpivirine (hydrochloride) 25 mg
filmomh. tabl.

30 x R/ a 841,46 €
(parallele distributie)

JULUCA (PI-Pharma)

dolutegravir (natrium) 50 mg
rilpivirine (hydrochloride) 25 mg
filmomh. tabl.

30 x R/ a 879,28 €
(parallele distributie)

STRIBILD (Gilead Sciences)

cobicistat 150 mg
elvitegravir 150 mg
emtricitabine 200 mg
tenofovir, disoproxil [onder de vorm van fumarate] 245 mg
filmomh. tabl.

30 x R/ a 766,46 €

SYMTUZA (Janssen-Cilag)

darunavir (ethanolaat) 800 mg
cobicistat 150 mg
emtricitabine 200 mg
tenofovir, alafenamide [onder de vorm van fumarate] 10 mg
filmomh. tabl.

30 x R/ a 827,60 €

SYMTUZA (Abacus)

darunavir (ethanolaat) 800 mg
cobicistat 150 mg

emtricitabine 200 mg
tenofovir, alafenamide [onder de vorm van fumarate] 10 mg
filmomh. tabl.

30 x R/ a 769,73 €
(parallele distributie)

TRIUMEQ (ViiV)

dolutegravir (natrium) 5 mg
abacavir (sulfaat) 60 mg
lamivudine 30 mg
disp. tabl.

90 x R/ a 272,95 €

dolutegravir (natrium) 50 mg
abacavir (sulfaat) 600 mg
lamivudine 300 mg
filmomh. tabl.

30 x R/ a 884,25 €

TRIUMEQ (Abacus)

dolutegravir (natrium) 50 mg
abacavir (sulfaat) 600 mg
lamivudine 300 mg
filmomh. tabl.

30 x R/ a 884,25 €
(parallele distributie)

TRIUMEQ (Orifarm Belgium)

dolutegravir (natrium) 50 mg
abacavir (sulfaat) 600 mg
lamivudine 300 mg
filmomh. tabl.

30 x R/ a 884,25 €
(parallele distributie)

11.4.4. Middelen bij chronische hepatitis B

Plaatsbepaling

- De interferonen α -2a en α -2b en peginterferon α -2a (zie 12.3.2.3.1.) worden o.a. gebruikt bij de behandeling van actieve chronische hepatitis B (SKP). Alleen peginterferon α -2a is nog beschikbaar op de Belgische markt.
- Entecavir, een nucleoside reverse-transcriptaseremmer, wordt uitsluitend gebruikt bij actieve chronische hepatitis B (SKP).
- Lamivudine, een nucleoside reverse-transcriptaseremmer, wordt gebruikt bij patiënten met actieve chronische hepatitis B (soms in associatie met interferon). In hogere doses wordt het ook bij HIV-infecties gebruikt (zie 11.4.3.1.2.)¹¹⁷.
- Tenofovir is een nucleotide reverse-transcriptaseremmer. Het wordt onder de vorm van de prodrug tenofovirdisoproxil gebruikt bij HIV (steeds in combinatie) en bij actieve chronische hepatitis B (soms in associatie met interferon)¹¹⁸. Een andere prodrug, tenofoviralafenamide, wordt enkel gebruikt bij actieve chronische hepatitis B (soms in combinatie met interferon) (SKP).



Ongewenste effecten

- Moeheid, gastro-intestinale stoornissen, hoofdpijn, rash, verhoogde transaminasen, exacerbatie van de hepatitis (zelden).
- Adefovirdipivoxil: ook pancreatitis, nierfunctiestoornissen, proximale niertubulopathie (met osteomalacie en myopathie).
- Entecavir: ook slapeloosheid, melkzuuracidose (zelden).
- Lamivudine: ook metabole stoornissen (dyslipidemie, hyperuricemie), pancreatitis, hematologische stoornissen, melkzuuracidose (zelden).
- Tenofovir: ook: nefrotoxiciteit (o.a. nefrotisch syndroom, syndroom van Fanconi), inappropriate ADH secretion, melkzuuracidose en pancreatitis: zelden. Daling van de botdensiteit. Tenofoviralafenamide zou minder aanleiding geven tot nefrotoxiciteit en daling van de botdensiteit dan tenofoviridisoproxil.

Zwangerschap en borstvoeding

- Lamivudine en tenofovir: de gegevens over gebruik van deze preparaten tijdens de zwangerschap zijn geruuststellend. Geen aanwijzingen van aangeboren afwijkingen of andere nadelige effecten bij het kind op basis van onze bronnen.
- Adefovir en entecavir: het is niet mogelijk om een uitspraak te doen over de veiligheid van gebruik van deze preparaten tijdens de zwangerschap (geen of onvoldoende informatie beschikbaar).

Interacties

- Zie ook www.hep-druginteractions.org
- Tenofovir is een substraat van P-gp (zie Tabel Id. in Inl.6.3.). Bij combinatie van tenofoviralafenamide met ritonavir of cobicistat, dient de dosis tenofovir alafenamide gereduceerd te worden.

Adefovir


De specialiteit **Hepsera**[®] is niet meer op de markt sinds december 2022.


Entecavir

BARACLUDE (Bristol-Myers Squibb) 

entecavir

filmomh. tabl.


30 x 0,5 mg R/ a  157,04 €


30 x 1 mg R/ a  192,51 €

BARACLUDE (Abacus) 

entecavir


filmomh. tabl.

30 x 0,5 mg R/ a  157,04 €

30 x 1 mg R/ a  192,51 €


(parallele distributie)

Lamivudine

ZEFFIX (GSK) 

lamivudine

filmomh. tabl.

84 x 100 mg R/ a  73,50 €

siroop oploss.



240 ml 5 mg / 1 ml R/ a ▶ € 19,04 €

Tenofovir

TENOFOVIR DISOPROXIL VIATRIS
(Viatrix)
tenofovir, disoproxil
filmomh. tabl.

30 x 245 mg R/ a ▶ € 123,16 €
(heeft de indicatie HIV-infectie en
chronische hepatitis B in de SKP)

VEMLIDY (Gilead Sciences)
tenofovir, alafenamide [onder de vorm
van fumaraat]
filmomh. tabl.

30 x 25 mg R/ a ▶ € 292,27 €

VIREAD (Gilead Sciences)

tenofovir, disoproxil [onder de vorm van
fumaraat]
filmomh. tabl.

30 x 245 mg R/ a ▶ € 135,63 €
(heeft de indicatie HIV-infectie en
chronische hepatitis B in de SKP)

11.4.5. Middelen bij chronische hepatitis C

De associatie van elbasvir + grazoprevir is niet meer beschikbaar sinds juli 2024.

Plaatsbepaling

- Zie *Folia september 2014, Folia november 2017, Folia september 2018, Folia februari 2019 en Folia april 2023*.
- De behandeling hangt sterk af van het genotype van het hepatitis C-virus¹¹⁹.
- De subcutane peginterferonen α -2a en α -2b (zie 12.3.2.3.1.) kunnen deel uitmaken van de antivirale behandeling (SKP). Alleen peginterferon α -2a is nog beschikbaar op de Belgische markt.
- Direct werkende orale antivirale middelen zoals elbasvir, glecaprevir, grazoprevir, ledipasvir, pibrentasvir, sofosbuvir, telaprevir, velpatasvir en voxilaprevir zijn inhibitoren van specifieke eiwitten van het hepatitis C-virus.
 - Ze worden in onderlinge associatie gebruikt of, bij therapiefalen, in associatie met andere antivirale middelen zoals peginterferon en ribavirine (SKP).
 - Studies met de direct werkende orale antivirale middelen tonen na een behandelingsduur van 8 tot 12 weken een zeer hoge eradicatiegraad (> 90%), en dit met toediening langs orale weg en een laag risico van ongewenste effecten (vooral moeheid, slapeloosheid, hoofdpijn en gastro-intestinale stoornissen) en van interacties. De onzekerheden in verband met hun effect op de complicaties van hepatitis C en met hun veiligheid op lange termijn, alsook hun zeer hoge kostprijs blijven belangrijke hinderpalen [zie *Folia april 2023*].

Contra-indicaties

- Ribavirine: **zwangerschap**: ernstig hartlijden; hemoglobinoopathieën.
- Elbasvir + grazoprevir: leverinsufficiëntie (SKP). Op de website "genesmiddelenbijlevercirrose.nl" wordt deze associatie als "onveilig" (te vermijden) bij levercirrose beoordeeld.
- Glecaprevir + pibrentasvir: ernstige leverinsufficiëntie (SKP).

Ongewenste effecten

- Moeheid, hoofdpijn, slapeloosheid, gastro-intestinale stoornissen.
- Ritmestoornissen (zeldzaam)
- Mogelijkheid van reactivatie van chronische hepatitis B bij patiënten met chronische hepatitis B + hepatitis C-co-infectie [zie *Folia maart 2017*].
- Elbasvir + grazoprevir: ook laattijdige verhoging van de leverenzymen.
- Ribavirine: ook anemie; teratogeniteit en mutageniteit.
- Sofosbuvir en ledipasvir + sofosbuvir: ook verhoogde lipasespiegels, arteriële hypertensie, myalgie, neutropenie, stemmingsstoornissen, huidreacties.
- Velpatasvir + sofosbuvir: ook huidreacties en stemmingsstoornissen.
- Velpatasvir + sofosbuvir + voxilaprevir: ook myalgie, verhoging van totaal bilirubine.



Zwangerschap en borstvoeding

- **Ribavirine is omwille van teratogeniteit bij het dier gecontra-indiceerd tijdens de zwangerschap.**
- Sofosbuvir, elbasvir, grazoprevir, glecaprevir, pibrentasvir, ledipasvir, velpatasvir en voxilaprevir: het is niet mogelijk om een uitspraak te doen over de veiligheid van gebruik van deze preparaten tijdens de zwangerschap (geen of onvoldoende informatie beschikbaar).

Interacties

- Zie ook www.hep-druginteractions.org. Omwille van de talrijke mogelijke interacties is het wenselijk om tijdens de periode van antivirale behandeling de comediatie tot een minimum te beperken.
- Onvoorspelbare invloed op het effect van vitamine-K antagonist.
- Risico van hypoglykemie tijdens behandeling met antidiabetica, zeker in de eerste 3 maanden van de antivirale behandeling.
- Ledipasvir + sofosbuvir, sofosbuvir + velpatasvir en sofosbuvir + velpatasvir + voxilaprevir: verhoogd risico van ernstige bradycardie en AV-blok bij associëren met amiodaron.
- Elbasvir en grazoprevir zijn substraten van CYP3A4 en van P-gp (zie Tabel Ic. in Inl.6.3. en Tabel Id. in Inl.6.3.).
- Glecaprevir en pibrentasvir zijn substraten en inhibitoren van P-gp (zie Tabel Ic. in Inl.6.3. en Tabel Id. in Inl.6.3.).
- Ledipasvir en sofosbuvir zijn substraten van P-gp; ledipasvir is ook een inhibitor van P-gp (Tabel Id. in Inl.6.3.).
- Velpatasvir is een substraat van CYP2B6, CYP2C8 en CYP3A4, en een substraat en inhibitor van P-gp (zie Tabel Ic. in Inl.6.3. en Tabel Id. in Inl.6.3.).
- Voxilaprevir is een substraat van CYP3A4, en een substraat en inhibitor van P-gp (zie Tabel Ic. in Inl.6.3. en Tabel Id. in Inl.6.3.). Voxilaprevir verhoogt de blootstelling aan tenofoviridisoproxilfumaraat (HIV-remmer) wanneer deze geassocieerd is aan een farmacokinetische booster (cobicistat).
- Associaties met glecaprevir en met voxilaprevir + ethinylestradiol: groter risico op een verhoging van het alanine aminotransferase (ALAT). Deze interactie kan in theorie worden geëxtrapoleerd naar anticonceptieve combinatiepreparaten die estradiol bevatten.

Bijzondere voorzorgen

- Bij diabetici de glykemie opvolgen, zeker in de eerste 3 maanden van de antivirale behandeling (mogelijkheid van veranderde glucosetolerantie en van hypoglykemie).

Ribavirine

De specialiteit **Copegus**[®] is niet meer op de markt sinds mei 2021.

Sofosbuvir

SOVALDI (Gilead Sciences)

sofosbuvir

filmomh. tabl.

28 x 400 mg U.H. []

Elbasvir + grazoprevir

De specialiteit **Zepatier**[®] is niet meer op de markt sinds juli 2024.

Glecaprevir + pibrentasvir

MAVIRET (AbbVie)

glecaprevir 50 mg



pibrentasvir 20 mg
omh. gran. (zakjes)
28 x R/ 2.130,20 €

glecaprevir 100 mg
pibrentasvir 40 mg
filmomh. tabl.
84 x 12.720 €

Ledipasvir + sofosbuvir

HARVONI (Gilead Sciences)

ledipasvir 90 mg
sofosbuvir 400 mg
filmomh. tabl.
28 x

Sofosbuvir + velpatasvir

EPCLUSA (Gilead Sciences)

sofosbuvir 150 mg
velpatasvir 37,5 mg
gran. (zakjes)
28 x 3.180 €

sofosbuvir 200 mg
velpatasvir 50 mg
gran. (zakjes)
28 x 4.240 €

sofosbuvir 400 mg
velpatasvir 100 mg
filmomh. tabl.
28 x 8.480 €

EPCLUSA (Abacus)

sofosbuvir 400 mg
velpatasvir 100 mg
filmomh. tabl.
28 x
(parallele distributie)

Sofosbuvir + velpatasvir + voxilaprevir

VOSEVI (Gilead Sciences)

sofosbuvir 400 mg
velpatasvir 100 mg
voxilaprevir 100 mg
filmomh. tabl.
28 x 12.720 €

VOSEVI (Abacus)

sofosbuvir 400 mg
velpatasvir 100 mg
voxilaprevir 100 mg
filmomh. tabl.
28 x



(parallele distributie)

11.4.6. Middelen tegen cytomegalovirus (CMV)

Het gaat om ganciclovir, letermovir, maribavir en valganciclovir.

Plaatsbepaling

- Ganciclovir en valganciclovir hebben in de SKP enkel de behandeling van ernstige cytomegalovirusinfecties (bv. CMV-orgaanaantasting) bij immuungedeprimeerde patiënten als indicatie, gezien hun toxiciteit. In verband met het off-label gebruik van ganciclovir of valganciclovir ter preventie of behandeling van foetale cytomegalovirusinfectie, zie rubriek “Zwangerschap en borstvoeding”.
- Letermovir heeft als indicatie in de SKP de profylaxe van cytomegalovirus (CMV)-reactivatie bij ontvangers van een allogene hematopoëtische stamceltransplantatie.
- Maribavir: ook bij ontvangers van een solide-organtransplantatie (SKP).

Ongewenste effecten


- Gastro-intestinale last.
- Koorts.
- Huiduitslag.
- Letermovir: cardiale ongewenste effecten (tachycardie, voorkamerfibrillatie).
- Ganciclovir en valganciclovir: ernstige ongewenste effecten, o.a. nefrotoxiciteit, hematologische afwijkingen.
- Ganciclovir en valganciclovir: vermoeden van inhibitie van de spermatogenese.
- Maribavir: ook aantasting van smaak.

Zwangerschap en borstvoeding

- Zwangerschap
 - Het gebruik van ganciclovir of valganciclovir voor preventie of behandeling van foetale cytomegalovirusinfectie wordt niet als indicatie vermeld in de SKP. Er bestaat nauwelijks onderbouwing over de werkzaamheid van deze middelen in die indicatie of over de veiligheid van gebruik tijdens de zwangerschap. Teratogeniteit en embryotoxiciteit is vastgesteld tijdens dierenproeven.
 - Het is niet mogelijk om een uitspraak te doen over de veiligheid van gebruik van letermovir en maribavir tijdens de zwangerschap (geen of onvoldoende informatie beschikbaar).
- Borstvoeding: ganciclovir en valganciclovir: borstvoeding tijdens behandeling wordt afgeraden; indien borstvoeding, bij het borstgevoede kind alert zijn voor de potentieel ernstige ongewenste effecten van het product.

Interacties

- De potentiële interacties van letermovir zijn talrijk en de mechanismen complex.
- Letermovir is onder andere substraat en inductor van P-gp, CYP2C9 en 2C19, met o.a. vermindering van het effect van de vitamine K-antagonisten, en een inhibitor van verscheidene CYP's, waaronder CYP3A4 (zie Tabel 1c. in Inl.6.3. en Tabel 1d. in Inl.6.3.).
- Maribavir is een substraat van CYP3A4 en inhibitor van P-gp (zie Tabel 1c. in Inl.6.3. en Tabel 1d. in Inl.6.3.).
- Maribavir kan het antivirale effect van ganciclovir en valganciclovir tegenwerken. De SKP contra-indiceert gelijktijdig gebruik van maribavir met deze middelen

CYMEVENE (Eurocept) 
ganciclovir (natrium)
inf. oploss. conc. (pdr.) i.v. [flac.]
1 x 500 mg U.H. [24 €]

LIVTENCITY (Takeda)
maribavir
filmomh. tabl.
28 x 200 mg U.H. [5.565 €]

(weesgeneesmiddel)
PREVYMIS (MSD)
letermovir



filmomh. tabl.

28 x 240 mg U.H. [4.969 €]

28 x 480 mg U.H. [8.904 €]

inf. oploss. (conc.) i.v. [flac.]

1 x 240 mg / 12 ml U.H. [193 €]

(weesgeneesmiddel)

VALCYTE (Eurocept)

valganciclovir (hydrochloride)

filmomh. tabl.

60 x 450 mg R/ a ▶ b ▶

569,38 €

VALGANCICLOVIR SANDOZ (Sandoz)



valganciclovir (hydrochloride)

filmomh. tabl.

90 x 450 mg R/ a ▶ b ▶

830,92 €

11.4.7. Middelen bij COVID-19

Nirmatrelvir is een SARS-CoV-2-protease-inhibitor en inhibeert de virusreproductie. Ritonavir (eveneens een protease-inhibitor, maar niet actief tegen SARS-CoV-2) wordt toegevoegd in lage dosis om de afbraak van nirmatrelvir te vertragen.

Remdesivir is een RNA-polymerase-inhibitor en inhibeert de virusreproductie.

Tixagevimab + cilgavimab zijn monoklonale antilichamen (mabs) gericht tegen het spike-eiwit van het SARS-CoV-2-virus. Deze associatie is niet meer beschikbaar sinds november 2023.

Plaatsbepaling

- Belgische leidraad voor de medicamenteuze behandeling van niet-ernstige COVID-19 in zowel de **ambulante setting als ziekenhuissetting**: interim clinical guidance for adults with confirmed covid-19 in Belgium (*website KCE, pdf versie juli 2024*).
- **Nirmatrelvir + ritonavir**¹²⁰
 - Bij ambulante patiënten met COVID-19 en risico van ernstig verloop toonde een gerandomiseerde studie een daling van hospitalisaties en overlijden ten opzichte van placebo [zie Recente informatie mei 2022 in *Folia juni 2022*]. Een KCE-meta-analyse toont op basis van meer recente gegevens (met studies na oktober 2022) een minder groot beschermend effect aan tegen COVID-19-gerelateerde sterfte en hospitalisatie. Dit wordt verklaard door de brede vaccinatiedekking, aanwezigheid van minder virulente stammen en immuniteit na eerdere infecties (*zie Folia november 2023*). De Belgische leidraad voor de medicamenteuze behandeling van COVID-19 beveelt het gebruik van nirmatrelvir + ritonavir sterk aan (*strong recommendation for*) bij ernstig immuungecompromiteerde patiënten en geeft een voorwaardelijke aanbeveling (*conditional recommendation for*) bij patiënten met een matig risico, binnen de 5 dagen na de eerste symptomen, en na evaluatie van het interactierisico [*interim clinical guidance for adults with confirmed covid-19 in Belgium (website KCE, versie november 2023)*].
 - Nirmatrelvir + ritonavir is niet onderzocht bij gehospitaliseerde patiënten.
- **Remdesivir**
 - Bij ambulante patiënten met COVID-19 en risico van ernstig verloop toonde een gerandomiseerde studie een daling van hospitalisaties ten opzichte van placebo¹²¹. De Belgische leidraad voor de medicamenteuze behandeling van COVID-19 geeft een voorwaardelijke aanbeveling (*conditional recommendation for*) voor gebruik van remdesivir in hospitaalsetting bij ernstig immuungecompromiteerde patiënten, binnen de 5 dagen na de eerste symptomen wanneer nirmatrelvir + ritonavir gecontra-indiceerd is [*interim clinical guidance for adults with confirmed covid-19 in Belgium (website KCE, versie juli 2024)*]. De i.v. toedieningsweg vereist toediening in het ziekenhuis.
 - Bij gehospitaliseerde patiënten met ernstige COVID-19 is er een gebrek aan evidentie dat remdesivir klinische belangrijke uitkomsten zoals mortaliteit of nood voor kunstmatige beademing, gunstig beïnvloedt [zie *Folia januari 2021* en *Recente informatie februari 2021* in *Folia maart 2021*]. De Belgische leidraad voor de medicamenteuze behandeling van COVID-19 in de ziekenhuis-setting voorziet geen plaats voor remdesivir bij patiënten met ernstige COVID-19, en voorziet een zeer beperkte plaats bij patiënten met milde of matig ernstige COVID-19 met risico van zeer ernstig verloop [*interim clinical guidance for adults with confirmed covid-19 in Belgium (website KCE, versie maart 2024)*].
- **Tixagevimab + cilgavimab (pre-expositie profylaxe)**



- De Belgische leidraad voor de medicamenteuze behandeling van COVID-19 in de ambulante setting beveelt tixagevimab + cilgavimab niet meer aan wegens verlies van werkzaamheid tegen de huidig circulerende virusvarianten¹²² [*interim clinical guidance for adults with confirmed covid-19 in Belgium (website KCE, versie maart 2024)*].

Indicaties (synthese van de SKP)

- Nirmatrelvir + ritonavir: behandeling van COVID-19 bij volwassenen en kinderen vanaf 6 jaar met een gewicht van ten minste 20 kg die geen aanvullende zuurstof nodig hebben en die een verhoogd risico hebben van ernstig verloop.
- Remdesivir:
 - Behandeling van COVID-19 bij volwassenen die geen aanvullende zuurstof nodig hebben en die een verhoogd risico hebben van ernstig verloop.
 - Behandeling van COVID-19 bij volwassenen en adolescenten vanaf 12 jaar met pneumonie die bij het begin van de behandeling niet-invasieve zuurstoftherapie nodig hebben.
- Tixagevimab + cilgavimab:
 - Pre-expositie profylaxe van COVID-19 bij volwassenen en adolescenten van 12 jaar en ouder met een lichaamsgewicht van ten minste 40 kg.
 - Behandeling van COVID-19 bij volwassenen en adolescenten (van 12 jaar en ouder met een lichaamsgewicht van ten minste 40 kg), die geen aanvullende zuurstof nodig hebben en die een verhoogd risico hebben van ernstig verloop.

Ongewenste effecten

- Nirmatrelvir + ritonavir: dysgeusie, gastro-intestinale stoornissen, hoofdpijn.
- Remdesivir: meest frequent: verhoging van de leverenzymen, hoofdpijn, nausea, huiduitslag. Ernstige bradycardie is gerapporteerd.
- Tixagevimab + cilgavimab: frequent: overgevoelighedsreacties (bv. rash) en reacties ter hoogte van de injectieplaats. Anafylactische reacties zijn beschreven.

Zwangerschap en borstvoeding

- Het is niet mogelijk om een uitspraak te doen over de veiligheid van gebruik van remdesivir, nirmatrelvir + ritonavir en tixagevimab + cilgavimab tijdens de zwangerschap en de periode van borstvoeding (geen of onvoldoende informatie beschikbaar).

Interacties

- Zie ook www.covid19-druginteractions.org
- Nirmatrelvir + ritonavir: er is een **belangrijk risico van interacties** met talrijke geneesmiddelen. Speciale aandacht gaat naar de geneesmiddelen met nauwe therapeutisch-toxische marge zoals de immunosuppressiva ciclosporine, tacrolimus, everolimus en sirolimus. De SKP beveelt nauwgezette opvolging aan wanneer Paxlovid® samen met een van deze geneesmiddelen moet genomen worden.
 - Nirmatrelvir is een substraat van CYP3A4 (zie Tabel 1c. in Inl.6.3.).
 - Ritonavir is een substraat van CYP3A4 en P-gp, een krachtige inhibitor van CYP2D6, CYP3A4 en P-gp, en inductor van CYP2B6 en CYP2C9 (zie Tabel 1c. in Inl.6.3. en Tabel 1d. in Inl.6.3.).
- Remdesivir:
 - Mogelijk verminderde werkzaamheid van remdesivir bij gelijktijdige toediening van (hydroxy)chloroquine.
 - Remdesivir is een substraat van CYP2C8, CYP2D6 en CYP3A4, en van P-gp (zie Tabel 1c. in Inl.6.3. en Tabel 1d. in Inl.6.3.).

Bijzondere voorzorgen

- Nirmatrelvir + ritonavir: dosering verlagen bij patiënten met matige nierinsufficiëntie; niet gebruiken bij



patiënten met ernstige nierinsufficiëntie.

- Remdesivir:
 - De leverfunctie bepalen vóór en tijdens de behandeling. Remdesivir niet starten of verderzetten bij ALAT-waarden ≥ 5 keer de bovengrens van de normaalwaarde.
 - Remdesivir niet gebruiken bij patiënten met ernstige nierinsufficiëntie.

Nirmatrelvir + ritonavir

Posol.

- volwassenen en kinderen vanaf 6 jaar met een gewicht van ten minste 40 kg: 2 tabl. nirmatrelvir 150 mg + 1 tabl. ritonavir 100 mg om de 12 uur gedurende 5 dagen
- kinderen vanaf 6 jaar met een gewicht tussen 20 en 40 kg: 1 tabl. nirmatrelvir 150 mg + 1 tabl. ritonavir 100 mg om de 12 uur gedurende 5 dagen

PAXLOVID (Pfizer)

inname I

nirmatrelvir 150 mg

filmomh. tabl. (20)

inname II

ritonavir 100 mg

filmomh. tabl. (10)

30 R/ b  976,67 € (20+10)

Remdesivir

VEKLURY (Gilead Sciences)

remdesivir

inf. oploss. conc. (pdr.) i.v. [flac.]

1 x 100 mg U.H. [488 €]

Tixagevimab + cilgavimab

Deze associatie is niet meer beschikbaar sinds november 2023.

De specialiteit **Evusheld**[®] is niet meer op de markt sinds november 2023.

11.5. BAPCOC - Belgische gids voor anti-infectieuze behandeling in de ambulante praktijk - 2022

11.5.1. Inleiding: een rationeel antibioticagebruik

De editie 2021 (update van de gids 2019) van de “Belgische gids voor anti-infectieuze behandeling in de ambulante praktijk” geeft een stand van zaken van de huidige wetenschappelijke kennis met betrekking tot het nut en de werkzaamheid van anti-infectieuze geneesmiddelen in de behandeling van courante infecties in de ambulante praktijk. De gids bevat richtlijnen voor de behandeling van deze infecties, gebaseerd op de wetenschappelijke literatuur en gevalideerd voor toepassing in België door lokale experts. Ondanks het feit dat vooral bacteriële infecties en behandeling met antibiotica aan bod komen, wordt ook aandacht besteed aan virale infecties, gist- en schimmelinfecties, antivirale middelen en antimycotica die relevant zijn voor de ambulante praktijk. Er werd bewust niet ingegaan op het belang en de plaats van vaccinaties. Voor eventueel andere dan anti-infectieuze behandelingen, verwijzen we naar de uitgebreidere aanbevelingen voor goede medische praktijkvoering.

Voor de methodologie van de update van de BAPCOC-gids, zie 11.5.10.



11.5.1.1. Indicaties voor en risico's van een behandeling met antibiotica

Het menselijk lichaam beschikt over uitstekende natuurlijke afweermechanismen tegen infecties. De meeste courante infecties in de ambulante praktijk genezen spontaan en antibiotica hebben dan zeer weinig of zelfs geen invloed op het ziekteverloop. Antibiotica zijn enkel noodzakelijk in de behandeling van infecties veroorzaakt door virulente bacteriën of wanneer het immuunstelsel van de patiënt sterk aangetast is (immuunsuppressie) of wanneer een infectie zeer ernstig verloopt (bijvoorbeeld sepsis). De verhouding tussen het mogelijke nut van de antibiotherapie en het risico op nevenwerkingen (met inbegrip van de ontwikkeling van resistentie) moet voor elke individuele patiënt worden bekeken. Een antibioticum kan ook overwogen worden in geval van comorbiditeit of bij kwetsbare leeftijdsgroepen (zeer jonge kinderen of hoogbejaarde mensen). Vaak beschikken we niet over wetenschappelijke gegevens om het beleid bij deze specifieke patiëntengroepen te onderbouwen. Het is aan de arts om te oordelen op basis van risicofactoren, voorgeschiedenis en kliniek wie risicopatiënten zijn en wanneer een antibioticum verantwoord is.

Voor de betekenis van 'immunogecompromitteerd' verwijzen we naar het advies van de Hoge Gezondheidsraad "vaccinatie van immunogecompromitteerde en chronisch zieke kinderen en volwassenen" (1): mensen kunnen immunogecompromitteerd zijn door een primaire of aangeboren immuunstoornis of door een secundaire of verworven immuunstoornis. Deze laatste komen vooral voor door **immuunsuppressieve aandoeningen** of **immunosuppressieve geneesmiddelen**. Onderliggende aandoeningen zijn o.a. **hemato-oncologische aandoeningen; HIV met CD4- aantal < 500**. Bij chronische inflammatoire (auto)-immuunaandoeningen zoals reumatische aandoeningen en systeemziekten, inflammatoire darmziekten en psoriasis is er geen beduidende immunosuppressie. Een uitzondering is **actieve lupus**. *De lijst van immunosuppressieve medicatie kan u vinden via deze link.*

Bij elke behandeling met antibiotica kunnen zich resistente stammen ontwikkelen, zowel bij commensale als bij pathogene bacteriën. Deze microbiële resistentie kan overgedragen worden tussen bacteriën onderling, maar resistente bacteriën kunnen ook worden overgedragen tussen personen onderling. Zo blijkt dat personen die recent gehospitaliseerd werden of die recent antibiotica hebben gekregen en kinderen in een kinderdagverblijf vaker drager zijn van resistente bacteriën (2, 3, 4). Bovendien werd aangetoond dat de prevalentie van resistente pneumokokken hoger is in gebieden waar veel antibiotica worden gebruikt (5).

Het rationeel gebruik van antibiotica is dus essentieel om de toename van de microbiële resistentie een halt toe te roepen. De behandeling van (multi)resistente bacteriën kan immers zeer moeilijk zijn, waardoor men gedwongen wordt een beroep te doen op antibiotica die parenteraal moeten worden toegediend, die meer nevenwerkingen hebben en/of duurder zijn.

11.5.1.2. Correct gebruik van antibiotica

Antibiotica zijn onmisbaar in de behandeling van ernstige infecties – zoals bacteriële meningitis, sepsis, pyelonefritis en osteomyelitis – maar kunnen ook aangewezen zijn bij andere minder ernstige infecties. In elk geval is hun correct gebruik essentieel om het risico op ontwikkeling van resistentie te beperken. Volgende aspecten verdienen voldoende aandacht:

- **correcte dosis** (voldoende hoog);
- **correcte duur** (zo kort mogelijk);
- **correcte frequentie van toediening**;
- **opeenvolgende antibioticakuren bij dezelfde patiënt zoveel mogelijk vermijden** (zeker met verschillende moleculen);
- **het aantal antibioticakuren binnen één gemeenschap of een bredere populatie zoveel mogelijk beperken** (zeker met verschillende moleculen).

In het menselijk lichaam bestaat er een interactie tussen het antibioticum en de ziekteverwekker, waarbij volgende farmacodynamische parameters een belangrijke rol spelen: de minimale inhibitorische concentratie (MIC), de maximale concentratie van het antibioticum (C_{max}), het tijdsinterval gedurende hetwelk de concentratie van het antibioticum de MIC overschrijdt (time above MIC), en de oppervlakte onder de tijd-concentratiecurve voor het antibioticum (area under the curve of AUC).



Het belang van deze parameters varieert in functie van de antibioticumklasse. Voor bepaalde antibiotica zoals aminosiden en chinolonen is de werking sterk gerelateerd aan hun maximale concentratie – hoe hoger de piekconcentratie hoe beter de werking (concentration-dependent killing). De relevante parameters zijn C_{max}/MIC en AUC/MIC . Deze antibiotica worden best verdeeld over een beperkt aantal toedieningen om zo hoog mogelijke piekconcentraties te bereiken (voorbeeld: moxifloxacin in 1 gift per dag).

Voor β -lactam-antibiotica is de werking niet alleen gerelateerd aan hun concentratie maar ook aan de duur van blootstelling – hoe langer de bacterie blootgesteld wordt aan een concentratie van het antibioticum boven de MIC hoe beter de werking (time-dependent killing). De relevante parameter is 'time above MIC'. Deze antibiotica worden best verdeeld over een groot aantal toedieningen om de blootstellingstijd zo lang mogelijk te maken (voorbeeld: amoxicilline in 3 à 4 giften per dag).

In deze gids zal bij elke behandeling ook de duur van de behandeling vermeld worden. Vaak zijn de verpakkingen groter dan nodig. Het is belangrijk om aan de patiënten uit te leggen dat in die gevallen de verpakking niet moet worden uitgenomen, maar het voorschrift van de arts moet gevolgd worden.

11.5.1.3. Keuze van het antibioticum

Bij de keuze voor een bepaalde antibioticumklasse zijn de infectiefocus, de vermoedelijke ziekteverwekker(s) en de geneesmiddelenanamnese belangrijk. Hiervoor wordt gesteund op de wetenschappelijke literatuur. Bij de keuze tussen verschillende moleculen met vergelijkbare werkzaamheid worden volgende criteria gehanteerd:

- a. werkingsspectrum (zo nauw mogelijk);
- b. nevenwerkingen;
- c. gekende lokale resistentiecijfers;
- d. verwachte therapietrouw;
- e. kostprijs.

Op basis hiervan wordt regelmatig gekozen voor één bepaalde molecule in plaats van een klasse van antibiotica. Bovendien wordt ervoor geopteerd bepaalde moleculen te reserveren voor de tweede lijn.

11.5.1.4. Penicillineallergie

Penicillineallergie kan op verschillende manieren tot uiting komen. Onmiddellijke IgE-gemedieerde reacties (type I) kunnen aanleiding geven tot anafylactische shock. Deze anafylactische reactie kan zich onder verschillende vormen manifesteren: erythema, pruritus, angioedeem, urticaria, bronchospasme, larynxoedeem, hyperperistaltiek, hypotensie of cardiale aritmie. Fatale reacties zijn uiterst zeldzaam: tussen 1972 en 2007 overleed 1 persoon door een anafylactische reactie na inname van orale amoxicilline in de UK terwijl ongeveer 100 miljoen mensen waren blootgesteld (6).

Uitgestelde niet-IgE-gemedieerde reacties (type II, III of IV) omvatten 'serum sickness', hemolytische anemie, trombopenie en idiopathische reacties (maculopapulaire of morbilliforme uitslag).

In het geval van type I allergie, is er kruisallergie tussen penicilline en andere β -lactam-antibiotica mogelijk en houdt elke toediening van β -lactam-antibiotica (uitgezonderd aztreonam) dus een risico in. Indien een penicilline eerste keuze is voor de behandeling, bieden we steeds een alternatief voor patiënten met type I penicilline-allergie. Aangezien er 2% (6) kruisallergie met cefalosporines gerapporteerd wordt, zal in dit geval geen cefalosporine (in het bijzonder van de eerste of tweede generatie) worden aangeraden. Voor niet IgE-gemedieerde allergie zijn cefalosporines wel een goed alternatief.

11.5.1.5. Een belangrijke kiem, de pneumokok

Respiratoire infecties zijn de belangrijkste reden voor antibioticumgebruik in de ambulante praktijk. De meerderheid van deze infecties zijn van virale oorsprong. Bovendien is zowel bij virale als bij bacteriële respiratoire infecties de spontane evolutie meestal gunstig.

De pneumokok is de belangrijkste bacteriële verwekker van respiratoire infecties buiten het ziekenhuis. Hoewel de meerderheid van deze infecties gunstig evolueert, kan de pneumokok soms aanleiding geven tot invasieve infecties (zoals sepsis, meningitis, pneumonie). Wanneer bij een respiratoire infectie geopteerd wordt voor een behandeling met antibiotica, zal deze dus in de eerste plaats gericht zijn tegen de pneumokok.



De meeste pneumokokken zijn nog steeds zeer gevoelig voor penicilline. Het percentage pneumokokken met verminderde penicillinegevoeligheid (MIC > 0.06 mg/l) uit invasieve isolaten was in 2017 11,1 % (7).

In geval van intermediaire gevoeligheid aan penicilline (MIC 0.06-1 mg/l), volstaat het de dosis van het beta-lactamantibioticum te verhogen.

Volledige penicillineresistentie (MIC > 1 mg/l) is zeer zeldzaam. In dit geval zal penicilline zelfs in hoge dosis niet meer werkzaam zijn. De penicillineresistentie van de pneumokok is te wijten aan de wijziging van het doelwit van het antibioticum, namelijk de transpeptidasen of Penicillin Binding Proteins, en niet aan de productie van een beta-lactamase. Het is dus zinloos om clavulaanzuur toe te voegen om deze resistentie te overkomen. Bij volledige penicillineresistentie behouden bepaalde chinolonen, zoals moxifloxacin en (in mindere mate) levofloxacin, op dit ogenblik nog een goede activiteit. Het is echter van het grootste belang om deze producten zo weinig mogelijk te gebruiken om het ontstaan van resistentie (niet alleen bij pneumokokken, maar vooral ook bij Enterobacteriaceae in de darmflora) tegen te gaan. Bovendien nemen de waarschuwingen voor potentieel ernstige nevenwerkingen toe. Gezien de hoge resistentiecijfers voor macroliden (16.2% in 2017) en tetracyclines (14.3 % in 2017) zijn deze klassen evenmin alternatieven (7).

In het kader van een verantwoord antibioticumbeleid, zal bij indicatie voor een antibioticum bij een respiratoire infectie de voorkeur gegeven worden aan amoxicilline in voldoende hoge dosis aangezien dit effectief is in >99% van alle pneumokokkeninfecties. In het geval van type I penicilline-allergie zullen de hierboven vermelde chinolonen (bij voorkeur moxifloxacin) wel als alternatief worden voorgesteld.

11.5.1.6. Microbiële resistentie in een specifieke populatie: het voorbeeld van de urineweginfecties

In het geval van een urineweginfectie bij een jonge, niet-zwangere vrouw zal de huisarts zich voor de diagnose veelal beperken tot het opsporen van nitriet en witte bloedcellen in de urine met behulp van een teststrip. Een urinekweek wordt doorgaans voorbehouden voor gecompliceerde infecties of infecties die ondanks behandeling ongunstig evolueren. Bacteriën die in het laboratorium worden gekweekt zijn dus niet representatief voor de reële situatie in de ambulante praktijk, maar tonen eerder een "worst case scenario". Dit geldt ook voor andere infecties. Dit leidt tot een discrepantie tussen het echte resistentiepatroon in de ambulante praktijk en de cijfers verkregen op basis van labogegevens. Dit is bevestigd door studies waarin systematisch bij alle urineweginfecties een urinekweek werd uitgevoerd en waaruit bleek dat er minder resistentie gevonden wordt wanneer geen selectie vooraf is gebeurd (7).

11.5.1.7. Veranderende regelgeving

Antibiotica worden sinds april 2017 niet langer terugbetaald in categorie B (geneesmiddelen categorie voor belangrijke therapeutische medicatie) maar verhuisden naar categorie C (de categorie voor symptomatische behandeling). Hierdoor is het aandeel dat de patiënt zelf moet betalen voor antibiotica groter geworden.

Chinolonen werden opgenomen in hoofdstuk IV voor terugbetaling. Dit betekent dat er aan de terugbetaling concrete voorwaarden zijn verbonden. De chinolonen zijn enkel terugbetaald in volgende omstandigheden:

- acute pyelonefritis, na afname van een cultuur voor antibiogram;
- acute prostatitis;
- chronische prostatitis, na afname van een cultuur voor antibiogram;
- acute urethritis, na afname van een cultuur voor antibiogram;
- orchi-epididymitis;
- pelvic Inflammatory Diseases;
- acute diverticulitis, ongecompliceerd;
- bij patiënten met een ernstige co-morbiditeit, of behandeld met een immunosuppressivum, of met een maligniteit of een HIV-infectie;
- een uitzonderlijke en dringende situatie die het starten van een behandeling met een chinolone vereist.

zie voor volledige terugbetalingsvoorwaarden: <https://www.bcfi.be/nl/chapters/12?frag=10165>



11.5.1.8. Referenties

- 1. <https://www.zorg-en-gezondheid.be/sites/default/files/atoms/files/immunogecompromitteerde%20en%20chronisch%20zieke%20kinderen%20en%20volwassenen.pdf>
- 2. Malhotra-Kumar S, Lammens C, Coenen S, Van Herck K, Goossens H. Effect of azithromycin and clarithromycin therapy on pharyngeal carriage of macrolide-resistant streptococci in healthy volunteers: a randomised, double-blind, placebo-controlled study. *Lancet* 2007;369(9560):482-90
- 3. Costelloe C, Metcalfe C, Lovering A, Mant D, Hay AD. Effect of antibiotic prescribing in primary care on antimicrobial resistance in individual patients: systematic review and meta-analysis. *BMJ* 2010;340(7756)
- 4. Goossens H, Ferech M, Vander Stichele R, Elseviers M and the ESAC Project Group. Outpatient antibiotic use in Europe and association with resistance: a cross-national database study. *Lancet* 2005;365(9459):579-87
- 5. <https://ecdc.europa.eu/en/publications-data/surveillance-antimicrobial-resistance-europe-2017>
- 6. Shenoy ES, Macy E, Rowe T, Blumenthal KG. Evaluation and management of penicillin allergy: a review. *JAMA* 2019; 15: 188-199.
- 7. Surveillance van de pneumokokkeninfecties in België. Verslag voor 2017. Nationaal Referentiecentrum voor de surveillance van Streptococcus pneumoniae. Laboratorium microbiologie Universitair Ziekenhuis Gasthuisberg. Leuven. https://nrchm.wiv-isp.be/nl/ref_centra_lab/streptococcus_pneumoniae_invasive/Rapporten/Streptococcus%20pneumoniae%202017.pdf
- 8. Heytens S, Boelens J, Claeys G, De Sutter A, Christiaens T. Uropathogen distribution and antimicrobial susceptibility in uncomplicated cystitis in Belgium, a high antibiotics prescribing country: 20-year surveillance. *Eur J Clin Microbiol Infect Dis* 2017; 36:105–113

11.5.2. Respiratoire infecties

11.5.2.1. Acute keelpijn

Een keelontsteking wordt veroorzaakt door zowel virussen als bacteriën. De aandoening kent doorgaans een gunstig natuurlijk verloop met spontane genezing binnen zeven tot tien dagen. Bij de meeste patiënten volstaat het geven van voorlichting in combinatie met adequate pijnstilling.

11.5.2.1.1. Plaats van antibiotica

Antibiotica zijn in de regel niet geïndiceerd bij een patiënt met acute keelpijn (GRADE 1A). Op basis van symptomen en klinische tekens is het onmogelijk om een onderscheid te maken tussen een bacteriële en een virale oorzaak. Ook bij een bacteriële oorzaak is een behandeling met antibiotica doorgaans niet noodzakelijk.

Antibiotica zijn wel geïndiceerd bij (GRADE 1C*):

-
-

Opgelet: Keelpijn in combinatie met ernstige stridor en/of respiratoire insufficiëntie en/of ernstige slikklachten is een absolute indicatie voor verwijzing naar de tweede lijn.

11.5.2.1.2. Antimicrobiële behandeling

11.5.2.1.2.1. Eerste keuze

BROXIL (Ace Pharmaceuticals)

feneticilline (kalium)

harde caps.

20 x 250 mg R/ c 17,88 €

20 x 500 mg R/ c 30,99 €

siroop susp. (pdr.)



100 ml 125 mg / 5 ml R/ a ▶ c € 34,88 €

11.5.2.1.2.2. Alternatieven

Eerste keuze

Posol.

acute keelpijn

- **cefadroxil oraal**
 - kind: 30 mg/kg per dag in 2 giften gedurende 7 dagen
 - volwassene: 2 g per dag in 2 giften gedurende 7 dagen
- **cefalexine oraal**
 - volwassene: 2 g per dag in 2 giften gedurende 7 dagen

CEFADROXIL SANDOZ (Sandoz) 🍯

cefadroxil

harde caps.

16 x 500 mg R/ c € 8,68 €

cefadroxil

siroop susp. (pdr.)

80 ml 250 mg / 5 ml R/ c € 23,90 €

80 ml 500 mg / 5 ml R/ c €

25,67 €

KEFORAL (Eurocept) 🍯

cefalexine

tabl. (deelb. kwantit.)

20 x 500 mg R/ c € 15,59 €

DURACEF (Cophana) 🍯

Tweede keuze

Posol.

acute keelpijn

- **amoxicilline oraal**
 - kind: 75-100 mg/kg per dag in 3 giften gedurende 5 dagen
 - volwassene: 3 g per dag in 3 giften gedurende 5 dagen

AMOXICILLIN AB (Aurobindo) 🍯

amoxicilline

filmomh. tabl. (deelb. niet kwantit.)

8 x 1.000 mg R/ c € 8,58 €

20 x 1.000 mg R/ c € 13,38 €

24 x 1.000 mg R/ c € 14,26 €

disp. tabl. (deelb. kwantit.)

30 x 500 mg R/ c € 12,56 €

24 x 1.000 mg R/ c € 14,26 €

AMOXICILLINE EG (EG) 🍯

amoxicilline

harde caps.

16 x 500 mg R/ c € 8,16 €

30 x 500 mg R/ c € 12,67 €

disp. tabl. (deelb. niet kwantit.)

8 x 1.000 mg R/ c € 8,75 €

20 x 1.000 mg R/ c € 13,65 €

24 x 1.000 mg R/ c € 14,62 €

siroop susp. (pdr.)

100 ml 250 mg / 5 ml R/ c € 9,09 €

100 ml 500 mg / 5 ml R/ c € 9,47 €

AMOXICILLINE SANDOZ (Sandoz) 🍯

amoxicilline

harde caps.

16 x 500 mg R/ c € 7,81 €

disp. tabl. (deelb. niet kwantit.)

16 x 500 mg R/ c € 7,91 €

30 x 500 mg R/ c € 12,56 €

20 x 1.000 mg R/ c € 13,38 €

24 x 1.000 mg R/ c € 14,26 €

siroop susp. (pdr.)

100 ml 250 mg / 5 ml R/ c € 9,09 €

100 ml 500 mg / 5 ml R/ c € 9,47 €

CLAMOXYL (GSK) 🍯

amoxicilline

siroop susp. (pdr.)

100 ml 125 mg / 5 ml R/ c € 9,07 €

CLAMOXYL (GSK) 🍯

amoxicilline

harde caps.

16 x 500 mg R/ c € 8,16 €

disp. tabl. (deelb. niet kwantit.)

8 x 1 g R/ c € 8,75 €

24 x 1 g R/ c € 14,62 €

siroop susp. (pdr.)

100 ml 250 mg / 5 ml R/ c € 9,28 €

Alternatief bij IgE-gemedieerde penicilline-allergie

Posol.



• azithromycine oraal

- kind: 10 mg/kg per dag in 1 gift gedurende 3 dagen
- volwassene: 500 mg per dag in 1 gift gedurende 3 dagen

AZITHROMYCIN AB (Aurobindo)

azithromycine
filmomh. tabl.

- 6 x 250 mg R/ c € 10,44 €
- 12 x 250 mg R/ c € 15,19 €
- filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)
- 3 x 500 mg R/ c € 10,44 €
- 6 x 500 mg R/ c € 15,03 €

AZITHROMYCINE EG (EG)

azithromycine
filmomh. tabl.

- 6 x 250 mg R/ c € 10,44 €
- 12 x 250 mg R/ c € 15,19 €
- 24 x 250 mg R/ c € 20,90 €
- filmomh. tabl. (deelb. niet kwantit.)
- 3 x 500 mg R/ c € 10,44 €
- 6 x 500 mg R/ c € 15,03 €
- 24 x 500 mg R/ c € 40,63 €
- siroop susp. (pdr.)
- 15 ml 200 mg / 5 ml R/ c € 9,60 €

- 22,5 ml 200 mg / 5 ml R/ c € 11,56 €
- 37,5 ml 200 mg / 5 ml R/ c € 11,42 €

AZITHROMYCINE SANDOZ (Sandoz)

azithromycine
filmomh. tabl.

- 6 x 250 mg R/ c € 10,22 €
- 12 x 250 mg R/ c € 14,72 €
- 24 x 250 mg R/ c € 20,18 €
- filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)
- 3 x 500 mg R/ c € 10,22 €
- 6 x 500 mg R/ c € 14,58 €
- 12 x 500 mg R/ c € 20,18 €
- 24 x 500 mg R/ c € 33,25 €
- siroop susp. (pdr.)
- 15 ml 200 mg / 5 ml R/ c € 9,60 €
- 37,5 ml 200 mg / 5 ml R/ c € 11,42 €

AZITHROMYCINE TEVA (Teva)

azithromycine
filmomh. tabl.

- 6 x 250 mg R/ c € 10,44 €
- 12 x 250 mg R/ c € 15,19 €
- filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)
- 3 x 500 mg R/ c € 10,44 €
- 6 x 500 mg R/ c € 15,03 €

ZITROMAX (Pfizer)

azithromycine
filmomh. tabl.

- 6 x 250 mg R/ c € 10,22 €
- filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)
- 3 x 500 mg R/ c € 10,22 €
- siroop susp. (pdr.)
- 15 ml 200 mg / 5 ml R/ c € 8,44 €
- 22,5 ml 200 mg / 5 ml R/ c € 8,95 €
- 37,5 ml 200 mg / 5 ml R/ c € 11,15 €

11.5.2.1.3. Referenties

- Angine aiguë - Premiers Choix Prescrire, actualisation juin 2018. Rev Prescrire 2018 ; 38 (420) : 769
- WOREL - Odeurs Philippe, M. J., De Meyere Marc, Peremans Lieve, Van Royen Paul. Richtlijn Acute Keelpijn (herziening 2017)
- RIZIV (2016). Het rationeel gebruik van de antibiotica bij het kind in de ambulante zorg. Consensusvergadering 2 juni 2016. Juryrapport Retrieved from https://www.riziv.fgov.be/SiteCollectionDocuments/consensus_lange_tekst_20160602.pdf
- Dagnelie CF, De Jongh E, Lemmen WH, et al. NHG-Standaard Acute keelpijn (Derde herziening). NHG 2015.
- Malhotra-Kumar S, Lammens C, Coenen S, Van Herck K, Goossens H. Effect of azithromycin and clarithromycin therapy on pharyngeal carriage of macrolide-resistant streptococci in healthy volunteers: a randomised, double-blind, placebo-controlled study. Lancet 2007;369(9560):482-90.

11.5.2.2. Acute middenoorontsteking

Een acute middenoorontsteking wordt veroorzaakt door zowel virussen als bacteriën. De infectie duurt ongeveer een week en de meeste kinderen zijn zonder antibiotica beter na 3 dagen. Antibiotica dragen niet bij aan een vermindering van (zeldzame) ernstige complicaties.

11.5.2.2.1. Plaats van antibiotica

Antibiotica zijn in de regel dus niet geïndiceerd bij acute middenoorontsteking (GRADE 1A)

Orale antibiotica kunnen de duur van de pijn en de koorts verkorten bij (GRADE 2A):

•



Lokale antibiotica kunnen de duur van het loopoor verkorten in geval van een loopoor bij trommelvliesbuisjes.

Orale antibiotica zijn geïndiceerd bij (GRADE 1C*):

-
-
-

Opgelet: Bij gebrek aan studies bij volwassenen, worden de aanbevelingen voor kinderen geëxtrapoleerd naar volwassenen.

Een loopoor bij trommelvliesbuisjes stopt meestal zonder behandeling. In vergelijking met een afwachtend beleid of gebruik van orale antibiotica kunnen lokale antibiotica de duur van het loopoor verkorten (GRADE 2B). Een behandeling met antibiotische oordruppels wordt verdergezet tot het oor 's morgens bij het ontwaken droog en schoon is.

11.5.2.2.2. Antimicrobiële behandeling: oraal

Eerste keuze

Posol.

acute middenoorontsteking

- **amoxicilline**
 - kind: 75-100 mg/kg per dag in 3 giften gedurende 5 dagen
 - volwassene: 3x 1 g per dag gedurende 5 dagen

AMOXICILLIN AB (Aurobindo)

amoxicilline

filmomh. tabl. (deelb. niet kwantit.)

- 8 x 1.000 mg R/ c 8,58 €
- 20 x 1.000 mg R/ c 13,38 €
- 24 x 1.000 mg R/ c 14,26 €

disp. tabl. (deelb. kwantit.)

- 30 x 500 mg R/ c 12,56 €
- 24 x 1.000 mg R/ c 14,26 €

AMOXICILLINE EG (EG)

amoxicilline

harde caps.

- 16 x 500 mg R/ c 8,16 €
- 30 x 500 mg R/ c 12,67 €

disp. tabl. (deelb. niet kwantit.)

- 8 x 1.000 mg R/ c 8,75 €
- 20 x 1.000 mg R/ c 13,65 €

24 x 1.000 mg R/ c 14,62 €
siroop susp. (pdr.)

100 ml 250 mg / 5 ml R/ c
9,09 €

100 ml 500 mg / 5 ml R/ c
9,47 €

AMOXICILLINE SANDOZ (Sandoz)

amoxicilline

harde caps.

16 x 500 mg R/ c 7,81 €
disp. tabl. (deelb. niet kwantit.)

- 16 x 500 mg R/ c 7,91 €
- 30 x 500 mg R/ c 12,56 €
- 20 x 1.000 mg R/ c 13,38 €
- 24 x 1.000 mg R/ c 14,26 €

siroop susp. (pdr.)

100 ml 250 mg / 5 ml R/ c
9,09 €

100 ml 500 mg / 5 ml R/ c
9,47 €

CLAMOXYL (GSK)

amoxicilline

siroop susp. (pdr.)

100 ml 125 mg / 5 ml R/ c
9,07 €

CLAMOXYL (GSK)

amoxicilline

harde caps.

16 x 500 mg R/ c 8,16 €
disp. tabl. (deelb. niet kwantit.)

- 8 x 1 g R/ c 8,75 €
- 24 x 1 g R/ c 14,62 €

siroop susp. (pdr.)

100 ml 250 mg / 5 ml R/ c
9,28 €

Indien er geen verbetering optreedt binnen de 2 tot 3 dagen

Posol.

acute middenoorontsteking

- De helft van de dagdosis **amoxicilline** vervangen door **amoxicilline-clavulaanzuur**:
 - kind*: 75-100 mg/kg amoxicilline per dag in 3 doses, waarvan 37,5-50 mg/kg/d. als amoxicilline



in monopreparaat en 37,5-50 mg/kg/d. als amoxicilline in een associatie met clavulaanzuur (9-12,5 mg/kg/d.)

- volwassene*: 3 g amoxicilline per dag in 3 doses, waarvan 1,5 g amoxicilline in monopreparaat, en 1,5 g amoxicilline in een associatie met clavulaanzuur (500 mg/125 mg).

* Voor kinderen heeft de commercieel beschikbare associatie van amoxicilline/clavulaanzuur een te lage dosis amoxicilline om effectief te zijn tegen de pneumokok. Voor volwassenen is overschakelen naar de commercieel beschikbare vorm met 875 mg amoxicilline/125 mg clavulaanzuur wel een mogelijk alternatief.

AMOCLANEEG (EG)

amoxicilline 500 mg
clavulaanzuur (kalium) 125 mg
filmomh. tabl.

16 x R/ c 11,18 €

30 x R/ c 16,01 €

amoxicilline 875 mg
clavulaanzuur (kalium) 125 mg
filmomh. tabl. (deelb. niet kwantit.)

10 x R/ c 10,70 €

20 x R/ c 15,22 €

susp. (pdr., zakjes)

20 x R/ c 15,22 €

amoxicilline 250 mg / 5 ml
clavulaanzuur (kalium) 62,5 mg / 5 ml
siroop susp. (pdr.)

100 ml R/ c 10,88 €

AMOCLANEEUROGENERICS (EG)

amoxicilline 875 mg
clavulaanzuur (kalium) 125 mg
filmomh. tabl. (deelb. niet kwantit.)

20 x R/ c 15,22 €

AMOXICILLIN / CLAVULANIC ACID AB

(Aurobindo)

amoxicilline 500 mg
clavulaanzuur (kalium) 125 mg
filmomh. tabl.

16 x R/ c 11,18 €

amoxicilline 875 mg
clavulaanzuur (kalium) 125 mg
filmomh. tabl. (deelb. niet kwantit.)

10 x R/ c 10,39 €

20 x R/ c 14,51 €

AMOXICLAV SANDOZ (Sandoz)

amoxicilline 500 mg
clavulaanzuur (kalium) 125 mg
omh. tabl. (deelb. niet kwantit.)

16 x R/ c 10,93 €

30 x R/ c 15,52 €

amoxicilline 875 mg
clavulaanzuur (kalium) 125 mg
tabl. (deelb. niet kwantit.)

10 x R/ c 10,62 €

20 x R/ c 14,96 €

amoxicilline 250 mg / 5 ml
clavulaanzuur (kalium) 62,5 mg / 5 ml
siroop susp. (pdr.)

100 ml R/ c 10,92 €

AUGMENTIN (GSK)

amoxicilline 500 mg
clavulaanzuur (kalium) 125 mg
filmomh. tabl. (deelb. niet kwantit.)

16 x R/ c 11,18 €

susp. (pdr., zakjes)

16 x R/ c 15,37 €

amoxicilline 875 mg
clavulaanzuur (kalium) 125 mg
filmomh. tabl. (deelb. niet kwantit.)

10 x R/ c 10,70 €

20 x R/ c 15,22 €

amoxicilline 250 mg / 5 ml
clavulaanzuur (kalium) 62,5 mg / 5 ml
siroop susp. (pdr.)

80 ml R/ c 12,29 €

Alternatief bij niet-IgE-gemedieerde penicilline-allergie

Posol.

acute middenoorontsteking

- **cefuroxim axetil oraal**
 - kind: 30-50 mg/kg per dag in 3 giften gedurende 5 dagen, maximum 3 x 500 mg/dag*
 - volwassene: 1.500 mg per dag in 3 giften gedurende 5 dagen*

* Gezien de lage biologische beschikbaarheid en korte halfwaardetijd is gekozen voor een andere posologie dan deze in de SKP.

CEFUROXIME EG (EG)

cefuroxim (axetil)
filmomh. tabl.

10 x 500 mg R/ c 12,34 €

20 x 500 mg R/ c 17,06 €

24 x 500 mg R/ c 21,66 €

CEFUROXIM SANDOZ (Sandoz)

cefuroxim (axetil)
filmomh. tabl.

20 x 500 mg R/ c 19,00 €

24 x 500 mg R/ c 21,66 €

ZINNAT (Sandoz)

cefuroxim (axetil)
filmomh. tabl.

10 x 250 mg R/ c 10,96 €

10 x 500 mg R/ c 12,34 €

20 x 500 mg R/ c 16,46 €

siroop susp. (gran.)

100 ml 250 mg / 5 ml R/ c 12,27 €



Alternatief bij IgE-gemedieerde penicilline-allergie

Posol.

acute middenoorontsteking

- Kind:
 - **azithromycine oraal**
 - 10 mg/kg per dag in 1 gift gedurende 3 dagen
- Volwassene:
 - **moxifloxacin oraal**
 - 400 mg/ d gedurende 5 dagen

*Opgelet: Gezien de toegenomen resistentie van de pneumokok voor macroliden (16 %) wordt aanbevolen om **ernstig zieke kinderen met IgE-gemedieerde penicilline-allergie te verwijzen voor intraveneuze behandeling.***

AVELOX (Bayer) moxifloxacin (hydrochloride) filmomh. tabl. 10 x 400 mg R/ c † € 22,62 €	37,5 ml 200 mg / 5 ml R/ c † € 11,42 €	14 x 400 mg R/ c † € 29,67 €
AZITHROMYCINE EG (EG) azithromycine siroop susp. (pdr.) 15 ml 200 mg / 5 ml R/ c † € 9,60 € 22,5 ml 200 mg / 5 ml R/ c † € 11,56 € 37,5 ml 200 mg / 5 ml R/ c † € 11,42 €	MOXIFLOXACIN AB (Aurobindo) moxifloxacin (hydrochloride) filmomh. tabl. 5 x 400 mg R/ c † € 14,53 € 10 x 400 mg R/ c † € 23,36 €	MOXIFLOXACIN SANDOZ (Sandoz) moxifloxacin (hydrochloride) filmomh. tabl. 5 x 400 mg R/ c † € 14,11 € 7 x 400 mg R/ c † € 17,53 € 10 x 400 mg R/ c † € 22,56 € 14 x 400 mg R/ c † € 29,14 €
AZITHROMYCINE SANDOZ (Sandoz) azithromycine siroop susp. (pdr.) 15 ml 200 mg / 5 ml R/ c † € 9,60 €	MOXIFLOXACINE EG (EG) moxifloxacin (hydrochloride) filmomh. tabl. 5 x 400 mg R/ c † € 14,54 € 10 x 400 mg R/ c † € 23,36 €	ZITROMAX (Pfizer) azithromycine siroop susp. (pdr.) 15 ml 200 mg / 5 ml R/ c † € 8,44 € 22,5 ml 200 mg / 5 ml R/ c † € 8,95 € 37,5 ml 200 mg / 5 ml R/ c † € 11,15 €
	MOXIFLOXACINE TEVA (Teva) moxifloxacin filmomh. tabl. 7 x 400 mg R/ c † € 18,09 €	

11.5.2.2.3. Antimicrobiële behandeling: lokaal

Specialiteiten

Een behandeling met antibiotische oordruppels wordt verdergezet tot het oor 's morgens bij het ontwaken droog en schoon is.

Posol.

loopoor bij trommelvliesbuisjes

- **ciprofloxacin oordruppels**
 - 3 tot 4 druppels, 2 tot 4 maal per dag

Opgelet: toediening van chinolone oordruppels bij trommelvliesbuisjes gaat mogelijks gepaard met een verhoogd risico op trommelvliesperforatie. Oordruppels met een aminoglycoside (zoals neomycine, framycetine, gentamycine, tobramycine), al dan niet geassocieerd aan polymyxine B, mogen omwille van hun ototoxisch effect niet gebruikt worden.

CILOXAN (Novartis Pharma)
ciprofloxacin (hydrochloride)



auric./ocul. druppels oplossing.

5 ml 3 mg / 1 ml R/b € 7,92
(bevat benzalkonium chloride)

11.5.2.2.4. Referenties

- Otite moyenne aiguë - Premiers Choix Prescrire, actualisation mars 2019. Rev Prescrire 2019 ; 39 (428) : 451
- Otitis media (acute): antimicrobial prescribing. NICE guideline [NG91]. Published date: March 2018
- Dawson-Hahn EE, Mickan S, Onakpoya I, Roberts N, Kronman M, Butler CC, Thompson MJ. Short-course versus long-course oral antibiotic treatment for infections treated in outpatient settings: a review of systematic reviews. Fam Pract. 2017 Sep 1;34(5):511-519. doi: 10.1093/fampra/cmz037.
- Otite moyenne aiguë purulente de l'enfant de plus de 3 mois. Recommandation de bonne pratique. HAS. Mis en ligne: le 18 nov. 2016
- Otite moyenne aiguë purulente de l'adulte. Recommandation de bonne pratique. HAS. Mis en ligne le 18 nov. 2016
- Venekamp RP, Javed F, van Dongen TMA, Waddell A, Schilder AGM. Interventions for children with ear discharge occurring at least two weeks following grommet (ventilation tube) insertion. Cochrane Database of Systematic Reviews 2016, Issue 11. Art. No.: CD011684. DOI: 10.1002/14651858.CD011684.pub2
- RIZIV (2016). Het rationeel gebruik van de antibiotica bij het kind in de ambulante zorg. Consensusvergadering 2 juni 2016. Juryrapport Retrieved from https://www.riziv.fgov.be/SiteCollectionDocuments/consensus_lange_tekst_20160602.pdf
- Venekamp RP, Prasad V, Hay AD. Are topical antibiotics an alternative to oral antibiotics for children with acute otitis media and ear discharge? BMJ. 2016 Feb 4;352:i308. doi: 10.1136/bmj.i308. Review.
- NHG-Standaard Otitis media acuta bij kinderen (Derde herziening)
- Damoiseaux RAMJ, Venekamp RP, Eekhof JAH, Bennebroek Gravenhorst FM, Schoch AG, Burgers JS, Bouma M, Wittenberg J.. Huisarts Wet 2014;57(12):648.
- Alrwisan A, Antonelli PJ, Winterstein AG. Quinolone ear drops after tympanostomy tubes and the risk of eardrum perforation: a retrospective cohort study. Clinical Infectious Diseases 2017; 64 : 1052-1058.

11.5.2.3. Acute rhinosinusitis

Een acute rhinosinusitis wordt veroorzaakt door zowel virussen als bacteriën. De aandoening kent over het algemeen een gunstig natuurlijk beloop met spontane afname van de klachten na enkele dagen tot een week. Bij de meeste patiënten volstaat het geven van voorlichting en symptomatische behandeling.

11.5.2.3.1. Plaats van antibiotica

Antibiotica zijn in de regel niet geïndiceerd bij een patiënt met acute rhinosinusitis (GRADE 1A). Op basis van symptomen en klinische tekens is het onmogelijk om een onderscheid te maken tussen een bacteriële en een virale oorzaak. Ook bij een bacteriële oorzaak is een behandeling met antibiotica meestal niet noodzakelijk. Antibiotica lijken niet bij te dragen aan het verminderen van (zeldzaam voorkomende) complicaties.

Antibiotica zijn wel geïndiceerd bij (GRADE 1C*)

- Volwassenen die ernstig ziek zijn (purulente rhinorree met koorts, pijn, ernstige beperkingen in het dagelijks functioneren) of koorts langer dan 5 dagen, of opnieuw koorts na initiële verbetering
- Kinderen die ernstig ziek zijn (hoge koorts, achteruitgang van de algemene gezondheidstoestand) of klachten langer dan 10 tot 15 dagen zonder verbetering
- Risicopatiënten. De huisarts oordeelt op basis van risicofactoren, voorgeschiedenis en kliniek wie deze risicopatiënten zijn (bijvoorbeeld oncologische patiënten, immunogecompromitteerde patiënten, kinderen met cerebrosпинаal vochttek...).



11.5.2.3.2. Antimicrobiële behandeling

Eerste keuze

Posol.

acute rhinosinusitis

- **amoxicilline oraal**
 - kind: 75-100 mg/kg per dag in 3 giften gedurende 7 dagen
 - volwassene: 3x 1 g per dag gedurende 7 dagen

AMOXICILLIN AB (Aurobindo)

amoxicilline

filmomh. tabl. (deelb. niet kwantit.)

- 8 x 1.000 mg R/ c 8,58 €
- 20 x 1.000 mg R/ c 13,38 €
- 24 x 1.000 mg R/ c 14,26 €

disp. tabl. (deelb. kwantit.)

- 30 x 500 mg R/ c 12,56 €
- 24 x 1.000 mg R/ c 14,26 €

AMOXICILLINE EG (EG)

amoxicilline

harde caps.

- 16 x 500 mg R/ c 8,16 €
- 30 x 500 mg R/ c 12,67 €

disp. tabl. (deelb. niet kwantit.)

- 8 x 1.000 mg R/ c 8,75 €
- 20 x 1.000 mg R/ c 13,65 €

24 x 1.000 mg R/ c 14,62 €
siroop susp. (pdr.)

100 ml 250 mg / 5 ml R/ c
9,09 €

100 ml 500 mg / 5 ml R/ c
9,47 €

AMOXICILLINE SANDOZ (Sandoz)

amoxicilline

harde caps.

16 x 500 mg R/ c 7,81 €
disp. tabl. (deelb. niet kwantit.)

16 x 500 mg R/ c 7,91 €

30 x 500 mg R/ c 12,56 €

20 x 1.000 mg R/ c 13,38 €

24 x 1.000 mg R/ c 14,26 €

siroop susp. (pdr.)

100 ml 250 mg / 5 ml R/ c
9,09 €

100 ml 500 mg / 5 ml R/ c
9,47 €

CLAMOXYL (GSK)

amoxicilline

siroop susp. (pdr.)

100 ml 125 mg / 5 ml R/ c
9,07 €

CLAMOXYL (GSK)

amoxicilline

harde caps.

16 x 500 mg R/ c 8,16 €
disp. tabl. (deelb. niet kwantit.)

8 x 1 g R/ c 8,75 €

24 x 1 g R/ c 14,62 €

siroop susp. (pdr.)

100 ml 250 mg / 5 ml R/ c
9,28 €

Indien er geen verbetering optreedt binnen de 2 tot 3 dagen

Posol.

acute rhinosinusitis

- De helft van de dagdosis **amoxicilline** vervangen door **amoxicilline-clavulaanzuur**:
 - kind*: 75-100 mg/kg amoxicilline per dag in 3 doses, waarvan 37,5-50 mg/kg/d. als amoxicilline in monopreparaat en 37,5-50 mg/kg/d. als amoxicilline in een associatie met clavulaanzuur (9-12,5 mg/kg/d.)
 - volwassene*: 3 g amoxicilline per dag in 3 doses, waarvan 1,5 g amoxicilline in monopreparaat, en 1,5 g amoxicilline in een associatie met clavulaanzuur (500 mg/125 mg)

* Voor kinderen heeft de commercieel beschikbare associatie van amoxicilline/clavulaanzuur een te lage dosis amoxicilline om effectief te zijn tegen de pneumokok. Voor volwassenen is overschakelen naar de commercieel beschikbare vorm met 875 mg amoxicilline/125 mg clavulaanzuur wel een mogelijk alternatief.

AMOCLANEEG (EG)

amoxicilline 500 mg

clavulaanzuur (kalium) 125 mg

filmomh. tabl.

- 16 x R/ c 11,18 €
- 30 x R/ c 16,01 €

amoxicilline 875 mg

clavulaanzuur (kalium) 125 mg

filmomh. tabl. (deelb. niet kwantit.)

10 x R/ c 10,70 €

20 x R/ c 15,22 €

susp. (pdr., zakjes)

20 x R/ c 15,22 €

amoxicilline 250 mg / 5 ml

clavulaanzuur (kalium) 62,5 mg / 5 ml

siroop susp. (pdr.)

100 ml R/ c 10,88 €

**AMOCLANEEUROGENERICS (EG)**

amoxicilline 875 mg
clavulaanzuur (kalium) 125 mg
filmomh. tabl. (deelb. niet kwantit.)
20 x R/ c € 15,22 €

AMOXICILLIN / CLAVULANIC ACID AB (Aurobindo)

amoxicilline 500 mg
clavulaanzuur (kalium) 125 mg
filmomh. tabl.
16 x R/ c € 11,18 €
amoxicilline 875 mg
clavulaanzuur (kalium) 125 mg
filmomh. tabl. (deelb. niet kwantit.)
10 x R/ c € 10,39 €
20 x R/ c € 14,51 €

AMOXICLAV SANDOZ (Sandoz)

amoxicilline 500 mg
clavulaanzuur (kalium) 125 mg
omh. tabl. (deelb. niet kwantit.)
16 x R/ c € 10,93 €
30 x R/ c € 15,52 €
amoxicilline 875 mg
clavulaanzuur (kalium) 125 mg
tabl. (deelb. niet kwantit.)
10 x R/ c € 10,62 €
20 x R/ c € 14,96 €
amoxicilline 250 mg / 5 ml
clavulaanzuur (kalium) 62,5 mg / 5 ml
siroop susp. (pdr.)
100 ml R/ c € 10,92 €

AUGMENTIN (GSK)

amoxicilline 500 mg
clavulaanzuur (kalium) 125 mg
filmomh. tabl. (deelb. niet kwantit.)
16 x R/ c € 11,18 €
susp. (pdr., zakjes)
16 x R/ c € 15,37 €
amoxicilline 875 mg
clavulaanzuur (kalium) 125 mg
filmomh. tabl. (deelb. niet kwantit.)
10 x R/ c € 10,70 €
20 x R/ c € 15,22 €
amoxicilline 250 mg / 5 ml
clavulaanzuur (kalium) 62,5 mg / 5 ml
siroop susp. (pdr.)
80 ml R/ c € 12,29 €

Alternatief bij niet-IgE-gemedieerde penicilline-allergie*Posol.*

acute rhinosinuitis

- volwassene:
 - moxifloxacine 400 mg per dag gedurende 7 dagen
- kind:
 - cefuroxim axetil: 30-50 mg/kg per dag in 3 giften gedurende 7 dagen, maximum 3 x 500 mg per dag*

* Gezien de lage biologische beschikbaarheid en korte halfwaardetijd is gekozen voor een andere posologie dan deze in de SKP.

CEFUROXIME EG (EG)

cefuroxim (axetil)
filmomh. tabl.
10 x 500 mg R/ c € 12,34 €
20 x 500 mg R/ c € 17,06 €
24 x 500 mg R/ c € 21,66 €

CEFUROXIM SANDOZ (Sandoz)

cefuroxim (axetil)
filmomh. tabl.
20 x 500 mg R/ c € 19,00 €
24 x 500 mg R/ c € 21,66 €

ZINNAT (Sandoz)cefuroxim (axetil)
filmomh. tabl.

10 x 250 mg R/ c € 10,96 €
10 x 500 mg R/ c € 12,34 €
20 x 500 mg R/ c € 16,46 €
siroop susp. (gran.)
100 ml 250 mg / 5 ml R/ c € 12,27 €

Alternatief bij IgE-gemedieerde penicilline-allergie*Posol.*

acute rhinosinuitis

- volwassene:
 - moxifloxacine oraal
 - 400 mg per dag gedurende 7 dagen
- kind:
 - azithromycine oraal
 - 10 mg/kg per dag in 1 gift gedurende 3 dagen

Opgelet: Gezien de toegenomen resistentie van de pneumokok voor macroliden (16%) wordt aanbevolen om ernstig zieke kinderen met IgE-gemedieerde penicilline-allergie te verwijzen voor intraveneuze behandeling.

**AVELOX (Bayer)**

moxifloxacin (hydrochloride)
filmomh. tabl.

10 x 400 mg R/ c [†] € 22,62 €

AZITHROMYCIN AB (Aurobindo)

azithromycine
filmomh. tabl.

6 x 250 mg R/ c € 10,44 €

12 x 250 mg R/ c € 15,19 €

filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)

3 x 500 mg R/ c € 10,44 €

6 x 500 mg R/ c € 15,03 €

AZITHROMYCINE EG (EG)

azithromycine
filmomh. tabl.

6 x 250 mg R/ c € 10,44 €

12 x 250 mg R/ c € 15,19 €

24 x 250 mg R/ c [†] € 20,90 €

filmomh. tabl. (deelb. niet kwantit.)

3 x 500 mg R/ c € 10,44 €

6 x 500 mg R/ c € 15,03 €

24 x 500 mg R/ c [†] € 40,63 €

siroop susp. (pdr.)

15 ml 200 mg / 5 ml R/ c € 9,60 €

22,5 ml 200 mg / 5 ml R/ c € 11,56 €

37,5 ml 200 mg / 5 ml R/ c € 11,42 €

AZITHROMYCINE SANDOZ (Sandoz)

azithromycine
filmomh. tabl.

6 x 250 mg R/ c € 10,22 €

12 x 250 mg R/ c € 14,72 €

24 x 250 mg R/ c [†] € 20,18 €

filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)

3 x 500 mg R/ c € 10,22 €

6 x 500 mg R/ c € 14,58 €

12 x 500 mg R/ c [†] € 20,18 €

24 x 500 mg R/ c [†] € 33,25 €

siroop susp. (pdr.)

15 ml 200 mg / 5 ml R/ c € 9,60 €

37,5 ml 200 mg / 5 ml R/ c € 11,42 €

AZITHROMYCINE TEVA (Teva)

azithromycine
filmomh. tabl.

6 x 250 mg R/ c € 10,44 €

12 x 250 mg R/ c € 15,19 €

filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)

3 x 500 mg R/ c € 10,44 €

6 x 500 mg R/ c € 15,03 €

MOXIFLOXACIN AB (Aurobindo)

moxifloxacin (hydrochloride)
filmomh. tabl.

5 x 400 mg R/ c [†] € 14,53 €

10 x 400 mg R/ c [†] € 23,36 €

MOXIFLOXACINE EG (EG)

moxifloxacin (hydrochloride)
filmomh. tabl.

5 x 400 mg R/ c [†] € 14,54 €

10 x 400 mg R/ c [†] € 23,36 €

MOXIFLOXACINE TEVA (Teva)

moxifloxacin
filmomh. tabl.

7 x 400 mg R/ c [†] € 18,09 €

14 x 400 mg R/ c [†] € 29,67 €

MOXIFLOXACIN SANDOZ (Sandoz)

moxifloxacin (hydrochloride)
filmomh. tabl.

5 x 400 mg R/ c [†] € 14,11 €

7 x 400 mg R/ c [†] € 17,53 €

10 x 400 mg R/ c [†] € 22,56 €

14 x 400 mg R/ c [†] € 29,14 €

ZITROMAX (Pfizer)

azithromycine
filmomh. tabl.

6 x 250 mg R/ c € 10,22 €

filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)

3 x 500 mg R/ c € 10,22 €

siroop susp. (pdr.)

15 ml 200 mg / 5 ml R/ c € 8,44 €

22,5 ml 200 mg / 5 ml R/ c € 8,95 €

37,5 ml 200 mg / 5 ml R/ c € 11,15 €

11.5.2.3.3. Referenties

- Sinusite aiguë infectieuse - Premiers Choix Prescrire, actualisation février 2019
- Rev Prescrire 2019 ; 39 (426) : 282 Précisions
- Het rationeel gebruik van de antibiotica bij het kind in de ambulante zorg. Juryrapport RIZIV consensusvergadering 2016.
- Venekamp RP, D. S. A., Sachs A, Bons SCS, Wiersma Tj, De Jongh E. (2014). NHG standaard Acute rhinosinusitis (Derde herziening).
- Lemiengre, M. B., van Driel, M. L., Merenstein, D., Young, J., & De Sutter, A. I. (2012). Antibiotics for clinically diagnosed acute rhinosinusitis in adults. *The Cochrane database of systematic reviews*, 10, Cd006089. doi:10.1002/14651858.CD006089.pub4
- Fokkens WJ, Lund VJ, Mullol J, Bachert C et al. European Position Paper on Rhinosinutis and Nasal Polyps. *Rhinology* 2012; 50: sppl 23

11.5.2.4. Acute epiglottitis

Er wordt geen ambulante therapie gestart bij acute epiglottitis (GRADE 1C*).

Epiglottitis is een urgentie en vereist **onmiddellijke opname** zodat bij evolutie naar een levensbedreigende



luchtwegobstructie intubatie of tracheotomie mogelijk is.

In het ziekenhuis wordt zo snel mogelijk een intraveneuze behandeling met antibiotica gestart.

Na invoering van de Hib-vaccinatie is de incidentie van epiglottitis afgenomen en wordt epiglottitis relatief vaker bij volwassenen gediagnosticeerd.

11.5.2.4.1. Referenties

- WOREL 'Acute keelpijn' 2017. Odeurs Philippe, Matthys Jan, De Meyere Marc, Peremans Lieve, Van Royen Paul
- RIZIV (2016). Het rationeel gebruik van de antibiotica bij het kind in de ambulante zorg. Consensusvergadering 2 juni 2016. Juryrapport Retrieved from https://www.riziv.fgov.be/SiteCollectionDocuments/consensus_lange_tekst_20160602.pdf
- NHG - Dagnelie CF, De Jongh E, Lemmen WH, Opstelten W, Pos M, Van Staaïj BK, Zwart S. Acute keelpijn 2015

11.5.2.5. Laryngitis stridulosa

Laryngitis stridulosa is een virale aandoening met meestal een gunstig klinisch verloop binnen de 24u.

Antibiotica zijn niet geïndiceerd bij laryngitis stridulosa (GRADE 1C*).

11.5.2.5.1. Referenties

- RIZIV (2016). Het rationeel gebruik van de antibiotica bij het kind in de ambulante zorg. Consensusvergadering 2 juni 2016. Juryrapport Retrieved from https://www.riziv.fgov.be/SiteCollectionDocuments/consensus_lange_tekst_20160602.pdf
- NHG - Verheij ThJM, H.R., Prins JM, Salomé PhL, Bindels PJ, Ponsioen BP†, Sachs APE, Thiadens HA, Verlee E. (2013). NHG standaard Acute hoesten (Eerste herziening).
- Laryngite aiguë : effet symptomatique de la corticothérapie
- Rev Prescrire 2006 ; 26 (269) : 134

11.5.2.6. Acute infecties van de lage luchtwegen bij kinderen

Acute bronchitis is bijna altijd van virale oorsprong. Ongeacht het feit of de oorzaak een bacteriële of virale infectie is, heeft deze luchtweginfectie doorgaans een mild beloop met een ziekte duur variërend van één tot drie weken. Hoestklachten kunnen echter langer aanhouden (tot meer dan vier weken).

11.5.2.6.1. Plaats van antibiotica

Antibiotica zijn niet geïndiceerd bij acute bronchitis bij een vooraf gezond kind. (GRADE 1B)

Antibiotica zijn wel geïndiceerd bij een sterk vermoeden van bacteriële pneumonie op basis van klinische symptomen (hoest met dyspnee, tachypnee, wheezing; vaak gecombineerd met koorts; soms gepaard met thoracale en abdominale pijn, braken en hoofdpijn) (GRADE 1C*)

Hospitalisatie is noodzakelijk in volgende gevallen: (GRADE 1C*)

- Zuigelingen beneden de leeftijd van 6 maanden.
- Uitbraken perorale medicatie.
- Blijvende hoge koorts en geen verbetering aanwezig 48 u na het starten van de antibiotica.
- Toenemende ademlast: tachypnee (>50/minuut)*, neusvleugelen, kreunen, borstintrekkingen.
- Zuurstof saturatie < 92 %.
- Verslechtering van de algemene toestand.
- Onvoldoende vochtinname.
- Kinderen met onderliggende chronische aandoeningen.
- Vermoeden van pleuravochtuitstorting.
- In het geval dat adequate zorg thuis niet kan gegarandeerd worden.
- Ongerustheid van de ouders of de huisarts omdat het kind zich anders gedraagt dan normaal.

*WHO criteria: >60 ademhalingen/minuut bij zuigeling <2 maanden; >50 ademhalingen/minuut bij zuigelingen



tussen 2 en 11 maanden; >40 ademhalingen/ minuut bij kinderen >11 maanden

11.5.2.6.2. Antimicrobiële behandeling

Eerste keuze

Posol.

acute infecties van de lage luchtwegen bij kinderen

- **amoxicilline oraal**
 - 100 mg/kg/dag in 3 giften gedurende 5 dagen

Indien er met orale antibiotica geen verbetering optreedt binnen 48 uur: mogelijkheid van atypische pneumonie overwegen (2C) (niettegenstaande een pneumonie op basis van *Mycoplasma pneumoniae* of *Chlamydomphila pneumoniae* doorgaans een gunstig klinisch verloop kent).

Controle binnen de 48 uur is aanbevolen. Indien onvoldoende verbetering:


- bij ernstige klinische toestand: hospitalisatie
- indien de klinische toestand thuisbehandeling toelaat: een macrolide aan de behandeling toevoegen en herevalueren na 48 uur (2C). Indien nog geen verbetering na 48 uur: alsnog hospitaliseren.
- **azithromycine oraal**
 - kind: 10 mg/kg/dag in 1 gift gedurende 3 dagen
 - Volwassene: 500 mg per dag in 1 gift gedurende 3 dagen


AMOXICILLIN AB (Aurobindo)

amoxicilline


filmomh. tabl. (deelb. niet kwantit.)


8 x 1.000 mg R/ c  8,58 €

20 x 1.000 mg R/ c  13,38 €

24 x 1.000 mg R/ c  14,26 €

disp. tabl. (deelb. kwantit.)


30 x 500 mg R/ c  12,56 €

24 x 1.000 mg R/ c  14,26 €

AMOXICILLINE EG (EG)


amoxicilline


harde caps.


16 x 500 mg R/ c  8,16 €

30 x 500 mg R/ c  12,67 €


disp. tabl. (deelb. niet kwantit.)


8 x 1.000 mg R/ c  8,75 €

20 x 1.000 mg R/ c  13,65 €

24 x 1.000 mg R/ c  14,62 €

siroop susp. (pdr.)

100 ml 250 mg / 5 ml R/ c  9,09 €

100 ml 500 mg / 5 ml R/ c  9,47 €


AMOXICILLINE SANDOZ (Sandoz)


amoxicilline


harde caps.


16 x 500 mg R/ c  7,81 €

disp. tabl. (deelb. niet kwantit.)


16 x 500 mg R/ c  7,91 €


30 x 500 mg R/ c  12,56 €

20 x 1.000 mg R/ c  13,38 €

24 x 1.000 mg R/ c  14,26 €

siroop susp. (pdr.)


100 ml 250 mg / 5 ml R/ c  9,09 €


100 ml 500 mg / 5 ml R/ c  9,47 €

AZITHROMYCIN AB (Aurobindo)


azithromycine


filmomh. tabl.

6 x 250 mg R/ c  10,44 €

12 x 250 mg R/ c  15,19 €

filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)


3 x 500 mg R/ c  10,44 €


6 x 500 mg R/ c  15,03 €


AZITHROMYCINE EG (EG)

azithromycine


filmomh. tabl.


6 x 250 mg R/ c  10,44 €

12 x 250 mg R/ c  15,19 €

24 x 250 mg R/ c  20,90 €


filmomh. tabl. (deelb. niet kwantit.)


3 x 500 mg R/ c  10,44 €


6 x 500 mg R/ c  15,03 €

24 x 500 mg R/ c  40,63 €

siroop susp. (pdr.)

15 ml 200 mg / 5 ml R/ c  9,60 €


22,5 ml 200 mg / 5 ml R/ c  11,56 €


37,5 ml 200 mg / 5 ml R/ c  11,42 €


AZITHROMYCINE SANDOZ (Sandoz)

azithromycine


filmomh. tabl.

6 x 250 mg R/ c  10,22 €


12 x 250 mg R/ c  14,72 €


24 x 250 mg R/ c  20,18 €

filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)


3 x 500 mg R/ c  10,22 €


6 x 500 mg R/ c  14,58 €

12 x 500 mg R/ c  20,18 €

24 x 500 mg R/ c  33,25 €

siroop susp. (pdr.)

15 ml 200 mg / 5 ml R/ c  9,60 €

37,5 ml 200 mg / 5 ml R/ c  11,42 €

AZITHROMYCINE TEVA (Teva)

azithromycine

filmomh. tabl.



6 x 250 mg R/ c € 10,44 €
 12 x 250 mg R/ c € 15,19 €
 filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)
 3 x 500 mg R/ c € 10,44 €
 6 x 500 mg R/ c € 15,03 €

CLAMOXYL (GSK)

amoxicilline
 harde caps.
 16 x 500 mg R/ c € 8,16 €
 disp. tabl. (deelb. niet kwantit.)
 8 x 1 g R/ c € 8,75 €

24 x 1 g R/ c € 14,62 €
 siroop susp. (pdr.)
 100 ml 250 mg / 5 ml R/ c €
 9,28 €

CLAMOXYL (GSK)

amoxicilline
 siroop susp. (pdr.)
 100 ml 125 mg / 5 ml R/ c €
 9,07 €

ZITROMAX (Pfizer)

azithromycine
 filmomh. tabl.
 6 x 250 mg R/ c € 10,22 €
 filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)
 3 x 500 mg R/ c € 10,22 €
 siroop susp. (pdr.)
 15 ml 200 mg / 5 ml R/ c € 8,44 €
 22,5 ml 200 mg / 5 ml R/ c € 8,95 €
 37,5 ml 200 mg / 5 ml R/ c € 11,15 €

Alternatief bij niet IgE-gemedieerde penicillineallergie

Posol.

acute infecties van de lage luchtwegen bij kinderen

- **cefuroxim axetil**
 - 30-50 mg/kg per dag in 3 giften gedurende 7 dagen

Indien er met orale antibiotica geen verbetering optreedt binnen 48 uur: mogelijkheid van atypische pneumonie overwegen (2C) (niettegenstaande een pneumonie op basis van Mycoplasma pneumoniae of Chlamydia pneumoniae doorgaans een gunstig klinisch verloop kent).

- bij ernstige klinische toestand: hospitalisatie
- indien de klinische toestand thuisbehandeling toelaat: een macrolide aan de behandeling toevoegen en herevalueren na 48 uur (2C). Indien nog geen verbetering na 48 uur: alsnog hospitaliseren.
- **azithromycine oraal**
 - kind: 10 mg/kg/dag in 1 gift gedurende 3 dagen
 - Volwassene: 500 mg per dag in 1 gift gedurende 3 dagen

AZITHROMYCIN AB (Aurobindo)

azithromycine
 filmomh. tabl.
 6 x 250 mg R/ c € 10,44 €
 12 x 250 mg R/ c € 15,19 €
 filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)
 3 x 500 mg R/ c € 10,44 €
 6 x 500 mg R/ c € 15,03 €

AZITHROMYCINE EG (EG)

azithromycine
 filmomh. tabl.
 6 x 250 mg R/ c € 10,44 €
 12 x 250 mg R/ c € 15,19 €
 24 x 250 mg R/ c € 20,90 €
 filmomh. tabl. (deelb. niet kwantit.)
 3 x 500 mg R/ c € 10,44 €
 6 x 500 mg R/ c € 15,03 €
 24 x 500 mg R/ c € 40,63 €
 siroop susp. (pdr.)

15 ml 200 mg / 5 ml R/ c € 9,60 €
 22,5 ml 200 mg / 5 ml R/ c € 11,56 €
 37,5 ml 200 mg / 5 ml R/ c € 11,42 €

AZITHROMYCINE SANDOZ (Sandoz)

azithromycine
 filmomh. tabl.
 6 x 250 mg R/ c € 10,22 €
 12 x 250 mg R/ c € 14,72 €
 24 x 250 mg R/ c € 20,18 €
 filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)
 3 x 500 mg R/ c € 10,22 €
 6 x 500 mg R/ c € 14,58 €
 12 x 500 mg R/ c € 20,18 €
 24 x 500 mg R/ c € 33,25 €
 siroop susp. (pdr.)

15 ml 200 mg / 5 ml R/ c € 9,60 €
 37,5 ml 200 mg / 5 ml R/ c € 11,42 €

AZITHROMYCINE TEVA (Teva)

azithromycine
 filmomh. tabl.
 6 x 250 mg R/ c € 10,44 €
 12 x 250 mg R/ c € 15,19 €
 filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)
 3 x 500 mg R/ c € 10,44 €
 6 x 500 mg R/ c € 15,03 €

ZINNAT (Sandoz)

cefuroxim (axetil)
 siroop susp. (gran.)
 100 ml 250 mg / 5 ml R/ c € 12,27 €

ZITROMAX (Pfizer)



azithromycine
filmomh. tabl.

6 x 250 mg R/ c € 10,22 €
filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)

3 x 500 mg R/ c € 10,22 €
sirop susp. (pdr.)

15 ml 200 mg / 5 ml R/ c € 8,44
€

22,5 ml 200 mg / 5 ml R/ c €
8,95 €

37,5 ml 200 mg / 5 ml R/ c €
11,15 €

Alternatief bij penicilline-allergie

Er is geen peroraal alternatief beschikbaar en gezien de ernst van de aandoening moet een kind met penicilline-allergie en pneumonie gehospitaliseerd worden om een intraveneuze behandeling te krijgen.

11.5.2.6.3. Referenties

- Pneumonies communautaires peu graves chez les enfants. Amoxicilline en premier choix quand un antibiotique est justifié Rev Prescrire 2018 ; 38 (417) : 518-523
- RIZIV (2016). Het rationeel gebruik van de antibiotica bij het kind in de ambulante zorg. Consensusvergadering 2 juni 2016. Juryrapport Retrieved from https://www.riziv.fgov.be/SiteCollectionDocuments/consensus_lange_tekst_20160602.pdf
- Gardiner SJ, Gavranich JB, Chang AB. Antibiotics for community-acquired lower respiratory tract infections secondary to Mycoplasma pneumoniae in children. Cochrane Database of Systematic Reviews 2015, Issue 1. Art. No.: CD004875. DOI: 10.1002/14651858.CD004875.pub5.
- NHG - Verheij ThJM, H. R., Prins JM, Salomé PhL, Bindels PJ, Ponsioen BP†, Sachs APE, Thiadens HA, Verlee E. (2013). NHG standaard Acut hoesten (Eerste herziening).

11.5.2.7. Bronchiolitis

Bronchiolitis wordt meestal veroorzaakt door het Respiratoir Syncytieel Virus (RSV). De aandoening komt in de eerste plaats voor bij jonge kinderen (<1 jaar) en bij ouderen. Meestal is er een spontane genezing binnen 3 tot 7 dagen.

Er is geen indicatie voor antibiotica bij bronchiolitis (GRADE 1A)

11.5.2.7.1. Referenties

- Bronchiolite chez un nourrisson - Premiers Choix Prescrire, actualisation mai 2019
- Rev Prescrire 2019 ; 39 (430) : 604
- RIZIV (2016). Het rationeel gebruik van de antibiotica bij het kind in de ambulante zorg. Consensusvergadering 2 juni 2016. Juryrapport Retrieved from https://www.riziv.fgov.be/SiteCollectionDocuments/consensus_lange_tekst_20160602.pdf
- NHG - Verheij ThJM, H. R., Prins JM, Salomé PhL, Bindels PJ, Ponsioen BP†, Sachs APE, Thiadens HA, Verlee E. (2013). NHG standaard Acut hoesten (Eerste herziening).

11.5.2.8. Acute infecties van de lage luchtwegen bij volwassenen

Acute bronchitis is bijna altijd van virale oorsprong. Ongeacht het feit of de oorzaak een bacteriële of virale infectie is, hebben de meeste luchtweginfecties een mild beloop met een ziekte duur variërend van één tot drie weken. Hoestklachten kunnen echter langer aanhouden (tot meer dan vier weken).

11.5.2.8.1. Plaats van antibiotica

Antibiotica zijn in de regel niet geïndiceerd bij acute bronchitis (GRADE 1A).

Antibiotica kunnen wel overwogen worden bij risicopatiënten (verontrustende kliniek, oncologische patiënten, immunogecompromitteerde patiënten, ouderen met multimorbiditeit). (GRADE 2C).

Antibiotica zijn geïndiceerd bij vermoeden van bacteriële pneumonie op basis van klinische symptomen, laboratoriumonderzoek (CRP > 20) of radiologische tekenen (GRADE 1C*).

Hospitalisatie is noodzakelijk in volgende gevallen (GRADE 1C*)

- bij aanwezigheid van **drie of vier** van volgende kenmerken: leeftijd ≥ 65 jaar, verwardheid, tachypnee ≥ 30/min, systolische bloeddruk <90 of diastolische ≤ 60 mmHg;



- bij het vermoeden van een aspiratiepneumonie waarbij de klachten onvoldoende afnemen na behandeling met amoxicilline-clavulaanzuur.
- bij achteruitgaan van de klinische toestand ondanks 48 uur antimicrobiële therapie.

Hospitalisatie wordt overwogen in volgende gevallen (GRADE 1C*)

- bij aanwezigheid van **één of twee** van volgende kenmerken: leeftijd \geq 65 jaar, verwardheid, tachypnee \geq 30/min, systolische bloeddruk $<$ 90 of diastolische \leq 60 mmHg;
- bij uitblijven van verbetering op antimicrobiële therapie na 48 uur (zie verder).

11.5.2.8.2. Antimicrobiële behandeling

Eerste keuze

Posol.

acute infecties van de lage luchtwegen bij volwassenen
herevaluatie na 48 uur is aangewezen*

- *Zonder co-morbiditeit:*
 - **oraal amoxicilline**
 - 3x 1 g per dag gedurende 7 dagen
- *Met co-morbiditeit of bij aspiratiepneumonie:*
 - **oraal amoxicilline-clavulaanzuur**
 - 1000 mg amoxicilline + 125 mg clavulaanzuur mg 3x per dag gedurende 7 dagen (praktisch: combinatie van 500mg amoxi + 500/125 amoxi-clav)

*Herevaluatie na 48 uur

- Indien er geen verbetering optreedt binnen 48 uur: mogelijkheid van atypische
- pneumonie overwogen (2C)
 - bij ernstige klinische toestand: **hospitalisatie**;
 - indien de klinische toestand thuisbehandeling toelaat: mogelijkheid van atypische pneumonie overwogen (2C), een macrolide aan de behandeling toevoegen en herevalueren na 48 uur (2C).

Keuze van het antibioticum:

- **Azithromycine**
 - 500 per dag gedurende 3 dagen
- Indien 48 uur na toevoegen van macrolide geen klinische verbetering: alsnog **hospitaliseren**.


AMOCLANE EG (EG)

amoxicilline 500 mg
clavulaanzuur (kalium) 125 mg
filmomh. tabl.

16 x R/c  11,18 €


30 x R/c  16,01 €

amoxicilline 875 mg
clavulaanzuur (kalium) 125 mg
filmomh. tabl. (deelb. niet kwantit.)

10 x R/c  10,70 €

20 x R/c  15,22 €

susp. (pdr., zakjes)


20 x R/c  15,22 €

amoxicilline 250 mg / 5 ml
clavulaanzuur (kalium) 62,5 mg / 5 ml
siroop susp. (pdr.)

100 ml R/c  10,88 €


AMOCLANE EUROGENERICS (EG)


amoxicilline 875 mg
clavulaanzuur (kalium) 125 mg
filmomh. tabl. (deelb. niet kwantit.)


20 x R/c  15,22 €

AMOXICILLIN AB (Aurobindo)


amoxicilline
filmomh. tabl. (deelb. niet kwantit.)


8 x 1.000 mg R/c  8,58 €

20 x 1.000 mg R/c  13,38 €

24 x 1.000 mg R/c  14,26 €

disp. tabl. (deelb. kwantit.)

30 x 500 mg R/c  12,56 €

24 x 1.000 mg R/c  14,26 €


AMOXICILLIN / CLAVULANIC ACID AB

(Aurobindo)

amoxicilline 500 mg
clavulaanzuur (kalium) 125 mg
filmomh. tabl.

16 x R/c  11,18 €


amoxicilline 875 mg
clavulaanzuur (kalium) 125 mg
filmomh. tabl. (deelb. niet kwantit.)


10 x R/c  10,39 €

20 x R/c  14,51 €

AMOXICILLINE EG (EG)

amoxicilline
harde caps.

16 x 500 mg R/c  8,16 €

30 x 500 mg R/c  12,67 €



disp. tabl. (deelb. niet kwantit.)

- 8 x 1.000 mg R/ c € 8,75 €
- 20 x 1.000 mg R/ c € 13,65 €
- 24 x 1.000 mg R/ c € 14,62 €

siroop susp. (pdr.)

- 100 ml 250 mg / 5 ml R/ c € 9,09 €
- 100 ml 500 mg / 5 ml R/ c € 9,47 €

AMOXICILLINE SANDOZ (Sandoz)

amoxicilline
harde caps.

- 16 x 500 mg R/ c € 7,81 €
- disp. tabl. (deelb. niet kwantit.)
- 16 x 500 mg R/ c € 7,91 €
- 30 x 500 mg R/ c € 12,56 €
- 20 x 1.000 mg R/ c € 13,38 €
- 24 x 1.000 mg R/ c € 14,26 €

siroop susp. (pdr.)

- 100 ml 250 mg / 5 ml R/ c € 9,09 €
- 100 ml 500 mg / 5 ml R/ c € 9,47 €

AMOXICLAV SANDOZ (Sandoz)

amoxicilline 500 mg
clavulaanzuur (kalium) 125 mg
omh. tabl. (deelb. niet kwantit.)

- 16 x R/ c € 10,93 €
- 30 x R/ c € 15,52 €

amoxicilline 875 mg
clavulaanzuur (kalium) 125 mg
tabl. (deelb. niet kwantit.)

- 10 x R/ c € 10,62 €
- 20 x R/ c € 14,96 €

amoxicilline 250 mg / 5 ml
clavulaanzuur (kalium) 62,5 mg / 5 ml
siroop susp. (pdr.)

- 100 ml R/ c € 10,92 €

AUGMENTIN (GSK)

amoxicilline 500 mg
clavulaanzuur (kalium) 125 mg
filmomh. tabl. (deelb. niet kwantit.)

- 16 x R/ c € 11,18 €

susp. (pdr., zakjes)

16 x R/ c € 15,37 €
amoxicilline 875 mg
clavulaanzuur (kalium) 125 mg
filmomh. tabl. (deelb. niet kwantit.)

10 x R/ c € 10,70 €
20 x R/ c € 15,22 €
amoxicilline 250 mg / 5 ml
clavulaanzuur (kalium) 62,5 mg / 5 ml
siroop susp. (pdr.)
80 ml R/ c € 12,29 €






AZITHROMYCIN AB (Aurobindo)

azithromycine
filmomh. tabl.

- 6 x 250 mg R/ c € 10,44 €
- 12 x 250 mg R/ c € 15,19 €
- filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)
- 3 x 500 mg R/ c € 10,44 €
- 6 x 500 mg R/ c € 15,03 €


AZITHROMYCINE EG (EG)





azithromycine
filmomh. tabl.

- 6 x 250 mg R/ c € 10,44 €
- 12 x 250 mg R/ c € 15,19 €
- 24 x 250 mg R/ c  € 20,90 €
- filmomh. tabl. (deelb. niet kwantit.)
- 3 x 500 mg R/ c € 10,44 €
- 6 x 500 mg R/ c € 15,03 €
- 24 x 500 mg R/ c  € 40,63 €
- siroop susp. (pdr.)
- 15 ml 200 mg / 5 ml R/ c  € 9,60 €
- 22,5 ml 200 mg / 5 ml R/ c  € 11,56 €
- 37,5 ml 200 mg / 5 ml R/ c  € 11,42 €

AZITHROMYCINE SANDOZ (Sandoz)

azithromycine
filmomh. tabl.

- 6 x 250 mg R/ c € 10,22 €
- 12 x 250 mg R/ c € 14,72 €
- 24 x 250 mg R/ c  € 20,18 €
- filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)
- 3 x 500 mg R/ c € 10,22 €
- 6 x 500 mg R/ c € 14,58 €

12 x 500 mg R/ c  € 20,18 €
24 x 500 mg R/ c  € 33,25 €
siroop susp. (pdr.)
15 ml 200 mg / 5 ml R/ c  € 9,60 €
37,5 ml 200 mg / 5 ml R/ c  € 11,42 €


AZITHROMYCINE TEVA (Teva)

azithromycine
filmomh. tabl.

- 6 x 250 mg R/ c € 10,44 €
- 12 x 250 mg R/ c € 15,19 €
- filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)
- 3 x 500 mg R/ c € 10,44 €
- 6 x 500 mg R/ c € 15,03 €





CLAMOXYL (GSK)

amoxicilline
siroop susp. (pdr.)

- 100 ml 125 mg / 5 ml R/ c  € 9,07 €






CLAMOXYL (GSK)

amoxicilline
harde caps.

- 16 x 500 mg R/ c  € 8,16 €
- disp. tabl. (deelb. niet kwantit.)
- 8 x 1 g R/ c  € 8,75 €
- 24 x 1 g R/ c  € 14,62 €
- siroop susp. (pdr.)
- 100 ml 250 mg / 5 ml R/ c  € 9,28 €

ZITROMAX (Pfizer)

azithromycine
filmomh. tabl.

- 6 x 250 mg R/ c  € 10,22 €
- filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)
- 3 x 500 mg R/ c  € 10,22 €
- siroop susp. (pdr.)
- 15 ml 200 mg / 5 ml R/ c  € 8,44 €
- 22,5 ml 200 mg / 5 ml R/ c  € 8,95 €
- 37,5 ml 200 mg / 5 ml R/ c  € 11,15 €



Alternatief bij penicilline-allergie

Posol.

acute infecties van de lage luchtwegen bij volwassenen
herevaluatie na 48 uur is aangewezen*

- **moxifloxacin oraal**
 - 400 mg per dag gedurende 7 dagen

Indien er geen verbetering optreedt binnen 48 uur: hospitalisatie.

AVELOX (Bayer)

moxifloxacin (hydrochloride)
filmomh. tabl.

10 x 400 mg R/ c € 22,62 €

AZITHROMYCIN AB (Aurobindo)

azithromycine
filmomh. tabl.

6 x 250 mg R/ c € 10,44 €

12 x 250 mg R/ c € 15,19 €

filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)

3 x 500 mg R/ c € 10,44 €

6 x 500 mg R/ c € 15,03 €

AZITHROMYCINE EG (EG)

azithromycine
filmomh. tabl.

6 x 250 mg R/ c € 10,44 €

12 x 250 mg R/ c € 15,19 €

24 x 250 mg R/ c € 20,90 €

filmomh. tabl. (deelb. niet kwantit.)

3 x 500 mg R/ c € 10,44 €

6 x 500 mg R/ c € 15,03 €

24 x 500 mg R/ c € 40,63 €

siroop susp. (pdr.)

15 ml 200 mg / 5 ml R/ c € 9,60 €

22,5 ml 200 mg / 5 ml R/ c € 11,56 €

37,5 ml 200 mg / 5 ml R/ c € 11,42 €

AZITHROMYCINE SANDOZ (Sandoz)

azithromycine
filmomh. tabl.

6 x 250 mg R/ c € 10,22 €

12 x 250 mg R/ c € 14,72 €

24 x 250 mg R/ c € 20,18 €

filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)

3 x 500 mg R/ c € 10,22 €

6 x 500 mg R/ c € 14,58 €

12 x 500 mg R/ c € 20,18 €

24 x 500 mg R/ c € 33,25 €

siroop susp. (pdr.)

15 ml 200 mg / 5 ml R/ c € 9,60 €

37,5 ml 200 mg / 5 ml R/ c € 11,42 €

AZITHROMYCINE TEVA (Teva)

azithromycine
filmomh. tabl.

6 x 250 mg R/ c € 10,44 €

12 x 250 mg R/ c € 15,19 €

filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)

3 x 500 mg R/ c € 10,44 €

6 x 500 mg R/ c € 15,03 €

MOXIFLOXACIN AB (Aurobindo)

moxifloxacin (hydrochloride)
filmomh. tabl.

5 x 400 mg R/ c € 14,53 €

10 x 400 mg R/ c € 23,36 €

MOXIFLOXACINE EG (EG)

moxifloxacin (hydrochloride)
filmomh. tabl.

5 x 400 mg R/ c € 14,54 €

10 x 400 mg R/ c € 23,36 €

MOXIFLOXACINE TEVA (Teva)

moxifloxacin
filmomh. tabl.

7 x 400 mg R/ c € 18,09 €

14 x 400 mg R/ c € 29,67 €

MOXIFLOXACIN SANDOZ (Sandoz)

moxifloxacin (hydrochloride)
filmomh. tabl.

5 x 400 mg R/ c € 14,11 €

7 x 400 mg R/ c € 17,53 €

10 x 400 mg R/ c € 22,56 €

14 x 400 mg R/ c € 29,14 €

ZITROMAX (Pfizer)

azithromycine
filmomh. tabl.

6 x 250 mg R/ c € 10,22 €

filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)

3 x 500 mg R/ c € 10,22 €

siroop susp. (pdr.)

15 ml 200 mg / 5 ml R/ c € 8,44 €

22,5 ml 200 mg / 5 ml R/ c € 8,95 €

37,5 ml 200 mg / 5 ml R/ c € 11,15 €

11.5.2.8.3. Referenties

- Pneumonie communautaire chez un adulte - Premiers Choix Prescrire, actualisation septembre 2018 Rev Prescrire 2019 ; 39 (423) : 68
- Smith, S. M., Fahey, T., Smucny, J., & Becker, L. A. (2017). Antibiotics for acute bronchitis. *The Cochrane database of systematic reviews*, 6, Cd000245. doi:10.1002/14651858.CD000245.pub4
- Laopaiboon, M., Panpanich, R., & Swa Mya, K. (2015). Azithromycin for acute lower respiratory tract infections. *The Cochrane database of systematic reviews*(3), Cd001954.



doi:10.1002/14651858.CD001954.pub4

- Pakhale, S., Mulpuru, S., Verheij, T. J., Kochen, M. M., Rohde, G. G., & Bjerre, L. M. (2014). Antibiotics for community-acquired pneumonia in adult outpatients. *The Cochrane database of systematic reviews*(10), Cd002109. doi:10.1002/14651858.CD002109.pub4
- NHG - Verheij ThJM, H. R., Prins JM, Salomé PhL, Bindels PJ, Ponsioen BP†, Sachs APE, Thiadens HA, Verlee E. (2013). NHG standaard Acut hoesten (Eerste herziening).
- Maggie McNally, James Curtain, Kirsty K O'Brien, Borislav D Dimitrov and Tom Fahey. Validity of British Thoracic Society guidance (the CRB-65 rule) for predicting the severity of pneumonia in general practice: systematic review and meta-analysis. *Br J Gen Pract* 2010; 60 (579): e423-e433. DOI: <https://doi.org/10.3399/bjgp10X532422>

11.5.2.9. Acute exacerbatie van chronisch obstructief longlijden (COPD)

Een exacerbatie van COPD kan zowel viraal als bacterieel zijn. Bij een niet-gecompliceerde exacerbatie is 70% van de patiënten binnen de vier weken genezen zonder antibiotica.

11.5.2.9.1. Plaats van antibiotica

Antibiotica zijn in de regel dus niet geïndiceerd bij een acute exacerbatie van COPD (GRADE 1A)

Antibiotica zijn wel geïndiceerd bij:

-
-
-
-
-

Dringende hospitalisatie is noodzakelijk bij aanwezigheid ≥ 1 alarmsymptoom:

- tekenen van uitputting
- cyanose
- bewustzijnsdaling

Hospitalisatie is noodzakelijk bij een ernstige COPD-exacerbatie (met mogelijke aanwezigheid van volgende symptomen: dyspnee in rust; gebruik hulpademhalingspijpen; ademhalingsfrequentie >30 /min; hartslag >120 /min; zuurstofsaturatie $\leq 90\%$), wanneer:

-
-
-
-


11.5.2.9.2. Antimicrobiële behandeling



Eerste keuze

Posol.

acute exacerbatie van chronisch obstructief longlijden (COPD)

- **amoxicilline-clavulaanzuur oraal**
 - 3x 875 mg per dag gedurende 5 dagen

AMOCLANEEG (EG) 
amoxicilline 500 mg
clavulaanzuur (kalium) 125 mg

filmomh. tabl.
16 x R/c  11,18 €
30 x R/c  16,01 €

amoxicilline 875 mg
clavulaanzuur (kalium) 125 mg
filmomh. tabl. (deelb. niet kwantit.)



10 x R/ c € 10,70 €
 20 x R/ c € 15,22 €
 susp. (pdr., zakjes)
 20 x R/ c € 15,22 €
 amoxicilline 250 mg / 5 ml
 clavulaanzuur (kalium) 62,5 mg / 5 ml
 siroop susp. (pdr.)
 100 ml R/ c € 10,88 €

AMOCLANEUROGENERICS (EG)
 amoxicilline 875 mg
 clavulaanzuur (kalium) 125 mg
 filmomh. tabl. (deelb. niet kwantit.)
 20 x R/ c € 15,22 €

AMOXICILLIN / CLAVULANIC ACID AB
(Aurobindo)
 amoxicilline 500 mg
 clavulaanzuur (kalium) 125 mg
 filmomh. tabl.

16 x R/ c € 11,18 €
 amoxicilline 875 mg
 clavulaanzuur (kalium) 125 mg
 filmomh. tabl. (deelb. niet kwantit.)
 10 x R/ c € 10,39 €
 20 x R/ c € 14,51 €

AMOXICLAV SANDOZ (Sandoz)
 amoxicilline 500 mg
 clavulaanzuur (kalium) 125 mg
 omh. tabl. (deelb. niet kwantit.)
 16 x R/ c € 10,93 €
 30 x R/ c € 15,52 €
 amoxicilline 875 mg
 clavulaanzuur (kalium) 125 mg
 tabl. (deelb. niet kwantit.)
 10 x R/ c € 10,62 €
 20 x R/ c € 14,96 €
 amoxicilline 250 mg / 5 ml

clavulaanzuur (kalium) 62,5 mg / 5 ml
 siroop susp. (pdr.)
 100 ml R/ c € 10,92 €

AUGMENTIN (GSK)
 amoxicilline 500 mg
 clavulaanzuur (kalium) 125 mg
 filmomh. tabl. (deelb. niet kwantit.)
 16 x R/ c € 11,18 €
 susp. (pdr., zakjes)
 16 x R/ c € 15,37 €
 amoxicilline 875 mg
 clavulaanzuur (kalium) 125 mg
 filmomh. tabl. (deelb. niet kwantit.)
 10 x R/ c € 10,70 €
 20 x R/ c € 15,22 €
 amoxicilline 250 mg / 5 ml
 clavulaanzuur (kalium) 62,5 mg / 5 ml
 siroop susp. (pdr.)
 80 ml R/ c € 12,29 €

Alternatief bij penicilline-allergie

Posol.

acute exacerbatie van chronisch obstructief longlijden (COPD)

- **moxifloxacin oraal**
- 400 mg per dag in 1 gift gedurende 5 dagen

AVELOX (Bayer)
 moxifloxacin (hydrochloride)
 filmomh. tabl.
 10 x 400 mg R/ c € 22,62 €

MOXIFLOXACIN AB (Aurobindo)
 moxifloxacin (hydrochloride)
 filmomh. tabl.
 5 x 400 mg R/ c € 14,53 €
 10 x 400 mg R/ c € 23,36 €

MOXIFLOXACINE EG (EG)
 moxifloxacin (hydrochloride)
 filmomh. tabl.
 5 x 400 mg R/ c € 14,54 €
 10 x 400 mg R/ c € 23,36 €

MOXIFLOXACINE TEVA (Teva)
 moxifloxacin
 filmomh. tabl.
 7 x 400 mg R/ c € 18,09 €

14 x 400 mg R/ c € 29,67 €

MOXIFLOXACIN SANDOZ (Sandoz)
 moxifloxacin (hydrochloride)
 filmomh. tabl.
 5 x 400 mg R/ c € 14,11 €
 7 x 400 mg R/ c € 17,53 €
 10 x 400 mg R/ c € 22,56 €
 14 x 400 mg R/ c € 29,14 €

11.5.2.9.3. Referenties

- Butler CC, Gillespie D, White P, et al. C-Reactive Protein Testing to Guide Antibiotic Prescribing for COPD Exacerbations. *N Engl J Med.* 2019 Jul 11;381(2):111-120. doi:10.1056/NEJMoa1803185.
- Exacerbation d'une BPCO légère à modérée. Antibiothérapie rarement justifié *Rev Prescrire* 2018 ; 38 (420) : 756-759 En quelques mots
- Vollenweider DJ, Frei A, Steurer-Stey CA, Garcia-Aymerich J, Puhan MA. Antibiotics for exacerbations of chronic obstructive pulmonary disease. *Cochrane Database of Systematic Reviews* 2018, Issue 10. Art. No.: CD010257. DOI: 10.1002/14651858.CD010257.pub2
- NHG-Standaard COPD (Derde herziening) Snoeck-Stroband JB, Schermer TRJ, Van Schayck CP, Muris JW, Van der Molen T, In 't Veen JCCM, Chavannes NH, Broekhuizen BDL, Barnhoorn MJM, Smeele I, Geijer RMM, Tuut MK. *Huisarts Wet* 2015;58(4):198-211.
- Miravittles M, Soler-Cataluña JJ, Calle M, Soriano JB. Treatment of COPD by clinical phenotypes: putting old



evidence into clinical practice. Eur Respir J 2013;41:1252-6.

11.5.2.10. Influenza (seizoensgriep)

Antivirale middelen (oseltamivir) zijn niet geïndiceerd voor de behandeling of profylaxe van de griep gezien de negatieve kosten/baten balans (GRADE 1A).

Van primordiaal belang blijft preventie van influenza infectie bij risicogroepen door vaccinatie.

U kan ook de lijst van risicopersonen waarvoor griepvaccinatie wordt aangeraden uit de aanbeveling 'Vaccinatie tegen seizoensgebonden griep'

11.5.2.10.1. Referenties

- Hoge Gezondheidsraad. Vaccinatie tegen seizoensgebonden griep' winterseizoen 2018-2019. https://www.health.belgium.be/sites/default/files/uploads/fields/fpshealth_theme_file/hgr_9488_seizoensgriep_2018-19_0.pdf
- WOREL. Mokrane S., Delvaux, N. & Schetgen, M. (2018). Preventie van influenza in de huisartspraktijk. Herziening.
- Jefferson T, Jones MA, Doshi P, Del Mar CB, Hama R, Thompson MJ, Spencer EA, Onakpoya IJ, Mahtani KR, Nunan D, Howick J, Heneghan CJ. Neuraminidase inhibitors for preventing and treating influenza in adults and children. *Cochrane Database of Systematic Reviews* 2014, Issue 4. Art. No.: CD008965. DOI: 10.1002/14651858.CD008965.pub4.
- Michiels B. Doeltreffendheid van oseltamivir bij volwassenen met griep. Minerva bondig 15/10/2013.

11.5.2.11. Verkoudheid

Antibiotica zijn niet geïndiceerd bij verkoudheid (GRADE 1A).

Er is op dit ogenblik evenmin een antiviraal middel beschikbaar waarvan aangetoond werd dat het verkoudheden en/of complicaties kan voorkomen of leidt tot een sneller hervatten van de dagelijkse activiteiten. **Bijgevolg is er geen indicatie om antivirale middelen te gebruiken** (GRADE 1C*).

11.5.2.11.1. Referenties

- Kenealy, T., & Arroll, B. (2013). Antibiotics for the common cold and acute purulent rhinitis. The Cochrane database of systematic reviews(6), Cd000247. doi:10.1002/14651858.CD000247.pub3
- Harris, A. M., Hicks, L. A., & Qaseem, A. (2016). Appropriate Antibiotic Use for Acute Respiratory Tract Infection in Adults: Advice for High-Value Care From the American College of Physicians and the Centers for Disease Control and Prevention. *Annals of internal medicine*, 164(6), 425-434. doi:10.7326/m15-1840

11.5.2.12. Pertussis (kinkhoest)

11.5.2.12.1. Plaats van antibiotica

Kinkhoest kan een ernstig tot fataal verloop kennen bij zuigelingen tot 1 jaar. **Antibiotica hebben echter geen effect op het klinisch verloop bij een pertussis-infectie** (GRADE 1A). Preventie via adequate vaccinatie en kringvaccinatie is bijgevolg cruciaal (GRADE 1C*) bij zuigelingen vanaf 2 maanden en bij aanstaande moeders tussen week 24 en week 32 van de zwangerschap (ongeacht of de vrouw voordien een herhalingsinenting kreeg).

Opgelet: Zuigelingen met pertussis worden gehospitaliseerd voor ondersteunende therapie (GRADE 1C).*

In geval van een bewezen pertussis-uitbraak (vb. in kinderdagverblijven) kunnen antibiotica **verdere verspreiding van de pertussis-infectie voorkomen** (GRADE 1A) door behandeling van patiënten met bevestigde diagnose van pertussis waarbij de symptomen minder dan drie tot vier weken aanwezig zijn.



11.5.2.12.2. Antimicrobiële behandeling

Eerste keuze (GRADE 1C*)

Posol.

pertussis (kinkhoest)

- **azithromycine oraal**
 - kind: 10 mg/kg in 1 gift voor de 1ste dag, dan 5 mg/kg/dag in 1 gift gedurende 4 dagen
 - volwassene: 500 mg per dag in 1 gift gedurende 3 dagen

AZITHROMYCIN AB (Aurobindo)

azithromycine

filmomh. tabl.

6 x 250 mg R/ c € 10,44 €

12 x 250 mg R/ c € 15,19 €

filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)

3 x 500 mg R/ c € 10,44 €

6 x 500 mg R/ c € 15,03 €

AZITHROMYCINE EG (EG)

azithromycine

filmomh. tabl.

6 x 250 mg R/ c € 10,44 €

12 x 250 mg R/ c € 15,19 €

24 x 250 mg R/ c ▶ € 20,90 €

filmomh. tabl. (deelb. niet kwantit.)

3 x 500 mg R/ c € 10,44 €

6 x 500 mg R/ c € 15,03 €

24 x 500 mg R/ c ▶ € 40,63 €

siroop susp. (pdr.)

15 ml 200 mg / 5 ml R/ c € 9,60 €

€

22,5 ml 200 mg / 5 ml R/ c € 11,56 €

11,56 €

37,5 ml 200 mg / 5 ml R/ c € 11,42 €

11,42 €

AZITHROMYCINE SANDOZ (Sandoz)

azithromycine

filmomh. tabl.

6 x 250 mg R/ c € 10,22 €

12 x 250 mg R/ c € 14,72 €

24 x 250 mg R/ c ▶ € 20,18 €

filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)

3 x 500 mg R/ c € 10,22 €

6 x 500 mg R/ c € 14,58 €

12 x 500 mg R/ c ▶ € 20,18 €

24 x 500 mg R/ c ▶ € 33,25 €

siroop susp. (pdr.)

15 ml 200 mg / 5 ml R/ c € 9,60 €

€

37,5 ml 200 mg / 5 ml R/ c € 11,42 €

11,42 €

AZITHROMYCINE TEVA (Teva)

azithromycine

filmomh. tabl.

6 x 250 mg R/ c € 10,44 €

12 x 250 mg R/ c € 15,19 €

filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)

3 x 500 mg R/ c € 10,44 €

6 x 500 mg R/ c € 15,03 €

ZITROMAX (Pfizer)

azithromycine

filmomh. tabl.

6 x 250 mg R/ c € 10,22 €

filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)

3 x 500 mg R/ c € 10,22 €

siroop susp. (pdr.)

15 ml 200 mg / 5 ml R/ c € 8,44 €

€

22,5 ml 200 mg / 5 ml R/ c € 8,95 €

8,95 €

37,5 ml 200 mg / 5 ml R/ c € 11,15 €

11,15 €

Tweede keuze

Posol.

pertussis (kinkhoest)

- **co-trimoxazol**
 - kind: 40/8 mg/kg per dag in 2 giften gedurende 7 dagen
 - volwassene: 1600/320 mg in 2 giften gedurende 7 dagen

BACTRIM (Eumedica)

sulfamethoxazol 800 mg

trimethoprim 160 mg

tabl. (deelb. kwantit.) Forte

10 x R/ c € 8,55 €

EUSAPRIM (Aspen)

sulfamethoxazol 800 mg

trimethoprim 160 mg



tabl. (deelb. kwantit.) Forte

10 x R/ c € 8,55 €

sulfamethoxazol 200 mg / 5 ml

trimethoprim 40 mg / 5 ml

siroop susp.

100 ml R/ 5,27 €

11.5.2.12.3. Referenties

- Michiels B. Kinkhoestvaccin tijdens de zwangerschap. Minerva bondig 17/12/2018.
- Hoge Gezondheidsraad. (2014). *Vaccinatie tegen kinkhoest*. Retrieved from https://www.health.belgium.be/sites/default/files/uploads/fields/fpshealth_theme_file/13036470/Vaccinatie%20tegen%20kinkhoest%20%28april%202014%29%20%28HGR%209110%29.pdf
- NHG- Verheij ThJM, H. R., Prins JM, Salomé PhL, Bindels PJ, Ponsioen BP†, Sachs APE, Thiadens HA, Verlee E. (2013). NHG standaard Acut hoesten (Eerste herziening).
- Altunaiji, S., Kukuruzovic, R., Curtis, N., & Massie, J. (2007). Antibiotics for whooping cough (pertussis). *The Cochrane database of systematic reviews*(3), Cd004404. doi:10.1002/14651858.CD004404.pub3

11.5.3. Huid en weke delen

11.5.3.1. Acne

11.5.3.1.1. Plaats van antibiotica

Niet-antibiotische middelen zijn de basisbehandeling voor elke vorm van acne en worden in geval van het opstarten van een antibiotische behandeling geassocieerd om **resistentievorming** te vermijden en het behandelings-effect te verhogen (GRADE 1A).

Comedonen acne wordt enkel met niet-antibiotische topische middelen behandeld (GRADE 1A).

Bij milde tot matige papulopustuleuze acne kunnen hieraan lokale antibiotica worden toegevoegd. (GRADE 1A).

Bij ernstige papulopustuleuze acne kan direct gestart worden met orale antibiotica (GRADE 1A). Ook deze moeten worden gecombineerd met lokale niet-antibiotische behandeling.

11.5.3.1.2. Antimicrobiële behandeling

Lokale behandeling

De specialiteit **Zindaclin®** is niet meer op de markt sinds september 2025.

Posol.

acne

- **clindamycine 1%** (*Zindaclin® is niet meer gecommmercialiseerd. Een magistrale bereiding van 1,5% is mogelijk*)
 - 1 applicatie per dag – minimum 6 weken tot maximum 4 maanden
- *alternatief (maar minder effectief wegens resistentievorming): erythromycine 2% (magistraal)*
 - 1 applicatie per dag – minimum 6 weken tot maximum 4 maanden

Orale behandeling

Posol.

acne

- **azithromycine 500 mg**
 - in 1 gift – 1x/week - minimum 6 weken tot maximum 3 maanden
- **doxycycline 100 mg per dag in 1 gift**
 - minimum 6 weken tot maximum 3 maanden



AZITHROMYCIN AB (Aurobindo)

azithromycine

filmomh. tabl.

6 x 250 mg R/ c € 10,44 €

12 x 250 mg R/ c € 15,19 €

filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)

3 x 500 mg R/ c € 10,44 €

6 x 500 mg R/ c € 15,03 €

AZITHROMYCINE EG (EG)

azithromycine

filmomh. tabl.

6 x 250 mg R/ c € 10,44 €

12 x 250 mg R/ c € 15,19 €

24 x 250 mg R/ c € 20,90 €

filmomh. tabl. (deelb. niet kwantit.)

3 x 500 mg R/ c € 10,44 €

6 x 500 mg R/ c € 15,03 €

24 x 500 mg R/ c € 40,63 €

siroop susp. (pdr.)

15 ml 200 mg / 5 ml R/ c € 9,60 €

22,5 ml 200 mg / 5 ml R/ c € 11,56 €

37,5 ml 200 mg / 5 ml R/ c € 11,42 €

AZITHROMYCINE SANDOZ (Sandoz)

azithromycine

filmomh. tabl.

6 x 250 mg R/ c € 10,22 €

12 x 250 mg R/ c € 14,72 €

24 x 250 mg R/ c € 20,18 €

filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)

3 x 500 mg R/ c € 10,22 €

6 x 500 mg R/ c € 14,58 €

12 x 500 mg R/ c € 20,18 €

24 x 500 mg R/ c € 33,25 €

siroop susp. (pdr.)

15 ml 200 mg / 5 ml R/ c € 9,60 €

37,5 ml 200 mg / 5 ml R/ c € 11,42 €

AZITHROMYCINE TEVA (Teva)

azithromycine

filmomh. tabl.

6 x 250 mg R/ c € 10,44 €

12 x 250 mg R/ c € 15,19 €

filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)

3 x 500 mg R/ c € 10,44 €

6 x 500 mg R/ c € 15,03 €

DOXYCYCLINE EG (EG)

doxycycline

tabl. (deelb. niet kwantit.)

10 x 100 mg R/ c € 8,69 €

10 x 200 mg R/ c € 11,08 €

DOXYCYCLINE SANDOZ (Sandoz)

doxycycline

tabl. (deelb. kwantit.)

10 x 100 mg R/ c € 7,94 €

VIBRATAB (Pfizer)

doxycycline

tabl. (deelb. kwantit.)

10 x 100 mg R/ c € 8,73 €

ZITROMAX (Pfizer)

azithromycine

filmomh. tabl.

6 x 250 mg R/ c € 10,22 €

filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)

3 x 500 mg R/ c € 10,22 €

siroop susp. (pdr.)

15 ml 200 mg / 5 ml R/ c € 8,44 €

22,5 ml 200 mg / 5 ml R/ c € 8,95 €

37,5 ml 200 mg / 5 ml R/ c € 11,15 €

11.5.3.1.3. Referenties

- Acné - Premiers Choix Prescrire, actualisation novembre 2018. Rev Prescrire 2019 ; 39 (424) : 120
- Kim, J.E., et al., Comparison of the Efficacy of Azithromycin Versus Doxycycline in Acne Vulgaris: A Meta-Analysis of Randomized Controlled Trials. *Annals of Dermatology*, 2018. 30(4): p. 417-426.
- Acne - Nationale richtlijn – 2017. <https://www.ebpnet.be/nl/pages/display.aspx?ebmid=ebm0114b>
- NHG - Bruinsma M, J. A., De Ruijter W, Verhoeven ICL, Verstappen V, Van Vugt SF, Wiersma TJ, Van der Zee HH. (2017). NHG-Standaard Acne (Derde herziening).
- Zaenglein, A.L., et al., Guidelines of care for the management of acne vulgaris. *Journal of the American Academy of Dermatology*, 2016. 74(5): p. 945-973.e33.

11.5.3.2. Impetigo

11.5.3.2.1. Plaats van antibiotica

Bij beperkte letsels volstaat behandeling met een topisch antibioticum (GRADE 1A). Bij uitgebreide letsels, falen van de lokale behandeling, adenopathieën of systemische symptomen, worden antibiotica per os gebruikt (GRADE 1C*).

Bij frequent recidiverende of therapieresistente infecties of bij aantasting van meerdere gezinsleden moet een staal genomen worden voor opsporing van MRSA of PantonValentineLeukocidine-producerende (PVL+) *S. aureus* (GRADE 1C*). De keuze van het antibioticum gebeurt dan verder op basis van het antibiogram. Bij dragerschap van MRSA of PVL+ *S. aureus* kan dekolonisatie bij patiënt en gezinsleden aangewezen zijn. Het verdere beleid hiervoor wordt beschreven in het hoofdstuk *S. aureus* en MRSA.



11.5.3.2.2. Antimicrobiële behandeling

11.5.3.2.2.1. Lokale behandeling

Eerste keuze

Posol.
impetigo

- **fusidinezuur 2%**
- 2 tot 4 applicaties per dag gedurende 7 dagen

AFFUSINE (Will-Pharma)

fusidinezuur
crème

15 g 20 mg / 1 g R/ 8,25 €
30 g 20 mg / 1 g R/ 14,95 €

FUCIDIN (Leo)

fusidinezuur
crème

15 g 20 mg / 1 g R/ 8,75 €
30 g 20 mg / 1 g R/ 15,75 €

FUSIDINE TEVA (Teva)

fusidinezuur
crème

15 g 20 mg / 1 g R/ 7,60 €

Indien patiënt een gekende MRSA-drager is

Posol.
impetigo

- **mupirocine 2%**
- 3 applicaties per dag gedurende 7 dagen

Opgelet: mupirocine wordt voorbehouden voor decontaminatie van **MRSA-dragerschap in gezondheidsinstellingen** en niet gebruikt voor behandeling van impetigo bij patiënten die geen gekend MRSA-drager zijn.

BACTROBAN (GSK)

mupirocine
zalf

15 g 20 mg / 1 g R/ 9,43 €

11.5.3.2.2.2. Orale behandeling

Eerste keuze

Posol.
impetigo

- **flucloxacilline oraal**
- kind: 25-50 mg/kg per dag in 3 of 4 giften gedurende 7 dagen
- volwassene: 1-2 g per dag in 3 of 4 giften gedurende 7 dagen

FLOXAPEN (Aurobindo)

flucloxacilline (natrium)
harde caps.

16 x 500 mg R/ c 14,70 €
32 x 500 mg R/ c 23,65 €

FLOXAPEN (Aurobindo)

flucloxacilline (natrium)
inj./inf. oploss. (pdr.) i.m./i.v. [flac.]

10 x 1 g U.H. [15 €]

FLUCLOXACILLINE FRESENIUS KABI (Fresenius Kabi)

flucloxacilline (natrium)
inj./inf. oploss. (pdr.) i.m./i.v. [flac.]
10 x 1 g U.H. [16 €]

STAPHYCID (Trenker)

flucloxacilline (natrium)
harde caps.

16 x 500 mg R/ c 14,70 €
32 x 500 mg R/ c 23,65 €

flucloxacilline (magnesium)
siroop susp. (pdr.)

80 ml 250 mg / 5 ml R/ c 13,92 €



Alternatief

Posol.
impetigo

- **cefadroxil oraal**
 - kind: 30 mg/kg per dag in 2 of 3 giften gedurende 7 dagen
 - volwassene: 2 g per dag in 2 giften gedurende 7 dagen
- **cefalexine oraal**
 - volwassene: 1-4 g per dag in 2 tot 4 giften gedurende 7 dagen

CEFADROXIL SANDOZ (Sandoz)

cefadroxil
harde caps.
16 x 500 mg R/ c 8,68 €

cefadroxil
siroop susp. (pdr.)
80 ml 250 mg / 5 ml R/ c 23,90 €
80 ml 500 mg / 5 ml R/ c 25,67 €

KEFORAL (Eurocept)

cefalexine
tabl. (deelb. kwantit.)
20 x 500 mg R/ c 15,59 €

DURACEF (Cophana)

Alternatief bij IgE-gemedieerde penicilline-allergie of indien de patiënt een bekende MRSA-drager is (keuze volgens antibiogram)

Posol.
impetigo

- **azithromycine oraal**
 - kind: 10 mg/kg 1ste dag, dan 5 mg/kg per dag gedurende 4 dagen
 - volwassene: 500 mg per dag gedurende 3 dagen
- **clindamycine oraal**
 - kind: 20mg/kg per dag in 3 of 4 giften gedurende 7 dagen
 - volwassene: 1800 mg per dag in 3 tot 4 giften gedurende 7 dagen

AZITHROMYCIN AB (Aurobindo)

azithromycine
filmomh. tabl.
6 x 250 mg R/ c 10,44 €
12 x 250 mg R/ c 15,19 €
filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)
3 x 500 mg R/ c 10,44 €
6 x 500 mg R/ c 15,03 €

AZITHROMYCINE EG (EG)

azithromycine
filmomh. tabl.
6 x 250 mg R/ c 10,44 €
12 x 250 mg R/ c 15,19 €
24 x 250 mg R/ c 20,90 €
filmomh. tabl. (deelb. niet kwantit.)
3 x 500 mg R/ c 10,44 €
6 x 500 mg R/ c 15,03 €
24 x 500 mg R/ c 40,63 €
siroop susp. (pdr.)

15 ml 200 mg / 5 ml R/ c 9,60 €
22,5 ml 200 mg / 5 ml R/ c 11,56 €
37,5 ml 200 mg / 5 ml R/ c 11,42 €

AZITHROMYCINE SANDOZ (Sandoz)

azithromycine
filmomh. tabl.
6 x 250 mg R/ c 10,22 €
12 x 250 mg R/ c 14,72 €
24 x 250 mg R/ c 20,18 €
filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)
3 x 500 mg R/ c 10,22 €
6 x 500 mg R/ c 14,58 €
12 x 500 mg R/ c 20,18 €
24 x 500 mg R/ c 33,25 €
siroop susp. (pdr.)
15 ml 200 mg / 5 ml R/ c 9,60 €

37,5 ml 200 mg / 5 ml R/ c 11,42 €

AZITHROMYCINE TEVA (Teva)

azithromycine
filmomh. tabl.
6 x 250 mg R/ c 10,44 €
12 x 250 mg R/ c 15,19 €
filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)
3 x 500 mg R/ c 10,44 €
6 x 500 mg R/ c 15,03 €

CLINDAMYCINE EG (EG)

clindamycine (hydrochloride)
harde caps.
16 x 300 mg R/ c 11,77 €
32 x 300 mg R/ c 17,88 €

CLINDAMYCIN SANDOZ (Sandoz)

clindamycine (hydrochloride)
harde caps.



16 x 150 mg R/ c € 9,28 €
16 x 300 mg R/ c € 11,49 €
20 x 300 mg R/ c € 15,75 €
32 x 300 mg R/ c € 17,28 €

DALACIN C (Pfizer)
clindamycine (hydrochloride)
harde caps.

16 x 150 mg R/ c € 9,29 €
16 x 300 mg R/ c € 11,49 €
ZITROMAX (Pfizer)
azithromycine
filmomh. tabl.
6 x 250 mg R/ c € 10,22 €
filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)

3 x 500 mg R/ c € 10,22 €
siroop susp. (pdr.)
15 ml 200 mg / 5 ml R/ c € 8,44 €
22,5 ml 200 mg / 5 ml R/ c € 8,95 €
37,5 ml 200 mg / 5 ml R/ c € 11,15 €

11.5.3.2.3. Referenties

- Impétigo. Mesures d'hygiène et souvent mupirocine cutanée. La Revue Prescrire, Février 2018, Tome 38 N° 421
- RIZIV (2016). Het rationeel gebruik van de antibiotica bij het kind in de ambulante zorg. Consensusvergadering 2 juni 2016. Juryrapport - volledige tekst (lange versie). https://www.riziv.fgov.be/SiteCollectionDocuments/consensus_lange_tekst_20160602.pdf
- Edge, R. and C. Argaez, CADTH Rapid Response Reports, in Topical Antibiotics for Impetigo: A Review of the Clinical Effectiveness and Guidelines. 2017, Canadian Agency for Drugs and Technologies in Health. Copyright (c) 2017 Canadian Agency for Drugs and Technologies in Health.: Ottawa (ON).
- MRSA colonisation (eradicating colonisation in people without active /invasive infection. Bralder, S.F. BMJ Clin Evid, 2011, 2011 : 0923. <https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pmc/articles/PMC3217659/>
- MRSA: treating people with infection. Nathwani D., Davey P. G., and Marwick C. A. BMJ Clin Evid, 2011, 2010 :0922. <https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pmc/articles/PMC3217712/>

11.5.3.3. Cellulitis en erysipelas

11.5.3.3.1. Plaats van antibiotica

Een antibiotische behandeling is steeds aangewezen. Bij uitgebreide systemische tekenen van infectie, bij immunogecompromitteerde patiënten en bij kinderen onder de 3 jaar is hospitalisatie voor IV-antibiotherapie en monitoring aangewezen (GRADE 1C*).

11.5.3.3.2. Antimicrobiële behandeling

Eerste keuze

Posol.

cellulitis en erysipelas

- **flucloxacilline oraal**
 - kind: 25-50mg/kg per dag in 3 of 4 giften gedurende 10 dagen
 - volwassene: 2 g per dag in 4 giften gedurende 10 dagen

Opgelet: Aangezien het zeer moeilijk is om op klinische basis een onderscheid te maken tussen infectie door streptokokken of stafylokokken, geven de experts de voorkeur aan flucloxacilline. Bij klinisch vermoeden van streptokokkeninfectie kan penicilline gebruikt worden. Indien er na 48 uur onvoldoende beterschap is, moet alsnog overgeschakeld worden naar flucloxacilline.

FLOXAPEN (Aurobindo)

flucloxacilline (natrium)

harde caps.

16 x 500 mg R/ c € 14,70 €
32 x 500 mg R/ c € 23,65 €

**STAPHYCID (Trenker)**

flucloxacilline (natrium)

harde caps.

16 x 500 mg R/ c € 14,70 €

32 x 500 mg R/ c € 23,65 €

flucloxacilline (magnesium)

siroop susp. (pdr.)

80 ml 250 mg / 5 ml R/ c € 13,92 €

Alternatief (bij IgE-gemedieerde penicilline-allergie):*Posol.*

cellulitis en erysipelas

- **azithromycine oraal**
 - kind: 10 mg/kg per dag in 1 gift gedurende 3 dagen
 - volwassene: 500 mg per dag in 1 gift gedurende 3 dagen
- **clindamycine oraal**
 - kind: 20 mg/kg per dag in 3 of 4 giften gedurende 10 dagen
 - volwassene: 1800 mg per dag in 3 tot 4 giften gedurende 10 dagen

Clindamycine siroop is niet meer beschikbaar sinds mei 2020. Indien clindamycine noodzakelijk is bij een kind, kan het magistraal worden voorgeschreven:

- R/ Clindamycinehydrochloride gelules met xxx mg clindamycine TMF
- DT/ xxx gel
- S/ 3x/dag 1 gelule (gelules openen en poeder innemen met water of voedsel) gedurende xxx dagen
- (bij een dosering van 25mg clindamycine/kg/dag in 3 giften komt dit voor een kind van 12 kg overeen met 100 mg clindamycine/gelule)

AZITHROMYCIN AB (Aurobindo)

azithromycine

filmomh. tabl.

6 x 250 mg R/ c € 10,44 €

12 x 250 mg R/ c € 15,19 €

filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)

3 x 500 mg R/ c € 10,44 €

6 x 500 mg R/ c € 15,03 €

AZITHROMYCINE EG (EG)

azithromycine

filmomh. tabl.

6 x 250 mg R/ c € 10,44 €

12 x 250 mg R/ c € 15,19 €

24 x 250 mg R/ c € 20,90 €

filmomh. tabl. (deelb. niet kwantit.)

3 x 500 mg R/ c € 10,44 €

6 x 500 mg R/ c € 15,03 €

24 x 500 mg R/ c € 40,63 €

siroop susp. (pdr.)

15 ml 200 mg / 5 ml R/ c € 9,60 €

€

22,5 ml 200 mg / 5 ml R/ c € 11,56 €

11,56 €

37,5 ml 200 mg / 5 ml R/ c € 11,42 €

11,42 €

AZITHROMYCINE SANDOZ (Sandoz)

azithromycine

filmomh. tabl.

6 x 250 mg R/ c € 10,22 €

12 x 250 mg R/ c € 14,72 €

24 x 250 mg R/ c € 20,18 €

filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)

3 x 500 mg R/ c € 10,22 €

6 x 500 mg R/ c € 14,58 €

12 x 500 mg R/ c € 20,18 €

24 x 500 mg R/ c € 33,25 €

siroop susp. (pdr.)

15 ml 200 mg / 5 ml R/ c € 9,60 €

€

37,5 ml 200 mg / 5 ml R/ c € 11,42 €

11,42 €

AZITHROMYCINE TEVA (Teva)

azithromycine

filmomh. tabl.

6 x 250 mg R/ c € 10,44 €

12 x 250 mg R/ c € 15,19 €

filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)

3 x 500 mg R/ c € 10,44 €

6 x 500 mg R/ c € 15,03 €

CLINDAMYCINE EG (EG)

clindamycine (hydrochloride)

harde caps.

16 x 300 mg R/ c € 11,77 €

32 x 300 mg R/ c € 17,88 €

CLINDAMYCIN SANDOZ (Sandoz)

clindamycine (hydrochloride)

harde caps.

16 x 150 mg R/ c € 9,28 €

16 x 300 mg R/ c € 11,49 €

20 x 300 mg R/ c € 15,75 €

32 x 300 mg R/ c € 17,28 €

DALACIN C (Pfizer)



clindamycine (hydrochloride)
harde caps.

16 x 150 mg R/ c € 9,29 €
16 x 300 mg R/ c € 11,49 €

ZITROMAX (Pfizer)

azithromycine
filmomh. tabl.

6 x 250 mg R/ c € 10,22 €
filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)
3 x 500 mg R/ c € 10,22 €
siroop susp. (pdr.)

15 ml 200 mg / 5 ml R/ c € 8,44 €

22,5 ml 200 mg / 5 ml R/ c € 8,95 €

37,5 ml 200 mg / 5 ml R/ c € 11,15 €

11.5.3.3.3. Referenties

- Premiers Choix Prescrire. Erysipèle de jambe chez un adulte. Actualisation août 2018.
- NHG - Bons SCS, B. M., Draijer LW, Koning S, Mulder L, Warnier MJ, Wichers IM. (2017). NHG-Standaard Bacteriële huidinfecties (Tweede herziening).
- RIZIV (2016). Het rationeel gebruik van de antibiotica bij het kind in de ambulante zorg. Consensusvergadering 2 juni 2016. Juryrapport - volledige tekst (lange versie). https://www.riziv.fgov.be/SiteCollectionDocuments/consensus_lange_tekst_20160602.pdf
- Ferreira, A., M.J. Bolland, and M.G. Thomas, Meta-analysis of randomised trials comparing a penicillin or cephalosporin with a macrolide or lincosamide in the treatment of cellulitis or erysipelas. Infection, 2016. 44(5): p. 607-15.

11.5.3.4. Bijtwenden

11.5.3.4.1. Plaats van antibiotica

Deze aanbevelingen beperken zich tot beten van katten, honden of mensen.

1. Antibioticumprofylaxe dient gegeven te worden in volgende gevallen:

- bijtwenden aan hand/pols, been/voet, genitaliën of gelaat (GRADE 1B)
- diepe prikbeten en kneusbijtwenden (GRADE 1C*)
- patiënten uit risicogroepen: immunogecompromitteerde patiënten, verhoogd risico op endocarditis of op infectie van een gewrichtsprothese (GRADE 1C*)
- indien de wonde direct gehecht wordt

2. Een bijtwindinfectie dient altijd met antibiotica behandeld te worden (GRADE 1C*).

Bij bijtwenden moet men steeds de vaccinatiestatus voor tetanus nakijken (indien nodig vaccineren) en het risico op rabiës evalueren.

11.5.3.4.2. Antimicrobiële behandeling

Eerste keuze

Posol.

bijtwenden

- **amoxicilline-clavulaanzuur oraal**
 - kind: 30-40 mg/kg per dag in 3 giften gedurende 5 dagen (profylaxe) of 7 dagen (infectie)
 - volwassene: 1500 mg per dag in 3 giften gedurende 5 dagen (profylaxe) of 7 dagen (infectie)

AMOCLANEEG (EG)

amoxicilline 500 mg
clavulaanzuur (kalium) 125 mg
filmomh. tabl.

16 x R/ c € 11,18 €
30 x R/ c € 16,01 €

amoxicilline 250 mg / 5 ml
clavulaanzuur (kalium) 62,5 mg / 5 ml
siroop susp. (pdr.)

100 ml R/ c € 10,88 €

AMOXICILLIN AB (Aurobindo)

amoxicilline
disp. tabl. (deelb. kwantit.)
30 x 500 mg R/ c € 12,56 €

AMOXICILLIN / CLAVULANIC ACID AB
(Aurobindo)

amoxicilline 500 mg
clavulaanzuur (kalium) 125 mg
filmomh. tabl.

16 x R/ c € 11,18 €

AMOXICILLINE SANDOZ (Sandoz)



amoxicilline

disp. tabl. (deelb. niet kwantit.)

16 x 500 mg R/ c € 7,91 €

30 x 500 mg R/ c € 12,56 €

AMOXICLAV SANDOZ (Sandoz)

amoxicilline 125 mg / 5 ml

clavulaanzuur (kalium) 31,25 mg / 5 ml

siroop susp. (pdr.)

60 ml R/ c € 7,95 €

AMOXICLAV SANDOZ (Sandoz)

amoxicilline 500 mg

clavulaanzuur (kalium) 125 mg

omh. tabl. (deelb. niet kwantit.)

16 x R/ c € 10,93 €

30 x R/ c € 15,52 €

amoxicilline 250 mg / 5 ml

clavulaanzuur (kalium) 62,5 mg / 5 ml

siroop susp. (pdr.)

100 ml R/ c € 10,92 €

AUGMENTIN (GSK)

amoxicilline 500 mg

clavulaanzuur (kalium) 125 mg

filmomh. tabl. (deelb. niet kwantit.)

16 x R/ c € 11,18 €

susp. (pdr., zakjes)

16 x R/ c € 15,37 €

amoxicilline 250 mg / 5 ml

clavulaanzuur (kalium) 62,5 mg / 5 ml

siroop susp. (pdr.)

80 ml R/ c € 12,29 €

Alternatief bij IgE-gemedieerde penicilline-allergie

Posol.

bijtwonden

• volwassene

• **doxycycline + metronidazole oraal**

• **doxycycline:** 200 mg in 2 giften de eerste dag, vervolgens 100 mg per dag gedurende 4 dagen (profylaxe) of 6 dagen (infectie)

• **metronidazole:** 1500 mg in 3 giften gedurende 5 dagen (profylaxe) of 7 dagen (infectie)

• kind

• **co-trimoxazol + clindamycine oraal**

• **co-trimoxazol:** 30/6 mg/kg per dag in 2 giften gedurende 5 dagen (profylaxe) of 7 dagen (infectie)

• **clindamycine:** 25 mg/kg per dag in 3 - 4 giften gedurende 5 dagen (profylaxe) of 7 dagen (infectie)

Clindamycine siroop is niet meer beschikbaar sinds mei 2020. Indien clindamycine noodzakelijk is bij een kind, kan het magistraal worden voorgeschreven:

• R/ Clindamycinehydrochloride gelules met xxx mg clindamycine TMF

• DT/ xxx gel

• S/ 3x/dag 1 gelule (gelules openen en poeder innemen met water of voedsel) gedurende xxx dagen

• (bij een dosering van 25mg clindamycine/kg/dag in 3 giften komt dit voor een kind van 12 kg overeen met 100 mg clindamycine/gelule)

BACTRIM (Eumedica)

sulfamethoxazol 800 mg

trimethoprim 160 mg

tabl. (deelb. kwantit.) Forte

10 x R/ c € 8,55 €

16 x 300 mg R/ c € 11,49 €

20 x 300 mg R/ c € 15,75 €

32 x 300 mg R/ c € 17,28 €

DOXYCYCLINE SANDOZ (Sandoz)

doxycycline

tabl. (deelb. kwantit.)

10 x 100 mg R/ c € 7,94 €

CLINDAMYCINE EG (EG)

clindamycine (hydrochloride)

harde caps.

16 x 300 mg R/ c € 11,77 €

32 x 300 mg R/ c € 17,88 €

DALACIN C (Pfizer)

clindamycine (hydrochloride)

harde caps.

16 x 150 mg R/ c € 9,29 €

16 x 300 mg R/ c € 11,49 €

EFRACEA (Galderma)

doxycycline

harde caps. regul. afgifte

56 x 40 mg R/ 42,88 €

CLINDAMYCIN SANDOZ (Sandoz)

clindamycine (hydrochloride)

harde caps.

16 x 150 mg R/ c € 9,28 €

DOXYCYCLINE EG (EG)

doxycycline

tabl. (deelb. niet kwantit.)

10 x 100 mg R/ c € 8,69 €

10 x 200 mg R/ c € 11,08 €

EUSAPRIM (Aspen)

sulfamethoxazol 800 mg

trimethoprim 160 mg

tabl. (deelb. kwantit.) Forte

10 x R/ c € 8,55 €

sulfamethoxazol 200 mg / 5 ml



trimethoprim 40 mg / 5 ml
siroop susp.
100 ml R/ 5,27 €

FLAGYL (Memidis)
metronidazol
filmomh. tabl.
20 x 500 mg R/ b 8,12 €

VIBRATAB (Pfizer)
doxycycline
tabl. (deelb. kwantit.)
10 x 100 mg R/ c 8,73 €

11.5.3.4.3. Referenties

- Premiers Choix Prescrire. Morsure de chien ou de chat. Actualisation Mars 2018.
- NL – Richtlijnen voor anti-infectieuze behandeling in ziekenhuizen BAPCOC 2017
- NHG – Wichers IM, B. M. (2017). NHG-Behandelrichtlijn Traumatische wonden en bijtonden.
- Kwak, Y.G., et al., Clinical Guidelines for the Antibiotic Treatment for Community-Acquired Skin and Soft Tissue Infection. *Infection & Chemotherapy*, 2017. 49(4): p. 301-325.

11.5.3.5. Herpes labialis

11.5.3.5.1. Plaats van antivirale middelen

Herpes labialis is **zelflimiterend** binnen 8 tot 10 dagen.

Antivirale behandeling geeft iets sneller pijnverlichting (+/- een halve dag) en iets snellere genezing (+/- 1 dag) (GRADE 1B). Er is nagenoeg geen verschil in effect tussen lokale of perorale toediening. Lokale middelen krijgen bijgevolg de voorkeur wegens minder risico op potentieel ernstige bijwerkingen.

Preventie van recidieven van herpes labialis via lokale behandeling wordt niet aanbevolen wegens gebrek aan bewijs van effect. Bij immunogecompromitteerde patiënten of patiënten met heel frequente en heftige recidieven is er een beperkt effect van preventieve orale behandeling (GRADE 2B).

11.5.3.5.2. Antimicrobiële behandeling

Lokale behandeling

<i>Posol.</i> herpes labialis	aciclovir 5%
•	• om de 4 uur aanbrengen, gedurende minstens 4 dagen, zo nodig te verlengen tot maximum 10 dagen

ACICLOVIR EG (EG)
aciclovir
crème
15 g 50 mg / 1 g R/ 38,70 €
crème Labialis
2 g 50 mg / 1 g 7,90 €

ACICLOVIR GSK (GSK)
aciclovir
crème
10 g 50 mg / 1 g R/ 29,80 €

VIRATOP (Aurobindo)
aciclovir

crème
3 g 50 mg / 1 g 11,84 €

ZOVIRAX (Haleon)
aciclovir
crème Labialis
2 g 50 mg / 1 g 9,92 €

Orale behandeling

<i>Posol.</i> herpes labialis	valaciclovir
•	• 2x 2 g gedurende 1 dag

VALACICLOVIR AB (Aurobindo)
valaciclovir (hydrochloride)
filmomh. tabl.
10 x 500 mg R/ 17,99 €

42 x 500 mg R/ b 25,76 €
VALACICLOVIR SANDOZ (Sandoz)

valaciclovir (hydrochloride)
filmomh. tabl.
42 x 500 mg R/ b 26,81 €



ZELITREX (GSK)

valaciclovir (hydrochloride)
filmomh. tabl.

42 x 500 mg R/ b 54,29 €

Preventie van recidieven

Posol.

herpes labialis: preventie van recidieven

- **valaciclovir**
 - 500 mg in 1 gift, dagelijks, telkens na 6 maanden te herevalueren

VALACICLOVIR AB (Aurobindo)

valaciclovir (hydrochloride)
filmomh. tabl.

10 x 500 mg R/ 17,99 €
42 x 500 mg R/ b 25,76 €

VALACICLOVIR SANDOZ (Sandoz)

valaciclovir (hydrochloride)
filmomh. tabl.

42 x 500 mg R/ b 26,81 €

ZELITREX (GSK)

valaciclovir (hydrochloride)
filmomh. tabl.

42 x 500 mg R/ b 54,29 €

11.5.3.5.3. Referenties

- Premiers Choix Prescrire. Herpès labial chez un adulte. Actualisation Février 2018.
- NHG Behandelrichtlijn 2017 <https://www.nhg.org/themas/publicaties/nhg-behandelrichtlijn-koortslip-herpes-labialis>
- Chen, F., et al., Efficacy and safety of nucleoside antiviral drugs for treatment of recurrent herpes labialis: a systematic review and meta-analysis. Journal of oral pathology & medicine : official publication of the International Association of Oral Pathologists and the American Academy of Oral Pathology, 2017. 46(8): p. 561-568.
- Chi, C. C., Wang, S. H., Delamere, F. M., Wojnarowska, F., Peters, M. C., & Kanjirath, P. P. (2015). Interventions for prevention of herpes simplex labialis (cold sores on the lips). The Cochrane database of systematic reviews(8),

11.5.3.6. Varicella en herpes zoster (zona)

11.5.3.6.1. Varicella: plaats van antivirale middelen

Varicella is een zelflimiterende aandoening en verloopt meestal mild. Bij neonaten, oudere kinderen (vanaf 12 jaar), volwassenen, tijdens zwangerschap en bij immunogecompromitteerde patiënten is er een grotere kans op ernstig verloop en op complicaties.

Wanneer binnen 24 uur na de eruptie bij verder gezonde personen een antiviraal middel gebruikt wordt, verkort de duur van de koorts met 1 dag en wordt het aantal letsels beperkt (GRADE 1B). Er bestaat geen onderzoek naar het effect van antivirale behandeling op complicaties (inclusief pneumonie).

Bij gezonde kinderen wordt antivirale behandeling niet aanbevolen gezien het milde verloop (GRADE 1B).

Bij oudere kinderen, vanaf 12 jaar en bij volwassenen kan antivirale behandeling overwogen worden (GRADE 1B). Bij ernstig verloop of complicaties, bij immunogecompromitteerde patiënten en bij neonaten is verwijzing voor intraveneuze toediening van antivirale behandeling aangewezen (GRADE 1C*). Tijdens de zwangerschap dient te worden overlegd met de gynaecoloog en zo nodig ook intraveneuze toediening gestart (GRADE 1C*).

11.5.3.6.2. Herpes zoster (zona): plaats van antivirale middelen

Systemische antivirale behandeling is vereist bij immunogecompromitteerde patiënten en voor zona ophthalmica.

Bij andere vormen van zona heeft antivirale behandeling binnen 72 uur na de eruptie geen effect op de incidentie van postherpetische pijn na 4 en 6 maanden (GRADE 1A). Mogelijk is er wel een beperkte pijnreductie na 4 weken (GRADE 2B).

Volgens experts kan een antivirale behandeling overwogen worden bij patiënten ouder dan 60 jaar (vaker postherpetische neuralgie), bij uitgebreide letsels en indien pijn de eruptie voorafgaat (GRADE 2C).



11.5.3.6.3. Antimicrobiële behandeling

Orale behandeling

<i>Posol.</i>	
herpes zoster (zona)	
•	valaciclovir
•	3 g per dag in 3 giften gedurende 7 dagen
•	aciclovir
•	4 g per dag in 5 giften gedurende 7 dagen

ACICLOVIR AB (Aurobindo)

aciclovir
tabl.

25 x 200 mg R/ b 11,91 €
tabl. (deelb. kwantit.)
35 x 800 mg R/ b 19,45 €

ACICLOVIR EG (EG)

aciclovir
tabl.

25 x 200 mg R/ b 11,95 €
tabl. (deelb. niet kwantit.)
35 x 800 mg R/ b 19,50 €

ACICLOVIR GSK (GSK)

aciclovir
tabl.

25 x 200 mg R/ b 12,32 €
35 x 800 mg R/ b 20,32 €
siroop susp.

100 ml 400 mg / 5 ml R/ b
19,10 €

ACICLOVIR SANDOZ (Sandoz)

aciclovir
tabl.

25 x 200 mg R/ b 11,95 €
35 x 800 mg R/ b 19,50 €

VALACICLOVIR AB (Aurobindo)

valaciclovir (hydrochloride)
filmomh. tabl.

10 x 500 mg R/ 17,99 €
42 x 500 mg R/ b 25,76 €

VALACICLOVIR SANDOZ (Sandoz)

valaciclovir (hydrochloride)
filmomh. tabl.

42 x 500 mg R/ b 26,81 €

ZELITREX (GSK)

valaciclovir (hydrochloride)
filmomh. tabl.

42 x 500 mg R/ b 54,29 €

11.5.3.6.4. Referenties

- Premiers Choix Prescrire. Zona. Actualisation 2018
- Gonzalez, F. and P. Rojas, Is acyclovir effective for the treatment of varicella in children and adolescents? Medwave, 2018. 18(6): p. e7269.
- CBIP - BCFI. (2017). Transparantiefiche Zona. Retrieved from <https://tf.bcfi.be/nl/frontend/indication-group/82/summary>
- Schuster, A. K., Harder, B. C., Schlichtenbrede, F. C., Jarczok, M. N., & Tesarz, J. (2016). Valacyclovir versus acyclovir for the treatment of herpes zoster ophthalmicus in immunocompetent patients. The Cochrane database of systematic reviews, 11, Cd011503. doi:10.1002/14651858.CD011503.pub2
- Cohen, J. and J. Breuer, Chickenpox: treatment. BMJ clinical evidence, 2015. 2015: p. 0912.
- Chen, N., Li, Q., Yang, J., Zhou, M., Zhou, D., & He, L. (2014). Antiviral treatment for preventing postherpetic neuralgia. The Cochrane database of systematic reviews(2), Cd006866. doi:10.1002/14651858.CD006866.pub3

11.5.3.7. Ziekte van Lyme - Erythema migrans (EM)

Erythema migrans is de klinische manifestatie van Lymeborreliose die het snelst (binnen 3 tot 30 dagen) na een besmette tekenbeet kan verschijnen. Erythema migrans verloopt mild en is meestal zelflimiterend.

Een klein aandeel patiënten zal echter later ernstiger manifestaties van lymeborreliose ontwikkelen.

11.5.3.7.1. Plaats van antibiotica

Antibioticabehandeling opstarten tijdens de fase van erythema migrans verkleint de kans op latere ernstiger vormen van lymeborreliose (GRADE 1B).

In Europa is er in geval van een tekenbeet geen indicatie voor profylactische antibiotherapie (GRADE 1A).



Behandeling wordt enkel gestart van zodra erythema migrans of andere ziektekenen van Lyme borreliose verschijnen. Een positieve serologie zonder klinische tekenen is geen indicatie voor antibioticabehandeling (GRADE 1A).

Voor behandeling van latere stadia van Lyme borreliose wordt verwezen naar de tweede lijn.

11.5.3.7.2. Antimicrobiële behandeling

Eerste keuze bij volwassenen en kinderen vanaf 8 jaar

Posol.

ziekte van Lyme

•

doxycycline oraal

- volwassene: 200 mg in 2 giften gedurende 10 dagen
- kind: 4 mg/ kg per dag in 2 giften (max. 100 mg per gift) gedurende 10 dagen

DOXYCYCLINE EG (EG)

doxycycline

tabl. (deelb. niet kwantit.)

10 x 100 mg R/ c € 8,69 €

10 x 200 mg R/ c € 11,08 €

DOXYCYCLINE SANDOZ (Sandoz)

doxycycline

tabl. (deelb. kwantit.)

10 x 100 mg R/ c € 7,94 €

EFRACEA (Galderma)

doxycycline

harde caps. geregul. afgifte

56 x 40 mg R/ 42,88 €

VIBRATAB (Pfizer)

doxycycline

tabl. (deelb. kwantit.)

10 x 100 mg R/ c € 8,73 €

Alternatief bij kinderen tot 8 jaar en vrouwen tijdens zwangerschap en borstvoeding

Posol.

ziekte van Lyme

•

amoxicilline oraal

- volwassene: 1500 mg per dag in 3 giften gedurende 14 dagen
- kind: 50 mg/kg per dag in 3 giften (max. 500 mg/dosis) gedurende 14 dagen

AMOXICILLIN AB (Aurobindo) 🍯

amoxicilline

filmomh. tabl. (deelb. niet kwantit.)

8 x 1.000 mg R/ c € 8,58 €

20 x 1.000 mg R/ c € 13,38 €

24 x 1.000 mg R/ c € 14,26 €

disp. tabl. (deelb. kwantit.)

30 x 500 mg R/ c € 12,56 €

24 x 1.000 mg R/ c € 14,26 €

AMOXICILLINE EG (EG) 🍯

amoxicilline

harde caps.

16 x 500 mg R/ c € 8,16 €

30 x 500 mg R/ c € 12,67 €

disp. tabl. (deelb. niet kwantit.)

8 x 1.000 mg R/ c € 8,75 €

20 x 1.000 mg R/ c € 13,65 €

24 x 1.000 mg R/ c € 14,62 €

siroop susp. (pdr.)

100 ml 250 mg / 5 ml R/ c € 9,09 €

100 ml 500 mg / 5 ml R/ c € 9,47 €

AMOXICILLINE SANDOZ (Sandoz) 🍯

amoxicilline

harde caps.

16 x 500 mg R/ c € 7,81 €

disp. tabl. (deelb. niet kwantit.)

16 x 500 mg R/ c € 7,91 €

30 x 500 mg R/ c € 12,56 €

20 x 1.000 mg R/ c € 13,38 €

24 x 1.000 mg R/ c € 14,26 €

siroop susp. (pdr.)

100 ml 250 mg / 5 ml R/ c € 9,09 €

100 ml 500 mg / 5 ml R/ c € 9,47 €

CLAMOXYL (GSK) 🍯

amoxicilline

siroop susp. (pdr.)

100 ml 125 mg / 5 ml R/ c € 9,07 €

CLAMOXYL (GSK) 🍯

amoxicilline

harde caps.

16 x 500 mg R/ c € 8,16 €

disp. tabl. (deelb. niet kwantit.)

8 x 1 g R/ c € 8,75 €

24 x 1 g R/ c € 14,62 €

siroop susp. (pdr.)

100 ml 250 mg / 5 ml R/ c € 9,28 €



Alternatief (bij doxycycline-allergie)

Posol.

ziekte van Lyme

- **azithromycine oraal**
 - volwassene: 1ste dag 1 g in 1 gift, dan 500 mg per dag in 1 gift gedurende 4 dagen
 - kind: 1ste dag 20 mg/kg in 1 gift, dan 10 mg/kg per dag in 1 gift gedurende 4 dagen

AZITHROMYCIN AB (Aurobindo)

azithromycine

filmomh. tabl.

6 x 250 mg R/ c € 10,44 €

12 x 250 mg R/ c € 15,19 €

filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)

3 x 500 mg R/ c € 10,44 €

6 x 500 mg R/ c € 15,03 €

AZITHROMYCINE EG (EG)

azithromycine

filmomh. tabl.

6 x 250 mg R/ c € 10,44 €

12 x 250 mg R/ c € 15,19 €

24 x 250 mg R/ c € 20,90 €

filmomh. tabl. (deelb. niet kwantit.)

3 x 500 mg R/ c € 10,44 €

6 x 500 mg R/ c € 15,03 €

24 x 500 mg R/ c € 40,63 €

siroop susp. (pdr.)

15 ml 200 mg / 5 ml R/ c € 9,60 €

€

22,5 ml 200 mg / 5 ml R/ c € 11,56 €

11,56 €

37,5 ml 200 mg / 5 ml R/ c € 11,42 €

11,42 €

AZITHROMYCINE SANDOZ (Sandoz)

azithromycine

filmomh. tabl.

6 x 250 mg R/ c € 10,22 €

12 x 250 mg R/ c € 14,72 €

24 x 250 mg R/ c € 20,18 €

filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)

3 x 500 mg R/ c € 10,22 €

6 x 500 mg R/ c € 14,58 €

12 x 500 mg R/ c € 20,18 €

24 x 500 mg R/ c € 33,25 €

siroop susp. (pdr.)

15 ml 200 mg / 5 ml R/ c € 9,60 €

€

37,5 ml 200 mg / 5 ml R/ c € 11,42 €

11,42 €

AZITHROMYCINE TEVA (Teva)

azithromycine

filmomh. tabl.

6 x 250 mg R/ c € 10,44 €

12 x 250 mg R/ c € 15,19 €

filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)

3 x 500 mg R/ c € 10,44 €

6 x 500 mg R/ c € 15,03 €

ZITROMAX (Pfizer)

azithromycine

filmomh. tabl.

6 x 250 mg R/ c € 10,22 €

filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)

3 x 500 mg R/ c € 10,22 €

siroop susp. (pdr.)

15 ml 200 mg / 5 ml R/ c € 8,44 €

€

22,5 ml 200 mg / 5 ml R/ c € 8,95 €

8,95 €

37,5 ml 200 mg / 5 ml R/ c € 11,15 €

11,15 €

11.5.3.7.3. Referenties

- Borréliose de Lyme, reconnaître et traiter un érythème migrant. La revue Prescrire Mai 2015, Tome 35, N° 37
- Torbahn, G., et al., Efficacy and Safety of Antibiotic Therapy in Early Cutaneous Lyme Borreliosis: A Network Meta-analysis. JAMA dermatology, 2018.
- NL BAPCOC (2016) Lyme-borreliose (Infectie met Borrelia). http://overlegorganen.gezondheid.belgie.be/sites/default/files/documents/gids_lyme_borreliose_nl_march2017.pdf

11.5.3.8. Scabies (schurft)

11.5.3.8.1. Plaats van antibiotica

Een behandeling is steeds aangewezen en lokale behandeling geniet de voorkeur (GRADE 1B).

Alle huisgenoten en intieme contacten dienen tegelijkertijd behandeld, en kleding en bedlinnen dienen te worden gedecontamineerd (GRADE 1C*).



11.5.3.8.2. Antimicrobiële behandeling

Eerste keuze

Posol.

scabies (schurft)

- **permethrine 5% crème**
 - 1 applicatie gedurende minstens 12 uur te herhalen op dag 8 (specialiteit of magistraal: hydrofiele crème met permethrine 5% TMF)
- *N.v.d.r. De vermelde dosering is gebaseerd op de huidige versie van de WOREL richtlijn; de laatste versie van de BAPCOC-gids meldt nog "1 applicatie gedurende 8 uur eventueel te herhalen na 1 à 2 weken". De BAPCOC gids zal binnenkort worden aangepast in overeenstemming met de WOREL richtlijn.*

ZALVOR (GSK)

permethrine
crème

30 g 50 mg / 1 g R/ b € 15,67 €

Alternatieven

Posol.

scabies (schurft)

- **ivermectine 1% lokaal**
 - 1 applicatie gedurende 8 uur, - eventueel te herhalen na 1 à 2 weken
- **ivermectine oraal**
 - 200 µg/kg in 1 gift, eventueel te herhalen na 1 à 2 weken
- **benzylbenzoaat 25% emulsie**
 - 3 applicaties met 24 uur ertussen (niet wassen tussendoor), eventueel te herhalen na 1 à 2 weken (minder effectief, meer huidirritatie, onaangename geur, terugbetaald via magistrale bereiding)

IVERMECTIN SUBSTIPHARM (Cophana)

ivermectine
tabl.

4 x 3 mg R/ b € 27,11 €

SOOLANTRA (Galderma)

ivermectine
crème

30 g 10 mg / 1 g R/ 32,46 €

60 g 10 mg / 1 g R/ 49,42 €

11.5.3.8.3. Referenties

- Thadanipon, K., et al., Efficacy and safety of antiscabietic agents: A systematic review and network meta-analysis of randomized controlled trials. *Journal of the American Academy of Dermatology*, 2019. 80(5): p. 1435-1444.
- Premiers Choix Prescrire. Gale. Actualisation mars 2019
- Rosumeck, S., A. Nast, and C. Dressler, Ivermectin and permethrin for treating scabies. *The Cochrane database of systematic reviews*, 2018. 4: p. Cd012994.
- BASHH - Sashidharanm, P. N., Basavaraj, S., Bates, C.M. (2016). 2016 UK National Guideline on the Management of Scabies. Retrieved from <https://www.bashhguidelines.org/media/1137/scabies-2016.pdf>
- BCFI Folia april 2015 *Behandeling van schurft.*



11.5.3.9. Postpartum mastitis

11.5.3.9.1. Plaats van antibiotica

De basisbehandeling bij mastitis is melkstase vermijden door goed te laten leegdrinken, manuele drainage of afkolven (GRADE 1C*).

Antibioticabehandeling is aangewezen in het geval er naast de mastitis ook een geïnfecteerde tepelfissuur is, indien de symptomen niet verbeterd zijn na 12-24 uur ondanks effectieve verwijdering van de melk, en/of als de melkcultuur positief is (GRADE 1C*).

11.5.3.9.2. Antimicrobiële behandeling

De borstvoeding mag bij al deze behandelingen verdergezet worden.

Eerste keuze

<i>Posol.</i> postpartum mastitis	flucloxacilline oraal
•	• 2 g in 4 giften per dag gedurende 10-14 dagen

FLOXAPEN (Aurobindo)

flucloxacilline (natrium)
harde caps.

- 16 x 500 mg R/ c € 14,70 €
- 32 x 500 mg R/ c € 23,65 €

STAPHYCID (Trenker)

flucloxacilline (natrium)
harde caps.

- 16 x 500 mg R/ c € 14,70 €
- 32 x 500 mg R/ c € 23,65 €


flucloxacilline (magnesium)

siroop susp. (pdr.)

- 80 ml 250 mg / 5 ml R/ c € 13,92 €

Alternatief bij niet-IgE-gemedieerde penicilline-allergie

<i>Posol.</i> postpartum mastitis	cefalexine oraal
•	• 2 g in 4 giften per dag gedurende 10-14 dagen

KEFORAL (Eurocept) 

cefalexine
tabl. (deelb. kwantit.)

- 20 x 500 mg R/ c € 15,59 €

Alternatief bij IgE-gemedieerde penicilline-allergie

<i>Posol.</i> postpartum mastitis	clarithromycine oraal
•	



- 1 g per dag in 2 giften gedurende 7 dagen

BICLAR (Viatris)

clarithromycine
filmomh. tabl. Forte
10 x 500 mg R/ c 11,54 €
siroop susp. (gran.)
120 ml 125 mg / 5 ml R/ c 14,16 €
siroop susp. (gran.) Kids
80 ml 250 mg / 5 ml R/ c 16,44 €

BICLAR (Viatris)

clarithromycine
tabl. geregul. afgifte Uno
10 x 500 mg R/ c 13,28 €
20 x 500 mg R/ c 19,15 €
inf. oploss. conc. (pdr.) i.v. [flac.]
1 x 500 mg R/ b 16,15 €

CLARITHROMYCINE EG (EG)

clarithromycine

filmomh. tabl.
10 x 250 mg R/ c 9,91 €
filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)
10 x 500 mg R/ c 11,56 €
21 x 500 mg R/ c 23,33 €

CLARITHROMYCINE SANDOZ (Sandoz)

clarithromycine
filmomh. tabl.
10 x 250 mg R/ c 9,65 €
14 x 250 mg R/ c 10,43 €
10 x 500 mg R/ c 11,36 €
14 x 500 mg R/ c 17,09 €
21 x 500 mg R/ c 22,51 €

CLARITHROMYCIN KRKA (KRKA)

clarithromycine
filmomh. tabl.
14 x 500 mg R/ c 17,09 €
21 x 500 mg R/ c 22,51 €

CLARITHROMYCIN SANDOZ (Sandoz)

clarithromycine
siroop susp.
120 ml 125 mg / 5 ml R/ c 12,48 €
80 ml 250 mg / 5 ml R/ c 14,73 €
100 ml 250 mg / 5 ml R/ c 17,00 €

HELICLAR (Viatris)

clarithromycine
omh. tabl.
21 x 500 mg R/ c 22,51 €

MACLAR (Viatris)

clarithromycine
omh. tabl.
60 x 500 mg R/ c 49,65 €

11.5.3.9.3. Referenties

- Adaptatie van de Duodecim-richtlijn: 'Postpartum mastitis' therapie en opvolging. Masterproef Katrien Danhieux (2018). Beschikbaar via: <https://www.icho-info.be/application/content/thesislist>
- Mastitis door borstvoeding – 2017. <https://www.ebpnet.be/nl/pages/display.aspx?ebmid=ebm01000>
- NHG – Zwangerschap en kraamperiode – 2015. <https://www.nhg.org/standaarden/samenvatting/zwangerschap-en-kraamperiode>

11.5.3.10. Huidinfecties met candida of schimmel (Intertrigo, luierdermatitis, tinea pedis, corporis, cruris)**11.5.3.10.1. Plaats van antibiotica**

Indien lokale hygiënische en eventueel uitdrogende maatregelen niet volstaan, is zowel voor candida-infecties als voor schimmelinfecties van de huid **lokale antimicrobiële behandeling eerste keuze** (GRADE 1B). Bij schimmelinfecties kan bij therapiefalen orale behandeling gestart worden (GRADE 1B).

11.5.3.10.2. Antimicrobiële behandeling**Candida-infecties (luierdermatitis, intertrigo)**

De specialiteit **Travogen®** is niet meer op de markt sinds december 2024.

Posol.

candida-infecties (luierdermatitis, intertrigo)

- **isoconazol 1%**
 - lokaal 1 applicatie per dag tot 2 weken na het verdwijnen van de letsels*

*Er is geen gekend verschil in effectiviteit tussen de lokale azolderivaten, maar er zijn verschillen in kostprijs,



terugbetaling en posologie.

Schimmelinfecties (tinea pedis, corporis, cruris)

Posol.

schimmelinfecties (tinea pedis, corporis, cruris)

- Lokale behandeling
 - **terbinafine 1%**
 - lokaal 1 applicatie per dag gedurende 1 week
 - **isozonazol 1%**
 - lokaal 1 applicatie per dag tot 2 weken na het verdwijnen van de letsels*

*Er is geen gekend verschil in effectiviteit tussen de lokale azolderivaten, maar er zijn verschillen in kostprijs, terugbetaling en posologie.

- Bij therapiefalen kan perorale behandeling overwogen worden
 - **terbinafine**
 - 250 mg per dag gedurende 2 weken of
 - **itraconazol oraal**
 - tinea pedis: 400 mg per dag in 2 giften gedurende 1 week
 - tinea corporis of cruris: 200 mg per dag in 1 gift gedurende 1 week

ITRACONAZOL AB (Aurobindo)

itraconazol

harde caps.

- 4 x 100 mg R/ b € 8,51 €
- 15 x 100 mg R/ b € 15,42 €
- 28 x 100 mg R/ b € 20,77 €
- 60 x 100 mg R/ b € 40,49 €

ITRACONAZOLE EG (EG)

itraconazol

harde caps.

- 15 x 100 mg R/ b € 15,45 €
- 30 x 100 mg R/ b € 21,84 €
- 60 x 100 mg R/ b € 41,92 €

ITRACONAZOLE TEVA (Teva)

itraconazol

harde caps.

- 4 x 100 mg R/ b € 8,63 €
- 15 x 100 mg R/ b € 15,47 €
- 28 x 100 mg R/ b € 20,77 €

60 x 100 mg R/ b € 41,92 €

ITRACONAZOL SANDOZ (Sandoz)

itraconazol

harde caps.

- 15 x 100 mg R/ b € 15,47 €
- 28 x 100 mg R/ b € 20,77 €
- 60 x 100 mg R/ b € 41,92 €

LAMISIL (GSA)

terbinafine

gel Dermgel

15 g 10 mg / 1 g (1 %) 10,93 €

terbinafine (hydrochloride)

cut. oploss. Once

4 g 10 mg / 1 g (1 %) 14,99 €

LAMISIL (GSA)

terbinafine, hydrochloride

crème

15 g 10 mg / 1 g (1 %) 10,45 €

LAMISIL (PI-Pharma)

terbinafine, hydrochloride

crème

15 g 10 mg / 1 g (1 %)

(parallelvoer)

SPORANOX (Janssen-Cilag)

itraconazol

harde caps.

- 15 x 100 mg R/ b € 15,47 €
- 28 x 100 mg R/ b € 20,77 €
- 60 x 100 mg R/ b € 41,92 €

TERBINAFINE EG (EG)

terbinafine, hydrochloride

crème

15 g 10 mg / 1 g (1 %) 8,67 €

TERBINAFINE VIATRIS (Viatris)

terbinafine, hydrochloride

crème

- 15 g 10 mg / 1 g (1 %) 7,55 €
- 30 g 10 mg / 1 g (1 %) 15,10 €

11.5.3.10.3. Referenties

- Transparantiefiche Dermatomycosen – bijgewerkt 2019.
<https://tf.bcfi.be/nl/frontend/indication-group/75/summary>
- Bell-Syer, S. E., Khan, S. M., & Torgerson, D. J. (2012). Oral treatments for fungal infections of the skin of the foot. The Cochrane database of systematic reviews, 10, CD003584. doi:10.1002/14651858.CD003584.pub2
- El-Gohary, M., van Zuuren, E. J., Fedorowicz, Z., Burgess, H., Doney, L., Stuart, B., . . . Little, P. (2014). Topical antifungal treatments for tinea cruris and tinea corporis. The Cochrane database of systematic reviews(8),



CD009992. doi:10.1002/14651858.CD009992.pub2

11.5.3.11. Orofaryngeale candidose

11.5.3.11.1. Plaats van antibiotica

Bij zuigelingen is spruw meestal zelflimiterend na 3 tot 8 weken. Behandeling kan de duur van de klachten inkorten.

Bij volwassenen dienen onderliggende oorzaken (vb. slechte hygiëne kunstgebit) behandeld te worden om tot duurzame genezing te komen.

Indien behandeling nodig geacht wordt omwille van pijn of voedingsproblemen, is **lokale behandeling** de eerste keuze (GRADE 1B). Bij therapiefalen kan **systemische behandeling** overwogen worden (GRADE 1B). Zuigelingen jonger dan 1 maand worden in dat geval verwezen naar de pediater.

11.5.3.11.2. Antimicrobiële behandeling

Spruw bij zuigelingen en kinderen

Posol.

spruw bij zuigelingen en kinderen

- - < 6 maanden: **nystatine orale suspensie**
 - 4 ml per dag in 4 giften tot 1 week na verdwijnen van de letsels
 - > 6 maanden:
 - **miconazol orale gel**: 4 applicaties van 1,25 ml per dag tot 48u na verdwijnen van de letsels (de gel met de vinger goed uitsmeren over de slijmvliezen, niet tot aan het weke verhemelte)
 - Alternatief, maar minder effectief: **nystatine orale suspensie**: 6 ml in 4 giften tot 48u na verdwijnen van de letsels

Zuig- en fopspenen dienen zorgvuldig gesteriliseerd te worden (GRADE 1C*).

*Wanneer bij borstvoeding de moeder ook spruwklachten thv de tepels heeft, dan ook een lokale behandeling van de tepels voorzien.

- - **fluconazol oraal**
 - 3 mg/kg/dag gedurende 7 dagen (bij zuigelingen vanaf 1 maand)

DAKTARIN (Kenvue)

miconazol
oromuc. gel

40 g 20 mg / 1 g R/ b € 8,95 €

35 ml 50 mg / 5 ml R/ a ♣ b € 13,17 €

35 ml 200 mg / 5 ml R/ a ♣ b € 30,04 €

100 x 200 mg R/ a ♣ b € 235,46 €

DIFLUCAN (Pfizer) ♣♣

fluconazol
harde caps.

10 x 50 mg R/ a ♣ b € 13,10 €

1 x 150 mg R/ b € 7,72 €

10 x 200 mg R/ a ♣ b € 29,67 €

20 x 200 mg R/ a ♣ b € 64,68 €

FLUCONAZOL AB (Aurobindo) ♣♣

fluconazol
harde caps.

10 x 50 mg R/ a ♣ b € 12,96 €

1 x 150 mg R/ a ♣ b € 7,63 €

10 x 200 mg R/ a ♣ b € 29,65 €

20 x 200 mg R/ a ♣ b € 64,67 €

30 x 200 mg R/ a ♣ b € 95,16 €

60 x 200 mg R/ a ♣ b € 145,65 €

FLUCONAZOL EG (EG) ♣♣

fluconazol
harde caps.

10 x 50 mg R/ a ♣ b € 13,00 €

1 x 150 mg R/ b € 7,65 €

10 x 200 mg R/ a ♣ b € 29,67 €

20 x 200 mg R/ a ♣ b € 64,68 €

FLUCONAZOL EG (Orifarm Belgium)

fluconazol
harde caps.

20 x 200 mg R/ a ♣ b € 64,68 €

DIFLUCAN (Pfizer) ♣♣

fluconazol
siroop susp. (pdr.)



(parallelinvoer)

FLUCONAZOLE SANDOZ (Sandoz)

fluconazol
harde caps.

- 10 x 50 mg R/ a ▸ b € 13,10 €
- 1 x 150 mg R/ b € 7,72 €
- 10 x 200 mg R/ a ▸ b € 29,67 €
- 20 x 200 mg R/ a ▸ b € 64,68 €

FLUCONAZOLE TEVA (Teva)

fluconazol
harde caps.

- 10 x 50 mg R/ a ▸ b € 13,10 €
- 1 x 150 mg R/ b € 7,72 €
- 10 x 200 mg R/ a ▸ b € 29,67 €
- 20 x 200 mg R/ a ▸ b € 64,68 €

FLUCONAZOLE VIATRIS (Viatris)

fluconazol

harde caps.

- 10 x 50 mg R/ a ▸ b € 13,35 €
- 1 x 150 mg R/ b € 7,72 €
- 10 x 200 mg R/ a ▸ b € 30,76 €
- 20 x 200 mg R/ a ▸ b € 67,53 €

NILSTAT (DHL Pharma Logistics)

nystatine

druppels susp.

- 30 ml 100.000 IE / 1 ml R/ b € 8,58 €

Stomatitis bij immunocompetente volwassenen

Posol.

stomatitis bij immunocompetente volwassenen

- Lokale behandeling
 - **miconazol orale gel**
 - 4 applicaties van 2,5 ml per dag tot 1 week na verdwijnen van de letsels
 - alternatief, maar minder effectief: **nystatine orale suspensie**
 - 6 ml per dag in 4 giften tot 1 week na verdwijnen van de letsels
- Systemische behandeling
 - **fluconazol oraal**
 - dag 1: 200 mg in 1 gift. Verder 100 mg per dag in 1 gift gedurende 7 tot 21 dagen volgens klinische evolutie.
 - bij atrofische candida stomatitis ten gevolge van kunstgebit: **fluconazol oraal**
 - 50 mg per dag in 1 gift gedurende 14 dagen

DAKTARIN (Kenvue)

miconazol
oromuc. gel

- 40 g 20 mg / 1 g R/ b € 8,95 €

DIFLUCAN (Pfizer)

fluconazol
harde caps.

- 10 x 50 mg R/ a ▸ b € 13,10 €
- 1 x 150 mg R/ b € 7,72 €
- 10 x 200 mg R/ a ▸ b € 29,67 €
- 20 x 200 mg R/ a ▸ b € 64,68 €

DIFLUCAN (Pfizer)

fluconazol
siroop susp. (pdr.)

- 35 ml 50 mg / 5 ml R/ a ▸ b € 13,17 €
- 35 ml 200 mg / 5 ml R/ a ▸ b € 30,04 €

FLUCONAZOL AB (Aurobindo)

fluconazol
harde caps.

- 10 x 50 mg R/ a ▸ b € 12,96 €
- 1 x 150 mg R/ a ▸ b € 7,63 €
- 10 x 200 mg R/ a ▸ b € 29,65 €
- 20 x 200 mg R/ a ▸ b € 64,67 €
- 30 x 200 mg R/ a ▸ b € 95,16 €
- 60 x 200 mg R/ a ▸ b € 145,65 €
- 100 x 200 mg R/ a ▸ b € 235,46 €

FLUCONAZOL EG (EG)

fluconazol
harde caps.

- 10 x 50 mg R/ a ▸ b € 13,00 €
- 1 x 150 mg R/ b € 7,65 €
- 10 x 200 mg R/ a ▸ b € 29,67 €
- 20 x 200 mg R/ a ▸ b € 64,68 €

FLUCONAZOL EG (Orifarm Belgium)

fluconazol
harde caps.

- 20 x 200 mg R/ a ▸ b € 64,68 €
- (parallelinvoer)

FLUCONAZOLE SANDOZ (Sandoz)

fluconazol
harde caps.

- 10 x 50 mg R/ a ▸ b € 13,10 €
- 1 x 150 mg R/ b € 7,72 €
- 10 x 200 mg R/ a ▸ b € 29,67 €
- 20 x 200 mg R/ a ▸ b € 64,68 €

FLUCONAZOLE TEVA (Teva)

fluconazol
harde caps.

- 10 x 50 mg R/ a ▸ b € 13,10 €
- 1 x 150 mg R/ b € 7,72 €
- 10 x 200 mg R/ a ▸ b € 29,67 €
- 20 x 200 mg R/ a ▸ b € 64,68 €

FLUCONAZOLE VIATRIS (Viatris)



fluconazol
harde caps.

10 x 50 mg R/ a ▶ b € 13,35 €
1 x 150 mg R/ b € 7,72 €

10 x 200 mg R/ a ▶ b € 30,76 €
20 x 200 mg R/ a ▶ b € 67,53 €

11.5.3.11.3. Referenties

- BCFI - Transparantiefiche Dermatomycosen – bijgewerkt 2019.. <https://tf.bcfi.be/nl/frontend/indication-group/75/summary>
- Vitor Martins, Karine & Gontijo, Sávio. (2017). Treatment of denture stomatitis: literature review.. *Revistas*. 74. 215. 10.18363/rbo.v74n3.p.215.
- Zhang, L-W., et al., Efficacy and safety of miconazole for oral candidiasis: a systematic review and meta-analysis. 2016. 22(3): p. 18
- Lyu, X., et al., Efficacy of nystatin for the treatment of oral candidiasis: a systematic review and meta-analysis. *Drug design, development and therapy*, 2016. 10: p. 1161-1171
- Pankhurst, C. L. (2013). Candidiasis (oropharyngeal). *BMJ clinical evidence*, 2013

11.5.3.12. Onychomycose

11.5.3.12.1. Plaats van antibiotica

Bij onychomycosen is een behandeling enkel bij immunogecompromitteerde patiënten of diabetes mellitus aanbevolen (GRADE 1C*) en kan verder ook om esthetische redenen overwogen worden, na mycologische bevestiging door microscopie of cultuur (GRADE 2C).

Bij **kinderen** komt onychomycose heel weinig voor. De beschikbare behandelingen zijn off-label en worden bij voorkeur pas gestart na mycologische bevestiging door microscopie of cultuur (GRADE 2C).

Het **effect van de behandeling** kan niet direct beoordeeld worden. Optimale klinische en mycologische respons wordt pas bereikt 6 tot 9 maanden na de behandeling van nagelinfecties. Het esthetische effect is vaak niet bevredigend.

11.5.3.12.2. Antimicrobiële behandeling

Vingernagels

Posol.

onychomycose vingernagels

- - volwassenen: 1 puls = 400 mg in 2 giften gedurende 1 week, daarna 3 weken geen itraconazol
 - kinderen: 1 puls = 5 mg/kg/dag in 2 giften gedurende 1 week, daarna 3 weken geen itraconazol
 - voor onychomycose van de vingernagels zijn in totaal 2 **pulsen** nodig.
- - lokaal, dagelijks aanbrengen, 3 tot 6 maanden

ITRACONAZOL AB (Aurobindo)

itraconazol
harde caps.

4 x 100 mg R/ b € 8,51 €
15 x 100 mg R/ b € 15,42 €
28 x 100 mg R/ b € 20,77 €
60 x 100 mg R/ b € 40,49 €

ITRACONAZOLE EG (EG)

itraconazol
harde caps.

15 x 100 mg R/ b € 15,45 €
30 x 100 mg R/ b € 21,84 €
60 x 100 mg R/ b € 41,92 €

ITRACONAZOLE TEVA (Teva)

itraconazol
harde caps.

4 x 100 mg R/ b € 8,63 €
15 x 100 mg R/ b € 15,47 €
28 x 100 mg R/ b € 20,77 €
60 x 100 mg R/ b € 41,92 €

ITRACONAZOL SANDOZ (Sandoz)

itraconazol
harde caps.

15 x 100 mg R/ b € 15,47 €
28 x 100 mg R/ b € 20,77 €
60 x 100 mg R/ b € 41,92 €

MYCONAIL (Laboratoire Bailleul)

ciclopirox
medic. nagellak

6,6 ml 80 mg / 1 g 34,00 €



MYCOSTEN (Pierre Fabre)
 ciclopirox
 medic. nagellak
 3 ml 80 mg / 1 g 21,21 €

SPORANOX (Janssen-Cilag)
 itraconazol
 harde caps.

15 x 100 mg R/ b € 15,47 €
 28 x 100 mg R/ b € 20,77 €
 60 x 100 mg R/ b € 41,92 €

Teenagels

Posol.

onychomycose teenagels

- **terbinafine per os**
 - volwassenen: 250 mg per dag gedurende 12 weken
 - kinderen < 20 kg: 62.5 mg (1/4 tablet) per dag gedurende 12 weken
 - kinderen 20-40 kg: 125 mg (1/2 tablet) per dag gedurende 12 weken
- alternatief, maar minder effectief: **ciclopirox lokaal**
 - dagelijks aanbrengen, 6 tot 12 maanden

MYCONAIL (Laboratoire Bailleul)
 ciclopirox
 medic. nagellak
 6,6 ml 80 mg / 1 g 34,00 €

terbinafine (hydrochloride)
 tabl. (deelb. kwantit.)
 14 x 250 mg R/ b € 19,77 €
 56 x 250 mg R/ b € 39,64 €
 98 x 250 mg R/ b € 78,28 €

tabl. (deelb. kwantit.)
 98 x 250 mg R/ b € 78,16 €
 (parallelvoer)

MYCOSTEN (Pierre Fabre)
 ciclopirox
 medic. nagellak
 3 ml 80 mg / 1 g 21,21 €

TERBINAFINE SANDOZ (Sandoz)
 terbinafine (hydrochloride)
 tabl. (deelb. kwantit.)
 14 x 250 mg R/ b € 19,77 €
 28 x 250 mg R/ b € 28,34 €
 56 x 250 mg R/ b € 39,64 €
 98 x 250 mg R/ b € 78,16 €

TERBINAFINE TEVA (Teva)
 terbinafine (hydrochloride)
 tabl. (deelb. niet kwantit.)
 14 x 250 mg R/ b € 20,39 €
 56 x 250 mg R/ b € 39,64 €
 98 x 250 mg R/ b € 78,29 €

TERBINAFIN AB (Aurobindo)
 terbinafine (hydrochloride)
 tabl. (deelb. kwantit.)
 14 x 250 mg R/ b € 19,77 €
 56 x 250 mg R/ b € 37,80 €
 98 x 250 mg R/ b € 75,12 €

TERBINAFINE VIATRIS (Viatris)
 terbinafine (hydrochloride)
 tabl. (deelb. kwantit.)
 14 x 250 mg R/ b € 20,01 €
 56 x 250 mg R/ b € 39,64 €
 98 x 250 mg R/ b € 78,29 €

TERBINAFINE EG (EG)

TERBINAFINE SANDOZ (PI-Pharma)
 terbinafine (hydrochloride)

11.5.3.12.3. Referenties

- BCFI - Transparantiefiche Dermatomycosen – bijgewerkt 2019. <https://tf.bcfi.be/nl/frontend/indication-group/75/summary>
- Gupta, A.K., et al., Onychomycosis in children: Safety and efficacy of antifungal agents. 2018. 35(5): p. 552-559.
- Kreijkamp-Kaspers, S., et al., Oral antifungal medication for toenail onychomycosis. The Cochrane database of systematic reviews, 2017. 7: p. Cd010031.
- Premiers Choix Prescrire. Mycoses des ongles. Actualisation Juillet 2017.
- Ferrari, J. (2014). Fungal toenail infections. BMJ clinical evidence, 2014.

11.5.4. Urogenitale infecties

11.5.4.1. Acute cystitis

Cystitis verloopt vaak **zelflimiterend** over een periode van 1 tot 2 weken, weliswaar met een reële kans op **recidief** van de symptomen.

Bij **kinderen jonger dan 12 jaar** is er een verhoogd risico op gecompliceerd verloop en schade aan het



nierparenchym en zijn er vaak onderliggende anatomische afwijkingen.

Er is **een verhoogd risico op gecompliceerd verloop** van een cystitis tijdens zwangerschap, bij mannen, bij patiënten met diabetes, bij immunogecompromitteerde patiënten, bij anatomische afwijkingen aan nieren en urinewegen, neurologische blaasstoornissen of een verblijfscatheter.

11.5.4.1.1. Plaats van antibiotica

Cystitis bij vrouwen zonder verhoogd risico

- Een antimicrobieel middel zal de klachten vlugger doen verdwijnen en de kans op terugkeren van de symptomen verkleinen (GRADE 1B).
- Bij mild tot matig ernstige symptomen kan men, in overleg met de patiënt en na grondige uitleg, opteren om af te wachten, al dan niet mits het meegeven van een uitgesteld voorschrift voor een antimicrobieel middel (GRADE 2B).
- Een urinecultuur is niet nodig.

Recidiverende urineweginfecties bij vrouwen (zonder onderliggende oorzaak)

- Adviseren tot meer water drinken (minstens 1,5 liter water/dag) vermindert het aantal recidieven [1] (GRADE 1B).
- Bij postmenopauzale vrouwen zorgt vaginale applicatie van estriol voor minder recidieven (GRADE 1B).
- Indien men besluit tot een antimicrobiële profylaxe, zijn er 3 mogelijke schema's: zelfbehandeling bij iedere cystitis die als dusdanig herkend wordt (GRADE 1B), postcoïtale profylaxe (GRADE 1B), of continue antimicrobiële profylaxe (pas als laatste keuze wegens risico op bijwerkingen) (GRADE 2A).

Urineweginfectie bij kinderen (tot 12j)

- Behalve bij een eerste cystitis bij een meisje ouder dan 5 jaar, moet elk kind met een urineweginfectie doorverwezen worden om een onderliggende anatomische of functionele afwijking van de urinewegen uit te sluiten (GRADE 1C*).
- Hoe sneller de antibiotische behandeling gestart wordt, des te kleiner het risico op persisterende bacteriurie, overwoekering van het nierweefsel in acute fase en nierbeschadiging (GRADE 1C*). Alvorens antibiotica te starten wordt een urinestaal afgenomen voor cultuur en antibiogram (GRADE 1C*). De blind ingestelde behandeling dient zo nodig bijgesteld op geleide van het antibiogram.

Cystitis bij patiënten met verhoogd risico op gecompliceerd verloop

- Bij deze patiënten wordt een urinestaal afgenomen voor cultuur en antibiogram alvorens antibiotica te starten (GRADE 1C*). De blind ingestelde behandeling dient zo nodig bijgesteld op geleide van het antibiogram.
- Waar mogelijk dienen eventueel onderliggende oorzaken gecorrigeerd te worden.


Asymptomatische bacteriurie wordt enkel behandeld bij zwangere vrouwen. *In alle andere gevallen (o.a. bij oudere vrouwen) is geen behandeling nodig.*


11.5.4.1.2. Antimicrobiële behandeling


Cystitis bij vrouwen zonder verhoogd risico

<i>Posol.</i>
<ul style="list-style-type: none">• eerste keuze<ul style="list-style-type: none">• nitrofurantoïne oraal<ul style="list-style-type: none">• 300 mg per dag in 3 giften gedurende 5 dagen• Opmerking: nitrofurantoïne mag niet worden voorgeschreven bij ernstige nierinsufficiëntie en bij G6PD-deficiëntie.• alternatieven<ul style="list-style-type: none">• fosfomycine oraal<ul style="list-style-type: none">• 3 g in 1 gift (maar lagere genezingspercentages)



FURADANTINE MC (Mercury) 
nitrofurantoïne [macrokristallen]
harde caps.

50 x 50 mg R/ c  8,83 €

50 x 100 mg R/ c  11,08 €


MONURIL (Zambon)
fosfomycine (trometamol)
oploss. (gran., zakjes)


1 x 3 g R/ c  10,35 €


Recidiverende cystitis bij vrouwen zonder verhoogd risico

Posol.

- i) *Zelfbehandeling* van iedere cystitis die als dusdanig herkend wordt: zelfde behandelschema als bij cystitis bij vrouwen zonder verhoogd risico
- ii) *Postcoïtale behandeling*
 - **nitrofurantoïne oraal**
 - 50-100 mg binnen de 2 uur na iedere coïtus
 - **Opmerking:** gezien het hoge risico op (soms ernstige) bijwerkingen is een chronische behandeling met nitrofurantoïne bij oudere vrouwen af te raden.
- iii) *Profylactische behandeling*
 - **nitrofurantoïne oraal**
 - 50-100 mg per dag gedurende 6 maanden 's avonds na de laatste plas
 - **Opmerking:** gezien het hoge risico op (soms ernstige) bijwerkingen is een chronische behandeling met nitrofurantoïne bij oudere vrouwen af te raden.

FURADANTINE MC (Mercury) 
nitrofurantoïne [macrokristallen]
harde caps.


50 x 50 mg R/ c  8,83 €


50 x 100 mg R/ c  11,08 €


Cystitis bij kinderen


Posol.


- **eerste keuze**
 - **nitrofurantoïne oraal***
 - 5-7 mg/kg per dag in 4 giften gedurende 5 dagen (magistrale bereiding)
 - * **Opmerking:** nitrofurantoïne mag niet worden voorgeschreven bij ernstige nierinsufficiëntie en bij G6PD-deficiëntie bij kinderen.
 - **alternatief**
 - **cefuroxim axetil** (*niet bij IgE-gemedieerde penicilline-allergie*)
 - 30 mg/kg per dag in 3 giften gedurende 5 dagen - maximum 3 x 500 mg/dag**
- **Gezien de lage biologische beschikbaarheid en korte halfwaardetijd is gekozen voor een andere posologie dan deze in de SKP.


CEFUROXIME EG (EG) 
cefuroxim (axetil)
filmomh. tabl.

10 x 500 mg R/ c  12,34 €

20 x 500 mg R/ c  17,06 €

24 x 500 mg R/ c  21,66 €

CEFUROXIM SANDOZ (Sandoz) 
cefuroxim (axetil)
filmomh. tabl.

20 x 500 mg R/ c  19,00 €



24 x 500 mg R/ c € 21,66 €

ZINNAT (Sandoz)

cefuroxim (axetil)
filmomh. tabl.

10 x 250 mg R/ c € 10,96 €

10 x 500 mg R/ c € 12,34 €

20 x 500 mg R/ c € 16,46 €
siroop susp. (gran.)

100 ml 250 mg / 5 ml R/ c €
12,27 €

Cystitis bij patiënten met verhoogd risico op gecompliceerd verloop (o.a. tijdens de zwangerschap)

Posol.

- **eerste keuze***
 - **nitrofurantoïne oraal** (niet tijdens laatste weken zwangerschap**)
 - 300 mg per dag in 3 giften gedurende 7 dagen
- * Behandeling bij te stellen op geleide van antibiogram
- **Bij inname nitrofurantoïne in de laatste week voor de bevalling is er een klein risico op hemolytische anemie bij de neonaat, vooral indien de neonaat een G6PD-deficiëntie (favisme) heeft.
- **alternatief** tijdens laatste weken zwangerschap
 - **fosfomycine oraal**
 - 3 g in 1 gift

FURADANTINE MC (Mercury)

nitrofurantoïne [macrokristallen]
harde caps.

50 x 50 mg R/ c € 8,83 €

50 x 100 mg R/ c € 11,08 €

MONURIL (Zambon)

fosfomycine (trometamol)
oploss. (gran., zakjes)

1 x 3 g R/ c € 10,35 €

Cystitis bij hoogbejaarden en/of mensen met nierinsufficiëntie

Posol.

- *acute behandeling*
 - **trimethoprim oraal**
 - 300 mg (magistrale bereiding) in 1 gift gedurende 3 dagen (vrouw) en 7 dagen (man)
 - *recidiverende cystitis**
 - **trimethoprim oraal**
 - 100 mg (magistrale bereiding) in 1 gift gedurende 6 maanden
- * Behandeling bij te stellen op geleide van antibiogram

Addendum: magistrale bereidingen

- *trimethoprim gelulen voor volwassenen*
 - R/ trimethoprim gelulen aan 300 mg TMF
 - S/ 1 gelule per dag
- *nitrofurantoïne gelulen voor kinderen*
 - R/ macrokristallijne nitrofurantoïne 10-50 mg pf 1 gelule TMF
 - S/ 4x 1 gelule per dag
- *nitrofurantoïne suspensie voor kinderen*
 - R/ nitrofurantoïne pediatrische suspensie aan 30 mg/5 ml TMF
 - S/ 3-7 mg/kg per dag in 4 giften



11.5.4.1.3. Referenties

- Dmochowski, R.R., In premenopausal women with recurrent cystitis, increasing water intake for 12 months reduced recurrence. *Annals of Internal Medicine*, 2019. 170(4): p. JC16-JC16.
- Urinary tract infection (lower): antimicrobial prescribing NICE guideline [NG109] Published date: October 2018
- Premiers Choix Prescrire. Cystite aiguë simple chez une femme. Actualisation mai 2018.
- Muller, A.E., et al., Nitrofurantoin's efficacy and safety as prophylaxis for urinary tract infections: a systematic review of the literature and meta-analysis of controlled trials. *Clinical microbiology and infection : the official publication of the European Society of Clinical Microbiology and Infectious Diseases*, 2017. 23(6): p. 355-362.
- Ahmed, H., et al., Long-term antibiotics for prevention of recurrent urinary tract infection in older adults: systematic review and meta-analysis of randomised trials. *BMJ open*, 2017. 7(5): p. e015233.
- Cystitis bij de vrouw - Nationale richtlijn - 2016. <https://www.ebpnet.be/nl/pages/display.aspx?ebmid=ebm0114b>
- RIZIV (2016). Het rationeel gebruik van de antibiotica bij het kind in de ambulante zorg. Consensusvergadering 2 juni 2016. Juryrapport - volledige tekst (lange versie). https://www.riziv.fgov.be/SiteCollectionDocuments/consensus_lange_tekst_20160602.pdf
- Widmer, M., Lopez, I., Gulmezoglu, A. M., Mignini, L., & Roganti, A. (2015). Duration of treatment for asymptomatic bacteriuria during pregnancy. *The Cochrane database of systematic reviews*(11), Cd000491. doi:10.1002/14651858.CD000491.pub3
- Smaill, F. M., & Vazquez, J. C. (2015). Antibiotics for asymptomatic bacteriuria in pregnancy. *The Cochrane database of systematic reviews*(8), Cd000490. doi:10.1002/14651858.CD000490.pub3
- Huttner, A., et al., Nitrofurantoin revisited: a systematic review and meta-analysis of controlled trials. *The Journal of antimicrobial chemotherapy*, 2015. 70(9): p. 2456-64.
- NHG- Standaard urineweginfecties 2013. <https://www.nhg.org/standaarden/volledig/nhg-standaard-urineweginfecties>
- Vazquez, J. C., & Abalos, E. (2011). Treatments for symptomatic urinary tract infections during pregnancy. *The Cochrane database of systematic reviews*(1), Cd002256. doi:10.1002/14651858.CD002256.pub2
- Formularium Ouderenzorg. <https://farmaka.bcfi.be/nl/formularium/334#main>

11.5.4.2. Acute pyelonefritis

11.5.4.2.1. Plaats van antibiotica

Blind starten van antibiotische behandeling is aangewezen, na afname van urinestaal voor **cultuur en antibiogram** (GRADE 1C*).

Het advies van een gynaecoloog is vereist in geval van pyelonefritis bij een **zwangere vrouw** en van een uroloog bij **onderliggend urologisch lijden** (GRADE 1C*).

Bij de man valt klinisch vaak moeilijk onderscheid te maken tussen acute pyelonefritis en **prostatitis**. Zo nodig dient, na klinische evaluatie, de behandeling langer verder gezet te worden (zie behandelduur acute prostatitis) (GRADE 1C*).

Bij tekenen van **sepsis** is hospitalisatie noodzakelijk voor intraveneuze behandeling (GRADE 1C*).

Pyelonefritis bij kinderen (tot 12j) vraagt om een verwijzing naar de pediater en hospitalisatie is doorgaans ook aangewezen (GRADE 1C*).

11.5.4.2.2. Antimicrobiële behandeling

Start met empirische behandeling, nadien bij te stellen op geleide van het antibiogram.

Indien de patiënt in de voorbije 6 maanden reeds chinolones nam, is er een groter risico op resistentie. De resultaten van cultuur en antibiogram dienen van nabij opgevolgd te worden. Indien de kiem resistent blijkt, dient te worden overlegd met een uroloog en zo nodig verwezen voor intraveneuze behandeling.



Eerste keuze

Posol.

acute pyelonefritis

- **levofloxacin** **oraal**
 - 500 mg per dag in 1 gift gedurende 7 dagen (vrouw) – 14 dagen (man*)
- **ciprofloxacin** **oraal**
 - 1 g per dag in 2 giften gedurende 7 dagen (vrouw) – 14 dagen (man*)

*Bij mannen na 14 dagen behandeling klinisch te herevalueren. Indien onvoldoende verbetering zal men de diagnose acute prostatitis heroverwegen en de behandeling verlengen tot 28 dagen (zie behandelduur 11.5.4.3.).

CIPROFLOXACINE AB (Aurobindo)

ciprofloxacin (hydrochloride)

filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)

10 x 250 mg R/ c ▶ € 9,46 €

20 x 500 mg R/ c ▶ € 16,61 €

filmomh. tabl.

20 x 750 mg R/ c ▶ € 23,55 €

CIPROFLOXACINE EG (EG)

ciprofloxacin (hydrochloride)

filmomh. tabl. (deelb. niet kwantit.)

10 x 250 mg R/ c ▶ € 9,64 €

20 x 500 mg R/ c ▶ € 16,65 €

20 x 750 mg R/ c ▶ € 24,46 €

CIPROFLOXACINE EG (PI-Pharma)

ciprofloxacin (hydrochloride)

filmomh. tabl. (deelb. niet kwantit.)

20 x 500 mg R/ c ▶ € 16,61 €

(parallelinvoer)

CIPROFLOXACINE SANDOZ (Sandoz)

ciprofloxacin (hydrochloride)

filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)

10 x 250 mg R/ c ▶ € 9,46 €

20 x 500 mg R/ c ▶ € 16,61 €

20 x 750 mg R/ c ▶ € 23,55 €

CIPROFLOXACINE SANDOZ (PI-Pharma)

ciprofloxacin (hydrochloride)

filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)

20 x 500 mg R/ c ▶ € 16,61 €

(parallelinvoer)

CIPROFLOXACINE TEVA (Teva)

ciprofloxacin (hydrochloride)

filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)

20 x 500 mg R/ c ▶ € 16,65 €

CIPROFLOXACINE VIATRIS (Viatrijs)

ciprofloxacin (hydrochloride)

filmomh. tabl. (deelb. niet kwantit.)

10 x 250 mg R/ c ▶ € 9,65 €

20 x 500 mg R/ c ▶ € 16,65 €

CIPROXINE (Bayer)

ciprofloxacin (hydrochloride)

filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)

20 x 500 mg R/ c ▶ € 16,61 €

susp. (gran. + solv.)

1 x 100 ml 250 mg / 5 ml (50

mg / 1 ml) R/ 22,82 €

LEVOFLOXACINE EG (EG)

levofloxacin

filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)

10 x 500 mg R/ c ▶ € 19,47 €

30 x 500 mg R/ c ▶ € 47,57 €

LEVOFLOXACINE SANDOZ (Sandoz)

levofloxacin

filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)

10 x 250 mg R/ c ▶ € 13,58 €

10 x 500 mg R/ c ▶ € 18,80 €

30 x 500 mg R/ c ▶ € 47,98 €

LEVOFLOXACINE VIATRIS (Viatrijs)

levofloxacin

filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)

10 x 250 mg R/ c ▶ € 14,01 €

10 x 500 mg R/ c ▶ € 19,47 €

14 x 500 mg R/ c ▶ € 30,02 €

TAVANIC (Sanofi Belgium)

levofloxacin

filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)

10 x 500 mg R/ c ▶ € 22,23 €

Alternatief (bij contra-indicatie voor chinolonen)

Posol.

acute pyelonefritis

- **amoxicilline-clavulaanzuur** **oraal**
 - 1,5 g per dag in 3 giften gedurende 14 dagen*
- **co-trimoxazol** **oraal**
 - 1600/320 mg per dag in 2 giften gedurende 14 dagen*

*Bij mannen na 14 dagen behandeling klinisch te herevalueren en zo nodig te verlengen tot 28 dagen behandeling.



AMOCLANEEG (EG)

amoxicilline 500 mg
clavulaanzuur (kalium) 125 mg
filmomh. tabl.

16 x R/c 11,18 €

30 x R/c 16,01 €

amoxicilline 875 mg
clavulaanzuur (kalium) 125 mg
filmomh. tabl. (deelb. niet kwantit.)

10 x R/c 10,70 €

20 x R/c 15,22 €

AMOCLANEEUROGENERICS (EG)

amoxicilline 875 mg
clavulaanzuur (kalium) 125 mg
filmomh. tabl. (deelb. niet kwantit.)

20 x R/c 15,22 €

AMOXICILLIN / CLAVULANIC ACID AB

(Aurobindo)

amoxicilline 500 mg
clavulaanzuur (kalium) 125 mg
filmomh. tabl.

16 x R/c 11,18 €
amoxicilline 875 mg
clavulaanzuur (kalium) 125 mg
filmomh. tabl. (deelb. niet kwantit.)

10 x R/c 10,39 €

20 x R/c 14,51 €

AMOXICLAV SANDOZ (Sandoz)

amoxicilline 500 mg
clavulaanzuur (kalium) 125 mg
omh. tabl. (deelb. niet kwantit.)

16 x R/c 10,93 €

30 x R/c 15,52 €

amoxicilline 875 mg
clavulaanzuur (kalium) 125 mg
tabl. (deelb. niet kwantit.)

10 x R/c 10,62 €

20 x R/c 14,96 €

AUGMENTIN (GSK)

amoxicilline 500 mg
clavulaanzuur (kalium) 125 mg

filmomh. tabl. (deelb. niet kwantit.)

16 x R/c 11,18 €

amoxicilline 875 mg
clavulaanzuur (kalium) 125 mg
filmomh. tabl. (deelb. niet kwantit.)

10 x R/c 10,70 €

20 x R/c 15,22 €

BACTRIM (Eumedica)

sulfamethoxazol 800 mg
trimethoprim 160 mg
tabl. (deelb. kwantit.) Forte

10 x R/c 8,55 €

EUSAPRIM (Aspen)

sulfamethoxazol 800 mg
trimethoprim 160 mg
tabl. (deelb. kwantit.) Forte

10 x R/c 8,55 €

sulfamethoxazol 200 mg / 5 ml
trimethoprim 40 mg / 5 ml
siroop susp.

100 ml R/ 5,27 €

11.5.4.2.3. Referenties

- Premiers Choix Prescrire. Pyélonéphrite aiguë simple chez un adulte. Actualisation Février 2018.
- Cattrall, J.W.S., et al., A systematic review of randomised clinical trials for oral antibiotic treatment of acute pyelonephritis. 2018. 37(12): p. 2285-2291.
- Richtlijnen voor anti-infectieuze behandeling in ziekenhuizen BAPCOC 2017 https://overlegorganen.gezondheid.belgie.be/sites/default/files/documents/bapcoc_guidelineshosp_2017_sbimc-bvikm_nl_v1.pdf
- van Nieuwkoop, C., et al., Treatment duration of febrile urinary tract infection: a pragmatic randomized, double-blind, placebo-controlled non-inferiority trial in men and women. BMC medicine, 2017. 15(1): p. 70.
- RIZIV (2016). Het rationeel gebruik van de antibiotica bij het kind in de ambulante zorg. Consensusvergadering 2 juni 2016. Juryrapport - volledige tekst (lange versie). https://www.riziv.fgov.be/SiteCollectionDocuments/consensus_lange_tekst_20160602.pdf
- Neumann, I., & Moore, P. (2014). Pyelonephritis (acute) in non-pregnant women. BMJ clinical evidence, 2014.
- NHG - Van Pinxteren B, K. B., Geerlings SE, Visser HS, Klinkhamer S, Van der Weele GM, Verduijn MM, Opstelten W, Burgers JS, Van Asselt KM. (2013). Urineweginfecties (derde herziening).
- Vazquez, J. C., & Abalos, E. (2011). Treatments for symptomatic urinary tract infections during pregnancy. The Cochrane database of systematic reviews(1), Cd002256. doi:10.1002/14651858.CD002256.pub2

11.5.4.3. Acute prostatitis

11.5.4.3.1. Plaats van antibiotica

Blind starten van antibiotische behandeling is aangewezen, na afname van urinestaal voor **cultuur en antibiogram** (GRADE 1C*).

Het onderscheid tussen **acute prostatitis** en **pyelonefritis** valt klinisch vaak moeilijk te maken. De aanvangsbehandeling verloopt bijgevolg identiek, maar bij prostatitis kan een langere behandelduur aangewezen



zijn (GRADE 1C*).

Daarnaast kunnen bij prostatitis ook **SOA**-ziektekiemen betrokken zijn (chlamydia, gonokokken, mycoplasma).

In geval van een SOA, dienen andere seksueel overdraagbare aandoeningen opgespoord en behandeld te worden bij de patiënt en zijn seksuele partner(s) (GRADE 1C*). Meer info over diagnose en opvolging van SOAs en partnerbehandeling via de *SOA-tool* van het KCE.

11.5.4.3.2. Antimicrobiële behandeling

Start met empirische behandeling, nadien bij te stellen op geleide van het antibiogram.

Indien de patiënt in de voorbije 6 maanden reeds chinolones nam, is er een groter risico op resistentie. De resultaten van cultuur en antibiogram dienen van nabij opgevolgd te worden. Indien de kiem resistent blijkt, dient te worden overlegd met een uroloog en zo nodig verwezen voor intraveneuze behandeling.

Eerste keuze

Posol.

acute prostatitis

- **levofloxacin** **oraal**
 - 500 mg per dag in 1 gift gedurende 14-28 dagen*
- **ciprofloxacin** **oraal**
 - 1 g per dag in 2 giften gedurende 14-28 dagen*

*Na 14 dagen behandeling klinisch te herevalueren en zo nodig te verlengen tot 28 dagen behandeling.

CIPROFLOXACINE AB (Aurobindo)

ciprofloxacin (hydrochloride)
filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)

- 10 x 250 mg R/ c 9,46 €
- 20 x 500 mg R/ c 16,61 €
- 20 x 750 mg R/ c 23,55 €

CIPROFLOXACINE EG (EG)

ciprofloxacin (hydrochloride)
filmomh. tabl. (deelb. niet kwantit.)

- 10 x 250 mg R/ c 9,64 €
- 20 x 500 mg R/ c 16,65 €
- 20 x 750 mg R/ c 24,46 €

CIPROFLOXACINE EG (PI-Pharma)

ciprofloxacin (hydrochloride)
filmomh. tabl. (deelb. niet kwantit.)

- 20 x 500 mg R/ c 16,61 €

(parallelinvoer)

CIPROFLOXACINE SANDOZ (Sandoz)

ciprofloxacin (hydrochloride)
filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)

- 10 x 250 mg R/ c 9,46 €
- 20 x 500 mg R/ c 16,61 €

20 x 750 mg R/ c 23,55 €

CIPROFLOXACINE SANDOZ (PI-Pharma)

ciprofloxacin (hydrochloride)
filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)

20 x 500 mg R/ c 16,61 €
(parallelinvoer)

CIPROFLOXACINE TEVA (Teva)

ciprofloxacin (hydrochloride)
filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)

20 x 500 mg R/ c 16,65 €

CIPROFLOXACINE VIATRIS (Viatris)

ciprofloxacin (hydrochloride)
filmomh. tabl. (deelb. niet kwantit.)

- 10 x 250 mg R/ c 9,65 €
- 20 x 500 mg R/ c 16,65 €

CIPROXINE (Bayer)

ciprofloxacin (hydrochloride)
filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)

20 x 500 mg R/ c 16,61 €

susp. (gran. + solv.)

1 x 100 ml 250 mg / 5 ml (50 mg / 1 ml) R/ 22,82 €

LEVOFLOXACINE EG (EG)

levofloxacin
filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)

- 10 x 500 mg R/ c 19,47 €
- 30 x 500 mg R/ c 47,57 €

LEVOFLOXACINE SANDOZ (Sandoz)

levofloxacin
filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)

- 10 x 250 mg R/ c 13,58 €
- 10 x 500 mg R/ c 18,80 €
- 30 x 500 mg R/ c 47,98 €

LEVOFLOXACINE VIATRIS (Viatris)

levofloxacin
filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)

- 10 x 250 mg R/ c 14,01 €
- 10 x 500 mg R/ c 19,47 €
- 14 x 500 mg R/ c 30,02 €

TAVANIC (Sanofi Belgium)

levofloxacin
filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)

- 10 x 500 mg R/ c 22,23 €



Alternatief (bij contra-indicatie voor chinolonen)

Posol.

acute prostatitis

- **amoxicilline-clavulaanzuur oraal**
 - 1,5 g per dag in 3 giften gedurende 14-28 dagen*
- **co-trimoxazol oraal**
 - 1600/320 mg per dag in 2 giften gedurende 14-28 dagen*

*Na 14 dagen behandeling klinisch te herevalueren en zo nodig te verlengen tot 28 dagen behandeling.

AMOCLANEEG (EG)

amoxicilline 500 mg
clavulaanzuur (kalium) 125 mg
filmomh. tabl.

16 x R/ c 11,18 €

30 x R/ c 16,01 €

amoxicilline 875 mg
clavulaanzuur (kalium) 125 mg
filmomh. tabl. (deelb. niet kwantit.)

10 x R/ c 10,70 €

20 x R/ c 15,22 €

AMOCLANEEUROGENERICS (EG)

amoxicilline 875 mg
clavulaanzuur (kalium) 125 mg
filmomh. tabl. (deelb. niet kwantit.)

20 x R/ c 15,22 €

AMOXICILLIN / CLAVULANIC ACID AB

(Aurobindo)

amoxicilline 500 mg
clavulaanzuur (kalium) 125 mg
filmomh. tabl.

16 x R/ c 11,18 €
amoxicilline 875 mg
clavulaanzuur (kalium) 125 mg
filmomh. tabl. (deelb. niet kwantit.)

10 x R/ c 10,39 €

20 x R/ c 14,51 €

AMOXICLAV SANDOZ (Sandoz)

amoxicilline 500 mg
clavulaanzuur (kalium) 125 mg
omh. tabl. (deelb. niet kwantit.)

16 x R/ c 10,93 €

30 x R/ c 15,52 €

amoxicilline 875 mg
clavulaanzuur (kalium) 125 mg
tabl. (deelb. niet kwantit.)

10 x R/ c 10,62 €

20 x R/ c 14,96 €

AUGMENTIN (GSK)

amoxicilline 500 mg
clavulaanzuur (kalium) 125 mg

filmomh. tabl. (deelb. niet kwantit.)

16 x R/ c 11,18 €

amoxicilline 875 mg
clavulaanzuur (kalium) 125 mg
filmomh. tabl. (deelb. niet kwantit.)

10 x R/ c 10,70 €

20 x R/ c 15,22 €

BACTRIM (Eumedica)

sulfamethoxazol 800 mg
trimethoprim 160 mg
tabl. (deelb. kwantit.) Forte

10 x R/ c 8,55 €

EUSAPRIM (Aspen)

sulfamethoxazol 800 mg
trimethoprim 160 mg
tabl. (deelb. kwantit.) Forte

10 x R/ c 8,55 €

sulfamethoxazol 200 mg / 5 ml
trimethoprim 40 mg / 5 ml
siroop susp.

100 ml R/ 5,27 €

Bij sterk vermoeden van een SOA

Posol.

acute prostatitis

- **ceftriaxon IM + doxycycline oraal**
 - ceftriaxon: IM eenmalige dosis van 1 g
 - doxycycline: oraal 200 mg per dag in 2 giften gedurende 10 dagen

Bij absolute contra-indicatie voor één van deze producten dient te worden overlegd met een SOA-kliniek, uroloog en/of microbioloog.

CEFTRIAXONE FRESENIUS KABI

(Fresenius Kabi)

ceftriaxon (dinatrium)
inj./inf. oploss. (pdr.) i.m./i.v. [flac.]

10 x 1 g R/ b 58,26 €

CEFTRIAXONE KALCEKS (Grindeks -

Kalceks)

ceftriaxon (dinatrium)
inj./inf. oploss. (pdr.) i.m./i.v. [flac.]

10 x 1 g R/ b 55,86 €

10 x 2 g R/ b 101,66 €

DOXYCYCLINE EG (EG)

doxycycline
tabl. (deelb. niet kwantit.)

10 x 100 mg R/ c 8,69 €

10 x 200 mg R/ c 11,08 €

DOXYCYCLINE SANDOZ (Sandoz)



doxycycline
tabl. (deelb. kwantit.)
10 x 100 mg R/ c € 7,94 €

EFRACEA (Galderma)
doxycycline
harde caps. geregul. afgifte
56 x 40 mg R/ 42,88 €

ROCEPHINE (Roche)
ceftriaxon (dinatrium)
inj. oploss. (pdr. + solv.) i.m. IM
Lidocaïne [flac. + amp.]
1 x 1 g + 3,5 ml solv. R/ b € 19,00 €
(solvent bevat lidocaïne)

VIBRATAB (Pfizer)
doxycycline
tabl. (deelb. kwantit.)
10 x 100 mg R/ c € 8,73 €

11.5.4.3.3. Referenties

- National Institute for Health and Care Excellence (NICE), Prostatitis (acute): antimicrobial prescribing. NICE guideline NG 110. <https://www.nice.org.uk/guidance/ng110/chapter/Recommendations> 2018; Update 2019.
- Bouma, M., et al., *NHG-Standaard Urineweginfecties*. 2020.
- Recommendations de traitements anti-infectieux en milieu hospitalier BAPCOC 2017 https://organesdeconcertation.sante.belgique.be/sites/default/files/documents/bapcoc_guidelineshospj_2017_sbimc-bvikm_fr_v1.pdf
- Unemo, M., et al., 2020 *European guideline for the diagnosis and treatment of gonorrhoea in adults*. International Journal of STD & AIDS, 2020.
- Lanjouw, E., et al., 2015 *European guideline on the management of Chlamydia trachomatis infections*. International journal of STD & AIDS, 2016. **27**(5): p. 333-48.
- van Nieuwkoop, C., et al., *Treatment duration of febrile urinary tract infection: a pragmatic randomized, double-blind, placebo-controlled non-inferiority trial in men and women*. BMC medicine, 2017. **15**(1): p. 70.
- De Baetselier, I., et al., *Neisseria gonorrhoeae antimicrobial resistance surveillance report of Belgium – 2021*. 2021.
- Hazra, A., M.W. Collison, and A.M. Davis, *CDC Sexually Transmitted Infections Treatment Guidelines*, 2021. JAMA, 2022. **327**(9): p. 870-871.

11.5.4.4. Orchi-epididymitis

11.5.4.4.1. Plaats van antibiotica

Orchi-epididymitis bij het kind is doorgaans van virale oorsprong en vereist geen antibiotica. Tot 18 jaar dient steeds de differentiaal diagnose torsio testis uitgesloten te worden (GRADE 1C*).

Bij de adolescent (vanaf 12 jaar) en de volwassene is een antibioticumbehandeling wel aangewezen (GRADE 1C*). Na opstart van empirische behandeling dient op geleide van het antibiogram de behandeling zo nodig bijgesteld te worden.

Orchi-epididymitis ontstaat meestal door een secundaire infectie bij een urineweginfectie of SOA (chlamydia, gonorrhoe en mycoplasma).

Bij vermoeden van SOA, dienen andere seksueel overdraagbare aandoeningen opgespoord en behandeld te worden bij de patiënt en zijn seksuele partner(s) (GRADE 1C*). Meer info over diagnose en opvolging van SOAs en partnerbehandeling via de *SOA-tool* van het KCE.

11.5.4.4.2. Antimicrobiële behandeling

Orchi-epididymitis met vermoeden van SOA

Posol.

- **ceftriaxon IM + doxycycline oraal**
 - **ceftriaxon:** IM eenmalige dosis van 1 g + **doxycycline:** oraal 200 mg per dag in 2 giften gedurende 10 dagen



CEFTRIAXONE FRESINIUS KABI
(Fresenius Kabi)
ceftriaxon (dinatrium)
inj./inf. oploss. (pdr.) i.m./i.v. [flac.]
10 x 1 g R/ b ▶ € 58,26 €

CEFTRIAXONE KALCEKS (Grindeks - Kalceks)
ceftriaxon (dinatrium)
inj./inf. oploss. (pdr.) i.m./i.v. [flac.]
10 x 1 g R/ b ▶ € 55,86 €
10 x 2 g R/ b ▶ € 101,66 €

DOXYCYCLINE EG (EG)
doxycycline
tabl. (deelb. niet kwantit.)
10 x 100 mg R/ c ▶ € 8,69 €
10 x 200 mg R/ c ▶ € 11,08 €

DOXYCYCLINE SANDOZ (Sandoz)
doxycycline
tabl. (deelb. kwantit.)
10 x 100 mg R/ c ▶ € 7,94 €

EFRACEA (Galderma)
doxycycline
harde caps. geregul. afgifte

56 x 40 mg R/ 42,88 €

ROCEPHINE (Roche)
ceftriaxon (dinatrium)
inj. oploss. (pdr. + solv.) i.m. IM
Lidocaïne [flac. + amp.]
1 x 1 g + 3,5 ml solv. R/ b ▶ € 19,00 €
(solvent bevat lidocaïne)

VIBRATAB (Pfizer)
doxycycline
tabl. (deelb. kwantit.)
10 x 100 mg R/ c ▶ € 8,73 €

Orchi-epididymitis zonder vermoeden van SOA

Posol.

- **levofloxacin oraal**
- 500 mg per dag in 1 gift gedurende 10 dagen

LEVOFLOXACINE EG (EG) 🚫
levofloxacin
filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)
10 x 500 mg R/ c ▶ € 19,47 €
30 x 500 mg R/ c ▶ € 47,57 €

filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)
10 x 250 mg R/ c ▶ € 13,58 €
10 x 500 mg R/ c ▶ € 18,80 €
30 x 500 mg R/ c ▶ € 47,98 €

10 x 250 mg R/ c ▶ € 14,01 €
10 x 500 mg R/ c ▶ € 19,47 €
14 x 500 mg R/ c ▶ € 30,02 €

LEVOFLOXACINE SANDOZ (Sandoz) 🚫
levofloxacin

LEVOFLOXACINE VIATRIS (Viatris) 🚫
levofloxacin
filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)

TAVANIC (Sanofi Belgium) 🚫
levofloxacin
filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)
10 x 500 mg R/ c ▶ € 22,23 €

Bij vermoeden van zowel SOA als enterobacteriën, vb. bij insertieve anale seks

Posol.

- **ceftriaxon IM + levofloxacin oraal (+ doxycycline oraal)**
- **ceftriaxon:** IM eenmalige dosis van 1 g + **levofloxacin:** oraal 500 mg per dag in 1 gift gedurende 10 dagen + **doxycycline:** oraal 200 mg per dag in 2 giften gedurende 10 dagen

Bij absolute contra-indicatie voor bovenstaande behandelingen, dient te worden overlegd met een SOA-kliniek, uroloog en/of microbioloog.

CEFTRIAXONE FRESINIUS KABI
(Fresenius Kabi)
ceftriaxon (dinatrium)
inj./inf. oploss. (pdr.) i.m./i.v. [flac.]
10 x 1 g R/ b ▶ € 58,26 €

DOXYCYCLINE EG (EG)
doxycycline
tabl. (deelb. niet kwantit.)
10 x 100 mg R/ c ▶ € 8,69 €
10 x 200 mg R/ c ▶ € 11,08 €

10 x 100 mg R/ c ▶ € 7,94 €

EFRACEA (Galderma)
doxycycline
harde caps. geregul. afgifte
56 x 40 mg R/ 42,88 €

CEFTRIAXONE KALCEKS (Grindeks - Kalceks)
ceftriaxon (dinatrium)
inj./inf. oploss. (pdr.) i.m./i.v. [flac.]
10 x 1 g R/ b ▶ € 55,86 €

DOXYCYCLINE SANDOZ (Sandoz)
doxycycline
tabl. (deelb. kwantit.)

LEVOFLOXACINE EG (EG) 🚫
levofloxacin
filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)
10 x 500 mg R/ c ▶ € 19,47 €



30 x 500 mg R/ c ▶ € 47,57 €	levofloxacin filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)	(solvent bevat lidocaïne)
LEVOFLOXACINE SANDOZ (Sandoz)	10 x 250 mg R/ c ▶ € 14,01 €	TAVANIC (Sanofi Belgium)
levofloxacin	10 x 500 mg R/ c ▶ € 19,47 €	levofloxacin
filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)	14 x 500 mg R/ c ▶ € 30,02 €	filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)
10 x 250 mg R/ c ▶ € 13,58 €	ROCEPHINE (Roche)	10 x 500 mg R/ c ▶ € 22,23 €
10 x 500 mg R/ c ▶ € 18,80 €	ceftriaxon (dinatrium)	VIBRATAB (Pfizer)
30 x 500 mg R/ c ▶ € 47,98 €	inj. oploss. (pdr. + solv.) i.m. IM	doxycycline
LEVOFLOXACINE VIATRIS (Viatris)	Lidocaïne [flac. + amp.]	tabl. (deelb. kwantit.)
	1 x 1 g + 3,5 ml solv. R/ b ▶ € 19,00 €	10 x 100 mg R/ c € 8,73 €

11.5.4.4.3. Referenties

- Verlee, L. and M. Bouma, *NHG-Behandelrichtlijn Acute epididymitis bij volwassenen*. 2016.
- Jaspers V, et al., *Diagnose en aanpak van gonorrhoe en syfilis*. Good Clinical Practice (GCP). Brussel. Federaal Kenniscentrum voor de Gezondheidszorg (KCE). 2019. KCE report 310A. Beschikbaar op <https://kce.fgov.be/nl/publicaties/alle-rapporten/diagnose-en-aanpak-van-gonorrhoe-en-syfilis>
- Street, E.J., et al., *The 2016 European guideline on the management of epididymo-orchitis*. *International Journal of STD & AIDS*, 2017. **28**(8): p. 744-749.
- Unemo, M., et al., *2020 European guideline for the diagnosis and treatment of gonorrhoea in adults*. *International Journal of STD & AIDS*, 2020.
- De Baetselier, I., et al., *Neisseria gonorrhoeae antimicrobial resistance surveillance report of Belgium - 2021*. 2021.
- Hazra, A., M.W. Collison, and A.M. Davis, *CDC Sexually Transmitted Infections Treatment Guidelines*, 2021. *JAMA*, 2022. **327**(9): p. 870-871.

11.5.4.5. Pelvic Inflammatory Disease (PID)

11.5.4.5.1. Plaats van antibiotica

Een antibioticumbehandling is steeds aangewezen. (GRADE 1C*). Patiënten in goede algemene toestand zonder tekenen van systemische infectie en zonder vermoeden van verwickelingen kunnen ambulantly worden behandeld (GRADE 1A).

PID kan het gevolg zijn van een SOA, maar kan ook veroorzaakt worden door commensalen in de vagina of door enterobacteriën. De behandelingschema's beogen een aanpak van dit brede spectrum aan mogelijke verwekkers.

De behandeling moet zo nodig bijgesteld worden op basis van de resultaten van de cervicale PCR en cultuur. Indien de klachten na 72u niet significant verbeterd zijn, wordt de vrouw verwezen voor bijstellen van de antibioticatherapie en verdere diagnostiek (GRADE 1C).

Bij vermoeden van PID bij zwangeren of kinderen dient te worden verwezen naar gynaecoloog (of pediater) (GRADE 1C*).

Andere seksueel overdraagbare aandoeningen dienen te worden opgespoord en behandeld bij de patiënt en haar seksuele partner(s) (GRADE 1C*). Meer info over diagnose en opvolging van SOAs en partnerbehandeling via de *SOA-tool* van het KCE.



11.5.4.5.2. Antimicrobiële behandeling

Empirische behandeling

Posol.

- **ceftriaxon IM + doxycycline oraal + metronidazol oraal**
 - ceftriaxon: IM eenmalige dosis van 1 g
 - doxycycline: oraal 200 mg per dag in 2 giften gedurende 14 dagen
 - metronidazol: oraal 1,5 g per dag in 3 giften gedurende 14 dagen

CEFTRIAZONE FRESENIUS KABI
(Fresenius Kabi)
ceftriaxon (dinatrium)
inj./inf. oploss. (pdr.) i.m./i.v. [flac.]
10 x 1 g R/ b ▶ € 58,26 €

CEFTRIAZONE KALCEKS (Grindeks - Kalceks)
ceftriaxon (dinatrium)
inj./inf. oploss. (pdr.) i.m./i.v. [flac.]
10 x 1 g R/ b ▶ € 55,86 €
10 x 2 g R/ b ▶ € 101,66 €

DOXYCYCLINE EG (EG)
doxycycline

tabl. (deelb. niet kwantit.)
10 x 100 mg R/ c € 8,69 €
10 x 200 mg R/ c € 11,08 €

DOXYCYCLINE SANDOZ (Sandoz)
doxycycline
tabl. (deelb. kwantit.)
10 x 100 mg R/ c € 7,94 €

EFTRACEA (Galderma)
doxycycline
harde caps. geregul. afgifte
56 x 40 mg R/ 42,88 €

FLAGYL (Memidis)

metronidazol
filmomh. tabl.
20 x 500 mg R/ b € 8,12 €

ROCEPHINE (Roche)
ceftriaxon (dinatrium)
inj. oploss. (pdr. + solv.) i.m. IM
Lidocaine [flac. + amp.]
1 x 1 g + 3,5 ml solv. R/ b ▶ € 19,00 €
(solvent bevat lidocaine)

VIBRATAB (Pfizer)
doxycycline
tabl. (deelb. kwantit.)
10 x 100 mg R/ c € 8,73 €

Alternatief, enkel bij absolute contra-indicatie voor ceftriaxone en doxycycline

Posol.

- **ciprofloxacin oraal + metronidazol oraal**
 - ciprofloxacin: oraal 500 mg per dag in 1 gift gedurende 14 dagen
 - metronidazol: oraal 1,5 g per dag in 3 giften gedurende 14 dagen

CIPROFLOXACINE AB (Aurobindo) ⚡⚡
ciprofloxacin (hydrochloride)
filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)
10 x 250 mg R/ c ▶ € 9,46 €
20 x 500 mg R/ c ▶ € 16,61 €
filmomh. tabl.
20 x 750 mg R/ c ▶ € 23,55 €

CIPROFLOXACINE EG (EG) ⚡⚡
ciprofloxacin (hydrochloride)
filmomh. tabl. (deelb. niet kwantit.)
10 x 250 mg R/ c ▶ € 9,64 €
20 x 500 mg R/ c ▶ € 16,65 €
20 x 750 mg R/ c ▶ € 24,46 €

CIPROFLOXACINE EG (PI-Pharma) ⚡⚡

ciprofloxacin (hydrochloride)
filmomh. tabl. (deelb. niet kwantit.)
20 x 500 mg R/ c ▶ € 16,61 €
(parallelinvoer)

CIPROFLOXACINE SANDOZ (Sandoz) ⚡⚡
ciprofloxacin (hydrochloride)
filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)
10 x 250 mg R/ c ▶ € 9,46 €
20 x 500 mg R/ c ▶ € 16,61 €
20 x 750 mg R/ c ▶ € 23,55 €

CIPROFLOXACINE SANDOZ (PI-Pharma) ⚡⚡
ciprofloxacin (hydrochloride)

filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)
20 x 500 mg R/ c ▶ € 16,61 €
(parallelinvoer)

CIPROFLOXACINE TEVA (Teva) ⚡⚡
ciprofloxacin (hydrochloride)
filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)
20 x 500 mg R/ c ▶ € 16,65 €

CIPROFLOXACINE VIATRIS (Viatris) ⚡⚡
ciprofloxacin (hydrochloride)
filmomh. tabl. (deelb. niet kwantit.)
10 x 250 mg R/ c ▶ € 9,65 €
20 x 500 mg R/ c ▶ € 16,65 €

CIPROXINE (Bayer) ⚡⚡



ciprofloxacine (hydrochloride)
filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)

20 x 500 mg R/ c ▶ € 16,61 €
susp. (gran. + solv.)

1 x 100 ml 250 mg / 5 ml (50
mg / 1 ml) R/ 22,82 €

FLAGYL (Memidis)

metronidazol
filmomh. tabl.

20 x 500 mg R/ b € 8,12 €

Enkel bij bewezen *Mycoplasma genitalium*

Posol.

- **moxifloxacine oraal**
 - 400 mg per dag in 1 gift gedurende 14 dagen
- Dit schema te vermijden bij gonokokken-PID omwille van risico op ernstige bijwerkingen bij fluorochinolonen en onvoldoende doeltreffendheid.

AVELOX (Bayer)

moxifloxacine (hydrochloride)
filmomh. tabl.

10 x 400 mg R/ c ▶ € 22,62 €

MOXIFLOXACIN AB (Aurobindo)

moxifloxacine (hydrochloride)
filmomh. tabl.

5 x 400 mg R/ c ▶ € 14,53 €
10 x 400 mg R/ c ▶ € 23,36 €

MOXIFLOXACINE EG (EG)

moxifloxacine (hydrochloride)
filmomh. tabl.

5 x 400 mg R/ c ▶ € 14,54 €
10 x 400 mg R/ c ▶ € 23,36 €

MOXIFLOXACINE TEVA (Teva)

moxifloxacine
filmomh. tabl.

7 x 400 mg R/ c ▶ € 18,09 €

14 x 400 mg R/ c ▶ € 29,67 €

MOXIFLOXACIN SANDOZ (Sandoz)

moxifloxacine (hydrochloride)
filmomh. tabl.

5 x 400 mg R/ c ▶ € 14,11 €
7 x 400 mg R/ c ▶ € 17,53 €
10 x 400 mg R/ c ▶ € 22,56 €
14 x 400 mg R/ c ▶ € 29,14 €

11.5.4.5.3. Referenties

- Ross, J., et al., 2017 *European guideline for the management of pelvic inflammatory disease*. International journal of STD & AIDS, 2018. 29(2): p. 108-114.
- Unemo, M., et al., 2020 *European guideline for the diagnosis and treatment of gonorrhoea in adults*. International Journal of STD & AIDS, 2020.
- Savaris, R.F., et al., *Antibiotic therapy for pelvic inflammatory disease*. Cochrane Database of Systematic Reviews, 2020(8)
- De Baetselier, I., et al., *Neisseria gonorrhoeae antimicrobial resistance surveillance report of Belgium – 2021*. 2021.
- Hazra, A., M.W. Collison, and A.M. Davis, *CDC Sexually Transmitted Infections Treatment Guidelines*, 2021. JAMA, 2022. 327(9): p. 870-871.

11.5.4.6. Acute Vulvo-vaginitis

11.5.4.6.1. Plaats van antibiotica

- **Bacteriële vaginose**
- **Trichomonas vaginalis**
- **Candida vulvovaginitis**

11.5.4.6.2. Antimicrobiële behandeling

Bacteriële vaginose

Posol.

- **metronidazol per os**
 - 1000 mg per dag in 2 giften gedurende 7 dagen
- **metronidazol ovule***



- 500 mg per dag in 1 gift gedurende 7 dagen
- **clindamycine ovule**
- 100 mg per dag in 1 gift gedurende 3 dagen
- **clindamycine vaginale crème 2 %**
- 5 g per dag in 1 gift gedurende 7 dagen

**Het disulfiram-effect bij gebruik van alcohol is ook aanwezig bij vaginale toediening van metronidazol.*

Tijdens zwangerschap bij storende klachten of met verhoogd risico op vroeggeboorte:

- **metronidazol per os****
- 1000 mg per dag in 2 giften gedurende 7 dagen
- **clindamycine ovule**
- 100 mg per dag in 1 gift gedurende 3 dagen
- clindamycine vaginale crème 2%**
- 5 g per dag in 1 gift gedurende 7 dagen

** Metronidazol en clindamycine worden in de SKP afgeraden in het 1e trimester. De klinische gegevens omtrent gebruik tijdens het eerste trimester van de zwangerschap zijn nochtans geruststellend en de meeste bronnen geven aan dat het kan gebruikt worden.

DALACIN (Pfizer)
clindamycine (fosfaat)
vag. crème
40 g 20 mg / 1 g R/ 25,97 €
(+ 7 applic.)

FLAGYL (Memidis)

metronidazol
filmomh. tabl.
20 x 500 mg R/ b 8,12 €

FLAGYL (Memidis)
metronidazol
ovule

10 x 500 mg R/ b 7,38 €

YENLIP (Besins)
clindamycine (fosfaat)
ovule
3 x 100 mg R/ 24,75 €

Trichomonas vaginalis

Posol.

- **tinidazol per os** (niet tijdens zwangerschap) (niet meer beschikbaar sinds september 2021)
- 2 g eenmalige dosis
- **metronidazol per os***
- 1 g per dag in 2 giften gedurende 7 dagen

*Metronidazol wordt in de SKP afgeraden in het 1e trimester. De klinische gegevens omtrent gebruik tijdens het eerste trimester van de zwangerschap zijn nochtans geruststellend en de meeste bronnen geven aan dat het kan gebruikt worden.

FLAGYL (Memidis)
metronidazol
filmomh. tabl.
20 x 500 mg R/ b 8,12 €

Candida vulvovaginitis

Lokale en perorale behandeling zijn gelijkwaardig en de keuze kan gemaakt worden op basis van de voorkeur van de vrouw (GRADE 1B).

Posol.

- Lokale behandeling
- **butoconazol** (niet meer gecommmercialiseerd sinds februari 2023)
 - ovule 100 mg per dag gedurende 3 dagen; of
 - vaginale crème 5 g per dag gedurende 3 dagen
- **fenticonazol**



- ovule 600 mg eenmalig; of
- ovule 200 mg per dag gedurende 3 dagen; of
- vaginale crème 2% 10 mg per dag in 2 giften gedurende 3 dagen
- **miconazol** (*niet meer gecommmercialiseerd sinds september 2025*)
 - ovule 1200 mg eenmalig; of
 - ovule 200 mg per dag gedurende 7 dagen; of
 - vaginale crème in 1 gift per dag gedurende 7 dagen

- Perorale behandeling

- **fluconazol per os**

- 150 mg eenmalige dosis

Tijdens de zwangerschap wordt enkel de lokale behandeling aangeraden met voorkeur voor een behandeling van zeven dagen (GRADE 1C*).

DIFLUCAN (Pfizer)

fluconazol

siroop susp. (pdr.)

35 ml 50 mg / 5 ml R/ a ▶ b 13,17 €

35 ml 200 mg / 5 ml R/ a ▶ b 30,04 €

DIFLUCAN (Pfizer)

fluconazol

harde caps.

10 x 50 mg R/ a ▶ b 13,10 €

1 x 150 mg R/ b 7,72 €

10 x 200 mg R/ a ▶ b 29,67 €

20 x 200 mg R/ a ▶ b 64,68 €

FLUCONAZOL AB (Aurobindo)

fluconazol

harde caps.

10 x 50 mg R/ a ▶ b 12,96 €

1 x 150 mg R/ a ▶ b 7,63 €

10 x 200 mg R/ a ▶ b 29,65 €

20 x 200 mg R/ a ▶ b 64,67 €

30 x 200 mg R/ a ▶ b 95,16 €

60 x 200 mg R/ a ▶ b 145,65 €

100 x 200 mg R/ a ▶ b 235,46 €

FLUCONAZOL EG (EG)

fluconazol

harde caps.

10 x 50 mg R/ a ▶ b 13,00 €

1 x 150 mg R/ b 7,65 €

10 x 200 mg R/ a ▶ b 29,67 €

20 x 200 mg R/ a ▶ b 64,68 €

FLUCONAZOL EG (Orifarm Belgium)

fluconazol

harde caps.

20 x 200 mg R/ a ▶ b 64,68 €
(parallelinvoer)

FLUCONAZOLE SANDOZ (Sandoz)

fluconazol

harde caps.

10 x 50 mg R/ a ▶ b 13,10 €

1 x 150 mg R/ b 7,72 €

10 x 200 mg R/ a ▶ b 29,67 €

20 x 200 mg R/ a ▶ b 64,68 €

FLUCONAZOLE TEVA (Teva)

fluconazol

harde caps.

10 x 50 mg R/ a ▶ b 13,10 €

1 x 150 mg R/ b 7,72 €

10 x 200 mg R/ a ▶ b 29,67 €

20 x 200 mg R/ a ▶ b 64,68 €

FLUCONAZOLE VIATRIS (Viatris)

fluconazol

harde caps.

10 x 50 mg R/ a ▶ b 13,35 €

1 x 150 mg R/ b 7,72 €

10 x 200 mg R/ a ▶ b 30,76 €

20 x 200 mg R/ a ▶ b 67,53 €

GYNOXIN (Recordati)

fenticonazol, nitraat

vag. crème

35 g 20 mg / 1 g b 9,04 €

(+ 7 applic.)

ovule

3 x 200 mg b 8,88 €

1 x 600 mg b 8,90 €

Recidiverende candida vulvovaginitis

Posol.

Zowel zelfbehandeling bij klachten, als profylactische behandeling zijn geschikte strategieën (GRADE 1B):

- *Zelfbehandeling bij klachten:* waarbij de vrouw over voldoende voorschriften beschikt om gedurende enkele maanden zelf behandeling te kunnen starten bij klachten.
- *Profylactische behandeling*
 - *Perorale behandeling*
 - Initiële behandeling van de actuele episode met **fluconazol** per os 150 mg om de 72 uur (in



totaal 3 dosissen)

- gevolgd door *fluconazol* per os 200 mg per week in 1 gift gedurende 6 maanden
- *Lokale behandeling*
- Hooggedoseerde ovule: *miconazol* 1200 mg (niet meer beschikbaar sinds februari 2021) of *fenticonazol* 600 mg, maandelijks op dag 5 van de cyclus, zo nodig op te drijven tot wekelijks 1 ovule gedurende 6 maanden.

DIFLUCAN (Pfizer)

fluconazol
harde caps.

- 10 x 50 mg R/ a ▶ b 13,10 €
- 1 x 150 mg R/ b 7,72 €
- 10 x 200 mg R/ a ▶ b 29,67 €
- 20 x 200 mg R/ a ▶ b 64,68 €

DIFLUCAN (Pfizer)

fluconazol
siroop susp. (pdr.)

- 35 ml 50 mg / 5 ml R/ a ▶ b 13,17 €
- 35 ml 200 mg / 5 ml R/ a ▶ b 30,04 €

FLUCONAZOL AB (Aurobindo)

fluconazol
harde caps.

- 10 x 50 mg R/ a ▶ b 12,96 €
- 1 x 150 mg R/ a ▶ b 7,63 €
- 10 x 200 mg R/ a ▶ b 29,65 €
- 20 x 200 mg R/ a ▶ b 64,67 €
- 30 x 200 mg R/ a ▶ b 95,16 €

- 60 x 200 mg R/ a ▶ b 145,65 €
- 100 x 200 mg R/ a ▶ b 235,46 €

FLUCONAZOL EG (EG)

fluconazol
harde caps.

- 10 x 50 mg R/ a ▶ b 13,00 €
- 1 x 150 mg R/ b 7,65 €
- 10 x 200 mg R/ a ▶ b 29,67 €
- 20 x 200 mg R/ a ▶ b 64,68 €

FLUCONAZOL EG (Orifarm Belgium)

fluconazol
harde caps.

- 20 x 200 mg R/ a ▶ b 64,68 € (parallelinvoer)

FLUCONAZOLE SANDOZ (Sandoz)

fluconazol
harde caps.

- 10 x 50 mg R/ a ▶ b 13,10 €

- 1 x 150 mg R/ b 7,72 €
- 10 x 200 mg R/ a ▶ b 29,67 €
- 20 x 200 mg R/ a ▶ b 64,68 €

FLUCONAZOLE TEVA (Teva)

fluconazol
harde caps.

- 10 x 50 mg R/ a ▶ b 13,10 €
- 1 x 150 mg R/ b 7,72 €
- 10 x 200 mg R/ a ▶ b 29,67 €
- 20 x 200 mg R/ a ▶ b 64,68 €

FLUCONAZOLE VIATRIS (Viatris)

fluconazol
harde caps.

- 10 x 50 mg R/ a ▶ b 13,35 €
- 1 x 150 mg R/ b 7,72 €
- 10 x 200 mg R/ a ▶ b 30,76 €
- 20 x 200 mg R/ a ▶ b 67,53 €

GYNOXIN (Recordati)

fenticonazol, nitraat
ovule

- 1 x 600 mg b 8,90 €

11.5.4.6.3. Referenties

- La Revue Prescrire – Interactions médicamenteuses 2019 - Patientes ayant une infection vulvovaginale ou du col utérin.
- Richtlijn Vaginitis/ vaginose – 2017. <https://www.ebpnet.be/nl/pages/display.aspx?ebmid=ebm0110b>
- Howe, K. and P.J. Kissinger, Single-Dose Compared With Multidose Metronidazole for the Treatment of Trichomoniasis in Women: A Meta-Analysis. *Sexually transmitted diseases*, 2017. 44(1): p. 29-34.
- Amaya-Guio, J., Viveros-Carreno, D. A., Sierra-Barrios, E. M., Martinez-Velasquez, M. Y., & Grillo-Ardila, C. F. (2016). Antibiotic treatment for the sexual partners of women with bacterial vaginosis. *The Cochrane database of systematic reviews*, 10, Cd011701. doi:10.1002/14651858.CD011701.pub2
- Haahr, T., et al., Treatment of bacterial vaginosis in pregnancy in order to reduce the risk of spontaneous preterm delivery – a clinical recommendation. 2016. 95(8): p. 850-860.
- Fluor Vaginalis NHG (Tweede herziening) 2016 <https://www.nhg.org/standaarden/volledig/nhg-standaard-fluor-vaginali>
- Thinkhamrop, J., et al., Antibiotic prophylaxis during the second and third trimester to reduce adverse pregnancy outcomes and morbidity. *Cochrane Database of Systematic Reviews*, 2015(6).
- Meites, E., et al., A Review of Evidence-Based Care of Symptomatic Trichomoniasis and Asymptomatic



Trichomonas vaginalis Infections. Clinical infectious diseases : an official publication of the Infectious Diseases Society of America, 2015. 61 Suppl 8(Suppl 8): p. S837-S848.

- Nurbhai, M., et al., Oral versus intra-vaginal imidazole and triazole anti-fungal treatment of uncomplicated vulvovaginal candidiasis (thrush). Cochrane Database of Systematic Reviews, 2007(4)
- CBIP Fiche de transparence « prise en charge de la leucorrhée », dernière mise à jour 12-02-2019 <https://ft.cbip.be/fr/frontend/indication-group/113/summary>
- <https://www.lecrat.fr/>
- <https://www.lareb.nl/nl>

11.5.4.7. Urethritis

11.5.4.7.1. Plaats van antibiotica

Een antibioticumbehandeling is steeds aangewezen (GRADE 1C*). Bij milde klachten wordt het etiologisch onderzoek afgewacht alvorens behandeling te starten. Bij hevige klachten wordt alvast een empirische behandeling gestart in afwachting van de resultaten van het etiologisch onderzoek. De empirische behandeling is gericht op *Chlamydia spp.* en *N. gonorrhoeae*. Van zodra de resultaten gekend zijn, wordt overgeschakeld naar een etiologische therapie.

Wanneer na behandeling van een aangetoonde gonokokken-infectie de klachten blijven aanhouden, moet een nieuw staal afgenomen worden voor resistentiebepaling van de gonokok (via cultuur op een genitale wisser) (GRADE 1C).

Bij persisterende klachten, waarbij chlamydia- en gonokokkeninfectie uitgesloten werd, moet ook trichomonas en *Mycoplasma genitalium* (via PCR) opgespoord worden, waarbij best meteen ook de gevoeligheid van *M. genitalium* voor azithromycine aangevraagd wordt (GRADE 1C).

Wanneer na behandeling de klachten verdwenen zijn, is een 'test op genezing' (ToC) niet nodig. Indien toch een ToC gedaan wordt, mag deze ten vroegste 4 weken na het einde van de behandeling gebeuren (GRADE 1C).

Andere seksueel overdraagbare aandoeningen dienen opgespoord en behandeld te worden bij de patiënt en zijn seksuele partner(s). Meer info over diagnose en opvolging van SOAs en partnerbehandeling via de SOA-tool van het KCE.

Om herinfectie te voorkomen wordt de patiënt aangeraden geen seksueel contact te hebben zo lang er symptomen zijn én tot minstens 7 dagen na de start van de behandeling bij zichzelf en de partner(s) (GRADE 1C*).

11.5.4.7.2. Antimicrobiële behandeling

Empirische behandeling

<i>Posol.</i>	
•	ceftriaxone IM + doxycycline oraal
•	ceftriaxon IM éénmalige dosis van 1g + doxycycline oraal 200 mg per dag in 2 giften gedurende 7 dagen
•	Alternatief, enkel bij contra-indicatie voor doxycycline :
•	ceftriaxone IM + azithromycine oraal
•	ceftriaxon IM éénmalige dosis van 1g + azithromycine oraal éénmalige dosis van 1g

AZITHROMYCIN AB (*Aurobindo*)

azithromycine

filmomh. tabl.

6 x 250 mg R/ c € 10,44 €

12 x 250 mg R/ c € 15,19 €

filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)

3 x 500 mg R/ c € 10,44 €

6 x 500 mg R/ c € 15,03 €

AZITHROMYCINE EG (*EG*)

azithromycine

filmomh. tabl.

6 x 250 mg R/ c € 10,44 €

12 x 250 mg R/ c € 15,19 €

24 x 250 mg R/ c € 20,90 €
filmomh. tabl. (deelb. niet kwantit.)

3 x 500 mg R/ c € 10,44 €

6 x 500 mg R/ c € 15,03 €

24 x 500 mg R/ c € 40,63 €
siroop susp. (pdr.)



15 ml 200 mg / 5 ml R/ c € 9,60
€
22,5 ml 200 mg / 5 ml R/ c €
11,56 €
37,5 ml 200 mg / 5 ml R/ c €
11,42 €

AZITHROMYCINE SANDOZ (Sandoz)
azithromycine
filmomh. tabl.

6 x 250 mg R/ c € 10,22 €
12 x 250 mg R/ c € 14,72 €
24 x 250 mg R/ c € 20,18 €
filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)
3 x 500 mg R/ c € 10,22 €
6 x 500 mg R/ c € 14,58 €
12 x 500 mg R/ c € 20,18 €
24 x 500 mg R/ c € 33,25 €

siroop susp. (pdr.)

15 ml 200 mg / 5 ml R/ c € 9,60
€
37,5 ml 200 mg / 5 ml R/ c €
11,42 €

AZITHROMYCINE TEVA (Teva)

azithromycine
filmomh. tabl.

6 x 250 mg R/ c € 10,44 €
12 x 250 mg R/ c € 15,19 €

filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)
3 x 500 mg R/ c € 10,44 €
6 x 500 mg R/ c € 15,03 €

CEFTRIAXONE FRESENIUS KABI
(Fresenius Kabi)

ceftriaxon (dinatrium)
inj./inf. oploss. (pdr.) i.m./i.v. [flac.]
10 x 1 g R/ b € 58,26 €

CEFTRIAXONE KALCEKS (Grindeks - Kalceks)

ceftriaxon (dinatrium)
inj./inf. oploss. (pdr.) i.m./i.v. [flac.]
10 x 1 g R/ b € 55,86 €
10 x 2 g R/ b € 101,66 €

DOXYCYCLINE EG (EG)

doxycycline
tabl. (deelb. niet kwantit.)
10 x 100 mg R/ c € 8,69 €
10 x 200 mg R/ c € 11,08 €

DOXYCYCLINE SANDOZ (Sandoz)

doxycycline
tabl. (deelb. kwantit.)
10 x 100 mg R/ c € 7,94 €

EFRACEA (Galderma)

doxycycline
harde caps. regul. afgifte
56 x 40 mg R/ 42,88 €

ROCEPHINE (Roche)

ceftriaxon (dinatrium)
inj. oploss. (pdr. + solv.) i.m. IM
Lidocaïne [flac. + amp.]
1 x 1 g + 3,5 ml solv. R/ b €
19,00 €
(solvent bevat lidocaïne)

VIBRATAB (Pfizer)

doxycycline
tabl. (deelb. kwantit.)
10 x 100 mg R/ c € 8,73 €

ZITROMAX (Pfizer)

azithromycine
filmomh. tabl.
6 x 250 mg R/ c € 10,22 €
filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)
3 x 500 mg R/ c € 10,22 €
siroop susp. (pdr.)
15 ml 200 mg / 5 ml R/ c € 8,44
€
22,5 ml 200 mg / 5 ml R/ c €
8,95 €
37,5 ml 200 mg / 5 ml R/ c €
11,15 €

Behandeling na resultaat etiologisch onderzoek

Posol.

- **Gonokokken**
 - ceftriaxone IM
 - ceftriaxon IM éénmalige dosis van 1g
- **Chlamydia spp.**
 - doxycycline oraal
 - doxycycline oraal 200 mg per dag in 2 giften gedurende 7 dagen
 - Alternatief, enkel bij contra-indicatie voor doxycycline
 - azithromycine oraal
 - azithromycine po 1g éénmalige dosis
- **Mycoplasma genitalium**
 - Start met :
 - doxycycline oraal 200 mg per dag in 2 giften gedurende 7 dagen
 - Gevolgd door :
 - azithromycine oraal (bij gevoeligheid aan azithromycine) 1g in 1 gift op dag 1, verder 500 mg in 1 gift van dag 2 tot en met 4 (een totale dosis van 2,5g)
 - OF :
 - moxifloxacin oraal (bij resistentie tegen azithromycine) 400 mg in 1 gift gedurende 7 dagen



AVELOX (Bayer)
moxifloxacin (hydrochloride)
filmomh. tabl.
10 x 400 mg R/ c [€] 22,62 €

AZITHROMYCIN AB (Aurobindo)
azithromycine
filmomh. tabl.
6 x 250 mg R/ c [€] 10,44 €
12 x 250 mg R/ c [€] 15,19 €
filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)
3 x 500 mg R/ c [€] 10,44 €
6 x 500 mg R/ c [€] 15,03 €

AZITHROMYCINE EG (EG)
azithromycine
filmomh. tabl.
6 x 250 mg R/ c [€] 10,44 €
12 x 250 mg R/ c [€] 15,19 €
24 x 250 mg R/ c [€] 20,90 €
filmomh. tabl. (deelb. niet kwantit.)
3 x 500 mg R/ c [€] 10,44 €
6 x 500 mg R/ c [€] 15,03 €
24 x 500 mg R/ c [€] 40,63 €
siroop susp. (pdr.)
15 ml 200 mg / 5 ml R/ c [€] 9,60 €
22,5 ml 200 mg / 5 ml R/ c [€] 11,56 €
37,5 ml 200 mg / 5 ml R/ c [€] 11,42 €

AZITHROMYCINE SANDOZ (Sandoz)
azithromycine
filmomh. tabl.
6 x 250 mg R/ c [€] 10,22 €
12 x 250 mg R/ c [€] 14,72 €
24 x 250 mg R/ c [€] 20,18 €
filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)
3 x 500 mg R/ c [€] 10,22 €
6 x 500 mg R/ c [€] 14,58 €
12 x 500 mg R/ c [€] 20,18 €
24 x 500 mg R/ c [€] 33,25 €
siroop susp. (pdr.)
15 ml 200 mg / 5 ml R/ c [€] 9,60 €

37,5 ml 200 mg / 5 ml R/ c [€] 11,42 €

AZITHROMYCINE TEVA (Teva)
azithromycine
filmomh. tabl.
6 x 250 mg R/ c [€] 10,44 €
12 x 250 mg R/ c [€] 15,19 €
filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)
3 x 500 mg R/ c [€] 10,44 €
6 x 500 mg R/ c [€] 15,03 €

CEFTRIAXONE FRESENIUS KABI (Fresenius Kabi)
ceftriaxon (dinatrium)
inj./inf. oploss. (pdr.) i.m./i.v. [flac.]
10 x 1 g R/ b [€] 58,26 €

CEFTRIAXONE KALCEKS (Grindeks - Kalceks)
ceftriaxon (dinatrium)
inj./inf. oploss. (pdr.) i.m./i.v. [flac.]
10 x 1 g R/ b [€] 55,86 €
10 x 2 g R/ b [€] 101,66 €

DOXYCYCLINE EG (EG)
doxycycline
tabl. (deelb. niet kwantit.)
10 x 100 mg R/ c [€] 8,69 €
10 x 200 mg R/ c [€] 11,08 €

DOXYCYCLINE SANDOZ (Sandoz)
doxycycline
tabl. (deelb. kwantit.)
10 x 100 mg R/ c [€] 7,94 €

EFTRACEA (Galderma)
doxycycline
harde caps. regul. afgifte
56 x 40 mg R/ 42,88 €

MOXIFLOXACIN AB (Aurobindo)
moxifloxacin (hydrochloride)
filmomh. tabl.
5 x 400 mg R/ c [€] 14,53 €
10 x 400 mg R/ c [€] 23,36 €

MOXIFLOXACINE EG (EG)
moxifloxacin (hydrochloride)
filmomh. tabl.
5 x 400 mg R/ c [€] 14,54 €
10 x 400 mg R/ c [€] 23,36 €

MOXIFLOXACINE TEVA (Teva)
moxifloxacin
filmomh. tabl.
7 x 400 mg R/ c [€] 18,09 €
14 x 400 mg R/ c [€] 29,67 €

MOXIFLOXACIN SANDOZ (Sandoz)
moxifloxacin (hydrochloride)
filmomh. tabl.
5 x 400 mg R/ c [€] 14,11 €
7 x 400 mg R/ c [€] 17,53 €
10 x 400 mg R/ c [€] 22,56 €
14 x 400 mg R/ c [€] 29,14 €

ROCEPHINE (Roche)
ceftriaxon (dinatrium)
inj. oploss. (pdr. + solv.) i.m. IM
Lidocaïne [flac. + amp.]
1 x 1 g + 3,5 ml solv. R/ b [€] 19,00 €
(solvent bevat lidocaïne)

VIBRATAB (Pfizer)
doxycycline
tabl. (deelb. kwantit.)
10 x 100 mg R/ c [€] 8,73 €

ZITROMAX (Pfizer)
azithromycine
filmomh. tabl.
6 x 250 mg R/ c [€] 10,22 €
filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)
3 x 500 mg R/ c [€] 10,22 €
siroop susp. (pdr.)
15 ml 200 mg / 5 ml R/ c [€] 8,44 €
22,5 ml 200 mg / 5 ml R/ c [€] 8,95 €
37,5 ml 200 mg / 5 ml R/ c [€] 11,15 €

11.5.4.7.2.3. Referenties

- Jaspers V, et al., *Diagnose en aanpak van gonorrhoe en syfilis. Good Clinical Practice (GCP). Brussel. Federaal Kenniscentrum voor de Gezondheidszorg (KCE). 2019. KCE report 310A. Beschikbaar op*



<https://kce.fgov.be/nl/publicaties/alle-rapporten/diagnose-en-aanpak-van-gonorroe-en-syfilis>

- Cornelissen, T., et al., *WOREL - Richtlijnen voor de diagnose, behandeling, opvolging en verwijzing van infecties met Chlamydia trachomatis (CT) in de eerste lijn*. 2019.
- Haute Autorité de Santé, H.A.S., *Choix et durée de l'antibiothérapie : Urétrites et cervicites non compliquées*. 2021: Saint-Denis La Plaine.
- AB, E., et al., NHG-standaard: Het soa-consult. 2022.
- Lanjouw, E., et al., *2015 European guideline on the management of Chlamydia trachomatis infections*. International journal of STD & AIDS, 2016. 27(5): p. 333-48.
- Unemo, M., et al., *2020 European guideline for the diagnosis and treatment of gonorrhoea in adults*. International Journal of STD & AIDS, 2020.
- Moi, H., K. Blee, and P.J. Horner, *Management of non-gonococcal urethritis*. BMC Infectious Diseases, 2015. 15(1): p. 294.
- De Baetselier, I., et al., *Neisseria gonorrhoeae antimicrobial resistance surveillance report of Belgium – 2021*. 2021.
- Hazra, A., M.W. Collison, and A.M. Davis, *CDC Sexually Transmitted Infections Treatment Guidelines*, 2021. JAMA, 2022. 327(9): p. 870-871.

11.5.4.8. Syfilis

11.5.4.8.1. Plaats van antibiotica

Syfilis moet altijd met antibiotica behandeld worden (GRADE 1C*).

Syfilis kan zich onder verschillende vormen presenteren. Latente en primaire syfilis kunnen door de huisarts behandeld worden. Voor secundaire en tertiaire syfilis is samenwerking met of verwijzing naar de desbetreffende specialist noodzakelijk.

- **Primaire syfilis:** anogenitaal ulcus (sjanker).
- **Secundaire syfilis:** systemische verspreiding met diffuse huidafwijkingen en verschillende acute presentaties mogelijk in diverse orgaansystemen.
- **Tertiaire syfilis:** nodules, plaques of ulcera als huidletsels, neurosyfilis, cardiovasculaire syfilis.
- **Latente syfilis:** positieve serologie waarbij de patiënt geen symptomen (meer) merkt. Hierbij onderscheidt men:
 - 'vroeg' latente syfilis: die minder dan 1 jaar onbehandeld bleef;
 - 'laat' latente syfilis: die meer dan 1 jaar onbehandeld bleef of van ongekende duur is.

Bij syfilis bij kinderen, zwangeren of HIV-patiënten, dient -ongeacht het stadium- altijd verwezen te worden naar de desbetreffende specialist.

Syfilis dient na de behandeling steeds serologisch (RPR of VDRL) opgevolgd te worden.

Andere SOA dienen opgespoord en behandeld bij patiënt en zijn/haar seksuele partners(s) (GRADE 1A). Overweeg ook screening op congenitale syfilis bij (jonge) kinderen van besmette moeders wanneer deze geboren zouden zijn in omstandigheden zonder adequate gezondheidszorgvoorzieningen (GRADE 1C*).

11.5.4.8.2. Antimicrobiële behandeling

Primaire syfilis, secundaire syfilis, en vroeg latente syfilis

Posol.


primaire syfilis, secundaire syfilis, en vroeg latente syfilis

- **Eerste keuze: benzathine benzylpenicilline IM***
 - 2,4 miljoen IE, op 2 verschillende plaatsen (1 dag behandeling)
- *in geval van penicilline-allergie:*
 - doxycycline oraal 200 mg per dag in 2 giften gedurende 14 dagen

*Aangezien de penicilline-injecties erg pijnlijk zijn, kan 2 ml van het oplosmiddel vervangen worden door 2 ml



lidocaïne 2%.

<i>DOXYCYCLINE EG (EG)</i> doxycycline tabl. (deelb. niet kwantit.) 10 x 100 mg R/ c € 8,69 € 10 x 200 mg R/ c € 11,08 €	10 x 100 mg R/ c € 7,94 €	<i>EFRACEA (Galderma)</i> doxycycline harde caps. geregul. afgifte 56 x 40 mg R/ 42,88 €	inj. oploss. (pdr. + solv.) i.m. [flac. + amp.] 1 x 1.200.000 IE + 5 ml solv. R/ a ▸ c € 21,05 € (trage resorptie over 4 weken)
<i>DOXYCYCLINE SANDOZ (Sandoz)</i> doxycycline tabl. (deelb. kwantit.)	<i>EXTENCIN (Laboratoires Delbert)</i> 	<i>VIBRATAB (Pfizer)</i> doxycycline tabl. (deelb. kwantit.) 10 x 100 mg R/ c € 8,73 €	


Laat latente syfilis

Posol.

laat latente syfilis

- **benzathine benzylpenicilline IM***
 - 2,4 miljoen IE, op 2 verschillende plaatsen op dag 1, dag 8 en dag 15
- *in geval van penicilline-allergie:*
 - doxycycline oraal 200 mg per dag in 2 giften gedurende 28 dagen

*Aangezien de penicilline-injecties erg pijnlijk zijn, kan 2 ml van het oplosmiddel vervangen worden door 2 ml lidocaïne 2%.

<i>DOXYCYCLINE EG (EG)</i> doxycycline tabl. (deelb. niet kwantit.) 10 x 100 mg R/ c € 8,69 € 10 x 200 mg R/ c € 11,08 €	10 x 100 mg R/ c € 7,94 €	<i>EFRACEA (Galderma)</i> doxycycline harde caps. geregul. afgifte 56 x 40 mg R/ 42,88 €	inj. oploss. (pdr. + solv.) i.m. [flac. + amp.] 1 x 1.200.000 IE + 5 ml solv. R/ a ▸ c € 21,05 € (trage resorptie over 4 weken)
<i>DOXYCYCLINE SANDOZ (Sandoz)</i> doxycycline tabl. (deelb. kwantit.)	<i>EXTENCIN (Laboratoires Delbert)</i> 	<i>VIBRATAB (Pfizer)</i> doxycycline tabl. (deelb. kwantit.) 10 x 100 mg R/ c € 8,73 €	

11.5.4.8.3. Referenties

- Diagnose en aanpak van gonorrhoe en syfilis – Synthese. Good Clinical Practice (GCP). Brussel: Federaal Kenniscentrum voor de Gezondheidszorg (KCE). 2019. KCE Reports 310As. D/2019/10.273/18.
- Liu, H.-Y., et al., Comparison of efficacy of treatments for early syphilis: A systematic review and network meta-analysis of randomized controlled trials and observational studies. PloS one, 2017. 12(6): p. e0180001-e0180001.
- Traitements d'une syphilis précoce. La Revue Prescrire, Novembre 2017, Tome 37 N° 409
- Kingston, M., French, P., Higgins, S., McQuillan, O., Sukthakar, A., Stott, C., Sullivan, A. (2016). UK national guidelines on the management of syphilis 2015. International journal of STD & AIDS, 27(6), 421-446. doi:10.1177/0956462415624059
- CDC 2015 STD Treatment guidelines <https://www.cdc.gov/std/tg2015/tg-2015-print.pdf>
- NHG - Van Bergen JEAM, D.J., Boeke AJP, Kronenberg EHA, Van der Spruit R, Burgers JS, Bouma M, Verlee E. . (2013). Het soa-consult.
- Bai, Z. G., Wang, B., Yang, K., Tian, J. H., Ma, B., Liu, Y., . . . Li, Y. (2012). Azithromycin versus penicillin G benzathine for early syphilis. The Cochrane database of systematic reviews(6), Cd007270. doi:10.1002/14651858.CD007270.pub2



11.5.4.9. Herpes genitalis

11.5.4.9.1. Plaats van antibiotica

Bij een primo-infectie moet zo snel mogelijk een antivirale behandeling per os opgestart worden om de ernst van de symptomen en de duur van de letsels te reduceren (GRADE 1B).

Bij **recidieven** kan de patiënt in functie van de ernst van de klachten zelf kiezen voor symptomatische behandeling of antivirale behandeling. Een orale antivirale behandeling, opgestart binnen de 24 uur na verschijnen van de eerste symptomen, zal de duur van de symptomen (1 à 2 dagen), de duur van de letsels en het aantal recidieven reduceren (GRADE 1A).

Bij zeer frequente recidieven (minstens 6 per jaar) **behoort een langdurige profylactische antivirale behandeling eveneens tot de mogelijkheden**. Dit kan het aantal recidieven verminderen (GRADE 1B). Evalueer na 6 à 12 maanden, overweeg eventueel onderbreken van de behandeling en hervat zo nodig wanneer opnieuw frequente recidieven optreden. Evalueer vervolgens jaarlijks.

Voor **zwangere vrouwen** met herpes genitalis, actief of in de voorgeschiedenis, dient overlegd te worden met een gynaecoloog en zijn profylactische maatregelen voor de partus noodzakelijk (GRADE 1A).

Bij **immunogecompromitteerde patiënten** met herpes genitalis is overleg met behandelend specialist of infectioloog aangewezen (GRADE 1C*).

11.5.4.9.2. Antimicrobiële behandeling

Primo-infectie

Posol.

- **valaciclovir oraal**
 - 1 g per dag in 2 giften gedurende 5-10 dagen*
- **aciclovir oraal**
 - 1 g per dag in 5 giften gedurende 5-10 dagen
 - 1,2 g per dag in 3 giften gedurende 5-10 dagen

*5 dagen behandeling volstaat, te verlengen naar 10 dagen indien er nog nieuwe letsels bijkomen of bij aanhoudende systemische symptomen.

ACICLOVIR AB (Aurobindo)

aciclovir
tabl.

25 x 200 mg R/ b 11,91 €
tabl. (deelb. kwantit.)
35 x 800 mg R/ b 19,45 €

ACICLOVIR EG (EG)

aciclovir
tabl.

25 x 200 mg R/ b 11,95 €
tabl. (deelb. niet kwantit.)
35 x 800 mg R/ b 19,50 €

ACICLOVIR GSK (GSK)

aciclovir
tabl.

25 x 200 mg R/ b 12,32 €
35 x 800 mg R/ b 20,32 €
siroop susp.
100 ml 400 mg / 5 ml R/ b
19,10 €

ACICLOVIR SANDOZ (Sandoz)

aciclovir
tabl.

25 x 200 mg R/ b 11,95 €
35 x 800 mg R/ b 19,50 €

VALACICLOVIR AB (Aurobindo)

valaciclovir (hydrochloride)
filmomh. tabl.

10 x 500 mg R/ 17,99 €
42 x 500 mg R/ b 25,76 €

VALACICLOVIR SANDOZ (Sandoz)

valaciclovir (hydrochloride)
filmomh. tabl.

42 x 500 mg R/ b 26,81 €

ZELITREX (GSK)

valaciclovir (hydrochloride)
filmomh. tabl.

42 x 500 mg R/ b 54,29 €

Recidiverende herpes genitalis

Posol.



- **Zelfbehandeling bij recidief:** De patiënt beschikt over voldoende medicatie om zelf behandeling te kunnen starten, binnen de 24 uur na optreden van de symptomen.
 - **valaciclovir oraal**
 - 1 g per dag in 2 giften gedurende 3 dagen
 - **aciclovir oraal**
 - 1 g per dag in 5 giften gedurende 3 dagen
 - 2,4 g per dag in 3 giften gedurende 2 dagen
 - **Continue profylactische behandeling bij frequente recidieven (> 6/jaar)**
 - **aciclovir oraal***
 - 800 mg per dag in 2 giften, jaarlijks te herevalueren
 - **valaciclovir oraal**
 - 500 mg per dag in 1 gift (als <10 recidieven/jaar), jaarlijks te herevalueren
 - 1000 mg per dag in 1 gift (als > 10 recidieven/jaar), jaarlijks te herevalueren
- *In België wordt enkel aciclovir terugbetaald voor de profylactische behandeling vanaf zes recidieven per jaar.

ACICLOVIR AB (Aurobindo)

aciclovir
tabl.

25 x 200 mg R/ b 11,91 €
tabl. (deelb. kwantit.)
35 x 800 mg R/ b 19,45 €

ACICLOVIR EG (EG)

aciclovir
tabl.

25 x 200 mg R/ b 11,95 €
tabl. (deelb. niet kwantit.)
35 x 800 mg R/ b 19,50 €

ACICLOVIR GSK (GSK)

aciclovir
tabl.

25 x 200 mg R/ b 12,32 €
35 x 800 mg R/ b 20,32 €
siropo susp.
100 ml 400 mg / 5 ml R/ b
19,10 €

ACICLOVIR SANDOZ (Sandoz)

aciclovir
tabl.

25 x 200 mg R/ b 11,95 €
35 x 800 mg R/ b 19,50 €

VALACICLOVIR AB (Aurobindo)

valaciclovir (hydrochloride)
filmomh. tabl.

10 x 500 mg R/ 17,99 €
42 x 500 mg R/ b 25,76 €

VALACICLOVIR SANDOZ (Sandoz)

valaciclovir (hydrochloride)
filmomh. tabl.

42 x 500 mg R/ b 26,81 €

ZELITREX (GSK)

valaciclovir (hydrochloride)
filmomh. tabl.

42 x 500 mg R/ b 54,29 €

11.5.4.9.3. Referenties

- Duodecim Genitale herpes – 2018 <https://www.ebpnet.be/nl/pages/display.aspx?ebmid=ebm00258>
- Patel, R., et al., 2017 European guidelines for the management of genital herpes. International journal of STD & AIDS, 2017. 28(14): p. 1366-1379.
- Heslop, R., Roberts, H., Flower, D., & Jordan, V. (2016). Interventions for men and women with their first episode of genital herpes. The Cochrane database of systematic reviews(8), Cd010684. doi:10.1002/14651858.CD010684.pub2
- CDC 2015 STD Treatment guidelines. <https://www.cdc.gov/std/tg2015/tg-2015-print.pdf>
- Hollier, L. M., & Eppes, C. (2015). Genital herpes: oral antiviral treatments. BMJ clinical evidence, 2015.
- BASHH. (2014). Herpes in pregnancy. <https://www.bashguidelines.org/current-guidelines/genital-ulceration/herpes-in-pregnancy-2014/>
- Le Cleach, L., Trinquart, L., Do, G., Maruani, A., Lebrun-Vignes, B., Ravaud, P., & Chosidow, O. (2014). Oral antiviral therapy for prevention of genital herpes outbreaks in immunocompetent and nonpregnant patients. The Cochrane database of systematic reviews(8), Cd009036. doi:10.1002/14651858.CD009036.pub2
- NHG - Van Bergen JEAM, D.J., Boeke AJP, Kronenberg EHA, Van der Spruit R, Burgers JS, Bouma M, Verlee E. . (2013). Het soa-consult.



11.5.4.10. Partnerbehandeling en behandeling van asymptomatische SOI (Seksueel Overdraagbare Infecties)

11.5.4.10.1. Plaats van antibiotica

Wanneer een SOI ontdekt wordt via screening of bij partnerbehandeling gelden soms andere behandelregimes dan bij klinische manifestaties.

Idealiter wordt bij de seksuele partner(s) eerst getest op SOI alvorens behandeling te starten. Wanneer dit niet mogelijk blijkt, kan de behandeling ook blind gestart worden op basis van de vastgestelde infectie bij de 'index-case' ('epidemiologische' behandeling). De seksuele partner(s) sinds het begin van de symptomen (of detectie via screening) én in de periode voordien dienen opgespoord te worden.

Wanneer een SOI vastgesteld wordt via partneropsporing of screening, dient ook op andere SOI getest en counseling voorzien te worden.

Meer info over diagnose en opvolging van SOAs en partnerbehandeling via de *SOA-tool* van het KCE.

Om herinfectie te voorkomen wordt de patiënt aangeraden geen seksueel contact te hebben tot minstens 7 dagen na de start van de behandeling bij zichzelf en de partner(s) én zo lang er symptomen zijn (bij de partner) (GRADE 1C*).

11.5.4.10.2. Antimicrobiële behandeling

Chlamydia (partneropsporing tot 6 maanden terug)

Posol.

- **doxycycline oraal**
 - 200 mg in 2 giften gedurende 7 dagen (niet tijdens zwangerschap)
- **azithromycine oraal**
 - eenmalige dosis van 1 g

DOXYCYCLINE EG (EG)

doxycycline

tabl. (deelb. niet kwantit.)

10 x 100 mg R/ c € 8,69 €

10 x 200 mg R/ c € 11,08 €

DOXYCYCLINE SANDOZ (Sandoz)

doxycycline

tabl. (deelb. kwantit.)

10 x 100 mg R/ c € 7,94 €

EFRACEA (Galderma)

doxycycline

harde caps. geregul. afgifte

56 x 40 mg R/ c 42,88 €

VIBRATAB (Pfizer)

doxycycline

tabl. (deelb. kwantit.)

10 x 100 mg R/ c € 8,73 €

Gonokokken (partneropsporing tot 3 maanden terug)

Posol.

- **ceftriaxon IM éénmalige dosis van 1g**
 - Bij contra-indicatie voor ceftriaxone
 - overleg met een microbioloog of SOA-kliniek

AZITHROMYCIN AB (Aurobindo)

azithromycine

filmomh. tabl.

6 x 250 mg R/ c € 10,44 €

12 x 250 mg R/ c € 15,19 €

filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)

3 x 500 mg R/ c € 10,44 €

6 x 500 mg R/ c € 15,03 €

AZITHROMYCINE EG (EG)

azithromycine

filmomh. tabl.

6 x 250 mg R/ c € 10,44 €

12 x 250 mg R/ c € 15,19 €

filmomh. tabl. (deelb. niet kwantit.)

24 x 250 mg R/ c € 20,90 €

3 x 500 mg R/ c € 10,44 €

6 x 500 mg R/ c € 15,03 €

24 x 500 mg R/ c € 40,63 €

siroop susp. (pdr.)

15 ml 200 mg / 5 ml R/ c € 9,60 €

22,5 ml 200 mg / 5 ml R/ c € 11,56 €

37,5 ml 200 mg / 5 ml R/ c € 11,42 €



AZITHROMYCINE SANDOZ (Sandoz)
azithromycine
filmomh. tabl.

6 x 250 mg R/ c € 10,22 €
12 x 250 mg R/ c € 14,72 €
24 x 250 mg R/ c € 20,18 €

filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)

3 x 500 mg R/ c € 10,22 €
6 x 500 mg R/ c € 14,58 €
12 x 500 mg R/ c € 20,18 €
24 x 500 mg R/ c € 33,25 €

siroop susp. (pdr.)

15 ml 200 mg / 5 ml R/ c € 9,60 €
37,5 ml 200 mg / 5 ml R/ c € 11,42 €

AZITHROMYCINE TEVA (Teva)

azithromycine
filmomh. tabl.

6 x 250 mg R/ c € 10,44 €
12 x 250 mg R/ c € 15,19 €
filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)
3 x 500 mg R/ c € 10,44 €
6 x 500 mg R/ c € 15,03 €

CEFTRIAXONE FRESENIUS KABI (Fresenius Kabi)

ceftriaxon (dinatrium)
inj./inf. oploss. (pdr.) i.m./i.v. [flac.]
10 x 1 g R/ b € 58,26 €

CEFTRIAXONE KALCEKS (Grindeks - Kalceks)

ceftriaxon (dinatrium)
inj./inf. oploss. (pdr.) i.m./i.v. [flac.]
10 x 1 g R/ b € 55,86 €
10 x 2 g R/ b € 101,66 €

ROCEPHINE (Roche)

ceftriaxon (dinatrium)
inj. oploss. (pdr. + solv.) i.m. IM
Lidocaïne [flac. + amp.]

1 x 1 g + 3,5 ml solv. R/ b € 19,00 €

(solvent bevat lidocaïne)

ZITROMAX (Pfizer)

azithromycine
filmomh. tabl.

6 x 250 mg R/ c € 10,22 €
filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)

3 x 500 mg R/ c € 10,22 €
siroop susp. (pdr.)

15 ml 200 mg / 5 ml R/ c € 8,44 €

22,5 ml 200 mg / 5 ml R/ c € 8,95 €

37,5 ml 200 mg / 5 ml R/ c € 11,15 €

Syfilis

(partneropsporing: tot 3 maanden terug (primaire syfilis); tot 2 jaar terug (vroeg latente syfilis); tot 30 jaar terug (laat latente en tertiaire syfilis))

Posol.

- **benzylpénicilline IM***
 - 2,4 miljoen IE, op 2 verschillende plaatsen
 - bij infectie < 1 jaar geleden: 1 dag behandeling
 - bij infectie > 1 jaar geleden of niet gekend: behandeling op dag 1, dag 8 en dag 15
- In geval van penicilline-allergie :
 - **doxycycline oraal**
 - 200 mg per dag in 2 giften
 - bij infectie < 1 jaar geleden: gedurende 14 dagen
 - bij infectie > 1 jaar geleden of niet gekend: gedurende 28 dagen

* Aangezien de penicilline-injecties erg pijnlijk zijn, moet 2 ml van het oplosmiddel vervangen worden door 2 ml lidocaïne 2 %.

Voor de opvolging na behandeling van syfilis zie de *SOA-tool* van het KCE.

DOXYCYCLINE EG (EG)

doxycycline

tabl. (deelb. niet kwantit.)

10 x 100 mg R/ c € 8,69 €
10 x 200 mg R/ c € 11,08 €

DOXYCYCLINE SANDOZ (Sandoz)

doxycycline

tabl. (deelb. kwantit.)

10 x 100 mg R/ c € 7,94 €

EFRACEA (Galderma)

doxycycline

harde caps. geregul. afgifte

56 x 40 mg R/ 42,88 €

EXTENCIN (Laboratoires Delbert)

benzylpenicilline, benzathine

inj. oploss. (pdr. + solv.) i.m. [flac. + amp.]

1 x 1.200.000 IE + 5 ml solv. R/ a

€ 21,05 €

(trage resorptie over 4 weken)

VIBRATAB (Pfizer)

doxycycline

tabl. (deelb. kwantit.)

10 x 100 mg R/ c € 8,73 €



Trichomonas vaginalis (partneropsporing tot 2 maanden terug)

Posol.

- **tinidazol oraal** (niet meer beschikbaar sinds september 2021)
 - eenmalige dosis van 2 g (niet tijdens zwangerschap)
- **metronidazol oraal**
 - oraal 1 g per dag in 2 giften gedurende 7 dagen (kan vanaf 2de trimester zwangerschap)

FLAGYL (Memidis)

metronidazol

filmomh. tabl.

20 x 500 mg R/ b € 8,12 €

11.5.4.10.3. Referenties

- AB, E., et al., *NHG-standaard: Het soa-consult*. 2022.
- Jespers V, et al., *Diagnose en aanpak van gonorrhoe en syfilis. Good Clinical Practice (GCP)*. Brussel. Federaal Kenniscentrum voor de Gezondheidszorg (KCE). 2019. KCE report 310A. Beschikbaar op <https://kce.fgov.be/nl/publicaties/alle-rapporten/diagnose-en-aanpak-van-gonorrhoe-en-syfilis>.
- Unemo, M., et al., *2020 European guideline for the diagnosis and treatment of gonorrhoea in adults. International Journal of STD & AIDS*, 2020.
- Cornelissen, T., et al., *WOREL - Richtlijnen voor de diagnose, behandeling, opvolging en verwijzing van infecties met Chlamydia trachomatis (CT) in de eerste lijn*. 2019.
- Lanjouw, E., et al., *2015 European guideline on the management of Chlamydia trachomatis infections. International journal of STD & AIDS*, 2016. 27(5): p. 333-48.
- De Baetselier, I., et al., *Neisseria gonorrhoeae antimicrobial resistance surveillance report of Belgium – 2021*. 2021.
- Hazra, A., M.W. Collison, and A.M. Davis, *CDC Sexually Transmitted Infections Treatment Guidelines*, 2021. JAMA, 2022. 327(9): p. 870-871.

11.5.5. Gastro-intestinale infecties

11.5.5.1. Acute gastro-enteritis (geen reizigersdiarree)

Een acute gastro-enteritis is meestal van virale oorsprong en kent doorgaans een spontaan gunstig klinisch verloop met verdwijnen van de klachten binnen een periode van twee weken.

11.5.5.1.1. Plaats van antibiotica

Antibiotica zijn in de regel niet geïndiceerd bij een patiënt met acute gastro-enteritis (GRADE 1B).

De behandeling moet in de eerste plaats gericht zijn op de preventie of de correctie van dehydratatie.

Antibiotica zijn wel geïndiceerd bij:

- dysenteriesyndroom (diarree met koorts, bloederige stoelgang en/of belangrijke aantasting van de algemene toestand) (GRADE 2C)
- immunogecompromitteerde patiënten (oncologisch, immunotherapie, ...)

Hospitalisatie is aangewezen bij:

- patiënten met een septisch beeld, ernstige aantasting van de algemene toestand en bloederige diarree (GRADE 1C*)
- patiënten met (ernstige) dehydratatie waarbij ambulante orale rehydratatie niet gegarandeerd kan worden (GRADE 1C*)

Overleg met gastro-enteroloog is geïndiceerd bij patiënten met inflammatoir darmlijden.

Een stoelgangsonderzoek kan overwogen worden bij **aanhoudende diarree (>10 dagen) teneinde een eventuele oorzakelijke behandeling in te stellen (GRADE 2C), alsook vóór de start van een empirische behandeling.**



11.5.5.1.2. Antimicrobiële behandeling

Acute gastro-enteritis (geen reizigersdiarree)

Posol.

acute gastro-enteritis (geen reizigersdiarree)

- **azithromycine oraal**
 - volwassene 500 mg per dag gedurende 3 dagen
 - kind 10 mg/kg/d gedurende 3 dagen, in 1 dosis

(Te starten na afname van een stoelgangsstaal voor etiologische diagnose en eventuele aanpassing van de therapie aan de etiologie.)

AZITHROMYCIN AB (Aurobindo)

azithromycine
filmomh. tabl.

- 6 x 250 mg R/ c € 10,44 €
- 12 x 250 mg R/ c € 15,19 €

filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)

- 3 x 500 mg R/ c € 10,44 €
- 6 x 500 mg R/ c € 15,03 €

AZITHROMYCINE EG (EG)

azithromycine
filmomh. tabl.

- 6 x 250 mg R/ c € 10,44 €
- 12 x 250 mg R/ c € 15,19 €
- 24 x 250 mg R/ c € 20,90 €

filmomh. tabl. (deelb. niet kwantit.)

- 3 x 500 mg R/ c € 10,44 €
- 6 x 500 mg R/ c € 15,03 €
- 24 x 500 mg R/ c € 40,63 €

siroop susp. (pdr.)

- 15 ml 200 mg / 5 ml R/ c € 9,60 €

22,5 ml 200 mg / 5 ml R/ c € 11,56 €

37,5 ml 200 mg / 5 ml R/ c € 11,42 €

AZITHROMYCINE SANDOZ (Sandoz)

azithromycine
filmomh. tabl.

- 6 x 250 mg R/ c € 10,22 €
- 12 x 250 mg R/ c € 14,72 €
- 24 x 250 mg R/ c € 20,18 €

filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)

- 3 x 500 mg R/ c € 10,22 €
- 6 x 500 mg R/ c € 14,58 €
- 12 x 500 mg R/ c € 20,18 €
- 24 x 500 mg R/ c € 33,25 €

siroop susp. (pdr.)

- 15 ml 200 mg / 5 ml R/ c € 9,60 €
- 37,5 ml 200 mg / 5 ml R/ c € 11,42 €

AZITHROMYCINE TEVA (Teva)

azithromycine
filmomh. tabl.

- 6 x 250 mg R/ c € 10,44 €
- 12 x 250 mg R/ c € 15,19 €

filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)

- 3 x 500 mg R/ c € 10,44 €
- 6 x 500 mg R/ c € 15,03 €

ZITROMAX (Pfizer)

azithromycine
filmomh. tabl.

- 6 x 250 mg R/ c € 10,22 €

filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)

- 3 x 500 mg R/ c € 10,22 €

siroop susp. (pdr.)

- 15 ml 200 mg / 5 ml R/ c € 8,44 €
- 22,5 ml 200 mg / 5 ml R/ c € 8,95 €
- 37,5 ml 200 mg / 5 ml R/ c € 11,15 €

11.5.5.1.3. Referenties

- Diarrhée aiguë bénigne chez un adulte - Premiers Choix Prescrire, actualisation décembre 2018 Rev Prescrire 2019 ; 39 (424) : 120
- RIZIV 2016 Het rationeel gebruik van de antibiotica bij het kind in de ambulante zorg. Consensusvergadering 2 juni 2016. Juryrapport https://www.riziv.fgov.be/sitecollectiondocuments/consensus_lange_tekst_20160602.pdf
- DUODECIM. (2015). Diarree veroorzaakt door microben.
- NHG -Belo JN, B. M., Brühl PhC, Lemmen WH, Pijpers MAM, Van den Donk M, Burgers JS, Bouma M, Loogman MCM. (2014). NHG-Standaard Acute diarree.
- Gottlieb, T., & Heather, C. S. Diarrhoea in adults (acute). BMJ clinical evidence, 2011.



11.5.5.2. Diverticulitis

11.5.5.2.1. Plaats van antibiotica

Er is weinig bekend over het natuurlijk verloop en de prognose van diverticulitis maar recent onderzoek toont aan dat **antibiotica niet nuttig zijn voor de behandeling van ongecompliceerde diverticulitis (GRADE 1A)**.

Antibiotica zijn wel geïndiceerd:


- bij immunogecompromiteerde, bij patiënten met belangrijke comorbiditeit, bij een CRP >150mg/L (GRADE 1C*)
- bij gecompliceerde diverticulitis bevestigd door CT-abdomen (GRADE 1C*)

Hospitalisatie is geïndiceerd bij ernstig inflammatoir syndroom of sepsis (GRADE 1C*)

11.5.5.2.2. Antimicrobiële behandeling

Eerste keuze

<i>Posol.</i>	
•	amoxicilline-clavulaanzuur oraal
•	1,5 g per dag in 3 giften gedurende 7 dagen

AMOCLANEEG (EG) 
 amoxicilline 500 mg
 clavulaanzuur (kalium) 125 mg
 filmomh. tabl.


16 x R/ c  11,18 €

30 x R/ c  16,01 €

amoxicilline 875 mg
 clavulaanzuur (kalium) 125 mg
 filmomh. tabl. (deelb. niet kwantit.)

10 x R/ c  10,70 €

20 x R/ c  15,22 €

AMOCLANEUROGENERICS (EG) 
 amoxicilline 875 mg
 clavulaanzuur (kalium) 125 mg
 filmomh. tabl. (deelb. niet kwantit.)

20 x R/ c  15,22 €

AMOXICILLIN / CLAVULANIC ACID AB
(Aurobindo) 

amoxicilline 500 mg
 clavulaanzuur (kalium) 125 mg
 filmomh. tabl.

16 x R/ c  11,18 €

amoxicilline 875 mg
 clavulaanzuur (kalium) 125 mg
 filmomh. tabl. (deelb. niet kwantit.)


10 x R/ c  10,39 €

20 x R/ c  14,51 €

AMOXICLAV SANDOZ (Sandoz) 

amoxicilline 500 mg
 clavulaanzuur (kalium) 125 mg
 omh. tabl. (deelb. niet kwantit.)

16 x R/ c  10,93 €

30 x R/ c  15,52 €
 amoxicilline 875 mg
 clavulaanzuur (kalium) 125 mg
 tabl. (deelb. niet kwantit.)

10 x R/ c  10,62 €

20 x R/ c  14,96 €

AUGMENTIN (GSK) 

amoxicilline 500 mg
 clavulaanzuur (kalium) 125 mg
 filmomh. tabl. (deelb. niet kwantit.)

16 x R/ c  11,18 €


amoxicilline 875 mg
 clavulaanzuur (kalium) 125 mg
 filmomh. tabl. (deelb. niet kwantit.)


10 x R/ c  10,70 €


20 x R/ c  15,22 €

Alternatief bij penicilline-allergie


<i>Posol.</i>	
•	ciprofloxacin + metronidazol oraal
•	ciprofloxacin: 1 g per dag in 2 giften
•	metronidazol: 1,5 g per dag in 3 giften gedurende 7 dagen

CIPROFLOXACINE AB (Aurobindo) 
 ciprofloxacin (hydrochloride)
 filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)

10 x 250 mg R/ c  9,46 €

20 x 500 mg R/ c  16,61 €


filmomh. tabl.


20 x 750 mg R/ c  23,55 €

CIPROFLOXACINE EG (EG) 

ciprofloxacin (hydrochloride)
 filmomh. tabl. (deelb. niet kwantit.)

10 x 250 mg R/ c  9,64 €

20 x 500 mg R/ c  16,65 €

20 x 750 mg R/ c  24,46 €

CIPROFLOXACINE EG (PI-Pharma) 

ciprofloxacin (hydrochloride)
 filmomh. tabl. (deelb. niet kwantit.)



20 x 500 mg R/ c ▶ € 16,61 €
(parallelinvoer)

CIPROFLOXACINE SANDOZ (Sandoz) ❄️

ciprofloxacine (hydrochloride)
filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)

10 x 250 mg R/ c ▶ € 9,46 €

20 x 500 mg R/ c ▶ € 16,61 €

20 x 750 mg R/ c ▶ € 23,55 €

CIPROFLOXACINE SANDOZ (PI-Pharma) ❄️

ciprofloxacine (hydrochloride)
filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)

20 x 500 mg R/ c ▶ € 16,61 €
(parallelinvoer)

CIPROFLOXACINE TEVA (Teva) ❄️

ciprofloxacine (hydrochloride)
filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)

20 x 500 mg R/ c ▶ € 16,65 €

CIPROFLOXACINE VIATRIS (Viatris) ❄️

ciprofloxacine (hydrochloride)
filmomh. tabl. (deelb. niet kwantit.)

10 x 250 mg R/ c ▶ € 9,65 €

20 x 500 mg R/ c ▶ € 16,65 €

CIPROXINE (Bayer) ❄️

ciprofloxacine (hydrochloride)
filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)

20 x 500 mg R/ c ▶ € 16,61 €
susp. (gran. + solv.)

1 x 100 ml 250 mg / 5 ml (50 mg / 1 ml) R/ 22,82 €

FLAGYL (Memidis)

metronidazol
filmomh. tabl.

20 x 500 mg R/ b € 8,12 €

11.5.5.2.3. Referenties

- Diverticulite aiguë du côlon. Une évolution souvent favorable sans hospitalisation ni antibiotique Rev Prescrire 2018 ; 38 (421) : 837-842
- Chevalier, P. Antibiotica hebben geen meerwaarde bij patiënten met acute, ongecompliceerde diverticulitis: de bevestiging. Minerva. 15/02/2018
- Daniels L, Ünlü Ç, de Korte N, et al; Dutch Diverticular Disease (3D) Collaborative Study Group. Randomized clinical trial of observational versus antibiotic treatment for a first episode of CT proven uncomplicated acute diverticulitis. Br J Surg 2017;104:52-61. DOI: 10.1002/bjs.10309
- HAS. Prise en charge médicale et chirurgicale de la diverticulite colique Novembre 2017 https://www.has-sante.fr/upload/docs/application/pdf/2017-12/fs_diverticulite_v5.pdf

11.5.5.3. Peri-anaal abces

11.5.5.3.1. Plaats van antibiotica

De behandeling van een peri-anaal abces is in de eerste plaats chirurgisch met incisie en drainage (GRADE 1C*). De plaats van antibiotica preoperatief in de ambulante praktijk is onduidelijk.

11.5.5.3.2. Referenties

- Ommer A, Herold A, Berg E, Fürst A, Sailer M, Schiedect T. S3 Guideline: anal abscess. J Colorectal Dis 2012; 27: 831-837.

11.5.5.4. Eradicatie van *Helicobacter pylori*

11.5.5.4.1. Plaats van antibiotica

Wanneer *Helicobacter pylori* is aangetoond bij patiënten met een duodenaal ulcus (GRADE 1A), een maagulcus (GRADE 1B) of dyspepsie (GRADE 1A) is een eradicatietherapie aangewezen.

11.5.5.4.2. Antimicrobiële behandeling

Behandeling

Posol.

eradicatie van *Helicobacter pylori*: concomitante behandeling gedurende 10 dagen

- **PPI + amoxicilline + clarithromycine + metronidazol oraal**
 - PPI: omeprazol 40 mg (of equivalent) in 2 giften per dag
 - amoxicilline: 2 g in 2 giften per dag



- clarithromycine: 1 g in 2 giften per dag
- metronidazol: 1 g in 2 giften per dag
- *alternatief:* **PPI + bismut + tetracycline + metronidazol oraal**
 - PPI: omeprazol 40 mg (of equivalent) in 2 giften per dag
 - bismut: 1680 mg in 4 giften per dag
 - tetracycline: 1500 mg in 4 giften per dag
 - metronidazol: 1500mg in 4 giften per dag

Het is belangrijk om het resultaat van de eradicatie te controleren met een niet-invasieve test (via een ureum-ademtest of via het opsporen van antigenen in de stoelgang) minstens 4 weken na het stoppen van concomitante behandeling*.

*In geval PPI langer wordt doorgenomen, moet men minstens twee weken met deze vervolgtherapie stoppen alvorens de controle uit te voeren.

ACIDCARE (Sandoz)
omeprazol
maagsapresist. harde caps.
28 x 10 mg 14,66 €
14 x 20 mg 14,51 €

AMOXICILLIN AB (Aurobindo)
amoxicilline
filmomh. tabl. (deelb. niet kwantit.)
8 x 1.000 mg R/ c 8,58 €
20 x 1.000 mg R/ c 13,38 €
24 x 1.000 mg R/ c 14,26 €
disp. tabl. (deelb. kwantit.)
30 x 500 mg R/ c 12,56 €
24 x 1.000 mg R/ c 14,26 €

AMOXICILLINE EG (EG)
amoxicilline
harde caps.
16 x 500 mg R/ c 8,16 €
30 x 500 mg R/ c 12,67 €
disp. tabl. (deelb. niet kwantit.)
8 x 1.000 mg R/ c 8,75 €
20 x 1.000 mg R/ c 13,65 €
24 x 1.000 mg R/ c 14,62 €
siroop susp. (pdr.)
100 ml 250 mg / 5 ml R/ c 9,09 €
100 ml 500 mg / 5 ml R/ c 9,47 €

AMOXICILLINE SANDOZ (Sandoz)
amoxicilline
harde caps.
16 x 500 mg R/ c 7,81 €
disp. tabl. (deelb. niet kwantit.)

16 x 500 mg R/ c 7,91 €
30 x 500 mg R/ c 12,56 €
20 x 1.000 mg R/ c 13,38 €
24 x 1.000 mg R/ c 14,26 €
siroop susp. (pdr.)
100 ml 250 mg / 5 ml R/ c 9,09 €
100 ml 500 mg / 5 ml R/ c 9,47 €

BICLAR (Viatris)
clarithromycine
filmomh. tabl. Forte
10 x 500 mg R/ c 11,54 €
siroop susp. (gran.)
120 ml 125 mg / 5 ml R/ c 14,16 €
siroop susp. (gran.) Kids
80 ml 250 mg / 5 ml R/ c 16,44 €

BICLAR (Viatris)
clarithromycine
tabl. geregul. afgifte Uno
10 x 500 mg R/ c 13,28 €
20 x 500 mg R/ c 19,15 €
inf. oploss. conc. (pdr.) i.v. [flac.]
1 x 500 mg R/ b 16,15 €

CLAMOXYL (GSK)
amoxicilline
harde caps.
16 x 500 mg R/ c 8,16 €
disp. tabl. (deelb. niet kwantit.)
8 x 1 g R/ c 8,75 €
24 x 1 g R/ c 14,62 €

siroop susp. (pdr.)
100 ml 250 mg / 5 ml R/ c 9,28 €

CLAMOXYL (GSK)
amoxicilline
siroop susp. (pdr.)
100 ml 125 mg / 5 ml R/ c 9,07 €

CLARITHROMYCINE EG (EG)
clarithromycine
filmomh. tabl.
10 x 250 mg R/ c 9,91 €
filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)
10 x 500 mg R/ c 11,56 €
21 x 500 mg R/ c 23,33 €

CLARITHROMYCINE SANDOZ (Sandoz)
clarithromycine
filmomh. tabl.
10 x 250 mg R/ c 9,65 €
14 x 250 mg R/ c 10,43 €
10 x 500 mg R/ c 11,36 €
14 x 500 mg R/ c 17,09 €
21 x 500 mg R/ c 22,51 €

CLARITHROMYCIN KRKA (KRKA)
clarithromycine
filmomh. tabl.
14 x 500 mg R/ c 17,09 €
21 x 500 mg R/ c 22,51 €

CLARITHROMYCIN SANDOZ (Sandoz)



clarithromycine
siroop susp.

120 ml 125 mg / 5 ml R/ c € 12,48 €

80 ml 250 mg / 5 ml R/ c € 14,73 €

100 ml 250 mg / 5 ml R/ c € 17,00 €

FLAGYL (Memidis)

metronidazol
filmomh. tabl.

20 x 500 mg R/ b € 8,12 €

HELICLAR (Viatris)

clarithromycine
omh. tabl.

21 x 500 mg R/ c € 22,51 €

LOSEC (Eurocept)

omeprazol (magnesium)

disp. maagsapresist. tabl. Mups

28 x 10 mg R/ 18,33 €

56 x 10 mg R/ cx € 14,21 €

28 x 20 mg R/ 28,80 €

56 x 20 mg R/ cx € 19,97 €

disp. maagsapresist. tabl. (deelb. niet
kwantit.) Mups

28 x 40 mg R/ 45,38 €

MACLAR (Viatris)

clarithromycine
omh. tabl.

60 x 500 mg R/ c € 49,65 €

OMEPRAZOL AB (Aurobindo)

omeprazol

maagsapresist. harde caps.

28 x 10 mg R/ cx € 9,18 €

56 x 10 mg R/ cx € 13,62 €

100 x 10 mg R/ cx € 18,21 €

28 x 20 mg R/ cx € 13,17 €

56 x 20 mg R/ cx € 19,18 €

100 x 20 mg R/ cx € 23,43 €

28 x 40 mg R/ cx € 20,16 €

56 x 40 mg R/ cx € 32,20 €

OMEPRAZOLE EG (EG)

omeprazol

maagsapresist. harde caps.

28 x 10 mg R/ cx € 9,40 €

56 x 10 mg R/ cx € 14,38 €

100 x 10 mg R/ cx € 18,25 €

14 x 20 mg R/ cx € 9,28 €

28 x 20 mg R/ cx € 13,46 €

56 x 20 mg R/ cx € 19,97 €

100 x 20 mg R/ cx € 24,68 €

28 x 40 mg R/ cx € 20,16 €

56 x 40 mg R/ cx € 33,61 €

OMEPRAZOLE EG (Orifarm Belgium)

omeprazol

maagsapresist. harde caps.

56 x 20 mg R/ cx € 19,97 €

100 x 20 mg R/ cx € 24,68 €

56 x 40 mg R/ cx € 33,61 €

(parallelinvoer)

OMEPRAZOLE EG (PI-Pharma)

omeprazol

maagsapresist. harde caps.

100 x 20 mg R/ cx € 24,68 €

56 x 40 mg R/ cx € 33,61 €

(parallelinvoer)

OMEPRAZOL SANDOZ (Sandoz)

omeprazol

maagsapresist. harde caps.

28 x 10 mg R/ cx € 9,25 €

56 x 10 mg R/ cx € 14,38 €

98 x 10 mg R/ cx € 19,28 €

14 x 20 mg R/ cx € 9,16 €

28 x 20 mg R/ cx € 13,18 €

56 x 20 mg R/ cx € 19,97 €

98 x 20 mg R/ cx € 24,41 €

28 x 40 mg R/ cx € 20,16 €

56 x 40 mg R/ cx € 33,61 €

98 x 40 mg R/ a € 45,53 €

OMEPRAZOL TEVA (Teva)

omeprazol

maagsapresist. harde caps.

56 x 10 mg R/ cx € 14,32 €

100 x 10 mg R/ cx € 18,55 €

14 x 20 mg R/ cx € 9,18 €

28 x 20 mg R/ cx € 13,28 €

56 x 20 mg R/ cx € 19,77 €

100 x 20 mg R/ cx € 24,28 €

28 x 40 mg R/ cx € 20,53 €

56 x 40 mg R/ cx € 32,54 €

OMEPRAZOL VIATRIS (Viatris)

omeprazol

maagsapresist. harde caps.

28 x 10 mg R/ cx € 9,51 €

56 x 10 mg R/ cx € 14,41 €

100 x 10 mg R/ cx € 19,56 €

14 x 20 mg R/ cx € 9,33 €

28 x 20 mg R/ cx € 13,52 €

56 x 20 mg R/ cx € 19,97 €

100 x 20 mg R/ cx € 24,68 €

28 x 40 mg R/ cx € 20,82 €

56 x 40 mg R/ cx € 33,61 €

100 x 40 mg R/ a € 46,31 €

SEDACID (SMB)

omeprazol

maagsapresist. tabl.

14 x 10 mg R/ cx € 8,05 €

56 x 10 mg R/ cx € 13,66 €

14 x 20 mg R/ cx € 9,20 €

28 x 20 mg R/ cx € 13,30 €

56 x 20 mg R/ cx € 19,19 €

100 x 20 mg R/ cx € 23,43 €

TETRALYSAL (Galderma)

tetracycline (lysinomethyl) [syn.
lymecycline]

harde caps.

28 x 300 mg R/ c € 20,03 €

56 x 300 mg R/ c € 27,93 €

TETRALYSAL (PI-Pharma)

tetracycline (lysinomethyl) [syn.
lymecycline]

harde caps.

56 x 300 mg R/ c € 27,93 €
(parallelinvoer)

TRYPLERA (Laboratoires Juvisé)

bismut, kaliumsubcitraat 140 mg (eq.
bismutoxide 40 mg)

metronidazol 125 mg

tetracycline, hydrochloride 125 mg
harde caps.

120 x R/ 76,35 €



11.5.5.4.3. Referenties

- Ford, A. C., Gurusamy, K. S., Delaney, B., Forman, D., & Moayyedi, P. (2016). Eradication therapy for peptic ulcer disease in *Helicobacter pylori*-positive people. The Cochrane database of systematic reviews, 4, Cd003840. doi:10.1002/14651858.CD003840.pub5
- Après antibiothérapie, vérifier la disparition de *H. pylori* par un test non invasif Rev Prescrire 2015 ; 35 (384) : 759
- Prescrire Rédaction. Infection par *Helicobacter pylori* et ulcère gastrique ou duodéal. Rev Prescrire 2015;35:756-62.
- Li BZ, Threapleton DE, Wang JY, et al. Comparative effectiveness and tolerance of treatments for *Helicobacter pylori*: systematic review and network meta-analysis. BMJ 2015;351:h4052.
- Ferrant L. Eradicatie van *Helicobacter pylori* bij functionele dyspepsie. Minerva 2012;11(8):99-100.
- Mazzoleni LE, Sander GB, de Magalhaes Francesconi CF, et al. *Helicobacter pylori* eradication in functional dyspepsia: HEROES trial. Arch Intern Med 2011;171:1929-36.

11.5.6. Tandgerelateerde infecties in de mond

Bij abscessen in het melkgebit of in het definitieve gebit zijn antibiotica zelden aangewezen. Patiënten met een abces in de mond worden best naar een tandarts verwezen voor tandheelkundige behandeling ("source control"). Meer informatie kan u hierover vinden in de <https://kce.fgov.be/nl/richtlijn-voor-het-rationeel-voorschrijven-van-antibiotica-in-de-tandartspraktijk>.

11.5.6.1. Referenties

- Leroy R, Bourgeois J, Verleye L, Declerck D, Depuydt P, Eloit A, Carvalho JC, Teughels W, Cauwels R, Leprince J, Toma S, Michiels K, Aryanpour S, Vanden Abbeele A, De Bruyne M. Guideline on the prudent prescription of antibiotics in the dental office. Good Clinical Practice (GCP) Brussels: Belgian Health Care Knowledge Centre (KCE). 2020. KCE Reports 332. D/2020/10.273/23.

11.5.7. Oftalmologische infecties

11.5.7.1. Acute conjunctivitis

11.5.7.1.1. Plaats van antibiotica

Acute conjunctivitis geneest niet sneller met antibiotica dan met placebo, ook als na twee weken blijkt dat de oorzaak bacterieel is. **Daarom zijn antibiotica bij een gezonde persoon in de regel niet geïndiceerd** (GRADE 1A).

Antibiotica kunnen overwogen worden bij ernstige klachten, dragers van contactlenzen of als na 3 à 4 dagen spoelen met water geen verbetering optreedt (GRADE 2C).

Antibiotica zijn wel geïndiceerd bij risicopatiënten. De arts oordeelt op basis van risicofactoren, voorgeschiedenis en kliniek wie die risicopatiënten (kunnen) zijn, bijvoorbeeld immunogecompromitteerde patiënten of mensen met vooraf bestaande oogandoeningen (GRADE 1C*).

Bij kinderen jonger dan 1 maand wordt advies van de pediater of oftalmoloog gevraagd omwille van de mogelijkheid van een maternale infectie als oorzaak, zoals chlamydia of gonorrhoe (GRADE 1C*).

11.5.7.1.2. Antimicrobiële behandeling

Posol.

- **chlooramfenicol oogdruppels** (chlooramfenicol oogdruppels als monopreparaat zijn sinds december 2021 niet meer beschikbaar)
 - 6 applicaties per dag tot 48 uur na genezing
- **fusidinezuur ooggel**
 - 4 à 6 applicaties per dag tot 48 uur na genezing



FUCITHALMIC (Amdipharm)

fusidinezuur

ocul. gel

5 g 10 mg / 1 g R/ 8,35 €

(bevat benzalkonium chloride)

11.5.7.1.3. Referenties

- Conjonctivites présumées bactériennes. La Revue Prescrire 2018; 38: 61-64
- NHG (2017). NHG-Standaard Rood oog en oogtrauma (Tweede herziening): <https://www.nhg.org/standaarden/samenvatting/rood-oog-en-oogtrauma>
- RIZIV. Geneesmiddelen, C. v. d. E. v. d. M. P. i. (2016). Het rationeel gebruik van de antibiotica bij het kind in de ambulante zorg. Consensusvergadering 2 juni 2016. Juryrapport Retrieved from https://www.riziv.fgov.be/SiteCollectionDocuments/consensus_lange_tekst_20160602.pdf
- Sheikh, A., Hurwitz, B., van Schayck, C. P., McLean, S., & Nurmatov, U. (2012). Antibiotics versus placebo for acute bacterial conjunctivitis. The Cochrane database of systematic reviews(9), CD001211. doi:10.1002/14651858.CD001211.pub3
- Epling, J. (2012). Bacterial conjunctivitis. BMJ clinical evidence, 2012.
- Rose PW, Harnden A, Brueggemann AB, Perera R, Sheikh A, Crook D, Mant D. Chloramphenicol treatment for acute infective conjunctivitis in children in primary care: a randomised double-blind placebo-controlled trial. Lancet 2005; 366 :37-43.
- Rietveld RP, ter Riet G, Bindels PJE, Bink D, Sloos JH, van Weert HCP. The treatment of acute infectious conjunctivitis with fusidic acid: a randomized controlled trial. Br J Gen Pract 2005; 55 : 924-30.

11.5.8. Antibioticabeleid en beheersing van zorginfecties in woonzorgcentra

Zie <https://farmaka.bcfi.be/nl/formularium> > Infectieziekten > Verantwoord antibioticabeleid in WZC's.

11.5.9. *S. aureus* en MRSA

Het geslacht *Staphylococcus* omvat meer dan 20 soorten. *S. aureus*, *S. epidermidis*, *S. haemolyticus* en *S. saprophyticus* worden bij de mens het meest geïsoleerd. Het ziekmakende en verspreidende vermogen van een *S. aureus*-stam wordt grotendeels bepaald door de aanwezigheid van virulentiefactoren, zoals de exotoxinen Toxische Shock Syndroom Toxine-1 (TSST-1) en het Panton-Valentine Leukocidine (PVL).

PVL is een *S. aureus*-exotoxine dat kan leiden tot abcederende en necrotiserende infecties van de huid, subcutaan weefsel en de longen. De laatste jaren is wereldwijd vooral een toename te zien van infecties van de huid en weke delen met PVL-positieve *S. aureus*-stammen. PVL-productie kan zowel voorkomen bij MRSA als bij methicilline-gevoelige *S. aureus* (MSSA). Algemeen is minder dan 5% van de *S. aureus*-stammen PVL-positief. Echter, het merendeel van de *S. aureus*-stammen (in de tweede lijn) die geassocieerd zijn met abcederende infecties die buiten het ziekenhuis zijn ontstaan, zijn PVL-positief.

S. aureus

- *Gezinssituatie*
 - Bij een patiënt met *S. aureus*-infectie wordt alleen de betrokken patiënt behandeld. Overige maatregelen zijn niet nodig, tenzij meerdere gezinsleden zijn aangetast (zie verder).
 - Indien er sprake is van een PVL+ *S. aureus* of recidiverende PVL- *S. aureus*, moet de patiënt na behandeling ook gedekoloniseerd worden.
 - In geval van recidiverende huidletsels met PVL + *S. aureus* of een uitbreiding binnen het gezin, moeten naast de patiënt (na behandeling) ook de gezinsleden mee gedekoloniseerd worden, ongeacht of deze drager zijn of niet. Deze dekolonisatie start voor alle gezinsleden op één zelfde dag, nadat alle huidletsels genezen zijn.
- *Collectiviteit*
 - Bij een uitbraak met *S. aureus* in een collectiviteit is bronopsparing en contactonderzoek aangewezen.



Contacteer hiervoor de provinciale dienst voor infectieziektenbestrijding. <https://www.zorg-en-gezondheid.be/contact-infectieziektebestrijding-en-vaccinatie> of https://www.wiv-isp.be/matra/cf/cf_declarer.aspx

- Kinderen met impetigo mogen in principe school of kinderdagverblijf bezoeken. In uitzonderingsgevallen kan het team Infectieziektebestrijding adviseren om in een schoolklas of in een groep van een kinderdagverblijf waar meerdere (> dan 3 bevestigde gevallen in een maand) kinderen impetigo hebben, óf wanneer een kind uitgebreide laesies heeft, de kinderen/het kind pas toe te laten 24 tot 48u na start van behandeling met antibiotica of als de blaasjes zijn ingedroogd. Ingedroogde blaasjes zijn niet besmettelijk.
- Kinderen of personen, waarbij de hand- en wondhygiëne niet kan worden gegarandeerd, of waarbij het letsel niet/onvoldoende kan worden afgedekt, laat men niet naar de kinderopvang/school/instelling/werk gaan tot de wonde genezen is. Tevens niet deelnemen aan contactsporten en sporten waarbij toestellen gedeeld worden. Ook het gebruik van wellness (inclusief massages) en zwembaden zijn tot genezing van het letsel niet toegestaan.

11.5.9.2. MRSA

- *Gezinssituatie*
 - Bij een patiënt met een MRSA infectie wordt alleen de betrokken patiënt behandeld, zo nodig in overleg met de microbioloog of infectioloog. Na de behandeling moet de patiënt ook gedekoloniseerd worden.
 - In geval van recidiverende huidletsels met PVL + MRSA of een uitbreiding binnen het gezin, moeten naast de patiënt (na behandeling) ook de gezinsleden mee gedekoloniseerd worden, ongeacht of zij drager zijn of niet. Deze dekolonisatie start voor alle gezinsleden op éénzelfde dag, nadat alle huidletsels genezen zijn.
- *Collectiviteit*
 - Bij een uitbraak met *S. aureus* in een collectiviteit is bronopsporing en contactonderzoek aangewezen. Contacteer hiervoor de provinciale dienst voor infectieziektenbestrijding. <https://www.zorg-en-gezondheid.be/contact-infectieziektebestrijding-en-vaccinatie> of https://www.wiv-isp.be/matra/cf/cf_declarer.aspx
 - Kinderen of personen, waarbij de hand- en wondhygiëne niet kan worden gegarandeerd, of waarbij het letsel niet/onvoldoende kan worden afgedekt, laat men niet naar de kinderopvang/school/instelling/werk gaan tot de wonde genezen is. Tevens niet deelnemen aan contactsporten en sporten waarbij toestellen gedeeld worden. Ook het gebruik van wellness (inclusief massages) en zwembaden zijn tot genezing van het letsel niet toegestaan.

11.5.9.3. Referenties

- Agentschap Zorg en Gezondheid . Richtlijn infectieziektenbestrijding Vlaanderen. Staphylococcus Aureus-infecties, inclusief MRSA.
- https://www.zorg-en-gezondheid.be/sites/default/files/atoms/files/Staphylococcus%20aureus_2017_NH.pdf
- <https://www.zorg-en-gezondheid.be/contact-infectieziektebestrijding-en-vaccinatie>

11.5.9.4. Folders

- AViQ : Familles Santé Handicap. Déclaration des maladies transmissibles. Staphylocoque doré résistant à la méthicilline d'origine communautaire https://www.wiv-isp.be/matra/PDFs/2017_info%20MRSA%20grand%20public.pdf
- Agentschap Zorg en Gezondheid. Folder CA-MRSA. <https://www.zorg-en-gezondheid.be/folder-ca-mrsa>

11.5.10. Methodologie van de update van de gids 2019/2021

Medewerkers editie 2019/2021



- Auteursgroep - UGent: prof.dr. An De Sutter, dr. Veerle Piessens, dr. Tom Poelman, dr. Kaatje Van Roy.
- Algemene coördinatie - BAPCOC - Humane pijler: Liesbet Dedroog, Anne Ingenbleek, apr. Hanne-Lore Segers, apr. Joke Wuyts, PhD.

De herziening van de BAPCOC-gids is gebaseerd op de bestaande richtlijnen van goede kwaliteit, aangevuld met systematische literatuurreviews.

1^e stap: bestaande richtlijnen

- Indien er een recente/up-to-date (d.w.z. vermelding 'actueel' en minimaal jonger dan 2011) richtlijn bestaat van **Domus Medica**, **WOREL** of **NHG**, namen we dit als basis voor de update van de BAPCOC-gids. Ook **La Revue Prescrire** werd telkens geraadpleegd. Deze keuze is gebaseerd op het feit dat deze richtlijnen van goede kwaliteit zijn en het meest relevant zijn voor de Belgische context.
- Voor aandoeningen **bij kinderen** werd bijkomend ook steeds gekeken naar de **RIZIV consensusvergadering 2016** 'Het rationeel gebruik van de antibiotica bij het kind in de ambulante zorg'.
- We zochten telkens naar **Cochrane systematic reviews** gepubliceerd sinds de vorige versie van de BAPCOC-gids.
- We keken telkens ook of er een review van **BMJ Clinical Evidence** over het topic bestaat. Deze richtlijnen worden niet meer geactualiseerd sinds 2015. Enkel indien relatief recent en er weinig andere info voorhanden was, gebruikten we dit als bron.
- Indien er geen (recente/up-to-date) richtlijn van Domus Medica, WOREL, NHG of La Revue Prescrire was, zochten we ook bij de **NICE** (VK), **SIGN** guidelines (Schotland) en **HAS** (Frankrijk).
- Voor de urogenitale infecties keken we bijkomend ook naar guidelines opgesteld door **BASHH** (VK), de **CDC STD treatment guidelines 2015**, en International Union Against Sexually Transmitted Infections (IUSTI) www.iusti.org (VK).
- Vervolgens gingen we ook nog enkele andere Belgische bronnen na, zoals Minerva-EBM tijdschrift, **Folia** en **transparantiefiches van BCFI** en **KCE**-rapporten. Relevante adviezen van de **Hoge Gezondheidsraad** werden bekeken indien deze voorhanden waren (voornamelijk in het kader van vaccinaties).
- Buitenlandse bronnen werden enkel gebruikt voor het bepalen van de **indicatie voor een antimicrobiële behandeling**. Wat betreft de **keuze van de moleculen** werd zoveel mogelijk rekening gehouden met Belgische bronnen en resistentiecijfers.

2^e stap: literatuur search in Pubmed

- Vervolgens werd voor elke ziekte systematisch gekeken of er nog andere recente systematische literatuuronderzoeken of RCTs bestaan: hiervoor stelden we telkens een zoekstrategie op in **Pubmed** met als startdatum de zoekdatum van de richtlijn(en) waarop we ons baseerden (vermeld of anders geschat op basis van publicatiedatum). De gevonden artikels werden op titel en desgevallend op abstract gescreend en indien relevant, volledig bekeken.
- Op basis van deze nieuwe informatie werd indien nodig de eerste versie voor de nieuwe BAPCOC gids aangepast.

3^{de} stap: bespreking

- Elke richtlijn (indicatie/keuze/onderbouwing) werd uitvoerig besproken in de auteursgroep waarna de definitieve tekst werd opgesteld.

4^{de} stap: experten

- Elke richtlijn werd nagelezen en becommentarieerd door ten minste één expert in de behandelde infectie. Alle onderbouwde opmerkingen werden besproken en verwerkt.

5^{de} stap: validatie

Ten slotte werden alle richtlijnen doorgenomen door de validatiecommissie die als volgt was samengesteld:



Dr. Berrewaerts Marie-Astrid, SSMG
Dr. Bonnelance Audrey, SSMG
Prof. Dr. Bouüaert Corinne, ULiège
Dr. Bruwier Geneviève, SSMG
Prof. Dr. Christiaens Thierry, UGent
Ir. Claeys Diederica, AFMPS
Prof. Dr. Coenen Samuel, BAPCOC & Domus Medica
Dr. De Loof Geert, CBIP
Prof. Dr. De Munter Paul, UZ Leuven
Dr. Eeckeleers Patricia, SSMG
Dr. Fontaine Jimmy, SSMG
Apr. Geslin Laure, AFMPS
Dr. Goudjil Sonia, SSMG
Dr. Grypdonck Lies, INAMI
Dr. Hanset Michel, MG, MCC indépendant
Dr. Konopnicki Deborah, CHU Saint-Pierre
Dr. Lemper Jean-Claude , Silva Medical
Apr. Maesschalck Joris, APB
Dr. Orban Thomas, SSMG
Dr. Parada Alberto, SSMG
Dr. Vanderstraeten Jacques, SSMG
Prof. Dr. Velghe Anja, UZ Gent
Prof. Dr. Verhaegen Jan, UZ Leuven

Deze commissie kwam drie maal samen in aanwezigheid van de vertegenwoordigers van BAPCOC. Alle opmerkingen werden besproken en de besluiten werden in de gids verwerkt.

Richtlijnen voor anti-infectieuze behandeling in de ambulante praktijk versus in ziekenhuizen.

Beide gidsen werden vergeleken. In de regel is er een goede overeenkomst. Eventuele discrepanties zijn te verklaren door het verschil in populatie en ernst van de infectie in het ziekenhuis versus in de ambulante praktijk.

GRADE

Er werd op basis van de evidentie die we gevonden hebben een GRADE toegekend aan alle indicaties en aanbevelingen.

Aan de keuze van antibiotica werd geen GRADE toegekend. Over het algemeen wordt de keuze van een antibioticum vooral bepaald op basis van bacteriologische gegevens i.v.m. de lokale resistentie- of gevoeligheidscijfers.

Voor de toekenning volgen we de richtlijnen van de GRADE working group (Grading of Recommendations Assessment, Development and Evaluation; www.gradeworkinggroup.org/index.htm). Enkel voor GRADE 1C wijken we hier licht van af en noteren dit dan ook als 1C*.

Graden van aanbeveling	Voordelen versus nadelen en risico's	Methodologische kwaliteit van de studies	Implicaties
1A: <i>Sterke aanbeveling, hoge graad van evidentie</i>	<i>Voordelen overtreffen duidelijk de nadelen of risico's</i>	<i>RCT's zonder beperkingen of sterk overtuigende evidentie van observationele studies</i>	<i>Sterke aanbeveling, kan worden toegepast bij de meeste patiënten en in de meeste omstandigheden</i>



1B: Sterke aanbeveling, matige graad van evidentie	Voordelen overtreffen duidelijk de nadelen of risico's	RCT's met beperkingen of sterke evidentie vanuit observationele studies	Sterke aanbeveling, kan worden toegepast bij de meeste patiënten en in de meeste omstandigheden
1C*: Sterke aanbeveling, (zeer) lage graad van evidentie	Voordelen overtreffen duidelijk de nadelen of risico's	Observationele studies of casestudies (*zie opmerking)	Sterke aanbeveling, maar dit kan veranderen als er hogere evidentie beschikbaar komt
2A: Zwakke aanbeveling, hoge graad van evidentie	Evenwicht tussen voor- en nadelen of risico's	RCT's zonder beperkingen of sterk overtuigende evidentie van observationele studies	Zwakke aanbeveling, de beste actie kan verschillen naargelang omstandigheden, patiënten of maatschappelijke waarden
2B: Zwakke aanbeveling, matige graad van evidentie	Evenwicht tussen voor- en nadelen of risico's	RCT's met beperkingen of sterke evidentie vanuit observationele studies	Zwakke aanbeveling, de beste actie kan verschillen naargelang omstandigheden, patiënten of maatschappelijke waarden
2C: Zwakke aanbeveling, (zeer) lage graad van evidentie	Onzekerheid over voor- en nadelen – evenwicht tussen beide is mogelijk	Observationele studies of casestudies	Erg zwakke aanbeveling, alternatieven kunnen even goed te verantwoorden zijn

1C* in deze gids betekent: sterke aanbeveling gebaseerd op de principes van Good Clinical Practice (GPP) of op studies met minder grote bewijskracht (observationele of case studies).

11.5.11. Steekkaarten

- De *steekkaart met indicaties* volgt de indeling van de gids en geeft per pathologie op een beknopte manier de richtlijn voor antimicrobiële behandeling. Ze is voornamelijk bedoeld voor artsen in de eerstelijnsgezondheidszorg die antibiotica voorschrijven.

- De *steekkaart met de innamemodaliteiten voor eerste uitgifte* geeft de posologie en de bijzonderheden weer waarmee de patiënt rekening moet houden bij het volgen van de antimicrobiële behandeling. Deze steekkaart is dan ook voornamelijk bedoeld voor de officina-apothekers die de patiënt hiermee snel en efficiënt kunnen informeren.

Referentielijst

1. **BMJ Best Practice**, *Bacterial meningitis in children*>Management>Treatment algorithm, <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/3000280/treatment-algorithm> (geraadpleegd op 2023-11-01)
2. **BMJ Best Practice**, *Bacterial meningitis in adults*>Management>Treatment algorithm, <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/135/management-approach> (geraadpleegd op 2023-11-01)
3. **BMJ Best Practice**, *Community-acquired pneumonia (non COVID-19)*>Management>Treatment algorithm, <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/3000108/treatment-algorithm> (geraadpleegd op 2023-11-01)
4. **BMJ Best Practice**, *Hospital-acquired pneumonia (non COVID-19)*>Management>Treatment algorithm, <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/3000092/treatment-algorithm> (geraadpleegd op 2023-11-01)
5. **BMJ Best Practice**, *Sepsis in children*>Management>Treatment algorithm, <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/1201/treatment-algorithm> (geraadpleegd op 2023-11-01)



6. **BMJ Best Practice**, *Sepsis in adults>Management>Treatment algorithm*, <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/3000098/treatment-algorithm> (geraadpleegd op 2023-11-01)
7. **BMJ Best Practice**, *Acute bronchitis>Management>Approach*, <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/135/management-approach> (geraadpleegd op 2023-11-01)
8. **Worel**, *richtlijn Acute Rinosinusitis*, https://ebpnet.be/sites/default/files/2023-10/Richtlijn%20acute%20rinosinusitis_gevalideerd_NL_def%20%283%29.pdf (geraadpleegd op 2023-11-14)
9. **Worel**, *Richtlijn Acute keelpijn*, <https://www.worel.be/web/document?parameters=%7B%22PublicationId%22%3A%22D92B07FD-D857-4754-A153-A80700AFC55C%22%7D> (geraadpleegd op 2017-10-09)
10. **BMJ Best Practice**, *Pulmonary tuberculosis>Management>Approach*, <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/165/management-approach> (geraadpleegd op 2023-11-02)
11. **Dynamed**, *Prevention of Opportunistic Infections in Patients With HIV>Overview and Recommendations>Background*, https://www-dynamed-com.gateway2.cdih.be/management/prevention-of-opportunistic-infections-in-patients-with-hiv#OVERVIEW_MANAGEMENT (geraadpleegd op 2023-11-02)
12. **BAPCOC**, *BAPCOC Gids Anti-infectieuze behandeling*, https://overlegorganen.gezondheid.belgie.be/sites/default/files/documents/bapcoc_gids_antiinfectieuze_behandeling_2022.pdf (geraadpleegd op 2023-11-01)
13. **BAPCOC**, *Richtlijnen voor anti-infectieuze behandeling in ziekenhuizen 2017*, https://overlegorganen.gezondheid.belgie.be/sites/default/files/documents/bapcoc_guidelineshosp_2017_sbimc-bvikm_nl_v1.pdf (geraadpleegd op 31-01-2024)
14. **KCE**, *Richtlijn voor het rationeel voorschrijven van antibiotica in de tandartspraktijk*, via <https://ebpnet.be/nl/ebsources/1322?searchTerm=tand> (geraadpleegd op 2020-11-01)
15. **KCE**, *Guide clinique pour la prescription prudente d'antibiotiques en pratique dentaire*, <https://ebpnet.be/fr/ebsources/1322?searchTerm=tand> (geraadpleegd op 2020-11-01)
16. **Dynamed**, *Penicillin Allergy>Long-Term Management of Type I Allergy>Alternative Antibiotics>Antibiotic Selection*, https://www-dynamed-com.gateway2.cdih.be/condition/penicillin-allergy#ALTERNATIVE_ANTIBIOTICS (geraadpleegd op 2023-11-24)
17. **Dynamed**, *Penicillin Allergy>Long-Term Management of Type I Allergy>Overview of Long-Term Management*, <https://www-dynamed-com.gateway2.cdih.be/condition/penicillin-allergy#GUID-B13BD84B-5658-48A1-A4F7-1FCAA327A225> (geraadpleegd op 2023-11-24)
18. **CDS**, *SDI treatment guidelines, 2021>managing persons who have a history of penicillin allergy*, <https://www.cdc.gov/std/treatment-guidelines/penicillin-allergy.htm> (geraadpleegd op 2024-01-10)
19. **Picard Matthieu ; Robitaille Geneviève ; Karam Fatiha ; Daigle Jean-Marc ; Bédard François ; Biron Éric ; Tardif Mélanie R ; Lacombe-Barrios Jonathan ; Bégin Philippe**, *Cross-Reactivity to Cephalosporins and Carbapenems in Penicillin-Allergic Patients: Two Systematic Reviews and Meta-Analyses.*, *J Allergy Clin Immunol Pract*, 2019, <https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/31170539>
20. **Romano Antonino ; Valluzzi Rocco Luigi ; Caruso Cristiano ; Maggioletti Michela ; Quarantino Donato ; Gaeta Francesco**, *Cross-Reactivity and Tolerability of Cephalosporins in Patients with IgE-Mediated Hypersensitivity to Penicillins.*, *J Allergy Clin Immunol Pract*, 2018, <https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/29408440>
21. **BMJ Best Practice**, *Epiglottitis>Management>Treatment algorithm*, <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/452/treatment-algorithm> (geraadpleegd op 2023-11-24)
22. **Dynamed**, *Penicillin Allergy>Long-Term Management of Type I Allergy>Alternative Antibiotics*, https://www-dynamed-com.gateway2.cdih.be/condition/penicillin-allergy#ALTERNATIVE_ANTIBIOTICS (geraadpleegd op 2023-11-24)
23. **BMJ Best Practice**, *Urethritis>Management>Treatment algorithm*, <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/54/treatment-algorithm> (geraadpleegd op 2023-11-24)
24. **BMJ Best Practice**, *Bacterial meningitis in children, Management>Treatment algorithm*, <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/3000280/treatment-algorithm> (geraadpleegd op 2023-11-24)
25. **Deak D. ; Outtersen K. ; Powers J. H. ; Kesselheim A. S.**, *Progress in the Fight Against Multidrug-Resistant Bacteria? A Review of U.S. Food and Drug Administration-Approved Antibiotics, 2010-2015*, *Ann Intern Med*,



- 2016, <http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/27239977>
26. **Prescrire Rédaction**, *Ceftazidime + avibactam - Zavicefta®. Une option en cas de résistance aux céphalosporines*, La Revue Prescrire, 2017
 27. **Prescrire Rédaction**, *Ceftolozane + tazobactam (zerbaxa®) et pneumonies nosocomiales*, La Revue Prescrire, 2020
 28. **Prescrire Rédaction**, *Ceftolozane + tazobactam (zerbaxa®) et infections urinaires ou intra-abdominales*, La Revue Prescrire, 2017
 29. **The Medical Letter**, *Ceftolozane/Tazobactam (Zerbaxa) – A New Intravenous Antibiotic*, The Medical Letter on Drugs and Therapeutics, 2015
 30. **Zorginstituut Nederland**, *macroliden*, https://www.farmacotherapeutischkompas.nl/bladeren/groepsteksten/macroliden#macroliden_typerende_bijwerkingen
 31. **Dynamed**, *Asthma in Adults and Adolescents>Management>Medications>Antimicrobial Agents>Macrolide Antibiotics*, <https://www.dynamed-com.gateway2.cdhlh.be/condition/asthma-in-adults-and-adolescents#GUID-0D9FF0F3-E40F-464D-B87B-86DDC89C7C67> (geraadpleegd op 2023-10-16)
 32. **Singer Pierre ; Blaser Annika Reintam ; Berger Mette M ; Alhazzani Waleed ; Calder Philip C ; Casaer Michael P ; Hiesmayr Michael ; Mayer Konstantin ; Montejo Juan Carlos ; Pichard Claude ; Preiser Jean-Charles ; van Zanten Arthur R H ; Oczkowski Simon ; Szczeklik Wojciech ; Bischoff Stephan C**, *ESPEN guideline on clinical nutrition in the intensive care unit.*, Clin Nutr, 2019, <https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/30348463>
 33. **Chen Yi-Ting ; Tai Kuan-Yu ; Lai Pei Chun ; Huang Yen Ta**, *Should we believe the benefit of intravenous erythromycin in critically ill adults with gastric feeding intolerance? Reinspecting the pieces of evidence from a series of meta-analyses.*, JPEN J Parenter Enteral Nutr, 2022, <https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/35188672>
 34. **Goelen Nick ; Jones Mike ; Huang I-Hsuan ; Carbone Florenca ; Janssen Pieter ; Tack Jan**, *Do prokinetic agents provide symptom relief through acceleration of gastric emptying? An update and revision of the existing evidence.*, United European Gastroenterol J, 2023, <https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/36714973>
 35. **Koekkoek T.J. ; de Weerd G. ; Ros J.J.W.**, *Medicamenteuze behandeling van gastroparese*, Pharmaceutisch Weekblad, 2008
 36. **Dynamed**, *Nontuberculous Mycobacterial Infections Overview>Treatment>Treatment of Pulmonary Disease*, <https://www.dynamed-com.gateway2.cdhlh.be/condition/nontuberculous-mycobacterial-infections-overview#GUID-AEE9BFB9-6BAB-4C1E-932A-29385B43AE3C> (geraadpleegd op 2023-11-02)
 37. **BMJ Best Practice**, *Toxoplasmosis>Management>Treatment algorithm*, <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/557/treatment-algorithm#!> (geraadpleegd op 2023-11-07)
 38. **BMJ Best Practice**, *Rosacea>Management*, <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/102/treatment-algorithm> (geraadpleegd op 2024-06-18)
 39. **Dynamed**, *Rosacea>Management>Inflammatory Papules and Pustules>Oral Medications for Inflammatory Papules and Pustules of Rosacea>Doxycycline and Other Tetracyclines*, https://www.dynamed-com.gateway2.cdhlh.be/condition/rosacea#TOPIC_ZTF_LNR_BWB_DOXY (geraadpleegd op 2024-06-18)
 40. **Dynamed**, *Tigecycline>Medication Safety>Precautions*, <https://www.dynamed-com.gateway2.cdhlh.be/drug-monograph/tigecycline#GUID-058526AB-9377-447E-B587-E481CE5DA3CD> (geraadpleegd op 2023-11-02)
 41. **Dynamed**, *Clindamycin hydrochloride>Dosing/Administration>Adult Dosing*, <https://www.dynamed-com.gateway2.cdhlh.be/drug-monograph/clindamycin-hydrochloride#GUID-B1873F3F-3DEF-4B4B-B9D7-A42DDD033796> (geraadpleegd op 2023-11-02)
 42. **Dynamed**, *Toxoplasmosis>Prevention and Screening>Prevention>Prophylaxis for patient with HIV*, <https://www.dynamed-com.gateway2.cdhlh.be/condition/toxoplasmosis#GUID-A256DA41-A138-4C8B-AA0C-3520B830F8DF> (geraadpleegd op 2023-11-02)
 43. **CDC**, *Guidelines for Prevention and Treatment of Opportunistic Infections in HIV-Infected Adults and Adolescents*, <https://www.cdc.gov/mmwr/preview/mmwrhtml/rr5804a1.htm> (geraadpleegd op 2024-01-



- 10)
44. **BMJ Best Practice**, *Pneumocystis jirovecii pneumonia>Management>Prevention*, <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/19/prevention> (geraadpleegd op 2023-11-02)
 45. **Stern A. ; Green H. ; Paul M. ; Vidal L. ; Leibovici L.**, *Prophylaxis for Pneumocystis pneumonia (PCP) in non-HIV immunocompromised patients*, <https://www.cochranelibrary.com/cdsr/doi/10.1002/14651858.CD005590.pub3/full> (geraadpleegd op 2024-01-10)
 46. **Taplitz R.A. ; Kennedy E.B. ; Bow E.J. ; et al**, *Antimicrobial Prophylaxis for Adult Patients With Cancer-Related Immunosuppression: ASCO and IDSA Clinical Practice Guideline Update*, <https://ascopubs.org/doi/10.1200/JCO.18.00374> (geraadpleegd op 2024-01-10)
 47. **EACS**, *Pneumocystis jirovecii Pneumonia (PcP)*, <https://eacs.sanfordguide.com/ois/eacs-pneumocystis-jirovecii-pneumonia-pcp> (geraadpleegd op 2024-01-10)
 48. **LAREB**, *Sulfonamiden en trimethoprim bij infecties tijdens de zwangerschap*, <https://www.lareb.nl/mvm-kennis-pagina/Sulfonamiden-en-trimethoprim-bij-infecties-tijdens-de-zwangerschap> (geraadpleegd op 2024-04-02)
 49. **Le CRAT**, *Triméthoprime – Grossesse*, <https://www.lecrat.fr/6669/> (geraadpleegd op 2024-04-02)
 50. **Dynamed**, *Nitrofurantoin>Medication Safety>Precautions*, <https://www.dynamed-com.gateway2.cdih.be/drug-monograph/nitrofurantoin#GUID-F6687ADD-DAB4-499F-992B-BE9D25F88880> (geraadpleegd op 2023-11-02)
 51. **Rodgers M. ; Machiels J. D.**, *Pulmonale bijwerkingen van nitrofurantoïne*, Ge-Bu, 2024
 52. **Gupta K. ; Hooton T.M. ; Naber K.G. ; et al**, *International clinical practice guidelines for the treatment of acute uncomplicated cystitis and pyelonephritis in women: A 2010 update by the Infectious Diseases Society of America and the European Society for Microbiology and Infectious Diseases*, <https://pubmed.ncbi.nlm.nih.gov/21292654/> (geraadpleegd op 2024-01-10)
 53. **BMJ Best Practice**, *Acute cystitis>Management>Treatment algorithm*, <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/298/treatment-algorithm> (geraadpleegd op 2024-01-10)
 54. **VRGT**, *Tuberculose>Info voor professionelen>Artsen en gezondheidswerkers*, <https://tuberculose.vrgt.be/info-voor-professionelen/artsen-en-gezondheidswerkers> (geraadpleegd op 2024-01-10)
 55. **NICE**, *Tuberculosis*, NICE Guideline, 2024
 56. **Brayfield. A. ; Cadart C.**, *Martindale, The Complete Drug Reference*, <https://www.micromedexsolutions.com/> (geraadpleegd op 2024-12-20)
 57. **Zimmerli W. ; Widmer A.F. ; Blatter M. ; Frei R. ; Ochsner P.E.**, *Role of rifampin for treatment of orthopedic implant-related staphylococcal infections: a randomized controlled trial*, <https://pubmed.ncbi.nlm.nih.gov/9605897/> (geraadpleegd op 2024-01-10)
 58. **Karlsen Ø.E. ; Borgen P. ; Bragnes B.**, *Rifampin combination therapy in staphylococcal prosthetic joint infections: a randomized controlled trial*, <https://pubmed.ncbi.nlm.nih.gov/32859235/> (geraadpleegd op 2024-01-10)
 59. **Schweizer Marin L ; Furuno Jon P ; Harris Anthony D ; Johnson J Kristie ; Shardell Michelle D ; McGregor Jessina C ; Thom Kerri A ; Cosgrove Sara E ; Sakoulas George ; Perencevich Eli N**, *Comparative effectiveness of nafcillin or cefazolin versus vancomycin in methicillin-susceptible Staphylococcus aureus bacteremia.*, BMC Infect Dis, 2011, <https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/22011388>
 60. **Kim Sung-Han ; Kim Kye-Hyung ; Kim Hong-Bin ; Kim Nam-Joong ; Kim Eui-Chong ; Oh Myoung-don ; Choe Kang-Won**, *Outcome of vancomycin treatment in patients with methicillin-susceptible Staphylococcus aureus bacteremia.*, Antimicrob Agents Chemother, 2008, <https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/17984229>
 61. **Stryjewski Martin E ; Szczech Lynda A ; Benjamin Daniel K ; Inrig Julia K ; Kanafani Zeina A ; Engemann John J ; Chu Vivian H ; Joyce Maria J ; Reller L Barth ; Corey G Ralph ; Fowler Vance G**, *Use of vancomycin or first-generation cephalosporins for the treatment of hemodialysis-dependent patients with methicillin-susceptible Staphylococcus aureus bacteremia.*, Clin Infect Dis, 2007, <https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/17173215>
 62. **Jones B. E. ; Ying J. ; Stevens V. ; Haroldsen C. ; He T. ; Nevers M. ; Christensen M. A. ; Nelson R. E. ; Stoddard**



- G. J. ; Sauer B. C. ; Yarbrough P. M. ; Jones M. M. ; Goetz M. B. ; Greene T. ; Samore M. H., *Empirical Anti-MRSA vs Standard Antibiotic Therapy and Risk of 30-Day Mortality in Patients Hospitalized for Pneumonia*, JAMA Intern Med, 2020, <https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/32065604>https://jamanetwork.com/journals/jamainternalmedicine/articlepdf/2760778/jamainternal_jones_2020_oi_190118.pdf
63. **BMJ Best Practice**, *Clostridioides difficile-associated disease> Management>Treatment algorithm*, <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/230/treatment-algorithm> (geraadpleegd op 2024-01-10)
 64. **Gentry Chris A ; Campbell Darien L ; Williams Riley J**, *Outcomes associated with recent guideline recommendations removing metronidazole for treatment of non-severe Clostridioides difficile infection: a retrospective, observational, nationwide cohort study.*, Int J Antimicrob Agents, 2021, <https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/33465458>
 65. **Sakoulas G.**, *Does Prior Evidence of Macrolide Allergy Portend Subsequent Fidaxomicin Allergy?*, NEJM J Watch, 2025
 66. **BMJ Best Practice**, *Dermatophyte infections>Management>Approach*, <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/119/management-approach> (geraadpleegd op 2023-11-06)
 67. **Van Baalen J. ; Claassen N. ; Greving J. ; Et al.**, *NHG-Standaard Dermatomycosen*, NHG, 2022
 68. **BMJ Best Practice**, *Systemic candidiasis>Management>Treatment algorithm*, <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/1062/treatment-algorithm#!> (geraadpleegd op 2023-11-06)
 69. **Dynamed**, *Overview of Systemic Antifungal Therapy*, <https://www-dynamed-com.gateway2.cdih.be/drug-review/overview-of-systemic-antifungal-therapy#GUID-62FE285C-C18C-43BD-B1A7-C113AAF9FB36> (geraadpleegd op 2023-11-06)
 70. **BMJ Best Practice**, *Leishmaniasis>Management>Approach*, <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/527/management-approach> (geraadpleegd op 2023-11-06)
 71. **Dynamed**, *Nystatin>Dosing/Administration>Adult Dosing*, <https://www-dynamed-com.gateway2.cdih.be/drug-monograph/nystatin> (geraadpleegd op 2023-11-06)
 72. **Elpern David J. ; Fedorowicz Z. ; Randall Dan**, *Dynamed > Tinea Capitis*, DynaMed, <https://www-dynamed-com.gateway2.cdih.be/condition/tinea-capitis>
 73. **Dynamed**, *Dermatophyte infections>Management>Treatment algorithm*, <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/119/treatment-algorithm> (geraadpleegd op 2024-06-30)
 74. **Dynamed**, *Ivermectin>Dosing/Administration*, <https://www-dynamed-com.gateway2.cdih.be/drug-monograph/ivermectin> (geraadpleegd op 2023-11-06)
 75. **Dynamed**, *Mebendazole>Dosing/Administration*, <https://www-dynamed-com.gateway2.cdih.be/drug-monograph/mebendazole> (geraadpleegd op 2023-11-06)
 76. **Dynamed**, *Whipworm Infection>Management>Medications>Benzimidazoles*, <https://www-dynamed-com.gateway2.cdih.be/condition/whipworm-infection#GUID-F2D055EF-F39C-4834-9091-BE7A9E8F2846> (geraadpleegd op 2023-11-06)
 77. **BMJ Best Practice**, *Tapeworm infection>Management>Approach*, <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/358/treatment-algorithm?q=Tapeworm%20infection&c=suggested> (geraadpleegd op 2023-11-06)
 78. **NHG**, *Worminfecties (mei 2019)*, <https://richtlijnen.nhg.org/behandelrichtlijnen/worminfecties#volledigetekst> (geraadpleegd op 2025-05-08)
 79. **Farmacotherapeutisch Kompas**, *Worminfecties*, https://www.farmacotherapeutischkompas.nl/bladeren/indicatieteksten/worminfecties#worminfecties_behandelplan_5 (geraadpleegd op 2025-02-01)
 80. **Dynamed**, *Malaria Prophylaxis for Travelers>Chemoprophylaxis>Prophylactic agents*, https://www-dynamed-com.gateway2.cdih.be/prevention/malaria-prophylaxis-for-travelers#PROPHYLACTIC_AGENTS (geraadpleegd op 2023-11-07)
 81. **BMJ Best Practice**, *Malaria>Prevention*, <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/161/prevention> (geraadpleegd op 2023-11-07)
 82. **BMJ Best Practice**, *Assessment of fever of unknown origin in adults>Diagnosis>Approach*, <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/375/diagnosis-approach> (geraadpleegd op 2023-11-07)



83. **BMJ Best Practice**, *Malaria infection>Diagnosis> Approach*, <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/161/diagnosis-approach> (geraadpleegd op 31-01-2024)
84. **Dynamed**, *Mefloquine>Medication Safety*, <https://www-dynamed-com.gateway2.cdhlh.be/drug-monograph/mefloquine#GUID-EC10474C-E366-4C49-A3BC-1A2B552FE147> (geraadpleegd op 2023-11-07)
85. **BMJ Best Practice**, *Malaria>Management>Prevention*, <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/161/prevention> (geraadpleegd op 2023-11-07)
86. **BMJ Best Practice**, *Malaria>Management>Approach*, <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/161/management-approach> (geraadpleegd op 2023-11-07)
87. **BMJ Best Practice**, *Malaria>Management>Treatment algorithm*, <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/161/treatment-algorithm#!> (geraadpleegd op 2023-11-07)
88. **BMJ Best Practice**, *Giardiasis>Management>Treatment algorithm*, <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/353/treatment-algorithm> (geraadpleegd op 2023-11-07)
89. **BMJ Best Practice**, *Vaginitis>Management>Treatment algorithm*, <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/75/treatment-algorithm#!> (geraadpleegd op 2023-11-12)
90. **Dynamed**, *Amebiasis>Management*, https://www-dynamed-com.gateway2.cdhlh.be/condition/amebiasis#TREATMENT_OVERVIEW (geraadpleegd op 2023-12-15)
91. **BMJ Best Practice**, *Clostridioides difficile-associated disease*, <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/230/treatment-algorithm> (geraadpleegd op 2025-01-23)
92. **BMJ Best Practice**, *Pneumocystis jirovecii pneumonia>Management>Approach*, <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/19/management-approach> (geraadpleegd op 2023-11-07)
93. **BMJ Best Practice**, *Pneumocystis jirovecii pneumonia>Management>Prevention*, <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/19/prevention> (geraadpleegd op 2023-11-07)
94. **Dynamed**, *Atovaquone>Dosing/Administration>Adult Dosing*, <https://www-dynamed-com.gateway2.cdhlh.be/drug-monograph/atovaquone#GUID-6A915CBC-E23B-4CB7-BA83-891C7204F7DA> (geraadpleegd op 2023-11-07)
95. **Dynamed**, *Pentamidine>Dosing/Administration>Adult Dosing*, <https://www-dynamed-com.gateway2.cdhlh.be/drug-monograph/pentamidine> (geraadpleegd op 2023-11-07)
96. **Dynamed**, *Pyrimethamine>Dosing/Administration>Adult Dosing*, <https://www-dynamed-com.gateway2.cdhlh.be/drug-monograph/pyrimethamine#GUID-2B1D6188-FDD6-4DAD-8908-DDCEA328FE97> (geraadpleegd op 2023-11-07)
97. **BMJ Best Practice**, *Acute varicella-zoster>Management>Treatment algorithm*, <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/603/treatment-algorithm> (geraadpleegd op 2023-11-07)
98. **BMJ Best Practice**, *Herpes zoster infection>Management>Approach*, <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/23/management-approach> (geraadpleegd op 2023-11-07)
99. **Lancaster T.**, *Review: early treatment of acute herpes zoster may prevent or shorten the duration of postherpetic neuralgia*, ACP Journal Club, 2000
100. **Alper B. S. ; Lewis P.R.**, *Does treatment of acute herpes zoster prevent or shorten postherpetic neuralgia?*, J Fam Pract, 2000
101. **Wareham D.**, *Postherpetic neuralgia*, BMJ Clin Evid, 2009, <http://clinicalevidence.bmj.com>
102. **BMJ Best Practice**, *Herpes zoster infection>management>Treatment algorithm*, <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/23/treatment-algorithm#!> (geraadpleegd op 2023-11-08)
103. **Chen N. ; Li Q. ; Yang J. ; Zhou M. ; Zhou D. ; He L.**, *Antiviral treatment for preventing postherpetic neuralgia*, Cochrane Database Syst Rev, 2014, <https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/24500927>
104. **Dynamed**, *Genital Herpes>Management>Medications>First clinical episode*, <https://www-dynamed-com.gateway2.cdhlh.be/condition/genital-herpes#GUID-F50CDEBD-EB23-47B5-A79E-0BAF85B48544> (geraadpleegd op 2023-11-08)
105. **BMJ Best Practice**, *Cytomegalovirus infection>Management>Approach*, <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/560/management-approach> (geraadpleegd op 2023-11-10)



106. **BMJ Best Practice**, *Influenza infection>Management>Approach*, <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/6/management-approach> (geraadpleegd op 2023-11-10)
107. **Hanula Ryan ; Bortolussi-Courval Émilie ; Mendel Arielle ; Ward Brian J. ; Lee Todd C. ; McDonald Emily G.**, *Evaluation of Oseltamivir Used to Prevent Hospitalization in Outpatients With Influenza: A Systematic Review and Meta-analysis*, *JAMA Internal Medicine*, 2023, <https://doi.org/10.1001/jamainternmed.2023.0699>
https://jamanetwork.com/journals/jamainternalmedicine/articlepdf/2805976/jamainternal_hanula_2023_oj_230015_1685994476.11386.pdf
108. **Worel**, *Preventie van influenza*, <https://ebpnet.be/nl/ebsources/1246?searchTerm=griep> (geraadpleegd op 2018-07-14)
109. **BMJ Best Practice**, *Respiratory syncytial virus infection>Management>Prevention*, <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/1165/prevention> (geraadpleegd op 2023-11-10)
110. **BMJ Best Practice**, *HIV infection> Management>Approach*, <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/555/management-approach> (geraadpleegd op 2023-11-10)
111. **European AIDS Clinical Society**, *Initial Regimens for ART-naïve Adults – EACS Guidelines*, <https://eacs.sanfordguide.com/eacs-part1/art/eacs-initial-regimens-arv-naive-adults> (geraadpleegd op 2025-03-20)
112. **BMJ Best Practice**, *HIV infection> Prognosis*, <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/555/management-approach> (geraadpleegd op 2023-11-10)
113. **BMJ Best Practice**, *HIV-related opportunistic infections>Overview*, <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/899> (geraadpleegd op 2023-11-10)
114. **BMJ Best Practice**, *HIV infection> Prevention*, <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/555/management-approach> (geraadpleegd op 2023-11-10)
115. **BMJ Best Practice**, *Post-exposure HIV prophylaxis>Management>Approach*, <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/1109/management-approach> (geraadpleegd op 2023-11-10)
116. **Dynamed**, *Maraviroc> Dosing/Administration*, <https://www.dynamed-com.gateway2.cdih.be/drug-monograph/maraviroc#GUID-B1873F3F-3DEF-4B4B-B9D7-A42DDD033796> (geraadpleegd op 2023-11-10)
117. **Dynamed**, *Lamivudine>Dosing/Administration>Adult Dosing*, <https://www.dynamed-com.gateway2.cdih.be/drug-monograph/lamivudine#GUID-706039FC-EAB9-4ECB-9191-048F20BD5787> (geraadpleegd op 2023-11-10)
118. **Dynamed**, *Tenofovir Disoproxil Fumarate>Dosing/Administration>Adult Dosing*, <https://www.dynamed-com.gateway2.cdih.be/drug-monograph/tenofovir-disoproxil-fumarate#GUID-B5A7A5A6-621D-456F-A3CA-DD2700D05015> (geraadpleegd op 2023-11-10)
119. **BMJ Best Practice**, *Hepatitis C> Management>Approach*, <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/128/management-approach> (geraadpleegd op 2023-11-10)
120. **Reis S. ; Metzendorf M. I. ; Kuehn R. ; Popp M. ; Gagyor I. ; Kranke P. ; Meybohm P. ; Skoetz N. ; Weibel S.**, *Nirmatrelvir combined with ritonavir for preventing and treating COVID-19*, *Cochrane Database of Systematic Reviews*, 2023, <https://doi.org/10.1002/14651858.CD015395.pub3>
121. **Dynamed**, *COVID-19 Management>Therapeutic Management>Remdesivir>Efficacy of Remdesivir*, https://www.dynamed-com.gateway2.cdih.be/management/covid-19-management#TOPIC_GQV_NGY_3WB (geraadpleegd op 2023-11-16)
122. **BMJ Best Practice**, *Coronavirus disease 2019 (COVID-19)>Management>Prevention*, <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/3000201/prevention> (geraadpleegd op 2023-12-15)



12. Immuniteit

- 12.1. Vaccins
- 12.2. Immunoglobulinen
- 12.3. Immunomodulators
- 12.4. Allergie

12.1. Vaccins

Plaatsbepaling

- Vaccins worden toegediend voor actieve immunisatie.
 - Het contact met het antigeen uit het vaccin leidt meestal tot een humoraal immuunantwoord (meting door antilichaambepaling) en een cellulair immuunantwoord (moeilijk te meten).
 - Het toegediende antigeen is een levende, verzwakte ziekteverwekker (virus of bacterie), een geïnactiveerd (dood) organisme of bestanddelen ervan (bv. antigeenextracten), een biosynthetisch bekomen antigeen of een geïnactiveerd exotoxine (anatoxine). In bepaalde COVID-19-vaccins coderen mRNA-strengen voor het antigeen of wordt de gensequentie voor het antigeen toegediend via een vector.
 - Adjuvantia worden soms toegevoegd om het immuunantwoord te verhogen.
- Graad van bescherming
 - De duur van de immuniteit en dus van bescherming na toediening van een vaccin is wisselend.
 - De graad van bescherming kan slechts ten dele geëvalueerd worden door het bepalen van de antilichaamtiter; de klinische significantie van de antilichaamtiter is niet altijd duidelijk.
- Basisvaccinaties en het basisvaccinatieschema
 - De Belgische Hoge Gezondheidsraad (HGR) beveelt een aantal basisvaccinaties aan, op basis van medische en epidemiologische argumenten: zie *Advies 9606 (2021)*. *Tabel 12a*. toont het basisvaccinatieschema bij zuigelingen, kinderen en adolescenten. Dit betekent niet noodzakelijk dat deze vaccinaties opgenomen zijn in de vaccinatieprogramma's van de gemeenschappen. De vaccins die gratis worden aangeboden door de gemeenschappen worden eveneens vermeld in *Tabel 12a*.
 - De HGR geeft ook advies over mogelijke en wenselijke inhaalvaccinaties wanneer er geen (volledige) vaccinatie uitgevoerd werd: zie de fiche "Inhaalvaccinatie" van de Hoge Gezondheidsraad: *Advies 9111 (2013)*.
- De Wereldgezondheidsorganisatie beoogt wereldwijd de eradicatie van polio en een sterke daling van het aantal baarmoederhalskankers en hepatitisinfecties, evenals de stop van de endemische verspreiding van mazelen en rubella (bv. in Europa). Vaccinatie tegen polio (verplicht in België), tegen mazelen en rubella, tegen hepatitis B en tegen humaan papillomavirus (HPV) is een van de sleutelstrategieën om deze doelen te bereiken. Dit vereist een jarenlange hoge vaccinatiegraad in de bevolking. Terwijl het poliovirus nog slechts in een beperkt aantal landen circuleert, is de circulatie van mazelen- en rubellavirussen nog veel wijder verspreid.
- Er bestaat geen bewijs van een oorzakelijk verband tussen vaccinatie en het ontstaan van multiple sclerose. De huidige gegevens tonen evenmin een effect van vaccinatie op het optreden van een nieuwe opstoot.¹
- Na uitgebreid wetenschappelijk onderzoek zijn er geen argumenten voor een oorzakelijk verband tussen vaccinatie en autisme, noch tussen de aanwezigheid van thiomersal in vaccins en autisme of andere neurotoxische effecten.^{2,3}
- Verplichte vaccinaties in België: de enige wettelijk verplichte vaccinatie bij kinderen is de primovaccinatie tegen polio. Verder zijn er twee inentingen die door de werkgever verplicht kunnen worden bij



- werknemers in specifieke hoogerisico-sectoren: het vaccin tegen tetanus en het vaccin tegen hepatitis B.
- Terugbetaling en verdeling van vaccins
 - RIZIV-terugbetaling: voor een aantal vaccins is er terugbetaling voorzien door het RIZIV, soms enkel bij bepaalde groepen (klik op het symbool **►b** voor de terugbetalingsmodaliteiten).
 - Vaccins verstrekt via de gemeenschappen
 - De vaccins voor de basisvaccinatie van zuigelingen, kinderen en adolescenten (zie Tabel 12a. in 12.1.) worden gratis verstrekt door de Vlaamse Gemeenschap en de Franse Gemeenschap, met uitzondering van het rotavirusvaccin. Een aantal vaccins worden ook gratis aangeboden voor inhaalvaccinaties bij kinderen en adolescenten. Meer details over de vaccins die gratis verstrekt worden door de gemeenschappen en de doelgroepen is te vinden via *website Vlaamse gemeenschap* en *website Franse Gemeenschap*.
 - Een aantal vaccins wordt via dezelfde kanalen gratis verstrekt voor bepaalde doelgroepen van volwassenen: zie Tabel 12b. in 12.1..
 - Terugbetaling in kader van reizen: de vaccins gebruikt in het kader van reisgeneeskunde worden niet terugbetaald, tenzij het vaccin tegen rabiës.
 - Een aantal vaccins wordt bij risicoberoepen volledig terugbetaald via het Federaal agentschap voor beroepsrisico's. Details zijn terug te vinden via de *website van Fedris*.
 - Het vaccin tegen gele koorts mag wettelijk enkel toegediend worden door artsen verbonden aan een erkend centrum (zie Wanda voor artsen (*Travel clinics / yellow fever vaccination centres*)).
 - Er zijn een aantal instanties in België die op hun website adviezen en nuttige informatie over vaccinaties geven.
 - De Hoge Gezondheidsraad (HGR): www.hgr-css.be/domein-vaccinatie. De HGR geeft aanbevelingen over vaccinatie, op basis van medische en epidemiologische argumenten. De HGR houdt geen rekening met de kostprijs van vaccinatie en doet dus geen kosten-baten-afweging. Bij de vaccins worden in het Repertorium de adviezen van de HGR verkort weergegeven. Het BCFI geeft in zijn plaatsbepaling aanvullingen omtrent kracht van bewijs, de te verwachten winst in bepaalde groepen of de risico-batenverhouding.
 - Het Instituut voor Tropische Geneeskunde, met o.a. de richtlijnen in verband met reizigersvaccinatie: *Wanda voor artsen* (informatie enkel in het Engels) en *Wanda voor reizigers* (informatie in Nederlands, Frans en Engels).
 - Het Departement Zorg van de Vlaamse overheid: voor de vaccinatoren: laatjevaccineren.be/voor-vaccinatoren en *Vaccinnet*; voor het publiek: www.laatjevaccineren.be
 - Het vaccinatieprogramma van de Franse Gemeenschap: voor de vaccinatoren <https://www.e-vax.be> et www.vaccination-info.be/maladies-et-vaccins ; voor het publiek www.vaccination-info.be

Ongewenste effecten

- Frequent: koorts en erytheem of verharding op de injectieplaats, wat enkele dagen kan aanhouden.
- Zelden: allergische reacties tot anafylaxie.

Zwangerschap en borstvoeding

- **Zwangerschap**
 - **Niet-levende vaccins** kunnen tijdens de zwangerschap worden toegediend. Er is geen klinisch bewijs van teratogeniteit of embryotoxiciteit.
 - **Levende vaccins** worden **best niet toegediend tijdens de zwangerschap**, behalve als de infectie een duidelijk risico inhoudt voor moeder en kind (bv. vaccinatie tegen gele koorts in hoogerisicogebieden). **Een vrouw wordt ook best niet zwanger in de maand die volgt op de toediening van een levend verzwakt vaccin.** Dit is een voorzichtigheidsadvies: er is geen klinisch bewijs van teratogeniteit of embryotoxiciteit bij vaccineren met een levend vaccin vlak vóór of tijdens de zwangerschap.
 - Wanneer een biologisch geneesmiddel (TNF-remmer, interleukine-inhibitor...) werd voortgezet na de 22^{ste} zwangerschapsweek, moet bij de zuigeling de vaccinatie met een levend verzwakt vaccin



worden uitgesteld tot na de leeftijd van 6 maanden [HGR *Advies HGR 9158 (2019)* en *Folia maart 2021*]. Voor infliximab wordt een termijn van 12 maanden na de geboorte aanbevolen, tenzij de serumspiegel van infliximab bij de zuigeling niet detecteerbaar is.

- Een aantal vaccinaties worden door de Hoge Gezondheidsraad expliciet aanbevolen tijdens de zwangerschap (*Advies HGR 8754, 2020*):
 - influenzavaccinatie, ongeacht het zwangerschapstrimester (*zie 12.1.1.5*);
 - kinkhoestvaccinatie voor alle zwangere vrouwen tijdens elke zwangerschap tussen week 24 en week 32 van de zwangerschap (*zie 12.1.2.3*);
 - tetanus-primovaccinatie indien geen eerdere vaccinatie (*zie 12.1.2.1*);
 - **vaccinatie tegen COVID-19**: de HGR beveelt vaccinatie tegen COVID-19 sterk en prioritair aan bij zwangere vrouwen met comorbiditeit of met een verwachte hoogrisicozwangerschap. Bij de andere zwangere vrouwen wordt vaccinatie aangemoedigd, met afwegen van de voordelen en de risico's en in overleg tussen de arts en de vrouw (*zie Advies HGR 9880 (2025)* en *12.1.1.16*);
 - **bescherming tegen RSV van de jonge zuigeling**: er zijn twee preventieve strategieën: (1) vaccinatie van de moeder met het vaccin Abrysvo® tijdens de zwangerschap (*zie 12.1.1.18*) en (2) toediening aan de jonge zuigeling van nirsevimab (*zie 11.4.2*). De HGR stelt dat voor de meeste zuigelingen kan gekozen worden voor één van beide strategieën *Advies (9760, 2023)*. In sommige specifieke gevallen (bv. hoogrisicokinderen) kan toch nirsevimab toegediend worden aan kinderen van gevaccineerde moeders.
- **Borstvoeding**
 - **Niet-levende vaccins** kunnen tijdens de periode van borstvoeding worden toegediend.
 - **Levende verzwakte vaccins**
 - Wanneer de moeder geen of onvoldoende antistoffen tegen rubella heeft, kan zij gevaccineerd worden met het **vaccin tegen bof-mazelen-rubella** tijdens de periode van borstvoeding (ook dadelijk na de bevalling). Heel zelden zijn milde symptomen van rubella gerapporteerd bij de zuigeling na vaccinatie van de moeder.
 - Vaccinatie met het **gele koorts-vaccin** wordt tijdens de periode van borstvoeding best **vermeden** of borstvoeding wordt best onderbroken tot 2 weken na de toediening van het vaccin, zeker bij zuigelingen jonger dan 9 maanden. Bij reizen naar een endemisch gebied moet een individuele afweging worden gemaakt (*zie 12.1.1.13*).
 - Let op: het wordt afgeraden om moeders die borstvoeding geven aan een kind met verminderde afweer, te vaccineren met een levend verzwakt vaccin.

Interacties

- Interval tussen toediening van verschillende vaccins
 - Verschillende niet-levende vaccins of een niet-levend samen met een levend vaccin: deze mogen gelijktijdig toegediend worden, maar bij voorkeur op verschillende injectieplaatsen (om monitoring van lokale reacties toe te laten).
 - Verschillende levende vaccins: deze moeten ofwel op hetzelfde moment (maar in een ander lidmaat) ofwel met een interval van minstens 4 weken toegediend worden, dit in verband met mogelijke negatieve interferentie op de immunrespons. Volgens experts worden gele-koortsvaccin en bof-mazelen-rubella-vaccin bij voorkeur met een interval van minimum 4 weken toegediend (indien niet haalbaar mogen ze toch gelijktijdig - maar in een ander lidmaat - toegediend worden).
- Wanneer in de laatste drie maanden immunoglobulinen toegediend werden, kan de vaccinatie met levende verzwakte vaccins minder doeltreffend zijn, en kan het wenselijk zijn een vaccinatie uit te stellen. Na toediening van immunoglobulinen wordt aanbevolen 3 maanden of langer (afhankelijk van het type Ig en de dosis Ig) te wachten alvorens het vaccin tegen bof-mazelen-rubella(-varicella) toe te dienen (bron: CDC). De monoklonale antilichamen tegen RSV (palivizumab, nirsevimab) kunnen gelijktijdig of met eender welk interval voor of na een vaccin (levend of niet-levend) worden toegediend.



Bijzondere voorzorgen

- De meeste vaccins en eventuele oplosvloeistoffen moeten bewaard worden bij een temperatuur tussen +2 en +8 °C en in het donker. Bepaalde COVID-vaccins moeten bevroren bewaard blijven, met strikte eisen over hoe te transporteren en te ontdooien. Niet optimale bewaring kan de immunogeniteit verminderen. De tijd tussen reconstitutie en toediening zo kort mogelijk houden.
- In geval van acute ziekte of koorts (> 38,5° C) wordt vaccinatie meestal uitgesteld, ook al is er geen bewijs van extra risico of verminderde werkzaamheid.
- **Allergie en vaccinaties**
 - Een atopische constitutie op zich is geen contra-indicatie voor vaccinatie.
 - **Een voorgeschiedenis van anafylactische reactie bij een vorige toediening van het vaccin of op een bepaalde component van het vaccin is een contra-indicatie voor vaccinatie.**
 - Personen met verhoogd risico (bijvoorbeeld personen met een ernstige allergische reactie op een ander vaccin) worden best gevaccineerd in ziekenhuismilieu.
 - Veiligheidshalve houdt men patiënten 15 minuten onder toezicht na een ambulante vaccinatie.
 - Voor informatie over preventie en aanpak van anafylactische shock bij de vaccinatie van kinderen en volwassenen, zie “Behandeling van anafylactische reacties” in *Inl.7.3., Folia april 2013* en *Folia april 2014* en het advies van de Hoge Gezondheidsraad “Preventie en aanpak van anafylactische shock bij vaccinatie van kinderen” (*HGR 8802, 2012*).
 - De vaccins bereid uit virussen gekweekt op cellen van kippenembryo's kunnen **kippenei-eiwitten** bevatten: dit wordt vermeld bij de betreffende specialiteiten in het Repertorium (gele-koortsvaccin, influenzavaccins). Personen allergisch aan eieren kunnen evenwel veilig worden gevaccineerd met het influenzavaccin omdat de hoeveelheden eiwit in de vaccins zeer klein zijn. Bij personen bij wie vroeger anafylactische reacties op eieren zijn opgetreden, raadt men wel aan het vaccin toe te dienen in het ziekenhuis. Voor het gele-koortsvaccin is ziekenhuisvaccinatie aangeraden bij bewezen ei-allergie. Vaccins bereid via kweek op culturen van fibroblasten van kippen (bv. de vaccins tegen mazelen-bof-rubella) bevatten verwaarloosbare hoeveelheden eiwit die niet leiden tot anafylactische reacties; daarom wordt bij deze vaccins de aanwezigheid van kippenei-eiwit niet vermeld.
 - Vele vaccins bevatten **sporen van antibiotica** (gentamicine, kanamycine, neomycine, polymyxine B of streptomycine). Sommige vaccins bevatten ook **gelatine** of **gist**, of **latex in de naaldbeschermer of stamper**. Deze kunnen allergische reacties uitlokken. Hun aanwezigheid wordt vermeld bij de betreffende specialiteiten in het Repertorium.
 - **Additieven zoals adjuvantia en aluminium** kunnen soms hevige lokale reacties uitlokken, maar dit zijn geen allergische reacties. Hun aanwezigheid wordt vermeld bij de betreffende specialiteiten in het Repertorium.
- **Immunodeficiëntie of immunosuppressie en vaccinatie**
 - Zie advies van de Hoge Gezondheidsraad (*Advies 9158, 2019*). De aandachtspunten uit het Advies werden besproken in Folia maart 2021. De beslissing om deze patiënten te vaccineren en alle modaliteiten errond behoren vaak tot het domein van de specialist.
 - Immunosuppressiva (o.a. corticosteroïden in hoge dosis) kunnen leiden tot een verminderd immuunantwoord op de vaccinatie. Levende vaccins zijn gecontra-indiceerd tijdens de behandeling met immunosuppressiva (zie verder).
 - Bij voorkeur en indien mogelijk vaccinaties uitvoeren vóór de start van de immunosuppressie: levende verzwakte vaccins minstens 4 weken ervoor; niet-levende vaccins minstens 2 weken ervoor.
 - Levende verzwakte vaccins
 - Vaccinatie met levende verzwakte vaccins is gecontra-indiceerd bij patiënten met immunodeficiëntie of immunosuppressie (o.a. hypo- of agammaglobulinemie, leukemie of lymfoom; behandeling met immunosuppressiva, corticosteroïden in hoge doses (≥ 10 mg prednison of equivalent) gedurende ≥ 14 dagen, antitumorale middelen of uitgebreide radiotherapie; niet-gecontroleerde HIV-besmetting): er is een risico van replicatie van het



- vaccinivirus, met risico van invasieve infectie.
- Na stoppen van immuunsuppressieve geneesmiddelen mogen levende verzwakte vaccins niet dadelijk toegediend worden: er moet meerdere weken tot maanden gewacht worden, afhankelijk van de halfwaardetijd van het geneesmiddel en van de duur van het immuunsuppressief effect: zie *Advies HGR* voor details.
- Niet-levende vaccins: vaccinatie met niet-levende vaccins is veilig maar het immuunantwoord kan verminderd zijn.
- Er is geen enkel bewijs dat vaccinaties een trigger zijn voor het verslechteren van chronische immuungemedieerde aandoeningen of het uitlokken van exacerbaties. Uit voorzichtigheid wordt aanbevolen om, indien mogelijk, niet te vaccineren in de acute fase van een exacerbatie van een chronische immuungemedieerde aandoening.

Toediening en posologie

- Het basisvaccinatieschema bij zuigelingen, kinderen en adolescenten wordt vermeld in *Tabel 12a*.
- Wanneer er geen (volledige) vaccinatie uitgevoerd was, zijn meestal inhaalvaccinaties mogelijk en wenselijk; zie de fiche "Inhaalvaccinatie" van de Hoge Gezondheidsraad: *Advies 9111 (2013)*.
- Een niet-afgewerkt vaccinatieschema dient in principe niet te worden herstart. Het schema kan worden voortgezet vanaf het punt waar men met de vaccinatierreeks gestopt is, ongeacht de tijd die verstreken is sinds de laatst toegediende dosis [zie *Advies HGR 9111, 2013*].
- Om een voldoende immuunrespons te krijgen op het vaccin is het belangrijk de aangegeven intervallen en de minimumleeftijd te respecteren.
- Toedieningsweg
 - De injecteerbare vaccins worden in principe intramusculair toegediend; sommige vaccins kunnen ook subcutaan toegediend worden; het vaccin tegen tuberculose wordt intradermaal gegeven en ook voor het vaccin tegen rabiës bestaat er een schema voor intradermale toediening. De vaccins die aluminium of sommige andere adjuvantia bevatten, mogen in principe niet subcutaan toegediend worden.
 - Bij patiënten met bloedingsrisico (bv. hemofilie of behandeling met anticoagulantia) wordt intramusculaire toediening vaak vermeden (risico van hematomen), en kunnen sommige vaccins daarom subcutaan toegediend worden. Het risico van hematomen is evenwel klein en men neemt aan dat bij deze patiënten intramusculaire vaccinatie toch mag uitgevoerd worden, op voorwaarde dat een dunne naald (gauge ≥ 23 of diameter $\leq 0,6$ mm) gebruikt wordt en dat er minstens 1 minuut druk wordt uitgeoefend op de injectieplaats (zonder te masseren).
 - Intravasculaire toediening moet ten stelligste vermeden worden.
- Toedieningsplaats
 - Intramusculaire injectie gebeurt bij kinderen jonger dan één jaar bij voorkeur ter hoogte van de anterolaterale zijde van de dij. Bij kinderen ouder dan één jaar, bij adolescenten en bij volwassenen gebeurt deze bij voorkeur in de bovenarm (*musculus deltoideus*).
 - Subcutane injectie gebeurt bij kinderen jonger dan één jaar gewoonlijk in de dij. Bij kinderen ouder dan één jaar, bij adolescenten en bij volwassenen gebeurt dit bij voorkeur in de dorsale zijde van de bovenarm, met name ter hoogte van de triceps-regio.

Tabel 12a. Basisvaccinatieschema bij zuigelingen, kinderen en adolescenten (situatie op 15 september 2025)

Leeftijd	Vaccin	<i>Advies 9606 HGR (2021)</i>	Vaccins gratis aangeboden door de Vlaamse Gemeenschap ¹	Vaccins gratis aangeboden door de Franse Gemeenschap ²
8weken	polio, difterie, tetanus, kinkhoest, Hib, hepatitis B ³ : 1 ^{ste}	v	Hexyon® (Imovax Polio® ⁴)	Vaxelis®



	dosis			
	pneumokok: 1 ^{ste} dosis	v	Prevenar 13®	Prevenar 13®
	rotavirus: 1 ^{ste} dosis	v	/	/
12 weken	polio, difterie, tetanus, kinkhoest, Hib, hepatitis B: 2 ^{de} dosis	v	Hexyon®	Vaxelis®
	rotavirus: 2 ^{de} dosis	v	/	/
16 weken	polio, difterie, tetanus, kinkhoest, Hib, hepatitis B: 3 ^{de} dosis	v	Hexyon® (Imovax Polio® ⁴)	Vaxelis®
	pneumokok: 2 ^{de} dosis	v	Prevenar 13®	Prevenar 13®
	eventueel rotavirus 3 ^{de} dosis, afhankelijk van het gebruikte vaccin	v	/	/
24 weken	pneumokok: 3 ^{de} dosis (enkel bij PCV20) ⁵	v	/	/
12 maanden	mazelen, bof, rubella: 1 ^{ste} dosis	v	M.M.R. VaxPro®	M.M.R. VaxPro®
	pneumokok: 3 ^{de} dosis (of 4de dosis bij PCV20) ⁵	v	Prevenar 13®	Prevenar 13®
13 à 15 maanden	polio, difterie, tetanus, kinkhoest, Hib, hepatitis B: 4 ^{de} dosis	v	Hexyon® (Imovax Polio® ⁴)	Vaxelis®
	meningokok ACWY ⁶	v	Nimenrix®	Nimenrix®
24 maanden	mazelen, bof, rubella: 2 ^{de} dosis	/	M.M.R. VaxPro®	/
5 à 6 jaar	polio, difterie, tetanus, kinkhoest: herhalingsinenting	v	Infanrix-IPV® (1 ^{ste} leerjaar) (Imovax Polio® ⁴)	Infanrix-IPV® (3 ^{de} kleuterklas)
7 à 9 jaar ⁷	mazelen, bof, rubella: 2 ^{de} dosis	v	/	M.M.R. VaxPro® (2 ^{de} leerjaar)
11 à 13 jaar ⁸	meisjes en jongens: humaan papillomavirus (2 doses)	v	Gardasil 9® (1 ^{ste} jaar secundair)	Gardasil 9® (2 ^{de} jaar secundair)
15 à 16 jaar	difterie, tetanus,	v	Boostrix® (3 ^{de} jaar)	Boostrix® (4 ^{de} jaar)



	kinkhoest (gereduceerde hoeveelheid difterie-anatoxine en <i>Bordetella pertussis</i> -antigenen)		secundair)	secundair)
	meningokok ACWY ⁶	v	/	/

¹ Vaccins online bestellen via Vaccinnet (www.vaccinnet.be). Bij problemen: e-mail naar vaccinnet@vlaanderen.be. Registratie van elke vaccinatie in Vaccinnet is verplicht. Een aantal vaccins worden ook gratis aangeboden voor inhaalvaccinaties bij kinderen en adolescenten: meer details via *website Vlaamse Gemeenschap*.

² Vaccins online bestellen via <https://www.e-vax.be>. Bij problemen: e-mail naar support@e-vax.be. Registratie van elke vaccinatie op e-vax.be wordt sterk aangemoedigd. Een aantal vaccins worden ook gratis aangeboden voor inhaalvaccinaties bij kinderen en adolescenten: meer details via *website Franse Gemeenschap*.

³ Eén extra dosis van het pediatrisch hepatitis B-vaccin binnen de 12 uur na de geboorte bij kinderen van een HBs-antigeen positieve moeder (*zie 12.1.1.7*).

⁴ Imovax Polio® (vaccin tegen polio alleen): enkel voor primovaccinatie van kinderen die niet met het in het basisvaccinatieschema aanbevolen combinatievaccin gevaccineerd kunnen worden. Imovax Polio® wordt in de Franse Gemeenschap sinds 1 september 2023 enkel gratis aangeboden in de ONE raadplegingen.

⁵ Derde dosis van het vaccin tegen pneumokokken op 24 weken enkel bij PCV20 (*zie advies HGR 9836, 2025*). In het huidige basisvaccinatieschema is PCV13 opgenomen met een derde dosis op 12 maanden (*zie Folia augustus 2025*) (situatie 01/10/2025).

⁶ De kinderen worden op de leeftijd van 13 à 15 maanden gevaccineerd tegen meningokokken van serogroepen A, C, W en Y (*zie 12.1.2.5*). De HGR beveelt ook één dosis van een geconjugeerd vaccin tegen meningokokken ACWY aan op de leeftijd van 15 à 16 jaar (op hetzelfde ogenblik als de herhalingsinenting tegen difterie-tetanus-kinkhoest): de herhalingsdosis wordt niet gratis aangeboden door de gemeenschappen (situatie op 01/08/2025).

⁷ De HGR beveelt aan om de 2^{de} dosis van het vaccin tegen mazelen, bof, rubella toe te dienen op de leeftijd van 7 à 9 jaar (*zie 12.1.3.1*). De Vlaamse Gemeenschap heeft in september 2025 het basisvaccinatieschema gewijzigd, de tweede dosis van het vaccin tegen mazelen, bof en rubella wordt toegediend op de leeftijd van 24 maanden. Een inhaalvaccinatie is voorzien voor kinderen tussen 2 en 8 jaar (*zie ook Folia september 2025*). In de Franse Gemeenschap wordt de tweede dosis van het vaccin tegen mazelen, bof en rubella toegediend in het tweede leerjaar.

⁸ Enkel voor jongeren die niet als zuigeling werden gevaccineerd tegen hepatitis B, wordt het vaccin Engerix-B 20® ter beschikking gesteld door de gemeenschappen; het schema bestaat uit 2 doses (*zie 12.1.1.7*).

Tabel 12b. Vaccinaties bij volwassenen: vaccins gratis aangeboden door de gemeenschappen (situatie op 1 september 2025)

	Vlaamse Gemeenschap: vaccins en doelgroepen ¹	Franse Gemeenschap: vaccins en doelgroepen ²
difterie, tetanus, kinkhoest (gereduceerde hoeveelheid difterie-anatoxine en <i>Bordetella pertussis</i> -antigenen)	Boostrix® <ul style="list-style-type: none"> • Zwangere vrouwen (tussen week 24 en 32) en personen die onder hetzelfde dak wonen • Personen die werken met jonge kinderen • Alle indicaties voor primovaccinatie of herhalingsvaccinatie om de 10 jaar tegen difterie, 	Boostrix® <ul style="list-style-type: none"> • Zwangere vrouwen (tussen week 24 en 32) • Herhalingsinenting tot de leeftijd van 20 jaar • Inhaalvaccinatie van studenten niet-universitair hoger onderwijs



	tetanus en kinkhoest bij adolescenten en volwassenen	
polio	Imovax Polio® Asielzoekers en personen < 18 jaar die uit landen komen waar polio circuleert, zie <i>Wanda voor artsen (Polio)</i>	/
influenzavaccin	Vaxigrip® Bewoners van erkende zorginstellingen (bv. Woonzorgcentra)	/
vaccin tegen COVID-19	Comirnaty LP.8.1®	Comirnaty LP.8.1®
mazelen, bof, rubella	M.M.R. VaxPro® - Inhaalvaccinatie van personen geboren na 1970 die geen twee doses kregen	M.M.R. VaxPro® <ul style="list-style-type: none"> • Inhaalvaccinatie van personen tot de leeftijd van 20 jaar die geen twee doses kregen • Inhaalvaccinatie van studenten niet-universitair hoger onderwijs

¹ Vaccins online bestellen via Vaccinnet (www.vaccinnet.be). Bij problemen: e-mail naar vaccinnet@vlaanderen.be. Registratie van elke vaccinatie in Vaccinnet is verplicht. Meer details over de vaccins die gratis verstrekt worden door de Vlaamse Gemeenschap, zie *website Vlaamse gemeenschap*.

² Vaccins online bestellen via <https://www.e-vax.be>. Bij problemen: e-mail naar support@e-vax.be. Registratie van elke vaccinatie op e-vax.be wordt sterk aangemoedigd. Meer details over de vaccins die gratis verstrekt worden door de Franse Gemeenschap, zie *website Franse Gemeenschap*.

12.1.1. Antivirale vaccins

Antivirale vaccins bevatten levende (verzwakte) virussen, geïnactiveerde virussen, antigeenextracten van virussen, biogenetisch bekomen antigenen of de genetische code voor de aanmaak van het antigeen.

12.1.1.1. Vaccin tegen poliomyelitis

Het beschikbare vaccin is een injecteerbaar, geïnactiveerd vaccin met antigenen van de 3 poliovirustypes (types 1, 2 en 3).

Er zijn ook gecombineerde vaccins met de antigenen van de 3 poliovirustypes: zie 12.1.3.4., 12.1.3.5., 12.1.3.6. en 12.1.3.7.

Plaatsbepaling

- Voor algemene informatie over vaccins (o.a. over de basisvaccinaties), zie 12.1.
- Vaccinatie tegen polio vóór de leeftijd van 18 maanden is de enige verplichte vaccinatie in België. Met de systematische vaccinatie tegen polio wordt de eradicatie van polio beoogd. Polio verloopt bij 90 tot 95% van de geïnfecteerden asymptomatisch, maar leidt bij 1 op 100 tot 1 op 200 van de geïnfecteerden tot verlamingsverschijnselen.⁴
- Bij immigranten en vluchtelingen uit risicogebieden en bij reizigers naar risicogebieden is poliovaccinatie in sommige gevallen aangewezen (zie rubriek “Toediening en dosering”).
- Verdeling (gemeenschappen) [situatie op 01/10/2024].



- Primovaccinatie tegen polio van zuigelingen: een hexavalent vaccin wordt gratis aangeboden door de gemeenschappen: Hexyon® door de Vlaamse Gemeenschap en Vaxelis® door de Federatie Wallonië-Brussel (*zie tabel 12a en 12.1.3.7*).
- Herhalingsinenting tegen polio op de leeftijd van 5 à 6 jaar: Infanrix® wordt gratis aangeboden door de gemeenschappen (*zie tabel 12a en 12.1.3.5*).
- Kinderen die niet met het in het basisvaccinatieschema aanbevolen combinatievaccin gevaccineerd kunnen worden: Imovax Polio® wordt in de Vlaamse Gemeenschap gratis ter beschikking gesteld (*zie tabel 12a*).
- Asielzoekers en personen die uit landen komen waar polio circuleert: in de Vlaamse gemeenschap wordt Imovax Polio® gratis ter beschikking gesteld (*zie tabel 12b*).

Advies Hoge Gezondheidsraad

- Vaccinatie tegen polio is opgenomen in het basisvaccinatieschema (*zie Tabel 12a in 12.1*).

Indicaties (synthese van de SKP)

- Imovax Polio®: actieve immunisatie tegen polio bij zuigelingen, kinderen en volwassenen (primovaccinatie en herhalingsineningen).
- Voor de specifieke indicaties en leeftijdsgrenzen van de gecombineerde vaccins met een polio-component, zie
 - 12.1.3.4.
 - 12.1.3.5.
 - 12.1.3.6.
 - 12.1.3.7.

Contra-indicaties

- Antecedenten van ernstige allergische of pseudo-allergische reacties op één van de bestanddelen (*zie 12.1. > rubriek "Bijzondere voorzorgen" > Allergie en vaccinaties*).

Zwangerschap en borstvoeding

- **Zwangerschap:** niet-levende vaccins kunnen tijdens de zwangerschap worden toegediend. Er is geen klinisch bewijs van teratogeniteit of embryotoxiciteit.
- **Borstvoeding:** niet-levende vaccins kunnen tijdens de periode van borstvoeding worden toegediend.

Ongewenste effecten

- *Zie 12.1.*
- Zelden uitgesproken zwelling van het hele lidmaat, vooral bij toediening van de herhalingsinenting met het vaccin difterie-tetanus-kinkhoest-polio op de leeftijd van 5 à 7 jaar [*zie Folia juli 2012*].

Interacties en bijzondere voorzorgen

- *Zie 12.1.*

Toediening en posologie

- *Zie 12.1.*
- Primovaccinatie van kinderen vóór de leeftijd van 5 maanden
 - Primovaccinatie van kinderen (met gebruik van het hexavalente vaccin, vanaf de leeftijd van 8 weken, 4 doses in totaal) *zie Tabel 12a in 12.1*.
 - Primovaccinatie van kinderen met het vaccin tegen polio alleen (vanaf de leeftijd van 8 weken, drie doses in totaal): de eerste twee doses met 8 weken interval in het eerste levensjaar; de derde dosis in het tweede levensjaar (vóór de leeftijd van 18 maanden), minstens 6 maanden na de tweede dosis.
 - Een herhalingsinenting op de leeftijd van 5 à 7 jaar is aangewezen.



- Primovaccinatie van kinderen vanaf de leeftijd van 5 maanden: een inhaalvaccinatieschema moet worden toegepast: zie Advies HGR inhaalvaccinatie (*Advies 9111, 2013*).
- Poliovaccinatie bij adolescenten en volwassenen die recent emigreerden uit risicogebieden of reizigers naar risicogebieden:
 - Voor details in verband met reizigers naar risicogebieden (Afrika, Azië): zie *Wanda voor artsen (Polio)*.
 - Indien ooit volledig werd gevaccineerd, geeft een eenmalige extra dosis (eventueel met een gecombineerd vaccin), vanaf de leeftijd van 16 jaar en minstens 10 jaar na de laatste dosis, levenslange bescherming.
 - Indien geen basisvaccinatie gebeurde of bij onbekende vaccinatiestatus moet het volledige schema worden uitgevoerd: 2 inentingingen met een interval van 8 weken, gevolgd door een derde inenting 6 maanden later.
 - Bij onvolledige basisvaccinatie: bijkomende dosis/doses zodat in totaal 3 doses werden toegediend (onafhankelijk van het moment waarop de eerste dosis/doses werd(en) toegediend).

IMOVAX POLIO (Sanofi Belgium)

poliomyelitisvirus types I, II, III [geïnactiveerd]

inj. susp. i.m./s.c. [voorgev. spuit]

1 x 0,5 ml R/ 21,21 €

(bevat neomycine, polymyxine B en streptomycine)

12.1.1.2. Vaccin tegen mazelen

Vaccin met levende verzwakte virussen.

Het monovalente vaccin tegen mazelen is in België niet meer gecommercialiseerd.

Het gecombineerde vaccin tegen mazelen, bof en rubella wordt besproken in 12.1.3.1. en 12.1.3.2.

Plaatsbepaling

- Voor algemene informatie over vaccins (o.a. over de basisvaccinaties), zie 12.1.
- Met de systematische vaccinatie tegen mazelen van zuigelingen en kinderen wordt de eliminatie van mazelen beoogd.
- De vaccinatie tegen mazelen heeft tot doel de preventie van de ernstige verwickelingen van mazelen: encefalitis (1 geval op 1.000) of bacteriële superinfecties (otitis, pneumonie).
- Twee doses van het vaccin geven bij > 95% van de gevaccineerden langdurige (waarschijnlijk levenslange) bescherming tegen mazelen.
- Om mazelenepidemieën te voorkomen is een zeer hoge vaccinatiegraad (> 95% van de bevolking) nodig; dit is enkel te bereiken met een basisvaccinatie met 2 doses.
- Voor de primovaccinatie van kinderen is de eerste dosis voorzien op de leeftijd van 12 maanden. Soms worden kinderen reeds tussen de leeftijd van 6 en 12 maanden “voorlopig” gevaccineerd: in geval van een mazelenepidemie bij kinderen die in een instelling leven of een verhoogd risico lopen van besmetting (bv. reis in een land waar mazelen frequent voorkomen) of van complicaties (bv. kinderen met mucoviscidose, cardiale aandoeningen). **Aangezien deze dosis bij kinderen tussen de leeftijd van 6 en 12 maanden nog onvoldoende beschermt**, moet vanaf de leeftijd van 12 maanden nog een volledige inenting gebeuren (zie rubriek “Toediening en dosering”).
- Bij volwassenen geboren na 1970 die nooit mazelen doorgemaakt hebben en er niet (volledig) tegen gevaccineerd zijn, wordt vaccinatie tegen mazelen aanbevolen [*Advies HGR 9111 – Inhaalvaccinatie*]. Omdat vóór 1970 mazelen endemisch was in België, worden personen geboren vóór 1970 als immuun beschouwd.
- Post-expositie profylaxe: bij personen die niet of onvolledig gevaccineerd zijn tegen mazelen en die in contact komen met een besmette persoon, kan vaccinatie binnen de 72 uur gedeeltelijke bescherming bieden.⁵ Voor de aanbevelingen in Vlaanderen, zie *Richtlijn Infectieziektenbestrijding Vlaanderen – mazelen*; voor de aanbevelingen in Brussel en Wallonië, zie *fiche MATRA*



- Voor de plaatsbepaling van het gecombineerd vaccin tegen bof-mazelen-rubella, zie 12.1.3.1.
- Voor de plaatsbepaling van het gecombineerd vaccin tegen bof-mazelen-rubella-varicella, zie 12.1.3.2.
- Het virus in het vaccin is niet overdraagbaar. Wel wordt aanbevolen om tijdelijk contact met een immuungecompromitteerde patiënt te vermijden wanneer de gevaccineerde een post-vaccinale huiduitslag (meestal optredend 5 tot 12 dagen na de vaccinatie) vertoont [*Advies 9158 (2019)*].
- Reizen (zie *Folia mei 2019* en Wanda voor artsen *Measles, mumps, rubella*):
 - Zeker in geval van reizen naar risicogebieden, is het belangrijk de mazelen-vaccinatiestatus na te kijken en te vervolledigen.
 - Kinderen die reizen naar een land met hoog risico [zie Wanda voor artsen *Measles vaccination – early administration*]:
 - kinderen jonger dan 12 maanden: vervroegde vaccinatie wordt aanbevolen (met nadien de gewone volledige basisvaccinatie);
 - kinderen vanaf 12 maanden oud: er wordt aangeraden om de tweede dosis toe te dienen vóór de reis, ook al is dat vroeger dan wat voorzien is volgens het basisvaccinatieschema.
- Verdeling (gemeenschappen) [situatie op 01/10/2024].
 - Voor de basisvaccinatie van zuigelingen tegen mazelen wordt een trivalent vaccin bof-mazelen-rubella gratis aangeboden door de gemeenschappen: M.M.R. VaxPro® (zie tabel 12a en 12.1.3.1.).
 - Inhaalvaccinatie tegen mazelen wordt voor bepaalde volwassenen gratis aangeboden door de gemeenschappen: M.M.R. VaxPro® (zie tabel 12b en 12.1.3.1.).

Advies Hoge Gezondheidsraad

- Vaccinatie tegen mazelen is opgenomen in het basisvaccinatieschema (zie Tabel 12a. in 12.1.).

Indicaties (synthese van de SKP)

- Zie 12.1.3.1. en 12.1.3.2.

Contra-indicaties, ongewenste effecten, zwangerschap, borstvoeding, interacties en voorzorgen

- Zie 12.1.3.1.

Toediening en posologie

- Zie 12.1.3.1.

12.1.1.3. Vaccin tegen bof

Vaccin met levende verzwakte virussen.

Het monovalente vaccin tegen bof is in België niet meer gecommmercialiseerd.

Het gecombineerde vaccin tegen mazelen, bof en rubella wordt besproken in 12.1.3.1. et 12.1.3.2.

Plaatsbepaling

- Voor algemene informatie over vaccins (o.a. over de basisvaccinaties), zie 12.1..
- De vaccinatie tegen bof heeft tot doel verwikkelingen tegen te gaan zoals pancreatitis, meningitis, doofheid (mogelijk definitief), postpubertaire orchitis (met geringe kans op blijvende steriliteit) en ontsteking van de ovaria.
- De bofcomponent in het vaccin tegen bof-mazelen-rubella is de minst doeltreffende van de drie componenten. De affiniteit van de opgewekte antistoffen is niet voor alle bofstammen even groot, en de bescherming neemt wat af met de jaren. Volgens sommige gegevens wordt na volledige basisvaccinatie slechts bij 80 à 90% van de gevaccineerden adequate immuniteit tegen bof opgewekt. Een hoge vaccinatiegraad (90 à 92%) met twee inentingingen is nodig om circulatie van bof binnen een populatie met frequente onderlinge contacten tegen te gaan.
- Vaccinatie na contact met het natuurlijke bofvirus geeft geen bijkomende bescherming.⁶



- Voor de plaatsbepaling van het gecombineerd vaccin tegen bof-mazelen-rubella, zie 12.1.3.1.
- Voor de plaatsbepaling van het gecombineerd vaccin tegen bof-mazelen-rubella-varicella, zie 12.1.3.2.
- Het virus in het vaccin is niet overdraagbaar.
- Verdeling (gemeenschappen) [situatie op 01/10/2024].
 - Voor de basisvaccinatie van zuigelingen tegen bof wordt een trivalent vaccin bof-mazelen-rubella gratis aangeboden door de gemeenschappen: M.M.R. VaxPro® (zie tabel 12a. en 12.1.3.1.).
 - Inhaalvaccinatie tegen bof wordt voor bepaalde volwassenen gratis aangeboden door de gemeenschappen: M.M.R. VaxPro® (zie tabel 12b. en 12.1.3.1.).

Advies Hoge Gezondheidsraad

- Vaccinatie tegen bof is opgenomen in het basisvaccinatieschema (zie Tabel 12a. in 12.1.).

Indicaties (synthese van de SKP)

- Zie 12.1.3.1. en 12.1.3.2.

Contra-indicaties, ongewenste effecten, zwangerschap, borstvoeding, interacties en voorzorgen

- Zie 12.1.3.1.

Toediening en posologie

- Zie 12.1.3.1.

12.1.1.4. Vaccin tegen rubella

Vaccin met levende verzwakte virussen.

Het monovalente vaccin tegen rubella is in België niet meer gecommmercialiseerd.

Het gecombineerde vaccin tegen mazelen, bof en rubella wordt besproken in 12.1.3.1.

Het gecombineerde vaccin tegen mazelen, bof, rubella en varicella wordt besproken in 12.1.3.2.

Plaatsbepaling

- Voor algemene informatie over vaccins (o.a. over de basisvaccinaties), zie 12.1..
- Met de systematische vaccinatie tegen rubella van zuigelingen en kinderen wordt de eliminatie van rubella beoogd. Bij 98 tot 100% van de gevaccineerde kinderen wordt na de volledige basisvaccinatie, seroconversie verkregen.
- De vaccinatie tegen rubella heeft tot doel de preventie van de congenitale afwijkingen en de vertraagde ontwikkeling bij kinderen in geval van besmetting van de moeder tijdens de eerste drie maanden van de zwangerschap (congenitaal rubellasyndroom).
- Systematische titerbepaling (IgG) voor rubella is enkel zinvol bij vrouwen die zwanger kunnen worden. Bij vrouwen met zwangerschapswens die niet gevaccineerd zijn en geen of onvoldoende antistoffen tegen rubella hebben, wordt vaccinatie aanbevolen [Advies HGR 9111 – Inhaalvaccinatie]. Een moeder die geen of onvoldoende rubella-antilichamen heeft, kan (direct) na de bevalling gevaccineerd worden; ook wanneer de vrouw borstvoeding geeft, kan gevaccineerd worden (tenzij het een zuigeling met verminderde afweer betreft).^{7,8}
- Voor de plaatsbepaling van het gecombineerd vaccin tegen bof-mazelen-rubella, zie 12.1.3.1.
- Voor de plaatsbepaling van het gecombineerd vaccin tegen bof-mazelen-rubella-varicella, zie 12.1.3.2.
- Het virus in het vaccin is niet overdraagbaar.
- Verdeling (gemeenschappen) [situatie op 01/10/2024].
 - Voor de basisvaccinatie van zuigelingen tegen bof wordt een trivalent vaccin bof-mazelen-rubella gratis aangeboden door de gemeenschappen: M.M.R. VaxPro® (zie tabel 12a. en 12.1.3.1.).
 - Inhaalvaccinatie tegen rubella wordt voor bepaalde volwassenen gratis aangeboden door de gemeenschappen: M.M.R. VaxPro® (zie tabel 12b. en 12.1.3.1.).



Advies Hoge Gezondheidsraad

- Vaccinatie tegen rubella is opgenomen in het basisvaccinatieschema (zie Tabel 12a. in 12.1.).
- Vaccinatie is aanbevolen bij volwassenen bij wie de vaccinatie niet op kinderleeftijd werd uitgevoerd, zeker bij vrouwen in de vruchtbare periode die geen rubella-antilichamen hebben. De anamnese van een mogelijk vroeger doorgemaakte rubella volstaat niet [Advies HGR 9111 – Inhaalvaccinatie].

Indicaties (synthese van de SKP)

- Zie 12.1.3.1. en 12.1.3.2.

Contra-indicaties, ongewenste effecten, zwangerschap, borstvoeding, interacties en voorzorgen

- Zie 12.1.3.1.

Toediening en posologie

- Zie 12.1.3.1.

12.1.1.5. Vaccin tegen influenza

Voor het seizoen 2025-2026 zijn volgende trivalente influenzavaccins (d.w.z. met twee influenza A-componenten en één influenza B-component) beschikbaar:

- de “standaardgedoseerde” vaccins Alpharix[®], Vaxigrip[®] en Influvac[®] (met 15 µg antigeen per influenzastam);
- het “standaardgedoseerde” vaccin met adjuvans Fludac[®] (met 15 µg antigeen per influenzastam);
- het “hooggedoseerd” vaccin Efluelda[®] (met 60 µg antigeen per influenzastam).

Het zijn allemaal “geïnactiveerde” injecteerbare vaccins.

De vaccins tegen influenza bevatten de twee membranaire glycoproteïnen van de influenza A- en influenza B-virussen: hemagglutinine (H) en neuraminidase (N). Bij de mens bestaan voor influenza A drie belangrijke subtypes van het H-antigeen (H₁, H₂ en H₃) en twee subtypes van het N-antigeen (N₁ en N₂). De wijzigingen van de H- en/of N-antigenen zijn radicaal (*shift*) of, wat vaker voorkomt, mineur (*drift*).

De samenstelling van de vaccins wordt jaarlijks aangepast volgens de voorschriften van de Wereldgezondheidsorganisatie. Elk jaar verschijnt in de Folia van september de lijst van de vaccins, aangepast aan het volgende winterseizoen.

Plaatsbepaling

- Voor algemene informatie over vaccins (o.a. over de basisvaccinaties), zie 12.1.
- Voor een bespreking van de influenzavaccins en de middelen tegen influenza, zie de jaarlijkse bijdrage in de Folia van september.
- De HGR beveelt de systematische vaccinatie van een aantal prioritaire doelgroepen sterk aan. Het gaat vooral om personen met verhoogd risico van complicaties: bv. personen met onderliggend lijden, immuungecompromitteerde personen, zwangere vrouwen, personen vanaf 65 jaar: zie rubrieken “Advies Hoge Gezondheidsraad” en “Zwangerschap en borstvoeding”. Gezondheidsinstanties bakenen risicogroepen vooral af op basis van consensus, waarbij pragmatische elementen dikwijls een belangrijke rol spelen.
- De huidig beschikbare influenzavaccins bieden gedeeltelijke bescherming tegen het risico van influenzabesmetting (bv. in een meta-analyse⁹ daling van het risico bij ouderen van 6% naar 2,4%). Hun globaal effect is bescheiden, zeker in de seizoenen waarin er onvolledige matching is tussen de vaccinvirussen en de circulerende virussen. Hun impact op morbiditeit en mortaliteit blijft door de beperkte kwaliteit van de studiegegevens onduidelijk.^{9 10} [Zie ook Folia augustus 2020 en WOREL-aanbeveling “Preventie van influenza in de huisartspraktijk”, 2018].¹¹
- Er kan geen uitspraak gedaan worden over de meerwaarde van de versterkte griepvaccins (met adjuvans



of hooggedoseerd) op klinische eindpunten ten opzichte van de standaardgedoseerde vaccins. Beperkte observationele gegevens suggereren een hogere bescherming tegen influenzabesmetting. Of deze winst zich vertaalt in een daling van het risico van ernstige influenzacomplicaties is op dit ogenblik onzeker wegens te weinig degelijke en overtuigende studies [zie *Folia maart 2022* en *Folia september 2025*].

- De versterkte vaccins (met adjuvans of hooggedoseerd) geven meer ongewenste effecten en zijn duurder dan de standaardgedoseerde vaccins (voor patiënt en maatschappij).
- Er wordt algemeen aangenomen dat een goede hand-, nies- en hoesthygiëne belangrijk zijn om verspreiding van het influenzavirus te beperken, maar de onderbouwing hiervan is zeer beperkt. De onderbouwing voor het dragen van mondkapjes is niet eenduidig.¹²
- Terugbetaling (RIZIV) en verdeling (gemeenschappen) [situatie op 01/09/2025]
 - De standaardgedoseerde vaccins worden terugbetaald (categorie b) voor onder andere de groepen met hoog risico van complicaties bij wie de HGR vaccinatie sterk aanbeveelt, en voor gezonde 50- tot 65-jarigen bij wie de HGR vaccinatie op individuele basis aanbeveelt (klik op ^ab ter hoogte van de specialiteit). Voor de standaardgedoseerde vaccins volstaat de vermelding “derdebetalersregeling van toepassing” om terugbetaling te verkrijgen.
 - Het standaardgedoseerde vaccin met adjuvans wordt terugbetaald (categorie b) voor personen vanaf 65 jaar waarvoor de HGR vaccinatie met een influenzavaccin met adjuvans aanbeveelt (klik op ^ab ter hoogte van de specialiteit). Terugbetaling is enkel mogelijk na aanvraag door een voorschrijvend arts (hoofdstuk IV, a priori).
 - Het hooggedoseerde vaccin wordt enkel terugbetaald (categorie b) als het wordt voorgeschreven door een arts en gebruikt wordt (1) bij personen \geq 65 jaar die verblijven in de residentiële zorg (bv. woonzorgcentra, centra voor herstelverblijf) of in een andere vorm van instelling, of (2) bij personen \geq 75 jaar die niet in een (zorg)instelling verblijven (klik op ^ab ter hoogte van de specialiteit). Terugbetaling is enkel mogelijk na aanvraag door een voorschrijvend arts (hoofdstuk IV, a priori).
 - In de Vlaamse Gemeenschap wordt influenzavaccinatie gratis aangeboden voor bewoners van erkende zorginstellingen (zie *Tabel 12b*).
- Wanneer de arts op het voorschrift “Influenzavaccin” vermeldt in plaats van een specialiteitsnaam, mag de apotheker één van de drie standaardgedoseerde vaccins (Alpharix[®], Vaxigrip[®], Influvac[®]) afleveren; dit geldt niet voor het standaardgedoseerd vaccin met adjuvans (Fluad[®]) of voor het hooggedoseerde vaccin (Efluelda[®]) [communicatie met RIZIV].
- Zoals in de vorige seizoenen kan de apotheker ook in de herfst van 2025 vaccineren tegen influenza. De apotheker mag zelf een standaardgedoseerd influenzavaccin voorschrijven, dat terugbetaald wordt voor de risicogroepen. Het standaardgedoseerd vaccin met adjuvans (Fluad[®]) en het hooggedoseerd vaccin Efluelda[®] kan ook worden voorgeschreven door een apotheker, maar terugbetaling van Fluad[®] of Efluelda[®] is enkel mogelijk na aanvraag door een voorschrijvend arts (hoofdstuk IV, a priori). De apotheker mag zowel een standaardgedoseerd (met of zonder adjuvans) als het hooggedoseerd vaccin toedienen (communicatie met APB).
- Oseltamivir en baloxavir, die slechts een zeer beperkte plaats hebben in de preventie en behandeling van influenza (zie 11.4.2), wijzigen de aanbevelingen inzake vaccinatie niet.

Advies Hoge Gezondheidsraad

- Advies HGR seizoen 2025-2026: Zie *Advies HGR 9879, 2025*.
- De HGR beveelt vaccinatie tegen influenza aan bij volgende doelgroepen (zelfde prioriteit voor de 3 groepen):
 - Groep 1: personen met risico van complicaties bij influenza (“hoogrisicopersonen”), d.w.z.
 - patiënten vanaf de leeftijd van 6 maanden met
 - een chronische aandoening (ook indien gestabiliseerd) van longen (inclusief ernstig astma), hart (uitgezonderd hypertensie), lever of nieren
 - een metabole aandoening (inclusief diabetes)



- een neuromusculaire aandoening
- immuunstoornissen (primair of verworven)
- BMI \geq 40
- personen vanaf 65 jaar;
- personen die in een instelling verblijven;
- zwangere vrouwen ongeacht de fase van de zwangerschap;
- kinderen tussen 6 maanden en 18 jaar onder chronische behandeling met acetylsalicylzuur.
- Groep 2: personen werkzaam in de gezondheidssector, binnen en buiten zorginstellingen. Zie *blz. 15 van het Advies van de HGR* voor een omschrijving van deze groep.
- Groep 3: personen die onder hetzelfde dak wonen (cocoonvaccinatiestrategie) als
 - de risicopersonen van groep 1 (met uitzondering van de personen in de omgeving van zwangere vrouwen die voor de bevalling zijn gevaccineerd);
 - kinderen jonger dan 6 maanden waarvan de moeder geen griepvaccin heeft gekregen tijdens de zwangerschap.
- Bij personen van **65 jaar of ouder** wordt de voorkeur gegeven aan een **versterkt griepvaccin** (met adjuvans of hooggedoseerd) boven een standaardgedoseerd vaccin.
- Bij personen tussen 18 en 65 jaar die niet behoren tot bovenvermelde doelgroepen wordt aanbevolen om de nood voor vaccinatie “op individuele basis” te overwegen.
 - De HGR vraagt om bij personen tussen 50 en 65 jaar factoren zoals roken, overmatig alcoholgebruik en/of obesitas mee te nemen in het op individuele basis beslissen of een vaccin nodig is. De HGR verwijst naar enkele studies die erop wijzen dat personen die overmatig alcohol drinken, roken of een BMI \geq 30 hebben een hoger risico hebben op influenza(complicaties).
 - De HGR beveelt systematische vaccinatie van gezonde volwassenen tussen 18 en 65 jaar niet aan (wegens geen winst in termen van bv. hospitalisatie), met verwijzing naar de *WOREL-aanbeveling “Preventie van influenza in de huisartspraktijk” (2018)*. Gezonde personen jonger dan 65 jaar hebben een lager risico van influenzacomplicaties dan personen ouder dan 65 jaar (CDC).
- De HGR beveelt ook vaccinatie aan van bepaalde beroepsgroepen om de uitwisseling van genetisch materiaal tussen dierlijke en menselijke influenzavirussen te vermijden.
 - Beroepsfokkers van gevogelte en varkens, alsook familieleden die onder hetzelfde dak wonen.
 - Personen die door hun beroep met levend gevogelte of levende varkens in contact komen.

Indicaties (synthese van de SKP)

- Standaardgedoseerde influenzavaccins: actieve immunisatie tegen griep veroorzaakt door het influenzavirus bij volwassenen en kinderen vanaf 6 maanden.
- Standaardgedoseerd influenzavaccin met adjuvans: actieve immunisatie tegen griep veroorzaakt door het influenzavirus bij personen \geq 50 jaar.
- Hooggedoseerd influenzavaccin: actieve immunisatie tegen griep veroorzaakt door het influenzavirus bij personen \geq 60 jaar.

Contra-indicaties

- Antecedenten van ernstige allergische of pseudo-allergische reacties op één van de bestanddelen (zie 12.1. > rubriek “Bijzondere voorzorgen” > Allergie en vaccinaties).

Ongewenste effecten

- Frequent: koorts en pijn, erytheem of verharding op de injectieplaats, wat enkele dagen kan aanhouden.
- Zelden: allergische reacties (urticaria, rash) tot anafylaxie.
- Hoofdpijn, myalgieën.
- Met het hooggedoseerde vaccin zijn lokale en systemische (spierpijn, malaise, hoofdpijn) effecten iets frequenter dan met de standaardgedoseerde vaccins.



Zwangerschap en borstvoeding

- **Zwangerschap:**
 - *Zie 12.1. en Folia november 2013, Folia augustus 2018 en Folia augustus 2021.*
 - Influenzavaccinatie wordt door de HGR expliciet aanbevolen voor alle vrouwen die tijdens de griepperiode zwanger zijn.
 - De beschikbare gegevens tonen geen risico's van de vaccinatie (in eender welk trimester) voor het ongeboren kind.
 - De grootte van de gezondheidswinst van vaccinatie bij gezonde zwangere vrouwen staat niet vast, maar het risico op influenzacomplicaties bij de zwangere vrouw zou groter zijn dan buiten het kader van zwangerschap. Wanneer de vrouw tijdens de zwangerschap gevaccineerd is, wordt de baby geboren met antistoffen tegen influenza, wat voor een gedeeltelijke bescherming zorgt in de eerste levensmaanden. Er zijn aanwijzingen dat de vaccinatie de kans op vroeggeboorte verlaagt.
- **Borstvoeding:** niet-levende vaccins kunnen tijdens de periode van borstvoeding worden toegediend.

Interacties en bijzondere voorzorgen

- *Zie 12.1.*
- Gelijktijdige vaccinatie tegen influenza en tegen COVID-19 is veilig en doeltreffend.

Toediening en posologie

- *Zie 12.1.*
- De HGR raadt aan het vaccin tegen influenza gelijktijdig toe te dienen met het vaccin tegen COVID-19 in de maand oktober. Indien niet samen toegediend met het vaccin tegen COVID-19 raadt de HGR vaccinatie vanaf midden oktober aan.
- Influenzavaccins worden bij voorkeur intramusculair toegediend. Efluelda[®] kan eventueel subcutaan worden toegediend. Voor Influvac[®] en Vaxigrip[®] is volgens de SKP's subcutane toediening te overwegen bij patiënten met bloedingsrisico (bv. hemofilie of behandeling met anticoagulantia). Het risico van hematomen is evenwel klein en men neemt aan dat bij deze patiënten intramusculaire vaccinatie toch mag uitgevoerd worden, op voorwaarde dat een dunne naald (gauge \geq 23 of diameter \leq 0,6 mm) gebruikt wordt en dat er minstens 1 minuut druk wordt uitgeoefend op de injectieplaats (zonder te masseren).
- Bij kinderen jonger dan 6 maanden is vaccinatie tegen influenza niet aangewezen gezien het geringe immuunantwoord. Zij kunnen deels beschermd worden door de moeder tijdens de zwangerschap te vaccineren (*zie rubriek "Zwangerschap en borstvoeding"*).
- Eén dosis volstaat. Alleen bij kinderen jonger dan 9 jaar die nooit tevoren werden gevaccineerd en bij wie vaccinatie gewenst is (*zie rubriek "Plaatsbepaling"*), worden twee injecties, met een interval van minstens één maand, aanbevolen (tweede injectie bij voorkeur vóór december).
- De standaardgedoseerde vaccins (Alpharix[®], Vaxigrip[®] en Influvac[®]) kunnen alle drie gebruikt worden vanaf de leeftijd van 6 maanden (SKP). Het standaardgedoseerde vaccin met adjuvans kan gebruikt worden vanaf de leeftijd van 50 jaar (SKP). Het hooggedoseerde vaccin (Efluelda[®]) kan enkel gebruikt worden vanaf de leeftijd van 60 jaar (SKP).

12.1.1.5.1. Vaccins winter 2025-2026

Zie Folia september 2025.

Standaardgedoseerde influenzavaccins

ALPHARIX 2025-2026 (GSK)
influenzavirus [geïnactiveerd, trivalent]
inj. susp. i.m. [voorgev. spuit]
1 x 0,5 ml (15 µg HA) R/ b ▶ €
17,74 €

(bevat gentamicine en kippenei-eiwit)

FLUAD 2025-2026 (Vifor)
influenzavirus [geïnactiveerd, trivalent]
inj. susp. i.m. [voorgev. spuit]

1 x 0,5 ml (15 µg HA) R/ b ▶ €
30,87 €

(bevat adjuvans, kanamycine, kippenei-eiwit en neomycine)



INFLUVAC 2025-2026 (Viatris)
influenzavirus [geïnactiveerd, trivalent]
inj. susp. i.m./s.c. [voorgev. spuit]
1 x 0,5 ml (15 µg HA) R/ b ▶ €
17,74 €

(bevat gentamicine en kippenei-eiwit)
VAXIGRIP 2025-2026 (Sanofi Belgium)
influenzavirus [geïnactiveerd, trivalent]

inj. susp. i.m./s.c. [voorgev. spuit]
1 x 0,5 ml (15 µg HA) R/ b ▶ €
17,74 €
(bevat kippenei-eiwit en neomycine)

Hooggedoseerde influenzavaccins

EFLUELDA 2025-2026 (Sanofi Belgium)
influenzavirus [geïnactiveerd, trivalent]
inj. susp. i.m./s.c. [voorgev. spuit]
1 x 0,5 ml (60 µg HA) R/ b ▶ € 41,24 €
(bevat kippenei-eiwit)

12.1.1.6. Vaccin tegen hepatitis A

Het vaccin tegen hepatitis A bevat geïnactiveerd virus.

Een gecombineerd vaccin tegen hepatitis A en hepatitis B wordt besproken in 12.1.3.8.

Plaatsbepaling

- Voor algemene informatie over vaccins (o.a. over de basisvaccinaties), zie 12.1.
- De Hoge Gezondheidsraad beveelt vaccinatie tegen hepatitis A aan bij een aantal risicogroepen, bijvoorbeeld bepaalde reizigers (zie verder), personen die beroepshalve in contact komen met afvalwater of feces en mannen die seks hebben met mannen [zie rubriek “Advies Hoge Gezondheidsraad”].
- De immuniteit na toediening van twee doses van het monovalente vaccin, houdt minstens 25 jaar aan. Na het toedienen van de eerste dosis van het monovalent vaccin, is er reeds een tijdelijke bescherming (nagenoeg 100% gedurende 1 jaar) [Advies HGR 8815 – Vaccinatie van volwassenen tegen hepatitis A].
- Hepatitis A-infectie geeft levenslange immuniteit, en bij aanwezigheid van hepatitis A-antilichamen is vaccinatie overbodig. Bij personen opgegroeid in endemische landen en bij personen geboren vóór 1950 kan het nuttig zijn de antilichamen te bepalen alvorens te vaccineren [Wanda voor artsen (Hepatitis A)].
- Post-expositie profylaxe bij contacten die niet het schema van 2 dosissen hebben gekregen: vaccinatie zo snel mogelijk (binnen de 2 weken) na contact met een index-patiënt kan bescherming bieden.¹³ Voor de aanbevelingen in Vlaanderen, zie *Richtlijn Infectieziektebestrijding Vlaanderen – hepatitis A*; voor de aanbevelingen in Brussel en Wallonië, zie *fiche MATRA*. Het vaccin wekt zeer vlug antilichamen op en de incubatietijd van hepatitis A is vrij lang. Voor deze indicatie is de hoeveelheid hepatitis A-antigeen in het gecombineerd vaccin te laag.
- Voor de plaatsbepaling van het gecombineerd vaccin tegen hepatitis A+hepatitis B, zie 12.1.3.8.
- Reizen: vaccinatie wordt sterk aanbevolen bij reizen naar risicogebieden [zie rubriek “Toediening en dosering”, zie *Folia mei 2019* en *Wanda voor artsen (Hepatitis A)*].
- Terugbetaling [situatie op 01/10/2024]
 - Het vaccin tegen hepatitis A wordt door het Federaal Agentschap voor Beroepsrisico's terugbetaald voor bepaalde beroepsgroepen met verhoogd infectierisico (zie *website Fedris*).

Advies Hoge Gezondheidsraad

- De Hoge Gezondheidsraad beveelt vaccinatie aan bij volgende groepen: zie *Advies 8815 “Vaccinatie van volwassenen tegen hepatitis A” (2013)*.
 - Reizigers naar endemische gebieden.
 - Mannen die seks hebben met mannen (MSM).
 - Kandidaten voor een levertransplantatie.
 - Patiënten met chronisch leverlijden (waaronder hepatitis B- en C-patiënten).
 - Hemofliepatiënten.



- Personen in contact met een hepatitis A-patiënt.
- Personeel en residenten van instellingen voor mensen met verstandelijke beperking.
- Kinderen en adolescenten van immigranten die naar hun land van herkomst gaan indien hepatitis A daar endemisch is [zie *Folia april 2009*].
- Personen werkzaam in de voedselketen.
- Personen die in nauw contact komen met een recent geadopteerd kind afkomstig uit een land waar hepatitis A endemisch is.

Indicaties (synthese van de SKP)

- Actieve immunisatie tegen hepatitis A:
 - vanaf leeftijd van 1 jaar tot en met 15 jaar (Havrix Junior®)
 - vanaf leeftijd van 1 jaar tot en met 17 jaar (Vaqta Junior®)
 - vanaf leeftijd van 16 jaar (Avaxim®, Havrix®)
 - vanaf leeftijd van 18 jaar (Vaqta®).

Contra-indicaties

- Antecedenten van ernstige allergische of pseudo-allergische reacties op één van de bestanddelen (zie 12.1. > rubriek “Bijzondere voorzorgen” > Allergie en vaccinaties).

Ongewenste effecten

- Zie 12.1.

Zwangerschap en borstvoeding

- **Zwangerschap:** niet-levende vaccins kunnen tijdens de zwangerschap worden toegediend. Er is geen klinisch bewijs van teratogeniteit of embryotoxiciteit.
- **Borstvoeding:** niet-levende vaccins kunnen tijdens de periode van borstvoeding worden toegediend.

Interacties en bijzondere voorzorgen

- Zie 12.1.

Toediening en posologie

- Zie 12.1.
- Twee injecties, met een interval van 6 à 12 maanden (Havrix®), 6 à 18 maanden (Vaqta®) of 6 à 36 maanden (Avaxim®). Een niet-afgewerkt schema wordt voortgezet vanaf het punt waar men met de vaccinatierreeks gestopt is (zie 12.1.).
- Reizen: de eerste injectie van het vaccin tegen hepatitis A wordt in principe gegeven minstens twee weken vóór het vertrek, maar vaccinatie juist vóór vertrek, met nadien afwerken van het schema, blijft zinvol.
- De vaccins tegen hepatitis A worden bij voorkeur intramusculair toegediend. Subcutane toediening is te overwegen bij patiënten met bloedingsrisico (bv. hemofilie of behandeling met anticoagulantia). Het risico van hematomen is evenwel klein en men neemt aan dat bij deze patiënten intramusculaire vaccinatie toch mag uitgevoerd worden, op voorwaarde dat een dunne naald (gauge \geq 23 of diameter \leq 0,6 mm) gebruikt wordt en dat er minstens 1 minuut druk wordt uitgeoefend op de injectieplaats (zonder te masseren).

AVAXIM (Sanofi Belgium)
hepatitis A-virus [geïnactiveerd]
inj. susp. i.m./s.c. [voorgev. spuit]
1 x 160 E / 0,5 ml R/ 43,31 €

(s.c.: uitzonderlijk, zie SKP; vanaf de leeftijd van 16 jaar; bevat aluminium en neomycine)

HAVRIX (GSK)
hepatitis A-virus [geïnactiveerd]

inj. susp. i.m./s.c. Junior [voorgev. spuit]
1 x 720 Elisa E / 0,5 ml R/ 30,04 €
inj. susp. i.m./s.c. [voorgev. spuit]
1 x 1.440 Elisa E / 1 ml R/ 45,66 €



(s.c.: uitzonderlijk, zie SKP; 720 E: vanaf de leeftijd van 1 jaar tot 15 jaar; 1.440 E: vanaf de leeftijd van 16 jaar; bevat aluminium en neomycine)

VAQTA (MSD)
hepatitis A-virus [geïnactiveerd]
inj. susp. i.m./s.c. Junior [voorgev. spuit]
1 x 25 E / 0,5 ml R/ 30,04 €
inj. susp. i.m./s.c. [voorgev. spuit]

1 x 50 E / 1 ml R/ 45,66 €
(s.c.: uitzonderlijk, zie SKP; 25 E: vanaf de leeftijd van 1 jaar tot en met 17 jaar; 50 E: vanaf de leeftijd van 18 jaar; bevat aluminium, latex en neomycine)

12.1.1.7. Vaccin tegen hepatitis B

Dit vaccin bevat biogenetisch bekomen hepatitis B-oppervlakte-antigeen (HBs-antigeen). Een gecombineerd vaccin tegen hepatitis A en hepatitis B wordt besproken in 12.1.3.8.

Plaatsbepaling

- Voor algemene informatie over vaccins (o.a. over de basisvaccinaties), zie 12.1.
- Vaccinatie tegen hepatitis B is sinds 1999 opgenomen in het basisvaccinatieschema. Bij kinderen en adolescenten die correct zijn gevaccineerd, antwoordt meer dan 95% op het vaccin, en wordt controle van de antilichaamtiter of een herhalingsinenting niet aanbevolen. Levenslange bescherming wordt aangenomen.
- **Volwassenen**
 - Bij de meeste volwassenen neemt men aan dat er een levenslange bescherming is tegen ziekte en chronisch dragerschap na een volledige en correct uitgevoerde vaccinatie.
 - Bij bepaalde hoogrisicogroepen (bv. immuungedeprimeerden, gezondheidswerkers, patiënten met ernstig nierlijden, zeker bij chronische nierdialyse) is *1 à 3 maanden na volledige primovaccinatie* controle van de antilichaamtiter (anti-HBs) te overwegen. Voor de verdere aanpak van personen met antilichaamtiter < 10 IE/liter is specialistisch advies aangewezen.
 - Wanneer *lang na volledig en correct uitgevoerde primovaccinatie* (bv. bij starten van een risicoberoep of opleiding in de gezondheidszorg) een antilichaamtiter < 10 IE/liter wordt vastgesteld, wordt één dosis van het vaccin gegeven en wordt na 1 à 3 maanden de antilichaamtiter (anti-HBs) bepaald. Bij stijging van de titer \geq 10 IE/liter wordt de persoon als levenslang beschermd beschouwd en dient verder niets te gebeuren (de titer wordt goed gedocumenteerd). Bij blijvende titer < 10 IE/liter wordt hervaccinatie aanbevolen (zie rubriek "Toediening en dosering"), na uitsluiten van chronische infectie (bepaling HBs Ag en anti-HBc).¹⁴
- Voor de plaatsbepaling van het gecombineerd vaccin tegen hepatitis A + hepatitis B, zie 12.1.3.8.
- Terugbetaling (RIZIV) en verdeling (gemeenschappen) [situatie op 01/10/2024].
 - Voor de basisvaccinatie tegen hepatitis B wordt een hexavalent vaccin gratis aangeboden door de gemeenschappen: Hexyon® door de Vlaamse Gemeenschap en Vaxelis® door de Federatie Wallonië-Brussel (zie Tabel 12a. en 12.1.3.7).
 - De vaccins tegen hepatitis B worden terugbetaald (categorie b) door het RIZIV voor bepaalde leeftijdscategorieën en risicogroepen (klik op ^b ter hoogte van de specialiteit), en door het Federaal Agentschap voor Beroepsrisico's voor bepaalde beroepsgroepen met verhoogd infectierisico (zie Website Fedris).
 - Engerix-B 20® wordt gratis ter beschikking gesteld door de gemeenschappen voor jongeren die niet als zuigeling werden gevaccineerd tegen hepatitis B: zie Tabel 12a.).
- Reizen: vaccinatie wordt aanbevolen bij reizigers naar risicogebieden en reizigers met risicogedrag [zie Folia mei 2019 en Wanda voor artsen (hepatitis B)].

Advies Hoge Gezondheidsraad

- De Hoge Gezondheidsraad (HGR) beveelt vaccinatie tegen hepatitis B aan voor zuigelingen en kinderen in het kader van het basisvaccinatieschema: zie Tabel 12a. in 12.1.
- De HGR beveelt hepatitis B-vaccinatie aan bij volwassenen uit een aantal risicogroepen: zie Advies 8816,2013. Het gaat om
 - bepaalde categorieën van patiënten (o.a. hemofliepatiënten en hemodialysepatiënten)



- bepaalde categorieën van werknemers o.a. medisch en paramedisch personeel (zie *Website Fedris*)
- reizigers met bepaalde bestemmingen (zie rubriek “Plaatsbepaling”)
- bepaalde risicogroepen: mannen die seks hebben met mannen (MSM), prostitué(e)s, druggebruikers, patiënten met een diagnose van seksueel overdraagbare infectie, mensen met veelvuldige seksuele partners, personen met chronisch leverlijden (niet door hepatitis B), personen met type 1- of type 2-diabetes.

Indicaties (synthese van de SKP)

- Actieve immunisatie tegen hepatitis B
 - vanaf de geboorte tot en met leeftijd van 15 jaar (Engerix B Junior®)
 - vanaf leeftijd van 16 jaar (Engerix B®; HBvaxpro 10 µg®)
 - vanaf leeftijd van 15 jaar bij personen met nierinsufficiëntie (Fendrix®)
 - bij volwassen predialyse- en dialyse patiënten (HBvaxpro 40 µg®)
 - bij volwassenen (PreHevbri®).

Contra-indicaties

- Antecedenten van ernstige allergische of pseudo-allergische reacties op één van de bestanddelen (zie 12.1. > rubriek “Bijzondere voorzorgen” > Allergie en vaccinaties).

Zwangerschap en borstvoeding

- **Zwangerschap:** niet-levende vaccins kunnen tijdens de zwangerschap worden toegediend. Er is geen klinisch bewijs van teratogeniteit of embryotoxiciteit.
- **Borstvoeding:** niet-levende vaccins kunnen tijdens de periode van borstvoeding worden toegediend.

Ongewenste effecten

- Lokale reacties (vaak).
- Algemene symptomen zoals koorts (zelden); apneu bij premature kinderen (zelden).

Interacties en bijzondere voorzorgen

- Zie 12.1.

Toediening en posologie

- Zie 12.1.
- Primovaccinatie van kinderen: zie *Tabel 12a. in 12.1.*
- Bij pasgeborenen van een HBs-antigeen-positieve moeder wordt binnen de 12 uur na de geboorte een pediatrie dosis van het vaccin toegediend alsook (op een andere plaats) hepatitis B-immunoglobulinen (zie 12.2.2.); op de leeftijd van 8 weken wordt het klassieke schema van de primovaccinatie van zuigelingen gestart.
- Primovaccinatie indien niet gevaccineerd als zuigeling:
 - kinderen tot 15 jaar: 3 doses van de pediatrie vorm (schema 0-1-6 maanden);
 - alternatief schema bij jonge adolescenten (10 à 15 jaar): 2 doses van het vaccin voor volwassenen (schema 0-6 maanden);
 - volwassenen: 3 doses van het vaccin voor volwassenen (schema 0-1-6 maanden).
- Bij patiënten met ernstige nierinsufficiëntie gebruikt men hogere doses HBs-antigeen (Hbvaxpro® 40 µg: schema 0-1-6 maanden; Engerix-B® 2 x 20 µg: schema 0-1-2-6 maanden) of gebruikt men het vaccin Fendrix® (20 µg: schema 0-1-2-6 maanden).
- Hervaccinatie van hoogrisicogroepen (bv. immuungedepriemden, patiënten met ernstig nierlijden) met antilichaamtiter < 10 IE/liter na volledig uitgevoerde primovaccinatie: specialistisch advies.
- Vaccinatieschema's bij de beroepsgroepen die in aanmerking komen voor vaccinatie: zie *aanbevelingen Fonds voor Beroepsziekten (Fedris)*.



- De vaccins tegen hepatitis B worden bij voorkeur intramusculair toegediend. Voor Engerix-B® en Hbvaxpro® is subcutane toediening te overwegen bij patiënten met bloedingsrisico (bv. hemofilie of behandeling met anticoagulantia). Het risico van hematomen is evenwel klein en men neemt aan dat bij deze patiënten intramusculaire vaccinatie toch mag uitgevoerd worden, op voorwaarde dat een dunne naald (gauge \geq 23 of diameter \leq 0,6 mm) gebruikt wordt en dat er minstens 1 minuut druk wordt uitgeoefend op de injectieplaats (zonder te masseren).

ENGERIX-B (GSK) hepatitis B-virus [oppervlakte-antigenen, biosynthetisch] inj. susp. i.m./s.c. Junior [voorgev. spuit] 1 x 10 µg / 0,5 ml R/ b ▶ € 18,58 € inj. susp. i.m./s.c. [voorgev. spuit] 1 x 20 µg / 1 ml R/ b ▶ € 28,17 € (s.c.: uitzonderlijk, zie SKP; bevat aluminium en gist)	FENDRIX (GSK) hepatitis B-virus [oppervlakte-antigenen, biosynthetisch] inj. susp. i.m. [voorgev. spuit] 1 x 20 µg / 0,5 ml R/ b ▶ € 56,16 € (bevat adjuvans, aluminium en gist) HBVAXPRO (MSD) hepatitis B-virus [oppervlakte-antigenen, biosynthetisch]	inj. susp. i.m./s.c. [flac.] 1 x 40 µg / 1 ml R/ b ▶ € 63,58 € inj. susp. i.m./s.c. [voorgev. spuit] 1 x 10 µg / 1 ml R/ b ▶ € 23,49 € (s.c.: uitzonderlijk, zie SKP; bevat aluminium, gist en latex)
---	---	---

12.1.1.8. Vaccin tegen rabiës

Vaccin met geïnactiveerd virus.

Plaatsbepaling

- Voor algemene informatie over vaccins (o.a. over de basisvaccinaties), zie 12.1.
- Reizigers in risicogebieden kunnen infectie met het rabiësvirus voorkomen door een aantal voorzorgsmaatregelen (o.a. contact met dieren vermijden, eventueel preventieve vaccinatie tegen rabiës, snelle en adequate wondzorg bij een verdachte beet, post-expositie profylaxe bij een verdachte beet).
- Symptomatische rabiës is steeds dodelijk.
- Bij een verdachte beet of krabletsel is snelle en adequate wondverzorging essentieel: wonde grondig reinigen met water en zeep gedurende 15 minuten, en rijkelijk spoelen. Nadien desinfecteren met povidon-jood of alcohol 60-80%.^{15 16}
- Preventieve vaccinatie tegen rabiës (“**Rabiës PrEP**”) garandeert geen volledige bescherming, maar is een “priming” van de afweer. Preventieve vaccinatie wordt enkel aanbevolen bij bepaalde reizigers (zie verder) en bij specifieke beroepsgroepen [zie rubriek “Advies Hoge Gezondheidsraad”].
- Bij een potentieel risico (verdachte beet of krabletsel) moet altijd een “post-expositie profylaxe” (“**Rabiës PEP**”) gegeven worden: vaccinatie, al dan niet met toediening van rabiës-specifieke immunoglobulinen “MARIG”. Het Instituut voor Tropische Geneeskunde (ITG) is het expertisecentrum rabiës voor België, en is bevoegd voor de “post-expositie profylaxe” (telefonisch advies wekdagen tussen 9 en 17u: 03 247 6405 of 03 247 6465 of 03 247 6666; na de werkuren en in het weekend: 03 821 3000; e-mail medsec@itg.be). Voor meer informatie, zie *Wanda voor artsen (Post-exposure prophylaxis against rabies)* en *guideline for post-exposure prophylaxis against rabies*.
- Reizen: preventieve vaccinatie wordt aanbevolen bij bepaalde reizen naar hoogrisicogebieden, met altijd nood voor post-expositie profylaxe bij een potentieel risico van rabiës [zie hoger en *Folia mei 2019* en *Wanda voor artsen (Rabies en Rabies vaccination: risk score for pre-exposure vaccination for travellers)*].
- Terugbetaling (RIZIV) [situatie op 01/10/2024].
 - Het vaccin tegen rabiës wordt terugbetaald (categorie b).

Advies Hoge Gezondheidsraad

- Zie *Advies HGR (9499, april 2019)*.
- Preventieve vaccinatie wordt aanbevolen bij mensen die door hun beroep blootgesteld worden aan het



virus (bv. boswachters, personen die in aanraking komen met vleermuizen, laboranten die in aanraking komen met het virus), en bij sommige reizigers naar risicogebieden.

Indicaties (synthese van de SKP)

- Actieve immunisatie tegen rabiës (elke leeftijd).

Contra-indicaties

- Antecedenten van ernstige allergische of pseudo-allergische reacties op één van de bestanddelen (zie 12.1. > rubriek “Bijzondere voorzorgen” > Allergie en vaccinaties).
- Daar symptomatische rabiës steeds een dodelijke ziekte is, bestaat er geen enkele contra-indicatie voor een anti-rabiës profylaxe bij blootstelling met hoog risico of voor post-expositie profylaxe bij een zuigeling, een zwangere vrouw of een persoon met een immunodepressie.

Ongewenste effecten

- Lokale reacties zoals erytheem, pijn, oedeem en verharding ter hoogte van de injectieplaats.
- Koorts, hoofdpijn.

Zwangerschap en borstvoeding

- **Zwangerschap:** niet-levende vaccins kunnen tijdens de zwangerschap worden toegediend. Er is geen klinisch bewijs van teratogeniteit of embryotoxiciteit.
- **Borstvoeding:** niet-levende vaccins kunnen tijdens de periode van borstvoeding worden toegediend.

Interacties en bijzondere voorzorgen

- Zie 12.1.

Toediening en posologie

- Zie 12.1.
- De vaccins Rabipur® en Verorab® zijn onderling uitwisselbaar.
- Preventief vaccinatieschema (“Rabiës PrEP”): twee i.m. injecties met een interval van minstens 7 dagen. Er bestaat een schema voor intradermale toediening (off-label voor Rabipur®). Bij immuungedepimeerde patiënten: 3 doses i.m. (dag 0-7-28). Voor details, zie Wanda voor artsen (*Rabies*).
- Schema “Post-expositie profylaxe” (“Rabiës PEP”): zie Wanda voor artsen (*Post-exposure prophylaxis against rabies*).

RABIPUR (Bavarian Nordic)

rabiësvirus [geïnactiveerd]

inj. oploss. (pdr. + solv.) i.m. [flac. + voorgev. spuit]

2,5 IE + 1 ml solv. R/ b 65,30 €

(bevat neomycine)

VERORAB (Sanofi Belgium)

rabiësvirus [geïnactiveerd]

inj. susp. (pdr. + solv.) i.m./i.derm. [flac. + voorgev. spuit]

3,25 IE + 0,5 ml solv. R/ b 65,30 €

(bevat neomycine, polymyxine B en streptomycine)

12.1.1.9. Vaccin tegen varicella

De vaccins tegen varicella bevatten levende verzwakte virussen.

Het gecombineerde vaccin tegen mazelen, bof, rubella en varicella wordt besproken in 12.1.3.2.



Plaatsbepaling

- Voor algemene informatie over vaccins (o.a. over de basisvaccinaties), zie 12.1.
- Varicella (windpokken) is voor het overgrote deel van de kinderen een onschuldige zelflimiterende infectie. De vaccinatie tegen varicella zit niet in de basisvaccinatiekalender. De Hoge Gezondheidsraad (HGR) raadt systematische vaccinatie van kinderen niet aan. De HGR beveelt vaccinatie wel aan bij bepaalde risicogroepen van kinderen, adolescenten en volwassenen (zie rubriek “Advies Hoge Gezondheidsraad”).
- Vaccinatie tegen varicella kan in specifieke situaties nuttig zijn, bijvoorbeeld om de persoon die gevaccineerd wordt te beschermen tegen ernstig verloopende varicella (personen bij wie een immuunsuppressieve behandeling of orgaantransplantatie is gepland), of om kwetsbare personen in de omgeving van de persoon die gevaccineerd wordt te beschermen. *Zie Folia april 2018.*
- Post-expositie vaccinatie: vaccinatie laat toe om bij meer dan 90% van de vatbare personen varicella te voorkomen als het binnen de 3 dagen na het contact met een geïnfecteerde persoon wordt toegediend (*Advies HGR 9212, 2017*).
- Voor de plaatsbepaling van het gecombineerde vaccin bof-mazelen-rubella-varicella, zie 12.1.3.2.
- Het virus in het vaccin is niet overdraagbaar. Wel wordt aanbevolen om tijdelijk contact met een immuungecompromitteerde patiënt te vermijden wanneer de persoon na vaccinatie een post-vaccinale huiduitslag vertoont [*Hoge Gezondheidsraad, Advies 9158 (2019)*].
- Terugbetaling (RIZIV) [situatie op 01/10/2024].
 - Eén van de varicellavaccins (Varilrix®) wordt terugbetaald onder bepaalde voorwaarden (categorie b, klik op ^b ter hoogte van de specialiteit).

Advies Hoge Gezondheidsraad

- Zie *Advies HGR 9212, april 2017*.
- Systematische vaccinatie van kinderen tegen varicella wordt niet aanbevolen, maar vaccinatie kan op individuele basis overwogen worden. Vaccinatie tegen varicella wordt wel aanbevolen bij volgende risicogroepen:
 - niet-immune vrouwen met zwangerschapswens (ter bescherming van het ongeboren kind);
 - adolescenten en jongvolwassenen zonder antecedenten van varicella;
 - niet-immune gezondheidswerkers en andere niet-immune personen die frequent in contact komen met immuungedepimeerden of jonge kinderen;
 - kinderen, adolescenten of volwassenen die nog geen varicella hebben doorgemaakt en bij wie een immuunsuppressieve behandeling of orgaantransplantatie is gepland (vaccinatie minstens 4 weken vóór starten van de immuunsuppressieve behandeling of transplantatie).
- Bij personen > 17 jaar wordt meting van de antilichamen aanbevolen vooraleer te vaccineren tegen varicella.

Indicaties (synthese van de SKP)

- Actieve immunisatie tegen varicella vanaf de leeftijd van 12 maanden (vanaf 9 maanden in speciale omstandigheden, bv. in het geval van een uitbraak).
- Post-expositie vaccinatie (binnen de 3 dagen, eventueel binnen de 5 dagen) na blootstelling aan het varicella-zostervirus.

Contra-indicaties

- Antecedenten van ernstige allergische of pseudo-allergische reacties op één van de bestanddelen (zie 12.1. > rubriek “Bijzondere voorzorgen” > Allergie en vaccinaties).
- Voor de levende verzwakte vaccins ook:
 - Zwangerschap (tenzij risico van infectie met nadelige gevolgen voor moeder en kind, zie rubriek “Zwangerschap en borstvoeding” in 12.1.);



- Immunodeficiëntie en immunosuppressie (zie *Advies HGR 9158, 2019*) en rubriek “Bijzondere voorzorgen” in 12.1.).

Ongewenste effecten

- Reacties op de injectieplaats (pijn, erytheem of verharding).
- Varicella-achtige huiduitslag.
- Koorts.

Zwangerschap en borstvoeding

- **Zwangerschap:**
 - **Levende vaccins** worden **best niet toegediend tijdens de zwangerschap**, behalve als de infectie een duidelijk risico inhoudt voor moeder en kind. **Een vrouw wordt ook best niet zwanger in de maand die volgt op de toediening van een levend verzwakt vaccin.** Dit is een voorzichtigheidsadvies: er is geen klinisch bewijs van teratogeniteit of embryotoxiciteit bij vaccineren vlak vóór of tijdens de zwangerschap.
- **Borstvoeding:**
 - De beperkte gegevens wijzen niet op negatieve gevolgen bij de zuigeling wanneer de moeder werd gevaccineerd tijdens de periode van borstvoeding.
 - Let op: het wordt afgeraden om moeders die borstvoeding geven aan een kind met verminderde afweer, te vaccineren met een levend verzwakt vaccin.

Interacties

- *Zie 12.1.*

Bijzondere voorzorgen

- *Zie 12.1.*
- Bij adolescenten en volwassenen wordt meting van de antistoffen aanbevolen vooraleer tot vaccinatie tegen varicella over te gaan.
- In geval van geplande immuunsuppressieve behandeling de vaccinatie met levende vaccins uitvoeren minstens 4 weken voor de start van de immuunsuppressieve behandeling [*zie 12.1. rubriek “Bijzondere voorzorgen” en Folia maart 2021*].

Toediening en posologie

- *Zie 12.1.*
- Het vaccin tegen varicella is niet uitwisselbaar met de vaccins tegen zona.
- Vaccinatieschema: twee injecties met 4 à 6 weken interval (i.m. of s.c.).
- Bij personen met bloedingsrisico beveelt de SKP subcutane toediening aan. Het risico van hematomen is evenwel klein en men neemt aan dat bij deze patiënten intramusculaire vaccinatie toch mag uitgevoerd worden, op voorwaarde dat een dunne naald (gauge ≥ 23 of diameter $\leq 0,6$ mm) gebruikt wordt en dat er minstens 1 minuut druk wordt uitgeoefend op de injectieplaats (zonder te masseren).

Vaccin tegen varicella

VARILRIX (GSK)

varicellavirus [levend verzwakt]

inj. oploss. (pdr. + solv.) i.m./s.c. [flac. + voorgev. spuit]

1 dos. + 0,5 ml solv. R/ b [†] € 50,28 €

(bevat neomycine)

VARIVAX (MSD)



varicellavirus [levend verzwakt]
inj. susp. (pdr. + solv.) i.m./s.c. [flac. + voorgev. spuit]
1 dos. + 0,7 ml solv. R/ 52,52 €
(bevat gelatine en neomycine)

12.1.1.10. Vaccin tegen zona

Het vaccin tegen zona (herpes zoster, gordelroos) is een recombinant vaccin en bevat biogenetisch bekomen varicellazostervirus-oppervlakte-antigeen (glycoproteïne E).

Het zonavaccin met levende verzwakte virussen is niet meer gecommmercialiseerd sinds december 2022.

Plaatsbepaling

- Voor algemene informatie over vaccins (o.a. over de basisvaccinaties), zie 12.1.
- **Over het recombinante zonavaccin** (zie *Folia november 2022*).
 - **Bescherming tegen herpes zoster (zona)**. Vaccinatie met 2 doses gaf in gerandomiseerd onderzoek bij gezonde ouderen een bescherming van > 90% over een periode van 4 jaar. Dit betekende dat 33 personen moesten worden gevaccineerd om één geval van zona te voorkómen over een periode van 4 jaar.^{17 18} In een real-life studie bedroeg de bescherming > 70% over een periode van 4 jaar, ook wanneer de tweede dosis tot 2 jaar na de eerste dosis was toegediend. De bescherming daalde snel wanneer slechts 1 dosis werd toegediend [zie *Folia mei 2024*].
 - **Bescherming tegen postherpetische neuralgie** (PHN) is het belangrijkste doel van vaccinatie tegen zona. PHN is frequenter en meer invaliderend bij toenemende leeftijd. Het vaccin gaf in gerandomiseerd onderzoek bij gezonde ouderen een bescherming van ongeveer 90% over een periode van 4 jaar. In absolute cijfers is de risicoreductie beperkt: 334 mensen ouder dan 50 jaar of 261 mensen ouder dan 70 jaar moesten worden gevaccineerd om één geval van PHN te voorkómen over een periode van 4 jaar.¹⁷
 - **Patiënten met immuundepressie en patiënten voorafgaand aan een immuunsuppressieve behandeling** zijn een belangrijke doelgroep voor vaccinatie omdat zij een hoog risico hebben op gecompliceerde zona en PHN. De ervaring in deze populaties is echter nog beperkt. Robuuste gegevens over concrete winst in het voorkomen van ernstige vormen van zona en PHN ontbreken nog [zie *Folia mei 2024*]. Zoals voor elk niet-levend vaccin, kan de werkzaamheid bij immuungedeprimeerden verminderd zijn.
 - De exacte **beschermingsduur** is nog niet gekend, zeker niet voor PHN en bij immuungecompromitteerden. Voor herpes zoster zijn er gegevens over bescherming > 80% tot 7 jaar na vaccinatie. De bescherming tegen PHN blijft gedurende minstens 4 jaar na vaccinatie hoog.
 - De kostprijs voor de maatschappij van een vaccinatie (2 doses) is hoog. Het *KCE* stelt dat de vaccinatiestrategie zoals voorgesteld door de HGR, op dit ogenblik niet kosten-effectief is (te duur in vergelijking met de te verwachten gezondheidswinst).
- Terugbetaling (RIZIV) [situatie op 01/10/2024].
 - Het zonavaccin wordt terugbetaald onder bepaalde voorwaarden (categorie b, klik op **►** ter hoogte van de specialiteit).

Advies Hoge Gezondheidsraad

- Zie *Advies HGR 9684 (september 2022)*.
- De HGR beveelt vaccinatie met het recombinante zonavaccin aan bij alle personen vanaf 60 jaar en immuungedeprimeerden, met inbegrip van patiënten ≥ 16 jaar onder immuunsuppressieve behandeling [zie *Folia november 2022* en rubriek "Plaatsbepaling"].

Indicaties (synthese van de SKP)

- Recombinant zona vaccin: actieve immunisatie tegen herpes zoster en postherpetische neuralgie bij volwassenen ≥ 50 jaar, en bij volwassenen ≥ 18 jaar met een verhoogd risico van herpes zoster.



Contra-indicaties

- Antecedenten van ernstige allergische of pseudo-allergische reacties op één van de bestanddelen (zie 12.1. > rubriek “Bijzondere voorzorgen” > Allergie en vaccinaties).

Ongewenste effecten

- Frequent: reacties op de injectieplaats (pijn, erytheem, zwelling; koorts, vermoeidheid, hoofdpijn, maag-darmklachten, myalgie).
- Zelden: overgevoelighedsreacties (bv. huiduitslag, urticaria, angio-oedeem).

Zwangerschap en borstvoeding

- **Zwangerschap:** niet-levende vaccins kunnen kan tijdens de zwangerschap worden toegediend. Er is geen klinisch bewijs van teratogeniteit of embryotoxiciteit.
- **Borstvoeding:** niet-levende vaccins kunnen tijdens de periode van borstvoeding worden toegediend.

Interacties

- Zie 12.1.

Bijzondere voorzorgen

- Zie 12.1.

Toediening en posologie

- Zie 12.1.
- Het vaccin tegen zona is niet uitwisselbaar met de vaccins tegen varicella.
- Recombinant vaccin: twee i.m. injecties met een interval van 2 tot 6 maanden. Bij personen met voorziene immuundeficiëntie kan het interval tussen de 2 doses worden verkort tot 1 à 2 maanden. De noodzaak van een herhalingsinenting staat niet vast.

Vaccin tegen zona

SHINGRIX (GSK)

varicellavirus-zona [glycoproteïne E, biosynthetisch]
inj. susp. (pdr. + susp.) i.m. [2x flac.]

1 dos. + 0,5 ml solv. R/ b [†] € 163,34 €
(bevat adjuvans)

SHINGRIX (Abacus)

varicellavirus-zona [glycoproteïne E, biosynthetisch]
inj. susp. (pdr. + susp.) i.m. [2x flac.]

1 dos. + 0,5 ml solv. R/ 163,00 €
(bevat adjuvans; parallelle distributie)

12.1.1.11. Vaccin tegen rotavirus

Er zijn twee levend verzwakte vaccins tegen rotavirusinfecties beschikbaar: een op basis van één serotype (humaan), een ander op basis van vijf serotypes (humaan-bovien). Deze vaccins worden oraal toegediend.

Plaatsbepaling

- Voor algemene informatie over vaccins (o.a. over de basisvaccinaties), zie 12.1.
- De vaccinatie is doeltreffend gebleken ter preventie van ernstige vormen van gastro-enteritis door rotavirus en ter vermindering van het aantal ziekenhuisopnamen.¹⁹ Het beschermend effect bij risicokinderen (prematuren, kinderen met laag geboortegewicht, kinderen met aangeboren afwijkingen)



lijkt in een studie lager dan bij niet-risicokinderen.^{20 21}

- In landen zoals België zijn rotavirusinfecties een frequente oorzaak van ziekenhuisopname, maar is het risico van ernstige complicaties (ernstige dehydratie en overlijden) zeer laag.
- Intestinale invaginatie is een zeldzaam maar ernstig ongewenst effect na rotavirusvaccinatie. Er zijn geen specifieke risicofactoren voor invaginatie bekend.
- Er zijn op dit ogenblik geen argumenten i.v.m. werkzaamheid om het ene vaccin te verkiezen boven het andere; naar aantal doses is er wel een verschil [zie rubriek "Dosering"].
- Het virus in het vaccin is overdraagbaar. Een immuungecompromitteerde patiënt moet contact met stoelgang van een gevaccineerde zuigeling vermijden tot 4 weken na de vaccinatie van de zuigeling [Hoge Gezondheidsraad, *Advies 9158, 2019*].
- Terugbetaling (RIZIV) en verdeling (gemeenschappen) [situatie op 01/07/2025].
 - De rotavirusvaccins Rotarix® en Rotateq® worden terugbetaald in categorie b (zie rubriek "Toediening en dosering" voor de vaccinatieschema's).
 - De vaccins worden niet gratis ter beschikking gesteld door de gemeenschappen.

Advies Hoge Gezondheidsraad

- Vaccinatie tegen rotavirus is opgenomen in het basisvaccinatieschema (*Tabel 12a. in 12.1.*).
- De HGR beveelt vaccinatie tegen rotavirus aan bij alle zuigelingen (zie *Advies 9606, juni 2021, Basisvaccinatieschema* en *Advies 8812, 2013*). De volledige vaccinatie moet vóór de leeftijd van zes maanden afgerond zijn.

Indicaties (synthese van de SKP)

- Actieve immunisatie tegen gastro-enteritis door rotavirusinfectie bij zuigelingen vanaf de leeftijd van 6 weken (zie ook rubriek "Toediening en dosering").

Contra-indicaties

- Antecedenten van ernstige allergische of pseudo-allergische reacties op één van de bestanddelen (zie 12.1. > rubriek "Bijzondere voorzorgen" > Allergie en vaccinaties).
- Immunodeficiëntie en immunosuppressie (zie *Advies HGR 9158, 2019*) en rubriek "Bijzondere voorzorgen" in 12.1.
- Antecedenten van intestinale invaginatie.
- Vaccinatie mag niet meer gebeuren na de leeftijd van 6 maanden (Rotarix®) of 32 weken (Rotateq®).

Ongewenste effecten

- Frequent: prikkelbaarheid, diarree.
- Soms: buikpijn, flatulentie; dermatitis.
- Zeer zelden: intestinale invaginatie, vooral binnen de eerste weken na eerste vaccinatie [zie *Folia oktober 2017*].

Zwangerschap en borstvoeding

- Gebruik tijdens de zwangerschap of de periode van borstvoeding is niet van toepassing.
- Wanneer een biologisch geneesmiddel (TNF-remmer, interleukine-inhibitor...) werd voortgezet na de 22ste zwangerschapsweek, moet bij de zuigeling de vaccinatie met een levend verzwakt vaccin worden uitgesteld tot na de leeftijd van 6 maanden. Dit betekent dus dat het rotavirusvaccin in dat geval niet kan gegeven worden [*HGR Advies 9158 (2019)* en *Folia maart 2021*].

Interacties

- Zie 12.1.



Bijzondere voorzorgen

- *Zie 12.1.*
- De vaccinatie wordt best uitgesteld bij diarree of braken.
- Bij onmiddellijk uitspuwen of uitbraken van het grootste deel van de vaccindosis kan een nieuwe dosis worden gegeven.
- In geval van geplande immuunsuppressieve behandeling bij de baby of gebruik van biologische geneesmiddelen (bv. TNF-remmer, interleukine-inhibitor) door de moeder tijdens de zwangerschap moet overleg gebeuren alvorens te vaccineren [*zie ook 12.1. rubriek "Bijzondere voorzorgen" en Folia maart 2021*].

Toediening en posologie

- *Zie 12.1.*
- De vaccins tegen rotavirus worden oraal toegediend.
- Primovaccinatie van kinderen: *zie Tabel 12a. in 12.1.*
 - 1^{ste} dosis vanaf de leeftijd van 6 weken
 - Rotarix®: 2 doses met een interval van minstens 4 weken (schema bij voorkeur afgewerkt vóór leeftijd van 16 weken en ten laatste vóór leeftijd van 24 weken)
 - Rotateq®: 3 doses met intervallen van minstens 4 weken (schema bij voorkeur afgewerkt vóór leeftijd van 22 weken en ten laatste vóór leeftijd van 32 weken)
- Voor het volledige vaccinatieschema moet telkens hetzelfde rotavirusvaccin worden gebruikt.

ROTARIX (GSK)

rotavirus, 1 type [levend verzwakt]
susp. [tube]

1 x 1,5 ml R/ b € 72,95 €

ROTARIX (Abacus)

rotavirus, 1 type [levend verzwakt]
susp. [voorgev. applicator]

1 x 1,5 ml R/

(parallele distributie)

ROTATEQ (MSD)

rotavirus, 5 types [levend verzwakt]
oploss. (unidose)

1 x 2 ml R/ b € 53,22 €

ROTATEQ (Abacus)

rotavirus, 5 types [levend verzwakt]
oploss. (unidose)

1 x 2 ml R/ b € 53,22 €

(parallele distributie)



12.1.1.12. Vaccin tegen humaan papillomavirus (HPV)

Het gaat om subunit-vaccins bestaande uit de recombinante L1-eiwitten van verschillende types van het humane papillomavirus (HPV):

- HPV9 (Gardasil 9®) met componenten tegen types 6, 11, 16, 18, 31, 33, 45, 52 en 58
- HPV2 (Cervarix®) met componenten tegen types 16 en 18.

Plaatsbepaling

- Voor algemene informatie over vaccins (o.a. over de basisvaccinaties), zie 12.1..
- Zie *Folia april 2018* (over het advies van de HGR, 2017) en *Folia juli 2019* (over de uitbreiding van de gratis vaccinatie naar jongens) en *Folia augustus 2022* (evaluatie HPV9 5 jaar na commercialisering).
- De oncogene HPV-types en de HPV-types verantwoordelijk voor genitale wratten worden overgedragen via seksueel contact (zelden ook via verticale transmissie moeder-pasgeborene). Om optimale bescherming te bekomen, dient gevaccineerd te worden vooraleer de persoon seksueel actief is.
- Samenstelling
 - HPV2 en HPV9 zijn gericht tegen de oncogene HPV-types 16 en 18, die verantwoordelijk worden geacht voor 75% van de gevallen van baarmoederhalskanker. HPV9 bevat daarenboven componenten tegen 5 extra oncogene HPV-types (31, 33, 45, 52 en 58) die verantwoordelijk worden geacht voor een bijkomende 15% van de gevallen van baarmoederhalskanker. De oncogene HPV-types komen ook tussen in andere, veel zeldzamere HPV-gerelateerde kankers.
 - HPV9 bevat ook componenten tegen de HPV-types 6 en 11, die verantwoordelijk worden geacht voor minstens 90% van de gevallen van anogenitale wratten.
- De grootste gezondheidswinst van HPV-vaccinatie is te verwachten bij vrouwen, met name door de preventie van baarmoederhalskanker. Bij de jongens is de grootste winst te verwachten bij de jongens die later homoseksuele contacten zullen hebben. Door veralgemeende vaccinatie van zowel meisjes als jongens wordt verwacht dat de groepsimmunitet zal toenemen [zie *Folia juli 2019*].
- Observationele gegevens over HPV2 en HPV4 (niet meer in België beschikbaar, bevatte types 6,11,16 en 18) tonen meerdere jaren na starten van een HPV-vaccinatieprogramma bij meisjes, bescherming tegen premaligne letsels en anogenitale wratten, ook bij niet-gevaccineerden, wat wijst op groepsimmunitet. Ook tonen de eerste observationele langetermijngegevens voor HPV2 en HPV4 een sterke daling van de incidentie van baarmoederhalskanker bij gevaccineerden, zeker wanneer op jonge leeftijd werd gevaccineerd. HPV9 biedt, door de aanwezigheid van meer oncogene HPV-types dan HPV2 en HPV4, in theorie een bredere bescherming tegen HPV-gerelateerde kankers. Hard bewijs voor een meerwaarde van HPV9 op dat vlak ontbreekt op dit ogenblik [zie *Folia augustus 2022*].
- Er blijven vragen over de exacte beschermingsduur. De immuunrespons persisteert tot minstens 10 jaar na de laatste vaccindosis, een langere bescherming is verwacht. Er blijft onduidelijkheid over de mogelijkheid van kruisbescherming tegen HPV-types niet aanwezig in het vaccin, en over de kans van verschuiving van types. Het blijft dan ook cruciaal om de impact van HPV-vaccinatie op populatieniveau te monitoren.
- Deze monitoring is ook noodzakelijk om te bepalen wat in de toekomst de plaats wordt van baarmoederhalskankerscreening in de gevaccineerde generaties. Op dit ogenblik blijft regelmatige cervixscreening (cervixuitstrijkje) ook na vaccinatie aanbevolen [zie *richtlijn "Cervixkankerscreening" van Domus Medica*].
- Vaccinatie van meisjes en jongens tegen humaan papillomavirus is opgenomen in het basisvaccinatieschema (zie *Tabel 12a. in 12.1.*).
- Terugbetaling (RIZIV) en verdeling (gemeenschappen) [situatie op 01/10/2024]
 - Gardasil 9® wordt terugbetaald door het RIZIV bij jonge meisjes en jongens (minstens 12 jaar en jonger dan 19 jaar bij de start van het vaccinatieschema) (categorie b, klik op **►b** ter hoogte van de specialiteit). Cervarix® wordt enkel terugbetaald bij de jonge meisjes (categorie b, klik op **►b** ter hoogte van de specialiteit).



- Gardasil 9[®] wordt gratis aangeboden door de gemeenschappen in het kader van de basisvaccinatie: zie Tabel 12a. in 12.1.

Advies Hoge Gezondheidsraad

- Zie *Advies HGR 9181 (2017)*.
- Systematische vaccinatie wordt aangeraden voor meisjes en jongens van 9 à 14 jaar.
- Bij vrouwen en mannen van 15 tot en met 26 jaar kan vaccinatie op individuele basis worden aangeboden. Indien ze reeds seksueel actief zijn, moet verduidelijkt worden dat het vaccin niet beschermt tegen reeds verworven HPV-virustypes.
- Mannen die seks hebben met mannen moet aangeraden worden zich te laten vaccineren, dit tot de leeftijd van 26 jaar.
- Ook bij patiënten na transplantatie en patiënten met HIV wordt vaccinatie aangeraden.

Indicaties (synthese van de SKP)

- HPV2 en HPV9: preventie van premaligne anogenitale laesies, baarmoederhals-, vulva- en vaginakanker en anale kanker veroorzaakt door bepaalde oncogene HPV-types, vanaf de leeftijd van 9 jaar.
- HPV9: ook preventie van genitale wratten, vanaf de leeftijd van 9 jaar.

Contra-indicaties

- Antecedenten van ernstige allergische of pseudo-allergische reacties op één van de bestanddelen (zie 12.1. > rubriek “Bijzondere voorzorgen” > Allergie en vaccinaties).

Ongewenste effecten

- Pijn, erytheem of verharding op de injectieplaats, wat enkele dagen kan aanhouden.
- Koorts.

Zwangerschap en borstvoeding

- **Zwangerschap:** niet-levende vaccins kunnen tijdens de zwangerschap worden toegediend. Er is geen klinisch bewijs van teratogeniteit of embryotoxiciteit.
- **Borstvoeding:** niet-levende vaccins kunnen tijdens de periode van borstvoeding worden toegediend.

Interacties

- Zie 12.1.


Toediening en posologie

- Zie 12.1.
- Meisjes en jongens van 9 tot 13 à 14 jaar: 2 intramusculaire injecties met een interval van 5 à 13 maanden. Als inhaalschema bij 15- tot en met 18-jarigen kan optioneel eveneens een schema met 2 doses (in plaats van met 3 doses) worden toegepast [*Advies HGR 9606, 2021* (niet in SKP)].
- Andere personen: 3 intramusculaire injecties: schema 0 – 2 - 6 maand voor HPV9, en schema 0 – 1 - 6 maand voor HPV2.
- Of herhalingsinenting nodig zal zijn, is nog onbekend.

CERVARIX (GSK)

humaan papillomavirus types 16, 18 [L1-eiwitten, biosynthetisch]

inj. susp. i.m. [voorgev. spuit]

1 x 0,5 mL R/ b  71,05 €


(bevat adjuvans en aluminium)

GARDASIL 9 (MSD)

humaan papillomavirus types 6, 11, 16, 18, 31, 33, 45, 52, 58 [L1-eiwitten, biosynthetisch]



inj. susp. i.m. [voorgev. spuit]

1 x 0,5 ml R/ b  132,81 €

(bevat aluminium en gist)

12.1.1.13. Vaccin tegen gele koorts

Vaccin met levende verzwakte virussen. Gele koorts wordt overgedragen door bepaalde muggensoorten (*Aedes aegypti*) die besmet zijn met het virus.

Plaatsbepaling

- Voor algemene informatie over vaccins (o.a. over de basisvaccinaties), zie 12.1.
- Hoewel de ziekte bij de meeste geïnfecteerde personen subklinisch verloopt of met milde symptomen, ontwikkelt zich bij 15 tot 20% een levensbedreigende ziekte (geelzucht, hemorrhagische koorts) die fataal kan aflopen. Er is geen specifieke behandeling.^{22 23 24}
- De inenting tegen gele koorts mag enkel gebeuren door artsen verbonden aan erkende centra (zie *Wanda voor artsen (Travel clinics in Belgium)*).
- Bij gezonde, immuuncompetente personen vanaf de leeftijd van 2 jaar volstaat één inenting om levenslang beschermd te zijn tegen gele koorts.
- Enkel bij volgende personen wordt een eenmalige herhalingsinenting aanbevolen: kinderen die hun eerste inenting tegen gele koorts kregen vóór de leeftijd van 2 jaar, alle personen met HIV, personen met immuundepressie (op voorwaarde dat er geen contra-indicatie is), en vrouwen die gevaccineerd werden tijdens de zwangerschap. Voor meer details, zie *Advies HGR (9844, februari 2025)*, *Wanda voor artsen (Yellow fever vaccination)* en Folia april 2025.
- Reizen:
 - vaccinatie is aangewezen bij reizen naar bepaalde gebieden in Afrika en Latijns-Amerika waar gele koorts endemisch is [zie *Wanda voor artsen (Yellow fever)*, *Wanda voor artsen (Yellow fever vaccination)* en *Wanda voor artsen (Yellow fever map)*];
 - bewijs van vaccinatie is in sommige landen vereist om toegang te krijgen tot het land. Het certificaat van vaccinatie tegen gele koorts is sinds 2016 levenslang geldig.
 - Het vaccin moet minimum tien dagen voor aankomst in het betreffende land gegeven worden.
- Het virus in het vaccin is niet overdraagbaar.

Advies Hoge Gezondheidsraad

- Zie *Advies HGR 9844 (februari 2025)*.
- De Hoge Gezondheidsraad beveelt vaccinatie tegen gele koorts aan
 - bij reizen naar landen met risico van gele koorts of naar landen waar bewijs van gelekoortsvaccinatie verplicht is om toegang te krijgen tot het land. Zie rubriek "Plaatsbepaling";
 - bij (laboratorium)personeel dat betrokken is bij de manipulatie van gele-koortsvirus.

Indicaties (synthese van de SKP)

- Actieve immunisatie tegen gele koorts (vanaf de leeftijd van 9 maanden, zeer uitzonderlijk vanaf de leeftijd van 6 maanden).

Contra-indicaties

- Antecedenten van ernstige allergische of pseudo-allergische reacties op één van de bestanddelen (zie 12.1. > rubriek "Bijzondere voorzorgen" > Allergie en vaccinaties).
- Zwangerschap, behalve als de infectie een duidelijk risico inhoudt voor moeder en kind, zie rubriek "Zwangerschap en borstvoeding".
- Immunodeficiëntie en immunosuppressie (zie *Advies HGR 9158, 2019*) en rubriek "Bijzondere voorzorgen" in 12.1.).
- Kinderen jonger dan 6 maanden.



- Functiestoornis van de thymus, o.a. myasthenia gravis.

Ongewenste effecten

- Een soms pijnlijk erytheem of verharding op de injectieplaats, wat enkele dagen kan aanhouden.
- Griepig syndroom (myalgieën, soms met lichte koorts en hoofdpijn) 5 à 10 dagen na de inenting: frequent (10 à 30%).
- Allergische reacties: zeer zeldzaam.
- Uitzonderlijk (circa 0,5/100.000) levensbedreigende ongewenste effecten (yellow fever associated visceral disease (YEL -AVD) en yellow fever associated neurological disease (YEL- AND)), met symptomen gelijkend op gele koorts of neurologische symptomen. Ze werden bijna uitsluitend gezien bij een eerste vaccinatie. Het risico is 3 tot 4 keer hoger bij personen ouder dan 60 jaar.

Zwangerschap en borstvoeding

- **Zwangerschap:**
 - Levende vaccins worden best niet toegediend tijdens de zwangerschap, behalve als de infectie een duidelijk risico inhoudt voor moeder en kind. Inderdaad, vaccinatie tegen gele koorts kan in bepaalde omstandigheden gebeuren: zie . Een vrouw wordt ook best niet zwanger in de maand die volgt op de toediening van een levend verzwakt vaccin. Dit is een voorzichtigheidsadvies: er is geen klinisch bewijs van teratogeniteit of embryotoxiciteit bij vaccineren vlak vóór of tijdens de zwangerschap.
 - Wanneer een biologisch geneesmiddel (TNF-remmer, interleukine-inhibitor...) werd voortgezet na de 22^e zwangerschapsweek, moet bij de zuigeling de vaccinatie met een levend verzwakt vaccin worden uitgesteld tot na de leeftijd van 6 maanden [*HGR Advies 9158 (2019)* en *Folia maart 2021*]. Voor infliximab wordt een termijn van 12 maanden na de geboorte aanbevolen, tenzij de serumspiegel van infliximab bij de zuigeling niet detecteerbaar is.
- **Borstvoeding:**
 - **vaccinatie met het gele koorts-vaccin wordt tijdens de periode van borstvoeding best vermeden, of borstvoeding wordt best onderbroken tot 2 weken na de toediening van het vaccin, zeker bij zuigelingen jonger dan 9 maanden.** Dit wegens risico van overdracht van de virusstam van het vaccin aan de zuigeling door borstvoeding, met risico van neurologische ongewenste effecten bij de zuigeling. Bij het reizen naar een endemisch gebied moet een individuele afweging worden gemaakt. Zie ook *Wanda voor artsen (Yellow fever vaccination)*.

Interacties

- *Zie 12.1.*
- Het gele-koortsvaccin en het bof-mazelen-rubella-vaccin worden bij voorkeur niet gelijktijdig, maar met een interval van minimum 4 weken toegediend. Indien niet haalbaar kunnen ze op het zelfde ogenblik maar in een ander lidmaat toegediend worden.

Bijzondere voorzorgen

- *Zie 12.1.*
- In geval van geplande immuunsuppressieve behandeling de vaccinatie met levende vaccins uitvoeren minstens 4 weken voor de start van de immuunsuppressieve behandeling [*zie 12.1. rubriek "Bijzondere voorzorgen"* en *Folia maart 2021*].

Toediening en posologie

- *Zie 12.1.*
- Eén subcutane injectie. Een eenmalige herhalingsinenting is bij bepaalde personen aangewezen (voor details, zie *rubriek "Plaatsbepaling"* en *Wanda voor artsen (Yellow fever vaccination)*).
- Kinderen kunnen worden gevaccineerd vanaf de leeftijd van 9 maanden, zeer uitzonderlijk vanaf 6 maanden.



STAMARIL (Sanofi Belgium)

gelekoortsvirus [levend verzwakt]

inj. susp. (pdr. + solv.) i.m./s.c. [flac. + voorgev. spuit]

1 x 1 dos. + 0,5 ml solv. R/ 47,30 €

10 x 1 dos. + 0,5 ml solv. R/ 381,25 €

(bevat kippenei-eiwit en latex)

12.1.1.14. Vaccin tegen tekenencefalitis

Vaccin met geïnactiveerd virus. Het flavivirus verantwoordelijk voor tekenencefalitis (*tick-borne encephalitis* of TBE, synoniem *Frühsommer Meningo-Enzephalitis* of FSME) wordt overgedragen door sommige teken.

Plaatsbepaling

- Voor algemene informatie over vaccins (o.a. over de basisvaccinaties), zie 12.1.
- Seroconversiepercentages bedragen minstens 90% 2 weken na de 2de vaccindosis, en > 97% 2 weken na de 3de vaccindosis. De eerste 2 doses bieden reeds tijdelijke bescherming, met de 3de dosis is er bescherming gedurende 3 jaar.²⁵ [zie ook *Advies HGR 9435 - TBE* en *Wanda voor artsen Tick-borne encephalitis vaccination*]
- Reizen: vaccinatie tegen tekenencefalitis is te overwegen bij een reis met buitenactiviteiten naar bosrijke streken waar de infectie voorkomt (bepaalde bosrijke gebieden in Europa tot het Verre Oosten. De algemene preventieve maatregelen tegen tekenbeten (bedekkende kledij, repellents) zijn belangrijk. [Zie *Folia mei 2019* en *Wanda voor artsen (Tick-borne encephalitis, Tick-borne encephalitis vaccination, Tick-borne encephalitis - map of Europe, Tick-borne encephalitis - map of Asia)*].
- Vaccinatie tegen meningo-encefalitis door flavivirus beschermt niet tegen de ziekte van Lyme die ook wordt overgebracht door teken, maar die veroorzaakt wordt door *Borrelia burgdorferi* waartegen geen vaccin bestaat [i.v.m. ziekte van Lyme, zie *Folia mei 2019*].

Advies Hoge Gezondheidsraad

- Zie *Advies 9435 (2019)*.
- Voor de Belgische situatie: er wordt geen systematische vaccinatie aanbevolen, ook niet voor professionele (bv. boswachters, plantsoendienstpersoneel) of recreatieve risicogroepen.
- Voor reizen met veel buitenactiviteiten naar hoogrisicogebieden in het buitenland is vaccinatie te overwegen (zie rubriek "Plaatsbepaling").

Indicaties (synthese van de SKP)

- Actieve immunisatie tegen tekenencefalitis (TBE) bij kinderen van 1 tot 15 jaar (Junior) of vanaf de leeftijd van 16 jaar.

Contra-indicaties

- Antecedenten van ernstige allergische of pseudo-allergische reacties op één van de bestanddelen (zie 12.1. > rubriek "Bijzondere voorzorgen" > Allergie en vaccinaties).

Ongewenste effecten

- Zie 12.1.

Zwangerschap en borstvoeding

- **Zwangerschap:** niet-levende vaccins kunnen tijdens de zwangerschap worden toegediend. Er is geen klinisch bewijs van teratogeniteit of embryotoxiciteit.
- **Borstvoeding:** niet-levende vaccins kunnen tijdens de periode van borstvoeding worden toegediend.

Interacties en bijzondere voorzorgen

- Zie 12.1.



Toediening en posologie

- *Zie 12.1.*
- Vaccinatieschema: 2 injecties met een interval van 1 à 3 maanden (of van 14 dagen bij onvoldoende tijd), gevolgd door een derde injectie 5 à 12 maanden na de tweede injectie. Minstens 2 injecties voor vertrek.
- Eerste herhalingsinenting: 1 injectie na 3 jaar.
- Latere herhalingsineningen: om de 5 à 10 jaar. Bij personen ouder dan 60 jaar is een herhalingsinenting aangewezen om de 3 jaar.
- Bij kinderen tussen 1 en 16 jaar oud wordt het “Junior” vaccin gebruikt. Het vaccin mag niet worden toegediend aan kinderen jonger dan 1 jaar.
- Een niet-afgewerkt schema wordt voortgezet vanaf het punt waar men met de vaccinatierreeks gestopt is (*zie 12.1. Vaccins*).

FSME IMMUN (Pfizer)

flavivirus [geïnactiveerd]

inj. susp. i.m./s.c. Junior [voorgev. spuit]

1 x 0,25 ml R/ 39,17 €

inj. susp. i.m./s.c. [voorgev. spuit]

1 x 0,5 ml R/ 39,73 €

(s.c.: uitzonderlijk, zie SKP; bevat aluminium, gentamicine en neomycine)

12.1.1.15. Vaccin tegen Japanse encefalitis

Vaccin met geïnactiveerd virus. Het flavivirus verantwoordelijk voor Japanse encefalitis wordt overgedragen door bepaalde muggen.

Plaatsbepaling

- Voor algemene informatie over vaccins (o.a. over de basisvaccinaties), *zie 12.1.*
- Seroconversiepercentages bedragen > 95% 1 week na de tweede vaccindosis. Na toediening van de herhalingsinenting geeft de vaccinatie minstens 10 jaar bescherming²⁶ [*zie ook Wanda voor artsen: Japanese encephalitis vaccination*].
- Reizen: bij een verblijf van 4 weken of langer per jaar in endemische gebieden (Zuid- en Zuidoost Azië - van India tot Japan en Australië), is vaccinatie aanbevolen [*zie Folia mei 2019 en Wanda voor artsen: Japanese encephalitis en Japanese encephalitis vaccination*]. Preventieve maatregelen tegen muggenbeten zijn aanbevolen vanaf zonsondergang.

Indicaties (synthese van de SKP)

- Actieve immunisatie tegen Japanse encefalitis, vanaf de leeftijd van 2 maanden.

Contra-indicaties

- Antecedenten van ernstige allergische of pseudo-allergische reacties op één van de bestanddelen (*zie 12.1. > rubriek “Bijzondere voorzorgen” > Allergie en vaccinaties*).

Ongewenste effecten

- *Zie 12.1.*

Zwangerschap en borstvoeding

- **Zwangerschap:** niet-levende vaccins kunnen tijdens de zwangerschap worden toegediend. Er is geen klinisch bewijs van teratogeniteit of embryotoxiciteit.
- **Borstvoeding:** niet-levende vaccins kunnen tijdens de periode van borstvoeding worden toegediend.



Interacties en bijzondere voorzorgen

- Zie 12.1.

Toediening en posologie

- Zie 12.1.
- Vaccinatieschema (personen > 3 jaar): 2 injecties met een interval van 4 weken. Bij volwassenen tussen 18 en 65 jaar kan het interval tussen de 2 doses verkort worden tot 7 dagen.
- Een herhalingsinenting gebeurt na 12 à 24 maanden.
- Jonge kinderen (2 maanden tot 3 jaar oud) krijgen een halve dosis van het vaccin.
- Of bijkomende herhalingsineningen nodig zijn, is niet gekend.

IXIARO (Valneva)

Japane-encefalitisvirus [geïnactiveerd]

inj. susp. i.m./s.c. [voorgev. spuit]

1 x 0,5 ml R/ 96,06 €

(s.c.: uitzonderlijk, zie SKP; bevat aluminium)

12.1.1.16. Vaccin tegen COVID-19

Voor de herfst-winter 2025-2026 is een **mRNA-vaccin** beschikbaar **gericht tegen de Omicron LP.8.1-subvariant van het SARS-CoV-2-virus**: Comirnaty LP.8.1® (LP.8.1-Pfizer-vaccin). De mRNA-vaccins bevatten chemisch gemodificeerde mRNA-strengen die coderen voor het spike-eiwit van het SARS-CoV-2-virus. Het mRNA is ingekapseld in lipiden-nanopartikels.

Het recombinant vaccin Bimervax LP.8.1® (LP.8.1-Hipra-vaccin) is gecommercialiseerd sinds november 2025. Het vaccin is enkel beschikbaar in een aantal universitaire ziekenhuizen in Vlaanderen.

Plaatsbepaling

- Voor algemene informatie over vaccins (o.a. over de basisvaccinaties), zie 12.1.
- Met de eerste mRNA-vaccins en vectorvaccins tegen COVID-19 werden in de studies die geleid hebben tot hun vergunning een goede immuunrespons en een hoge bescherming tegen symptomatische COVID-19 gezien. De studies werden uitgevoerd in de periode dat de alfa-variant domineerde. Voor informatie over deze studies verwijzen we naar de Folia-artikels die verschenen tussen januari 2021 en april 2022.
- Het LP.8.1-Pfizer-vaccin is niet onderzocht in klinische studies. Dit vaccin is vergund op basis van de (klinische) gegevens die verzameld werden met de vroeger beschikbare monovalente en bivalente Pfizer-vaccins.
- De werkzaamheid van het LP.8.1-vaccin van Hipra is geëxtrapoleerd op basis van immunogeniciteitsgegevens van vroeger beschikbare Bimervax®-vaccins. Bimervax® veroorzaakte lagere antilichaamspiegels tegen de oorspronkelijke SARS-CoV-2-stam in vergelijking met Comirnaty®, maar leidde tot hogere antilichaamspiegels tegen de Beta- en Omicron-varianten. Vergelijkbare spiegels tegen de Delta-variant werden waargenomen. Het vaccin is voorbehouden voor patiënten die geen mRNA-vaccin kunnen krijgen.
- Observationale studies tonen dat een herhalingsinenting bijkomend beschermt tegen ernstige ziekte (hospitalisatie, overlijden) in de eerste maanden na de vaccinatie, en dit zonder nieuwe veiligheidssignalen. De bescherming tegen infectie (en dus besmettelijkheid) neemt snel af, maar de bescherming tegen ernstige ziekte houdt langer aan (zeker tot 6 maanden na de vaccinatie). Voor details, zie *Folia augustus 2023*. Gezien de hoge immuniteit bij de bevolking (door vaccinatie en/of natuurlijk verworven), zijn degelijke studies nodig voor informatie over de real-life bescherming van de jaarlijks aangepaste vaccins tegen de huidige circulerende Omicron-subvarianten van het virus.
- Vaccinatie tegen COVID-19 en long-COVID:
 - Meerdere (maar niet alle) observationele studies tonen een preventief effect van COVID-19-vaccinatie op het optreden van long-COVID na een acute COVID-infectie [zie *Folia mei 2023*]. Een



grootschalige studie toont een incidentie van 0,4% bij gevaccineerden versus 1,4% bij niet-gevaccineerden.^{27 28 29}

- De evidentie van COVID-19 vaccinatie ter behandeling van long-COVID wordt als ontoereikend beschouwd^{28 30} [zie *Folia mei 2023*].
- Personen met immuundeficiëntie behoren tot de prioritaire doelgroepen voor vaccinatie, maar het immuunantwoord kan verminderd zijn.
- Ook zwangere vrouwen met co-morbiditeit of met een verwachte hoogrisicozwangerschap worden bij de prioritaire doelgroepen gerekend. Bij andere zwangere vrouwen kan vaccinatie voorgesteld worden. (Zie rubriek “Zwangerschap en borstvoeding”).

Advies Hoge Gezondheidsraad

- Aanbevelingen van de Hoge Gezondheidsraad over de vaccinatie tegen COVID-19 voor de herfst-winter 2025-2026: *Advies HGR 9880 (2025)*.
- *Aanbeveling voor systematisch een herhalingsinenting*
 - **Groep 1:** personen met verhoogd risico op overlijden of op ernstige COVID-19 (hospitalisatie, opname op een intensieve-zorgenafdeling, overlijden):
 - Personen vanaf 65 jaar
 - Personen die in een instelling verblijven
 - Zwangere vrouwen met comorbiditeit of met een verwachte hoogrisicozwangerschap, ongeacht de fase van de zwangerschap
 - Personen met BMI ≥ 40 kg/m²
 - Patiënten vanaf de leeftijd van 18 jaar met minstens één comorbiditeit (chronische aandoening, ook indien gestabiliseerd):
 - Longaandoeningen (inclusief ernstig astma)
 - Hartaandoeningen (met inbegrip van hypertensie met cardiale complicaties)
 - Leveraandoeningen
 - Nieraandoeningen
 - Metabole aandoening (inclusief diabetes)
 - Neurologische of mentale aandoening (bv. dementie, ernstige depressie)
 - Bepaalde zeldzame aandoeningen (met inbegrip van Down-syndroom met geassocieerde comorbiditeiten of immunologische stoornissen)
 - Patiënten vanaf de leeftijd van 18 jaar met immuniteitsstoornissen (natuurlijk of geïnduceerd)
 - Kinderen en adolescenten < 18 jaar met immuundeprimeering of met ernstige chronische ziekten of met bepaalde zeldzame aandoeningen (met inbegrip van Down-syndroom met geassocieerde comorbiditeiten of immuundeprimeering).
 - **Groep 2:** personen werkzaam in de gezondheidssector, binnen en buiten zorginstellingen.
 - **Groep 3:** personen die onder hetzelfde dak wonen (cocoonvaccinatiestrategie) als (zeer) ernstig immuundeprimeerde personen.
- **Aanbeveling voor een herhalingsinenting op individuele basis:** bij personen van 18 tot 65 jaar die niet behoren tot een van de 3 bovenvermelde groepen, maar die roken, fysiek inactief zijn, of overmatig alcohol drinken of middelen misbruiken, en bij gezonde zwangere vrouwen (d.w.z. zonder comorbiditeit of verwachte hoogrisicozwangerschap) wordt aanbevolen om te vaccineren op individuele basis, na overleg met de arts.
- **Geen systematische herhalingsinenting:** bij gezonde kinderen, adolescenten en personen jonger dan 65 jaar (niet behorend tot een van de bovenvermelde groepen) wordt routinematige vaccinatie tegen COVID-19 niet aanbevolen in de huidige context van Omicron-circulatie en de hoge immuniteit in de bevolking ten opzichte van COVID-19.

Indicaties (synthese van de SKP)

- LP.8.1-Pfizer-vaccin: actieve immunisatie ter preventie van COVID-19 veroorzaakt door het SARS-CoV-2-



virus bij kinderen van 6 maanden tot 4 jaar (3 µg per dosis), kinderen van 5 jaar tot en met 11 jaar (10 µg per dosis), en kinderen vanaf 12 jaar, adolescenten en volwassenen (30 µg per dosis).

- LP.8.1-Hipra-vaccin: actieve immunisatie ter preventie van COVID-19 veroorzaakt door het SARS-CoV-2-virus bij kinderen vanaf 12 jaar en bij volwassenen.

Contra-indicaties

- Antecedenten van ernstige allergische of pseudo-allergische reacties op één van de bestanddelen (zie rubriek “Bijzondere voorzorgen” in 12.1.), met vooral aandacht voor PEG voor de mRNA-vaccins [zie *Folia mei 2021* voor de allergieën die bijkomende voorzorgsmaatregelen vereisen alvorens de COVID-19 vaccins toe te dienen].

Ongewenste effecten

- Zie 12.1.
- Vermoede ongewenste effecten met de COVID-19 vaccins kunnen gemeld worden via een specifiek online meldingsformulier: zie www.eenbijwerkingmelden.be (website FAGG).
- Lokale reacties, vooral pijn ter hoogte van de injectieplaats (hoofdzakelijk mild tot matig), binnen de 2 dagen na de vaccinatie, en kortdurend: zeer frequent (tot > 80%).
- Systemische reacties (vermoeidheid, hoofdpijn, koorts, spier- en gewrichtspijn, rillingen), binnen de 2 dagen na de vaccinatie, en kortdurend: frequent.
- Allergische reacties: zelden. Met de mRNA-vaccins wordt de incidentie van anafylactische reacties geschat op 1 tot 10 per miljoen 1^{ste} doses.
- mRNA-vaccins: ook: zeer zelden myocarditis (meestal optredend binnen de 2 à 4 dagen na de vaccinatie, vaker na de 2^{de} dosis, en frequenter bij jongens en mannen van 12 tot 29 jaar oud) en pericarditis (minder gedocumenteerd dan myocarditis, met meer variatie, onder andere qua leeftijd en geslacht): zie *Folia september 2022*; vertraagde lokale reacties, met roodheid en zwelling, en optredend ongeveer een week na de vaccinatie, zijn gerapporteerd.

Zwangerschap en borstvoeding

- Zie 12.1.
- **Zwangerschap**
 - Zie *Folia november 2024*.
 - De HGR beveelt vaccinatie tegen COVID-19 sterk en prioritair aan **bij zwangere vrouwen met comorbiditeit of met een verwachte hoogrisicozwangerschap**. Bij de andere zwangere vrouwen wordt vaccinatie op individuele basis aangemoedigd, met afwegen van de voordelen en de risico's en in overleg tussen de arts en de vrouw.
 - **De gegevens over de veiligheid van vaccinatie met een mRNA-vaccin tijdens de zwangerschap** zijn zeer talrijk en geruststellend. Er wordt geen verhoogd risico gezien op aangeboren afwijkingen, vroeggeboorte, laag geboortegewicht, doodgeboorte of andere nadelige effecten bij het kind of op de zwangerschap. Er zijn geen aanwijzingen voor een verhoogd risico op een miskraam. Er worden geen nadelige gevolgen van de coronavaccins op de vruchtbaarheid bij de vrouw gezien. Ook bij de man zijn er geen aanwijzingen dat de zaadkwaliteit negatief wordt beïnvloed.
 - Er zijn geen gegevens beschikbaar over het gebruik van het LP.8.1-vaccin van Hipra bij zwangere vrouwen. Bij dierproeven zijn geen schadelijke effecten vastgesteld. Bij toediening moet de baten-risicobalans voor de moeder en de foetus worden beoordeeld.
- **Borstvoeding:** vaccinatie kan gebeuren. Er zijn geen aanwijzingen van nadelige effecten bij kinderen die borstvoeding krijgen.

Interacties

- Zie 12.1.
- Er zijn geen gegevens over het gelijktijdig toedienen van vaccins uit het *basisvaccinatieschema* en het



COVID-19 vaccin. De HGR stelt dat andere vaccins gelijktijdig kunnen toegediend worden, al wordt benadrukt dat steeds voorrang moet gegeven worden aan de vaccins uit het *basisvaccinatieschema*.

Bijzondere voorzorgen

- *Zie 12.1.*
- Bij patiënten met bloedingsrisico (bv. hemofilie of behandeling met anticoagulantia) is individuele afweging noodzakelijk. Om het risico van hematomen te beperken, is het aangewezen om bij deze patiënten een dunne naald (gauge \geq 23 of diameter \leq 0,6 mm) te gebruiken en minstens 1 minuut druk uit te oefenen op de injectieplaats (zonder te masseren).
- Voor de eisen voor bewaring, zie de SKP's.

Toediening en posologie

- De HGR raadt aan om te vaccineren in de maand oktober, samen met vaccinatie tegen influenza. Indien er persoonlijke of logistieke redenen zijn om beide vaccins niet gelijktijdig toe te dienen, kan het vaccin tegen COVID-19 toegediend worden in september of oktober.
- LP8.1-Pfizer-vaccin (SKP)
 - **Kinderen vanaf de leeftijd van 5 jaar, adolescenten en volwassenen:** 1 injectie intramusculair, onafhankelijk of eerder werd gevaccineerd tegen COVID-19. Het vaccin moet minstens 3 maand na de meest recente dosis van een COVID-vaccin gegeven worden (SKP).
 - **Kinderen van 6 maand tot en met 4 jaar:**
 - Indien geen volledige primovaccinatie in het verleden of geen antecedenten van infectie met het SARS-CoV-2-virus: 3 intramusculaire injecties, met een interval van 3 weken tussen de 1^{ste} en de 2^{de} dosis, en een interval van minstens 8 weken tussen de 2^{de} en de 3^{de} dosis.
 - Wanneer eerder volledige primovaccinatie of antecedenten van infectie met het SARS-CoV-2-virus: 1 injectie intramusculair. Het vaccin moet minstens 3 maand na de meest recente dosis van een COVID-vaccin gegeven worden (SKP).
- LP8.1-Hipra vaccin (SKP)
 - **Kinderen vanaf 12 jaar en volwassenen:** 1 injectie intramusculair, onafhankelijk of eerder werd gevaccineerd tegen COVID-19. Het vaccin moet minstens 6 maand na de meest recente dosis van een COVID-vaccin gegeven worden (SKP).
- Bij sterk immuungedeprimeerde personen kan een bijkomende dosis overwogen worden (SKP).

mRNA-vaccins

COMIRNATY LP8.1 (Pfizer)

COVID-19 virus [mRNA, lipiden-nanopartikels]

inj. disp. i.m. [flac.]

10 x 2,25 ml (1 dos./0,3 ml) (10 μ g / 1 dos.)

10 x 2,25 ml (1 dos./0,3 ml) (30 μ g / 1 dos.)

inj. disp. (conc.) i.m. [flac.]

10 x 0,48 ml (3 dos.) (3 μ g / 1 dos.)

Subunitvaccins

BIMERVAX LP8.1 (Hipra)

COVID-19 virus [spike-eiwit, biosynthetisch]

inj. emuls. i.m. [flac.]

20 x 0,5 ml (1 dos./0,5 ml)

(bevat adjuvans)



12.1.1.17. Vaccin tegen dengue

Vaccin met levend verzwakt denguevirus (serotypen 1,2,3 en 4).

Het virus verantwoordelijk voor dengue (knokkelkoorts) wordt overgedragen door Aedes-muggen, die vooral overdag steken.

Plaatsbepaling

- Voor algemene informatie over vaccins (o.a. over de basisvaccinaties), zie 12.1.
- De werkzaamheid van het dengue-vaccin werd onderzocht bij kinderen en adolescenten in endemische gebieden. Bij deze populaties beschermt het vaccin tegen dengue-koorts en hospitalisatie door dengue. Bescherming is niet volledig en afhankelijk van het serotype. De bescherming vermindert in de loop van de tijd (op basis van gegevens over 5 jaar, WHO). Evidentie over bescherming bij volwassenen komt uit immunogeniciteitsstudies [zie *Folia maart 2023 en Folia juni 2023*].
- Er blijven een aantal onzekerheden, onder andere over de real-life bescherming bij reizigers uit niet-endemische gebieden en over de exacte beschermingsduur tegen de verschillende dengueserotypes. De Hoge Gezondheidsraad beveelt vaccinatie tegen dengue enkel aan bij **antecedenten van dengue-infectie** en leeftijd ≥ 6 jaar (zie rubriek "Advies Hoge Gezondheidsraad"). Anamnese en risico van eerdere blootstelling bieden enig houvast in de beslissing om de reiziger te vaccineren, maar het gebrek aan een betrouwbare serologische test is een nadeel.
- Reizen: het Instituut voor Tropische Geneeskunde nam de aanbevelingen van de Hoge Gezondheidsraad [zie rubriek "Advies Hoge Gezondheidsraad"] op in haar reisadviezen: *Wanda voor artsen > Dengue*). De muggenwerende maatregelen blijven ook voor gevaccineerden belangrijk (zie *wanda voor reizigers > muggenwerende maatregelen*) en *wanda voor reizigers > insectenwerende middelen (repellents)*).
- Slechts 20-40% van de infecties verlopen symptomatisch. Bij 95% van deze symptomatische gevallen gaat het om milde, griepale klachten die vanzelf overgaan. Voor deze groep volstaat een ondersteunende behandeling met paracetamol.³¹
- In de overige 5% van de symptomatische gevallen ontstaat een ernstige infectie met hospitalisatie en mogelijk.³¹

Advies Hoge Gezondheidsraad

- De HGR beveelt vaccinatie tegen dengue aan bij personen vanaf de leeftijd van 6 jaar die langer dan 4 weken of frequent reizen naar hoogrisicogebieden, maar **enkel wanneer ze in het verleden al dengue hebben doorgemaakt** (minstens 6 maanden vóór de start van de vaccinatie): *Advies 9739 (april 2023, gereviseerd in juni 2024)*. Deze doelgroep is gekozen omdat het risico van ernstig verloopende dengue groter is bij een secundaire infectie. Daarenboven is de werkzaamheid van het vaccin minder goed bij personen die nog niet in contact kwamen met dengue en ook de veiligheid is minder duidelijk.

Indicaties (synthese van de SKP)

- Actieve immunisatie ter preventie van dengue bij personen vanaf de leeftijd van 4 jaar.

Contra-indicaties

- Antecedenten van ernstige allergische of pseudo-allergische reacties op één van de bestanddelen (zie 12.1. > rubriek "Bijzondere voorzorgen" > Allergie en vaccinaties).
- Zwangerschap (zie rubriek "Zwangerschap en borstvoeding").
- Immunodeficiëntie en immunosuppressie (zie *Advies HGR 9158, 2019* en rubriek "Bijzondere voorzorgen" in 12.1.).

Ongewenste effecten

- Zie 12.1.
- Vooral lokale reacties ter hoogte van de injectieplaats.



- Hoofdpijn, spierpijn, algemeen onwel zijn en zwaktegevoel; koorts.

Zwangerschap en borstvoeding

- Zwangerschap: levende vaccins worden best niet toegediend tijdens de zwangerschap, behalve als er een risico is van infectie met nadelige gevolgen voor moeder en kind. **Een vrouw wordt ook best niet zwanger in de maand die volgt op de toediening van een levend verzwakt vaccin.** De gegevens met het dengue-vaccin tijdens de zwangerschap zijn beperkt. In de SKP is zwangerschap een contra-indicatie.
- Borstvoeding: Gegevens met het dengue-vaccin tijdens de periode van borstvoeding ontbreken. In de SKP is borstvoeding een contra-indicatie. Let op: het wordt afgeraden om moeders die borstvoeding geven aan een kind met verminderde afweer, te vaccineren met een levend verzwakt vaccin.

Interacties

- *Zie 12.1.*

Bijzondere voorzorgen

- *Zie 12.1.*

Toediening en posologie

- *Zie 12.1.*
- Vaccinatieschema: 2 subcutane injecties met een interval van minstens 3 maanden. De eerste dosis kan tot 14 dagen vóór vertrek naar een hoogrisicogebied gegeven worden, met de 2^{de} dosis na minstens 3 maanden.
- De nood voor een herhalingsinenting staat op dit ogenblik niet vast.

QDENG (Takeda)

denguevirus [levend verzwakt, recombinant chimeer, tetravalent, biosynthetisch]

inj. oploss. (pdr. + solv.) s.c. [flac. + voorgev. spuit]

1 dos. + 0,5 ml solv. R/ 89,70 €

12.1.1.18. Vaccin tegen respiratoir syncytieel virus (RSV)

Recombinant vaccin op basis van het oppervlakte-eiwit glycoproteïne F, gestabiliseerd in de prefusie-conformatie.

Arexvy® bevat glycoproteïne F van RSV-virus subtype A en een adjuvans.

Abrysvo® bevat glycoproteïne F van RSV-virus subtype A en subtype B.

Plaatsbepaling

- Voor algemene informatie over vaccins (o.a. over de basisvaccinaties), *zie 12.1.*
- **Vaccinatie van volwassenen (Arexvy® / Abrysvo®)**
 - *Zie ook Folia april 2025* (bespreking van het advies van de Hoge Gezondheidsraad van december 2024).
 - RSV-infecties zijn wereldwijd een belangrijke oorzaak van morbiditeit en mortaliteit bij ouderen (vooral kwetsbare ouderen en ouderen met onderliggende cardiopulmonale aandoeningen).
 - Zowel voor Arexvy® als voor Abrysvo® is in een gerandomiseerde placebo-gecontroleerde studie over 1 RSV-seizoen een statistisch significante werkzaamheid aangetoond voor de preventie van RSV-gerelateerde aandoeningen bij ouderen boven de 60 jaar. De relatieve bescherming tegen RSV-gerelateerde (ernstige) lage luchtwegaandoeningen varieerde van 67 tot 94%, maar de absolute winst was beperkt zodat veel mensen moesten worden gevaccineerd om 1 RSV-gerelateerde aandoening te vermijden (meer informatie in *Folia augustus 2023* en *Folia januari 2024*). Follow-upstudies tonen dat de bescherming van 1 dosis van het vaccin aanhoudt gedurende 2 à 3 RSV-seizoenen (dus over een periode van 2 à 3 jaar) [*zie Folia april 2025*]. Een herhalingsinenting elk jaar wordt daarom op dit ogenblik niet aanbevolen.



- Een observationele studie over 1 RSV-seizoen toont ook bescherming tegen RSV-gerelateerde hospitalisatie. Gegevens over bescherming bij de personen met het hoogste risico op ernstige RSV-ziekte (kwetsbare ouderen, immuungedeprimeerden, personen die in een zorgcentrum leven) blijven schaars. In de observationele studie was er 73% bescherming tegen hospitalisatie bij patiënten met immuundepressie [zie *Folia april 2025*].
- Bij personen tussen 50 en 59 jaar met verhoogd risico op RSV-ziekte (chronische aandoening van longen, hart, lever of nieren, of diabetes type 1 of 2) was de immuunrespons na toediening van Arexvy® “niet-inferieur” aan de immuunrespons bij personen \geq 60 jaar (SKP, EMA). Er zijn geen studies met klinische eindpunten bij hoogrisicopersonen van 50 tot 59 jaar.
- Bij personen tussen 18 en 59 jaar met verhoogd risico op RSV-ziekte (chronische aandoening van longen, hart, lever of nieren, of diabetes type 1 of 2) was de immuunrespons na toediening van Abrysvo® “niet-inferieur” aan de immuunrespons bij personen \geq 60 jaar (SKP, EMA). Er zijn geen studies met klinische eindpunten bij hoogrisicopersonen van 18 tot 59 jaar.
- Er kan geen uitspraak gedaan worden over eventuele verschillen in werkzaamheid of veiligheid tussen de 2 RSV-vaccins.
- **Vaccinatie van zwangere vrouwen ter bescherming van de zuigeling (Abrysvo®)**
 - RSV-infecties zijn wereldwijd een belangrijke oorzaak van morbiditeit en mortaliteit bij jonge kinderen (vooral kinderen jonger dan 6 maanden en zeker premature kinderen).
 - Zie *Folia januari 2024* (Passieve bescherming tegen RSV van zuigelingen door vaccinatie van de moeder). In dit hoofdstuk bespreken we de vaccinatie van de moeder ter bescherming van de zuigeling tegen RSV. Er bestaat nog een andere strategie ter bescherming van het kind tegen RSV: toediening aan het kind van het monoklonale antilichaam nirsevimab. Nirsevimab wordt vermeld in 11.4.2. en wordt besproken in *Folia augustus 2024*. Zie ook rubriek “Advies van de Hoge Gezondheidsraad”.
 - In een gerandomiseerde, placebogecontroleerde studie leidde vaccinatie van de moeder tijdens de zwangerschap tot een daling van het aantal symptomatische RSV-infecties bij de zuigeling tijdens de eerste 180 dagen na de geboorte, met een bescherming van 51% (alle infecties) tot 69% (ernstige infecties). De absolute risicoreducties bedroegen 1,7% resp. 1,2% en de *Numbers Needed to Vaccinate* (NNV) 58 resp. 81.
 - De studie laat geen uitspraak toe over het effect op RSV-gerelateerde mortaliteit of opname op een intensieve zorgafdeling bij de zuigelingen. Gegevens over de werkzaamheid en veiligheid van RSV-vaccinatie bij immuungecompromiteerde vrouwen en bij vrouwen met een hoogrisicozwangerschap (bv. met hoog risico van preterm geboorte) ontbreken.
 - Een Cochrane-review (2024)³², met als primair eindpunt RSV-gerelateerde hospitalisatie bij het jonge kind, vond een risicodaling met 50% (11/1.000 kinderen versus 22/1.000 kinderen, “hoge” graad van zekerheid van het bewijs). Het signaal van frequentere premature geboorte na RSV-vaccinatie had een “zeer lage” graad van zekerheid van het bewijs.
 - Er moeten meer gegevens worden verzameld over de veiligheid van RSV-vaccinatie bij zwangere vrouwen, met aandacht voor de incidentie van premature geboorte.
- De studies met de RSV-vaccins, zowel bij ouderen als bij zwangere vrouwen, zijn uitgevoerd tijdens de COVID-pandemie, met een lage circulatie van het RSV-virus. De gevonden incidentiecijfers liggen lager dan gebruikelijk en de *Numbers Needed to Vaccinate* hoog. Het is op dit ogenblik onduidelijk wat de bescherming van het vaccin is onder omstandigheden met een normale incidentie van RSV-infecties.
- Verdere follow-up is noodzakelijk (en is lopende) om de duur van de bescherming en de nood voor een herhalingsinenting te bepalen.
- **Terugbetaling (RIZIV)**
 - Abrysvo® wordt onder bepaalde voorwaarden terugbetaald voor de vaccinatie van zwangere vrouwen ter bescherming van de zuigeling (terugbetaling in categorie b, klik op **b** ter hoogte van de specialiteit).



- Het vaccin Arexvy® wordt onder bepaalde voorwaarden terugbetaald bij personen vanaf 65 jaar die geïnstitutionaliseerd zijn of een verhoogd risico op ernstige RSV-ziekte hebben (klik op ^a_b ter hoogte van de specialiteit) (situatie op 01/08/2025).

Advies Hoge Gezondheidsraad

- **Vaccinatie van oudere volwassenen**
 - Zie *Advies 9837 (december 2024)*, met bespreking in *Folia april 2025*.
 - De Hoge Gezondheidsraad beveelt RSV-vaccinatie aan bij volgende oudere volwassenen:
 - **personen \geq 60 jaar met minstens 1 risicofactor voor ernstige RSV-ziekte.** Risicofactoren voor ernstige RSV-ziekte, zoals gedefinieerd in het Advies van de HGR:
 - immuundeficiëntie (solide kanker of hematologische maligniteiten, gebruik van immunosuppressieve geneesmiddelen, solide orgaantransplantatie, allogene celtransplantatie);
 - chronische nierziekte;
 - ernstige obesitas (BMI \geq 40);
 - chronische luchtwegaandoeningen (COPD, astma, bronchiëctasieën, interstitiële longziekten, chronisch ademhalingsfalen);
 - roken;
 - chronisch hartfalen, coronair lijden;
 - diabetes;
 - CVA.
 - patiënten met **immuundeficiëntie** (zie hoger)
 - bewoners van **woonzorgcentra**,
 - alle personen **\geq 75 jaar**, zeker wanneer ze een van bovenvermelde risicofactoren hebben of kwetsbaar (frail/pre-frail) zijn.
- **Bescherming tegen RSV van de zuigeling**
 - Er zijn twee strategieën voor de bescherming van de zuigeling tegen RSV:
 - (1) vaccinatie van de moeder met het vaccin Abrysvo® tijdens de zwangerschap, en
 - (2) toediening aan de jonge zuigeling van nirsevimab (zie 11.4.2.).
 - De Hoge Gezondheidsraad beveelt in haar *Advies (9760, 2023)* aan dat voor de meeste zuigelingen kan gekozen worden voor één van beide strategieën. In sommige specifieke gevallen (bv. bij de hoogrisicokinderen) kan er toch voor worden gekozen om nirsevimab toe te dienen aan kinderen van gevaccineerde moeders.

Indicaties (synthese van de SKP)

- Arexvy®:
 - Actieve immunisatie van volwassenen \geq 60 jaar en van volwassenen van 50 tot 59 jaar met verhoogd risico op RSV-ziekte, ter preventie van aandoeningen van de lage luchtwegen door RSV.
- Abrysvo®:
 - Actieve immunisatie van volwassenen \geq 18 jaar ter preventie van aandoeningen van de lage luchtwegen door RSV.
 - Passieve bescherming van zuigelingen tot en met 6 maand oud tegen RSV-gerelateerde lage-luchtwegaandoeningen door vaccinatie van de moeder tijdens de zwangerschap (tussen week 24 en 36 van de zwangerschap).

Contra-indicaties

- Antecedenten van ernstige allergische of pseudo-allergische reacties op één van de bestanddelen (zie 12.1. > rubriek "Bijzondere voorzorgen" > Allergie en vaccinaties).



Ongewenste effecten

- Zie 12.1.
- Vooral lokale reacties ter hoogte van de injectieplaats: meest frequent: pijn; minder frequent: erytheem, zwelling.
- Systemische reacties binnen de dagen na vaccinatie: vooral moeheid. Ook: hoofdpijn, spierpijn, gewrichtspijn, koorts.
- Aanwijzingen van een kleine toename van het risico van Guillain-barré-syndroom bij personen ≥ 60 jaar [zie *Folia april 2025*].

Zwangerschap en borstvoeding

- Arexvy®: gebruik tijdens de zwangerschap of de periode van borstvoeding is niet van toepassing.
- Abrysvo®:
 - Vaccinatie kan gebeuren tussen week 24 en 36 van de zwangerschap (zie ook rubriek “*Toediening en posologie*”).
 - Er moeten meer gegevens worden verzameld over de veiligheid van de RSV-vaccinatie bij zwangere vrouwen. Hoewel statistisch gezien niet significant was de frequentie van onder andere premature geboorte in de gerandomiseerde placebo-gecontroleerde studie met Abrysvo® toch in het nadeel van het RSV-vaccin, en dit blijft een signaal dat opgevolgd wordt door EMA. Voor meer details, zie *Folia januari 2024*. Een recente observationele studie over perinatale uitkomsten na vaccinatie tegen RSV tijdens de zwangerschap vond geen verhoogd risico van premature geboorte bij vaccinatie tussen week 32 en 36 van de zwangerschap.^{33 34}

Interacties

- Zie 12.1.
- De SKP van Abrysvo® beveelt een interval van minstens 2 weken aan tussen toediening van het RSV-vaccin en toediening van het vaccin tegen kinkhoest (zie ook rubriek “*Toediening en dosering*”).
- De RSV-vaccins kunnen gelijktijdig worden toegediend met het influenzavaccin.


Bijzondere voorzorgen


- Zie 12.1.

Toediening en posologie

- Zie 12.1.
- **Vaccinatieschema volwassenen (Arexvy®, Abrysvo®):**
 - 1 injectie, intramusculair (bij voorkeur in de musculus deltoideus).
 - De nood voor een herhalingsinenting staat op dit ogenblik niet vast.
- **Vaccinatieschema zwangere vrouwen (Abrysvo®):**
 - 1 injectie intramusculair (musculus deltoideus) tussen week 24 en 36 van de zwangerschap. Rekening houdend met het interval van minstens 2 weken tussen toediening van het kinkhoestvaccin en toediening van het RSV-vaccin beveelt de Hoge Gezondheidsraad de RSV-vaccinatie aan in de loop van de zwangerschapsweken 28 tot 36.
 - De noodzaak van een herhalingsinenting is niet vastgesteld.

ABRYSVO (Pfizer)
respiratoir syncytieel virus, subgroepen
A en B [glycoproteïne F in de prefusie-
conformatie, biosynthetisch]
inj. oploss. (pdr. + solv.) i.m. [flac. +
voorgev. spuit]

1 dos. + 0,5 ml solv. R/ b [†] 
186,36 €
AREXVY (GSK)
respiratoir syncytieel virus, subgroep A
[glycoproteïne F in de prefusie-
conformatie, biosynthetisch]

inj. susp. (pdr. + susp.) i.m. [2x flac.]
1 dos. + 0,5 ml solv. R/ b [†] 
191,84 €
(bevat adjuvans)
AREXVY (Orifarm Belgium)



respiratoir syncytieel virus, subgroep A inj. susp. (pdr. + susp.) i.m. [2x flac.]
[glycoproteïne F in de prefusie- 1 dos. + 0,5 ml solv. R/ 191,49 €
conformatie, biosynthetisch] (bevat adjuvans; parallelle distributie)

12.1.1.19. Vaccin tegen chikungunya

Vaccin met levende verzwakt virus.

Het virus verantwoordelijk voor chikungunya wordt overgedragen door Aedes-muggen, die vooral overdag prikken.

Plaatsbepaling

- Voor algemene informatie over vaccins (o.a. over de basisvaccinaties), zie 12.1..
- Hoewel de ziekte bij de meeste geïnfecteerde personen subklinisch verloopt of met milde symptomen, kunnen bij sommige personen na enkele dagen tot maximum 2 weken onder andere koorts en gewrichtspijn (die lang kan aanhouden) optreden. Vooral bij ouderen met comorbiditeit en bij pasgeborenen die geïnfecteerd worden tijdens de bevalling kan de ziekte ernstig verlopen. Er is geen specifieke behandeling (WHO). Patiënten die reeds een infectie met het chikungunya virus doormaakten, worden geacht levenslang beschermd te zijn (Wanda).
- De klinische werkzaamheid is gebaseerd op meting van de immuunrespons. Bij ongeveer 99% van de personen trad na vaccinatie (1 dosis) een immuunrespons op waarvan verwacht wordt dat ze hoog genoeg is om te beschermen tegen chikungunya. Bij kinderen en adolescenten van 12 tot 17 jaar blijven die niveaus behouden tot minstens 6 maanden na de vaccinatie. Bij volwassenen (vanaf de leeftijd van 18 jaar) wijzen follow-up gegevens op een blijvende hoge antilichaamtiter tot 2 jaar na vaccinatie. Studies over klinische bescherming ontbreken (EMA).^{35 36}
- In mei 2025 was een herziening van het vaccin tegen chikungunya gestart door het EMA omdat ernstige bijwerkingen (encefalitis of chikungunya-achtige symptomen) gemeld werden bij personen tussen 62 en 89 jaar oud met chronische onderliggende aandoeningen zoals cardiovasculaire aandoeningen, diabetes mellitus of nierinsufficiëntie. Tijdens de evaluatiefase mocht het vaccin uit voorzorg niet gebruikt worden bij 65-plussers. Het EMA heeft de analyse afgerond en de ontrading is opgeheven. Het EMA raadt wel aan om extra waakzaam te zijn voor ongewenste effecten en bij alle patiënten de baten-risico balans op te maken vooraleer het vaccin toe te dienen. (situatie 22/07/2025).
- Reizen: chikungunya treedt op in (sub)tropische gebieden. Vaccinatie wordt aanbevolen bij reizigers naar landen met een actieve uitbraak (zie Wanda voor artsen (Chikungunya – world map)). Muggenwerende maatregelen blijven ook voor gevaccineerden belangrijk (zie Wanda voor reizigers > muggenwerende maatregelen) en Wanda voor reizigers > insectenwerende middelen (repellents)).
- Het virus in het vaccin is niet overdraagbaar.

Advies Hoge Gezondheidsraad

- Zie Advies HGR 9841 (2025) en Wanda voor artsen (Chikungunya vaccination).
- Vaccinatie wordt aanbevolen bij personen tussen 12 en 64 jaar die reizen naar een land met een actieve uitbraak. Een actieve uitbraak wordt gedefinieerd als > 100 gevallen per 100 000 inwoners in de afgelopen drie maanden. Een lijst van de landen met actieve uitbraken kan hier teruggevonden worden. Het vaccin moet minstens 14 dagen voor vertrek worden toegediend.
- Een boostervaccinatie wordt niet aanbevolen, voorlopig ontbreken data over bescherming op lange termijn.

Indicaties (synthese van de SKP)

- Actieve immunisatie tegen chikungunya bij personen vanaf de leeftijd van 12 jaar.

Contra-indicaties

- Antecedenten van ernstige allergische of pseudo-allergische reacties op één van de bestanddelen (zie 12.1. > rubriek “Bijzondere voorzorgen” > Allergie en vaccinaties).



- Zwangerschap, behalve als de infectie een duidelijk risico inhoudt voor moeder en kind, zie *rubriek "Zwangerschap en borstvoeding"*.
- Immunodeficiëntie en immunosuppressie (zie *Advies HGR 9158, 2019*) en *rubriek "Bijzondere voorzorgen"* in 12.1.).

Ongewenste effecten

- Meest frequent:
 - Lokale reacties ter hoogte van de injectieplaats.
 - Hoofdpijn, spierpijn, gewrichtspijn, vermoeidheid, misselijkheid, koorts.
 - Chikungunya-achtige bijwerkingen, vooral combinaties van koorts met hoofdpijn, vermoeidheid, myalgie or artralgie; zelden ernstig.
 - Verlaagd aantal witte bloedcellen en verhoogde leverfunctietesten.

Zwangerschap en borstvoeding

- **Zwangerschap:**
 - Levende vaccins worden best niet toegediend tijdens de zwangerschap, behalve als de infectie een duidelijk risico inhoudt voor moeder en kind. Een vrouw wordt ook best niet zwanger in de maand die volgt op de toediening van een levend verzwakt vaccin. De gegevens met het chikungunya-vaccin tijdens de zwangerschap zijn te beperkt om eventuele risico's in te schatten (SKP).
- **Borstvoeding:**
 - Gegevens met het chikungunya-vaccin tijdens de periode van borstvoeding ontbreken (SKP). Let op: het wordt afgeraden om moeders die borstvoeding geven aan een kind met verminderde afweer, te vaccineren met een levend verzwakt vaccin.

Interacties

- *Zie 12.1..*
- Er zijn geen gegevens over gelijktijdig toediening met andere vaccins.

Bijzondere voorzorgen

- *Zie 12.1..*
- In geval van geplande immuunsuppressieve behandeling de vaccinatie met levende vaccins uitvoeren minstens 4 weken voor de start van de immuunsuppressieve behandeling [*zie 12.1. rubriek "Bijzondere voorzorgen"* en *Folia maart 2021*].

Toediening en posologie

- *Zie 12.1..*
- Eén intramusculaire injectie (deltaspier).
- De nood voor een herhalingsinenting staat op dit ogenblik niet vast.

IXCHIQ (Valneva)

chikungunyavirus [levend verzwakt]

inj. oplossing. (pdr. + solv.) i.m. [flac. + voorgev. spuit]

1 dos. + 0,5 ml solv. R/ 137,40 €

12.1.2. Antibacteriële vaccins

12.1.2.1. Vaccin tegen tetanus

Vaccin met geïnactiveerd tetanus-anatoxine. Het vaccin is enkel in combinatievaccins beschikbaar (*zie 12.1.3.*).



Plaatsbepaling

- Voor algemene informatie over vaccins (o.a. over de basisvaccinaties), zie 12.1.
- De vaccinatie beschermt tegen tetanus, een aandoening die potentieel zeer ernstig verloopt, en veroorzaakt wordt door het tetanustoxine geproduceerd door *Clostridium tetani*. Regelmatige herhalingsinenting zijn nodig om blijvend te beschermen.³⁷
- Bij wonden met risico van tetanus (kneus- of verbrijzelingswonden, bijtwonden, prikwonden door houtsplinters of doornen, wonden bevuild met aarde of dierlijke uitwerpselen, wonden die meer dan 6 uur werden verwaarloosd) zijn, in functie van de vaccinatiestatus, bijkomende vaccindoses (en eventueel specifieke immunoglobulines) aangewezen: zie Tabel 12c. overgenomen uit het advies van de HGR.
- Verdeling (gemeenschappen) (situatie op 01/10/2024)
 - Voor de basisvaccinatie van zuigelingen tegen tetanus wordt een hexavalent vaccin gratis aangeboden door de gemeenschappen: Hexyon® door de Vlaamse Gemeenschap en Vaxelis® door de Federatie Wallonië-Brussel (zie Tabel 12a. en).
 - Voor de herhalingsinenting tegen tetanus op de leeftijd van 5 à 6 jaar wordt Infanrix-IPV® gratis aangeboden door de gemeenschappen: zie Tabel 12a. en
 - Voor de herhalingsinenting tegen tetanus op de leeftijd van 15 à 16 jaar wordt Boostrix® gratis aangeboden door de gemeenschappen: zie Tabel 12a. en
 - Bij bepaalde volwassenen (o.a. zwangere vrouwen tussen week 24 en 32) wordt Boostrix® gratis aangeboden door de gemeenschappen: zie Tabel 12b. en

Advies Hoge Gezondheidsraad

- Vaccinatie tegen tetanus is opgenomen in het basisvaccinatieschema (zie Tabel 12a. in 12.1.).
- Vaccinatie van volwassenen tegen tetanus: zie Advies HGR 8819 (2013).
- Een herhalingsinenting wordt in principe om de 10 jaar toegediend (zie Tabel 12b. in 12.1.).
- De vaccinatie tegen tetanus bij wonden wordt samengevat in Tabel 12c. in 12.1.2.1.
- Tijdens de zwangerschap tetanus-primovaccinatie indien geen bewijs van eerdere vaccinatie (HGR, Advies 8754, 2020).

Tabel 12c. Vaccinatie tegen tetanus bij wonden (bron: Hoge Gezondheidsraad, Advies HGR 8819)

Vaccinatiestatus	Oppervlakkige en schone wonde	Wonde met risico van tetanus ¹
Geen of onzekere vaccinatie	Volledige primovaccinatie ²	Volledige primovaccinatie ² + specifieke immunoglobulinen ³
Onvolledige primovaccinatie	Vaccinatieschema afwerken	Vaccinatieschema afwerken + specifieke immunoglobulinen ³
Volledige primovaccinatie		
- Laatste vaccinatie < 5 jaar	–	–
- Laatste vaccinatie > 5 jaar en < 10 jaar	–	1 dosis van het vaccin
- Laatste vaccinatie > 10 jaar en < 20 jaar	1 dosis van het vaccin	1 dosis van het vaccin + specifieke immunoglobulinen ³
- Laatste vaccinatie > 20 jaar	2 doses van het vaccin met 6 maanden interval	2 doses van het vaccin met 6 maanden interval + specifieke immunoglobulinen ³

¹ Kneus- of verbrijzelingswonden, bijtwonden, prikwonden door houtsplinters of doornen, wonden bevuild met aarde of dierlijke uitwerpselen, wonden die meer dan 6 uur werden verwaarloosd

² Vaccin tegen tetanus-difterie-kinkhoest: 2 injecties met een maand interval, gevolgd door een derde injectie 6



tot 12 maanden later

³ Specifieke immunoglobulinen: er is geen specialiteit op basis van immunoglobulinen tegen tetanus meer beschikbaar in België, maar deze zijn wel beschikbaar op spoeddiensten of via import uit het buitenland: zie 12.2.4.

Indicaties (synthese van de SKP)

- Actieve immunisatie ter preventie van tetanus, als primovaccinatie of herhalingsinenting (afhankelijk van het vaccin).
- Voor de specifieke indicaties en leeftijdsgrenzen van de gecombineerde vaccins met een tetanus-component, zie
 - 12.1.3.3.
 - 12.1.3.4.
 - 12.1.3.5.
 - 12.1.3.6.
 - 12.1.3.7.

Contra-indicaties

- Antecedenten van ernstige allergische of pseudo-allergische reacties op één van de bestanddelen (zie 12.1. > rubriek “Bijzondere voorzorgen” > Allergie en vaccinaties).

Ongewenste effecten

- Lokale reacties zoals roodheid, pijn en zwelling, en opzetting van de lymfeklieren: vooral bij mensen die reeds meerdere herhalingsineringen gekregen hebben; frequenter en meer uitgesproken naarmate het interval tussen herhalingsineringen korter is.
- Zelden uitgesproken zwelling van het hele lidmaat, vooral bij toediening van de herhalingsinenting met het vaccin difterie-tetanus-kinkhoest-polio op de leeftijd van 5 à 7 jaar [zie *Folia juli 2012*].
- Koorts.

Zwangerschap en borstvoeding

- **Zwangerschap:** niet-levende vaccins kunnen tijdens de zwangerschap worden toegediend. Er is geen klinisch bewijs van teratogeniteit of embryotoxiciteit. De HGR beveelt tetanus-primovaccinatie tijdens de zwangerschap expliciet aan indien geen bewijs van eerdere vaccinatie.
- **Borstvoeding:** niet-levende vaccins kunnen tijdens de periode van borstvoeding worden toegediend.

Interacties en bijzondere voorzorgen

- Zie 12.1.

Toediening en posologie

- Zie 12.1.
- Primovaccinatie en herhalingsinenting van zuigelingen en kinderen: zie *Tabel 12a. in 12.1.*
- Primovaccinatie tegen tetanus vanaf de leeftijd van 13 jaar:
 - 2 injecties met een interval van 4 à 6 weken, gevolgd door een derde injectie 6 tot 12 maand later.
 - Een trivalent vaccin difterie-tetanus-kinkhoest met gereduceerde hoeveelheden difterie-anatoxine en *Bordetella pertussis*-antigenen wordt gebruikt: zie 12.1.3.3.
- Zwangeren zonder bewijs van eerdere vaccinatie: 2 inenting tijdens de zwangerschap en een herhalingsinenting post partum.
- Herhalingsinenting tegen tetanus vanaf de leeftijd van 13 jaar:
 - In principe om de 10 jaar.
 - Indien de basisvaccinatie correct is gebeurd en de laatste vaccinatie minder dan 20 jaar voordien is uitgevoerd, volstaat voor de herhalingsinenting één dosis.



- Indien de laatste vaccinatie meer dan 20 jaar geleden werd uitgevoerd, worden twee injecties met een interval van 6 maanden aanbevolen.
- Bij twijfel over de basisvaccinatie wordt het schema voor primovaccinatie gebruikt (zie hoger).
- Herhalingsinectingen dienen te gebeuren met een trivalent vaccin difterie-tetanus-kinkhoest met gereduceerde hoeveelheden difterie-anatoxine en *Bordetella pertussis*-antigenen: zie 12.1.3.3.
- Inhaalvaccinatie (partieel of volledig): zie HGR, *Advies 9111 (2013)*.
- De immunisatie tegen tetanus bij wonden wordt samengevat in *Tabel 12c*.

12.1.2.2. Vaccin tegen difterie

Vaccin met geïnactiveerd difterie-anatoxine. Het vaccin is enkel in combinatievaccins beschikbaar (zie 12.1.3).

Plaatsbepaling

- Voor algemene informatie over vaccins (o.a. over de basisvaccinaties), zie 12.1.
- Bij kinderen jonger dan 13 jaar worden bij voorkeur vaccins gebruikt met een niet-gereduceerde hoeveelheid antigenen, zeker voor primovaccinatie. **Vanaf de leeftijd van 13 jaar gebruikt men, om het risico van algemene reacties te verminderen, een difterievaccin met gereduceerde hoeveelheid difterie-anatoxine (< 30 IE).**
- Verdeling (gemeenschappen) (situatie op 01/10/2024)
 - Voor de basisvaccinatie van zuigelingen tegen difterie wordt een hexavalent vaccin gratis aangeboden door de gemeenschappen: Hexyon® door de Vlaamse Gemeenschap en Vaxelis® door de Federatie Wallonië-Brussel (zie *Tabel 12a* en 12.1.3.7).
 - Voor de herhalingsinecting tegen difterie op de leeftijd van 5 à 6 jaar wordt Infanrix-IPV® gratis aangeboden door de gemeenschappen: zie *Tabel 12a* en
 - Voor de herhalingsinecting tegen difterie op de leeftijd van 15 à 16 jaar wordt Boostrix® gratis aangeboden door de gemeenschappen: zie *Tabel 12a* en
 - Bij bepaalde volwassenen (o.a. zwangere vrouwen tussen week 24 en 32) wordt Boostrix® gratis aangeboden door de gemeenschappen: zie *Tabel 12b* en

Advies Hoge Gezondheidsraad

- Vaccinatie tegen difterie is opgenomen in het basisvaccinatieschema (zie *Tabel 12a* in 12.1).
- Vaccinatie van volwassenen tegen difterie: *Advies HGR 8814 (2017)*.
- Een herhalingsinecting wordt in principe om de 10 jaar toegediend.

Indicaties (synthese van de SKP)

- Actieve immunisatie ter preventie van difterie, als primovaccinatie of herhalingsinecting (afhankelijk van het vaccin).
- Voor de specifieke indicaties en leeftijdsgrenzen van de gecombineerde vaccins met een difterie-component, zie
 - 12.1.3.3.
 - 12.1.3.4.
 - 12.1.3.5.
 - 12.1.3.6.
 - 12.1.3.7.

Contra-indicaties

- Antecedenten van ernstige allergische of pseudo-allergische reacties op één van de bestanddelen (zie 12.1. > rubriek "Bijzondere voorzorgen" > Allergie en vaccinaties).

Ongewenste effecten

- Een soms pijnlijk erytheem of verharding op de injectieplaats, wat enkele dagen kan aanhouden.



- Zelden uitgesproken zwelling van het hele lidmaat, vooral bij toediening van de herhalingsinenting met het vaccin difterie-tetanus-kinkhoest-polio op de leeftijd van 5 à 7 jaar [zie *Folia juli 2012*].
- Soms koorts en malaise. Bij het jonge kind zijn algemene reacties met het vaccin tegen difterie zeldzaam.

Zwangerschap en borstvoeding

- **Zwangerschap:** niet-levende vaccins kunnen tijdens de zwangerschap worden toegediend. Er is geen klinisch bewijs van teratogeniteit of embryotoxiciteit.
- **Borstvoeding:** niet-levende vaccins kunnen tijdens de periode van borstvoeding worden toegediend.

Interacties

- Zie 12.1.

Toediening en posologie

- Zie 12.1.
- Primovaccinatie en herhalingsinenting van zuigelingen en kinderen: zie *Tabel 12a. in 12.1*.
- Een herhalingsinenting wordt in principe om de 10 jaar toegediend. Herhalingsinenting van de leeftijd van 13 jaar dienen te gebeuren met een trivalent vaccin difterie-tetanus-kinkhoest met gereduceerde hoeveelheden difterie-anatoxine en *Bordetella pertussis*-antigenen: zie 12.1.3.3.
- Inhaalvaccinatie (partieel of volledig): zie HGR, *Advies 9111 (2013)*.

12.1.2.3. Vaccin tegen kinkhoest

Enkel het vaccin op basis van gezuiverde antigenen (het zogenaamde “acellulaire kinkhoestvaccin”) is beschikbaar, en dit enkel in combinatievaccins (zie 12.1.3).

Plaatsbepaling

- Voor algemene informatie over vaccins (o.a. over de basisvaccinaties), zie 12.1.
- Kinkhoest (pertussis) is vooral bij zuigelingen jonger dan 6 maanden gevaarlijk. Daarom is primovaccinatie in de basisvaccinatieschema's voorzien op zeer jonge leeftijd (eerste dosis op 8 weken, ook bij prematuur geboren kinderen).
- Vaccinatie tijdens de zwangerschap en cocoon-vaccinatie
 - Om de jonge zuigeling ook in de eerste levensmaanden te beschermen beveelt de Hoge Gezondheidsraad (HGR) vaccinatie tegen kinkhoest tijdens de zwangerschap aan. Dit bij elke zwangerschap en bij voorkeur tussen week 24 en 32 (maar kan vanaf de 16de week tot aan het einde van de zwangerschap). Observatie studies wijzen op bescherming van de jonge zuigeling tegen laboratorium-bevestigde kinkhoest (rond 80% bescherming) en ernstige kinkhoest (combinatie van hospitalisatie en overlijden; rond 60% bescherming) [zie *Folia december 2022* en *Folia mei 2024*].
 - Als de moeder niet werd gevaccineerd tijdens de zwangerschap beveelt de HGR aan om haar kort na de bevalling te vaccineren, net als de andere personen in de naaste omgeving van de pasgeborene (cocoon-vaccinatie). Dit omdat adolescenten en volwassenen een belangrijke bron van infectie vormen met *Bordetella pertussis* voor kinderen die (nog) niet volledig werden gevaccineerd.
 - Vaccinatie van de moeder tijdens de zwangerschap lijkt de jonge zuigeling beter te beschermen dan cocoon-vaccinatie, en is gemakkelijker te organiseren [zie *Folia december 2022* en *Folia mei 2024*].
- Bij volwassenen (o.a. zwangere vrouwen) en adolescenten vanaf 13 jaar wordt een vaccin gebruikt met gereduceerde hoeveelheid *Bordetella pertussis*-antigenen (enkel beschikbaar als combinatievaccin).
- Verdeling (gemeenschappen) (situatie op 01/10/2024)
 - Voor de basisvaccinatie van zuigelingen tegen kinkhoest wordt een hexavalent vaccin gratis aangeboden door de gemeenschappen: Hexyon® door de Vlaamse Gemeenschap en Vaxelis® door de Federatie Wallonië-Brussel (zie *Tabel 12a* en).
 - Voor de herhalingsinenting tegen kinkhoest op de leeftijd van 5 à 6 jaar wordt Infanrix-IPV® gratis aangeboden door de gemeenschappen: zie *Tabel 12a* en



- Voor de herhalingsinenting tegen kinkhoest op de leeftijd van 15 à 16 jaar wordt Boostrix® gratis aangeboden door de gemeenschappen: zie Tabel 12a en
- Bij bepaalde volwassenen (o.a. zwangere vrouwen tussen week 24 en 32) wordt Boostrix® gratis aangeboden door de gemeenschappen: zie Tabel 12b en

Advies Hoge Gezondheidsraad

- Vaccinatie tegen kinkhoest is opgenomen in het basisvaccinatieschema (zie Tabel 12a. in 12.1.).
- Vaccinatie van volwassenen tegen kinkhoest: Advies HGR 9110 (2014).
- Vaccinatie van volwassenen ter bescherming van de jonge zuigeling (Advies 8754, 2020):
 - herhalingsinenting bij de zwangere vrouw tijdens elke zwangerschap (tussen week 24 en 32, maar kan vanaf de 16de week tot aan het einde van de zwangerschap);
 - indien geen herhalingsinenting tijdens de zwangerschap: onmiddellijk postpartum vaccinatie van de moeder en eenmalige herhalingsinenting bij volwassenen die met de zuigeling in contact komen (“cocoönvaccinatie”).

Indicaties (synthese van de SKP)

- Actieve immunisatie ter preventie van kinkhoest, als primovaccinatie of herhalingsinenting (afhankelijk van het vaccin).
- Vaccinatie tijdens de zwangerschap: preventie van kinkhoest bij de zuigeling.
- Voor de specifieke indicaties en leeftijdsgrenzen van de gecombineerde vaccins met een kinkhoest-component, zie
 - 12.1.3.3.
 - 12.1.3.4.
 - 12.1.3.5.
 - 12.1.3.7.

Contra-indicaties

- Antecedenten van ernstige allergische of pseudo-allergische reacties op één van de bestanddelen (zie 12.1. > rubriek “Bijzondere voorzorgen” > Allergie en vaccinaties).

Ongewenste effecten

- Pijn, erytheem of verharding op de injectieplaats, wat enkele dagen kan aanhouden.
- Zelden uitgesproken zwelling van het hele lidmaat, vooral bij toediening van de herhalingsinenting met het vaccin difterie-tetanus-kinkhoest-polio op de leeftijd van 5 à 7 jaar [zie Folia juli 2012].
- Koorts, prikkelbaarheid.
- Hoge koorts, hypotone episodes, convulsies (met of zonder koorts) (zelden).

Zwangerschap en borstvoeding

- **Zwangerschap:** niet-levende vaccins kunnen tijdens de zwangerschap worden toegediend. Er is geen klinisch bewijs van teratogeniteit of embryotoxiciteit. De Hoge Gezondheidsraad beveelt kinkhoestvaccinatie aan voor alle zwangere vrouwen tijdens elke zwangerschap tussen week 24 en week 32 van de zwangerschap: zie rubrieken “Plaatsbepaling” en “Advies Hoge Gezondheidsraad”.
- **Borstvoeding:** niet-levende vaccins kunnen tijdens de periode van borstvoeding worden toegediend.

Interacties

- Zie 12.1.
- In verband met toediening tijdens de zwangerschap: de SKP van het RSV-vaccin voor gebruik tijdens de zwangerschap (Abrysvo®) beveelt een **interval van minstens 2 weken** aan tussen **toediening van het RSV-vaccin en toediening van het vaccin tegen kinkhoest**.



Bijzondere voorzorgen

- Zie 12.1.
- De risico's en baten moeten goed afgewogen worden indien bij een vroegere vaccinatie tegen kinkhoest binnen de 48 uur na vaccinatie hoge koorts, hypotonie of aanhoudend huilen of binnen de 3 dagen na vaccinatie convulsies (met of zonder koorts) zijn opgetreden.

Toediening en posologie

- Primovaccinatie en herhalingsinenting van zuigelingen en kinderen: zie Tabel 12a. in 12.1.
- Herhalingsinenting van adolescenten en volwassenen: één dosis van het vaccin met gereduceerde hoeveelheid *Bordetella pertussis*-antigenen (in combinatie met het vaccin tegen tetanus en difterie, zie 12.1.3.3.).
- Inhaalvaccinatie (partieel of volledig): zie HGR, *Advies 9111 (2013)*.

12.1.2.4. Vaccin tegen *Haemophilus influenzae* type b

Vaccin met een capsulair polysacharide van *Haemophilus influenzae* type b (Hib), geconjugeerd aan een eiwit. Het monovalente vaccin is niet meer beschikbaar in België. Er zijn wel gecombineerde vaccins beschikbaar die Hib bevatten (zie 12.1.3.7.).

Plaatsbepaling

- Voor algemene informatie over vaccins (o.a. over de basisvaccinaties), zie 12.1.
- Vaccinatie heeft als doel de preventie van invasieve infecties door *Haemophilus influenzae* type b, vooral meningitis en epiglottitis.
- De ernstige vormen van infectie treden meestal vóór de leeftijd van 18 maanden op. Daarom is primovaccinatie in de basisvaccinatieschema's voorzien op zeer jonge leeftijd (eerste dosis op 8 weken). Na de leeftijd van 2 jaar beveelt de Hoge Gezondheidsraad vaccinatie tegen Hib alleen nog aan voor kinderen met risico van invasieve infecties (asplenie, immunodeficiëntie). Vanaf de leeftijd van 5 jaar heeft vaccinatie tegen Hib geen zin meer, tenzij bij bepaalde immuungeprimeerde patiënten en patiënten met asplenie [zie *Advies HGR, Advies 9158 (2019)*]. Wanneer het monovalent vaccin (Act Hib®) moet gebruikt worden, en niet het hexavalent vaccin, kan dit ingevoerd worden vanuit het buitenland (zie *Inl.2.11.15.*).
- Het vaccin beschermt niet tegen infecties van de luchtwegen door niet-ingekapselde *Haemophilus influenzae*.
- Verdeling (gemeenschappen) (situatie op 01/10/2024)
 - Voor de basisvaccinatie van zuigelingen tegen Hib wordt een hexavalent vaccin gratis aangeboden door de gemeenschappen: Hexyon® door de Vlaamse Gemeenschap en Vaxelis® door de Federatie Wallonië-Brussel (zie Tabel 12a en).

Advies Hoge Gezondheidsraad

- Vaccinatie tegen *Haemophilus influenzae* type b is opgenomen in het basisvaccinatieschema (zie Tabel 12a. in 12.1.).

Indicaties (synthese van de SKP)

- Actieve immunisatie ter preventie van invasieve infecties door Hib, als primovaccinatie of herhalingsinenting (zie ook 12.1.3.7.).

Contra-indicaties

- Antecedenten van ernstige allergische of pseudo-allergische reacties op één van de bestanddelen (zie 12.1. > rubriek "Bijzondere voorzorgen" > Allergie en vaccinaties).



Ongewenste effecten

- Pijn, erytheem of verharding op de injectieplaats, wat enkele dagen kan aanhouden.
- Koorts, rash, prikkelbaarheid, slaperigheid, langdurig huilen: zelden.

Zwangerschap en borstvoeding

- **Zwangerschap:** niet-levende vaccins kunnen tijdens de zwangerschap worden toegediend. Er is geen klinisch bewijs van teratogeniteit of embryotoxiciteit.
- **Borstvoeding:** niet-levende vaccins kunnen tijdens de periode van borstvoeding worden toegediend.

Interacties

- *Zie 12.1.*

Bijzondere voorzorgen

- Ook bij een gevaccineerd kind moet bij vermoeden van ernstige infectie door *Haemophilus influenzae* type b, onmiddellijk een antibiotische behandeling ingesteld worden.

Toediening en posologie

- *Zie 12.1.*
- Primovaccinatie bij zuigelingen: *zie Tabel 12a. in 12.1.*
- Primovaccinatie na de leeftijd van 12 maanden: één dosis volstaat bij immunocompetente personen.

12.1.2.5. Vaccin tegen meningokokkeninfecties

Er zijn in België drie soorten meningokokkenvaccins:

- monovalente vaccins tegen meningokokken van serogroep B: op basis van oppervlakte-antigenen (biosynthetisch) en, voor Bexsero®, bijkomend op basis van buitenmembraanvesikels;
- monovalente vaccins tegen meningokokken van serogroep C: op basis van capsulaire polysacchariden geconjugeerd met een dragereiwit;
- quadrivalente vaccins tegen meningokokken van serogroepen A, C, W en Y: op basis van capsulaire oligo- of polysacchariden, geconjugeerd met een dragereiwit.

Plaatsbepaling

- Voor algemene informatie over vaccins (o.a. over de basisvaccinaties), *zie 12.1.*
- De incidentie van invasieve meningokokkenziekte is laag, maar morbiditeit en mortaliteit zijn belangrijk. Het risico van meningokokkeninfectie bestaat op elke leeftijd, maar is het grootst bij jonge kinderen en bij adolescenten.
- In tegenstelling tot andere meningokokkentypes kan voor **meningokokken B** geen geconjugeerd polysaccharidevaccin ontwikkeld worden, wat een nadeel is voor de immunogeniciteit van de vaccins tegen meningokok B.
- **Vaccins tegen meningokokken van serogroep B**
 - De vaccins tegen meningokokken van serogroep B induceren geen effect op orofaryngeaal dragerschap, en dus geen effect op transmissie en geen groepsimmunitet.
 - Er is een vaccin dat kan gebruikt worden vanaf de leeftijd van 2 maanden (Bexsero®) en een vaccin dat kan gebruikt worden vanaf de leeftijd van 10 jaar (Trumenba®).
 - Bexsero® beschermt de gevaccineerde zuigeling partieel tegen invasieve meningokokken B-infectie. De bescherming houdt waarschijnlijk 2 jaar aan [*zie Folia augustus 2023*].
 - Trumenba®, het andere vaccin tegen meningokokken B, is enkel te gebruiken vanaf de leeftijd van 10 jaar [*zie Recente informatie [zie Recente informatie in Folia oktober 2019]*].
 - Er zijn geen vergelijkende studies tussen Bexsero® en Trumenba®.
 - De onduidelijkheid over de grootte van de werkzaamheid en de beschermingsduur van de vaccinatie



tegen deze zeer ernstige maar zeldzame infectie veroorzaakt een blijvend dilemma, waarbij ook de kosten-effectiviteitsaspecten wegen: zie *Folia augustus 2023*.

- Vaccinatie tegen meningokokken B is niet opgenomen in het basisvaccinatieschema van de Hoge Gezondheidsraad (zie rubriek “Advies Hoge Gezondheidsraad”).
- **Geconjugeerde vaccins tegen meningokokken van serogroep C**
 - De vaccins tegen meningokokken van serogroep C induceren ook bij zeer jonge kinderen een goede immuunrespons, en induceren groepsimmunitet.
 - De exacte beschermingsduur is niet bekend, maar er zijn signalen van gedaalde immuniteit tegen de adolescentie.
- **Geconjugeerde vaccins tegen meningokokken ACWY**
 - De vaccins tegen meningokokken ACWY induceren een goede immuunrespons.
 - De exacte beschermingsduur is niet gekend. De hoeveelheid antistoffen en de bescherming tegen invasieve ziekte nemen vanaf 3 à 5 jaar na vaccinatie af, zeker als kinderen al jong zijn gevaccineerd. Bij vaccinatie op de leeftijd van 11 jaar of ouder is gedurende minstens 5 jaar een immuunrespons vastgesteld. Een herhalingsinenting 5 à 10 jaar na de primovaccinatie induceert een sterke immuunrespons.
 - Vaccinatie tegen meningokokken ACWY is opgenomen in het basisvaccinatieschema van de Hoge Gezondheidsraad (zie rubriek “Advies Hoge Gezondheidsraad”).
- **Vaccinatie van contacten van een index-patiënt** met invasieve meningokokkenziekte (post-expositievaccinatie, bv. in scholen of sportclubs):
 - Voor de organisatie/implementatie van post-expositie vaccinatie wordt best advies gevraagd bij de diensten infectieziektebestrijding van de Gemeenschappen: *Vlaamse Gemeenschap*; *Fédération Wallonie-Bruxelles (région Wallone (AVIQ), Bruxelles Capitale*.
 - Voor de aanbevelingen over antibacteriële profylaxe en eventuele vaccinatie van contacten: *website Vlaamse Gemeenschap* en *website Fédération Wallonie-Bruxelles (AVIQ)*.
- **Reizen** [zie *Folia mei 2019* en *Wanda voor artsen (Meningococcal disease)*]:
 - Meningokokkenmeningitis is in de gordel ten zuiden van de Sahara endemisch. Vaccinatie tegen meningokokken ACWY is aangewezen bij reizigers die tijdens het droge seizoen (van eind december tot eind juni) in de landen van de subsaharische meningitisgordel reizen, en er in nauw contact komen met de plaatselijke bevolking (bv. reizen met openbaar vervoer), of er gedurende meer dan 4 weken verblijven, of bij mensen met sikkelcelanemie of asplenie.
 - Vaccinatie tegen meningokokken ACWY wordt geëist door de autoriteiten in Saoedi-Arabië voor pelgrims naar Mekka (vanaf leeftijd van 2 jaar).
- **Terugbetaling (RIZIV) en verdeling (gemeenschappen)** [situatie op 01/10/2024].
 - De vaccins tegen meningokokken B, meningokokken C of meningokokken ACWY worden niet terugbetaald door het RIZIV.
 - Nimenrix® (vaccin tegen meningokokken ACWY) wordt gratis aangeboden door de Gemeenschappen in het kader van de basisvaccinatie: zie *Tabel 12a*.

Advies Hoge Gezondheidsraad

- De Hoge Gezondheidsraad beveelt in haar advies van juli 2019 (*Advies 9485*, met discussie in *Folia oktober 2019*) het **vaccin tegen meningokokken van serogroepen A,C,W en Y** aan op de leeftijd van 15 maanden, met een bijkomende dosis op de leeftijd van 15 à 16 jaar.
- De Hoge Gezondheidsraad raadt systematische vaccinatie met het vaccin tegen meningokokken van serogroep B niet aan (*HGR, Advies 9485, 2019*). De HGR stelt dat de vaccinatie “op individuele basis” te overwegen is bij kinderen van 2 maanden tot 5 jaar en bij adolescenten tussen 15 en 19 jaar. Argumenten tegen systematische vaccinatie van zuigelingen zijn de lage kosten-efficiëntie (duur vaccin en zeldzame ziekte) en het feit dat er geen groepsimmunitet wordt opgewekt. Het vaccin wordt wel aangeraden bij risicogroepen (personen met asplenie en bepaalde andere vormen van immunodeficiëntie).
- Vaccinatie van personen met risico op meningokokkeninfectie, zie *Advies 9759, september 2023*.



Indicaties (synthese van de SKP)

- **Vaccins tegen meningokokken serogroep B:** actieve immunisatie ter preventie van invasieve meningokokkenziekte veroorzaakt door *Neisseria meningitidis* groep B bij volwassenen, adolescenten en kinderen vanaf 2 maanden (Bexsero®) of vanaf 10 jaar oud (Trumenba®).
- **Vaccins tegen meningokokken serogroep C:** actieve immunisatie ter preventie van invasieve meningokokkenziekte veroorzaakt door *Neisseria meningitidis* groep C bij volwassenen, adolescenten en kinderen vanaf 2 maanden.
- **Vaccins tegen meningokokken serogroep A, C, W en Y:** actieve immunisatie ter preventie van invasieve meningokokkenziekte veroorzaakt door *Neisseria meningitidis* groepen A, C, W en Y bij volwassenen, adolescenten en kinderen vanaf 6 weken (Nimenrix®) of vanaf 2 jaar oud (Menveo®).

Contra-indicaties

- Antecedenten van ernstige allergische of pseudo-allergische reacties op één van de bestanddelen (zie 12.1. > rubriek “Bijzondere voorzorgen” > Allergie en vaccinaties).

Ongewenste effecten

- Pijn, erytheem of verharding op de injectieplaats: zeer frequent.
- Koorts, hoofdpijn, myalgie, rash, slaperigheid en prikkelbaarheid, diarree, nausea: frequent. De incidentie van koorts neemt toe wanneer bij jonge kinderen Bexsero® tegelijkertijd met andere vaccins wordt toegediend.

Zwangerschap en borstvoeding

- **Zwangerschap:** niet-levende vaccins kunnen tijdens de zwangerschap worden toegediend. Er is geen klinisch bewijs van teratogeniteit of embryotoxiciteit.
- **Borstvoeding:** niet-levende vaccins kunnen tijdens de periode van borstvoeding worden toegediend.

Interacties

- Zie 12.1.

Bijzondere voorzorgen

- Ook bij een gevaccineerd kind moet bij vermoeden van ernstige infectie door meningokokken, onmiddellijk een antibiotische behandeling ingesteld worden.
- Ook bij een gevaccineerde persoon dient, in geval van contact met een patiënt met meningokokkeninfectie, antibiotica-profylaxe te worden overwogen. Hierover wordt best advies gevraagd bij de bevoegde diensten infectieziektebestrijding. Zie *website Vlaamse Gemeenschap*. Voor de Federatie Wallonië-Brussel, zie *website Région wallonne (AVIQ)* en *website Bruxelles Capitale*.

Toediening en posologie

- Zie 12.1.
- Vaccin tegen meningokokken ACWY:
 - In verband met de leeftijd vanaf wanneer het vaccin mag gebruikt worden, zijn er verschillen volgens de SKP's: Nimenrix® vanaf de leeftijd van 6 weken; Menveo® vanaf 2 jaar.
 - Primovaccinatie bij kinderen: volgens Advies HGR: 1 dosis op de leeftijd van 13 à 15 maanden; herhalingsinenting op de leeftijd van 15 à 16 jaar: zie *Tabel 12a. in 12.1.* Nota: enkel de dosis op de leeftijd van 13 à 15 maanden wordt gratis aangeboden door de gemeenschappen: zie *Tabel 12a.*
 - In kader van reizen (zie Wanda voor artsen (*Meningococcal disease*):
 - Kinderen vanaf 1 jaar en volwassenen: 1 injectie, minstens 10 dagen vóór het vertrek (in sommige gevallen van immuundepressie worden 2 doses aanbevolen).
 - Kinderen jonger dan 1 jaar:



- kind 6 weken tot 6 maanden: 2 inenting met een interval van 2 maanden;
- kind 6 maanden tot 1 jaar: 1 inenting;
- wanneer gevaccineerd werd vóór de leeftijd van 1 jaar, moet op de leeftijd van 1 jaar een booster worden gegeven, tenminste 2 maanden na de laatste dosis;
- Bij blijvende blootstelling wordt een herhalingsinenting aanbevolen.
- Indien eerder een vaccin tegen meningokok serogroep C alleen werd toegediend, mag het vaccin tegen meningokokken ACWY pas na een interval van ten minste twee weken toegediend worden.
- Vaccin tegen meningokokken B (niet opgenomen in het basisvaccinatieschema).
 - In verband met de leeftijd vanaf wanneer het vaccin mag gebruikt worden, zijn er verschillen volgens de SKP's: Bexsero® vanaf de leeftijd van 2 maanden; Trumenba® vanaf de leeftijd van 10 jaar.
 - Zuigelingen < 1 jaar (voorkeurschema van de HGR): 1^{ste} dosis op 8 weken, 2^{de} dosis op 16 weken, gevolgd door een herhalingsinenting op de leeftijd van 11 à 14 maanden. Wanneer tegelijkertijd toegediend met een vaccin van het basisvaccinatieschema kan preventief toediening van paracetamol overwogen worden.
 - Adolescenten (15-19 jaar) en risicogroepen: twee injecties met minstens 1 maand interval (Bexsero®) of een interval van 6 maand (Trumenba®); bij personen uit de risicogroepen is een herhalingsinenting te overwegen.

Vaccin tegen meningokokken serogroep B

BEXSERO (GSK)

meningokokken type B [recombinante eiwitten en buitenmembraanvesikels, biosynthetisch]

inj. susp. i.m. [voorgev. spuit]

1 x 0,5 ml R/ 86,52 €

(bevat aluminium en kanamycine)

TRUMENBA (Pfizer)

meningokokken type B [recombinante eiwitten, biosynthetisch]

inj. susp. i.m. [voorgev. spuit]

1 x 0,5 ml R/ 76,98 €

(bevat aluminium)

Vaccin tegen meningokokken serogroep C

NEISVAC-C (Pfizer)

meningokokken type C [polysachariden, geconjugueerd]

inj. susp. i.m. [voorgev. spuit]

1 x 0,5 ml R/ 35,63 €

(bevat aluminium)

Vaccin tegen meningokokken serogroepen A, C, W en Y

MENVEO (GSK)

meningokokken type A, C, W, Y
[oligosachariden, geconjugueerd]

inj. oploss. (pdr. + solv.) i.m. [2x flac.]

1 dos. + 0,5 ml solv. R/ 52,60 €

NIMENRIX (Pfizer)

meningokokken type A, C, W, Y
[polysachariden, geconjugueerd]

inj. oploss. (pdr. + solv.) i.m. [flac. +
voorgev. spuit]

1 dos. + 0,5 ml solv. R/ 52,60 €

NIMENRIX (Orifarm Belgium)

meningokokken type A, C, W, Y
[polysachariden, geconjugueerd]

inj. oploss. (pdr. + solv.) i.m. [flac. +
voorgev. spuit]

1 dos. + 0,5 ml solv. R/ 52,60 €

(parallele distributie)

12.1.2.6. Vaccin tegen pneumokokkeninfecties

Er zijn twee soorten vaccins tegen pneumokokkeninfecties beschikbaar:



- een niet-geconjugerd polysaccharidevaccin tegen 23 types pneumokokken (PPV23),
- geconjugerde polysaccharidevaccins tegen 13 (PCV13), 15 (PCV15) of 20 (PCV20) types pneumokokken. PCV10 is niet meer beschikbaar sinds januari 2022.

Plaatsbepaling

- *Zie 12.1.*
- De immuunrespons op niet-geconjugerde pneumokokkenvaccins is meestal minder dan op de geconjugerde vaccins, met waarschijnlijk ook minder bescherming.
- Volwassenen [*zie Folia november 2022*]
 - Volwassenen met verhoogd risico van ernstig verlopende pneumokokkeninfecties (o.a. patiënten met immunodepressie) zijn de prioritaire doelgroep voor vaccinatie. Bij andere doelgroepen met veel lager risico, zoals de gezonde 65-plussers, dienen de winst, de risico's en de kostprijs te worden afgewogen, maar hiervoor zijn niet altijd alle elementen beschikbaar.
 - Gegevens uit degelijke klinische studies over de bescherming van volwassenen met verhoogd risico van ernstig verlopende pneumokokkeninfecties en patiënten met belangrijke comorbiditeit ontbreken nog steeds voor alle pneumokokkenvaccins.
 - Bij ouderen zonder belangrijke comorbiditeit werd met PPV23 en PCV13 in sommige studies partiële bescherming gezien tegen invasieve pneumokokkeninfecties (o.a. bacteriëmie). Met PCV13 werd ook partiële bescherming gezien tegen *community-acquired* pneumonie (CAP) voor de serotypes die in het vaccin aanwezig zijn.
 - Er zijn geen studies met klinische eindpunten met PCV15 en PCV20. PCV15 is ten opzichte van de gemeenschappelijke serotypes even immunogeen als PCV13. PCV20 is ten opzichte van de gemeenschappelijke serotypes even immunogeen als PCV13 et PPV23, behalve voor serotype 8: de immuunrespons op serotype 8 (*predominant in België in 2021*) was lager met PCV20 dan met PPV23 en behaalde nipt niet de grens van "non-inferioriteit".
- Kinderen [*zie Folia maart 2023 en Folia april 2024*]
 - De drie geconjugerde polysaccharidevaccins (PCV13, PCV15 en PCV20) zijn vergund bij zuigelingen, kinderen en adolescenten. In het basisvaccinatieschema wordt PCV13 gebruikt (*zie Tabel 12a.*, situatie op 15/05/2025). Het niet-geconjugerd vaccin PPV23 wordt bij kinderen enkel gebruikt wanneer er een verhoogd risico is van invasieve pneumokokkeninfecties. Bij kinderen met een verhoogd risico op invasieve pneumokokkeninfecties die gevaccineerd werden met PCV20 (*zie Advies HGR 9836*), is geen vaccinatie met PPV23 meer nodig.
 - Vaccinatie van zuigelingen en kinderen met PCV13 biedt een gedeeltelijke bescherming tegen invasieve pneumokokkeninfecties (bv. bacteriëmie, meningitis); de bescherming tegen middenoorontsteking en pneumonie is minder zeker.^{38 39}
 - Voor PCV15 en PCV20 ontbreken gegevens over klinische bescherming.
 - De immuunrespons van PCV15 ten opzichte van PCV13 was niet-inferieur voor de gemeenschappelijke serotypes (alhoewel globaal de immuunrespons numeriek iets lager was voor PCV15 dan PCV13) en superieur voor de twee bijkomende serotypes in PCV15.
 - De immuunrespons van PCV20 ten opzichte van PCV13 was lager voor de gemeenschappelijke serotypes en superieur voor de bijkomende subtypes. De lagere immuunrespons voor de gemeenschappelijke subtypes zou een impact kunnen hebben op de beschermingsduur. Er is voor PCV20 (schema 3+1) bij de zuigelingen één inenting meer nodig dan voor PCV13 en PCV15 (schema 2+1). De baten-risicoverhouding van PCV20 met het gangbare 2+1 schema werd door EMA als ongunstig beoordeeld (onvoldoende werkzaamheid). [*Zie Folia april 2024*]
- Continu opvolgen van de evolutie van de epidemiologie en de circulerende serotypes, zowel bij zuigelingen en kinderen, als bij volwassenen, is zeer belangrijk. Er is immers beschreven dat grootschalige en langdurige toepassing van deze vaccins kan leiden tot een verschuiving naar serotypes die niet in het vaccin zijn opgenomen. Door een stijging van het aantal invasieve pneumokokkeninfecties door serotype 19A bij jonge kinderen werd in 2019 voor het basisvaccinatieschema overgeschakeld van



PCV10 naar PCV13 [zie *Folia augustus 2019*], en werd in 2021 het vaccinatieschema aangepast bij de kinderen met verhoogd risico van invasieve pneumokokkeninfecties (zie rubriek “Advies Hoge Gezondheidsraad”).

- Door de evolutie van de epidemiologische situatie werd het advies van de HGR voor kinderen in april 2025 gewijzigd naar PCV20. Volgens data uit 2023, dekt PCV13 immunologisch 14% en 19% van de serotypes die leiden tot invasieve pneumokokkeninfecties bij kinderen onder de 2 jaar en onder de 16 jaar respectievelijk. PCV20 dekt immunologisch 59% van de invasieve serotypes voor beide leeftijdscategorieën (ref: NRC 2023) (zie advies HGR 9836, 2025).
- Terugbetaling (RIZIV) en verdeling (gemeenschappen) [situatie op 15/05/2025]
 - Prevenar 20® (PCV20, tevoren Apexxnar®) wordt onder bepaalde voorwaarden terugbetaald bij volwassenen uit een aantal risicogroepen (klik op ^ab ter hoogte van de specialiteit). De vermelding “derdebetalersregeling van toepassing” op het voorschrift volstaat om terugbetaling te verkrijgen. De andere vaccins tegen pneumokokken worden niet terugbetaald.
 - Prevenar 13® (PCV13) wordt gratis aangeboden door de gemeenschappen in het kader van de basisvaccinatie: zie Tabel 12a.

Advies Hoge Gezondheidsraad

- Volwassenen
 - HGR, *Advies 9674, september 2022*
 - Vaccinatie tegen pneumokokken wordt aanbevolen bij:
 - volwassenen met verhoogd risico van pneumokokkeninfecties (16-85 jaar): patiënten met immunodepressie, met anatomische of functionele asplenie, met sikkelcelanemie of hemoglobinoopathie, met lekkage van cerebrospinaal vocht of met cochleair implantaat;
 - volwassenen met comorbiditeit (50-85 jaar): chronisch hart-, long-, lever- of nierlijden, chronische neuromusculaire aandoeningen met risico van aspiratiepneumonie; diabetici, personen met alcoholafhankelijkheid, rokers;
 - gezonde volwassenen van 65 tot 85 jaar.
 - Pneumokokkenvaccinatie na de leeftijd van 85 jaar kan individueel overwogen worden (gebrek aan gegevens over werkzaamheid).
- Kinderen
 - Vaccinatie tegen pneumokokkeninfecties is opgenomen in het basisvaccinatieschema. Bij zuigelingen en kinderen wordt in beide gemeenschappen PCV13 gebruikt: zie Tabel 12a. in 12.1..
 - Volgend op de indicatie-uitbreiding van PCV20 naar kinderen en adolescenten, en omwille van de epidemiologische evolutie, beveelt de HGR aan om PCV20 te gebruiken voor de basisvaccinatie van zuigelingen en kinderen tegen pneumokokken (zie *Advies HGR 9836, 2025*). Preventie van invasieve pneumokokkeninfecties bij jonge kinderen zijn voor de HGR het belangrijkste doel van de basisvaccinatie. Uit gegevens uit 2023 blijkt dat PCV20 een bredere dekking biedt van serotypes bij kinderen en adolescenten ten opzichte van PCV13.
 - Op dit ogenblik wordt voor de basisvaccinatie van zuigelingen en kinderen PCV13 gebruikt (situatie op 15/05/2025).

Indicaties (synthese van de SKP)

- Niet-geconjugerd pneumokokkenvaccin (PPV23): actieve immunisatie tegen de pneumokokkenserotypes aanwezig in het vaccin, bij personen vanaf de leeftijd van 2 jaar met een verhoogd risico van pneumokokkeninfectie.
- Geconjugerde pneumokokkenvaccins (PCV13, PCV15, PCV20): actieve immunisatie tegen de pneumokokkenserotypes aanwezig in de vaccins, bij zuigelingen vanaf de leeftijd van 6 weken, kinderen, adolescenten en volwassenen.



Contra-indicaties

- Antecedenten van ernstige allergische of pseudo-allergische reacties op één van de bestanddelen (zie 12.1. > rubriek “Bijzondere voorzorgen” > Allergie en vaccinaties).

Ongewenste effecten

- Erytheem, induratie en pijn op de injectieplaats (frequent).
- Koorts, spier- of gewrichtspijn.

Zwangerschap en borstvoeding

- **Zwangerschap:** niet-levende vaccins kunnen tijdens de zwangerschap worden toegediend. Er is geen klinisch bewijs van teratogeniteit of embryotoxiciteit.
- **Borstvoeding:** niet-levende vaccins kunnen tijdens de periode van borstvoeding worden toegediend.

Interacties

- Zie 12.1.

Bijzondere voorzorgen

- Een herhalingsinenting met PPV23 na een eerdere toediening van PPV23 mag ten vroegste gebeuren na drie jaar, dit om het risico van lokale en systemische reacties te beperken.
- Gezien de ernst van pneumokokkeninfecties, vooral bij patiënten met splenectomie en bij ouderen, moet elke infectie waarbij pneumokokken als oorzaak worden vermoed, onmiddellijk worden behandeld met antibiotica. Dit geldt ook voor gevaccineerde patiënten, gezien de bescherming door de vaccins onvolledig is, en niet alle serotypes aanwezig zijn in de vaccins.

Toediening en posologie

- Zie 12.1.
- **Volwassenen** (Advies HGR, zie rubriek “Advies Hoge Gezondheidsraad” voor details over de doelgroepen)
 - Primovaccinatie
 - Voorkeurschema bij alle doelgroepen: 1 dosis PCV20.
 - Alternatief schema: 1 dosis PCV15, gevolgd door 1 dosis PPV23 met een interval van
 - minstens 8 weken bij de volwassenen met verhoogd risico van pneumokokkeninfecties en de volwassenen met co-morbiditeit,
 - minstens 1 jaar bij de gezonde personen tussen 65 en 85 jaar.
 - Tweedekeuzeschema bij de gezonde personen tussen 65 en 85 jaar: 1 dosis PPV23
 - Herhalingsinenting:
 - volwassenen met verhoogd risico van pneumokokkeninfecties: 1 dosis PPV23 om de 5 jaar.
 - volwassenen met co-morbiditeit: éénmalig 1 dosis PPV23, 5 jaar na de primovaccinatie. Bij ernstige onderliggende comorbiditeit is 1 dosis PPV23 om de 5 jaar te overwegen.
 - gezonde personen tussen 65 en 85 jaar: geen herhalingsinenting aanbevolen.
 - Bij personen die in het verleden enkel gevaccineerd zijn met PPV23, wordt 1 dosis PCV20 aanbevolen, met nadien PPV23 voor de eventuele herhalingsinenting(en).
 - Bij personen die in het verleden reeds gevaccineerd zijn met PCV13, wordt enkel PPV23 aanbevolen (herhalingsinenting(en)).
 - Indien beslist wordt om een persoon ouder dan 85 jaar te vaccineren, beveelt de HGR het schema zoals voorgesteld bij “gezonde personen tussen 65 en 85 jaar” aan.
- **Kinderen:**
 - **Kinderen zonder verhoogd risico:**
 - **Basisvaccinatie (situatie op 01/05/2025):**
 - Zuigelingen: PCV13 met 3 dosissen (2+1), op de leeftijd van 8 weken, 16 weken en 12



- maanden (zie ook Tabel 12a in 12.1.).
- Prematuren (< 37 weken): PCV13 4 dosissen (3+1), op de leeftijd van 8 weken, 12 weken, 16 weken en 12 maanden.
 - **Advies HGR:** PCV20 met 4 dosissen (3+1), op de leeftijd van 8, 16 en 24 weken en op de leeftijd van 12 maanden.
 - **Kinderen met verhoogd risico van invasieve pneumokokkeninfecties**
 - **Basisvaccinatie (situatie op 01/05/2025):** onderscheid tussen kinderen met “hoog risico” (kinderen met immuundepressie, met anatomische of functionele asplenie, met lekkage van cerebrospinaal vocht of met cochleair implantaat) en kinderen met “matig verhoogd risico” (bv. kinderen met chronische hart-, long-, nier- of leveraandoeningen):
 - Kinderen met verhoogd risico van 2 tot 12 maanden oud: het basisvaccinatieschema (PCV13) + herhalingsinenting met PCV13 minstens 8 weken na de leeftijd van 1 jaar (enkel bij de kinderen met “hoog risico”) + 1 dosis PPV23 na de leeftijd van 2 jaar.
 - Kinderen met verhoogd risico ouder dan 1 jaar: specifieke schema's worden voorgesteld, in functie van eerdere vaccinaties tegen pneumokokken en in functie van “hoog risico” of “matig verhoogd risico”.
 - Een herhalingsinenting met PPV23 om de 5 jaar wordt aanbevolen bij de kinderen met “hoog risico”.
 - **Advies HGR:** PCV20 met 4 dosissen (3+1), op de leeftijd van 8, 16 en 24 weken en op de leeftijd van 12 maanden.

Geconjugerd polysaccharidevaccin tegen pneumokokken: 10-valent vaccin (PCV10)

De specialiteit **Synflorix**[®] is niet meer op de markt sinds december 2021.

Geconjugerd polysaccharidevaccin tegen pneumokokken: 13-valent vaccin (PCV13)

<i>PREVENAR 13 (Pfizer)</i> pneumokokken, 13 types [polysacchariden, geconjugerd] inj. susp. i.m. [voorgev. spuit] 1 x 0,5 ml R/ 74,55 € inj. susp. i.m. [flac.] 50 x 0,5 ml R/	50 x 2 ml (1 dos./0,5 ml) R/ 12.880,72 € (bevat aluminium)	<i>PREVENAR 13 (Orifarm Belgium)</i> pneumokokken, 13 types [polysacchariden, geconjugerd] inj. susp. i.m. [voorgev. spuit] 1 x 0,5 ml R/ 74,55 € (bevat aluminium; parallelle distributie)
	<i>PREVENAR 13 (Abacus)</i> pneumokokken, 13 types [polysacchariden, geconjugerd] inj. susp. i.m. [voorgev. spuit] 1 x 0,5 ml R/	

Geconjugerd polysaccharidevaccin tegen pneumokokken: 15-valent vaccin (PCV15)

VAXNEUVANCE (MSD)
pneumokokken, 15 types [polysacchariden, geconjugerd]
inj. susp. i.m. [voorgev. spuit]
1 x 0,5 ml R/ 74,55 €
(bevat aluminium)

Geconjugerd polysaccharidevaccin tegen pneumokokken: 20-valent vaccin (PCV20)

PREVENAR 20 (Pfizer)



pneumokokken, 20 types [polysachariden, geconjugeerd]
inj. susp. i.m. [voorgev. spuit]
1 x 0,5 ml R/ b ▶ € 67,78 €
(bevat aluminium)

Niet-geconjugeerd polysacharidevaccin tegen pneumokokken: 23-valent vaccin (PPV23)

PNEUMOVAX 23 (MSD)

pneumokokken, 23 types [polysachariden]
inj. oploss. i.m./s.c. [voorgev. spuit]
1 x 0,5 ml R/ 33,66 €

12.1.2.7. Vaccin tegen tuberculose (BCG)

Vaccin met levende, verzwakte bacteriën.

Plaatsbepaling

- Voor algemene informatie over vaccins (o.a. over de basisvaccinaties), zie 12.1.
- De indicaties voor BCG-vaccinatie in België zijn zeer beperkt, met een maximale leeftijdsgrens van 5 jaar (zie rubriek “Advies Hoge Gezondheidsraad”). BCG-vaccinatie geeft bij pasgeborenen en kinderen een bescherming van 50-70% tegen de ontwikkeling van alle vormen van tuberculose en 75-90% tegen meningitis tuberculosa en miliaire tuberculose, gedurende 10 jaar. Het vaccin biedt geen of zeer beperkte bescherming bij volwassenen.^{40 41 42}
- De bacteriën in het vaccin zijn niet overdraagbaar.
- Reizen: Er is geen indicatie voor BCG-vaccinatie voor de gewone reiziger. Vaccinatie is te overwegen bij kinderen jonger dan 5 jaar die voor een langere tijd naar een hoogendemische regio reizen, bv. wanneer een kind van immigranten langdurig of frequent naar het land van herkomst gaat [zie Wanda voor artsen (*Tuberculosis*) en *Folia de mai 2019*].

Advies Hoge Gezondheidsraad

- Zie *Advies HGR 8821, 2013*. De indicatie voor BCG-vaccinatie in België is beperkt tot specifieke omstandigheden (zie ook Plaatsbepaling > Reizen).

Indicaties (synthese van de SKP)

- Actieve immunisatie tegen tuberculose.

Contra-indicaties

- Antecedenten van ernstige allergische of pseudo-allergische reacties op één van de bestanddelen (zie 12.1. > rubriek “Bijzondere voorzorgen” > Allergie en vaccinaties).
- Zwangerschap (tenzij risico van infectie met nadelige gevolgen voor moeder en kind, zie rubriek “Zwangerschap en borstvoeding”);
- Immunodeficiëntie en immunosuppressie (zie *Advies HGR 9158, 2019*) en rubriek “Bijzondere voorzorgen” in 12.1.)
- Acute of chronische infecties, ook tuberculeuze infecties.
- Slechte algemene toestand.

Ongewenste effecten

- Pijn, erytheem of verharding op de injectieplaats, wat enkele dagen kan aanhouden.
- Koorts.
- Veralgemeende infectie en osteomyelitis (zeldzaam).



- Huidulcera met trage evolutie en etterige lymfadenitis (zeldzaam).

Zwangerschap en borstvoeding

- **Zwangerschap:**
 - Levende vaccins worden **best niet toegediend tijdens de zwangerschap**, behalve als de infectie een duidelijk risico inhoudt voor moeder en kind. **Een vrouw wordt ook best niet zwanger in de maand die volgt op de toediening van een levend verzwakt vaccin.** Dit is een voorzichtigheidsadvies: er is geen klinisch bewijs van teratogeniteit of embryotoxiciteit bij vaccineren vlak vóór of tijdens de zwangerschap.
 - Wanneer een biologisch geneesmiddel (TNF-remmer, interleukine-inhibitor...) werd voortgezet na de 22ste zwangerschapsweek, moet bij de zuigeling de vaccinatie met een levend verzwakt vaccin worden uitgesteld tot na de leeftijd van 6 maanden [*HGR Advies 9158 (2019)* en *Folia maart 2021*]. Voor infliximab wordt een termijn van 12 maanden na de geboorte aanbevolen, tenzij de serumspiegel van infliximab bij de zuigeling niet detecteerbaar is.
- **Borstvoeding:** er zijn onvoldoende gegevens om een risico-inschatting te maken. Let op: het wordt afgeraden om moeders die borstvoeding geven aan een kind met verminderde afweer, te vaccineren met een levend verzwakt vaccin.

Interacties

- *Zie 12.1.*

Bijzondere voorzorgen

- Bij een gevaccineerde persoon heeft de tuberculinetest een veel geringere diagnostische waarde, en het vals gevoel van veiligheid kan de diagnose van tuberculose vertragen.
- In geval van geplande immuunsuppressieve behandeling de vaccinatie met levende vaccins uitvoeren minstens 4 weken voor de start van de immuunsuppressieve behandeling [zie 12.1. rubriek "Bijzondere voorzorgen" en *Folia maart 2021*].

Toediening en posologie

- *Zie 12.1.*
- De toediening gebeurt strikt intradermaal.
- Eénmalige toediening.
- Op dit ogenblik is het BCG-vaccin niet beschikbaar in België. Een apotheker in het bezit van een voorschrift op naam en een artsenverklaring, kan het invoeren [*zie Inl.2.11.15.*].

12.1.2.8. Vaccin tegen buiktyfus

Er is in België één type vaccin beschikbaar: het injecteerbare vaccin met een capsulair polysacharide. Het orale vaccin met levende, verzwakte bacteriën, is niet meer beschikbaar sinds april 2021.

Plaatsbepaling

- Voor algemene informatie over vaccins (o.a. over de basisvaccinaties), *zie 12.1.*
- Bescherming is aanwezig vanaf 14 dagen na de vaccinatie, en duurt ongeveer 3 jaar [*Wanda voor artsen: Typhoid fever vaccination*].
- De bescherming is niet volledig (60-70%). Algemene hygiënische maatregelen zijn dan ook uiterst belangrijk [*Wanda voor artsen: Typhoid fever vaccination*].
- Reizen: vaccinatie wordt vooral aanbevolen bij reizen langer dan 3 weken naar het Indisch subcontinent (India, Pakistan, Bangladesh, Nepal) [zie *Wanda voor artsen: Typhoid fever* en *Typhoid fever vaccination* en *Folia mei 2019*].



Indicaties (synthese van de SKP)

- Actieve immunisatie tegen buiktyfus veroorzaakt door *S. typhi*, vanaf de leeftijd van 2 jaar.

Contra-indicaties

- Antecedenten van ernstige allergische of pseudo-allergische reacties op één van de bestanddelen (zie 12.1. > rubriek "Bijzondere voorzorgen" > Allergie en vaccinaties).

Ongewenste effecten

- Gastro-intestinale stoornissen, koorts, hoofdpijn, artralgieën, myalgieën en huidreacties.

Zwangerschap en borstvoeding

- **Zwangerschap (injecteerbaar vaccin):** niet-levende vaccins kunnen tijdens de zwangerschap worden toegediend. Er is geen klinisch bewijs van teratogeniteit of embryotoxiciteit.
- **Borstvoeding (injecteerbaar vaccin):** niet-levende vaccins kunnen tijdens de periode van borstvoeding worden toegediend.

Interacties

- Zie 12.1.

Bijzondere voorzorgen

- Zie 12.1.
- Het vaccin moet bewaard worden in de koelkast.

Toediening en posologie

- Zie 12.1.
- Volwassenen en kinderen vanaf 2 jaar: één injectie, minstens 14 dagen vóór vertrek.

TYPHIM VI (Sanofi Belgium)

Salmonella typhi [polyoside Vi]

inj. oploss. i.m./s.c. [voorgev. spuit]

1 x 25 µg / 0,5 ml R/ 31,83 €

12.1.2.9. Vaccin tegen cholera

Vaccin met geïnactiveerde *Vibrio cholerae* serogroep O1 bacteriën en het recombinante choleratoxinesubunit B. Het vaccin tegen cholera is niet meer gecommercialiseerd. Het vaccin kan ingevoerd worden vanuit het buitenland (zie Inl.2.11.15.).

Plaatsbepaling

- Voor algemene informatie over vaccins (o.a. over de basisvaccinaties), zie 12.1.
- Dit oraal toe te dienen vaccin biedt bescherming tegen *V. cholerae* serogroep O1, maar de bescherming is slechts gedeeltelijk en tijdelijk; het vaccin beschermt niet tegen *V. cholerae* serogroep O139 of andere *Vibrio*-species.⁴³ De Wereldgezondheidsorganisatie ziet een plaats voor cholera-vaccinatie in gebieden endemisch voor cholera, tijdens humanitaire crises met risico van cholera en tijdens cholera-uitbraken, maar steeds in combinatie met andere preventieve maatregelen en controlestrategieën [WHO position paper, 2017].
- Reizen: vaccinatie tegen cholera is niet aangewezen voor de gewone reiziger [zie Folia mei 2019].

Indicaties (synthese van de SKP)

- Actieve immunisatie tegen ziekte door *Vibrio cholerae* serogroep O1 bij volwassenen en kinderen vanaf de leeftijd van 2 jaar.



Contra-indicaties

- Antecedenten van ernstige allergische of pseudo-allergische reacties op één van de bestanddelen (zie 12.1. > rubriek “Bijzondere voorzorgen” > Allergie en vaccinaties).
- Acute gastro-intestinale aandoening.

Ongewenste effecten

- Vooral milde gastro-intestinale klachten (abdominale pijn, krampen, nausea, diarree).
- Koorts (zelden).

Zwangerschap en borstvoeding

- **Zwangerschap:** niet-levende vaccins kunnen tijdens de zwangerschap worden toegediend. Er is geen klinisch bewijs van teratogeniteit of embryotoxiciteit.
- **Borstvoeding:** niet-levende vaccins kunnen tijdens de periode van borstvoeding worden toegediend.

Interacties

- Zie 12.1.
- Verminderde doeltreffendheid van het vaccin bij associëren met chloroquine.

Toediening en posologie

- Zie 12.1.
- Het vaccin wordt oraal toegediend, na mengen met een waterstofcarbonaatoplossing bereid uit het erbij gevoegde bruisgranulaat.

De specialiteit **Dukoral**® is niet meer op de markt sinds maart 2019.

12.1.3. Gecombineerde vaccins

12.1.3.1. Vaccin tegen mazelen, bof en rubella

Gecombineerd vaccin met levende verzwakte virussen.

Plaatsbepaling

- Voor algemene informatie over vaccins (o.a. over de basisvaccinaties), zie 12.1.
- Voor de plaatsbepaling van de vaccinatie tegen mazelen, zie 12.1.1.2..
- Voor de plaatsbepaling van de vaccinatie tegen bof, zie 12.1.1.3..
- Voor de plaatsbepaling van de vaccinatie tegen rubella, zie 12.1.1.4..
- Omdat de monovalente vaccins niet meer beschikbaar zijn, wordt het gecombineerd vaccin toegediend op alle leeftijden wanneer vaccinatie tegen mazelen, bof of rubella aangewezen is.
- Zuigelingen en kinderen: vaccinatie tegen bof-mazelen-rubella is opgenomen in het basisvaccinatieschema: zie Tabel 12a.
- Volwassenen:
 - personen geboren na 1970 die als kind geen of slechts 1 inenting kregen: vaccinatie tegen bof-mazelen-rubella wordt door de HGR aanbevolen [*Advies HGR 9111 – Inhaalvaccinatie*].
 - personen geboren vóór 1970: deze personen worden als immuun beschouwd omdat deze aandoeningen vóór 1970 endemisch waren in België.
 - vrouwen met zwangerschapswens, zie 12.1.1.4..
- De virussen in het vaccin zijn niet overdraagbaar. Wel wordt door de HGR aanbevolen om tijdelijk contact met een immuungecompromitteerde patiënt te vermijden wanneer de gevaccineerde een post-vaccinale huiduitslag (door de mazelen-component) vertoont [*Hoge Gezondheidsraad, Advies 9158 (2019) IC-patiënten en vaccinatie*].
- Terugbetaling (RIZIV) en verdeling (gemeenschappen) [situatie op 01/10/2024]



- De vaccins tegen bof-mazelen-rubella worden terugbetaald door het RIZIV (categorie b).
- M.M.R. VaxPro® wordt gratis aangeboden door de gemeenschappen in het kader van de basisvaccinatie: zie *Tabel 12a*.
- M.M.R. VaxPro® wordt ook gratis aangeboden door de gemeenschappen bij bepaalde doelgroepen van volwassenen: zie *Tabel 12b*.

Advies Hoge Gezondheidsraad

- Vaccinatie tegen mazelen, bof en rubella is opgenomen in het basisvaccinatieschema (zie *Tabel 12a* in 12.1).
- Zie ook 12.1.2., 12.1.3. en 12.1.4.

Indicaties (synthese van de SKP)

- Actieve immunisatie tegen mazelen, bof en rubella bij kinderen vanaf 12 maanden (uitzonderlijk vanaf de leeftijd van 9 maanden).

Contra-indicaties

- Antecedenten van ernstige allergische of pseudo-allergische reacties op één van de bestanddelen (zie 12.1. > rubriek “Bijzondere voorzorgen” > Allergie en vaccinaties).
- Zwangerschap (tenzij risico van infectie met nadelige gevolgen voor moeder en kind, zie rubriek “Zwangerschap en borstvoeding”);
- Immunodeficiëntie en immunosuppressie (zie *Advies HGR 9158, 2019*) en rubriek “Bijzondere voorzorgen” in 12.1).
- Niet-behandelde actieve tuberculose (risico van exacerbatie).

Ongewenste effecten

- Lokale reacties, zoals branderig gevoel op de injectieplaats, vooral bij subcutane toediening.
- Koorts, soms hoog, na 5 à 10 dagen.
- Exantheem en/of gewrichtspijn na 5 à 10 dagen.
- Adenopathie (zeldzaam).
- Ontsteking parotisklieren.
- Trombocytopenie en purpura: zeer zeldzaam.
- Zwakker uitvallen of zelfs negativeren van tuberculinetest tot zes weken na de inenting.

Zwangerschap en borstvoeding

- **Zwangerschap:**
 - **Levende vaccins** worden **best niet toegediend tijdens de zwangerschap**, behalve als de infectie een duidelijk risico inhoudt voor moeder en kind. **Een vrouw wordt ook best niet zwanger in de maand die volgt op de toediening van een levend verzwakt vaccin.** Dit is een voorzichtigheidsadvies: er is geen klinisch bewijs van teratogeniteit of embryotoxiciteit bij vaccineren vlak vóór of tijdens de zwangerschap.
- **Borstvoeding:**
 - Wanneer de moeder geen of onvoldoende antistoffen tegen rubella heeft, kan zij gevaccineerd worden met het vaccin tegen bof-mazelen-rubella tijdens de periode van borstvoeding (ook dadelijk na de bevalling). Heel zelden zijn milde symptomen van rubella gerapporteerd bij de zuigeling na vaccinatie van de moeder.
 - Let op: het wordt afgeraden om moeders die borstvoeding geven aan een kind met verminderde afweer, te vaccineren met een levend verzwakt vaccin.

Interacties

- Zie 12.1.



- Het gele-koortsvaccin en het bof-mazelen-rubella-vaccin worden bij voorkeur niet gelijktijdig, maar met een interval van minimum 4 weken toegediend. Indien niet haalbaar kunnen ze op het zelfde ogenblik maar in een ander lidmaat toegediend worden.

Bijzondere voorzorgen

- Zie 12.1.
- Attent zijn op het feit dat koorts laattijdig kan optreden.
- In geval van geplande immuunsuppressieve behandeling de vaccinatie met levende vaccins uitvoeren minstens 4 weken voor de start van de immuunsuppressieve behandeling [zie 12.1. rubriek “Bijzondere voorzorgen” en Folia maart 2021].

Toediening en posologie

- Zie 12.1.
- Primovaccinatie van kinderen: zie Tabel 12a. in 12.1.
- Wanneer een kind vóór de aanbevolen leeftijd van 12 maanden “voorlopig” gevaccineerd wordt, bv. in het kader van een reis, geldt dit niet als basisvaccinatie. Het kind moet op de leeftijd van 12 maanden een definitieve inenting krijgen (minstens 1 maand na de “voorlopige” inenting) en daarna het gewone vaccinatieschema volgen.
- Wanneer jongeren < 18 jaar geen basisvaccinatie hebben gekregen: 2 doses met een interval van minstens 4 weken; wanneer in het verleden reeds één dosis werd gegeven, volstaat één bijkomende dosis.
- Indien vaccinatie van een volwassene aangewezen is (bv. bij volwassenen die nooit mazelen doorgemaakt hebben en er niet tegen gevaccineerd werden): 2 doses met een interval van minstens 4 weken; wanneer in het verleden reeds één dosis werd gegeven, volstaat één bijkomende dosis.

M.M.R. VAXPRO (MSD)

mazelenvirus [levend verzwakt]

bofvirus [levend verzwakt]

rubellavirus [levend verzwakt]

inj. susp. (pdr. + solv.) i.m./s.c. [flac. + voorgev. spuit]

1 dos. R/ b € 26,58 €

(bevat gelatine en neomycine)

PRIORIX (GSK)

mazelenvirus [levend verzwakt]

bofvirus [levend verzwakt]

rubellavirus [levend verzwakt]

inj. oploss. (pdr. + solv.) i.m./s.c. [flac. + voorgev. spuit]

1 dos. R/ b € 23,60 €

(bevat neomycine)

12.1.3.2. Vaccin tegen mazelen, bof, rubella en varicella

Gecombineerd vaccin met levende verzwakte virussen.

Plaatsbepaling

- Voor algemene informatie over vaccins (o.a. over de basisvaccinaties), zie 12.1..
- Voor de plaatsbepaling van de vaccinatie tegen mazelen, zie 12.1.1.2..
- Voor de plaatsbepaling van de vaccinatie tegen bof, zie 12.1.1.3..
- Voor de plaatsbepaling van de vaccinatie tegen rubella, zie 12.1.1.4..
- Voor de plaatsbepaling van de vaccinatie tegen varicella (windpokken), 12.1.1.9.1..
- De indicaties van dit gecombineerde vaccin zijn beperkt om volgende redenen:



- Varicella is voor het overgrote deel van de kinderen een onschuldige zelflimiterende infectie. Bijgevolg zit vaccinatie tegen varicella niet in de basisvaccinatiekalender. De Hoge Gezondheidsraad (HGR) raadt systematische vaccinatie van kinderen niet aan. De HGR beveelt vaccinatie wel aan bij bepaalde risicogroepen van kinderen, adolescenten en volwassenen (zie rubriek “Advies Hoge Gezondheidsraad” in 12.1.1.9).
- Daarenboven is er met het gecombineerde vaccin een hoger risico van lokale reacties en van koortsconvulsies dan met het vaccin tegen mazelen-bof-rubella en het vaccin tegen varicella (zie rubriek “Ongewenste effecten”).
- Voor optimale bescherming tegen varicella zijn twee doses noodzakelijk met een interval van 4 à 6 weken. Bij toediening van twee doses van het gecombineerde vaccin bof-mazelen-rubella-varicella met dit interval is er op korte tijd tweemaal blootstelling aan de bof-mazelen-rubella-componenten, wat onnodig is.
- De virussen in het vaccin zijn niet overdraagbaar. Wel wordt aanbevolen om tijdelijk contact met een immuungecompromitteerde patiënt te vermijden wanneer de gevaccineerde een post-vaccinale huiduitslag (door de mazelen- en varicella-component) vertoont [Hoge Gezondheidsraad, *Advies 9158 (2019) IC-patiënten en vaccinatie*].

Advies Hoge Gezondheidsraad

- Zie 12.1.1.2., 12.1.1.3., 12.1.1.4. en 12.1.1.9.

Indicaties (synthese van de SKP)

- Actieve immunisatie tegen mazelen, bof, rubella en varicella bij kinderen vanaf 12 maanden (uitzonderlijk vanaf de leeftijd van 9 maanden).

Contra-indicaties

- Antecedenten van ernstige allergische of pseudo-allergische reacties op één van de bestanddelen (zie 12.1. > rubriek “Bijzondere voorzorgen” > Allergie en vaccinaties).
- Zwangerschap (tenzij risico van infectie met nadelige gevolgen voor moeder en kind, zie rubriek “Zwangerschap en borstvoeding”);;
- Immunodeficiëntie en immunosuppressie (zie *Advies HGR 9158, 2019*) en rubriek “Bijzondere voorzorgen” in 12.1).

Ongewenste effecten

- Lokale reacties op de injectieplaats: frequenter dan met het vaccin tegen mazelen-bof-rubella en het vaccin tegen varicella.
- Hoger risico van koortsconvulsies na toediening van de eerste dosis van het gecombineerde vaccin bij kinderen van 12 maand tot 12 jaar ten opzichte van gelijktijdige toediening op verschillende plaatsen van het vaccin tegen bof-mazelen-rubella en het vaccin tegen varicella.

Zwangerschap en borstvoeding

- **Zwangerschap:**
 - **Levende vaccins** worden **best niet toegediend tijdens de zwangerschap**, behalve als de infectie een duidelijk risico inhoudt voor moeder en kind. **Een vrouw wordt ook best niet zwanger in de maand die volgt op de toediening van een levend verzwakt vaccin.** Dit is een voorzichtigheidsadvies: er is geen klinisch bewijs van teratogeniteit of embryotoxiciteit bij vaccineren vlak vóór of tijdens de zwangerschap.
- **Borstvoeding:**
 - De beperkte gegevens wijzen niet op negatieve gevolgen bij de zuigeling wanneer de moeder werd gevaccineerd tijdens de periode van borstvoeding. Heel zelden zijn met het vaccin bof-mazelen-rubella milde symptomen van rubella gerapporteerd bij de zuigeling na vaccinatie van de moeder.



- Let op: het wordt afgeraden om moeders die borstvoeding geven aan een kind met verminderde afweer, te vaccineren met een levend verzwakt vaccin.

Interacties

- *Zie 12.1.*
- Het gele-koortsvaccin en het bof-mazelen-rubella-varicella-vaccin worden bij voorkeur niet gelijktijdig, maar met een interval van minimum 4 weken toegediend. Indien niet haalbaar kunnen ze op het zelfde ogenblik maar in een ander lidmaat toegediend worden.

Bijzondere voorzorgen

- In geval van geplande immuunsuppressieve behandeling de vaccinatie met levende vaccins uitvoeren minstens 4 weken voor de start van de immuunsuppressieve behandeling [*zie 12.1. rubriek "Bijzondere voorzorgen" en Folia maart 20211*].

PROQUAD (MSD)

mazelenvirus [levend verzwakt]

bofvirus [levend verzwakt]

rubellavirus [levend verzwakt]

varicellavirus [levend verzwakt]

inj. susp. (pdr. + solv.) i.m./s.c. [flac. + voorgev. spuit]

1 dos. R/ 73,69 €

(bevat gelatine en neomycine)

12.1.3.3. Vaccin tegen difterie-tetanus-kinkhoest (adolescenten en volwassenen)

Gecombineerd vaccin met geïnactiveerd difterie-anatoxine (gereduceerde hoeveelheid), geïnactiveerd tetanus-anatoxine (gereduceerde hoeveelheid) en *Bordetella pertussis*-antigenen (gereduceerde hoeveelheid).

Plaatsbepaling

- Voor algemene informatie over vaccins (o.a. over de basisvaccinaties), *zie 12.1.*
- Voor de plaatsbepaling van de vaccinatie tegen tetanus, *zie 12.1.2.1.*
- Voor de plaatsbepaling van de vaccinatie tegen difterie, *zie 12.1.2.2.*
- Voor de plaatsbepaling van de vaccinatie tegen kinkhoest, *zie 12.1.2.3.*
- De afzonderlijke vaccins en het vaccin tegen difterie-tetanus zijn niet meer beschikbaar in België. Daarom wordt dit gecombineerd vaccin bij alle personen > 13 jaar toegediend wanneer vaccinatie tegen difterie, tetanus of kinkhoest nodig is.
- Bij kinderen jonger dan 13 jaar worden voor de vaccinatie tegen tetanus, difterie en kinkhoest vaccins gebruikt met een niet-gereduceerde hoeveelheid antigenen. Bij adolescenten > 13 jaar en bij volwassenen worden vaccins gebruikt met een gereduceerde hoeveelheid antigenen, zowel voor primovaccinatie als voor herhalingsinenting. Dit omdat het toedienen van hoge doses aan personen die al immuniteit vertonen, sterke immunologische reacties kan uitlokken. *Zie Adviezen HGR 8814, 8807 en 9110. Het hier besproken vaccin bevat de hoeveelheid antigenen aangepast voor gebruik bij adolescenten > 13 jaar en volwassenen.*
- *Zie Tabel 12c.* i.v.m. de vaccinatie tegen tetanus bij wonden.
- Terugbetaling (RIZIV) en verdeling (gemeenschappen) [situatie op 01/10/2024].
 - Boostrix® wordt onder bepaalde voorwaarden terugbetaald door het RIZIV (categorie b, klik op ^ab ter hoogte van de specialiteit).
 - Boostrix® wordt gratis aangeboden door de Gemeenschappen in het kader van de basisvaccinatie: *zie Tabel 12a.*
 - Boostrix® wordt gratis aangeboden door de Gemeenschappen bij bepaalde doelgroepen van



volwassenen: zie Tabel 12b.

Advies Hoge Gezondheidsraad

- Zie 12.1.2.1., 12.1.2.2. en 12.1.2.3.

Indicaties (synthese van de SKP)

- Actieve immunisatie ter preventie van difterie, tetanus en kinkhoest.
 - Herhalingsinenting (volgens de SKP vanaf de leeftijd van 4 jaar, maar zie rubriek “Plaatsbepaling”).
 - Primovaccinatie of afwerken van een onvolledige primovaccinatie bij adolescenten en volwassenen.
- Vaccinatie van zwangere vrouwen ter bescherming van de zuigeling.

Contra-indicaties

- Antecedenten van ernstige allergische of pseudo-allergische reacties op één van de bestanddelen (zie 12.1. > rubriek “Bijzondere voorzorgen” > Allergie en vaccinaties).

Zwangerschap en borstvoeding

- **Zwangerschap:** niet-levende vaccins kunnen tijdens de zwangerschap worden toegediend. Er is geen klinisch bewijs van teratogeniteit of embryotoxiciteit.
- **Borstvoeding:** niet-levende vaccins kunnen tijdens de periode van borstvoeding worden toegediend.

BOOSTRIX (GSK)

difterie-anatoxine

tetanus-anatoxine

Bordetella pertussis [antigenen]

inj. susp. i.m. [voorgev. spuit]

1 x 0,5 ml R/ b * 25,11 €

(bevat aluminium)

TRIAXIS (Sanofi Belgium)

difterie-anatoxine

tetanus-anatoxine

Bordetella pertussis [antigenen]

inj. susp. i.m. [voorgev. spuit]

1 x 0,5 ml R/ 33,77 €

(bevat aluminium en latex)

12.1.3.4. Vaccin tegen difterie-tetanus-kinkhoest-polio (adolescenten en volwassenen)

Gecombineerd vaccin met geïnactiveerd difterie-anatoxine (gereduceerde hoeveelheid), geïnactiveerd tetanus-anatoxine (gereduceerde hoeveelheid), *Bordetella pertussis*-antigenen (gereduceerde hoeveelheid) en antigenen van 3 geïnactiveerde poliovirustypes.

Plaatsbepaling

- Voor algemene informatie over vaccins (o.a. over de basisvaccinaties), zie 12.1.
- Voor de plaatsbepaling van de vaccinatie tegen tetanus, zie 12.1.2.1..
- Voor de plaatsbepaling van de vaccinatie tegen difterie, zie 12.1.2.2..
- Voor de plaatsbepaling van de vaccinatie tegen kinkhoest, zie 12.1.2.3..
- Voor de plaatsbepaling van de vaccinatie tegen polio, zie 12.1.2.3..
- Bij kinderen jonger dan 13 jaar worden voor de vaccinatie tegen tetanus, difterie en kinkhoest vaccins gebruikt met een niet-gereduceerde hoeveelheid antigenen. Bij adolescenten > 13 jaar en bij volwassenen worden vaccins gebruikt met een gereduceerde hoeveelheid antigenen, zowel voor



primovaccinatie als voor herhalingsinenting. Dit omdat het toedienen van hoge doses aan personen die al immuniteit vertonen, sterke immunologische reacties kan uitlokken. Zie Adviezen HGR 8814, 8807 en 9110. **Het hier besproken vaccin bevat de hoeveelheid antigenen aangepast voor gebruik bij adolescenten > 13 jaar en volwassenen.**

- De afzonderlijke vaccins tegen difterie, tetanus, kinkhoest, en het vaccin tegen difterie-tetanus zijn niet meer beschikbaar in België.

Advies Hoge Gezondheidsraad

- Zie 12.1.1.1., 12.1.2.1., 12.1.2.2. en 12.1.2.3.

Indicaties (synthese van de SKP)

- Actieve immunisatie ter preventie van difterie, tetanus, kinkhoest en polio:
 - Herhalingsinenting (volgens de SKP vanaf de leeftijd van 3 jaar, maar zie rubriek “Plaatsbepaling”).
 - Primovaccinatie of afwerken van een onvolledige primovaccinatie bij adolescenten en volwassenen.
- Vaccinatie van zwangere vrouwen ter bescherming van de zuigeling.

Contra-indicaties

- Antecedenten van ernstige allergische of pseudo-allergische reacties op één van de bestanddelen (zie 12.1. > rubriek “Bijzondere voorzorgen” > Allergie en vaccinaties).

Zwangerschap en borstvoeding

- **Zwangerschap:** niet-levende vaccins kunnen tijdens de zwangerschap worden toegediend. Er is geen klinisch bewijs van teratogeniteit of embryotoxiciteit.
- **Borstvoeding:** niet-levende vaccins kunnen tijdens de periode van borstvoeding worden toegediend.

BOOSTRIX POLIO (GSK)

difterie-anatoxine

tetanus-anatoxine

Bordetella pertussis [antigenen]

poliomyelitisvirus types I, II, III [geïnactiveerd]

inj. susp. i.m. [voorgev. spuit]

1 x 0,5 ml R/ 31,56 €

(bevat aluminium, neomycine en polymyxine B)

TRIAxis POLIO (Sanofi Belgium)

difterie-anatoxine

tetanus-anatoxine

Bordetella pertussis [antigenen]

poliomyelitisvirus types I, II, III [geïnactiveerd]

inj. susp. i.m. [voorgev. spuit]

1 x 0,5 ml R/ 39,28 €

(bevat aluminium, neomycine, polymyxine B en streptomycine)

12.1.3.5. Vaccin tegen difterie-tetanus-kinkhoest-polio (zuigelingen en kinderen)

Gecombineerd vaccin met geïnactiveerd difterie-anatoxine, geïnactiveerd tetanus-anatoxine, *Bordetella pertussis*-antigenen en antigenen van 3 geïnactiveerde poliovirustypes.

Plaatsbepaling

- Voor algemene informatie over vaccins (o.a. over de basisvaccinaties), zie 12.1.
- Voor de plaatsbepaling van de vaccinatie tegen tetanus, zie 12.1.2.1..
- Voor de plaatsbepaling van de vaccinatie tegen difterie, zie 12.1.2.2..



- Voor de plaatsbepaling van de vaccinatie tegen kinkhoest, zie 12.1.2.3..
- Voor de plaatsbepaling van de vaccinatie tegen polio, zie 12.1.2.3..
- Bij kinderen jonger dan 13 jaar worden voor de vaccinatie tegen tetanus, difterie en kinkhoest vaccins gebruikt met een niet-gereduceerde hoeveelheid antigenen. Bij adolescenten > 13 jaar en bij volwassenen worden vaccins gebruikt met een gereduceerde hoeveelheid antigenen, zowel voor primovaccinatie als voor herhalingsinenting. Dit omdat het toedienen van hoge doses aan personen die al immuniteit vertonen, sterke immunologische reacties kan uitlokken. Zie Adviezen HGR 8814, 8807 en 9110. **Het hier besproken vaccin bevat de hoeveelheid antigenen aangepast voor gebruik bij zuigelingen en kinderen jonger dan 13 jaar.**
- Verdeling (gemeenschappen) [situatie op 01/10/2024].
 - Infanrix-IPV® wordt gratis aangeboden door de Gemeenschappen in het kader van de basisvaccinatie: zie Tabel 12a.

Advies Hoge Gezondheidsraad

- Zie 12.1.1.1., 12.1.2.1., 12.1.2.2. en 12.1.2.3.

Indicaties (synthese van de SKP)

- Actieve immunisatie ter preventie van difterie, tetanus, kinkhoest en polio:
 - Primovaccinatie van zuigelingen.
 - Herhalingsinenting van kinderen jonger dan 13 jaar.

Contra-indicaties

- Antecedenten van ernstige allergische of pseudo-allergische reacties op één van de bestanddelen (zie 12.1. > rubriek "Bijzondere voorzorgen" > Allergie en vaccinaties).

Ongewenste effecten

- Zelden uitgesproken zwelling van het hele lidmaat, vooral bij toediening van de herhalingsinenting met het vaccin difterie-tetanus-kinkhoest-polio op de leeftijd van 5 à 7 jaar [zie Folia juli 2012].

INFANRIX-IPV (GSK)

difterie-anatoxine

tetanus-anatoxine

Bordetella pertussis [antigenen]

poliomyelitisvirus types I, II, III [geïnactiveerd]

inj. susp. i.m. [voorgev. spuit]

1 x 0,5 ml R/ 30,08 €

(bevat aluminium, neomycine en polymyxine B)

TETRAVAC (Sanofi Belgium)

difterie-anatoxine

tetanus-anatoxine

Bordetella pertussis [antigenen]

poliomyelitisvirus types I, II, III [geïnactiveerd]

inj. susp. i.m. [voorgev. spuit]

1 x 0,5 ml R/ 30,08 €

(bevat aluminium, neomycine, polymyxine B en streptomycine)

12.1.3.6. Vaccin tegen difterie-tetanus-polio (adolescenten en volwassenen)

Gecombineerd vaccin met geïnactiveerd difterie-anatoxine (gereduceerde hoeveelheid), geïnactiveerd tetanus-anatoxine (gereduceerde hoeveelheid) en antigenen van 3 geïnactiveerde poliovirustypes.



Plaatsbepaling

- Voor algemene informatie over vaccins (o.a. over de basisvaccinaties), zie 12.1.
- Voor de plaatsbepaling van de vaccinatie tegen tetanus, zie 12.1.2.1..
- Voor de plaatsbepaling van de vaccinatie tegen difterie, zie 12.1.2.2..
- Voor de plaatsbepaling van de vaccinatie tegen polio, zie 12.1.2.3..
- Bij kinderen jonger dan 13 jaar worden voor de vaccinatie tegen tetanus, difterie en kinkhoest vaccins gebruikt met een niet-gereduceerde hoeveelheid antigenen. Bij adolescenten > 13 jaar en bij volwassenen worden vaccins gebruikt met een gereduceerde hoeveelheid antigenen, zowel voor primovaccinatie als voor herhalingsinenting. Dit omdat het toedienen van hoge doses aan personen die al immuniteit vertonen, sterke immunologische reacties kan uitlokken. Zie Adviezen HGR 8814, 8807 en 9110. **Het hier besproken vaccin bevat de hoeveelheid antigenen aangepast voor gebruik bij adolescenten > 13 jaar en volwassenen.**

Advies Hoge Gezondheidsraad

- Zie 12.1.1.1., 12.1.2.1. en 12.1.2.2.

Indicaties (synthese van de SKP)

- Actieve immunisatie ter preventie van difterie, tetanus en polio:
 - Herhalingsinenting (volgens de SKP vanaf de leeftijd van 6 jaar, maar zie rubriek “Plaatsbepaling”).

Contra-indicaties

- Antecedenten van ernstige allergische of pseudo-allergische reacties op één van de bestanddelen (zie 12.1. > rubriek “Bijzondere voorzorgen” > Allergie en vaccinaties).

Zwangerschap en borstvoeding

- **Zwangerschap:** niet-levende vaccins kunnen tijdens de zwangerschap worden toegediend. Er is geen klinisch bewijs van teratogeniteit of embryotoxiciteit.
- **Borstvoeding:** niet-levende vaccins kunnen tijdens de periode van borstvoeding worden toegediend.

REVAXIS (Sanofi Belgium)

difterie-anatoxine

tetanus-anatoxine

poliomyelitisvirus types I, II, III [geïnactiveerd]

inj. susp. i.m. [voorgev. spuit]

1 x 0,5 ml R/ 20,17 €

(bevat aluminium, neomycine, polymyxine B en streptomycine)

12.1.3.7. Hexavalent vaccin (zuigelingen)

Gecombineerd vaccin met geïnactiveerd difterie-anatoxine, geïnactiveerd tetanus-anatoxine, *Bordetella pertussis*-antigenen, een capsulaire polysaccharide van *Haemophilus influenzae type b* (Hib) geconjugeerd aan een eiwit, antigenen van 3 geïnactiveerde poliovirustypes, en biogenetisch bekomen hepatitis B-oppervlakte-antigeen (HBs-antigeen).

Plaatsbepaling

- Voor algemene informatie over vaccins (o.a. over de basisvaccinaties), zie 12.1.
- Voor de plaatsbepaling van de vaccinatie tegen tetanus, zie 12.1.2.1..
- Voor de plaatsbepaling van de vaccinatie tegen difterie, zie 12.1.2.2..
- Voor de plaatsbepaling van de vaccinatie tegen kinkhoest, zie 12.1.2.3..
- Voor de plaatsbepaling van de vaccinatie tegen polio, zie 12.1.2.3..
- Voor de plaatsbepaling van de vaccinatie tegen Hib, zie 12.1.2.4..



- Voor de plaatsbepaling van de vaccinatie tegen hepatitis B, zie 12.1.1.7.
- Bij kinderen jonger dan 13 jaar worden voor de vaccinatie tegen tetanus, difterie en kinkhoest vaccins gebruikt met een niet-gereduceerde hoeveelheid antigenen. Bij adolescenten > 13 jaar en bij volwassenen worden vaccins gebruikt met een gereduceerde hoeveelheid antigenen, zowel voor primovaccinatie als voor herhalingsinenting. Dit omdat het toedienen van hoge doses aan personen die al immuniteit vertonen, sterke immunologische reacties kan uitlokken. Zie Adviezen HGR 8814, 8807 en 9110. **Het hier besproken vaccin bevat de hoeveelheid antigenen aangepast voor gebruik bij zuigelingen en kinderen jonger dan 13 jaar.**
- Verdeling (gemeenschappen) [situatie op 01/10/2024].
 - Hexyon® wordt gratis aangeboden door de Vlaamse Gemeenschap in het kader van de basisvaccinatie: zie Tabel 12a.
 - Vaxelis® wordt gratis aangeboden door de Federatie Wallonië-Brussel in het kader van de basisvaccinatie: zie Tabel 12a.

Advies Hoge Gezondheidsraad

- Zie 12.1.2.1., 12.1.2.2., 12.1.2.3., 12.1.2.4., 12.1.1.1. en 12.1.1.7.

Indicaties (synthese van de SKP)

- Actieve immunisatie ter preventie van difterie, tetanus, kinkhoest, hepatitis B, polio en invasieve infecties door Hib:
 - Primovaccinatie en herhalingsinenting van zuigelingen en kinderen.

Contra-indicaties

- Antecedenten van ernstige allergische of pseudo-allergische reacties op één van de bestanddelen (zie 12.1. > rubriek "Bijzondere voorzorgen" > Allergie en vaccinaties).

HEXYON (Sanofi Belgium)

Bordetella pertussis [antigenen]
difterie-anatoxine
Haemophilus influenzae type b [polysachariden, geconjugeerd]
hepatitis B-virus [oppervlakte-antigenen, biosynthetisch]
poliomyelitisvirus types I, II, III [geïnactiveerd]
tetanus-anatoxine
inj. susp. i.m. [voorgev. spuit]
1 x 0,5 ml R/ 53,66 €
(bevat aluminium, neomycine, polymyxine B en streptomycine)

VAXELIS (MSD)

Bordetella pertussis [antigenen]
difterie-anatoxine
Haemophilus influenzae type b [polysachariden, geconjugeerd]
hepatitis B-virus [oppervlakte-antigenen, biosynthetisch]
poliomyelitisvirus types I, II, III [geïnactiveerd]
tetanus-anatoxine
inj. susp. i.m. [voorgev. spuit]
1 x 0,5 ml R/ 53,66 €
(bevat aluminium, gist, neomycine, polymyxine B en streptomycine)

12.1.3.8. Gecombineerd vaccin tegen hepatitis A + hepatitis B

Gecombineerd vaccin met geïnactiveerd hepatitis A-virus en biogenetisch bekomen hepatitis B-oppervlakte-antigeen (HBs-antigeen).

De pediatrische vorm van het gecombineerd vaccin is niet meer gecommercialiseerd sinds juli 2025.



Plaatsbepaling

- Voor algemene informatie over vaccins (o.a. over de basisvaccinaties), zie 12.1.
- Voor de plaatsbepaling van de vaccinatie tegen hepatitis A, zie 12.1.1.6..
- Voor de plaatsbepaling van de vaccinatie tegen hepatitis B, zie 12.1.1.7..
- Dit vaccin heeft zin bij personen met risico van blootstelling aan zowel hepatitis A- als hepatitis B-virus (o.a. bepaalde beroepsgroepen, sommige reizigers).
- Dit gecombineerd vaccin is niet geschikt voor vaccinatie na contact met een hepatitis A-patiënt (*post exposure profylaxe*): het bevat een te lage dosis hepatitis A-antigeen.
- Terugbetaling (situatie op 01/10/2024):
 - Het vaccin wordt door het Federaal Agentschap voor Beroepsrisico's terugbetaald voor bepaalde beroepsgroepen met verhoogd infectierisico [zie www.fedris.be; zoekterm: "terugbetaling van vaccins"].
 - Het vaccin wordt niet terugbetaald door het RIZIV.
- Reizen: wanneer bescherming tegen zowel hepatitis A als hepatitis B aangewezen is. Bij gebruik van het gecombineerde vaccin zijn er vóór vertrek minstens 2 dosissen nodig, omdat dit vaccin slechts de helft hepatitis A-antigeen bevat [zie 12.1.1.6., 12.1.1.7., Wanda voor artsen (*Hepatitis A en Hepatitis B*), en *Folia mei 2019*].

Advies Hoge Gezondheidsraad

- Zie 12.1.1.6. en 12.1.1.7.

Indicaties (synthese van de SKP)

- Actieve immunisatie ter preventie van hepatitis A en hepatitis B bij volwassenen en adolescenten vanaf 16 jaar (Twinrix Adult®) en van kinderen en adolescenten van 1 tot en met 15 jaar oud (Twinrix Paediatric®).

Contra-indicaties

- Antecedenten van ernstige allergische of pseudo-allergische reacties op één van de bestanddelen (zie 12.1. > rubriek "Bijzondere voorzorgen" > Allergie en vaccinaties).

Zwangerschap en borstvoeding

- **Zwangerschap:** niet-levende vaccins kunnen tijdens de zwangerschap worden toegediend. Er is geen klinisch bewijs van teratogeniteit of embryotoxiciteit.
- **Borstvoeding:** niet-levende vaccins kunnen tijdens de periode van borstvoeding worden toegediend.

Toediening en posologie

- Volwassenen en kinderen: schema 0-1-6 maanden, d.w.z. twee injecties met een interval van één maand, gevolgd door een derde dosis na 6 maanden.
- In kader van reizen: voor optimale bescherming zeker twee doses vóór vertrek.
- Bij kinderen van 1 tot en met 15 jaar wordt de pediatrische vorm gebruikt. De pediatrische vorm (0,5 ml) van het gecombineerd vaccin is niet meer gecommmercialiseerd sinds juli 2025. Als alternatief zijn er aparte pediatrische vaccins beschikbaar tegen hepatitis A en hepatitis B.
- Het gecombineerde vaccin tegen hepatitis A en hepatitis B wordt bij voorkeur intramusculair toegediend. Subcutane toediening is te overwegen bij patiënten met bloedingsrisico (bv. hemofilie of behandeling met anticoagulantia). Het risico van hematomen is evenwel klein en men neemt aan dat bij deze patiënten intramusculaire vaccinatie toch mag uitgevoerd worden, op voorwaarde dat een dunne naald (gauge \geq 23 of diameter \leq 0,6 mm) gebruikt wordt en dat er minstens 1 minuut druk wordt uitgeoefend op de injectieplaats (zonder te masseren).

TWINRIX (GSK)



hepatitis A-virus [geïnactiveerd] 720 Elisa E / 1 ml
hepatitis B-virus [oppervlakte-antigenen, biosynthetisch] 20 µg / 1 ml
inj. susp. i.m./s.c. Adult [voorgev. spuit]
1 x 1 ml R/ 54,60 €
(s.c.: uitzonderlijk, zie SKP; bevat aluminium, gist en neomycine)

12.1.3.9. Diverse antibacteriële vaccins

Het gebruik van deze producten is niet gebaseerd op klinische studies van goede kwaliteit.

<i>BRONCHO-VAXOM (Omedicamed)</i> bacteriënlysaat [H. influenzae, D. pneumoniae, K. pneumoniae, K. ozaenae, S. aureus, S. pyogenes, S. viridans, N. catarrhalis] harde caps. Kind 30 x R/ 26,72 € harde caps. Volw. 30 x R/ 34,70 €	harde caps. Volw. 30 x R/ (parallelinvoer) <i>BRONCHO-VAXOM (Orifarm Belgium)</i> bacteriënlysaat [H. influenzae, D. pneumoniae, K. pneumoniae, K. ozaenae, S. aureus, S. pyogenes, S. viridans, N. catarrhalis] harde caps. Volw. 30 x R/ 34,70 € (parallelinvoer) <i>BRONCHO-VAXOM (PI-Pharma)</i>	bacteriënlysaat [H. influenzae, D. pneumoniae, K. pneumoniae, K. ozaenae, S. aureus, S. pyogenes, S. viridans, N. catarrhalis] harde caps. Kind 30 x R/ 26,72 € harde caps. Volw. 30 x R/ 34,70 € (parallelinvoer) <i>URO-VAXOM (Omedicamed)</i> extract van Escherichia coli harde caps. 30 x 6 mg R/ 40,95 € 90 x 6 mg R/ 84,40 €
<i>BRONCHO-VAXOM (Abacus)</i> bacteriënlysaat [H. influenzae, D. pneumoniae, K. pneumoniae, K. ozaenae, S. aureus, S. pyogenes, S. viridans, N. catarrhalis]		

12.2. Immunoglobulinen

Deze bereidingen uit humaan plasma bestaan vooral uit IgG-immunoglobulinen die de meest reactieve antilichamen zijn; ook geringe hoeveelheden IgA, IgM en andere plasmaproteïnen zijn aanwezig. De *polyvalente humane immunoglobulinen*, ook standaardimmunoglobulinen genoemd, bevatten wisselende hoeveelheden antivirale en antibacteriële antilichamen, evenals antitoxines tegen tetanus en difterie. De *specifieke humane immunoglobulinen*, ook hyperimmune immunoglobulinen genoemd, worden bereid uit plasma van patiënten in een convalescentieperiode of die onlangs immuun geworden zijn door inenting.

12.2.1. Polyvalente immunoglobulinen

Door een tekort aan plasma zijn de immunoglobulinen slechts beperkt beschikbaar. Het FAGG geeft aanbevelingen om de gevolgen van dit tekort te beperken: zie *Goed om te weten mei 2019, FAGG aanbevelingen (21/12/2021)* en *Folia mei 2022*.

Plaatsbepaling

- Het beschermend effect van immunoglobulinen houdt slechts enkele maanden aan, soms slechts enkele weken.⁴⁴
- Voor hepatitis A *post exposure profylaxe* zijn vaccinatie en de toediening van immunoglobulinen mogelijk.⁴⁵ Gezien specifieke hepatitis A immunoglobulinen niet meer beschikbaar zijn in België, wordt alleen vaccinatie (zie 12.1.1.6.) aanbevolen (zie *Wanda voor artsen, Aanbevelingen in Brussel en Wallonië, Aanbevelingen in Vlaanderen, HGR advies 8815*). Bij bestaand leverlijden is er een hoger risico op een fulminante hepatitis A en is toediening van specifieke immunoglobulinen volgens sommige richtlijnen (zie *aanbevelingen in Vlaanderen*) aangewezen⁴⁵; deze immunoglobulinen moeten echter ingevoerd worden uit het buitenland) [zie *Inl.2.11.15.*].

Indicaties (synthese van de SKP)

De SKP's dienen geraadpleegd te worden voor de specifieke indicaties van elke specialiteit. De voornaamste



indicaties zijn:

- Agammaglobulinemieën en ernstige hypogammaglobulinemieën.
- Idiopathische trombocytopenische purpura.
- Syndroom van Guillain-Barré en ziekte van Kawasaki.
- Chronische inflammatoire demyeliniserende polyneuropathie (CIDP).
- Multifocale motore neuropathie (MMM).

Contra-indicaties

- IgA-deficiëntie met aanwezigheid van anti-IgA-antilichamen.

Ongewenste effecten

- Pijn op de injectieplaats.
- Anafylactische reacties, vooral bij patiënten met immunodeficiëntie: zelden.

Interacties

- Wanneer in de laatste drie maanden immunoglobulinen toegediend werden, kan de vaccinatie met levende vaccins minder doeltreffend zijn, en kan het wenselijk zijn de vaccinatie uit te stellen.

Toediening en posologie

- De dosering van immunoglobulinen wordt aangepast naargelang de antilichaamtiter van de patiënt, de indicatie en het lichaamsgewicht.

<i>CUTAQUIG (Octapharma)</i> immunoglobulinen [humaan plasma] inf. oploss. s.c. [flac.] 1 x 1 g / 6 ml (165 mg / 1 ml) U.H. [66 €] 1 x 2 g / 12 ml (165 mg / 1 ml) U.H. [132 €] 1 x 4 g / 24 ml (165 mg / 1 ml) U.H. [264 €] 1 x 8 g / 48 ml (165 mg / 1 ml) U.H. [529 €]	1 x 2 g / 20 ml (100 mg / 1 ml) U.H. [138 €] 1 x 5 g / 50 ml (100 mg / 1 ml) U.H. [345 €] 1 x 10 g / 100 ml (100 mg / 1 ml) U.H. [689 €] 1 x 20 g / 200 ml (100 mg / 1 ml) U.H. [1.378 €]	1 x 10 g / 100 ml (100 mg / 1 ml) U.H. [600 €] 1 x 20 g / 200 ml (100 mg / 1 ml) U.H. []
<i>GAMUNEX (Pharmanovia)</i> immunoglobulinen [humaan plasma] inf. oploss. i.v. [flac.] 1 x 10 g / 100 ml (10 %) U.H. [446 €]	<i>KIOVIG (Takeda)</i> immunoglobulinen [humaan plasma] inf. oploss. i.v. [flac.] 1 x 1 g / 10 ml (100 mg / 1 ml) U.H. [69 €] 1 x 2,5 g / 25 ml (100 mg / 1 ml) U.H. [172 €] 1 x 5 g / 50 ml (100 mg / 1 ml) U.H. [345 €] 1 x 10 g / 100 ml (100 mg / 1 ml) U.H. [689 €] 1 x 20 g / 200 ml (100 mg / 1 ml) U.H. [1.378 €] 1 x 30 g / 300 ml (100 mg / 1 ml) U.H. [2.067 €]	<i>OCTAGAM (Octapharma)</i> immunoglobulinen [humaan plasma] inf. oploss. i.v. [flac.] 1 x 2 g / 20 ml (10 %) U.H. [138 €] 1 x 5 g / 50 ml (10 %) U.H. [345 €] 1 x 10 g / 100 ml (10 %) U.H. [689 €] 1 x 20 g / 200 ml (10 %) U.H. [1.378 €] 1 x 2,5 g / 50 ml (50 mg / 1 ml) U.H. [172 €] 1 x 5 g / 100 ml (50 mg / 1 ml) U.H. [345 €] 1 x 10 g / 200 ml (50 mg / 1 ml) U.H. [689 €]
<i>HIZENTRA (CSL Behring)</i> immunoglobulinen [humaan plasma] inj./inf. oploss. s.c. [flac.] 1 x 1 g / 5 ml (200 mg / 1 ml) U.H. [64 €] 1 x 2 g / 10 ml (200 mg / 1 ml) U.H. [128 €] 1 x 4 g / 20 ml (200 mg / 1 ml) U.H. [256 €]	<i>NANOGAM (C.A.F. - D.C.F.)</i> immunoglobulinen [humaan plasma] inf. oploss. i.v. [flac.] 1 x 5 g / 50 ml (100 mg / 1 ml) U.H. [300 €]	<i>PANZYGA (Octapharma)</i> immunoglobulinen [humaan plasma] inf. oploss. i.v. [flac.] 1 x 10 g / 100 ml (100 mg / 1 ml) U.H. [689 €]
<i>IQYMUNE (C.A.F. - D.C.F.)</i> immunoglobulinen [humaan plasma] inf. oploss. i.v. [flac.]		<i>PRIVIGEN (CSL Behring)</i> immunoglobulinen [humaan plasma]



inf. oploss. i.v. [flac.]	1 x 5 g / 50 ml (100 mg / 1 ml)	1 x 20 g / 200 ml (100 mg / 1 ml)
1 x 2,5 g / 25 ml (100 mg / 1 ml)	U.H. [320 €]	U.H. [1.281 €]
U.H. [160 €]	1 x 10 g / 100 ml (100 mg / 1 ml)	
	U.H. [641 €]	

12.2.2. Specifieke immunoglobulinen tegen hepatitis B

Plaatsbepaling

- De specialiteiten die beschikbaar zijn in België hebben in de SKP als enige indicatie de preventie van herinfectie in het kader van levertransplantatie door hepatitis B-geïnduceerd leverfalen.
- De twee hierna vermelde indicaties komen vaker voor maar staan niet als indicatie in de SKP van de beschikbare immunoglobulinen. Bij deze indicaties is het noodzakelijk ze in te voeren uit het buitenland [zie *Inl.2.11.15.*]. Bepaalde specialiteiten uit het buitenland zijn wel vergund voor deze indicaties.
 - Contact met het HBs-antigeen bij een niet-gevaccineerde persoon (o.a. **prikaccidenten**): specifieke immunoglobulinen tegen hepatitis B moeten zo vlug mogelijk (binnen 48 uur, en best binnen 24 uur) intramusculair toegediend worden. Een toediening van deze immunoglobulinen wordt door de HGR niet aanbevolen vanaf meer dan 7 dagen na het contact gezien de doeltreffendheid ervan na deze termijn onbekend is (*HGR Advies 8429*). Vaccinatie tegen hepatitis B moet dezelfde dag (in de andere schouder) opgestart worden (*HGR Advies 8429*). De noodzaak om specifieke hepatitis B-immunoglobulinen toe te dienen na prikaccident hangt af van de vaccinatiestatus van het slachtoffer en van de HBs-antigeen status van de bronpatiënt (*HGR Advies 8429*).
 - Pasgeborenen van een HBs-antigeen-positieve moeder: toediening aan de pasgeborenen van specifieke immunoglobulinen tegen hepatitis B binnen de 12 uur na de geboorte, samen met het vaccin tegen hepatitis B (op een andere plaats) voorkomt moeder-kind transmissie (zie *12.1.1.7.*)⁴⁶. Voor de indicatie bij pasgeborenen is er mogelijkheid van terugbetaling van de ingevoerde specialiteit onder bepaalde voorwaarden.

Indicaties (synthese van de SKP)

- Hepacaf®: Preventie van herinfectie van levertransplant door hepatitis B bij HBsAg-positieve patiënten (aanvullende therapie bij levertransplantatie).
- Zutectra®: Preventie van herinfectie met het hepatitis B-virus bij HBsAg-negatieve en HBV-DNA-negatieve volwassen patiënten ten minste één week na levertransplantatie bij door hepatitis B veroorzaakt leverfalen.

Contra-indicaties

- IgA-deficiëntie met aanwezigheid van anti-IgA-antilichamen.

Ongewenste effecten

- Soms rillingen, koorts, hoofdpijn, braken, allergische reacties, nausea, artralgie en lichte rugpijn.
- Zelden plotse bloeddrukdaling en anafylactische shock, zelfs indien geen overgevoeligheid bij een vorige toediening.

Interacties

- Beïnvloeding van serologische tests.

Zwangerschap en borstvoeding

- De toediening van immunoglobulinen tijdens een zwangerschap is veilig.
- De toediening van immunoglobulinen tijdens de borstvoeding is waarschijnlijk veilig.



Bijzondere voorzorgen

- Voor vaccinatie bij orgaantransplantatie: zie *Advies HGR 9158* en de SKP.

HEPACAF (C.A.F. - D.C.F.)

immunoglobulinen, antihepatitis B [humaan plasma]
inf. oploss. (pdr. + solv.) i.v. [2x flac.]
1 x 5.000 IE + 100 ml solv. U.H. [1.280 €]

ZUTECTRA (TwinPharma)

immunoglobulinen, antihepatitis B [humaan plasma]
inj. oploss. s.c. [voorgev. spuit]
5 x 500 IE / 1 ml R/ b[†] 1.637,11 €

12.2.3. Specifieke immunoglobulinen tegen rabiës

Menselijke anti-rabiës immunoglobulinen (MARIG) zijn in België alleen beschikbaar via het Instituut voor Tropische geneeskunde (ITG). Het ITG is telefonisch bereikbaar voor overleg: klik *hier* voor contactgegevens tijdens en buiten de kantooruren. Voor meer informatie: zie *Wanda voor artsen* en *Folia november 2017*.
In verband met het vaccin tegen rabiës, zie 12.1.1.8.

12.2.4. Specifieke immunoglobulinen tegen tetanus

Plaatsbepaling

- De Hoge Gezondheidsraad beveelt deze immunoglobulinen aan in geval van een wonde met risico van tetanus bij niet-immune personen of bij twijfel over de immuniteit (*HGR advies 8819*); actieve immunisatie met tetanusantoxine wordt tegelijkertijd gestart (zie *Tabel 12c. in 12.1.2.1*).
- Bij bewezen tetanus neutraliseren deze immunoglobulinen het tetanustoxine, wat de duur en de ernst van de ziekte vermindert.⁴⁷
- Er is geen specialiteit op basis van specifieke immunoglobulinen tegen tetanus meer beschikbaar in België. Ze kan ingevoerd worden vanuit het buitenland door een apotheker op basis van een voorschrift op naam en een artsenverklaring [zie *Inl.2.11.15*]. Antitetanus-immunoglobulinen zijn ook beschikbaar in de spoedopnamediensten van de ziekenhuizen.

Ongewenste effecten

- Zelden allergische reacties (incl. hypotensie, dyspneu, huidreacties, anafylactische shock).
- Rillingen, koorts, hoofdpijn, malaise, misselijkheid, braken, artralgie, matige rugpijn.
- Cardiovasculaire reacties, vooral als het per ongeluk intravasculair toegediend wordt.
- Reacties op injectieplaats (pijn, gevoeligheid en zwelling).

12.2.5. Specifieke immunoglobulinen tegen cytomegalovirus (CMV)

Indicaties (synthese van de SKP)

- Profylaxe van klinische manifestaties van cytomegalovirusinfectie bij patiënten die een immunosuppressieve therapie ondergaan, vooral bij ontvangers van een transplantaat.

Contra-indicaties

- IgA-deficiëntie met aanwezigheid van anti-IgA-antilichamen.

Ongewenste effecten

- De volgende ongewenste effecten werden in afnemende frequentie gezien bij humane normale



immunoglobulinen:

- Koude rillingen, hoofdpijn, duizeligheid, koorts, braken, allergische reacties, misselijkheid, artralgie, lage bloeddruk en matige lage rugpijn.
- Reversibele hemolytische reacties; in het bijzonder bij patiënten met bloedgroep A, B en AB en (zelden) hemolytische anemie waarbij transfusie nodig is.
- (Zelden) een plotselinge bloeddrukdaling en, in geïsoleerde gevallen, anafylactische shock, ook als de patiënt bij een vorige toediening geen blijk heeft gegeven van overgevoeligheid.
- (Zelden) tijdelijke huidreacties (waaronder cutane lupus erythematosus - frequentie niet bekend).
- (Zeer zelden) trombo-embolische reacties zoals myocardinfarct, beroerte, longembolie, diepveneuze trombose.
- Gevallen van reversibele aseptische meningitis.
- Gevallen van een verhoogd creatininegehalte in serum en/of het optreden van acuut nierfalen.
- Gevallen van transfusiegerelateerde acute longbeschadiging.

Interacties

- Gelijktijdig gebruik van lisdiuretica moet vermeden worden in het kader van een verhoogd risico op nierfalen door verschillende factoren zoals elektrolytstoornissen en onvoldoende hydratatie.
- Interferentie met serologische tests.

Zwangerschap en borstvoeding

- De toediening van immunoglobulinen tijdens een zwangerschap is veilig.
- De toediening van immunoglobulinen tijdens de borstvoeding is waarschijnlijk veilig.

Bijzondere voorzorgen

- Voor vaccinatie bij orgaantransplantatie: zie *Advies HGR 9158* en de SKP.

MEGALOTECT (TwinPharma)

immunoglobulinen, anticytomegalovirus [humaan plasma]

inf. oploss. i.v. [flac.]

1 x 1.000 E / 10 ml U.H. [199 €]

1 x 5.000 E / 50 ml U.H. [938 €]

12.2.6. Anti-D immunoglobulinen

Anti-D immunoglobulinen zijn specifieke antilichamen gericht tegen rhesus(D)-antigeen van humane erythrocyten. Ze worden bekomen uit het plasma van rhesus-negatieve immune donoren.

Plaatsbepaling

- Anti-D immunoglobulinen worden gegeven ter preventie van de vorming van antirhesus-antilichamen bij rhesus-negatieve vrouwen met een rhesus-positief kind. Het doel is om bij een latere zwangerschap met een rhesus-positief kind, het kind te beschermen tegen hemolytische anemie en de complicaties ervan; deze preventieve toediening beschermt praktisch volledig.⁴⁸
- Anti-D immunoglobulinen hebben ook een indicatie bij niet-zwangere rhesus-negatieve vrouwen die nog zwanger kunnen worden en per vergissing een rhesus-positieve bloedtransfusie gekregen hebben.⁴⁹

Indicaties (synthese van de SKP)

- Antenatale en postnatale profylaxe van Rh(D)-immunisatie bij Rh(D)-negatieve vrouwen.
- Behandeling van Rh(D)-negatieve vrouwen die zwanger kunnen worden na een incompatibele transfusie met Rh(D)-positief bloed of andere producten die rode bloedcellen bevatten, bijv. bloedplaatjesconcentraat.



Ongewenste effecten

- Lichte lokale reactie.
- Koorts: zelden.

Toediening en posologie

- Antenatale profylaxe:
 - Geplande antenatale profylaxe: één dosis na 28-30 weken zwangerschap of twee doses (week 28 en week 34).
 - Antenatale profylaxe na zwangerschapscomplicaties: een dosis zo snel mogelijk en binnen de 72 uur en, indien nodig, om de 6 - 12 weken gedurende de zwangerschap.
- Postnatale profylaxe: een toediening bij de moeder zo snel mogelijk (binnen de 72 uur) na de bevalling. De postnatale dosis moet worden gegeven, ook wanneer er reeds antenatale profylaxe is toegediend.
- Na rhesus-positieve transfusie bij een rhesus-negatieve vrouw: zie SKP.

IMMUNORHO (DHL Pharma Logistics)

immunoglobulinen, anti-Rh(D) [humaan plasma]

inj. oploss. i.m. [voorgev. spuit]

1 x 300 µg / 2 ml (1.500 IE/2 ml) R/ a € 67,10 €

12.3. Immunomodulatoren

In dit hoofdstuk worden besproken:

- immunosuppressiva bij transplantatie
- middelen bij chronische immuungemedieerde aandoeningen.

12.3.1. Immunosuppressiva bij transplantatie

In dit hoofdstuk worden besproken:

- antilymfocyttaire immunoglobulinen
- anti-proliferatieve geneesmiddelen: azathioprine, mycofenolaat mofetil, mycofenolzuur
- basiliximab
- calcineurine-inhibitoren: ciclosporine en tacrolimus
- imlifidase
- mTOR-inhibitoren: everolimus en sirolimus.

Ook corticosteroïden (zie 5.5.) worden gebruikt in het kader van immuunsuppressie. Vele antitumorale stoffen (zie 13. Antitumorale middelen) hebben een immunosuppressief effect, maar hun ongewenste effecten zijn dikwijls te uitgesproken om hun gebruik buiten de oncologie toe te laten (met uitzondering van methotrexaat en een aantal biologische middelen).

Plaatsbepaling

- **De immunosuppressiva zijn geneesmiddelen met nauwe therapeutisch-toxische marge.**
- Gebruik bij weefsel- of orgaantransplantatie
 - Het doel van immunosuppressie is het voorkomen of afremmen van afstotingsreacties (*host versus graft disease*) of van reacties van het transplantaat tegen de gastheer (*graft versus host disease*).
 - In de initiële fase na een orgaantransplantatie ligt de nadruk op intensieve immunosuppressie om een acute afstotingsreactie te voorkomen. Er wordt gebruik gemaakt van immunosuppressiva aan hoge doseringen en soms wordt er tijdelijk inductietherapie (bv. met antilymfocyttaire immunoglobulinen of basiliximab) aan toegevoegd.⁵⁰
 - De onderhoudsbehandeling na een orgaantransplantatie is gebaseerd op een bi-of tritherapie met een combinatie van immunosuppressiva met een verschillend werkingsmechanisme (zie *Folia juni 2023*). Vaak gaat het om een combinatie van een calcineurine-inhibitor (ciclosporine of tacrolimus),



een anti-proliferatief geneesmiddel (mycofenolzuur of azathioprine) en meestal ook corticosteroïden. De mTOR-inhibitoren (everolimus, sirolimus) zijn alternatieven.⁵¹

- Ruxolitinib, heeft in de SKP de indicatie *graft versus host disease* en wordt vermeld in 13.2.3.12..
- Andere indicaties in de SKP
 - Azathioprine, ciclosporine en mycofenolzuur: chronische immuungemedieerde aandoeningen.

Contra-indicaties

- Vaccinatie met levende vaccins.

Ongewenste effecten

- Verhoogd risico op bacteriële, virale, mycotische en opportunistische infecties. Onder deze infecties vallen ook infecties veroorzaakt door reactivatie van een latente virusinfectie zoals hepatitis B, hepatitis C, BK-virus-geassocieerde nefropathie en JC-virus geassocieerde progressieve multifocale leuko-encefalopathie (PML).
- Verhoogd risico op kanker (vooral lymfoproliferatieve kankers en huidkanker).

Zwangerschap en borstvoeding

- Zwangerschap:
 - De immunosuppressiva zijn in principe gecontra-indiceerd tijdens de zwangerschap en de periode van borstvoeding. Voor een aantal immunosuppressiva zijn er klinische gegevens (vooral voor azathioprine en ciclosporine) die erop wijzen dat het beperkte risico voor het kind niet opweegt tegen de voordelen van de behandeling bij de moeder.
 - Theoretisch bestaat er een teratogeen risico indien de partner van de vrouw behandeld wordt met één of ander immunosuppressivum. **Dit geldt waarschijnlijk voor mycofenolzuur.**
- Borstvoeding: er kan een risico zijn van nadelige effecten bij het kind door het gebruik van antilymfocyttaire immunoglobulinen, ciclosporine, mycofenolzuur, everolimus, en sirolimus tijdens de periode van borstvoeding.

Bijzondere voorzorgen

- Omwille van het hoger risico op huidkanker, moet de blootstelling aan de zon en aan UV-stralen beperkt worden en de patiënten moeten zonneproducten met hoge beschermingsgraad gebruiken.
- Vaccinaties bij patiënten die immunosuppressiva nemen:
 - Zie advies van de Hoge Gezondheidsraad (*Advies 9158, 2019, klik hier*). De aandachtspunten uit het Advies werden besproken in *Folia maart 2021*. Overleg met de specialist is aan te raden.
 - Vaccinatie met levende vaccins is gecontra-indiceerd bij patiënten op immuunsuppressiva. Vaccinatie met niet-levende vaccins is veilig maar het immuunantwoord kan verminderd zijn.
 - **Indien mogelijk**, de vaccinaties uitvoeren **vóór de start** van de immuunsuppressie. Bij levende vaccins minstens 4 weken ervoor; bij niet-levende vaccins minstens 2 weken ervoor. Na stoppen van de immuunsuppressieve geneesmiddelen moet meerdere weken tot maanden gewacht worden om te vaccineren met levende vaccins.

12.3.1.1. Antilymfocyttaire immunoglobulinen

Deze immunoglobulinen worden opgewekt bij konijnen door toediening van humane lymfocyten.

Plaatsbepaling

- Zie 12.3.1.

Indicaties (synthese van de SKP)

- Graphalon®:
 - Profylaxie en behandeling van afstotingscrises bij orgaan – en weefseltransplantaties.



- Preventie van graft-versus-hostreactie bij volwassenen na allogene stamceltransplantatie.
- Thymoglobuline®:
 - Immunosuppressie bij transplantatie:
 - Preventie en behandeling van afstotingsreacties van het transplantaat.
 - Behandeling van acute *graft versus host* reacties.
 - Behandeling van ernstige beenmergplasie met auto-immune componenten.

Contra-indicaties

- Gelijktijdige vaccinatie met levende vaccins.
- Actieve infectie.
- Ernstige trombocytopenie.

Ongewenste effecten

- Ongewenste effecten komen frequent voor en zijn soms zeer ernstig.
- Verhoogd risico op alle type infecties.
- Verhoogd risico op kanker (o.a. lymfomen en huidkanker).
- *Cytokine release* syndroom (febriële reacties, misselijkheid, tachycardie).
- Hematologische stoornissen (trombocytopenie, leukopenie en anemie).
- Overgevoeligheidsreacties gaande tot anafylactische shock (zelden).

Zwangerschap en borstvoeding

- *Zie 12.3.1.*
- Het is niet mogelijk om een uitspraak te doen over de veiligheid van gebruik van deze preparaten tijdens de zwangerschap (geen of onvoldoende informatie beschikbaar). In de SKP's wordt het gebruik van antilymfocyttaire immunoglobulinen niet aanbevolen tijdens de zwangerschap en bij vrouwen die zwanger kunnen worden en geen anticonceptie gebruiken.
- De gegevens over het gebruik van antilymfocyttaire immunoglobulinen tijdens het geven van borstvoeding zijn beperkt (geen of onvoldoende informatie beschikbaar). Het is onduidelijk of deze preparaten in de moedermelk worden uitgescheiden. Daarom wordt aanbevolen de borstvoeding te stoppen tijdens de behandeling (SKP).

Bijzondere voorzorgen

- *Zie 12.3.1.* en SKP
- In verband met vaccinatie van patiënten behandeld met immuunsuppressieve geneesmiddelen: *zie 12.3.1. Rubriek "Bijzondere voorzorgen"*.

GRAFALON (Neovii Biotech)

immunoglobulinen, anti-T-lymfocyten [konijnserum]
inf. oploss. (conc.) i.v. [flac.]
1 x 100 mg / 5 ml U.H. [280 €]

THYMOGLOBULINE (Sanofi Belgium)

immunoglobulinen, anti-T-lymfocyten [konijnserum]
inf. oploss. conc. (pdr.) i.v. [flac.]
1 x 25 mg + 5 ml solv. (5 mg / 1 ml) U.H. [174 €]

12.3.1.2. Azathioprine

Azathioprine is afgeleid van 6-mercaptopurine en werkt als een antagonist van de purines.

Plaatsbepaling

- *Zie 12.3.1.*



- Azathioprine wordt ook gebruikt bij sommige auto-immune aandoeningen.

Indicaties (synthese van de SKP)

- Azathioprine wordt gebruikt als immunosuppressivum bij:
 - Organtransplantatie.
 - Auto-immune ziekten zoals reumatoïde artritis, ziekte van Crohn, colitis ulcerosa, lupus erythematoses disseminatus, dermatomyositis, auto-immune hepatitis (zie SKP).

Contra-indicaties

- Gelijktijdige vaccinatie met levende vaccins.
- Overgevoeligheid aan mercaptopurine.
- Zeer lage of afwezige thiopurine S-methyltransferase (TPMT)-activiteit.

Ongewenste effecten

- Ongewenste effecten komen frequent voor en zijn soms zeer ernstig.
- Verhoogd risico op alle type infecties.
- Reactivatie van latente virussen zoals bij progressieve multifocale leuko-encefalopathie (PML).
- Verhoogd risico op kanker (o.a. lymfomen en huidkanker).
- Hematologische toxiciteit: leukopenie, trombocytopenie (zie "Bijzondere voorzorgen").
- Mogelijk verhoogd risico op macrofaagactivatiesyndroom.
- Zelden: hepatotoxiciteit, cholestase, pancreatitis, colitis, diverticulitis.

Zwangerschap en borstvoeding

- Geen aanwijzingen voor een teratogeen effect. Af te raden in het 3^e trimester van de zwangerschap gezien het risico op beenmergsuppressie bij het kind en het risico op neonatale CMV-infectie.
- Indien de behandeling met azathioprine essentieel is voor de gezondheid van de vrouw kan de behandeling voortgezet worden tijdens de zwangerschap.

Interacties

- Toediening van azathioprine kan de nood aan corticosteroïden beperken (steroidsparend effect).
- Vertraging van de afbraak van azathioprine met verhoogde hematologische toxiciteit bij associëren met xanthine-oxydase-inhibitoren (allopurinol, febuxostat).
- Melk of zuivelproducten bevatten xanthine-oxidase dat een farmacokinetische interactie kan geven met azathioprine (verlaagde plasmaspiegel). Tabletten mogen niet binnen 1 uur voor of binnen 3 uur na consumptie van melk of zuivelproducten toegediend worden.

Bijzondere voorzorgen

- *Zie 12.3.1. en SKP*
- Dosering van het enzym thiopurine S-methyltransferase (TPMT) wordt aanbevolen alvorens de behandeling te starten, wegens hoger risico op trombocytopenie bij TPMT-deficiëntie.
- Een strikte opvolging van de bloedformule is aangewezen.
- Vaccinatie tegen herpes zoster is sterk aangeraden (*zie 12.1.1.10.*) vóór starten van de behandeling bij patiënten die niet beschermd zijn (niet voorzien als terugbetalingscriterium). Patiënten die niet beschermd zijn, moeten contact met individuen met waterpokken of herpes zoster vermijden.
- Omwille van het hoger risico op huidkanker, moet de blootstelling aan de zon en aan UV-stralen beperkt worden en de patiënten moeten zonneproducten met hoge beschermingsgraad gebruiken.
- In verband met vaccinatie van patiënten behandeld met immuunsuppressieve geneesmiddelen: *zie 12.3.1. Rubriek "Bijzondere voorzorgen"*.

AZATHIOPRINE SANDOZ (Sandoz)

azathioprine

filmomh. tabl. (deelb. niet kwantit.)



100 x 50 mg R/ a € 23,98 €

AZATHIOPRIN SANDOZ (Sandoz)
azathioprine
filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)

100 x 100 mg R/ a € 33,73 €

IMURAN (Aspen)
azathioprine
filmomh. tabl. Mitis

100 x 25 mg R/ a € 15,43 €
filmomh. tabl.

100 x 50 mg R/ a € 22,90 €

12.3.1.3. Basiliximab

Basiliximab is een monoklonaal antilichaam gericht tegen de interleukine-2 receptor (CD25-antigeen) op geactiveerde T-lymfocyten.

Plaatsbepaling

- *Zie 12.3.1.*

Indicaties (synthese van de SKP)

- Preventie van acute orgaanresectie bij niertransplantatie bij volwassen en pediatrische patiënten.

Contra-indicaties

- Gelijktijdige vaccinatie met levende vaccins.
- Actieve infectie.

Ongewenste effecten

- Ongewenste effecten komen frequent voor en zijn soms zeer ernstig.
- Verhoogd risico op alle type infecties.
- Verhoogd risico op kanker.
- Anemie, hyperkaliëmie, hypercholesterolemie, stijging creatinine, hypofosfatemie.
- Gastro-intestinale stoornissen, hypertensie, perifere oedeem.
- Zelden ernstige allergische reacties.

Zwangerschap en borstvoeding

- *Zie 12.3.1.*
- Geen gegevens bij de mens: te vermijden tijdens de zwangerschap.
- Een betrouwbare contraceptie is vereist tijdens en tot 16 weken na de behandeling.

Bijzondere voorzorgen

- *Zie 12.3.1. en SKP.*
- In verband met vaccinatie van patiënten behandeld met immuunsuppressieve geneesmiddelen: *zie 12.3.1. Rubriek "Bijzondere voorzorgen".*

SIMULECT (Novartis Pharma)
basiliximab [biosynthetisch]
inj./inf. oploss. (pdr.) i.v. [flac.]
1 x 20 mg U.H. [829 €]

12.3.1.4. Calcineurine-inhibitoren

Ciclosporine en tacrolimus remmen de activering van T-lymfocyten via de inhibitie van calcineurine.

De calcineurine-inhibitoren pimecrolimus (alleen topisch toegepast) en tacrolimus voor topisch gebruik worden besproken in 15.12.. De calcineurine-inhibitor voclosporine heeft in de SKP de indicatie lupus nefritis en wordt besproken in 12.3.2.7.10..



12.3.1.4.1. Ciclosporine

Plaatsbepaling

- *Zie 12.3.1.*

Indicaties (synthese van de SKP)

- Transplantatie-indicaties (voor de orale (caps en drank) en intraveneneuze vorm):
 - Preventie van transplantaatafstoting na transplantatie van solide organen.
 - Behandeling van cellulaire transplantaatafstoting.
 - Preventie van transplantaatafstoting na allogene beenmerg- en stamceltransplantatie.
 - Profylaxe of behandeling van *graft versus host disease*.
- Niet-transplantatie-indicaties (voor de orale vorm):
 - Sommige vormen van ernstige uveïtis.
 - Steroïd-afhankelijk en steroïd-resistent nefrotisch syndroom ten gevolge van primaire glomerulaire ziekten.
 - Ernstige en actieve reumatoïde artritis.
 - Ernstige psoriasis bij patiënten bij wie de gebruikelijke therapie niet geschikt is of niet werkzaam is.
 - Ernstige atopische dermatitis.

Contra-indicaties

- Gelijktijdige vaccinatie met levende vaccins.
- Nierinsufficiëntie, behalve bij nefrotisch syndroom geassocieerd met een lichte tot matige nierinsufficiëntie.
- UVB-bestraling of PUVA-behandeling bij psoriasis.
- Bij gebruik bij nefrotisch syndroom, reumatoïde artritis en psoriasis: niet-gecontroleerde hypertensie, niet-gecontroleerde infecties, maligniteiten.

Ongewenste effecten

- **Ciclosporine is een geneesmiddel met nauwe therapeutisch-toxische marge.**
- Ongewenste effecten komen frequent voor en zijn soms zeer ernstig.
- Verhoogd risico op alle type infecties.
- Reactivatie van latente virussen zoals bij progressieve multifocale leuko-encefalopathie (PML).
- Verhoogd risico op kanker (o.a. lymfomen en huidkanker) en meldingen van fibroadenomen.
- Hematologische stoornissen (vooral leukopenie), hepatotoxiciteit, hyperlipidemie, hyperglycemie.
- Nefrotoxiciteit, hyperkaliëmie, hyperuricemie, hypomagnesiëmie.
- Hypertensie, hirsutisme, hypertrichose, acne, myalgie, spierkrampen.
- Gastro-intestinale stoornissen (waaronder maagulcus), tandvleeshyperplasie.
- Neurologische effecten waaronder convulsies, paresthesie en zelden posterieur reversibel encefalopathie syndroom.
- Zelden trombotische microangiopathie.

Zwangerschap en borstvoeding

- *Zie 12.3.1.*
- Bij gebruik tijdens zwangerschap: verhoogd risico op infectie (vooral CMV-infectie) bij de pasgeborene als gevolg van beenmergdepressie.

Interacties

- Verhoogd risico van nefrotoxiciteit bij associëren met andere nefrotoxische middelen en NSAID's.
- Verhoogd risico van spieraantasting uitgelokt door statines.




- Ciclosporine is een substraat van CYP3A4, en substraat en sterke inhibitor van P-gp (zie Tabel Ic. in Inl.6.3. en Tabel Id. in Inl.6.3.).
- Ciclosporine verhoogt de plasmaconcentraties van statines, bosentan en ambrisentan door inhibitie van de transporteiwitten OATP1B1 en OATP1B3.
- Cannabidiol kan de plasmaconcentraties verhogen van calcineurine-inhibitoren (ciclosporine en tacrolimus).


Bijzondere voorzorgen


- Zie 12.3.1., en SKP.
- Monitoring van de concentraties van ciclosporine in vol bloed is aangewezen.
- Regelmatig controleren van het kaliumgehalte (zie Inl.6.2.7), het magnesiumgehalte, leverfunctie en de nierfunctie.
- Bloeddruk moet gevolgd worden.
- Omwille van het hoger risico op huidkanker, moet de blootstelling aan de zon en aan UV-stralen beperkt worden en de patiënten moeten zonneprodukten met hoge beschermingsgraad gebruiken.
- In verband met vaccinatie van patiënten behandeld met immuunsuppressieve geneesmiddelen: zie 12.3.1. Rubriek "Bijzondere voorzorgen".


NEORAL-SANDIMMUN (Novartis Pharma)

ciclosporine
zachte caps.


60 x 10 mg R/ a  17,86 €

50 x 25 mg R/ a  29,26 €

50 x 50 mg R/ a  47,85 €

50 x 100 mg R/ a  78,91 €


oploss.

50 ml 100 mg / 1 ml R/ a  89,93 €

SANDIMMUN (Novartis Pharma)

ciclosporine

inf. oploss. (conc.) i.v. [amp.]

10 x 250 mg / 5 ml R/ a  60,35 €

12.3.1.4.2. Tacrolimus

Plaatsbepaling

- Zie 12.3.1.
- Tacrolimus is ook beschikbaar voor toepassing op de huid bij atopische dermatitis (zie 15.12.).

Indicaties (synthese van de SKP)

- Profylaxe van transplantaatafstoting bij allogene lever-, nier- of harttransplantaatontvangers (niet voor harttransplantaatontvangers bij Advagraf® en Dailiport®).
- Behandeling van afstoting van allogene transplantaten waarbij behandeling met andere immunosuppressieve geneesmiddelen niet effectief was.

Contra-indicaties

- Overgevoeligheid aan macroliden.
- Dailiport®: ook allergie voor pinda of soja.
- Gelijktijdige vaccinatie met levende vaccins.



Ongewenste effecten

- **Tacrolimus is een geneesmiddel met nauwe therapeutisch-toxische marge.**
- Ongewenste effecten komen frequent voor en zijn soms zeer ernstig.
- Verhoogd risico op alle type infecties.
- Reactivatie van latente virussen zoals bij progressieve multifocale leuko-encefalopathie (PML).
- Verhoogd risico op kanker (o.a. lymfomen en huidkanker).
- Hematologische stoornissen, gastro-intestinale stoornissen (waaronder ulceratie en perforatie), hepatotoxiciteit, hyperlipidemie, hyperglykemie, diabetes.
- Huidreacties (bv. jeuk, uitslag, alopecie) en zelden toxische epidermale necrolyse.
- Dyspneu, parenchymale longafwijkingen, pleurale effusie.
- Pijn (gewrichten, rug, extremiteiten), spierkrampen.
- Hypertensie, bloedingen, veneuze trombo-embolie, perifere vasculaire aandoeningen, cardiale effecten (vooral tachycardie en ischemische coronaire aandoeningen); zelden trombotische microangiopathie.
- Nefrotoxiciteit; elektrolytenstoornissen: vooral hyperkaliëmie en ook magnesium- en calciumverlies.
- Neurologische effecten: bv. perifere neuropathie, convulsies en zelden posterieure reversibele encefalopathie syndroom; psychische stoornissen (bv. insomnia, angst, depressie, hallucinaties); oorsuizen.

Zwangerschap en borstvoeding

- *Zie 12.3.1.*
- Daling van de mannelijke vruchtbaarheid valt niet uit te sluiten.

Interacties

- Tacrolimus is een substraat van CYP3A4 en van P-gp (*zie Tabel Ic. in Inl.6.3. en Tabel Id. in Inl.6.3.*).
- Verhoogd risico van nefrotoxiciteit bij associëren met andere nefrotoxische middelen.
- Cannabidiol kan de plasmaconcentraties verhogen van calcineurine-inhibitoren (cyclosporine en tacrolimus).

Bijzondere voorzorgen

- *Zie 12.3.1., en SKP.*
- Formuleringen met directe of verlengde afgifte zijn onderling **niet uitwisselbaar**. Medicatiefouten hebben al geleid tot transplantaatafstoting.
- Monitoring van volbloedconcentraties van tacrolimus is noodzakelijk.
- Tijdens de vroege post transplantatieperiode: regelmatige controle van o.a. bloeddruk, ECG, bloedanalyse (glycemie, kaliumgehalte (*zie Inl.6.2.7.*), nierfunctie, Epstein-Barrvirus, ...), neurologische en visuele status.
- Omwille van het hoger risico op huidkanker, moet de blootstelling aan de zon en aan UV-stralen beperkt worden en de patiënten moeten zonneproducten met hoge beschermingsgraad gebruiken.
- In verband met vaccinatie van patiënten behandeld met immuunsuppressieve geneesmiddelen: *zie 12.3.1. Rubriek "Bijzondere voorzorgen"*.

ADOPORT (Sandoz)

tacrolimus

harde caps.

100 x 0,5 mg R/ a € 62,79 €

100 x 1 mg R/ a € 99,30 €

100 x 2 mg R/ a € 187,65 €

100 x 5 mg R/ a € 429,49 €

harde caps. verl. afgifte

100 x 0,5 mg R/ a € 63,88 €

100 x 1 mg R/ a € 101,06 €

100 x 3 mg R/ a € 274,15 €

100 x 5 mg R/ a € 437,81 €

100 x 1 mg R/ a € 101,06 €

100 x 2 mg R/ a € 187,65 €

100 x 3 mg R/ a € 274,15 €

100 x 5 mg R/ a € 437,81 €

ADVAGRAF (Astellas)

tacrolimus

DAILIPOINT (Sandoz)

tacrolimus

harde caps. verl. afgifte

100 x 0,5 mg R/ a € 63,88 €

PROGRAFT (Astellas)

tacrolimus

harde caps.

100 x 0,5 mg R/ a € 63,88 €

100 x 1 mg R/ a € 101,06 €



100 x 5 mg R/a € 437,81 €

tacrolimus
inf. oploss. (conc.) i.v. [amp.]

10 x 5 mg / 1 ml U.H. [424 €]

12.3.1.5. Imlifidase

De werking van het enzyme imlifidase bestaat uit een specifieke splitsing van IgG waardoor transplantatie mogelijk wordt.

Indicaties (synthese van de SKP)

- Imlifidase is een desensibiliseringsbehandeling voor bepaalde sterk gesensibiliseerde patiënten met het oog op een niertransplantatie.

Contra-indicaties

- Actieve infectie.
- Trombotische trombocytopenische purpura (TTP).

Ongewenste effecten

- Verhoogd risico op infecties.
- Infuusgerelateerde reacties.
- Stijging leverenzymen.

Zwangerschap en borstvoeding

- Zwangerschap is een contra-indicatie voor niertransplantatie.

Interacties

- Een tijdsinterval wordt aanbevolen tussen de toediening van imlifidase en geneesmiddelen op basis van humane of konijnen-IgG (zie SKP).

Bijzondere voorzorgen

- De nodige infectieprofylaxe voor niertransplantatie is vereist. Indien na de behandeling met imlifidase de transplantatie niet doorgaat, moet nog steeds gedurende 4 weken profylactische orale antibiotica tegen luchtwegpathogenen worden toegediend.
- Na een behandeling met imlifidase kan de vaccinbescherming tot 4 weken verminderd zijn.

IDEFIRIX (Hansa Biopharma)

imlifidase [biosynthetisch]

inf. oploss. conc. (pdr.) i.v. [flac.]

1 x 11 mg U.H. [146.434 €]

(weesgeneesmiddel)

12.3.1.6. mTOR-inhibitoren

Everolimus en sirolimus remmen de activering van T-cellen via de inhibitie van mTOR.

12.3.1.6.1. Everolimus

Plaatsbepaling

- *Zie 12.3.1.*
- Everolimus wordt ook, in hoge doses, gebruikt in de oncologie: *zie 13.2.3.9.*

Indicaties (synthese van de SKP)

- Profylaxe van orgaanafstoting bij volwassen patiënten met laag tot matig immunologisch risico die een allogene nier- of harttransplantatie hebben ondergaan (in combinatie met ciclosporine en



corticosteroiden).

- Profylaxe van orgaanafstoting bij volwassen patiënten die een levertransplantatie hebben ondergaan (in combinatie met tacrolimus en corticosteroiden).

Contra-indicaties

- Gelijktijdige vaccinatie met levende vaccins.

Ongewenste effecten

- **Everolimus is een geneesmiddel met nauwe therapeutisch-toxische marge.**
- Ongewenste effecten komen frequent voor en zijn soms zeer ernstig.
- Verhoogd risico op alle type infecties.
- Verhoogd risico op kanker (o.a. lymfomen en huidkanker).
- Hematologische stoornissen, gastro-intestinale stoornissen, leverfunctiestoornissen, hyperlipidemie, diabetes.
- Trombotische microangiopathie (vooral in combinatie met een calcineurine-inhibitor).
- Hypertensie, veneuze trombo-embolie, epistaxis.
- Angio-oedeem (vooral in combinatie met ACE-remmer), acne, huiduitslag.
- Myalgie, artralgie, insomnia, angst, erectiestoornissen, menstruatiestoornissen.
- Perifeer oedeem, verstoorde wondheling, mogelijk kaakbeenecrose.
- Afhankelijk van het getransplanteerde orgaan (zie SKP) ook vaak: trombocytopenie, pericardeffusie, lymfocèle, pleurale effusie, hoesten, dyspnee, proteïnurie, renale tubulusnecrose.

Zwangerschap en borstvoeding

- *Zie 12.3.1.*
- Het is niet mogelijk om een uitspraak te doen over de veiligheid van gebruik van everolimus tijdens de zwangerschap (geen of onvoldoende informatie beschikbaar). In de SKP wordt het gebruik van everolimus tijdens de zwangerschap afgeraden, tenzij de voordelen opwegen tegen de risico's voor de foetus. Er wordt geadviseerd anticonceptie te gebruiken tijdens de behandeling en tot 8 weken na het stoppen ervan.
- Het is niet mogelijk om een uitspraak te doen over de veiligheid van gebruik van everolimus tijdens de borstvoeding (geen of onvoldoende informatie beschikbaar).
- Daling van de mannelijke vruchtbaarheid valt niet uit te sluiten.

Interacties

- Verhoogd risico op angio-oedeem bij gelijktijdig gebruik van ACE-inhibitoren.
- Everolimus is een substraat van CYP3A4 en van P-gp (*zie Tabel 1c. in Inl.6.3. en Tabel 1d. in Inl.6.3.*).
- Cannabidiol kan de plasmaconcentraties verhogen van mTOR-inhibitoren (everolimus, sirolimus en temsirolimus).

Bijzondere voorzorgen

- *Zie 12.3.1.* en SKP.
- Monitoring van de concentratie van everolimus in volbloed is aangewezen.
- Omwille van het hoger risico op huidkanker, moet de blootstelling aan de zon en aan UV-stralen beperkt worden en de patiënten moeten zonneproducten met hoge beschermingsgraad gebruiken.
- In verband met vaccinatie van patiënten behandeld met immuunsuppressieve geneesmiddelen: *zie 12.3.1. Rubriek "Bijzondere voorzorgen"*.

CERTICAN (Novartis Pharma)

everolimus

tabl.



- 60 x 0,25 mg R/ a € 70,08 €
- 60 x 0,5 mg R/ a € 129,81 €
- 60 x 0,75 mg R/ a € 189,22 €

12.3.1.6.2. Sirolimus

Plaatsbepaling

- *Zie 12.3.1.*
- Sirolimus wordt ook, in hoge doses, in de oncologie gebruikt (indicatie niet in de SKP vermeld).

Indicaties (synthese van de SKP)

- Profylaxe van orgaanafstoting bij volwassen patiënten met een laag tot matig immunologisch risico die een niertransplantatie hebben ondergaan.
- Behandeling van sommige vormen van sporadische lymfangioleiomyomatose.

Contra-indicaties

- Allergie voor pinda's of soja.
- Gelijktijdige vaccinatie met levende vaccins.

Ongewenste effecten

- **Sirolimus is een geneesmiddel met nauwe therapeutisch-toxische marge.**
- Ongewenste effecten komen frequent voor en zijn soms zeer ernstig.
- Verhoogd risico op alle type infecties.
- Reactivatie van latente virussen zoals bij BK-virus geassocieerde nefropathie en progressieve multifocale leuko-encefalopathie (PML).
- Verhoogd risico op kanker (o.a. lymfomen en huidkanker).
- Hematologische stoornissen, hepatotoxiciteit, hyperlipidemie, hyperglykemie, diabetes.
- Gastro-intestinale stoornissen, pancreatitis, stomatitis, ascites.
- Hypokaliëmie, hypofosfatemie, stijging in LDH en creatinine, proteïnurie.
- Trombotische microangiopathie (vooral in combinatie met een calcineurine-inhibitor).
- Hypertensie, lymfocèle, veneuze trombo-embolie, tachycardie, pericardeffusie.
- Interstitiële longziekte, pleura-effusie, epistaxis.
- Uitslag, acne, artralgie, osteonecrose, menstruatiestoornissen, eierstokcysten.
- Oedeem, perifeer oedeem, pijn, verstoorde wondheling, overgevoelighedsreacties.

Zwangerschap en borstvoeding

- *Zie 12.3.1.*
- Het is niet mogelijk om een uitspraak te doen over de veiligheid van gebruik van sirolimus tijdens de zwangerschap (geen of onvoldoende informatie beschikbaar). In de SKP wordt het gebruik van sirolimus tijdens de zwangerschap afgeraden, tenzij de voordelen opwegen tegen de risico's voor de foetus. Er wordt geadviseerd anticonceptie te gebruiken tijdens de behandeling en tot 12 weken na het stoppen ervan.
- Het is niet mogelijk om een uitspraak te doen over de veiligheid van gebruik van sirolimus tijdens de borstvoeding (geen of onvoldoende informatie beschikbaar). Gebruik tijdens de borstvoeding wordt in de SKP afgeraden.
- Daling van de mannelijke vruchtbaarheid valt niet uit te sluiten.

Interacties

- Verhoogd risico op angio-oedeem bij gelijktijdig gebruik van ACE-inhibitoren.
- Sirolimus is een substraat van CYP3A4 en van P-gp (*zie Tabel 1c. in Inl.6.3. en Tabel 1d. in Inl.6.3.*).



- Cannabidiol kan de plasmaconcentraties verhogen van mTOR-inhibitoren (everolimus, sirolimus en temsirolimus).

Bijzondere voorzorgen

- Zie 12.3.1.
- Monitoring van de concentratie van sirolimus in volbloed is aangewezen.
- Profylaxe voor infectie wordt aanbevolen voor *Pneumocystis jiroveci*-pneumonie en cytomegalovirus-ziekte.
- Omwille van het hoger risico op huidkanker, moet de blootstelling aan de zon en aan UV-stralen beperkt worden en de patiënten moeten zonneproducten met hoge beschermingsgraad gebruiken.
- In verband met vaccinatie van patiënten behandeld met immuunsuppressieve geneesmiddelen: zie 12.3.1. Rubriek "Bijzondere voorzorgen".

RAPAMUNE (Pfizer)

sirolimus

omh. tabl.

100 x 1 mg R/ a € 363,68 €

30 x 2 mg R/ a € 223,15 €

oploss.

60 ml 1 mg / 1 ml R/ a € 223,15 €

12.3.1.7. Mycofenolzuur

Mycofenolaat mofetil is een prodrug van mycofenolzuur. Mycofenolzuur is een inhibitor van het inosinemonofosfaat-dehydrogenase (IMPDH), een sleutelenzym in de synthese van guanosine. Deze inhibitie heeft een cytostatisch effect op T- en B-lymfocyten.

Plaatsbepaling

- Zie 12.3.1.
- Mycofenolzuur wordt soms off-label gebruikt bij sommige zeer ernstige auto-immuunziekten bij volwassenen.⁵²

Indicaties (synthese van de SKP)

- Profylaxe van acute afstoting van het transplantaat na een allogene nier-, hart- of levertransplantatie in combinatie met ciclosporine en corticosteroiden. Myfortic® is alleen geïndiceerd bij niertransplantatie.

Contra-indicaties

- **Zwangerschap en borstvoeding.**
- Gelijktijdige vaccinatie met levende vaccins.

Ongewenste effecten

- **Mycofenolzuur is een geneesmiddel met nauwe therapeutisch-toxische marge.**
- Ongewenste effecten komen frequent voor en zijn soms zeer ernstig.
- Verhoogd risico op alle type infecties.
- Reactivatie van latente virussen zoals bij hepatitis B, hepatitis C en progressieve multifocale leuko-encefalopathie (PML).
- Verhoogd risico op kanker (o.a. lymfomen en huidkanker).
- Hematologische stoornissen: leukopenie, trombocytopenie en anemie.
- Gastro-intestinale stoornissen.
- Neurologische stoornissen (o.a. convulsies, hypertonie en paresthesie).



Zwangerschap en borstvoeding

- Zie 12.3.1.
- Mycofenolzuur is **gecontra-indiceerd** tijdens de zwangerschap en borstvoeding.
- **Mycofenolzuur heeft een teratogeen, abortief en mutageen effect. Bij gebruik bij de vrouw is een betrouwbare anticonceptie (bij voorkeur dubbele anticonceptie) aangewezen voor de start van de behandeling, tijdens de behandeling en tot 6 weken nadien. Mannen op mycofenolzuur of hun vrouwelijke partners moeten effectieve anticonceptie gebruiken tijdens en tot 90 dagen na de behandeling.**

Bijzondere voorzorgen

- Zie 12.3.1. en SKP.
- Twee negatieve zwangerschapstesten (8-10 dagen interval) zijn vereist vóór de start van de behandeling (zie SKP).
- Voorzichtigheid bij risicofactoren voor gastro-intestinale bloedingen en perforatie.
- Vermijd gebruik bij erfelijke deficiëntie van hypoxanthine-guanine-fosforibosyl-transferase (HGPRT).
- Bloeddonatie is niet toegelaten tijdens en tot 6 weken na de behandeling. Sperma doneren is niet toegelaten tijdens en tot 90 dagen na de behandeling.
- Omwille van het hoger risico op huidkanker, moet de blootstelling aan de zon en aan UV-stralen beperkt worden en de patiënten moeten zonneproducten met hoge beschermingsgraad gebruiken.
- In verband met vaccinatie van patiënten behandeld met immuunsuppressieve geneesmiddelen: zie 12.3.1. Rubriek "Bijzondere voorzorgen".

CELLCEPT (Roche)

mycofenolaat, mofetil
filmomh. tabl.

150 x 500 mg R/ a 132,01 €

harde caps.

300 x 250 mg R/ a 132,01 €

siroop susp. (pdr.)

175 ml 1 g / 5 ml R/ a 68,21 €

mycofenolaat, mofetil [onder de vorm van hydrochloride]

inf. oploss. conc. (pdr.) i.v. [flac.]
4 x 500 mg U.H. [25 €]

MYCOPHENOLAT MOFETIL SANDOZ

(Sandoz)

mycofenolaat, mofetil
filmomh. tabl.

150 x 500 mg R/ a 129,65 €

MYFENAX (Teva)

mycofenolaat, mofetil

filmomh. tabl.

150 x 500 mg R/ a 132,01 €

harde caps.

300 x 250 mg R/ a 132,01 €

MYFORTIC (Novartis Pharma)

mycofenolzuur (natrium)
maagsapresist. tabl.

120 x 180 mg R/ a 57,88 €

120 x 360 mg R/ a 109,54 €

12.3.2. Middelen bij chronische immuungemedieerde aandoeningen

In dit hoofdstuk worden besproken:

- TNF-remmers
- Interleukine-inhibitoren
- Interferonen
- Immunomodulatoren gebruikt bij multiple sclerose
- Proteïnekinase-inhibitoren (niet-oncologisch)
- Complement-inhibitoren
- Diverse immunomodulatoren.

Ook corticosteroïden (zie 5.5.), leflunomide (zie 9.2.3.), methotrexaat (zie 13.1.2.1.), azathioprine (zie 12.3.1.2.), ciclosporine (zie 12.3.1.4.1.), mycofenolzuur (zie 12.3.1.7.) en pirfenidon (zie 4.3.3.) hebben een immuunsuppressief effect en worden soms gebruikt bij chronische immuungemedieerde aandoeningen.



Plaatsbepaling

- Immunomodulatoren worden over het algemeen gebruikt bij matig tot ernstige vormen van immuungemedieerde aandoeningen na falen van klassieke middelen.
- Chronische immuungemedieerde aandoeningen omvatten o.a. multiple sclerose (zie 10.14.), inflammatoire darmziekten (zie 3.7), glomerulonefritis, reumatoïde artritis (zie 9.2.), psoriasisartritis, spondyloarthropathieën, *lupus erythematosus*, astma (zie 4.1.), psoriasis (zie 15.8.), atopische dermatitis, hidradenitis suppurativa, alopecia areata, uveïtis en chronische rhinosinusitis met neuspoliepen.
- Vele antitumorale middelen (zie 13. *Antitumorale middelen*) hebben een immuunsuppressief effect, maar hun ongewenste effecten zijn dikwijls te uitgesproken om gebruik buiten de oncologie toe te laten.

Indicaties (synthese van de SKP)

- Rekening houdend met de zeer specifieke indicatiestelling van deze producten wordt in de rubriek "Indicaties" slechts een summier aanduiding gegeven. Voor meer informatie wordt verwezen naar de SKP's.

Contra-indicaties

- Vaccinatie met levende vaccins.

Zwangerschap en borstvoeding

- **Er zijn voor de meeste van deze middelen zeer weinig gegevens over de veiligheid tijdens de zwangerschap. Sommige zijn gecontra-indiceerd of worden afgeraden vanaf het 3e trimester van de zwangerschap, voor andere zijn er beperkte maar geruststellende gegevens. De SKP dient te worden geraadpleegd in verband met de duur van de anticonceptie na stoppen van de behandeling met specialiteiten die gecontra-indiceerd zijn.**
- Placentapassage van monoklonale antilichamen neemt gradueel toe vanaf het 2^e trimester van de zwangerschap. Gebruik in deze periode, heeft als gevolg dat deze middelen nog enige tijd aanwezig zijn in het plasma bij de pasgeborene met risico van immuunsuppressie. Indien de behandeling werd voortgezet na de 22^{ste} zwangerschapsweek, dient vaccinatie met een levend vaccin bij de zuigeling uitgesteld te worden tot na de leeftijd van 6 maanden (voor infliximab tot de leeftijd van 1 jaar) [zie *Folia maart 2021*].
- **Borstvoeding:** Voor meerdere middelen zijn er weinig of geen gegevens over de veiligheid bij de mens (bv. Interleukine-inhibitoren). Bij een aantal middelen wordt vermeld dat door blootstelling via de moedermelk nadelige effecten bij het kind niet uitgesloten zijn (bv. tofacitinib, abatacept, apremilast en teriflunomide).

Bijzondere voorzorgen

- Vaccinaties bij patiënten die immunosuppressiva nemen:
 - Zie advies van de Hoge Gezondheidsraad (*Advies 9158, 2019, klik hier*). De aandachtspunten uit het Advies werden besproken in *Folia maart 2021*. Overleg met de specialist is aan te raden.
 - Vaccinatie met levende vaccins is gecontra-indiceerd bij patiënten op immuunsuppressiva. Vaccinatie met niet-levende vaccins is veilig maar het immuunantwoord kan verminderd zijn.
 - **Indien mogelijk**, de vaccinaties uitvoeren **vóór de start** van de immuunsuppressie. Bij levende vaccins minstens 4 weken ervoor; bij niet-levende vaccins minstens 2 weken ervoor. Na stoppen van de immuunsuppressieve geneesmiddelen moet meerdere weken tot maanden gewacht worden om te vaccineren met levende vaccins.

12.3.2.1. TNF-remmers

Adalimumab, certolizumab, etanercept, golimumab en infliximab inhiberen het TNF (*Tumor Necrosis Factor*), een cytokine betrokken bij ontstekingsprocessen. Ze hebben een uitgesproken immuunmodulerend effect.



Plaatsbepaling

- In verband met reumatoïde artritis: zie 9.2. en *Folia d'octobre 2020*.
- In verband met inflammatoir darmlijden: zie 3.7.
- In verband met psoriasis: zie 15.8.
- De TNF-remmers worden in principe slechts gebruikt bij ernstig verlopende aandoeningen na falen van de klassieke middelen (bv. methotrexaat), en dikwijls in associatie (bv. met methotrexaat).

Indicaties (synthese van de SKP)

- Adalimumab: bepaalde vormen van artritis, van uveïtis, van psoriasis en van inflammatoir darmlijden; hidradenitis suppurativa.
- Certolizumab: bepaalde vormen van gewrichtslijden en van psoriasis.
- Etanercept: bepaalde vormen van gewrichtslijden en van psoriasis.
- Golimumab: bepaalde vormen van gewrichtslijden en van inflammatoir darmlijden.
- Infliximab: bepaalde vormen van gewrichtslijden, van psoriasis en van inflammatoir darmlijden.
- Voor sommige van deze biologische geneesmiddelen zijn één of meerdere biosimilars beschikbaar. Biosimilars hebben niet noodzakelijk alle indicaties van het referentieproduct (zie *Inl.3*).

Contra-indicaties

- Actieve bacteriële of virale infectie, o.a. actieve tuberculose.
- Matig en ernstig hartfalen.
- Vaccinatie met levende vaccins. Bij zuigelingen die in utero waren blootgesteld aan een TNF-remmer wordt toediening van een levend vaccin gedurende de eerste 6 levensmaanden afgeraden.

Ongewenste effecten

- Ongewenste effecten komen frequent voor en zijn soms zeer ernstig.
- Verhoogd risico op infecties.
- Reactivatie van infecties (bv. tuberculose, hepatitis B).
- Bovenop het verhoogd risico door de onderliggende ziekte, is er een stijging in het risico op niet-melanoom huidkanker en mogelijk een gering toegenomen risico op lymfomen door TNF-remmers (zie *Folia september 2021*).
- Reacties ter hoogte van de injectieplaats bij subcutane injectie.
- Huidreacties, o.a. pruritus en een psoriatiforme reactie.
- Hoofdpijn, duizeligheid, neuropathie.
- Gastro-intestinale stoornissen.
- Psychische stoornissen.
- Allergische reacties.
- Verergeren en ontstaan van ernstig hartfalen.
- Verergeren en mogelijk uitlokken van opstoten van demyeliniserende aandoeningen zoals multiple sclerose.
- Hematologische stoornissen die soms ernstig zijn (beenmergdepressie): zeer zelden.
- Ontwikkeling van antilichamen tegen TNF-remmers. Deze anti-drug antilichamen worden in verband gebracht met een verminderde werkzaamheid en meer kans op infuusreacties en overgevoeligheidsreactie.
- Ontwikkeling van auto-antilichamen, zelden gepaard gaande met lupusachtig syndroom.
- Infliximab: ook infuusreacties, vooral anafylaxie (gaande tot shock) tijdens of enkele uren na het infuus (frequent in de eerste maanden van de behandeling of na herstarten van de behandeling). Laattijdige overgevoeligheidsreacties, 3 tot 12 dagen na de toediening, kunnen optreden (vooral wanneer de behandeling na meerdere jaren wordt herstart).



Zwangerschap en borstvoeding

- Zie 12.3.2.
- Met TNF-remmers is er enige ervaring, met geruststellende gegevens; dit geldt vooral voor adalimumab (eerste trimester), etanercept en certolizumab. Er zijn daarentegen zeer weinig gegevens over golimumab. Wegens een mogelijk risico van immunosuppressie bij de pasgeborene bij gebruik in het derde trimester, kan overwogen worden om TNF-remmers vóór het derde trimester te stoppen indien de ziekte in remissie is en de kans op herval klein is.
- Indien de behandeling werd voortgezet na de 22^{ste} zwangerschapsweek, dient **vaccinatie met een levend vaccin** bij een zuigeling uitgesteld te worden tot na de leeftijd van 6 maanden (wegens risico van nog aanwezige immunosuppressie) [zie *Folia maart 2021*]. Voor infliximab wordt een termijn van 12 maanden na de geboorte aanbevolen, tenzij de serumspiegel van infliximab bij de zuigeling niet detecteerbaar is.
- De toediening van **een levend vaccin** aan een zuigeling die borstvoeding krijgt terwijl de moeder infliximab krijgt, wordt niet aanbevolen. Tenzij de serumspiegel van infliximab bij de zuigeling niet detecteerbaar is.

Bijzondere voorzorgen

- Vóór het opstarten van een TNF-remmer dient tuberculose opgespoord te worden (anamnestisch, intradermotest met tuberculine of IGRA-test en RX-thorax), en indien aanwezig, dient latente tuberculose behandeld te worden gedurende 6 maanden. In geval van actieve tuberculose bij een patiënt onder behandeling met een TNF-remmer, dient de TNF-remmer te worden gestopt.
- Voorafgaande opsporing van hepatitis B en hepatitis C wordt aangeraden.
- Voorzichtigheid is geboden bij patiënten met antecedenten van maligne aandoeningen; 5 jaar complete remissie wordt vaak vooropgesteld alvorens een behandeling met een TNF-remmer te starten, overleg met de oncoloog is aangewezen.
- Omwille van het hoger risico op huidkanker, moet de blootstelling aan de zon en aan UV-stralen beperkt worden en de patiënten moeten zonneproducten met hoge beschermingsgraad gebruiken.
- De behandeling met een TNF-remmer dient volgens de SKP gestaakt te worden bij de ontwikkeling van een lupusachtig syndroom en de aanwezigheid van antilichamen tegen dubbelstrengig DNA.
- In verband met vaccinatie van patiënten die immunosuppressiva nemen: zie 12.3.2. Rubriek "Bijzondere voorzorgen".
- Infliximab: opvolgen voor anafylactische reacties na toediening (reanimatiemateriaal moet voorhanden zijn) en opvolgen voor laattijdige overgevoeligheidsreacties tot 12 dagen na toediening.

Adalimumab

AMGEVITA (Amgen)	6 x 40 mg / 0,4 ml R/ b ▶ €	6 x 40 mg / 0,4 ml R/ b ▶ €
adalimumab [biosynthetisch]	1.360,27 €	1.360,27 €
inj. oploss. s.c. SureClick [voorgev. pen]		1 x 80 mg / 0,8 ml R/ b ▶ €
2 x 40 mg / 0,4 ml R/ b ▶ €	HUKYNDRA (EG)	453,74 €
453,74 €	adalimumab [biosynthetisch]	
6 x 40 mg / 0,4 ml R/ b ▶ €	inj. oploss. s.c. [voorgev. pen]	HUKYNDRA (Abacus)
1.360,27 €	2 x 40 mg / 0,4 ml R/ b ▶ €	adalimumab [biosynthetisch]
1 x 80 mg / 0,8 ml R/ b ▶ €	453,74 €	inj. oploss. s.c. [voorgev. pen]
453,74 €	6 x 40 mg / 0,4 ml R/ b ▶ €	2 x 40 mg / 0,4 ml R/ b ▶ €
inj. oploss. s.c. [voorgev. spuit]	1.360,27 €	453,74 €
1 x 20 mg / 0,2 ml R/ b ▶ €	1 x 80 mg / 0,8 ml R/ b ▶ €	(parallele distributie)
121,65 €	453,74 €	
2 x 40 mg / 0,4 ml R/ b ▶ €	inj. oploss. s.c. [voorgev. spuit]	HUKYNDRA (Orifarm Belgium)
453,74 €	2 x 40 mg / 0,4 ml R/ b ▶ €	adalimumab [biosynthetisch]
	453,74 €	inj. oploss. s.c. [voorgev. pen]



2 x 40 mg / 0,4 ml R/ b ▶ € 453,74 €	1 x 80 mg / 0,8 ml R/ b ▶ € 452,85 €	6 x 40 mg / 0,4 ml R/ b ▶ € 1.357,57 €
6 x 40 mg / 0,4 ml R/ b ▶ € 1.360,27 € (parallele distributie)	HYRIMOZ (Sandoz) adalimumab [biosynthetisch] inj. oploss. s.c. [voorgev. pen]	YUFLYMA (Celltrion) adalimumab [biosynthetisch] inj. oploss. s.c. [voorgev. pen]
HULIO (Biocon Biologics) adalimumab [biosynthetisch] inj. oploss. s.c. [voorgev. pen]	2 x 40 mg / 0,4 ml R/ b ▶ € 452,85 €	2 x 40 mg / 0,4 ml R/ b ▶ € 452,85 €
2 x 40 mg / 0,8 ml R/ b ▶ € 453,74 €	6 x 40 mg / 0,4 ml R/ b ▶ € 1.357,57 €	6 x 40 mg / 0,4 ml R/ b ▶ € 1.357,57 €
6 x 40 mg / 0,8 ml R/ b ▶ € 1.339,25 €	1 x 80 mg / 0,8 ml R/ b ▶ € 452,85 €	1 x 80 mg / 0,8 ml R/ b ▶ € 452,85 €
inj. oploss. s.c. [voorgev. spuit]	inj. oploss. s.c. [voorgev. spuit]	inj. oploss. s.c. [voorgev. spuit]
2 x 40 mg / 0,8 ml R/ b ▶ € 453,74 €	2 x 20 mg / 0,2 ml R/ b ▶ € 231,91 €	2 x 20 mg / 0,2 ml R/ b ▶ € 231,91 €
6 x 40 mg / 0,8 ml R/ b ▶ € 1.339,25 €	2 x 40 mg / 0,4 ml R/ b ▶ € 452,85 €	2 x 40 mg / 0,4 ml R/ b ▶ € 452,85 €
HULIO (Abacus) adalimumab [biosynthetisch] inj. oploss. s.c. [voorgev. pen]	6 x 40 mg / 0,4 ml R/ b ▶ € 1.357,57 €	6 x 40 mg / 0,4 ml R/ b ▶ € 1.357,57 €
2 x 40 mg / 0,8 ml R/ b ▶ € 453,74 €	IDACIO (Fresenius Kabi) adalimumab [biosynthetisch] inj. oploss. s.c. [voorgev. pen]	YUFLYMA (Abacus) adalimumab [biosynthetisch] inj. oploss. s.c. [voorgev. pen]
6 x 40 mg / 0,8 ml R/ b ▶ € 1.339,25 € (parallele distributie)	2 x 40 mg / 0,8 ml R/ b ▶ € 453,74 €	2 x 40 mg / 0,4 ml R/ b ▶ € 452,85 €
HUMIRA (AbbVie) adalimumab [biosynthetisch] inj. oploss. s.c. [voorgev. pen]	6 x 40 mg / 0,8 ml R/ b ▶ € 1.339,25 €	6 x 40 mg / 0,4 ml R/ b ▶ € 1.357,57 € (parallele distributie)
2 x 40 mg / 0,4 ml R/ b ▶ € 452,85 €	inj. oploss. s.c. [voorgev. spuit]	YUFLYMA (Orifarm Belgium) adalimumab [biosynthetisch] inj. oploss. s.c. [voorgev. pen]
6 x 40 mg / 0,4 ml R/ b ▶ € 1.357,57 €	2 x 40 mg / 0,8 ml R/ b ▶ € 453,74 €	2 x 40 mg / 0,4 ml R/ b ▶ € 452,85 €
1 x 80 mg / 0,8 ml R/ b ▶ € 452,85 €	6 x 40 mg / 0,8 ml R/ b ▶ € 1.339,25 €	6 x 40 mg / 0,4 ml R/ b ▶ € 1.357,57 € (parallele distributie)
inj. oploss. s.c. [voorgev. spuit]	IMRALDI (Biogen) adalimumab [biosynthetisch] inj. oploss. s.c. [voorgev. pen]	YUFLYMA (PI-Pharma) adalimumab [biosynthetisch] inj. oploss. s.c. [voorgev. pen]
2 x 20 mg / 0,2 ml R/ b ▶ € 231,91 €	2 x 40 mg / 0,4 ml R/ b ▶ € 452,85 €	2 x 40 mg / 0,4 ml R/ b ▶ € 452,85 €
2 x 40 mg / 0,4 ml R/ b ▶ € 452,85 €	6 x 40 mg / 0,4 ml R/ b ▶ € 1.357,57 €	6 x 40 mg / 0,4 ml R/ b ▶ € 1.357,57 € (parallele distributie)
6 x 40 mg / 0,4 ml R/ b ▶ € 1.357,57 €	inj. oploss. s.c. [voorgev. spuit]	6 x 40 mg / 0,4 ml R/ b ▶ € 1.357,57 € (parallele distributie)

Certolizumab

CIMZIA (UCB) certolizumab, pegol [biosynthetisch] inj. oploss. s.c. [voorgev. pen]	2 x 200 mg / 1 ml R/ b ▶ € 717,13 € inj. oploss. s.c. [voorgev. spuit]	2 x 200 mg / 1 ml R/ b ▶ € 717,13 € CIMZIA (Abacus)
---	--	--



certolizumab, pegol [biosynthetisch]
inj. oploss. s.c. [voorgev. pen]
2 x 200 mg / 1 ml R/ b ▶ €
717,13 €
inj. oploss. s.c. [voorgev. spuit]

2 x 200 mg / 1 ml R/ b ▶ €
717,13 €
(parallele distributie)
CIMZIA (Orifarm Belgium)

certolizumab, pegol [biosynthetisch]
inj. oploss. s.c. [voorgev. spuit] €
2 x 200 mg / 1 ml R/ b ▶ €
727,10 €
(parallele distributie)

Etanercept

BENEPALI (Biogen)
etanercept [biosynthetisch]
inj. oploss. s.c. [voorgev. pen]
4 x 50 mg / 1 ml R/ b ▶ €
464,38 €
12 x 50 mg / 1 ml R/ b ▶ €
1.314,51 €
inj. oploss. s.c. [voorgev. spuit]
4 x 25 mg / 0,5 ml R/ b ▶ €
235,64 €
4 x 50 mg / 1 ml R/ b ▶ €
464,38 €
12 x 50 mg / 1 ml R/ b ▶ €
1.314,51 €

4 x 25 mg / 0,5 ml R/ b ▶ €
235,18 €
4 x 50 mg / 1 ml R/ b ▶ €
463,46 €
12 x 50 mg / 1 ml R/ b ▶ €
1.311,90 €
inj. oploss. s.c. [voorgev. pen]
4 x 50 mg / 1 ml R/ b ▶ €
463,46 €
12 x 50 mg / 1 ml R/ b ▶ €
1.311,90 €
inj. oploss. s.c. [voorgev. spuit]
4 x 25 mg / 0,5 ml R/ b ▶ €
235,18 €
4 x 50 mg / 1 ml R/ b ▶ €
463,46 €
12 x 50 mg / 1 ml R/ b ▶ €
1.311,90 €

12 x 50 mg / 1 ml R/ b ▶ €
1.311,90 €
inj. oploss. s.c. [voorgev. spuit]
4 x 50 mg / 1 ml R/ b ▶ €
463,46 €
12 x 50 mg / 1 ml R/ b ▶ €
1.311,90 €

ENBREL (Pfizer)
etanercept [biosynthetisch]
inj. oploss. (pdr. + solv.) s.c. [flac. +
voorgev. spuit] €
4 x 10 mg + 1 ml solv. R/ b ▶ €
100,67 €
4 x 25 mg + 1 ml solv. R/ b ▶ €
235,18 €
inj. oploss. s.c. [patr.] voor Smartcllic

ERELZI (Sandoz)
etanercept [biosynthetisch]
inj. oploss. s.c. [voorgev. pen] €
4 x 50 mg / 1 ml R/ b ▶ €
463,46 €

NEPEXTO (Biocon Biologics)
etanercept [biosynthetisch]
inj. oploss. s.c. [voorgev. pen] €
4 x 50 mg / 1 ml R/ b ▶ €
464,38 €
12 x 50 mg / 1 ml R/ b ▶ €
1.314,51 €
inj. oploss. s.c. [voorgev. spuit]
4 x 25 mg / 0,5 ml R/ b ▶ €
235,64 €
4 x 50 mg / 1 ml R/ b ▶ €
464,38 €
12 x 50 mg / 1 ml R/ b ▶ €
1.314,51 €

Golimumab

SIMPONI (Janssen-Cilag)
golimumab [biosynthetisch]
inj. oploss. s.c. Smartlect [voorgev. pen] €
1 x 50 mg / 0,5 ml R/ b ▶ €
802,00 €
1 x 100 mg / 1 ml R/ b ▶ €
802,00 €
inj. oploss. s.c. [voorgev. spuit]
1 x 50 mg / 0,5 ml R/ b ▶ €
802,00 €

1 x 100 mg / 1 ml R/ b ▶ €
802,00 €
SIMPONI (Abacus)
golimumab [biosynthetisch]
inj. oploss. s.c. Smartlect [voorgev. pen] €
1 x 50 mg / 0,5 ml R/ b ▶ €
802,00 €
inj. oploss. s.c. [voorgev. spuit]

1 x 50 mg / 0,5 ml R/ b ▶ €
802,00 €
(parallele distributie)
SIMPONI (Orifarm Belgium)
golimumab [biosynthetisch]
inj. oploss. s.c. Smartlect [voorgev. pen] €
1 x 50 mg / 0,5 ml R/ b ▶ €
802,00 €
(parallele distributie)

Infliximab

FLIXABI (Biogen)
infliximab [biosynthetisch]
inf. oploss. conc. (pdr.) i.v. [flac.]

1 x 100 mg U.H. [338 €]
REMICADE (Janssen-Cilag)

infliximab [biosynthetisch]
inf. oploss. conc. (pdr.) i.v. [flac.]
1 x 100 mg U.H. [338 €]



REMSIMA (Celltrion) infliximab [biosynthetisch] inj. oploss. s.c. [voorgev. pen] 2 x 120 mg / 1 ml R/ b ▶ € 666,21 € 6 x 120 mg / 1 ml R/ b ▶ € 1.976,68 € inj. oploss. s.c. [voorgev. spuit] 2 x 120 mg / 1 ml R/ b ▶ € 666,21 € 6 x 120 mg / 1 ml R/ b ▶ € 1.976,68 € inf. oploss. conc. (pdr.) i.v. [flac.]	1 x 100 mg U.H. [338 €]	REMSIMA (Abacus) infliximab [biosynthetisch] inj. oploss. s.c. [voorgev. pen] 6 x 120 mg / 1 ml R/ b ▶ € 1.976,68 € inj. oploss. s.c. [voorgev. spuit] 6 x 120 mg / 1 ml R/ b ▶ € 1.976,68 € (parallele distributie) REMSIMA (Orifarm Belgium) infliximab [biosynthetisch]	inj. oploss. s.c. [voorgev. pen] 2 x 120 mg / 1 ml R/ b ▶ € 666,21 € 6 x 120 mg / 1 ml R/ b ▶ € 1.893,79 € inj. oploss. s.c. [voorgev. spuit] 6 x 120 mg / 1 ml R/ b ▶ € 1.976,68 € (parallele distributie) ZESSLY (Sandoz) infliximab [biosynthetisch] inf. oploss. conc. (pdr.) i.v. [flac.] 1 x 100 mg U.H. [338 €]
---	-------------------------	--	---

12.3.2.2. Interleukine-inhibitoren

Interleukine-inhibitoren remmen de biologische activiteit van de betreffende interleukine (IL), met remming van het ontstekingsproces.

Basiliximab (gericht tegen IL-2) wordt besproken bij de immunosuppressiva bij transplantatie (zie 12.3.1.3.).

12.3.2.2.1. IL-1 inhibitoren

Het gaat om anakinra en canakinumab.

Plaatsbepaling

- In verband met chronische artritis, zie 9.2..
- De interleukine-inhibitoren worden in principe slechts gebruikt bij ernstig verlopende aandoeningen na falen van de klassieke middelen.

Indicaties (synthese van de SKP)

- Anakinra: bepaalde vormen van gewrichtslijden, auto-inflammatoire periodieke koortssyndromen en ernstige COVID-19.
- Canakinumab: bepaalde vormen van gewrichtslijden en auto-inflammatoire periodieke koortssyndromen.

Contra-indicaties

- Actieve infectie.
- Gelijktijdige vaccinatie met levende vaccins.

Ongewenste effecten

- Ongewenste effecten komen frequent voor en zijn soms zeer ernstig.
- Verhoogde vatbaarheid voor infecties.
- Mogelijk verhoogd risico op kanker (zie *Folia september 2021*).
- Reacties ter hoogte van de injectieplaats; zelden DRESS-syndroom.
- Hematologische stoornissen (bv. neutropenie).
- Anakinra: ook stijging cholesterolspiegel; soms allergische reacties (tot anafylaxie); meldingen van leveraantasting.
- Canakinumab: ook verminderde creatinineklaring, proteïnurie, abdominale pijn, vertigo, musculoskeletale pijn, asthenie.

Zwangerschap en borstvoeding

- Zeer weinig gegevens bij de mens: te vermijden tijdens de zwangerschap.



- Een betrouwbare anticonceptie wordt aanbevolen, ook tot 3 maanden na stoppen bij canakinumab.
- Indien de behandeling werd voortgezet na de 22ste zwangerschapsweek, dient vaccinatie met een levend vaccin bij een zuigeling uitgesteld te worden tot na de leeftijd van 6 maanden (wegens risico van nog aanwezige immuunsuppressie) [zie Folia maart 2021].

Interacties

- Gelijktijdig gebruik met een TNF-remmer wordt afgeraden wegens verhoogd risico op ernstige infecties.

Bijzondere voorzorgen

- Vóór het opstarten van een behandeling dient tuberculose opgespoord te worden (anamnestisch, intradermotest met tuberculine of IGRA-test en RX-thorax), en indien aanwezig, dient latente tuberculose behandeld te worden gedurende 6 maanden.
- Frequentie controles van hematologische parameters zijn noodzakelijk.
- Alertheid voor triggers van macrofaagactivatiesyndroom bij de ziekte van Still: symptomen van infectie of verergering van de ziekte van Still.
- Alertheid voor DRESS-syndroom (vooral bij systemische juveniele idiopathische artritis) (zie Inl.6.2.6.).
- In verband met vaccinaties van patiënten die immunosuppressiva nemen: zie 12.3.2. Rubriek "Bijzondere voorzorgen".
- Anakinra: controle van leverwaarden gedurende de eerste maand in verband met meldingen van leveraantasting.

Anakinra

KINERET (Swedish Orphan) 

anakinra [biosynthetisch]

inj. oplossing s.c. [voorgev. spuit]

28 x 100 mg / 0,67 ml U.H. [930 €]

Canakinumab

ILARIS (Novartis Pharma)

canakinumab [biosynthetisch]

inj. oplossing s.c. [flac.]

1 x 150 mg / 1 ml U.H. [8.162 €]

12.3.2.2.2. IL-4/IL-13 inhibitoren

Het gaat om dupilumab.

Plaatsbepaling

- In verband met astma en COPD: zie 4.1.
- De interleukine-inhibitoren worden in principe slechts gebruikt bij ernstig verlopende aandoeningen na falen van de klassieke middelen wegens hun potentiële ongewenste effecten en het gebrek aan gegevens over langetermijnveiligheid.

Indicaties (synthese van de SKP)

- Onderhoudsbehandeling van bepaalde vormen van astma, COPD, atopische dermatitis, chronische rinosinusitis met neuspoliepen, prurigo nodularis, eosinofiele oesofagitis en chronische spontane urticaria.

Contra-indicaties

- Gelijktijdige vaccinatie met levende vaccins.



Ongewenste effecten

- Ongewenste effecten komen frequent voor en zijn soms zeer ernstig.
- Verhoogde vatbaarheid voor infecties: conjunctivitis en orale herpes vooral bij atopische dermatitis.
- Reacties ter hoogte van de injectieplaats.
- Eosinofilie (meestal voorbijgaand).
- Artralgie.
- Oogaandoeningen: vooral (allergische) conjunctivitis maar ook o.a. keratitis en blefaritis; zelden ulceratieve keratitis.
- Zelden: overgevoelighedsreacties (tot anafylaxie, maximaal 7 dagen na injectie).

Zwangerschap en borstvoeding

- Zeer weinig gegevens bij de mens: te vermijden tijdens de zwangerschap.
- Indien de behandeling werd voortgezet na de 22^{ste} zwangerschapsweek, dient in afwachting van meer gegevens en naar analogie met andere biologische geneesmiddelen **vaccinatie met een levend vaccin** bij een zuigeling uitgesteld te worden tot na de leeftijd van 6 maanden (wegens risico van nog aanwezige immuunsuppressie) [zie *Folia maart 2021*].

Bijzondere voorzorgen

- Patiënten met bestaande intestinale worminfecties moeten daarvoor behandeld worden alvorens men de behandeling met dupilumab opstart.
- Alertheid voor oogsymptomen in verband met conjunctivitis of keratitis gerelateerd aan dupilumab (vooral bij atopische dermatitis). Een oftalmologisch onderzoek is nodig indien conjunctivitis niet verdwijnt na een standaardbehandeling of bij tekenen of symptomen die wijzen op keratitis.
- Abrupt stoppen van corticosteroiden (eender welke toedieningsweg) na start van dupilumab wordt niet aanbevolen. Verlaging van de dosis corticosteroiden, indien van toepassing, dient geleidelijk te gebeuren.
- Bij astma: dupilumab mag niet gebruikt worden voor het behandelen van acute symptomen, exacerbaties, bronchospasmen of status asthmaticus.
- Eosinofiele aandoeningen werden gemeld bij de behandeling van astma: alertheid voor vasculitische rash, verslechterende pulmonale symptomen, cardiale complicaties en/of neuropathie. Vooral bij een dosisverlaging van orale corticosteroiden.
- De veiligheid van gelijktijdige toediening met levende vaccins is niet gekend; naar analogie met andere biologische geneesmiddelen worden voorzorgsmaatregelen aanbevolen: zie 12.3.2. Rubriek "Bijzondere voorzorgen".

Dupilumab

DUPIXENT (Sanofi Belgium)

dupilumab [biosynthetisch]

inj. oploss. s.c. [voorgev. pen]

2 x 200 mg / 1,14 ml R/ b ▶ € 1.175,57 €

6 x 200 mg / 1,14 ml R/ b ▶ € 3.504,75 €

2 x 300 mg / 2 ml R/ b ▶ € 1.175,57 €

6 x 300 mg / 2 ml R/ b ▶ € 3.504,75 €

inj. oploss. s.c. [voorgev. spuit]

2 x 200 mg / 1,14 ml R/ b ▶ € 1.175,57 €

6 x 200 mg / 1,14 ml R/ b ▶ € 3.504,75 €

2 x 300 mg / 2 ml R/ b ▶ € 1.175,57 €

6 x 300 mg / 2 ml R/ b ▶ € 3.504,75 €



12.3.2.2.3. IL-5 inhibitoren

Het gaat om benralizumab, mepolizumab en reslizumab. Benralizumab en mepolizumab worden subcutaan toegediend. Reslizumab wordt intraveneus toegediend.

Plaatsbepaling

- In verband met astma: *zie 4.1.*
- De interleukine-inhibitoren worden in principe slechts gebruikt bij ernstig verlopende aandoeningen na falen van de klassieke middelen wegens hun potentiële ongewenste effecten en het gebrek aan gegevens over langetermijnveiligheid.

Indicaties (synthese van de SKP)

- Onderhoudsbehandeling van bepaalde vormen van astma.
- Benralizumab: ook eosinofiele granulomatose met polyangiitis.
- Mepolizumab: ook ernstige chronische rinosinusitis met neuspoliepen, eosinofiele granulomatose met polyangiitis en hypereosinofiel syndroom.

Contra-indicaties

- Gelijktijdige vaccinatie met levende vaccins.

Ongewenste effecten

- Ongewenste effecten komen frequent voor en zijn soms zeer ernstig.
- Injectie- of infuusgerelateerde reacties, overgevoeligheidsreacties (soms laattijdig, zelden anafylaxie).
- Benralizumab: ook faryngitis.
- Mepolizumab: ook infecties (onderste luchtweginfectie, urineweginfectie, faryngitis), abdominale pijn, rugpijn, eczeem.
- Reslizumab: ook stijging van creatinekinase.

Zwangerschap en borstvoeding

- Zeer weinig gegevens bij de mens: te vermijden tijdens de zwangerschap.
- Indien de behandeling werd voortgezet na de 22^{ste} zwangerschapsweek, **dient in afwachting van meer gegevens en naar analogie met andere biologische geneesmiddelen vaccinatie met een levend vaccin** bij een zuigeling uitgesteld te worden tot na de leeftijd van 6 maanden (wegens risico van nog aanwezige immuunsuppressie) [*zie Folia maart 2021*].

Bijzondere voorzorgen

- Patiënten met bestaande intestinale worminfecties moeten daarvoor behandeld worden alvorens men de behandeling opstart met IL-5 inhibitoren.
- Abrupt stoppen van corticosteroïden (eender welke toedieningsweg) na start van een IL-5 inhibitor wordt niet aanbevolen. Verlaging van de dosis corticosteroïden, indien van toepassing, dient geleidelijk te gebeuren.
- IL-5 inhibitoren mogen niet gebruikt worden voor de behandeling van acute astma-exacerbaties. Adviseer de patiënt om contact op te nemen als de astma onder een IL-5 inhibitor niet onder controle komt of als de symptomen verergeren.
- De veiligheid van gelijktijdige toediening met levende vaccins is niet gekend; naar analogie met andere biologische geneesmiddelen worden voorzorgsmaatregelen aanbevolen: *zie 12.3.2. Rubriek "Bijzondere voorzorgen"*.

Benralizumab

FASENRA (AstraZeneca)



benralizumab [biosynthetisch]

inj. oplossing. s.c. [voorgev. pen]

1 x 30 mg / 1 ml R/ b ▶ € 2.422,49 €

inj. oplossing. s.c. [voorgev. spuit]

1 x 30 mg / 1 ml R/ b ▶ € 2.422,49 €

FASENRA (Abacus)

benralizumab [biosynthetisch]

inj. oplossing. s.c. [voorgev. pen]

1 x 30 mg / 1 ml R/ b ▶ € 2.422,49 €

inj. oplossing. s.c. [voorgev. spuit]

1 x 30 mg / 1 ml R/ b ▶ € 2.422,49 €

(parallele distributie)

Mepolizumab

NUCALA (GSK)

mepolizumab [biosynthetisch]

inj. oplossing. (pdr.) s.c. [flac.]

1 x 100 mg R/ b ▶ € 1.110,95 €

inj. oplossing. s.c. [voorgev. pen]

1 x 100 mg / 1 ml R/ b ▶ € 1.110,95 €

3 x 100 mg / 1 ml R/ b ▶ € 3.310,92 €

inj. oplossing. s.c. [voorgev. spuit]

1 x 40 mg / 0,4 ml R/ b ▶ € 450,96 €

1 x 100 mg / 1 ml R/ b ▶ € 1.110,95 €

3 x 100 mg / 1 ml R/ b ▶ € 3.310,92 €

NUCALA (Abacus)

mepolizumab [biosynthetisch]

inj. oplossing. (pdr.) s.c. [flac.]

1 x 100 mg R/ b ▶ € 1.110,95 €

inj. oplossing. s.c. [voorgev. pen]

1 x 100 mg / 1 ml R/ b ▶ € 1.110,95 €

3 x 100 mg / 1 ml R/ b ▶ € 3.310,92 €

(parallele distributie)

Reslizumab

CINQAERO (Teva)

reslizumab [biosynthetisch]

inf. oplossing. (conc.) i.v. [flac.]

2 x 25 mg / 2,5 ml U.H. [258 €]

2 x 100 mg / 10 ml U.H. [1.030 €]

12.3.2.2.4. IL-6 inhibitoren

Het gaat om sarilumab, siltuximab en tocilizumab.

Plaatsbepaling

- In verband met chronische artritis: zie 9.2.



- De interleukine-inhibitoren worden in principe slechts gebruikt bij ernstig verlopende aandoeningen na falen van de klassieke middelen.

Indicaties (synthese van de SKP)

- Sarilumab: bepaalde vormen van gewrichtslijden, polymyalgia rheumatica.
- Siltuximab: ziekte van Castleman.
- Tocilizumab: bepaalde vormen van gewrichtslijden, ernstige *cytokine release syndrome* door CAR T-celtherapie, ernstige COVID-19.

Contra-indicaties

- Actieve infectie; met uitzondering van COVID-19 voor tocilizumab.
- Gelijktijdige vaccinatie met levende vaccins.

Ongewenste effecten

- Ongewenste effecten komen frequent voor en zijn soms zeer ernstig.
- Verhoogde vatbaarheid voor infecties.
- Mogelijk verhoogd risico op kanker (*zie Folia september 2021*).
- Injectie- of infuusgerelateerde reacties.
- Hematologische stoornissen; lipidenstoornissen; zelden gastro-intestinale perforatie.
- Sarilumab: ook leverstoornissen.
- Siltuximab: ook anafylactische reacties, hypertensie, verminderde nierfunctie, gastro-intestinale stoornissen (o.a. mondulceratie), huiduitslag, pruritus, eczeem, artralgie, pijn in extremiteit, gewichtstoename, hyperuricemie.
- Tocilizumab: ook leverstoornissen, hypertensie, gastro-intestinale stoornissen (o.a. mondulceratie), conjunctivitis, huiduitslag, pruritus, urticaria, perifeer oedeem, gewichtstoename, hoesten, dyspneu. Zelden: anafylaxie, Stevens-Johnsonsyndroom, ernstige leverschade (waaronder acuut leverfalen) tussen 2 weken en tot meer dan 5 jaar na start van de behandeling.

Zwangerschap en borstvoeding

- Zeer weinig gegevens bij de mens: te vermijden tijdens de zwangerschap.
- Een betrouwbare anticonceptie wordt aanbevolen tijdens en tot 3 maanden na de behandeling.
- Beperkte gegevens van gebruik van tocilizumab bij de mens vóór het 2^e trimester van de zwangerschap zijn geruststellend.
- Indien de behandeling werd voortgezet na de 22^{ste} zwangerschapsweek, dient **vaccinatie met een levend vaccin** bij een zuigeling uitgesteld te worden tot na de leeftijd van 6 maanden (wegens risico van nog aanwezige immuunsuppressie) [*zie Folia maart 2021*].

Bijzondere voorzorgen

- Sarilumab, tocilizumab: vóór het opstarten van een behandeling dient tuberculose opgespoord te worden (anamnestisch, intradermotest met tuberculine of IGRA-test en RX-thorax), en indien aanwezig, dient latente tuberculose behandeld te worden gedurende 6 maanden.
- Frequentie controles van hematologische parameters, leverwaarden en lipiden (zie SKP).
- Voorzichtigheid bij een toegenomen risico op gastro-intestinale perforatie.
- In verband met vaccinatie van patiënten die immunosuppressiva nemen: *zie 12.3.2. Rubriek "Bijzondere voorzorgen"*.

Sarilumab

KEVZARA (Sanofi Belgium)
sarilumab [biosynthetisch]



- inj. oplossing s.c. [voorgev. pen]
- 2 x 150 mg / 1,14 ml R/ b ▶ € 923,67 €
 - 6 x 150 mg / 1,14 ml R/ b ▶ € 2.749,10 €
 - 2 x 200 mg / 1,14 ml R/ b ▶ € 923,67 €
 - 6 x 200 mg / 1,14 ml R/ b ▶ € 2.749,10 €
- inj. oplossing s.c. [voorgev. spuit]
- 2 x 150 mg / 1,14 ml R/ b ▶ € 923,67 €
 - 2 x 200 mg / 1,14 ml R/ b ▶ € 923,67 €

Siltuximab

SYLVANT (Recordati)

siltuximab [biosynthetisch]

inf. oplossing conc. (pdr.) i.v. [flac.]

1 x 100 mg U.H. [535 €]

1 x 400 mg U.H. [2.141 €]

Tocilizumab

ROACTEMRA (Roche)

tocilizumab [biosynthetisch]

inj. oplossing s.c. ACTPen [voorgev. pen]

4 x 162 mg / 0,9 ml R/ b ▶ € 687,80 €

inj. oplossing s.c. [voorgev. spuit]

4 x 162 mg / 0,9 ml R/ b ▶ € 687,80 €

inf. oplossing (conc.) i.v. [flac.]

4 x 80 mg / 4 ml (20 mg / 1 ml) U.H. [401 €]

4 x 200 mg / 10 ml (20 mg / 1 ml) U.H. [1.003 €]

4 x 400 mg / 20 ml (20 mg / 1 ml) U.H. [2.007 €]

TYENNE (Fresenius Kabi)

tocilizumab [biosynthetisch]

inj. oplossing s.c. [voorgev. pen]

4 x 162 mg / 0,9 ml R/ b ▶ € 687,80 €

12 x 162 mg / 0,9 ml R/ b ▶ € 2.041,46 €

inj. oplossing s.c. [voorgev. spuit]

4 x 162 mg / 0,9 ml R/ b ▶ € 687,80 €

12 x 162 mg / 0,9 ml R/ b ▶ € 2.041,46 €

inf. oplossing (conc.) i.v. [flac.]

1 x 80 mg / 4 ml (20 mg / 1 ml) U.H. [100 €]

1 x 200 mg / 10 ml (20 mg / 1 ml) U.H. [251 €]

1 x 400 mg / 20 ml (20 mg / 1 ml) U.H. [502 €]

12.3.2.2.5. IL-12/IL-23 inhibitoren

Het gaat om ustekinumab.

Plaatsbepaling

- In verband met chronische artritis: *zie 9.2.*
- In verband met psoriasis: *zie 15.8.*
- In verband met colitis ulcerosa en ziekte van Crohn: *zie 3.7.*
- De interleukine-inhibitoren worden in principe slechts gebruikt bij ernstig verlopende aandoeningen na



falen van de klassieke middelen.

Indicaties (synthese van de SKP)

- Bepaalde vormen van darmlijden, gewrichtslijden en psoriasis.
- Voor dit biologisch geneesmiddel zijn één of meerdere biosimilars beschikbaar. Biosimilars hebben niet noodzakelijk alle indicaties van het referentieproduct (zie *Inl.3.*).

Contra-indicaties

- Actieve infectie.
- Gelijktijdige vaccinatie met levende vaccins.

Ongewenste effecten

- Ongewenste effecten komen frequent voor en zijn soms zeer ernstig.
- Verhoogde vatbaarheid voor infecties.
- Mogelijk verhoogd risico op kanker (zie *Folia september 2021*).
- Reacties ter hoogte van de injectieplaats.
- Gastro-intestinale stoornissen, musculoskeletale pijn, jeuk.
- Zelden: ernstige systemische overgevoelighedsreacties, longschade (presenterend als hoesten, dyspnoe en interstitiële infiltraten na 1 tot 3 doses, met risico op respiratoir falen) en ernstige huidreacties (exfoliatieve dermatitis) bij patiënten met psoriasis.

Zwangerschap en borstvoeding

- Zeer weinig gegevens bij de mens: te vermijden tijdens de zwangerschap.
- Een betrouwbare anticonceptie wordt aanbevolen tijdens en tot 15 weken na de behandeling.
- Indien de behandeling werd voortgezet na de 22^{ste} zwangerschapsweek, **dient vaccinatie met een levend vaccin** bij een zuigeling uitgesteld te worden tot na de leeftijd van 6 maanden (wegens risico van nog aanwezige immuunsuppressie) [zie *Folia maart 2021*].

Bijzondere voorzorgen

- Vóór het opstarten van een behandeling dient tuberculose opgespoord te worden (anamnestisch, intradermotest met tuberculine of IGRA-test en RX-thorax), en indien aanwezig, dient latente tuberculose behandeld te worden gedurende 6 maanden.
- Bij psoriasis: alertheid voor symptomen van exfoliatieve dermatitis, die mogelijk klinisch moeilijk te onderscheiden is van erythrodermische psoriasis. Bij vermoeden van exfoliatieve dermatitis, ustekinumab onmiddellijk staken.
- De beschermkap over de naald van de voorgevulde spuit bestaat uit natuurrubber (een latexderivaat), wat allergische reacties kan veroorzaken bij patiënten die overgevoelig zijn voor latex.
- In verband met vaccinatie van patiënten die immunosuppressiva nemen: zie 12.3.2. Rubriek "Bijzondere voorzorgen".

Ustekinumab

IMULDOSA (Accord)

ustekinumab [biosynthetisch]
inj. oploss. s.c. [voorgev. spuit]

1 x 90 mg / 1 ml R/ b[▶] €
1.405,91 €

OTULFI (Fresenius Kabi)

ustekinumab [biosynthetisch]

inj. oploss. s.c. [voorgev. spuit]

1 x 45 mg / 0,5 ml R/ b[▶] €
1.405,91 €

1 x 90 mg / 1 ml R/ b[▶] €
1.405,91 €

inf. oploss. (conc.) i.v. [flac.]

1 x 130 mg / 26 ml U.H. []

PYZCHIVA (Sandoz)

ustekinumab [biosynthetisch]
inj. oploss. s.c. [voorgev. pen]

1 x 45 mg / 0,5 ml R/ b[▶] €
1.405,91 €

1 x 90 mg / 1 ml R/ b[▶] €
1.405,91 €

inj. oploss. s.c. [voorgev. spuit]



1 x 45 mg / 0,5 ml R/ b ▶ € 1.405,91 €	1 x 130 mg / 26 ml U.H. [1.594 €]	inj. oploss. s.c. [voorgev. pen]
1 x 90 mg / 1 ml R/ b ▶ € 1.405,91 €		1 x 45 mg / 0,5 ml R/ b ▶ € 1.405,91 €
inf. oploss. (conc.) i.v. [flac.]	STEQEYMA (Celltrion)	1 x 90 mg / 1 ml R/ b ▶ € 1.405,91 €
1 x 130 mg / 26 ml U.H. [1.349 €]	ustekinumab [biosynthetisch]	inj. oploss. s.c. [voorgev. spuit]
	inj. oploss. s.c. [voorgev. spuit]	1 x 45 mg / 0,5 ml R/ b ▶ € 1.405,91 €
STELARA (Janssen-Cilag)	1 x 45 mg / 0,5 ml R/ b ▶ € 1.405,91 €	1 x 90 mg / 1 ml R/ b ▶ € 1.405,91 €
ustekinumab [biosynthetisch]	1 x 90 mg / 1 ml R/ b ▶ € 1.405,91 €	inf. oploss. (conc.) i.v. [flac.]
inj. oploss. s.c. [flac.]	inf. oploss. (conc.) i.v. [flac.]	1 x 130 mg / 26 ml U.H. [1.594 €]
1 x 45 mg / 0,5 ml R/ b ▶ € 1.405,91 €	1 x 130 mg / 26 ml U.H. []	
inj. oploss. s.c. [voorgev. pen]	UZPRUVO (EG)	
1 x 45 mg / 0,5 ml R/ b ▶ € 1.405,91 €	ustekinumab [biosynthetisch]	YESINTEK (Biocon Biologics)
1 x 90 mg / 1 ml R/ b ▶ € 1.405,91 €	inj. oploss. s.c. [voorgev. spuit]	ustekinumab [biosynthetisch]
inj. oploss. s.c. [voorgev. spuit]	1 x 45 mg / 0,5 ml R/ b ▶ € 1.405,91 €	inj. oploss. s.c. [voorgev. spuit]
1 x 45 mg / 0,5 ml R/ b ▶ € 1.405,91 €	1 x 90 mg / 1 ml R/ b ▶ € 1.405,91 €	1 x 45 mg / 0,5 ml R/ b ▶ € 1.405,91 €
1 x 90 mg / 1 ml R/ b ▶ € 1.405,91 €	WEZENLA (Amgen)	1 x 90 mg / 1 ml R/ b ▶ € 1.405,91 €
inf. oploss. (conc.) i.v. [flac.]	ustekinumab [biosynthetisch]	inf. oploss. (conc.) i.v. [flac.]
	inj. oploss. s.c. [flac.]	1 x 130 mg / 26 ml U.H. [1.349 €]
	1 x 45 mg / 0,5 ml R/ b ▶ € 1.405,91 €	

12.3.2.2.6. IL-13 inhibitoren

Het gaat om tralokinumab en lebrikizumab.

Plaatsbepaling

- De interleukine-inhibitoren worden in principe slechts gebruikt bij ernstig verlopende aandoeningen na falen van de klassieke middelen wegens hun potentiële ongewenste effecten en het gebrek aan gegevens over langetermijnveiligheid.

Indicaties (synthese van de SKP)

- Atopische dermatitis.

Contra-indicaties

- Gelijktijdige vaccinatie met levende vaccins.

Ongewenste effecten

- Ongewenste effecten komen frequent voor en zijn soms zeer ernstig.
- Infecties (bv. conjunctivitis).
- Reacties ter hoogte van de injectieplaats, eosinofilie.
- Oogaandoeningen: vooral (allergische) conjunctivitis maar ook keratitis.

Zwangerschap en borstvoeding

- Zeer weinig gegevens bij de mens: te vermijden tijdens de zwangerschap.
- Indien de behandeling werd voortgezet na de 22^{ste} zwangerschapsweek, dient in afwachting van meer gegevens en naar analogie met andere biologische geneesmiddelen **vaccinatie met een levend vaccin** bij



een zuigeling uitgesteld te worden tot na de leeftijd van 6 maanden (wegens risico van nog aanwezige immuunsuppressie) [zie *Folia maart 2021*].

Bijzondere voorzorgen

- Patiënten met bestaande worminfecties moeten daarvoor behandeld worden alvorens men tralokinumab opstart.
- Indien conjunctivitis niet verdwijnt na een standaardbehandeling, dient een oftalmologisch onderzoek uitgevoerd te worden.
- De veiligheid van gelijktijdige toediening met levende vaccins is niet gekend; naar analogie met andere biologische geneesmiddelen worden voorzorgsmaatregelen aanbevolen: zie 12.3.2. Rubriek "Bijzondere voorzorgen".

Lebrikizumab

EBGLYSS (Amirall)

lebrikizumab [biosynthetisch]

inj. oplossing s.c. [voorgev. pen]

2 x 250 mg / 2 ml R/ b ▶ € 2.011,00 €

3 x 250 mg / 2 ml R/ b ▶ € 3.011,01 €

inj. oplossing s.c. [voorgev. spuit]

2 x 250 mg / 2 ml R/ b ▶ € 2.011,00 €

3 x 250 mg / 2 ml R/ b ▶ € 3.011,01 €

Tralokinumab

ADTRALZA (Leo)

tralokinumab [biosynthetisch]

inj. oplossing s.c. [voorgev. pen]

2 x 300 mg / 2 ml R/ b ▶ € 1.175,57 €

inj. oplossing s.c. [voorgev. spuit]

4 x 150 mg / 1 ml R/ b ▶ € 1.175,57 €

12.3.2.2.7. IL-17 inhibitoren

Het gaat om bimekizumab, brodalumab, ixekizumab en secukinumab.

Plaatsbepaling

- In verband met chronische artritis: zie 9.2.
- In verband met psoriasis: zie 15.8.
- De interleukine-inhibitoren worden in principe slechts gebruikt bij ernstig verlopende aandoeningen na falen van de klassieke middelen.

Indicaties (synthese van de SKP)

- Brodalumab: bepaalde vormen van psoriasis.
- Bimekizumab, ixekizumab, secukinumab: bepaalde vormen van gewrichtslijden en psoriasis.
- Bimekizumab en secukinumab: ook hidradenitis suppurativa.

Contra-indicaties

- Actieve infectie.
- Gelijktijdige vaccinatie met levende vaccins.
- Brodalumab: ook actieve ziekte van Crohn.



Ongewenste effecten

- Ongewenste effecten komen frequent voor en zijn soms zeer ernstig.
- Verhoogde vatbaarheid voor infecties.
- Mogelijk verhoogd risico op kanker (zie *Folia september 2021*).
- Reacties ter hoogte van de injectieplaats, gastro-intestinale stoornissen. Zelden overgevoeligheidsreacties waaronder anafylaxie.
- Bimekizumab: ook dermatitis, eczeem en acne.
- Brodalumab: ook musculoskeletale pijn. Suïcidegedachten en suïcidaal gedrag werden gerapporteerd, een causaal verband is niet bewezen.
- Ixekizumab: ook zelden late (10-14 dagen na injectie) en ernstige overgevoeligheidsreacties.
- Secukinumab: ook urticaria, rinorroe. Zelden exfoliatieve dermatitis (bij psoriasis) en overgevoeligheidsvasculitis.

Zwangerschap en borstvoeding

- Zeer weinig gegevens bij de mens: te vermijden tijdens de zwangerschap.
- Een betrouwbare anticonceptie wordt aanbevolen tijdens en na de behandeling: voor bimekizumab tot 17 weken erna, voor brodalumab tot 12 weken erna, voor ixekizumab tot 10 weken erna, voor secukinumab tot 20 weken erna.
- Indien de behandeling werd voortgezet na de 22^{ste} zwangerschapsweek, dient **vaccinatie met een levend vaccin** bij een zuigeling uitgesteld te worden tot na de leeftijd van 6 maanden (wegens risico van nog aanwezige immuunsuppressie) [zie *Folia maart 2021*].

Bijzondere voorzorgen

- Vóór het opstarten van een behandeling dient tuberculose opgespoord te worden (anamnestisch, intradermotest met tuberculine of IGRA-test en RX-thorax), en indien aanwezig, dient latente tuberculose behandeld te worden gedurende 6 maanden.
- Patiënten nauwlettend opvolgen voor nieuwe gevallen of exacerbaties van de ziekte van Crohn en ulceratieve colitis.
- In verband met vaccinatie van patiënten die immunosuppressiva nemen: zie 12.3.2. Rubriek "Bijzondere voorzorgen".
- Brodalumab: ook alertheid voor het optreden van suïcidale gedachten of gedrag.

Bimekizumab

BIMZELX (UCB)

bimekizumab [biosynthetisch]

inj. oploss. s.c. [voorgev. pen]

1 x 160 mg / 1 ml R/ b ▶ € 881,55 €

2 x 160 mg / 1 ml R/ b ▶ € 1.752,14 €

1 x 320 mg / 2 ml R/ b ▶ € 1.752,14 €

inj. oploss. s.c. [voorgev. spuit]

1 x 160 mg / 1 ml R/ b ▶ € 881,55 €

2 x 160 mg / 1 ml R/ b ▶ € 1.752,14 €

1 x 320 mg / 2 ml R/ b ▶ € 1.752,14 €

Brodalumab

KYNTHEUM (Leo)

brodalumab [biosynthetisch]



inj. oplossing s.c. [voorgev. spuit]

2 x 210 mg / 1,5 ml R/ b ▶ € 1.126,85 €

Ixekizumab

TALTZ (Eli Lilly)

ixekizumab [biosynthetisch]

inj. oplossing s.c. [voorgev. pen]

1 x 80 mg / 1 ml R/ b ▶ € 960,19 €

inj. oplossing s.c. [voorgev. spuit]

1 x 80 mg / 1 ml R/ b ▶ € 960,19 €

Secukinumab

COSENTYX (Novartis Pharma)

secukinumab [biosynthetisch]

inj. oplossing s.c. [voorgev. pen]

2 x 150 mg / 1 ml R/ b ▶ € 999,63 €

1 x 300 mg / 2 ml R/ b ▶ € 998,30 €

3 x 300 mg / 2 ml R/ b ▶ € 2.909,56 €

12.3.2.2.8. IL-23 inhibitoren

Het gaat om guselkumab, mirikizumab, risankizumab en tildrakizumab.

Plaatsbepaling

- In verband met psoriasis: *zie 15.8.*
- In verband met ziekte van Crohn en colitis ulcerosa, *zie 3.7.*
- De interleukine-inhibitoren worden in principe slechts gebruikt bij ernstig verloopende aandoeningen na falen van de klassieke middelen wegens hun potentiële ongewenste effecten en het gebrek aan gegevens over langetermijnveiligheid.

Indicaties (synthese van de SKP)

- Guselkumab: ziekte van Crohn, colitis ulcerosa en bepaalde vormen van psoriasis en gewrichtslijden.
- Mirikizumab: colitis ulcerosa en ziekte van Crohn.
- Risankizumab: bepaalde vormen van psoriasis, gewrichtslijden, ziekte van Crohn en colitis ulcerosa.

Contra-indicaties

- Actieve infectie.
- Gelijktijdige vaccinatie met levende vaccins.

Ongewenste effecten

- Ongewenste effecten komen frequent voor en zijn soms zeer ernstig.
- Verhoogde vatbaarheid voor infecties.
- Reacties ter hoogte van de injectieplaats, zelden ernstige overgevoelighedsreacties (inclusief anafylaxie).
- Guselkumab: ook leverstoornissen, diarree, artralgie.
- Mirikizumab: ook leverstoornissen, artralgie, rash.
- Risankizumab: ook jeuk, moeheid.
- Tildrakizumab: ook gastro-intestinale stoornissen, rugpijn.



Zwangerschap en borstvoeding

- Zeer weinig gegevens bij de mens: te vermijden tijdens de zwangerschap.
- Een betrouwbare anticonceptie wordt aanbevolen tijdens en na de behandeling: voor guselkumab tot 3 maanden erna, mirikizumab tot 10 weken erna, voor risankizumab tot 21 weken erna, en voor tiltrakizumab tot 17 weken erna.
- Indien de behandeling werd voortgezet na de 22^{ste} zwangerschapsweek, dient analoog met andere biologische geneesmiddelen **vaccinatie met een levend vaccin** bij een zuigeling uitgesteld te worden tot na de leeftijd van 6 maanden (wegens risico van nog aanwezige immuunsuppressie) [zie *Folia maart 2021*].

Bijzondere voorzorgen

- Vóór het opstarten van een behandeling dient tuberculose opgespoord te worden (anamnestisch, intradermotest met tuberculine of IGRA-test en RX-thorax), en indien aanwezig, dient latente tuberculose behandeld te worden gedurende 6 maanden.
- In verband met vaccinatie van patiënten die immunosuppressiva nemen: zie 12.3.2. Rubriek “Bijzondere voorzorgen”.
- Guselkumab en mirikizumab: ook frequente controles van leverwaarden.

Guselkumab

TREMFYA (Janssen-Cilag)

guselkumab [biosynthetisch]

inj. oplossing s.c. OnePress [voorgev. pen]

1 x 100 mg / 1 ml R/ b ▶ € 1.989,38 €

inj. oplossing s.c. [voorgev. pen]

1 x 200 mg / 2 ml R/ 1.934,63 €

inj. oplossing s.c. [voorgev. spuit]

1 x 100 mg / 1 ml R/ b ▶ € 1.989,38 €

inf. oplossing (conc.) i.v. [flac.]

1 x 200 mg / 20 ml U.H. [1.860 €]

Mirikizumab

OMVOH (Eli Lilly)

mirikizumab [biosynthetisch]

inj. oplossing s.c. [voorgev. pen]

6 x 100 mg / 1 ml R/ b ▶ € 2.849,18 €

inf. oplossing (conc.) i.v. [flac.]

1 x 300 mg / 15 ml U.H. [915 €]

3 x 300 mg / 15 ml U.H. [2.745 €]

I

mirikizumab [biosynthetisch] 100 mg / 1 ml

inj. oplossing s.c. [voorgev. pen] (3)

II

mirikizumab [biosynthetisch] 200 mg / 2 ml

inj. oplossing s.c. [voorgev. pen] (3)

6 R/ b ▶ € 3.027,73 € (3+3)

Risankizumab

SKYRIZI (AbbVie)



risankizumab [biosynthetisch]

inj. oplossing s.c. [patr., on-body injector]

1 x 180 mg / 1,2 ml R/ b ▶ € 1.735,43 €
(+ 1 on-body injector)

1 x 360 mg / 2,4 ml R/ b ▶ € 2.024,03 €
(+ 1 on-body injector)

inj. oplossing s.c. [voorgev. pen]

1 x 150 mg / 1 ml R/ b ▶ € 2.837,01 €

inj. oplossing s.c. [voorgev. spuit]

1 x 150 mg / 1 ml R/ b ▶ € 2.837,01 €

inf. oplossing (conc.) i.v. [flac.]

1 x 600 mg / 10 ml U.H. [1.947 €]

Tildrakizumab

ILUMETRI (Almiral)

tildrakizumab [biosynthetisch]

inj. oplossing s.c. [voorgev. pen]

1 x 100 mg / 1 ml R/ b ▶ € 2.817,11 €

inj. oplossing s.c. [voorgev. spuit]

1 x 100 mg / 1 ml R/ b ▶ € 2.817,11 €

1 x 200 mg / 2 ml R/ b ▶ € 2.817,11 €

12.3.2.3. Interferonen

12.3.2.3.1. Interferon alfa

Het gaat om peginterferon alfa-2a en ropeginterferon alfa-2b. Interferonen alfa-2a en alfa-2b zijn niet langer beschikbaar in België.

De interferonen zijn cytokines met immuunstimulerende, antivirale, antiproliferatieve en anti-angiogenetische eigenschappen. De peginterferonen zijn interferonen geconjugeerd aan polyethyleenglycol, met als doel de halfwaardetijd te verlengen.

Plaatsbepaling

- De interferonen alfa worden gebruikt bij chronische hepatitis B⁵³ (zie 11.4.4.), bij chronische hepatitis C⁵⁴ (zie 11.4.5. en *Folia de septembre 2014*), polycythemia vera (ziekte van Vaquez) en essentiële trombocytemie.

Indicaties (synthese van de SKP)

- Peginterferon alfa-2a: chronische hepatitis B, chronische hepatitis C, polycythemia vera (ziekte van Vaquez) en essentiële trombocytemie.
- Ropeginterferon alfa-2b: polycythemia vera (ziekte van Vaquez).

Contra-indicaties

- Ernstige psychiatrische aandoeningen, ernstige hartaandoeningen, ernstige nierinsufficiëntie en ernstige leverinsufficiëntie.
- "Onveilig" (te vermijden) bij levercirrose volgens "genesmiddelenbijlevercirrose.nl".
- Peginterferon alfa-2a: ook kinderen jonger dan 3 jaar (reacties op benzylalcohol).
- Ropeginterferon alfa-2b: ook niet-gecontroleerde schildklieraandoeningen, auto-immunziekte, immuungesupprimeerde ontvangers van een orgaantransplantaat.



Ongewenste effecten

- Ongewenste effecten komen frequent voor en zijn soms zeer ernstig.
- Hematologische stoornissen, leverfunctiestoornissen.
- Verhoogde vatbaarheid voor infecties.
- Griepig syndroom, moeheid, myalgie, artralgie.
- Pulmonale symptomen.
- Gastro-intestinale stoornissen, anorexie, meldingen van dentale en parodontale aandoeningen.
- Schildklierfunctiestoornissen, diabetes.
- Hartaandoeningen: (o.a. tachycardie, perifeer oedeem, palpities).
- Psychiatrische stoornissen (o.a. depressie, agitatie).
- Neuropathie.
- Oogaandoeningen, oorpijn.
- Dermatologische aandoeningen: o.a. alopecia, dermatitis, pruritus.
- Impotentie.
- Zelden ernstige, acute overgevoeligheidsreacties.

Zwangerschap en borstvoeding

- *Zie 12.3.2.*
- Peginterferon alfa-2a: beperkte maar tot nu geruststellende gegevens voor gebruik tijdens de zwangerschap.
- Ropeginterferon alfa-2b: Het is niet mogelijk om een uitspraak te doen over de veiligheid van gebruik van dit middel tijdens de zwangerschap (geen of onvoldoende informatie beschikbaar).


Bijzondere voorzorgen

- Alertheid voor het optreden van suïcidale gedachten of gedrag.
- Voorzichtigheid in de aanwezigheid van hartaandoeningen. Een ECG wordt in dat geval aanbevolen voor de start van de behandeling.
- Patiënten met niet-gecontroleerde schildklierdisfunctie of diabetes mellitus mogen niet starten met peginterferonen alfa. Bij het ontwikkelen van deze aandoeningen tijdens de behandeling met peginterferonen alfa en waarbij deze aandoeningen niet voldoende onder controle kunnen worden gehouden, moeten peginterferonen alfa gestopt worden.
- Oogonderzoek is vereist voor de start van de behandeling en regelmatig tijdens de behandeling bij patiënten met reeds bestaande oogaandoeningen.
- Voorzichtigheid bij patiënten met psoriasis.
- In verband met vaccinatie van patiënten die immunosuppressiva nemen: *zie 12.3.2. Rubriek "Bijzondere voorzorgen"*.
- Peginterferon alfa-2a: ook alertheid voor symptomen die overeenkomen met auto-immuunziekten bij patiënten met een predispositie voor het krijgen van deze aandoeningen. Indien mogelijk, kinderen behandelen na de puberale groeispurt gezien groeiremming en gewichtsverlies vaak voorkomen. Het is onduidelijk of de groeiremming reversibel is.

Interferon alfa

BESREMI (AOP)

(ropeg)interferon alfa-2b [biosynthetisch]
inj. oploss. s.c. [voorgev. pen]

1 x 250 µg / 0,5 ml R/ a  1.902,42 €

PEGASYS (Sterop)



(peg)interferon alfa-2a [biosynthetisch]

inj. oploss. s.c. [voorgev. spuit]

4 x 180 µg / 0,5 ml R/ a[†] b[†] € 671,87 €

12.3.2.3.2. Interferon bèta

Het gaat om interferon bèta-1a, peginterferon bèta-1a en interferon bèta-1b.

De interferonen zijn cytokines met immuunstimulerende, antivirale, antiproliferatieve en anti-angiogenetische eigenschappen. De peginterferonen zijn interferonen geconjugeerd aan polyethyleenglycol, met als doel de halfwaardetijd te verlengen.

Plaatsbepaling

- De interferonen bèta-1a en bèta-1b verminderen de frequentie en de ernst van de opstoten bij sommige patiënten met "recidiverende en herstellende multiple sclerose"; een effect op de langetermijnprogressie werd niet aangetoond (*zie 10.14.*)⁵⁵

Indicaties (synthese van de SKP)

- Bepaalde vormen van multiple sclerose.

Contra-indicaties

- Zwangerschap.
- Ernstige depressie of suïcidale gedachten.
- Voor interferon bèta-1b ook ernstige leverinsufficiëntie (SKP).

Ongewenste effecten

- Ongewenste effecten komen frequent voor en zijn soms zeer ernstig.
- Hematologische stoornissen; zelden trombotische microangiopathie (met fatale gevallen).
- Hyperkaliëmie en verhoging van ureum; zelden nefrotisch syndroom (ook na vele jaren van behandeling).
- Griepig syndroom.
- Huiduitslag, hyperhidrose, alopecia.
- Gastro-intestinale stoornissen.
- Hoofdpijn, spasticiteit, hypo-esthesie.
- Musculoskeletale pijn.
- Schildklierfunctiestoornissen.
- Psychiatrische stoornissen (depressie, insomnia).
- Hepatotoxiciteit.
- Reacties op de injectieplaats.

Zwangerschap en borstvoeding

- *Zie 12.3.2.*
- Interferon bèta-1a en interferon bèta-1b: gebruik tijdens de zwangerschap is **gecontra-indiceerd**.

Bijzondere voorzorgen

- Alertheid voor het optreden van suïcidale gedachten of gedrag.
- Alertheid voor vroege klinische kenmerken van trombotische microangiopathie: trombocytopenie, nieuw ontstane hypertensie, koorts, symptomen van het centrale zenuwstelsel (bijv. verwardheid en parese) en verminderde nierfunctie.
- Periodieke controle op vroege tekenen of symptomen van nefrotisch syndroom zoals oedeem, proteïnurie en verminderde nierfunctie.
- Voorzichtigheid in de aanwezigheid van hartaandoeningen.
- In verband met vaccinatie van patiënten die immunosuppressiva nemen: *zie 12.3.2.* Rubriek "Bijzondere



voorzorgen”.

Interferon bèta

AVONEX (Biogen)

interferon bèta-1a [biosynthetisch]
inj. oploss. i.m. [voorgev. pen]
4 x 30 µg / 0,5 ml R/ b ▶ € 654,17 €

BETAFERON (Bayer)

interferon bèta-1b [biosynthetisch]
inj. oploss. (pdr. + solv.) s.c. [flac. +
voorgev. spuit]
15 x 250 µg + 1 ml solv. R/ b ▶ € 608,08 €

BETAFERON (Abacus)

interferon bèta-1b [biosynthetisch]
inj. oploss. (pdr. + solv.) s.c. [flac. +
voorgev. spuit]
15 x 250 µg + 1 ml solv. R/ b ▶ € 541,40 €
(parallele distributie)

PLEGRIDY (Biogen)

(peg)interferon bèta-1a
[biosynthetisch]
inj. oploss. s.c. [voorgev. pen]
2 x 125 µg / 0,5 ml R/ b ▶ € 686,32 €

inj. oploss. i.m. [voorgev. spuit]
2 x 125 µg / 0,5 ml R/ b ▶ € 686,32 €

inj. oploss. s.c. [voorgev. spuit]
2 x 125 µg / 0,5 ml R/ b ▶ € 686,32 €

fase I
(peg)interferon bèta-1a
[biosynthetisch] 63 µg / 0,5 ml
inj. oploss. s.c. [voorgev. pen] (1)
fase II
(peg)interferon bèta-1a
[biosynthetisch] 94 µg / 0,5 ml
inj. oploss. s.c. [voorgev. pen] (1)
2 R/ b ▶ € 686,32 € (1+1)
fase I

(peg)interferon bèta-1a [biosynthetisch]
63 µg / 0,5 ml
inj. oploss. s.c. [voorgev. spuit] (1)
fase II

(peg)interferon bèta-1a [biosynthetisch]
94 µg / 0,5 ml
inj. oploss. s.c. [voorgev. spuit] (1)
2 R/ b ▶ € 686,32 € (1+1)

REBIF (Merck)

interferon bèta-1a [biosynthetisch]
inj. oploss. s.c. [patr.]
4 x 1,5 ml 22 µg / 0,5 ml R/ b ▶ € 607,94 €

4 x 1,5 ml 44 µg / 0,5 ml R/ b ▶ € 740,13 €

inj. oploss. s.c. [voorgev. spuit]
12 x 22 µg / 0,5 ml R/ b ▶ € 607,94 €

12 x 44 µg / 0,5 ml R/ b ▶ € 740,13 €

12.3.2.4. Immunomodulatoren gebruikt bij multiple sclerose

De plaatsbepaling van de verschillende geneesmiddelen gebruikt voor multiple sclerose wordt besproken in 10.14..

Hier worden alemtuzumab, de anti-CD20-monoklonale antilichamen, dimethylfumaraat, glatirameer, natalizumab, sfigo-1-fosfaat (S1P) receptor modulatoren en teriflunomide besproken.

De interferonen gebruikt bij MS worden besproken in 12.3.2.3.2.

12.3.2.4.1. Alemtuzumab

Alemtuzumab is een monokonaal antilichaam gericht tegen het glycoproteïne CD52 op het oppervlak van de lymfocyten.

Plaatsbepaling

- De plaatsbepaling van de verschillende geneesmiddelen gebruikt voor multiple sclerose wordt besproken in 10.14..

Indicaties (synthese van de SKP)

- Bepaalde vormen van multiple sclerose.

Contra-indicaties

- HIV-infectie.
- Actieve infectie.
- Niet-gecontroleerde hypertensie.



- Voorgeschiedenis van beroerte, angina pectoris, myocardinfarct.
- Coagulopathie, inname van antiaggregantia of anticoagulantia.
- Andere gelijktijdige auto-immuunziekten naast MS.

Ongewenste effecten

- Ongewenste effecten komen frequent voor en zijn soms zeer ernstig.
- Verhoogd risico op infecties, ook listeriose met risico op listeria-meningitis.
- Reactivatie van latente virussen zoals bij progressieve multifocale leuko-encefalopathie (PML), cytomegalievirus en Epstein-Barr-virus.
- Hematologische stoornissen.
- Infuusgerelateerde reacties meestal 1-3 dagen na de infusie: hemorragische beroerte, myocardinfarct, myocardischemie, trombocytopenie en pulmonale alveolaire bloeding.
- Auto-immuunaandoeningen: immuungemedieerde trombocytopenische purpura, schildklierstoornissen, nefropathie, hepatitis, hemofagocytair lymfohistiocytose (tot 4 jaar na behandeling), pneumonitis (tot 1 maand na infuus), cholecystitis (tot 2 maand na infuus).
- Ernstige cardiovasculaire reacties (o.a. myocardinfarct, cerebrovasculair accident).

Zwangerschap en borstvoeding

- *Zie 12.3.2.*
- Zeer weinig gegevens bij de mens: te vermijden tijdens de zwangerschap.
- Een betrouwbare anticonceptie is vereist tijdens en gedurende 4 maanden na de behandeling.
- Levende vaccins worden afgeraden bij het kind tot de leeftijd van 1 jaar, indien de moeder toch werd behandeld gedurende het grootste deel van de zwangerschap.
- **Borstvoeding: er zijn geen gegevens bij de mens, maar er kan een risico zijn van nadelige effecten voor het kind bij gebruik tijdens de periode van borstvoeding.**

Bijzondere voorzorgen

- Vóór het opstarten van een behandeling moet uitgesloten worden dat er tuberculose aanwezig is (anamnestisch, intradermotest met tuberculine of IGRA-test en RX-thorax), en indien aanwezig, dient latente tuberculose behandeld te worden gedurende 6 maanden.
- Bij vrouwen: jaarlijkse screening op het humaan papillomavirus.
- Voorafgaande opsporing van hepatitis B en hepatitis C wordt soms aangeraden.
- Vaccinatie tegen herpes zoster is vereist vóór de behandeling bij patiënten die niet beschermd zijn.
- Voedingsadviezen om listeriosis te voorkomen is belangrijk: vermijden van rauw vlees, niet gepasteuriseerde melkproducten en zachte kaas.
- Controleer labo en klinisch voor het optreden van nieuwe auto-immuunaandoeningen.
- **Informeer patiënt over de mogelijkheid van late reacties en complicaties (zie ongewenste effecten).**
- In verband met vaccinatie van patiënten behandeld met immuunsuppressieve geneesmiddelen: *zie 12.3.2. Rubriek "Bijzondere voorzorgen".*

LEMTRADA (Sanofi Belgium)

alemtuzumab [biosynthetisch]

inf. oplossing (conc.) i.v. [flac.]

1 x 12 mg / 1,2 ml U.H. [5.553 €]

12.3.2.4.2. Anti-CD20-monoklonale antilichamen

Ocrelizumab, ofatumumab en ublituximab zijn monoklonale antilichamen gericht tegen B-lymfocyten met CD20-expressie. Ocrelizumab en ublituximab worden intraveneus toegediend. Ofatumumab wordt subcutaan toegediend.

Rituximab, ook een antilichaam gericht tegen het CD-20 antigeen, wordt vermeld in 13.2.1.. De plaats bij artritis



wordt besproken in 9.2..

Plaatsbepaling

- De plaatsbepaling van de verschillende geneesmiddelen gebruikt voor multiple sclerose wordt besproken in 10.14..

Indicaties (synthese van de SKP)

- Bepaalde vormen van multiple sclerose.

Contra-indicaties

- Actieve infectie.
- Ernstige immunodeficiëntie.
- Actieve maligniteiten.

Ongewenste effecten





- Ongewenste effecten komen frequent voor en zijn soms zeer ernstig.
- Verhoogd risico op infecties.
- Reactivatie van latente virussen zoals bij progressieve multifocale leuko-encefalopathie (PML) en hepatitis B.
- Infuusgerelateerde reacties of injectiegerelateerde reacties.

Zwangerschap en borstvoeding

- Zie 12.3.2.
- Zeer weinig gegevens bij de mens: te vermijden tijdens de zwangerschap.
- Een betrouwbare anticonceptie is vereist tijdens en na de behandeling. Ocrelizumab tot 12 maanden erna, ofatumumab tot 6 maanden erna en ublituximab tot 4 maanden erna.
- Vaccinatie van zuigelingen van moeders die toch tijdens de zwangerschap met ofatumumab zijn behandeld: overleg tussen neuroloog en vaccinator is noodzakelijk.

Bijzondere voorzorgen

- Voorafgaand aan de behandeling dienen alle patiënten gescreend te worden op hepatitis B.
- In verband met vaccinatie van patiënten die immunomodulatoren nemen: zie 12.3.2. Rubriek "Bijzondere voorzorgen".

<i>BRIUMVI (Neuraxpharm)</i> ublituximab [biosynthetisch] inf. oploss. (conc.) i.v. [flac.] 1 x 150 mg / 6 ml U.H. [2.918 €]	inj. oploss. s.c. [voorgev. pen] 1 x 20 mg / 0,4 ml R/ b ▶  1.726,44 € (parallele distributie)	ofatumumab [biosynthetisch] inj. oploss. s.c. [voorgev. pen] 1 x 20 mg / 0,4 ml R/ b ▶  1.699,51 € (parallele distributie)
<i>KESIMPTA (Novartis Pharma)</i> ofatumumab [biosynthetisch] inj. oploss. s.c. [voorgev. pen] 1 x 20 mg / 0,4 ml R/ b ▶  1.699,51 €	<i>KESIMPTA (Orifarm Belgium)</i> ofatumumab [biosynthetisch] inj. oploss. s.c. [voorgev. pen] 1 x 20 mg / 0,4 ml R/ b ▶  1.726,44 € (parallele distributie)	<i>OCREVUS (Roche)</i> ocrelizumab [biosynthetisch] inj. oploss. s.c. [flac.] 1 x 920 mg / 23 ml U.H. [9.478 €] inf. oploss. (conc.) i.v. [flac.] 1 x 300 mg / 10 ml U.H. [4.739 €]
<i>KESIMPTA (Abacus)</i> ofatumumab [biosynthetisch]	<i>KESIMPTA (PI-Pharma)</i>	

12.3.2.4.3. Cladribine

Cladribine behoort tot de purine-analogen en remt de synthese en het herstel van DNA. Het gaat hier om de orale



vorm van cladribine.

Plaatsbepaling

- Cladribine voor orale toediening wordt gebruikt bij multiple sclerose [zie 10.14].⁵⁵
- Andere farmaceutische vormen van cladribine en andere purine-analogen zijn vergund voor de behandeling van hematologische maligniteiten (zie 13.1.2.2.).

Indicaties (synthese van de SKP)

- Bepaalde vormen van multiple sclerose (zie SKP).

Contra-indicaties

- HIV-infectie.
- Actieve infectie.
- Immunodeficiëntie, immunosuppressie.
- Actieve maligniteit.
- Matige of ernstige nierfunctiestoornis.
- Zwangerschap en borstvoeding.

Ongewenste effecten

- Verhoogd risico op infecties (bv. herpes zoster).
- Mogelijk verhoogd risico op kanker.
- Hematologische stoornissen (lymfopenie), soms hepatotoxiciteit.
- Overgevoeligheidsreacties.
- Huiduitslag, alopecia.

Zwangerschap en borstvoeding

- Cladribine is **gecontra-indiceerd** tijdens de zwangerschap.
- Borstvoeding is **gecontra-indiceerd** tijdens de behandeling en tot 1 week na de laatste dosis cladribine.
- **Bij de vrouw** is anticonceptie aangewezen tijdens de behandeling en tot 6 maanden nadien. **Mannen** moeten een condoom gebruiken tijdens en tot 6 maanden na hun behandeling.

Bijzondere voorzorgen

- Vóór het opstarten van een behandeling: screening op tuberculose en hepatitis B en C. Ook moet volgens de SKP een baseline MRI uitgevoerd worden.
- Vaccinatie tegen herpes zoster wordt aanbevolen vóór de behandeling bij patiënten die niet beschermd zijn.
- Zwangerschap moet uitgesloten worden vóór de start van de behandeling.
- Patiënten moeten geadviseerd worden om de standaardscreeningsrichtlijnen voor kanker te volgen.
- Cladribine mag niet gestart worden binnen 4 tot 6 weken na vaccinatie met een levend vaccin. Levende vaccins moeten vermeden worden tijdens de behandeling en na de behandeling zolang de aantallen witte bloedcellen niet hersteld zijn.

MAVENCLAD (Merck) 

cladribine

tabl.

1 x 10 mg U.H. [1.861 €]

(enkel bij multiple sclerose)

MAVENCLAD (Abacus) 

cladribine

tabl.



1 x 10 mg U.H. [1.861 €]
(enkel bij multiple sclerose; parallelle distributie)

12.3.2.4.4. Dimethylfumaraat

Dimethylfumaraat heeft immunomodulerende en anti-inflammatoire eigenschappen.

Plaatsbepaling

- Voor dimethylfumaraat (Tecfidera®) bij multiple sclerose: *zie 10.14.*
- Dimethylfumaraat (Skilarence®) kan gebruikt worden bij matige tot ernstige psoriasis bij volwassenen.⁵⁶ De plaats van dimethylfumaraat ten opzichte van andere behandelingen is niet duidelijk (*zie 15.8.*)

Indicaties (synthese van de SKP)

- Tecfidera®: bepaalde vormen van multiple sclerose.
- Skilarence®: matige tot ernstig vormen van plaque psoriasis die systemische behandeling vereisen.

Contra-indicaties

- **Zwangerschap.**
- Borstvoeding, ernstige gastro-intestinale stoornissen.
- Ernstige leverinsufficiëntie (SKP).

Ongewenste effecten

- Ongewenste effecten komen frequent voor en zijn soms zeer ernstig.
- Verhoogd risico op infecties.
- Reactivatie van latente virussen zoals bij herpes zoster en progressieve multifocale leuko-encefalopathie (PML).
- Flushing, warmte-opwellingen, huidreacties, brandend gevoel.
- Gastro-intestinale stoornissen, lymfopenie, leverfunctiestoornissen.
- Nierstoornissen.
- Anafylactische reacties.

Zwangerschap en borstvoeding

- *Zie 12.3.2.*
- Dimethylfumaraat is **gecontra-indiceerd** tijdens de zwangerschap.

Bijzondere voorzorgen

- In verband met vaccinatie van patiënten behandeld met immuunsuppressieve geneesmiddelen: *zie 12.3.2. Rubriek "Bijzondere voorzorgen".*

DIMETHYLFUMARAAT (Viatris) dimethylfumaraat maagsapresist. harde caps.	MYLAN	14 x 120 mg R/ b [†] € 97,38 € 168 x 240 mg R/ b [†] € 1.047,82 €	14 x 120 mg R/ b [†] € 98,73 € 56 x 240 mg R/ b [†] € 362,00 € 168 x 240 mg R/ b [†] € 1.064,07 €
14 x 120 mg R/ b [†] € 98,73 € 56 x 240 mg R/ b [†] € 362,00 € 168 x 240 mg R/ b [†] € 1.064,07 €	SKILARENCE (Almirall) dimethylfumaraat maagsapresist. tabl.	42 x 30 mg R/ 109,92 € 90 x 120 mg R/ 223,89 €	TECFIDERA (Abacus) dimethylfumaraat maagsapresist. harde caps.
DIMETHYL FUMARATE EG (EG) dimethylfumaraat maagsapresist. harde caps.	TECFIDERA (Biogen) dimethylfumaraat maagsapresist. harde caps.		14 x 120 mg R/ b [†] € 98,73 € 56 x 240 mg R/ b [†] € 362,00 € (parallelle distributie)



TECFIDERA (Orifarm Belgium)
dimethylfumaraat

maagsapresist. harde caps.
56 x 240 mg R/ b ▶ € 362,00 €

(parallele distributie)

12.3.2.4.5. Glatirameer

Glatirameeracetaat is een synthetisch polypeptide dat gelijkenis vertoont met myeline.

Plaatsbepaling

- De plaatsbepaling van de verschillende geneesmiddelen gebruikt voor multiple sclerose wordt besproken in 10.14..

Indicaties (synthese van de SKP)

- Bepaalde vormen van multiple sclerose.

Ongewenste effecten

- Ongewenste effecten komen frequent voor en zijn soms zeer ernstig.
- Verhoogd risico op infecties; leverfunctiestoornissen.
- Frequent reacties op de injectieplaats en zeldzame gevallen van lipoatrofie en necrose van de huid.
- Ernstige (systemische) overgevoeligheidsreacties. Anafylactische reacties, mogelijk fataal, kunnen zelfs maanden tot jaren na het begin van de behandeling optreden.
- Zeldzame gevallen van ernstige leverbeschadiging, dagen tot jaren na het begin van de behandeling.

Zwangerschap en borstvoeding

- Zie 12.3.2.
- Gebruik tijdens zwangerschap: beperkte maar geruststellende gegevens.

Bijzondere voorzorgen

- De eerste symptomen van anafylaxie kunnen lijken op die van een post-injectiereactie, wat herkenning kan vertragen.
- Voorzichtigheid bij patiënten met een bestaande hartaandoening (in kader van cardiale symptomen bij overgevoeligheidsreacties).
- Monitoring van de nierfunctie is volgens de SKP nodig bij nierinsufficiëntie (theoretisch risico op afzetting van immuuncomplexen in de nierglomeruli).

COPAXONE (Teva)

glatirameer, acetaat

inj. oploss. s.c. [voorgev. spuit]

28 x 20 mg / 1 ml R/ b ▶ € 493,12 €

12 x 40 mg / 1 ml R/ b ▶ € 533,30 €

36 x 40 mg / 1 ml R/ b ▶ € 1.453,00 €

GLATIRAMYL (Viatris)

glatirameer, acetaat

inj. oploss. s.c. [voorgev. spuit]

28 x 20 mg / 1 ml R/ b ▶ € 493,12 €

36 x 40 mg / 1 ml R/ b ▶ € 1.453,00 €

12.3.2.4.6. Natalizumab

Natalizumab, een monoklonaal antilichaam, bindt met adhesiemoleculen (integrinen) op leukocyten en verhindert op deze manier de transmigratie door het endotheel naar ontstoken parenchymweefsel en onderdrukt mogelijk ook de aanwezige ontsteking.



Plaatsbepaling

- De plaatsbepaling van de verschillende geneesmiddelen gebruikt voor multiple sclerose wordt besproken in 10.14..

Indicaties (synthese van de SKP)

- Bepaalde vormen van multiple sclerose.

Contra-indicaties

- Progressieve multifocale leuko-encefalopathie (PML).
- Patiënten met een verhoogd risico op een opportunistische infectie, inclusief immunogecompromiteerde patiënten.
- Combinatie met andere ziektemodificerende behandelingen (*Disease modifying therapies*).
- Actieve maligniteiten (uitgezonderd cutaan basaalcelcarcinoom).

Ongewenste effecten

- Ongewenste effecten komen frequent voor en zijn soms zeer ernstig.
- Hematologische stoornissen; verhoogd risico op infecties; hepatotoxiciteit.
- Reactivatie van latente virussen zoals bij herpesinfecties en progressieve multifocale leuko-encefalopathie (PML). Het risico op PML lijkt toe te nemen met de behandelduur, met name na 2 jaar.
- Zeldzame gevallen van acute retinale necrose veroorzaakt door een herpesvirus.
- Gastro-intestinale stoornissen, dyspneu, artralgie, pruritus, uitslag, urticaria.
- Infuusgerelateerde reacties; overgevoeligheidsreacties.

Zwangerschap en borstvoeding

- *Zie 12.3.2.*
- Gebruik tijdens zwangerschap: beperkte maar geruststellende gegevens.
- Indien de moeder toch werd behandeld gedurende het grootste deel van de zwangerschap, wordt toediening van levende vaccins bij het kind afgeraden tot de leeftijd van 1 jaar.

Bijzondere voorzorgen

- Er is materiaal voor de patiënt beschikbaar met belangrijke veiligheidsinformatie over PML.
- Bij symptomen van acute retinale necrose zoals verminderde gezichtsscherpte, roodheid en pijnlijk oog moet de patiënt doorverwezen worden.
- Alertheid voor symptomen van trombocytopenie.
- In verband met vaccinatie van patiënten behandeld met immuunsuppressieve geneesmiddelen: *zie 12.3.2. rubriek "Bijzondere voorzorgen"*.

TYSABRI (Biogen)

natalizumab [biosynthetisch]

inj. oploss. s.c. [voorgev. spuit]

2 x 150 mg / 1 ml R/ b [†] € 1.273,39 €

inf. oploss. (conc.) i.v. [flac.]

1 x 300 mg / 15 ml U.H. [1.221 €]

12.3.2.4.7. Sfingosine-1-fosfaat (S1P) receptor modulatoren

Het gaat om fingolimod, ozanimod, ponesimod en siponimod.

Etrasimod wordt besproken in 12.3.2.7.6..

Plaatsbepaling

- De plaatsbepaling van de verschillende geneesmiddelen gebruikt bij multiple sclerose wordt besproken



in 10.14..

- De plaatsbepaling van ozanimod en etrasimod bij colitis ulcerosa wordt besproken in 3.7.

Indicaties (synthese van de SKP)

- Bepaalde vormen van multiple sclerose.
- Ozanimod: ook matige tot ernstige actieve colitis ulcerosa.

Contra-indicaties

- **Zwangerschap.**
- Actieve infectie.
- Congenitale of verworven immunodeficiëntie.
- Actieve maligniteiten.
- Ernstige leverinsufficiëntie (SKP).
- Ernstige cardiovasculaire events in de voorgaande 6 maanden (bv. myocardinfarct, beroerte, hartfalen).
- Hartgeleidingsstoornissen (bv. atrioventriculaire blok); risicofactoren voor verlengd QT-interval (zie *Inl.6.2.2.*).
- Fingolimod: ook ernstige hartartimieën.
- Ponesimod: ook matige leverinsufficiëntie (SKP).
- Siponimod: ook overgevoeligheid voor pinda, soja; “trage metaboliseerders” voor CYP2C9; voorgeschiedenis van progressieve multifocale leuko-encefalopathie of cryptokokkenmeningitis.

Ongewenste effecten

- Ongewenste effecten komen frequent voor en zijn soms zeer ernstig.
- Verhoogde vatbaarheid voor infecties.
- Reactivatie van latente virussen zoals bij herpesinfecties en progressieve multifocale leuko-encefalopathie (PML).
- Verhoogd risico op kanker (vooral huidkanker).
- Hematologische stoornissen (vooral lymfopenie); leverfunctiestoornissen.
- Macula-oedeem, perifeer oedeem, convulsies.
- Hypertensie; bij de start van de behandeling bradycardie en atrioventriculair blok; zelden posterieure reversibele encefalopathie syndroom.
- Fingolimod: ook diarree, depressie, migraine, dyspneu, eczeem, alopecie, pruritus, verhoogde triglyceridenwaarden, acuut leverfalen.
- Ponesimod: ook depressie, slapeloosheid, angst, vertigo, gevoelloosheid, slaperigheid, migraine, dyspneu, dyspepsie, musculoskeletale pijn, hypercholesterolemie, stijging CRP.
- Siponimod: ook diarree, musculoskeletale pijn.
- Ozanimod, ponesimod, siponimod: ook abnormale longfunctietesten.

Zwangerschap en borstvoeding

- *Zie 12.3.2.*
- **Gebruik tijdens de zwangerschap is gecontra-indiceerd omwille van mogelijke teratogeniteit.**
- Een betrouwbare anticonceptie is vereist tijdens en na de behandeling. Fingolimod: tot 2 maanden erna, ozanimod: tot 3 maanden erna, ponesimod: tot 1 week erna, siponimod: tot 10 dagen erna.

Interacties

- Voorzichtigheid bij gelijktijdig gebruik van bepaalde antiaritmica, bradycardiserende geneesmiddelen en geneesmiddelen die het QT-interval verlengen (zie *Inl.6.2.2.*).
- Fingolimod is een substraat van CYP3A4 (zie *Tabel 1c. in Inl.6.3.*).
- Ozanimod is een substraat van CYP2C8 (zie *Tabel 1c. in Inl.6.3.*). Vermijd gelijktijdig gebruik van BCRP (*Breast Cancer Resistance Protein*)-remmers en MAO-B (Monoamine oxidase B) remmers.



- Siponimod is een substraat van CYP2C9 en CYP3A4 (zie Tabel Ic. in Inl.6.3.). Het risico van interacties is ook afhankelijk van het CYP2C9-genotype van de patiënt (zie SKP).

Bijzondere voorzorgen

- Nodige analyses vóór de aanvang en/of tijdens de behandeling: o.a. CYP2C9-genotype (voor siponimod), zwangerschapstest, antilichamen voor varicella-zostervirus, oftalmologisch onderzoek, ECG, huidonderzoek, bloeddruk. Voor meer details: zie SKP.
- Bij staken van de behandeling: verhoogd risico op ernstige exacerbaties van MS, herstel van lymfocytenaantal kan meerdere weken duren.
- In verband met vaccinatie van patiënten die immunosuppressiva nemen: zie 12.3.2. Rubriek "Bijzondere voorzorgen".

FINGOLIMOD AB (Aurobindo)
fingolimod (hydrochloride)
harde caps.
28 x 0,5 mg U.H. [697 €]

FINGOLIMOD EG (EG)
fingolimod (hydrochloride)
harde caps.
28 x 0,5 mg U.H. [732 €]

FINGOLIMOD MYLAN (Viatris)
fingolimod (hydrochloride)
harde caps.
28 x 0,5 mg U.H. [697 €]

GILENYA (Novartis Pharma)
fingolimod (hydrochloride)
harde caps.
28 x 0,25 mg U.H. [357 €]
28 x 0,5 mg U.H. [715 €]

GILENYA (Abacus)
fingolimod (hydrochloride)
harde caps.
28 x 0,5 mg U.H. [715 €]
(parallele distributie)

MAYZENT (Novartis Pharma)
siponimod (fumaraat)
filmomh. tabl.
12 x 0,25 mg R/ b ▶ € 278,92 €
28 x 1 mg R/ b ▶ € 1.511,60 €
28 x 2 mg R/ b ▶ € 1.511,60 €

PONVORY (Laboratoires Juvisé)
ponesimod
filmomh. tabl.
28 x 20 mg R/ b ▶ € 858,06 €

fase I
ponesimod 2 mg
filmomh. tabl. (2)

fase II
ponesimod 3 mg
filmomh. tabl. (2)

fase III
ponesimod 4 mg
filmomh. tabl. (2)

fase IV
ponesimod 5 mg
filmomh. tabl. (1)

fase V
ponesimod 6 mg
filmomh. tabl. (1)

fase VI
ponesimod 7 mg
filmomh. tabl. (1)

fase VII
ponesimod 8 mg
filmomh. tabl. (1)

fase VIII
ponesimod 9 mg
filmomh. tabl. (1)

fase IX
ponesimod 10 mg
filmomh. tabl. (3)

14 R/ b ▶ € 634,93 €
(2+2+2+1+1+1+1+3)

ZEPOSIA (Bristol-Myers Squibb)
ozanimod (hydrochloride)
harde caps.

28 x 0,92 mg R/ b ▶ € 1.258,89 €

fase I
ozanimod (hydrochloride) 0,23 mg
harde caps. (4)

fase II
ozanimod (hydrochloride) 0,46 mg
harde caps. (3)

7 R/ b ▶ € 322,96 € (4+3)

12.3.2.4.8. Teriflunomide

Teriflunomide is de actieve metabooliet van leflunomide, een immunomodulator met anti-inflammatoire eigenschappen, gebruikt bij reumatoïde artritis (zie 9.2.3.).

Plaatsbepaling

- De plaatsbepaling van de verschillende geneesmiddelen gebruikt voor multiple sclerose wordt besproken in 10.14..

Indicaties (synthese van de SKP)

- Bepaalde vormen van multiple sclerose.



Contra-indicaties

- **Zwangerschap en borstvoeding.**
- Ernstige leverinsufficiëntie (SKP).

Ongewenste effecten

- Ongewenste effecten komen frequent voor en zijn soms zeer ernstig.
- Verhoogd risico op infecties.
- Hematologische stoornissen, levertoxiciteit, gastro-intestinale stoornissen (o.a. diarree, nausea).
- Hypertensie, haaruitval, zelden ernstige huidreacties.
- Perifere neuropathie.
- Respiratoire problemen (o.a. interstitieel longlijden, zeldzaam).

Zwangerschap en borstvoeding

- **Teriflunomide is gecontra-indiceerd tijdens de zwangerschap omwille van mogelijke teratogeniteit.**
- **Een betrouwbare anticonceptie is vereist tijdens en tot 2 jaar na stoppen van de behandeling.**
- Voordat een vrouw probeert zwanger te worden moet de teriflunomide-plasmaconcentratie lager zijn dan 0,02 mg/l, bij 2 opeenvolgende metingen met een interval van minstens 14 dagen.
- **Teriflunomide is ook gecontra-indiceerd gedurende de periode van borstvoeding.**

Interacties

- Verminderd effect van vitamine K-antagonisten.
- Versnelde excretie van teriflunomide door colestyramine, wat nuttig kan zijn bij toxiciteit of bij zwangerschapswens.
- Teriflunomide is een inductor van CYP1A2 (zie Tabel Ic. in Inl.6.3.).

Bijzondere voorzorgen

- Vóór het opstarten van een behandeling moet uitgesloten worden dat er tuberculose aanwezig is (anamnestisch, intradermotest met tuberculine of IGRA-test en RX-thorax), en indien aanwezig, dient latente tuberculose behandeld te worden gedurende 6 maanden.
- In verband met vaccinatie van patiënten behandeld met immuunsuppressieve geneesmiddelen: zie 12.3.2. Rubriek "Bijzondere voorzorgen".

<i>AUBAGIO (Sanofi Belgium)</i>	teriflunomide	84 x 14 mg R/ b ▶ € 722,32 €
teriflunomide	filmomh. tabl.	
filmomh. tabl.	28 x 14 mg R/ 312,97 €	<i>TERIFLUNOMIDE VIATRIS (Viatris)</i>
28 x 7 mg R/ b ▶ € 159,77 €	(parallele distributie)	teriflunomide
28 x 14 mg R/ b ▶ € 313,04 €	<i>TERIFLUNOMIDE EG (EG)</i>	filmomh. tabl.
	teriflunomide	28 x 14 mg R/ b ▶ € 313,04 €
<i>AUBAGIO (Abacus)</i>	filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)	84 x 14 mg R/ b ▶ € 722,32 €

12.3.2.5. Proteïnekinase-inhibitoren (niet-oncologisch)

12.3.2.5.1. JAK-inhibitoren

Hier worden inhibitoren van proteïnekinasen van de familie van de Januskinasen (JAK) besproken. JAK's zijn intracellulaire enzymen die signalen van cytokines of groeifactoren overbrengen die betrokken zijn bij een breed scala aan celprocessen, waaronder inflammatoire responsen, hematopoëse en immuunsurveillance.

De JAK-familie van enzymen heeft vier leden: JAK1, JAK2, JAK3 en TYK2. De variabele selectiviteit van de verschillende JAK-inhibitoren heeft gevolgen voor zowel hun werkzaamheid als bijwerkingsprofiel. Verschillende vaak gebruikte JAK-inhibitoren grijpen aan op JAK1 en/of JAK2. De selectieve TYK2-inhibitor deucravacitinib



onderscheidt zich door een uniek werkingsmechanisme. Ritlecitinib is een selectieve remmer van JAK3 en TEC-kinasen.

Plaatsbepaling

- Deze proteïne kinase-inhibitoren worden soms bij chronische artritis gebruikt als targeted DMARD's wanneer de conventionele DMARD's niet voldoende verbetering geven (*zie 9.2*), bij colitis ulcerosa en ziekte van Crohn (*zie 3.7*), bij matige en ernstige vormen van atopische dermatitis, bij alopecia areata (*zie Folia december 2024*) en bij psoriasis (*zie 15.8*).
- In de SKP wordt aanbevolen de JAK-inhibitoren alleen voor te schrijven aan bepaalde patiënten wanneer er geen geschikte alternatieven zijn (*zie ook Folia december 2022*). Deze aanbeveling werd niet opgenomen in de SKP van deucravacitinib, de eerste selectieve TYK2-inhibitor, dat een milder veiligheidsprofiel lijkt te hebben dan de andere JAK-inhibitoren.
- Proteïne kinase-inhibitoren die gebruikt worden in de oncologie worden vermeld in 13.2.3.. De JAK-inhibitor ruxolitinib wordt naast oncologische indicaties ook gebruikt bij de behandeling van *graft versus host disease*.

12.3.2.5.1.1. Inhibitoren van JAK 1/2/3

Abrocitinib, filgotinib en upadacitinib remmen voornamelijk JAK1.

Baricitinib heeft JAK1 en JAK2 als primaire targets.

Tofacitinib remt voornamelijk JAK1 en JAK3, en in mindere mate ook JAK2.

Ritlecitinib remt voornamelijk JAK3 en ook kinases van de TEC-familie.

Indicaties (synthese van de SKP)

- Abrocitinib: atopische dermatitis.
- Baricitinib: bepaalde vormen van artritis, atopische dermatitis en alopecia areata.
- Filgotinib: bepaalde vormen van reumatoïde artritis en colitis ulcerosa.
- Ritlecitinib: alopecia areata.
- Tofacitinib: bepaalde vormen van artritis en colitis ulcerosa.
- Upadacitinib: bepaalde vormen van artritis, atopische dermatitis, colitis ulcerosa, ziekte van Crohn en reuscelarteriitis.

Contra-indicaties

- Actieve infectie, o.a. tuberculose; latente tuberculose.
- **Zwangerschap.**
- Ritlecitinib, tofacitinib en upadacitinib: ook ernstige leverinsufficiëntie (SKP).

Ongewenste effecten

- Verhoogd risico op infecties (vooral zona).
- Lipidenstoornissen, stijging creatinekinase.
- Hematologische stoornissen (neutropenie, trombocytose).
- Gastro-intestinale stoornissen, diverticulitis met risico van perforatie, leverstoornissen.
- Veneuze trombo-embolie, met inbegrip van diepe veneuze trombose en longembolus.
- Verhoogd risico op cardiovasculaire events (waaronder myocardinfarct) vergeleken met TNF-remmers (*zie Folia december 2022*).
- Verhoogd risico op ernstige infecties vergeleken met TNF-remmers (*zie Folia december 2022*).
- Verhoogd risico op kanker (vooral longkanker en lymfoom) vergeleken met TNF-remmers (*zie Folia december 2022*).
- Ritlecitinib: ook potentieel risico op neurotoxiciteit.
- Tofacitinib: ook hoofdpijnen en hypertensie.
- Upadacitinib: ook hoest.



Zwangerschap en borstvoeding

- Deze JAK-inhibitoren zijn **gecontra-indiceerd** tijdens de zwangerschap.
- Volgens de SKP is een betrouwbare anticonceptie vereist tijdens de behandeling en tot 1 week na de behandeling voor baricitinib en filgotinib; en tot 4 weken na de behandeling voor abrocitinib, tofacitinib, ritlecitinib en upadacitinib.
- Een risico van nadelige effecten bij het kind bij gebruik tijdens de periode van borstvoeding kan niet uitgesloten worden.


Interacties

- Abrocitinib is een substraat van CYP2C19 en CYP2C9 (zie Tabel 1c. in Inl.6.3.).
- Ritlecitinib is een matige inhibitor van CYP3A4 en CYP1A2 (zie Tabel 1c. in Inl.6.3.).
- Tofacitinib en upadacitinib zijn substraten van CYP3A4 (zie Tabel 1c. in Inl.6.3.).

Bijzondere voorzorgen

- Vóór het opstarten van een behandeling moet uitgesloten worden dat er tuberculose aanwezig is (anamnestisch, intradermotest met tuberculine of IGRA-test en RX-thorax), en indien aanwezig, dient latente tuberculose behandeld te worden gedurende 6 maanden.
- Omwille van het hoger risico op huidkanker, moet de blootstelling aan de zon en aan UV-stralen beperkt worden en de patiënten moeten zonneproducten met hoge beschermingsgraad gebruiken.
- Voorzichtigheid bij risicofactoren voor veneuze trombo-embolie.
- In verband met vaccinatie van patiënten behandeld met immuunsuppressieve geneesmiddelen: zie 12.3.2. Rubriek "Bijzondere voorzorgen".

Abrocitinib

CIBINQO (Pfizer) 

abrocitinib

filmomh. tabl.

28 x 50 mg R/ b ▶	€ 1.470,18 €
91 x 50 mg R/ b ▶	€ 3.850,90 €
28 x 100 mg R/ b ▶	€ 1.470,18 €
91 x 100 mg R/ b ▶	€ 3.850,90 €
28 x 200 mg R/ b ▶	€ 1.470,18 €
91 x 200 mg R/ b ▶	€ 3.850,90 €

Baricitinib


OLUMIANT (Eli Lilly) 

baricitinib

filmomh. tabl.

28 x 2 mg R/ b ▶	€ 910,30 €
84 x 2 mg R/ b ▶	€ 2.402,80 €
28 x 4 mg R/ b ▶	€ 910,30 €
84 x 4 mg R/ b ▶	€ 2.402,80 €

Filgotinib

JYSELECA (Alfasigma) 



filgotinib (maleaat)
filmomh. tabl.

- 30 x 100 mg R/ b ▶ € 841,63 €
- 90 x 100 mg R/ b ▶ € 2.502,95 €
- 30 x 200 mg R/ b ▶ € 841,63 €
- 90 x 200 mg R/ b ▶ € 2.502,95 €

JYSELECA (Abacus)

filgotinib (maleaat)
filmomh. tabl.

- 30 x 200 mg R/ b ▶ € 841,63 €
- 90 x 200 mg R/ b ▶ € 2.502,95 €

(parallele distributie)

Ritlecitinib

LITFULO (Pfizer)

ritlecitinib (tosylaat)
harde caps.

- 30 x 50 mg R/ 941,98 €

Tofacitinib

XELJANZ (Pfizer)

tofacitinib (citraat)
filmomh. tabl.

- 56 x 5 mg R/ b ▶ € 883,74 €
- 112 x 5 mg R/ b ▶ € 1.361,42 €
- 180 x 5 mg R/ b ▶ € 2.444,22 €
- 182 x 5 mg R/ b ▶ € 2.471,26 €
- 56 x 10 mg R/ b ▶ € 1.361,42 €
- 112 x 10 mg R/ b ▶ € 2.711,88 €

tabl. verl. afgifte

- 28 x 11 mg R/ b ▶ € 877,83 €
- 91 x 11 mg R/ b ▶ € 2.471,26 €

siroop oploss.

- 240 ml 1 mg / 1 ml R/ b ▶ € 759,06 €

XELJANZ (Abacus)

tofacitinib (citraat)
filmomh. tabl.

- 56 x 5 mg R/ b ▶ € 883,74 €

(parallele distributie)

Upadacitinib

RINVOQ (AbbVie)

upadacitinib
tabl. verl. afgifte



28 x 15 mg R/ b ▶	€ 822,46 €
98 x 15 mg R/ b ▶	€ 2.509,55 €
28 x 30 mg R/ b ▶	€ 1.221,79 €
98 x 30 mg R/ b ▶	€ 3.401,28 €
28 x 45 mg R/ b ▶	€ 1.852,75 €

RINVOQ (Abacus)

upadacitinib
tabl. verl. afgifte

28 x 15 mg R/ b ▶ € 822,46 €

(parallele distributie)

12.3.2.5.1.2. Inhibitoren van TYK2

Het gaat om de selectieve inhibitor van tyrosinekinase 2 (TYK2) deucravacitinib.

Indicaties (synthese van de SKP)

- Matige tot ernstige psoriasis.

Contra-indicaties

- Actieve infectie, o.a. tuberculose; latente tuberculose.

Ongewenste effecten

- Verhoogd risico op infecties (vooral bovenste luchtweginfecties en herpes-simplexinfecties).
- Een mogelijk verhoogd risico op kanker (o.a. lymfomen en huidkanker).
- Orale ulceratie.
- Acneïforme rash, folliculitis.
- Stijging creatinekinase.
- De ernstige cardiovasculaire bijwerkingen van de andere JAK-inhibitoren werden niet waargenomen in studies met deucravacitinib. De veiligheid op lange termijn is nog onduidelijk.

Zwangerschap en borstvoeding

- Zeer weinig gegevens bij de mens: te vermijden tijdens de zwangerschap.
- Een risico van nadelige effecten bij het kind bij gebruik tijdens de periode van borstvoeding kan niet uitgesloten worden.

Bijzondere voorzorgen

- Vóór het opstarten van een behandeling moet uitgesloten worden dat er tuberculose aanwezig is (anamnestisch, intradermotest met tuberculine of IGRA-test en RX-thorax), en indien aanwezig, dient latente tuberculose behandeld te worden gedurende 6 maanden.
- In afwachting van meer gegevens over het kankerrisico van deucravacitinib, moet de blootstelling aan de zon en aan UV-stralen beperkt worden en de patiënten moeten zonneproducten met hoge beschermingsgraad gebruiken.
- In verband met vaccinatie van patiënten behandeld met immuunsuppressieve geneesmiddelen: zie 12.3.2. rubriek "Bijzondere voorzorgen".

Deucravacitinib

SOTYKTU (Bristol-Myers Squibb)

deucravacitinib
filmomh. tabl.

28 x 6 mg R/ b ▶ € 723,51 €



12.3.2.6. Complement-inhibitoren

12.3.2.6.1. Inhibitoren van C5

Indicaties (synthese van de SKP)

- Crovalimab
 - Paroxismale nachtelijke hemoglobinurie (PNH).
- Eculizumab en ravulizumab
 - Paroxismale nachtelijke hemoglobinurie.
 - Atypisch hemolytisch-uremisch syndroom.
 - (Refractaire) gegeneraliseerde *myasthenia gravis* bij anti-AChR-positieve patiënten.
 - Recidiverend verloop van neuromyelitis optica-spectrumstoornis.
 - Voor sommige van deze biologische geneesmiddelen zijn één of meerdere biosimilars beschikbaar. Biosimilars hebben niet noodzakelijk alle indicaties van het referentieproduct (zie Inl.3).
- Zilucoplan
 - *Add-on* therapie bij volwassenen met anti-AChR+ gegeneraliseerde *myasthenia gravis*.

Contra-indicaties

- Meningokokkeninfectie; patiënten die niet gevaccineerd zijn tegen meningokokken.
- Vaccinatie met levende vaccins.

Ongewenste effecten

- Ongewenste effecten komen frequent voor en zijn soms zeer ernstig.
- Verhoogd risico op infecties (o.a. meningokokkeninfecties, gedissemineerde gonokokkeninfecties, bovenste luchtweginfecties).
- Gastro-intestinale stoornissen.
- Injectie- of infuusgerelateerde reacties.
- Artralgie.
- Crovalimab: ook type III-overgevoeligheidsreacties, rash, asthenie.
- Eculizumab: ook hematologische stoornissen, hypertensie, rash, pruritus, alopecie, psychische stoornissen (vooral insomnia), myalgie.
- Ravulizumab: ook hypertensie, rash, pruritus, urticaria, myalgie, asthenie.
- Zilucoplan: ook morfea, verhoogde lipase en amylase.

Zwangerschap en borstvoeding

- Zie 12.3.2..
- Zeer weinig gegevens bij de mens: te vermijden tijdens de zwangerschap.
- Een betrouwbare anticonceptie wordt aanbevolen gedurende de behandeling met eculizumab en tot 5 maanden na de laatste dosis, en voor ravulizumab tot 8 maanden na het stoppen van de behandeling.

Bijzondere voorzorgen

- Profylactische zorg bestaat o.a. uit vaccinaties tegen meningokokken (ACWY en B) en bij patiënten jonger dan 18 jaar tegen *Haemophilus influenzae* en pneumokokken.
- Vaccinatie kan het complementsysteem activeren en zo de onderliggende ziekte tijdelijk verergeren bij gebruik van C5-inhibitoren. Monitoring van ziektesymptomen na vaccinatie is aanbevolen.
- In verband met vaccinatie van patiënten behandeld met immuunsuppressieve geneesmiddelen: zie 12.3.2. Rubriek "Bijzondere voorzorgen".
- Bij C5-remmers met PNH als indicatie is nauwgezette opvolging op tekenen van ernstige intravasculaire hemolyse vereist na staken van de behandeling, met een opvolgperiode van minstens 8 tot 16 weken



afhankelijk van de SKP.

- Crovalimab: wees alert op type III-overgevoelighedsreacties in de eerste 30 dagen na de overstap van eculizumab of ravulizumab naar crovalimab (of omgekeerd). Deze reacties kunnen zich uiten als artralgie en andere musculoskeletale en bindweefselaandoeningen, huiduitslag en andere huid- of onderhuidaandoeningen, koorts, asthenie/vermoeidheid, gastro-intestinale klachten, hoofdpijn en axonale neuropathie.

BEKEMV (Amgen) eculizumab [biosynthetisch] inf. oploss. (conc.) i.v. [flac.] 1 x 300 mg / 30 ml U.H. [3.073 €]	SOLIRIS (Alexion) eculizumab [biosynthetisch] inf. oploss. (conc.) i.v. [flac.] 1 x 300 mg / 30 ml U.H. [3.073 €] (weesgeneesmiddel)	1 x 1.100 mg / 11 ml U.H. [16.666 €]
PIASKY (Roche) crovalimab [biosynthetisch] inj. oploss./inf. oploss. (conc.) i.v./s.c. [flac.] 1 x 340 mg / 2 ml U.H. [11.886 €]	ULTOMIRIS (Alexion) ravulizumab [biosynthetisch] inf. oploss. (conc.) i.v. [flac.] 1 x 300 mg / 3 ml U.H. [4.545 €]	ZILBRYSQ (UCB) zilucoflan (natrium) inj. oploss. s.c. [voorgev. spuit] 7 x 16,6 mg / 0,416 ml U.H. [3.544 €] 7 x 23 mg / 0,574 ml U.H. [4.846 €] 7 x 32,4 mg / 0,81 ml U.H. [6.667 €]

12.3.2.6.2. Inhibitoren van C3

Pegcetacoplan remt de activatie van C3 van het complementsysteem.

Indicaties (synthese van de SKP)

- Paroxismale nachtelijke hemoglobinurie.

Contra-indicaties

- Infectie met ingekapselde bacteriën, waaronder *Neisseria meningitidis*, *Streptococcus pneumoniae* en *Haemophilus influenzae*, die niet kon worden genezen.
- Patiënten die niet gevaccineerd zijn tegen meningokokken, pneumokokken en *Haemophilus influenzae*, tenzij ze tot 2 weken na de vaccinatie een profylactische behandeling krijgen met geschikte antibiotica.
- Een erfelijke fructose-intolerantie.

Ongewenste effecten

- Ongewenste effecten komen frequent voor en zijn soms zeer ernstig.
- Verhoogd risico op infecties (vooral bovenste-luchtweginfectie, urineweginfectie).
- Injectiegerelateerde reacties, overgevoelighedsreacties (waaronder anafylaxie).
- Hemolyse.
- Hypokaliëmie, verhoogde leverenzymen.
- Hypertensie, gastro-intestinale stoornissen, musculoskeletale pijn, nierstoornissen, vaccinatiecomplicatie.

Zwangerschap en borstvoeding

- Zie 12.3.2.
- Zeer weinig gegevens bij de mens: te vermijden tijdens de zwangerschap.
- Een betrouwbare anticonceptie wordt aanbevolen tijdens en tot 8 weken na de behandeling.

Bijzondere voorzorgen

- Vaccinatie tegen meningokokken (ACWY en B), pneumokokken en *Haemophilus influenzae*, ten minste 2 weken voor de start van de behandeling.
- Regelmatige controle op tekenen van hemolyse, inclusief het meten van LDH-waarden.
- Mogelijke interferentie met silica reagentia in coagulatiepanels met verlengde aPTT als gevolg.



- Regelmatige controle van de nierfunctie (polyethyleenglycol-stapeling).
- Bij stopzetting van pegcetacoplan, controle voor hemolyse gedurende ten minste 8 weken na de laatste dosis. Overweeg langzaam afbouwen.
- In verband met vaccinatie van patiënten behandeld met immuunsuppressieve geneesmiddelen: zie 12.3.2. rubriek "Bijzondere voorzorgen".

ASPAVELI (Swedish Orphan)

pegcetacoplan

inf. oploss. s.c. [flac.]

1 x 1.080 mg / 20 ml U.H. [3.231 €]

(weesgeneesmiddel)

12.3.2.6.3. Inhibitoren van factor B

Indicaties (synthese van de SKP)

- Paroxismale nachtelijke hemoglobinurie.
- C3-glomerulopathie.

Contra-indicaties

- Infectie met ingekapselde bacteriën, waaronder *Neisseria meningitidis*, *Streptococcus pneumoniae* en *Haemophilus influenzae* type B, die niet kon worden genezen.
- Patiënten die niet gevaccineerd zijn tegen meningokokken en pneumokokken, tenzij het risico van uitstel van behandeling opweegt tegen het risico van het ontwikkelen van een infectie door deze ingekapselde bacteriën.

Ongewenste effecten

- Ongewenste effecten komen frequent voor en zijn soms zeer ernstig.
- Verhoogd risico op infecties (vooral luchtweginfecties, urineweginfectie).
- Gastro-intestinale ongewenste effecten, hoofdpijn, artralgie, urticaria.
- Thrombocytopenie.

Zwangerschap en borstvoeding

- Het is niet mogelijk om een uitspraak te doen over de veiligheid van gebruik van iptacopan tijdens de zwangerschap en borstvoeding (geen of onvoldoende informatie beschikbaar).

Interacties

- Iptacopan is een substraat van CYP2C8 *Tabel 1c. in Inl.6.3.*

Bijzondere voorzorgen

- Vaccinatie tegen meningokokken, pneumokokken en *Haemophilus influenzae* type B, ten minste 2 weken voor de start van de behandeling.
- Regelmatige controle op tekenen van hemolyse, inclusief het meten van LDH-waarden.
- Bij stopzetting van iptacopan, controle voor hemolyse gedurende ten minste 2 weken na de laatste dosis.
- Iptacopan wordt door de SKP niet aanbevolen bij patiënten met een ernstige leverfunctiestoornis.

FABHALTA (Novartis Pharma)

iptacopan (hydrochloride)

harde caps.

56 x 200 mg U.H. [26.712 €]

(weesgeneesmiddel)



12.3.2.7. Diverse immunomodulatoren

12.3.2.7.1. Abatacept

Abatacept verhindert de activering van T-lymfocyten, en vermindert zo de productie van o.a. bepaalde cytokines.

Plaatsbepaling

- In verband met reumatoïde artritis, zie 9.2.

Indicaties (synthese van de SKP)

- Reumatoïde, psoriatische en juveniele artritis.

Contra-indicaties

- Actieve infectie.

Ongewenste effecten

- Ongewenste effecten komen frequent voor en zijn soms zeer ernstig.
- Verhoogd risico op infecties.
- Reactivatie van latente virussen zoals bij progressieve multifocale leuco-encefalopathie (PML).
- Hoofdpijn, nausea: frequent.
- Infuusreacties (bv. hoofdpijn, duizeligheid, bloeddrukverhoging).

Zwangerschap en borstvoeding

- Zie 12.3.2.
- Weinig gegevens bij de mens: te vermijden tijdens de zwangerschap.
- Een betrouwbare anticonceptie is vereist tijdens en tot 14 weken na de behandeling.

Bijzondere voorzorgen

- Vóór het opstarten van abatacept moet uitgesloten worden dat er tuberculose aanwezig is (anamnestisch, intradermotest met tuberculine of IGRA-test en RX-thorax); indien tuberculose aanwezig is, dienen tuberculostatika gestart te worden vóór het starten van abatacept.
- In verband met vaccinatie van patiënten behandeld met immuunsuppressieve geneesmiddelen: zie 12.3.2. Rubriek "Bijzondere voorzorgen".

ORENCIA (Bristol-Myers Squibb)

abatacept [biosynthetisch]

inj. oploss. s.c. ClickJect [voorgev. pen]

4 x 125 mg / 1 ml R/ b [†] € 790,33 €

inj. oploss. s.c. [voorgev. spuit]

4 x 50 mg / 0,4 ml R/ b [†] € 322,72 €

4 x 87,5 mg / 0,7 ml R/ b [†] € 556,52 €

4 x 125 mg / 1 ml R/ b [†] € 790,33 €

inf. oploss. conc. (pdr.) i.v. [flac.]

1 x 250 mg U.H. [269 €]

12.3.2.7.2. Anifrolumab

Anifrolumab is een antagonist van de type I-interferonreceptor.

Indicaties (synthese van de SKP)

- Aanvullende therapie voor de behandeling van matige tot ernstige systemische lupus erythematosus.



Contra-indicaties

- Actieve infectie.
- Gelijktijdige vaccinatie met levende vaccins.

Ongewenste effecten

- Luchtweginfecties, zona.
- Mogelijk verhoogd risico op kanker.
- Infuusgerelateerde reacties, overgevoeligheidsreacties (waaronder anafylaxie).

Zwangerschap en borstvoeding

- *Zie 12.3.2.*
- Zeer weinig gegevens bij de mens: te vermijden tijdens de zwangerschap.

Bijzondere voorzorgen

- In verband met vaccinatie van patiënten behandeld met immuunsuppressieve geneesmiddelen: *zie 12.3.2. Rubriek "Bijzondere voorzorgen"*.

SAPHNELO (AstraZeneca)

anifrolumab

inf. oploss. (conc.) i.v. [flac.]

1 x 300 mg / 2 ml U.H. [816 €]

12.3.2.7.3. Apremilast

Apremilast is een fosfodiësterase type 4-inhibitor.

Plaatsbepaling

- In verband met psoriasis: *zie 15.8.*

Indicaties (synthese van de SKP)

- Bepaalde vormen van psoriasis en psoriasisarthritis.
- Mondzweren die verband houden met de ziekte van Behçet.

Contra-indicaties

- **Zwangerschap.**

Ongewenste effecten

- Ongewenste effecten komen frequent voor en zijn soms zeer ernstig.
- Verhoogd risico op infecties.
- Gastro-intestinale stoornissen met soms zeer ernstige diarree en braken, verminderde eetlust, rugpijn, migraine.
- Slapeloosheid, depressie, zelfmoordgedachten en suïcidaal gedrag.

Zwangerschap en borstvoeding

- *Zie 12.3.2.*
- Apremilast is **gecontra-indiceerd** tijdens de zwangerschap.

Interacties



- Apremilast is een substraat van CYP3A4 (*zie Tabel 1c. in Inl.6.3.*).






Bijzondere voorzorgen

- Alertheid voor het optreden van suïcidale gedachten of gedrag.
- Regelmatige controle van het lichaamsgewicht bij patiënten met ondergewicht.
- In verband met vaccinatie van patiënten behandeld met immuunsuppressieve geneesmiddelen: zie 12.3.2. Rubriek "Bijzondere voorzorgen".




APREMILAST EG (EG)

apremilast
filmomh. tabl.
168 x 30 mg R/ b  854,66 €
fase I
apremilast 10 mg
filmomh. tabl. (4)
fase II
apremilast 20 mg
filmomh. tabl. (4)
fase III
apremilast 30 mg
filmomh. tabl. (19)
27 R/ b  146,51 € (4+4+19)

APREMILAST TEVA (Teva)

apremilast
filmomh. tabl.
56 x 30 mg R/ b  292,19 €
168 x 30 mg R/ b  854,66 €
fase I
apremilast 10 mg
filmomh. tabl. (4)
fase II
apremilast 20 mg
filmomh. tabl. (4)
fase III
apremilast 30 mg
filmomh. tabl. (19)
27 R/ b  146,51 € (4+4+19)

OTEZLA (Amgen)

apremilast
filmomh. tabl.
56 x 30 mg R/ b  689,61 €
168 x 30 mg R/ b  2.046,90 €
fase I
apremilast 10 mg
filmomh. tabl. (4)
fase II
apremilast 20 mg
filmomh. tabl. (4)
fase III
apremilast 30 mg
filmomh. tabl. (19)
27 R/ b  338,06 € (4+4+19)

12.3.2.7.4. Belimumab

Belimumab is een monoklonaal antilichaam tegen het eiwit BlyS (een B-celoverlevingsfactor).

Indicaties (synthese van de SKP)

- Actieve systemische *lupus erythematosus*.
- Actieve lupusnephritis.

Contra-indicaties

- Zwangerschap.
- Actieve infectie.
- Vaccinatie met levende vaccins.

Ongewenste effecten

- Ongewenste effecten komen frequent voor en zijn soms zeer ernstig.
- Verhoogd risico op infecties.
- Reactivatie van latente virussen zoals bij herpes zoster en progressieve multifocale leuco-encefalopathie (PML).
- Leukopenie, gastro-intestinale stoornissen, pijn in extremiteiten, migraine.
- Overgevoeligheidsreacties, infuus-of injectiegerelateerde reacties.
- Depressie, zelfmoordgedachten en suïcidaal gedrag.

Zwangerschap en borstvoeding

- Zie 12.3.2.
- Belimumab is **gecontra-indiceerd** tijdens de zwangerschap.
- Een betrouwbare contraceptie is vereist tijdens en tot 4 maanden na de behandeling.
- Indien de behandeling werd voortgezet na de 22^{ste} zwangerschapsweek, dient vaccinatie met een levend vaccin bij een zuigeling uitgesteld te worden tot na de leeftijd van 6 maanden (wegens risico van nog



aanwezige immuunsuppressie) [zie *Folia maart 2021*].

Bijzondere voorzorgen

- Pneumokokkenvaccinatie is te overwegen vóór de start van de behandeling.
- Alertheid voor depressie en suïcidaliteit.
- In verband met vaccinatie van patiënten behandeld met immuunsuppressieve geneesmiddelen: zie 12.3.2. Rubriek "Bijzondere voorzorgen".

BENLYSTA (GSK)

belimumab [biosynthetisch]

inj. oploss. s.c. [voorgev. pen]

4 x 200 mg / 1 ml U.H. [874 €]

inf. oploss. conc. (pdr.) i.v. [flac.]

1 x 120 mg U.H. [138 €]

1 x 400 mg U.H. [460 €]

12.3.2.7.5. Efgartigimod alfa

Efgartigimod alfa is een fragment van een antilichaam dat bindt aan de neonatale Fc-receptor om circulerend IgG te verminderen.

Indicaties (synthese van de SKP)

- Gegeneraliseerde myasthenia gravis met antilichamen tegen acetylcholinereceptoren.
- Chronische inflammatoire demyeliniserende polyneuropathie (CIDP).

Contra-indicaties

- Gelijktijdige vaccinatie met levende vaccins.

Ongewenste effecten

- Luchtweginfecties, urineweginfecties.
- Injectiereacties en overgevoeligheidsreacties. Meldingen van anafylactische reacties.
- Myalgie, hoofdpijn.

Zwangerschap en borstvoeding

- Geen gegevens bij de mens: alleen te overwegen bij zwangere vrouwen als het klinische voordeel opweegt tegen de risico's.
- Alleen te overwegen bij vrouwen die borstvoeding geven als het klinisch voordeel opweegt tegen de risico's.

Interacties

- Efgartigimod alfa kan de concentratie van geneesmiddelen (immunoglobulineproducten, monoklonale antilichamen of antilichaamderivaten) verlagen die het humane Fc-domein van IgG bevatten. Een behandeling met deze geneesmiddelen dient uitgesteld te worden tot 2 weken na de laatste toediening van efgartigimod alfa.

Bijzondere voorzorgen

- In verband met vaccinatie van patiënten behandeld met immuunsuppressieve geneesmiddelen: zie 12.3.2. Rubriek "Bijzondere voorzorgen".

VYVGART (Argenx)

efgartigimod alfa [biosynthetisch]

inj. oploss. s.c. [flac.]



1 x 1.000 mg / 5,6 ml U.H. [17.889 €]
inf. oploss. (conc.) i.v. [flac.]
1 x 400 mg / 20 ml (20 mg / 1 ml) U.H. [7.612 €]
(weesgeneesmiddel)

12.3.2.7.6. Etrasimod

Etrasimod behoort tot de sfinosine-1-fosfaat (S1P) receptormodulatoren. De S1P receptor modulatoren (zie 12.3.2.4.7) hebben volgens de SKP multiple sclerose als indicatie. De S1P receptormodulator ozanimod heeft volgens de SKP naast multiple sclerose ook colitis ulcerosa als indicatie. Etrasimod heeft volgens de SKP alleen colitis ulcerosa als indicatie.

Indicaties (synthese van de SKP)

- Matig tot ernstige actieve colitis ulcerosa.

Contra-indicaties

- **Zwangerschap.**
- Actieve infectie.
- Immunodeficiëntie.
- Actieve maligniteiten.
- Ernstige leverinsufficiëntie (SKP).
- Ernstige cardiovasculaire events in de voorgaande 6 maanden (bv. myocardinfarct, beroerte, hartfalen).
- Hartgeleidingsstoornissen (bv. atrioventriculaire blok); risicofactoren voor verlengd QT-interval (zie Inl.6.2.2).

Ongewenste effecten

- Verhoogde vatbaarheid voor infecties.
- Reactivatie van latente virussen zoals bij herpesinfecties en progressieve multifocale leuko-encefalopathie (PML).
- Verhoogd risico op kanker (vooral huidkanker).
- Hematologische stoornissen (vooral lymfopenie); leverfunctiestoornissen; hypercholesterolemie.
- Visusstoornissen, macula-oedeem.
- Hypertensie; bij de start van de behandeling bradycardie en atrioventriculair blok; zelden posterieure reversibele encefalopathie syndroom.
- Abnormale longfunctietesten.

Interacties

- Voorzichtigheid bij gelijktijdig gebruik van bepaalde antiaritmica, bradycardiserende geneesmiddelen en geneesmiddelen die het QT-interval verlengen (zie Inl.6.2.2).
- Etrasimod is een substraat voor CYP2C8, CYP2C9 en CYP3A4 (zie Tabel Ic. in Inl.6.3).

Zwangerschap en borstvoeding

- Gebruik tijdens de zwangerschap is **gecontra-indiceerd** omwille van mogelijke teratogeniteit.
- Een betrouwbare anticonceptie is vereist tijdens de behandeling en ten minste tot 14 dagen na stopzetting.
- Gebruik tijdens de borstvoeding is **gecontra-indiceerd**.

Bijzondere voorzorgen

- Nodige analyses vóór de aanvang en/of tijdens de behandeling: o.a. zwangerschapstest, oftalmologisch onderzoek, ECG, huidonderzoek, bloeddruk. Voor meer details: zie SKP.
- Patiënten die etrasimod gebruiken mogen zich niet blootstellen aan de zon gezien een mogelijk risico op



huidtumoren.

- In verband met vaccinatie van patiënten die immunosuppressiva nemen: zie 12.3.2. Rubriek “Bijzondere voorzorgen”.

VELSIPITY (Pfizer)
etrasimod (arginine)
filmomh. tabl.

98 x 2 mg R/ b ▶ € 2.435,35 €

12.3.2.7.7. Rozanolixizumab

De FcRn-remmer rozanolixizumab blokkeert de binding van IgG aan FcRn. Dit leidt tot een daling van totale IgG en pathogene auto-antilichamen zoals anti-AChR en anti-MuSK.

Indicaties (synthese van de SKP)

- *Add-on* therapie bij volwassenen met AChR-positieve of MuSK-positieve gegeneraliseerde myasthenia gravis.

Ongewenste effecten

- Hoofdpijn, bovenste luchtweginfecties, gastro-intestinale stoornissen, koorts.
- Uitslag, angio-oedeem, artralgie.
- Reacties op de injectieplaats.

Zwangerschap en borstvoeding

- Geen gegevens bij de mens: alleen te overwegen bij zwangere vrouwen als het klinische voordeel opweegt tegen de risico's.
- Alleen te overwegen bij vrouwen die borstvoeding geven als het klinisch voordeel opweegt tegen de risico's.

Interacties

- Rozanolixizumab kan de concentratie van geneesmiddelen (bv. monoklonale antilichamen, intraveneus immunoglobuline en Fc-peptide-fusie-eiwitten) verlagen die het humane Fc-domein van IgG bevatten. Een behandeling met deze geneesmiddelen dient uitgesteld te worden tot 2 weken na de laatste toediening van rozanolixizumab.

Bijzondere voorzorgen

- Meldingen van aseptische meningitis na behandeling met rozanolixizumab. Het wordt aangeraden om te letten op symptomen van meningitis: hoofdpijn, koorts, stijve nek, misselijkheid en braken.
- In verband met vaccinatie van patiënten behandeld met immuunsuppressieve geneesmiddelen: zie 12.3.2. rubriek “Bijzondere voorzorgen”.

RYSTIGGO (UCB)

rozanolixizumab [biosynthetisch]

inj. oploss. s.c. [flac.]

1 x 280 mg / 2 ml (140 mg / 1 ml) U.H. [8.957 €]

1 x 420 mg / 3 ml (140 mg / 1 ml) U.H. [13.436 €]

(weesgeneesmiddel)

12.3.2.7.8. Tezepelumab

Tezepelumab is een monoklonaal antilichaam gericht tegen de cytokine thymisch stromaal lymfopoëetine (TSLP).



Plaatsbepaling

- In verband met astma, zie 4.1.. De plaats van tezepelumab is onduidelijk. Het wordt gebruikt bij ernstige astma na falen van klassieke behandelingen (zie Folia maart 2023).
- In verband met chronische rinosinitis met neuspoliepen, zie 17.3. en Folia december 2025).

Indicaties (synthese van de SKP)

- Onderhoudsbehandeling van ernstige astma dat onvoldoende onder controle is vanaf de leeftijd van 12 jaar.
- Aanvullende therapie op intranasale corticosteroiden voor de behandeling van volwassenen met ernstige chronische rinosinitis met neuspoliepen, bij wie systemische corticosteroiden en/of chirurgie geen adequate ziektecontrole bieden.

Contra-indicaties

- Ernstige infectie.

Ongewenste effecten

- Faryngitis, rash, artralgie, reacties ter hoogte van de injectieplaats.
- Overgevoeligheidsreacties (waaronder anafylaxie). Soms ook dagen na de toediening.

Zwangerschap en borstvoeding

- Zeer weinig gegevens bij de mens: te vermijden tijdens de zwangerschap.

Bijzondere voorzorgen

- Tezepelumab mag niet gebruikt worden voor de behandeling van acute astma-exacerbaties.
- Abrupt stoppen van corticosteroiden (eender welke toedieningsweg) na de start van tezepelumab wordt niet aanbevolen. Verlaging van de dosis corticosteroiden, indien van toepassing, dient geleidelijk te gebeuren.
- Bij de ontwikkeling van een ernstig cardiaal voorval, moet de behandeling worden gestopt.
- Patiënten met bestaande worminfecties moeten daarvoor behandeld worden alvorens men de behandeling met tezepelumab opstart.
- Gelijktijdige vaccinaties met levende vaccins moet vermeden worden.

TEZSPIRE (AstraZeneca)

tezepelumab [biosynthetisch]

inj. oploss. s.c. [voorgev. pen]

1 x 210 mg / 1,91 ml R/ b ▶ € 1.216,73 €

3 x 210 mg / 1,91 ml R/ b ▶ € 3.628,25 €

inj. oploss. s.c. [voorgev. spuit]

1 x 210 mg / 1,91 ml R/ b ▶ € 1.216,73 €

3 x 210 mg / 1,91 ml R/ b ▶ € 3.628,25 €

12.3.2.7.9. Vedolizumab

Vedolizumab is een monoklonaal antilichaam gericht tegen $\alpha 4\beta 7$ -integrine.

Plaatsbepaling

- In verband met ziekte van Crohn en *colitis ulcerosa*: zie 3.7.

Indicaties (synthese van de SKP)

- Bepaalde vormen van ziekte van Crohn en *colitis ulcerosa* (zie SKP).



Contra-indicaties

- Actieve infectie.
- Progressieve multifocale leuko-encefalopathie (PML).
- Vaccinatie met levende vaccins.

Ongewenste effecten

- Ongewenste effecten komen frequent voor en zijn soms zeer ernstig.
- Verhoogd risico op infecties (bv. nasofaryngitis).
- Reactivatie van latente virussen zoals bij progressieve multifocale leuko-encefalopathie (PML).
- Infuusreacties, gastro-intestinale stoornissen, hemorroïden, anaal abces, anusfissuur, huidreacties, artralgie, pijn (rug, ledematen), spierspasmen.
- Hypertensie, paresthesie, zelden anafylactische reacties gaande tot shock.

Zwangerschap en borstvoeding

- *Zie 12.3.2.*
- Weinig gegevens bij de mens: te vermijden tijdens de zwangerschap.
- Een betrouwbare anticonceptie wordt aanbevolen tijdens en tot 18 weken na de behandeling.
- Indien de behandeling werd voortgezet na de 22^{ste} zwangerschapsweek, dient vaccinatie met een levend vaccin bij de zuigeling uitgesteld te worden tot na de leeftijd van 6 maanden (wegens risico van nog aanwezige immuunsuppressie) [*zie Folia maart 2021*].

Bijzondere voorzorgen

- Vóór het opstarten van een behandeling moet uitgesloten worden dat er tuberculose aanwezig is (anamnestisch, intradermotest met tuberculine of IGRA-test en RX-thorax), en indien aanwezig, dient latente tuberculose behandeld te worden gedurende 6 maanden.
- In verband met vaccinatie van patiënten behandeld met immuunsuppressieve geneesmiddelen: *zie 12.3.2. Rubriek "Bijzondere voorzorgen"*.

ENTYVIO (Takeda)

vedolizumab [biosynthetisch]

inj. oploss. s.c. [voorgev. pen]

2 x 108 mg / 0,68 ml R/ b ▶ € 936,53 €

6 x 108 mg / 0,68 ml R/ b ▶ € 2.785,13 €

inj. oploss. s.c. [voorgev. spuit]

2 x 108 mg / 0,68 ml R/ b ▶ € 936,53 €

6 x 108 mg / 0,68 ml R/ b ▶ € 2.785,13 €

inf. oploss. conc. (pdr.) i.v. [flac.]

1 x 300 mg U.H. [2.213 €]

ENTYVIO (Abacus)

vedolizumab [biosynthetisch]

inf. oploss. conc. (pdr.) i.v. [flac.]

1 x 300 mg U.H. [2.213 €]

(parallele distributie)

12.3.2.7.10. Voclosporine

Voclosporine remt de activering van T-lymfocyten via de inhibitie van calcineurine. Andere calcineurine-inhibitoren, die in de SKP o.a. orgaantransplantatie als indicatie hebben, worden besproken in 12.3.1.4..



Indicaties (synthese van de SKP)

- Actieve lupus nefritis.

Ongewenste effecten

- Nefrotoxiciteit, hyperkaliëmie.
- Hypertensie, infecties, anemie.
- Gastro-intestinale stoornissen, tandvleeshyperplasie.
- Alopecie, hypertrichose.
- Neurotoxiciteit zoals tremor en convulsies.

Zwangerschap en borstvoeding


- Het is niet mogelijk om een uitspraak te doen over de veiligheid van gebruik van dit geneesmiddel tijdens de zwangerschap of borstvoeding (geen of onvoldoende informatie beschikbaar).

Interacties

- Voclosporine is een substraat van CYP3A4 en een inhibitor van P-gp (zie Tabel Ic. en Tabel Id. in Inl.6.3.).

Bijzondere voorzorgen

- Regelmatig controleren van de nierfunctie en kaliumgehalte.
- Bloeddruk moet gevolgd worden.
- Omwille van het hoger risico op huidkanker, moet de blootstelling aan de zon en aan UV-stralen beperkt worden en de patiënten moeten zonneproducten met hoge beschermingsgraad gebruiken.
- In verband met vaccinatie van patiënten behandeld met immuunsuppressieve geneesmiddelen: zie 12.3.1. rubriek "Bijzondere voorzorgen".

LUPKYNIS (Otsuka) 

voclosporine

zachte caps.

180 x 7,9 mg U.H. [619 €]

12.4. Allergie

In dit hoofdstuk worden besproken:

- H₁-antihistaminica
- middelen voor desensibilisatie.

De aanpak van anafylactische reacties wordt besproken in Inl.7.3.

12.4.1. H₁-antihistaminica

Hier worden de H₁-antihistaminica die systemisch worden toegediend, besproken. De antihistaminica voor gebruik op de huid worden vermeld in 15.3. De H₁-antihistaminica voor oftalmologisch of nasaal gebruik worden besproken in respectievelijk 16.2.3. en 17.3.2.3..

Plaatsbepaling

- Sommige antihistaminica passeren de bloed-hersenbarrière en geven daardoor sedatie: de zogenaamde "sederende antihistaminica". Andere passeren ze nauwelijks en geven daardoor minder sedatie: de zogenaamde "weinig sederende antihistaminica". Sedatie is echter zeer individueel, en ook afhankelijk van de inname van andere sederende geneesmiddelen of alcohol.
- Allergische rinoconjunctivitis (hooikoorts)
 - Orale behandeling orale H₁-antihistaminica zijn werkzaam op de meeste klachten, maar het effect op de neuscongestie is vaak beperkt.⁵⁷ Richtlijnen bevelen in het algemeen weinig sederende



antihistaminica aan en niet de sederende antihistaminica wegens minder ongewenste effecten.^{58 57} Montelukast is een optie na falen van andere geneesmiddelen of intolerantie, maar er zijn weinig gegevens over de werkzaamheid en er bestaat een risico op neuropsychiatrische ongewenste effecten.⁵⁷

- Nasale behandeling: nasale corticosteroiden (zie 17.3.2.3.1.) zijn het meest werkzaam, zowel op de rinitisklachten als op de conjunctivitisymptomen.⁵⁹ Nasale antihistaminica (zie 17.3.2.3.2.) zijn even doeltreffend als orale antihistaminica op de neussymptomen⁶⁰ ; ze werken sneller dan orale antihistaminica en dan nasale corticosteroiden⁵⁹ ; op de oogsymptomen hebben ze weinig effect.⁵⁹ Nasale vasoconstrictoren (zie 17.3.2.2.) kunnen eventueel kortdurend (5 à 7 dagen) gebruikt worden om de neuscongestie te verminderen. Nasaal ipratropiumbromide, een anticholinergicum, vermindert de neusloop.
- Oftalmologische behandeling: toediening in het oog van anti-allergica (zie 16.2.3.) kan overwogen worden wanneer de conjunctivitisclachten storend blijven ondanks de andere behandelingen; H₁-antihistaminica en cromoglicaat worden gebruikt.⁶¹ Lokaal gebruik van corticosteroiden (zie 16.2.1.) houdt een belangrijk risico in van cataract en verhoogde oogdruk/glaucoom. Dit risico kan ingeperkt worden door een zo kort mogelijke behandelingsduur.⁶¹ Lokaal gebruikte corticosteroiden worden bij hooikoorts beschouwd als tweedehandsbehandeling bij ernstige klachten.⁶¹ De gegevens over de werkzaamheid van NSAID's voor oftalmologisch gebruik (zie 16.2.2.) bij allergische conjunctivitis zijn beperkt; ze geven vaak aanleiding tot brandende oogpijn.^{61 62}
- Sublinguale desensibilisatie t.o.v. graspollen-allergenen ter preventie van allergische rinitis en conjunctivitis heeft een beperkte meerwaarde na falen van de klassieke middelen.^{63 64}
- Onderbouwde indicaties van H₁-antihistaminica
 - Symptomatische behandeling van allergische rinoconjunctivitis (zie hierboven), van urticaria⁶⁵ , en van weinig ernstige allergische of pseudo-allergische reacties door geneesmiddelen, voedsel of andere stoffen.⁶⁵
 - Bewegingsziekte met nausea en braken (zie 17.2.3. en *Folia mei 2023*): als niet-medicamenteuze maatregelen onvoldoende zijn, zijn sederende H₁-antihistaminica een optie als preventieve maatregel voor wie gevoelig is voor bewegingsziekte (reisziekte). Wegens hun sederende effecten, zijn ze slechts uitzonderlijk te gebruiken bij kinderen en enkel bij kinderen ouder dan 2 jaar.⁶⁶ De indicatie "bewegingsziekte" wordt in de SKP vermeld voor de specialiteiten op basis van cinnarizine (zie 1.10.), dimenhydrinaat en meclozine. De vaste associatie cinnarizine + dimenhydrinaat (Arlevertan®) heeft reisziekte niet als indicatie in de SKP.
 - Nausea en braken bij zwangerschap (zie 3.4. en *Folia maart 2020*): wanneer niet-medicamenteuze maatregelen niet volstaan, kunnen bij lichte tot matige klachten doxylamine (enkel beschikbaar in combinatie met pyridoxine) of meclozine (off-label) gebruikt worden.⁶⁷ Doxylamine en meclozine hebben sedatieve en anticholinerge effecten waarmee moet rekening worden gehouden bij de moeder.
- Niet of onvoldoende onderbouwde indicaties van H₁-antihistaminica
 - Jeuk te wijten aan andere aandoeningen dan urticaria.
 - Asthma bronchiale: reageert niet op H₁-antihistaminica (ook niet op ketotifen).⁶⁸
 - Acute of chronische hoest bij kinderen en volwassenen.^{69 70}
 - Slapeloosheid of angst (difenhydramine, hydroxyzine) H₁-antihistaminica hebben een negatieve risico-batenverhouding in deze indicatie wegens het gebrek aan studies en sterk sederende en anticholinerge effecten.
 - Vertigo en duizeligheid bij sommige labryntafwijkingen: zie 17.2.2.
 - Veralgemeende allergische reacties zoals anafylactische shock: de toediening van H₁-antihistaminica heeft slechts een beperkte rol en toediening van adrenaline is veel belangrijker⁷¹ (zie *Inl.7.3.*).
- De associaties van een H₁-antihistaminicum met een sympathicomimeticum: sympathicomimetica kunnen ernstige ongewenste effecten veroorzaken terwijl hun werkzaamheid hooguit zeer beperkt is; ze hebben bijgevolg een negatieve risico-batenverhouding (zie 17.3.1.2., *Folia november 2023* en *Folia maart 2024*).



- Aanwending van antihistaminica op de huid (zie 15.3.) heeft een hoog risico op overgevoeligheid en fotosensibilisatie.

Contra-indicaties

- Voor de H₁-antihistaminica met sterke anticholinerge werking (zie rubriek "Ongewenste effecten"): deze van de anticholinergica (zie Inl.6.2.3.).
- Hydroxyzine: risicofactoren voor QT-verlenging (zie Inl.6.2.2.).

Ongewenste effecten

- Sedatie: wisselend volgens product, individu en leeftijd; bij de voorgestelde dosering zijn bilastine, cetirizine (en levocetirizine), ebastine, fexofenadine, loratadine (en desloratadine), en rupatadine weinig sedatief. Paradoxe hyperactiviteit bij het gebruik van sederende antihistaminica is gemeld, vooral bij kinderen.⁵⁹
- Anticholinerge effecten (zie Inl.6.2.3.): vooral met difenhydramine, dimenhydrinaat, hydroxyzine, meclozine, doxylamine, chloorfenamine (zie Folia november 2024). De weinig sederende antihistaminica hebben weinig tot geen anticholinerg effect.⁶⁶
- Leukopenie en agranulocytose: zeldzaam.
- Hydroxyzine: **verlenging van het QT-interval**, met risico van *torsades de pointes* (voor de risicofactoren voor *torsades de pointes*, zie Inl.6.2.2.). Voor de andere H₁-antihistaminica zijn de gegevens i.v.m. QT-verlenging geruststellend.

Zwangerschap en borstvoeding

- Zwangerschap
 - Loratadine en cetirizine zijn het meest veilig als een allergietablet nodig is. Onder de niet-sederende H₁-antihistaminica is de meeste ervaring opgedaan met deze middelen. Desloratadine en levocetirizine zijn waarschijnlijk ook veilig.
- De plaats van H₁-antihistaminica voor de indicatie nausea en braken tijdens de zwangerschap: zie 3.4. en Folia maart 2020.
- De sederende H₁-antihistaminica worden afgeraden op het einde van de zwangerschap omdat sedatie en onderdrukking van de ademhaling kan optreden bij de pasgeborene.
- Borstvoeding
 - (Des)loratadine en (levo)cetirizine zijn waarschijnlijk het meest veilig als een allergietablet nodig is.
 - De sederende H₁-antihistaminica worden niet aanbevolen tijdens de borstvoeding gezien het risico op sedatie bij de zuigeling.

Interacties

- Hydroxyzine: verhoogd risico van *torsades de pointes* bij associëren met andere geneesmiddelen die het risico van QT-verlenging verhogen (zie Inl.6.2.2.).
- Overdreven sedatie bij associëren met andere geneesmiddelen met sedatief effect of met alcohol.
- Difenhydramine is een substraat en inhibitor van CYP2D6 (zie Tabel Ic. in Inl.6.3.).
- Ebastine is een substraat van CYP3A4 (zie Tabel Ic. in Inl.6.3.).
- Cetirizine, desloratadine, fexofenadine en loratadine zijn substraten van P-gp (zie Tabel Id. in Inl.6.3.).
- Loratadine is ook een substraat van CYP3A4 (zie Tabel Ic. in Inl.6.3.).

Bijzondere voorzorgen

- Antihistaminica mogen niet worden gegeven aan zuigelingen gezien ze gevoeliger zijn voor de anticholinerge effecten, ze worden best ook vermeden bij jonge kinderen.⁶⁶ Sommige sederende antihistaminica zouden een rol kunnen spelen bij wiegendood.
- Voorzichtigheid is geboden bij oudere patiënten gezien zij gevoeliger zijn voor de ongewenste effecten van de antihistaminica (vooral sedatie en de anticholinerge effecten).



- Bij chronisch leverlijden (vanaf Child-Pugh A) wordt bij (levo)cetirizine en (des)loratadine aangeraden de dosis te halveren volgens *geneesmiddelenbijlevercirrose.nl*. Ebastine: volgens de SKP mag bij ernstige leverinsufficiëntie 10 mg p.d. niet overschreden worden.

12.4.1.1. Weinig sederende antihistaminica

Indicaties (synthese van de SKP)

- Allergische rinitis (niet voor fexofenadine 180 mg).
- Urticaria (niet voor fexofenadine 120 mg).

Bilastine

Posol.

allergische rinoconjunctivitis en urticaria: 20 mg p.d. in 1 dosis, een uur voor of twee uur na de inname van voedsel of fruitsap

BELLOZAL (Menarini)

bilastine

tabl. (deelb. niet kwantit.)

30 x 20 mg R/ cs € 8,66 €

50 x 20 mg R/ cs € 10,40 €

tabl. (deelb. niet kwantit.)

30 x 20 mg R/ cs € 8,66 €

50 x 20 mg R/ cs € 9,73 €

100 x 20 mg R/ cs € 13,81 €

50 x 20 mg R/ cs € 9,91 €

100 x 20 mg R/ cs € 14,17 €

BILASTINE EUROGENERICS (EG)

bilastine

tabl.

30 x 20 mg R/ cs € 8,66 €

BILASTINE AB (Aurobindo)

bilastine

BILASTINE EG (EG)

bilastine

tabl.

Cetirizine

Posol.

Cetirizine 1 mg/ml drank is niet meer beschikbaar sinds april 2024.

- volwassenen en adolescenten (12 jaar en ouder): 10 mg p.d. in 1 dosis (1 tablet)

- kinderen van 6 tot 12 jaar: 10 mg p.d. in 2 doses (telkens een halve tablet)

CETIRIZIN AB (Aurobindo)

cetirizine, dihydrochloride

filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)

50 x 10 mg R/ cs € 10,61 €

CETIRIZINE EG (EG)

cetirizine, dihydrochloride

filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)

7 x 10 mg 4,14 €

20 x 10 mg 6,84 €

50 x 10 mg cs € 11,12 €

100 x 10 mg cs € 15,48 €

100 x 10 mg cs € 15,29 €

CETIRIZINE TEVA (Teva)

cetirizine, dihydrochloride

filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)

7 x 10 mg 4,27 €

20 x 10 mg cs € 7,87 €

50 x 10 mg cs € 11,12 €

100 x 10 mg cs € 15,29 €

CETIRIZIN AUROBINDO (Aurobindo)

cetirizine, dihydrochloride

filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)

10 x 10 mg 3,71 €

20 x 10 mg cs € 7,87 €

50 x 10 mg cs € 10,61 €

100 x 10 mg cs € 14,53 €

CETIRIZINE SANDOZ (Sandoz)

cetirizine, dihydrochloride

filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)

7 x 10 mg 4,14 €

20 x 10 mg cs € 7,96 €

50 x 10 mg cs € 11,12 €

ZYRTEC (UCB)

cetirizine, dihydrochloride

filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)

20 x 10 mg 7,88 €

40 x 10 mg 13,13 €

Desloratadine

Posol.

- volwassenen en adolescenten (12 jaar en ouder): 5 mg p.d. in 1 dosis (1 tablet 5 mg of 10 ml siroop 1 maal p.d.)



- kinderen van 6 tot 12 jaar: 2,5 mg p.d. in 1 dosis (1 orodisp. tablet 2,5 mg of 5 ml siroop 1 maal p.d.)
- kinderen van 1 tot 6 jaar: 1,25 mg (2,5 ml siroop) p.d. in 1 dosis

AERIUS (Organon)

desloratadine
filmomh. tabl.

30 x 5 mg R/ cs € 10,03 €

100 x 5 mg R/ cs € 16,57 €

50 x 5 mg R/ cs € 12,61 €

100 x 5 mg R/ cs € 16,57 €

siroop oploss.

150 ml 2,5 mg / 5 ml (0,5 mg / 1 ml) R/ cs € 8,01 €

10 x 5 mg R/ cs € 7,41 €

30 x 5 mg R/ cs € 9,96 €

100 x 5 mg R/ cs € 16,45 €

orodisp. tabl.

30 x 2,5 mg R/ 12,05 €

100 x 2,5 mg R/ 27,50 €

30 x 5 mg R/ cs € 10,03 €

100 x 5 mg R/ cs € 16,45 €

DES LorATADINE AB (Aurobindo)

desloratadine
filmomh. tabl.

30 x 5 mg R/ cs € 9,90 €

100 x 5 mg R/ cs € 16,40 €

DES LorATADINE KRKA (KRKA)

desloratadine
filmomh. tabl.

30 x 5 mg R/ cs € 9,97 €

100 x 5 mg R/ cs € 16,45 €

DES LorATADIN SANDOZ (Sandoz)

desloratadine
filmomh. tabl.

30 x 5 mg R/ cs € 10,03 €

50 x 5 mg R/ cs € 12,60 €

100 x 5 mg R/ cs € 16,44 €

DES LorATADINE EG (EG)

desloratadine
filmomh. tabl.

30 x 5 mg R/ cs € 10,03 €

DES LorATADINE TEVA (Teva)

desloratadine
filmomh. tabl.

Ebastine

Posol.

- 10 mg 1x/dag

- in geval van ernstige symptomen bij allergische rinitis mag de dosis opgedreven worden naar 20 mg p.d.

EBASTINE SANDOZ (Sandoz)

ebastine

orodisp. tabl.

100 x 10 mg R/ cs € 16,75 €

100 x 20 mg R/ cs € 20,17 €

ebastine

orodisp. tabl.

50 x 10 mg R/ cs € 12,60 €

100 x 10 mg R/ cs € 16,77 €

30 x 20 mg R/ cs € 11,12 €

50 x 20 mg R/ cs € 14,73 €

100 x 20 mg R/ cs € 20,17 €

ESTIVAN (Almirall)

ebastine

filmomh. tabl.

40 x 10 mg R/ cs € 11,85 €

20 x 20 mg R/ cs € 12,00 €

lyofilisaat Lyo

30 x 20 mg R/ cs € 11,63 €

EBASTINE TEVA (Teva)

Fexofenadine

Posol.

- allergische rinitis: 120 mg 1x/d

- chronische idiopathische urticaria: 180 mg 1x/d

ALLEGRA TAB (Opella)

fexofenadine, hydrochloride
filmomh. tabl.

30 x 120 mg 14,88 €

TELFAST (Opella)

fexofenadine, hydrochloride
tabl.

20 x 180 mg R/ 16,27 €



Levocetirizine

Posol.


- volwassenen, adolescenten en kinderen vanaf 6 jaar: 5 mg p.d. in 1 dosis (1 tablet, 10 ml siroop of 20 druppels 1 maal per dag)


- kinderen van 2 tot 6 jaar: 2,5 mg p.d. in 2 doses (2,5 ml siroop of 5 druppels 2 maal p.d.)


LEVOCETIRIZIN AB (Aurobindo)

levocetirizine, dihydrochloride
filmomh. tabl.

10 x 5 mg R/ 4,82 €

20 x 5 mg R/ cs  7,95 €


40 x 5 mg R/ cs  9,79 €

100 x 5 mg R/ cs  14,74 €


LEVOCETIRIZINE EG (EG)

levocetirizine, dihydrochloride
filmomh. tabl.

10 x 5 mg 4,98 €

20 x 5 mg cs  7,96 €


40 x 5 mg cs  10,11 €


100 x 5 mg cs  15,48 €


LEVOCETIRIZINE SANDOZ (Sandoz)

levocetirizine, dihydrochloride
filmomh. tabl.

10 x 5 mg 3,00 €

20 x 5 mg cs  7,96 €


40 x 5 mg cs  9,79 €

100 x 5 mg cs  14,74 €

LEVOCETIRIZINE TEVA (Teva)


levocetirizine, dihydrochloride
filmomh. tabl.

10 x 5 mg 4,83 €

20 x 5 mg cs  7,96 €

40 x 5 mg cs  10,03 €


60 x 5 mg cs  12,21 €

100 x 5 mg cs  15,29 €

XYZALL (UCB)

levocetirizine, dihydrochloride
filmomh. tabl.

40 x 5 mg R/ cs  9,62 €

100 x 5 mg R/ cs  14,74 €

druppels oploss.

20 ml 5 mg / 1 ml R/ 11,90 €

(1 ml = 20 druppels = 5 mg)

siroop oploss.

200 ml 2,5 mg / 5 ml (0,5 mg / 1 ml) R/ 11,90 €

Loratadine

Posol.

10 mg p.d. in 1 dosis


LORATADINE EG (EG)

loratadine

tabl. (deelb. niet kwantit.)

10 x 10 mg 6,83 €


30 x 10 mg cs  10,67 €


100 x 10 mg cs  18,68 €

LORATADINE SANDOZ (Sandoz)

loratadine

tabl. (deelb. kwantit.)


30 x 10 mg cs  9,76 €

100 x 10 mg cs  17,46 €

LORATADINE TEVA (Teva)

loratadine

tabl. (deelb. niet kwantit.)

50 x 10 mg cs  9,64 €

Rupatadine

Posol.

- volwassenen en adolescenten (12 jaar en ouder): 10 mg p.d. in 1 dosis


- kinderen van 2 tot 11 jaar:


- lichaamsgewicht ≥ 10 kg en < 25 kg: 2,5 mg (2,5 ml siroop) p.d. in 1 dosis
- lichaamsgewicht ≥ 25 kg: 5 mg (5 ml siroop) p.d. in 1 dosis

RUPATADINE EG (EG)

rupatadine (fumaraat)

tabl.

30 x 10 mg R/ cs  10,47 €

100 x 10 mg R/ cs  18,45 €

RUPATALL (Bioprojet Benelux)

rupatadine (fumaraat)



tabl.

30 x 10 mg R/ cs € 10,67 €

50 x 10 mg R/ cs € 13,18 €

100 x 10 mg R/ cs € 19,02 €

siroop oploss.

120 ml 5 mg / 5 ml (1 mg / 1 ml) R/ 9,67 €

12.4.1.2. Sederende antihistaminica

Indicaties (synthese van de SKP)

- Difenhydramine: slaapstoornissen (maar zie Plaatsbepaling).
- Dimenhydrinaat: preventie en symptomatische behandeling van reisziekte; preventie en behandeling van nausea en braken tenzij wanneer ze veroorzaakt worden door antimetotica.
- Dimetindeen: pruritus van verschillende oorsprong (maar zie Plaatsbepaling); allergische rinitis (maar zie Plaatsbepaling).
- Hydroxyzine: pruritus; angst.
- Ketotifen: chronische bronchitis met een allergische component; "wheezy infant" (maar zie Plaatsbepaling); allergische rinitis (maar zie Plaatsbepaling).
- Meclozine: preventie en symptomatische behandeling van nausea, braken en duizeligheid geassocieerd met bewegingsziekte.

Difenhydramine

Posol.

– slaapstoornissen: - (negatieve risico-batenverhouding in deze indicatie (zie plaatsbepaling))

NUSTASIUM (Cooper Consumer Health)

difenhydramine, hydrochloride

tabl. (deelb. niet kwantit.)

20 x 50 mg 14,90 €

Dimenhydrinaat

Posol.


Reisziekte: 1 uur voor vertrek toedienen. Zo nodig, om de 4 uur toedienen tijdens de reis

- Kinderen van 2 tot 8 jaar: ¼ tablet, max. 1 tablet/24 uur
- Kinderen van 8 tot 12 jaar: ½ tablet, max. 2 tabletten/24 uur
- Volwassenen: 1 tablet (50 mg), max. 4 tabletten/24 uur

Nausea en braken: toediening bij symptomen, zo nodig om de 4 uur

- Kinderen van 2 tot 8 jaar: ¼ tablet, max. 1 tablet/24 uur
- Kinderen van 8 tot 12 jaar: ½ tablet, max. 2 tabletten/24 uur
- Volwassenen: 1 tablet (50 mg), max. 4 tabletten/24 uur

De ingenomen hoeveelheid dient verlaagd te worden in geval van slaperigheid of een nieraandoening. Niet toedienen aan kinderen jonger dan 2 jaar (gevaar voor plots overlijden tijdens de slaap).

R CALM DIMENHYDRINATE (Cooper Consumer Health) 

dimenhydrinaat

tabl. (deelb. in 4 kwantit.)

24 x 50 mg 12,90 €

48 x 50 mg 22,50 €



Dimetindeen

Posol.

Allergische rinitis en symptomatische behandeling van jeuk:

- Kinderen van 1 maand tot 1 jaar: 0,1 mg (2 druppels)/kg p.d., in 3 doses. **Enkel op medisch advies, het sedatief effect kan geassocieerd worden met episodes van slaapapneu. De dosis mag niet overschreden worden**
- Kinderen van 1 tot 12 jaar: 0,1 mg (2 druppels)/kg p.d., in 3 doses
- 12 jaar en ouder: 3 tot 6 mg p.d. in 3 doses

FENISTIL (Haleon)

dimetindeen, maleaat

druppels oploss.

20 ml 1 mg / 1 ml 5,14 €

(1 ml = 20 druppels = 1 mg)

Hydroxyzine

Posol.

- angst: - (negatieve risico-batenverhouding in deze indicatie (zie plaatsbepaling))
- jeuk: 25 mg, tot max. 4 maal p.d. (max. 50 mg p.d. bij ouderen)

ATARAX (UCB)

hydroxyzine, dihydrochloride

filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)

50 x 25 mg R/ 7,52 €

Ketotifen

Posol.

- allergische rinitis: - (negatieve risico-batenverhouding in deze indicatie (zie plaatsbepaling))
- preventie chronische bronchitis met allergische component: - (negatieve risico-batenverhouding in deze indicatie (zie plaatsbepaling))
- "Wheezy infant": - (negatieve risico-batenverhouding in deze indicatie (zie plaatsbepaling))
- astma: - (negatieve risico-batenverhouding in deze indicatie (zie plaatsbepaling))

KETOTIFEN TEVA (Teva)

ketotifen (waterstoffumaraat)

siroop oploss.

200 ml 1 mg / 5 ml R/ 10,68 €

ZADITEN (Alfasigma)

ketotifen (waterstoffumaraat)

tabl. verl. afgifte Retard

28 x 2 mg R/ 19,70 €

siroop oploss.

200 ml 1 mg / 5 ml R/ 13,70 €

Meclozine

Posol.

- Reiziekte (> 12 jaar): 25 à 50 mg, minstens 1 uur vóór vertrek; zo nodig na 24 uur herhalen
- Nausea en braken bij zwangerschap (off-label): startdosering: 's avonds 12,5 mg (max 12,5 mg 2x p.d.) gedurende een zo kort mogelijke periode



AGYRAX (Axone)

meclozine, dihydrochloride

tabl. (deelb. kwantit.)

20 x 25 mg 7,88 €

50 x 25 mg 15,02 €

12.4.1.3. Associaties

12.4.1.3.1. Chloorfenamine + paracetamol

Chloorfenamine is een sederend antihistaminicum.

Plaatsbepaling

- Deze associatie heeft een ongunstige risico-batenverhouding. Richtlijnen bevelen in het algemeen weinig sederende antihistaminica aan voor allergische rinitis, en niet de sederende antihistaminica wegens minder ongewenste effecten.^{58,57} Dit geneesmiddel wordt *off-label* soms gebruikt bij banale verkoudheid.

Indicaties (synthese van de SKP)

- Symptomatische behandeling van allergische rinitis, gepaard gaande met koorts en/of hoofdpijn (maar zie Plaatsbepaling).

Contra-indicaties

- Kinderen jonger dan 6 jaar.
- Hepatocellulaire insufficiëntie (wegens paracetamol).
- Nauwe hoek glaucoom (wegens chloorfenamine).
- Urineretentie bij aandoeningen aan de urinewegen of prostaat (wegens chloorfenamine).

Ongewenste effecten

- Deze van paracetamol: zie 8.2.1..
- Deze van de sederende H₁-antihistaminica (chloorfenamine): zie 12.4.1..

Zwangerschap en borstvoeding


- Zie 12.4.1..

Interacties

- Associaties die paracetamol bevatten: risico van paracetamolintoxicatie wanneer de patiënt zich niet bewust is van de aanwezigheid van paracetamol in het preparaat en dit combineert met een maximale dosis paracetamol.
- Chloorfenamine: risico van serotoninesyndroom (zie Inl.6.2.4.) bij associëren met andere geneesmiddelen met serotoninerge werking.
- Chloorfenamine is een substraat van CYP3A44 (zie Tabel Ic. in Inl.6.3.).

Posol.

-- (negatieve risico-batenverhouding, zie rubriek "Plaatsbepaling")

RHINOFEBRYL (Melisana) 

chloorfenamine, maleaat 3,2 mg

paracetamol 240 mg

harde caps.

30 x 7,78 €



12.4.1.3.2. Doxylamine + pyridoxine

Doxylamine is een sederend antihistaminicum. Pyridoxine is een vorm van vitamine B6.

Plaatsbepaling

- Doxylamine + pyridoxine is een onderbouwde optie bij behandeling van nausea en braken tijdens zwangerschap (zie 3.4.).

Indicaties (synthese van de SKP)

- Symptomatische behandeling van misselijkheid en braken tijdens zwangerschap bij volwassenen die niet reageren op conservatieve behandeling.

Contra-indicaties

- Doxylamine: deze van anticholinergica (zie Inl.6.2.3.), astma-aanval, gelijktijdig gebruik van MAO-inhibitoren.

Ongewenste effecten

- Deze van de sederende H₁-antihistaminica (doxylamine): zie 12.4.1..

Zwangerschap en borstvoeding

- Zie 12.4.1..

Interacties

- Overdreven sedatie bij associëren met andere geneesmiddelen met sedatief effect of met alcohol.
- Versterkte anticholinerge effecten in combinatie met andere geneesmiddelen met anticholinerge ongewenste effecten (voir Inl.6.2.3.).
- Bonjesta®: ook interferentie met urineonderzoeken voor methadon, opiaten en fencyclidinefosfaat (PCP).

Bijzondere voorzorgen

- Voorzichtigheid bij patiënten met astma en andere ademhalingsstoornissen.
- Voorzichtigheid bij epileptische patiënten.
- De dosis geleidelijk afbouwen om een plotselinge terugkeer van misselijkheid en braken te voorkomen.
- **Doxylamine** kan waarschuwingssignalen van schade veroorzaakt door ototoxische geneesmiddelen (o.a. antibacteriële aminoglycosiden, carboplatine, cisplatine, chloroquine, erythromycine) maskeren.
- Gelijktijdig gebruik van geneesmiddelen die elektrolytstoornissen veroorzaken zoals hypokaliëmie of hypomagnesiëmie (bv. sommige diuretica) moet worden vermeden.

BONJESTA (Exeltis)

doxylamine, succinaat 20 mg
pyridoxine, hydrochloride 20 mg
tabl. geregul. afgifte

10 x R/ 22,98 €
20 x R/ 37,76 €
30 x R/ 51,54 €

Posol. 1 tabl. 1 x p.d. 's avonds; zo nodig vanaf dag 3 bijkomend 1 tabl. 's morgens (max. 2 tabl. p.d.)

NAVALIT (Effik)

doxylamine, succinaat 10 mg
pyridoxine, hydrochloride 10 mg
harde caps. geregul. afgifte

24 x R/ 23,99 €
48 x R/ 38,97 €



Posol. 2 caps. 1 x p.d. 's avonds; zo nodig vanaf dag 3 bijkomend 1 caps. 's morgens; zo nodig vanaf dag 4 nog bijkomend 1 caps. 's middags (max. 4 caps. p.d.)

12.4.2. Middelen voor desensibilisatie

Plaatsbepaling

- Desensibilisatie t.o.v. sommige allergenen is mogelijk.⁶³ Er wordt een onderscheid gemaakt tussen de desensibilisatie t.o.v. inhalatie-allergenen (huisstofmijten, pollen) en deze t.o.v. hymenoptera (wespen, bijen, hommels).
- Subcutaan toegediende preparaten voor desensibilisatie van inhalatie-allergenen worden samengesteld per patiënt. Het effect ervan is niet altijd voorspelbaar.^{63 72}
- Sublinguale desensibilisatie t.o.v. inhalatie-allergenen ter preventie van allergische rinoconjunctivitis heeft een beperkte meerwaarde na falen van de klassieke middelen.^{63 64}
- Desensibilisatie met bijen-, wesp- of hommeligif is duidelijk werkzaam gebleken in verschillende klinische studies.⁷³ Desensibilisatie heeft volgens de SKP alleen een plaats na een positieve huidpriktest en/of specifieke IgE-test.

Contra-indicaties

- Maligne aandoeningen.
- Congenitale of verworven immunodeficiëntie.
- Niet-gecontroleerd astma.
- Injectie: ernstige hart- en vaatziekte.
- Sublinguale vormen: ook stomatitis.

Ongewenste effecten

- Injectie: allergische reacties gaande tot anafylactische shock.
- Sublinguaal: frequent lokale reacties (jeuk, zwelling in de mond); anafylactische reacties kunnen niet uitgesloten worden.

Bijzondere voorzorgen

- Injectie: gezien het risico van anafylaxie dienen de patiënten na de injectie geobserveerd te worden, en reanimatiemateriaal moet voorhanden zijn.

Desensibilisatie huisstofmijten

ACARIZAX (ALK)

allergeenextract van huisstofmijten
subling. lyofilisaat

- 30 x 12 SQ-HDM R/ c ▶ € 94,16 €
- 90 x 12 SQ-HDM R/ c ▶ € 210,64 €

ORYLMYTE (Stallergenes)

allergeenextract van huisstofmijten
subling. tabl.

- 15 x 100 IR R/ 50,42 €
- 30 x 300 IR R/ 90,65 €
- 90 x 300 IR R/ 209,58 €

fase I

allergeenextract van huisstofmijten 100 IR
subling. tabl. (3)

fase II



allergeenextract van huisstofmijten 300 IR
subling. tabl. (28)
31 R/ 90,65 € (3+28)

Desensibilisatie pollen

GRAZAX (ALK)
allergeenextract van pollen van 1
grassoort
subling. lyofilisaat
30 x 75.000 SQ-T R/ 92,88 €
100 x 75.000 SQ-T R/ 285,80 €

ITULAZAX (ALK)
allergeenextract van berkenpollen
subling. lyofilisaat
30 x 12 SQ-Bet R/ 121,96 €

90 x 12 SQ-Bet R/ 345,50 €
ORALAIR (Stallergenes)
allergeenextract van pollen van 5
grassoorten
subling. tabl.
30 x 300 IR R/ 92,80 €
90 x 300 IR R/ 258,01 €
fase I
allergeenextract van pollen van 5
grassoorten 100 IR
subling. tabl. (3)

fase II
allergeenextract van pollen van 5
grassoorten 300 IR
subling. tabl. (28)
31 R/ 92,80 € (3+28)

ORALAIR (Orifarm Belgium)
allergeenextract van pollen van 5
grassoorten
subling. tabl.
90 x 300 IR R/ 258,01 €
(parallelinvoer)

Desensibilisatie insectengif

ALUTARD SQ BEE (ALK)
bijengif
inj. susp. s.c. [flac.]
1 x 5 ml 100.000 SQ-E / 1 ml R/ b € 460,20 €
fase I
bijengif 100 SQ-E / 1 ml
inj. susp. s.c. Starter Pack [flac.] (5 ml)
fase II
bijengif 1.000 SQ-E / 1 ml
inj. susp. s.c. Starter Pack [flac.] (5 ml)
fase III
bijengif 10.000 SQ-E / 1 ml
inj. susp. s.c. Starter Pack [flac.] (5 ml)
fase IV
bijengif 100.000 SQ-E / 1 ml
inj. susp. s.c. Starter Pack [flac.] (5 ml)
1 x 4 R/ b € 460,20 € (5 ml+5 ml+5 ml+5 ml)

ALUTARD SQ WASP (ALK)
wespengif
inj. susp. s.c. [flac.]
1 x 5 ml 100.000 SQ-E / 1 ml R/ b € 545,87 €
fase I
wespengif 100 SQ-E / 1 ml
inj. susp. s.c. Starter Pack [flac.] (5 ml)
fase II
wespengif 1.000 SQ-E / 1 ml
inj. susp. s.c. Starter Pack [flac.] (5 ml)
fase III
wespengif 10.000 SQ-E / 1 ml
inj. susp. s.c. Starter Pack [flac.] (5 ml)
fase IV
wespengif 100.000 SQ-E / 1 ml



inj. susp. s.c. Starter Pack [flac.] (5 ml)

1 x 4 R/ b € 545,87 € (5 ml+5 ml+5 ml+5 ml)

12.4.3. Monoklonale antilichamen gericht tegen Ig-E

Omalizumab is een biosynthetisch gehumaniseerd monoklonaal anti-IgE-antilichaam: het verlaagt de concentratie aan vrij IgE.

Indicaties (synthese van de SKP)

- Bepaalde ernstige vormen van allergisch astma, urticaria of neuspoliepen.

Ongewenste effecten

- Reacties ter hoogte van de injectieplaats.
- Vooral bij kinderen: hoofdpijn, koorts, abdominale pijn.
- Gewrichtspijn.
- Overgevoeligheidsreacties (soms laattijdig; zelden anafylaxie), anafylactische reacties meestal binnen de eerste 3 doses.

Zwangerschap en borstvoeding

- Zie 12.3.2..
- Vanaf het 2^e trimester neemt de placentapassage van monoklonale antilichamen toe met risico van immuunsuppressie bij de pasgeborene. Indien de moeder toch werd behandeld gedurende het grootste deel van de zwangerschap, wordt toediening van **levende vaccins** bij het kind afgeraden tot de leeftijd van 1 jaar.

Bijzondere voorzorgen

- Omalizumab mag niet gebruikt worden voor de behandeling van astma-exacerbaties, acute bronchospasmen of status asthmaticus.
- Abrupt stoppen van corticosteroïden (eender welke toedieningsweg) na start van omalizumab wordt niet aanbevolen. Verlaging van de dosis corticosteroïden, indien van toepassing, dient geleidelijk te gebeuren.
- Eosinofiele aandoeningen werden gemeld bij de behandeling van astma: alertheid voor vasculitische rash, verslechterende pulmonale symptomen, paranasale sinusafwijkingen, cardiale complicaties en/of neuropathie. Vooral bij een dosisverlaging van orale corticosteroïden.
- Voorzichtigheid bij verhoogd risico op worminfecties, vooral bij reizen naar gebieden waar deze infecties endemisch zijn.

OMLYCLO (Celltrion)

omalizumab [biosynthetisch]

inj. oploss. s.c. [voorgev. pen]

1 x 75 mg / 0,5 ml R/ b ▶ € 67,65 €

1 x 150 mg / 1 ml R/ b ▶ € 134,62 €

6 x 150 mg / 1 ml R/ b ▶ € 744,02 €

inj. oploss. s.c. [voorgev. spuit]

1 x 75 mg / 0,5 ml R/ b ▶ € 67,65 €

1 x 150 mg / 1 ml R/ b ▶ € 134,62 €

6 x 150 mg / 1 ml R/ b ▶ € 744,02 €

XOLAIR (Novartis Pharma)

omalizumab [biosynthetisch]

inj. oploss. s.c. [voorgev. pen]



- 3 x 300 mg / 2 ml R/ b ▶ € 1.232,73 €
inj. oploss. s.c. [voorgev. spuit]
- 1 x 75 mg / 0,5 ml R/ b ▶ € 106,14 €
- 1 x 150 mg / 1 ml R/ b ▶ € 217,07 €
- 6 x 150 mg / 1 ml R/ b ▶ € 1.232,73 €

12.4.4. Diagnostica

SOLUPRICK NEGATIEVE CONTROLE (ALK)
i.epiderm. oploss. voor huidpriktest
[flac.]
1 x 2 ml 21 €

SOLUPRICK POSITIEVE CONTROLE (ALK)
histamine, dihydrochloride
i.epiderm. oploss. voor huidpriktest
[flac.]
1 x 20 mg / 2 ml U.H. [21 €]

SOLUPRICK SQ PHLEUM PRATENSE (ALK)
allergeenextract van pollen van 1
grassoort
i.epiderm. oploss. voor huidpriktest
[flac.]
1 x 10 HEP / 2 ml U.H. [21 €]

Referentielijst

1. **Naismith R. T.**, *Safety of Vaccines in Those with Multiple Sclerosis*, NEJM J Watch, 2023
2. **UK Health Security Agency**, *Guidance. Vaccine safety and adverse events following immunisation: the green book, chapter 8*, <https://www.gov.uk/government/publications/vaccine-safety-and-adverse-events-following-immunisation-the-green-book-chapter-8> (geraadpleegd op 2024-07-15)
3. **WHO**, *Thiomersal vaccines*, <https://www.who.int/groups/global-advisory-committee-on-vaccine-safety/topics/thiomersal-and-vaccines/thiomersal-vaccines> (geraadpleegd op 2024-08-28)
4. **RIVM**, *Polio Richtlijn*, <https://lci.rivm.nl/richtlijnen/polio> (geraadpleegd op 2024-07-15)
5. **RIVM**, *Mazelen Richtlijn, 2024*, <https://lci.rivm.nl/richtlijnen/mazelen#voor-bmr-vaccinaties-zie-factsheet-bmr->
6. **CDC**, *Mumps Vaccine Recommendations. Information for Healthcare Professionals*, <https://www.cdc.gov/mumps/hcp/vaccine-considerations/index.html> (geraadpleegd op 2024-07-15)
7. **LAREB**, *Vaccins met levend verzwakte micro organismen tijdens de borstvoedingsperiode*, <https://www.lareb.nl/mvm-kennis-pagina/Vaccins-met-levend-verzwakte-micro-organismen-tijdens-de-borstvoedingsperiode> (geraadpleegd op 2024-07-15)
8. **BMJ Best Practice**, *Rubella. Primary prevention*, <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/1167/prevention> (geraadpleegd op 2024-07-15)
9. **Demicheli V. ; Jefferson T. ; Di Pietrantonj C. ; Ferroni E. ; Thorning S. ; Thomas R. E. ; Rivetti A.**, *Vaccines for preventing influenza in the elderly*, Cochrane Database Syst Rev, 2018, <https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/29388197>
10. **Demicheli V. ; Jefferson T. ; Ferroni E. ; Rivetti A. ; Di Pietrantonj C.**, *Vaccines for preventing influenza in healthy adults*, Cochrane Database Syst Rev, 2018, <https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/29388196>
11. **Mokrane S. ; Delvaux N. ; Schetgen M.**, *Preventie van influenza*, 2018, <https://ebpnet.be/nl/ebsources/1246>
12. **Jefferson Tom ; Dooley Liz ; Ferroni Eliana ; Al-Ansary Lubna A ; van Driel Mieke L ; Bawazeer Ghada A ; Jones Mark A ; Hoffmann Tammy C ; Clark Justin ; Beller Elaine M ; Glasziou Paul P ; Conly John M**, *Physical interventions to interrupt or reduce the spread of respiratory viruses.*, Cochrane Database Syst Rev, 2023, <https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/36715243>
13. **BMJ Best Practice**, *Hepatitis A. Treatment algorithm*, <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/126/treatment-algorithm> (geraadpleegd op 2024-07-15)
14. **FEDRIS (Federaal Agentschap voor beroepsrisico's)**, *Vaccinatie hepatitis B*, 2018, https://www.fedris.be/sites/default/files/assets/NL/vaccinaties_preventiediensten/vaccinatieschemas.pdf
15. **WANDA**, *Rabies*, <https://artsen.wanda.be/en/a-z-index/rabies> (geraadpleegd op 2024-10-21)
16. **Rijksinstituut voor Volksgezondheid en Milieu**, *Rabiës*, <https://lci.rivm.nl/richtlijnen/rabies#maatregelen>



(geraadpleegd op 2024-10-21)

17. **Kerst A. J. F. A. ; Stolk L. M. L.**, *Gordelroosvaccin voor ouderen?*, Ge-Bu, 2020
18. **de Oliveira Gomes J. ; Gagliardi A. M. ; Andriolo B. N. ; Torloni M. R. ; Andriolo R. B. ; Puga Meds ; Canteiro Cruz E.**, *Vaccines for preventing herpes zoster in older adults*, *Cochrane Database Syst Rev*, 2023, <https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/37781954>
19. **Bilcke J. ; Beutels P. ; De Smet F. ; Hanquet G. ; Van Ranst M. ; et al.**, *Kosten-effectiviteitsanalyse van rotavirus vaccinatie van zuigelingen in België (KCE Reports 54A (2007))*, 2007, <https://kce.fgov.be/nl/publicaties/alle-rapporten/kosten-effectiviteitsanalyse-van-rotavirus-vaccinatie-van-zuigelingen-in-belgie>
20. **Gezondheidsraad (Nederland)**, *Vaccinatie tegen rotavirus 2021*, <https://www.gezondheidsraad.nl/documenten/adviezen/2021/06/30/vaccinatie-tegen-rotavirus-2021> (geraadpleegd op 2024-07-15)
21. **ZonMw**, *Risk-group Infant Vaccination Against Rotavirus (RIVAR): Phase IV effectiveness study*, <https://projecten.zonmw.nl/nl/project/risk-group-infant-vaccination-against-rotavirus-rivar-phase-iv-effectiveness-study> (geraadpleegd op 2024-12-20)
22. **WANDA**, *Yellow fever*, <https://artsen.wanda.be/en/a-z-index/yellow-fever> (geraadpleegd op 2024-09-05)
23. **WANDA**, *Yellow fever vaccination. Latest update: 13 June 2024*, <https://artsen.wanda.be/en/a-z-index/gele-koorts-vaccinatie> (geraadpleegd op 2024-08-05)
24. **RIVM**, *Gele koorts Richtlijn*, 2024, <https://lci.rivm.nl/richtlijnen/gele-koorts>
25. **RIVM**, *Tekenencefalitis Richtlijn > Preventie*, 2024, <https://lci.rivm.nl/richtlijnen/tekenencefalitis#preventie>
26. **RIVM**, *Japane encefalitis Richtlijn > Preventie*, 2024, <https://lci.rivm.nl/richtlijnen/japane-encefalitis#preventie>
27. **Lisa Lundberg-Morris ; Susannah Leach ; Yiyi Xu ; Jari Martikainen ; Ailiana Santosa ; Magnus Gisslén ; Huiqi Li ; Fredrik Nyberg ; Maria Bygdell**, *Covid-19 vaccine effectiveness against post-covid-19 condition among 589722 individuals in Sweden: population based cohort study*, *BMJ*, 2023, <https://www.bmj.com/content/bmj/383/bmj-2023-076990.full.pdf>
28. **Manoj Sivan ; Mike Ormerod ; Rishma Maini**, *Does timely vaccination help prevent post-viral conditions?*, *BMJ*, 2023, <https://www.bmj.com/content/bmj/383/bmj.p2633.full.pdf>
29. **El Sahly H. M.**, *How Well Do COVID-19 Vaccines Work to Prevent Post-COVID-19 Condition?*, *NEJM J Watch*, 2023
30. **NICE**, *COVID-19 rapid guideline: managing the long-term effects of COVID-19. NICE guideline [NG188] Last updated: 25 January 2024*, <https://www.nice.org.uk/guidance/ng188> (geraadpleegd op 2024-07-15)
31. **Adhikari Sudeep ; Bhusal Sangeeta ; Hossain Md. Shabab ; Basnyat Buddha**, *Assessment and management of dengue*, *BMJ*, 2025, <https://www.bmj.com/content/bmj/388/bmj-2024-082639.full.pdf>
32. **Phijffer Ewem ; de Bruin O. ; Ahmadizar F. ; Bont L. J. ; Van der Maas N. A. T. ; Sturkenboom Mcjm ; Wildenbeest J. G. ; Bloemenkamp K. W. M.**, *Respiratory syncytial virus vaccination during pregnancy for improving infant outcomes*, *Cochrane Database of Systematic Reviews*, 2024, <https://doi.org/10.1002/14651858.CD015134.pub2>
33. **Son Moeun ; Riley Laura E ; Staniczenko Anna P ; Cron Julia ; Yen Steven ; Thomas Charlene ; Sholle Evan ; Osborne Lauren M ; Lipkind Heather S**, *Nonadjuvanted Bivalent Respiratory Syncytial Virus Vaccination and Perinatal Outcomes.*, *JAMA Netw Open*, 2024, <https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/38976271>
34. **Harris Emily**, *Prenatal RSV Vaccine Not Tied to Higher Risk of Preterm Births*, *JAMA*, 2024, <https://doi.org/10.1001/jama.2024.13773> | <https://jamanetwork.com/journals/jama/article-abstract/2822002>
35. **Stephenson Kathryn E.**, *Live-attenuated Chikungunya vaccine: a possible new era*, *The Lancet*, 2023, [https://doi.org/10.1016/S0140-6736\(23\)01170-4](https://doi.org/10.1016/S0140-6736(23)01170-4) | <https://www.sciencedirect.com/science/article/pii/S0140673623011704?via%3Dihub>
36. **Schneider Martina ; Narciso-Abraham Marivic ; Hadl Sandra ; McMahon Robert ; Toepfer Sebastian ; Fuchs Ulrike ; Hochreiter Romana ; Bitzer Annegret ; Kosulin Karin ; Larcher-Senn Julian ; Mader Robert ; Dubischar Katrin ; Zoihs Oliver ; Jaramillo Juan-Carlos ; Eder-Lingelbach Susanne ; Buerger Vera ; Wressnigg Nina**, *Safety and immunogenicity of a single-shot live-attenuated chikungunya vaccine: a double-*



- blind, multicentre, randomised, placebo-controlled, phase 3 trial*, *The Lancet*, 2023, [https://doi.org/10.1016/S0140-6736\(23\)00641-4](https://doi.org/10.1016/S0140-6736(23)00641-4)[|https://www.sciencedirect.com/science/article/pii/S0140673623006414?via%3Dihub](https://www.sciencedirect.com/science/article/pii/S0140673623006414?via%3Dihub)
37. **BMJ Best Practice**, *Tetanos*, <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/220/prevention>, <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/220/prevention> (geraadpleegd op 2024-06-19)
 38. **RIVM**, *Pneumokokkenziekte Richtlijn > Preventie*, 2024, <https://lci.rivm.nl/richtlijnen/pneumokokkenziekte#preventie>
 39. **UK Health Security Agency**, *Guidance. Pneumococcal: the green book, chapter 25*, <https://www.gov.uk/government/publications/pneumococcal-the-green-book-chapter-25> (geraadpleegd op 2024-07-15)
 40. **RIVM**, *Richtlijn BCG-vaccinatie*, 2024, <https://www.rivm.nl/cpt/richtlijnen-preventie/bcg-vaccinatie>
 41. **UK Health Security Agency**, *Guidance. Tuberculosis: the green book, chapter 32*, <https://www.gov.uk/government/publications/tuberculosis-the-green-book-chapter-32> (geraadpleegd op 2024-07-05)
 42. **RIVM**, *Tuberculose Richtlijn > Preventie*, 2024, <https://lci.rivm.nl/richtlijnen/tuberculose#preventie>
 43. **Saif-Ur-Rahman K. ; Mamun R. ; Hasan M. ; Meiring J. E. ; Khan M. A.**, *Oral killed cholera vaccines for preventing cholera*, *Cochrane Database of Systematic Reviews*, 2024, <https://doi.org/10.1002/14651858.CD014573>[|https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pmc/articles/PMC10777452/pdf/CD014573.pdf](https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pmc/articles/PMC10777452/pdf/CD014573.pdf)
 44. **Dynamed**, *Immunoglobulins*, <https://www-dynamed-com.gateway2.cdih.be/drug-monograph/immune-globulin#GUID-DA8A5482-0B82-4D4D-8B71-0FBFFF827227> (geraadpleegd op 2024-06-20)
 45. **BMJ Best Practice**, *Hepatitis A>Management*, <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/126/prevention> (geraadpleegd op 2024-06-20)
 46. **BMJ Best Practice**, *Hepatitis B>Management*, <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/127/prevention> (geraadpleegd op 2024-06-21)
 47. **BMJ Best Practice**, *Tetanus>Management*, <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/220/treatment-algorithm> (geraadpleegd op 2024-06-21)
 48. **BMJ Best Practice**, *Rh incompatibility>Management*, <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/669/treatment-algorithm?q=Rh%20incompatibility&c=suggested> (geraadpleegd op 2024-06-21)
 49. **Dynamed**, *Rho(D) Immune Globulin>Dosing/Administration>Adult Dosing*, <https://www-dynamed-com.gateway2.cdih.be/drug-monograph/rho-d-immune-globulin> (geraadpleegd op 2024-06-21)
 50. **Dynamed**, *Immunosuppressive and Adjunctive Therapy for Liver Transplantation Patients>Immunosuppressive Agents>Overview of Immunosuppressive Agents*, <https://www-dynamed-com.gateway2.cdih.be/management/immunosuppressive-and-adjunctive-therapy-for-liver-transplantation-patients#GUID-3D9933CC-30CC-4A84-8D88-D9F4EC5390CB> (geraadpleegd op 2024-06-21)
 51. **Dynamed**, *Immunosuppressive and Adjunctive Therapy for Liver Transplantation Patients>Overview and Recommendations>Management*, <https://www-dynamed-com.gateway2.cdih.be/management/immunosuppressive-and-adjunctive-therapy-for-liver-transplantation-patients#GUID-3B4B3B2C-592C-4108-B294-B6E25A7CDADF> (geraadpleegd op 2024-06-21)
 52. **Dynamed**, *Mycophenolate Mofetil>Dosing/Administration>Non FDA-Labeled Indications*, <https://www-dynamed-com.gateway2.cdih.be/drug-monograph/mycophenolate-mofetil#GUID-7381181E-EC9C-43BD-A6C6-92AB44BB2BFE> (geraadpleegd op 2024-11-08)
 53. **BMJ Best Practice**, *Hepatitis B>Management*, <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/127/management-approach> (geraadpleegd op 2024-06-25)
 54. **Dynamed**, *Interferon-containing Regimens for Hepatitis C*, <https://www-dynamed-com.gateway2.cdih.be/management/interferon-containing-regimens-for-hepatitis-c#GUID-E6F2EF8C-728A-4F54-9ACE-15EB41345B7B> (geraadpleegd op 2024-06-25)



55. **BMJ Best Practice, Multiple sclerosis>Management,** <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/140/management-approach> (geraadpleegd op 2024-06-25)
56. **BMJ Best Practice, Psoriasis>Management,** <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/74/management-approach> (geraadpleegd op 2024-06-25)
57. **BMJ Best Practice, Allergic rhinitis>Management,** <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/232/treatment-algorithm> (geraadpleegd op 2024-06-24)
58. **Dynamed, Dynamed> Allergic Rhinitis>Management>Medications>Antihistamines >Oral histamines,** https://www.dynamed-com.gateway2.cdhlh.be/condition/allergic-rhinitis#ORAL_ANTIHIISTAMINES (geraadpleegd op 2024-11-07)
59. **BMJ Best Practice, Allergic rhinitis>Management,** <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/232/management-approach> (geraadpleegd op 2024-06-24)
60. **Dynamed, Allergic Rhinitis>Management>Medications>Antihistamines >Intranasal Antihistamines,** https://www.dynamed-com.gateway2.cdhlh.be/condition/allergic-rhinitis#INTRANASAL_AND_OPHTHALMIC_ANTIHIISTAMINES (geraadpleegd op 2024-06-24)
61. **BMJ Best Practice, Acute conjunctivitis>Management,** <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/68/treatment-algorithm?q=Acute%20conjunctivitis&c=suggested> (geraadpleegd op 2024-06-24)
62. **NHG, NHG-Standaard Rood oog en oogtrauma (M57),** <https://richtlijnen.nhg.org/standaarden/rood-oog-en-oogtrauma> (geraadpleegd op 2024-09-01)
63. **BMJ Best Practice, Allergic rhinitis>Management,** <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/232/treatment-algorithm?q=Allergic%20rhinitis&c=suggested> (geraadpleegd op 2024-06-24)
64. **Calderon M. A. ; Penagos M. ; Sheikh A. ; Canonica G. W. ; Durham S., Sublingual immunotherapy for treating allergic conjunctivitis,** *Cochrane Database Syst Rev*, 2011, <https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/21735416>
65. **Dynamed, Acute Urticaria>Overview and Recommendations>Management,** https://www.dynamed-com.gateway2.cdhlh.be/condition/acute-urticaria#MANAGEMENT_RECOMMENDATIONS (geraadpleegd op 2024-06-24)
66. **Brayfield A. ; Cadart C., Martindale: The Complete Drug Reference. [online] London: Pharmaceutical Press,** <http://www.medicinescomplete.com> (geraadpleegd op 2024-06-04)
67. **BMJ Best Practice, Nausea and vomiting in pregnancy>Management,** <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/999/treatment-algorithm?q=Nausea%20and%20vomiting%20in%20pregnancy&c=suggested> (geraadpleegd op 2024-06-24)
68. **Dynamed, Asthma in Adults and Adolescents>Management>Medications>Investigational and Other Medications,** <https://www.dynamed-com.gateway2.cdhlh.be/condition/asthma-in-adults-and-adolescents#GUID-0D9FF0F3-E40F-464D-B87B-86DDC89C7C67> (geraadpleegd op 2024-06-24)
69. **Worel, Aanhoudende hoest bij kinderen in de eerste lijn, 2016,** <https://www.worel.be/LiquidAction/Get/700c52df-e339-4434-bbba-b04c0104903a?parameters=%7B%22PublicationId%3A%22EA04021D-4890-4720-A4FF-A7350168131B%22%7D> (geraadpleegd op 2016-09-01)
70. **Smith S. M. ; Schroeder K. ; Fahey T., Over-the-counter (OTC) medications for acute cough in children and adults in community settings,** *Cochrane Database Syst Rev*, 2014, <https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/25420096>
71. **BMJ Best Practice, Anaphylaxis>Management,** <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/3000099/treatment-algorithm> (geraadpleegd op 2024-06-24)
72. **Dynamed, Asthma in Adults and Adolescents>Management>Medications>Immunotherapy,** <https://www.dynamed-com.gateway2.cdhlh.be/condition/asthma-in-adults-and-adolescents#IMMUNOTHERAPY> (geraadpleegd op 2024-06-24)
73. **Dynamed, Insect Sting Immunotherapy>Efficacy,** <https://www.dynamed-com.gateway2.cdhlh.be/management/insect-sting-immunotherapy#GUID-68B53FB4-2F58-40E2-9AA6-E57C047C88B7> (geraadpleegd op 2024-06-24)



13. Antitumorale middelen

- 13.1. Chemotherapie
- 13.2. Targeted Therapie
- 13.3. Immunotherapie
- 13.4. Diverse antitumorale middelen
- 13.5. Anti-hormonale middelen in de oncologie
- 13.6. Middelen bij ongewenste effecten van antitumorale middelen

Chemotherapie, *targeted therapie*, immunotherapie, diverse antitumorale middelen, antihormonale middelen en detoxificantia komen in dit hoofdstuk aan bod.

Chemotherapie en *targeted therapie* richten zich tegen kankercellen, maar op verschillende manieren. Chemotherapie heeft een cytotoxisch effect en maakt geen onderscheid tussen kankercellen en sneldelende normale cellen, wat ongewenste effecten kan veroorzaken in gezonde weefsels. Targeted therapie richt zich specifiek op kankercellen of op de tumoromgeving wat leidt tot een gerichtere aanpak. Hoewel dit doorgaans resulteert in minder schade aan gezonde cellen, kunnen er nog steeds belangrijke ongewenste effecten optreden.

Targeted therapie wordt onderverdeeld in monoklonale antilichamen, antilichaam-geneesmiddel-conjugaten, proteïne-kinase inhibitoren, PARP- inhibitoren, proteasoominhibitoren en inhibitoren van de *Hedgehog*-signaalroute. Antilichaam-geneesmiddel-conjugaten zijn een hybride vorm van *targeted therapie* en chemotherapie, waarbij een doelgericht antilichaam een cytotoxisch geneesmiddel aflevert aan tumorcellen.

Immunotherapie is een andere benadering die het immuunsysteem stimuleert om effectief tegen de kankercellen te reageren. Immunotherapie wordt onderverdeeld in immuuncheckpoint-inhibitoren, celtherapie, bispecifieke T-cel *engagers* en diverse immunotherapeutische middelen.

De erythropoëties, die o.a. gebruikt worden bij anemie ten gevolge van chemotherapie, worden besproken in 2.3.1.1.. De hematopoïetische groeifactoren gebruikt bij neutropenie door chemotherapie, worden besproken in 2.3.3..

Indicaties (synthese van de SKP)

- Het gebruik van antitumorale middelen behoort tot het domein van de arts gespecialiseerd in de behandeling van kanker. Het indicatiegebied voor vele antitumorale middelen wordt regelmatig uitgebreid in functie van nieuwe studies. Precieze indicaties worden hier dan ook niet gegeven; er wordt verwezen naar de SKP's.

Contra-indicaties

- **Zwangerschap en borstvoeding (zie rubriek “Zwangerschap en borstvoeding”).**
- Beenmergdepressie zoals beenmerghypoplasie, leukopenie, ernstige anemie of trombocytopenie.
- Ernstige infecties zoals tuberculose, HIV of andere immunodeficiëntiesyndromen.
- Het gebruik van levende vaccins is gecontra-indiceerd tijdens een behandeling met antitumorale middelen (zie ook *advies van de Hoge Gezondheidsraad*).

Ongewenste effecten

Sommige ongewenste effecten zijn het gevolg van een aantasting van cellen die zich vlug delen, bv. ter hoogte van het beenmerg of de maag-darmmucosa. Andere ongewenste effecten worden gezien met bepaalde middelen of bepaalde klassen, bv. de cardiotoxiciteit van de anthracyclines, de longtoxiciteit van bleomycine, de renale toxiciteit van cisplatine.

Volgende ongewenste effecten kunnen gezien worden met talrijke antitumorale middelen.

- Nausea, braken, diarree.
- Irritatie ter hoogte van de toedieningsplaats, weefselnecrose bij extravasatie.
- Overgevoeligheidsreacties.



- Beenmergdepressie met neutropenie (risico van ernstige infecties), anemie, trombocytopenie (risico van bloedingen).
- Moeheid, soms lang na stoppen van de behandeling.
- Huid- en mucosa-aantasting, alopecie, mucositis.
- Hyperuricemie (tumorlysis-syndroom) door massale destructie van maligne cellen.
- Specifieke orgaantoxiciteit (ter hoogte van hart, hersenen, longen, nier, blaas, ovaria, testes,...).
- Secundaire maligniteiten.
 - Sommige antitumorale middelen zijn zelf carcinogeen. Dit is moeilijk te beoordelen omdat het vaak onduidelijk is of een secundaire maligniteit geassocieerd is aan de primaire aandoening, dan wel veroorzaakt wordt door de antitumorale behandeling. Ook worden antitumorale middelen vaak in associatie gegeven of samen met bestraling zodat het moeilijk uit te maken is welk middel verantwoordelijk kan zijn voor het optreden van een secundaire maligniteit.
 - Met de chemotherapeutica worden secundaire maligniteiten vooral gezien met alkylerende middelen, de topo-isomerase-2-inhibitor etoposide en anthracyclines. Het gaat vooral om hematologische maligniteiten.
 - PARP-inhibitoren geven een verhoogd risico op secundaire hematologische maligniteiten (myelodysplastisch syndroom/acute myeloïde leukemie).
- Na behandeling met chemotherapie als kind of adolescent kunnen allerlei ongewenste effecten nog op volwassen leeftijd optreden [zie *Folia februari 2017*].
- Het profiel van de ongewenste effecten met de “*targeted therapies*” is verschillend van dit van de klassieke antitumorale middelen. De voornaamste ongewenste effecten die frequenter of meer uitgesproken gezien worden met bepaalde middelen of klassen, worden vermeld bij deze middelen of klassen. Het is onmogelijk in detail alle ongewenste effecten te vermelden: de SKP en gespecialiseerde werken dienen geraadpleegd te worden.

Zwangerschap en borstvoeding

- **Zwangerschap.**
 - **Voor de meeste antitumorale middelen bestaan bewijzen of vermoedens van een schadelijke invloed op het ongeboren kind (teratogene en mutagene effecten, embryotoxiciteit), of van verminderde vruchtbaarheid. Dit geldt vooral voor bepaalde alkylerende middelen, antimetaboliëten en anthracyclines, tretinoïne en thalidomide en zijn analogen lenalidomide en pomalidomide.** Voor de recenter geïntroduceerde middelen (bv. proteïne-kinase-inhibitoren, monoklonale antilichamen) is er minder of geen ervaring bij de mens. In principe zijn alle antitumorale middelen dan ook gecontra-indiceerd tijdens de zwangerschap, en zal in ieder geval getracht worden toediening in het eerste trimester te vermijden.
 - **Bij gebruik van antitumorale middelen bij de vrouw of bij de man is strikte anticonceptie aangewezen voor de start van de behandeling, tijdens de behandeling en meestal enkele weken tot maanden nadien.** Hoeveel tijd ervoor en nadien dit aangewezen is, wordt in sommige SKP's vermeld. Daarbij moet men erop bedacht zijn dat sommige antitumorale middelen een invloed kunnen hebben op de betrouwbaarheid van hormonale anticonceptie, en in dat geval is een dubbele anticonceptie (hormonaal en barrière) aangewezen.
- **Borstvoeding: rekening houdend met de vele onzekerheden over de mogelijke schadelijke invloed van deze geneesmiddelen voor de zuigeling lijkt het zinvol borstvoeding bij de vrouw die antitumorale middelen neemt te beschouwen als gecontra-indiceerd.**

Interacties

- De antitumorale middelen hebben een nauwe therapeutisch-toxische marge waardoor interacties onderling of met andere geneesmiddelen vaak klinisch relevant zijn. Deze interacties kunnen leiden tot verlies van doeltreffendheid of toename van de ongewenste effecten. Bij gebruik van gelijk welk geneesmiddel bij een patiënt op antitumorale therapie is dus voorzichtigheid geboden; dit geldt ook voor



sommige voedingssupplementen, kruiden of voeding (bv. pomelmoes). Combineren van middelen met toxiciteit op hetzelfde orgaan (bv. beenmerg, nier) verhoogt het risico van toxiciteit.

- Versterking of vermindering van het effect van vitamine K-antagonisten is mogelijk (zie Tabel 2a. in 2.1.2.1.1.).
- Voeding kan de intestinale resorptie van bepaalde orale antitumorale middelen beïnvloeden.
- **Zeer veel farmacokinetische interacties via de CYP-enzymen en P-gP zijn mogelijk** met antitumorale middelen. Zie hieromtrent Tabel 1c. in Inl.6.3., Tabel 1d. in Inl.6.3. en de SKP's.

Bijzondere voorzorgen

- Regelmatige controles van bloedbeeld en van nier- en leverfunctie zijn nodig.
- Voor sommige antitumorale middelen zijn voor of tijdens de behandeling controles nodig van de hartfunctie (bv. bij anthracyclines, trastuzumab) of de longfunctie (bv. bij bleomycine).
- Er is voor vele chemotherapeutica voldoende hydratatie noodzakelijk om de niertoxiciteit te beperken.
- Verminderde resorptie van geneesmiddelen is mogelijk bij uitgesproken letsels van de gastro-intestinale tractus.
- Bij het manipuleren van antitumorale middelen door medisch personeel (bv. bij bereiden van infusen) moeten aangepaste voorzorgen genomen worden, zeker bij vrouwen in de vruchtbare leeftijd.
- Voor specifieke bijzondere voorzorgen dienen de SKP's geraadpleegd te worden.

13.1. Chemotherapie

13.1.1. Alkylerende middelen

Deze geneesmiddelen bezitten sterk reactieve alkylgroepen die zich binden aan bepaalde celbestanddelen, in het bijzonder aan DNA. Alkylerende middelen hebben ook immuunsuppressieve eigenschappen.

13.1.1.1. Stikstofmosterdderivaten

Indicaties (synthese van de SKP)

- Zie SKP.

Contra-indicaties

- **Zwangerschap en borstvoeding.**
- Cyclofosfamide: ook acute infecties, urineweginfecties, hemorragische cystitis, urinewegobstructies.
- Ifosfamide: ook beenmergdepressie, acute urineweginfecties, hemorragische cystitis, urinewegobstructie, ernstige leverinsufficiëntie.

Ongewenste effecten

- Zie 13. Antitumorale middelen
- Chloorambucil: ook neuropathie.
- Cyclofosfamide en ifosfamide: ook hemorragische cystitis met als antidotum mesna (zie 13.6.).
- Melfalan: ook overgevoeligheidsreacties gaande tot anafylaxie.

Zwangerschap en borstvoeding

- Zie 13. Antitumorale middelen

Interacties

- Zie 13. Antitumorale middelen



Bijzondere voorzorgen


- Zie 13. Antitumorale middelen

Chloorambucil

LEUKERAN (Aspen)
chloorambucil
filmomh. tabl.


50 x 2 mg R/ a € 32,47 €

Cyclofosfamide


ENDOXAN (Baxter) 
cyclofosfamide
omh. tabl.

50 x 50 mg R/ a € 18,61 €
inj./inf. oploss. (pdr.) i.m./i.v. [flac.]
5 x 500 mg R/
1 x 1 g R/
(i.m.: uitzonderlijk, zie SKP)

Ifosfamide

HOLOXAN (Baxter) 
ifosfamide
inj./inf. oploss. (pdr.) i.v. [flac.]
10 x 1 g U.H. [265 €]

Melfalan

ALKERAN (Aspen) 
melfalan
filmomh. tabl.

25 x 2 mg R/ a € 37,68 €
inf. oploss. conc. (pdr. + solv.) i.v./i.art. [2x flac.]
1 x 50 mg + 10 ml solv. U.H. [38 €]

13.1.1.2. Alkylsulfonaten

Indicaties (synthese van de SKP)

- Zie SKP.

Contra-indicaties

- Zie 13. Antitumorale middelen
- **Zwangerschap en borstvoeding.**
- Treosulfan: ook ernstige hart-, long-, lever- of nierfunctiestoornis.

Ongewenste effecten

- Zie 13. Antitumorale middelen
- Busulfan: ook longtoxiciteit, hepatotoxiciteit (ook veno-occlusieve leverziekte) en convulsies.



- Treosulfan: ook hepatotoxiciteit.

Zwangerschap en borstvoeding

- Zie 13. Antitumorale middelen

Interacties

- Zie 13. Antitumorale middelen

Bijzondere voorzorgen

- Zie 13. Antitumorale middelen

Busulfan

BUSULFAN FRESENIUS KABI (Fresenius Kabi)

busulfan


inf. oplossing (conc.) i.v. [flac.]

8 x 60 mg / 10 ml (6 mg / 1 ml) U.H. [1.648 €]

MYLERAN (Aspen)

busulfan

filmomh. tabl.

100 x 2 mg R/ a  74,40 €

Treosulfan

TRECONDI (Pharmanovia) 

treosulfan

inf. oplossing (pdr.) i.v. [flac.]

5 x 1 g U.H. [547 €]

5 x 5 g U.H. [2.750 €]

13.1.1.3. Platinumderivaten

Indicaties (synthese van de SKP)

- Zie SKP.

Contra-indicaties

- Zie 13. Antitumorale middelen
- **Zwangerschap en borstvoeding.**
- Carboplatine: ook ernstige nierinsufficiëntie.
- Cisplatine: ook matige of ernstige nierinsufficiëntie, perifere neuropathie, bestaande gehoorproblemen.
- Oxaliplatine: ook ernstige nierinsufficiëntie, perifere neuropathie met functieverlies en risicofactoren voor QT-verlenging (zie Inl.6.2.2.).

Ongewenste effecten

- Zie 13. Antitumorale middelen
- Uitgesproken nausea en braken.
- Overgevoeligheidsreacties.
- Nefro- en ototoxiciteit (vooral cisplatine, minder carboplatine).
- Neurotoxiciteit: perifere neuropathie met paresthesieën, soms irreversibel (vooral met oxaliplatine, minder met cisplatine en zelden met carboplatine).



- Oxaliplatine:
 - Ook verlenging van het QT-interval.
 - Typische koude-paresthesieën die vooral optreden bij lage omgevingstemperatuur of bij contact met koude voorwerpen, voeding en drank.

Zwangerschap en borstvoeding

- Zie 13. Antitumorale middelen

Interacties

- Zie 13. Antitumorale middelen
- Toename van de longtoxiciteit van bleomycine bij associëren met cisplatine.
- Oxaliplatine: verhoogd risico van *torsades de pointes* bij associëren met andere middelen die het risico van QT-verlenging verhogen (zie Inl.6.2.2.).

Bijzondere voorzorgen

- Zie 13. Antitumorale middelen
- Bij gedaalde nierfunctie wordt de voorkeur gegeven aan carboplatine boven cisplatine.

Carboplatine

CARBOPLATIN ACCORD HEALTHCARE

(Accord) 

carboplatine

inf. oploss. (conc.) i.v. [flac.]


1 x 50 mg / 5 ml U.H. [16 €]

1 x 150 mg / 15 ml U.H. [43 €]

1 x 450 mg / 45 ml U.H. [119 €]

1 x 600 mg / 60 ml U.H. [159 €]

CARBOPLATINE FRESENIUS KABI

(Fresenius Kabi) 

carboplatine

inf. oploss. (conc.) i.v. [flac.]

1 x 50 mg / 5 ml U.H. [16 €]

1 x 150 mg / 15 ml U.H. [43 €]

1 x 450 mg / 45 ml U.H. [119 €]

1 x 600 mg / 60 ml U.H. [159 €]

CARBOPLATINE HOSPIRA (Hospira)



carboplatine

inj./inf. oploss. i.v. Onco-Tain [flac.]

1 x 600 mg / 60 ml U.H. [152 €]

CARBOSIN (Teva)

carboplatine

inf. oploss. (conc.) i.v. [flac.]

1 x 450 mg / 45 ml U.H. [119 €]

1 x 600 mg / 60 ml U.H. [159 €]



Cisplatine

CISPLATIN ACCORD HEALTHCARE (Accord)

cisplatine

inf. oploss. (conc.) i.v. [flac.]

1 x 10 mg / 10 ml U.H. [6 €]

1 x 50 mg / 50 ml U.H. [25 €]

1 x 100 mg / 100 ml U.H. [44 €]

CISPLATINE TEVA (Teva)

cisplatine

inf. oploss. (conc.) i.v. [flac.]

1 x 50 mg / 50 ml U.H. [25 €]

1 x 100 mg / 100 ml U.H. [44 €]

Oxaliplatine

OXALIPLATIN ACCORD HEALTHCARE

1 x 200 mg / 40 ml U.H. [148 €]

1 x 100 mg / 20 ml U.H. [74 €]

1 x 200 mg / 40 ml U.H. [148 €]

(Accord) 


oxaliplatine

inf. oploss. (conc.) i.v. [flac.]

1 x 50 mg / 10 ml U.H. [37 €]

1 x 100 mg / 20 ml U.H. [74 €]

OXALIPLATINE FRESENIUS KABI

(Fresenius Kabi) 

oxaliplatine

inf. oploss. (conc.) i.v. [flac.]

1 x 50 mg / 10 ml U.H. [37 €]

OXALIPLATINE TEVA (Teva)

oxaliplatine

inf. oploss. (conc.) i.v. [flac.]

1 x 200 mg / 40 ml U.H. [148 €]

13.1.1.4. Andere alkylerende middelen

Indicaties (synthese van de SKP)

- Zie SKP.

Contra-indicaties

- Zie 13. Antitumorale middelen
- **Zwangerschap en borstvoeding.**
- Bendamustine: ook ernstige leverinsufficiëntie (SKP).
- Dacarbazine: ook ernstige nierinsufficiëntie, ernstige leverinsufficiëntie (SKP).

Ongewenste effecten

- Zie 13. Antitumorale middelen
- Longfibrose.
- Bendamustine: ook icterus en leverinsufficiëntie.
- Temozolomide: ook fotosensibilisatie en neuropathie.
- Thiotepa: ook graft-versus-host-ziekte, hemorragische cystitis, leuko-encefalopathie.

Zwangerschap en borstvoeding

- Zie 13. Antitumorale middelen

Interacties

- Zie 13. Antitumorale middelen

Bijzondere voorzorgen

- Zie 13. Antitumorale middelen



Bendamustine

BENDAMUSTINE ACCORD (Accord)

bendamustine, hydrochloride
inf. oplossing. conc. (pdr.) i.v. [flac.]
5 x 25 mg (2,5 mg / 1 ml) U.H.
[134 €]
5 x 100 mg (2,5 mg / 1 ml) U.H.
[535 €]

BENDAMUSTINE ACCORD (Accord)

bendamustine, hydrochloride
inf. oplossing. (conc.) i.v. [flac.]
5 x 100 mg / 4 ml (25 mg / 1 ml)
U.H. [535 €]

LEVACT (Pharmaand)

bendamustine, hydrochloride
inf. oplossing. conc. (pdr.) i.v. [flac.]
5 x 25 mg (2,5 mg / 1 ml) U.H.
[134 €]
5 x 100 mg (2,5 mg / 1 ml) U.H.
[535 €]

Dacarbazine

DACARBAZINE MEDAC (Pharmanovia)

dacarbazine (citraat)
inf. oplossing. (pdr.) i.v. [flac.]
1 x 500 mg U.H. [30 €]
1 x 1 g U.H. [55 €]

Temozolomide

TEMODAL (MSD)

temozolomide
harde caps.
5 x 20 mg U.H. [35 €]
5 x 100 mg U.H. [158 €]
5 x 140 mg U.H. [217 €]
5 x 250 mg U.H. [372 €]

TEMOZOLOMIDE ACCORD (Accord)

temozolomide
harde caps.
5 x 5 mg U.H. [9 €]
5 x 20 mg U.H. [35 €]
5 x 100 mg U.H. [158 €]
5 x 140 mg U.H. [217 €]

5 x 180 mg U.H. [275 €]
5 x 250 mg U.H. [372 €]

TEMOZOLOMIDE ACCORD (Abacus)

temozolomide
harde caps.
5 x 100 mg U.H. [158 €]
(parallele distributie)

Thiotepa

TEPADINA (Accord)

thiotepa
inf. oplossing. conc. (pdr.) i.v. [flac.]
1 x 15 mg U.H. [56 €]
1 x 100 mg U.H. [333 €]

THIOTEPA RIEMSER (Eurocept)

thiotepa
inf. oplossing. conc. (pdr.) i.v. [flac.]
1 x 15 mg U.H. [56 €]
1 x 100 mg U.H. [333 €]

13.1.2. Antimetabolieten

Antimetabolieten interfereren met de synthese van nucleïnezuren en eiwitten.

13.1.2.1. Methotrexaat (hooggedoseerd)

Plaatsbepaling

- De foliumzuurantagonist methotrexaat wordt gebruikt als antitumoraal middel en heeft in de SKP als indicatie allerlei maligne aandoeningen. Methotrexaat in **lage dosis** heeft in de SKP ook als indicatie artritis, psoriasis en de ziekte van Crohn en wordt besproken in 9.2.1.. Bij deze chronische ziekten wordt



slechts **één dosis per week** gegeven.

- Het wordt ook, op basis van verschillende klinische studies, in het ziekenhuis gebruikt als alternatief voor chirurgie bij extra-uteriene zwangerschap (*off label* gebruik). In dat geval moet een nieuwe zwangerschap binnen de eerste 3 maanden vermeden worden.¹

Indicaties (synthese van de SKP)

- Zie SKP.

Contra-indicaties

- **Zwangerschap en borstvoeding.**
- Alcoholmisbruik.
- Mond-, maag- en darmulcera, stomatitis.
- Vooraf bestaande beenmergdepressie (zoals beenmerghypoplasie, leukopenie, trombocytopenie of significante anemie).
- Ernstige, acute of chronische infecties zoals tuberculose en HIV.
- Ernstige nierinsufficiëntie, ook matige nierinsufficiëntie bij hoge doses.
- Ernstige leverinsufficiëntie.
- Gelijktijdige vaccinatie met levende vaccins.

Ongewenste effecten

- *Zie 13. Antitumorale middelen*
- Hematologische toxiciteit.
- Gastro-intestinale letsels: stomatitis, buccale en soms gastro-intestinale ulceraties.
- Gestoorde levertesten, verhoogd bilirubinegehalte, hepatotoxiciteit.
- Ernstige nefropathie, nierinsufficiëntie.
- Interstitieel longlijden.

Zwangerschap en borstvoeding

- *Zie 13. Antitumorale middelen*

Interacties

- *Zie 13. Antitumorale middelen*
- Verhoogde hematologische toxiciteit bij associëren met trimethoprim (en co-trimoxazol).
- Verhoogde toxiciteit van methotrexaat (vooral wanneer gebruikt in hoge dosis) bij associëren met NSAID en acetylsalicylzuur (vooral aan de analgetische dosis).
- Risico van verhoogde toxiciteit van methotrexaat (vooral wanneer gebruikt in hoge dosis) bij gelijktijdig gebruik van een PPI. Bij gebruik van hoge doses methotrexaat het PPI best tijdelijk stoppen.
- Verhoogde toxiciteit van methotrexaat bij associëren met een penicilline.
- Verhoogde methotrexaatplasmaconcentratie door verminderde renale excretie bij associëren met probenecid, een remmer van de OAT1- en OAT3-transporters.

Bijzondere voorzorgen

- *Zie 13. Antitumorale middelen*
- Frequentie controles van hematologische parameters, nierfunctie, elektrolyten, levertesten en bilirubine zijn noodzakelijk.
- Alcoholgebruik vermijden wegens verhoogd risico van levertoxiciteit.
- Bij gebruik van hooggedoseerd methotrexaat wordt folinezuur of levofolinezuur gegeven om de hematologische toxiciteit tegen te gaan (*rescue*, zie 14.2.2.7).

EMTHEXATE (Teva) 



methotrexaat

inj./inf. oploss. i.m./i.v./i.thec./i.arter./i.ventr. [flac.]

1 x 50 mg / 2 ml (25 mg / 1 ml) U.H. [10 €]

1 x 500 mg / 20 ml (25 mg / 1 ml) U.H. [36 €]

inj./inf. oploss. (conc.) i.m./i.v./i.thec./i.arter./i.ventr. [flac.]

1 x 5 g / 50 ml (100 mg / 1 ml) U.H. [287 €]

13.1.2.2. Purine-analogen

De purine-analogen hebben een antagonistische werking.

Plaatsbepaling

- Cladribine voor intraveneus of subcutaan gebruik heeft haarcelleukemie als indicatie in de SKP. Cladribine voor orale toediening (Mavenclad®) heeft multiple sclerose als indicatie in de SKP: zie 10.14..

Indicaties (synthese van de SKP)

- Zie SKP.

Contra-indicaties

- Zie 13. Antitumorale middelen
- **Zwangerschap en borstvoeding.**
- Clofarabine: ook ernstige nierinsufficiëntie, ernstige leverinsufficiëntie (SKP).
- Fludarabine: ook hemolytische anemie; ernstige nierinsufficiëntie (SKP).

Ongewenste effecten

- Zie 13. Antitumorale middelen
- Hematologische toxiciteit.
- Gastro-intestinale letsels: stomatitis, buccale en soms gastro-intestinale ulceraties.
- Cladribine: ook griepig syndroom.
- Fludarabine en nelarabine: ook perifere en centrale neurotoxiciteit.
- Mercaptopurine: ook levertoxiciteit, kristallurie.
- Tioguanine: ook levertoxiciteit, hepatische veneuze occlusie, portale hypertensie.

Zwangerschap en borstvoeding

- Zie 13. Antitumorale middelen

Interacties

- Zie 13. Antitumorale middelen
- Mercaptopurine:
 - verminderd effect van vitamine K-antagonisten;
 - vertraagde afbraak door xanthine-oxidase-inhibitoren (allopurinol, febuxostat), met verhoogde hematologische toxiciteit.

Bijzondere voorzorgen

- Zie 13. Antitumorale middelen

Cladribine

LEUSTATIN (Pharmanovia) 

cladribine

inf. oploss. (conc.) i.v. [amp.]

7 x 10 mg / 10 ml U.H. [2.214 €]



LITAK (Lipomed)

cladribine

inj. oploss. s.c. [flac.]

1 x 10 mg / 5 ml U.H. [332 €]

Clofarabine

EVOLTRA (Sanofi Belgium)

clofarabine

inf. oploss. (conc.) i.v. [flac.]

1 x 20 mg / 20 ml U.H. [1.420 €]

Fludarabine

FLUDARABINE TEVA (Teva)

fludarabine, fosfaat

inj./inf. oploss. (conc.) i.v. [flac.]


1 x 50 mg / 2 ml U.H. [30 €]

Mercaptopurine

PURI-NETHOL (Aspen)

mercaptopurine

tabl. (deelb. niet kwantit.)

25 x 50 mg R/ a  22,23 €

Nelarabine

ATRIANCE (Sandoz)

nelarabine

inf. oploss. i.v. [flac.]


1 x 250 mg / 50 ml U.H. [282 €]

Tioguanine

LANVIS (Aspen)

tioguanine

tabl. (deelb. niet kwantit.)

25 x 40 mg R/ a  103,62 €

13.1.2.3. Pyrimidine-analogen

Capecitabine en tegafur zijn prodrugs van fluorouracil.

Tegafur is beschikbaar als onderdeel van een combinatiepreparaat met gimeracil en oteracil. Gimeracil remt de afbraak van fluorouracil, oteracil vermindert de ongewenste effecten van fluorouracil.

Fluorouracil wordt ook lokaal toegepast (zie 15.13.).

Indicaties (synthese van de SKP)

- Zie SKP.

Contra-indicaties

- Zie 13. Antitumorale middelen



- **Zwangerschap en borstvoeding.**
- Azacitidine: ook maligne levertumoren (SKP).
- Capecitabine: ook ernstige nierinsufficiëntie, ernstige leverinsufficiëntie (SKP).
- Fluorouracil: ook ernstige leverinsufficiëntie (SKP).
- Fluorouracil, capecitabine en tegafur: ook gebruik samen met brivudine (zie rubriek "Interacties"); dihydropyrimidinedehydrogenase(DPD)-deficiëntie (zie rubriek "Ongewenste effecten").

Ongewenste effecten

- Zie 13. Antitumorale middelen
- Hematologische toxiciteit.
- Gastro-intestinale letsels: stomatitis, buccale en soms gastro-intestinale ulceraties.
- Azacitidine en decitabine : ook reacties ter hoogte van de injectieplaats.
- Cytarabine: ook vertigo, centrale en perifere neurotoxiciteit, griepig syndroom, lever- en niertoxiciteit, rash, conjunctivitis.
- Fluorouracil, capecitabine en tegafur:
 - Ook stomatitis, diarree, cardiotoxiciteit, cerebellaire ataxie, rash, hand-voetsyndroom, oogirritatie, oedeem.
 - Ongeveer 5 tot 8% van de bevolking heeft een **dihydropyrimidinedehydrogenase (DPD)-deficiëntie**, wat bij gebruik van deze middelen kan leiden tot **toxiciteit die dodelijk kan zijn**.
- Gemcitabine: ook hemolytisch-uremisch syndroom, oedeem, cardiotoxiciteit, griepig syndroom, interstitieel longlijden.

Zwangerschap en borstvoeding

- Zie 13. Antitumorale middelen

Interacties

- Zie 13. Antitumorale middelen
- Fluorouracil, capecitabine en tegafur: verhoogde toxiciteit, **gaande tot fatale reacties** bij associëren met brivudine.
- Fluorouracil, capecitabine en tegafur: verhoogde toxiciteit bij associëren met folinezuur of foliumzuur.

Bijzondere voorzorgen

- Zie 13. Antitumorale middelen
- Fluorouracil, capecitabine en tegafur: testen op DPD-deficiëntie voorafgaand aan de behandeling wordt aanbevolen (SKP). De bloeduracilspiegels gebruikt voor DPD-fenotypering moeten voorzichtig geïnterpreteerd worden bij patiënten met matige of ernstige nierinsufficiëntie.

Azacitidine



AZACITIDINE ACCORD (<i>Accord</i>)	inj. susp. (pdr.) s.c. [flac.]		azacitidine
azacitidine	1 x 100 mg (25 mg / 1 ml)	U.H.	inj. susp. (pdr.) s.c. [flac.]
inj. susp. (pdr.) s.c. [flac.]	[113 €]		1 x 100 mg (25 mg / 1 ml) U.H.
1 x 100 mg (25 mg / 1 ml)		U.H.	[112 €]
[113 €]	AZACITIDINE MYLAN (<i>Viatrix</i>)		
1 x 150 mg (25 mg / 1 ml)	azacitidine		VIDAZA (<i>Bristol-Myers Squibb</i>)
[169 €]	inj. susp. (pdr.) s.c. [flac.]		azacitidine
	1 x 100 mg (25 mg / 1 ml)	U.H.	inj. susp. (pdr.) s.c. [flac.]
AZACITIDINE KABI (<i>Fresenius Kabi</i>)	[112 €]		1 x 100 mg (25 mg / 1 ml) U.H.
azacitidine			[113 €]
	AZACITIDIN SANDOZ (<i>Sandoz</i>)		



Capecitabine

CAPECITABINE ACCORD (Accord)

capecitabine
filmomh. tabl.

60 x 150 mg R/ a  32,43 €
120 x 500 mg R/ a  157,00 €



CAPECITABINE ACCORD (Abacus)

capecitabine
filmomh. tabl.

120 x 500 mg R/
(parallele distributie)

XELODA (Eurocept)

capecitabine
filmomh. tabl.

60 x 150 mg R/ a  32,43 €
120 x 500 mg R/ a  157,00 €

Cytarabine

CYTARABINE ACCORD HEALTHCARE (Accord)

cytarabine

inj./inf. oplossing i.v./s.c. [flac.]

1 x 1 g / 10 ml U.H. [12 €]
1 x 2 g / 20 ml U.H. [22 €]

CYTOSAR (Pfizer)

cytarabine

inj./inf. oplossing i.v./s.c./i.thec. Cytosafe [flac.]

1 x 100 mg / 5 ml U.H. [2 €]

inj./inf. oplossing (conc.) i.v. Cytosafe [flac.]

1 x 1 g / 10 ml U.H. [12 €]
1 x 2 g / 20 ml U.H. [22 €]

Decitabine

DACOGEN (Janssen-Cilag)

decitabine

inf. oplossing (pdr.) i.v. [flac.]

1 x 50 mg U.H. [1.097 €]

Fluorouracil

FLUOROURACIL ACCORD HEALTHCARE (Accord)

fluorouracil

inj./inf. oplossing i.v. [flac.]

1 x 1 g / 20 ml U.H. [3 €]
1 x 5 g / 100 ml U.H. [16 €]

FLURACEDYL (Teva)

fluorouracil

inj./inf. oplossing i.v./i.arter. [flac.]

1 x 5 g / 100 ml R/ 40,74 €

Gemcitabine

GEMCITABINE ACCORD HEALTHCARE (Accord)

gemcitabine (hydrochloride)

inf. oplossing (conc.) i.v. [flac.]

1 x 200 mg / 2 ml U.H. [7 €]
1 x 1 g / 10 ml U.H. [32 €]

1 x 1,5 g / 15 ml U.H. [48 €]

1 x 2 g / 20 ml U.H. [64 €]

GEMCITABINE EUGIA (Aurobindo)

gemcitabine (hydrochloride)

inf. oplossing (conc.) i.v. [flac.]

1 x 200 mg / 5 ml U.H. [7 €]

1 x 1 g / 25 ml U.H. [32 €]

1 x 2 g / 50 ml U.H. [64 €]

GEMCITABINE FRESENIUS KABI
(Fresenius Kabi)




gemcitabine (hydrochloride)
inf. oplossing. (conc.) i.v. [flac.]
1 x 200 mg / 5,26 ml U.H. [7 €]
1 x 1 g / 26,3 ml U.H. [32 €]
1 x 2 g / 52,6 ml U.H. [64 €]

GEMCITABINE HOSPIRA (Hospira)
gemcitabine (hydrochloride)
inf. oplossing. (conc.) i.v. [flac.]
1 x 200 mg / 5,3 ml U.H. [7 €]
1 x 1 g / 26,3 ml U.H. [32 €]
1 x 2 g / 52,6 ml U.H. [64 €]

GEMCITABIN SANDOZ (Sandoz)
gemcitabine (hydrochloride)
inf. oplossing. (conc.) i.v. [flac.]
5 x 200 mg / 5 ml U.H. [35 €]
1 x 1 g / 25 ml U.H. [32 €]
1 x 2 g / 50 ml U.H. [64 €]

Combinatiepreparaten

TEYSUNO (Nordic Pharma) 
tegafur 15 mg
gimeracil 4,35 mg
oteracil (kalium) 11,8 mg
harde caps.

126 x R/a  353,49 €

tegafur 20 mg
gimeracil 5,8 mg
oteracil (kalium) 15,8 mg
harde caps.

84 x R/a  307,45 €

13.1.2.4. Andere antimetaboliëten

Pemetrexed, hydroxycarbamide, raltitrexed en trifluridine zijn antimetaboliëten. Trifluridine is enkel beschikbaar in vaste associatie met tipiracil, een inhibitor van het metabolisme van trifluridine.

Hydroxycarbamide wordt ook gebruikt bij ernstige vormen van sikkelcelziekte (zie 2.3.4.)

Indicaties (synthese van de SKP)

- Zie SKP.

Contra-indicaties

- Zie 13. Antitumorale middelen
- **Zwangerschap en borstvoeding.**
- Raltitrexed: ook ernstige nierinsufficiëntie (SKP).

Ongewenste effecten

- Zie 13. Antitumorale middelen
- Hematologische toxiciteit.
- Gastro-intestinale letsels: stomatitis, buccale en soms gastro-intestinale ulceraties.
- Rash.
- Dyspneu, interstitiële longaantasting.
- Neuropathie.
- Levertoxiciteit.

Zwangerschap en borstvoeding

- Zie 13. Antitumorale middelen

Interacties

- Zie 13. Antitumorale middelen

Bijzondere voorzorgen

- Zie 13. Antitumorale middelen



- Pemetrexed: ter preventie van de toxiciteit en de ernstige allergische reacties dienen patiënten gelijktijdig corticosteroiden, foliumzuur en vitamine B₁₂ te krijgen.

ALIMTA (Abacus)
pemetrexed (dinatrium)
inf. oploss. conc. (pdr.) i.v. [flac.]
1 x 500 mg U.H. [446 €]
(parallele distributie)

ARMISARTE (Teva)
pemetrexed
inf. oploss. (conc.) i.v. [flac.]
1 x 500 mg / 20 ml (25 mg / 1 ml)
U.H. [446 €]
1 x 1 g / 40 ml (25 mg / 1 ml)
U.H. [895 €]

HYDREA (Eurocept)
hydroxycarbamide
harde caps.
20 x 500 mg R/ a 10,34 €

LONSURF (Servier)
trifluridine 15 mg
tipiracil (hydrochloride) 6,14 mg
filmomh. tabl.
20 x 610 €
trifluridine 20 mg

tipiracil (hydrochloride) 8,19 mg
filmomh. tabl.
20 x 813 €

PEMETREXED ACCORD (Accord)
pemetrexed (dinatrium)
inf. oploss. (conc.) i.v. [flac.]
1 x 100 mg / 4 ml (25 mg / 1 ml)
U.H. [89 €]
1 x 500 mg / 20 ml (25 mg / 1 ml)
U.H. [446 €]
1 x 850 mg / 34 ml (25 mg / 1 ml)
U.H. [758 €]
1 x 1 g / 40 ml (25 mg / 1 ml)
U.H. [895 €]

PEMETREXED EVER PHARMA (Pharmanovia)
pemetrexed (dinatrium)
inf. oploss. (conc.) i.v. [flac.]
1 x 100 mg / 4 ml (25 mg / 1 ml)
U.H. [93 €]
1 x 500 mg / 20 ml (25 mg / 1 ml)
U.H. [463 €]
1 x 1 g / 40 ml (25 mg / 1 ml)
U.H. [895 €]

PEMETREXED FRESENIUS KABI (Fresenius Kabi)
pemetrexed
inf. oploss. (conc.) i.v. [flac.]
1 x 100 mg / 4 ml (25 mg / 1 ml)
U.H. [93 €]
1 x 500 mg / 20 ml (25 mg / 1 ml)
U.H. [463 €]
1 x 1 g / 40 ml (25 mg / 1 ml)
U.H. [895 €]

PEMETREXED VIATRIS (Viatris)
pemetrexed (diarginine)
inf. oploss. (conc.) i.v. [flac.]
1 x 100 mg / 4 ml (25 mg / 1 ml)
U.H. [89 €]
1 x 1 g / 40 ml (25 mg / 1 ml)
U.H. [895 €]

TOMUDEX (Hospira)
raltitrexed
inf. oploss. (pdr.) i.v. [flac.]
3 x 2 mg U.H. [229 €]

13.1.3. Antitumorale antibiotica

Sommige door streptomyces-stammen geproduceerde antibiotica zijn te toxisch om als antibacteriële geneesmiddelen te worden gebruikt, maar hebben antitumorale eigenschappen.

13.1.3.1. Anthracyclines en mitoxantron

Plaatsbepaling

- Mitoxantron heeft in de SKP als indicatie bepaalde tumoren en bepaalde vormen van multiple sclerose (zie 10.14.).

Indicaties (synthese van de SKP)

- Zie SKP.

Contra-indicaties

- Zie 13. Antitumorale middelen
- **Zwangerschap en borstvoeding.**
- Vroegere behandeling met maximale cumulatieve doses anthracyclines.
- Gebruik in combinatie met radiotherapie.
- Ernstig hartfalen; recent myocardinfarct; ernstige aritmieën.
- Doxorubicine, epirubicine, idarubicine: ook ernstige leverinsufficiëntie (SKP).
- Idarubicine: ook ernstige nierinsufficiëntie (SKP).
- Voor intravesicale toediening: ook urineweginfectie; hematurie; invasieve blaastumoren;



urethra vernauwing.

Ongewenste effecten

- *Zie 13. Antitumorale middelen*
- Belangrijke cardiotoxiciteit, die tot jaren na stoppen van de behandeling kan optreden en meestal irreversibel is. De cardiotoxiciteit is o.a. afhankelijk van de totale cumulatieve dosis.
- Stomatitis, oesofagitis.
- Hoge koorts binnen de 24 uur na toediening.
- Belangrijke weefselnecrose bij extravasatie (antidotum: dexrazoxaan, *zie 13.6.*).
- Doxorubicine in gepegyleerde liposomen: vergeleken met conventioneel doxorubicine minder cardiotoxiciteit maar meer mucocutane toxiciteit zoals hand-voetsyndroom en stomatitis.
- Mitoxantron: ook blauwverkleuring van sclerae en urine.

Zwangerschap en borstvoeding

- *Zie 13. Antitumorale middelen*

Interacties

- *Zie 13. Antitumorale middelen*

Bijzondere voorzorgen

- *Zie 13. Antitumorale middelen*
- Regelmatige controle van de cardiale ejectiefractie is vereist.

Daunorubicine

CERUBIDINE (Sanofi Belgium)

daunorubicine (hydrochloride)

inf. oploss. (pdr. + solv.) i.v. [flac. + amp.]

1 x 20 mg + 4 ml solv. U.H. [18 €]

Doxorubicine

ADRIBLASTINA (Pfizer)

doxorubicine, hydrochloride

inf./instill. oploss. (conc.) i.v./i.vesic. [flac.]

1 x 10 mg / 5 ml U.H. [7 €]

1 x 50 mg / 25 ml U.H. [29 €]

1 x 200 mg / 100 ml U.H. [104 €]

CAELYX (Baxter)

doxorubicine, hydrochloride [in gepegyleerde liposomen]

inf. disp. (conc.) i.v. Pegylated Liposomal [flac.]

1 x 20 mg / 10 ml U.H. [312 €]

1 x 50 mg / 25 ml U.H. [742 €]

DOXORUBICIN

HEALTHCARE (Accord)

doxorubicine, hydrochloride

inf./instill. oploss. (conc.) i.v./i.vesic. [flac.]

1 x 10 mg / 5 ml U.H. [7 €]

1 x 50 mg / 25 ml U.H. [29 €]

1 x 200 mg / 100 ml U.H. [104 €]

DOXORUBICINE TEVA (Teva)

doxorubicine, hydrochloride

inf./instill. oploss. (conc.) i.v./i.vesic. [flac.]

1 x 50 mg / 25 ml U.H. [29 €]

ACCORD

1 x 200 mg / 100 ml U.H. [104 €]

MYOCET (Eurocept)

doxorubicine, hydrochloride [in liposomen]

inf. oploss. conc. (pdr. + solv.) i.v. Liposomal [flac.]

2 x 50 mg + solv. U.H. [979 €]

ZOLSKETIL (Accord)

doxorubicine, hydrochloride [in gepegyleerde liposomen]

inf. disp. (conc.) i.v. Pegylated Liposomal [flac.]

1 x 20 mg / 10 ml U.H. [312 €]

1 x 50 mg / 25 ml U.H. [742 €]

Epirubicine



EPIRUBICINE ACCORD HEALTHCARE (Accord) 

epirubicine, hydrochloride
inf./instill. oploss. i.v./i.vesic. [flac.]
1 x 50 mg / 25 ml U.H. [33 €]
1 x 200 mg / 100 ml U.H. [133 €]

EPIRUBICINE TEVA (Teva) 

epirubicine, hydrochloride
inf./instill. oploss. i.v./i.vesic. [flac.]
1 x 50 mg / 25 ml U.H. [32 €]
1 x 200 mg / 100 ml U.H. [129 €]

EPIRUBICIN EUGIA (Aurobindo) 


epirubicine, hydrochloride
inf./instill. oploss. i.v./i.vesic. [flac.]
1 x 50 mg / 25 ml U.H. [32 €]

1 x 200 mg / 100 ml U.H. [129 €]

FARMORUBICINE (Pfizer) 

epirubicine, hydrochloride
inf./instill. oploss. i.v./i.vesic. [flac.]
1 x 10 mg / 5 ml U.H. [7 €]
1 x 50 mg / 25 ml U.H. [33 €]
1 x 200 mg / 100 ml U.H. [133 €]

Idarubicine

ZAVEDOS (Pfizer) 

idarubicine, hydrochloride
inf. oploss. (conc.) i.v. [flac.]
1 x 10 mg / 10 ml U.H. [70 €]

Mitoxantron

MITOXANTRONE SANDOZ (Sandoz)

mitoxantron (hydrochloride)
inf. oploss. (conc.) i.v. [flac.]
1 x 10 mg / 5 ml U.H. [40 €]
5 x 20 mg / 10 ml U.H. [397 €]

13.1.3.2. Bleomycine

Plaatsbepaling

- Bleomycine heeft in de SKP als indicatie verschillende tumoren.
- Bleomycine wordt ook intralesioneel gebruikt bij de lokale behandeling van therapieresistente wratten en niet-melanoom huidkanker op basis van beperkte evidentie (indicaties niet vermeld in de SKP).^{2,3}
- Bleomycine kan ook gebruikt worden voor maligne pericarditis² via een intrapericardiale toediening (indicatie niet vermeld in de SKP).

Indicaties (synthese van de SKP)

- Zie SKP.

Contra-indicaties

- Zie 13. Antitumorale middelen
- **Zwangerschap en borstvoeding.**

Ongewenste effecten

- Zie 13. Antitumorale middelen, maar minder hematologische toxiciteit.
- Longtoxiciteit, gaande tot longfibrose.
- Stomatitis, oesofagitis.
- Hyperkeratose, hyperpigmentatie van de huid.
- Extravasatie bij intraveneuze toediening kan leiden tot ernstige pijn, weefselbeschadiging en necrose.

Zwangerschap en borstvoeding

- Zie 13. Antitumorale middelen



Interacties

- Zie 13. Antitumorale middelen
- Syndroom van Raynaud bij associëren met vinblastine.
- Toename van de longtoxiciteit bij associëren met cisplatine.

Bijzondere voorzorgen

- Zie 13. Antitumorale middelen

BLEOMYCINE HIKMA (Hikma)

bleomycine, sulfaat

inj./inf. oploss. (pdr.) i.m./i.v./s.c./i.artier./i.perit./i.pleur./i.tumor. [flac.]

1 x 15.000 IE R/ 16,44 €

13.1.3.3. Mitomycine

Indicaties (synthese van de SKP)

- Zie SKP.

Contra-indicaties

- Zie 13. Antitumorale middelen
- **Zwangerschap en borstvoeding.**

Ongewenste effecten

- Zie 13. Antitumorale middelen
- Longtoxiciteit gaande tot longfibrose, renale toxiciteit, stomatitis, hemolytisch-uremisch syndroom.
- Ulceratie bij extravasatie.

Zwangerschap, borstvoeding, interacties en voorzorgen

- Zie 13. Antitumorale middelen

MITOMYCIN ACCORD HEALTHCARE (Accord)

mitomycine

inj./inf./instill. oploss. (pdr.) i.v./i.vesic. [flac.]

5 x 10 mg U.H. [76 €]

5 x 20 mg U.H. [151 €]

13.1.4. Topo-isomerase-inhibitoren

13.1.4.1. Topo-isomerase 1-inhibitoren

Indicaties (synthese van de SKP)

- Zie SKP.

Contra-indicaties

- Zie 13. Antitumorale middelen
- **Zwangerschap en borstvoeding.**
- Irinotecan: ook inflammatoire darmziekten, intestinale obstructie; ernstige leverinsufficiëntie (SKP).

Ongewenste effecten

- Zie 13. Antitumorale middelen



- Ernstige hematologische toxiciteit.
- Irinotecan: ook ernstige diarree, verminderde eetlust, koorts, cholinerg syndroom (rinitis, speekselvloed, zweten, bradycardie, miosis, hyperperistaltiek) dat uitdroging kan veroorzaken, verhoging van het bilirubine en van de leverenzymen.
- Topotecan: ook moeheid, diarree.

Zwangerschap en borstvoeding

- Zie 13. Antitumorale middelen
- Borstvoeding is gecontra-indiceerd tot 1 maand na de laatste toediening van irinotecan in liposomale vorm.

Interacties

- Zie 13. Antitumorale middelen

Bijzondere voorzorgen

- Zie 13. Antitumorale middelen

Irinotecan

CAMPTO (Pfizer)

irinotecan, hydrochloride
inf. oplossing (conc.) i.v. [flac.]

- 1 x 40 mg / 2 ml U.H. [21 €]
- 1 x 100 mg / 5 ml U.H. [56 €]
- 1 x 300 mg / 15 ml U.H. [177 €]

IRINOTECAN ACCORD (Accord)

irinotecan, hydrochloride
inf. oplossing (conc.) i.v. [flac.]

- 1 x 40 mg / 2 ml U.H. [21 €]
- 1 x 100 mg / 5 ml U.H. [56 €]
- 1 x 300 mg / 15 ml U.H. [177 €]

1 x 500 mg / 25 ml U.H. [295 €]
1 x 1 g / 50 ml U.H. [590 €]

IRINOTECAN EUGIA (Aurobindo)

irinotecan, hydrochloride
inf. oplossing (conc.) i.v. [flac.]

- 1 x 40 mg / 2 ml U.H. [21 €]
- 1 x 100 mg / 5 ml U.H. [56 €]
- 1 x 300 mg / 15 ml U.H. [177 €]
- 1 x 500 mg / 25 ml U.H. [295 €]

IRINOTECAN KABI (Fresenius Kabi)

irinotecan, hydrochloride
inf. oplossing (conc.) i.v. [flac.]

1 x 40 mg / 2 ml U.H. [21 €]
1 x 100 mg / 5 ml U.H. [56 €]
1 x 300 mg / 15 ml U.H. [177 €]
1 x 500 mg / 25 ml U.H. [295 €]

ONIVYDE (Servier)

irinotecan (sucrosofaat) [in
gepegyleerde liposomen]
inf. oplossing (conc.) i.v. Pegylated
Liposomal [flac.]

1 x 43 mg / 10 ml (eq.
hydrochloride 50 mg/10 ml) U.H.
[841 €]
(weesgeneesmiddel)

Topotecan

TOPOTECAN ACCORD HEALTHCARE (Accord)

topotecan (hydrochloride)
inf. oplossing (conc.) i.v. [flac.]

- 1 x 1 mg / 1 ml U.H. [24 €]

13.1.4.2. Topo-isomerase 2-inhibitoren

Dexrazoxaan, een topo-isomerase-2-inhibitor die wordt voorgesteld als antidotum bij extravasatie van de anthracyclines, wordt besproken in 13.6.; etoposide wordt hier besproken.

Indicaties (synthese van de SKP)

- Zie SKP.

Contra-indicaties

- Zie 13. Antitumorale middelen
- **Zwangerschap en borstvoeding.**



Ongewenste effecten

- Zie 13. Antitumorale middelen
- Perifere en centrale neurotoxiciteit, ernstige hematologische toxiciteit, hypotensie bij intraveneuze toediening.

Zwangerschap en borstvoeding

- Zie 13. Antitumorale middelen


Interacties


- Zie 13. Antitumorale middelen


Bijzondere voorzorgen

- Zie 13. Antitumorale middelen

Etoposide

CELLTOP (Baxter) 
etoposide
zachte caps.

20 x 50 mg R/ a  48,45 €


EPOSIN (Teva) 
etoposide
inf. oploss. (conc.) i.v. [flac.]


1 x 100 mg / 5 ml U.H. [12 €]
1 x 500 mg / 25 ml U.H. [31 €]

ETOPOSIDE ACCORD HEALTHCARE
(Accord) 

etoposide
inf. oploss. (conc.) i.v. [flac.]
1 x 100 mg / 5 ml U.H. [6 €]

1 x 250 mg / 12,5 ml U.H. [14 €]
1 x 500 mg / 25 ml U.H. [31 €]
1 x 1 g / 50 ml U.H. [61 €]

VEPESID (Eurocept) 
etoposide
zachte caps.

10 x 100 mg R/ a  57,61 €

13.1.5. Microtubulaire inhibitoren

13.1.5.1. Vinca rosea-alkaloïden

Indicaties (synthese van de SKP)

- Zie SKP.

Contra-indicaties

- Zie 13. Antitumorale middelen
- **Zwangerschap en borstvoeding.**
- Vincristine: ernstige leverinsufficiëntie (SKP).

Ongewenste effecten

- Zie 13. Antitumorale middelen
- Obstipatie en soms paralytische ileus.
- Syndroom van inadequate secretie van het antidiuretisch hormoon (SIADH), met hyponatriëmie bij hoge doses.
- Belangrijke necrose met ulceratie bij extravasatie.
- Vinblastine en vincristine: ook centrale en perifere neurologische toxiciteit, met stoornissen van het autonome zenuwstelsel. Voor vincristine is de beenmergdepressie minder, maar de neurotoxiciteit meer uitgesproken.

Zwangerschap en borstvoeding

- Zie 13. Antitumorale middelen



Interacties

- Zie 13. Antitumorale middelen
- Vinblastine: syndroom van Raynaud bij associëren met bleomycine.

Bijzondere voorzorgen

- Zie 13. Antitumorale middelen

Vinblastine

VINBLASTINE TEVA (Teva)

vinblastine, sulfaat

inj./inf. oploss. i.v. [flac.]

1 x 10 mg / 10 ml (1 mg / 1 ml) U.H. [21 €]

Vincristine

VINCRISIN (Teva)

vincristine, sulfaat

inj./inf. oploss. i.v. [flac.]

1 x 1 mg / 1 ml U.H. [10 €]

1 x 2 mg / 2 ml (1 mg / 1 ml) U.H. [15 €]

Vinorelbine

VINORELBINE ACCORD HEALTHCARE
(Accord)

vinorelbine (tartraat)

inf. oploss. (conc.) i.v. [flac.]

1 x 50 mg / 5 ml (10 mg / 1 ml)

U.H. [40 €]

VINORELBINE SANDOZ (Sandoz)

vinorelbine (tartraat)

inf. oploss. (conc.) i.v. [flac.]

5 x 50 mg / 5 ml (10 mg / 1 ml)

U.H. [223 €]

VINORELBIN EUGIA (Aurobindo)

vinorelbine (tartraat)

inf. oploss. (conc.) i.v. [flac.]

10 x 50 mg / 5 ml (10 mg / 1 ml)

U.H. [403 €]

13.1.5.2. Taxanen

Indicaties (synthese van de SKP)

- Zie SKP.

Contra-indicaties

- Zie 13. Antitumorale middelen
- **Zwangerschap en borstvoeding.**
- Cabazitaxel, docetaxel: ernstige leverinsufficiëntie (SKP).

Ongewenste effecten

- Zie 13. Antitumorale middelen
- Verhoogde capillaire permeabiliteit met hypotensie en oedeem.
- Overgevoeligheidsreacties.
- Polyneuritis.
- Nagelveranderingen waaronder nagelloslating.

Zwangerschap en borstvoeding

- Zie 13. Antitumorale middelen



Interacties

- Zie 13. Antitumorale middelen

Bijzondere voorzorgen

- Zie 13. Antitumorale middelen
- Bij gebruik van taxanen worden vooraf corticosteroiden toegediend ter preventie van overgevoeligheidsreacties en capillaire hyperpermeabiliteit.

Cabazitaxel

CABAZITAXEL ACCORD (Accord)
cabazitaxel
inf. oploss. (conc.) i.v. [flac.]
1 x 60 mg / 3 ml (20 mg / 1 ml)
U.H. [1.188 €]

CABAZITAXEL EVER PHARMA (Pharmanovia)

cabazitaxel
inf. oploss. (conc.) i.v. [flac.]
1 x 50 mg / 5 ml (10 mg / 1 ml)
U.H. [990 €]
1 x 60 mg / 6 ml (10 mg / 1 ml)
U.H. [1.188 €]

CABAZITAXEL VIATRIS (Viatris)
cabazitaxel

inf. oploss. (conc.) i.v. [flac.]
1 x 60 mg / 3 ml (20 mg / 1 ml)
U.H. [1.188 €]

JEVTANA (Sanofi Belgium)
cabazitaxel
inf. oploss. (conc. + solv.) i.v. [2x flac.]
1 x 60 mg / 1,5 ml + 4,5 ml solv.
U.H. [1.188 €]

Docetaxel


DOCETAXEL ACCORD (Accord)
docetaxel
inf. oploss. (conc.) i.v. [flac.]
1 x 20 mg / 1 ml U.H. [48 €]
1 x 80 mg / 4 ml U.H. [193 €]
1 x 160 mg / 8 ml U.H. [386 €]


DOCETAXEL EUGIA (Aurobindo)


docetaxel
inf. oploss. (conc.) i.v. [flac.]
1 x 20 mg / 1 ml (20 mg / 1 ml)
U.H. [48 €]
1 x 80 mg / 4 ml (20 mg / 1 ml)
U.H. [193 €]
1 x 160 mg / 8 ml (20 mg / 1 ml)
U.H. [386 €]

DOCETAXEL KABI (Fresenius Kabi)
docetaxel
inf. oploss. (conc.) i.v. [flac.]
1 x 20 mg / 1 ml U.H. [48 €]
1 x 80 mg / 4 ml U.H. [193 €]
1 x 160 mg / 8 ml U.H. [386 €]


Paclitaxel

ABRAXANE (Bristol-Myers Squibb) 
paclitaxel [nanopartikels gebonden aan albumine]
inf. disp. (pdr.) i.v. [flac.]
1 x 100 mg (5 mg / 1 ml) U.H. [202 €]


BUGVI (EG) 
paclitaxel [nanopartikels gebonden aan albumine]
inf. disp. (pdr.) i.v. [flac.]
1 x 100 mg (5 mg / 1 ml) U.H. [146 €]


PACLITAXEL ACCORD HEALTHCARE (Accord) 
paclitaxel
inf. oploss. (conc.) i.v. [flac.]

1 x 30 mg / 5 ml (6 mg / 1 ml)
U.H. [32 €]
1 x 100 mg / 16,7 ml (6 mg / 1 ml)
U.H. [107 €]
1 x 150 mg / 25 ml (6 mg / 1 ml)
U.H. [160 €]
1 x 300 mg / 50 ml (6 mg / 1 ml)
U.H. [320 €]
1 x 600 mg / 100 ml (6 mg / 1 ml)
U.H. [761 €]

PACLITAXEL EUGIA (Aurobindo) 
paclitaxel
inf. oploss. (conc.) i.v. [flac.]
1 x 30 mg / 5 ml (6 mg / 1 ml)
U.H. [33 €]
1 x 100 mg / 16,7 ml (6 mg / 1 ml)
U.H. [107 €]
1 x 150 mg / 25 ml (6 mg / 1 ml)
U.H. [160 €]

1 x 300 mg / 50 ml (6 mg / 1 ml)
U.H. [326 €]

PACLITAXEL FRESENIUS KABI (Fresenius Kabi) 
paclitaxel
inf. oploss. (conc.) i.v. [flac.]
1 x 30 mg / 5 ml (6 mg / 1 ml)
U.H. [32 €]
1 x 100 mg / 16,7 ml (6 mg / 1 ml)
U.H. [105 €]
1 x 150 mg / 25 ml (6 mg / 1 ml)
U.H. [160 €]
1 x 300 mg / 50 ml (6 mg / 1 ml)
U.H. [320 €]

PACLITAXEL HOSPIRA (Hospira) 
paclitaxel
inf. oploss. (conc.) i.v. [flac.]



1 x 30 mg / 5 ml (6 mg / 1 ml)
U.H. [31 €]
1 x 100 mg / 16,7 ml (6 mg / 1 ml)
U.H. [102 €]
1 x 150 mg / 25 ml (6 mg / 1 ml)
U.H. [152 €]
1 x 300 mg / 50 ml (6 mg / 1 ml)
U.H. [311 €]

PACLITAXIN (Teva)
paclitaxel
inf. oplossing. (conc.) i.v. [flac.]
1 x 30 mg / 5 ml (6 mg / 1 ml)
U.H. [33 €]
1 x 100 mg / 16,7 ml (6 mg / 1 ml)
U.H. [107 €]

1 x 150 mg / 25 ml (6 mg / 1 ml)
U.H. [160 €]
1 x 300 mg / 50 ml (6 mg / 1 ml)
U.H. [326 €]

13.1.5.3. Eribuline

Eribuline is een analogoog van halichondrine dat geïsoleerd wordt uit een zeespons.

Indicaties (synthese van de SKP)

- Zie SKP.

Contra-indicaties

- Zie 13. Antitumorale middelen
- Zwangerschap en borstvoeding.

Ongewenste effecten

- Zie 13. Antitumorale middelen
- Perifere neuropathie.

Zwangerschap, borstvoeding, interacties en voorzorgen

- Zie 13. Antitumorale middelen

ERIBULIN ADVANZ PHARMA (Advanz)
eribuline (mesilaat)
inj. oplossing. i.v. [flac.]
1 x 0,88 mg / 2 ml (0,44 mg / 1 ml)
U.H. [132 €]

eribuline (mesilaat)
inj. oplossing. i.v. [flac.]
1 x 0,88 mg / 2 ml (0,44 mg / 1 ml)
U.H. [132 €]

1 x 0,88 mg / 2 ml (0,44 mg / 1 ml)
U.H. [112 €]

ERIBULINE BAXTER (Baxter)

ERIBULIN EG (EG)
eribuline (mesilaat)
inj. oplossing. i.v. [flac.]

HALAVEN (Eisai)
eribuline (mesilaat)
inj. oplossing. i.v. [flac.]
1 x 0,88 mg / 2 ml (0,44 mg / 1 ml)
U.H. [132 €]

13.1.6. Antitumorale associaties

Het gaat om de associatie van daunorubicine en cytarabine in liposomale vorm.

Indicaties (synthese van de SKP)

- Zie SKP.

Contra-indicaties, ongewenste effecten, zwangerschap, borstvoeding, interacties en voorzorgen

- Voor cytarabine: zie 13.1.2.3.
- In tegenstelling tot niet-liposomaal cytarabine, is er voor liposomaal cytarabine geen dosisaanpassing nodig bij matige of ernstige nierinsufficiëntie.
- Voor daunorubicine: zie 13.1.3.1.

VYXEOS (Jazz Pharmaceuticals)
daunorubicine [in liposomen] 44 mg
cytarabine [in liposomen] 100 mg



inf. oploss. conc. (pdr.) i.v. Liposomal [flac.]
1 x 5.512 €
(weesgeneesmiddel)

13.2. Targeted therapie

13.2.1. Monoklonale antilichamen

Monoklonale antilichamen horen bij de zogenaamde “targeted therapie”. Ze richten zich specifiek op kankercellen of op hun micro-omgeving. Sommige monoklonale antilichamen worden vaak gecombineerd met andere antitumorale middelen zoals chemotherapie.

De volgende monoklonale antilichamen worden hier besproken:

- Antilichamen gericht tegen B-cellen: rituximab (via CD20), obinutuzumab (via CD20), tafasitamab (via CD19).
- CD38-remmers: daratumumab, isatuximab.
- EGFR-remmers: cetuximab, panitumumab.
- HER2-remmers: trastuzumab, pertuzumab.
- Angiogenese-remmers: bevacizumab (via VEGF-A), ramucirumab (via VEGFR-2).
- Andere: elotuzumab (gericht tegen SLAMF7), mogamulizumab (CCR4-remmer), dinutuximab (gericht tegen GD2).

Plaatsbepaling

- De hier besproken monoklonale antilichamen worden gebruikt bij kanker. Ze werken door tumorcellen direct aan te vallen, de immuunrespons te moduleren (elotuzumab, mogamulizumab) of tumorangiogenese te remmen (bevacizumab, ramucirumab).
- Monoklonale antilichamen die het immuunsysteem inzetten tegen kanker worden vermeld in 13.3..
- Monoklonale antilichamen die gekoppeld zijn aan een cytotoxisch middel worden besproken in 13.2.2..
- Bevacizumab wordt *off-label* soms ook gebruikt bij maculadegeneratie (zie 16.9).⁴
- Rituximab heeft in de SKP ook als indicaties reumatoïde artritis resistent tegen de andere *disease modifying antirheumatic drugs* (zie 9.2.), granulomatose met polyangiïtis en microscopische polyangiïtis (voor MabThera®) en pemfigus.

Indicaties (synthese van de SKP)

- Zie SKP.
- Voor sommige van deze biologische geneesmiddelen zijn één of meerdere biosimilars beschikbaar. Biosimilars hebben niet noodzakelijk alle indicaties van het referentieproduct (zie Inl.3.).

Contra-indicaties

- **Zwangerschap en borstvoeding.**

Ongewenste effecten

- Zie 13. Antitumorale middelen
- Bevacizumab: hypertensie, bloedingen (epistaxis, tumorgeassocieerde bloedingen zoals gastro-intestinale bloedingen), vertraagde wondgenezing, trombo-embolie, proteïnurie, diarree, braken, stomatitis, gastro-intestinale perforaties, fistels, hematologische stoornissen, infecties, infusiegerelateerde reacties, hypomagnesiëmie; meldingen van kaakbeenecrose en posterieur reversibel encefalopathiesyndroom.
- Cetuximab: dermatologische toxiciteit, hypomagnesiëmie, hypocalciëmie, gastro-intestinale stoornissen zoals diarree, verhoogde leverwaarden, infusiegerelateerde reacties, oculaire bijwerkingen; soms veneuze trombo-embolie en interstitiële longziekte.
- Daratumumab: infusiegerelateerde reacties, hematologische stoornissen, hypogammaglobulinemie,



- infecties (o.a. pneumonie), gastro-intestinale stoornissen, hypertensie, perifere neuropathie.
- Dinutuximab: ernstige neuropathische pijn, perifere neuropathie, agitatie, angst, infusiegerelateerde reacties, hematologische stoornissen, infecties, visusstoornissen, capillaire extravasatie met hypotensie.
 - Elotuzumab: infusiegerelateerde reacties, hematologische stoornissen, infecties (o.a. pneumonie), diarree, psychische stoornissen, diepe veneuze trombose, hypo-esthesie, mogelijk secundaire maligniteiten.
 - Isatuximab: infusiegerelateerde reacties, hematologische stoornissen, hypogammaglobulinemie, infecties (o.a. pneumonie), gastro-intestinale stoornissen, hypertensie, voorkamerfibrillatie, mogelijk secundaire maligniteiten.
 - Mogamulizumab: ernstige huidreacties tot syndroom van Stevens-Johnson en toxische epidermale necrolyse, infusiegerelateerde reacties, hematologische stoornissen, ernstige infecties, gastro-intestinale stoornissen, hypothyreoïdie, verhoogde leverwaarden, tumorlysisyndroom.
 - Obinutuzumab: infusiegerelateerde reacties, hematologische stoornissen, hypogammaglobulinemie, infecties, dermatologische bijwerkingen, tumorlysisyndroom, elektrolytstoornissen, hartritmestoornissen, hypertensie, dysurie, urine-incontinentie, afwijkingen in de coagulatie, niet-melanoom huidkanker; zelden progressieve multifocale leuko-encefalopathie.
 - Panitumumab: dermatologische toxiciteit, gastro-intestinale stoornissen, infusiegerelateerde reacties, hematologische stoornissen, infecties, elektrolytstoornissen (o.a. hypomagnesiëmie), oculaire bijwerkingen, veneuze trombo-embolie; soms interstitiële longziekte.
 - Pertuzumab: cardiotoxiciteit (reversibel), hematologische stoornissen, infecties, gastro-intestinale stoornissen, infusiegerelateerde reacties, perifere neuropathie, dermatologische bijwerkingen; soms interstitiële longziekte.
 - Ramucirumab: hypertensie, bloedingen (epistaxis, tumorgeassocieerde bloedingen zoals gastro-intestinale bloedingen), vertraagde wondgenezing, arteriële trombo-embolie, proteïneurie, perifeer oedeem, stomatitis, diarree, gastro-intestinale obstructie, gastro-intestinale perforaties, fistels, elektrolytstoornissen, hematologische stoornissen, infecties, infusiegerelateerde reacties, hepatische encefalopathie bij leverkanker, hypothyreoïdie; meldingen van posterieur reversibel encefalopathiesyndroom.
 - Rituximab: infusiegerelateerde reacties, hematologische stoornissen, infecties, tumorlysisyndroom, elektrolytstoornissen, cardiovasculaire bijwerkingen zoals hypertensie, hypotensie, hartritmestoornissen; gevallen van progressieve multifocale leuko-encefalopathie, posterieur reversibel encefalopathie syndroom, interstitiële longziekte en ernstige huidreacties zoals toxische epidermale necrolyse en syndroom van Stevens-Johnson.
 - Tafasitamab: hematologische stoornissen, hypogammaglobulinemie, infecties, infusiegerelateerde reacties, gastro-intestinale stoornissen, verhoogde leverwaarden, dermatologische reacties, elektrolytstoornissen, stijging serumcreatinine, paresthesie, smaakstoornissen, huidkanker (basaalcelcarcinoom), tumorlysisyndroom; gevallen van progressieve multifocale leuko-encefalopathie.
 - Trastuzumab: cardiotoxiciteit (reversibel), infusiegerelateerde reacties, hematologische stoornissen, infecties, gastro-intestinale stoornissen, hepatotoxiciteit, nierstoornissen, neurologische symptomen zoals paresthesie en smaakstoornissen, musculoskeletale pijn, dermatologische problemen (o.a. alopecia, rash, nagelveranderingen), oogklachten, psychische stoornissen (insomnia, angst, depressie), mastitis, pulmonale problemen waaronder interstitiële longziekte.

Zwangerschap en borstvoeding

- *Zie 13. Antitumorale middelen*

Interacties

- *Zie 13. Antitumorale middelen*

Bijzondere voorzorgen

- *Zie 13. Antitumorale middelen*



- Bij sommige monoklonale antilichamen wordt een ladingsdosis gegeven en wordt, omwille van overgevoeligheidsreacties, de eerste dosis langzamer toegediend. De patiënt dient nauwlettend opgevolgd te worden. Soms wordt ook premedicatie zoals antihistaminica en corticosteroiden, gegeven.
- Trastuzumab en pertuzumab: regelmatig cardiologisch onderzoek is vereist.

ABEVMY (Biocon Biologics) bevacizumab [biosynthetisch] inf. oploss. (conc.) i.v. [flac.] 1 x 100 mg / 4 ml (25 mg / 1 ml) U.H. [155 €] 1 x 400 mg / 16 ml (25 mg / 1 ml) U.H. [586 €]	EMPLICITI (Abacus) elotuzumab [biosynthetisch] inf. oploss. conc. (pdr.) i.v. [flac.] 1 x 300 mg U.H. [973 €] 1 x 400 mg U.H. [1.297 €] (parallele distributie)	1 x 1.400 mg / 11,7 ml U.H. [1.319 €] 1 x 1.600 mg / 13,4 ml U.H. [1.508 €]
AVASTIN (Roche) bevacizumab [biosynthetisch] inf. oploss. (conc.) i.v. [flac.] 1 x 100 mg / 4 ml (25 mg / 1 ml) U.H. [184 €] 1 x 400 mg / 16 ml (25 mg / 1 ml) U.H. [695 €]	ERBITUX (Merck) cetuximab [biosynthetisch] inf. oploss. i.v. [flac.] 1 x 100 mg / 20 ml (5 mg / 1 ml) U.H. [156 €] 1 x 500 mg / 100 ml (5 mg / 1 ml) U.H. [779 €]	MINJUVI (Incyte) tafasitamab [biosynthetisch] inf. oploss. conc. (pdr.) i.v. [flac.] 1 x 200 mg U.H. [741 €] (weesgeneesmiddel)
CYRAMZA (Eli Lilly) ramucirumab [biosynthetisch] inf. oploss. (conc.) i.v. [flac.] 1 x 100 mg / 10 ml (10 mg / 1 ml) U.H. [400 €] 1 x 500 mg / 50 ml (10 mg / 1 ml) U.H. [2.002 €]	GAZYVARO (Roche) obinutuzumab [biosynthetisch] inf. oploss. (conc.) i.v. [flac.] 1 x 1 g / 40 ml U.H. [2.864 €] (weesgeneesmiddel)	MVASI (Amgen) bevacizumab [biosynthetisch] inf. oploss. (conc.) i.v. [flac.] 1 x 100 mg / 4 ml (25 mg / 1 ml) U.H. [155 €] 1 x 400 mg / 16 ml (25 mg / 1 ml) U.H. [586 €]
DARZALEX (Janssen-Cilag) daratumumab [biosynthetisch] inj. oploss. s.c. [flac.] 1 x 1.800 mg / 15 ml U.H. [5.766 €] inf. oploss. (conc.) i.v. [flac.] 1 x 100 mg / 5 ml (20 mg / 1 ml) U.H. [555 €] 1 x 400 mg / 20 ml (20 mg / 1 ml) U.H. [1.922 €] (weesgeneesmiddel)	GAZYVARO (Abacus) obinutuzumab [biosynthetisch] inf. oploss. (conc.) i.v. [flac.] 1 x 1 g / 40 ml U.H. [3.116 €] (weesgeneesmiddel; parallele distributie)	OGIVRI (Biocon Biologics) trastuzumab [biosynthetisch] inf. oploss. conc. (pdr.) i.v. [flac.] 1 x 150 mg U.H. [303 €] 1 x 420 mg U.H. [849 €]
DARZALEX (Abacus) daratumumab [biosynthetisch] inf. oploss. (conc.) i.v. [flac.] 1 x 100 mg / 5 ml (20 mg / 1 ml) U.H. [555 €] (weesgeneesmiddel; parallele distributie)	GAZYVARO (Orifarm Belgium) obinutuzumab [biosynthetisch] inf. oploss. (conc.) i.v. [flac.] 1 x 1 g / 40 ml U.H. [3.116 €] (weesgeneesmiddel; parallele distributie)	ONTRUZANT (Organon) trastuzumab [biosynthetisch] inf. oploss. conc. (pdr.) i.v. [flac.] 1 x 150 mg U.H. [303 €] 1 x 420 mg U.H. [849 €]
EMPLICITI (Bristol-Myers Squibb) elotuzumab [biosynthetisch] inf. oploss. conc. (pdr.) i.v. [flac.] 1 x 300 mg U.H. [973 €] 1 x 400 mg U.H. [1.297 €]	HERCEPTIN (Roche) trastuzumab [biosynthetisch] inj. oploss. s.c. [flac.] 1 x 600 mg / 5 ml U.H. [926 €]	OYAVAS (EG) bevacizumab [biosynthetisch] inf. oploss. (conc.) i.v. [flac.] 1 x 100 mg / 4 ml (25 mg / 1 ml) U.H. [155 €] 1 x 400 mg / 16 ml (25 mg / 1 ml) U.H. [586 €]
	HERZUMA (Celltrion) trastuzumab [biosynthetisch] inf. oploss. conc. (pdr.) i.v. [flac.] 1 x 150 mg U.H. [303 €] 1 x 420 mg U.H. [849 €]	PERJETA (Roche) pertuzumab [biosynthetisch] inf. oploss. (conc.) i.v. [flac.] 1 x 420 mg / 14 ml U.H. [2.015 €]
	MABTHERA (Roche) rituximab [biosynthetisch] inj. oploss. s.c. [flac.]	PHESGO (Roche) pertuzumab [biosynthetisch] 600 mg / 10 ml



trastuzumab [biosynthetisch] 600 mg / 10 ml inj. oplossing s.c. [flac.] 1 x 10 ml 4.025 €	<i>RUXIENCE (Pfizer)</i> rituximab [biosynthetisch] inf. oplossing (conc.) i.v. [flac.] 1 x 100 mg / 10 ml U.H. [187 €] 1 x 500 mg / 50 ml U.H. [945 €]	inf. oplossing (conc.) i.v. [flac.] 2 x 100 mg / 10 ml U.H. [375 €] 1 x 500 mg / 50 ml U.H. [945 €] (parallele distributie)
pertuzumab [biosynthetisch] 1.200 mg / 15 ml trastuzumab [biosynthetisch] 600 mg / 15 ml inj. oplossing s.c. [flac.] 1 x 15 ml 6.038 €	<i>SARCLISA (Sanofi Belgium)</i> isatuximab [biosynthetisch] inf. oplossing (conc.) i.v. [flac.] 1 x 100 mg / 5 ml (20 mg / 1 ml) U.H. [517 €] 1 x 500 mg / 25 ml (20 mg / 1 ml) U.H. [2.586 €]	<i>VECTIBIX (Amgen)</i> panitumumab [biosynthetisch] inf. oplossing (conc.) i.v. [flac.] 1 x 100 mg / 5 ml (20 mg / 1 ml) U.H. [349 €] 1 x 400 mg / 20 ml (20 mg / 1 ml) U.H. [1.395 €]
<i>POTELIGEO (Kyowa Kirin)</i> mogamulizumab [biosynthetisch] inf. oplossing (conc.) i.v. [flac.] 1 x 20 mg / 5 ml (4 mg / 1 ml) U.H. [1.552 €] (weesgeneesmiddel)	<i>SARCLISA (Abacus)</i> isatuximab [biosynthetisch] inf. oplossing (conc.) i.v. [flac.] 1 x 500 mg / 25 ml (20 mg / 1 ml) U.H. [2.586 €] (parallele distributie)	<i>VEGZELMA (Celltrion)</i> bevacizumab [biosynthetisch] inf. oplossing (conc.) i.v. [flac.] 1 x 100 mg / 4 ml (25 mg / 1 ml) U.H. [155 €] 1 x 400 mg / 16 ml (25 mg / 1 ml) U.H. [586 €]
<i>QARZIBA (Recordati)</i> dinutuximab bèta [biosynthetisch] inf. oplossing (conc.) i.v. [flac.] 1 x 20 mg / 4,5 ml (4,5 mg / 1 ml) U.H. [9.116 €] (weesgeneesmiddel)	<i>TRAZIMERA (Pfizer)</i> trastuzumab [biosynthetisch] inf. oplossing (conc.) i.v. [flac.] 1 x 150 mg U.H. [303 €] 1 x 420 mg U.H. [849 €]	<i>ZERCEPAC (Accord)</i> trastuzumab [biosynthetisch] inf. oplossing (conc.) i.v. [flac.] 1 x 60 mg U.H. [121 €] 1 x 150 mg U.H. [303 €] 1 x 420 mg U.H. [849 €]
<i>RIXATHON (Sandoz)</i> rituximab [biosynthetisch] inf. oplossing (conc.) i.v. [flac.] 2 x 100 mg / 10 ml U.H. [375 €] 1 x 500 mg / 50 ml U.H. [945 €]	<i>TRUXIMA (Celltrion)</i> rituximab [biosynthetisch] inf. oplossing (conc.) i.v. [flac.] 2 x 100 mg / 10 ml U.H. [375 €] 1 x 500 mg / 50 ml U.H. [945 €]	<i>ZIRABEV (Pfizer)</i> bevacizumab [biosynthetisch] inf. oplossing (conc.) i.v. [flac.] 1 x 100 mg / 4 ml (25 mg / 1 ml) U.H. [155 €] 1 x 400 mg / 16 ml (25 mg / 1 ml) U.H. [586 €]
<i>RIXATHON (Abacus)</i> rituximab [biosynthetisch] inf. oplossing (conc.) i.v. [flac.] 1 x 500 mg / 50 ml U.H. [945 €] (parallele distributie)	<i>TRUXIMA (Abacus)</i> rituximab [biosynthetisch]	

13.2.2. Antilichaam-geneesmiddelconjugaten

Antilichaam-geneesmiddelconjugaten zijn doelgerichte kankertherapieën die een monoklonaal antilichaam koppelen aan een cytotoxisch geneesmiddel via een chemische linker. Het antilichaam richt het toxine primair op tumorcellen, maar ook gezonde weefsels kunnen worden blootgesteld, bijvoorbeeld door voortijdige afgifte of lage antigeenexpressie op normale cellen. Elk antilichaam-geneesmiddel-conjugaat heeft een specifiek bijwerkingsprofiel, afhankelijk van het gebruikte antilichaam, de linker en het cytotoxisch middel. Ze worden vaak in combinatie met andere antitumorale middelen toegediend.

Indicaties (synthese van de SKP)

- Zie SKP.

Contra-indicaties

- **Zwangerschap en borstvoeding.**
- Inotuzumab ozogamycine: risicofactoren voor QT-verlenging (zie Inl.6.2.2.).



Ongewenste effecten

- Brentuximab vedotin: perifere neuropathie, hematologische stoornissen, infusiegerelateerde reacties, gastro-intestinale stoornissen, leverfunctiestoornissen, huiduitslag, jeuk, hyperglykemie; gevallen van syndroom van Stevens-Johnson, toxische epidermale necrolyse, acute pancreatitis, pulmonale toxiciteit, ernstige hepatotoxiciteit en progressieve multifocale leuko-encefalopathie.
- Enfortumab vedotin: perifere neuropathie, gastro-intestinale stoornissen, anemie, infusiegerelateerde reacties, dermatologische bijwerkingen zoals alopecie en huiduitslag, droge ogen, stijging leverenzymen, hyperglykemie (waaronder ketoacidose met fatale afloop), interstitiële longziekte, ernstige huidreacties zoals syndroom van Stevens-Johnson en toxische epidermale necrolyse.
- Gemtuzumab ozogamicine: bloedingen (o.a. epistaxis, gastro-intestinaal en ter hoogte van het centraal zenuwstelsel), hematologische stoornissen, infecties, gastro-intestinale stoornissen (incl. stomatitis), infusiegerelateerde reacties, tumorlysisyndroom, hepatotoxiciteit waaronder veno-occlusieve leverziekte, huiduitslag, jeuk, hyperglykemie.
- Inotuzumab ozogamicine: bloedingen (o.a. epistaxis, gastro-intestinaal en ter hoogte van het centraal zenuwstelsel), hematologische stoornissen, infecties, gastro-intestinale stoornissen, infusiegerelateerde reacties, tumorlysisyndroom, hepatotoxiciteit waaronder veno-occlusieve leverziekte, **QT-verlenging met risico van torsades de pointes** (zie Inl.6.2.2.).
- Polatuzumab vedotine: perifere neuropathie, hematologische stoornissen, infecties, gastro-intestinale stoornissen, dermatologische bijwerkingen zoals alopecie en huiduitslag, infusiegerelateerde reacties, hepatotoxiciteit, hypokaliëmie.
- Sacituzumab govitecan: gastro-intestinale stoornissen waaronder braken en ernstige diarree, hematologische stoornissen, infecties, infusiegerelateerde reacties, dermatologische bijwerkingen zoals alopecie, huiduitslag en jeuk, artralgie, hyperglykemie, insomnie, angst, smaakstoornissen.
- Trastuzumab deruxtecan: cardiotoxiciteit (linkerventrikeldisfunctie), hematologische stoornissen, luchtweginfecties, interstitiële longziekte, gastro-intestinale stoornissen, dermatologische bijwerkingen zoals alopecie en huiduitslag, visusstoornissen, droge ogen, musculoskeletale pijn, perifeer oedeem, stijging van de leverenzymen, infusiegerelateerde reacties, smaakstoornissen.
- Trastuzumab emtansine: cardiotoxiciteit (linkerventrikeldisfunctie), perifere neuropathie, urineweginfecties, interstitiële longziekte, hematologische stoornissen, bloedingen (o.a. ter hoogte van het centrale zenuwstelsel, longen en gastro-intestinaal), gastro-intestinale stoornissen, musculoskeletale pijn, dermatologische bijwerkingen zoals alopecie, rash, nagelveranderingen, oculaire bijwerkingen, smaakstoornissen, perifeer oedeem, infusiegerelateerde reacties, stijging van de leverenzymen, meldingen van ernstige hepatotoxiciteit.

Zwangerschap en borstvoeding


- Zie 13. Antitumorale middelen.

Interacties

- Zie 13. Antitumorale middelen.
- Inotuzumab ozogamycine: verhoogd risico van torsades de pointes bij associëren met andere middelen die het QT-interval verlengen (zie Inl.6.2.2.).

Bijzondere voorzorgen

- Zie 13. Antitumorale middelen.
- Trastuzumab deruxtecan en trastuzumab emtansine: regelmatig cardiologisch onderzoek is vereist.


ADCETRIS (Takeda) 

brentuximab vedotine [biosynthetisch]

inf. oploss. conc. (pdr.) i.v. [flac.]

1 x 50 mg U.H. [3.498 €]

(weesgeneesmiddel)

ADCETRIS (Abacus) 

brentuximab vedotine [biosynthetisch]

inf. oploss. conc. (pdr.) i.v. [flac.]

1 x 50 mg U.H. [3.498 €]

(weesgeneesmiddel;

parallele distributie)



BESPONSA (Pfizer) inotuzumab [biosynthetisch] inf. oploss. conc. (pdr.) i.v. [flac.] 1 x 1 mg U.H. [10.070 €] (weesgeneesmiddel)	ozogamicine	trastuzumab [biosynthetisch] inf. oploss. conc. (pdr.) i.v. [flac.] 1 x 100 mg U.H. [1.469 €] 1 x 160 mg U.H. [2.350 €]	emtansine	inf. oploss. conc. (pdr.) i.v. [flac.] 1 x 20 mg U.H. [636 €] 1 x 30 mg U.H. [954 €]
ENHERTU (Daiichi Sankyo) trastuzumab [biosynthetisch] inf. oploss. conc. (pdr.) i.v. [flac.] 1 x 100 mg U.H. [1.696 €]	deruxtecan	MYLOTARG (Pfizer) gemtuzumab [biosynthetisch] inf. oploss. conc. (pdr.) i.v. [flac.] 1 x 5 mg U.H. [7.632 €] (weesgeneesmiddel)	ozogamicine	POLIVY (Roche) polatuzumab vedotine [biosynthetisch] inf. oploss. conc. (pdr.) i.v. [flac.] 1 x 30 mg U.H. [2.119 €] 1 x 140 mg U.H. [10.384 €] (weesgeneesmiddel)
KADCYLA (Roche)		PADCEV (Astellas) enfortumab vedotine [biosynthetisch]		TRODELVY (Gilead Sciences) sacituzumab govitecan [biosynthetisch] inf. oploss. conc. (pdr.) i.v. [flac.] 1 x 200 mg U.H. [963 €]

13.2.3. Proteïnekinase-inhibitoren

Proteïnekinase-inhibitoren beïnvloeden mechanismen die betrokken zijn bij de ontwikkeling, groei en uitzaaiing van kanker. De werking van deze laagmoleculaire substanties (*small molecules*) is gebaseerd op inhibitie van proteïnekinasen ter hoogte van diverse groeifactorreceptoren (geneesmiddelen die eindigen op “nib”) of van cycline-afhankelijke kinases (CDK4/6-inhibitoren).

Ze worden afhankelijk van hun specifieke werking ingedeeld in ALK-inhibitoren, BCR-ABL-inhibitoren, BRAF-inhibitoren, BTK-inhibitoren, CDK4/6-inhibitoren, EGFR-inhibitoren, FLT3-inhibitoren, MEK-inhibitoren, mTOR-inhibitoren, PI3K-inhibitoren en een aantal diverse.

De proteïnekinase-inhibitoren (uitgezonderd temsirolimus) worden oraal toegediend.

Proteïnekinase-inhibitoren worden ook gebruikt bij immuungemedieerde aandoeningen: zie 12.3.2.5..

Pralsetinib is niet meer beschikbaar sinds augustus 2024.

Indicaties (synthese van de SKP)

- Zie SKP.

Contra-indicaties

- **Zwangerschap en borstvoeding.**
- Bosutinib, ceritinib, crizotinib, entrectinib, ivosidenib, lenvatinib, nilotinib, osimertinib, pralsetinib, quizartinib, ribociclib, selpercatinib, tepotinib, vandetanib, vemurafenib: risicofactoren voor QT-verlenging (zie Inl.6.2.2.).

Ongewenste effecten

- Volgende ongewenste effecten worden gezien bij talrijke proteïnekinase-inhibitoren:
 - Gastro-intestinale stoornissen: nausea, braken, diarree, obstipatie.
 - Moeheid.
 - Huiduitslag, visusstoornissen.
 - Beenmergdepressie met neutropenie (risico van ernstige infecties), anemie, trombocytopenie (risico van bloedingen).
 - Leverstoornissen.
 - **Verlenging van het QT-interval**, met risico van torsades de pointes. Dit geldt voor bosutinib, ceritinib, crizotinib, entrectinib, ivosidenib, lenvatinib, nilotinib, osimertinib, quizartinib, ribociclib, selpercatinib, tepotinib, vandetanib, vemurafenib. Mogelijk geldt dit ook voor asciminib, cabozantinib, dabrafenib, dasatinib, encorafenib, gilteritinib, lapatinib, lorlatinib, midostaurine, pazopanib, sorafenib, sunitinib. Voor de risicofactoren voor torsades de pointes: zie Inl.6.2.2..
 - **Voor meer gedetailleerde informatie, zie de SKP's.**



Zwangerschap en borstvoeding

- Zie 13. Antitumorale middelen

Interacties

- Zie 13. Antitumorale middelen
- **Proteïnekinase-inhibitoren geven aanleiding tot zeer veel mogelijke interacties. Aangezien ze oraal ingenomen worden door ambulante patiënten moet elke arts, tandarts of apotheker die een extra geneesmiddel wenst te geven aan deze patiënten dit met de grootste voorzichtigheid doen. Overleg met de oncoloog is wenselijk.**
- Wisselend effect van voeding en middelen die de maag-pH beïnvloeden op de resorptie van proteïnekinase-inhibitoren.
- Verschillende producten geven aanleiding tot **QT-verlenging** met risico op torsades de pointes (zie rubriek "Ongewenste effecten"), bij combinatie met andere geneesmiddelen die QT-verlenging geven of bij verhoging van de concentraties door inhibitie van de afbraak.

Bijzondere voorzorgen

- Zie 13. Antitumorale middelen

13.2.3.1. ALK-inhibitoren

Contra-indicaties

- Zie 13.2.3.

Ongewenste effecten

- Zie 13.2.3.

Interacties

- Zie 13.2.3.

ALECENSA (Roche)
alectinib (hydrochloride)
harde caps.
224 x 150 mg U.H. [5.164 €]

fase II
brigatinib 180 mg
filmomh. tabl. (21)
28 x 4.742 € (7+21)

90 x 25 mg U.H. []
30 x 100 mg U.H. []
(parallele distributie)

ALUNBRIG (Takeda)
brigatinib
filmomh. tabl.
28 x 30 mg U.H. [1.112 €]
28 x 90 mg U.H. [3.327 €]
28 x 180 mg U.H. [5.214 €]

LORVIQUA (Pfizer)
lorlatinib
filmomh. tabl.
90 x 25 mg U.H. [4.950 €]
30 x 100 mg U.H. [4.950 €]

XALKORI (Pfizer)
crizotinib
harde caps.
60 x 200 mg U.H. [4.196 €]
60 x 250 mg U.H. [5.225 €]

fase I
brigatinib 90 mg
filmomh. tabl. (7)

LORVIQUA (Abacus)
lorlatinib
filmomh. tabl.

ZYKADIA (Novartis Pharma)
ceritinib
harde caps.
150 x 150 mg U.H. [4.961 €]

13.2.3.2. BCR-ABL-inhibitoren

Contra-indicaties

- Zie 13.2.3.

Ongewenste effecten

- Zie 13.2.3.



Interacties

- Zie 13.2.3.

BOSULIF (Pfizer)

bosutinib
filmomh. tabl.
28 x 100 mg U.H. [275 €]
28 x 400 mg U.H. [1.160 €]
28 x 500 mg U.H. [1.450 €]

BOSULIF (Abacus)

bosutinib
filmomh. tabl.
28 x 100 mg U.H. [275 €]
28 x 400 mg U.H. [1.160 €]
28 x 500 mg U.H. [1.450 €]

(parallele distributie)

BOSUTINIB EG (EG)

bosutinib
filmomh. tabl.
28 x 100 mg U.H. [275 €]
28 x 400 mg U.H. [1.160 €]
28 x 500 mg U.H. [1.450 €]



DASATINIB TEVA (Teva)

dasatinib
filmomh. tabl.
60 x 20 mg U.H. [717 €]
60 x 50 mg U.H. [1.475 €]
60 x 70 mg U.H. [1.475 €]
30 x 100 mg U.H. [1.385 €]


DASATINIB VIATRIS (Viatris)

dasatinib
filmomh. tabl.
60 x 20 mg U.H. [717 €]
60 x 50 mg U.H. [1.475 €]
60 x 70 mg U.H. [1.475 €]
30 x 100 mg U.H. [1.385 €]

GLIVEC (Novartis Pharma)

imatinib (mesilaat)
filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)
120 x 100 mg R/ a  846,04 €
filmomh. tabl.
30 x 400 mg R/ a  828,46 €



GLIVEC (Abacus)

imatinib (mesilaat)
filmomh. tabl.
30 x 400 mg R/ a  828,46 €
(parallele distributie)



ICLUSIG (Incyte)

ponatinib (hydrochloride)
filmomh. tabl.
30 x 15 mg U.H. [2.649 €]
30 x 30 mg U.H. [4.268 €]
30 x 45 mg U.H. [4.268 €]


IMATINIB ACCORD (Accord)

imatinib (mesilaat)
filmomh. tabl.
120 x 100 mg R/ a  885,39 €
30 x 400 mg R/ a  866,98 €



IMATINIB ACCORD (Abacus)

imatinib (mesilaat)
filmomh. tabl.
120 x 100 mg R/ a  885,39 €
30 x 400 mg R/ a  866,98 €
(parallele distributie)

IMATINIB GRINDEKS (Grindeks - Kalceks)

imatinib (mesilaat)
harde caps.
120 x 100 mg R/ a  885,39 €



IMATINIB KRKA (KRKA)

imatinib (mesilaat)
filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)
120 x 100 mg R/ a  885,39 €
filmomh. tabl.
30 x 400 mg R/ a  866,98 €



IMATINIB SANDOZ (Sandoz)

imatinib (mesilaat)

filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)

120 x 100 mg R/ a  885,39 €
30 x 400 mg R/ a  866,98 €

IMATINIB TEVA (Teva)

imatinib (mesilaat)
filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)
120 x 100 mg R/ a  885,39 €
30 x 400 mg R/ a  866,98 €

NILOTINIB ACCORD (Accord)

nilotinib
harde caps.
120 x 50 mg U.H. [358 €]
112 x 150 mg U.H. [1.002 €]
112 x 200 mg U.H. [1.442 €]

SCEMBLIX (Novartis Pharma)

asciminib (hydrochloride)
filmomh. tabl.
60 x 20 mg U.H. [4.273 €]
60 x 40 mg U.H. [4.273 €]
(weesgeneesmiddel)

SPRYCEL (Bristol-Myers Squibb)

dasatinib
filmomh. tabl.
60 x 20 mg U.H. [717 €]
60 x 50 mg U.H. [1.475 €]
60 x 70 mg U.H. [1.475 €]
30 x 100 mg U.H. [1.385 €]

SPRYCEL (Abacus)

dasatinib
filmomh. tabl.
60 x 50 mg U.H. [1.475 €]
(parallele distributie)

TASIGNA (Novartis Pharma)

nilotinib (hydrochloride)
harde caps.
120 x 50 mg U.H. [358 €]
112 x 150 mg U.H. [1.002 €]
112 x 200 mg U.H. [1.442 €]



13.2.3.3. BRAF-inhibitoren

BRAF-inhibitoren (dabrafenib, encorafenib, vemurafenib) worden vaak gecombineerd met MEK-inhibitoren (zie 13.2.3.8.).

Contra-indicaties

- Zie 13.2.3.

Ongewenste effecten

- Zie 13.2.3.

Interacties

- Zie 13.2.3.

BRAFTOVI (Pierre Fabre Médicament)
encorafenib
harde caps.
28 x 50 mg U.H. [619 €]
42 x 75 mg U.H. [1.346 €]

FINLEE (Novartis Pharma)
dabrafenib (mesilaat)
disp. tabl.

210 x 10 mg U.H. [1.748 €]
(weesgeneesmiddel)

TAFINLAR (Novartis Pharma)
dabrafenib (mesilaat)
harde caps.

28 x 50 mg U.H. [1.076 €]
28 x 75 mg U.H. [1.614 €]

TAFINLAR (Abacus)

dabrafenib (mesilaat)
harde caps.
28 x 75 mg U.H. [1.793 €]
(parallele distributie)

ZELBORAF (Roche)
vemurafenib [gecoprecipiteerd]
filmomh. tabl.
56 x 240 mg U.H. [1.434 €]

13.2.3.4. BTK-inhibitoren

Contra-indicaties

- Zie 13.2.3.

Ongewenste effecten

- Zie 13.2.3.

Interacties

- Zie 13.2.3.

BRUKINSA (BeOne Medicines)
zanubrutinib
harde caps.
120 x 80 mg U.H. [6.085 €]

CALQUENCE (AstraZeneca)
acalabrutinib
filmomh. tabl.
60 x 100 mg U.H. [6.085 €]

IMBRUVICA (Janssen-Cilag)
ibrutinib
filmomh. tabl.
30 x 140 mg U.H. [1.927 €]
30 x 280 mg U.H. [3.854 €]
30 x 420 mg U.H. [5.780 €]
30 x 560 mg U.H. [7.707 €]

IMBRUVICA (Abacus)
ibrutinib

filmomh. tabl.
30 x 420 mg U.H. [5.780 €]
harde caps.
90 x 140 mg U.H. []
(parallele distributie)

JAYPIRCA (Eli Lilly)
pirtobrutinib
filmomh. tabl.
56 x 100 mg U.H. [8.406 €]

13.2.3.5. CDK4/6-inhibitoren

Contra-indicaties

- Zie 13.2.3.



Ongewenste effecten

- Zie 13.2.3.

Interacties

- Zie 13.2.3.

IBRANCE (Pfizer)

palbociclib
filmomh. tabl.
21 x 75 mg U.H. [2.079 €]
21 x 100 mg U.H. [2.079 €]
21 x 125 mg U.H. [2.079 €]

IBRANCE (Abacus)

palbociclib
harde caps.
21 x 75 mg U.H. [2.079 €]
21 x 100 mg U.H. [2.079 €]
21 x 125 mg U.H. [2.079 €]
(parallele distributie)

KISQALI (Novartis Pharma)

ribociclib (succinaat)
filmomh. tabl.
21 x 200 mg U.H. [742 €]

KISQALI (Abacus)

ribociclib (succinaat)
filmomh. tabl.
21 x 200 mg U.H. [742 €]
(parallele distributie)

VERZENIOS (Eli Lilly)

abemaciclib

filmomh. tabl.

56 x 50 mg U.H. [2.104 €]
56 x 100 mg U.H. [2.104 €]
56 x 150 mg U.H. [2.104 €]

VERZENIOS (Abacus)

abemaciclib
filmomh. tabl.
56 x 50 mg U.H. [2.104 €]
56 x 100 mg U.H. [2.104 €]
56 x 150 mg U.H. [2.104 €]
(parallele distributie)

13.2.3.6. EGFR-inhibitoren

Contra-indicaties

- Zie 13.2.3.

Ongewenste effecten

- Zie 13.2.3.

Interacties

- Zie 13.2.3.

ERLOTINIB SANDOZ (Sandoz)

erlotinib (hydrochloride)
filmomh. tabl.
30 x 100 mg U.H. [682 €]
30 x 150 mg U.H. [840 €]

GEFITINIB ACCORD (Accord)

gefitinib
filmomh. tabl.
30 x 250 mg U.H. [840 €]

GEFITINIB SANDOZ (Sandoz)

gefitinib
filmomh. tabl.
30 x 250 mg U.H. [840 €]

GIOTRIF (Boehringer Ingelheim)

afatinib (dimaleaat)
filmomh. tabl.
28 x 20 mg U.H. [2.133 €]
28 x 30 mg U.H. [2.133 €]
28 x 40 mg U.H. [2.133 €]

IRESSA (AstraZeneca)

gefitinib
filmomh. tabl.
30 x 250 mg U.H. [2.331 €]

TAGRISO (AstraZeneca)

osimertinib (mesylaar)
filmomh. tabl.

30 x 40 mg U.H. [6.143 €]
30 x 80 mg U.H. [6.143 €]

TAGRISO (Abacus)

osimertinib (mesylaar)
filmomh. tabl.
30 x 40 mg U.H. [6.143 €]
30 x 80 mg U.H. [6.143 €]
(parallele distributie)

TYVERB (Novartis Pharma)

lapatinib (ditosylaar)
filmomh. tabl.
140 x 250 mg U.H. [1.963 €]

13.2.3.7. FLT3-inhibitoren

Contra-indicaties

- Zie 13.2.3.



Ongewenste effecten

- Zie 13.2.3.

Interacties

- Zie 13.2.3.

RYDAPT (Novartis Pharma)

midostaurine

zachte caps.

56 x 25 mg U.H. [6.095 €]

(weesgeneesmiddel)

VANFLYTA (Daiichi Sankyo)

quizartinib (dihydrochloride)

filmomh. tabl.

28 x 17,7 mg U.H. [6.095 €]

56 x 26,5 mg U.H. [12.190 €]

XOSPATA (Astellas)

gilteritinib (fumaraat)

filmomh. tabl.

84 x 40 mg U.H. [16.629 €]

(weesgeneesmiddel)

13.2.3.8. MEK-inhibitoren

MEK-inhibitoren (binimetinib, cobimetinib, trametinib) worden vaak gecombineerd met BRAF-inhibitoren (zie 13.2.3.3.).

Contra-indicaties

- Zie 13.2.3.

Ongewenste effecten

- Zie 13.2.3.

Interacties

- Zie 13.2.3.

COTELLIC (Roche)

cobimetinib (hemifumaraat)

filmomh. tabl.

63 x 20 mg U.H. [5.802 €]

MEKINIST (Novartis Pharma)

trametinib (dimethylsulfoxide)

filmomh. tabl.

30 x 0,5 mg U.H. [1.626 €]

30 x 2 mg U.H. [6.504 €]

MEKTOVI (Pierre Fabre Médicament)

binimetinib

filmomh. tabl.

84 x 15 mg U.H. [2.268 €]

28 x 45 mg U.H. [2.268 €]

KOSELUGO (AstraZeneca)

selumetinib (waterstofsulfaat)

harde caps.

60 x 10 mg U.H. [4.738 €]

60 x 25 mg U.H. [11.846 €]

(weesgeneesmiddel)

MEKINIST (Abacus)

trametinib (dimethylsulfoxide)

filmomh. tabl.

30 x 2 mg U.H. [6.504 €]

(parallele distributie)

SPEXOTRAS (Novartis Pharma)

trametinib (dimethylsulfoxide)

oploss. (pdr.)

1 x 4,7 mg / 94 ml (0,05 mg / 1 ml) U.H. [467 €]

(weesgeneesmiddel)

13.2.3.9. mTOR-inhibitoren

Temsirolimus is niet meer beschikbaar in België sinds oktober 2022.

Contra-indicaties

- Zie 13.2.3.

Ongewenste effecten

- Zie 13.2.3.

Interacties

- Zie 13.2.3.
- Verhoogd risico op angio-oedeem bij gelijktijdig gebruik van ACE-inhibitoren.
- Cannabidiol kan de plasmaconcentraties verhogen van mTOR-inhibitoren (everolimus, sirolimus en



temsirolimus).

AFINITOR (Novartis Pharma)

everolimus

tabl.

30 x 5 mg U.H. [751 €]
30 x 10 mg U.H. [1.064 €]

EVEROLIMUS EG (EG)

everolimus

tabl.

30 x 5 mg U.H. [751 €]
30 x 10 mg U.H. [1.064 €]

VOTUBIA (Novartis Pharma)

everolimus

tabl.

30 x 2,5 mg U.H. [586 €]
30 x 5 mg U.H. [1.172 €]
30 x 10 mg U.H. [1.688 €]

disp. tabl.

30 x 2 mg U.H. [469 €]
30 x 5 mg U.H. [1.172 €]

13.2.3.10. PI3K-inhibitoren

Contra-indicaties

- *Zie 13.2.3.*

Ongewenste effecten

- *Zie 13.2.3.*

Interacties

- *Zie 13.2.3.*

PIQRAY (Novartis Pharma)

alpelisib

filmomh. tabl.

56 x 150 mg U.H. [3.392 €]
28 x 200 mg U.H. [3.392 €]

fase I

alpelisib 50 mg

filmomh. tabl. (28)

fase II

alpelisib 200 mg

filmomh. tabl. (28)

56 3.392 € (28+28)

ZYDELIG (Gilead Sciences)

idelalisib

filmomh. tabl.

60 x 100 mg U.H. [4.028 €]
60 x 150 mg U.H. [4.028 €]

13.2.3.11. VEGFR-inhibitoren

Contra-indicaties

- *Zie 13.2.3.*

Ongewenste effecten

- *Zie 13.2.3.*

Interacties

- *Zie 13.2.3.*

FRUZAQLA (Takeda)

fruquintinib



harde caps.

21 x 1 mg U.H. [1.060 €]
21 x 5 mg U.H. [4.240 €]

13.2.3.12. Diverse proteïnekinase-inhibitoren

Indicaties (synthese van de SKP)

- Zie SKP.
- Ruxolitinib wordt ook gebruikt bij de behandeling van *graft versus host disease*.

Contra-indicaties

- Zie 13.2.3.

Ongewenste effecten

- Zie 13.2.3.

Interacties

- Zie 13.2.3.

AXITINIB ACCORD (Accord)

axitinib
filmomh. tabl.
56 x 1 mg U.H. [234 €]
56 x 5 mg U.H. [1.168 €]

AXITINIB EG (EG)

axitinib
filmomh. tabl.
56 x 1 mg U.H. [234 €]
56 x 5 mg U.H. [1.168 €]

BALVERSA (Janssen-Cilag)

erdafitinib
filmomh. tabl.
56 x 3 mg U.H. [7.727 €]
84 x 3 mg U.H. [7.727 €]
56 x 4 mg U.H. [7.727 €]
28 x 5 mg U.H. [7.727 €]

CABOMETYX (Ipsen)

cabozantinib (malaat)
filmomh. tabl.
30 x 20 mg U.H. [6.274 €]
30 x 40 mg U.H. [6.274 €]
30 x 60 mg U.H. [6.274 €]

CAPRELSA (Sanofi Belgium)

vandetanib
disp. tabl.
30 x 100 mg U.H. [1.696 €]
30 x 300 mg U.H. [4.070 €]

INLYTA (Pfizer)

axitinib
filmomh. tabl.
56 x 1 mg U.H. [234 €]
56 x 5 mg U.H. [1.168 €]

INLYTA (Abacus)

axitinib
filmomh. tabl.
56 x 5 mg U.H. [1.168 €]
(parallele distributie)

INREBIC (Bristol-Myers Squibb)

fedratinib (dihydrochloride)
harde caps.
120 x 100 mg U.H. [4.016 €]
(weesgeneesmiddel)

JAKAVI (Novartis Pharma)

ruxolitinib (fosfaat)
tabl.
56 x 5 mg U.H. [1.551 €]
56 x 10 mg U.H. [3.103 €]
56 x 15 mg U.H. [3.103 €]
56 x 20 mg U.H. [3.103 €]
gastr./or. oploss.
60 ml 5 mg / 1 ml U.H. [1.662 €]

KISPLYX (Eisai)

lenvatinib (mesilaat)
harde caps.
30 x 4 mg U.H. [1.650 €]
30 x 10 mg U.H. [1.650 €]

LENVIMA (Eisai)

lenvatinib (mesilaat)
harde caps.
30 x 4 mg U.H. [1.650 €]
30 x 10 mg U.H. [1.650 €]

LENVIMA (Abacus)

lenvatinib (mesilaat)
harde caps.
30 x 4 mg U.H. [1.650 €]
(parallele distributie)

NEXAVAR (Bayer)

sorafenib (tosylaat)
filmomh. tabl.
112 x 200 mg U.H. [1.370 €]

NEXAVAR (Abacus)

sorafenib (tosylaat)
filmomh. tabl.
112 x 200 mg U.H. [1.273 €]
(parallele distributie)

OMJJARA (GSK)

mometinib (dihydrochloride)
filmomh. tabl.
30 x 100 mg U.H. [3.574 €]
30 x 150 mg U.H. [3.574 €]
30 x 200 mg U.H. [3.574 €]
(weesgeneesmiddel)

PAZOPANIB ACCORD (Accord)

pazopanib (hydrochloride)
filmomh. tabl.
90 x 200 mg U.H. [976 €]



60 x 400 mg U.H. [1.301 €]

PEMAZYRE (Incyte)

pemigatinib
tabl.

14 x 4,5 mg U.H. [7.376 €]

14 x 9 mg U.H. [7.376 €]

14 x 13,5 mg U.H. [7.376 €]

(weesgeneesmiddel)

QINLOCK (Deciphera)

ripretinib
tabl.

90 x 50 mg U.H. [19.439 €]

(weesgeneesmiddel)

RETSEVMO (Eli Lilly)

selpercatinib
harde caps.

168 x 40 mg U.H. [7.657 €]

112 x 80 mg U.H. [10.091 €]

ROZLYTREK (Roche)

entrectinib
harde caps.

30 x 100 mg U.H. [1.251 €]

90 x 200 mg U.H. [7.507 €]

gran. (zakjes)

42 x 50 mg U.H. [1.132 €]

ROZLYTREK (Abacus)

entrectinib
harde caps.

90 x 200 mg U.H. [7.507 €]

(parallele distributie)

SORAFENIB EG (EG)

sorafenib (tosylaar)
filmomh. tabl.

112 x 200 mg U.H. [1.303 €]

filmomh. tabl. (deelb. niet kwantit.)

56 x 400 mg U.H. [1.277 €]

SORAFENIB SANDOZ (Sandoz)

sorafenib (tosylaar)
filmomh. tabl.

112 x 200 mg U.H. [1.303 €]

STIVARGA (Bayer)

regorafenib
filmomh. tabl.

84 x 40 mg U.H. [2.418 €]

SUNITINIB EG (EG)

sunitinib
harde caps.

30 x 12,5 mg U.H. [497 €]

30 x 25 mg U.H. [994 €]

30 x 50 mg U.H. [1.989 €]

SUNITINIB SANDOZ (Sandoz)

sunitinib
harde caps.

30 x 12,5 mg U.H. [497 €]

30 x 25 mg U.H. [994 €]

30 x 50 mg U.H. [1.989 €]

SUNITINIB TEVA (Teva)

sunitinib
harde caps.

28 x 12,5 mg U.H. [464 €]

28 x 25 mg U.H. [928 €]

28 x 50 mg U.H. [1.856 €]

SUTENT (Pfizer)

sunitinib (malaat)
harde caps.

28 x 12,5 mg U.H. [464 €]

28 x 25 mg U.H. [928 €]

28 x 50 mg U.H. [1.856 €]

TEPMETKO (Merck)

tepotinib (hydrochloride)
filmomh. tabl.

60 x 225 mg U.H. [7.950 €]

TIBSOVO (Servier)

ivosidenib
filmomh. tabl.

60 x 250 mg U.H. [14.628 €]
(weesgeneesmiddel)

TRUQAP (AstraZeneca)

capivasertib
filmomh. tabl.

64 x 160 mg U.H. [6.890 €]

64 x 200 mg U.H. [6.890 €]

TUKYSA (Pfizer)

tucatinib
filmomh. tabl.

88 x 50 mg U.H. [1.516 €]

84 x 150 mg U.H. [4.342 €]

VARGATEF (Boehringer Ingelheim)

nintedanib (esilaar)
zachte caps.

120 x 100 mg U.H. [2.290 €]

60 x 150 mg U.H. [2.290 €]

VITRAKVI (Bayer)

larotrectinib (sulfaat)
harde caps.

56 x 25 mg U.H. [1.752 €]

56 x 100 mg U.H. [7.006 €]

gastr./or. oploss.

2 x 50 ml 20 mg / 1 ml U.H. [2.502 €]

VITRAKVI (Abacus)

larotrectinib (sulfaat)
harde caps.

56 x 100 mg U.H. [7.006 €]

(parallele distributie)

VOTRIENT (Novartis Pharma)

pazopanib (hydrochloride)
filmomh. tabl.

90 x 200 mg U.H. [2.013 €]

60 x 400 mg U.H. [2.684 €]

13.2.4. PARP-inhibitoren

PARP-inhibitoren verhinderen de werking van een proteïne (PARP) dat beschadigd DNA herstelt.

Indicaties (synthese van de SKP)

- Zie SKP.

Ongewenste effecten

- Zie 13. Antitumorale middelen



- Vermoeidheid, hematologische toxiciteit, gastro-intestinale stoornissen, dysgeusie, hoofdpijn, duizeligheid, **teratogeniteit**.
- Secundaire hematologische maligniteiten.
- Niraparib: ook rash, hoest, dyspneu, hypertensie, tachycardie, infecties, psychische klachten, artralgie, rugpijn, hypokaliëmie, gewichtsverlies, fotosensibilisatie, perifeer oedeem, overgevoelighedsreacties.
- Olaparib: ook rash, hoest en dyspneu, stijging serumcreatinine, overgevoelighedsreacties.
- Rucaparib: ook fotosensibilisatie.
- Talazoparib: ook alopecie.

Interacties



- Zie 13. Antitumorale middelen

Zwangerschap en borstvoeding

- Zie 13. Antitumorale middelen

Bijzondere voorzorgen

- Zie 13. Antitumorale middelen

LYNPARZA (AstraZeneca) 	filmomh. tabl.	30 x 0,25 mg U.H. [1.602 €]
olaparib	60 x 200 mg U.H. [2.017 €]	30 x 1 mg U.H. [4.807 €]
filmomh. tabl.	60 x 250 mg U.H. [2.017 €]	
112 x 100 mg U.H. [5.279 €]	60 x 300 mg U.H. [2.017 €]	
112 x 150 mg U.H. [5.279 €]		
RUBRACA (BiotechPartner)	TALZENNA (Pfizer) 	ZEJULA (GSK)
rucaparib (camsilaat)	talazoparib (tosylaat)	niraparib (tosylaat)
	harde caps.	filmomh. tabl.
		56 x 100 mg U.H. [4.028 €]
		(weesgeneesmiddel)

13.2.5. Proteasoominhibitoren

Deze middelen inhiberen de werking van het proteasoom, een cellulaire structuur die instaat voor de afbraak van proteïnen in de cel.

Indicaties (synthese van de SKP)

- Zie SKP.

Ongewenste effecten

- Zie 13. Antitumorale middelen
- Bortezomib: perifere neuropathie, rash, myalgie, artralgie, hypotensie.
- Ixazomib: hematologische toxiciteit, perifere neuropathie, hepatotoxiciteit.
- Carfilzomib: perifere neuropathie, cardiovasculaire ongewenste effecten (bv. hartfalen, myocardinfarct, veneuze trombo-embolie), infuusreacties.

Zwangerschap en borstvoeding

- Zie 13. Antitumorale middelen

Interacties

- Zie 13. Antitumorale middelen

BORTEZOMIB ACCORD (Accord)	1 x 3,5 mg / 1,4 ml (2,5 mg / 1 ml)	bortezomib (mannitolboronaat)
bortezomib (mannitolboronaat)	U.H. [341 €]	inj. oploss. (pdr.) i.v./s.c. [flac.]
inj. oploss./inj. oploss. (conc.) i.v./s.c. [flac.]		1 x 3,5 mg U.H. [341 €]
	BORTEZOMIB ACCORD (Abacus)	(parallele distributie)

**BORTEZOMIB EG (EG)**

bortezomib (mannitolboronaat)
inj. oploss./inj. oploss. (conc.) i.v./s.c.
[flac.]
1 x 3,5 mg / 1,4 ml (2,5 mg / 1 ml)
U.H. [361 €]

BORTEZOMIB EVER PHARMA (Pharmanovia)

bortezomib (mannitolboronaat)
inj. oploss./inj. oploss. (conc.) i.v./s.c.
[flac.]
1 x 3,5 mg / 1,4 ml (2,5 mg / 1 ml)
U.H. [358 €]

KYPROLIS (Amgen)

carfilzomib
inf. oploss. (pdr.) i.v. [flac.]
1 x 10 mg U.H. [212 €]
1 x 30 mg U.H. [636 €]
1 x 60 mg U.H. [1.272 €]

KYPROLIS (Abacus)

carfilzomib
inf. oploss. (pdr.) i.v. [flac.]
1 x 60 mg U.H. []
(parallele distributie)

NINLARO (Takeda)

ixazomib (citraat)
harde caps.
3 x 2,3 mg U.H. [5.642 €]

3 x 3 mg U.H. [5.642 €]
3 x 4 mg U.H. [5.642 €]
(weesgeneesmiddel)

NINLARO (Abacus)

ixazomib (citraat)
harde caps.
3 x 3 mg U.H. [5.642 €]
3 x 4 mg U.H. [5.642 €]
(weesgeneesmiddel; parallele distributie)

VELCADE (Janssen-Cilag)

bortezomib (mannitolboronaat)
inj. oploss. (pdr.) i.v./s.c. [flac.]
1 x 3,5 mg U.H. [341 €]

13.2.6. Inhibitoren van de Hedgehog-signalroute

Indicaties (synthese van de SKP)

- Zie SKP.

Contra-indicaties

- Zie 13. Antitumorale middelen
- Zwangerschap en borstvoeding.

Ongewenste effecten

- Spierspasmen, alopecie, jeuk, gewichtsverlies, dysgeusie, gastro-intestinale stoornissen, hepatotoxiciteit.

Zwangerschap en borstvoeding

- Zie 13. Antitumorale middelen
- Vismodegib en sonidegib zijn **sterk teratogeen. Twee anticonceptiemethoden zijn vereist bij vrouwen tijdens en na de behandeling (sonidegib: tot minstens 20 maanden erna, vismodegib: tot 24 maanden erna). Dezelfde termijnen gelden voor de contra-indicatie borstvoeding. Mannen dienen een condoom te gebruiken tijdens en na de behandeling (sonidegib: tot 6 maanden erna, vismodegib: tot 2 maanden erna).**

Interacties

- Zie 13. Antitumorale middelen

ERIVEDGE (Roche)

vismodegib
harde caps.
28 x 150 mg U.H. [4.412 €]

ODOMZO (Sun Pharmaceutical)

sonidegib (fosfaat)
harde caps.
30 x 200 mg U.H. [4.727 €]



13.3. Immunotherapie

Immunotherapie zet het immuunsysteem aan tot een respons tegen kanker.

13.3.1. Immunecheckpoint-inhibitoren

De immunecheckpoint-inhibitoren zijn monoklonale antilichamen die de negatieve regulatoren van T-celactivatie inhiberen waardoor de immunorespons tegen tumorcellen wordt versterkt (*zie Folia juli 2019*). Deze worden onderverdeeld in inhibitoren van CTLA-4 en PD-1/PD-L1. Daarnaast zijn er associaties die werken op meerdere en andere immunecheckpoints zoals LAG-3.

Indicaties (synthese van de SKP)

- Zie SKP.

Contra-indicaties

- **Zwangerschap en borstvoeding.**

Ongewenste effecten

- *Zie 13. Antitumorale middelen*
- **De eerste symptomen van immunologische reacties, ongeacht hoe lang de patiënt al behandeld wordt, zijn dikwijls specifiek (zie Bijzondere voorzorgen).**
- Overgevoeligheidsreacties gaande tot anafylactische shock.
- Elk orgaan kan getroffen worden door immuungerelateerde ongewenste effecten, zelden **ook meerdere maanden na de laatste toediening**. Vaak zijn het huidreacties (bv. rash, jeuk); maar het kan ook gaan om o.a. endocrinopathie (bv. schildklierdisfunctie), pneumonitis, colitis, hepatitis, nefritis, pancreatitis, neuropathie, meningo-encefalitis, artritis.

Zwangerschap en borstvoeding

- *Zie 13. Antitumorale middelen*

Bijzondere voorzorgen

- De eerste dosis wordt soms langzamer toegediend wegens het risico op overgevoeligheidsreacties. De patiënt dient nauwlettend opgevolgd te worden. Soms wordt ook premedicatie zoals antihistaminica en corticosteroiden, gegeven.
- **De eerste symptomen van immunologische reacties, ongeacht hoe lang de patiënt al behandeld wordt, zijn dikwijls specifiek: diarree en/of buikpijn, specifieke hoofdpijnklachten, hoesten en dyspneu (*zie Folia juli 2019*). De behandeling van deze ongewenste effecten behoort tot de gespecialiseerde zorg. Alertheid en een snelle doorverwijzing zijn van groot belang.**

Interacties

- *Zie 13. Antitumorale middelen*

CTLA-4-inhibitoren

IMJUDO (AstraZeneca)

tremelimumab [biosynthetisch]

inf. oplossing (conc.) i.v. [flac.]

1 x 300 mg / 15 ml (20 mg / 1 ml) U.H. [12.720 €]

YERVOY (Bristol-Myers Squibb)

ipilimumab [biosynthetisch]

inf. oplossing (conc.) i.v. [flac.]



1 x 50 mg / 10 ml U.H. [4.505 €]
1 x 200 mg / 40 ml U.H. [18.020 €]

PD-(L)1-inhibitoren

BAVENCIO (Merck)
avelumab [biosynthetisch]
inf. oploss. (conc.) i.v. [flac.]
1 x 200 mg / 10 ml U.H. [825 €]

BAVENCIO (Abacus)
avelumab [biosynthetisch]
inf. oploss. (conc.) i.v. [flac.]
1 x 200 mg / 10 ml U.H. [825 €]
(parallele distributie)

IMFINZI (AstraZeneca)
durvalumab [biosynthetisch]
inf. oploss. (conc.) i.v. [flac.]
1 x 120 mg / 2,4 ml U.H. [633 €]
1 x 500 mg / 10 ml U.H. [2.637 €]

IMFINZI (Abacus)
durvalumab [biosynthetisch]
inf. oploss. (conc.) i.v. [flac.]
1 x 500 mg / 10 ml U.H. []
(parallele distributie)

JEMPERLI (GSK)
dostarlimab [biosynthetisch]
inf. oploss. (conc.) i.v. [flac.]
1 x 500 mg / 10 ml U.H. [5.969 €]

KEYTRUDA (MSD)
pembrolizumab [biosynthetisch]

inf. oploss. (conc.) i.v. [flac.]
1 x 100 mg / 4 ml U.H. [2.806 €]

KEYTRUDA (Abacus)
pembrolizumab [biosynthetisch]
inf. oploss. (conc.) i.v. [flac.]
1 x 100 mg / 4 ml U.H. [2.806 €]
(parallele distributie)

LIBTAYO (Sanofi Belgium)
cemiplimab [biosynthetisch]
inf. oploss. (conc.) i.v. [flac.]
1 x 350 mg / 7 ml U.H. [5.393 €]

LIBTAYO (Abacus)
cemiplimab [biosynthetisch]
inf. oploss. (conc.) i.v. [flac.]
1 x 350 mg / 7 ml U.H. [5.393 €]
(parallele distributie)

OPDIVO (Bristol-Myers Squibb)
nivolumab [biosynthetisch]
inf. oploss. (conc.) i.v. [flac.]
1 x 40 mg / 4 ml U.H. [540 €]
1 x 100 mg / 10 ml U.H. [1.351 €]
1 x 120 mg / 12 ml U.H. [1.622 €]
1 x 240 mg / 24 ml U.H. [3.243 €]

OPDIVO (Abacus)

nivolumab [biosynthetisch]
inf. oploss. (conc.) i.v. [flac.]
1 x 40 mg / 4 ml U.H. []
1 x 100 mg / 10 ml U.H. []
1 x 240 mg / 24 ml U.H. []
(parallele distributie)

TECENTRIQ (Roche)
atezolizumab [biosynthetisch]
inf. oploss. s.c. [flac.]
1 x 1.875 mg / 15 ml U.H. [5.087 €]
inf. oploss. (conc.) i.v. [flac.]
1 x 840 mg / 14 ml U.H. [3.391 €]
1 x 1.200 mg / 20 ml U.H. [5.087 €]

TECENTRIQ (Abacus)
atezolizumab [biosynthetisch]
inf. oploss. (conc.) i.v. [flac.]
1 x 840 mg / 14 ml U.H. [3.391 €]
1 x 1.200 mg / 20 ml U.H. [5.087 €]
(parallele distributie)

TEVIMBRA (BeOne Medicines)
tislelizumab [biosynthetisch]
inf. oploss. (conc.) i.v. [flac.]
1 x 100 mg / 10 ml U.H. [2.189 €]

Associaties

OPDUALAG (Bristol-Myers Squibb)
nivolumab [biosynthetisch] 240 mg / 20 ml
relatlimab [biosynthetisch] 80 mg / 20 ml
inf. oploss. (conc.) i.v. [flac.]
1 x 6.111 €

13.3.2. Celtherapie

13.3.2.1. CAR-T-celtherapie

CAR-T-celtherapieën bestaan uit genetisch gemodificeerde T-cellen met chimere antigeenreceptoren (CAR). De CAR op de T-cel herkent en bindt met specifieke proteïnen op de kankercel wat een immuunreactie triggert. De CAR-T-celtherapieën die momenteel in België vergund zijn, zijn autologe CAR-T-cellen gericht tegen CD19 of tegen BCMA. Ze hebben bepaalde hematologische maligniteiten als indicatie. Het gaat om één toediening



volgens op een korte voorbehandeling met lymfocytendepletie-chemotherapie.

Indicaties (synthese van de SKP)

- Zie SKP.

Contra-indicaties

- De contra-indicaties voor lymfocytendepletie-chemotherapie moeten in overweging genomen worden.

Ongewenste effecten

- Het **cytokine-release-syndroom (CRS)** komt bij de meeste patiënten voor, maar de ernst kan sterk variëren. De eerste symptomen zijn o.a. koorts, hypotensie, tachycardie, rillingen, hypoxie. Ernstige CRS, inclusief fatale of levensbedreigende gevallen, komen frequent voor.
- CRS kan gepaard gaan met disfunctie van eindorganen (bv. lever, nieren, hart en longen) en verslechtering van onderliggende orgaanpathologieën. In bepaalde gevallen kunnen macrofaagactivatiesyndroom en hemofagocyttaire lymfohistiocytose optreden.
- **Neurologische stoornissen** komen frequent voor: bv. encefalopathie, tremor, ataxie, delier, hemiparase, epileptische insulden. Deze kunnen levensbedreigend of fataal zijn.
- Infecties komen frequent voor. Ook verhoogd risico op virale reactivering (bv. hepatitis B virus).
- Hematologische stoornissen (ook langdurige cytopenieën), coagulopathie, verhoogde transaminasen, hyperbilirubinemie, elektrolytenstoornissen, hyperglykemie, hypoalbuminemie, verlaagde immunoglobulines.
- Gastro-intestinale stoornissen, respiratoire klachten, psychische klachten, hartaandoeningen, hypertensie, trombose, motore disfunctie, spierpijn, verminderde nierfunctie, huiduitslag, oedeem, pijn, verminderd gezichtsvermogen, overgevoelighedsreacties.
- Tumorlysis-syndroom.

Zwangerschap en borstvoeding

- *Zie 13. Antitumorale middelen*

Interacties

- *Zie 13. Antitumorale middelen*

Bijzondere voorzorgen

- Voorafgaand aan de afname van de witte bloedcellen, moet er gescreend worden voor hepatitis B, hepatitis C en HIV.
- Tocilizumab moet beschikbaar zijn in het gekwalificeerd behandelcentrum voor het geval dat CRS optreedt.
- Dagelijkse controle van symptomen van CRS, neurologische stoornissen en andere ongewenste effecten gedurende minstens de eerste 10 dagen na infusie.
- Patiënten moeten minstens 4 weken na de infusie in de buurt blijven van een gekwalificeerd behandelcentrum. Patiënten moeten dringend medische hulp zoeken als er tekenen of symptomen van CRS en neurologische stoornissen optreden.
- Cytopenieën kunnen meerdere weken na de behandeling aanwezig zijn.
- Patiënten mogen niet autorijden of zware/mogelijk gevaarlijke machines bedienen tot minstens 8 weken na de infusie of totdat neurologische ongewenste effecten verdwenen zijn.
- Levende vaccins worden niet aanbevolen gedurende minstens 6 weken voorafgaand aan de lymfocytendepletie-chemotherapie, tijdens de CAR-T-celtherapie en tot herstel van het immuunsysteem na behandeling.

CARVYKTI (Janssen-Cilag)



ciltacabtagene autoleucel [humaan bloed]	1.200.000 cellen	U.H. [283.232 €]	(weesgeneesmiddel)
inf. disp. i.v. [zak]			<i>YESCARTA (Gilead Sciences)</i>
3.200.000 cellen U.H. [422.940 €]			axicabtagene ciloleucel [humaan bloed]
(weesgeneesmiddel)			inf. disp. i.v. [zak]
<i>KYMRIAH (Novartis Pharma)</i>			40.000.000 cellen U.H. [339.200 €]
tisagenlecleucel [humaan bloed]	40.000.000 cellen	U.H. [346.620 €]	(weesgeneesmiddel)
inf. disp. i.v. [zak]			

13.3.2.2. Diverse celtherapieën

13.3.2.2.1. Tabelecleucel

Tabelecleucel is een allogene T-cel immunotherapie specifiek gericht tegen cellen geïnfecteerd met het Epstein-Barr virus bij post-transplantaat lymfoproliferatieve ziekte.

Indicaties (synthese van de SKP)

- Zie SKP.

Contra-indicaties

- **Zwangerschap en borstvoeding.**

Ongewenste effecten

- Cytokine-release-syndroom, neurotoxiciteit, hematologische stoornissen, infecties (bovenste luchtweginfecties, huidinfecties), graft versus host disease, tumor flare, leverfunctiestoornissen, gastro-intestinale stoornissen, elektrolytstoornissen, vermoeidheid, musculoskeletale pijn, verminderde eetlust, psychische stoornissen, tachycardie, hypotensie, dermatologische ongewenste effecten, stijging serumcreatine en LDH.

Zwangerschap en borstvoeding

- *Zie 13. Antitumorale middelen.*

Interacties

- *Zie 13. Antitumorale middelen.*

EBVALLO (Pierre Fabre Médicament)

tabelecleucel [humaan bloed]

inj. disp. (conc.) i.v. [flac.]

28.000.000 cellen / 1 ml U.H. [79.500 €]

(weesgeneesmiddel)

13.3.2.2.2. Methoxsaleen

Methoxsaleen is een fotosensibiliserend middel dat ex vivo wordt gebruikt (extracorporele fotofereze) bij de behandeling van cutaan T-cellymfoom.

Indicaties (synthese van de SKP)

- Zie SKP.

Ongewenste effecten

- Oculaire complicaties (cataract, chorioretinitis).
- Fototoxische reacties (bv. jeuk of erytheem).



- Infecties, hypotensie, gastro-intestinale stoornissen.

Bijzondere voorzorgen

- De ogen van de patiënt moeten beschermd worden tijdens de behandeling en tot 24 uur erna met een omvattende UVA-ondoorzichtige zonnebril.
- Blootstelling aan zonlicht dient vermeden te worden tot 24 uur na de fotoferebehandeling.

METHOXSALEN MACOPHARMA (Maco Pharma)

methoxsaleen

e.corpor. oploss. modificatie bloedfractie [amp.]

50 x 100 µg / 5 ml (20 µg / 1 ml) U.H. [4.919 €]

13.3.3. Bispecifieke T-cel engagers

T- cel “engagers” zijn nieuwe vormen van immuuntherapie die een T-celgemedieerde celdood van tumorcellen beogen. Bispecifieke T-cel engagers binden tegelijkertijd aan de T-cel (via CD3) en aan tumorspecifieke antigenen. De volgende geneesmiddelen zijn beschikbaar:

- Target CD19: blinatumomab.
- Target CD20: ecoritamab, glofitamab en mosunetuzumab.
- Target BCMA: elranatamab en teclistamab.
- Andere targets: tebentafusp (target gp100), talquetamab (target GPRC5D).

Indicaties (synthese van de SKP)

- Zie SKP.

Contra-indicaties

- **Zwangerschap en borstvoeding.**

Ongewenste effecten

- Blinatumomab: cytokine-release-syndroom, neurotoxiciteit, hematologische stoornissen, verlaagde immunoglobulinen, infecties, gastro-intestinale stoornissen, huiduitslag, infuusreacties, tumorlyssyndroom, verhoogde levertesten, pancreatitis.
- Elranatamab: cytokine-release-syndroom, neurotoxiciteit, hypogammaglobulinemie, hematologische stoornissen, infecties (urinewegen, bovenste luchtwegen, pneumonie en sepsis), gastro-intestinale stoornissen, injectiegerelateerde reacties, verminderde eetlust, huiduitslag, droge huid, artralgie, hypokaliëmie.
- Ecoritamab: cytokine-release-syndroom, neurotoxiciteit, hematologische stoornissen, infecties, leverfunctiestoornissen, tumor flare, pleurale effusie, gastro-intestinale stoornissen, verminderde eetlust, elektrolytstoornissen, hartritestoornissen, huiduitslag, pruritus, musculoskeletale pijn, injectiegerelateerde reacties, stijging creatinine.
- Glofitamab: cytokine-release-syndroom, neurotoxiciteit, hematologische stoornissen, infecties, tumor flare, tumorlyssyndroom, gastro-intestinale stoornissen pleurale effusie, huiduitslag, verhoogde levertesten, elektrolytstoornissen.
- Mosunetuzumab: cytokine-release-syndroom, neurotoxiciteit, hematologische stoornissen, infecties, gastro-intestinale stoornissen, dermatologische bijwerkingen, *tumor flare*, verhoogde levertesten, elektrolytstoornissen.
- Talquetamab: cytokine-release-syndroom, neurotoxiciteit, hematologische stoornissen, hypogammaglobulinemie, infecties, orale toxiciteit (waaronder dysgeusie, droge mond, dysfagie, stomatitis), gastro-intestinale stoornissen, nagelafwijkingen, huidreacties, pruritus, alopecia, verminderde eetlust en gewichtsverlies, musculoskeletale pijn, elektrolytstoornissen, verhoogde levertesten en INR, reacties op de injectieplaats.



- Tebentafusp: cytokine-release-syndroom, acute huidreacties, leverfunctiestoornissen, hartritmestoornissen, verminderde eetlust, gastro-intestinale stoornissen, elektrolytstoornissen, huidreacties (o.a. hypo-/hyperpigmentatie), pruritus, alopecia, musculoskeletale pijn, insomnie, angst, verhoogde levertesten en lipase.
- Teclistamab: cytokine-release-syndroom, neurotoxiciteit, hematologische stoornissen, hypogammaglobulinemie, infecties (vooral bovenste luchtweginfecties, pneumonie), musculoskeletale pijn, gastro-intestinale stoornissen, elektrolytstoornissen.

Zwangerschap en borstvoeding

- Zie 13. Antitumorale middelen.

Interacties

- Zie 13. Antitumorale middelen.

<i>BLINCYTO (Amgen)</i> blinatumomab [biosynthetisch] inf. oploss. conc. (pdr.) i.v. [flac.] 1 x 38,5 µg U.H. [2.198 €] (met oplossing van stabilisator)	1 x 44 mg / 1,1 ml (40 mg / 1 ml) U.H. [3.088 €] 1 x 76 mg / 1,9 ml (40 mg / 1 ml) U.H. [5.334 €]	1 x 3 mg / 1,5 ml (2 mg / 1 ml) U.H. [392 €] (weesgeneesmiddel)
<i>BLINCYTO (Abacus)</i> blinatumomab [biosynthetisch] inf. oploss. conc. (pdr.) i.v. [flac.] 1 x 38,5 µg U.H. [2.198 €] (met oplossing van stabilisator; parallele distributie)	<i>KIMMTRAK (Immunocore)</i> tebentafusp [biosynthetisch] inf. oploss. (conc.) i.v. [flac.] 1 x 100 µg / 0,5 ml U.H. [11.754 €] (weesgeneesmiddel)	<i>TECVAYLI (Janssen-Cilag)</i> teclistamab [biosynthetisch] inj. oploss. s.c. [flac.] 1 x 30 mg / 3 ml (10 mg / 1 ml) U.H. [931 €] 1 x 153 mg / 1,7 ml (90 mg / 1 ml) U.H. [4.746 €]
<i>COLUMVI (Roche)</i> glofitamab [biosynthetisch] inf. oploss. (conc.) i.v. [flac.] 1 x 2,5 mg / 2,5 ml U.H. [820 €] 1 x 10 mg / 10 ml U.H. [3.281 €] (weesgeneesmiddel)	<i>LUNSUMIO (Roche)</i> mosunetuzumab [biosynthetisch] inf. oploss. (conc.) i.v. [flac.] 1 x 1 mg / 1 ml U.H. [259 €] 1 x 30 mg / 30 ml U.H. [7.767 €] (weesgeneesmiddel)	<i>TEPKINLY (AbbVie)</i> epcoritamab [biosynthetisch] inj. oploss. s.c. [flac.] 1 x 48 mg / 0,8 ml U.H. [6.021 €] (weesgeneesmiddel)
<i>ELREXFIO (Pfizer)</i> elranatamab [biosynthetisch] inj. oploss. s.c. [flac.]	<i>TALVEY (Janssen-Cilag)</i> talquetamab [biosynthetisch] inj. oploss. s.c. [flac.] 1 x 40 mg / 1 ml U.H. [5.219 €]	<i>TEPKINLY (AbbVie)</i> epcoritamab [biosynthetisch] inj. oploss. (conc.) s.c. [flac.] 1 x 4 mg / 0,8 ml U.H. [502 €] (weesgeneesmiddel)

13.3.4. Diverse immunotherapeutische middelen

Bacillus Calmette-Guérin, thalidomide en de thalidomide-analogen lenalidomide en pomalidomide worden bij niet-specifieke immunotherapiemiddelen gerekend.

Indicaties (synthese van de SKP)

- Zie SKP.

Contra-indicaties

- Zwangerschap en borstvoeding.

Ongewenste effecten

- Bacillus Calmette-Guérin: cystitis, dyspneu, koorts, artralgie, veralgemeende infecties.
- Lenalidomide, pomalidomide en thalidomide: hematologische toxiciteit, perifere neuropathie, tromboembolie, gastro-intestinale stoornissen, teratogeniteit.



Zwangerschap en borstvoeding

- Zie 13. Antitumorale middelen
- **Thalidomide is sterk teratogeen, de thalidomide-analogen lenalidomide en pomalidomide worden in dit verband met thalidomide gelijkgesteld.**

Interacties

- Zie 13. Antitumorale middelen

IMNOVID (Bristol-Myers Squibb)

pomalidomide

harde caps.

14 x 1 mg U.H. [1.718 €]

14 x 2 mg U.H. [1.718 €]

14 x 3 mg U.H. [1.718 €]

14 x 4 mg U.H. [1.718 €]

(gecontroleerd distributiesysteem en risicobeheerprogramma)

LENALIDOMIDE ACCORD (Accord)

lenalidomide

harde caps.

21 x 2,5 mg U.H. [1.461 €]

21 x 5 mg U.H. [1.461 €]

21 x 7,5 mg U.H. [1.461 €]

21 x 10 mg U.H. [1.461 €]

21 x 15 mg U.H. [1.461 €]

21 x 20 mg U.H. [1.461 €]

21 x 25 mg U.H. [1.485 €]

(gecontroleerd distributiesysteem en risicobeheerprogramma)

LENALIDOMIDE EG (EG)

lenalidomide

harde caps.

21 x 2,5 mg U.H. [1.485 €]

21 x 5 mg U.H. [1.485 €]

21 x 7,5 mg U.H. [1.485 €]

21 x 10 mg U.H. [1.485 €]

21 x 15 mg U.H. [1.485 €]

21 x 20 mg U.H. [1.485 €]

21 x 25 mg U.H. [1.485 €]

(gecontroleerd distributiesysteem en risicobeheerprogramma)

LENALIDOMIDE EUGIA (Aurobindo)

lenalidomide

harde caps.

21 x 2,5 mg U.H. [1.440 €]

21 x 5 mg U.H. [1.440 €]

21 x 7,5 mg U.H. [1.440 €]

21 x 10 mg U.H. [1.440 €]

21 x 15 mg U.H. [1.440 €]

21 x 20 mg U.H. [1.440 €]

21 x 25 mg U.H. [1.440 €]

(gecontroleerd distributiesysteem en risicobeheerprogramma)

LENALIDOMIDE GRINDEKS (Grindeks - Kalceks)

lenalidomide (ammoniumchloride)

harde caps.

21 x 2,5 mg U.H. [1.440 €]

21 x 5 mg U.H. [1.440 €]

21 x 7,5 mg U.H. [1.440 €]

21 x 10 mg U.H. [1.440 €]

21 x 15 mg U.H. [1.440 €]

21 x 20 mg U.H. [1.440 €]

21 x 25 mg U.H. [1.440 €]

(gecontroleerd distributiesysteem en risicobeheerprogramma)

LENALIDOMIDE KRKA (KRKA)

lenalidomide (hydrochloride)

harde caps.

21 x 2,5 mg U.H. [1.485 €]

21 x 5 mg U.H. [1.485 €]

21 x 7,5 mg U.H. [1.485 €]

21 x 10 mg U.H. [1.485 €]

21 x 15 mg U.H. [1.485 €]

21 x 20 mg U.H. [1.485 €]

21 x 25 mg U.H. [1.485 €]

(gecontroleerd distributiesysteem en risicobeheerprogramma)

LENALIDOMIDE MYLAN (Viatris)

lenalidomide

harde caps.

21 x 2,5 mg U.H. [1.461 €]

21 x 5 mg U.H. [1.461 €]

21 x 7,5 mg U.H. [1.461 €]

21 x 10 mg U.H. [1.461 €]

21 x 15 mg U.H. [1.461 €]

21 x 20 mg U.H. [1.461 €]

21 x 25 mg U.H. [1.485 €]

(gecontroleerd distributiesysteem en risicobeheerprogramma)

ONCOTICE (MSD)

Bacillus Calmette-Guérin [stam Tice]

i.vesic. susp. (pdr.) [flac.]

1 x 200.000.000 KVE U.H. [60 €]

POMALIDOMIDE ACCORD (Accord)

pomalidomide

harde caps.

14 x 1 mg U.H. [1.718 €]

14 x 2 mg U.H. [1.718 €]

14 x 3 mg U.H. [1.718 €]

14 x 4 mg U.H. [1.718 €]

(gecontroleerd distributiesysteem en risicobeheerprogramma)

POMALIDOMIDE EG (EG)

pomalidomide

harde caps.

14 x 1 mg U.H. [1.804 €]

14 x 2 mg U.H. [1.804 €]

14 x 3 mg U.H. [1.804 €]

14 x 4 mg U.H. [1.804 €]

(gecontroleerd distributiesysteem en risicobeheerprogramma)

POMALIDOMIDE GRINDEKS (Grindeks - Kalceks)

pomalidomide

harde caps.

21 x 1 mg U.H. [2.577 €]

21 x 2 mg U.H. [2.577 €]

21 x 3 mg U.H. [2.577 €]

21 x 4 mg U.H. [2.577 €]

(gecontroleerd distributiesysteem en risicobeheerprogramma)

POMALIDOMIDE VIATRIS (Viatris)

pomalidomide

harde caps.

14 x 1 mg U.H. [1.718 €]


14 x 2 mg U.H. [1.718 €]

21 x 3 mg U.H. [2.577 €]

21 x 4 mg U.H. [2.577 €]

(gecontroleerd distributiesysteem en risicobeheerprogramma)




REVLIMID (Bristol-Myers Squibb) 
lenalidomide
harde caps.

21 x 2,5 mg U.H. [1.461 €]
21 x 5 mg U.H. [1.461 €]
21 x 7,5 mg U.H. [1.461 €]
21 x 10 mg U.H. [1.461 €]

21 x 15 mg U.H. [1.461 €]
21 x 20 mg U.H. [1.461 €]
21 x 25 mg U.H. [1.485 €]
(gecontroleerd distributiesysteem en
risicobeheerprogramma)

THALIDOMIDE BMS (Bristol-Myers Squibb)

thalidomide
harde caps.

28 x 50 mg R/a  419,22 €
(gecontroleerd distributiesysteem en
risicobeheerprogramma)

13.4. Diverse antitumorale middelen

Aflibercept wordt in de oncologie intraveneus gebruikt. Daarnaast wordt het oftalmologisch/intravitreaal gebruikt: zie 16.9.1..

Amsacrine is niet meer beschikbaar sinds juli 2024.

Indicaties (synthese van de SKP)

- Zie SKP.

Contra-indicaties

- **Zwangerschap en borstvoeding voor alle middelen in deze klasse. Tretinoïne is sterk teratogeen.**
- Anagrelide, arseentrioxide: risicofactoren voor QT-verlenging (zie Inl.6.2.2.).
- Voor de verschillende moleculen bestaan specifieke contra-indicaties die opgenomen zijn in de SKP's.

Ongewenste effecten

- Zie 13. Antitumorale middelen
- **Anagrelide, arseentrioxide: risico voor QT-verlenging met mogelijkheid van torsades de pointes (zie Inl.6.2.2.).**
- Aflibercept: koorts, gastro-intestinale ongewenste effecten zoals fistels en intestinale perforatie, hematologische stoornissen, bloeding, arteriële hypertensie, proteïnurie, arteriële trombo-embolie, vertraagde wondheling, neuropathie, kaakbeen necrose, hand-voetsyndroom.
- Amsacrine: hypotensie, convulsies, hepatotoxiciteit.
- Anagrelide: cardiovasculaire en neurologische ongewenste effecten.
- Arseentrioxide: leukocytactivatiesyndroom, hyperglykemie.
- Bexaroteen: leukopenie, hyperlipidemie, hypothyreoïdie, huidreacties, hoofdpijn, **teratogeniteit**.
- Mitotaan: leukopenie, stollingsstoornissen, stoornissen t.h.v. het centrale zenuwstelsel.
- Crisantaspase: gastro-intestinale stoornissen, overgevoeligheidsreacties, stollingsstoornissen en trombo-embolische events, neutropenie en infecties, pancreas- en levertoxiciteit, gewichtsverlies, musculoskeletale pijn, verhoogde lipiden, cholesterol en triglyceriden, hyperglykemie.
- Pegaspargase: gastro-intestinale stoornissen, overgevoeligheidsreacties, stollingsstoornissen en trombo-embolische events, neutropenie en infecties, pancreas-, lever-, en niertoxiciteit en neurologische stoornissen.
- Tasonermin: lokale reacties, grieperig syndroom, moeheid, hartaritmieën, hepatotoxiciteit.
- Temoporfine: verbranding, infectie, huidnecrose en littekenvorming in het fotogeactiveerde gebied; anemie, hemorragie, gastro-intestinale stoornissen (o.a. necrotiserende stomatitis).
- Trabectedine: hematologische en gastro-intestinale stoornissen, hepatotoxiciteit, rhabdomyolyse.
- Tretinoïne: droge huid en mucosa, erytheem, alopecie, cheilitis, hoofdpijn, botpijn, **teratogeniteit**.
- Venetoclax: tumorlysis-syndroom, immuunsuppressie, gastro-intestinale stoornissen, hyperfosfatemie, **teratogeniteit**.

Zwangerschap en borstvoeding

- Zie 13. Antitumorale middelen
- **Tretinoïne en venetoclax zijn sterk teratogeen.**















Interacties

- Zie 13. Antitumorale middelen
- Anagrelide, arseentrioxide: verhoogd risico van *torsades de pointes* bij associëren met andere middelen die het risico van QT-verlenging verhogen (zie Inl.6.2.2.).

Bijzondere voorzorgen

- Zie 13. Antitumorale middelen

ANAGRELID SANDOZ (Sandoz)  anagrelide (hydrochloride) harde caps. 100 x 0,5 mg U.H. [180 €]	100 x 500 mg U.H. [599 €]		arseentrioxide inf. oploss. (conc.) i.v. [amp.] 10 x 12 mg / 6 ml U.H. [1.694 €]
ATREMIA (Teva)  anagrelide (hydrochloride) harde caps. 100 x 0,5 mg U.H. [180 €]	ONCASPARG (Servier) pegaspargase inj./inf. oploss. (pdr.) i.m./i.v. [flac.] 1 x 3.750 E U.H. [1.660 €]		VENCLYXTO (AbbVie) venetoclax filmomh. tabl. 14 x 10 mg U.H. [66 €] 7 x 50 mg U.H. [166 €] 7 x 100 mg U.H. [331 €]
BEROMUN (Belpharma)  tasonermin [biosynthetisch] inf. oploss. (pdr.) i.art. [flac.] 4 x 1 mg U.H. [36.570 €]	TARGRETIN (H.A.C.) bexaroteen zachte caps. 100 x 75 mg R/ a  942,40 €		VESANOID (Eurocept)  tretinoïne zachte caps. 100 x 10 mg R/ a  333,96 €
ERWINASE (Porton Biopharma) crisantaspase inj. oploss./inf. oploss. conc. (pdr.) i.m./i.v. [flac.] 5 x 10.000 E U.H. [4.216 €]	TRABECTEDIN ACCORD (Accord)  trabectedine inf. oploss. conc. (pdr.) i.v. [flac.] 1 x 0,25 mg U.H. [176 €] 1 x 1 mg U.H. [662 €]		XAGRID (Takeda)  anagrelide (hydrochloride) harde caps. 100 x 0,5 mg U.H. [180 €]
FOSCAN (Biolitec Pharma) temoporfine inj. oploss. i.v. [flac.] 1 x 3 mg / 3 ml (1 mg / 1 ml) U.H. [2.120 €] 1 x 6 mg / 6 ml (1 mg / 1 ml) U.H. [4.028 €]	TRABECTEDINE TEVA (Teva)  trabectedine inf. oploss. conc. (pdr.) i.v. [flac.] 1 x 0,25 mg U.H. [168 €] 1 x 1 mg U.H. [630 €]		YONDELIS (Pharma Mar)  trabectedine inf. oploss. conc. (pdr.) i.v. [flac.] 1 x 0,25 mg U.H. [168 €] 1 x 1 mg U.H. [630 €]
LYSODREN (Esteve)  mitotaan tabl. (deelb. niet kwantit.)	TRABECTEDIN EVER PHARMA (Pharmanovia)  trabectedine inf. oploss. conc. (pdr.) i.v. [flac.] 1 x 0,25 mg U.H. [176 €] 1 x 1 mg U.H. [662 €]		ZALTRAP (Sanofi Belgium) aflibercept [biosynthetisch] inf. oploss. (conc.) i.v. [flac.] 1 x 100 mg / 4 ml U.H. [332 €] 1 x 200 mg / 8 ml U.H. [665 €]
	TRISENOX (Teva)		

13.5. Anti-hormonale middelen in de oncologie

Dit hoofdstuk bespreekt een aantal anti-hormonale middelen die bijna uitsluitend in de oncologie gebruikt worden.

13.5.1. Tamoxifen

Tamoxifen is een selectieve oestrogenreceptor-modulator. De selectieve oestrogenreceptor-modulatoren bazedoxifeen en raloxifeen, gebruikt bij osteoporose, worden besproken in 9.5.3., en clomifeen gebruikt in het kader van geassisteerde vruchtbaarheid in 6.5.1..

Tamoxifen heeft een agonistisch effect op de oestrogenreceptoren van skelet en lever, een antagonistisch effect



op de oestrogeenreceptoren van het borstweefsel, en een partieel agonistisch effect ter hoogte van het endometrium.

Plaatsbepaling

- Tamoxifen wordt gebruikt bij premenopauzale en postmenopauzale vrouwen voor de behandeling van hormoonreceptor-positief borstcarcinoom [zie *Folia januari 2021*]. De behandeling met tamoxifen als adjuvante therapie duurt klassiek 5 jaar. Afhankelijk van het risicoprofiel van de initiële kanker kan een behandeling van 10 jaar een voordeel geven ten opzichte van een behandeling van 5 jaar. Hierbij moet de afweging gemaakt worden met de ongewenste effecten van tamoxifen (bv. risico op endometriumkanker of trombo-embolie).
- Over gebruik van tamoxifen in primaire preventie van borstkanker bij vrouwen met een sterk verhoogd risico bestaat geen eensgezindheid; indicatie niet vermeld in de SKP [zie *Folia juli 2021*].
- Een behandeling gedurende drie maanden met tamoxifen (10 tot 20 mg p.d.) kan doeltreffend zijn bij ernstige mastodynie⁵,⁶ of bij storende gynaecomastie bij de man (indicaties niet vermeld in de SKP).⁵

Indicaties (synthese van de SKP)

- Zie SKP.

Contra-indicaties

- **Zwangerschap en borstvoeding.**

Ongewenste effecten

- Warmte-opwellingen: frequent.
- Vaginale droogte met dyspareunie en pruritus vulvae: frequent.
- Cystische hyperplasie van het endometrium, met vaginaal bloedverlies en zelden ontwikkeling van endometriumcarcinoom.
- Ovariumcysten en (frequent) oligo- of amenorroe, irregulaire menses bij premenopauzale vrouwen.
- Nausea en braken.
- Kuitkrampen.
- Visusstoornissen.
- Rash.
- Hypercalciëmie, hypertriglyceridemie.
- Leukopenie en trombocytopenie.
- Verhoogd risico van veneuze trombo-embolie en TIA.

Zwangerschap en borstvoeding

- *Zie 13. Antitumorale middelen*

Interacties

- Verhoogd effect van vitamine K-antagonisten.
- Tamoxifen is een substraat van CYP2D6 en CYP3A4 (zie *Tabel 1c. in Inl.6.3.*). Tamoxifen is een prodrug en wordt door CYP2D6 omgezet tot zijn actieve metaboliet. **Gebruik van paroxetine en fluoxetine, krachtige CYP2D6-inhibitoren, wordt afgeraden bij vrouwen behandeld met tamoxifen** [zie *Folia april 2010*].

Bijzondere voorzorgen

- Gezien het risico van hyperplasie en carcinoom van het endometrium, is jaarlijkse echografische controle van het *cavum uteri*, met eventueel biopsie, aangewezen, zeker bij uterine bloedverlies.
- Voorzichtigheid is geboden bij vrouwen met antecedenten van veneuze trombo-embolie. Bij majeure ingrepen of bij langdurige immobiliteit, dient anticoagulerende profylaxe overwogen te worden.



NOLVADEX (AstraZeneca)
tamoxifen (citraat)
tabl. D

56 x 20 mg R/ a € 17,89 €

TAMOPLEX (Teva)
tamoxifen (citraat)
tabl.

84 x 20 mg R/ a € 23,90 €

TAMOXIFEN SANDOZ (Sandoz)
tamoxifen (citraat)
filmomh. tabl.

60 x 20 mg R/ a € 18,77 €

90 x 20 mg R/ a € 25,05 €

13.5.2. Fulvestrant

Fulvestrant is een zuivere antagonist ter hoogte van de oestrogenreceptoren.

Plaatsbepaling

- Fulvestrant wordt gebruikt bij vrouwen met lokaal gevorderd of gemetastaseerd hormoonreceptorpositief borstcarcinoom (zie *Folia januari 2021*).

Indicaties (synthese van de SKP)

- Zie SKP.

Contra-indicaties

- **Zwangerschap en borstvoeding.**
- Ernstige leverinsufficiëntie (SKP).

Ongewenste effecten

- Warmte-opwellingen: frequent.
- Nausea, hoofdpijn.
- Rash.
- Stijging van de leverenzymen.
- Verhoogd risico van veneuze trombo-embolie.

Zwangerschap en borstvoeding

- Zie 13. Antitumorale middelen

FULVESTRANT ACCORD (Accord)
fulvestrant
inj. oploss. i.m. [voorgev. spuit]
2 x 250 mg / 5 ml R/ a € 188,15 €

fulvestrant
inj. oploss. i.m. [voorgev. spuit]
2 x 250 mg / 5 ml R/ a € 188,15 €

2 x 250 mg / 5 ml R/ a € 188,15 €

FULVESTRANT EVER PHARMA (Pharmanovia)

FULVESTRANT SANDOZ (Sandoz)
fulvestrant
inj. oploss. i.m. [voorgev. spuit]

FULVESTRANT TEVA (Teva)
fulvestrant
inj. oploss. i.m. [voorgev. spuit]
2 x 250 mg / 5 ml R/ a € 188,23 €

13.5.3. Aromatase-inhibitoren

Anastrozol, exemestan en letrozol inhiberen of inactiveren het enzym aromatase in de perifere weefsels, en remmen zo de oestrogensynthese uit androgene precursors afkomstig van de bijnier en ovaria.

Plaatsbepaling

- Aromatase-inhibitoren zijn geïndiceerd (SKP) als adjuvante therapie (na heelkunde) bij postmenopauzale vrouwen voor borstkanker in een vroeg stadium [zie *Folia januari 2021*]. Ze worden klassiek 5 jaar gegeven. Afhankelijk van het risicoprofiel van de initiële kanker kan het aanvullend toedienen van aromatase-inhibitoren tot 5 jaar volgend op een initiële anti-hormonale behandeling van 5 jaar een voordeel geven op bepaalde eindpunten.⁷ Hierbij dient de afweging gemaakt te worden met de ongewenste effecten van de aromatase-inhibitoren (bv. gewrichtsklachten, fracturen) en met het feit dat



er voor deze aanpak geen bewezen effect is op de totale overleving.⁷

- Aromatase-inhibitoren hebben in de SKP ook als indicatie geavanceerde hormoonreceptor-positieve borstkanker bij postmenopauzale vrouwen [zie *Folia januari 2021*].
- Over gebruik van aromatase-inhibitoren in primaire preventie van borstkanker bij vrouwen met een sterk verhoogd risico bestaat geen eensgezindheid; indicatie niet vermeld in de SKP [zie *Folia juli 2021*].

Indicaties (synthese van de SKP)

- Zie SKP.

Contra-indicaties

- **Zwangerschap en borstvoeding.**
- Premenopauzale vrouwen.

Ongewenste effecten

- Verergeren van perimenopauzale warmte-opwellingen, vaginale droogte en dyspareunie.
- Gewrichtsklachten.
- Daling van de botdensiteit met verhoogd fractuurrisico.
- Verhoogd risico van veneuze trombo-embolie (minder dan met tamoxifen).

Zwangerschap en borstvoeding

- Zie 13. Antitumorale middelen

Interacties

- Anastrozol en letrozol zijn substraten van CYP3A4 (zie Tabel 1c. in Inl.6.3.).

Anastrozol

ANASTROZOLE EG (EG)

anastrozol
filmomh. tabl.

98 x 1 mg R/ a € 76,42 €

ANASTROZOLE TEVA (Teva)

anastrozol
filmomh. tabl.

28 x 1 mg R/ a € 31,41 €

98 x 1 mg R/ a € 76,42 €

ANASTROZOL SANDOZ (Sandoz)

anastrozol
filmomh. tabl.

28 x 1 mg R/ a € 31,41 €

98 x 1 mg R/ a € 76,42 €

ARIMIDEX (Laboratoires Juvisé)

anastrozol
filmomh. tabl.

28 x 1 mg R/ a € 31,41 €

84 x 1 mg R/ a € 75,90 €

ARIMIDEX (Orifarm Belgium)

anastrozol
filmomh. tabl.

84 x 1 mg R/ a € 75,90 €
(parallelinvoer)

ARIMIDEX (PI-Pharma)

anastrozol
filmomh. tabl.

84 x 1 mg R/ a € 75,90 €
(parallelinvoer)

Exemestan

AROMASIN (Pfizer)

exemestan
omh. tabl.

30 x 25 mg R/ a € 41,10 €

100 x 25 mg R/ a € 95,65 €

EXEMESTAN SANDOZ (Sandoz)

exemestan
filmomh. tabl.



30 x 25 mg R/ a € 39,99 €
100 x 25 mg R/ a € 92,86 €

Letrozol

FEMARA (Novartis Pharma)
letrozol
filmomh. tabl.

30 x 2,5 mg R/ a € 33,45 €
100 x 2,5 mg R/ a € 77,08 €

LETROZOLE EG (Orifarm Belgium)
letrozol
filmomh. tabl.

100 x 2,5 mg R/ a € 77,08 €
(parallelinvoer)

LETROZOLE TEVA (Teva)
letrozol
filmomh. tabl.

30 x 2,5 mg R/ a € 33,45 €
100 x 2,5 mg R/ a € 77,08 €

LETROZOLE EG (EG)
letrozol
filmomh. tabl.

30 x 2,5 mg R/ a € 33,45 €
100 x 2,5 mg R/ a € 77,08 €

LETROZOLE EG (PI-Pharma)
letrozol
filmomh. tabl.

100 x 2,5 mg R/ a € 77,08 €
(parallelinvoer)

LETROZOL SANDOZ (Sandoz)
letrozol
filmomh. tabl.

30 x 2,5 mg R/ a € 33,45 €
100 x 2,5 mg R/ a € 77,08 €

13.5.4. Anti-androgenen

Hier worden de anti-androgenen besproken die primair gebruikt worden bij prostaatkarcinoom. Cyproteron heeft, naast prostaatkarcinoom, nog andere indicaties, en wordt besproken in 5.4.5.. De anti-androgenen worden oraal toegediend.

Apalutamide, bicalutamide, darolutamide, cyproteron, enzalutamide en flutamide zijn antagonisten ter hoogte van de androgeenreceptoren.

Abirateronacetaat is een androgeensyntheseremmer.

Flutamide is niet meer gecommmercialiseerd sinds december 2024.

Plaatsbepaling

- Androgeendeprivatie therapie (ADT) vormt de basis van de behandeling van prostaatkanker. Dit gebeurt doorgaans met injecties van een LHRH-agonist (zie 5.4.6.) of een LHRH-antagonist (zie 5.4.7.). Een LHRH-agonist kan in het begin van de behandeling stijgende testosteroonniveaus veroorzaken en symptomen verergeren. Dit kan opgevangen worden door in de eerste weken een anti-androgeen toe te voegen.⁸
- Bij gemetastaseerde hormoongevoelige prostaatkarcinoom zijn er, aanvullend aan ADT, verschillende therapeutische opties waaronder anti-androgenen. Anti-androgenen onderdrukken de werking van perifere androgenen.⁹
- Op termijn evolueert een hormoongevoelige prostaatkarcinoom naar een castratie-resistente prostaatkarcinoom (CRPC). Bij (gemetastaseerde) CRPC wordt ADT voortgezet en kunnen ook anti-androgenen toegevoegd worden.⁹

Indicaties (synthese van de SKP)

- Zie SKP.

Contra-indicaties

- **Zwangerschap en borstvoeding bij de partner van de man.**
- Abirateron, flutamide: ernstige leverinsufficiëntie (SKP).

Ongewenste effecten

- Warmte-opwellingen, gynaecomastie, vermoeidheid, myopathie, verminderde libido, erectiele disfunctie, alopecie, depressie, gedaalde botdensiteit en fracturen, dyslipidemie en gestoorde glucosetolerantie bij langdurig gebruik.



- Cardiovasculaire bijwerkingen: hypertensie, ischemische hartziekte en hartfalen.
- Huidreacties, gastro-intestinale stoornissen, levertoxiciteit.
- Signaal van cognitieve stoornissen.¹⁰
- Abirateron: ook perifeer oedeem, hypokaliëmie, aritmieën, urineweginfecties.
- Apalutamide: ook gewichtsverlies, artralgie, hypothyroïdie en dysgeusie.
- Bicalutamide: ook anemie, interstiële longziekte.
- Darolutamide: ook neutropenie.
- Enzalutamide: ook neutropenie, neuropsychische stoornissen, convulsies.
- Flutamide: ook insomnia, interstiële longziekte.

Zwangerschap en borstvoeding

- *Zie 13. Antitumorale middelen*

Interacties

- Spironolacton zou de effecten van abirateron kunnen tegengaan door binding aan de androgeenreceptor, met stijging van het PSA.
- Abirateron is een substraat van CYP3A4 en een inhibitor van CYP2D6 en CYP2C8 (*zie Tabel Ic. in Inl.6.3.*).
- Apalutamide is een inductor van CYP3A4, CYP2C19, CYP2C9 en P-gp (*zie Tabel Ic., Tabel Id. en Tabel Ie. in Inl.6.3.*).
- Darolutamide is een substraat van CYP 3A4 en P-gp (*zie Tabel Ic. en Tabel Id. in Inl.6.3.*).
- Enzalutamide is een substraat van CYP2C8, en inductor van CYP2C9, CYP2C19 en CYP3A4 (*zie Tabel Ic. in Inl.6.3.*).
- Flutamide is een substraat van CYP1A2 (*zie Tabel Ic. in Inl.6.3.*).

Bijzondere voorzorgen

- **Bij seksueel betrekkingen met een vrouw die zwanger kan worden moet een condoom gebruikt worden, aangevuld met een andere anticonceptiemethode. Dit is nodig tijdens de behandeling en tot 3 maanden na stoppen van de behandeling met apalutamide, enzalutamide en flutamide; tot 130 dagen erna met bicalutamide; en tot 1 week erna met darolutamide.**
- Bij langdurig gebruik dienen de cardiovasculaire risicofactoren (lipiden, glykemie) opgevolgd te worden.
- Abirateron: wordt altijd in combinatie met prednison of prednisolon gegeven gezien de mineralcorticoïde effecten (hypertensie, waterretentie en hypokaliëmie) van abirateron.
- Apalutamide en enzalutamide: voorzichtigheid is geboden bij patiënten met antecedenten van of risicofactoren voor convulsies.

Abirateron

ABIRATERONE ACCORD (Accord)
abirateron, acetaat
filmomh. tabl.
56 x 500 mg U.H. [526 €]

ABIRATERON EG (EG)
abirateron, acetaat
filmomh. tabl.
56 x 500 mg U.H. [526 €]

ABIRATERONE KRKA (KRKA)
abirateron, acetaat
filmomh. tabl.
60 x 500 mg U.H. [406 €]

ABIRATERONE MYLAN (Viatris)
abirateron, acetaat
filmomh. tabl.
60 x 500 mg U.H. [564 €]
filmomh. tabl. (deelb. niet kwantit.)

30 x 1.000 mg U.H. [564 €]

BIXODALAN (Sandoz)
abirateron, acetaat
filmomh. tabl.
112 x 500 mg U.H. [1.057 €]

ZYTIGA (Janssen-Cilag)
abirateron, acetaat
tabl.
56 x 500 mg U.H. [526 €]



Apalutamide

ERLEADA (Janssen-Cilag)

apalutamide

filmomh. tabl.

112 x 60 mg U.H. [3.101 €]

28 x 240 mg U.H. [3.101 €]

ERLEADA (Abacus)

apalutamide

filmomh. tabl.

112 x 60 mg U.H. [3.101 €]

(parallele distributie)

Bicalutamide

BICALUTAMIDE EG (EG)

bicalutamide

filmomh. tabl.

28 x 50 mg R/ a ▶ € 59,67 €

100 x 50 mg R/ a ▶ € 185,79 €

28 x 150 mg R/ a ▶ € 135,63 €

100 x 150 mg R/ a ▶ € 389,94 €

BICALUTAMIDE EG (Orifarm Belgium)

bicalutamide

filmomh. tabl.

100 x 150 mg R/ a ▶ € 389,94 €

(parallelinvoer)

BICALUTAMIDE SANDOZ (Sandoz)

bicalutamide

filmomh. tabl.

98 x 150 mg R/ a ▶ € 401,44 €

BICALUTAMIDE TEVA (Teva)

bicalutamide

filmomh. tabl.

56 x 50 mg R/ a ▶ € 115,69 €

CASODEX (Laboratoires Juvisé)

bicalutamide

filmomh. tabl.

28 x 50 mg R/ a ▶ € 59,67 €

28 x 150 mg R/ a ▶ € 135,64 €

CASODEX (Orifarm Belgium)

bicalutamide

filmomh. tabl.

28 x 50 mg R/ a ▶ € 59,67 €

28 x 150 mg R/ a ▶ € 135,64 €

(parallelinvoer)

CASODEX (PI-Pharma)

bicalutamide

filmomh. tabl.

28 x 50 mg R/ a ▶ € 59,67 €

28 x 150 mg R/ a ▶ € 135,64 €

(parallelinvoer)

Darolutamide

NUBEQA (Bayer)

darolutamide

filmomh. tabl.

112 x 300 mg U.H. [3.102 €]

Enzalutamide

XTANDI (Astellas)

enzalutamide

filmomh. tabl.

112 x 40 mg U.H. [2.969 €]

Flutamide

De specialiteit **Flutamide EG**® is niet meer op de markt sinds december 2024.

13.5.5. Associaties

De associatie van de PARP-inhibitor niraparib (zie 13.2.4.) en het anti-androgeen abirateron (zie 13.5.4.) wordt hier



besproken.

Plaatsbepaling

- Voor de plaatsbepaling van de anti-androgenen bij prostaatkanker: *zie 13.5.4.*
- Gezien het werkingsmechanisme van de PARP-inhibitoren, heeft niraparib bij de behandeling van prostaatkanker alleen een indicatie bij patiënten met een BRCA 1/2 mutatie.

Indicaties (synthese van de SKP)

- Zie SKP.

Contra-indicaties

- Ernstige leverinsufficiëntie.
- In combinatie met Radium-223.

Ongewenste effecten

- Hematologisch stoornissen, infecties (vooral urineweginfecties).
- Gastro-intestinale stoornissen (vooral anorexie, constipatie, nausea, braken).
- Hepatitis, leverfunctiestoornissen.
- Hypokaliëmie, stijging creatinine.
- Psychische stoornissen (o.a. insomnia, depressie, angst), duizeligheid).
- Hypertensie, cardiale effecten (o.a. tachycardie, hartkloppingen, atriumfibrilleren, hartfalen).
- Dyspneu, longembolie, pneumonitis.
- Huiduitslag, rugpijn, artralgie, myalgie, vermoeidheid.
- Hematurie, perifere oedeem.
- Fracturen.

Zwangerschap en borstvoeding

- Bij seksueel betrekkingen met een vrouw die zwanger kan worden moet **een condoom** gebruikt worden, aangevuld met een andere effectieve anticonceptiemethode. Dit is nodig tijdens de behandeling en tot 4 maanden na stoppen van de behandeling. Een condoom moet ook gebruikt worden bij seksueel contact met een zwangere vrouw tot 4 maanden na stoppen van de behandeling.

Interacties

- Abirateron is een substraat van CYP3A4 en een inhibitor van CYP2D6 en CYP2C8 (*zie Tabel 1c. in Inl.6.3.*).
- Spironolacton zou de effecten van abirateron kunnen tegengaan door binding aan de androgeenreceptor, met stijging van het PSA.

Bijzondere voorzorgen

- Abirateron: wordt altijd in combinatie met prednison of prednisolon gegeven gezien de mineralcorticoïde effecten (hypertensie, waterretentie en hypokaliëmie) van abirateron.
- Voorzichtigheid bij patiënten met een voorgeschiedenis van hart- en vaatziekten.
- Gevallen van secundaire hematologische maligniteiten bij niraparib gebruikt voor de behandeling van ovariumkanker. Er zijn geen gevallen gemeld bij de associatie niraparib+abirateron gebruikt bij de behandeling van prostaatkanker.

AKEEGA (Janssen-Cilag)

niraparib (tosylaat) 50 mg

abirateron, acetaat 500 mg

filmomh. tabl.

56 x 4.876 €

niraparib (tosylaat) 100 mg



abirateron, acetaat 500 mg
filmomh. tabl.
56 x 4.876 €

13.6. Detoxificantia bij antitumorale middelen

Plaatsbepaling

- Deze middelen worden gebruikt om de specifieke toxiciteit van een cytostaticum of een groep van cytostatica te beperken.
- Dexrazoxaan, een topo-isomerase 2-inhibitor, heeft in de SKP als indicatie de behandeling van extravasatie van de anthracyclines. Het wordt ook soms off-label gebruikt als antidotum bij cardiale toxiciteit van de anthracyclines.¹¹
- Glucarpidase is in de SKP geïndiceerd voor het verlagen van de toxische plasmaconcentratie van methotrexaat bij patiënten met vertraagde eliminatie van methotrexaat of met een risico op methotrexaattoxiciteit.
- Mesna heeft in de SKP de indicatie de preventie en controle van blaastoxiciteit van cyclofosfamide en ifosfamide.
- Xanthine-oxidase-inhibitoren en rasburicase, gebruikt voor acute hyperuricemie bij de start van sommige chemotherapieën, worden besproken in 9.3.
- Folinezuur, gebruikt om de toxische effecten van hooggedoseerd methotrexaat tegen te gaan, wordt besproken in 14.2.2.7.

Indicaties (synthese van de SKP)

- Zie SKP.

Contra-indicaties

- Mesna: nierinsufficiëntie, leverinsufficiëntie (SKP).


Ongewenste effecten

- *Zie 13. Antitumorale middelen*
- Dexrazoxaan: gastro-intestinale stoornissen, verhoogde vatbaarheid voor infecties.

Zwangerschap en borstvoeding

- *Zie 13. Antitumorale middelen*

Dexrazoxaan

SAVENE (Cnx Therapeutics) 
dexrazoxaan (hydrochloride)
inf. oploss. conc. (pdr. + solv.) i.v. [2x flac.]
10 x 500 mg + solv. U.H. [7.794 €]

Glucarpidase

VORAXAZE (SERB)
glucarpidase [biosynthetisch]
inj. oploss. (pdr.) i.v. [flac.]
1 x 1.000 E U.H. [24.778 €]
(weesgeneesmiddel)



Mesna

UROMITEXAN (Baxter) 

mesna

inj./inf. oploss. i.v. [flac.]

15 x 400 mg / 4 ml R/

Referentielijst

1. **BMJ Best Practice**, *Ectopic pregnancy*, <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/174/treatment-algorithm#> (geraadpleegd op 2024-01-19)
2. **Dynamed**, *Bleomycin>Dosing/Administration>Adult Dosing*, <https://www.dynamed-com.gateway2.cdih.be/drug-monograph/bleomycin#GUID-F5F09D16-C2A7-4099-BCEB-1F75347C801F> (geraadpleegd op 2023-11-16)
3. **Bik Liora ; Sangers Tobias ; Greveling Karin ; Prens Errol ; Haedersdal Merete ; van Doorn Martijn**, *Efficacy and tolerability of intralesional bleomycin in dermatology: A systematic review.*, *J Am Acad Dermatol*, 2020, <https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/32068046>
4. **BMJ Best Practice**, *Age-related macular degeneration>Management>Approach*, <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/554/management-approach> (geraadpleegd op 2023-11-16)
5. **Dynamed**, *Tamoxifen>Dosing/Administration>Non FDA-Labeled Indications*, <https://www.dynamed-com.gateway2.cdih.be/drug-monograph/tamoxifen#GUID-AC6D49F0-1215-41BE-95F3-F2FB19F5FA04> (geraadpleegd op 2023-11-16)
6. **Sinha Mithilesh Kumar ; Barman Apurba ; Sahu Shantanu ; Jha Ashesh Kumar ; Asharaf Al Ameen**, *Tamoxifen in Mastalgia: A Meta-Analysis.*, *J Obstet Gynaecol Can*, 2022, <https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/35752405>
7. **Dynamed**, *Dynamed>Endocrine Therapy for Early and Locally Advanced Breast Cancer>Adjuvant Endocrine Therapy in Early and Locally Advanced Breast Cancer>Aromatase Inhibitor Efficacy*, 2024, https://www.dynamed-com.gateway2.cdih.be/management/endocrine-therapy-for-early-and-locally-advanced-breast-cancer#TOPIC_AB5_YFW_V5B
8. **Dynamed**, *Management of Localized or Locally Advanced Prostate Cancer>Androgen Deprivation Therapy (ADT)>Principles of ADT>Techniques>Luteinizing-hormone Releasing Hormone (LHRH) Agonists or Antagonists (Medical Castration)>Agonists*, <https://www.dynamed-com.gateway2.cdih.be/management/management-of-localized-or-locally-advanced-prostate-cancer#GNRHA> (geraadpleegd op 2023-11-16)
9. **BMJ Best Practice**, *Prostate cancer>Management>Approach*, <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/254/management-approach> (geraadpleegd op 2023-11-16)
10. **Nowakowska Malgorzata K ; Ortega Rachel M ; Wehner Mackenzie R ; Nead Kevin T**, *Association of Second-generation Antiandrogens With Cognitive and Functional Toxic Effects in Randomized Clinical Trials: A Systematic Review and Meta-analysis.*, *JAMA Oncol*, 2023, <https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/37227736>
11. **Dynamed**, *Dexrazoxane>Dosing/Administration>Adult Dosing*, <https://www.dynamed-com.gateway2.cdih.be/drug-monograph/dexrazoxane> (geraadpleegd op 2023-11-17)



14. Mineralen en vitaminen

14.1. Mineralen

14.2. Vitaminen

Alleen de als geneesmiddel geregistreerde preparaten worden hier vermeld. De meeste preparaten op basis van mineralen en vitaminen zijn beschikbaar als voedingssupplement.

14.1. Mineralen

Calcium wordt besproken in 9.5.1. bij de geneesmiddelen gebruikt bij osteoporose.

14.1.1. Ijzer

Plaatsbepaling

- Bij ferriprive anemie volstaat meestal orale toediening van ijzer. Het voordeel van de ferro-vorm (Fe^{2+}) (gluconaat, sulfaat) is dat het, in tegenstelling tot de ferri-vorm (Fe^{3+}), niet meer gereduceerd hoeft te worden om te kunnen worden opgenomen.¹ Ijzerpolysaccharide biedt geen significant voordeel in termen van werkzaamheid ten opzichte van tweewaardige ijzerzouten.²
- Soms wordt ascorbinezuur toegevoegd om de resorptie van het ijzer te verbeteren: het klinisch belang ervan is onduidelijk.
- Het is nuttig de behandeling minstens 3 maanden voort te zetten na normalisering van het hemoglobinegehalte, om de ijzerreserves in het organisme aan te vullen.³
- Bariatrische chirurgie, zoals gastrectomie of gastric bypass, kan malabsorptie induceren met chronisch ijzergebrek. Na een sleeve gastrectomie is het nuttig om een periodiek bloedonderzoek uit te voeren naar ijzertekort. Bij sommige patiënten moet blijvend ijzer toegediend worden.⁴
- Serumijzer kan sterk schommelen. Een gedaald ferritine is een correctere maat voor ijzergebrek, behalve als er sprake is van een inflammatoir syndroom.⁵
- Parenterale toediening van ijzer is een beperkte optie in geval van contra-indicatie of na falen van orale behandeling.¹

Indicaties (synthese van de SKP)

- Ferriprive anemie.
- Parenterale preparaten: bij bewezen intolerantie voor orale ijzerpreparaten of in geval van bewezen ineffectiviteit van orale ijzerbehandeling.

Contra-indicaties

- Hemochromatose, ijzerstapeling, herhaaldelijke bloedtransfusies.
- Ijzerdextraan: ernstige leverinsufficiëntie, hepatitis (SKP).

Ongewenste effecten

- Orale toediening: gastro-intestinale stoornissen, diarree of obstipatie, zwartverkleuring van de feces.
- Vloeibare orale preparaten en bruistabletten best met een rietje innemen om ook reversibele verkleuring van de tanden te voorkomen.
- Intraveneuze toediening: hypotensie (vooral met ijzerdextraan en bij snelle intraveneuze toediening) gaande tot shock in zeldzame gevallen; systemische overgevoeligheidsreacties gaande tot ernstige anafylaxie, met verhoogd risico bij patiënten met allergische aandoeningen zoals astma of eczeem en bij patiënten met immunologische of inflammatoire aandoeningen. Pseudo-allergische reacties komen vaker voor dan allergische reacties. Dergelijke reacties kunnen vaak worden voorkomen door de dosis langzaam



toe te dienen.

- Intramusculaire toediening: pijn en soms irreversibele bruinverkleuring van de huid op de plaats van injectie.
- Overdosering kan aanleiding geven tot ernstige intoxicaties, vooral bij kinderen.

Interacties

- Verminderde resorptie van o.a. bisfosfonaten, chinolonen, levodopa, levothyroxine, tetracyclines, methyldopa en mogelijk entacapon bij gelijktijdige inname van ijzer.
- Verminderde resorptie van ijzer bij gelijktijdige inname van o.a. antacida, calciumzouten, tetracyclines, chinolonen, melkproducten, koffie of thee.
- Een interval van minstens 2 à 3 uur tussen inname van ijzer en inname van andere geneesmiddelen is aangewezen [zie *Folia december 2023*].

Zwangerschap en borstvoeding

- Een normale zwangerschap is geen indicatie voor ijzersuppletie [zie richtlijn Zwangerschapsbegeleiding van Domus Medica].
- Orale ijzerpreparaten: de gegevens over gebruik van deze preparaten tijdens de zwangerschap zijn geruststellend. Geen aanwijzingen van aangeboren afwijkingen of andere nadelige effecten bij het kind op basis van onze bronnen.
- Parenteraal ijzercarboxymaltose: het is niet mogelijk om een uitspraak te doen over de veiligheid van gebruik van dit preparaat tijdens het eerste trimester van de zwangerschap (geen of onvoldoende informatie beschikbaar). De gegevens over gebruik van dit preparaat tijdens het tweede en derde trimester van de zwangerschap zijn geruststellend. Geen aanwijzingen van aangeboren afwijkingen of andere nadelige effecten bij het kind op basis van onze bronnen.
- Parenteraal ijzerdextraan, ijzederisomaltose, ijzersaccharose: het is niet mogelijk om een uitspraak te doen over de veiligheid van gebruik van deze preparaten tijdens de hele zwangerschap (geen of onvoldoende informatie beschikbaar).
- De gegevens over gebruik tijdens de borstvoeding zijn geruststellend. Geen aanwijzingen van nadelige effecten bij het kind op basis van onze bronnen.

Oudere patiënten

- Op oudere leeftijd is de intestinale resorptie van ijzer niet verminderd, in tegenstelling tot de resorptie van ijzer door de rode bloedcellen.
- Het symbool 80+ ter hoogte van sommige geneesmiddelen betekent dat het geneesmiddel opgenomen werd in het **Formularium Ouderenzorg**. Klik op het symbooltje om hier meer over te lezen in de bijbehorende geneesmiddelenfiche.

Bijzondere voorzorgen

- Het is belangrijk om de oorzaak van de ferriprievetoestand te onderzoeken voordat ijzer wordt toegediend.
- Orale preparaten kunnen de gastro-intestinale ongemakken bij personen met een inflammatoire darmziekte verergeren.
- Intraveneuze toediening: het gebruik van een testdosis kan een anafylactische reactie niet voorspellen. De patiënt dient tijdens en na de intraveneuze toediening geobserveerd te worden, en reanimatiemateriaal moet voorhanden zijn.
- Ijzederisomaltose mag niet worden gebruikt bij patiënten met bacteriëmie.
- Het natriumgehalte van bruispreparaten (tabletten, poeders, granulaten) kan problemen geven bij patiënten op streng zoutarm dieet.



Posologie

- De verschillende bronnen zijn hierover niet eenduidig.
- Volwassene: 60 tot 200 mg elementair ijzer per os per dag.
- Kinderen: 3 tot 6 mg elementair ijzer/kg/dag.
- De resorptie van ijzer verbetert wanneer het wordt ingenomen 1 uur voor of 2 uur na de maaltijd. Toedienen tijdens de maaltijd vermindert de gastro-intestinale stoornissen maar vermindert ook de resorptie [zie *Folia december 2023*].
- Sommige bronnen suggereren dat een intermitterende inname (bv. op maandag, woensdag en vrijdag) de resorptie van het ijzer kan optimaliseren en een praktischere dosering kan bieden dan een dagelijkse inname (offlabel gebruik).³
- Bij de orale preparaten hieronder wordt de hoeveelheid elementair ijzer tussen haakjes aangegeven.

14.1.1.1. Orale preparaten

Ferrimaltol

De specialiteit **Feraccru**[®] is niet meer op de markt sinds mei 2022.

Ijzergluconaat

LOSFERRON (Grünenthal)

ijzer(II), gluconaat
bruistabl.

30 x 695 mg (eq. ijzer(II) 80 mg) R/ 9,69 €

60 x 695 mg (eq. ijzer(II) 80 mg) R/ 18,30 €

Ijzerpolysacharaat

FERRICURE (Trenker)

ijzer(III), polysacharide
harde caps.

28 x 326,1 mg (150 mg ijzer(III)) R/ 10,91 €

56 x 326,1 mg (150 mg ijzer(III)) R/ 17,91 €

oploss.

60 ml 217,4 mg / 5 ml (100 mg / 5 ml ijzer(III)) R/ 10,02 €

200 ml 217,4 mg / 5 ml (100 mg / 5 ml ijzer(III)) R/ 23,44 €

Ijzersulfaat

FEROGRAD (DHL Pharma Logistics)
ijzer(II), sulfaat 525 mg (eq. ijzer(II) 105 mg)

ascorbaat, natrium 500 mg
tabl. verl. afgifte

30 x R/ 10,22 €

60 x R/ 19,38 €

FERO-GRADUMET (DHL Pharma Logistics)

ijzer(II), sulfaat

tabl. verl. afgifte

30 x 525 mg (eq. ijzer(II) 105 mg)

R/ 5,44 €

60 x 525 mg (eq. ijzer(II) 105 mg)
R/ 10,54 €

TARDYFERON (Pierre Fabre Médicament)

ijzer(II) (sulfaat)

tabl. verl. afgifte

30 x 80 mg (eq. ijzer(II) 80 mg) R/

9,89 €

100 x 80 mg (eq. ijzer(II) 80 mg)

R/ 27,50 €

TARDYFERON (Exim)

ijzer(II) (sulfaat)

tabl. verl. afgifte

100 x 80 mg (eq. ijzer(II) 80 mg)

R/ 27,50 €

(parallelinvoer)

TARDYFERON (Orifarm Belgium)

ijzer(II) (sulfaat)

tabl. verl. afgifte

100 x 80 mg (eq. ijzer(II) 80 mg)

R/ 27,50 €

(parallelinvoer)

TARDYFERON (PI-Pharma)

ijzer(II) (sulfaat)



tabl. verl. afgifte 30 x 80 mg (eq. ijzer(II) 80 mg) R/ 9,89 € 100 x 80 mg (eq. ijzer(II) 80 mg) R/ 27,50 €	(parallelinvoer) <i>TARDYSOL</i> (Pierre Fabre <i>Médicament</i>)	ijzer(II) (sulfaat) oploss. 90 ml 20 mg / 1 ml (eq. ijzer(II) 20 mg/1 ml) R/ 15,02 €
---	--	---

14.1.1.2. Parenterale preparaten

<i>FERCAYL</i> (Sterop) ijzer(III) (dextraan) inj./inf. oploss. i.m./i.v. [amp.] 5 x 100 mg / 2 ml (50 mg/1 ml) R/	5 x 500 mg / 10 ml (50 mg / 1 ml) U.H. [583 €] 1 x 1 g / 20 ml (50 mg / 1 ml) U.H. [233 €]	5 x 500 mg / 5 ml (100 mg / 1 ml) U.H. [583 €] 2 x 1 g / 10 ml (100 mg / 1 ml) U.H. [466 €]
<i>INJECTAFER</i> (Vifor) ijzer(III) (carboxymaltose) inj./inf. disp. i.v. [flac.] 5 x 100 mg / 2 ml (50 mg / 1 ml) U.H. [117 €]	<i>MONOFERRIC</i> (Pharmanovia) ijzer(III) (derisomaltose) inj./inf. oploss. i.v. [flac.] 5 x 100 mg / 1 ml (100 mg / 1 ml) U.H. [117 €]	<i>VENOFER</i> (Vifor) ijzer(III) (sacharose) inj./inf. oploss. i.v. [amp.] 5 x 100 mg / 5 ml (20 mg / 1 ml) U.H. [50 €]

14.1.2. Fluoride

Plaatsbepaling

- Lokaal fluoride (dagelijks poetsen met fluoridehoudende tandpasta) beschermt tegen cariës [zie *Folia maart 2022* op basis van *Advies 9602 van de Hoge Gezondheidsraad*].
- Mondbaden met fluoride zijn niet nodig bij patiënten met een laag risico op cariës en zijn ge-contra-indiceerd bij kinderen jonger dan 6 jaar. Bij patiënten met een hoog risico op cariës kunnen mondbaden met fluoride worden gebruikt. In België zijn mondbaden niet geregistreerd als geneesmiddel.⁶
- Er bestaat geen onderbouwde indicatie voor het systemisch gebruik van fluoride in België. Het gebruik van laaggedoseerd fluoride langs algemene weg bij kinderen, ter preventie van cariës, is niet overtuigend onderbouwd. Fluoridehoudende tandpasta gebruiken en regelmatig en goed poetsen verdient de voorkeur (*Advies 9602 van de Hoge Gezondheidsraad*).
- Fluoridehoudende gels en lakken zijn bestemd voor applicatie door de tandarts.

Indicaties (synthese van de SKP)

- Preventie van cariës.

Ongewenste effecten

- Chronisch systemisch gebruik van hoge doses fluoride: ernstige ongewenste effecten (bv. afwijkingen van het beendergestel en de tanden).
- Overdosis: gastro-intestinale stoornissen, hypocalciëmie en hypoglykemie, en mogelijk respiratoire of cardiale depressie.

Zwangerschap en borstvoeding

- Systemisch gebruik van fluoride tijdens de zwangerschap en tijdens het geven van borstvoeding, ter preventie van cariës, is af te raden.

Posologie

- Lokale toepassing ter preventie van cariës [Hoge Gezondheidsraad, Advies 9602]
 - Tot de leeftijd van 6 jaar dient een kindertandpasta met 1.000 ppm (*parts per million*) fluoride te worden gebruikt. Vanaf 6 jaar kan een gewone tandpasta (1.450 ppm fluoride) gebruikt worden.
 - Poetsen van de tanden 's morgens en 's avonds (bij voorkeur voor het slapengaan) wordt aangeraden



voor alle leeftijdsgroepen.

- Voor de groep tot 2 jaar wordt een rijstkorrelgrootte (0,125 gr) hoeveelheid tandpasta aanbevolen. Voor de groep tot 6 jaar wordt een kleine-erwtgrootte (0,25 gr) hoeveelheid tandpasta aanbevolen. Voor alle andere groepen wordt een volledig oppervlak van de borstelkop oftewel 0,5 à 1 gram aanbevolen.

Fluoride voor lokale toepassing

ELMEX MEDICAL GEL (Gaba)

dectaflur 2,87 mg / 1 g

fluoride, natrium 22 mg / 1 g

olaflur 30 mg / 1 g

dent. gel

38 g 7,19 €

(12.500 ppm fluoride)

Fluoride langs algemene weg

Posol.

-- (ongunstige risico-batenverhouding, zie rubriek "Plaatsbepaling")

Z-FLUOR (Cooper Consumer Health)

fluoride, natrium

zuigtabl.

200 x 0,55 mg (0,25 mgfluoride) 12,82 €

14.1.3. Magnesium

Plaatsbepaling

- Toediening van magnesium is slechts aangewezen bij magnesiumtekort.⁷ Naast andere oorzaken (voeding, metabolisme) kan een magnesiumtekort ook te wijten zijn aan de inname van geneesmiddelen (bv. tubulair verlies door tacrolimus, ciclosporine of bepaalde chemotherapeutica, diuretica, PPI's). Er zijn geen gegevens over het preventief gebruik van magnesium om een tekort te voorkomen.
- Magnesium wordt offlabel gebruikt bij spierkrampen. Het is niet bewezen dat magnesiumsuppletie zorgt voor een klinisch relevant effect in de profylaxe of in de behandeling van krampen bij volwassenen [zie *Folia april 2018*].^{8,9}

Indicaties (synthese van de SKP)

- Behandeling van magnesiumtekort.
- Behandeling en preventie van hypomagnesiëmie bij patiënten die totale parenterale voeding krijgen.
- Behandeling en preventie van eclampsie en pre-eclampsie.
- Behandeling van hartritmestoornissen en convulsies door ernstig magnesiumtekort.

Contra-indicaties

- Ernstige nierinsufficiëntie.
- Atrioventriculair blok.

Ongewenste effecten

- Gastro-intestinale ongewenste effecten (diarree, abdominale pijn).
- Bij patiënten met nierinsufficiëntie: risico van hypermagnesiëmie gepaard gaande met flushes, hypotensie, verlies van spierreflexen, spierzwakte, slaperigheid.



Interacties

- Verminderde resorptie van onder meer bisfosfonaten, levothyroxine, chinolonen en tetracyclines bij gelijktijdig gebruik van magnesium.
- Een tijdsinterval van minstens 2 tot 3 uur wordt aanbevolen tussen de inname van magnesium en de inname van andere geneesmiddelen.

Zwangerschap en borstvoeding

- De gegevens over gebruik van deze preparaten tijdens de zwangerschap zijn geruststellend. Geen aanwijzingen van aangeboren afwijkingen of andere nadelige effecten bij het kind op basis van onze bronnen.
- De gegevens over gebruik van deze preparaten tijdens de borstvoeding zijn geruststellend. Geen aanwijzingen van nadelige effecten bij het kind volgens de SKP.

Bijzondere voorzorgen

- Bij het bestaan van nierinsufficiëntie is er opstapeling van magnesium.
- Orale magnesiumtoediening wordt bij voorkeur gespreid over verschillende innames per dag.

Orale toediening

MAGMEDI (Kora Healthcare)

magnesium (citraat)

tabl. (deelb. niet kwantit.)

60 x 97,2 mg R/ 32,99 €

MAGNENCE (Kora Healthcare)

magnesium (aspartaat)

oploss. (pdr., zakjes)

20 x 243 mg R/ 33,49 €

ULTRA-MG (Melisana)

magnesium, gluconaat

oploss. (pdr., zakjes)

40 x 3 g (eq. magnesium 162 mg)

14,23 €



Parenterale toediening

MAGNECLO STEROP (Sterop)

magnesium, chloride

inj./inf. oplossing. i.m./i.v. [amp.]

10 x 1 g / 10 ml (eq. magnesium
11,96 mg/1 ml) (10 mEq / 10 ml)
R/

inj./inf. oplossing. (conc.) i.m./i.v. [amp.]

10 x 3 g / 10 ml (eq. magnesium
35,87 mg/1 ml) (30 mEq / 10 ml)
R/ 42,26 €

(i.m.: uitzonderlijk, zie SKP)

MAGNESIUM SULFATE KALCEKS (Fresenius Kabi)

magnesium, sulfaat

inj. oplossing./inf. oplossing. (conc.) i.m./i.v./s.c.
[amp.]

10 x 1 g / 10 ml (eq. magnesium
9,86 mg/1 ml) (100 mg / 1 ml)
U.H. [10 €]

10 x 2 g / 10 ml (eq. magnesium
19,72 mg/1 ml) (200 mg / 1 ml)
U.H. [18 €]

(i.m./s.c.: uitzonderlijk, zie SKP)

MAGNESIUM SULFATE STEROP (Sterop)

magnesium, sulfaat

inj. oplossing. i.m./i.v. [amp.]

10 x 1 g / 10 ml (eq. magnesium
9,87 mg/1 ml) R/

inf. oplossing. (conc.) i.m./i.v. [amp.]

10 x 1 g / 2 ml (eq. magnesium
49,35 mg/1 ml) R/

10 x 2 g / 10 ml (eq. magnesium
19,75 mg/1 ml) R/

10 x 2,5 g / 5 ml (eq. magnesium
49,35 mg/1 ml) R/

10 x 3 g / 10 ml (eq. magnesium
29,58 mg/1 ml) R/

(i.m.: uitzonderlijk, zie SKP)

14.1.4. Kalium

Plaatsbepaling

- Gezien de mogelijk ernstige ongewenste effecten is het toedienen van kalium alleen aangewezen bij een vastgesteld kaliumtekort.¹⁰
- Hyperkaliëmie kan hartritmestoornissen veroorzaken (zie Inl.6.2.7).
- Hypokaliëmie wordt voornamelijk veroorzaakt door toegenomen verlies (kaliumverliezende diuretica, levercirrose) of door verminderde toevoer (ondervoeding, chronisch alcoholisme).¹¹

Indicaties (synthese van de SKP)

- Behandeling en preventie van hypokaliëmie (maar zie de rubriek "Plaatsbepaling").

Contra-indicaties

- Ernstige nierinsufficiëntie (SKP).
- Gelijktijdige toediening van kaliumsparende diuretica (zie rubriek "Interacties").

Ongewenste effecten

- **Hyperkaliëmie met risico van levensbedreigende hartritmestoornissen** (zie Inl.6.2.7).
- Gastro-intestinale stoornissen (frequent).

Zwangerschap en borstvoeding

- Het is niet mogelijk om een uitspraak te doen over de veiligheid van gebruik van deze preparaten tijdens de zwangerschap en de periode van borstvoeding (geen of onvoldoende informatie beschikbaar).

Interacties

- **Verhoogd risico van hyperkaliëmie bij gelijktijdige toediening van andere middelen die hyperkaliëmie geven, o.a. NSAID's, heparines, ACE-inhibitoren, sartanen, trimethoprim (zie Inl.6.2.7). Gelijktijdige toediening met kaliumsparende diuretica (spironolacton, eplerenon en finerenon) is gecontra-indiceerd.**

Bijzondere voorzorgen

- Bij het bestaan van nierinsufficiëntie is er risico van hyperkaliëmie; voorzichtigheid is geboden bij ouderen omwille van de gedaalde nierfunctie.



Posologie

- Per os: 10 à 30 mEq per dag (tot max. 80 mEq per dag), naargelang de klinische situatie (profylaxe of behandeling, matige of ernstige depletie).

Parenteraal kaliumchloride

KALI-STEROP (Sterop)

kalium, chloride

inf. oploss. (conc.) i.v. [amp.]

10 x 1 g / 10 ml (13,4 mEq/10 ml) R/ 15,72 €

10 x 1,5 g / 10 ml (20 mEq/10 ml) R/ 15,72 €

10 x 3 g / 10 ml (40 mEq/10 ml) R/ 19,50 €

inf. oploss. (conc.) i.v. [flac.]

1 x 7,5 g / 50 ml R/ 3,13 €

KCL B. BRAUN (B. Braun)

kalium, chloride

inf. oploss. (conc.) i.v. [amp., Mini-Plasco]

20 x 1,49 g / 10 ml (20 mEq/10 ml) (14,9 %) U.H. [20 €]

20 x 1,49 g / 20 ml (20 mEq/20 ml) (7,45 %) U.H. [16 €]

20 x 2,98 g / 20 ml (40 mEq/20 ml) (14,9 %) U.H. [18 €]

inf. oploss. (conc.) i.v. [flac.]

20 x 3,725 g / 50 ml (50 mEq/50 ml) (7,45 %) R/

Oraal kaliumgluconaat

ULTRA-K (Melisana)

kalium, gluconaat

oploss.

200 ml 4,68 g / 15 ml (20 mEq/15 ml) 5,59 €

14.1.5. Zink

Plaatsbepaling

- Er is geen evidentie voor het gebruik van zink, behalve bij een bewezen ernstig tekort. Sinds september 2020 bestaat er geen specialiteit op basis van zink meer, maar er zijn talrijke voedingssupplementen beschikbaar.
- Studies over een preventief of curatief effect van zuigtabletten met zink bij virale infecties van de bovenste luchtwegen geven tegenstrijdige resultaten.¹²
- Er is op dit ogenblik geen enkele klinische onderbouwing over een effect van zink bij SARS-CoV2 (verantwoordelijk voor COVID-19) [zie *Folia mei 2020*].

Ongewenste effecten

- Bij overdosering: verhoogde amylasespiegels, gastro-intestinale stoornissen, hartaritmie, anemie en thrombopenie.

Zwangerschap en borstvoeding

- Het is niet mogelijk om een uitspraak te doen over de veiligheid van gebruik van deze preparaten tijdens het eerste trimester van de zwangerschap (geen of onvoldoende informatie beschikbaar).
- De gegevens over gebruik van deze preparaten tijdens het tweede en derde trimester van de zwangerschap zijn geruststellend. Geen aanwijzingen van aangeboren afwijkingen of andere nadelige



effecten bij het kind op basis van onze bronnen.

Oudere patiënten

- Bij gevorderde (graad IV) leeftijdsgebonden maculadegeneratie heeft een associatie van vitamine A, C en E + zink in een Cochrane-review een beperkt positief effect aangetoond op de ziekteprogressie.¹³ Deze combinatie bestaat niet als specialiteit in België, dus zouden er meerdere tabletten per dag moeten worden genomen. *Zie 14.2. en zie ook 16.9.1..*

14.2. Vitaminen

De vetoplosbare vitaminen worden als eerste besproken, vervolgens de wateroplosbare. Daarna worden de multivitaminenpreparaten en de specialiteiten die o.a. vitaminen bevatten, besproken. Vitamine C in associatie met analgetica wordt besproken in 8.2.4.

Alleen de als geneesmiddel geregistreerde preparaten worden hier vermeld. De meeste preparaten op basis van mineralen en vitaminen zijn beschikbaar als voedingssupplement.

Plaatsbepaling

- Vitaminen worden onderverdeeld op basis van hun oplosbaarheid: vetoplosbaar of wateroplosbaar.
 - De vetoplosbare vitaminen (A, D, E, K) worden via dezelfde wegen als de voedingslipiden geresorbeerd, getransporteerd en uitgescheiden; ze worden opgeslagen in verschillende organen, en kunnen toxisch zijn bij accumulatie.
 - De wateroplosbare vitaminen (vitaminen van de B-groep, vitamine C) stapelen niet op en worden gemakkelijk uitgescheiden via de nieren.
- Multivitaminen worden veel gebruikt (o.a. als 'anti-oxidantia'). Er is echter geen beschermend effect aangetoond tegen kanker, cardiovasculaire aandoeningen of andere gezondheidsproblemen [*zie Folia februari 2023*].
- Voor sommige vitaminen, vooral A en D, kan overdosering aanleiding geven tot intoxicatie.
- Uitgesproken tekort aan vitaminen is in ons land zeldzaam buiten pathologische situaties zoals malabsorptie. Bij sommige bevolkingsgroepen kunnen echter subklinische hypovitaminosen optreden (zie bij de verschillende vitaminen).
- Bij malabsorptie en na bepaalde bariatrische chirurgische ingrepen kan een tekort aan de vitaminen A, D, E, K, B₁₂, foliumzuur en sommige mineralen optreden.
- Bij cholestase kunnen tekorten aan de vetoplosbare vitaminen A, D, E en K optreden.
- Tijdens het productieproces van parenterale voedingszakken mogen vitaminen en oligo-elementen om stabiliteitsredenen niet worden toegevoegd. Bij totale parenterale voeding worden die elementen daarom ten vroegste in de week voorafgaand aan het infuus toegevoegd aan het mengsel.
- Hieronder vindt u de door de Hoge Gezondheidsraad aanbevolen dagelijkse hoeveelheden (ADH) voor een gezonde volwassene per vitamine.

Tabel Aanbevolen Dagelijkse Hoeveelheid (bron: Hoge Gezondheidsraad 2016)

VITAMINE	Aanbevolen Dagelijkse Hoeveelheid (ADH)
Vitamine A (retinol)	650-750 µg (1 µg komt overeen met 3,33 IE)
Vitamine B ₁ (thiamine)	1,1-1,5 mg
Vitamine B ₂ (riboflavine)	1,2-1,5 mg
Vitamine B ₃ of PP (nicotinamide)	14-16 mg
Vitamine B ₅ (pantotheenzuur)	5 mg
Vitamine B ₆ (pyridoxine)	2-3 mg



Vitamine B ₁₂ (cyanocobalamine)	4 µg
Foliumzuur	200-300 µg
Vitamine C (ascorbinezuur)	110 mg
Vitamine D (calciferol)	10-15 µg (1 µg komt overeen met 40 IE)
Vitamine E (α-tocoferol)	11-13 mg
Vitamine H of B ₈ (biotine)	40 µg
Vitamine K ₁	50-70 µg

Meer gedetailleerde informatie zoals advies per leeftijdsgroep, is te vinden in de "Voedingsaanbevelingen voor België" van de Hoge Gezondheidsraad (herziening 2016), via <https://www.hgr-css.be/nl/advies/9285/voedingsaanbevelingen-voor-belgie-2016>.

Oudere patiënten

- Bij ouderen kunnen minder uitgesproken tekorten aan bepaalde vitaminen worden vastgesteld (vitamine B₆, foliumzuur, vitamine B₁₂ en vitamine D). Er zijn geen duidelijke prevalentiecijfers omdat de tests niet gestandaardiseerd zijn en er geen consensus bestaat over de grenswaarden. Bovendien zijn de gezondheidsrisico's van deze tekorten niet goed bekend.
- Bij kwetsbare ouderen is het essentieel om te zorgen voor een evenwichtige voeding. Er is momenteel weinig bewijs voor de doeltreffendheid van screening op hypovitaminose of van het systematisch toedienen van vitaminesupplementen.

14.2.1. Vetoplosbare vitaminen

14.2.1.1. Retinol (vitamine A)

De term "vitamine A" is een verzamelnaam voor alle natuurlijke verbindingen die een biologische activiteit hebben vergelijkbaar met die van retinol.

Plaatsbepaling

- Zie 14.2..
- Er zijn op dit ogenblik in België voor vitamine A geen monopreparaten als specialiteit beschikbaar.
- Supplementen zijn alleen nuttig bij een tekort aan vitamine A, zoals bij patiënten met cholestase^{14 15} of andere vormen van vetmalabsorptie zoals mucoviscidose¹⁶ [zie *Folia februari 2023*].
- Tekort aan vitamine A (retinol) wordt in onze streken alleen aangetroffen bij ernstige malabsorptie. Supplementen worden aangeraden bij patiënten met cholestase of andere vormen van vetmalabsorptie zoals mucoviscidose.
- Bètacaroteen-supplementen hebben geen beschermend effect tegen cardiovasculaire aandoeningen en kanker. Suppletie met bètacaroteen geeft een mogelijk verhoogd risico op longkanker, vooral bij mensen met een hoog risico op longkanker [zie *Folia februari 2023*].
- Vitamine A wordt offlabel gebruikt bij leeftijdsgebonden maculadegeneratie. Er zijn geen gegevens over het effect van monotherapie met vitamine A op de ziekteprogressie, maar wel over de associatie van vitamine A, C, E en zink.¹³

Indicaties (synthese van de SKP)

- Tekort aan vitamine A door cholestase of andere vormen van vetmalabsorptie.

Contra-indicaties

- **Zwangerschap** (zie rubriek "Zwangerschap en borstvoeding").



Ongewenste effecten

- Hypervitaminose A: intracraniale hypertensie, hyperostose en retinopathie.
- Leveraantasting bij langdurige behandeling met doses van 25.000 IE per dag of meer.

Zwangerschap en borstvoeding

- **Wegens het risico van teratogeniteit is inname van hoge doses vitamine A (totale daginname van meer dan 10.000 IE in de voeding en als supplement) tijdens de zwangerschap gecontra-indiceerd.** Er werd geen nadelig effect vastgesteld voor lagere doses. Wanneer suppletie tijdens de zwangerschap nodig is, kan een dagelijkse dosis van 2.640 IE (800 µg) gebruikt worden, liefst als β-caroteen: het lichaam zet alleen die hoeveelheid bètacaroteen die het nodig heeft om in vitamine A.
- Tijdens de borstvoeding zijn hoge doses (> 10.000 IE per dag) gecontra-indiceerd. Een dagelijkse dosis van 4.165 IE (1.250 µg) kan gebruikt worden.

Oudere patiënten

- Er zijn geen bijzonderheden voor oudere patiënten met betrekking tot vitamine A (zie plaatsbepaling).
- Bij gevorderde (graad IV) leeftijdsgebonden maculadegeneratie heeft een associatie van vitamine A, C en E + zink in een Cochrane-review een beperkt positief effect aangetoond op de ziekteprogressie.¹³ Deze combinatie bestaat niet als specialiteit in België, dus zouden er meerdere tabletten per dag moeten worden genomen. *Zie 14.2. en zie ook 16.9.1.*

Bijzondere voorzorgen

- Opgelet voor overdosering.

14.2.1.2. Vitamine D en derivaten

Vitamine D komt in het lichaam het meest voor onder de vorm van colecalfiferol (vitamine D₃), aangebracht via de voeding en via de omzetting van 7-dehydrocholesterol door UV-B stralen op de huid. Calcifediol (25-hydroxyvitamine D₃), de meest actieve metabooliet van colecalfiferol, wordt in de lever gevormd en wordt verder omgezet in de nier tot calcitriol (1,25-dihydroxyvitamine D₃), verantwoordelijk voor de uiteindelijke effecten van vitamine D. Alfacalcidol (1α-hydroxyvitamine D₃) is een synthetisch derivaat dat in de lever omgezet wordt tot calcitriol.

Plaatsbepaling

- *Zie 14.2.*
- Over de plaats van vitamine D bij osteoporose (colecalfiferol): *zie 9.5.*
- Op basis van verschillende studies zijn er voorlopig geen argumenten om suppletie van vitamine D buiten de hieronder vermelde risicogroepen aan te bevelen [*zie Folia juli 2022*].
- Blootstelling aan uv-licht is essentieel om een goede vitamine D-reserve te waarborgen. Vitamine D-tekort is dan ook mogelijk bij zowel kinderen als volwassenen in de late winter en vroege lente, vooral bij zuigelingen en ouderen die te weinig zonlicht krijgen. Het gebruik van zonnecrèmes (met hoge beschermingsfactor) remt de aanmaak van vitamine D in de huid.¹⁷
- Vitamine D-tekort bij zwangere vrouwen is mogelijk, vooral bij vrouwen met een donkere huidskleur en bij gesluisde vrouwen.¹⁸
- Een tekort aan vitamine D wordt frequent gezien bij ouderen, vooral wanneer ze geïnstitutionaliseerd zijn.
- Op basis van verschillende studies zijn er voorlopig geen argumenten om suppletie van vitamine D buiten de risicogroepen aan te bevelen [*zie Folia juli 2022*].
- Preventie van vitamine D-tekort bij kinderen
 - Bij alle zuigelingen en kinderen tot de leeftijd van 1 jaar wordt dagelijkse suppletie met colecalfiferol (400 IE per dag) aangeraden in alle EBM-bronnen.^{19 20}



- Sommige EBM-bronnen raden dagelijkse suppletie met coledcalciferol (400 IE per dag) aan bij alle kinderen en adolescenten met risicofactoren, zoals¹⁹ :
 - een donkere huid
 - weinig blootstelling aan zonlicht
 - behandeling met anti-epileptica met enzyminducerend effect (bv. carbamazepine)
- Sommige bronnen raden extra vitamine D (400 IE) aan bij alle kinderen tot de leeftijd van 4 of 6 jaar en, in de wintermaanden, ook bij oudere kinderen en adolescenten.¹⁹ Deze adviezen zijn niet gebaseerd op studies met klinische eindpunten, maar op het nastreven van bepaalde serumspiegels. Er is onduidelijkheid over de optimale serumspiegel.
- Vitamine D-supplementen worden ook aangeraden op individuele basis na bariatrische chirurgie, bij patiënten met cholestase of andere vormen van vetmalabsorptie zoals mucoviscidose (niet vermeld in SKP).^{21,16}

Indicaties (synthese van de SKP)

- Calcifediol en coledcalciferol: preventie en behandeling van rachitis en osteomalacie.
- Coledcalciferol: ook preventie van fracturen ten gevolge van osteoporose bij ouderen, in combinatie met calciumsupplementen.
- Alfacalcidol en calcitriol: preventie en behandeling van renale osteodystrofie bij terminale nierinsufficiëntie en bij hypoparathyreoïdie.

Contra-indicaties

- Hypercalciëmie; metastatische calcificatie.

Ongewenste effecten

- Gastro-intestinale stoornissen, obstipatie, dorst, polyurie, stupor en weefselcalcificatie bij intoxicatie.

Zwangerschap en borstvoeding

- De gegevens over gebruik van deze preparaten (tot een maximale dagdosis coledcalciferol van 4 000 IE) tijdens de zwangerschap en de periode van borstvoeding zijn geruststellend. Geen aanwijzingen van aangeboren afwijkingen of andere nadelige effecten bij het kind op basis van onze bronnen.

Oudere patiënten

- *Zie ook 14.2., rubriek "ouderen".*
- Een tekort aan vitamine D wordt frequent gezien bij ouderen, vooral wanneer ze geïnstitutionaliseerd zijn.
 - Er is echter geen universeel aanvaarde drempelwaarde voor vitamine D die zou beschermen tegen fracturen.
 - Ook het nut van een systematische vitamine D-bepaling bij ouderen staat niet vast.
- Het toedienen van vitamine D₃ (coledcalciferol) in combinatie met calcium vermindert de valfrequentie bij zowel geïnstitutionaliseerde als niet-geïnstitutionaliseerde ouderen met lage vitamine D-spiegels.²²
- Het toedienen van een vitamine D-supplement (800 IE tot 2000 IE per dag), samen met voldoende calciumname (1200 mg per dag), kan het risico op osteoporotische fracturen verminderen bij geïnstitutionaliseerde ouderen.²³
- Er kan geen bewijs gevonden worden waaruit blijkt dat het systematisch toedienen van vitamine D₃- en calciumsupplementen aan niet-geïnstitutionaliseerde ouderen (zonder bewezen osteoporose) nuttig zou zijn.
- In de klinische studies waarin geneesmiddelen tegen osteoporose werden beoordeeld, namen alle patiënten ook vitamine D- en calciumsupplementen (zie 9.5.).
- Het symbool 80+ ter hoogte van sommige geneesmiddelen betekent dat het geneesmiddel opgenomen werd in het **Formularium Ouderenzorg**. Klik op het symbooltje om hier meer over te lezen in de



bijbehorende geneesmiddelenfiche.

Bijzondere voorzorgen

- Bij behandeling met hogere doses dan 800 IE/d vitamine D of bij gebruik van calcitriol, calcifediol en alfacalcidol, is controle van de calciëmie aangewezen. Bij gewone profylactische doses is dit overbodig.
- Fouten bij toediening van vitamine D kunnen leiden tot een vitamine D-intoxicatie. Bepaalde voorzorgsmaatregelen, zoals uitleg over de dosering en de toedieningswijze, zijn nuttig om dergelijke fouten te vermijden [zie *Folia juli 2022*].
- Houd rekening met eventuele andere vitamine D-inname.
- Bij oudere patiënten met een verlies van autonomie en cognitieve stoornissen is voorzichtigheid geboden met hooggedoseerde oplossingen. Deze kunnen tot doseringsfouten leiden en een vitamine D-intoxicatie veroorzaken, wat kan resulteren in hypercalciëmie en acuut nierfalen.

Interacties

- Verhoogd risico van hypercalciëmie bij associëren van calcium met hoge doses vitamine D.
- Het gebruik van enzym-inducerende anti-epileptica resulteert in hogere vitamine D-behoefte door snellere afbraak.

Alfacalcidol

Posol.

- renale osteodystrofie:
 - begin dosering: 0,5 tot 1 µg/dag
 - onderhoudsdosering: 0,5 tot 2 µg/dag
- hypoparathyreoïdie: 1 tot 3 µg/dag

ETALPHA (Eurocept)

alfacalcidol

zachte caps.

30 x 0,25 µg R/ b [†] € 8,72 €

50 x 1 µg R/ b [†] € 22,68 €

druppels oploss.

10 ml 2 µg / 1 ml R/ b [†] € 13,49 €

(1 ml = 20 druppels = 2 µg)

inj. oploss. i.v. [amp.]

10 x 1 µg / 0,5 ml R/ 46,93 €

Calcifediol

Posol.

- rachitis ten gevolge van vitamine D-deficiëntie: calcifediol 3.000 à 5.000 IE 1x/dag; bij malabsorptie kunnen hogere doses nodig zijn
- profylaxe bij zwangere vrouwen of bij geïnstitutionaliseerde ouderen: calcifediol 800 IE 1x/dag

DEDROGYL (SIT)

calcifediol

druppels oploss.

10 ml 0,15 mg / 1 ml (6.000 IE/1 ml) R/ b [†] € 13,03 €

(1 ml = 30 druppels = 0,15 mg)

DEFEDIOL (Ceres)

calcifediol



zachte caps.

5 x 0,266 mg (15.960 IE) 10,98 €
10 x 0,266 mg (15.960 IE) 21,96 €

Calcitriol

Posol.

- hypoparathyreoïdie: 0,25 µg 1x/dag 's ochtends
- renale osteodystrofie:
 - begin dosering: 0,25 µg 1x/dag
 - onderhoudsdosering: 0,5 tot 1 µg/dag

ROCALTROL (Pharmanovia)

calcitriol

zachte caps.

30 x 0,25 µg R/ b ▶ € 13,02 €
30 x 0,5 µg R/ b ▶ € 17,45 €

Colecalciferol (vitamine D₃)

Posol.

- rachitis ten gevolge van vitamine D-deficiëntie: colecalciferol 3.000 à 5.000 IE 1x/dag; bij malabsorptie kunnen hogere doses nodig zijn
- profylaxe bij kinderen tot de leeftijd van 1 jaar: colecalciferol 400 IE 1x/dag, bij prematuren en andere risicokinderen soms hogere doses
- profylaxe bij zwangere vrouwen of bij geïnstitutionaliseerde ouderen: colecalciferol 800 IE 1x/dag
- preventie van fracturen ten gevolge van osteoporose: colecalciferol 800 IE 1x/dag, in combinatie met supplementen van 1 tot 1,2 g elementair calcium 1x/dag, of 25.000 IE 1x/maand (zie 9.5.1.)

D-CURE (SMB) 🍯

colecalciferol

harde caps.

12 x 5.600 IE (140 µg) 9,95 €
12 x 12.500 IE (312,5 µg) 12,59 €
4 x 25.000 IE (625 µg) 6,59 €
12 x 25.000 IE (625 µg) 16,93 €

druppels oploss.

10 ml 2.400 IE / 1 ml (60 µg/1 ml)
4,99 €

(1 ml = 36 druppels = 2.400 IE)

oploss. (unidose) Forte

3 x 100.000 IE / 1 ml (2,5 mg/1 ml)
7,50 €

D-CURE (SMB) 🍯

colecalciferol

oploss. (unidose)

4 x 25.000 IE / 1 ml (625 µg/1 ml)
5,99 €

12 x 25.000 IE / 1 ml (625 µg/1 ml) 14,40 €

FULTIVIT-D3 (EG) 🍯

colecalciferol

zachte caps.

60 x 3.200 IE (80 µg) 19,90 €
90 x 3.200 IE (80 µg) 26,95 €
12 x 20.000 IE (500 µg) 17,64 €

THORENS (Abiogen) 🍯

colecalciferol

druppels oploss.

10 ml 10.000 IE / 1 ml (250 µg/1 ml) R/ 17,68 €
(1 ml = 50 druppels = 10.000 IE)

VIBOSUN-D3 (Teva) 🍯

colecalciferol

zachte caps.

4 x 25.000 IE (625 µg) 5,96 €
12 x 25.000 IE (625 µg) 14,96 €

VITAMINE D3 EG (EG) 🍯

colecalciferol

zachte caps.

12 x 25.000 IE (625 µg) 13,72 €

VITAMINE D SANDOZ (Sandoz) 🍯

colecalciferol

zachte caps.

90 x 3.200 IE (80 µg) 27,95 €
4 x 25.000 IE (625 µg) 5,73 €
12 x 25.000 IE (625 µg) 13,72 €

VITAMINE D WILL (Will-Pharma) 🍯

colecalciferol

zachte caps.

90 x 1.000 IE (25 µg) 15,94 €
90 x 3.200 IE (80 µg) 24,99 €
4 x 25.000 IE (625 µg) 6,95 €
12 x 25.000 IE (625 µg) 16,94 €
24 x 25.000 IE (625 µg) 23,32 €
4 x 50.000 IE (1,25 mg) 9,99 €



14.2.1.3. Tocoferol (vitamine E)

Tocoferol is niet meer beschikbaar sinds mei 2024.

Plaatsbepaling

- *Zie 14.2. en Folia februari 2023.*
- Het nut van vitamine E als antioxidans wordt betwist. Vitamine E-supplementen hebben geen beschermend effect tegen cardiovasculaire aandoeningen en kanker [*zie Folia februari 2023*].
- Cholestase of andere vormen van vetmalabsorptie, zoals bij mucoviscidosepatiënten, kunnen een vitamine E-tekort veroorzaken (SKP).

Indicaties (synthese van de SKP)

- Vitamine E-tekort als gevolg van cholestase of andere vormen van vetmalabsorptie.

Zwangerschap en borstvoeding

- De gegevens over gebruik van deze preparaten tijdens de zwangerschap zijn geruststellend. Geen aanwijzingen van aangeboren afwijkingen of andere nadelige effecten bij het kind op basis van onze bronnen.
- Vitamine E mag worden gebruikt tijdens de periode van borstvoeding, zolang de in de SKP vermelde doses worden nageleefd.

Oudere patiënten

- Bij gevorderde (graad IV) leeftijdsgebonden maculadegeneratie heeft een associatie van vitamine A, C en E + zink in een Cochrane-review een beperkt positief effect aangetoond op de ziekteprogressie.¹⁵ Deze combinatie bestaat niet als specialiteit in België, dus zouden er meerdere tabletten per dag moeten worden genomen. *Zie 14.2. en zie ook 16.9.1.*
- Het symbool 80+ ter hoogte van sommige geneesmiddelen betekent dat het geneesmiddel opgenomen werd in het **Formularium Ouderenzorg**. Klik op het symbooltje om hier meer over te lezen in de bijbehorende geneesmiddelenfiche.

Contra-indicaties

- Prematuren (risico van necrotiserende enterocolitis).

De specialiteit **Optovit E**[®] is niet meer op de markt sinds mei 2023.

14.2.1.4. Vitamine K

Plaatsbepaling

- Vitamine K is te vinden in groene (blad)groenten, vis, melk en eieren. Ook vindt er synthese van vitamine K plaats in het laatste deel van de darm (bacteriële fermentatie).
- Pasgeborenen beschikken niet over voldoende vitamine K en in tegenstelling tot kunstmelk bevat moedermelk weinig vitamine K. Vitamine K wordt daarom bij de geboorte toegediend, oraal of intramusculair.²⁴
- Hypovitaminose door onvoldoende inname van vitamine K is zeldzaam.²⁵
- Het langdurig gebruik van breed spectrum antibiotica kan leiden tot verminderde productie van vitamine K door de darmflora.
- De resorptie van vitamine K is gestoord bij ziekte toestanden gepaard met cholestase zoals galwegenobstructie.
- Vitamine K heeft een belangrijke functie in de bloedstolling. Vitamine K-antagonisten behoren tot de anticoagulantia (*zie 2.1.2.1.1.*).
- Hypoprotrombinemie ten gevolge van gestoorde synthese van de stollingsfactoren bij hepatocellulaire



aandoeningen reageert gewoonlijk niet op toediening van vitamine K.

Indicaties (synthese van de SKP)

- Bloeding of verhoogd bloedingsrisico ten gevolge van onvoldoende werking van vitamine K, bv. bij behandeling met vitamine K-antagonisten.
- Preventie van bloedingen bij de pasgeborene en bij zuigelingen die uitsluitend borstvoeding krijgen (eenmalige intramusculaire toediening).
- Cholestase of vetmalabsorptie.

Ongewenste effecten

- Intramusculaire toediening bij verhoogde bloedingsneiging: hematoom.
- Intraveneuze toediening: overgevoeligheidsreacties gaande tot anafylactische shock.

Zwangerschap en borstvoeding

- Het is niet mogelijk om een uitspraak te doen over de veiligheid van gebruik van deze preparaten tijdens de zwangerschap (geen of onvoldoende informatie beschikbaar).
- Vitamine K mag worden gebruikt tijdens de periode van borstvoeding.

Oudere patiënten

- Er zijn geen bijzonderheden voor oudere patiënten met betrekking tot vitamine K (zie plaatsbepaling).
- Bij ouderen onder vitamine-K -antagonisten heeft toedienen van vitamine K een sterker antagonistisch effect.

Bijzondere voorzorgen

- Na toediening van hoge doses vitamine K wordt het effect van de vitamine K-antagonisten dagenlang tegengegaan, en zal men daarom soms tijdelijk heparine moeten toedienen.
- Opletten voor verhoogde kans op hemolytische anemie bij glucose-6-fosfaat-dehydrogenase (G6PD)-deficiëntie.

Posologie

- Bij overdreven effect van de vitamine K-antagonisten is toediening van vitamine K te overwegen vanaf een INR > 5, maar vaak volstaat het onderbreken van de toediening van de vitamine K-antagonist (*zie 2.1.2.1.1*).
- Preventie van bloedingen bij de pasgeborene: bij de geboorte bij voorkeur 1 mg intramusculair of, indien ouders een inspuiting weigeren, 2 mg oraal, in een eenmalige dosis.
- Preventie van bloedingen bij zuigelingen die uitsluitend borstvoeding krijgen en die de vitamine K niet intramusculair maar peroraal kregen bij de geboorte: 2 mg per week oraal tot de leeftijd van 3 maanden.
- Patiënten met cholestase of vetmalabsorptie: dosis op geleide van de INR.

KONAKION (Eurocept)

fytomenadion

inj./drinkb. oploss. i.m./i.v./or. Paediatric [amp.]

5 x 2 mg / 0,2 ml R/ 9,48 €

inj./drinkb. oploss. i.v./or. [amp.]

10 x 10 mg / 1 ml R/ 10,12 €



14.2.2. Wateroplosbare vitamines

14.2.2.1. Thiamine (vitamine B₁)

Plaatsbepaling

- Zie 14.2..
- Een ernstig tekort aan thiamine kan encefalopathie van Wernicke veroorzaken, een ernstige neurologische aandoening die vaak wordt miskend en waarvan de diagnose klinisch soms moeilijk te stellen is.
- Ernstig thiaminetekort kan optreden bij chronische alcoholproblemen in combinatie met deficiënte voeding, maar ook chronisch vasten, aanhoudend braken of bariatrische chirurgie kunnen leiden tot een tekort aan thiamine.^{26 27}
- Sommige bronnen raden aan om aan alle personen met chronisch alcoholmisbruik continu profylactisch lage doses thiamine per os toe te dienen. [zie *Folia maart 2016*].²⁸
- Het risico van Wernicke-encefalopathie bij patiënten met chronisch alcoholmisbruik is verhoogd tijdens de fase van alcoholontwenning, bij ondervoeding, bij alcohol-geïnduceerd leverlijden of tijdens hospitalisatie omwille van intercurrente ziekte.²⁷ Preventieve parenterale toediening van thiamine is nodig bij deze risicopatiënten en bij vermoeden van Wernicke-encefalopathie is een *curatieve* parenterale behandeling noodzakelijk. [zie *Folia maart 2016*].²⁹
- Ter preventie van refeedingsyndroom bij ondervoede patiënten (klinische complicaties die gepaard gaan met het heropstarten van voeding) moet thiamine worden gegeven voordat er wordt gestart met enterale of parenterale voeding, zeker wanneer glucose wordt toegediend.²⁸
- Er is geen bewijs van een gunstig effect van thiamine bij neuropathische pijn (indicatie niet vermeld in de SKP).

Indicaties (synthese van de SKP)

- Behandeling van thiaminetekort.

Ongewenste effecten

- Zelden: anafylactische reacties bij parenterale toediening.

Zwangerschap en borstvoeding

- De gegevens over gebruik van deze preparaten tijdens de zwangerschap zijn geruststellend. Geen aanwijzingen van aangeboren afwijkingen of andere nadelige effecten bij het kind op basis van onze bronnen.
- Het is onbekend of hoge doseringen vitamines tijdens de borstvoeding via de moedermelk na-delige effecten kunnen hebben voor de zuigeling. Bij een gevarieerd voedingspatroon zonder bekende vitaminetekorten geen hogere dosis gebruiken dan de aanbevolen dagelijkse hoeveelheid.

Bijzondere voorzorgen

- Bij personen met risico van thiaminedeficiëntie wordt in principe geen glucose-infuus gegeven zonder toediening van thiamine, gezien het risico van uitlokken of verergeren van Wernicke-encefalopathie. In geval van verminderd bewustzijn door hypoglykemie met noodzaak voor hypertoon glucose zal evenwel niet gewacht worden met de glucosetoediening wanneer geen thiamine voorhanden is; thiaminetoediening wordt zo snel mogelijk nadien gestart.

Toediening en posologie

- Volgende doses worden voorgesteld in het kader van Wernicke-encefalopathie (thiamine wordt vaak samen met andere vitamines van de B-groep toegediend) [zie *Folia maart 2016*].



- Preventief (alcoholontwenning, ondervoeding): 250 mg parenteraal (i.m. of i.v.), 1x/dag ged. 3 tot 5 dagen.
- Bij delirium tremens: 500 mg i.v. 1 à 2x/dag.
- Bij vermoeden van encefalopathie van Wernicke, of curatief: 500 (eventueel tot 750) mg i.v., 3x/dag gedurende minstens 2 tot 3 dagen; bij gunstig resultaat nadien 250 mg parenteraal (i.m. of i.v.), gedurende 3 tot 5 dagen of tot geen verdere respons.
- Preventieve continue toediening (zie rubriek "Plaatsbepaling"): 50 mg 2x/dag (eventueel magistraal of als voedingssupplement).
- Sommige bronnen raden bij elke patiënt met chronisch alcoholmisbruik preventief continu thiamine aan in een dosis van 50 mg oraal 2 x p.d. (eventueel magistraal).

BENERVA (DHL Pharma Logistics)

thiamine, hydrochloride

maagsapresist. tabl.

20 x 300 mg 4,49 €

THIAMINE HCL STEROP (Sterop)

thiamine, hydrochloride

inj./inf. oploss. i.m./i.v. [amp.]

10 x 100 mg / 2 ml (50 mg / 1 ml) R/ 10,96 €

100 x 100 mg / 2 ml (50 mg / 1 ml) R/ 79,56 €

10 x 250 mg / 2 ml (125 mg / 1 ml) R/ 12,02 €

100 x 250 mg / 2 ml (125 mg / 1 ml) R/ 86,63 €

14.2.2.2. Riboflavine (vitamine B₂)

Riboflavine is enkel nog beschikbaar in associatie met andere vitaminen (zie 14.2.2.8.).

Plaatsbepaling

- Zie 14.2.
- Tekort aan vitamine B₂³⁰ is zeldzaam en maakt meestal deel uit van een multiële deficiëntie; het kan worden aangevuld door toediening van een vitamine B-complex.

Zwangerschap en borstvoeding

- De gegevens over gebruik van deze preparaten tijdens de zwangerschap zijn geruststellend. Geen aanwijzingen van aangeboren afwijkingen of andere nadelige effecten bij het kind op basis van onze bronnen.
- Het is onbekend of hoge doseringen vitaminen tijdens de borstvoeding via de moedermelk nadelige effecten kunnen hebben voor de zuigeling. Bij een gevarieerd voedingspatroon zonder bekende vitaminetekorten geen hogere dosis gebruiken dan de aanbevolen dagelijkse hoeveelheid.

14.2.2.3. Nicotinamide (vitamine B₃ of PP)

Plaatsbepaling

- Zie 14.2.
- Zie 14.2.3.
- Een tekort aan nicotinamide kan leiden tot de ontwikkeling van het zogenaamde pellagra-syndroom. Bij pellagra bestaat meestal een multiële deficiëntie (bv. alcoholisme³¹), dus dit wordt behandeld door toediening van een vitamine B-complex.³²

Zwangerschap en borstvoeding

- Volgens de SKP mag nicotinamide niet worden gebruikt tijdens de zwangerschap of de periode van



borstvoeding.

NICOTINAMIDE STEROP (Sterop)

nicotinamide

inj./inf. oploss. i.m./i.v. [amp.]

10 x 100 mg / 1 ml U.H. [18 €]

14.2.2.4. Pyridoxine (vitamine B₆)

Pyridoxine als oraal monopreparaat is niet meer beschikbaar sinds november 2023.

Plaatsbepaling

- Zie 14.2. en zie *Folia oktober 2024*.
- Pyridoxinetekort kan optreden bij zuigelingen (ten gevolge van bepaalde metabole aandoeningen of diarree en bij zuigelingen ouder dan 6 maanden die uitsluitend borstvoeding hebben gekregen en van wie de moeder een tekort aan pyridoxine heeft).³³
- Een tekort kan ook optreden bij chronische behandeling met isoniazide.³³
- Pyridoxine (in combinatie met doxylamine) is een onderbouwde optie voor de behandeling van nausea en braken tijdens de zwangerschap bij onvoldoende effect van niet-medicamenteuze maatregelen (zie 12.4.1.3.) [zie *Folia maart 2020*].

Indicaties (synthese van de SKP)

- Preventie en behandeling van bewezen vitamine B₆-tekort als gevolg van ondervoeding, een specifieke pathologische toestand of een medicamenteuze behandeling.
- Pyridoxine-afhankelijke syndromen.

Ongewenste effecten

- Sensorische neuritis bij gebruik van hoge doses gedurende meerdere maanden [zie *Folia oktober 2024*].

Zwangerschap en borstvoeding

- De gegevens over gebruik van deze preparaten tijdens de zwangerschap en de periode van borstvoeding zijn geruststellend. Geen aanwijzingen van aangeboren afwijkingen of andere nadelige effecten bij het kind op basis van onze bronnen. Gebruik maximaal 25 mg pyridoxine (vitamine B₆) per dag bij langdurig gebruik (in verband met het mogelijk ontstaan van neuropathie bij de moeder).

VITAMINE B₆ STEROP (Sterop)

pyridoxine, hydrochloride

inj./inf./drinkb. oploss. i.m./i.v./or. [amp.]

10 x 100 mg / 2 ml U.H. [4 €]

10 x 250 mg / 2 ml U.H. [5 €]

14.2.2.5. Vitamine B₁₂

Onder die naam worden een aantal natuurlijke en semisynthetische cobalamines zoals hydroxocobalamine en cyanocobalamine gerangschikt. In het organisme zelf komt vitamine B₁₂ voor als cobalamide.

Plaatsbepaling

- Zie 14.2.
- Vitamine B₁₂-deficiëntie kan leiden tot macrocytaire anemie³⁴ en neurologische verschijnselen (pernicieuze anemie)^{35 36}. Vitamine B₁₂-tekort kan miskend worden wanneer de patiënt werd behandeld met een associatiepreparaat dat foliumzuur bevat.³⁷
- Tekort aan vitamine B₁₂ kan optreden door stoornissen in de resorptie, vooral bij ouderen, na bepaalde bariatrische chirurgische ingrepen, na totale gastrectomie en bij *short bowel* syndroom na resectie van het



ileum.³⁸

- Langdurige behandeling met metformine of protonpompinhibitoren kan aanleiding geven tot vitamine B₁₂-deficiëntie.³⁸
- Bij een evenwichtig vegetarisch dieet ziet men zeer zelden een tekort aan vitamine B₁₂. Personen die een veganistisch dieet volgen (geen enkel voedingsmiddel van dierlijke oorsprong, dus ook geen zuivelproducten of eieren), hebben nood aan een vitamine B₁₂-supplement³⁸. Ook kinderen van veganistische moeders lopen een risico van vitamine B₁₂-tekort als ze uitsluitend borstvoeding krijgen.³⁶
- In gevallen van hypovitaminose B₁₂ is hooggedoseerd oraal cyanocobalamine³⁶ minstens even effectief als intramusculair cyanocobalamine. In België zijn doses van 1 à 2 mg per dag enkel beschikbaar in de vorm van voedingssupplementen.
- Hydroxocobalamine wordt gebruikt bij cyanide-intoxicatie³⁹ (zie 20.1.2.1.).

Indicaties (synthese van de SKP)

- Secundaire neuropathie.
- Pernicieuze anemie.
- Vitamine B12-tekort.
- Hydroxocobalamine: ook macrocytaire anemie die geen anemie van Biermier is.

Ongewenste effecten

- Anafylactische reacties bij parenterale toediening.

Zwangerschap en borstvoeding

- Kinderen van veganistische moeders lopen ook een risico van vitamine B12-tekort als ze uitsluitend borstvoeding krijgen.³⁶
- De gegevens over gebruik van deze preparaten tijdens de zwangerschap zijn geruststellend. Geen aanwijzingen van aangeboren afwijkingen of andere nadelige effecten bij het kind op basis van onze bronnen.
- Het is onbekend of hoge doseringen vitaminen tijdens de borstvoeding via de moedermelk nadelige effecten kunnen hebben voor de zuigeling. Bij een gevarieerd voedingspatroon zonder bekende vitaminetekorten geen hogere dosis gebruiken dan de aanbevolen dagelijkse hoeveelheid.

Oudere patiënten

- Een tekort aan vitamine B₁₂ wordt frequent gezien bij ouderen, vooral wanneer ze geïnstitutionaliseerd zijn en bij chronisch gebruik van PPI en metformine.³⁸
- Tekort aan vitamine B₁₂ kan optreden door stoornissen in de resorptie, vooral bij ouderen.
- Bij macrocytaire anemie moet steeds worden gecontroleerd op vitamine B₁₂-deficiëntie, vooral wanneer er sprake is van neurologische stoornissen. In geval van foliumzuursupplementen moeten ook de vitamine B12-spiegels worden bepaald.
- Soms wordt voorgesteld om foliumzuurspiegels te bepalen bij ouderen met delier of dementie, maar hiervoor is onvoldoende bewijs. De Belgische richtlijn stelt voor om de foliumzuurspiegels (en de B₆- en B₁₂-spiegels) bij patiënten met dementie enkel te bepalen als er sprake is van anemie, paresthesie of ataxie.⁴⁰
- Het symbool 80+ ter hoogte van sommige geneesmiddelen betekent dat het geneesmiddel opgenomen werd in het **Formularium Ouderenzorg**. Klik op het symbooltje om hier meer over te lezen in de bijbehorende geneesmiddelenfiche.

Toediening en posologie

- Orale behandeling (zie Plaatsbepaling): cyanocobalamine 1 tot 2 mg per dag (in België enkel beschikbaar als voedingssupplement).
- Parenterale behandeling



- Hydroxocobalamine:
 - Startdosis: 1 mg intramusculair, 1 dag op 2, gedurende twee weken.
 - Onderhoudsdosis: 1 mg om de 2 tot 3 maanden.
- Cyanocobalamine:
 - Startdosis: 1 mg intramusculair, 1 dag op 2, gedurende twee weken.
 - Onderhoudsdosis: 1 mg 1x/maand.

Cyanocobalamine

VITAMINE B12 STEROP (Sterop)

cyanocobalamine

inj./drinkb. oploss. i.m./i.v./s.c./or. [amp.]

10 x 1 mg / 1 ml 17,71 €

Hydroxocobalamine

HYDROXOCOBALAMINE ACETATE STEROP (Sterop)

hydroxocobalamine, acetaat

inj./drinkb. oploss. i.m./i.v./or. [amp.]

10 x 10 mg / 2 ml 30,98 €

14.2.2.6. Foliumzuur (vitamine B₉)

Plaatsbepaling

- Zie 14.2.
- Er is goede evidentie dat toedienen van foliumzuur pre- en periconceptioneel (dus ook voorafgaand aan de zwangerschap) de incidentie van neuraalbuisdefecten verlaagt (zie rubriek "Dosering") [zie *Folia augustus 2019*].^{41 42}
- Tekort aan foliumzuur is vooral te wijten aan resorptiestoornissen en kan aanleiding geven tot macrocytaire anemie.⁴³ Hypovitaminose B₁₂ moet worden uitgesloten voordat een behandeling wordt gestart. Behandeling met hoge doses foliumzuur kan een tekort aan vitamine B₁₂ maskeren. Bij pernicioze anemie wordt bij monotherapie met foliumzuur enkel de anemie gecorrigeerd, maar niet de neurologische verschijnselen.
- Toediening van foliumzuur tijdens behandeling met methotrexaat in lage dosis bij reumatoïde artritis, bij ziekte van Crohn en bij ernstige psoriasis, verlaagt het risico van bepaalde ongewenste effecten van methotrexaat [zie *Folia oktober 2021*]. Bij hoge doses methotrexaat wordt folinezuur of levofolinezuur (zie 14.2.2.7) gebruikt.

Indicaties (synthese van de SKP)

- Preventie van neuraalbuisdefecten (pre- en periconceptioneel).
- Bij hemolytische anemie om het toegenomen verbruik van foliumzuur te compenseren.
- Bij patiënten op methotrexaat in lage dosis bij reumatoïde artritis, bij ziekte van Crohn en bij ernstige psoriasis.

Contra-indicaties

- Vitamine B₁₂-tekort.

Zwangerschap en borstvoeding

- Het wordt aanbevolen om foliumzuur pre- en periconceptioneel toe te dienen (zie rubriek "Plaatsbepaling").
- De gegevens over gebruik van deze preparaten tijdens de zwangerschap zijn geruststellend. Geen



aanwijzingen van aangeboren afwijkingen of andere nadelige effecten bij het kind op basis van onze bronnen.

- Het is onbekend of hoge doseringen vitamines tijdens de borstvoeding via de moedermelk nadelige effecten kunnen hebben voor de zuigeling. Bij een gevarieerd voedingspatroon zonder bekende vitaminetekorten geen hogere dosis gebruiken dan de aanbevolen dagelijkse hoeveelheid.

Bijzondere voorzorgen

- Start een behandeling met foliumzuur alleen als vitamine B12-deficiëntie is uitgesloten (hoge doses foliumzuur kunnen vitamine B12-deficiëntie maskeren).

Oudere patiënten

- Soms wordt voorgesteld om foliumzuurspiegels te bepalen bij ouderen met delier of dementie, maar hiervoor is onvoldoende bewijs. De Belgische richtlijn stelt voor om de foliumzuurspiegels (en de B₆- en B₁₂-spiegels) bij patiënten met dementie enkel te bepalen als er sprake is van anemie, paresthesie of ataxie.⁴⁰
- Het symbool 80+ ter hoogte van sommige geneesmiddelen betekent dat het geneesmiddel opgenomen werd in het **Formularium Ouderenzorg**. Klik op het symbooltje om hier meer over te lezen in de bijbehorende geneesmiddelenfiche.

Interacties

- Verhoogd effect en bijgevolg verhoogde toxiciteit van fluorouracil en diens prodrugs (capecitabine en tegafur) door foliumzuur.
- Daling van de plasmaconcentraties van sommige anti-epileptica (fenytoïne, fenobarbital, primidon, mogelijk ook carbamazepine) bij inname van hoge doses foliumzuur (5 tot 15 mg per dag).

Posologie

- Behandeling van foliumzuurdeficiëntie: 0,5 tot 1 mg/dag tot het hemoglobinegehalte genormaliseerd is; onderhoudsdosering 0,25 - 0,5 mg/dag. De maximale onderhoudsdosering is 0,5 mg 2x/dag.
- Behandeling van megaloblastaire anemie of door medicatie veroorzaakte anemie: 5 mg per dag gedurende 4 maanden.
- Beperking van de toxiciteit van methotrexaat:
 - een wekelijkse dosis van 5 tot 10 mg de dag na de methotrexaatname, of
 - een dagelijkse dosis van 1 mg (behalve op de dag van de methotrexaatname volgens bepaalde bronnen, maar dat is controversieel).
- Preventie van aangeboren afwijkingen vanaf de zwangerschapswens tot op het einde van het eerste trimester.
 - **Primaire preventie:** 0,4-0,5 mg per dag vanaf de zwangerschapswens tot op het einde van het eerste trimester. Foliumzuur 0,4-0,5 mg is niet beschikbaar als specialiteit; het is wel beschikbaar als voedingssupplement en kan ook magistraal worden voorgeschreven.
 - **Secundaire preventie** (vrouwen die bij een vroegere zwangerschap reeds een kindje met een neuraalbuisdefect hadden en koppels waarvan één van de ouders zelf een neuraalbuisdefect heeft): 4 mg per dag.
 - Bij vrouwen met diabetes en bij vrouwen met sikkelcelanemie kan periconceptioneel een hoge dosis (4 mg) worden gebruikt.
 - Bo Bij andere vrouwen met een hoog risico op neuraalbuisdefecten (zoals vrouwen die anti-epileptica of sulfasalazine gebruiken (zie 3.7.2.), wordt het gebruik van hogere doses foliumzuur (4 mg) niet langer aanbevolen.

FOLAVIT (Ceres)
foliumzuur



tabl. (deelb. kwantit.)
40 x 1 mg 13,95 €

tabl.
40 x 4 mg 14,15 €
720 x 4 mg 147,38 €

tabl. (deelb. kwantit.)
40 x 5 mg 14,26 €

14.2.2.7. Folinezuur

Plaatsbepaling

- *Zie 14.2.*
- Folinezuur en zijn actieve isomeer levofolinezuur worden gebruikt om de toxische effecten van hooggedoseerd methotrexaat tegen te gaan (*rescue*): ze worden pas enkele uren na methotrexaat toegediend, dit om de antitumorale effecten van dit laatste niet tegen te gaan.
- Bij gebruik van methotrexaat in lage dosis bij reumatoïde artritis, ziekte van Crohn en ernstige psoriasis wordt in plaats van folinezuur, foliumzuur voorgesteld, dat een lagere kostprijs heeft (*zie 14.2.2.6.*).
- Folinezuur wordt ook gebruikt als adjuverende behandeling bij sommige oncologische behandelingen, bij intoxicaties en ook tijdens behandeling met pyrimethamine (*zie 11.3.5.*).
- Eén mg levofolinezuur komt overeen met 2 mg folinezuur.

Zwangerschap en borstvoeding

- Het is niet mogelijk om een uitspraak te doen over de veiligheid van gebruik van deze preparaten tijdens de zwangerschap (geen of onvoldoende informatie beschikbaar).

Interacties


- Verhoogde toxiciteit van fluorouracil en prodrugs ervan (capecitabine en tegafur).

Orale toediening

ELVORINE (Pfizer)

levofolinezuur (calcium)

tabl.

10 x 7,5 mg R/a  19,16 €

Parenterale toediening

FOLINIC ACID KALCEKS (Grindeks - Kalceks)

folinezuur (calcium)

inj./inf. oploss. i.m./i.v. [flac.]

1 x 200 mg / 20 ml (10 mg / 1 ml) U.H. [25 €]

1 x 500 mg / 50 ml (10 mg / 1 ml) U.H. [62 €]

LEVOFOLIC (Pharmanovia)

levofolinezuur (dinatrium)

inj./inf. oploss. i.v. [flac.]

1 x 50 mg / 1 ml U.H. [11 €]

1 x 200 mg / 4 ml U.H. [43 €]

1 x 450 mg / 9 ml U.H. [96 €]



14.2.2.8. Combinatiepreparaten met vitamine B

Plaatsbepaling

- Zie 14.2.
- Vitamine B₁ (thiamine) wordt dikwijls geassocieerd met vitamine B₆ (pyridoxine) en vitamine B₁₂ (cyanocobalamine). Deze combinaties zijn de enige beschikbare geneesmiddelen met hoge doses vitamine B₁.
- Er is geen bewijs van een gunstig effect van deze combinatie bij chronische pijnen of neuritis buiten de context van hypovitaminose. Deze indicatie wordt niet vermeld in de SKP [zie Folia oktober 2024].

Zwangerschap en borstvoeding

- De gegevens over gebruik van deze preparaten tijdens de zwangerschap zijn geruststellend. Geen aanwijzingen van aangeboren afwijkingen of andere nadelige effecten bij het kind op basis van onze bronnen.
- Het is onbekend of hoge doseringen vitaminen tijdens de borstvoeding via de moedermelk nadelige effecten kunnen hebben voor de zuigeling. Bij een gevarieerd voedingspatroon zonder bekende vitaminetekorten geen hogere dosis gebruiken dan de aanbevolen dagelijkse hoeveelheid.

Ongewenste effecten

- Anafylactische reacties bij parenterale toediening.

BEFACT (SMB)

100 x 27,63 €
cyanocobalamine 0,02 mg
pyridoxine, hydrochloride 250 mg
riboflavine 10 mg
thiamine, nitraat 250 mg
omh. tabl. Forte
30 x 10,91 €
100 x 27,63 €

NEUROBION (Procter & Gamble)

100 x 27,63 €
cyanocobalamine 1 mg / 3 ml
pyridoxine, hydrochloride 100 mg / 3 ml
thiamine, hydrochloride 100 mg / 3 ml
inj. oploss. i.m. [amp.]
6 x R/ 9,78 €

TRIBVIT (Viatrix)

60 x 17,29 €
100 x 25,76 €
cyanocobalamine 0,5 mg
foliumzuur 0,8 mg
pyridoxine, hydrochloride 3 mg
tabl.

14.2.2.9. Ascorbinezuur (vitamine C)

Plaatsbepaling

- Zie 14.2.
- Een tekort aan ascorbinezuur met scheurbuik is in onze streken uitzonderlijk.⁴⁴
- Er is geen wetenschappelijk bewijs voor een gunstig effect van vitamine C bij verkoudheden en andere aandoeningen.⁴⁵
- Er zijn enkele geneesmiddelen die vitamine C bevatten, maar vitamine C is vooral verkrijgbaar in de vorm van voedingssupplementen in België.

Indicaties (synthese van de SKP)

- Behandeling en preventie van vitamine C-tekort.

Ongewenste effecten

- Diarree bij inname van hoge doses.
- Vorming van oxalaatnierenstenen bij inname van hoge doses bij voorbeschikte personen.
- Bij patiënten met hereditaire of secundaire hemochromatose, polycythemie en leukemie: ijzerstapeling met tachycardie, shock, metabole acidose, coma, hartstilstand, ten gevolge van de mobilisatie van het opgestapeld ijzer door ascorbinezuur.



Zwangerschap en borstvoeding

- De gegevens over gebruik van deze preparaten tijdens de zwangerschap en de periode van borstvoeding zijn geruststellend. Geen aanwijzingen van aangeboren afwijkingen of andere nadelige effecten bij het kind op basis van onze bronnen.

Oudere patiënten

- Bij gevorderde (graad IV) leeftijdsgebonden maculadegeneratie heeft een associatie van vitamine A, C en E + zink in een Cochrane-review een beperkt positief effect aangetoond op de ziekteprogressie.¹⁵ Deze combinatie bestaat niet als specialiteit in België, dus zouden er meerdere tabletten per dag moeten worden genomen. *Zie 14.2. en zie ook 16.9.1..*

Bijzondere voorzorgen

- Het natriumgehalte van bruispreparaten (tabletten, poeders, granulaten) kan problemen geven bij patiënten op streng zoutarm dieet.
- Risico van hemolyse bij glucose-6-fosfaat-dehydrogenase (G6PD)-deficiëntie.

ADDITIVA VITAMIN C (I.D. Phar)

ascorbinezuur
brui-stabl.
20 x 1 g 7,11 €

C-WILL (Will-Pharma)

ascorbinezuur
harde caps. verl. afgifte
20 x 500 mg 7,30 €
60 x 500 mg 17,08 €

UPSA-C (UPSA)

ascorbinezuur
brui-stabl. (deelb. kwantit.)
40 x 1 g 14,21 €

14.2.3. Combinatiepreparaten van vitaminen

Plaatsbepaling

- *Zie 14.2.*
- Het gebruik van de orale multivitaminereparaten is in onze streken niet zinvol, behalve bij patiënten met malabsorptie.
- Pellagra: nicotinamide is in België enkel beschikbaar in een combinatiepreparaat. Bij pellagra bestaat meestal een multi-pele deficiëntie (bv. alcoholisme), toediening van een vitamine B-complex is dan aangewezen.
- De intraveneuze combinatiepreparaten zijn een noodzakelijke toevoeging bij totale parenterale voeding.
- Vitamine A wordt off-label gebruikt bij leeftijdsgebonden maculadegeneratie. Er zijn geen gegevens over het effect van monotherapie met vitamine A op de ziekteprogressie, maar wel over de associatie van vitamine A, C, E en zink.

Contra-indicaties

- **Zwangerschap (voor preparaten die meer dan 10.000 IE vitamine A bevatten).**
- Voor sommige specialiteiten wordt ernstige nierinsufficiëntie vermeld in de rubriek "Contra-indicaties" van de SKP.

Zwangerschap en borstvoeding

- Er zijn geen gegevens over het systematische gebruik van deze associaties tijdens de zwangerschap.
- **Wegens het risico van teratogeniteit is inname van hoge doses vitamine A (totale daginname van meer dan 10.000 IE in de voeding en als supplement) tijdens de zwangerschap gecontra-indiceerd.**
- Het gebruik van deze associaties tijdens de periode van borstvoeding is waarschijnlijk veilig, zolang de in de SKP vermelde doses worden aangehouden.

Oudere patiënten

- Bij gevorderde (graad IV) leeftijdsgebonden maculadegeneratie heeft een associatie van vitamine A, C en



E + zink een beperkt positief effect aangetoond op de ziekteprogressie (AREDS-studie). Deze combinatie bestaat niet als specialiteit in België, dus zouden er meerdere tabletten per dag moeten worden genomen. Zie 14.2. en zie ook 16.9.1..

Bijzondere voorzorgen

- Met preparaten die vitamine B₁₂ of foliumzuur bevatten, bestaat het gevaar voor maskeren van pernicieuze anemie.
- Het natriumgehalte van bruispreparaten (tabletten, poeders, granulaten) kan problemen geven bij patiënten op streng zoutarm dieet.

Orale toediening

BECOZYME (Bayer)

ascorbinezuur 500 mg
thiamine, hydrochloride 15 mg
riboflavine (natriumfosfaat) 15 mg
nicotinamide 50 mg
pantothenaat, calcium 25 mg
pyridoxine, hydrochloride 10 mg
cyanocobalamine 10 µg
foliumzuur 0,4 mg
biotine 0,15 mg
calcium, carbonaat 244 mg
magnesium, carbonaat 195 mg
magnesium, sulfaat 328 mg
zink, citraat 10 mg
bruistabl.
30 x 22,38 €

Parenterale toediening

CERNEVIT (Baxter)


retinol, palmitaat 3.500 IE
colecalfiferol 220 IE
α-tocoferol 10,2 mg
ascorbinezuur 125 mg
cocarboxylase 5,8 mg
riboflavine, natriumfosfaat 5,67 mg
pyridoxine, hydrochloride 5,5 mg
cyanocobalamine 6 µg
foliumzuur 0,414 mg
dexpanthenol 16,15 mg
biotine 69 µg
nicotinamide 46 mg
inj./inf. oplossing. (pdr.) i.m./i.v. [flac.]

10 x R/ 70,94 €

SOLUVIT NOVUM (Fresenius Kabi)

thiamine (nitraat) 2,5 mg
riboflavine (natriumfosfaat) 3,6 mg
nicotinamide 40 mg
pyridoxine (hydrochloride) 4 mg
pantotheenzuur (natrium) 15 mg
ascorbinezuur (natrium) 100 mg
biotine 60 µg
foliumzuur 0,4 mg
cyanocobalamine 5 µg
inf. oplossing. (pdr.) i.v. [flac.]
10 x 10 ml 29 €
(enkel bij parenterale voeding)

VITALIPID NOVUM (Fresenius Kabi)


α-tocoferol 6,4 mg / 10 ml
ergocalciferol 10 µg / 10 ml
fytomenadion 0,2 mg / 10 ml
retinol (palmitaat) 2.300 IE / 10 ml
inf. emuls. (conc.) i.v. Kind [amp.]
10 x 10 ml 26 €
α-tocoferol 9,1 mg / 10 ml
ergocalciferol 5 µg / 10 ml
fytomenadion 0,15 mg / 10 ml
retinol (palmitaat) 3.300 IE / 10 ml
inf. emuls. (conc.) i.v. Volw. [amp.]
10 x 10 ml 26 €
(enkel bij parenterale voeding)



14.2.4. Tonica

Plaatsbepaling

- Onder deze hoofding worden een aantal specialiteiten vermeld die onder andere vitamines bevatten en waarvan de doeltreffendheid niet bewezen is. Men dient zich steeds af te vragen of het beoogde psychologisch effect de kostprijs en de mogelijke ongewenste effecten waard is.

Contra-indicaties

- Revitalose C 1000® mag niet gebruikt worden bij fenylketonurie.

Zwangerschap en borstvoeding

- Het is niet mogelijk om een uitspraak te doen over de veiligheid van gebruik van deze preparaten tijdens de zwangerschap en de periode van borstvoeding (geen of onvoldoende informatie beschikbaar).

REVITALOSE C 1000 (Pierre Fabre Médicament)

component I

ascorbinezuur (natrium) 1 g / 5 ml

oploss. (unidose) (I)

component II

magnesium, aspartaat 200 mg / 5 ml

L-leucine 25 mg / 5 ml

L-lysine, hydrochloride 200 mg / 5 ml

L-fenylalanine 10 mg / 5 ml

L-valine 10 mg / 5 ml

oploss. (unidose) (II)

14 x 2 15,88 € (I+II)

(gecontra-indiceerd bij fenylketonurie)

Referentielijst

1. **BMJ Best Practice**, *Iron deficiency anaemia>Management*, <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/94/treatment-algorithm> (geraadpleegd op 2024-05-17)
2. **Canadian Agency for Drugs and Technologies in Health**, *Oral Iron for Anemia: A Review of the Clinical Effectiveness, Cost-effectiveness and Guidelines*, Canadian Agency for Drugs and Technologies in Health, 2016, <https://www.ncbi.nlm.nih.gov/books/NBK343969/>
3. **BMJ Best Practice**, *Iron deficiency anaemia>Management*, <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/94/management-approach> (geraadpleegd op 2024-05-17)
4. **BMJ Best Practice**, *Bariatric surgery sequelae>Metabolic and nutritional complications*, <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/1046/details> (geraadpleegd op 2024-05-17)
5. **SSMG/Domus Medica**, *Aanvraag van laboratoriumtesten door huisartsen*, <https://ebpnet.be/nl/ebsources/257?searchTerm=Aanvraag+van+laboratoriumtests+door+huisartsen> (geraadpleegd op 2012-06-20)
6. **Dynamed**, *Dental Caries>Prevention>Fluoride>Topical Fluoride*, https://www.dynamed-com.gateway2.cdih.be/condition/dental-caries#TOPIC_SFT_JWD_DZB (geraadpleegd op 2024-08-14)
7. **BMJ Best Practice**, *Hypomagnesemia - Approach to the Patient*, <https://www.dynamed-com.gateway2.cdih.be/approach-to/hypomagnesemia-approach-to-the-patient#GUID-9E512DC7-663D-4CC8-8305-1B3B98447DAD> (geraadpleegd op 2023-01-23)
8. **BMJ Best Practice**, *Muscle cramps>Management*, <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/569/management-approach> (geraadpleegd op 2024-09-08)
9. **Garrison S. R. ; Korownyk C. S. ; Kolber M. R. ; Allan G. M. ; Musini V. M. ; Sekhon R. K. ; Dugre N.**, *Magnesium for skeletal muscle cramps*, *Cochrane Database Syst Rev*, 2020,



- <https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/32956536>
10. **Dynamed**, *Potassium Chloride>Dosing/Administration>Administration*, <https://www.dynamed-com.gateway2.cdhlh.be/drug-monograph/potassium-chloride#GUID-4DED46F4-8FF4-454C-9EF8-12B6B65CFEB1> (geraadpleegd op 2024-05-21)
 11. **BMJ Best Practice**, *Assessment of hypokalaemia>Theory*, <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/59/aetiology> (geraadpleegd op 2024-05-21)
 12. **Nault D. ; Machingo T. A. ; Shipper A. G. ; Antiporta D. A. ; Hamel C. ; Nourouzpour S. ; Konstantinidis M. ; Phillips E. ; Lipski E. A. ; Wieland L. S.**, *Zinc for prevention and treatment of the common cold*, Cochrane Database of Systematic Reviews, 2024, <https://doi.org/10.1002/14651858.CD014914.pub2>
 13. **Evans J. R. ; Lawrenson J. G.**, *Antioxidant vitamin and mineral supplements for slowing the progression of age-related macular degeneration*, Cochrane Database Syst Rev, 2017, <https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/28756618>
 14. **Dynamed**, *Primary Sclerosing Cholangitis (PSC)>Overview and Recommendations>Management*, https://www.dynamed-com.gateway2.cdhlh.be/condition/primary-sclerosing-cholangitis-psc#MANAGEMENT_RECOMMENDATIONS (geraadpleegd op 2024-05-23)
 15. **Dynamed**, *Primary Biliary Cholangitis (PBC)>Management>Medications>Fat-soluble Vitamins*, <https://www.dynamed-com.gateway2.cdhlh.be/condition/primary-biliary-cholangitis-pbc#VITAMINS> (geraadpleegd op 2024-05-23)
 16. **BMJ Best Practice**, *Cystic fibrosis>Management*, <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/403/treatment-algorithm> (geraadpleegd op 2024-05-23)
 17. **BMJ Best Practice**, *Vitamin D deficiency>Summary*, <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/641> (geraadpleegd op 2024-06-04)
 18. **Dynamed**, *Vitamin D Deficiency in Adults>Epidemiology*, 2021, https://www.dynamed-com.gateway2.cdhlh.be/condition/vitamin-d-deficiency-in-adults#LOW_VITAMIN_D_INTAKE_AND_ABSORPTION
 19. **Conseil Supérieur de la Santé**, *Recommandations nutritionnelles pour la Belgique - Partim I: vitamines et oligo-éléments*, CSS, 2015
 20. **BMJ Best Practice**, *Vitamin D deficiency>Management*, <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/641/prevention> (geraadpleegd op 2024-05-23)
 21. **BMJ Best Practice**, *Vitamin D deficiency>Management*, <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/641/treatment-algorithm> (geraadpleegd op 2024-05-23)
 22. **Cameron I. D. ; Dyer S. M. ; Panagoda C. E. ; Murray G. R. ; Hill K. D. ; Cumming R. G. ; Kerse N.**, *Interventions for preventing falls in older people in care facilities and hospitals*, Cochrane Database Syst Rev, 2018, <https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/30191554>
 23. **Avenell A. ; Mak JCS. ; O'Connell D. ; et al**, *Vitamin D and vitamin D analogues for preventing fractures in post-menopausal women and older men (Review)*, The Cochrane Collaboration, 2014
 24. **Dynamed**, *Overview of Vitamins in Children>Vitamin K (Phytonadione)>Vitamin K Deficiency in Children>Management*, https://www.dynamed-com.gateway2.cdhlh.be/condition/overview-of-vitamins-in-children#TOPIC_BZK_N4L_TNB (geraadpleegd op 2024-05-23)
 25. **Dynamed**, *Overview of Vitamins in Children>Vitamin K (Phytonadione)>Vitamin K Deficiency in Children>Causes*, https://www.dynamed-com.gateway2.cdhlh.be/condition/overview-of-vitamins-in-children#TOPIC_YKY_JFZ_2NB (geraadpleegd op 2024-05-23)
 26. **BMJ Best Practice**, *Vitamin B1 deficiency>Theory*, <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/633/aetiology> (geraadpleegd op 2024-05-23)
 27. **BMJ Best Practice**, *Wernicke's encephalopathy>Summary*, <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/405> (geraadpleegd op 2024-05-23)
 28. **BMJ Best Practice**, *Vitamin B1 deficiency>Management*, <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/633/management-approach> (geraadpleegd op 2024-05-23)
 29. **BMJ Best Practice**, *Vitamin B1 deficiency>Management*, <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/633/treatment-algorithm> (geraadpleegd op 2024-05-23)



30. **Dynamed**, *Vitamins for Disease Prevention>B Vitamins>Vitamin B2 (Riboflavin)>Overview of Vitamin B2 (Riboflavin)*, https://www-dynamed-com.gateway2.cdhlh.be/prevention/vitamins-for-disease-prevention#TOPIC_IV3_KVH_Y5B (geraadpleegd op 2024-05-23)
31. **BMJ Best Practice**, *Vitamin B3 deficiency>Theory*, <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/634/aetiology> (geraadpleegd op 2024-05-23)
32. **BMJ Best Practice**, *Vitamin B3 deficiency>Management*, <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/634/management-approach> (geraadpleegd op 2024-05-23)
33. **Dynamed**, *Overview of Vitamins in Children>Vitamin B Complexes>Vitamin B6 (Pyridoxine)>Vitamin B6 Deficiency in Children*, https://www-dynamed-com.gateway2.cdhlh.be/condition/overview-of-vitamins-in-children#TOPIC_HLL_XJZ_2NB (geraadpleegd op 2024-05-23)
34. **BMJ Best Practice**, *Assessment of anemia>Diagnosis*, <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/93/diagnosis-approach> (geraadpleegd op 2024-05-23)
35. **BMJ Best Practice**, *Assessment of anemia>Theory*, <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/93/aetiology> (geraadpleegd op 2024-05-23)
36. **BMJ Best Practice**, *Vitamin B12 deficiency>Management*, <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/822/management-approach> (geraadpleegd op 2024-05-23)
37. **Dynamed**, *Vitamin B12 Deficiency>Diagnosis>Making the diagnosis*, https://www-dynamed-com.gateway2.cdhlh.be/condition/vitamin-b12-deficiency#MAKING_THE_DIAGNOSIS (geraadpleegd op 2024-03-15)
38. **BMJ Best Practice**, *Vitamin B12 deficiency>Theory*, <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/822/aetiology> (geraadpleegd op 2024-05-23)
39. **BMJ Best Practice**, *Common toxic plant ingestions>Management*, <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/1051/treatment-algorithm> (geraadpleegd op 2024-05-23)
40. **De Brandt M. ; Bakker S. ; Flerackers S. ; Stulens T. ; Verschraegen J. ; De Lepeleire J.**, *Richtlijn: Diagnostiek van dementie in de huisartsenpraktijk*, Academisch Centrum voor Huisartsgeneeskunde Leuven, 2020, <https://www.dementie.be/wp-content/uploads/2020/01/2020-Richtlijn-dementie-cebam-validated.pdf>
41. **BMJ Best Practice**, *Routine antenatal care>Details>Pre-conception care*, <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/493/details> (geraadpleegd op 2024-05-24)
42. **Dekker N. ; Goemaes R. ; Neirinckx J. ; Seuntjens L. ; Smets K.**, *Zwangerschapsbegeleiding*, Domus Medica, 2015, <https://www.domusmedica.be/richtlijnen/zwangerschapsbegeleiding>
43. **BMJ Best Practice**, *Folate deficiency>Overview*, <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/823> (geraadpleegd op 2024-05-24)
44. **BMJ Best Practice**, *Vitamin C deficiency>Overview*, <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/632> (geraadpleegd op 2024-05-24)
45. **Dynamed**, *Vitamins for Disease Prevention>Vitamin C (Ascorbic Acid)*, <https://www-dynamed-com.gateway2.cdhlh.be/prevention/vitamins-for-disease-prevention#GUID-B76C2937-C2B9-44FA-9B68-4C5191A776BC> (geraadpleegd op 2023-12-26)



15. Dermatologie

- 15.1. Anti-infectieuze middelen
- 15.2. Corticosteroiden
- 15.3. Middelen tegen jeuk
- 15.4. Middelen bij traumata en veneuze aandoeningen
- 15.5. Acne
- 15.6. Rosacea
- 15.7. Psoriasis
- 15.8. Keratolytica
- 15.9. Enzymen
- 15.10. Beschermende middelen
- 15.11. Immunomodulators
- 15.12. Diverse middelen in de dermatologie
- 15.13. Actieve verbandmiddelen

De antibacteriële middelen (*zie 11.1.*), de antimycotica (*zie 11.2.*), de corticosteroiden (*zie 5.5.*), de H₁-antihistaminica (*zie 12.4.1.*) en de vitamines (*zie 14.2.*) die bij sommige huidaandoeningen langs algemene weg worden toegediend, worden in de desbetreffende hoofdstukken besproken. Bepaalde systemische middelen gebruikt bij ernstige acne (*zie 15.6.*) en psoriasis (*zie 15.8.*) worden wel in dit hoofdstuk besproken.

Het "Therapeutisch Magistraal Formularium", uitgegeven onder de verantwoordelijkheid van het Federaal Agentschap voor Geneesmiddelen en Gezondheidsproducten (FAGG), beschrijft o.a. een aantal gevalideerde magistrale bereidingen in verband met de dermatologie (www.tmf-ftm.be).

Plaatsbepaling

- Voor een aantal huidziekten is de etiologie niet goed bekend en is een etiologische behandeling dus niet mogelijk.
- Verschillende huidaandoeningen (alopecia, maculopapuleuze huiduitslag, urticaria, eczeem, fotodermatitis, polymorf exsudatief erytheem en toxische epidermale necrolyse) kunnen ongewenste effecten zijn van een medicamenteuze behandeling. De geneesmiddelen die huiduitslag kunnen veroorzaken, zijn antibiotica, amiodaron, carbamazepine, fenothiazinen, methotrexaat, thyreostatica, NSAID's, chloorthiazide, β -blokkers, fluconazol, ACE-inhibitoren, calciumantagonisten, bromocriptine. *Zie ook Folia mei 2021.*^{1,2}
- De keuze van het vehiculum en van de hulpstoffen kan de gewenste en ongewenste effecten in belangrijke mate beïnvloeden.
 - Een hydrofobe zalf (bv. witte vaseline) wordt in de galeniek beschouwd als meest geschikte vehiculum ter behandeling van gelichenificeerde of hyperkeratotische dermatosen, maar dergelijke zalven voelen vet aan.
 - Een hydrofiele crème (bv. cetomacrogolcrème) wordt in de galeniek beschouwd als meest geschikte vehiculum voor de behandeling van acute en subacute dermatosen. Aan deze crèmes moeten echter bewaarmiddelen toegevoegd worden, die sensibiliserend kunnen werken. Men dient daarom de allergieën van de patiënt na te gaan voordat die bereidingen worden gebruikt.
 - Hydrofiele gels (bv. carbomeergel) zijn nuttig voor de behandeling van dermatosen ter hoogte van de behaarde hoofdhuid en andere behaarde lichaamszones, en wanneer een niet-vette basis gewenst is. Deze gels bevatten vaak alcohol en propyleenglycol die irritatie en een branderig gevoel kunnen veroorzaken wanneer ze worden toegepast op een huiderosie of fissuur.
 - Waterige oplossingen hebben een drogend en afkoelend effect. Ze zijn nuttig bij bulleuze of vesiculeuze dermatosen, bij dermatosen ter hoogte van behaarde lichaamszones en bij maceratie (verweking) in de huidplooiën.
 - Hydroalcoholische oplossingen hebben bij een intacte huid hetzelfde effect als de waterige



oplossingen; bij beschadigde hoornlaag van de epidermis kunnen hydroalcoholische oplossingen acute pijn veroorzaken.

- Suspensies en emulsies hebben over het algemeen dezelfde indicaties als oplossingen. Emulsies vormen een zeer dunne lipidenfilm. De partikeltjes in de suspensie kunnen agglomeraten vormen met de huidsecreties en zijn daarom niet aangewezen bij nattende dermatosen.

Ongewenste effecten

- Allergische reacties, vooral allergische contactdermatitis (eczeem), zijn mogelijk voor vrijwel elke stof die op de huid aangebracht wordt, met dikwijls kruisovergevoeligheid tussen chemisch verwante substanties. Allergische reacties treden niet alleen op tegenover actieve bestanddelen, maar ook tegenover hulpstoffen zoals het vehiculum, bewaarmiddelen of aromatische bestanddelen (parfums). Dit brengt mee dat niet alle preparaten die eenzelfde actief bestanddeel bevatten, even goed verdragen worden.
- Huidirritatie en irritatidermatitis.
- Theoretisch zijn de systemische ongewenste effecten bij lokale toediening dezelfde als bij systemische toediening. Aangezien de hoeveelheid die de algemene circulatie bereikt meestal zeer laag is, is het risico van systemische reacties zeer klein, behalve in geval van uitgebreide en/of langdurige behandeling met, in het bijzonder, sterke corticosteroïden of topische immunomodulators. Het risico op systemische ongewenste effecten is groter bij applicatie op beschadigde huid of onder een occlusief verband.

15.1. Anti-infectieuze middelen

15.1.1. Antiseptica - desinfectantia

Plaatsbepaling

- Een *antisepticum* gaat de vermenigvuldiging van kiemen op de huid en de mucosa tegen. De term *desinfectans* wordt voorbehouden voor een antimicrobiële stof die toegepast wordt op inert materiaal zoals heekkundige instrumenten. Sommige stoffen worden als antisepticum én als desinfectans gebruikt.
- Het gebruik van antiseptica bv. in de wondzorg is niet steeds nodig: louter reinigen met een fysiologische oplossing (NaCl 0,9%) of drinkbaar leidingwater is vaak voldoende.³
- Antiseptica kunnen worden gebruikt in geval van geïnfecteerde verwondingen en zijn te verkiezen boven lokaal aangewende antibiotica omdat met antibiotica veel vaker resistentie kan optreden, zeker bij langdurig gebruik.
- Veel oudere antiseptica, waaronder waterstofperoxide, natriumhypochloriet (3%) en chloorhexidine brengen een risico van weefselbeschadiging met zich mee. Het gebruik ervan op open wonden heeft een ongunstige risico-batenverhouding. Lagere concentraties natriumhypochloriet (0,025%) lijken minder toxisch.^{4,5}
- Volgens de SKP is waterstofperoxide aangewezen als een reinigend desinfectans.
- Om patiënten die drager zijn van MRSA te dekoloniseren, beveelt de Hoge Gezondheidsraad (HGR) aan om het hele lichaam 5 dagen lang elke dag te wassen met een antiseptische zeep op basis van chloorhexidine of povidon-jood (zie *Advies 9277 (2022)*).
- Eosine heeft geen aangetoonde antiseptische eigenschappen. Bovendien geeft eosine een rode huidverkleuring die de ontsteking kan maskeren.³ Er bestaat geen specialiteit meer op basis van eosine, maar het is wel nog beschikbaar als medisch hulpmiddel.
- Antiseptica worden veelvuldig in het kader van profylaxe gebruikt vóór een ingreep op een intacte huid.⁶
- Verschillende antiseptica zijn niet beschikbaar als geneesmiddel, maar wel als medisch hulpmiddel (en worden dus niet vermeld in dit Repertorium). Dat geldt ook voor bepaalde specialiteiten die dezelfde werkzame stoffen in een lagere concentratie bevatten.



Contra-indicaties

- Chloorhexidine en waterstofperoxide: niet gebruiken in afgesloten lichaamsholtes (fistels, abscessen).
- Natriumhypochloriet: niet gebruiken bij brandwonden.
- Povidon-jood: regelmatig gebruik of gebruik op grote oppervlakten is af te raden:
 - in het tweede en derde trimester van de zwangerschap;
 - bij vrouwen die borstvoeding geven;
 - bij pasgeborenen en prematuren;
 - bij patiënten met schildklierstoornissen of bij lithiumtherapie.

Ongewenste effecten

- Irritatie van huid en mucosae.
- Allergische reacties (bv. allergische contactdermatitis) voor heel wat antiseptica, vooral nitrofurazone en minder vaak chloorhexidine, hexamidine en povidon-jood. Chloorhexidine kan tevens systemische allergische reacties veroorzaken tot zelfs anafylaxie [zie *Folia juni 2017*].³
- Vertraging van de wondgenezing.
- Povidon-jood:
 - een invloed op de schildklier is niet uit te sluiten bij gebruik op grote oppervlakten of bij jonge kinderen.
 - irritatiereacties veroorzaken op onvoldoende gedroogde oppervlakten (bv. tijdens chirurgische ingrepen).

Zwangerschap en borstvoeding

- Voor de meeste lokaal toegepaste geneesmiddelen is de kans op problemen tijdens de zwangerschap en de periode van borstvoeding klein wegens de lage systemische concentratie. Er wordt bij standaard gebruik (indicatie en dosis) geen negatief effect op de zwangerschap of het ongeboren kind verwacht.
- Povidon-jood: bij regelmatig gebruik of gebruik op grote oppervlakten is systemische opname mogelijk, wat problemen kan geven in het tweede en derde trimester van de zwangerschap en tijdens de periode van borstvoeding.
- Benzalkoniumchloride, cetrimide, chloorhexidine, hexamidine (enkel SKP), natriumhypochloriet, tosylchloramide (enkel SKP) en waterstofperoxide (enkel SKP): de gegevens over gebruik van deze preparaten tijdens de zwangerschap en de periode van borstvoeding zijn geruststellend. Geen aanwijzingen van aangeboren afwijkingen of andere nadelige effecten bij het kind op basis van onze bronnen. Het is best om cetrimide niet aan te brengen op de borst tijdens de periode van borstvoeding, om rechtstreeks contact met het kind te vermijden.
- Chloorxylenol en nitrofurazone: het is niet mogelijk om een uitspraak te doen over de veiligheid van gebruik van deze preparaten tijdens de zwangerschap en de periode van borstvoeding (geen of onvoldoende informatie beschikbaar).

Oudere patiënten

- Het symbool 80+ ter hoogte van sommige geneesmiddelen betekent dat het geneesmiddel opgenomen werd in het *Formularium Ouderenzorg*. Klik op het symbooltje om hier meer over te lezen in de geneesmiddelenfiche.

Bijzondere voorzorgen

- De aanwezigheid van organisch materiaal zoals bloed, etter of weefselresten vermindert de werking van sommige preparaten. De wonde moet steeds goed gereinigd worden met water of fysiologische zoutoplossing vooraleer een antisepticum wordt aangebracht.
- Sommige preparaten moeten vóór gebruik worden verdund. Om irritatie en eventueel brandwonden te vermijden, moet men de richtlijnen van de SKP en de bijsluiter volgen.



- Contact met de ogen moet worden vermeden (tenzij toepassing in de ogen uitdrukkelijk in de SKP wordt vermeld).
- Accidentele ingestie of inhalatie van sommige antiseptica en desinfectantia kan leiden tot ernstige, soms dodelijke complicaties.
- Gebruik van verschillende antiseptica op dezelfde plaats is af te raden, gezien het risico van een toxisch effect (bv. natriumhypochloriet en chloorhexidine in de tandheelkunde) of verlies van doeltreffendheid (bv. povidon-jood en waterstofperoxide).

Benzalkoniumchloride

CEDIUM BENZALKONIUM (Qualiphar)

benzalkonium, chloride

cut. oploss.

30 ml 1 mg / 1 ml 6,97 €

cut. spray oploss.

50 ml 1 mg / 1 ml 11,28 €

Cetrimide

De specialiteit **Aseptiderm®** is niet meer op de markt sinds december 2024.

Chloorhexidine

CEDIUM

(*Qualiphar*)

chloorhexidine, digluconaat

cut. oploss. (unidose)

24 x 10 ml 0,5 mg / 1 ml 16,44 €

cut. oploss. (alc.) Alcoholicus

24 x 250 ml 5 mg / 1 ml 192,09 €

cut. oploss. (alc.) Alcoholicus + Azorubine

125 ml 5 mg / 1 ml 7,35 €

(het toevoegen van de kleurstofoplossing is facultatief)

250 ml 5 mg / 1 ml 12,65 €

CHLORHEXIDINE

(het toevoegen van de kleurstofoplossing is facultatief)

CHLORAPREP (Becton Dickinson)

chloorhexidine, digluconaat 20 mg / 1 ml

isopropanol 0,7 ml / 1 ml

cut. oploss. (unidose) (alc.)

25 x 3 ml 43,59 €

cut. oploss. (unidose) (alc.) Getinte

25 x 3 ml 44,65 €

25 x 10,5 ml 121,50 €

1 x 26 ml 15,91 €

HIBIDIL (Mölnlycke)

chloorhexidine, digluconaat

cut. oploss. (unidose)

10 x 15 ml 0,5 mg / 1 ml 9,97 €

8 x 50 ml 0,5 mg / 1 ml 23,99 €

HIBISCRUB (Mölnlycke)

chloorhexidine, digluconaat

zeep

1 x 5 l 40 mg / 1 ml 67,49 €

HIBIWASH (Mölnlycke)

chloorhexidine, digluconaat

cut. oploss. (alc.)

250 ml 40 mg / 1 ml 10,36 €

500 ml 40 mg / 1 ml 17,03 €

Chloorxylenol

DETTOLMEDICAL CHLOROXYLENOL (Reckitt Benckiser)

chloorxylenol

cut. oploss. (conc.)

500 ml 48 mg / 1 g 12,04 €

1 l 48 mg / 1 g 15,29 €

Ethanol

SOFTA-MAN (B. Braun)

ethanol 45 %

propanol 18 %

gel (alc.) Viscorub

1 x 500 ml



cut. oplossing. (alc.)
500 ml

Hexamidine

HEXOMEDINE (Melisana)

hexamidine, diisetionaat

cut. oplossing. (alc.) Transdermaal

45 ml 1,5 mg / 1 ml 5,77 €

Natriumhypochloriet

DAKIN COOPER (Melisana)

actief chloor [onder vorm van natriumhypochloriet]

cut. oplossing.

250 ml 5 mg / 1 ml 6,90 €

Nitrofuraf

FURACINE (Limacom)

nitrofuraf

zalf Soluble Dressing

30 g 2 mg / 1 g 12,36 €

cut. oplossing.

250 ml 2 mg / 1 g 16,72 €

Povidon-jood

BRAUNODERM (B. Braun)

povidon-jood 9,1 mg / 1 ml (0,9 %)

isopropanol 455 mg / 1 ml (45 %)

cut. spray oplossing. (alc.) Gekleurd

20 x 250 ml 109 €

BRAUNOL (B. Braun)

povidon-jood

gel

20 g 100 mg / 1 g (10 %)

cut./vag. oplossing.

30 ml 76,9 mg / 1 ml (7,5 %)

U.H. [2 €]

100 ml 76,9 mg / 1 ml (7,5 %)

U.H. [4 €]

ISO-BETADINE (Cooper Consumer Health)

povidon-jood

gel

30 g 100 mg / 1 g (10 %) 8,55 €

100 g 100 mg / 1 g (10 %) 10,78 €

cut. oplossing. Dermicum

1 x 50 ml 100 mg / 1 ml (10 %)

5,32 €

1 x 125 ml 100 mg / 1 ml (10 %)

6,59 €

1 x 500 ml 100 mg / 1 ml (10 %)

U.H. [8 €]

cut. oplossing. (unidose) Dermicum

10 x 5 ml 100 mg / 1 ml (10 %)

6,99 €

50 x 10 ml 100 mg / 1 ml (10 %)

U.H. [27 €]

geïmpr. verbandgaas Tule

5 x (10 x 10 cm) (10 %) 9,42 €

10 x (10 x 10 cm) (10 %) 14,53 €

povidon-jood 50 mg / 1 ml (5 %)

ethanol 0,691 ml / 1 ml

cut. oplossing. (alc.) Hydroalcoholische

1 x 125 ml 7,52 €

cut. oplossing. (unidose) (alc.)

Hydroalcoholische

40 x 10 ml 36 €

ISO-BETADINE (Cooper Consumer Health)

povidon-jood

zeep Germicide

125 ml 75 mg / 1 ml (7,5 %)

8,61 €

500 ml 75 mg / 1 ml (7,5 %)

12,09 €

zeep (unidose) Uniwash

10 x 10 ml 75 mg / 1 ml (7,5 %)

9,58 €

ISO-BETADINE (Impexco)

povidon-jood

cut. oplossing. Dermicum

1 x 125 ml 100 mg / 1 ml (10 %)

(parallelinvoer)

Tosylchloramide

CLONAZONE (BePharBel)



tosylchlooramide, natrium
cut./or. oploss. (pdr.)
20 g (250 mg/1 dos.) 12,38 €

Waterstofperoxide

CONFOSEPT ZUURSTOFWATER (Conforma)
waterstofperoxide
cut. oploss.
120 ml 3 %

Diverse combinatiepreparaten

CETAVLEX (Truvion)
cetrimonium, bromide 5 mg / 1 g
chloorhexidine, digluconaat 1 mg / 1 g
crème
60 g 6,54 €

cetrimide 5 mg / 1 ml
chloorhexidine, digluconaat 0,5 mg / 1
ml
cut. oploss.
250 ml 13,24 €

isopropanol 450 mg / 1 g
propanol 300 mg / 1 g
mecetronium, ethylsulfaat 2 mg / 1 g
cut. oploss. (alc.)
100 ml
500 ml 8,91 €
5 l 49,47 €

HOSPAQ (Qualiphar)

STERILLIUM (Hartmann)

15.1.2. Antibiotica en sulfamiden

Clindamycine en erythromycine voor lokaal gebruik worden vermeld bij de preparaten tegen acne (zie 15.6). De antibacteriële middelen voor systemisch gebruik bij bepaalde huidaandoeningen, worden besproken in het hoofdstuk Infecties (zie 11.1).

Plaatsbepaling

- Antiseptica volstaan meestal indien wondontsmetting nodig is. Lokale toepassing van antibiotica kan leiden tot **resistentieontwikkeling** en **vertraagde wondheling**.³ Voor profylactisch gebruik van huidmiddelen met antibiotica of sulfamiden is er geen onderbouwing.
- Het risico op resistentieontwikkeling door lokaal gebruikte antibiotica is problematisch voor antibiotica die ook systemisch kunnen worden gebruikt.³
- Zilverulfadiazine heeft volgens de SKP als indicatie de behandeling en de preventie van infecties als gevolg van brandwonden. Er zijn aanwijzingen van vertraagde wondheling bij langdurig gebruik. Een meerwaarde van deze producten bij brandwonden is niet bewezen.⁷
- **Voornaamste indicaties voor de ambulante praktijk (BAPCOC 2022)**
 - Decontaminatie van MRSA-dragers in gezondheidsinstellingen: mupirocine 2%, nasaal.
 - Impetigo met beperkte letsels [zie ook *Folia november 2018*]:
 - Eerste keuze: fusidinezuur 2%.
 - Bij een gekende MRSA-drager: mupirocine 2%, op het letsel.

Indicaties (synthese van de SKP)

- Behandeling van geïnfecteerde dermatosen.
- Mupirocine: eradicatie bij dragers van *Staphylococcus aureus*, in het bijzonder de meticilline-resistente stammen (MRSA), in ziekenhuizen en andere verzorgingsinstellingen.
- Zilverulfadiazine: preventie en behandeling van infecties bij brandwonden (zie opmerking in de rubriek "Plaatsbepaling").

Contra-indicaties

- Voor een aantal specialiteiten wordt ernstige nierinsufficiëntie in de rubriek "Contra-indicaties" van de SKP vermeld.



Ongewenste effecten

- Zelden: allergische contactdermatitis, meer frequent met bacitracine dan met de andere lokale antibiotica.

Zwangerschap en borstvoeding

- Voor de meeste lokaal toegepaste geneesmiddelen is de kans op problemen tijdens de zwangerschap en de periode van borstvoeding klein wegens de lage systemische concentratie. Er wordt bij standaard gebruik (indicatie en dosis) geen negatief effect op de zwangerschap of het ongeboren kind verwacht. Bij langdurig gebruik en/of gebruik op grote oppervlakten, brandwonden en ontstoken of beschadigde huid, kan de te verwachten systemische concentratie toenemen. In dat geval bekijkt men best de veiligheidsinformatie rond zwangerschap en borstvoeding van het systemische geneesmiddel.
- Zwangerschap:
 - Fusidinezuur: de gegevens over gebruik tijdens de zwangerschap en de periode van borstvoeding zijn geruststellend. Geen aanwijzingen van aangeboren afwijkingen of andere nadelige effecten bij het kind op basis van onze bronnen.
 - Mupirocine, combinatiepreparaat van bacitracine met polymyxine B, zilversulfadiazine: het is niet mogelijk om een uitspraak te doen over de veiligheid van deze preparaten tijdens de zwangerschap (geen of onvoldoende informatie beschikbaar).
 - De tetracyclines (oxytetracycline en tetracycline) kunnen in het eerste trimester veilig op de huid worden toegepast. Vanaf de 16de week is het gebruik van grote hoeveelheden op aangetaste huid te vermijden omdat er te weinig gegevens zijn over de veiligheid. In theorie kunnen deze geneesmiddelen een effect hebben op de tand- en botontwikkeling.
- Borstvoeding:
 - Fusidinezuur: de gegevens over gebruik tijdens de periode van borstvoeding zijn geruststellend. Geen aanwijzingen van ongewenste effecten bij het kind op basis van onze bronnen.
 - Mupirocine kan veilig worden gebruikt tijdens de periode van borstvoeding.
 - Zilversulfadiazine: gebruik tijdens de periode van borstvoeding is in beperkte hoeveelheden waarschijnlijk veilig.
 - Tetracyclines en combinatiepreparaten die tetracyclines bevatten (bacitracine + polymyxine B) mogen niet langer dan 3 weken worden gebruikt omdat ze in theorie kunnen leiden tot aantasting van de tanden en botten van de zuigeling.

Oudere patiënten

- Het symbool 80+ ter hoogte van sommige geneesmiddelen betekent dat het geneesmiddel opgenomen werd in het *Formularium Ouderenzorg*. Klik op het symbooltje om hier meer over te lezen in de geneesmiddelenfiche.

Bijzondere voorzorgen

- Kruisovergevoeligheid kan problemen stellen voor systemisch gebruikte antibiotica met verwante chemische structuur.
- Zilversulfadiazine: te vermijden bij alle vormen van G6PD-deficiëntie vanwege het risico op hemolytische anemie (zie *Inl.6.2.11*).

15.1.2.1. Antibiotica

Fusidinezuur

Posol.

impetigo: 1 applicatie 2 tot 4x/dag gedurende 7 dagen

**AFFUSINE (Will-Pharma)**fusidinezuur
crème15 g 20 mg / 1 g R/ 8,25 €
30 g 20 mg / 1 g R/ 14,95 €**FUCIDIN (Leo)**fusidinezuur
crème15 g 20 mg / 1 g R/ 8,75 €
30 g 20 mg / 1 g R/ 15,75 €fusidaat, natrium
zalf15 g 20 mg / 1 g R/ 8,75 €
30 g 20 mg / 1 g R/ 15,75 €**FUSIDINE TEVA (Teva)**fusidinezuur
crème

15 g 20 mg / 1 g R/ 7,60 €

Mupirocine

Posol.

- dekolonisatie van MRSA-dragers in gezondheidsinstellingen: 1 applicatie 3x/dag gedurende 5 dagen, nasale zalf als nasale toepassing
- impetigo bij gekende MRSA-drager: 1 applicatie 3x/dag gedurende 7 dagen

BACTROBAN (GSK)mupirocine
zalf

15 g 20 mg / 1 g R/ 9,43 €

BACTROBAN (GSK)mupirocine (calcium)
nas. zalf

3 g 20 mg / 1 g R/ 13,15 €

Combinatiepreparaten met antibiotica

NEOBACITRACINE (BePharBel)bacitracine 500 IE / 1 g
polymyxine B, sulfaat 10.000 IE / 1 g
zalf

20 g 10,37 €

TERRAMYCINE + POLYMYXINE B (Pfizer)oxytetracycline (hydrochloride) 30 mg / 1 g
polymyxine B 10.000 IE / 1 g
zalf

15 g 7,24 €

15.1.2.2. Sulfamiden

Sulfadiazine

FLAMMAZINE (Biocodex)sulfadiazine, zilver
crème50 g 10 mg / 1 g (1 %) 14,66 €
500 g 10 mg / 1 g (1 %) h 42,86 €**FLAMMAZINE (PI-Pharma)**sulfadiazine, zilver
crème50 g 10 mg / 1 g (1 %) 11,95 €
(parallelvoer)**SULFASIL (Purna)**sulfadiazine, zilver
crème

50 g 10 mg / 1 g

Combinatiepreparaten met sulfamiden

FLAMMACERIUM (Biocodex)



sulfadiazine, zilver 10 mg / 1 g
cerium, nitraat 22 mg / 1 g
crème
500 g 54 €

15.1.3. Antimycotica

Plaatsbepaling

- Een behandeling wordt gestart wanneer de lokale hygiënische en uitdrogende maatregelen niet volstaan.
- Bij oppervlakkige mycosen geeft een lokale behandeling meestal voldoende resultaat. Een orale behandeling heeft enkel een meerwaarde bij uitgebreide aantasting, falen van de lokale behandeling, chronische infectie of een gecompromitteerd immuunsysteem.⁸
- Voor de behandeling van tinea pedis, corporis en cruris (dermatofytosen) is er beperkte evidentie ten gunste van allylamines (terbinafine) in vergelijking met azoolderivaten.⁹
- Voor candida-infecties (intertrigo, tinea manuum) is behandeling met azoolderivaten het best onderbouwd.¹⁰
- Voor erythrasma, veroorzaakt door *Corynebacterium*, zijn de beschikbare gegevens beperkt. In de praktijk wordt miconazol gebruikt, hoewel er onvoldoende studies over zijn. Is miconazol niet effectief, dan is een mogelijk alternatief de lokale behandeling met fusidinezuur, waarvan de werkzaamheid beter onderbouwd is. Volstaan lokale behandelingen niet, dan is orale behandeling met clarithromycine een onderbouwde benadering.¹¹
- Bij *pityriasis versicolor* bestaat de aanpak voornamelijk uit topische behandelingen. Alle topische behandelingen zijn in het algemeen even effectief, dus de keuze hangt af van de voorkeur van de patiënt. Topische behandelingen omvatten terbinafine en antimycotische azoolderivaten zoals ketoconazol, clotrimazol en miconazol.¹²
- Bij de behandeling van *seborroïsche dermatitis* is ketoconazol het best onderzochte antimycotische azoolderivaat.
- Mycosen van de nagels (onychomycosen) zijn slechts een cosmetisch probleem bij personen met een goede gezondheid. Er wordt enkel behandeld in geval van immuunsuppressie of diabetes mellitus, maar een behandeling om esthetische redenen kan worden overwogen na mycologische bevestiging.
 - Behandeling met een systemisch antimycoticum is effectiever dan een lokale behandeling (zie 11.2).^{13 14}
 - Topische behandeling is een optie bij contra-indicatie voor de systemische behandeling of bij distale of oppervlakkige onychomycosen. In die gevallen kan nagellak op basis van ciclopirox [zie *Folia januari 2019*] of (minder onderbouwd) amorolfine volstaan; regelmatig vijlen van de nagel is noodzakelijk voor een maximale werkzaamheid. De werkzaamheid van een lokale behandeling is beperkter dan die van een orale behandeling, maar er zijn minder ongewenste effecten en minder contra-indicaties dan bij een orale behandeling.⁹
- Bij *luierdermatitis* wordt traditioneel en in eerste instantie een beschermende crème gebruikt, bijvoorbeeld op basis van zinkoxide, om de irritatie te verminderen. In geval van een bijbesmetting door candida albicans heeft een antimycoticum een bewezen effect.¹⁵
- Bij uitgebreide huidmycosen wordt met de lokale behandeling vaak een antimycoticum langs algemene weg geassocieerd. Tinea capitis wordt systemisch behandeld, want topische behandelingen dringen niet door tot in de haarschacht, waar de schimmelinfectie zich bevindt.⁹ Terbinafine en itraconazol worden voorgesteld als systemische behandelingen¹⁶ (zie 11.2).
- *Tinea capitis* wordt systemisch behandeld, want topische behandelingen dringen niet door tot in de haarschacht, waar de schimmelinfectie zich bevindt.⁹ Terbinafine en itraconazol worden voorgesteld als systemische behandelingen¹⁶ (zie 11.2).
- **Voornaamste indicaties voor de ambulante praktijk (BAPCOC 2022)**
 - Indien lokale hygiënische en uitdrogende maatregelen niet volstaan bij:



- candida-infecties (luijdermatitis, intertrigo): isoconazol 1%;
- schimmelinfecties (tinea pedis, corporis, cruris): terbinafine 1% of isoconazol 1%.
- Onychomycosen (zie 11.2.3.): is behandeling aangewezen, dan opteert BAPCOC als eerste keuze voor een systemische behandeling, en als alternatief (maar minder werkzaam) voor lokale behandeling met ciclopirox.

Indicaties (synthese van de SKP)

- Amorolfine, ciclopirox: onychomycosen.
- Azoolderivaten: candida-infecties, dermatofytosen (tinea pedis, cruris, corporis).
- Terbinafine: tinea (pedis, corporis, cruris), pityriasis versicolor, huidcandidose.

Ongewenste effecten

- Allergische contactdermatitis, zelden huidirritatie.

Zwangerschap en borstvoeding

- Voor de meeste lokaal toegepaste geneesmiddelen is de kans op problemen tijdens de zwangerschap en de periode van borstvoeding klein wegens de lage systemische concentratie. Er wordt bij standaard gebruik (indicatie en dosis) geen negatief effect op de zwangerschap of het ongeboren kind verwacht. Bij langdurig gebruik en/of gebruik op grote oppervlakten, ontstoken of beschadigde huid, kan de te verwachten systemische concentratie toenemen. In dat geval bekijkt men best de veiligheidsinformatie rond zwangerschap en borstvoeding van het systemische geneesmiddel.
- Zwangerschap:
 - Clotrimazol en miconazol: kunnen tijdens elke fase van de zwangerschap worden gebruikt. Het zijn de best onderbouwde topische antimycotica tijdens de zwangerschap. De beschikbare gegevens wijzen niet op een verhoogd risico op aangeboren afwijkingen of andere nadelige effecten bij het kind op basis van onze bronnen.
 - Ciclopirox, ketoconazol, sulconazol en terbinafine: gebruik tijdens de zwangerschap is waarschijnlijk veilig. Geen aanwijzingen van aangeboren afwijkingen of andere nadelige effecten bij het kind op basis van onze bronnen.
 - Amorolfine en isoconazol: de beperkte gegevens over gebruik tijdens de zwangerschap zijn geruststellend. Geen aanwijzingen van aangeboren afwijkingen of andere nadelige effecten bij het kind op basis van onze bronnen.
- Borstvoeding: Deze geneesmiddelen kunnen worden gebruikt tijdens de periode van borstvoeding, op voorwaarde dat het kind niet rechtstreeks in contact komt met de geneesmiddelen. Wordt het middel aangebracht op de tepel, dan moet de borst worden gereinigd vóór het voeden.

Oudere patiënten

- Bij oudere patiënten is de aanpak van oppervlakkige huidmycosen dezelfde als bij jongere patiënten en gaat de voorkeur meestal uit naar een lokale behandeling (zie de rubriek "plaatsbepaling").
- Bij een lokale behandeling speelt de wijze van aanbrengen een belangrijke rol in het genezingsproces, daarom is het belangrijk dat dit op een professionele manier gebeurt (bijvoorbeeld door iemand van het verplegend personeel van het woonzorgcentrum) (consensus van experts).
- Voor onychomycose moet een systemische behandeling net als bij jongere patiënten worden voorbehouden voor situaties van immunosuppressie of diabetes mellitus en na mycologische bevestiging (BAPCOC). Een systemische behandeling om esthetische redenen is bij ouderen nooit gerechtvaardigd. Het betreft immers aandoeningen die over het algemeen banaal zijn en waarbij noch genezing, noch cosmetische verbetering gegarandeerd zijn met een behandeling per os (mycologische genezing bij ongeveer 50% van de patiënten), terwijl het risico op ongewenste effecten en ernstige interacties met geneesmiddelen reëel is.
- Het symbool 80+ ter hoogte van sommige geneesmiddelen betekent dat het geneesmiddel opgenomen



werd in het *Formularium Ouderenzorg*. Klik op het symbooltje om hier meer over te lezen in de geneesmiddelenfiche.

Interacties

- Miconazol: verhoogd effect van vitamine K-antagonisten, zelden bij lokale toepassing.

Bijzondere voorzorgen

- Ciclopirox: op de behandelde nagels mogen geen gewone nagellak of andere cosmetische producten voor de nagels worden aangebracht.

Amorolfine

Posol.
onychomycosen: 1 applicatie 1 tot 2x/week (na vijlen van de nagel)

<i>AMOROLFINE (Pietercil Delby's)</i> amorolfine (hydrochloride) medic. nagellak 2,5 ml 50 mg / 1 ml 23,83 €	<i>SCHOLLMEDICAL</i> medic. nagellak 5 ml 50 mg / 1 ml R/ 34,88 €	<i>CURANAIL (Galderma)</i> amorolfine (hydrochloride) medic. nagellak 2,5 ml 50 mg / 1 ml 28,90 €	<i>amorolfine (hydrochloride)</i> medic. nagellak 5 ml 50 mg / 1 ml R/ 43,11 €
<i>AMOROLFINE TEVA (Teva)</i> amorolfine (hydrochloride)	<i>LOCERYL (Galderma)</i>	<i>LOCERYL (Impexeco)</i> amorolfine (hydrochloride) medic. nagellak 5 ml 50 mg / 1 ml R/ 43,11 € (parallelinvoer)	

Ciclopirox

Posol.
onychomycosen: 1 applicatie 1x/dag gedurende 3 tot 6 maanden (vingernagels) of 6 tot 12 maanden (teennagels)

MYCONAIL (Laboratoire Bailleul)
ciclopirox
medic. nagellak
6,6 ml 80 mg / 1 g 34,00 €

MYCOSTEN (Pierre Fabre)
ciclopirox
medic. nagellak
3 ml 80 mg / 1 g 21,21 €

Azoolderivaten

Posol.
huidinfecties met candida, dermatofytosen (tinea pedis, corporis, cruris): 1 applicatie 1 tot 2x/dag gedurende 2 tot 4 weken

<i>CANESTENE DERM (Bayer)</i> bifonazol crème 15 g 10 mg / 1 g 10,75 €	clotrimazol crème 20 g 10 mg / 1 g 9,49 €	30 g 20 mg / 1 g 8,34 € cut. poeder 20 g 20 mg / 1 g 6,36 € cut. spray pdr. 8 g 20 mg / 1 g 10,47 €
<i>CANESTENE INTIM (Bayer)</i>	<i>DAKTARIN (Kenvue)</i> miconazol, nitraat crème	miconazol cut. oploss. Tinctuur



30 ml 20 mg / 1 ml 8,06 €

MYK-1 (Will-Pharma)

sulconazol, nitraat
crème

30 g 10 mg / 1 g R/ 12,20 €

cut. oplossing.

20 ml 10 mg / 1 g R/ 9,90 €

NIZORAL (EG)

ketoconazol
shampoo

100 ml 20 mg / 1 g 18,57 €

Posol. pityriasis versicolor: 1 applicatie 1x/dag gedurende 5 dagen
seborroïsche dermatitis: -
behandeling: 1 applicatie 2x/week gedurende 2 tot 4 weken -
onderhoudsbehandeling: 1 applicatie 1x/week of 1x/twee weken

Terbinafine

Posol.

tinea (pedis, corporis, cruris), pityriasis versicolor: 1 applicatie 1x/dag gedurende 1 tot 2 weken

LAMISIL (GSA)

terbinafine

gel Dermgel

15 g 10 mg / 1 g (1 %) 10,93 €

terbinafine (hydrochloride)

cut. oplossing. Once

4 g 10 mg / 1 g (1 %) 14,99 €

LAMISIL (GSA)

terbinafine, hydrochloride

crème

15 g 10 mg / 1 g (1 %) 10,45 €

LAMISIL (PI-Pharma)

terbinafine, hydrochloride
crème

15 g 10 mg / 1 g (1 %)
(parallelinvoer)

TERBINAFINE EG (EG)

terbinafine, hydrochloride
crème

15 g 10 mg / 1 g (1 %) 8,67 €

TERBINAFINE VIATRIS (Viatris)

terbinafine, hydrochloride
crème

15 g 10 mg / 1 g (1 %) 7,55 €

30 g 10 mg / 1 g (1 %) 15,10 €

Combinatiepreparaten

DAKTOZIN (Kenvue)

miconazol, nitraat 2,5 mg / 1 g

zinkoxide 150 mg / 1 g

cut. pasta

90 g 10,55 €

(bij luierdermatitis indien surinfectie door *Candida albicans*)

15.1.4. Antivirale middelen

Plaatsbepaling

- De werkzaamheid van topische antivirale middelen is niet goed onderbouwd.¹⁷
- Die topische antivirale middelen hebben als indicatie in de SKP herpes simplex-aandoeningen van huid of lippen. Een behandeling op het ogenblik van een opstoot van labiale herpes, zelfs wanneer gestart in een vroeg stadium, heeft slechts een beperkt voordeel, en beïnvloedt de incidentie van latere recidieven niet.¹⁸ Bij genitale herpes wordt enkel een orale behandeling aangeraden.¹⁷ In verband met systemische antivirale behandeling bij herpes simplex-infecties, zie 11.4.1.
- Docosanol heeft als indicatie in de SKP de vroegtijdige behandeling van herpes labialis. De werkzaamheid is niet aangetoond in klinische studies van goede kwaliteit.
- De associatie van aciclovir en hydrocortison heeft geen aangetoonde werkzaamheid: de toevoeging van een corticosteroid houdt in theorie een risico in van verslechtering van de infectie of superinfecties.¹⁹
- De associatie van heparine en zink heeft volgens de SKP als indicatie de vroegtijdige behandeling van infecties met *Herpes simplex*. Er is geen bewijs voor de werkzaamheid van deze associatie.
- **Indicaties voor de ambulante praktijk (BAPCOC 2022)**
 - Herpes labialis: de plaats is zeer beperkt. Keuze: aciclovir 5%.
 - Herpes genitalis: keuze: enkel oraal valaciclovir of aciclovir.



Indicaties (synthese van de SKP)

- Aciclovir: infecties met *Herpes simplex*.
- Docosanol: vroegtijdige behandeling van herpes labialis (maar zie Plaatsbepaling).

Ongewenste effecten

- Allergische reacties, vaak ten gevolge van de hulpstoffen (zeldzaam).

Zwangerschap en borstvoeding

- Voor de meeste lokaal toegepaste geneesmiddelen is de kans op problemen tijdens de zwangerschap en de periode van borstvoeding klein wegens de lage systemische concentratie. Er wordt bij standaard gebruik (indicatie en dosis) geen negatief effect op de zwangerschap of het ongeboren kind verwacht. Bij langdurig gebruik en/of gebruik op grote oppervlakten, ontstoken of beschadigde huid, kan de te verwachten systemische concentratie toenemen. In dat geval bekijkt men best de veiligheidsinformatie rond zwangerschap en borstvoeding van het systemische geneesmiddel.
- Zwangerschap.
 - Aciclovir: de gegevens over gebruik van aciclovir tijdens de zwangerschap zijn geruststellend. Geen aanwijzingen van aangeboren afwijkingen of andere nadelige effecten bij het kind op basis van onze bronnen.
 - Docosanol: het is niet mogelijk om een uitspraak te doen over de veiligheid van gebruik tijdens de zwangerschap (geen of onvoldoende informatie beschikbaar) (SKP).
- Borstvoeding.
 - Aciclovir: kan volgens onze bronnen ook worden gebruikt tijdens de periode van borstvoeding.
 - Docosanol: mag worden gebruikt tijdens de periode van borstvoeding (SKP).

Aciclovir

Posol.

herpes labialis: 1 applicatie 5x/dag (ongeveer om de 4 uur, behalve 's nachts) gedurende 5 tot 10 dagen

ACICLOVIR EG (EG)

aciclovir
crème

15 g 50 mg / 1 g R/ 38,70 €

crème Labialis

2 g 50 mg / 1 g 7,90 €

ACICLOVIR GSK (GSK)

aciclovir
crème

10 g 50 mg / 1 g R/ 29,80 €

VIRATOP (Aurobindo)

aciclovir

crème

3 g 50 mg / 1 g 11,84 €

ZOVIRAX (Haleon)

aciclovir

crème Labialis

2 g 50 mg / 1 g 9,92 €

Docosanol

ERAZABAN (Phoenix Healthcare)

docosanol

crème

2 g 100 mg / 1 g 8,90 €

Combinatiepreparaten

LIPACTIN (Widmer)

heparine, natrium 175 IE / 1 g

zink, sulfaat 5 mg / 1 g

gel

3 g 7,90 €

ZOVIRAX DUO (Haleon)

aciclovir 50 mg / 1 g

hydrocortison 10 mg / 1 g

crème

2 g

ZOVIRAX DUO (PI-Pharma)

aciclovir 50 mg / 1 g

hydrocortison 10 mg / 1 g

crème

2 g 13,99 €



(parallelvoer)

15.1.5. Middelen tegen hoofdluizen

Plaatsbepaling

- Sinds november 2018 zijn er geen geneesmiddelen meer beschikbaar voor de behandeling van hoofdluizen. De beschikbare therapeutische opties zijn de "nat-kam methode" en dimeticon.²⁰
- De "nat-kam-methode" is een effectief alternatief voor gebruik van luizendodende producten (pediculiciden) en kan ook aangewend worden wanneer resistentie tegen pediculiciden wordt vermoed. De methode is gebaseerd op het mechanisch verwijderen van de luizen door het natte haar volledig en systematisch te kammen met een fijne kam, na gebruik van een klassieke shampoo, met of zonder conditioner. Die handeling moet gedurende twee weken twee keer per week worden herhaald.²⁰
- Dimeticon (medisch hulpmiddel) zou een verstikkende film rond de luizen leggen bij lokale toepassing; in België is het niet als geneesmiddel vergund. De werkzaamheid is onderbouwd met enkele gecontroleerde studies. Het product is niet toxisch en kan geen resistentie veroorzaken.²⁰
- Permethrine 1% lotion en malathion 0,5% lotion zijn doeltreffende medicamenteuze behandelingen²⁰, maar zijn van de markt gehaald wegens risico van lokale en systemische allergische reacties en van induceren van resistentie. Ze kunnen nog magistraal voorgeschreven worden, maar het risico-batenprofiel is onduidelijk. De risico's bij correct en sporadisch gebruik zijn eerder beperkt. Deze producten kunnen leiden tot ernstige vergiftiging bij inslikking. De doeltreffendheid van de behandeling is minder makkelijk te bepalen, onder andere vanwege onduidelijkheid rond de lokale resistentiepatronen.²¹
- Er werd geen enkel effect aangetoond van preventief gebruik van middelen tegen luizen.

15.1.6. Middelen tegen scabiës (schurft)

We bespreken hier enkel de medicamenteuze behandeling. Voor andere maatregelen (kledij, linnengoed,...), zie *website Agentschap Zorg & Gezondheid*.

Plaatsbepaling

- *Zie Folia juli 2025.*
- Correcte toepassing van de lokale behandeling en decontaminatie van de omgeving zijn zeer belangrijk voor het slagen van de behandeling, zie de website van het Agentschap Zorg & Gezondheid.
- Na contact met een patiënt die scabiës heeft, volstaat het de handen te wassen met water en zeep om besmetting te vermijden. Linnengoed moet worden ontsmet door het te wassen op meer dan 60°C.²²
- Sommige richtlijnen raden aan om tegelijkertijd ook seksuele partners, huisgenoten en personen die onder hetzelfde dak wonen, te behandelen (al dan niet asymptomatisch, die langer dan 15 minuten huidcontact hebben gehad met de besmette persoon).²³
- Permethrine crème aan 5% heeft de best gedocumenteerde risico-batenverhouding.²³
- Ook benzylnzooat aan 25% (magistrale bereiding) heeft de behandeling van scabiës als indicatie in de SKP, maar is minder doeltreffend.²⁴
- Ivermectine langs orale weg (*zie 11.3.1.*) en in 1 % crème heeft een bewezen activiteit en is waarschijnlijk even doeltreffend als permethrine crème.²³ Beide toedieningswegen worden aanbevolen door BAPCOC (*zie 11.5.3.8.*) en EBM-bronnen.
- Scabiës wordt niet vermeld bij de indicaties in de SKP van ivermectine voor lokaal gebruik dat beschikbaar is als specialiteit in België (*zie 15.7.*). Het is een zeer duur alternatief.
- **Lokale behandeling (BAPCOC 2022).** De huidige BAPCOC adviezen zullen binnenkort geüpdatet worden naar aanleiding van de WOREL-richtlijn.
 - Een behandeling is steeds aangewezen en lokale behandeling geniet de voorkeur.
 - Eerste keuze: permethrine 5% crème (specialiteit of magistraal "hydrofiële crème met permethrine 5% TMF").



- Alternatieven:
 - ivermectine 1% lokaal (*off-label*);
 - ivermectine oraal;
 - emulsie met 25 % benzylbenzoaat *TMF*.

Indicaties (synthese van de SKP)

- Behandeling van scabiës.

Ongewenste effecten

- Huidirritatie, vooral met benzylbenzoaat.

Zwangerschap en borstvoeding

- Voor de meeste lokaal toegepaste geneesmiddelen is de kans op problemen tijdens de zwangerschap en de periode van borstvoeding klein wegens de lage systemische concentratie. Er wordt bij standaard gebruik (indicatie en dosis) geen negatief effect op de zwangerschap of het ongeboren kind verwacht. Bij langdurig gebruik en/of gebruik op grote oppervlakten, ontstoken of beschadigde huid, kan de te verwachten systemische concentratie toenemen. In dat geval bekijkt men best de veiligheidsinformatie rond zwangerschap en borstvoeding van het systemische geneesmiddel.
- Zwangerschap:
 - Benzylbenzoaat en permethrine: de gegevens over gebruik van deze preparaten tijdens de zwangerschap zijn geruststellend. Geen aanwijzingen van aangeboren afwijkingen of andere nadelige effecten bij het kind op basis van onze bronnen.
 - Ivermectine: het is niet mogelijk om een uitspraak te doen over de veiligheid van gebruik tijdens de zwangerschap (geen of onvoldoende informatie beschikbaar).
- Borstvoeding:
 - Benzylbenzoaat en permethrine: volgens onze bronnen kunnen benzylbenzoaat en permethrine veilig worden gebruikt tijdens de periode van borstvoeding.
 - Ivermectine: het is niet mogelijk om een uitspraak te doen over de veiligheid van gebruik tijdens de periode van borstvoeding (geen of onvoldoende informatie beschikbaar).

Oudere patiënten

- Bij ouderen is de aanpak van scabiës dezelfde als bij jongere patiënten (zie de *rubriek "plaatsbepaling"*), maar de crème moet ook worden aangebracht op het gezicht, op de hoofdhuid en in de nek.
- Om overdracht van de infectie binnen de instelling te vermijden:
 - de handen wassen met lauw water en zeep na contact met een patiënt die scabiës heeft (antiseptische oplossingen zijn niet doeltreffend tegen parasieten);
 - de patiënt met scabiës afzonderen tot 24 à 48 uur na de start van de behandeling;
 - preventieve behandeling van het personeel wordt niet aanbevolen.
- *Crusted scabies* (vroeger *scabies norvegica* genoemd) is een atypische en zeer besmettelijke vorm van scabiës die vooral optreedt bij immuungedepimeerde patiënten en bij ouderen. Deze vorm veroorzaakt minder jeuk en wordt gekarakteriseerd door korstige letsels en keratosen. Een combinatiebehandeling (permethrine lokaal + ivermectine oraal) wordt voorgesteld.
- Het symbool 80+ ter hoogte van sommige geneesmiddelen betekent dat het geneesmiddel opgenomen werd in het *Formularium Ouderenzorg*. Klik op het symbooltje om hier meer over te lezen in de geneesmiddelenfiche.

Bijzondere voorzorgen

- Contact met de ogen moet vermeden worden.
- Ondanks een doeltreffende behandeling kan de jeuk nog 3 tot 4 weken aanhouden en ook de letsels verdwijnen slechts langzaam. De patiënt moet daarvan verwittigd worden om nutteloos hergebruik van



de medicatie te vermijden. De jeuk kan behandeld worden met een hydraterende crème, mentholpreparaten of antihistaminica per os. Lokale corticosteroiden mogen enkel gebruikt worden als er geen actieve scabiës meer is.

Toediening

- De nagels van handen en voeten moeten worden kortgeknipt. Zo kan de behandeling correct worden aangebracht onder de nagels en verwondt de patiënt zich niet bij het krabben.
- De behandeling moet worden aangebracht op een schone, droge huid, minstens een uur na het douchen. Het hele lichaam (van de kaakrand tot en met de voetzolen) met de crème insmeren en na ten minste 12 uur wassen.
- De crème moet ook zorgvuldig worden aangebracht tussen de vingers en tenen, op de polsen, in de oksels, op de externe genitaliën, op de billen en onder de nagels van vingers en tenen.
- Bij kinderen jonger dan 12 jaar, immuungedepriëerde patiënten en kwetsbare ouderen moeten ook het gezicht, de wenkbrauwen, de nek, de oren, de zone achter de oren en de hoofdhuid ingesmeerd worden.
- De behandeling met permethrine 5% crème (specialiteit of magistraal "Hydrofiele crème met 5% permethrine TMF") moet worden herhaald op dag 8.
- Benzylbenzoaat (magistraal "Emulsie met 25% benzylbenzoaat TMF") moet 3 keer worden aangebracht met een interval van 24 uur (zonder zich in de tussentijd te wassen) en moet eventueel worden herhaald na 1 tot 2 weken.
- Na elke lokale behandeling moeten kleren en lakens gewassen worden, zie *website Agentschap Zorg & Gezondheid*.

Permethrine

Posol.

1 applicatie gedurende minstens 12 uur, en veiligheidshalve te herhalen op dag 8 (zie rubriek *Toediening*)

- Volwassenen en kinderen ouder dan 12 jaar: 1 tube
- Kinderen van 6 tot 12 jaar: 1/2 tube
- Kinderen van 1 tot 5 jaar: 1/4 tube
- Kinderen van 2 maanden tot 1 jaar: 1/8 tube

ZALVOR (GSK)

permethrine

crème

30 g 50 mg / 1 g R/ b € 15,67 €

15.2. Corticosteroiden

Plaatsbepaling

- Lokale toepassing van corticosteroiden heeft een plaats bij de behandeling van inflammatoire huidaandoeningen zoals eczeem (zie *Folia januari 2023*) of lichen planus²⁵, en bij de behandeling van proliferatieve aandoeningen zoals psoriasis²⁶, van auto-immune aandoeningen zoals systemische *lupus erythematosus*²⁷ en van vroege stadia van maligniteiten zoals *mycosis fungoides*.²⁸
- Bij uitgebreide psoriasis kunnen lokale corticosteroiden tijdelijk gebruikt worden, maar andere (systemische) behandelingen zijn vaak te verkiezen.²⁶
- Het risico op ongewenste effecten kan worden verminderd door de indicatie voor een lokale behandeling met corticosteroiden correct te beoordelen, de sterkte van het corticosteroid aan te passen aan de ernst en de plaats van de aandoening, de duur van de behandeling te beperken en het gebruik van sterk werkzame corticosteroiden in het gezicht en bij jonge kinderen te vermijden. Dat is des te belangrijker bij gebruik van (zeer) sterk werkzame preparaten.²⁹



- Om ongewenste effecten zoveel mogelijk te vermijden, zal men bij de eerste behandeling kiezen voor het minst sterk werkzame corticosteroid dat geacht wordt de klachten te kunnen onderdrukken en bij onvoldoende controle van de aandoening of snel recidief zal dan op een sterker werkzaam preparaat overgeschakeld worden (*step-upbenadering*).²⁹ Bij ernstiger klachten wordt soms meteen gestart met een zeer sterk werkzaam preparaat om na een gunstige respons af te bouwen naar een minder sterk werkzaam preparaat (*step-downbenadering*). Er zijn geen klinische studies die de *step-upbenadering* en de *step-downbenadering* vergelijken.³⁰
- Meestal volstaat één applicatie per dag.³¹

Contra-indicaties

- Niet-behandelde bacteriële, virale of mycotische huidinfecties.
- Rosacea en periorale dermatitis.

Ongewenste effecten

- De lokale en systemische (zie 5.5.) ongewenste effecten hangen af van de concentratie en de werkzaamheid van het corticosteroid, van het vehiculum (een zalf is meestal sterker werkzaam dan een crème of een lotion), van de behandelingsduur en van de toestand van de huid, maar ook van de aard van de aandoening die men behandelt, van de lokalisatie en de uitgebreidheid van de aandoening en van de leeftijd van de patiënt.
- Huidatrofie, striemen, telangiëctasieën, infecties, vertraagde wondheling, hypertrichose, periorale dermatitis, papulopustuleuze rosacea, verandering van pigmentatie: vooral na langdurige toepassing.
- Allergische reacties met mogelijk kruisallergie, frequenter met esters van hydrocortison en van methylprednisolon. Bij onvoldoende antwoord moet men altijd de mogelijkheid van allergische contactdermatitis door het corticosteroid of een excipiëns overwegen (naast slechte therapietrouw, bv. door corticofobie).
- Inhibitie van de hypothalamus-hypofyse-bijnieras, vooral bij de zuigeling of bij zeer lang en zeer uitgebreid gebruik.
- Iatrogen syndroom van Cushing (zelden).
- Na plotseling stoppen van een langdurige behandeling en zeker bij gebruik van (zeer) sterk werkzame preparaten, kunnen zich lokale reboundverschijnselen voordoen. Dit kan leiden tot corticosteroidafhankelijkheid. Afbouwen door middel van verminderen van de applicatiefrequentie of eventueel overschakelen op een minder sterk werkzaam preparaat kan in dat geval aangewezen zijn.

Zwangerschap en borstvoeding

- Zie 5.5.
- Zwak tot matig werkzame corticosteroidpreparaten: de gegevens over gebruik van deze preparaten tijdens de zwangerschap zijn geruststellend. Geen aanwijzingen van aangeboren afwijkingen of andere nadelige effecten bij het kind op basis van onze bronnen.
- **Laag geboortegewicht en bijnierschorsinsufficiëntie bij de foetus en de pasgeborene, bij gebruik door de moeder van hoge doses of van sterk werkzame of zeer sterk werkzame preparaten, bij toepassing op beschadigde huid of onder occlusief verband, en bij langdurig en uitgebreid gebruik.** Is het nodig om een sterk werkzaam preparaat voor langdurig en uitgebreid gebruik toe te passen, dan wordt aangeraden om tijdens de zwangerschap de groei van het ongeboren kind te controleren. Na de geboorte wordt aangeraden om te controleren op bijnierschorsinsufficiëntie bij de pasgeborene.
- Voor de meeste lokaal toegepaste geneesmiddelen is de kans op problemen tijdens de zwangerschap en de periode van borstvoeding klein wegens de lage systemische concentratie. Er wordt bij standaard gebruik (indicatie en dosis) geen negatief effect op de zwangerschap of het ongeboren kind verwacht. Bij langdurig gebruik, gebruik van grote hoeveelheden, op grote huidoppervlakken of op beschadigde huid, neemt de hoeveelheid opgenomen geneesmiddel toe.



Oudere patiënten

- Vanwege de dunne huid en meer kans op huidatrofie is er bij ouderen een hogere resorptie door de huid. Bijnierschorssuppressie kan sneller optreden, vooral na langdurige behandeling, behandeling van grote oppervlakken en met een sterker corticosteroid. Het is dus goed om de behandeling geleidelijker af te bouwen.
- Het symbool 80+ ter hoogte van sommige geneesmiddelen (betamethasonvaleraat en hydrocortison) betekent dat het geneesmiddel opgenomen werd in het *Formularium Ouderenzorg*. Klik op het symbooltje om hier meer over te lezen in de geneesmiddelenfiche. *Clobetasonbutyraat*, niet beschikbaar als specialiteit, is het geselecteerde matig sterke preparaat en is beschikbaar als magistrale bereiding TMF.

Bijzondere voorzorgen

- Resorptie van corticosteroiden is vooral belangrijk ter hoogte van het aangezicht en de huidplooien, de genitaliën, bij beschadigde huid en onder occlusief verband. Om de systemische ongewenste effecten te beperken, moet men rekening houden met deze factoren, en ook met de leeftijd van de patiënt; zo is er bijvoorbeeld een hogere resorptie bij kinderen en ouderen.
- Vanwege de dunne huid en meer kans op huidatrofie is er bij ouderen een hogere resorptie door de huid. Bijnierschorssuppressie kan sneller optreden, vooral na langdurige behandeling, behandeling van grote oppervlakken en met een sterker corticosteroid. Het is dus goed om de behandeling geleidelijker af te bouwen.
- Na toepassing de handen wassen om onbedoeld contact met het aangezicht te vermijden (risico van periorale dermatitis).
- Corticosteroiden kunnen het uitzicht van huidaandoeningen wijzigen en daardoor de diagnose bemoeilijken.
- Het is best om een uur tijd te laten tussen het gebruik van een corticosteroid en dat van een ander emolliens of corticosteroid (geen gecontroleerde studie).

Nota

De beschikbare preparaten worden hier geklasseerd in vier categorieën op basis van hun werkzaamheid, die afhangt van de aard van de molecule, de concentratie aan actief bestanddeel en het gebruikte vehiculum. Binnen elke categorie dient men rekening te houden met het feit dat zalven in het algemeen sterker werkzaam zijn dan crèmes of lotions. De aflijning tussen de verschillende klassen blijft moeilijk, vooral wat betreft betamethasondipropionaat (sterk tot zeer sterk werkzaam preparaat) en hydrocortisonbutyraat (matig tot sterk werkzaam preparaat).

15.2.1. Zeer sterk werkzame preparaten

<i>CABESOL (Cophana)</i> clobetasol, propionaat shampoo 125 ml 500 µg / 1 g R/ b € 14,55 €	clobetasol, propionaat shampoo 125 ml 500 µg / 1 g R/ b € 14,55 €	cut. oploss. 30 ml 0,5 mg / 1 g (0,05 %) R/ b € 7,94 €
<i>CLARELUX (Pierre Fabre)</i> clobetasol, propionaat cut. schuim 100 g 500 µg / 1 g R/ b € 11,73 €	<i>DERMOVATE (GSK)</i> clobetasol, propionaat crème 30 g 0,5 mg / 1 g (0,05 %) R/ b € 7,94 € zalf 30 g 0,5 mg / 1 g (0,05 %) R/ b € 7,94 €	<i>DIPROSONE (Organon)</i> betamethason (dipropionaat) crème 30 g 0,5 mg / 1 g R/ b € 9,01 € zalf 30 g 0,5 mg / 1 g R/ b € 9,01 € cut. oploss. 30 ml 0,5 mg / 1 g R/ b € 9,01 €
<i>CLOBEX (Galderma)</i>		



15.2.2. Sterk werkzame preparaten

BETNELAN V (GSK) betamethason (valeraat) zalf	crème 20 g 1 mg / 1 g (0,1 %) R/ b € 8,73 €	100 ml 1 mg / 1 g (0,1 %) R/ b € 17,94 €
30 g 1 mg / 1 g (0,1 %) R/ b € 9,01 €	100 g 1 mg / 1 g (0,1 %) R/ b € 17,94 €	LOCOID (Eurocept) hydrocortison, butyraat crème Lipocrème
cut. oploss. 30 g 1 mg / 1 g (0,1 %) R/ b € 9,01 €	zalf 20 g 1 mg / 1 g (0,1 %) R/ b € 8,73 €	30 g 1 mg / 1 g (0,1 %) R/ b € 7,76 €
ELOCOM (Organon) mometason, furoaat	cut. oploss.	cut. emuls. Crelo 100 g 1 mg / 1 g (0,1 %) R/ b € 10,85 €

15.2.3. Matig werkzame preparaten

DELPHI (BePharBel) triamcinolon, acetonide crème 30 g 1 mg / 1 g (0,1 %) b € 11,70 €
--

15.2.4. Zwak werkzame preparaten

CONFORMA (Conforma) hydrocortison, acetaat crème 30 g 10 mg / 1 g	HYDROCORTISONE hydrocortison crème 20 g 10 mg / 1 g (1 %) 8,36 €	CREMICORT-H (EG) hydrocortison crème 20 g 10 mg / 1 g (1 %) 8,36 €	PANNOCORT (Axone) hydrocortison, acetaat crème 30 g 10 mg / 1 g (1 %) 9,87 €
---	--	--	--

15.2.5. Combinatiepreparaten met corticosteroiden

Plaatsbepaling

- In vele preparaten zijn corticosteroiden geassocieerd aan stoffen zoals antiseptica, antibiotica, antimycotica. Wat de werkzaamheid betreft, is er geen onderbouwing voor het gebruik van deze associaties, ze bemoeilijken de diagnose en kunnen allergische reacties veroorzaken.
- Associaties van corticosteroiden en antimycotica kunnen eventueel gebruikt worden wanneer er bij schimmelinfecties een duidelijke ontstekingsreactie aanwezig is. Door het anti-inflammatoire effect van het corticosteroid kunnen de letsels echter genezen lijken zonder dat de mycotische infectie verdwenen is.
- Corticosteroiden, antibiotica en antimycotica afzonderlijk gebruiken in plaats van in een vaste associatie geeft meer mogelijkheid tot flexibiliteit in de behandeling.
- De associaties van corticosteroiden met salicylzuur of met calcipotriol worden gebruikt voor de behandeling van psoriasis³² (zie 15.8.).

Contra-indicaties

- Zie 15.2.

Ongewenste effecten

- Deze van de afzonderlijke bestanddelen.



Zwangerschap en borstvoeding

- Zie 15.2.

Corticosteroiden + antibiotica

<i>FUCICORT (Leo)</i> fusidinezuur 20 mg / 1 g betamethason (valeraat) 1 mg / 1 g crème Lipid 15 g R/ 15,32 € 30 g R/ 21,96 €	fusidinezuur 20 mg / 1 g betamethason (valeraat) 1 mg / 1 g crème Lipid 30 g R/ 21,96 € (parallelinvoer)	crème 15 g R/ 8,80 €
<i>FUCICORT (Impexco)</i>	<i>FUCIDIN HYDROCORTISONE (Leo)</i> fusidinezuur 20 mg / 1 g hydrocortison, acetaat 10 mg / 1 g	<i>TERRA-CORTRIL (Pfizer)</i> hydrocortison 10 mg / 1 g oxytetracycline (hydrochloride) 30 mg / 1 g zalf 15 g R/ 10,77 €

Corticosteroiden + antimycotica

DAKTACORT (Kenvue)
miconazol, nitraat 20 mg / 1 g
hydrocortison 10 mg / 1 g
crème
30 g b € 9,33 €

LOTRIDERM (Organon)
betamethason (dipropionaat) 0,5 mg / 1 g
clotrimazol 10 mg / 1 g
crème
30 g R/b € 9,82 €

15.3. Pruritus

Het gaat om H1-antihistaminica voor cutaan gebruik en difelikefalin, een specifieke kappa opioïde receptoragonist voor intraveneus gebruik.

Plaatsbepaling

- Wanneer er pruritus optreedt, moeten de mogelijke oorzaken (levergerelateerde, niergerelateerde, endocriene, hematologische of medicamenteuze oorzaken) eerst worden onderzocht en behandeld.
- Lokale koeling en emollientia kunnen enige verlichting geven.
- Systemische antihistaminica zijn effectief bij hinderlijke jeuk van onbekende oorsprong en bij allergische urticaria (zie 12.4.1.).³⁵
- De doeltreffendheid van de lokale preparaten die een H₁-antihistaminicum bevatten, is vaak twijfelachtig, en er is een belangrijk risico van allergische reacties. Er is geen onderbouwing voor het gebruik van deze producten. Een aantal antihistaminica voor lokaal gebruik (bv. dimetindeen) zijn niet als geneesmiddel vergund, en worden daarom hier niet vermeld.
- Lokale corticosteroiden (zie 15.2.) worden toegepast voor de behandeling van jeuk ten gevolge van inflammatoire huidaandoeningen.³⁴ Bij jeuk door een andere oorzaak of zonder duidelijke oorzaak hebben zij geen plaats.³⁵
- Difelikefalin verbetert licht de pruritus en levenskwaliteit bij volwassenen met matige tot ernstige pruritus geassocieerd met chronische nierziekte die hemodialyse ondergaan. De penetratie in het centraal zenuwstelsel is laag, maar centrale ongewenste effecten zoals slaperigheid, duizeligheid of verwardheid komen vaak voor.



- De interleukine-inhibitor dupilumab heeft als indicatie (SKP) chronische spontane urticaria. Dupilumab wordt besproken in 12.3.2.2.2..

Indicaties (synthese van de SKP)

- Symptomatische behandeling van lokale jeukende huidaandoeningen.
- Difelikefalin: matige tot ernstige pruritus geassocieerd met chronische nierziekte bij volwassen patiënten die hemodialyse ondergaan.

Ongewenste effecten

- Allergische reacties.
- Fototoxische reacties (zelden).
- Difelikefalin: slaperigheid, paresthesieën, gastro-intestinale stoornissen, duizeligheid, verwardheid. Het is niet bekend of difelikefalin andere ongewenste effecten van opioïden kan geven.

Zwangerschap en borstvoeding

- Voor de meeste lokaal toegepaste geneesmiddelen is de kans op problemen tijdens de zwangerschap en de periode van borstvoeding klein wegens de lage systemische concentratie. Er wordt bij standaard gebruik (indicatie en dosis) geen negatief effect op de zwangerschap of het ongeboren kind verwacht. Bij langdurig gebruik en/of gebruik op grote oppervlakten, ontstoken of beschadigde huid, kan de te verwachten systemische concentratie toenemen. In dat geval bekijkt men best de veiligheidsinformatie rond zwangerschap en borstvoeding van het systemische geneesmiddel.
- Difenhydramine (enkel SKP): de gegevens over gebruik tijdens de zwangerschap zijn geruststellend. Geen aanwijzingen van aangeboren afwijkingen of andere nadelige effecten bij het kind op basis van onze bronnen.
- Difelikefalin: het is niet mogelijk om een uitspraak te doen over de veiligheid van difelikefalin tijdens de zwangerschap en de periode van borstvoeding (geen of onvoldoende informatie beschikbaar) (SKP).

Interacties

- Difelikefalin: verhoogd risico van centrale symptomen zoals slaperigheid en duizeligheid in combinatie met andere geneesmiddelen met sederend effect: bijvoorbeeld sederende antihistaminica, opioïden, antidepressiva, benzodiazepinen.

Bijzondere voorzorgen

- Difelikefalin: kaliëmie opvolgen (risico van hyperkaliëmie).

Oudere patiënten

- Bij ouderen is de aanpak van pruritus dezelfde als bij jongere patiënten (zie rubriek "Plaatsbepaling").
- Zie 12.4.1. voor het gebruik van antihistaminica bij allergische urticaria.

H₁-antihistaminica (difenhydramine)

R CALM (Cooper Consumer Health)

difenhydramine, hydrochloride

cut. emuls.

90 g 20 mg / 1 g 10,91 €

Difelikefaline

KAPRUVIA (Vifor Fresenius)

difelikefalin (acetaat)

inj. oplossing i.v. [flac.]



12 x 50 µg / 1 ml U.H. [417 €]

15.4. Eczeem

Plaatsbepaling

- Atopisch eczeem
 - Algemene maatregelen: bij atopisch eczeem worden op basis van expert opinion maatregelen aanbevolen zoals het zoveel mogelijk vermijden van de allergenen en de verergerende factoren (zweeten, een warme of koude omgeving, textiel (ruwe vezels zoals wol), schoonmaakmiddelen, zeep en shampoo) [zie *Folia januari 2023*].
 - Behandelingen:
 - Emollientia vormen een basiselement in de behandeling van eczeem. Ze moeten ook bij andere behandelingen worden voortgezet.
 - Bij kinderen is er wat de werkzaamheid en de veiligheid betreft geen verschil tussen de verschillende vormen van emollientia (melk, crème, gel of zalf) [zie *Folia maart 2024*].
 - In het algemeen is een lokale behandeling voldoende, met een combinatie van emollientia en corticosteroiden³⁶ (zie 15.2).
 - Voor de behandeling van matig tot ernstig eczeem zijn matig tot sterk werkzame corticosteroidpreparaten meer doeltreffend dan zwak werkzame preparaten. Tussen sterk werkzame preparaten en zeer sterk werkzame preparaten werd geen verschil vastgesteld, en tussen matig en sterk werkzame preparaten evenmin (zie 15.2.) [zie *Folia januari 2023*].
 - Om ongewenste effecten te vermijden, kiest men er klassiek voor om de behandeling te starten met het minst sterk werkzame corticosteroid dat geacht wordt de klachten te kunnen onderdrukken.³⁷ Is de aandoening onvoldoende onder controle of is er sprake van snelle recidieve, dan wordt overgestapt op een sterker preparaat (*step-upbenadering*). Bij ernstige of hardnekkige klachten is een andere mogelijkheid om gedurende enkele dagen te behandelen met een (zeer) krachtig preparaat en dat dan geleidelijk aan af te bouwen naar een minder sterk preparaat (*step-downbenadering*). Beide benaderingen werden niet vergeleken in klinische studies.³⁰
 - Bij ernstige vormen van atopisch eczeem is een lokale behandeling met immunomodulators (tacrolimus et pimecrolimus) (zie 15.12.), vooral ter hoogte van de gevoelige zones (bv. rond de ogen, in de huidplooiën) ook onderbouwd door klinische studies. Topische immunomodulators kunnen ook een plaats hebben in geval van intolerantie of contra-indicatie voor topische corticosteroiden.³⁷ Immunomodulators hebben geen bewezen superioriteit tegenover corticosteroiden bij de behandeling van eczeem. Ze gaan gepaard met een verhoogd risico op milde lokale ongewenste effecten (zoals een branderig gevoel en jeuk) en hebben een hogere kostprijs [zie *Folia januari 2023*]. Tacrolimus heeft volgens de SKP ook als indicatie de intermitterende onderhoudsbehandeling (applicatie 2 keer per week) voor frequent opflakkerende zones van eczeem.
 - Voor ernstige en/of resistente vormen hebben systemische behandelingen een bewezen werkzaamheid volgens klinische studies en ze hebben ook die indicatie in de SKP. Het betreft dupilumab³⁷ (zie 12.3.2.2.2.), tralokinumab en lebrikizumab (zie 12.3.2.2.6.), abrocitinib, baricitinib en upadacitinib (zie 12.3.2.5.).
 - Preventie: voor de preventie van recidieven is vooral een aanhoudend gebruik van emollientia belangrijk. Ook proactieve intermitterende therapie met topische corticosteroiden (“weekendtherapie”) is goed onderbouwd bij patiënten met frequente recidieven [zie *Folia januari 2023*].
 - Andere vormen van dermatitis: de behandeling van de andere vormen van dermatitis is minder goed onderbouwd dan de behandeling van atopische dermatitis, maar berust op dezelfde principes en



producten.

Oudere patiënten

- Bij ouderen is de aanpak van eczeem dezelfde als bij jongere patiënten (zie rubriek "Plaatsbepaling").
- Atopisch eczeem komt vrij zelden voor bij ouderen. Ze zullen frequenter andere vormen van eczeem vertonen (asteatotisch eczeem en hypostatisch eczeem), vooral op de onderste ledematen. De aanpak ervan berust op dezelfde principes als de aanpak van atopisch eczeem.
- De systemische resorptie van zeer sterk werkzame corticosteroïdpreparaten is hoger bij ouderen, met een verhoogd risico op systemische ongewenste effecten en een ongunstige risico-batenverhouding, zodat het gerechtvaardigd is om die preparaten bij ouderen niet te gebruiken.
- Topisch toegepaste calcineurine-inhibitoren (pimecrolimus en tacrolimus) dienen te worden voorbehouden voor de tweede lijn.
- Zie ook 15.2., rubriek "ouderen".

15.5. Middelen bij traumata en veneuze aandoeningen

Plaatsbepaling

- Deze preparaten worden voorgesteld voor de behandeling van oppervlakkige tromboflebitis, bij contusies, bij distorsies en bij bloedingstoringen. Hun doeltreffendheid is niet bewezen.

Indicaties (synthese van de SKP)

- Oppervlakkige tromboflebitis.
- Contusies.
- Distorsies.
- Bloedingstoringen.

Ongewenste effecten

- Allergische reacties: o.a. op terpentijn en op plantenextracten zoals van arnica, echinacea, calendula en kamille.
- Kamfer kan bij accidentele orale inname (kinderen) aanleiding geven tot ernstige en zelfs fatale intoxicaties.

Zwangerschap en borstvoeding

- Voor de meeste lokaal toegepaste geneesmiddelen is de kans op problemen tijdens de zwangerschap en de periode van borstvoeding klein wegens de lage systemische concentratie.
- Het is niet mogelijk om een uitspraak te doen over de veiligheid van gebruik van deze middelen tijdens de zwangerschap en de periode van borstvoeding (geen of onvoldoende informatie beschikbaar).

<i>ARNICAFORCEMED (A.Vogel)</i> Arnica montana [tinctuur] gel Forte 100 ml 500 mg / 1 g 14,94 €	<i>KAMILLOSAN (Cooper Consumer Health)</i> Chamomilla recutita [ethanolisch extract] crème 40 g 8,54 €	50 g 8,96 € 100 g 14,34 € gel 50 g 8,96 € 100 g 14,34 €
<i>HIRUDOID (Neocare)</i> mucopolysacharide, polysulfaat crème 50 g 3 mg / 1 g 10,94 € 100 g 3 mg / 1 g 16,35 € gel 50 g 3 mg / 1 g 10,94 € 100 g 3 mg / 1 g 16,35 €	<i>MOBILAT (EG)</i> salicylzuur 20 mg / 1 g mucopolysacharide, polysulfaat 2 mg / 1 g crème	<i>REPARIL GEL (Cooper Consumer Health)</i> aescine 10 mg / 1 g salicylaat, diethylamine 50 mg / 1 g gel 40 g 8,59 € 100 g 16,38 €



15.6. Acne

Plaatsbepaling

- *Voir Folia de décembre 2024.*
- Lokaal
 - De aanpak van acne berust op de combinatie van twee complementaire topische behandelingen.³⁸
 - Er zijn geen gegevens die de superioriteit van de ene behandeling ten opzichte van de andere aantonen. De keuze van de behandeling moet worden afgestemd op de voorkeuren van de patiënt.³⁹
 - Lokale niet-antibiotische middelen
 - Niet-antibiotische middelen zijn de basisbehandeling voor elke vorm van acne. Comedonen-acne wordt enkel met niet-antibiotische topische middelen behandeld (BAPCOC 2022).
 - Benzoylperoxide wordt 1 tot 2 maal per dag topisch aangebracht. Het zou geen bacteriële resistentie veroorzaken en heeft een comedolytisch effect. De 5%-concentratie is even doeltreffend en veroorzaakt minder irritatie dan de 10 %-concentratie.³⁸
 - De vitamine A-derivaten adapaleen, tretinoïne en trifaroteen hebben een vergelijkbare werkzaamheid als benzoylperoxide, maar kunnen meer ongewenste effecten veroorzaken.^{38 40}
 - Topisch gebruikt azelainezuur heeft naast een comedolytisch effect ook een effect tegen *Propionibacterium acnes*.³⁸ Het is minder doeltreffend en werkt trager (4 weken) dan de vitamine A-derivaten, maar veroorzaakt minder huidirritatie.
 - Lokale antibiotische middelen
 - Bij milde tot matige papulopustuleuze acne kunnen lokale antibiotica worden toegevoegd aan een lokale niet-antibiotische behandeling.(BAPCOC 2022).
 - Niet-antibiotische middelen worden in geval van het opstarten van een antibiotische behandeling geassocieerd om resistentievorming te vermijden en het behandelings-effect te verhogen.³⁸
 - **Lokale antimicrobiële behandeling (BAPCOC 2022):**
 - Eerste keuze: clindamycine 1% (dosering: 1 applicatie per dag, minimum 6 weken tot maximum 4 maanden). Zindaclin® is niet meer gecommmercialiseerd. Een magistrale bereiding van 1,5% is mogelijk.
 - Alternatief (maar minder effectief wegens resistentievorming): erythromycine 2% (magistraal; dosering: 1 applicatie per dag, minimum 6 weken tot maximum 4 maanden).
 - Combinatiepreparaten van lokale middelen tegen acne
 - De meerwaarde van lokale combinatiepreparaten (gebruiksgemak) moet afgewogen worden tegen de beperkte mogelijkheden van dosisaanpassing en het risico van ongewenste effecten.
- Systemisch
 - Systemische antibiotica
 - Systemische antibiotica moeten worden gecombineerd met lokale niet-antibiotische behandeling. Ze worden toegediend gedurende maximaal 12 weken om bacteriële resistentie te beperken.
 - Bij ernstige papulopustuleuze acne kan direct gestart worden met orale antibiotica.
 - **Systemische antimicrobiële behandeling (BAPCOC 2022):** bij ernstige papulopustuleuze acne (steeds gecombineerd met lokale niet-antibiotische behandeling). Eerste keuze: azithromycine (zie 11.1.2.2.) of doxycycline (zie 11.1.3.).
 - De risico-batenverhouding van minocycline is minder gunstig dan van de andere antibiotica wegens risico van hepatotoxiciteit, fototoxische reacties en risico van auto-immunreacties (bv. lupusachtige reacties).
 - Isotretinoïne
 - Ernstige en weerstandige vormen van nodulocystische acne en andere vormen van acne die niet reageren op de klassieke behandelingen. In het geval van behandeling met isotretinoïne is



associatie met lokale behandeling niet zinvol. Isotretinoïne heeft ook als indicatie een aantal zeldzame genetisch bepaalde dermatosen.⁴¹ Het wordt gedurende korte tijd gebruikt en moet regelmatig worden beoordeeld. Anders dan bij orale retinoïden bestaat er geen zwangerschapspreventieprogramma (PPP) voor lokaal toegepaste retinoïden.

- Orale anticonceptie
 - Alle anticonceptieve oestroprogestagene associaties hebben een gunstig effect op milde tot matige acne.³⁸ De vaste associatie van cyproteron en ethinylestradiol wordt voorgesteld bij therapieresistente androgene acne; er is echter weinig evidentie dat deze associatie bij acne doeltreffender is dan de klassieke anticonceptiva, en er is meer risico op veneuze thromboembolie en andere ongewenste effecten (zie 5.4.5).⁴²

Zwangerschap en borstvoeding

- Zwangerschap
 - **Doxycycline en de andere tetracyclines (zie 11.1.3.) zijn gecontra-indiceerd tijdens de zwangerschap.**
 - **Isotretinoïne (zie 15.6.4.) is sterk gecontra-indiceerd tijdens de zwangerschap.**
- Borstvoeding
 - Het gebruik van doxycycline is waarschijnlijk veilig gedurende korte tijd tijdens de periode van borstvoeding.
 - **Isotretinoïne is ook gecontra-indiceerd tijdens de periode van borstvoeding.**

15.6.1. Benzoylperoxide

Plaatsbepaling

- Zie 15.6.

Ongewenste effecten

- Huidirritatie (frequent) en allergische contactdermatitis (zeldzaam), ontkleuring van textiel.

Zwangerschap en borstvoeding

- Voor de meeste lokaal toegepaste geneesmiddelen is de kans op problemen tijdens de zwangerschap en de periode van borstvoeding klein wegens de lage systemische concentratie. Er wordt bij standaard gebruik (indicatie en dosis) geen negatief effect op de zwangerschap of het ongeboren kind verwacht.
- Zwangerschap: de gegevens over gebruik tijdens de zwangerschap zijn geruststellend. (Geen aanwijzingen van aangeboren afwijkingen of andere nadelige effecten bij het kind op basis van onze bronnen.)
- Borstvoeding: benzoylperoxide kan worden gebruikt tijdens de periode van borstvoeding.

Bijzondere voorzorgen

- Benzoylperoxide kan een ontkleurend effect hebben op het haar, de wenkbrauwen en gekleurd textiel. In de SKP wordt aangeraden om witte lakens te gebruiken, elk contact met kleding te vermijden en zorgvuldig de handen te wassen na het aanbrengen. Wordt de gel 's avonds aangebracht, dan moet men die laten drogen voordat men gaat slapen.

Posol.

1 applicatie 1 tot 2x/dag, bij voorkeur's avonds

BENZAC (Galderma)

benzoylperoxide

gel

40 g 50 mg / 1 ml 10,11 €

40 g 100 mg / 1 ml 10,75 €



cut. susp. Wash
100 g 50 mg / 1 ml 13,18 €

PANGEL (Pannoc Chemie)

benzoylperoxide

gel

30 g 50 mg / 1 g 6,01 €
60 g 50 mg / 1 g 10,59 €
30 g 100 mg / 1 g 6,21 €
60 g 100 mg / 1 g 11,03 €

15.6.2. Lokale antibiotica

Plaatsbepaling

- Zie 15.6.

Ongewenste effecten

- Allergische reacties (zeldzaam, maar het risico neemt toe bij associatie met adapaleen).

Zwangerschap en borstvoeding

- Voor de meeste lokaal toegepaste geneesmiddelen is de kans op problemen tijdens de zwangerschap en de periode van borstvoeding klein wegens de lage systemische concentratie. Er wordt bij standaard gebruik (indicatie en dosis) geen negatief effect op de zwangerschap of het ongeboren kind verwacht.
- Zwangerschap:
 - Clindamycine en erythromycine: de gegevens over gebruik tijdens de zwangerschap zijn geruststellend. Geen aanwijzingen van aangeboren afwijkingen of andere nadelige effecten bij het kind op basis van onze bronnen.
- Borstvoeding: clindamycine en erythromycine kunnen worden gebruikt tijdens de periode van borstvoeding.

Clindamycine

Clindamycine voor cutaan gebruik is niet meer gecommmercialiseerd sinds september 2025. Een magistrale bereiding van 1,5% is mogelijk.

De specialiteit **Zindaclin**[®] is niet meer op de markt sinds september 2025.

Posol.

acne: 1 applicatie 1x/dag, gedurende, minstens 6 weken tot max. 4 maanden

Erythromycine

INDERM (EG)

erythromycine

cut. oploss. Lotion

50 ml 10 mg / 1 ml 18,10 €

15.6.3. Azelaïnezuur

Plaatsbepaling

- Zie 15.6.
- Azelaïnezuur wordt, naast zijn toepassing in de behandeling van acne, ook soms gebruikt bij melasma, waar het de hyperpigmentatie tegengaat⁴³, en bij rosacea, waar het de roodheid en de inflammatoire



component zou verminderen⁴⁴ (deze indicaties worden niet vermeld in de SKP) (zie 15.7).

Indicaties (synthese van de SKP)

- Acne vulgaris.

Ongewenste effecten

- Lokale reacties zoals erytheem, schilfering, jeuk en brandend gevoel, vooral de eerste weken.
- Allergische reacties (zelden).
- Fotosensibilisatie en hypopigmentatie (zelden).

Zwangerschap en borstvoeding

- Voor de meeste lokaal toegepaste geneesmiddelen is de kans op problemen tijdens de zwangerschap en de periode van borstvoeding klein wegens de lage systemische concentratie. Er wordt bij standaard gebruik geen negatief effect op de zwangerschap of het ongeboren kind verwacht.
- Zwangerschap: de gegevens over gebruik van azelaïnezuur tijdens de zwangerschap zijn geruststellend. Geen aanwijzingen van aangeboren afwijkingen of andere nadelige effecten bij het kind op basis van onze bronnen.
- Borstvoeding: azelaïnezuur mag worden gebruikt tijdens de periode van borstvoeding.

Bijzondere voorzorgen

- Elk contact met de ogen, de mond en andere slijmvliezen vermijden (overvloedig spoelen in geval van accidenteel contact).
- Voorafgaand aan de behandeling de huid reinigen met water en zeep en 15 minuten laten drogen om irritatie te vermijden.
- Ontkleurend effect op de huid in combinatie met zonlicht: overdag een zonnecrème gebruiken met een hoge beschermingsfactor.

SKINOREN (Bayer)

azelaïnezuur

crème

30 g 200 mg / 1 g R/ 16,14 €

15.6.4. Lokale retinoïden

Adapaleen en trifaroteen zijn, zoals tretinoïne, retinoïd-achtige verbindingen. Tretinoïne is als specialiteit enkel beschikbaar in associatie met clindamycine (zie 15.6.5.); het kan ook magistraal worden voorgeschreven, bijvoorbeeld in de vorm van “Hydrofiele crème met 0,05% tretinoïne TMF”.

Plaatsbepaling

- Zie 15.6.

Contra-indicaties

- Ernstige, uitgebreide acne.
- Tretinoïne: ook persoonlijke of familiale antecedenten van huidkanker; rosacea; periorale dermatitis.

Ongewenste effecten

- Irritatie en droge huid, dermatitis. De crèmes zijn minder irriterend dan de alcoholische oplossingen of gels.
- Tretinoïne en trifaroteen: ook fotosensibilisatie en zelden pigmentverandering van de huid.



Zwangerschap en borstvoeding

- Zwangerschap: de risico's van lokaal toegepaste retinoïden (adapaleen, tretinoïne, trifaroteen) zijn waarschijnlijk gering gezien hun zeer beperkte resorptie. Naar analogie met de systemische retinoïden worden deze retinoïden in de SKP's eveneens **gecontra-indiceerd** tijdens de zwangerschap. Voor lokaal toegepaste retinoïden bestaat er geen zwangerschapspreventieprogramma (PPP) (zie *Folia juni 2022*).
- Borstvoeding: het gebruik van lokale retinoïden tijdens de periode van borstvoeding wordt ook afgeraden.

Posologie

- 1 applicatie 1x/dag 's avonds voor het slapengaan, op een schone en droge huid.

Bijzondere voorzorgen

- Bij behandeling met adapaleen, tretinoïne of trifaroteen treedt verbetering pas op na twee of meer maanden; in het begin van de behandeling kunnen de acneletsels zelfs verslechteren.
- Bij blootstelling aan de zon tijdens een behandeling met adapaleen, tretinoïne of trifaroteen wordt zonbescherming aangeraden. Het gebruik van een hydraterende crème wordt bij het begin van een behandeling met trifaroteen aanbevolen.

AKLIEF (Galderma)

trifaroteen

crème (pomp)

75 g 50 µg / 1 g R/ 42,00 €

DIFFERIN (Galderma)

adapaleen

crème

60 g 1 mg / 1 g R/ 24,00 €

gel

60 g 1 mg / 1 g R/ 24,00 €

15.6.5. Combinatiepreparaten van lokale middelen tegen acne

Plaatsbepaling, contra-indicaties, ongewenste effecten, zwangerschap, borstvoeding, interacties en voorzorgen

- Deze van de afzonderlijke bestanddelen: 15.6., 15.6.1., 15.6.2., en 15.6.4.

Combinatiepreparaten van niet-antibiotische middelen

ACNEPLUS (Widmer)

miconazol, nitraat 20 mg / 1 g

benzoylperoxide 50 mg / 1 g

crème

30 g 8,90 €

benzoylperoxide 25 mg / 1 g

gel (pomp)

30 g R/ 22,80 €

60 g R/ 32,51 €

gel (pomp)

30 g R/ 27,73 €

60 g R/ 39,95 €

adapaleen 3 mg / 1 g

benzoylperoxide 25 mg / 1 g

gel (pomp) Forte

30 g R/ 29,20 €

60 g R/ 43,59 €

AKNADUE (Cophana)

adapaleen 1 mg / 1 g

EPIDUO (Galderma)

adapaleen 1 mg / 1 g

benzoylperoxide 25 mg / 1 g

Combinatiepreparaten van niet-antibiotische middelen en antibiotische middelen

TRECLINAX (Viatris)



clindamycine (fosfaat) 10 mg / 1 g
tretinoïne 0,25 mg / 1 g
gel

30 g R/ 29,21 €
60 g R/ 40,62 €

ZINERYT (Eurocept)

erythromycine 40 mg / 1 ml
zink, acetaat 12 mg / 1 ml
cut. oploss. (pdr. + solv.)
30 ml 19,42 €

15.6.6. Isotretinoïne

Plaatsbepaling

- *Zie 15.6.*

Contra-indicaties

- **Zwangerschap en borstvoeding.**
- Hypervitaminose A; ernstige hyperlipidemie.
- Gelijktijdig gebruik van tetracyclines (risico op intracranieële hypertensie).
- Soja- of pinda-allergie.
- Leverinsufficiëntie (SKP).

Ongewenste effecten

- Schilfering van huid en mucosa, haarverlies, cheilitis, fototoxiciteit.
- Droge huid, jeuk en broze huid.
- Verhoging van de transaminasen, leverafwijkingen, acute pancreatitis.
- Hypertriglyceridemie.
- Diffuse musculoskeletale pijn, hyperostose (zeldzaam).
- Psychiatrische verschijnselen (o.a. depressie en zelden zelfmoordneigingen, zonder bewijs van causaliteit) [*zie Folia maart 2024, Folia juni 2022 en Folia februari 2019*].
- Conjunctivitis, droge ogen, oogirritatie (frequent); visusklachten (zeldzaam).
- Benigne intracranieële hypertensie (zeldzaam).
- Bronchospasme.

Zwangerschap en borstvoeding

- Zwangerschap: **isotretinoïne is sterk teratogeen (verhoogd risico van o.a. craniofaciale en cardiovasculaire afwijkingen en van afwijkingen t.h.v. het centrale zenuwstelsel). Isotretinoïne mag niet gebruikt worden bij meisjes en vrouwen in de vruchtbare leeftijd tenzij voldaan is aan de voorwaarden van het zwangerschapspreventieprogramma**, met o.a. vereisten inzake zwangerschapstests en inzake anticonceptie (doeltreffende anticonceptie tenminste één maand vóór starten van de behandeling, tijdens de behandeling en gedurende één maand na stoppen) [*zie Folia februari 2019 en Folia juni 2022*]. **Isotretinoïne mag niet gemanipuleerd worden, bv. in het kader van de bereiding van een magistraal preparaat, door zwangere vrouwen of vrouwen die plannen zwanger te worden.**
- **Borstvoeding: isotretinoïne is gecontra-indiceerd tijdens de periode van borstvoeding.**

Interacties

- Minder betrouwbaar worden van het anticonceptieve effect van de progestageen-minipil is gesuggereerd bij gebruik van isotretinoïne.
- Verhoogd risico op benigne intracranieële hypertensie bij gelijktijdig gebruik van tetracyclines.



- Verhoogd risico op hypervitaminose A bij gelijktijdig gebruik van vitamine A-supplementen.

Bijzondere voorzorgen


- Serumlipiden en leverenzymen worden aanbevolen voor de behandeling, 1 maand na aanvang van de behandeling en nadien om de 3 maanden gecontroleerd worden (SKP).
- Personen die isotretinoïne nemen, mogen geen bloed geven tijdens de behandeling en gedurende één maand na het stoppen van de behandeling.


ISOCURAL (Pierre Fabre)

isotretinoïne

zachte caps.

30 x 5 mg R/ 10,68 €


60 x 10 mg R/ b  22,57 €


60 x 20 mg R/ b  36,09 €


ISOSUPRA (SMB)


isotretinoïne

harde caps. Lidose

30 x 8 mg R/ b  15,24 €

60 x 8 mg R/ b  24,63 €


30 x 16 mg R/ b  22,30 €


60 x 16 mg R/ b  36,96 €


ISOTIORGA (Laboratoire Bailleul)


isotretinoïne


zachte caps.


30 x 10 mg R/ b  15,77 €

60 x 10 mg R/ b  22,57 €

100 x 10 mg R/ b  32,52 €

30 x 20 mg R/ b  23,20 €


60 x 20 mg R/ b  36,09 €


100 x 20 mg R/ b  54,94 €


ISOTRETINOINE EG (EG)


isotretinoïne

zachte caps.

30 x 10 mg R/ b  15,77 €

60 x 10 mg R/ b  24,54 €


30 x 20 mg R/ b  23,20 €


60 x 20 mg R/ b  37,07 €

ROACCUTANE (Eurocept)

isotretinoïne

zachte caps.

30 x 10 mg R/ b  15,78 €

30 x 20 mg R/ b  23,22 €



15.7. Rosacea

Plaatsbepaling

- Metronidazol en ivermectine hebben als indicatie in de SKP de behandeling van papulopustuleuze rosacea. Azelaïnezuur wordt *off-label* gebruikt op basis van verschillende klinische studies van goede kwaliteit (zie 15.6.3.). De verschillen tussen deze producten wat betreft werkzaamheid en veiligheid zijn onduidelijk.⁴⁵
- Brimonidine, een α -sympathicomimeticum, heeft als indicatie (SKP) de lokale behandeling van erytheem ten gevolge van rosacea (erythematotelangiectatic rosacea), op basis van verschillende gecontroleerde studies.⁴⁵ Ongewenste effecten komen echter vaak voor⁴⁶ en de kostprijs is hoog [zie Folia juli 2020].
- Ook azelaïnezuur zou een effect hebben op erytheem ten gevolge van rosacea.
- In geval van matige tot ernstige papulopustuleuze rosacea wordt oraal doxycycline gebruikt om de symptomen die niet reageren op een lokale behandeling, onder controle te brengen (zie 11.1.3.). Deze toepassing wordt als indicatie in de SKP vermeld voor de capsules met gereguleerde afgifte, en is *off-label* voor de tabletten met onmiddellijke vrijstelling. Het gebruik van doxycycline bij rosacea is gebaseerd op verschillende studies.^{45 47}
- Wanneer het nemen van doxycycline of andere tetracyclines niet mogelijk is, worden op basis van beperkte gegevens soms andere systemische antibiotica gebruikt: metronidazol (zie 11.3.3.), azithromycine, clarithromycine, erythromycine.^{45 48}

Indicaties (synthese van de SKP)

- Metronidazol, ivermectine: papulopustuleuze rosacea.
- Brimonidine: erytheem ten gevolge van rosacea.

Ongewenste effecten

- Allergische reacties en huidirritatie.
- Brimonidine: ook exacerbaties van rosacea (zeer vaak), verbleking van de huid (vaak), warmteopwellingen, zelden allergie en angio-oedeem en systemische cardiovasculaire effecten (hypotensie, bradycardie, duizeligheid).

Zwangerschap en borstvoeding

- Voor de meeste lokaal toegepaste geneesmiddelen is de kans op problemen tijdens de zwangerschap en de periode van borstvoeding klein wegens de lage systemische concentratie. Er wordt bij standaard gebruik (indicatie of dosis) geen negatief effect op de zwangerschap of het ongeboren kind verwacht.
- Zwangerschap:
 - Metronidazol: de gegevens over gebruik tijdens de zwangerschap zijn geruststellend. Geen aanwijzingen van aangeboren afwijkingen of andere nadelige effecten bij het kind op basis van onze bronnen.
 - Brimonidine en ivermectine: het is niet mogelijk om een uitspraak te doen over de veiligheid van gebruik tijdens de zwangerschap (geen of onvoldoende informatie beschikbaar).
 - **Het gebruik van tetracyclines tijdens het tweede en derde trimester van de zwangerschap is gecontra-indiceerd.** Gebruik tijdens het eerste trimester is enkel aanvaardbaar om dwingende redenen of als er geen alternatieven zijn (zie 11.1.3.).
- Borstvoeding:
 - Metronidazol kan worden gebruikt tijdens de periode van borstvoeding.
 - Brimonidine en ivermectine: het is niet mogelijk om een uitspraak te doen over de veiligheid van gebruik tijdens de periode van borstvoeding (geen of onvoldoende informatie beschikbaar).
 - Doxycycline kan worden gebruikt gedurende een korte periode (d.w.z. < 3 weken).



Oudere patiënten

- Bij ouderen is de aanpak van rosacea dezelfde als bij jongere patiënten (zie rubriek "Plaatsbepaling").
- Het symbool 80+ ter hoogte van sommige geneesmiddelen betekent dat het geneesmiddel opgenomen werd in het *Formularium Ouderenzorg*. Klik op het symbooltje om hier meer over te lezen in de geneesmiddelenfiche.

Bijzondere voorzorgen

- Contact met de ogen, mond en andere slijmvliezen vermijden (grondig spoelen bij contact).
- Brimonidine: door de doses geleidelijk te verhogen, kan een verergering van de rosacea worden beperkt.
- Ivermectine:
 - Tijdens het begin van de behandeling kan de rosacea tijdelijk verergeren.
 - Bij ernstige verergering met sterke huidreacties het gebruik staken.
- Metronidazol: vermijd overmatige blootstelling aan de zon en aan kunstmatige ultravioletstralen.

Posologie

- Brimonidine en ivermectine: 1 applicatie 1x/dag.
- Metronidazol: 1 applicatie 2x/dag, 's ochtends en 's avonds.

Brimonidine

MIRVASO (Galderma)

brimonidine (tartraat)

gel

30 g 3,3 mg / 1 g R/ 50,48 €

Ivermectine

SOOLANTRA (Galderma)

ivermectine

crème

30 g 10 mg / 1 g R/ 32,46 €

60 g 10 mg / 1 g R/ 49,42 €

Metronidazol

ROZEX (Galderma)

metronidazol

crème

50 g 7,5 mg / 1 g R/ 19,39 €

15.8. Psoriasis

Plaatsbepaling

- Zie *Folia de mars 2018 (bijgewerkt op 22/10/2019)*.
- Lokale behandeling
 - Bij milde tot matige vormen van *psoriasis vulgaris* (plaque psoriasis) volstaat meestal lokale behandeling: corticosteroiden, al dan niet geassocieerd aan een vitamine D-analoog.⁴⁹ Corticosteroiden voor lokaal gebruik bij psoriasis worden vermeld in 15.2.
 - Associaties van corticosteroiden en salicylzuur hebben als indicatie in de SKP de behandeling van psoriasis met sterke hyperkeratose.⁵⁰ Salicylzuur is ook beschikbaar als magistrale bereiding TMF (zie



15.9).

- De vitamine-D analogen (calcipotriol en tacalcitol) zijn volgens de SKP aangewezen voor de behandeling van lichte tot matige *psoriasis vulgaris*. Gezien de trage aanvang van hun werking, worden ze vaak gestart in combinatie met een corticosteroid.⁴⁹ De ervaring met het gebruik bij kinderen is nog zeer beperkt.
- Dithranol: wegens de ongewenste effecten (o.a. huidirritatie)⁵¹ en de instabiliteit van de magistrale bereiding, lijkt de risico-batenverhouding negatief.
- De preparaten op basis van teer hebben slechts een zeer beperkte plaats bij de behandeling van hyperkeratose van de hoofdhuid, want er is geen bewijs van de werkzaamheid van die bereidingen.
- Systemische behandeling
 - PUVA-therapie met inname van psoralenen, en in toenemende mate UVB-therapie, worden toegepast bij psoriasis.⁵² Er bestaat geen specialiteit meer op basis van psoralenen in België, maar methoxsaleen kan uit het buitenland worden ingevoerd (zie *Inl.2.11.15*).
 - Systemische behandeling met immunosuppressiva kan nodig zijn bij ernstige vormen die niet reageren op de andere behandelingen.
 - Klassieke immunosuppressiva zoals methotrexaat (zie 9.2.1.) worden gebruikt, met ciclosporine (zie 12.3.1.4.).
 - Bij onvoldoende effect of intolerantie hiervoor worden TNF-remmers (zie 12.3.2.1.), interleukine-inhibitoren (zie 12.3.2.2.) of JAK-inhibitoren (zie 12.3.2.5.1.) gebruikt. De beschikbare gegevens laten niet toe om onder de biologische middelen een bepaalde molecule als eerste keuze aan te duiden.⁵³
 - Dimethylfumaraat (zie 12.3.2.4.4.1.) en apremilast (zie 12.3.2.7.3.) kunnen ook gebruikt worden, maar hun plaats is onduidelijk gezien de nog beperkte ervaring en het gebrek aan vergelijkende gegevens over hun werkzaamheid.
 - Acitretine, een vitamine A-derivaat, wordt meestal voorbehouden voor sommige ernstige vormen, in het bijzonder palmoplantaire psoriasis en pustuleuze psoriasis.⁵³
 - Psoriatische artritis wordt behandeld zoals chronische artritis (zie 9.2.).
 - Aangezien psoriasis een chronische aandoening is, moet het gebruik van systemische corticosteroiden worden vermeden of worden beperkt tot de laagst mogelijke dosis.⁵³

Oudere patiënten

- Bij ouderen is de aanpak van psoriasis dezelfde als bij jongere patiënten, namelijk in eerste instantie een lokale behandeling in de meeste gevallen (zie de rubriek “plaatsbepaling”).
- De systemische resorptie van zeer sterk werkzame corticosteroidpreparaten is hoger bij ouderen, met een verhoogd risico op systemische ongewenste effecten en een ongunstige risico-batenverhouding, zodat het gerechtvaardigd is om die preparaten bij ouderen niet te gebruiken. Zie ook 15.2., rubriek “ouderen”.
- Het symbool 80+ ter hoogte van sommige geneesmiddelen betekent dat het geneesmiddel opgenomen werd in het *Formularium Ouderenzorg*. Klik op het symbooltje om hier meer over te lezen in de geneesmiddelenfiche. *Salicylzuur als watervrije emulgerende zalf 5 %* en als *hydrofobe zalf 10 %*, niet beschikbaar als specialiteiten, staan ook in het Formularium (zie 15.9).

15.8.1. Vitamine D-analogen

Plaatsbepaling

- Zie 15.8.

Indicaties (synthese van de SKP)

- Behandeling van lichte tot matige vormen van psoriasis vulgaris (plaque psoriasis).



Contra-indicaties

- Hypercalciëmie en andere stoornissen van het calciummetabolisme.
- Kinderen jonger dan 12 jaar.
- Ernstige leverinsufficiëntie, ernstige nierinsufficiëntie (SKP).

Ongewenste effecten

- Huidirritatie, zelden contactallergie.
- Hypercalciëmie bij hoge doses.

Zwangerschap en borstvoeding


- Vitamine D-analogen: het is niet mogelijk om een uitspraak te doen over de veiligheid van gebruik tijdens de zwangerschap en de periode van borstvoeding (geen of onvoldoende informatie beschikbaar).


Bijzondere voorzorgen

- Bij patiënten met een risico op hypercalciëmie dient het calciumgehalte in het bloed nauwlettend te worden gecontroleerd.

CURATODERM (Almirall)

tacalcitol
zalf

150 g 4 µg / 1 g R/ b  61,34 €
cut. emuls.

50 ml 4 µg / 1 g R/ b  27,63 €

15.8.2. Corticosteroiden + salicylzuur

Plaatsbepaling

- *Zie 15.8.*

Indicaties (synthese van de SKP)

- Chronische, erythematosquameuze of hyperkeratotische psoriasis en andere erythematosquameuze dermatosen (eczeem, lichenificatie,...).

Contra-indicaties

- *Zie 15.2.*

Zwangerschap en borstvoeding

- *Zie 5.5.*
- Voor de meeste lokaal toegepaste geneesmiddelen is de kans op problemen tijdens de zwangerschap en de periode van borstvoeding klein wegens de lage systemische concentratie. Er wordt bij standaard gebruik (indicatie en dosis) geen negatief effect op de zwangerschap of het ongeboren kind verwacht.
- Zwak tot matig werkzame cortisone preparaten: de gegevens over gebruik van deze preparaten tijdens de zwangerschap zijn geruststellend. Geen aanwijzingen van aangeboren afwijkingen of andere nadelige effecten bij het kind op basis van onze bronnen.
- **Laag geboortegewicht en bijnierschorsinsufficiëntie bij de foetus en de pasgeborene, vooral bij gebruik door de moeder van hoge doses of van sterk werkzame of zeer sterk werkzame preparaten, bij toepassing op beschadigde huid of onder occlusief verband, en bij langdurig en uitgebreid gebruik.** Indien het nodig is om een sterk werkzaam preparaat voor langdurig en uitgebreid gebruik toe te passen, is het aangeraden om tijdens de zwangerschap de groei van het ongeboren kind te controleren. Na de geboorte



wordt aangeraden om te controleren op bijnierschorsinsufficiëntie bij de baby.

- Salicylzuur: de gegevens over gebruik op kleine oppervlakken en voor korte duur tijdens de zwangerschap zijn geruststellend (geen eenduidige aanwijzingen van aangeboren afwijkingen of andere nadelige effecten bij het kind op basis van studies of praktijkervaring). Salicylzuur mag worden gebruikt tijdens de periode van borstvoeding.

DIPROSALIC (Organon)

betamethason (dipropionaat) 0,5 mg / 1 g

salicylzuur 20 mg / 1 g

cut. oplossing

30 ml R/ 8,06 €

betamethason (dipropionaat) 0,5 mg / 1 g

salicylzuur 30 mg / 1 g

zalf

30 g R/ 8,06 €

15.8.3. Corticosteroiden + vitamine D-analoog

Plaatsbepaling

- *Zie 15.8.*

Indicaties (synthese van de SKP)

- Behandeling van de lichte tot matige vormen van psoriasis vulgaris (plaque psoriasis).

Contra-indicaties

- *Zie 15.2. en 15.8.1.*

Zwangerschap en borstvoeding

- *Zie 5.5.*
- Voor de meeste lokaal toegepaste geneesmiddelen is de kans op problemen tijdens de zwangerschap en de periode van borstvoeding klein wegens de lage systemische concentratie. Er wordt bij standaard gebruik geen negatief effect op de zwangerschap of het ongeboren kind verwacht.
- Zwak tot matig werkzame corticosteroidpreparaten: de gegevens over gebruik van deze preparaten tijdens de zwangerschap zijn geruststellend. Geen aanwijzingen van aangeboren afwijkingen of andere nadelige effecten bij het kind op basis van onze bronnen.
- **Laag geboortegewicht en bijnierschorsinsufficiëntie bij de foetus en de pasgeborene, vooral bij gebruik door de moeder van hoge doses of van sterk werkzame of zeer sterk werkzame preparaten, bij toepassing op beschadigde huid of onder occlusief verband, en bij langdurig en uitgebreid gebruik.** Indien het nodig is om een sterk werkzaam preparaat voor langdurig en uitgebreid gebruik toe te passen, is het aangeraden om tijdens de zwangerschap de groei van het ongeboren kind te controleren. Na de geboorte wordt aangeraden om te controleren op bijnierschorsinsufficiëntie bij de baby.
- Vitamine D-analogen: het is niet mogelijk om een uitspraak te doen over de veiligheid van gebruik tijdens de zwangerschap en de periode van borstvoeding (geen of onvoldoende informatie beschikbaar).

CRYSALIS (Cophana)

calcipotriol 50 µg / 1 g

betamethason (dipropionaat) 0,5 mg /

1 g

zalf

60 g R/ b € 25,16 €

gel

60 g R/ b € 25,16 €

DOVOBET (Leo)

calcipotriol 50 µg / 1 g

betamethason (dipropionaat) 0,5 mg /

1 g

zalf

60 g R/ b € 25,16 €

gel

60 g R/ b € 25,16 €

ENSTILUM (Leo)

calcipotriol 50 µg / 1 g



betamethason (dipropionaat) 0,5 mg / 1 g cut. schuim 60 g R/ 38,85 €	<i>XAMIOL (Leo)</i> calcipotriol 50 µg / 1 g betamethason (dipropionaat) 0,5 mg / 1 g	gel 60 g R/b € 25,16 €
---	--	---------------------------

15.8.4. Acitretine

Acitretine is een synthetisch derivaat van vitamine A dat langs orale weg wordt toegediend.

Plaatsbepaling

- *Zie 15.8.*

Indicaties (synthese van de SKP)

- Ernstige dermatosen met hyper- of dyskeratose zoals psoriasis pustulosa, palmoplantaire psoriasis, sommige vormen van ichtyosis en ziekte van Darier, die niet reageren op de topische behandeling (al dan niet in combinatie met PUVA-therapie).

Contra-indicaties

- **Zwangerschap en borstvoeding.**
- Hypervitaminose A, ernstige hyperlipidemie.
- Ernstige nierinsufficiëntie, ernstige leverinsufficiëntie (SKP).

Ongewenste effecten

- Schilfering van huid en mucosa, haarverlies, cheilitis, ingegroeide nagel, pyogene granulomen, fototoxiciteit, conjunctivitis en droge ogen (met intolerantie voor contactlenzen).
- Leveraantasting.
- Hypertriglyceridemie.
- Benigne intracranieële hypertensie.

Zwangerschap en borstvoeding

- **Acitretine is sterk teratogeen (verhoogd risico van o.a. craniofaciale en cardiovasculaire afwijkingen en van afwijkingen t.h.v. het centrale zenuwstelsel). Acitretine mag niet gebruikt worden bij meisjes en vrouwen in de vruchtbare leeftijd tenzij voldaan is aan de voorwaarden van het zwangerschapspreventieprogramma, met o.a. vereisten inzake zwangerschapstests en inzake anticonceptie (doeltreffende anticonceptie tenminste één maand vóór starten van de behandeling, tijdens de behandeling en gedurende drie jaar na stoppen) [zie *Folia februari 2019*]. Acitretine mag niet gemanipuleerd worden, bv. in het kader van de bereiding van een magistraal preparaat, door zwangere vrouwen of vrouwen die plannen zwanger te worden.**
- **Acitretine is gecontra-indiceerd tijdens de periode van borstvoeding.**

Interacties

- Minder betrouwbaar worden van het anticonceptieve effect van de progestageen-minipil is gesuggereerd.
- Verhoogd risico op benigne intracranieële hypertensie bij gelijktijdig gebruik van tetracyclines.
- Verhoogd risico op hypervitaminose A bij gelijktijdig gebruik van vitamine A-supplementen.

Bijzondere voorzorgen

- Regelmatige controle van levertesten en lipiden, vooral bij gebruik van hoge doses.
- Personen die acitretine nemen, mogen geen bloed geven tijdens de behandeling en gedurende drie jaar na stoppen van de behandeling.

NEOTIGASON (*Aurobindo*)



acitretine
harde caps.

30 x 10 mg R/ b € 28,10 €

30 x 25 mg R/ b € 48,39 €

NEOTIGASON (PI-Pharma) 

acitretine
harde caps.

30 x 10 mg R/ b € 28,10 €

30 x 25 mg R/ b € 48,39 €

(parallel invoer)

15.8.5. Psoralenen

De specialiteit op basis van methoxsaleen (Mopsoralen®) is in België uit de markt genomen. Methoxsaleen kan ingevoerd worden uit Frankrijk of Duitsland.

Plaatsbepaling

- Zie 15.8.
- Deze preparaten zijn bestemd voor PUVA-therapie (**Psoraleen**inname + **UltraViolet A**-bestraling).⁵⁴
- Toepassen van deze producten om te bruinen is niet verantwoord.

Contra-indicaties

- **Borstvoeding.**
- Kinderen jonger dan 16 jaar.
- Fotosensitieve huidziekten (bv. *lupus erythematoses disseminatus*).
- Melanoom, basocellulair of spinocellulair carcinoom, of antecedenten ervan.
- Aandoeningen van de voorste oogkamer (bv. cataract, glaucoom, afakie).

Ongewenste effecten

- Pruritus, verbranding, hyperpigmentatie en acute of chronische fototoxiciteit.
- Hematologische afwijkingen, immunologische problemen, pemphigus en *lupus erythematoses disseminatus*: zeldzaam.
- Cataract.
- Verhoogd risico van maligne melanoom en andere huidkankers bij langdurige PUVA-therapie is gesuggereerd op basis van observationele studies.

Zwangerschap en borstvoeding

- Uit voorzorg wordt het gebruik van PUVA en psoralenen tijdens de zwangerschap afgeraden.
- **Borstvoeding is gecontra-indiceerd (fototoxiciteit bij het kind).**

Bijzondere voorzorgen

- Psoralenen veroorzaken een overgevoeligheid voor zonlicht, dus na de PUVA-behandeling is het nodig om de huid en de ogen te beschermen gedurende verschillende uren.

Toediening en posologie

- Voor PUVA-behandeling van psoriasis wordt methoxsaleen ingenomen 2 uur vóór blootstellen aan UVA-licht.



15.9. Keratolytica

Plaatsbepaling

- De hieronder vermelde specialiteiten hebben als indicatie in de SKP de behandeling van wratten. De meeste wratten verdwijnen spontaan.⁵⁵
- Soms worden hoger gedoseerde magistrale bereidingen gebruikt ("Salicylzuur hydrofobe zalf TMF").
- Salicylzuur wordt in magistrale bereiding ook gebruikt, zonder klinische studies, bij hyperkeratotische letsels⁵⁶ en bij hyperkeratotische vormen van psoriasis en eczeem van de hoofdhuid, volgens het TMF, als "Salicylzuur hydrofobe zalf TMF", "Salicylzuur watervrije emulgerende zalf TMF" of "Salicylzuur viskeuze oplossing TMF".

Indicaties (synthese van de SKP)

- Behandeling van wratten.

Ongewenste effecten

- Salicylzuur: irritatie bij langdurige toepassing. De omliggende huid beschermen.

Interacties

- Farmacologische inactivatie bij associëren van salicylzuur met zinkoxide.

Zwangerschap en borstvoeding

- Voor de meeste lokaal toegepaste geneesmiddelen is de kans op problemen tijdens de zwangerschap en de periode van borstvoeding klein wegens de lage systemische concentratie. Salicylzuur wordt voor 9-25 % via de huid geresorbeerd. Toepassing op kleine gebieden is waarschijnlijk veilig.
- Zwangerschap: de gegevens over gebruik van salicylzuur op kleine oppervlakken en voor korte duur tijdens de zwangerschap zijn geruststellend (geen eenduidige aanwijzingen van aangeboren afwijkingen of andere nadelige effecten bij het kind op basis van studies of praktijkervaring).
- Borstvoeding: salicylzuur mag worden gebruikt tijdens de periode van borstvoeding.

Bijzondere voorzorgen

- Contact met de ogen en slijmvliezen vermijden;
- Niet aanbrengen op beschadigde of geïnfecteerde huid;
- Voorzichtigheid is geboden bij langdurige toepassing op grote huidoppervlakten bij diabetes en/of perifere vaatstoornissen.

Posologie

- 1 tot 2x/dag

Toediening

- Laat het drogen zodat er een film gevormd wordt;
- Het vorige vliesje steeds verwijderen;
- De gezonde huid rond de wrat of het eksteroog kan beschermd worden door uitstrijken van een laagje vaseline;
- De behandeling duurt tot de wrat verdwenen is.

APORIL (Qualiphar)

salicylzuur

cut. oploss.

10 ml 200 mg / 1 g 11,47 €



15.10. Enzymen

Plaatsbepaling

- De doeltreffendheid van collagenasen bij de resorptie van oedeem en hematomen is niet bewezen.

Indicaties (synthese van de SKP)

- Collagenase: verwijderen van necrotisch weefsel op wonden, ulcera, enz.
- Proteolytische enzymen (bromelaïne): verwijderen van dood weefsel bij ernstige brandwonden.

Ongewenste effecten

- Allergische reacties.
- Lokale irritatie.

Zwangerschap en borstvoeding

- Voor de meeste lokaal toegepaste geneesmiddelen is de kans op problemen tijdens de zwangerschap en de periode van borstvoeding klein wegens de lage systemische concentratie. Er wordt bij standaard gebruik (indicatie en dosis) geen negatief effect op de zwangerschap of het ongeboren kind verwacht.
- Het is niet mogelijk om een uitspraak te doen over de veiligheid van gebruik van deze producten tijdens de zwangerschap (geen of onvoldoende informatie beschikbaar).
- Volgens de SKP kunnen deze producten veilig worden gebruikt tijdens de periode van borstvoeding.

Interacties

- Niet gelijktijdig gebruiken met antiseptica, detergenten of zepen, aangezien deze de activiteit van de enzymen kunnen verminderen.

Bijzondere voorzorgen

- De zalf of gel mag niet in contact komen met de intacte huid. Bescherm indien nodig de wondranden met een filmverband, hydrocolloïd of een beschermende zalf (vaseline, zinkoxide).
- Enzympreparaten zijn gevoelig voor warmte.

IRUXOL MONO (Smith & Nephew)

collagenase

zalf

30 g R/ 28,98 €

NEXOBRID (MediWound)

proteolytische enzymen (concentraat) [verrijkt in bromelaïne]

gel (pdr. + gel)

55 g 5 g / 55 g U.H. [1.014 €]

15.11. Beschermende middelen

Plaatsbepaling

- Deze preparaten worden, zonder relevante klinische studies, gebruikt om de huid te beschermen tegen irritatie.
- Een snellere genezing van wonden is niet bewezen.

Ongewenste effecten

- Allergische contactdermatitis.



Zwangerschap en borstvoeding

- Voor de meeste lokaal toegepaste geneesmiddelen is de kans op problemen tijdens de zwangerschap en de periode van borstvoeding klein wegens de lage systemische concentratie. Er wordt bij standaard gebruik (indicatie en dosis) geen negatief effect op de zwangerschap of het ongeboren kind verwacht. Bij langdurig gebruik en/of gebruik op grote oppervlakten, brandwonden en ontstoken of beschadigde huid, kan de te verwachten systemische concentratie toenemen.
- Het is niet mogelijk om een uitspraak te doen over de veiligheid van gebruik van deze middelen tijdens de zwangerschap (geen of onvoldoende informatie beschikbaar).
- Volgens de SKP kunnen deze producten worden gebruikt tijdens de periode van borstvoeding, maar mogen ze niet worden aangebracht op de tepels of op de borsten.

<i>BITHIOL QUALIPHAR (Qualiphar)</i> ichtammol zalf	titaanoxide 50 mg / 1 g zinkoxide 150 mg / 1 g zalf	1 kg 46,30 €	
22 g 100 mg / 1 g (10 %) 10,93 €	90 g 11,95 €		<i>PASTA ZINCI OXYDI SALICYLATA CONFORMA (Conforma)</i>
22 g 200 mg / 1 g (20 %) 11,51 €	<i>PASTA ZINCI OXYDI CONFORMA (Conforma)</i> zinkoxide 25 g / 100 g aardappelzetmeel 25 g / 100 g cut. pasta	1 kg 43,33 €	zinkoxide 25 g / 100 g aardappelzetmeel 25 g / 100 g salicylzuur 1 g / 100 g cut. pasta
<i>INOTYOL (Urgo)</i> ichtammol 15 mg / 1 g			

15.12. Immunomodulatoren

- Imiquimod stimuleert de vorming van α -interferon en andere cytokines.
- Ruxolitinib is een JAK-remmer en heeft als indicatie (SKP) de lokale behandeling van vitiligo.
- Tacrolimus (dat ook langs algemene weg toegediend wordt, zie 12.3.1.4.2.) en pimecrolimus hebben anti-inflammatoire eigenschappen en inhiberen de vrijstelling van mediators zoals calcineurine.
- De interleukine-inhibitor dupilumab heeft als indicatie (SKP) atopische dermatitis, prurigo nodularis en chronische spontane urticaria. Dupilumab wordt besproken in 12.3.2.2.2..
- De interleukine-inhibitor tralokinumab heeft als indicatie (SKP) atopische dermatitis. Tralokinumab wordt besproken in 12.3.2.2.6..
- De Janus kinase (JAK) proteïnekinase-inhibitoren abrocitinib, baricitinib en upadacitinib hebben als indicatie (SKP) atopische dermatitis. Baricitinib en ritlecitinib hebben als indicatie alopecia areata. Ze worden besproken in 12.3.2.5.1..
- Omalizumab heeft als indicatie (SKP) bepaalde vormen van urticaria. Omalizumab wordt besproken in 12.4.3..

Plaatsbepaling

- Imiquimod heeft als indicatie in de SKP condylomata accuminata als alternatief voor of aanvulling op cryotherapie⁵⁷, actinische keratose (als alternatief voor fluorouracil of cryotherapie)⁵⁸ en kleine, oppervlakkige basaalcelcarcinomen (wanneer de patiënt geen heilkunde wenst of heilkunde onmogelijk is)⁵⁹.
- Ruxolitinib is het eerste geneesmiddel dat een vergunning heeft gekregen voor de lokale behandeling van vitiligo.
- Pimecrolimus en tacrolimus worden, op basis van gegevens die niet erg overtuigend zijn, gebruikt bij vitiligo⁶⁰ en bij psoriasis in de huidplooiën⁵² (indicatie niet vermeld in SKP). Ze hebben niet de dermatologische ongewenste effecten van de lokale corticosteroiden zoals huidatrofie of periorale dermatitis, maar er dient rekening te worden gehouden met het verhoogde risico van huidinfecties (o.a. herpes, impetigo, folliculitis), het mogelijke risico van huidkankers en lymfomen, en met hun kostprijs.



Indicaties (synthese van de SKP)

- Imiquimod: externe genitale en perianale wratten (*condylomata acuminata*), actinische keratosen en kleine oppervlakkige basaalcelcarcinomen bij de volwassene.
- Ruxolitinib: nonsegmentale vitiligo waarbij het gelaat is aangedaan vanaf 12 jaar.
- Tacrolimus aan 0,03% en pimecrolimus: atopische dermatitis vanaf de leeftijd van 2 jaar.
- Tacrolimus aan 0,1%: atopische dermatitis vanaf de leeftijd van 16 jaar.

Contra-indicaties

- Infectie ter hoogte van de applicatieplaats.
- Immuundeficiëntie en behandelingen die het immuunsysteem onderdrukken.
- Ruxolitinib: **zwangerschap en borstvoeding**.

Ongewenste effecten

- Imiquimod, pimecrolimus en tacrolimus: huidirritatie, vooral bij de start van de behandeling (vaak tot zeer vaak); tintelingen direct na aanbrengen.
- Verhoogd risico op het ontwikkelen van huidinfecties (o.a. folliculitis, herpesinfecties).
- Imiquimod: ook systemische ongewenste effecten zoals vermoeidheid, koorts, myalgie.
- Tacrolimus en pimecrolimus:
 - Bij applicatie ter hoogte van het aangezicht: flushing en erytheem bij inname van alcohol (zeer zelden met pimecrolimus).
 - Risico van huidkanker en huidlymfomen (zelden).
- Ruxolitinib: acne op de toedieningsplaats.

Zwangerschap en borstvoeding

- Voor de meeste lokaal toegepaste geneesmiddelen is de kans op problemen tijdens de zwangerschap en de periode van borstvoeding klein wegens de lage systemische concentratie. Er wordt bij standaard gebruik (indicatie en dosis) geen negatief effect op de zwangerschap of het ongeboren kind verwacht.
- Imiquimod, pimecrolimus en tacrolimus: het is niet mogelijk om een uitspraak te doen over de veiligheid van gebruik van deze preparaten tijdens de zwangerschap (geen of onvoldoende informatie beschikbaar). Er zijn ook weinig gegevens over de borstvoeding, maar deze preparaten zijn waarschijnlijk veilig tijdens de periode van borstvoeding.
- Ruxolitinib: **gecontra-indiceerd tijdens de zwangerschap en borstvoeding**. Een betrouwbare anticonceptie wordt aanbevolen tijdens en tot 4 weken na de behandeling.

Bijzondere voorzorgen

- Imiquimod, pimecrolimus en tacrolimus: tijdens de behandeling moet de huid beschermd worden tegen zon en UV-licht.
- Ruxolitinib: was de behandelde huid ten minste 2 uur na het aanbrengen van ruxolitinib-crème niet.

Imiquimod

ALDARA (Viatrix)

imiquimod
crème (zakjes)

12 x 12,5 mg / 250 mg (5 %) R/ a ▶ c ▶ € 63,44 €
(te verwijderen na 8 à 10 uur)

ALDARA (Abacus)

imiquimod
crème (zakjes)



12 x 12,5 mg / 250 mg (5 %) R/ a ▶ c ▶ € 63,44 €
(parallele distributie)

Pimecrolimus

ELIDEL (Viatris)

pimecrolimus

crème

30 g 10 mg / 1 g R/ b ▶ € 29,95 €

60 g 10 mg / 1 g R/ b ▶ € 46,83 €

Ruxolitinib

OPZELURA (Incyte)

ruxolitinib (fosfaat)

crème

100 g 15 mg / 1 g U.H. [739 €]

Tacrolimus

PROTOPIC (Leo)

tacrolimus

zalf

60 g 0,3 mg / 1 g R/ b ▶ € 31,44 €

60 g 1 mg / 1 g R/ b ▶ € 34,15 €

TAKROZEM (Pierre Fabre)

tacrolimus

zalf

30 g 1 mg / 1 g R/ b ▶ € 22,34 €

60 g 1 mg / 1 g R/ b ▶ € 34,15 €

15.13. Diverse middelen in de dermatologie

Plaatsbepaling

- Het droog extract van *Camellia sinensis* is geïndiceerd (SKP) bij de behandeling van condylomata acuminata. De werkzaamheid is bewezen in enkele gecontroleerde studies. Bij gebrek aan rechtstreekse vergelijking is het niet mogelijk om te bepalen of de risico-batenanalyse van het extract gunstiger is dan die van de andere behandelingen die bij deze indicatie worden gebruikt. De applicatie kan lokale reacties uitlokken.⁶¹ Het mag niet gebruikt worden bij leverfunctiestoornissen of bij onderdrukte immuniteit.⁶² Het product kan het rubber van condooms en pessaria aantasten.
- Capsaïcine in hoge concentraties heeft als indicatie in de SKP neuropathische pijn van niet-diabetische oorsprong.⁶³ Ongewenste effecten zijn roodheid en brandende of stekende pijn ter hoogte van de applicatieplaats.
- Chloormethine is een bifunctioneel alkylerend middel uit de groep van stikstofmosterdanalogen. Het heeft als indicatie in de SKP de topische behandeling van cutaan T-cellymfoom, type mycosis fungoides.⁶⁴
- Eflornithine wordt voorgesteld voor de behandeling van hirsutisme in het gelaat bij de vrouw. Huidreacties (vooral irritatie) zijn frequent.⁶⁵
- Finasteride voor aanwending op de huid gebruik heeft als indicatie in de SKP de behandeling van androgenetische alopecia bij mannen. Cutaan finasteride heeft, net als de orale vorm, een beperkte



werkzaamheid. Finasteride kan ongewenste effecten veroorzaken, waaronder een risico op zelfdodingsgedachten [zie *Folia februari 2023* en *Folia juni 2025*].

- Fluorouracil heeft als indicatie in de SKP de behandeling van actinische keratosen⁵⁸, van de ziekte van Bowen⁶⁶ en soms van *condylomata acuminata*.⁶⁷ De applicatie veroorzaakt irritatie en huiderosie. Doorheen een geïrriteerde huid kan resorptie optreden. Allergische contactdermatitis is mogelijk.
- 5-aminolevulinederivaten hebben als indicatie in de SKP de behandeling van bepaalde actinische keratosen, in associatie met lichtbestraling. De gegevens suggereren dat deze associatie zeer doeltreffend is voor de behandeling van actinische keratosen.⁵⁸ Ze wordt ook gebruikt voor de behandeling van bepaalde basaalcelcarcinomen (fotodynamische therapie, PDT)⁶⁸; lokale fototoxiciteit is frequent, en allergische contactdermatitis is mogelijk.⁶⁸
- Glycopyrronium wordt voorgesteld voor de lokale behandeling van ernstige primaire axillaire hyperhidrose bij volwassenen. Het kan anticholinerge ongewenste effecten geven [zie *Folia mei 2024*].
- Minoxidil voor lokale toepassing wordt volgens de SKP voorgesteld voor de behandeling van *alopecia androgenetica*, op basis van beperkte gegevens. Allergische contactdermatitis is mogelijk.⁶⁹ Systemische ongewenste effecten zoals hypotensie en tachycardie werden gerapporteerd. Magistrale bereidingen op basis van minoxidil blijven niet lang stabiel.
- Tirbanibuline heeft als indicatie in de SKP de behandeling van actinische keratose in het gezicht of op de hoofdhuid.⁵⁸ Voorbijgaande lokale reacties komen vaak voor.⁷⁰

Contra-indicaties

- Finasteride: **contact met vrouwen die zwanger (kunnen) zijn.**
- Glycopyrronium: zie *Inl.6.2.3.*
- Methylaminolevulinaat: bepaalde types basaalcelcarcinoom; overgevoeligheid voor pinda of soja.
- Minoxidil: feochromocytoom.
- **Fluorouracil: zwangerschap.**

Ongewenste effecten

- Finasteride: pruritus en erytheem op de hoofdhuid; systemische ongewenste effecten zijn mogelijk (seksuele stoornissen, suïcidale ideaties, depressieve stoornissen en angst).
- Glycopyrronium: anticholinerge ongewenste effecten (zie *Inl.6.2.3.*).

Zwangerschap en borstvoeding

- Voor de meeste lokaal toegepaste geneesmiddelen is de kans op problemen tijdens de zwangerschap en de periode van borstvoeding klein wegens de lage systemische concentratie. Er wordt bij standaard gebruik (indicatie en dosis) geen negatief effect op de zwangerschap of het ongeboren kind verwacht.
- **Finasteride gebruik is gecontra-indiceerd tijdens zwangerschap van de partner. Vrouwen die mogelijk zwanger zijn mogen niet in contact komen met het product.**
- **Fluorouracil is gecontra-indiceerd tijdens de zwangerschap en bij borstvoeding omdat dit preparaat op grond van zijn werkingsmechanisme als teratogeen wordt beschouwd. De resorptie van dit middel op intacte huid is 10 %, maar verhoogt aanzienlijk bij toepassing op beschadigde huid.**
- *Camellia sinensis*, capsaïcine, chloormethine, deoxycholzuur, eflornithine, methylaminolevulinaat, minoxidil en tirbanibuline: het is niet mogelijk om een uitspraak te doen over de veiligheid van gebruik van deze preparaten van *Camellia sinensis*, capsaïcine, deoxycholzuur, eflornithine, methylaminovulinaat en minoxidil tijdens de zwangerschap (geen of onvoldoende informatie beschikbaar).

Bijzondere voorzorgen

- Contact met ogen, mucosa, beschadigde huid en open wonden vermijden.
- Finasteride:
 - De arts raadplegen bij psychiatrische symptomen (depressieve stemming, depressie, zelfdodingsgedachten);



- elke verandering van het borstweefsel, zoals knobbels, pijn, gynaecomastie of tepelafscheiding snel melden;
- finasteride enkel aanbrengen op gezonde hoofdhuid en niet gelijktijdig met andere middelen op de hoofdhuid gebruiken;
- kinderen en jongeren onder de 18 jaar en zwangere vrouwen of vrouwen die zwanger kunnen worden, mogen niet in contact komen met lokaal aangebracht finasteride.
- Capsaïcine: accidentele blootstelling aan capsaïcine kan irritatie veroorzaken van de ogen, de slijmvliezen, de luchtwegen en de huid, bij patiënten en zorgverleners. De verbanden moeten worden aangebracht door een professionele zorgverlener onder medisch toezicht, met nitril handschoenen. Contact met de ogen, neus en mond moet worden vermeden, een veiligheidsbril en masker worden aanbevolen bij het aanbrengen en verwijderen van het verband. Het knippen (niet scheren) van het haar in het betreffende gebied zorgt voor een betere hechting.

Camellia sinensis

VEREGEN (Will-Pharma)

Camellia sinensis [droog extract]
zalf

15 g 100 mg / 1 g R/ c ▶ € 50,32 €

Capsaïcine (hooggedoseerd)

QUTENZA (Grünenthal)

capsaïcine
cut. medic. pleister

1 x 179 mg / 280 cm² (8 %) U.H. [251 €]

Chloormethine

LEDAGA (Recordati)

chloormethine (hydrochloride)
gel

60 g 160 µg / 1 g R/ a ▶ € 1.490,77 €
(weesgeneesmiddel)

Deoxycholzuur

De specialiteit **Belkyra**® is niet meer op de markt sinds januari 2023.

Eflornithine

VANIQA (Almirall)

eflornithine (hydrochloride)
crème

60 g 115 mg / 1 g R/ 81,43 €

Finasteride

FYNZUR (Laboratoire Bailleul)

finasteride
cut. spray oploss. (doseerpomp) (alc.)

18 ml 2,275 mg / 1 ml R/ 51,54 €



(50 µl = 1 druk = 0,1138 mg)

Fluorouracil

EFUDIX (Viatris)

fluorouracil
crème

20 g 50 mg / 1 g R/ a € 29,80 €

5-aminolevulinezuurderivaten

EFFALA (Pharmanovia)

5-aminolevulinezuur (hydrochloride)
cut. medic. pleister

4 x 8 mg / 4 cm² R/
8 x 8 mg / 4 cm² R/

METVIX (Galderma)

methylaminolevulinaat (hydrochloride)
crème

2 g 160 mg / 1 g R/ a € 212,48 €

Glycopyrronium

AXHIDROKS (Will-Pharma)

glycopyrronium (bromide)
crème (doseerpomp)

50 g 8 mg / 1 g R/ 59,99 €
(270 mg crème = 1 druk = 2,16 mg)

Minoxidil

ALOPEXY (Pierre Fabre)

minoxidil

cut. oploss.

1 x 60 ml 20 mg / 1 ml (2 %)
19,00 €

cut. oploss. (doseerpomp)

1 x 60 ml 20 mg / 1 ml (2 %)
19,00 €

(1 ml = 6 drukken = 20 mg)

3 x 60 ml 20 mg / 1 ml (2 %)
37,50 €

(1 ml = 6 drukken = 20 mg)

cut. oploss.

1 x 60 ml 50 mg / 1 ml (5 %)
23,51 €

cut. oploss. (doseerpomp)

1 x 60 ml 50 mg / 1 ml (5 %)
23,51 €

(1 ml = 6 drukken = 50 mg)

3 x 60 ml 50 mg / 1 ml (5 %)

42,49 €

(1 ml = 6 drukken = 50 mg)

ALOPEXY (PI-Pharma)

minoxidil

cut. oploss. (doseerpomp)

3 x 60 ml 50 mg / 1 ml (5 %)
42,49 €

(1 ml = 6 drukken = 50 mg;
parallelinvoer)

*MINOXIDIL BIORGA (Laboratoire
Bailleul)*

minoxidil

cut. oploss.

1 x 60 ml 20 mg / 1 ml (2 %)
14,00 €

3 x 60 ml 20 mg / 1 ml (2 %)

33,90 €

1 x 60 ml 50 mg / 1 ml (5 %)
25,86 €

3 x 60 ml 50 mg / 1 ml (5 %)
42,00 €

MINOXIDIL LEMAN (Leman)

minoxidil

cut. oploss. (doseerpomp)

1 x 60 ml 20 mg / 1 ml 12,60 €
(1 ml = 6 drukken = 20 mg)

3 x 60 ml 20 mg / 1 ml 30,51 €
(1 ml = 6 drukken = 20 mg)

1 x 60 ml 50 mg / 1 ml 21,17 €
(1 ml = 6 drukken = 50 mg)

3 x 60 ml 50 mg / 1 ml 37,80 €
(1 ml = 6 drukken = 50 mg)



Tirbanibuline

KLISYRI (Almirall)

tirbanibuline

zalf (zakjes)

5 x 2,5 mg / 250 mg (10 mg / 1 g) R/ a † € 63,63 €

15.14. Actieve verbandmiddelen

Hier worden enkel de actieve verbandmiddelen vermeld waarvoor het RIZIV een tegemoetkoming voorziet. Patiënten hebben recht op een terugbetaling als ze last hebben van chronische wonden (wonden die na 6 weken behandeling onvoldoende geheeld zijn) en van minstens één aandoening die vermeld staat op de lijst van het RIZIV (zie <https://www.riziv.fgov.be/nl/themas/kost-terugbetaling/door-ziekenfonds/geneesmiddel-gezondheidsproduct/terugbetalen/Paginas/terugbetaling-actieve-verbandmiddelen-chronische-wonden.aspx>).

Steriele klassieke en absorberende gaaskompressen, bepaalde types niet-adherente kompressen en windsels worden door het RIZIV terugbetaald als magistrale bereiding (zie www.riziv.fgov.be/SiteCollectionDocuments/lijst_magistrale_bereidingen_hoofdstukVI.pdf).

Plaatsbepaling

- Het doel van de toepassing van actieve verbandmiddelen is het creëren van een optimaal wondmilieu voor een vluigere wondgenezing. Geen enkele van de bestaande verbandmiddelen combineert alle gewenste eigenschappen op een optimale manier, waardoor meestal verschillende verbandmiddelen aangewezen zijn in verschillende stadia van de wondheling.
- De plaats van deze actieve verbandmiddelen is dikwijls niet duidelijk: er is een tekort aan correct opgezette klinische studies ten opzichte van klassieke verbandmiddelen en vooral ten opzichte van elkaar.⁷¹
- De meeste actieve verbandmiddelen zijn als medisch hulpmiddel geregistreerd, niet als geneesmiddel.
- Actieve verbandmiddelen zijn duur. Ze bieden echter wel als mogelijke voordelen voor de patiënt minder pijn bij het aanbrengen en verwijderen, weinig allergische reacties en de mogelijkheid van verbandwissels door de patiënt zelf. Voor de zorgverstreker hebben ze als voordeel o.a. minder verbandwissels, gebruiksgemak, verschillende beschikbare afmetingen en vormen en een betere beoordeling van het wondbed en de wondomgeving.
- De actieve verbandmiddelen worden hier onderverdeeld volgens hun algemene kenmerken en bestanddelen.
- Bij veneuze ulcera is voor de genezing correct toegepaste compressietherapie belangrijker dan het gebruikte type verband.⁷² Bij doorligwonden is voor de genezing een correcte drukontlasting belangrijker dan het gebruikte type verband.⁷¹
- Het onder controle brengen van de infectie is meestal primordiaal t.o.v. de aanpak van de andere storende factoren. Systemische antibiotica kunnen nodig zijn.⁷¹
- Naast de mogelijkheid van infecties is het belangrijk dat de zorgverlener ook aandacht besteedt aan de andere onderliggende factoren die de wondheling compromitteren zoals diabetes of doorbloedingsstoornissen.⁷³
- Bij sommige verbanden werd zilver toegevoegd omwille van zijn anti-infectieuze eigenschappen; er is echter geen evidentie dat de toevoeging⁷⁴ van zilver de wondgenezing bevordert.
- De indeling van wonden op basis van de kleur (rood, geel, zwart) laat niet toe de ernst of diepte van de wonde noch de mate van exsudatie correct in te schatten, en is daarom verlaten.
- Voor de indicaties van de actieve verbandmiddelen wordt in de praktijk gebruik gemaakt van het wondobservatie-instrument TIME, dat op basis van 4 criteria de wonde beoordeelt en het wondbeleid helpt bepalen.
 - T: *Tissue viability*: is het wondbed rood granulerend of bevat het (geel of zwart) necrotisch weefsel?



- I: *Infection/Inflammation*: zijn er tekenen van lokale of systemische infectie met de wonde als focus?
- M: *Moisture imbalance*: produceert de wonde te weinig of juist overmatig exsudaat? De wonde wordt beschreven als droog (geen exsudaat), vochtig (weinig exsudaat) of nat (matig tot veel exsudaat).
- E: *Edge of the wound*: zijn de wondranden teruggetrokken, ondermijnd, opstaand en/of verweekt en sluit de epidermis zich over het granulerende weefsel?
- Necrotische wonden moeten chirurgisch of enzymatisch (zie 15.10.) gedebrideerd worden; debrideren door verweking (autolyse) (bv hydrogels) of osmotische werking (bv honing) is ook mogelijk.⁷¹

Ongewenste effecten

- Allergische reacties (vooral voor de kleeflaag van sommige verbanden).

Bijzondere voorzorgen

- Bij niet-geïnfecteerde wonden volstaat het de wonde te reinigen met fysiologische oplossing (NaCl 0,9%) of drinkbaar leidingwater. Zuurstofwater en chloorderivaten zijn zeker te vermijden omwille van hun snelle inactivering en toxiciteit voor de gezonde huidcellen. Wanneer toch geopteerd wordt voor wondontsmetting wordt aanbevolen geen zilverhoudende verbandmiddelen te gebruiken (zeker niet in combinatie met povidon-jood).
- Het aanleggen van een secundair verband kan nodig blijven, aangezien niet alle actieve verbandmiddelen een kleefzijde of -boord hebben.
- Actieve verbandmiddelen met een kleefzijde of kleefboord zijn gecontra-indiceerd bij patiënten met allergie voor kleefstoffen of bij wonden met een brede ontstoken rand (met uitzondering van de verbanden die kleven op basis van een siliconenlaag).
- De nood aan verbandwissel wordt, afhankelijk van het type verband, visueel aangegeven door een wijziging van de textuur of een verkleuring van het verbandmiddel.

Oudere patiënten

- Bij ouderen is de aanpak van chronische wonden dezelfde als bij jongere patiënten (zie de rubriek "plaatsbepaling").
- Naast de lokale wondzorg is het minstens even belangrijk om de onderliggende factoren te behandelen: ondervoeding, immobilisatie met lokale compressie, veneuze of arteriële insufficiëntie, neuropathie, enz.
- Preventieve maatregelen en regelmatige inspectie van de risicogebieden voor het optreden van decubitus zijn uitermate belangrijk bij risicopatiënten.
- Bij roodheid die niet verdwijnt door druk, moeten preventieve maatregelen worden overwogen (verandering van houding en een aangepaste matras).
- Bepaalde niet-medicamenteuze preventieve maatregelen werden klinisch beoordeeld (vooral "air-fluidised" bedden en zwevende hielen), maar zijn niet opgenomen in het Repertorium.

15.14.1. Alginaatverbanden

Plaatsbepaling

- Zie 15.14.
- Alginaatverbanden bevatten natrium- of calciumalginaten die in contact met natriumzouten uit het wondvocht, een gel vormen waarin exsudaat en mogelijk ook bacteriën worden gecapteerd. Ze hebben een licht hemostatisch vermogen, een groot absorptievermogen en zijn gas-doorlaatbaar.
- Het verband moet op maat van de wonde geknipt worden en mag de wondranden niet overlappen. Deze verbanden kunnen meerdere dagen ter plaatse blijven, tot maximaal een week. Bij belangrijke contaminatie of snelle verzadiging moeten ze echter dagelijks verwisseld worden. Een verzadigd alginaat breekt makkelijk en is hierdoor soms moeilijk te verwijderen bij reiniging. In geval van ondermijning en/of tunneling en bij snelle verzadiging of contaminatie is een alginaatverband bijgevolg niet de beste keuze.⁷⁵



- Ook de alginaatgel moet meestal dagelijks ververs worden.
- Er zijn beperkte gegevens dat honing wondgenezing kan bevorderen maar er is geen evidentie dat de toevoeging van zilver of honing aan deze verbanden de wondgenezing extra bevordert. Volgens beperkt bewijs zouden verbanden met honing antimicrobiële eigenschappen hebben.^{71 75}

Indicaties (synthese van de SKP)

- T: beperkte tot afwezige necrose of fibrine.
- I: geen infectie.
- M: natte wonde.
- E: de mate van epithelialisatie is niet bepalend voor de keuze van deze wondverbanden.

Contra-indicaties

- Droge wonde.
- Derdegraadsbrandwonden.

Ongewenste effecten en bijzondere voorzorgen

- Zie 15.14.

ALGISITE M (Smith & Nephew)

	5 x (2 x 30 cm) ▶	30,00 €
verband	5 x (2 x 60,9 cm) ▶	80,00 €
	5 x (2 x 91 cm) ▶	81,00 €
	3 x (10 x 10 cm) ▶	13,69 €
	10 x (10 x 10 cm) ▶	35,11 €
	3 x (15 x 15 cm) ▶	27,01 €
	10 x (15 x 20 cm) ▶	69,98 €
wiek	5 x (2 x 30 cm) ▶	33,79 €

BIATAIN ALGINATE (Coloplast)

verband	5 x (10 x 10 cm) ▶	20,19 €
	10 x (10 x 10 cm) ▶	35,11 €
	10 x (15 x 15 cm) ▶	55,04 €
wiek Filler	3 x (2,5 x 44 cm) ▶	23,01 €
	6 x (2,5 x 44 cm) ▶	36,84 €

CURASORB (Cardinal Health)

verband	10 x (5 x 5 cm) ▶	12,00 €
	10 x (10 x 10 cm) ▶	30,00 €
	5 x (10 x 20 cm) ▶	35,11 €
	5 x (30 x 60 cm) ▶	48,00 €
verband Plus	10 x (10 x 10 cm) ▶	32,00 €
	10 x (10 x 14 cm) ▶	35,00 €
wiek		

FLAMINAL (Flen Pharma)

gel Forte	1 x 50 g ▶	22,86 €
gel Hydro	1 x 50 g ▶	22,86 €

KALTOSTAT (Convatec)

verband	10 x (5 x 5 cm) ▶	12,97 €
	10 x (7,5 x 12 cm) ▶	32,62 €
	10 x (10 x 20 cm) ▶	50,05 €
	10 x (15 x 25 cm) ▶	84,93 €
wiek	5 x (2 x 45 cm) ▶	36,98 €

KLINIDERM ALGINATE (Mediq Medeco)

verband	10 x (5 x 5 cm) ▶	12,99 €
	10 x (10 x 10 cm) ▶	35,11 €
	5 x (10 x 20 cm) ▶	35,11 €

MEDIHONEY APINATE (SpringMedical)

verband	5 x (2 x 30 cm) ▶	84,80 €
---------	-------------------	---------

SORBALGON (Hartmann)

verband	10 x (5 x 5 cm) ▶	12,97 €
	3 x (10 x 10 cm) ▶	14,31 €
	10 x (10 x 10 cm) ▶	35,11 €
	5 x (10 x 20 cm) ▶	35,11 €
wiek T	3 x (2 x 30 cm) ▶	13,40 €
	5 x (4 x 30 cm) ▶	36,98 €

SUPRASORB A (Lohmann & Rauscher)

verband	10 x (5 x 5 cm) ▶	12,99 €
	10 x (10 x 10 cm) ▶	35,11 €
	10 x (10 x 20 cm) ▶	50,05 €
wiek	5 x (2 x 30 cm) ▶	27,19 €

SUPRASORB A + AG (Lohmann & Rauscher)

verband	10 x (5 x 5 cm) ▶	13,65 €
	10 x (10 x 10 cm) ▶	36,38 €
	5 x (10 x 20 cm) ▶	36,38 €
wiek		



5 x (2 x 30 cm) ▶ 46,84 €	verband	5 x (10 x 20 cm) ▶ 35,11 €
<i>TEGADERM ALGINATE (3M)</i>	10 x (5 x 5 cm) ▶ 12,99 €	wiek
	10 x (10 x 10 cm) ▶ 33,85 €	5 x (2 x 30,4 cm) ▶ 32,53 €

15.14.2. Hydrocolloïdverbanden

Plaatsbepaling

- *Zie 15.14.*
- Hydrocolloïdverbanden zijn opgebouwd uit een hydrofoob polymeer waarin hydrofiele partikels (gelatine, pectine of carboxymethylcellulose) gedispergeerd zijn. In contact met wondvocht vormen deze partikels een gel waarin exsudaat wordt gecapteerd. De gel houdt het wondoppervlak vochtig.
- Hydrocolloïdverbanden hebben een beperkt absorptievermogen en zijn aan de buitenzijde bedekt met een luchtdoorlaatbare, maar vocht- en kiemdichte polyurethaanlaag.
- Ze moeten meerdere dagen ter plaatse blijven om een optimaal effect te bekomen.⁷⁶

Indicaties (synthese van de SKP)

- T: beperkte tot afwezige necrose of fibrine.
- I: geen infectie.
- M: droge tot vochtige wonde.
- E: de mate van epithelialisatie is niet bepalend voor de keuze van dit wondverband.

Contra-indicaties

- Natte wonde.
- Verweekte wondranden.
- Geïnficeerde wonden.

Ongewenste effecten

- *Zie 15.14.*

Bijzondere voorzorgen

- *Zie 15.14.*
- Sommige verbanden bevatten colofoniumderivaten met kans op allergische contactdermatitis.

<i>COMFEEL PLUS (Coloplast)</i>	10 x (10 x 10 cm) ▶ 38,61 €	verband Extra dun [Ovaal]
verband	5 x (15 x 20 cm) ▶ 50,82 €	5 x (10 x 15 cm) ▶ 31,50 €
3 x (10 x 10 cm) ▶ 11,75 €	verband Transparent Postoperatief	verband Signal
10 x (10 x 10 cm) ▶ 35,70 €	5 x (5 x 15 cm) ▶ 22,19 €	5 x (10 x 10 cm) ▶ 27,95 €
5 x (15 x 15 cm) ▶ 35,65 €	5 x (5 x 25 cm) ▶ 27,95 €	5 x (14 x 14 cm) ▶ 38,04 €
5 x (20 x 20 cm) ▶ 55,65 €	5 x (9 x 25 cm) ▶ 42,16 €	5 x (20 x 20 cm) ▶ 55,57 €
verband Contour	<i>DUODERM (Convatec)</i>	verband Signal Hiel
5 x (6 x 8 cm) ▶ 37,14 €	verband Extra dun	5 x (18,5 x 19,5 cm) ▶ 61,44 €
5 x (9 x 11 cm) ▶ 57,09 €	10 x (5 x 10 cm) ▶ 27,95 €	verband Signal Sacraal
verband Sacrum	10 x (5 x 20 cm) ▶ 38,61 €	5 x (20 x 22,5 cm) ▶ 61,24 €
5 x (18 x 20 cm) ▶ 59,87 €	5 x (7,5 x 7,5 cm) ▶ 16,65 €	<i>DUODERM E (Convatec)</i>
verband Transparent	5 x (10 x 10 cm) ▶ 27,95 €	verband
10 x (5 x 7 cm) ▶ 20,72 €	5 x (15 x 15 cm) ▶ 42,16 €	5 x (10 x 10 cm) ▶ 27,95 €
10 x (9 x 14 cm) ▶ 45,39 €		3 x (15 x 15 cm) ▶ 29,37 €



3 x (20 x 20 cm) ▶	44,29 €
verband Border	
5 x (10 x 10 cm) ▶	27,95 €
5 x (14 x 14 cm) ▶	38,03 €
5 x (20 x 20 cm) ▶	55,65 €
verband Border [Driehoekig]	
5 x (15 x 18 cm) ▶	48,55 €
5 x (20 x 23 cm) ▶	62,47 €

HYDROCOLL (Hartmann)

verband	
10 x (10 x 10 cm) ▶	38,61 €
5 x (15 x 15 cm) ▶	42,16 €
5 x (20 x 20 cm) ▶	55,65 €
verband Concave	
10 x (8 x 12 cm) ▶	30,69 €
verband Sacral	
5 x (12 x 18 cm) ▶	35,02 €
verband Thin	
10 x (7,5 x 7,5 cm) ▶	26,18 €

10 x (10 x 10 cm) ▶	38,61 €
5 x (15 x 15 cm) ▶	42,16 €

KLINIDERM HYDRO (Mediq Medeco)

verband Border	
5 x (7 x 7 cm) ▶	14,50 €
5 x (14 x 14 cm) ▶	38,03 €
verband Border Sacral	
5 x (15 x 18 cm) ▶	48,55 €
verband Standard	
5 x (15 x 15 cm) ▶	42,16 €
5 x (20 x 20 cm) ▶	55,65 €
verband Thin	
5 x (7,5 x 7,5 cm) ▶	16,65 €
5 x (15 x 15 cm) ▶	42,16 €
5 x (20 x 20 cm) ▶	55,65 €

REPLICARE (Smith & Nephew)

verband Ultra

10 x (10 x 10 cm) ▶	38,35 €
---------------------	---------

SUPRASORB H (Lohmann & Rauscher)

verband	
10 x (10 x 10 cm) ▶	40,71 €
5 x (15 x 15 cm) ▶	42,16 €
5 x (20 x 20 cm) ▶	55,65 €
verband Border	
5 x (14 x 14 cm) ▶	38,03 €
verband Dun	
10 x (5 x 5 cm) ▶	14,81 €
10 x (5 x 10 cm) ▶	27,95 €
10 x (5 x 20 cm) ▶	38,61 €
10 x (10 x 10 cm) ▶	38,61 €
5 x (15 x 15 cm) ▶	42,16 €
5 x (20 x 20 cm) ▶	55,65 €
verband Sacrum	
5 x (14 x 16 cm) ▶	42,02 €

15.14.3. Hydrovezelverbanden (Hydrofiber)

Plaatsbepaling

- *Zie 15.14.*
- Hydrovezelverbanden vormen na contact met wondvocht een gel, wat ervoor zorgt dat een optimaal vochtig wondmilieu wordt gecreëerd. Ze hebben een groot absorptievermogen, en kunnen meerdere dagen ter plaatse blijven.
- Dit verband mag de wondranden overlappen.
- Er is geen evidentie dat de toevoeging van zilver aan deze verbanden de wondgenezing extra bevordert.⁷⁶

Indicaties (synthese van de SKP)

- T: beperkte tot afwezige necrose of fibrine.
- I: geen infectie.
- M: vochtige tot natte wonde.
- E: de mate van epithelialisatie is niet bepalend voor de keuze van deze wondverbanden. Ze kunnen ook gebruikt worden bij ondermijning van de wondranden.

Contra-indicaties

- Droge wonde.

Ongewenste effecten en bijzondere voorzorgen

- *Zie 15.14.*

AQUACEL (Convatec)

verband Extra	
3 x (5 x 5 cm) ▶	4,67 €

3 x (10 x 10 cm) ▶	18,70 €
3 x (15 x 15 cm) ▶	30,38 €
wiek	
5 x (2 x 45 cm) ▶	27,01 €

AQUACEL-AG (Convatec)

verband Extra	
10 x (4 x 10 cm) ▶	25,89 €



10 x (4 x 20 cm) ▶ 35,30 €	5 x (2 x 45 cm) ▶ 26,19 €	10 x (5 x 5 cm) ▶ 13,84 €
10 x (4 x 30 cm) ▶ 47,85 €	5 x (4 x 10 cm) ▶ 11,85 €	10 x (10 x 10 cm) ▶ 40,09 €
10 x (5 x 5 cm) ▶ 20,26 €	5 x (4 x 20 cm) ▶ 23,69 €	5 x (15 x 15 cm) ▶ 43,83 €
5 x (15 x 15 cm) ▶ 56,37 €	5 x (4 x 30 cm) ▶ 28,14 €	wiek
wiek Extra		5 x (2 x 45 cm) ▶ 24,91 €
5 x (2 x 45 cm) ▶ 27,85 €	<i>EXUFIBER (Mölnlycke)</i>	<i>SUPRASORB LIQUACEL (Lohmann & Rauscher)</i>
<i>DURAFIBER (Smith & Nephew)</i>	verband	verband
verband	10 x (10 x 10 cm) ▶ 40,09 €	10 x (5 x 5 cm) ▶ 14,10 €
10 x (5 x 5 cm) ▶ 14,82 €	10 x (15 x 15 cm) ▶ 64,15 €	10 x (10 x 10 cm) ▶ 46,99 €
10 x (10 x 10 cm) ▶ 40,09 €	5 x (20 x 30 cm) ▶ 63,20 €	5 x (15 x 15 cm) ▶ 45,56 €
5 x (15 x 15 cm) ▶ 44,39 €	<i>KERRACEL (GD Medical)</i>	wiek
wiek	verband	5 x (2 x 45 cm) ▶ 24,30 €

15.14.4. Hydrogels

Plaatsbepaling

- Zie 15.14.
- Hydrogels bevatten hydrofiele polymeren die water vasthouden en vrijgeven. Hierdoor kunnen droge en fibrineuze wonden gehydrateerd worden en is debridement van necrotisch weefsel door verweking mogelijk.
- Hydrogels hebben een beperkt absorptievermogen en hun afkoelend effect werkt pijnstillend.
- Sommige plaatvormige hydrogels bevatten aan de buitenzijde een luchtdoorlaatbare maar vocht- en kiemdichte polyurethaanlaag.
- Hydrogels mogen meerdere dagen ter plaatse blijven, tenzij bij majeure contaminatie.
- Er zijn beperkte gegevens dat honing wondgenezing kan bevorderen maar er is geen evidentie dat de toevoeging van honing aan hydrogels de wondgenezing extra bevordert.⁷¹

Indicaties (synthese van de SKP)

- T: uitgebreide of adherente necrose die men wenst te verweken of om een beschermende gellaag te creëren.
- I: geen infectie.
- M: droge tot vochtige wonde.
- E: de mate van epithelialisatie is niet bepalend voor de keuze van deze verbandmiddelen.

Contra-indicaties

- Natte wonde.
- Geïnfecteerde wonden.

Ongewenste effecten en bijzondere voorzorgen

- Zie 15.14.
- Het kan nodig zijn om de (tere) wondranden te beschermen om verweking en irritatie door de hydrogel tegen te gaan. Dit kan met een beschermend kompres waarin een opening gesneden wordt, met een filmverband, hydrocolloïd of een beschermende zalf (vaseline, zinkoxide).

<i>DUODERM HYDROGEL (Convatec)</i>	gel	10 x 15 g ▶ 41,54 €
	1 x 15 g ▶ 5,90 €	



HYALO4 SKIN (Ceres)

gel	gel	10 x 15 g ▸ 41,54 €
1 x 30 g ▸ 11,89 €	5 x 15 g ▸ 26,13 €	2 x 25 g ▸ 19,35 €
	10 x 15 g ▸ 41,54 €	6 x 25 g ▸ 41,54 €

HYDROSORB (Hartmann)

gel	3 x 25 g ▸ 23,11 €	<i>PURILON (Coloplast)</i>
5 x 8 g ▸ 17,42 €	10 x 25 g ▸ 53,00 €	
10 x 15 g ▸ 42,02 €	verband Conformable	gel

HYDROTAC (Hartmann)

verband Transparent	10 x (10 x 20 cm) ▸ 41,54 €	10 x 8 g ▸ 30,58 €
10 x (5 x 7,5 cm) ▸ 19,50 €	10 x (10 x 40 cm) ▸ 60,34 €	5 x 15 g ▸ 26,10 €

10 x (6,5 x 10 cm) ▸ 26,39 €	<i>L-MESITRAN (Mediq Medeco)</i>	10 x 15 g ▸ 41,53 €
10 x (8 x 8 cm) ▸ 26,14 €	verband Tulle	10 x 25 g ▸ 52,25 €
10 x (10 x 10 cm) ▸ 35,11 €	10 x (10 x 10 cm) ▸ 32,63 €	<i>SUPRASORB G (Lohmann & Rauscher)</i>

INTRASITE (Smith & Nephew)

	<i>NU-GEL (GD Medical)</i>	verband
	gel	5 x (5 x 7,5 cm) ▸ 9,74 €
	3 x 15 g ▸ 17,41 €	5 x (10 x 10 cm) ▸ 20,77 €
		3 x (20 x 20 cm) ▸ 40,09 €

15.14.5. Schuimverbanden

Plaatsbepaling

- Zie 15.14.
- Schuimverbanden zijn opgebouwd uit een opencellig schuimkussen (meestal polyurethaan) dat wondvocht, weefselresten, etter en necrotisch weefsel kan absorberen.
- Schuimverbanden zijn aan de buitenzijde bedekt met een luchtdoorlaatbare, maar vocht- en kiemdichte polyurethaanlaag.
- Deze verbanden kunnen meerdere dagen ter plaatse blijven, afhankelijk van de hoeveelheid exsudaat en de contaminatie van de wonde en haar omgeving.
- Er is geen evidentie dat de toevoeging van zilver aan deze verbanden de wondgenezing extra bevordert.⁷⁶

Indicaties (synthese van de SKP)

- T: beperkte tot afwezige necrose of fibrine.
- I: geen infectie.
- M: droge tot vochtige wonde.
- E: de mate van epithelialisatie is niet bepalend voor de keuze van dit wondverband.

Contra-indicaties

- Sterk geïnfecteerde wonden.
- Te droge of te vochtige wonde.

Ongewenste effecten

- Zie 15.14.

Bijzondere voorzorgen

- Zie 15.14.

ALLEVYN (Smith & Nephew)

verband Adhesive



3 x (7,5 x 7,5 cm) ▶ 9,20 €	verband Niet-klevend	10 x (7,5 x 8,8 cm) ▶ 25,00 €
3 x (12,5 x 12,5 cm) ▶ 25,52 €	10 x (5 x 7 cm) ▶ 18,17 €	10 x (10 x 10 cm) ▶ 28,00 €
10 x (12,5 x 12,5 cm) ▶ 51,58 €	10 x (10 x 10 cm) ▶ 35,11 €	10 x (10 x 20 cm) ▶ 45,00 €
10 x (12,5 x 22,5 cm) ▶ 69,05 €	5 x (10 x 20 cm) ▶ 35,11 €	10 x (12,5 x 12,5 cm) ▶ 38,00 €
10 x (17,5 x 17,5 cm) ▶ 74,79 €	5 x (15 x 15 cm) ▶ 38,22 €	10 x (15 x 15 cm) ▶ 54,00 €
10 x (22,5 x 22,5 cm) ▶ 116,64 €	5 x (20 x 20 cm) ▶ 50,05 €	10 x (20 x 20 cm) ▶ 65,00 €
verband Adhesive Sacrum	verband Sacrum	verband Plus
3 x (17 x 17 cm) ▶ 31,79 €	5 x (23 x 23 cm) ▶ 62,91 €	10 x (7,5 x 8,8 cm) ▶ 26,64 €
10 x (17 x 17 cm) ▶ 71,18 €	verband Soft Hold	10 x (10 x 20 cm) ▶ 50,05 €
10 x (22 x 22 cm) ▶ 113,05 €	5 x (5 x 7 cm) ▶ 9,09 €	
verband Gentle Border	5 x (10 x 10 cm) ▶ 25,78 €	<i>HYDROTAC (Hartmann)</i>
10 x (12,5 x 12,5 cm) ▶ 49,12 €	5 x (10 x 20 cm) ▶ 35,11 €	verband
verband Gentle Border Heel	5 x (15 x 15 cm) ▶ 38,22 €	10 x (10 x 10 cm) ▶ 35,11 €
5 x ▶ 64,51 €		verband Comfort
verband Gentle Border Lite	<i>BIATAIN-AG (Coloplast)</i>	10 x (8 x 8 cm) ▶ 26,14 €
10 x (5,5 x 12 cm) ▶ 26,64 €	verband Niet-klevend	
10 x (8 x 15 cm) ▶ 40,09 €	5 x (10 x 10 cm) ▶ 26,52 €	<i>KLINIDERM FOAM (Mediq Medeco)</i>
10 x (10 x 10 cm) ▶ 35,11 €	5 x (15 x 15 cm) ▶ 39,65 €	verband
10 x (15 x 15 cm) ▶ 55,93 €		10 x (5 x 5 cm) ▶ 12,99 €
verband Life	<i>BIATAIN SILICONE (Coloplast)</i>	10 x (10 x 10 cm) ▶ 35,11 €
10 x (10,3 x 10,3 cm) ▶ 33,37 €	verband	10 x (10 x 18 cm) ▶ 44,74 €
10 x (12,9 x 12,9 cm) ▶ 47,20 €	10 x (7,5 x 7,5 cm) ▶ 23,35 €	10 x (15 x 15 cm) ▶ 55,93 €
10 x (15,4 x 15,4 cm) ▶ 53,06 €	10 x (10 x 10 cm) ▶ 35,11 €	10 x (20 x 20 cm) ▶ 89,91 €
10 x (21 x 21 cm) ▶ 90,00 €	10 x (12,5 x 12,5 cm) ▶ 49,12 €	verband Border
verband Life Heel	5 x (15 x 15 cm) ▶ 38,22 €	10 x (7,5 x 7,5 cm) ▶ 22,01 €
5 x (25 x 25,2 cm) ▶ 65,68 €	5 x (17,5 x 17,5 cm) ▶ 48,34 €	10 x (10 x 10 cm) ▶ 35,11 €
verband Life Sacrum	verband Lite	10 x (15 x 15 cm) ▶ 55,93 €
10 x (17,2 x 17,5 cm) ▶ 57,98 €	10 x (7,5 x 7,5 cm) ▶ 23,35 €	
10 x (21,6 x 23 cm) ▶ 88,98 €	10 x (10 x 10 cm) ▶ 35,11 €	<i>KLINIDERM FOAM SILICONE (Mediq Medeco)</i>
verband Non-adhesive	10 x (12,5 x 12,5 cm) ▶ 49,12 €	verband
3 x (10 x 10 cm) ▶ 16,36 €	verband Multishape	5 x (5 x 5 cm) ▶ 6,44 €
10 x (10 x 10 cm) ▶ 36,36 €	5 x (14 x 19,5 cm) ▶ 44,20 €	5 x (10 x 10 cm) ▶ 25,77 €
3 x (20 x 20 cm) ▶ 41,58 €	verband Post-op	5 x (10 x 20 cm) ▶ 35,11 €
10 x (20 x 20 cm) ▶ 94,41 €	5 x (10 x 20 cm) ▶ 35,12 €	5 x (15 x 15 cm) ▶ 38,22 €
verband Non-adhesive Heel	5 x (10 x 30 cm) ▶ 47,57 €	5 x (20 x 20 cm) ▶ 50,05 €
3 x ▶ 25,90 €	verband Sacrum	verband Border
	5 x (15 x 19 cm) ▶ 45,71 €	5 x (7,5 x 7,5 cm) ▶ 14,61 €
<i>BIATAIN (Coloplast)</i>	5 x (25 x 25 cm) ▶ 61,01 €	5 x (10 x 10 cm) ▶ 25,77 €
verband Hiel	verband Talon	5 x (10 x 20 cm) ▶ 33,97 €
5 x (19 x 20 cm) ▶ 57,53 €	5 x (18 x 18 cm) ▶ 50,56 €	5 x (10 x 30 cm) ▶ 50,96 €
verband Klevend		5 x (12,5 x 12,5 cm) ▶ 29,44 €
10 x (10 x 10 cm) ▶ 35,11 €	<i>COPA (Cardinal Health)</i>	5 x (15 x 15 cm) ▶ 33,97 €
10 x (12,5 x 12,5 cm) ▶ 49,12 €	verband	5 x (15 x 20 cm) ▶ 47,56 €
5 x (15 x 15 cm) ▶ 38,22 €	25 x (5 x 5 cm) ▶ 25,77 €	
5 x (18 x 18 cm) ▶ 50,55 €	10 x (7,5 x 7,5 cm) ▶ 23,36 €	



verband Border Lite	5 x (15 x 15 cm) ▶ 38,22 €	10 x (20 x 25 cm) ▶ 109,84 €
5 x (4 x 5 cm) ▶ 5,19 €		verband Border
5 x (5 x 12,5 cm) ▶ 16,23 €	<i>MEPILEX-AG (Mölnlycke)</i>	10 x (10 x 10 cm) ▶ 35,11 €
5 x (7,5 x 7,5 cm) ▶ 14,61 €	verband	10 x (12,5 x 12,5 cm) ▶ 49,83 €
5 x (10 x 10 cm) ▶ 25,77 €	5 x (6 x 8,5 cm) ▶ 13,89 €	10 x (15 x 25 cm) ▶ 84,93 €
5 x (15 x 15 cm) ▶ 38,22 €	5 x (10 x 21 cm) ▶ 37,66 €	10 x (17,5 x 17,5 cm) ▶ 72,61 €
verband Heel	5 x (12,5 x 12,5 cm) ▶ 30,63 €	10 x (20 x 25 cm) ▶ 109,84 €
5 x (10 x 17,5 cm) ▶ 27,63 €	5 x (17,5 x 17,5 cm) ▶ 50,24 €	
verband Heel Border		<i>SUPRASORB P (Lohmann & Rauscher)</i>
5 x (20 x 20,8 cm) ▶ 65,68 €		verband Niet-klevend
verband Lite	<i>PERMAFOAM CLASSIC (Hartmann)</i>	10 x (5 x 5 cm) ▶ 12,99 €
5 x (6 x 8,5 cm) ▶ 13,14 €	verband	10 x (7,5 x 7,5 cm) ▶ 23,36 €
5 x (10 x 10 cm) ▶ 25,77 €	10 x (10 x 10 cm) ▶ 36,38 €	10 x (10 x 10 cm) ▶ 35,11 €
5 x (15 x 15 cm) ▶ 38,22 €	10 x (10 x 20 cm) ▶ 61,06 €	5 x (15 x 15 cm) ▶ 38,22 €
4 x (20 x 50 cm) ▶ 135,89 €	10 x (15 x 15 cm) ▶ 55,93 €	5 x (15 x 20 cm) ▶ 47,56 €
verband Sacrum Border	10 x (20 x 20 cm) ▶ 91,85 €	verband Sacrum Niet-klevend
5 x (18 x 18 cm) ▶ 42,55 €	verband Border	5 x (18 x 20,5 cm) ▶ 62,31 €
5 x (22,5 x 22,5 cm) ▶ 53,00 €	10 x (10 x 10 cm) ▶ 35,11 €	verband Zelfklevend
	10 x (10 x 30 cm) ▶ 69,98 €	10 x (7,5 x 7,5 cm) ▶ 23,36 €
<i>MEPILEX (Mölnlycke)</i>	10 x (15 x 15 cm) ▶ 55,93 €	10 x (10 x 10 cm) ▶ 35,11 €
verband	verband Concave	5 x (15 x 15 cm) ▶ 38,22 €
5 x (10 x 10 cm) ▶ 25,77 €	10 x (16,5 x 18 cm) ▶ 81,22 €	5 x (15 x 20 cm) ▶ 47,56 €
5 x (10 x 20 cm) ▶ 35,11 €	verband [Rond]	
5 x (12,5 x 12,5 cm) ▶ 29,63 €	10 x (6 cm) ▶ 14,70 €	<i>TEGADERM FOAM (3M)</i>
16 x (12,5 x 12,5 cm) ▶ 60,00 €	verband Sacral	verband
5 x (15 x 15 cm) ▶ 38,22 €	10 x (18 x 18 cm) ▶ 74,76 €	10 x (5 x 5 cm) ▶ 12,99 €
5 x (20 x 20 cm) ▶ 50,05 €	10 x (22,5 x 22,5 cm) ▶ 111,09 €	10 x (10 x 10 cm) ▶ 35,11 €
verband Border Flex	€	5 x (10 x 20 cm) ▶ 35,11 €
5 x (7,5 x 7,5 cm) ▶ 14,61 €	verband Tracheostomy	5 x (20 x 20 cm) ▶ 50,05 €
5 x (10 x 10 cm) ▶ 25,77 €	10 x (8 x 8 cm) ▶ 26,14 €	verband Adhesive
5 x (15 x 15 cm) ▶ 38,22 €		10 x (8,8 x 8,8 cm) ▶ 33,35 €
5 x (15 x 20 cm) ▶ 47,56 €	<i>POLYMEM MEMBRANE (AllweCare)</i>	10 x (14,3 x 14,3 cm) ▶ 59,10 €
verband Border Flex Lite	verband Non-adhesive	verband Adhesive hiel [Rond]
5 x (7,5 x 7,5 cm) ▶ 14,61 €	15 x (7,6 x 7,6 cm) ▶ 36,09 €	5 x (13,97 cm) ▶ 39,37 €
5 x (15 x 15 cm) ▶ 38,22 €	15 x (10,01 x 10,01 cm) ▶ 55,94 €	verband Adhesive [Ovaal]
verband Border Heel	15 x (16,5 x 19 cm) ▶ 122,85 €	10 x (10 x 11 cm) ▶ 43,08 €
6 x (22 x 23 cm) ▶ 70,68 €		5 x (14,3 x 15,6 cm) ▶ 43,53 €
verband Border Sacrum	<i>RESPOSORB SILICONE (Hartmann)</i>	5 x (19 x 22,2 cm) ▶ 60,63 €
5 x (16 x 20 cm) ▶ 50,05 €	verband	verband Rol
5 x (22 x 25 cm) ▶ 65,00 €	10 x (8 x 8 cm) ▶ 26,14 €	1 x (10 x 60 cm) ▶ 24,93 €
verband Heel	10 x (10 x 20 cm) ▶ 61,06 €	verband Tracheo
5 x (13 x 20 cm) ▶ 41,05 €	10 x (12,5 x 12,5 cm) ▶ 49,83 €	10 x (8,8 x 8,8 cm) ▶ 29,49 €
verband Lite	10 x (20 x 20 cm) ▶ 91,85 €	
5 x (10 x 10 cm) ▶ 25,77 €		



15.14.6. Interface verbanden

Plaatsbepaling

- Zie 15.14.
- Interface verbanden zijn verbanden bestaande uit een niet-adherente contactlaag die meerdere dagen ter plaatse kunnen blijven. Door de open, netvormige structuur zijn deze verbanden doorlaatbaar voor wondvocht. Meestal moet boven de interface ook een absorberend verband worden aangebracht dat bij verzadiging frequenter moet vervangen worden dan het interface verband.

Indicaties (synthese van de SKP)

- Pijnlijke chronische wonden waarbij inkleving van het verband moet worden voorkomen.
- Na huidtransplantatie (op donor site en getransplanteerde zone).
- *Skin tears*, epidermolysis bullosa.

Contra-indicaties

- Geïnficeerde wonden.

Ongewenste effecten en bijzondere voorzorgen

- Zie 15.14.

<i>ADAPTIC TOUCH (GD Medical)</i>	10 x (10 x 20 cm) ▶ 87,04 €	10 x (10 x 10 cm) ▶ 33,10 €
verband	5 x (20 x 30 cm) ▶ 102,44 €	50 x (10 x 10 cm) ▶ 98,56 €
10 x (7,6 x 5 cm) ▶ 26,38 €	<i>KLINIDERM SILICONE (Mediq Medeco)</i>	10 x (10 x 20 cm) ▶ 61,25 €
10 x (7,6 x 11 cm) ▶ 41,57 €		10 x (10 x 30 cm) ▶ 75,32 €
10 x (12,7 x 15 cm) ▶ 81,68 €		
5 x (20 x 32 cm) ▶ 106,26 €		
<i>ATRAUMAN SILICONE (Hartmann)</i>	verband	<i>MEPITEL (Mölnlycke)</i>
verband	10 x (7,5 x 10 cm) ▶ 40,15 €	verband
5 x (5 x 7 cm) ▶ 13,68 €	10 x (10 x 18 cm) ▶ 74,70 €	10 x (5 x 7,5 cm) ▶ 31,48 €
10 x (5 x 7 cm) ▶ 26,60 €	5 x (17 x 25 cm) ▶ 77,92 €	10 x (7,5 x 10 cm) ▶ 40,15 €
5 x (7,5 x 10 cm) ▶ 27,77 €	5 x (20 x 30 cm) ▶ 110,00 €	10 x (10 x 18 cm) ▶ 74,70 €
10 x (7,5 x 10 cm) ▶ 38,35 €	<i>LOMATUELL PRO (Lohmann & Rauscher)</i>	5 x (20 x 30 cm) ▶ 110,00 €
5 x (10 x 20 cm) ▶ 48,39 €		verband One
	verband	5 x (6 x 7 cm) ▶ 16,38 €
	10 x (5 x 5 cm) ▶ 14,74 €	5 x (9 x 10 cm) ▶ 25,97 €
		5 x (13 x 15 cm) ▶ 43,99 €

15.14.7. Bacteriewerende verbanden

Plaatsbepaling

- Zie 15.14.

Indicaties (synthese van de SKP)

- Verontreinigde, gekoloniseerde of geïnfecteerde exsuderende wonden.

Ongewenste effecten en bijzondere voorzorgen

- Zie 15.14.



CUTIMED SORBACT (Essity)

verband

5 x (6 x 4 cm) ▶ 14,58 €

15.14.8. Koolstofverbanden

Plaatsbepaling

- Zie 15.14.
- Koolstofverbanden bevatten een laag geactiveerde kool die Gram-negatieve bacteriën bindt en de geuren elimineert. Deze verbanden bevatten ook een absorberende laag, en laten gasuitwisseling toe. Er is geen evidentie dat de toevoeging van zilver aan deze verbanden de wondgenezing extra bevordert.⁷⁶

Indicaties (synthese van de SKP)

- Alle soorten wonden met een onwelriekende geur (bv. oncologische ulcera).

ACTISORB SILVER 220 (GD Medical)

verband 20 x (10 x 20 cm) ▶ 150,00 €

verband

10 x (9,5 x 6,5 cm) ▶ 71,07 €

10 x (10,5 x 10,5 cm) ▶ 118,88 €

10 x (19 x 10,5 cm) ▶ 206,26 €

verband

10 x (10 x 10 cm) ▶ 111,30 €

5 x (15 x 20 cm) ▶ 158,10 €

VLIWAKTIV (Lohmann & Rauscher)

verband

20 x (10 x 10 cm) ▶ 101,65 €

VLIWAKTIV AG (Lohmann & Rauscher)

verband

10 x (10 x 10 cm) ▶ 92,17 €

10 x (10 x 20 cm) ▶ 184,34 €

10 x (20 x 20 cm) ▶ 336,42 €

CARBOFLEX (Convatec)

15.14.9. Honingverbanden

Plaatsbepaling

- Er zijn beperkte gegevens dat honing wondgenezing kan bevorderen maar er is geen evidentie dat de toevoeging van honing aan deze verbanden de wondgenezing extra bevordert. Volgens beperkt bewijs zouden verbanden met honing antimicrobiële eigenschappen hebben.^{71 75}

Indicaties (synthese van de SKP)

- T: aanwezigheid van necrose of fibrine.
- I: risico op infectie of geïnfecteerde wonde.
- M: vochtige tot natte wonde.
- E: honing kan overvloedig exsudaat absorberen, zodat verweking van de wondranden wordt vermeden. Honing kan ook worden aangebracht op de losgekomen wondranden.

L-MESITRAN (Mediq Medeco)

gel

1 x 15 g ▶ 6,26 €

1 x 50 g ▶ 15,87 €

verband Border

5 x (10 x 10 cm) ▶ 21,83 €

zalf

1 x 20 g ▶ 7,96 €



1 x 50 g ▶ 15,01 €

MEDIHONEY (SpringMedical)

crème

50 g ▶ 16,80 €

Referentielijst

1. **Mulder W.M. ; Meinardi M.M. ; Bruynzeel D.P.**, *Huidreacties door geneesmiddelen*, Ned Tijdschr Geneesk, 2004, <https://www.ntvg.nl/artikelen/huidreacties-door-geneesmiddelen>
2. **BMJ Best Practice**, *Common cutaneous drug reactions> Summary* (geraadpleegd op 2024-06-01)
3. **Prescrire Redaction**, *Plaie cutanée superficielle récente*, La Revue Prescrire, 2021
4. **Armstrong David G. ; Bohn Gregory ; Glat Paul ; Kavros Steven J. ; Robert Kirsner ; Snyder R. ; Tettelbach William**, *Expert Recommendations for the Use of Hypochlorous Solution: Science and Clinical Application*, Ostomy Wound Management, 2015, <https://pubmed.ncbi.nlm.nih.gov/28692424/>
5. **EduWond**, *Reinigen en ontsmetten in de wondzorg*, EduWond, 2024
6. **Dumville Jo C ; McFarlane Emma ; Edwards Peggy ; Lipp Allyson ; Holmes Alexandra ; Liu Zhenmi**, *Preoperative skin antiseptics for preventing surgical wound infections after clean surgery.*, Cochrane Database Syst Rev, 2015, <https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/25897764>
7. **Dynamed**, *Topical Treatment and Dressing of Burns>Silver-Based Antimicrobial Agents and Dressings*, <https://www-dynamed-com.gateway2.cdih.be/management/topical-treatment-and-dressing-of-burns#GUID-05A5D6E1-71B8-4BCB-8C6F-575E3FE85F87> (geraadpleegd op 2024-06-14)
8. **Dynamed**, *Tinea Pedis>Management*, <https://www-dynamed-com.gateway2.cdih.be/condition/tinea-pedis#GUID-AE85928E-2E79-4C99-996D-E52423BD5B8C> (geraadpleegd op 2024-04-04)
9. **BMJ Best Practice**, *Dermatophyte infections>Management*, <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/119/management-approach> (geraadpleegd op 2024-06-17)
10. **Dynamed**, *Intertriginous Disorders - Approach to the Patient>Management by Cause>Fungal Infections*, https://www-dynamed-com.gateway2.cdih.be/approach-to/intertriginous-disorders-approach-to-the-patient#TOPIC_A22_NCX_BRB (geraadpleegd op 2024-06-14)
11. **Bons S.C.S. ; Bouma M. ; Draijer L. W. ; Koning S. ; Mulder L. ; Warnier M.J. ; Wichers I. M.**, *NHG-Standaard Bacteriële huidinfecties* (geraadpleegd op 06-2024)
12. **BMJ Best Practice**, *Pityriasis versicolor>Management*, <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/861/management-approach> (geraadpleegd op 2024-06-14)
13. **BAPCOC**, *BAPCOC guide de traitement anti-infectieux*, https://organesdeconcertation.sante.belgique.be/sites/default/files/content/bapcoc_guide_traitement_antiinfectieux_2022.pdf (geraadpleegd op 2023-11-01)
14. **Van Baalen J. ; Claassen N. ; Greving J. ; Et al.**, *NHG-Standaard Dermatomycosen*, NHG, 2022
15. **Draijer L. W. ; Folmer H.**, *Luijdermatitis*, NHG- richtlijnen, 12, <https://richtlijnen.nhg.org/behandelrichtlijnen/luijdermatitis>
16. **Dynamed**, *Dermatophyte infections>Management>Treatment algorithm*, <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/119/treatment-algorithm> (geraadpleegd op 2024-06-30)
17. **BMJ Best Practice**, *Herpes simplex virus infection>Management*, <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/53/management-approach> (geraadpleegd op 2024-06-17)
18. **Cernik Christina ; Gallina Kelly ; Brodell Robert T**, *The treatment of herpes simplex infections: an evidence-based review.*, Arch Intern Med, 2008, <https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/18541820>
19. **Prescrire Redaction**, *Herpès labial chez un adulte*, La Revue Prescrire, 2024
20. **BMJ Best Practice**, *Pediculosis capitis>Management*, <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/677/management-approach> (geraadpleegd op 2024-06-17)
21. **Prescrire Redaction**, *Antipoux à base d'insecticides : obsolètes*, La Revue Prescrire, 2019



22. **AVIQ**, *La gale commune*, AVIQ, 2023
23. **BMJ Best Practice**, *Scabies>Management*, <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/124/management-approach> (geraadpleegd op 2024-06-18)
24. **Dynamed**, *Scabies>Management>Management* Overview,
https://www-dynamed-com.gateway2.cdhlh.be/condition/scabies#TREATMENT_OVERVIEW (geraadpleegd op 2024-06-18)
25. **BMJ Best Practice**, *Lichen planus>Management*, <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/624/treatment-algorithm?q=Lichen%20planus&c=suggested> (geraadpleegd op 2024-06-18)
26. **BMJ Best Practice**, *Psoriasis>Management*, <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/74/treatment-algorithm?q=Psoriasis&c=suggested> (geraadpleegd op 2024-06-18)
27. **BMJ Best Practice**, *Systemic lupus erythematosus>Management*, <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/103/treatment-algorithm> (geraadpleegd op 2024-06-18)
28. **BMJ Best practice**, *Cutaneous T-cell lymphoma>Management*, <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/1025/treatment-algorithm?q=Cutaneous%20T-cell%20lymphoma&c=suggested> (geraadpleegd op 2024-06-18)
29. **Dynamed**, *Topical Corticosteroids>Overview and Recommendations>Background*, <https://www-dynamed-com.gateway2.cdhlh.be/drug-review/topical-corticosteroids> (geraadpleegd op 2024-06-18)
30. **Lax S. J. ; Harvey J. ; Axon E. ; Howells L. ; Santer M. ; Ridd M. J. ; Lawton S. ; Langan S. ; Roberts A. ; Ahmed A. ; et al.**, *Strategies for using topical corticosteroids in children and adults with eczema*, Cochrane Database of Systematic Reviews, 2022, <https://doi.org/10.1002/14651858.CD013356.pub2>
31. **Dynamed**, *Topical Corticosteroids>Potency, Dosage, and Administration>Dosage and Administration>Frequency of Application*, https://www-dynamed-com.gateway2.cdhlh.be/drug-review/topical-corticosteroids#TOPIC_CLC_GVN_1VB (geraadpleegd op 2024-06-18)
32. **Dynamed**, *Psoriasis>Management>Management* Overview,
<https://www-dynamed-com.gateway2.cdhlh.be/condition/psoriasis#GUID-6B5D41BC-E241-4A38-91DB-03138A2F8608> (geraadpleegd op 2024-06-18)
33. **Rédaction Prescire**, *Traitement local du prurit au cours des dermatoses*, Rev Prescrire, 2016
34. **Dynamed**, *Topical Corticosteroids*, <https://www-dynamed-com.gateway2.cdhlh.be/drug-review/topical-corticosteroids#GUID-904F9F43-ABFA-418F-A6F7-79195BAC80C4> (geraadpleegd op 2024-06-18)
35. **Dynamed**, *Pruritus (Generalized)>Management>Medications>Topical Medications*, https://www-dynamed-com.gateway2.cdhlh.be/approach-to/pruritus-generalized#TOPICAL_MEDICATIONS (geraadpleegd op 2024-06-18)
36. **BMJ Best Practice**, *Eczema>Management*, <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/87/treatment-algorithm> (geraadpleegd op 2024-06-18)
37. **BMJ Best Practice**, *Eczema>Management*, <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/87/management-approach> (geraadpleegd op 2024-06-18)
38. **BMJ Best Practice**, *Acne vulgaris>Management*, <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/101/management-approach> (geraadpleegd op 2024-06-18)
39. **Dynamed**, *Acne>Management>Medications*, https://www-dynamed-com.gateway2.cdhlh.be/condition/acne#ID_PP2_GQR_RYB (geraadpleegd op 2024-06-18)
40. **Bruinsma M. ; de Ruijter W. ; Jaspar A.H. ; Van der Zee HH. ; van Vugt S. F. ; Verhoeven ICL. ; Verstappen V ; Wiersma Tj.**, *NHG-Standaard Acne*, NHG, 2024, https://richtlijnen.nhg.org/files/pdf/21_Acne_juni-2024.pdf
41. **Dynamed**, *Tretinoin*, <https://www-dynamed-com.gateway2.cdhlh.be/drug-monograph/tretinoin#GUID-B1873F3F-3DEF-4B4B-B9D7-A42DDD033796> (geraadpleegd op 2024-06-18)
42. **Arowojolu Ayodele O ; Gallo Maria F ; Lopez Laureen M ; Grimes David A**, *Combined oral contraceptive pills for treatment of acne.*, Cochrane Database Syst Rev, 2012, <https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/22786490>
43. **BMJ Best Practice**, *Melasma>Management*, <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/627/management-approach> (geraadpleegd op 2024-06-18)
44. **BMJ Best Practice**, *Rosacea>Management*, <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/102/management-approach> (geraadpleegd op 2024-06-18)



- approach (geraadpleegd op 2024-06-18)
45. **BMJ Best Practice**, *Rosacea>Management*, <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/102/treatment-algorithm> (geraadpleegd op 2024-06-18)
 46. **Dynamed**, *Rosacea>Management>Persistent Erythema>Topical Alpha-Adrenergic Agonists >Brimonidine*, https://www-dynamed-com.gateway2.cdhlh.be/condition/rosacea#TOPIC_JLN_BWV_VVB (geraadpleegd op 2024-06-18)
 47. **Dynamed**, *Rosacea>Management>Inflammatory Papules and Pustules>Oral Medications for Inflammatory Papules and Pustules of Rosacea>Doxycycline and Other Tetracyclines*, https://www-dynamed-com.gateway2.cdhlh.be/condition/rosacea#TOPIC_ZTF_LNR_BWB_DOXY (geraadpleegd op 2024-06-18)
 48. **Dynamed**, *Rosacea>Management>Inflammatory Papules and Pustules>Oral Medications for Inflammatory Papules and Pustules of Rosacea>Other Oral Antibiotics*, https://www-dynamed-com.gateway2.cdhlh.be/condition/rosacea#TOPIC_WQH_BPR_BWB (geraadpleegd op 2024-06-18)
 49. **BMJ Best Practice**, *Psoriasis>Management*, <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/74/treatment-algorithm> (geraadpleegd op 2024-06-18)
 50. **Dynamed**, *Psoriasis>Management>Plaque and Scalp Psoriasis>Topical Medications>Salicylic Acid*, <https://www-dynamed-com.gateway2.cdhlh.be/condition/psoriasis#SALICYLIC> (geraadpleegd op 2024-06-18)
 51. **Dynamed**, *Psoriasis>Management>Plaque and Scalp Psoriasis>Topical Medications>Anthralin (Dithranol)*, <https://www-dynamed-com.gateway2.cdhlh.be/condition/psoriasis#ANTHRAL> (geraadpleegd op 2024-06-18)
 52. **BMJ Best Practice**, *Psoriasis>Management*, <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/74/management-approach> (geraadpleegd op 2024-06-18)
 53. **Dynamed**, *Psoriasis>Management>Management Overview*, https://www-dynamed-com.gateway2.cdhlh.be/condition/psoriasis#TREATMENT_OVERVIEW (geraadpleegd op 2024-05-04)
 54. **Dynamed**, *Psoriasis>Overview and Recommendations>Management*, <https://www-dynamed-com.gateway2.cdhlh.be/condition/psoriasis#GUID-14EB62E7-077F-4405-B4A7-EF3F72468A28> (geraadpleegd op 2024-06-18)
 55. **BMJ Best Practice**, *Common warts>Management*, <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/615/treatment-algorithm> (geraadpleegd op 2024-06-18)
 56. **Orciari A.**, *Concurrent opioid-benzodiazepine used linked to rise in opioid overdoses*, Physician's First Watch, 2017
 57. **BMJ Best Practice**, *Genital warts>Management*, <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/228/treatment-algorithm?q=Genital%20warts&c=suggested> (geraadpleegd op 2024-06-18)
 58. **BMJ Best Practice**, *Actinic keratosis>Management*, <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/616/management-approach> (geraadpleegd op 2024-06-18)
 59. **BMJ Best Practice**, *Basal cell carcinoma>Management*, <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/269/treatment-algorithm> (geraadpleegd op 2024-06-18)
 60. **BMJ Best Practice**, *Vitiligo>Management*, <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/628/management-approach> (geraadpleegd op 2024-06-18)
 61. **BMJ Best Practice**, *Genital warts>Management*, <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/228/management-approach> (geraadpleegd op 2024-06-18)
 62. **Dynamed**, *Condyloma Acuminatum>Management>Medications>Topical - patient-applied>Sinecatechins*, <https://www-dynamed-com.gateway2.cdhlh.be/condition/condyloma-acuminatum#SINECATECHINS> (geraadpleegd op 2024-06-18)
 63. **BMJ Best Practice**, *Herpes zoster infection>management*, <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/23/management-approach> (geraadpleegd op 2024-06-18)
 64. **BMJ Best Practice**, *Cutaneous T-cell lymphoma>Management*, <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/1025/management-approach> (geraadpleegd op 2024-06-18)
 65. **Dynamed**, *Eflornithine Hydrochloride*, <https://www-dynamed-com.gateway2.cdhlh.be/condition/eflornithine-hydrochloride> (geraadpleegd op 2024-06-18)



- <https://www-dynamed-com.gateway2.cdhlh.be/drug-monograph/eflornithine-hydrochloride#GUID-B1873F3F-3DEF-4B4B-B9D7-A42DDD033796> (geraadpleegd op 2024-06-18)
66. **BMJ Best Practice**, *Squamous cell carcinoma of the skin*>Management, <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/270/management-approach> (geraadpleegd op 2024-06-18)
 67. **BMJ Best Practice**, *Condyloma Acuminatum*>Management>Management overview, https://www-dynamed-com.gateway2.cdhlh.be/condition/condyloma-acuminatum#EFUDEX_ANC_141121904 (geraadpleegd op 2024-06-18)
 68. **Dynamed**, *Basal Cell Carcinoma of the Skin*>Management>Surgery and Procedures>Photodynamic Therapy (PDT), https://www-dynamed-com.gateway2.cdhlh.be/condition/basal-cell-carcinoma-of-the-skin#TREATMENT_OVERVIEW (geraadpleegd op 2024-06-18)
 69. **BMJ Best Practice**, *Androgenetic alopecia*>Management, <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/223/management-approach> (geraadpleegd op 2024-06-18)
 70. **Dynamed**, *Tirbanibulin*>Medication Safety>Adverse Effects, <https://www-dynamed-com.gateway2.cdhlh.be/drug-monograph/tirbanibulin#GUID-799CBE2C-0E92-4FDD-B5E7-60B93CC35C4E> (geraadpleegd op 2024-06-18)
 71. **BMJ Best Practice**, *Pressure ulcer*>Management, <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/378/management-approach> (geraadpleegd op 2024-06-18)
 72. **BMJ Best Practice**, *Chronic venous insufficiency*>Management, <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/507/management-approach> (geraadpleegd op 2024-06-18)
 73. **BMJ Best Practice**, *Pressure ulcer*>Diagnosis, <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/378/diagnosis-approach> (geraadpleegd op 2024-06-18)
 74. **Dynamed**, *Pressure Injury of the Skin and Soft Tissue*>Management>Medications>Antimicrobial Agents, <https://www-dynamed-com.gateway2.cdhlh.be/condition/pressure-injury-of-the-skin-and-soft-tissue#GUID-29949653-1DD3-4025-9A1B-786E35E4E7F1> (geraadpleegd op 2024-06-18)
 75. **Dynamed**, *Treatment of Chronic Wounds*, <https://www-dynamed-com.gateway2.cdhlh.be/management/treatment-of-chronic-wounds-18#GUID-68FDFDA5-E17B-487B-ADF2-52376F93E4FC> (geraadpleegd op 2023-09-22)
 76. **Dynamed**, *Pressure Injury of the Skin and Soft Tissue*>Management>Medications>Antimicrobial Agents, <https://www-dynamed-com.gateway2.cdhlh.be/condition/pressure-injury-of-the-skin-and-soft-tissue#ANTIBIOTICS> (geraadpleegd op 2024-06-18)



16. Oftalmologie

- 16.1. Anti-infectieuze middelen
- 16.2. Antiallergische en anti-inflammatoire middelen
- 16.3. Mydriatica-cycloplegica
- 16.4. Antiglaucoommiddelen
- 16.5. Lokale anesthetica
- 16.6. Kunsttranen
- 16.7. Diagnostica in de oftalmologie
- 16.8. Middelen bij oogchirurgie
- 16.9. Middelen bij netvliesandoeningen
- 16.10. Autologe corneale epitheelcellen

Ongewenste effecten

- Allergische reacties op oftalmologische middelen zijn frequent; deze mogen niet verward worden met de initiële klachten.
- Bewaarmiddelen zijn aanwezig in vele geneesmiddelen voor oftalmologisch gebruik. Deze kunnen, zoals de hulpstoffen en de actieve bestanddelen, aanleiding geven tot allergische reacties (vooral benzalkoniumchloride en parabenen), en kunnen de stabiliteit van de traanfilm verstoren. Bij patiënten met problemen in verband met de traanfilm of met allergische conjunctivitis zal dan ook de voorkeur gegeven worden aan producten die geen bewaarmiddel bevatten. De bewaarmiddelen worden bij de specialiteiten vermeld.
- Oogzalven kunnen interfereren met de stabiliteit van de traanfilm en droogheid van de ogen verslechteren.
- Lokaal toegepaste middelen kunnen theoretisch dezelfde ongewenste effecten geven als deze die bij hun systemische toediening optreden. Dit risico is meestal zeer klein aangezien de hoeveelheid die de algemene circulatie bereikt gering is. Bij de oftalmologische middelen waar dit risico toch belangrijk kan zijn, wordt dit vermeld.

Bijzondere voorzorgen

- Een aantal bereidingsvormen op basis van corticosteroiden, corticosteroiden + antibiotica, antiallergica en antiglaucoommiddelen zijn oogsuspensies; het is belangrijk ze goed te schudden vóór gebruik.
- Contactlenzen: bij het indruppelen van oogdruppels mogen geen zachte contactlenzen gedragen worden, tenzij het de bedoeling is de lenzen vochtig te houden. Lenzen mogen ten vroegste 15 minuten na indruppelen van oogdruppels opnieuw aangebracht worden. Bij bepaalde lokale behandelingen ter hoogte van het oog (bv. met corticosteroiden) is gebruik van contactlenzen (harde en zachte) gecontra-indiceerd. Gebruik van orale contraceptiva (vooral combinatiepreparaten met hoog gedoseerd estradiol) kunnen aanleiding geven tot intolerantie voor contactlenzen.
- Het risico van systemische effecten wordt tegengegaan door dichtdrukken van het nasolacrimale kanaal ter hoogte van de binnenste ooghoek gedurende 1 à 2 minuten en de ogen gesloten te houden (zonder knippen).
- De meeste verpakkingen mogen niet langer dan één maand na opening worden gebruikt (en niet langer dan 24 uur voor de specialiteiten voor éénmalig gebruik).
- Bij gebruik van meerdere oogpreparaten, minstens 5 minuten wachten tussen 2 preparaten. Oogzalven moeten als laatste worden aangebracht.

16.1. Anti-infectieuze middelen

Sommige preparaten die in dit hoofdstuk worden vermeld, worden ook gebruikt voor toediening in de neus of in



het oor bij neus-keel-orenpathologie. Dit wordt gemeld in de doseringsrichtlijnen bij deze producten.

Plaatsbepaling

- In dit hoofdstuk worden antiseptica, antibiotica en antivirale middelen besproken. Verschillende producten voor de ogen die niet vergund zijn als geneesmiddel (medische hulpmiddelen), worden ook voorgesteld bij ooginfecties. Ze worden hier niet vermeld.
- De hier vermelde anti-infectieuze middelen zijn volgens de SKP slechts aangewezen voor bacteriële of virale infecties van de conjunctiva en van het voorste oogsegment. Deze middelen zijn niet doeltreffend bij infecties door schimmels. Ze hebben geen allergische aandoeningen als indicatie in de SKP en hun risico-batenverhouding bij deze indicatie is negatief.
- Contactlenzen moeten verwijderd worden zolang er klachten zijn.¹ Na genezing moeten zachte contactlenzen vervangen worden.²
- Antibiotica en antiseptica
 - **Voornaamste indicaties in de ambulante praktijk (BAPCOC 2022):** acute conjunctivitis:
 - Antibiotica zijn bij een gezonde persoon in de regel niet geïndiceerd. Bacteriële of virale conjunctivitis is een aandoening die vaak spontaan geneest en dus geen anti-infectieuze behandeling vereist.
 - Spoelen met water (met een washandje, wattenstaafje of wattenschijfje) is de eerste stap in de behandeling van conjunctivitis.
 - Antibiotica kunnen overwogen worden bij ernstige klachten, dragers van contactlenzen of als na 3 à 4 dagen spoelen met water geen verbetering optreedt.
 - Antibiotica zijn wel geïndiceerd bij risicopatiënten (bv. immunogecompromitteerde patiënten of vooraf bestaande oogaandoeningen).
 - Fusidinezuur ooggel is het eerstekeuze-preparaat wanneer een antibioticum is aangewezen. BAPCOC stelt 4 à 6 applicaties/dag voor, in tegenstelling tot de SKP waarin 2 applicaties/dag worden voorgesteld.
 - Chinolonen zijn werkzaam, maar er is een groot risico op resistentieontwikkeling. Ze hebben een plaats in de behandeling van ernstige geïnfecteerde cornea-ulcera.³
 - Gentamicine wordt bij voorkeur gebruikt voor infecties door *Pseudomonas aeruginosa* of voor gevallen waar uit het antibiogram blijkt dat de vermoedelijke causale kiem slechts voor dit antibioticum gevoelig is.⁴
 - Associaties van antibacteriële middelen onderling zijn in de eerste lijn bijna nooit geïndiceerd.⁵ Sommige producten zijn volgens hun SKP voorbehouden voor de profylaxe van postoperatieve infecties.
 - Het gebruik van associaties van antibacteriële middelen met corticosteroïden is meestal van korte duur en enkel postoperatief. Overschakelen naar een behandeling met één actief bestanddeel dient te worden overwogen zodra dat mogelijk is.
 - Antiseptica: hun plaats is onduidelijk. Kwikzouten en zilvernitraat, aanwezig in een aantal vrij te verkrijgen producten, hebben geen plaats meer in de therapie, bij gebrek aan gegevens over hun werkzaamheid.⁶
 - Lokaal gebruik van antibacteriële producten die ook systemisch worden gebruikt (bv. chinolonen), kan aanleiding geven tot overgevoelighedsreacties bij later systemisch gebruik, en tot de ontwikkeling van resistentie.
- Antivirale middelen
 - Aciclovir en ganciclovir hebben volgens de SKP als indicatie *Herpes Simplex* keratitis.
 - Lokale toediening volstaat niet bij *zona ophthalmica*⁷ (zie 11.4.1.). Door een gebrek aan studies is niet geweten of het toevoegen van lokale behandeling aan systemische antivirale behandeling zin heeft.
 - Bij uveïtis⁸ of herpetische keratitis⁹ worden soms lokale corticosteroïden geassocieerd aan de antivirale behandeling.



Contra-indicaties

- Bacitracine + neomycine: nierinsufficiëntie (SKP).
- Chlooramfenicol : zwangerschap en borstvoeding, hematopoëtische stoornissen, G6PD-deficiëntie.
- Dexamethason: schimmelinfecties aan het oog, *Herpes simplex*-keratitis, oculaire tuberculose, glaucoom en oppervlakkige beschadiging van het cornea-epitheel.

Ongewenste effecten

- Voor de ongewenste effecten van oftalmologische producten in het algemeen, zie 16. *Oftalmologie*
- Allergie (vooral met neomycine en framycetine).
- Chlooramfenicol: na langdurig lokaal gebruik (> 1 maand): geïsoleerde gevallen van myelodysplasie; zeer zelden hematopoëtische hypoplasie of aplasie. Toename van het risico van cataract bij patiënten met G6PD-deficiëntie.
- Langdurig lokaal gebruik van antivirale middelen kan leiden tot oppervlakkige keratitis.

Zwangerschap en borstvoeding

- Voor de meeste lokaal toegepaste geneesmiddelen is de kans op problemen tijdens de zwangerschap en de periode van borstvoeding klein wegens de lage systemische concentratie. Er wordt bij standaard gebruik (indicatie en dosis) geen negatief effect op de zwangerschap of het ongeboren kind verwacht.
- Aminoglycosiden: lokaal gebruik is waarschijnlijk mogelijk, maar **systemisch gebruik wordt in verband gebracht met een risico op ototoxiciteit** (zie 11.1.9.).
- Chlooramfenicol: **gecontra-indiceerd tijdens de zwangerschap en de periode van borstvoeding.**
- Chinolonen: lokaal gebruik is mogelijk, maar **systemisch gebruik is gecontra-indiceerd tijdens de zwangerschap en de periode van borstvoeding, omdat bij toediening aan dieren tijdens de groeiperiode aantasting van het gewrichtskraakbeen werd gezien** (zie 11.1.5.).
- Tetracyclines: lokaal gebruik is mogelijk, maar **systemisch gebruik is gecontra-indiceerd tijdens de zwangerschap** (zie 11.1.3.).

Oudere patiënten

- Heel wat geneesmiddelen voor systemisch gebruik kunnen het oog en de visuele functies in wisselende graad aantasten. Bij het ontstaan van oogklachten kan het dus nodig zijn om de medicatielijst van de oudere patiënt te doorlopen [zie Folia-reeks "Oculaire ongewenste effecten van perorale medicatie"; *deel 1, deel 2 en deel 3*].
- Het symbool 80+ ter hoogte van sommige geneesmiddelen betekent dat het geneesmiddel opgenomen werd in het *Formularium Ouderenzorg*. Klik op het symbooltje om hier meer over te lezen in de geneesmiddelenfiche.

Interacties

- Vermijd de combinatie van langdurig gebruik van chlooramfenicol met andere producten die het beenmerg kunnen onderdrukken.

Bijzondere voorzorgen

- Zie 16. *Oftalmologie*
- Bij conjunctivitis worden beide ogen behandeld tot 48 uur na verdwijnen van de klachten.
- Wegens de beperkte plaats van associaties met antibiotica en corticosteroiden en het gebrek aan gegevens over antiseptica, wordt er geen dosering vermeld voor deze producten.

16.1.1. Antiseptica

BIBROCATHOL-POS (Ursapharm)

bibrocathol

ocul. zalf [zonder bew.]



5 g 20 mg / 1 g 14,96 €

DESOMEDINE (Bausch & Lomb)
hexamidine, diisetionaat

ocul. druppels oploss. [zonder bew.]
1 x 10 ml 1 mg / 1 ml 8,77 €

ZASETIC (Thea)

hexamidine, diisetionaat
ocul. druppels oploss. [zonder bew.]
10 x 0,6 ml 1 mg / 1 ml 9,21 €

16.1.2. Antibiotica

Fusidinezuur

Posol.

acute conjunctivitis: 1 applicatie 4 à 6 x/dag tot 48 uur na genezing volgens BAPCOG (de SKP vermeldt 1 applicatie om de 12 uur)

FUCITHALMIC (Amdipharm)

fusidinezuur

ocul. gel

5 g 10 mg / 1 g R/ 8,35 €

(bevat benzalkonium chloride)

Ciprofloxacin

Posol.

- acute conjunctivitis: de eerste twee dagen 1 à 2 druppels om de 2 uur; daarna 1 à 2 druppels om de 4 uur tot 48 uur na genezing
- loopoor bij trommelvliesbuisjes (> 1 jaar): 3 à 4 druppels, 2 à 4 x/dag (tot het oor 's morgens bij het ontwaken droog en schoon is)

CILOXAN (Novartis Pharma)

ciprofloxacin (hydrochloride)

auric./ocul. druppels oploss.

5 ml 3 mg / 1 ml R/ b € 7,92 €

(bevat benzalkonium chloride)

Moxifloxacin

Posol.

acute conjunctivitis: 1 druppel 3 x/dag tot 48 à 72 uur na genezing

KANAVIG (Novartis Pharma)

moxifloxacin (hydrochloride)

ocul. druppels oploss. [zonder bew.]

5 ml 5 mg / 1 ml R/ 16,08 €

Ofloxacin

Posol.

acute conjunctivitis (> 1 jaar): *zalf*: 1 applicatie 3 x/dag (5 x/dag bij chlamydia-infectie), *oogdruppels*: 1 druppel 4 x/dag

TRAFLOXAL (Bausch & Lomb)

ofloxacin

ocul. druppels oploss.

5 ml 3 mg / 1 ml R/ b € 7,65 €



(bevat benzalkonium chloride)
ocul. druppels oploss. (unidose) EDO [zonder bew.]
30 x 0,5 ml 3 mg / 1 ml R/ 16,90 €
ocul. zalf [zonder bew.]
3 g 3 mg / 1 g R/ 5,02 €

Tetracyclines

Posol.

acute conjunctivitis (> 8 jaar): chloortetracycline: 1 applicatie 4 à 6 x/dag tot 48 uur na genezing

AUREOMYCIN (BePharBel)

chloortetracycline, hydrochloride
ocul. zalf [zonder bew.]
5 g 10 mg / 1 g 10,70 €

Tobramycine

Posol.

acute conjunctivitis (> 1 jaar): oogdruppels: 1 applicatie 4 à 6 x/dag tot 48 uur na genezing, zalf: 1 applicatie 2 à 3 x/dag

TOBEX (Novartis Pharma)

tobramycine
ocul. druppels oploss.
5 ml 3 mg / 1 ml R/ b € 8,81 €
(bevat benzalkonium chloride)
ocul. zalf
3,5 g 3 mg / 1 g R/ b € 8,13 €
(bevat chloorbutanol)

Associatie bacitracine + néomycine

Posol.

infecties van de neus, de oren en de ogen: enkele druppels indruppelen 3 à 6 x/dag

NEOBACITRACINE (BePharBel)

bacitracine 500 IE / 1 ml
neomycine (sulfaat) 5 mg / 1 ml
auric./cut./nas./ocul. druppels susp. (pdr. + solv.)
10 ml R/ c € 10,61 €
(bevat fenoxoethanol)

Associatie oxytetracycline + polymyxine B

Posol.

1 applicatie in de conjunctivale zak 4 à 6 x/dag

TERRAMYCINE + POLYMYXINE B (Pfizer)

oxytetracycline (hydrochloride) 5 mg / 1 g
polymyxine B (sulfaat) 10.000 IE / 1 g
ocul. zalf [zonder bew.]
3,5 g 11,49 €



16.1.3. Corticosteroiden + antibiotica

DE ICOL (Viatrix)
dexamethason, natriumfosfaat 1 mg / 1 ml
chlooramfenicol 4 mg / 1 ml
ocul. druppels oploss.
5 ml R/ b € 8,50 €
(bevat parabenen)

DEXAGENTA-POS (Ursapharm)
gentamicine, sulfaat 5 mg / 1 ml
dexamethason, natriumfosfaat 1 mg / 1 ml
ocul. druppels oploss.
5 ml R/ b € 8,30 €
(bevat benzalkonium chloride)

DUCRESSA (Santen)
dexamethason, natriumfosfaat 1,32 mg / 1 ml

levofloxacin 5 mg / 1 ml
ocul. druppels oploss.
5 ml R/ 12,37 €
(bevat benzalkonium chloride)

MAXITROL (Novartis Pharma)
dexamethason 1 mg / 1 ml
neomycine, sulfaat 3.500 IE / 1 ml
polymyxine B, sulfaat 6.000 IE / 1 ml
ocul. druppels susp.
5 ml R/ b € 8,98 €
ocul. zalf
3,5 g R/ b € 8,22 €

TERRA-CORTRIL + POLYMYXINE B (Pfizer)
oxytetracycline (hydrochloride) 5 mg / 1 g
hydrocortison, acetaat 10 mg / 1 g

polymyxine B (sulfaat) 10.000 IE / 1 g
auric./ocul. zalf [zonder bew.]
3,5 g R/ b € 7,77 €
oxytetracycline (hydrochloride) 5,7 mg / 1 g
hydrocortison, acetaat 17 mg / 1 g
polymyxine B (sulfaat) 11.400 IE / 1 g
auric./ocul. druppels susp. [zonder bew.]
5 ml R/ b € 8,28 €

TOBRADEX (Novartis Pharma)
tobramycine 3 mg / 1 ml
dexamethason 1 mg / 1 ml
ocul. druppels susp.
5 ml R/ b € 8,19 €
tobramycine 3 mg / 1 g
dexamethason 1 mg / 1 g
ocul. zalf
3,5 g R/ b € 7,58 €

16.1.4. Antivirale middelen

Posol.

Herpes simplex keratitis: 1 cm zalf in de onderste conjunctivale zak, 5 x/dag met interval van 4 uur, tot 3 dagen na genezing (voor aciclovir) of tot 7 dagen na genezing (voor ganciclovir)

ACICLOVIR AGEPHA (Agepha)
aciclovir
ocul. zalf [zonder bew.]
4,5 g 30 mg / 1 g R/ 31,42 €

VIRGAN (Thea)
ganciclovir
ocul. gel
5 g 1,5 mg / 1 g R/ b € 16,61 €
(bevat benzalkonium chloride)

16.2. Antiallergische en anti-inflammatoire middelen

Plaatsbepaling

- Lokale bestrijding van de inflammatie is vaak slechts een onderdeel van de behandeling, gezien inflammatie ter hoogte van het oog verschillende oorzaken kan hebben (infectieus, allergisch, traumatisch, auto-immuun, oogheelkunde ...).
- Allergische rino-conjunctivitis:
 - *Zie 12.4.1.*
 - Bij allergische conjunctivitis is het vermijden van het verantwoordelijk allergeen de eerste stap.¹⁰
 - Fysiologische zoutoplossing (druppels, spray) of kompressen met koud water kunnen de klachten tijdelijk verlichten.¹¹
 - Corticosteroiden in neusspray (*zie 17.3.2.3.*) hebben een gunstig effect op de oogsymptomen bij



hooikoorts.¹²

- Systemische H₁-antihistaminica (zie 12.4.1.) hebben een gunstig effect op de oogsymptomen maar minder dan nasale corticosteroïden volgens sommige studies.¹³
- Oculaire anti-allergica (H₁-antihistaminica en inhibitoren van de mediatoorenvrijstelling) hebben een plaats in de behandeling van matige allergische conjunctivitis maar hebben geen effect op de niet-oculaire symptomen. Ze werken snel tegen oogsymptomen.¹⁴
- Oculaire corticosteroïden hebben slechts een beperkte plaats bij ernstige allergische conjunctivitis, na advies van een oftalmoloog. Het gebruik ervan moet uitzonderlijk blijven en dient zo kort mogelijk te zijn (< 2 weken).
- Wegens gebrek aan vergelijkende studies is de plaats van oculaire NSAID's bij allergische conjunctivitis niet duidelijk.¹⁵

Oudere patiënten

- Systemische H₁-antihistaminica worden afgeraden bij ouderen gezien de potentiële ongewenste effecten (sedatie) en de betere werking van nasale corticosteroïden bij oogsymptomen.

16.2.1. Corticosteroïden

Plaatsbepaling

- Voor het algemeen beleid bij allergische rino-conjunctivitis, zie 16.2.
- Oculaire corticosteroïden hebben slechts een zeer beperkte plaats in de eerste lijn omdat ze een infectieuze¹⁶ of virale pathologie kunnen verergeren. Uitzonderlijk kunnen ze geïndiceerd zijn bij zeer uitgesproken allergische conjunctivitis of hevige ontstekingsverschijnselen bij ooginfecties, naast de anti-infectieuze behandeling.¹⁷ Aangezien een differentiaaldiagnose niet altijd eenvoudig is, is het advies van een oftalmoloog wenselijk. Het gebruik van corticosteroïden moet zo kort mogelijk zijn (≤ 2 weken), wegens het risico op ongewenste effecten dat toeneemt met langer gebruik.¹⁵
- Oculaire corticosteroïden hebben wel een plaats in sommige (auto-immune) oogaandoeningen en postoperatief.

Indicaties (synthese van de SKP)

- Niet-infectieuze inflammatie van het voorste oogsegment.
- Traumata door fysieke of chemische agentia.

Contra-indicaties

- Ooginfecties indien niet gecontroleerd door een anti-infectieuze behandeling. Wanneer de infectie doeltreffend wordt behandeld, kunnen corticosteroïden in bepaalde situaties wel gebruikt worden om ontstekingsverschijnselen ten gevolge van de infectie te verminderen.

Ongewenste effecten

- Voor de ongewenste effecten van oftalmologische producten in het algemeen, zie 16. *Oftalmologie*
- De lokale immunodpressie veroorzaakt door oogdruppels met corticosteroïden, verhoogt het risico van virale, bacteriële en mycologische (sur)infectie, vooral ter hoogte van de cornea.
- Allergische reacties.
- Verhoging van de intraoculaire druk.
- Glaucoom en cataract bij langdurig gebruik.

Zwangerschap en borstvoeding

- Voor de meeste lokaal toegepaste geneesmiddelen is de kans op problemen tijdens de zwangerschap en de periode van borstvoeding klein wegens de lage systemische concentratie. Er wordt bij standaard gebruik (indicatie en dosis) geen negatief effect op de zwangerschap of het geboren kind verwacht.



- De gegevens over gebruik van deze preparaten tijdens de zwangerschap en borstvoeding zijn geruststellend. Geen aanwijzingen van aangeboren afwijkingen of andere nadelige effecten bij het kind op basis van onze bronnen.

Bijzondere voorzorgen

- Zie 16. Ophthalmologie
- Bij langdurige lokale behandeling met corticosteroiden is regelmatige oftalmologische controle (o.a. oogdrukmeting) vereist.

FML LIQUIFILM (AbbVie)

fluorometholon
ocul. druppels susp.
5 ml 1 mg / 1 ml R/ 2,67 €
(bevat benzalkonium chloride)

MAXIDEX (Novartis Pharma)

dexamethason
ocul. druppels susp.
5 ml 1 mg / 1 ml R/ b 7,71 €
(bevat benzalkonium chloride)

ocul. zalf
3,5 g 1 mg / 1 g R/ 10,25 €
(bevat parabenen)

MONOFREE DEXAMETHASON (Thea)

dexamethason, natriumfosfaat
ocul. druppels oploss. (unidose) [zonder
bew.]
20 x 0,4 ml 1 mg / 1 ml R/ b 12,56 €

PRED FORTE (AbbVie)

prednisolon, acetaat
ocul. druppels susp.
5 ml 10 mg / 1 ml R/ b 8,77 €
(bevat benzalkonium chloride)

SOFTACOR (Thea)

hydrocortison, natriumfosfaat
ocul. druppels oploss. (unidose) [zonder
bew.]
30 x 0,4 ml 3,35 mg / 1 ml R/ b
15,97 €

16.2.2. Niet-steroidale anti-inflammatoire middelen

Plaatsbepaling

- Voor het algemeen beleid bij allergische rino-conjunctivitis, zie 16.2.
- Wegens gebrek aan klinische studies hebben niet-steroidale anti-inflammatoire middelen slechts een beperkte plaats in de behandeling van allergische conjunctivitis.¹⁸

Indicaties (synthese van de SKP)

- Ketorolac: allergische conjunctivitis (maar zie "Plaatsbepaling").
- Preventie en behandeling van inflammatie bij chirurgie.

Ongewenste effecten

- Voor de ongewenste effecten van oftalmologische producten in het algemeen, zie 16. Ophthalmologie
- Lokale reacties (pijn, jeuk, gevoel van vreemd lichaam in het oog).
- Verhoging van de intraoculaire druk.
- Conjunctivitis en keratitis punctate (frequent).
- Keratitis tot ulceratie en perforatie (zelden).

Zwangerschap en borstvoeding

- Voor de meeste lokaal toegepaste geneesmiddelen is de kans op problemen tijdens de zwangerschap en de periode van borstvoeding klein wegens de lage systemische concentratie. Er wordt bij standaard gebruik (indicatie en dosis) geen negatief effect op de zwangerschap of het ongeboren kind verwacht.
- De gegevens rond het gebruik van oogdruppels tijdens de zwangerschap en de periode van borstvoeding zijn geruststellend volgens onze bronnen.
- Systemisch gebruikte NSAID's worden afgeraden tijdens het 2^e trimester en zijn **gecontra-indiceerd tijdens het 3^e trimester van de zwangerschap** (zie 9.1.1.).

Bijzondere voorzorgen

- Zie 16. Ophthalmologie



ACULARE (AbbVie)
ketorolac, trometamol
ocul. druppels oploss.

10 ml 5 mg / 1 ml R/ b € 9,00 €
(bevat benzalkonium chloride)

DICLOABAK (Thea)
diclofenac, natrium
ocul. druppels oploss. [zonder bew.]

10 ml 1 mg / 1 ml R/ b € 12,07 €

INDOCOLLYRE (Bausch & Lomb)
indometacine
ocul. druppels oploss.

5 ml 1 mg / 1 ml R/ b € 9,69 €
(bevat thiomersal)

NEVANAC (Novartis Pharma)

nepafenac
ocul. druppels susp.
3 ml 3 mg / 1 ml R/ 36,70 €
(bevat benzalkonium chloride)

NEVANAC (PI-Pharma)
nepafenac
ocul. druppels susp.
3 ml 3 mg / 1 ml R/ 36,70 €
(bevat benzalkonium chloride;
parallele distributie)

16.2.3. Antiallergica

Plaatsbepaling

- Voor het algemeen beleid bij allergische rino-conjunctivitis, zie 16.2.
- Lokale H₁-antihistaminica en inhibitoren van de mediatoenvrijstelling geven verbetering van de oftalmologische klachten; ze zijn over het algemeen veilig en worden goed verdragen.¹⁵
- Het effect van H₁-antihistaminica voor oftalmologisch gebruik treedt op na enkele minuten.
- Cromoglicinezuur (natriumcromoglicaat) en lodoxamide zijn inhibitoren van de mediatoenvrijstelling, ze werken pas na 3 tot 5 dagen; daarom worden ze vooral preventief gebruikt vóór de aanvang van het pollenseizoen.¹⁹
- De risico-batenverhouding van de associatie nafazoline (sympathomimeticum) + feniramine (H₁-antihistaminicum) is ongunstig omwille van het ongunstige veiligheidsprofiel.^{15 19}

Indicaties (synthese van de SKP)

- Symptomatische behandeling van oculaire klachten door allergische oogaandoeningen.

Contra-indicaties

- Associatie nafazoline + feniramine:
 - (Risico op) gesloten-hoekglaucoom.
 - Kinderen jonger dan 12 jaar.

Ongewenste effecten

- Voor de ongewenste effecten van oftalmologische producten in het algemeen, zie 16. *Oftalmologie*
- Oogpijn, troebel zicht, oedeem van het ooglid, conjunctivitis, tranenvloed, oogirritatie en jeuk aan de ogen (moeilijk te onderscheiden van de symptomen van de onderliggende allergie).
- Associatie nafazoline + feniramine: rebound effect met secundaire vasodilatatie en conjunctivale hyperemie; cycloplegie en mydriasis, met risico op een aanval van gesloten-hoekglaucoom bij gepredisponeerde patiënten.

Zwangerschap en borstvoeding

- Voor de meeste lokaal toegepaste geneesmiddelen is de kans op problemen tijdens de zwangerschap en de periode van borstvoeding klein wegens de lage systemische concentratie. Er wordt bij standaard gebruik (indicatie en dosis) geen negatief effect op de zwangerschap of het ongeboren kind verwacht.
- Zwangerschap:
 - De gegevens over gebruik van deze preparaten tijdens de zwangerschap zijn geruststellend. Geen aanwijzingen van aangeboren afwijkingen of andere nadelige effecten bij het kind op basis van onze bronnen.
 - Associatie nafazoline + feniramine: het is niet mogelijk om een uitspraak te doen over de veiligheid van gebruik tijdens de zwangerschap (weinig of geen informatie beschikbaar).



- Borstvoeding:
 - Associatie nafazoline + feniramine: het is niet mogelijk om een uitspraak te doen over de veiligheid van gebruik tijdens de periode van borstvoeding (weinig of geen informatie beschikbaar).

Interacties

- Risico op ernstige hypertensieve crisis bij toediening aan patiënten die MAO-inhibitoren gebruiken.

Oudere patiënten

- Heel wat geneesmiddelen voor systemisch gebruik kunnen het oog en de visuele functies in wisselende graad aantasten. Bij het ontstaan van oogklachten kan het dus nodig zijn om de medicatielijst van de oudere patiënt te doorlopen [zie Folia-reeks "Oculaire ongewenste effecten van perorale medicatie"; deel 1, deel 2 et deel 3].
- Het symbool 80+ ter hoogte van sommige geneesmiddelen betekent dat het geneesmiddel opgenomen werd in het *Formularium Ouderezorg*. Klik op het symbooltje om hier meer over te lezen in de geneesmiddelenfiche.

Bijzondere voorzorgen

- Zie 16. Oftalmologie.

H₁-antihistaminica

Posol.

allergische conjunctivitis: 1 druppel in elk oog 2 x/dag

<i>ALLERGODIL (Cooper Consumer Health)</i> azelastine, hydrochloride ocul. druppels oploss. 6 ml 0,5 mg / 1 ml 13,29 € (bevat benzalkonium chloride)	5 ml 0,25 mg / 1 ml 14,71 € (parallelinvoer)	levocabastine (hydrochloride) ocul. druppels susp. 4 ml 0,5 mg / 1 ml 14,14 € (bevat benzalkonium chloride; parallelinvoer)
<i>ALLERGODIL (PI-Pharma)</i> azelastine, hydrochloride ocul. druppels oploss. 6 ml 0,5 mg / 1 ml 13,29 € (bevat benzalkonium chloride; parallelinvoer)	<i>AZELERGO (Bausch & Lomb)</i> azelastine, hydrochloride ocul. druppels oploss. (unidose) [zonder bew.] 30 x 0,6 ml 0,5 mg / 1 ml 12,73 €	<i>OPATANOL (Novartis Pharma)</i> olopatadine (hydrochloride) ocul. druppels oploss. 5 ml 1 mg / 1 ml R/ 13,81 € (bevat benzalkonium chloride)
<i>ALTRIABAK (Thea)</i> ketotifen (waterstoffumaraat) ocul. druppels oploss. [zonder bew.] 5 ml 0,25 mg / 1 ml 14,71 €	<i>KETAZED (Horus)</i> ketotifen (waterstoffumaraat) ocul. druppels oploss. [zonder bew.] 10 ml 0,25 mg / 1 ml R/ 24,10 €	<i>POLLIVAL (Ursapharm)</i> azelastine, hydrochloride ocul. druppels oploss. [pomp, zonder bew.] 10 ml 0,5 mg / 1 ml 12,99 €
<i>ALTRIABAK (PI-Pharma)</i> ketotifen (waterstoffumaraat) ocul. druppels oploss. [zonder bew.]	<i>LIVOSTIN (Kenvue)</i> levocabastine (hydrochloride) ocul. druppels susp. 4 ml 0,5 mg / 1 ml 14,14 € (bevat benzalkonium chloride)	<i>RELESTAT (AbbVie)</i> epinastine, hydrochloride ocul. druppels oploss. 5 ml 0,5 mg / 1 ml R/ 10,81 € (bevat benzalkonium chloride)
<i>LIVOSTIN (PI-Pharma)</i>		

Combinatiepreparaten met H₁-antihistaminica

NAPHCON-A (Alcon)
nafazoline, hydrochloride 0,25 mg / 1 ml
feniramine, maleaat 3 mg / 1 ml



ocul. druppels oploss.
15 ml 9,22 €
(bevat benzalkonium chloride)

Inhibitoren van de mediatoenvrijstelling

Posol.
allergische conjunctivitis:
cromoglicaat: 1 tot 2 druppels 4x/dag
lodoxamide: 1 tot 2 druppels 4x/dag

ALLERGO-COMOD (Ursapharm)
cromoglicaat, dinatrium
ocul. druppels oploss. [zonder bew.]
10 ml 20 mg / 1 ml 9,98 €

ALOMIDE (Novartis Pharma)
lodoxamide, trometamol
ocul. druppels oploss.
5 ml 1,78 mg / 1 ml R/ 5,85 €
(bevat benzalkonium chloride)

LECROLYN (Santen)
cromoglicaat, dinatrium
ocul. druppels oploss. [zonder bew.]
10 ml 40 mg / 1 ml 15,91 €

16.3. Mydriatica - Cycloplegica

Atropine, cyclopentolaat en tropicamide zijn anticholinergica; fenylefrine is een sympathicomimeticum.

Indicaties (synthese van de SKP)

- Diagnostisch bij refractie-onderzoek en oogfundusonderzoek.
- Therapeutisch bij keratitis en uveïtis.
- Na sommige oogoperaties.

Ongewenste effecten

- Voor de ongewenste effecten van oftalmologische producten in het algemeen, *zie 16. Oftalmologie*
- Tijdelijke visusstoornissen die naargelang het gebruikte product enkele uren tot meer dan 10 dagen aanhouden.
- Verhoging van de intraoculaire druk.
- Systemische anticholinerge of sympathicomimetische effecten.
- Fenylefrine: secundaire vasodilatatie.
- Cyclopentolaat en atropine: risico op hyperthermie, risicopopulaties moeten worden opgevolgd (vooral kinderen).

Zwangerschap en borstvoeding

- Voor de meeste lokaal toegepaste geneesmiddelen is de kans op problemen tijdens de zwangerschap en de periode van borstvoeding klein wegens de lage systemische concentratie. Er wordt bij standaard gebruik (indicatie en dosis) geen negatief effect op de zwangerschap of het ongeboren kind verwacht.
- Fenylefrine: vermijd herhaaldelijk gebruik van de oogdruppels tijdens de zwangerschap, wegens de vasoconstrictorische eigenschappen van fenylefrine.

Bijzondere voorzorgen

- *Zie 16. Oftalmologie*
- Voorzichtigheid is geboden bij (risico op) gesloten-hoekglaucoom.
- De visusstoornissen ten gevolge van de cycloplegie en de mydriasis kunnen problemen stellen bij het besturen van een voertuig.
- Systemische effecten treden vooral op bij jonge kinderen en ouderen.
- Risico van misbruik van tropicamide [*zie Folia augustus 2018*].
- Het gebruik van oogdruppels bij bewusteloze patiënten onder neurologische bewaking verstoort de analyse van de fotomotorische pupilreflexen.



Atropine

ALCON ATROPINE (Alcon)

atropine, sulfaat
ocul. druppels oploss.

5 ml 10 mg / 1 ml (1 %) R/ 6,82 €
(bevat benzalkonium chloride)

Cyclopentolaat

CYCLOGYL (Alcon)

cyclopentolaat, hydrochloride
ocul. druppels oploss.

10 ml 10 mg / 1 ml R/ 5,96 €
(bevat benzalkonium chloride)

MINIMS CYCLOPENTOLAATHYDROCHLORIDE (Bausch & Lomb)

cyclopentolaat, hydrochloride
ocul. druppels oploss. (unidose) [zonder bew.]

20 x 0,5 ml 5 mg / 1 ml R/ 19,02 €

Fenylefrine

MINIMS FENYLEFRINEHYDROCHLORIDE (Bausch & Lomb)

fenylefrine, hydrochloride
ocul. druppels oploss. (unidose) [zonder bew.]

20 x 0,5 ml 100 mg / 1 ml R/ 19,02 €

Tropicamide

MONOFREE TROPICAMIDE (Thea)

tropicamide
ocul. druppels oploss. (unidose) [zonder bew.]

20 x 0,4 ml 5 mg / 1 ml (0,5 %) R/ 12,59 €

MYDRIACYL (Alcon)

tropicamide
ocul. druppels oploss.

15 ml 10 mg / 1 ml R/ 9,97 €
(bevat benzalkonium chloride)

Combinatiepreparaten

MYDRANE (Thea)

tropicamide 0,04 mg / 0,2 ml
fenylefrine, hydrochloride 0,62 mg / 0,2 ml
lidocaïne, hydrochloride 2 mg / 0,2 ml
inj. oploss. i.camer. [amp.]

1 x 0,6 ml R/ 22,09 €
20 x 0,6 ml R/ 222,20 €

MYDRIASERT (Thea)

fenylefrine, hydrochloride 5,4 mg



tropicamide 0,28 mg
ocul. insert
1 x R/ 11,01 €
20 x R/ 138,62 €

16.4. Antiglaucoommiddelen

Plaatsbepaling

- Lokale cholinomimetica en systemische koolzuuranhydrase-inhibitoren (zie 1.4.3.) zijn geïndiceerd bij de spoedeisende behandeling van acuut gesloten-hoekglaucoom.²⁰
- Bij de medicamenteuze behandeling van open-hoekglaucoom gebruikt men één of meerdere lokale middelen behorend tot volgende klassen:
 - β -blokkers en koolzuuranhydrase-inhibitoren die de productie van kamervocht remmen²¹;
 - prostaglandine-analogen en cholinomimetica die de afvoer van kamervocht vergemakkelijken²¹;
 - α -sympathicomimetica die zowel de productie als de afvoer van kamervocht beïnvloeden²¹;
- β -blokkers en prostaglandine-analogen worden meestal gebruikt wegens de ruime ervaring en grote veiligheid. Sommige bronnen geven de voorkeur aan prostaglandine-analogen vanwege een betere werkzaamheid, een beter veiligheidsprofiel en heteenvoudige toedieningsschema (1 applicatie/dag).²²
- De andere middelen kunnen een plaats hebben bij contra-indicatie voor of onvoldoende respons op β -blokkers of prostaglandine-analogen.

Oudere patiënten

- Heel wat geneesmiddelen voor systemisch gebruik kunnen het oog en de visuele functies in wisselende graad aantasten. Bij het ontstaan van oogklachten kan het dus nodig zijn om de medicatielijst van de oudere patiënt te doorlopen (zie Folia-reeks "Oculaire ongewenste effecten van perorale medicatie"; deel 1, deel 2 et deel 3).
- Medicatie met anticholinerge werking is gecontra-indiceerd bij patiënten met (een verhoogd risico op) glaucoom. Volgende geneesmiddelen kunnen bij mensen die hiervoor gevoelig zijn acuut gesloten hoekglaucoom induceren: ipratropium bromide (+salbutamol), paroxetine, topiramaat, acetazolamide, H₁ en H₂ receptor-antagonisten, sulfonamides. Voorzichtigheid is dus geboden bij het opstarten van deze geneesmiddelen bij oudere patiënten met verhoogde oogdruk.

16.4.1. Cholinomimetica

Plaatsbepaling

- Zie 16.4.

Contra-indicaties

- Acute iritis en andere aandoeningen waarbij miosis ongewenst is.
- Glaucoom veroorzaakt door pupillair blok (zolang een grondig onderzoek van de retina en haar periferie niet werd uitgevoerd).

Interacties

- Pilocarpine is een CYP2A6-inhibitor (zie Tabel 1c. in Inl.6.3.).
- Gelijktijdig gebruik van pilocarpine en latanoprost kan de werkzaamheid van latanoprost verminderen.

Ongewenste effecten

- Voor de ongewenste effecten van oftalmologische producten in het algemeen, zie 16. Ophthalmologie
- Tijdelijke vermindering van de gezichtsscherpte die de rijvaardigheid kan beïnvloeden, voorbijgaande myopie (voornamelijk bij jonge personen) en lokale irritatie.



- Hoofdpijn (zeer vaak).

Zwangerschap en borstvoeding

- Voor de meeste lokaal toegepaste geneesmiddelen is de kans op problemen tijdens de zwangerschap en de periode van borstvoeding klein wegens de lage systemische concentratie. Er wordt bij standaard gebruik (indicatie en dosis) geen negatief effect op de zwangerschap of het ongeboren kind verwacht.
- Zwangerschap
 - Het is niet mogelijk om een uitspraak te doen over de veiligheid van gebruik van deze preparaten tijdens de zwangerschap of borstvoeding (geen of onvoldoende informatie beschikbaar).
 - Volgens onze bronnen zal de voorkeur uitgaan naar β -blokkers, maar als het gebruik van pilocarpine noodzakelijk blijkt, kan dat worden overwogen. Systemische resorptie bij lokaal gebruik is laag en kan worden verminderd door het traankanaal van het oog toe te drukken.
- Borstvoeding
 - Het is niet mogelijk om een uitspraak te doen over de veiligheid van gebruik van deze preparaten tijdens de periode van borstvoeding (geen of onvoldoende informatie beschikbaar).

Bijzondere voorzorgen

- Zie 16. Ophthalmologie

Pilocarpine

Posol.

open-hoekglaucoom: 1 druppel tot 4 x/dag

PILOCARPINE-ISOPTO (Novartis Pharma)

pilocarpine, hydrochloride
ocul. druppels oploss.

15 ml 10 mg / 1 ml R/ b € 6,94 €

15 ml 20 mg / 1 ml R/ b € 7,26 €

15 ml 40 mg / 1 ml R/ 5,79 €

(bevat benzalkonium chloride)

16.4.2. Bèta-blokkers

Plaatsbepaling

- Zie 16.4.

Contra-indicaties

- Tweede- of derdegraads atrioventriculair blok.
- Astma (vooral voor de niet-cardioselectieve β -blokkers: carteolol, timolol); COPD is een relatieve contra-indicatie voor de niet-cardioselectieve β -blokkers.
- Sinusale bradycardie.
- Niet-gecontroleerd hartfalen.

Ongewenste effecten

- Voor de ongewenste effecten van oftalmologische producten in het algemeen, zie 16. Ophthalmologie
- Systemische ongewenste effecten van β -blokkers (o.a. bradycardie en bronchospasme, zie 1.5.).

Interacties

- Verminderd effect van β_2 -mimetica via inhalatie bij associëren met β -blokkers in de vorm van



oogdruppels (zeker de niet-cardioselectieve: carteolol, timolol).

- Toegenomen risico op bradycardie en hypotensie bij associatie met verapamil of systemische bèta-blokkers.

Zwangerschap en borstvoeding

- Voor de meeste lokaal toegepaste geneesmiddelen is de kans op problemen tijdens de zwangerschap en de periode van borstvoeding klein wegens de lage systemische concentratie. Er wordt bij standaard gebruik (indicatie en dosis) geen negatief effect op de zwangerschap of het ongeboren kind verwacht.
- Bèta-blokkers zijn de behandeling van voorkeur tijdens de zwangerschap volgens onze bronnen.
- **Gebruik kort voor de bevalling kan leiden tot bradycardie, hypotensie en hypoglykemie bij de pasgeborene.** Monitoring van het hartritme van het kind rond de bevalling wordt geadviseerd (zie 1.5).

Oudere patiënten

- Ouderen zijn gevoeliger voor de ongewenste effecten van oculaire bètablokkers, vooral voor het effect op de bloeddruk, met kans op hypotensie en valrisico.
- Men dient ook aandachtig te zijn voor respiratoire ongewenste effecten bij ouderen, gezien het risico op bronchospasme en bradycardie van oculaire bètablokkers.

Bijzondere voorzorgen

- Zie 16. Ophthalmologie
- Voorzichtigheid is geboden bij patiënten met hartfalen of astma. Na het aanbrengen, het nasolacrimale kanaal ter hoogte van de binnenste ooghoek gedurende 1 à 2 minuten dichtdrukken en de ogen gesloten houden zonder knipperen om systemische opname te minimaliseren.

Posologie

- Open-hoekglaucoom: 1 druppel 2 x/dag (1 x/dag voor middelen met verlengde afgifte en gels).

Betaxolol

BETOPTIC (Novartis Pharma)

betaxolol (hydrochloride)

ocul. druppels susp. S.

5 ml 2,5 mg / 1 ml R/ b € 9,58 €

ocul. druppels oploss.

5 ml 5 mg / 1 ml R/ b € 8,75 €

(bevat benzalkonium chloride)

Carteolol

ARTEOPTIC (Bausch & Lomb)

carteolol, hydrochloride

ocul. druppels verl. afgifte LA

3 x 3 ml 20 mg / 1 ml R/ b € 13,99 €

(bevat benzalkonium chloride)

ocul. druppels verl. afgifte LA Sine Conservans

8 ml 20 mg / 1 ml R/ b € 16,57 €

(gecommercialiseerd vanaf 31 januari 2026)

Timolol

GELTIM (Thea)

timolol (maleaat)

ocul. gel (unidose) [zonder bew.]



90 x 0,4 g 1 mg / 1 g R/ b € 21,83 €

TIMABAK (Thea)
timolol (maleaat)
ocul. druppels oploss. [zonder bew.]

5 ml 5 mg / 1 ml R/ b € 10,35 €

TIMO-COMOD (Ursapharm)
timolol (maleaat)
ocul. druppels oploss. [zonder bew.]

10 ml 5 mg / 1 ml R/ b € 11,03 €

TIMOPTOLGEL (Santen)

timolol (maleaat)
ocul. druppels verl. afgifte Ocumeter Plus

2,5 ml 5 mg / 1 ml R/ 4,67 €
(bevat benzododecinium bromide)

16.4.3. Alfa-sympathicomimetica

Plaatsbepaling

- Zie 16.4.

Ongewenste effecten

- Voor de ongewenste effecten van oftalmologische producten in het algemeen, zie 16. *Oftalmologie*
- Allergische conjunctivitis (vooral apraclonidine).
- Monddroogte, sedatie.
- Brimonidine: ook hoofdpijn, wazig zicht en oogirritatie.
- Brimonidine en apraclonidine: oculaire hyperemie.

Zwangerschap en borstvoeding

- Voor de meeste lokaal toegepaste geneesmiddelen is de kans op problemen tijdens de zwangerschap en de periode van borstvoeding klein wegens de lage systemische concentratie. Er wordt bij standaard gebruik (indicatie en dosis) geen negatief effect op de zwangerschap of het ongeboren kind verwacht.
- Het is niet mogelijk om een uitspraak te doen over de veiligheid van gebruik van deze preparaten tijdens de zwangerschap en de periode van borstvoeding (geen of onvoldoende informatie beschikbaar).
- Zwangerschap: volgens onze bronnen gaat de voorkeur uit naar een behandeling met β -blokkers. Als het gebruik van brimonidine of apraclonidine noodzakelijk blijkt, kan dat worden overwogen. Systemische resorptie bij lokaal gebruik is laag en kan worden verminderd door het traankanaal toe te drukken bij de toediening.

Bijzondere voorzorgen

- Zie 16. *Oftalmologie*

Posol.

- apraclonidine: 1 druppel tot 3 x/dag gedurende maximaal 1 maand
- brimonidine: 1 druppel 2 x/dag in het aangedane oog (ongeveer 12 uur tijd laten tussen de twee indruppelingen)

ALPHAGAN (AbbVie)

brimonidine, tartraat

ocul. druppels oploss.

1 x 5 ml 2 mg / 1 ml R/ 18,84 €

3 x 5 ml 2 mg / 1 ml R/ b € 19,74 €

(bevat benzalkonium chloride)

IOPIDINE (Essential Pharma)

apraclonidine (hydrochloride)

ocul. druppels oploss.

5 ml 5 mg / 1 ml R/ 20,40 €

(gebruikt in het kader van laserbehandeling van het voorste oogsegment; bevat benzalkonium chloride)



16.4.4. Prostaglandine-analogen

Plaatsbepaling

- Zie 16.4.

Ongewenste effecten

- Voor de ongewenste effecten van oftalmologische producten in het algemeen, zie 16. *Oftalmologie*
- Versterking van de pigmentatie van de iris en de oogleden; hypertrichose van de wimpers.
- Recidief of reactivatie van uveïtis.
- Cystoïd maculair oedeem bij patiënten met risicofactoren zoals intraoculaire inflammatie, pseudofakie en afakie.
- Conjunctivale hyperemie.
- Oogirritatie.
- Zelden overgevoelighedsreacties.

Zwangerschap en borstvoeding

- Zwangerschap: het gebruik van prostaglandine-analogen in de vorm van oogdruppels wordt in verband gebracht met een risico op spontane abortus [zie *Folia januari 2023*]. Volgens onze bronnen is het gebruik van prostaglandine-analogen mogelijk tijdens de zwangerschap bij strikte noodzaak. Systemische resorptie bij lokaal gebruik is laag en kan worden verminderd door het traankanaal toe te drukken bij de toediening.
- Borstvoeding: gegevens over het gebruik van deze preparaten tijdens de borstvoeding ontbreken, maar een hoge systemische resorptie is onwaarschijnlijk en die resorptie kan worden verminderd door het traankanaal toe te drukken bij de toediening.

Bijzondere voorzorgen

- Zie 16. *Oftalmologie*

Posologie


- Open-hoekglaucoom: 1 x/dag 's avonds toedienen.

Bimatoprost

BIMATOPROST EG (EG)

bimatoprost

ocul. druppels oploss.

3 x 3 ml 0,1 mg / 1 ml R/ b  19,18 €

(bevat benzalkonium chloride)

LUMIGAN (AbbVie)

bimatoprost


ocul. druppels oploss.

3 x 3 ml 0,1 mg / 1 ml R/ 37,27 €

(bevat benzalkonium chloride)

ocul. druppels oploss. (unidose) [zonder bew.]

30 x 0,4 ml 0,3 mg / 1 ml R/ 29,81 €

90 x 0,4 ml 0,3 mg / 1 ml R/ b  36,18 €

Latanoprost



LATANOPROST EG (EG)

latanoprost

ocul. druppels oplossing.

1 x 2,5 ml 50 µg / 1 ml R/ b € 10,98 €

3 x 2,5 ml 50 µg / 1 ml R/ b € 18,17 €

(bevat benzalkonium chloride)

LATANOPROST VIATRIS (Viatris)

latanoprost

ocul. druppels oplossing.

1 x 2,5 ml 50 µg / 1 ml R/ € 14,47 €

(bevat benzalkonium chloride)

LATANOTEARS (Aurobindo)

latanoprost

ocul. druppels oplossing.

3 x 2,5 ml 50 µg / 1 ml R/ b € 18,44 €

(bevat benzalkonium chloride)

MONOPROST (Thea)

latanoprost

ocul. druppels oplossing. (unidose) [zonder bew.]

30 x 0,2 ml 50 µg / 1 ml R/ b € 15,95 €

90 x 0,2 ml 50 µg / 1 ml R/ b € 30,57 €

VIZILATAN (Bausch & Lomb)

latanoprost

ocul. druppels oplossing. [pomp, zonder bew.]

1 x 2,5 ml 50 µg / 1 ml R/ b € 15,95 €

XALATAN (Viatris)

latanoprost

ocul. druppels oplossing.

1 x 2,5 ml 50 µg / 1 ml R/ b € 11,32 €

3 x 2,5 ml 50 µg / 1 ml R/ b € 18,44 €

(bevat benzalkonium chloride)

XALOF (Horus)

latanoprost

ocul. druppels oplossing. (unidose) [zonder bew.]

90 x 0,2 ml 50 µg / 1 ml R/ b € 29,05 €

Tafluprost

SAFLUTAN (Santen)

tafluprost

ocul. druppels oplossing. (unidose) [zonder bew.]

30 x 0,3 ml 15 µg / 1 ml R/ € 31,06 €

Travoprost

TRAVATAN (Novartis Pharma)

travoprost

ocul. druppels oplossing.

3 x 2,5 ml 40 µg / 1 ml R/ b € 19,28 €

(bevat polyquad)

TRAVOPROST EG (EG)

travoprost

ocul. druppels oplossing.

1 x 2,5 ml 40 µg / 1 ml R/ b € 10,21 €

3 x 2,5 ml 40 µg / 1 ml R/ b € 19,28 €

(bevat benzalkonium chloride)

VIZITRAV (Bausch & Lomb)

travoprost

ocul. druppels oplossing. [pomp, zonder bew.]

1 x 2,5 ml 40 µg / 1 ml R/ b € 14,45 €

16.4.5. Koolzuuranhydrase-inhibitoren

Plaatsbepaling

- Zie 16.4.

Contra-indicaties

- Hyperchloremische acidose.
- Allergie aan sulfamiden.
- Ernstige nierinsufficiëntie (SKP).

Ongewenste effecten

- Voor de ongewenste effecten van oftalmologische producten in het algemeen, zie 16. Ophthalmologie
- Lokale reacties zoals irritatie, conjunctivale hyperemie, wazig zicht.
- Bittere smaak.



- Zelden: overgevoelighedsreacties; systemische reacties (moehheid).

Zwangerschap en borstvoeding

- Het is niet mogelijk om een uitspraak te doen over de veiligheid van gebruik van deze preparaten tijdens de zwangerschap (geen of onvoldoende informatie beschikbaar).
- Systemische resorptie bij lokaal gebruik is laag en kan worden verminderd door het traankanaal van het oog toe te drukken.
- Borstvoeding: gezien de lage systemische resorptie is het gebruik van koolzuuranhydrase-inhibitoren waarschijnlijk veilig.

Bijzondere voorzorgen

- *Zie 16. Oftalmologie*


Posol.

- brinzolamide: 1 druppel 2 à 3 x/dag
- dorzolamide: 1 druppel 3 x/dag


AZOPT (Novartis Pharma) 

brinzolamide

ocul. druppels susp.


5 ml 10 mg / 1 ml R/ b  10,13 €

(bevat benzalkonium chloride)

TRUSOPT (Santen) 

dorzolamide (hydrochloride)

ocul. druppels oploss. Ocumeter Plus

5 ml 20 mg / 1 ml R/ b  12,80 €

(bevat benzalkonium chloride)

16.4.6. Combinatiepreparaten

Plaatsbepaling

- *Zie 16.4.*

Contra-indicaties

- Associaties die een koolzuuranhydrase-inhibitor bevatten: ernstige nierinsufficiëntie (SKP).

Ongewenste effecten

- Voor de ongewenste effecten van oftalmologische producten in het algemeen, *zie 16. Oftalmologie*
- Overgevoelighedsreacties (zelden).

Zwangerschap en borstvoeding

- Voor de meeste lokaal toegepaste geneesmiddelen is de kans op problemen tijdens de zwangerschap en de periode van borstvoeding klein wegens de lage systemische concentratie. Er wordt bij standaard gebruik (indicatie en dosis) geen negatief effect op de zwangerschap of het ongeboren kind verwacht.
- *Zie 16.4.2., 16.4.3., 16.4.4. et 16.4.5..*

Bijzondere voorzorgen

- *Zie 16. Oftalmologie*



Bèta-blokker + alfa-sympathicomimeticum

COMBIGAN (AbbVie)

brimonidine, tartraat 2 mg / 1 ml
timolol (maleaat) 5 mg / 1 ml
ocul. druppels oploss.
3 x 5 ml R/ 44,57 €
(bevat benzalkonium chloride)

Bèta-blokker + prostaglandine-analoog

DUOTRAV (Novartis Pharma)

travoprost 40 µg / 1 ml
timolol (maleaat) 5 mg / 1 ml
ocul. druppels oploss.
3 x 2,5 ml R/ b € 23,25 €
(bevat polyquad)

FILIOP (Horus)

travoprost 40 µg / 1 ml
timolol (maleaat) 5 mg / 1 ml
ocul. druppels oploss. [pomp, zonder bew.]
3 x 2,5 ml R/ b * € 37,75 €

FIXAPROST (Thea)

latanoprost 50 µg / 1 ml
timolol (maleaat) 5 mg / 1 ml
ocul. druppels oploss. [pomp, zonder bew.]
1 x 6 ml R/ b * € 29,19 €

GANFORT (AbbVie)

bimatoprost 0,3 mg / 1 ml
timolol (maleaat) 5 mg / 1 ml
ocul. druppels oploss.
3 x 3 ml R/ 60,53 €
(bevat benzalkonium chloride)

KIVIZIDIALE (Bausch & Lomb)

travoprost 40 µg / 1 ml
timolol (maleaat) 5 mg / 1 ml
ocul. druppels oploss. [pomp, zonder bew.]
1 x 2,5 ml R/ b * € 16,00 €

LATANOPROST / TIMOLOL EG (EG)

latanoprost 50 µg / 1 ml
timolol (maleaat) 5 mg / 1 ml
ocul. druppels oploss.
3 x 2,5 ml R/ b € 18,26 €
(bevat benzalkonium chloride)

TIMOLATEARS (Substipharm)

latanoprost 50 µg / 1 ml
timolol (maleaat) 5 mg / 1 ml
ocul. druppels oploss.
3 x 2,5 ml R/ b € 18,27 €
(bevat benzalkonium chloride)

TRAVOPROST / TIMOLOL EG (EG)

travoprost 40 µg / 1 ml
timolol (maleaat) 5 mg / 1 ml
ocul. druppels oploss.
3 x 2,5 ml R/ b € 23,25 €
(bevat benzalkonium chloride)

VIZILATICOM (Bausch & Lomb)



latanoprost 50 µg / 1 ml
timolol (maleaat) 5 mg / 1 ml
ocul. druppels oploss. [pomp, zonder bew.]
1 x 2,5 ml R/ b * € 13,79 €



XALACOM (Viatris)

latanoprost 50 µg / 1 ml
timolol (maleaat) 5 mg / 1 ml
ocul. druppels oploss.
3 x 2,5 ml R/ b € 18,27 €
(bevat benzalkonium chloride)






Bèta-blokker + koolzuuranhydrase-inhibitor


AZARGA (Novartis Pharma) 
brinzolamide 10 mg / 1 ml
timolol (maleaat) 5 mg / 1 ml
ocul. druppels susp.
3 x 5 ml R/ b  31,13 €
(bevat benzalkonium chloride)



COSOPT (Santen) 
dorzolamide (hydrochloride) 20 mg / 1 ml
timolol (maleaat) 5 mg / 1 ml
ocul. druppels oploss. Sine Conservans
[zonder bew.]
1 x 10 ml R/ b  24,18 €

ocul. druppels oploss. (unidose) Unit
Dose [zonder bew.]
60 x 0,2 ml R/ 19,68 €



DORZOLAMIDE / TIMOLOL EG (EG) 
dorzolamide (hydrochloride) 20 mg / 1 ml
timolol (maleaat) 5 mg / 1 ml
ocul. druppels oploss.
1 x 5 ml R/ b  10,01 €
3 x 5 ml R/ b  18,67 €
(bevat benzalkonium chloride)

DUALKOPT (Thea) 

dorzolamide (hydrochloride) 20 mg / 1 ml
timolol (maleaat) 5 mg / 1 ml
ocul. druppels oploss. [pomp, zonder bew.]
1 x 10 ml R/ b  25,16 €

TENSOCVIATRIS (Viatris) 
dorzolamide (hydrochloride) 20 mg / 1 ml
timolol (maleaat) 5 mg / 1 ml
ocul. druppels oploss.
3 x 5 ml R/ b  18,67 €
(bevat benzalkonium chloride)

Alfa-sympathicomimeticum + koolzuuranhydrase-inhibitor

SIMBRINZA (Novartis Pharma) 
brinzolamide 10 mg / 1 ml
brimonidine, tartraat 2 mg / 1 ml
ocul. druppels susp.
3 x 5 ml R/ b  37,32 €
(bevat benzalkonium chloride)

16.5. Lokale anesthetica

Plaatsbepaling

- Lokale anesthetica²³ dienen om een medisch onderzoek gemakkelijker te maken of kunnen worden gebruikt in dringende situaties om de intensiteit van de pijn of het constante knipperen met de ogen te verminderen. Ze mogen niet meegegeven worden aan de patiënt (synthese van de SKP). Omdat ze de genezing kunnen vertragen, wordt hun risico-batenverhouding als negatief beschouwd bij de behandeling van oogpijn (behalve in noodgevallen).²³

Ongewenste effecten

- Voor de ongewenste effecten van oftalmologische producten in het algemeen, zie 16. Ophthalmologie
- Allergische reacties.
- Ernstige en irreversibele cornealetsels.

Zwangerschap en borstvoeding

- Voor de meeste lokaal toegepaste geneesmiddelen is de kans op problemen tijdens de zwangerschap en de periode van borstvoeding klein wegens de lage systemische concentratie. Er wordt bij standaard gebruik (indicatie en dosis) geen negatief effect op de zwangerschap of het ongeboren kind verwacht.
- De gegevens over gebruik tijdens de zwangerschap zijn geruuststellend. (Geen aanwijzingen van aangeboren afwijkingen of andere nadelige effecten bij het kind op basis van onze bronnen.)

Bijzondere voorzorgen

- Zie 16. Ophthalmologie
- Onderliggende infecties kunnen gemaskeerd worden.



- De regeneratie van het cornea-epitheel wordt vertraagd.

ALCAINE (Alcon) proxymetacaïne, hydrochloride ocul. druppels oploss. 15 ml 5 mg / 1 ml R/ 6,82 € (bevat benzalkonium chloride)	20 x 0,5 ml 4 mg / 1 ml R/ 19,02 €	MONOFREE OXYBUPROCAINE HCL (Thea) oxybuprocaïne, hydrochloride ocul. druppels oploss. (unidose) [zonder bew.] 20 x 0,4 ml 4 mg / 1 ml (0,4 %) R/ 12,36 €
MINIMS OXYBUPROCAINEHYDROCHLORIDE (Bausch & Lomb) oxybuprocaïne, hydrochloride ocul. druppels oploss. (unidose) [zonder bew.]	MINIMS TETRACAINEHYDROCHLORIDE (Bausch & Lomb) tetracaïne, hydrochloride ocul. druppels oploss. (unidose) [zonder bew.] 20 x 0,5 ml 10 mg / 1 ml R/ 19,02 €	OPHTESIC (Horus) lidocaïne, hydrochloride ocul. gel (unidose) [zonder bew.] 20 x 3,5 g 20 mg / 1 g R/ 115,99 €

16.6. Kunsttranen

Povidon is niet meer gecommmercialiseerd sinds maart 2025.

Plaatsbepaling

- Kunsttranen beschermen de cornea tegen uitdroging en beschadiging van de epitheelcellen.
- Kunsttranen worden meerdere malen per dag aangewend in de vorm van oogdruppels, gel of zalf. Als zalf hebben ze alleen een plaats bij ernstige droogte van het oog, en worden vóór het slapengaan aangebracht [zie *Folia mei 2020*].
- Het is niet duidelijk of het verschil in samenstelling een verschil in werkzaamheid geeft.^{24 25}
- De multidosis kunsttranen die geregistreerd zijn als geneesmiddelen bevatten conserveermiddelen waarop allergische reacties kunnen optreden.²⁶ Er zijn multidosis kunsttranen zonder conserveermiddelen beschikbaar, deze zijn vrij verkrijgbaar en geregistreerd als medisch hulpmiddel [zie *Folia de mai 2020*].

Ongewenste effecten en bijzondere voorzorgen

- Zie 16. Oftalmologie

Zwangerschap en borstvoeding

- De gegevens over gebruik tijdens de zwangerschap zijn geruststellend. (Geen aanwijzingen van aangeboren afwijkingen of andere nadelige effecten bij het kind op basis van onze bronnen).

Oudere patiënten

- Heel wat geneesmiddelen voor systemisch gebruik kunnen het oog en de visuele functies in wisselende graad aantasten. Bij het ontstaan van oogklachten kan het dus nodig zijn om de medicatielijst van de oudere patiënt te doorlopen [zie Folia-reeks "Oculaire ongewenste effecten van perorale medicatie; deel 1, deel 2 et deel 3].
- Bij klachten van droge ogen dient men steeds een medicamenteuze oorzaak of onderliggende aandoening uit te sluiten. Voorbeelden van geneesmiddelen die droge ogen kunnen veroorzaken zijn anticholinergica, antipsychotica, antidepressiva, β -blokkers, orale antihistaminica, cytostatica, acetylsalicylzuur, botulinetoxine A, isotretinoïne, risedronaat, sommige antivirale middelen, pregabaline, topiramaat, sommige oogdruppels op basis van H₁-antihistaminica of antiglaucoomogdruppels. Sommige bewaarmiddelen in oogdruppels kunnen ook droge ogen veroorzaken of verergeren [zie *Folia mei 2020*].
- Ooggel heeft een hogere viscositeit dan oogdruppels en is een betere keuze, omdat deze langer contact houdt met het oog. Kunsttraanzalven worden voorbehouden voor ernstige droogte en worden voor het



slapengaan aangebracht.

- Het symbool 80+ ter hoogte van sommige geneesmiddelen betekent dat het geneesmiddel opgenomen werd in het *Formularium Ouderenzorg*. Klik op het symbooltje om hier meer over te lezen in de geneesmiddelenfiche.

Carbomeer

LACRINORM (Bausch & Lomb)
carbomeer
ocul. gel
10 g 2 mg / 1 g 7,69 €
(bevat benzalkonium chloride)

carbomeer
ocul. gel
10 g 2 mg / 1 g 7,29 €
(bevat cetrimide)

10 g 3 mg / 1 g 10,08 €
(bevat benzalkonium chloride)

VIDISIC (Bausch & Lomb)
carbomeer
ocul. gel
10 g 2 mg / 1 g 7,69 €
(bevat cetrimide)

LIPOSIC (Bausch & Lomb)

THILO-TEARS (Alcon)
carbomeer
ocul. gel

Dextraan + hypromellose

De specialiteit **Tears Naturale®** is niet meer op de markt sinds juni 2024.

Hypromellose

De specialiteit **Isopto Tears®** is niet meer op de markt sinds april 2022.

Povidon

De specialiteit **Oculotect®** is niet meer op de markt sinds maart 2025.

Andere kunsttranen

DURATEARS (Alcon)
lanoline [vloeibaar] 30 mg / 1 g
paraffine [vloeibaar] 30 mg / 1 g
vaseline 940 mg / 1 g
ocul. zalf [zonder bew.]
3,5 g 5,89 €

16.7. Diagnostica in de oftalmologie

Indocyaninegroen, onder andere gebruikt bij oogangiografie, wordt besproken in 19.4.

COMBIFLURE (Santen)
fluoresceïne, natrium 1,25 mg / 1 ml
oxybuprocaine, hydrochloride 3 mg / 1 ml
ocul. druppels oploss.
5 ml R/ 20,17 €
(bevat chloorbutanol)

FLUORESCINE FAURE (SERB)
fluoresceïne, natrium
inj. oploss. i.v. [amp.]
10 x 500 mg / 5 ml R/

MINIMS NATRIUMFLUORESCINE (Bausch & Lomb)
fluoresceïne, natrium
ocul. druppels oploss. (unidose) [zonder bew.]
20 x 0,5 ml 20 mg / 1 ml R/
19,02 €

16.8. Middelen bij oogchirurgie

APROKAM (Thea)
cefuroxim (natrium)
inj. oploss. (pdr.) i.camer. [flac.]
10 x 50 mg R/ 120,85 €

ISO-BETADINE (Cooper Consumer Health)
povidon-jood
ocul. spoeloploss. [zonder bew.]

20 x 20 ml 50 mg / 1 ml (5 %)
43,04 €

MIOSTAT (Alcon)



carbachol inj. oploss. i.camer. [flac.] 12 x 0,15 mg / 1,5 ml 143,20 €	povidon-jood ocul. druppels oploss. (unidose) [zonder bew.] 20 x 0,5 ml 50 mg / 1 ml R/ 27,72 €	<i>XIMARACT (Bausch & Lomb)</i> cefuroxim (natrium) inj. oploss. (pdr.) i.camer. [flac.] 25 x 50 mg R/ 294,00 €
<i>POVIDONE IODINE MINIMS (Bausch & Lomb)</i>		

16.9. Middelen gebruikt bij netvliesandoeningen

16.9.1. Geneesmiddelen gebruikt bij de behandeling van choroïdale neovascularisatie en van secundaire maculaire oedemen

Aflibercept, brolocizumab, faricimab en ranibizumab zijn inhibitoren van de vasculaire endotheliale groeifactor (VEGF). Faricimab is ook een angiopoëetine-2-remmer (Ang-2).

Plaatsbepaling

- Aflibercept, brolocizumab, faricimab en ranibizumab worden via intravitreale injectie gebruikt voor de behandeling van verschillende retinopathologieën.
- Verteporfine veroorzaakt na activering door licht in aanwezigheid van zuurstof, de vorming van vrije zuurstofradicalen die beschadiging van de endotheelcellen van de choroïdale neovascularisatie veroorzaken en leiden tot occlusie van deze aders.²⁷
- Diverse voedings-supplementen zijn beschikbaar voor de behandeling van leeftijdsgebonden maculadegeneratie; de meeste zonder ondersteunende klinische studies. Een Cochrane Review toont een beperkt afremmend effect op de aandoening door inname van bètacaroteen, vitamine E, vitamine C en zink.^{28 29}
- Implantaten op basis van corticosteroïden worden gebruikt bij de behandeling van intraoculaire ontstekingen en macula-oedemen secundair aan veneuze occlusies (dexamethason)³⁰ en diabetes (dexamethason en fluocinolon).³¹

Indicaties (synthese van de SKP)

- Aflibercept, brolocizumab, faricimab en ranibizumab: choroïdale neovascularisatie van leeftijdsgebonden maculadegeneratie.
- Aflibercept en ranibizumab: ook visusverslechtering als gevolg van macula-oedeem of van choroïdale neovascularisatie secundair aan pathologische myopie, sommige vormen van prematuren-retinopathie.
- Aflibercept, brolocizumab, faricimab en ranibizumab: ook visusverslechtering als gevolg van diabetisch macula-oedeem.
- Faricimab: ook macula-oedeem door retinale veneuze occlusie.
- Ranibizumab: proliferatieve diabetische retinopathie.
- Verteporfine: fotodynamische behandeling van bepaalde vormen van choroïdale neovascularisatie.
- Dexamethason intravitreaal implantaat: visusverslechtering als gevolg van diabetisch macula-oedeem of macula-oedeem door retinale veneuze occlusie, of posterieure uveïtis.
- Fluocinolon intravitreaal implantaat: visusverslechtering als gevolg van chronisch diabetisch macula-oedeem, preventie van recidief van sommige niet-infectieuze vormen van posterieure uveïtis.

Ongewenste effecten

- Aflibercept, brolocizumab, faricimab en ranibizumab: verminderde gezichtsscherpte, conjunctivale bloeding, oogpijn, toename van de intraoculaire druk, cataract, zwevers; zelden endoftalmitis, retinaloslating of -scheur, meestal ten gevolge van de toedieningsprocedure; trombo-embolische events.
- Aflibercept en ranibizumab: het EMA evalueert het risico op nierziekten.
- Verteporfine: visusstoornissen en, meestal tijdelijke en reversibele, verminderde gezichtsscherpte; pijn,



oedeem, ontsteking en uitslag t.h.v. de injectieplaats (ernstig bij extravasatie); fotosensibilisatie.

- Dexamethason intravitreaal implantaat: oculaire hypertonie, intraoculaire ontsteking, toename van de intraoculaire druk, cataract, hoofdpijn, zelden endoftalmitis, necrotiserende retinitis, retinaloslating of scheur.
- Fluocinolon intravitreaal implantaat: cataract, oculaire hypertonie, retinaloslating, bloedingen, verminderde gezichtsscherpte, glasvochttroebeling, oogpijn. Bij patiënten met uveïtis, ook gezichtsvelddefect, maculaire fibrose, wazig zien, hypotonie van het oog, cellen in de voorkamer, verdichtingen in het glasvocht, gevoel van een vreemd lichaam in de ogen, droog oog, fotopsie. Zelden extrusie of migratie van het implantaat, endoftalmitis.

Zwangerschap en borstvoeding

- Het is niet mogelijk om een uitspraak te doen over de veiligheid van gebruik van deze preparaten tijdens de zwangerschap (geen of onvoldoende informatie beschikbaar).

Bijzondere voorzorgen

- Verteporfine: blootstelling van onbeschermdde huid en ogen aan direct of fel licht moet vermeden worden tijdens het infuus en gedurende 48 uur erna (onder andere door het dragen van een bril met getinte glazen en beschermende kleding, want zonneproducten met UV-bescherming volstaan niet).

AFQLIR (Sandoz)
aflibercept [biosynthetisch]
inj. oploss. i.vitr. [voorgev. spuit]
1 x 6,6 mg / 0,165 ml (40 mg / 1 ml) U.H. [286 €]

1 x 4 mg / 0,1 ml (40 mg / 1 ml)
U.H. [599 €]
inj. oploss. i.vitr. [voorgev. spuit]
1 x 3,6 mg / 0,09 ml (40 mg / 1 ml) U.H. [599 €]

RANIVISIO (Teva)
ranibizumab [biosynthetisch]
inj. oploss. i.vitr. [flac.]
1 x 2,3 mg / 0,23 ml (10 mg / 1 ml) U.H. [269 €]

BEOVU (Novartis Pharma)
brolicizumab [biosynthetisch]
inj. oploss. i.vitr. [voorgev. spuit]
1 x 19,8 mg / 0,165 ml (120 mg / 1 ml) U.H. [360 €]

ILUVIEN (Horus)
fluocinolon, acetonide
i.vitr. implantaat (applic.)
1 x 190 µg U.H. [6.943 €]

VABYSMO (Roche)
faricimab [biosynthetisch]
inj. oploss. i.vitr. [flac.]
1 x 28,8 mg / 0,24 ml (120 mg / 1 ml) R/ 953,60 €

EYDENZELT (Celltrion)
aflibercept [biosynthetisch]
inj. oploss. i.vitr. [flac.]
1 x 4 mg / 0,1 ml (40 mg / 1 ml) U.H. [286 €]

LUCENTIS (Novartis Pharma)
ranibizumab [biosynthetisch]
inj. oploss. i.vitr. [voorgev. spuit]
1 x 1,65 mg / 0,165 ml (10 mg / 1 ml) U.H. [272 €]

VISUDYNE (Eurocept)
verteporfine
inf. oploss. conc. (pdr.) i.v. [flac.]
1 x 15 mg R/ b [†] € 941,25 €

EYLEA (Bayer)
aflibercept [biosynthetisch]
inj. oploss. i.vitr. [flac.]

OZURDEX (AbbVie)
dexamethason
i.vitr. implantaat (applic.)
1 x 700 µg U.H. [1.048 €]

XIMLUCI (EG)
ranibizumab [biosynthetisch]
inj. oploss. i.vitr. [flac.]
1 x 2,3 mg / 0,23 ml (10 mg / 1 ml) U.H. [269 €]

16.9.2. Geneesmiddelen bij hereditaire opticuspathologie

Plaatsbepaling

- Idebenon, een antioxidant, heeft in de SKP als indicatie hereditaire opticusneuropathie van Leber.³²
- Voretigene neparvovec is een adenovirale gentransfervector geïndiceerd voor de behandeling van visusverlies door erfelijke retinale dystrofie, bij volwassenen en kinderen (samenvatting van de SKP).

Interacties

- Idebenon is een inhibitor van CYP3A4 (zie Tabel 1c. in Inl.6.3.) en van P-gp (zie Tabel 1d. in Inl.6.3.).



Zwangerschap en borstvoeding

- Gebruik tijdens zwangerschap wordt afgeraden vanwege spontane abortussen die worden gemeld bij vrouwen die tijdens de zwangerschap aan idebenon zijn blootgesteld.

LUXTURNA (Novartis Pharma)

voretigeeen neparvovec [biosynthetisch]

inj. oplossing (conc. + solv.) s.retin. [3x flac.]

1 x 2,5 10*12 vg / 0,5 ml + 2x 1,7 ml solv. U.H. [351.072 €]

(weesgeneesmiddel)

RAXONE (Chiesi)

idebenon

filmomh. tabl.

180 x 150 mg U.H. [4.876 €]

16.10. Autologe corneale epitheelcellen

Indicaties (synthese van de SKP)

- Behandeling van matig ernstige tot ernstige limbale stamceldeficiëntie ten gevolge van thermische of chemische verbranding van het oog.

HOLOCLAR (Holostem)

autologe humane corneale epitheelcellen

eq. levend weefsel implant.

1 x 300.000 cellen / 3,8 cm² (79 000 à 316 000 cellen / 1 cm²) U.H. [91.637 €]

Referentielijst

1. **Dynamed**, *Infectious Conjunctivitis>General information*, https://www-dynamed-com.gateway2.cdhlh.be/condition/infectious-conjunctivitis#TREATMENT_OVERVIEW (geraadpleegd op 2023-10-06)
2. **BMJ Best Practice**, *Management>Approach>Contact lens related*, <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/68/management-approach> (geraadpleegd op 2023-10-06)
3. **Dynamed**, *Keratitis>Overview and Recommendations>Management*, <https://www-dynamed-com.gateway2.cdhlh.be/condition/keratitis#MANAGEMENT> (geraadpleegd op 2023-10-06)
4. **NHG**, *NHG-Standaard Rood oog en oogtrauma (M57)*, <https://richtlijnen.nhg.org/standaarden/rood-oog-en-oogtrauma> (geraadpleegd op 2024-09-01)
5. **BMJ Best Practice**, *Acute conjunctivitis> Management>Approach*, <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/68/management-approach> (geraadpleegd op 2023-10-06)
6. **Dynamed**, *Silver Nitrate>Toxicology>Clinical Effects*, <https://www-dynamed-com.gateway2.cdhlh.be/drug-monograph/silver-nitrate#GUID-7FAA15E4-3717-4AE5-A78F-71C939E65B03> (geraadpleegd op 2023-10-06)
7. **BAPCOC**, *BAPCOC guide de traitement anti-infectieux*, https://organesdeconcertation.sante.belgique.be/sites/default/files/content/bapcoc_guide_traitement_antiinfectieux_2022.pdf (geraadpleegd op 2023-11-01)
8. **BMJ Best Practice**, *Uveitis>Management>Approach*, <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/407/management-approach> (geraadpleegd op 2023-10-06)
9. **BMJ Best Practice**, *Keratitis>Management>Approach*, <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/561/management-approach> (geraadpleegd op 2023-10-06)
10. **Dynamed**, *Allergic Conjunctivitis>Overview and Recommendations>Management*, <https://www-dynamed-com.gateway2.cdhlh.be/condition/allergic-conjunctivitis#MANAGEMENT> (geraadpleegd op 2023-10-06)



com.gateway2.cdhlh.be/condition/allergic-conjunctivitis#MANAGEMENT_RECOMMENDATIONS
(geraadpleegd op 2023-10-06)

11. **BMJ Best Practice**, *Acute conjunctivitis>Management>Approach> Allergic Conjunctivitis*, <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/68/management-approach> (geraadpleegd op 2023-10-06)
12. **Dynamed**, *Allergic Rhinitis>Management>Management Overview*, https://www.dynamed-com.gateway2.cdhlh.be/condition/allergic-rhinitis#TREATMENT_OVERVIEW (geraadpleegd op 2024-12-20)
13. **Long A. ; McFadden C. ; DeVine D. ; Chew P. ; Kupelnick B. ; Lau J.**, *Management of allergic and nonallergic rhinitis*, AHRQ, 2002, <http://archive.ahrq.gov/clinic/tp/rhintp.htm>
14. **BMJ Best Practice**, *Acute conjunctivitis>Management*, <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/68/treatment-algorithm?q=Acute%20conjunctivitis&c=suggested> (geraadpleegd op 2024-06-24)
15. **BMJ Best Practice**, *Acute conjunctivitis>Management>Approach*, <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/68/management-approach> (geraadpleegd op 2023-10-07)
16. **Dynamed**, *Infectious Conjunctivitis>Management>Management overview*, <https://www.dynamed-com.gateway2.cdhlh.be/condition/infectious-conjunctivitis#MEDICATIONS> (geraadpleegd op 2023-10-07)
17. **BMJ Best Practice**, *Acute conjunctivitis>Management>Treatment algorithm*, <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/68/treatment-algorithm#> (geraadpleegd op 2023-10-07)
18. **The Medical Letter on Drugs and Therapeutics**, *Treatment of Allergic Rhinitis and Allergic Conjunctivitis*, Med Lett Drugs Ther, 2025
19. **Martindale**, *Martindale > Conjunctivitis > Antihistamines - Uses of Antihistamines* (geraadpleegd op 2025)
20. **BMJ Best Practice**, *Acute angle-closure glaucoma >Management> Treatment algorithm*, <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/372/treatment-algorithm> (geraadpleegd op 2023-10-07)
21. **BMJ Best Practice**, *Open-angle glaucoma>Management>Treatment algorithm*, <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/373/treatment-algorithm> (geraadpleegd op 2023-10-07)
22. **Jayaram Hari ; Kolko Miriam ; Friedman David S. ; Gazzard Gus**, *Glaucoma: now and beyond*, The Lancet, 2023, [https://doi.org/10.1016/S0140-6736\(23\)01289-8](https://doi.org/10.1016/S0140-6736(23)01289-8)<https://www.sciencedirect.com/science/article/pii/S0140673623012898?via%3Dihub>
23. **BMJ Best Practice**, *Corneal abrasions > Approach*, <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/500/management-approach> (geraadpleegd op 2025-01-15)
24. **NHG-werkgroep**, *Rood oog en oogtrauma*, <https://richtlijnen.nhg.org/standaarden/rood-oog-en-oogtrauma#volledige-tekst-indifferente-middelenkunststranen-bij-oogaandoeningen> (geraadpleegd op 2024-02-20)
25. **BMJ Best Practice**, *Dry eye disease>Management>Approach*, <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/962/management-approach> (geraadpleegd op 2023-10-07)
26. **Dynamed**, *Dry Eye Disease>Overview and Recommendations>Management*, <https://www.dynamed-com.gateway2.cdhlh.be/condition/dry-eye-disease#MANAGEMENT> (geraadpleegd op 2023-10-07)
27. **Dynamed**, *DRUG MONOGRAPH Verteporfin*, <https://www.dynamed-com.gateway2.cdhlh.be/drug-monograph/verteporfin#GUID-5C6CF4B3-63D8-4B78-B461-9D1CC33C98D6> (geraadpleegd op 2023-10-10)
28. **Evans J. R. ; Lawrenson J. G.**, *Antioxidant vitamin and mineral supplements for slowing the progression of age-related macular degeneration*, Cochrane Database of Systematic Reviews, 2023, <https://doi.org/10.1002/14651858.CD000254.pub5>
29. **BMJ Best Practice**, *Age-related macular degeneration>Management>Approach*, <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/554/management-approach> (geraadpleegd op 2023-10-10)
30. **BMJ Best Practice**, *Retinal vein occlusion>Management>Approach*, <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/959/management-approach> (geraadpleegd op 2023-10-10)
31. **Dynamed**, *Diabetic Retinopathy>Overview and Recommendations>Management*, <https://www.dynamed-com.gateway2.cdhlh.be/condition/diabetic-retinopathy#MANAGEMENT> (geraadpleegd op 2023-10-10)
32. **Dynamed**, *DRUG MONOGRAPH Idebenone*, [Version : 13/01/2026](https://www.dynamed-com.gateway2.cdhlh.be/drug-monograph/idebenone#GUID-FB90CBC9-E140-4ADF-</div><div data-bbox=)



8811-8EB548160BB5 (geraadpleegd op 2023-10-10)



17. Neus-Keel-Oren

- 17.1. Middelen voor gebruik in het oor
- 17.2. Ziekte van Ménière
- 17.3. Rhinitis en sinusitis
- 17.4. Orofaryngeale aandoeningen

17.1. Middelen voor gebruik in het oor

In dit hoofdstuk worden besproken:

- associaties van een corticosteroïd en een antibioticum,
- cerumen-oplossende preparaten,
- lokale anesthetica,
- diverse associaties.

Bepaalde anti-infectieuze druppels voor oftalmologisch gebruik (ciprofloxacine en de associaties chlooramfenicol + dexamethason (zie 16.1.3), en bacitracine + neomycine (zie 16.1.2.)) worden ook gebruikt in het oor. Hieronder worden de preparaten vermeld die uitsluitend in het oor worden gedruppeld.

Plaatsbepaling

- Bij otitis externa is de werkzaamheid van de behandelingen beperkt onderbouwd. In sommige bronnen wordt het volgende geadviseerd:
 - Prioritair, pijnstilling en reinigen, droog houden en ontzwellen van de gehoorgang (door een zorgverlener).¹
 - Bij sterke zwelling van de gehoorgang kan ontzwellen gebeuren met een oortampon of lintgaas gedrenkt in een oplossing met azijnzuur + hydrocortison (bv. "Hydrocortison – zure oplossing voor het oor 1% TMF"). Het gaasje moet constant doordrenkt blijven met het product (maximaal 48 uur).²
 - Bij intact trommelvlies worden magistraal bereide zure oordruppels gebruikt, bv. "Hydrocortison - zure oplossing voor het oor 1% TMF", of oordruppels (of oogdruppels) met een chinolon (zie 16.1.2.2.) (SKP).^{1,3}
 - Bij trommelvliesperforatie kunnen ook oordruppels met een chinolon worden gebruikt.¹
 - Treedt er geen verbetering op na een lokale behandeling van 48-72u, dan is een klinische herevaluatie aanbevolen, want een systemische antibioticabehandeling kan nodig zijn.¹
 - Bij patiënten met diabetes of immuun depressie raden sommige bronnen aan om meteen een systemisch antibioticum toe te voegen aan de lokale behandeling.¹ Als er geen ernstige tekenen zijn (bv. koorts, uitbreiding buiten de gehoorgang, vermoeden van maligne otitis externa), kan echter in eerste instantie een lokale behandeling worden overwogen.⁴ Bij een vermoeden van maligne otitis externa of wanneer klinische verbetering uitblijft, is het logisch om deze patiënten door te verwijzen naar de specialist, want een intraveneuze behandeling kan nodig blijken.¹
 - Een schimmelinfectie wordt waarschijnlijker bij otitis externa die slecht geneest of bij recidiverende otitis externa. Een zorgverlener dient de schimmelresten te verwijderen. Aandacht voor factoren die schimmelinfectie veroorzaken: herhaaldelijk verblijf in het water, tropische landen, vochtige plekken, eczeem van de uitwendige gehoorgang, krabben, langdurig gebruik van topische antibiotica, diabetes, HIV/AIDS of een andere immuun gedeprimeerde toestand. De voorgestelde behandeling bestaat uit het aanbrengen van zure oordruppels of lokale antimycotica voor het oor (niet beschikbaar als specialiteiten in België). Er zijn magistrale bereidingen: zure oordruppels (Hydrocortison - zure oplossing voor het oor 1% TMF) of geneesmiddelen tegen oormycose (Miconazol - oplossing voor het oor 2 % TMF). De plaats van orale antimycotica is niet duidelijk.¹
 - Oordruppels met een lokaal anestheticum hebben hoogstens een kort symptomatisch effect.³ Ze zijn



gecontra-indiceerd bij perforatie van het trommelvlies (SKP).

- Een aantal van de associaties heeft een ongunstige risico-batenverhouding, vooral wegens de mogelijke ongewenste effecten.
- Middenoorontsteking:
 - Oordruppels met lidocaïne worden in de klinische richtlijn van WOREL niet aanbevolen voor pijnstilling bij acute infecties van het middenoor.⁵
 - Systemische antibiotica zijn in het algemeen niet geïndiceerd bij acute middenoorontsteking (zie Folia november 2024).⁶
 - Bij kinderen met buisjes moet in geval van loopoor worden overwogen om ciprofloxacine oordruppels toe te dienen in de gehoorgang (BAPCOC).⁵
- Cerumenprop:
 - De behandeling is geïndiceerd in geval van symptomen (bv. hardhorendheid) of om diagnostische redenen.⁷
 - De prop kan worden verwijderd na indruppeling van water in de externe gehoorgang. Vooraf kunnen oplossingen op waterbasis (bv. fysiologisch serum), op oliebasis of op basis van cerumen-oplossende middelen worden aangebracht om de prop zachter te maken.⁷ Cerumen-oplossende middelen lijken echter niet effectiever en kunnen ongewenste effecten veroorzaken (bv. allergische reacties).⁷

Contra-indicaties

- Bij perforatie van het trommelvlies zijn lokale anesthetica, neomycine, polymyxine B, propyleenglycol en alcohol bevattende producten gecontra-indiceerd wegens risico van irreversibele perceptiedoofheid.

Ongewenste effecten

- Neomycine, sulfamiden (en cerumen-oplossende druppels): allergische reacties.
- Lokale anesthetica, neomycine en polymyxine B: ototoxiciteit en evenwichtsstoornissen bij geperforeerd trommelvlies.
- Propyleenglycol: ototoxiciteit.
- Bij langdurig gebruik van corticosteroiden in het oor: atrofie en perforatie van het trommelvlies, microbiële proliferatie, overgevoelighedsreacties.

Zwangerschap en borstvoeding

- Voor de meeste lokaal toegepaste geneesmiddelen is de kans op problemen tijdens de zwangerschap en de periode van borstvoeding klein wegens de lage systemische concentratie. Er wordt bij standaard gebruik geen negatief effect op de zwangerschap, de borstvoeding of het kind verwacht.

Oudere patiënten

- Bij ouderen met een hoortoestel of bij acute achteruitgang bij patiënten met een gekende cognitieve stoornis dient men aandachtig te zijn voor de aanwezigheid van een oorprop.
- Bij ouderen is de aanpak van ooraandoeningen dezelfde als bij jongere patiënten (zie de *rubriek "Plaatsbepaling"*). Kwetsbare ouderen hebben bij otitis externa een hoger risico op complicaties (bv. maligne otitis externa).
- Hydrocortison zure oordruppels 1% TMF, niet beschikbaar als specialiteit, werd opgenomen in het **Formularium ouderenzorg**. *Klik op deze link* om hier meer over te lezen in de geneesmiddelenfiche. Voor de behandeling van oorpathologieën bij oudere patiënten werden ook andere geneesmiddelen geselecteerd. Zie hiervoor 11.1., 15.2. en 16.1.2..

Bijzondere voorzorgen

- Bij geperforeerd trommelvlies dient men de mogelijke toxiciteit voor de cochlea door antibiotica af te wegen tegen de mogelijke winst.
- Men vermijdt zoveel mogelijk lokaal gebruik van antibiotica die ook langs algemene weg worden



gebruikt, gezien lokaal gebruik aanleiding kan geven tot overgevoeligheidsreacties bij een later algemeen gebruik, en tot ontwikkelen van resistentie.

- Oordruppels met antibiotica niet langer dan één week gebruiken wegens het risico van soms hardnekkige schimmelinfecties.
- Oordruppels met hydrocortison niet langer dan twee weken gebruiken vanwege de kans op atrofie van de gehoorgang, trommelvliesperforatie en overgevoeligheidsreacties.

17.1.1. Corticosteroiden + antibiotica

POLYDEXA (Therabel)

dexamethason, natriummetasulfofenzoaat 1 mg / 1 ml

neomycine, sulfaat 6.500 IE / 1 ml

polymyxine B, sulfaat 10.000 IE / 1 ml

auric. druppels oploss.

10 ml R/ 5,52 €

17.1.2. Cerumen-oplossende preparaten

CERULYX (Bausch & Lomb)

xylol

auric. druppels oploss.

10 ml 455 mg / 10 ml (4,55 %) 8,47 €

17.1.3. Lokale anesthetica

Er wordt geen dosering vermeld omdat de plaats van deze middelen niet vaststaat (zie rubriek "Plaatsbepaling").

OTIPAX (Biocodex)

lidocaïne, hydrochloride

auric. druppels oploss.

16 g 10 mg / 1 g R/ 5,85 €

17.1.4. Antibiotica + corticosteroiden + lokale anesthetica

PANOTILE (Zambon)

fludrocortison, acetaat 1 mg / 1 ml

lidocaïne, hydrochloride 40 mg / 1 ml

neomycine, sulfaat 7.500 IE / 1 ml

polymyxine B, sulfaat 10.000 IE / 1 ml

auric. druppels oploss.

10 ml R/ 6,59 €

17.2. Ziekte van Ménière, vertigo en reisziekte

17.2.1. Ziekte van Ménière

Het gaat om betahistine.

Plaatsbepaling

- De plaats van medicatie in de aanpak van de ziekte van Ménière is zeer beperkt.
 - Bij nausea en braken door ziekte van Ménière kunnen de klassieke anti-emetica gebruikt worden (zie 3.4.). Er zijn echter weinig gegevens over de effecten van deze geneesmiddelen bij de ziekte van



Ménière.⁸

- Acetazolamide (zie 1.4.3.) wordt soms *off-label* gebruikt bij vertigo. Bewijs van de werkzaamheid van diuretica bij de ziekte van Ménière is controversieel en direct bewijs van hun werkzaamheid op de ziekteprogressie ontbreekt in de literatuur.⁸
- De plaats van betahistine bij de profylaxe van vertigo-aanvallen bij patiënten met de ziekte van Ménière is niet onderbouwd door kwalitatieve klinische studies. Bovendien hebben klinische studies geen winst aangetoond op tinnitus, gehoorverlies en levenskwaliteit.⁸
- Het gebruik van betahistine bij duizeligheid buiten het kader van de ziekte van Ménière is evenmin op evidentie gebaseerd.

Indicaties (synthese van de SKP)

- Betahistine: ziekte van Ménière (zie rubriek "Plaatsbepaling").

Contra-indicaties

- Feochromocytoom.

Ongewenste effecten

- Hoofdpijn, gastro-intestinale stoornissen (in te nemen bij de maaltijd), rash, jeuk.

Zwangerschap en borstvoeding

- Betahistine: het is niet mogelijk om een uitspraak te doen over de veiligheid van dit product tijdens de zwangerschap en de borstvoeding (geen of onvoldoende informatie beschikbaar).

Betahistine

Posol.

-- (negatieve risico-batenverhouding, zie rubriek "Plaatsbepaling")

BETAHISTINE EG (EG)
betahistine, dihydrochloride
tabl.

100 x 8 mg R/ cx € 10,06 €

tabl. (deelb. kwantit.)

42 x 16 mg R/ cx € 10,11 €

84 x 16 mg R/ cx € 12,34 €

betahistine, dihydrochloride
tabl.

100 x 8 mg R/ cx € 9,62 €

84 x 16 mg R/ cx € 11,58 €

tabl. (deelb. niet kwantit.)

20 x 24 mg R/ cx € 8,34 €

60 x 24 mg R/ cx € 14,27 €

100 x 24 mg R/ cx € 16,75 €

BETASERC (Viatris)
betahistine, dihydrochloride
tabl.

100 x 8 mg R/ cx € 9,97 €

tabl. (deelb. kwantit.)

42 x 16 mg R/ cx € 10,23 €

84 x 16 mg R/ cx € 12,24 €

BETAHISTINE VIATRIS (Viatris)

17.2.2. Vertigo (draaiduizeligheid)

Plaatsbepaling

- Cinnarizine (zie 1.10.) en flunarizine (zie 10.9.2.1.) hebben eigenschappen van calciumantagonisten en sederende H₁-antihistaminica; ze worden soms, op basis van beperkte evidentie, voorgesteld bij vertigo bij volwassenen. Het mogelijke voordeel moet worden afgewogen tegen de eventuele ongewenste effecten. bv. sedatie, extrapiramidale symptomen, depressieve gevoelens.⁹

Indicaties (synthese van de SKP)

- Behandeling van symptomen van vertigo met verschillende oorzaken bij volwassenen (zie rubriek "Plaatsbepaling").



Contra-indicaties

- Cinnarizine + dimenhydrinaat: ernstige nierinsufficiëntie (SKP).

Ongewenste effecten

- Cinnarizine + dimenhydrinaat: slaperigheid, hoofdpijn, droge mond, buikpijn; zelden extrapiramidale symptomen soms geassocieerd met depressieve gevoelens.

Zwangerschap en borstvoeding

- Cinnarizine + dimenhydrinaat: het is niet mogelijk om een uitspraak te doen over de veiligheid van dit preparaat tijdens de zwangerschap en de borstvoeding (geen of onvoldoende informatie beschikbaar).

Oudere patiënten

- Cinnarizine en dimenhydraat hebben anticholinerge effecten: zeker bij ouderen met cognitieve functiestoornissen is voorzichtigheid aangewezen (zie *Inl.6.2.3.*).
- Dimenhydraat vereist bijzondere aandacht in geval van matige nierziekte, wat vaker het geval is bij oudere personen (zie *Inl.6.1.2.*).
- Geen enkel geneesmiddel van deze groep is opgenomen in het **Formularium Ouderenzorg** omdat er niet genoeg bewijs is van een gunstige risico-batenverhouding.

Cinnarizine + dimenhydrinaat

Posol.

1 tablet 3x/dag gedurende max. 4 weken

ARLEVERTAN (Ceres) 

cinnarizine 20 mg

dimenhydrinaat 40 mg

tabl.

20 x R/ 12,34 €

50 x R/ 26,84 €

17.2.3. Reiziekte

Plaatsbepaling

- Ter preventie van bewegingsziekte (reiziekte) kan medicatie overwogen worden mits afwegen van de voor- en nadelen (vooral in verband met sederende en anticholinerge effecten) [zie *Folia mei 2023*].
 - Sederende H₁-antihistaminica met een anti-emetisch effect [zie *12.4.1.*] toegediend ½ tot 1 uur vóór het vertrek; o.a. meclozine, difenhydramine en dimenhydrinaat werden gebruikt in studies. Bij langdurende reizen kan na enkele uren een tweede dosis overwogen worden.
 - Met cinnarizine [zie *1.10.*], een piperazinederivaat met H₁-antihistaminerge eigenschappen, zijn eveneens studies bij bewegingsziekte.
 - Domperidon en metoclopramide [zie *3.4.1.*] zijn niet doeltreffend bij reiziekte.
- Gember (poeder) (niet als geneesmiddel beschikbaar in België) wordt soms voorgesteld bij reiziekte, maar de studies zijn van geringe kwaliteit en geven geen eenduidige resultaten.

Oudere patiënten

- Sommige H₁-antihistaminica en cinnarizine hebben anticholinerge effecten: zeker bij ouderen met cognitieve functiestoornissen is voorzichtigheid aangewezen (zie *Inl.6.2.3.*).
- Dimenhydraat vereist bijzondere aandacht in geval van matige nierziekte, wat vaker het geval is bij oudere personen (zie *Inl.6.1.2.*).



- Geen enkel geneesmiddel voor de behandeling van reisziekte is opgenomen in het **Formularium Ouderenzorg**, omdat de risico-batenverhouding ongunstig is.

17.3. Rinitis en sinusitis

In dit hoofdstuk worden orale middelen, nasale middelen en middelen voor inhalatie besproken.

Behandelopties voor chronische rinosinusitis met neuspoliepen omvatten lokale medicatie (voornamelijk intranasale corticosteroïden en neusspoelingen), systemische medicatie (waaronder biologische middelen) en chirurgie.

Sommige monoklonale antilichamen (voor subcutaan gebruik) worden gebruikt voor bepaalde ernstige vormen van rinosinusitis. Dupilumab wordt besproken bij 12.3.2.2.2., mepolizumab bij 12.3.2.2.3., omalizumab bij 12.4.3. en tezepelumab bij 12.3.2.7.8..

17.3.1. Orale middelen

Worden hier besproken :

- orale vasoconstrictoren,
- associaties van een orale vasoconstrictor + een H₁-antihistaminicum,
- diverse geneesmiddelen.

Orale H₁-antihistaminica in enkelvoudige preparaten worden besproken in 12.4.1..

Plaatsbepaling

- De risico-batenverhouding van systemische vasoconstrictoren is zeer controversieel (*zie Folia november 2023*).
- In de richtlijn acute rinosinusitis van WOREL staat dat het gebruik van perorale antihistaminica met of zonder decongestiva niet wordt aangeraden wegens het beperkte bewijs en de mogelijke bijwerkingen. Bij kinderen wordt het gebruik afgeraden omwille van de ernstige bijwerkingen.¹⁰
- Vooral bij ouderen is grote voorzichtigheid met deze preparaten aangewezen gezien de mogelijke ongewenste effecten.^{11 12} Bij kinderen jonger dan 12 jaar zijn deze middelen gecontra-indiceerd (SKP).
- Sommige preparaten bevatten naast een vasoconstrictor ook een H₁-antihistaminicum of paracetamol. Men moet rekening houden met de ongewenste effecten van de verschillende bestanddelen.
- Sommige monoklonale antilichamen (voor subcutaan gebruik) hebben als indicatie: aanvullende therapie bij intranasale corticosteroïden voor de behandeling van volwassenen met ernstige chronische rinosinusitis met neuspoliepen voor wie behandeling met systemische corticosteroïden en/of chirurgie geen adequate ziektecontrole biedt: dupilumab (12.3.2.2.2.), mepolizumab (12.3.2.2.3.), omalizumab (12.4.3.) en tezepelumab (12.3.2.7.8.).¹³

Contra-indicaties

- Kinderen jonger dan 12 jaar.
- Hartritmestoornissen, coronairlijden, antecedenten van cerebrovasculaire aandoeningen en ernstige of niet-gecontroleerde hypertensie.
- Hyperthyreoïdie.
- Personen die MAO-inhibitoren gebruiken of in de afgelopen 14 dagen hebben ingenomen.
- Voor sommige specialiteiten wordt ernstige nierinsufficiëntie vermeld in de rubriek "Contra-indicaties" van de SKP.

Ongewenste effecten

- Vasoconstrictoren: zelfs bij therapeutische doses ernstige systemische ongewenste effecten zoals hypertensie, aritmieën, convulsies, psychose en hallucinaties, urineretentie, ischemische optische neuropathie; zelden hartinfarct, CVA en ischemische colitis.
- H₁-antihistaminica: o.a. slaperigheid (*zie 12.4.1.*).



Zwangerschap en borstvoeding

- Vasoconstrictoren:
 - Orale vasoconstrictoren moeten worden vermeden tijdens de zwangerschap en de periode van borstvoeding.
 - Vasoconstrictoren: vermindering van de utero-placentaire bloedvoorziening; prikkelbaarheid en tachycardie bij de foetus.
 - **Pseudo-efedrine: af te raden tijdens de zwangerschap wegens een vermoeden van teratogeniteit (buikwanddefecten met hernatie).**
- H₁-antihistaminica:
 - Sederende H₁-antihistaminica worden afgeraden tijdens de zwangerschap en de periode van borstvoeding omdat ze onderdrukking van de ademhaling bij de pasgeborene en sedatie bij zowel de pasgeborene als de zuigeling kunnen veroorzaken.
 - Van de niet-sederende H₁-antihistaminica zijn (levo-)cetirizine en (des)loratadine de meest veilige moleculen voor gebruik tijdens de zwangerschap en de periode van borstvoeding.
- Paracetamol:
 - Volgens onze bronnen kan paracetamol worden gebruikt tijdens de zwangerschap en de periode van borstvoeding.
 - Toch werden zeldzame gevallen van vervroegde sluiting van de ductus arteriosus gemeld bij het gebruik van paracetamol tijdens het 3^e trimester van de zwangerschap, vooral bij doses van minstens 1,5 g/dag. Bij het gebruik van paracetamol tijdens het 3^e trimester van de zwangerschap moet de risico-batenverhouding worden afgewogen.
- Echinacea purpurea en Pelargonium sidoides: het is niet mogelijk om een uitspraak te doen over de veiligheid van deze preparaten tijdens de zwangerschap en de periode van borstvoeding (weinig of geen informatie beschikbaar).

Oudere patiënten

- Met deze preparaten is grote voorzichtigheid aangewezen bij oudere personen, gezien de mogelijke ongewenste effecten.
- Sommige H₁-antihistaminica hebben anticholinerge effecten: zeker bij ouderen met cognitieve functiestoornissen is voorzichtigheid aangewezen (zie Inl.6.2.3).
- Pseudo-efedrine en cetirizine vereisen bijzondere aandacht in geval van matige/ernstige nierziekte, wat vaker het geval is bij oudere personen (zie Inl.6.1.2).
- Geen enkel geneesmiddel van deze groep is opgenomen in het **Formularium Ouderenzorg**, omdat de risico-batenverhouding ongunstig is.

Interacties

- Verhoogd risico van tachycardie en hypertensie door sympathicomimetica bij associëren met een MAO-inhibitor of een tricyclisch antidepressivum.
- Risico van vasoconstrictie en acute hypertensieve crisis bij associëren met een nasale vasoconstrictor.
- Associaties die paracetamol bevatten: risico van paracetamolintoxicatie wanneer de patiënt zich niet bewust is van de aanwezigheid van paracetamol in het preparaat en dit combineert met een maximale dosis paracetamol.
- Chloorfenamine is een substraat van CYP3A4 (zie Tabel 1c. in Inl.6.3).

Bijzondere voorzorgen

- Gezien het risico van ischemische optische neuropathie dient de behandeling met pseudo-efedrine te worden stopgezet als er sprake is van verlies of vermindering van het gezichtsvermogen of scotomen.
- Gezien het risico van posterior reversibel encefalopathiesyndroom (PRES) en reversibel cerebraal vasoconstrictiesyndroom (RCVS), moet pseudo-efedrine daonmiddellijk worden gestopt indien er



alarmsymptomen optreden: plots optredende hoofdpijn of donderslaghoofdpijn (*thunderclap headache*),
nausea, braken, verwardheid, convulsies en/of visusstoornissen (zie *Folia maart 2024*).

17.3.1.1. Orale vasoconstrictoren

Plaatsbepaling

- De risico-batenverhouding van systemisch gebruikte vasoconstrictoren is erg controversieel. Evidentie is beperkt en ze kunnen ernstige ongewenste effecten veroorzaken.¹⁰

Pseudo-efedrine

Posol.
-- (negatieve risico-batenverhouding, zie rubriek "Plaatsbepaling")

VASOCEDINE PSEUDOEPHEDRINE (*Qualiphar*)

pseudo-efedrine, hydrochloride
filmomh. tabl.

6 x 60 mg R/ 3,62 €
30 x 60 mg R/ 11,21 €

17.3.1.2. Orale vasoconstrictor + H₁-antihistaminicum

Plaatsbepaling

- De risico-batenverhouding van systemisch gebruikte vasoconstrictoren is erg controversieel. Evidentie is beperkt en ze kunnen ernstige ongewenste effecten veroorzaken. Bovendien zijn er geen overtuigende argumenten om het gebruik van perorale antihistaminica met of zonder decongestiva aan te raden.¹⁰

Posol.
-- (negatieve risico-batenverhouding, zie rubriek "Plaatsbepaling")

AERINAZE (*Organon*)

pseudo-efedrine, sulfaat 120 mg
desloratadine 2,5 mg
tabl. geregul. afgifte
10 x R/ 5,70 €

pseudo-efedrine, hydrochloride 120 mg
cetirizine, dihydrochloride 5 mg
tabl. verl. afgifte
14 x R/ 7,96 €
(parallelinvoer)

7 x R/ 9,86 €

RHINATHIOL ANTIRHINITIS (*Opella*)

fenylefrine, hydrochloride 10 mg
chloorfenamine, maleaat 4 mg
tabl. (deelb. niet kwantit.)
40 x 9,72 €

CIRRUS (*UCB*)

pseudo-efedrine, hydrochloride 120 mg
cetirizine, dihydrochloride 5 mg
tabl. verl. afgifte
14 x R/ 7,95 €

CLARINASE (*Bayer*)

pseudo-efedrine, sulfaat 120 mg
loratadine 5 mg
tabl. verl. afgifte Repetabs
14 x R/ 9,21 €
pseudo-efedrine, sulfaat 240 mg
loratadine 10 mg
tabl. verl. afgifte Once Daily

RHINOSINUTAB (*Kenvue*)

pseudo-efedrine, hydrochloride 120 mg
cetirizine, dihydrochloride 5 mg
tabl. verl. afgifte
14 x R/ 8,40 €

CIRRUS (*Impexco*)

17.3.1.3. Orale vasoconstrictor + analgeticum

Plaatsbepaling

- De risico-batenverhouding van systemisch gebruikte vasoconstrictoren is erg controversieel. Evidentie is beperkt en ze kunnen ernstige ongewenste effecten veroorzaken.

Posol.
-- (negatieve risico-batenverhouding, zie rubriek "Plaatsbepaling")



SINUTAB (Kenvue)

paracetamol 500 mg
pseudo-efedrine, hydrochloride 30 mg
tabl.

15 x R/ 8,29 €

paracetamol 500 mg
pseudo-efedrine, hydrochloride 60 mg
tabl. Forte

20 x R/ 9,83 €

17.3.1.4. Fytotherapeutische orale middelen bij rinitis

Er wordt geen dosering gegeven aangezien deze middelen geen onderbouwde plaats hebben.

ANTICOLD (Tilman)

Echinacea purpurea [sap]
filmomh. tabl.

20 x 180 mg 13,19 €

ECHINACIN LIQUIDUM (Viatrix)

Echinacea purpurea [sap]
oploss. (conc.)

50 ml 0,8 g / 1 g 9,35 €

ECHINAFORCEMED (A.Vogel)

Echinacea purpurea [tinctuur (kruid)]
1.140 mg

Echinacea purpurea [tinctuur (wortel)]
60 mg
tabl.

30 x 17,85 €

Echinacea purpurea [tinctuur (kruid)]
1.140 mg / 5 ml

Echinacea purpurea [tinctuur (wortel)]
60 mg / 5 ml

siroop susp. (conc.)

100 ml 10,56 €

KALOBAN (Schwabe)

Pelargonium sidoides [droog extract,
EPs7630]
omh. tabl.

21 x 20 mg 12,50 €

42 x 20 mg 23,90 €

63 x 20 mg 28,19 €

Pelargonium sidoides [vloeibaar
extract, EPs7630]
druppels oploss.

20 ml 0,82 g / 1 ml 9,62 €

(1 ml = 21 druppels = 0,82 g)

siroop oploss.

100 ml 13,33 mg / 5 ml 9,62 €

17.3.2. Nasale middelen

Worden hier besproken:

- zoutoplossingen,
- nasale vasoconstrictoren,
- nasale middelen bij allergische rinitis,
- varia.

17.3.2.1. Zoutoplossingen

Het gaat om isotone natriumchloride-oplossingen voor het spoelen van de neus. Er zijn geen zoutoplossingen meer geregistreerd als geneesmiddel in België, maar er zijn veel zoutoplossingen beschikbaar als medisch hulpmiddel.

Plaatsbepaling

- Zeker bij jonge kinderen is indruppelen of spoelen van de neus met een isotone ("fysiologische") zoutoplossing te verkiezen boven een vasoconstrictor omdat het geen ongewenste effecten heeft.¹⁴
- Het spoelen van de neus met een isotone zoutoplossing wordt in de klinische richtlijn van WOREL voorgesteld als een van de geschikte symptomatische behandelingen ter verlichting van neuscongestie bij acute rinosinusitis.¹⁰

De specialiteit **Physiorhine**[®] is niet meer op de markt sinds juni 2016.

17.3.2.2. Nasale vasoconstrictoren

Nafazoline monopreparaat is niet meer gecommmercialiseerd sinds juli 2025.



Plaatsbepaling

- Deze middelen worden voorgesteld bij de aanpak van acute rinosinitis bij volwassenen; ze mogen maximaal 5 dagen gebruikt worden.¹¹
- Nasale vasoconstrictoren moeten worden vermeden bij kinderen, want bij hen werd geen werkzaamheid aangetoond.¹⁰

Indicaties (synthese van de SKP)

- Symptomatische behandeling van neuscongestie, bv. bij rinitis en sinusitis.

Contra-indicaties

- Kinderen jonger dan 12 jaar: niet-pediatrie sprays en neusdruppels die vasoconstrictoren bevatten.
- Kinderen jonger dan 7 jaar: alle neuspreparaten op basis van efedrine, fenylefrine, nafazoline en tramazoline.

Ongewenste effecten

- *Rebound* neuscongestie, medicamenteuze rinitis en soms atrofie van het neusslijmvlies (zie rubriek "Bijzondere voorzorgen").
- Systemische effecten (hypertensie, centrale effecten zoals excitatie tot convulsies), vooral bij kinderen.

Zwangerschap en borstvoeding

- Voor de meeste lokaal toegepaste geneesmiddelen is de kans op problemen tijdens de zwangerschap en de periode van borstvoeding klein wegens de lage systemische concentratie. Er wordt bij standaard gebruik geen negatief effect op de zwangerschap, de borstvoeding of het kind verwacht.
- Hooggedoseerde vasoconstrictor: verminderde utero-placentaire bloedvoorziening, tachycardie en prikkelbaarheid bij de foetus.
- Nafazoline en oxymetazoline: bij langdurig en overmatig gebruik is vroegtijdige vernauwing van de ductus arteriosus gemeld.
- Tijdens de periode van borstvoeding krijgen xylometazoline en oxymetazoline de voorkeur boven tramazoline.

Oudere patiënten

- Met deze preparaten is grote voorzichtigheid aangewezen bij oudere patiënten gezien de mogelijke ongewenste effecten.
- Geen enkel geneesmiddel van deze groep is opgenomen in het *Formulaire de soins aux personnes âgées*, omdat de risico-batenverhouding ongunstig is.

Interacties

- Hoewel de systemische concentratie laag is, bestaat er een risico van tachycardie en hypertensie door sympathicomimetica bij associëren met een MAO-inhibitor of een tricyclisch antidepressivum.

Bijzondere voorzorgen

- Deze preparaten mogen niet te frequent (maximaal 3 maal daags) en vooral niet langdurig (maximaal 5 dagen) gebruikt worden: *rebound* neuscongestie bij het stoppen van de behandeling zet de patiënt aan tot het blijven gebruiken van het geneesmiddel, met uiteindelijk *rhinitis medicamentosa*.

Nafazoline

De specialiteit **Vasocedine Naphazoline**® is niet meer op de markt sinds juli 2025.



Oxymetazoline

NESIVINE (Procter & Gamble)

oxymetazoline, hydrochloride

nas. druppels oplossing. Sine Conservans Baby

5 ml 0,1 mg / 1 ml 8,65 €

nas. spray oplossing. Sine Conservans Pediatrie

10 ml 0,25 mg / 1 ml 8,65 €

nas. spray oplossing.

10 ml 0,5 mg / 1 ml 8,65 €

nas. spray oplossing. Eucalyptus

15 ml 0,5 mg / 1 ml 8,65 €

nas. spray oplossing. Sine Conservans

10 ml 0,5 mg / 1 ml 8,65 €

Tramazoline

RHINOSPRAY VERSTOPTE NEUS (Opella)

tramazoline, hydrochloride

nas. spray oplossing.

15 ml 1,18 mg / 1 ml 9,86 €

nas. spray oplossing. Eucalyptus

10 ml 1,18 mg / 1 ml 8,76 €

Xylometazoline

NASA RHINATHIOL (Opella)

xylometazoline, hydrochloride

nas. spray oplossing.

10 ml 1 mg / 1 ml 8,82 €

NASASINUSPRAY (Kenvue)

xylometazoline, hydrochloride

nas. spray oplossing. sine conservans Junior

10 ml 0,5 mg / 1 ml 8,61 €

nas. spray oplossing. sine conservans

10 ml 1 mg / 1 ml 8,61 €

OTRIVINE

NEUSVERSTOPPING (Haleon)

xylometazoline, hydrochloride

nas. druppels oplossing. Junior

10 ml 0,5 mg / 1 ml 7,18 €

nas. spray oplossing. Junior Sine Conservans

10 ml 0,5 mg / 1 ml 8,54 €

nas. spray oplossing.

10 ml 1 mg / 1 ml 8,80 €

nas. spray oplossing. Menthol

TEGEN

10 ml 1 mg / 1 ml 8,89 €

RHINIVEX (Aurobindo)

xylometazoline, hydrochloride

nas. spray oplossing.

10 ml 1 mg / 1 ml 7,11 €

XYLOMARIS (EG)

xylometazoline, hydrochloride

nas. spray oplossing.

10 ml 1 mg / 1 ml 8,80 €

17.3.2.3. Nasale middelen bij allergische rinitis

Plaatsbepaling

- In de SKP's van preparaten die een corticosteroïd of een H1-antihistaminicum bevatten, staat allergische rinitis vermeld bij de indicaties. Het effect van nasale corticosteroïden is groter dan dat van de H1-antihistaminica, maar wordt vaak pas na enkele dagen bekomen.¹⁵ Nasale corticosteroïden verlichten ook de symptomen van allergische conjunctivitis.¹⁶ Er zijn geen belangrijke verschillen in werkzaamheid tussen de verschillende corticosteroïden onderling.^{17,15}
- Decongestiva hebben een tijdelijk symptomatisch effect op de symptomen van allergische rinitis, maar worden niet aanbevolen in de klinische praktijkrichtlijnen omdat het gebruik ervan niet onderbouwd is met klinische studies.¹⁸
- Bij acute, niet-allergische rinitis/rinosinusitis raden sommige klinische praktijkrichtlijnen aan om preparaten te gebruiken die een corticosteroïd of een H₁-antihistaminicum bevatten in geval van



langdurige klachten van neuscongestie (langer dan 7 dagen). Dit is een offlabel gebruik.¹⁹ Verschillende klinische studies valideren het gebruik van intranasale corticosteroiden bij chronische rinosinusitis (offlabel gebruik).²⁰

Indicaties (synthese van de SKP)

- Behandeling van de symptomen van seizoensafhankelijke of seizoenonafhankelijke allergische rinitis.
- Behandeling van neuspoliepen.

Ongewenste effecten

- Corticosteroiden: epistaxis en irritatie die deels te voorkomen zijn door goede toedieningstechniek (hoofd vooroverbuigen en weg van het neustussenschot verstuiven).
- Antihistaminica: hoofdpijn, smaakstoornissen, epistaxis, lokale pijn, sinusitis, keelpijn, hoest, nausea, vertigo, vermoeidheid en slaperigheid.

Zwangerschap en borstvoeding

- Voor de meeste lokaal toegepaste geneesmiddelen is de kans op problemen tijdens de zwangerschap en de periode van borstvoeding klein wegens de lage systemische concentratie. Er wordt bij standaard gebruik geen negatief effect op de zwangerschap, de borstvoeding of het kind verwacht.

Oudere patiënten

- Bij ouderen met allergische en niet-allergische rinitis heeft lokale behandeling de voorkeur omdat die veel minder systemische ongewenste effecten veroorzaakt.
- Een goede toedieningstechniek is extra belangrijk bij oudere patiënten die anticoagulantia gebruiken, vanwege het grotere risico op epistaxis.
- Wordt de rinitis veroorzaakt door medicatie, dan zoekt men naar een alternatief dat geen klachten veroorzaakt. Voorbeelden van geneesmiddelen die rinitisklachten kunnen geven zijn (bij langdurig gebruik) lokale decongestiva, acetylsalicylzuur en andere NSAID's, ACE-inhibitoren, diuretica, calciumkanaalblockers, fosfodiësterase-inhibitoren, amitriptyline, risperidon en sommige alfa- en bètablokkers.
- Sommige H₁-antihistaminica hebben anticholinerge effecten: zeker bij ouderen met cognitieve functiestoornissen is voorzichtigheid aangewezen (zie Inl.6.2.3).
- Levocabastine vereist bijzondere aandacht in geval van ernstige nierziekte, wat vaker het geval is bij oudere personen (zie Inl.6.1.2).
- Het symbool "80+" ter hoogte van sommige geneesmiddelen betekent dat het geneesmiddel opgenomen werd in het *Formularium Ouderenzorg*. Klik op het symbooltje om hier meer over te lezen in de geneesmiddelenfiche.

Interacties

- Mometason en fluticason zijn substraten van CYP3A4 (zie Tabel 1c. in Inl.6.3).

17.3.2.3.1. Corticosteroiden

Triamcinolon is niet meer beschikbaar sinds februari 2024.

Budesonide

De specialiteit **Rhinocort**[®] is niet meer op de markt sinds april 2020.

Fluticason

AVAMYS (GSK)
fluticason, furoaat

nas. spray susp.

120 dos. 27,5 µg / 1 dos. R/ c
€ 13,77 €



FLIXONASE AQUA (GSK)

fluticason, propionaat

nas. spray susp.

120 dos. 50 µg / 1 dos. R/ c ▶ €
10,14 €

OTRIVINE ANTI-ALLERGIE (Haleon)

fluticason, propionaat

nas. spray susp.

120 dos. 50 µg / 1 dos. 9,26 €



Mometason

MOMEPAZ (Sandoz)

mometason, furoaat
nas. spray susp.
1 x 140 dos. 50 µg / 1 dos. 8,27
€

MOMETASONE EG (EG)

mometason, furoaat
nas. spray susp.
1 x 140 dos. 50 µg / 1 dos. R/ c ▶
€ 10,34 €
3 x 140 dos. 50 µg / 1 dos. R/ c ▶
€ 16,88 €

MOMETASONE SANDOZ (Sandoz)

mometason, furoaat
nas. spray susp.
1 x 140 dos. 50 µg / 1 dos. R/ c ▶
€ 10,25 €
3 x 140 dos. 50 µg / 1 dos. R/ c ▶
€ 16,85 €

MOMETASONE TEVA (Teva)

mometason, furoaat
nas. spray susp.
1 x 140 dos. 50 µg / 1 dos. R/ c ▶
€ 10,35 €
3 x 140 dos. 50 µg / 1 dos. R/ c ▶
€ 16,89 €

MOMETEVA (Teva)

mometason, furoaat
nas. spray susp.
1 x 140 dos. 50 µg / 1 dos. c ▶
€ 10,19 €

NASONEX (Organon)

mometason, furoaat
nas. spray susp.
1 x 140 dos. 50 µg / 1 dos. R/ c ▶
€ 10,23 €
3 x 140 dos. 50 µg / 1 dos. R/ c ▶
€ 16,57 €

Triamcinolon

De specialiteit **Allegra Nasal**® is niet meer op de markt sinds februari 2024.

17.3.2.3.2. H₁-antihistaminica

ALLERGODIL (Cooper Consumer Health)

azelastine, hydrochloride
nas. spray oplossing.
10 ml 1 mg / 1 ml (0,1 %) 12,20
€

LIVOSTIN (Kenvue) 🍷

levocabastine (hydrochloride)
nas. spray susp.
10 ml 0,5 mg / 1 ml 12,44 €

POLLIVAL (Ursapharm)

azelastine, hydrochloride
nas. spray oplossing.
10 ml 1 mg / 1 ml 10,59 €

17.3.2.3.3. Corticosteroiden + H₁-antihistaminica

Fluticason + azelastine

De specialiteit **Riniforce**® is niet meer op de markt sinds januari 2026.

Mometason + olopatadine

RYALTRIS (Menarini)
mometason, furoaat 25 µg / 1 dos.
olopatadine (hydrochloride) 600 µg / 1
dos.
nas. spray susp.
240 dos. R/ 29,99 €

RYALTRIS (Orifarm Belgium)
mometason, furoaat 25 µg / 1 dos.
olopatadine 600 µg / 1 dos.
nas. spray susp.
240 dos. R/ 29,99 €
(parallelinvoer)

RYALTRIS (PI-Pharma)
mometason, furoaat 25 µg / 1 dos.
olopatadine (hydrochloride) 600 µg / 1
dos.
nas. spray susp.
240 dos. R/ 29,99 €
(parallelinvoer)

17.3.2.4. Combinatiepreparaten voor nasaal gebruik

Plaatsbepaling

- Sommige producten die in het oog gebruikt worden, kunnen ook in de neus aangebracht worden (zie 16. *Oftalmologie*; de mogelijkheid van gebruik in de neus wordt vermeld bij de producten).
- Lokale antibiotica dienen niet in eerste instantie te worden gebruikt.²⁰



- Anticholinergica voor nasaal gebruik zijn een optie als adjuverende therapie met corticoïden in de symptomatische behandeling van hardnekkige loopneus of allergische rinitis.¹⁸ Ipratropium monopreparaat is niet meer beschikbaar sinds oktober 2023.
- Bepaalde associaties bevatten allergiserende bestanddelen.
- Er is geen evidentie voor de werkzaamheid van preparaten die antibiotica of corticosteroiden bevatten.
- Framycetine heeft een ongunstige risico-batenverhouding: er zijn geen gegevens over de doeltreffendheid bij lokale toepassing en er is een risico van anafylactische reacties.

Zwangerschap en borstvoeding

- Voor de meeste lokaal toegepaste geneesmiddelen is de kans op problemen tijdens de zwangerschap en de periode van borstvoeding klein wegens de lage systemische concentratie. Er wordt bij standaard gebruik geen negatief effect op de zwangerschap, de borstvoeding of het kind verwacht.
- Hooggedoseerde vasoconstrictor: verminderde utero-placentaire bloedvoorziening, tachycardie en prikkelbaarheid bij de foetus.
- Nafazoline: bij langdurig en overmatig gebruik is vroegtijdige vernauwing van de ductus arteriosus gemeld.

Oudere patiënten

- Nasale vasoconstrictoren: grote voorzichtigheid met deze preparaten is aangewezen bij ouderen gezien de mogelijke ongewenste effecten.
- Ipratropium en dimetindeen hebben anticholinerge effecten: zeker bij ouderen met cognitieve functiestoornissen is voorzichtigheid aangewezen (zie Inl.6.2.3.).

Contra-indicaties, ongewenste effecten en bijzondere voorzorgen

- Zie 17.3.2.2. en 17.3.2.3.

Posol.

- Ipratropium/Xylometazoline: 1 dosis in elk neusgat tot 3x/dag gedurende maximaal 7 dagen
- Dimetindeen/Fenylefrine:
 - Druppels oplossing: 3 à 4 druppels in elk neusgat tot 4x/dag
 - Spray oplossing:
 - Kinderen van 7 tot 12 jaar: 1 dosis in elk neusgat tot 4x/dag
 - Adolescenten en volwassenen: 1 tot 2 doses in elk neusgat tot 4x/dag
- Andere combinatiepreparaten: er wordt geen dosering vermeld omdat de plaats van deze middelen niet vaststaat (zie rubriek "Plaatsbepaling").

DEXA-RHINOSPRAY

DEXAMETHASONE / TRAMAZOLINE (Opella)

dexamethason, isonicotinaat 20 µg / 1 dos.

tramazoline, hydrochloride 0,12 mg / 1 dos.

nas. spray susp.

125 dos. R/ 15,21 €

FLUIMUCIL ANTIBIOTIC (Zambon)

thiamfenicol, glycinaatacetylcysteïnaat

endotrach./inhal./nas.

druppels/verneveloploss. (pdr. + solv.) [druppelfl.]

1 x 405 mg + 4 ml solv. R/ 5,85 €

3 x 405 mg + 4 ml solv. R/ 14,58 €

OTRIVINE DUO (Haleon)

ipratropium, bromide 84 µg / 1 dos.

xylometazoline, hydrochloride 70 µg / 1 dos.

nas. spray oploss.

70 dos. 9,71 €

SOFRASOLONE (Melisana)

framycetine, sulfaat 7.800 IE / 1 ml

nafazoline, nitraat 0,5 mg / 1 ml

prednisolon, acetaat 2,5 mg / 1 ml

nas. spray susp.

10 ml 7,15 €

VIBROCIL (Haleon)

dimetindeen, maleaat 0,25 mg / 1 ml

fenylefrine 2,5 mg / 1 ml

nas. druppels oploss.

15 ml 6,75 €

nas. spray oploss.

15 ml 7,83 €



17.3.3. Inhalatiemiddelen

Plaatsbepaling

- Er bestaat weinig of geen informatie over de werkzaamheid van inhalatiemiddelen bij de behandeling van verkoudheid.²¹

Indicaties (synthese van de SKP)

- Symptomatische behandeling van verkoudheid, neuscongestie en met verkoudheid geassocieerde hoest (zie rubriek "Plaatsbepaling")

Contra-indicaties

- Kinderen jonger dan 2 jaar.

Ongewenste effecten

- Lokale irritatie en allergische reacties bij contact van de preparaten met de huid en de ogen.
- Laryngospasme bij inhalatie van bepaalde van deze middelen (o.a. levomenthol), vooral bij kinderen.
- Ernstige ongewenste effecten bij accidentele orale inname.
- Kamfer: ernstige tot zelfs fatale intoxicaties bij accidentele orale inname.

Zwangerschap en borstvoeding

- Vicks Vaporub (enkel SKP): het is niet mogelijk om een uitspraak te doen over de veiligheid van dit preparaat tijdens de zwangerschap (geen of onvoldoende informatie beschikbaar).

Bijzondere voorzorgen

- Correct gebruik moet duidelijk worden uitgelegd (let bv. op risico van brandwonden met heet water).

Posologie

- Er wordt geen dosering vermeld omdat de plaats van deze middelen niet vaststaat.

VICKS VAPORUB (Procter & Gamble)

Eucalyptus [vluchtige olie] 15 mg / 1 g

kamfer 50 mg / 1 g

levomenthol 27,5 mg / 1 g

terpentijn [vluchtige olie] 50 mg / 1 g

thymol 2,5 mg / 1 g

zalf voor inhalatiedamp [pot]

100 g 14,54 €

17.4. Orofaryngale aandoeningen

In dit hoofdstuk worden besproken:

- zuigtabletten,
- sprays en mondspoelingen,
- middelen bij xerostomie,
- middelen bij speekselvloed.

Vele preparaten gebruikt bij orofaryngale aandoeningen zijn niet als geneesmiddel geregistreerd; deze worden hier niet vermeld.

Plaatsbepaling

- Het bewijs van doeltreffendheid en het nut van lokale therapie met analgetica bij orofaryngale aandoeningen zijn beperkt.²²



- Er is geen bewijs van doeltreffendheid van lokale antibiotica en antiseptica ter hoogte van de orofarynx.
- In sommige gevallen van streptokokkenangina en tandabsces kan toediening van β -lactamantibiotica langs algemene weg aangewezen zijn (BAPCOC) (zie 11.1.1.).
- Bij schimmelinfecties van de mond worden nystatine (zie 11.2.1.) en miconazol (zie 11.2.3.) lokaal gebruikt; alleen na falen van een lokale behandeling of bij hoogrisicopatiënten is systemische behandeling aangewezen.²³
- Bij ernstige, plots optredende aften is het uitsluiten van systemische aandoeningen (bv. syndroom van Behçet, inflammatoir darmlijden, coeliakie, virale infecties zoals HIV of herpes) en reacties op geneesmiddelen (bv. NSAID's, β -blokkers, ACE-inhibitoren) belangrijk. De aanwezigheid van terugkerende aften kan ook een aanwijzing zijn voor een tekort aan vitamine B₁₂, foliumzuur of ijzer.²⁴

Indicaties (synthese van de SKP)

- Pijnlijke aandoeningen ter hoogte van mond en farynx: stomatitis, aften, gingivitis.
- Lidocaïne-oplossing: bij oesofagoscopie en gastroscopie, en bij pijnlijke aften.

Contra-indicaties

- Kinderen (< 6 jaar) voor de meeste producten.
- Preparaten met lidocaïne: ernstige letsels van de mond mucosa.
- Flurbiprofen: deze van de NSAID's (zie 9.1.) en gebruik bij kinderen; ernstige nierinsufficiëntie, ernstige leverinsufficiëntie (SKP).

Ongewenste effecten

- Allergische reacties, zeker met lokale anesthetica, zelden met nystatine.
- Lokale anesthetica: slikstoornissen.
- Chloorhexidine: reversibele verkleuring van de tandslag, droge mond, pijn in de mond.
- Flurbiprofen:
 - De hoeveelheid flurbiprofen in zuigtabletten en spray is laag. Bepaalde ernstige ongewenste effecten blijven echter mogelijk, ongeacht de ingenomen dosis (bv. allergische reacties).
 - Mondirritatie, het gevoel van een droge mond, paresthesie van de mond, aften, spijsverteringssymptomen (bv. buikpijn, nausea, braken, diarree, flatulentie, dyspepsie), dysgeusie, hoofdpijn, vertigo, rash.
 - Gevallen van het Stevens-Johnsonsyndroom en toxische epidermale necrolyse werden eveneens gemeld.

Interacties

- Flurbiprofen is een substraat van CYP2C9 (zie Tabel 1c. in Inl.6.3.).
- Lidocaïne is een substraat van CYP1A2 (zie Tabel 1c. in Inl.6.3.).

Zwangerschap en borstvoeding

- Chloorhexidine en lidocaïne: de gegevens over gebruik tijdens zwangerschap en borstvoeding zijn geruststellend. Geen aanwijzingen van aangeboren afwijkingen of andere nadelige effecten bij het kind op basis van onze bronnen.
- Amylmetacresol, dichloorbenzylalcohol: het is niet mogelijk om een uitspraak te doen over de veiligheid van deze preparaten tijdens de zwangerschap en de borstvoeding (geen of onvoldoende informatie beschikbaar).
- Flurbiprofen:
 - Eerste trimester:
 - Bij kortdurend gebruik van de gebruikelijke doses lijkt het risico zeer klein.
 - Beperkt risico op spontane abortus en teratogeniteit.
 - Tweede (en derde) trimester:



- Herhaald of langdurig gebruik is af te raden.
- Vanaf 20 weken zwangerschap is bij hoge doseringen en lang gebruik verminderde foetale urineproductie beschreven, wat tot oligohydramnion en irreversibele neonatale oligo- en anurie kan leiden.
- Derde trimester:
 - NSAID's zijn gecontra-indiceerd.
 - Risico van verlenging van de zwangerschap en van de partus, van bloedingen bij de moeder, foetus en pasgeborene, van foetale oligurie, van vervroegde sluiting van de ductus arteriosus, en van pulmonale hypertensie.
 - Risico van nierinsufficiëntie en van vervroegde sluiting van de ductus arteriosus (zelfs bij kortdurend gebruik).
- De gegevens over gebruik tijdens de periode van borstvoeding zijn geruststellend volgens onze bronnen (geen aanwijzingen van ongewenste effecten bij het kind).


Oudere patiënten

- In geval van orofaryngale candidose is het nuttig om alle onderliggende oorzaken te onderzoeken en te behandelen (bv. slechte hygiëne van een kunstgebit, droge mond, roken,...). Blijkt een behandeling nodig, dan is het raadzaam om tegelijkertijd het kunstgebit te desinfecteren. Voor de geselecteerde behandeling bij orofaryngale candidose, zie 11.2.3..
- Flurbiprofen vraagt bijzondere aandacht bij ernstig nierlijden, wat bij ouderen vaker het geval is (zie Inl.6.1.2.).
- Het symbool "80+" ter hoogte van sommige geneesmiddelen betekent dat het geneesmiddel opgenomen werd in het *Formularium Ouderenzorg*. Klik op het symbooltje om hier meer over te lezen in de geneesmiddelenfiche.

Bijzondere voorzorgen

- Men moet vermijden letsels van onduidelijke aard langdurig symptomatisch te behandelen, om de diagnose van ernstige aandoeningen niet te vertragen.
- Antiseptische mondspoelingen zijn te mijden bij patiënten die bestraald worden of in het verleden bestraald werden in het hoofd-halsgebied, wegens gevaar voor mucosale erosie.
- Mondspoelingen op basis van alcohol: langdurig gebruik moet worden vermeden, sommige studies suggereren een verhoogd risico van mondkanker.
- Povidon-jood: niet langdurig gebruiken wegens risico van joodresorptie.

17.4.1. Zuigtabletten

<i>COLLUTABS (Vemedi)</i>	lidocaïne, hydrochloride 1 mg	36 x 13,44 €
lidocaïne, hydrochloride 2 mg	orofar. zuigtabl.	orofar. zuigtabl. Honing
amylmetacresol 0,6 mg	40 x 10,94 €	36 x 13,44 €
dichloorbenzylalcohol 1,2 mg		orofar. zuigtabl. Lemon
orofar. zuigtabl. Honing- en Citroensmaak	<i>LEMOCIN (EG)</i>	36 x 13,44 €
36 x 8,04 €	tyrothricine 4 mg	orofar. zuigtabl. Menthol
orofar. zuigtabl. Suikervrij Muntsmak	cetrimide 2 mg	36 x 13,44 €
36 x 8,95 €	lidocaïne 1 mg	
orofar. zuigtabl. Suikervrij Sinaasappelsmaak	orofar. zuigtabl.	<i>STREPFEN (Reckitt Benckiser)</i> 
36 x 8,95 €	50 x 9,20 €	flurbiprofen
	<i>MEDICA (Qualiphar)</i>	orofar. zuigtabl.
<i>GOLASEPTINE-LIDOCAINE (SMB)</i>	chloorhexidine, hydrochloride 5 mg	24 x 8,75 mg 10,30 €
chloorhexidine, hydrochloride 5 mg	lidocaïne, hydrochloride 1 mg	orofar. zuigtabl. (zonder suiker) Honing & Eucalyptus
	orofar. zuigtabl. Aardbei	24 x 8,75 mg 8,95 €



orofar. zuigtabl. (zonder suiker) Suikervrij 24 x 8,75 mg 10,30 €	36 x 10,32 € amylmetacresol 0,6 mg dichloorbenzylalcohol 1,2 mg orofar. zuigtabl. Honing/Citroen 36 x 9,94 €	36 x 10,42 €
STREPSILS (Reckitt Benckiser) amylmetacresol 0,6 mg ascorbinezuur 33,5 mg ascorbaat, natrium 74,9 mg dichloorbenzylalcohol 1,2 mg orofar. zuigtabl. Vit. C Sinaasappel	orofar. zuigtabl. (zonder suiker) Suikervrij Aardbei 36 x 10,46 € orofar. zuigtabl. (zonder suiker) Suikervrij Citroen	STREPSILS + LIDOCAINE (Reckitt Benckiser) amylmetacresol 0,6 mg dichloorbenzylalcohol 1,2 mg lidocaïne, hydrochloride 2 mg orofar. zuigtabl. 36 x 9,86 €

17.4.2. Sprays en mondspoelingen

COLLUDOL (Vemedica) hexamidine, diisetionaat 1 mg / 1 ml lidocaïne, hydrochloride 2 mg / 1 ml orofar. spray oploss. 30 ml 10,91 €	200 ml 5 mg / 5 ml (0,1 %) 6,50 € 400 ml 5 mg / 5 ml (0,1 %) 10,47 €	NEO-GOLASEPTINE (SMB) benzethonium, chloride 0,44 mg / 1 g chloorhexidine, digluconaat 1,7 mg / 1 g orofar. spray oploss. 30 g 10,91 €
CORSODYL (Haleon) chloorhexidine, digluconaat oromuc. spoeling 300 ml 10 mg / 5 ml (2 mg / 1 ml) 8,95 € dent./gingiv./oromuc. gel 50 g 10 mg / 1 g 6,35 €	ISO-BETADINE (Cooper Consumer Health) povidon-jood gorgeldrank/mondspoeling Mondwater 200 ml 50 mg / 5 ml (1 %) 6,68 €	PYRALVEX (Cooper Consumer Health) Rheum palmatum [antrachinonderivaten] 4,8 mg / 1 ml salicylzuur 10 mg / 1 ml gingiv./oromuc. oploss. 10 ml 7,36 €
ECHINAFORCEMED (A.Vogel) Echinacea purpurea [tinctuur (kruid)] 863,3 mg / 1 ml Echinacea purpurea [tinctuur (wortel)] 45,5 mg / 1 ml Salvia officinalis [tinctuur (bladeren)] 430 mg / 1 ml orofar. spray oploss. 30 ml 10,56 €	KAMILLOSAN (Cooper Consumer Health) Chamomilla recutita [ethanolisch extract] cut./or./oromuc. oploss./oploss. (conc.) 100 ml 10,42 € 250 ml 20,70 €	STREPFEN (Reckitt Benckiser) 🍯 flurbiprofen orofar. spray oploss. Honing en Citroen 15 ml 8,75 mg / 1 dos. 9,99 € orofar. spray oploss. Kers en Munt 15 ml 8,75 mg / 1 dos. 9,99 €
HEXTRIL (Kenvue) hexetidine gorgeldrank/mondspoeling	MEDICA (Qualiphar) chloorhexidine, digluconaat 2 mg / 1 ml lidocaïne, hydrochloride 0,5 mg / 1 ml orofar. spray oploss. Lemon 30 ml 13,44 € orofar. spray oploss. Menthol 30 ml 13,44 €	STREPSILS + LIDOCAINE (Reckitt Benckiser) amylmetacresol 2,2 mg / 1 ml dichloorbenzylalcohol 4,5 mg / 1 ml lidocaïne 6 mg / 1 ml orofar. spray oploss. 20 ml 11,52 €

17.4.3. Middelen bij xerostomie

Plaatsbepaling

- Geneesmiddelen met anticholinerge eigenschappen (zie Inl.6.2.3.) zijn de belangrijkste oorzaak van een droge mond.
- Cholinomimetica zoals pilocarpine worden gebruikt bij speekseltekort bij nog functionele speekselklieren (bv. bij het syndroom van Sjögren).²⁵ Deze geneesmiddelen zijn niet aangewezen na bestraling van de speekselklieren.
- Er bestaat op dit ogenblik geen specialiteit meer op basis van pilocarpine voor systemisch gebruik. Pilocarpine kan magistraal voorgeschreven worden (pilocarpinehydrochloride 5 mg per gelule).



- Er zijn geen gegevens over de werkzaamheid van anetholtrithion.
- Er bestaan verschillende soorten speekselvervangers en mondbevochtigers; deze zijn niet als geneesmiddel geregistreerd en worden hier niet vermeld. De werkzaamheid van deze producten is weinig onderbouwd.²⁶

Indicaties (synthese van de SKP)

- Anetholtrithion wordt zonder veel bewijs voorgesteld bij speekseltekort bij nog functionele speekselklieren.

Contra-indicaties

- Pilocarpine: urogenitale of gastro-intestinale obstructie.
- Anetholtrithion: galwegobstructie, ernstige icterus (SKP).

Zwangerschap en borstvoeding

- Anetholtrithion (enkel SKP): het is niet mogelijk om een uitspraak te doen over de veiligheid van dit product tijdens de zwangerschap en de borstvoeding (geen of onvoldoende informatie beschikbaar).

Oudere patiënten

- Xerostomie (droge mond) komt vaker voor bij ouderen, meestal door geneesmiddelen met een anticholinerge werking, maar ook door antidepressiva, antihypertensiva (diuretica, alfablokkers, centraal werkende antihypertensiva), benzodiazepines, antihistaminica, antiparkinson-middelen, opioïden, antitumorale middelen, protonpompinhibitoren, ...

Ongewenste effecten

- Pilocarpine: cholinerge stimulatie met nausea, braken, zweten, speekselvloed, onwillekeurige mictie of defecatie, bronchospasme, bradycardie, hypotensie.

Posol.

Er wordt geen dosering gegeven aangezien deze middelen geen onderbouwde plaats hebben.

SULFARLEM S25 (EG)

anetholtrithion

omh. tabl.

60 x 25 mg 9,65 €

17.4.4. Middelen bij speekselvloed

Plaatsbepaling

- Glycopyrronium, een anticholinergicum in de vorm van siroop, heeft als indicatie (SKP) de behandeling van ernstige speekselvloed bij kinderen en adolescenten met chronische neurologische aandoeningen.
- In bepaalde situaties kan glycopyrronium ook worden gebruikt bij volwassenen (bv. in geval van amyotrofe laterale sclerose), hoewel die indicaties niet worden vermeld in de SKP.²⁷
- Anticholinerge ongewenste effecten treden frequent op. Glycopyrronium moet voorbehouden worden voor ernstige speekselvloed, en dit intermitterend en kortdurend.²⁷
- Andere behandelingen worden soms voorgesteld, vaak *off-label*, zoals andere anticholinergica of botulinetoxine.²⁷

Indicaties (synthese van de SKP)

- Glycopyrronium: ernstige speekselvloed bij kinderen en adolescenten met neurologische aandoeningen.



Contra-indicaties

- *Zie Inl.6.2.3.*
- Ernstige nierinsufficiëntie.

Ongewenste effecten

- Zeer frequent: monddroogte, obstipatie, gastro-intestinale stoornissen, urineretentie, warmte-opwellingen, neuscongestie (*zie ook Inl.6.2.3.* voor de ongewenste effecten van de anticholinergica).
- Gedragsstoornissen.

Interacties

- Verhoogd risico van anticholinerge effecten bij associëren met andere geneesmiddelen met anticholinerge eigenschappen, zoals sommige antidepressiva, H₁-antihistaminica en antipsychotica (*zie Inl.6.2.3.*).
- Topiramaat: risico van versterken van topiramaat-geïnduceerde oligohidrose en hyperthermie.
- Bij associëren met opioïden: risico van ernstige obstipatie of depressie van het centraal zenuwstelsel.
- Verminderd effect van gastroprokinetica.

Zwangerschap en borstvoeding


- De kans op problemen tijdens de borstvoeding is klein met glycopyrronium wegens de lage systemische concentratie. Er wordt bij standaard gebruik geen negatief effect op de borstvoeding verwacht.
- Het is niet mogelijk om een uitspraak te doen over de veiligheid van glycopyrronium tijdens de zwangerschap (geen of onvoldoende informatie beschikbaar).

Oudere patiënten

- Wanneer offlabel gebruik van glycopyrronium wordt overwogen bij oudere patiënten, moet rekening worden gehouden met de grote gevoeligheid van oudere patiënten voor anticholinerge effecten (bv. obstipatie, droge ogen, psychocognitieve ongewenste effecten).
- Glycopyrronium vraagt bijzondere aandacht bij matig nierlijden, wat bij ouderen vaak het geval is (*zie Inl.6.1.2.*).
- Glycopyrronium heeft anticholinerge effecten: zeker bij ouderen met cognitieve functiestoornissen is voorzichtigheid aangewezen (*zie Inl.6.2.3.*).

Bijzondere voorzorgen

- Risico van slikpneumonie bij slikproblemen.
- Mogelijk verhoogd risico op luchtweginfectie en pneumonie door verdikking van de luchtwegsecreties.
- Bij patiënten met lichte tot matige nierinsufficiëntie moet de dosis met 30% worden verminderd.

SIALANAR (Eurocept) 
glycopyrronium (bromide)
oploss.

250 ml 320 µg / 1 ml R/ 413,86 €

Referentielijst

1. **BMJ Best Practice**, *Otitis externa>Management*, <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/40/management-approach> (geraadpleegd op 2024-01-22)
2. **Rooijackers-Lemmes E. ; Van Balen FAM. ; Opstelten W. ; Wiersma Tj.**, *Otitis externa*, <https://richtlijnen.nhg.org/standaarden/otitis-externa> (geraadpleegd op 2014-09)
3. **Dynamed**, *Otitis Externa>Management*, https://www-dynamed-com.gateway2.cdhlh.be/condition/otitis-externa#OVERVIEW_MANAGEMENT (geraadpleegd op 2024-03-04)



4. **Rosenfeld Richard M ; Schwartz Seth R ; Cannon C Ron ; Roland Peter S ; Simon Geoffrey R ; Kumar Kaparaboyana Ashok ; Huang William W ; Haskell Helen W ; Robertson Peter J**, *Clinical practice guideline: acute otitis externa.*, Otolaryngol Head Neck Surg, 2014, <https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/24491310>
5. **Worel**, *Richtlijnen voor de aanpak van acute otitis media in de eerste lijn*, <https://ebpnet.be/nl/ebsources/6054?searchTerm=OTITIS%20MEDIA> (geraadpleegd op 2022-02-03)
6. **BAPCOC**, *BAPCOC Gids Anti-infectieuze behandeling*, https://overlegorganen.gezondheid.belgie.be/sites/default/files/documents/bapcoc_gids_antiinfectieuze_behandeling_2022.pdf (geraadpleegd op 2023-11-01)
7. **BMJ Best Practice**, *Cerumen impaction>Management*, <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/1032/management-approach> (geraadpleegd op 2025-03-20)
8. **BMJ Best Practice**, *Meniere's disease>Management*, <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/155/management-approach> (geraadpleegd op 2024-01-22)
9. **BMJ Best Practice**, *Benign paroxysmal positional vertigo>Management>Treatment algorithm*, <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/73/treatment-algorithm> (geraadpleegd op 2024-03-25)
10. **Worel**, *Richtlijn acute rinosinusitis*, <https://www.worel.be/worel/document?parameters=%7B%22PublicationId%22%3A%2213d7ff8f-7966-473c-a36b-afda008668b5%22%22SessionId%22%3A%22f39e0134-d5ae-43b3-920d-7f47377600be%22%22pJumpFrom%22%3A%22Overview%22%22%7D> (geraadpleegd op 2023-03-14)
11. **BMJ Best Practice**, *Common cold> Management*, <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/252/treatment-algorithm> (geraadpleegd op 2024-01-23)
12. **Dynamed**, *Pseudoephedrine>Medication Safety*, <https://www-dynamed-com.gateway2.cdih.be/drug-monograph/pseudoephedrine#GUID-EC10474C-E366-4C49-A3BC-1A2B552FE147> (geraadpleegd op 2024-01-23)
13. **BMJ Best Practice**, *Nasal polyps>Management*, <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/1130/emergingtxs> (geraadpleegd op 2024-01-23)
14. **BMJ Best Practice**, *Management*, <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/252/treatment-algorithm> (geraadpleegd op 2024-01-23)
15. **Dynamed**, *Allergic rhinitis>Management>Medications>Corticosteroids>Intranasal Corticosteroids*, https://www-dynamed-com.gateway2.cdih.be/condition/allergic-rhinitis#INTRANASAL_CORTICOSTEROIDS (geraadpleegd op 2025-03-20)
16. **Dynamed**, *Allergic Conjunctivitis>Management>Medications>Intranasal Corticosteroids*, https://www-dynamed-com.gateway2.cdih.be/condition/allergic-conjunctivitis#INTRANASAL_MEDICATIONS (geraadpleegd op 2025-03-20)
17. **Sheikh A. ; Panesar S.S. ; Salvilla S.**, *Hay fever in adolescents and adults*, *BMJ Clin Evid*, 2009, <http://clinicalevidence.bmj.com/x/systematic-review/0509/overview.html>
18. **BMJ Best Practice**, *Allergic rhinitis>Management*, <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/232/treatment-algorithm> (geraadpleegd op 2024-01-25)
19. **Worel**, *Guide de pratique clinique rhinosinusite aiguë*, <https://www.worel.be/worel/document?parameters=%7B%22PublicationId%22%3A%2213d7ff8f-7966-473c-a36b-afda008668b5%22%22SessionId%22%3A%22f39e0134-d5ae-43b3-920d-7f47377600be%22%22pJumpFrom%22%3A%22Overview%22%22%7D> (geraadpleegd op 2023-03-14)
20. **BMJ Best Practice**, *Chronic sinusitis without nasal polyps>Management*, <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/15/treatment-algorithm> (geraadpleegd op 2024-01-25)
21. **Prescrire Redaction**, *Rhume : Premiers Choix Prescrire*, *La Revue Prescrire*, 2021
22. **BMJ Best Practice**, *Acute pharyngitis>Management*, <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/5/treatment-algorithm> (geraadpleegd op 2024-01-26)
23. **BMJ Best Practice**, *Oral candidiasis>Management*, <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/106/treatment-algorithm#!> (geraadpleegd op 2024-01-26)
24. **BMJ Best Practice**, *Recurrent aphthous stomatitis (episodic mouth ulcers)>Diagnosis*, <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/564/diagnosis-approach> (geraadpleegd op 2025-03-20)
25. **BMJ Best Practice**, *Sjogren syndrome>Management*, <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/106/treatment-algorithm#!>



- https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/175/treatment-algorithm (geraadpleegd op 2024-01-26)
26. **Dynamed,** *Xerostomia>Management>Salivary Substitutes,*
https://www-dynamed-com.gateway2.cdhl.be/condition/xerostomia#SALIVARY_SUBSTITUTES
(geraadpleegd op 2024-01-26)
27. **BMJ Best Practice,** *Amyotrophic lateral sclerosis>Management,*
<https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/330/treatment-algorithm#!> (geraadpleegd op 2024-01-26)



18. Anesthesie

- 18.1. Algemene anesthesie
- 18.2. Lokale anesthesie

18.1. Algemene anesthesie

Plaatsbepaling

- Toediening van anesthetica in het kader van algemene anesthesie gebeurt via inhalatie of via intraveneuze of intramusculaire injectie. De inhalatie-anesthetica zijn medische gassen en zijn niet opgenomen in het Repertorium.

18.1.1. Intraveneuze anesthetica

Plaatsbepaling

- Deze geneesmiddelen worden hoofdzakelijk gebruikt in hospitaalmilieu. Gebruiksaanwijzing en dosering worden dus niet gegeven.
- Ketamine intraveneus wordt offlabel gebruikt bij therapieresistente depressie^{1 2 3} en voor de acute behandeling van ernstige suïcidale ideaties^{1 4}, maar de risico-batenverhouding is nog onduidelijk. Een nasale vorm van esketamine is beschikbaar met als indicatie therapieresistente depressies, steeds in combinatie met een SSRI of SNRI (zie 10.3.6).^{2 5}.
- Ketamine en esketamine worden steeds vaker illegaal gebruikt.
- Thiopental (syn. thiobarbital) wordt offlabel gebruikt in het kader van euthanasie (zie *Palliative-richtlijn*). Het wordt gebruikt in combinatie met curarisantia en eventueel midazolam als premedicatie.⁶ Propofol is in geval van onbeschikbaarheid van thiopental het alternatief, eveneens offlabel, in het kader van euthanasie [zie *Folia juli 2019 en Folia december 2022*].

Indicaties (synthese van de SKP)

- Inductie en/of onderhoud van de algemene anesthesie.
- Esketamine: ook pijnstilling in de urgentiegeneeskunde, aanvulling op regionale of lokale anesthesie.
- Propofol: ook sedatie voor diagnostische en heelkundige procedures (alleen of in combinatie met regionale anesthesie) en sedatie van beademde patiënten op intensieve zorgen.
- Thiopental: ook, in associatie: therapieresistente convulsieve stoornissen; vermindering van de intracraniale druk.

Contra-indicaties

- Esketamine:
 - patiënten bij wie een stijging van de bloeddruk of de intracraniale druk een ernstig risico vormt
 - eclampsie en pre-eclampsie
 - als enig anestheticum bij patiënten met manifeste ischemische hartziekten.
- Ketamine:
 - ernstige cardiovasculaire stoornissen, ernstige hypertensie
 - toename van de druk van het cerebrospinaal vocht en ernstige intracraniale aandoeningen
- Propofol: risicofactoren voor QT-verlenging (zie *Inl.6.2.2*).
- Thiopental: acuut astma, respiratoire obstructie, ernstige shock, myotone dystrofie.



Ongewenste effecten

- Risico van afhankelijkheid en misbruik.
- Ketamine en esketamine: stijging van bloeddruk en hartslag, hallucinaties, angst, agitatie, misselijkheid, braken, speekselvloed, wazig zicht.
- Etomidaat: hypotensie, hyperventilatie, braken, misselijkheid, huiduitslag.
- Propofol: pijn bij inspuiting, hoofdpijn, hypotensie, bradycardie, QT-verlenging (voor de risicofactoren voor *torsades de pointes* in het algemeen, zie *Inl.6.2.2.*), misselijkheid, braken.
- Thiopental: aritmieën, hypotensie, respiratoire depressie.

Zwangerschap en borstvoeding

- Zwangerschap:
 - De ervaring met intraveneuze anesthetica tijdens de zwangerschap beperkt zich grotendeels tot gebruik tijdens de bevalling. Volgens de meeste bronnen kunnen etomidaat, propofol en thiopental waarschijnlijk veilig gebruikt worden tijdens de bevalling. Met alle intraveneuze anesthetica bestaat een risico van ademhalingsdepressie bij de pasgeborene bij gebruik kort voor of tijdens de bevalling. In de SKP wordt zwangerschap geciteerd als contra-indicatie voor propofol, maar argumenten hiervoor worden niet teruggevonden in onze bronnen.
 - Over gebruik van intraveneuze anesthetica tijdens de zwangerschap (los van de bevalling) is veel minder gekend. Bij een normale eenmalige, kortdurende narcose (< 3 u) worden geen nadelige effecten verwacht. Het effect van langdurige of herhaalde narcose tijdens de zwangerschap is onbekend. Het verwacht voordeel voor de moeder moet steeds afgewogen worden tegen het mogelijke nadeel voor de foetus.
 - Het is niet mogelijk om een uitspraak te doen over de veiligheid van gebruik van esketamine en ketamine tijdens de zwangerschap (geen of onvoldoende informatie beschikbaar). In de meeste bronnen wordt het gebruik ervan afgeraden tijdens de zwangerschap. Gezien hun bloeddrukverhogend effect mogen esketamine en ketamine zeker niet gebruikt worden bij patiënten met (pre-)eclampsie.
- Borstvoeding:
 - Hoewel de SKP's van de meeste producten afraden borstvoeding te geven de eerste 12 tot 24 u na het toedienen van intraveneuze anesthetica, stellen de meeste van onze bronnen dat de hoeveelheid geneesmiddel die terecht komt in de moedermelk gering is en dat borstvoeding hervat mag worden van zodra de moeder voldoende bij bewustzijn is om haar kind zelf aan te leggen.

Interacties

- Bij gelijktijdig gebruik met andere geneesmiddelen die het centrale zenuwstelsel onderdrukken: verhoogd risico op onderdrukking van het centrale zenuwstelsel.
- Ketamine en esketamine:
 - Bij gelijktijdig gebruik van tramadol in hoge doses: risico van ademhalingsdepressie.
 - Bij gelijktijdig gebruik met bloeddrukverhogende geneesmiddelen (psychostimulantia, ergotderivaten, thyroïdhormonen, vasopressine, MAO-inhibitoren): verhoogd risico van hypertensie en tachycardie.
 - Bij gelijktijdig gebruik met xanthinederivaten: verhoogd risico van convulsies.
 - Ketamine en esketamine zijn substraten van CYP3A4 (zie *Tabel 1c. in Inl.6.3.*).
- Propofol:
 - Verhoogd risico van *torsades de pointes* bij associëren met andere middelen die het risico van QT-verlenging verhogen (zie *Inl.6.2.2.*).
 - Propofol is een substraat van CYP2B6 (zie *Tabel 1c. in Inl.6.3.*).
- Thiopental:
 - Toegenomen risico van hypotensie en aritmieën bij associëren met tricyclische antidepressiva.



- Toegenomen risico van hypotensie bij associëren met andere middelen die hypotensie kunnen veroorzaken, bijvoorbeeld ACE-inhibitoren en sartanen, fenothiazine-antipsychotica, diuretica, methyl dopa, moxonidine, nitraten, vasodilaterende antihypertensiva en alfa-blokkers.

Esketamine

ESKETAMINE KALCEKS (Grindeks - Kalceks)

esketamine (hydrochloride)

inj./inf. oploss. i.m./i.v. [amp.]

10 x 50 mg / 2 ml (25 mg / 1 ml) U.H. [17 €]

(gelijkgesteld aan de verdovende middelen)

VESIERRA (Pfizer)

esketamine (hydrochloride)

inj./inf. oploss. i.m./i.v. [amp.]

10 x 50 mg / 2 ml (25 mg / 1 ml) U.H. [40 €]

5 x 250 mg / 10 ml (25 mg / 1 ml) U.H. [99 €]

(gelijkgesteld aan de verdovende middelen)

Etomidaat

ETOMIDATE-LIPURO (B. Braun)

etomidaat

inj. emuls. i.v. [amp.]

10 x 20 mg / 10 ml (2 mg / 1 ml) U.H. [32 €]

HYPNOMIDATE (Piramal)

etomidaat

inj. oploss. i.v. [amp.]

50 x 20 mg / 10 ml (2 mg / 1 ml) U.H. [70 €]

Ketamine

KETALAR (Pfizer)

ketamine (hydrochloride)

inj./inf. oploss. i.m./i.v. [flac.]

1 x 500 mg / 10 ml (50 mg / 1 ml) U.H. [9 €]

(gelijkgesteld aan de verdovende middelen)

Propofol

DIPRIVAN (Aspen)

propofol

inj./inf. emuls. i.v. [voorgev. spuit]

1 x 500 mg / 50 ml (1 %) U.H. [16 €]

inf. emuls. i.v. [voorgev. spuit]

1 x 1 g / 50 ml (2 %) U.H. [17 €]

inj./inf. emuls. i.v. [amp.]

5 x 200 mg / 20 ml (1 %) U.H. [8 €]

inj./inf. emuls. i.v. [flac.]

10 x 500 mg / 50 ml (1 %) U.H. [41 €]

10 x 1 g / 50 ml (2 %) U.H. [61 €]

inj./inf. emuls. i.v. [amp.]

5 x 200 mg / 20 ml (1 %) U.H. [8 €]

inj./inf. emuls. i.v. [flac.]

10 x 500 mg / 50 ml (1 %) U.H. []

10 x 1 g / 50 ml (2 %) U.H. []

inj./inf. emuls. i.v. [voorgev. spuit]

1 x 500 mg / 50 ml (1 %) U.H. [9 €]

1 x 1 g / 50 ml (2 %) U.H. [10 €]

PROPOFOL B. BRAUN (B. Braun)

propofol

PROPOLIPID (Fresenius Kabi)

propofol



Thiopental

THIOPENTAL SODIUM PANPHARMA (Nadimed)

thiopental, natrium

inj. oplossing/inf. oplossing. conc. (pdr) i.v. [flac.]

10 x 1 g R/ 335,20 €

18.1.2. Opioiden gebruikt in het kader van anesthesie

Plaatsbepaling

- Deze geneesmiddelen worden hoofdzakelijk gebruikt in hospitaalmilieu. Gebruiksaanwijzing en dosering worden dus niet gegeven.
- De opioiden alfentanil, fentanyl, remifentanyl en sufentanil worden intraveneus gebruikt in het kader van anesthesie en worden hier besproken. Andere opioiden gebruikt in de aanpak van pijn (met inbegrip van fentanyl transdermaal en sufentanil sublinguaal) worden besproken in 8.3.. Van de daar vermelde geneesmiddelen heeft enkel piritramide ook pijnstilling tijdens anesthesie als indicatie.

Ongewenste effecten

- Duizeligheid, sedatie.
- Nausea, braken.
- Bradycardie of tachycardie, aritmie; hypotensie of hypertensie.
- Ademhalingsdepressie, apneu.
- Spiertrekkingen, rillingen, spierrigiditeit.
- Jeuk.
- Zelden: anafylactische reacties, hartstilstand, ademhalingsstilstand.

Zwangerschap en borstvoeding

- Het is niet mogelijk om een uitspraak te doen over de veiligheid van opioiden gebruikt in het kader van anesthesie tijdens de zwangerschap (geen of onvoldoende informatie beschikbaar). Gebruik kort voor of tijdens de bevalling kan leiden tot sufheid en ademhalingsdepressie bij het pasgeboren kind.
- Er zijn weinig gegevens over de veiligheid van opioiden gebruikt in het kader van anesthesie tijdens de borstvoeding. Volgens de meeste bronnen leidt kortdurend gebruik van opioiden door de moeder niet tot ongewenste effecten bij het kind, dat best wel gemonitord wordt voor deze ongewenste effecten. In de meeste SKP's wordt borstvoeding veiligheidshalve evenwel afgeraden de eerste 24u na toediening van opioiden in het kader van anesthesie.

Interacties

- Verhoogd risico van ademhalingsdepressie en sedatie bij gelijktijdig gebruik van andere geneesmiddelen die het centrale zenuwstelsel onderdrukken.
- Verhoogd risico van sedatie en ademhalingsdepressie bij gelijktijdig gebruik van gabapentine of pregabaline.
- Fentanyl: serotoninesyndroom bij associëren met andere stoffen met serotonerge werking (vooral MAO-inhibitoren of SSRI's) (zie *Inl.6.2.4.*).
- Alfentanil, fentanyl en sufentanil zijn substraten van CYP3A4 (zie *Tabel 1c. in Inl.6.3.*). Alfentanil en fentanyl zijn ook substraten van P-gp (zie *Tabel 1d. in Inl.6.3.*).

Alfentanil

RAPIFEN (Piramal)

alfentanil (hydrochloride)



inj./inf. oplossing. i.m./i.v./s.c. [amp.]
30 x 1 mg / 2 ml U.H. [13 €]
50 x 5 mg / 10 ml U.H. [107 €]
(verdovend middel)


Fentanyl


FENTANYL-PIRAMAL (Piramal)
fentanyl (citraat)
inj./inf. oplossing. i.m./i.v./s.c. [amp.]
30 x 0,1 mg / 2 ml U.H. [4 €]
50 x 0,5 mg / 10 ml U.H. [28 €]
(verdovend middel)

Remifentanyl

ULTIVA (Aspen)
remifentanyl (hydrochloride)
inj./inf. oplossing. conc. (pdr.) i.v. [flac.]
5 x 2 mg U.H. [14 €]
5 x 5 mg U.H. [36 €]
(verdovend middel)

Sufentanyl

SUFENTA (Piramal) 
sufentanyl (citraat)
inj./inf. oplossing. i.v./epidur. [amp.]
5 x 10 µg / 2 ml U.H. [1 €]
5 x 50 µg / 10 ml U.H. [5 €]
inj./inf. oplossing. i.v./epidur. Forte [amp.]
5 x 250 µg / 5 ml U.H. [16 €]
(verdovend middel)

SUFENTANIL VIATRIS (Viatris) 
sufentanyl (citraat)
inj./inf. oplossing. i.v./epidur. [amp.]
20 x 10 µg / 2 ml U.H. [5 €]
20 x 50 µg / 10 ml U.H. [20 €]
20 x 250 µg / 5 ml U.H. [62 €]
(verdovend middel)

18.1.3. Curarisantia (neuromusculaire blokkers)

Curarisantia beletten de prikkeloverdracht van motorische zenuwimpulsen naar de skeletspieren (neuromusculaire blokkade), waardoor spierrelaxatie ontstaat. Er zijn twee types curarisantia: de depolariserende (suxamethonium) en de niet-depolariserende (atracurium, cisatracurium, mivacurium, rocuronium). De depolariserende neuromusculaire blokker suxamethonium werkt sneller dan de niet-depolariserende neuromusculaire blokkers, maar heeft een kortere werkingsduur. Mivacurium is niet meer gecommercialiseerd sinds november 2025.

Plaatsbepaling

- Deze geneesmiddelen worden hoofdzakelijk gebruikt in hospitaalmilieu. Gebruiksaanwijzing en dosering



worden dus niet gegeven.

- Niet-depolariserende curarisantia worden offlabel gebruikt bij euthanasie (zie *Palliative-richtlijn*). Ze worden gebruikt in combinatie met thiopental (of propofol) en eventueel midazolam als premedicatie.

Indicaties (synthese van de SKP)

- Spierrelaxatie bij anesthesie.

Ongewenste effecten

- Hypotensie, bradycardie.
- Erytheem.
- Zeer zelden anafylactische reactie, hartstilstand.
- Suxamethonium: ook spierstijfheid, verhoging van de intra-oculaire en intracranieële druk.

Zwangerschap en borstvoeding

- Het is niet mogelijk om een uitspraak te doen over de veiligheid van deze geneesmiddelen tijdens de zwangerschap (geen of onvoldoende informatie beschikbaar). Passage door de placenta is wellicht beperkt, waardoor deze middelen tijdens de zwangerschap in een zo laag mogelijke dosering gebruikt mogen worden.
- Er zijn weinig gegevens over de veiligheid van deze geneesmiddelen tijdens de borstvoeding. Hun halfwaardetijd is kort en ze gaan waarschijnlijk nauwelijks over in de moedermelk, waardoor ze als veilig beschouwd worden tijdens de borstvoeding. Volgens de meeste bronnen mag de borstvoeding hervat worden van zodra de moeder weer alert is en in staat om te voeden. Sommige bronnen raden veiligheidshalve een interval aan van 3 uur tussen de laatste dosis en het hervatten van de borstvoeding.

Interacties

- Niet-depolariserende curarisantia:
 - De cholinesterase-inhibitor neostigmine kan de neuromusculaire blokkade geïnduceerd door atracurium, cisatracurium, mivacurium of rocuronium opheffen. De neuromusculaire blokkade geïnduceerd door rocuronium wordt eveneens opgeheven door sugammadex (zie 18.1.4).
 - De neuromusculaire blokkade kan korter duren en minder diep zijn dan voorzien bij patiënten behandeld met cholinesteraseremmers (voor de behandeling van de ziekte van Alzheimer of myasthenia gravis).
 - De neuromusculaire blokkade kan worden versterkt of verlengd door antibiotica (vooral aminoglycosiden), antiaritmica, diuretica (bv. furosemide), lithium en magnesiumhoudende preparaten.
- Depolariserende curarisantia (suxamethonium):
 - De cholinesterase-inhibitoren heffen de neuromusculaire blokkade niet op, en kunnen ze zelfs verlengen.
 - Ook risico van verlenging van de neuromusculaire blokkade met antibiotica (vooral aminoglycosiden), lithium, oestrogenen en oestrogeen-bevattende anticonceptiva.

Bijzondere voorzorgen

- Bij patiënten met *myasthenia gravis* kan het effect van curarisantia meer uitgesproken en van onvoorspelbare duur zijn.
- Curarisantia mogen (ook bij euthanasie) alleen toegediend worden bij patiënten in diepe sedatie, aangezien ze de spieren verlammen maar geen invloed hebben op het bewustzijn.
- Een toegenomen risico van anafylactische reactie op curarisantia na voorafgaande blootstelling aan folcodine kan niet worden uitgesloten. Deze reactie kan zich voordoen tot 12 maanden na inname van folcodine. Voorzichtigheid wordt aanbevolen bij het gebruik van curarisantia tijdens een chirurgische ingreep [zie *Folia augustus 2022 en Folia november 2022*]. De vergunning van folcodine, dat gebruikt werd



als antitussivum (ook in magistraal bereide hoestsiropen) werd in maart 2023 geschrapt en sinds juli 2023 mogen geen geneesmiddelen op basis van folcodine meer afgeleverd worden in België.

Atracurium

ATRACURIUM KALCEKS (Grindeks - Kalceks)

atracurium, besilaat

inj./inf. oplossing i.v. [amp.]

5 x 25 mg / 2,5 ml (10 mg / 1 ml) U.H. [6 €]

5 x 50 mg / 5 ml (10 mg / 1 ml) U.H. [12 €]

TRACRIUM (Aspen)

atracurium, besilaat

inj./inf. oplossing i.v. [amp.]

10 x 25 mg / 2,5 ml U.H. [13 €]

5 x 50 mg / 5 ml U.H. [12 €]

Cisatracurium

CISATRACURIUM KALCEKS (Grindeks - Kalceks)

cisatracurium (besilaat)

inj./inf. oplossing i.v. [amp.]

5 x 10 mg / 5 ml (2 mg / 1 ml) U.H. [7 €]

5 x 20 mg / 10 ml (2 mg / 1 ml) U.H. [13 €]

NIMBEX (Aspen)

cisatracurium (besilaat)

inj./inf. oplossing i.v. [amp.]

5 x 10 mg / 5 ml (2 mg / 1 ml) U.H. [7 €]

5 x 20 mg / 10 ml (2 mg / 1 ml) U.H. [13 €]

Mivacurium

De specialiteit **Mivacron**[®] is niet meer op de markt sinds november 2025.

Rocuronium

ROCURONIUM B. BRAUN (B. Braun)

rocuronium, bromide

inj./inf. oplossing i.v. [amp.]

20 x 50 mg / 5 ml (10 mg / 1 ml) U.H. [60 €]

ROCURONIUM BROMIDE FRESENIUS KABI (Fresenius Kabi)

rocuronium, bromide

inj./inf. oplossing i.v. [flac.]

10 x 50 mg / 5 ml (10 mg / 1 ml) U.H. [30 €]

Suxamethonium

CELOCURINE (DHL Pharma Logistics)

suxamethonium, chloride

inj./inf. oplossing i.v. [amp.]

10 x 100 mg / 2 ml U.H. [86 €]



18.1.4. Antagonisten van curarisantia

Plaatsbepaling

- Deze geneesmiddelen worden hoofdzakelijk gebruikt in hospitaalmilieu. Gebruiksaanwijzing, dosering en ongewenste effecten worden dus niet gegeven.
- Sugammadex heft de neuromusculaire blokkade door rocuronium op.
- De cholinesterase-inhibitor neostigmine heft de neuromusculaire blokkade door atracurium, cisatracurium, mivacurium of rocuronium op. Wegens belangrijke muscarine-effecten moet gelijktijdig een anticholinergicum (bv. atropine of glycopyrronium) worden toegediend. Neostigmine is in België enkel nog beschikbaar in vaste associatie met glycopyrronium. Het monopreparaat wordt evenwel ook nog gebruikt, ingevoerd uit het buitenland (zie *Inl.2.11.15.*).

Zwangerschap en borstvoeding

- Het is niet mogelijk om een uitspraak te doen over de veiligheid van deze preparaten tijdens de zwangerschap (geen of onvoldoende informatie beschikbaar). Passage van sugammadex door de placenta is waarschijnlijk minimaal (grote molecuulmassa).
- Het is niet mogelijk om een uitspraak te doen over de veiligheid van deze preparaten tijdens de borstvoeding (geen of onvoldoende informatie beschikbaar). Passage van sugammadex naar de moedermelk is onwaarschijnlijk (grote molecuulmassa). Volgens de SKP is er geen effect bij de zuigeling te verwachten na toediening van een eenmalige dosis aan een vrouw die borstvoeding geeft.

Interacties

- Sugammadex kan de werking van orale anticonceptiva verminderen. Bijkomende anticonceptieve maatregelen zijn nodig om doeltreffende anticonceptie te garanderen (zie SKP).

ROBINUL-NEOSTIGMINE (<i>Eumedica</i>) glycopyrronium, bromide 0,5 mg / 1 ml neostigmine, methylsulfaat 2,5 mg / 1 ml inj. oplossing i.v. [amp.] 10 x R/ 40,47 €	inj. oplossing i.v. [flac.] 10 x 200 mg / 2 ml (100 mg / 1 ml) U.H. [297 €] 10 x 500 mg / 5 ml (100 mg / 1 ml) U.H. [742 €]	10 x 200 mg / 2 ml (100 mg / 1 ml) U.H. [297 €]
SUGAMMADEX ASPEN (<i>Aspen</i>) sugammadex (natrium) inj. oplossing i.v. [flac.] 10 x 200 mg / 2 ml (100 mg / 1 ml) U.H. [297 €] 10 x 500 mg / 5 ml (100 mg / 1 ml) U.H. [742 €]	SUGAMMADEX EG (<i>EG</i>) sugammadex (natrium) inj. oplossing i.v. [flac.] 10 x 200 mg / 2 ml (100 mg / 1 ml) U.H. [297 €] 10 x 500 mg / 5 ml (100 mg / 1 ml) U.H. [742 €]	SUGAMMADEX MYLAN (<i>Viatrix</i>) sugammadex (natrium) inj. oplossing i.v. [flac.] 10 x 200 mg / 2 ml (100 mg / 1 ml) U.H. [297 €] 10 x 500 mg / 5 ml (100 mg / 1 ml) U.H. [742 €]
SUGAMMADEX BAXTER (<i>Baxter</i>) sugammadex (natrium)	SUGAMMADEX FRESENIUS KABI (<i>Fresenius Kabi</i>) sugammadex (natrium) inj. oplossing i.v. [flac.]	SUGAMMADEX SANDOZ (<i>Sandoz</i>) sugammadex (natrium) inj. oplossing i.v. [flac.] 10 x 200 mg / 2 ml (100 mg / 1 ml) U.H. [297 €] 10 x 500 mg / 5 ml (100 mg / 1 ml) U.H. [742 €]

18.1.5. Sedativa in de anesthesie

Plaatsbepaling

- Deze geneesmiddelen worden hoofdzakelijk gebruikt in hospitaalmilieu. Gebruiksaanwijzing en dosering worden dus niet gegeven.
- Midazolam en remimazolam zijn intraveneus toegediende benzodiazepines met als enige indicatie



sedatie bij anesthesie. Ook van enkele andere benzodiazepines (diazepam en lorazepam, zie 10.1.1.) is een intraveneuze vorm beschikbaar met deze indicatie. Midazolam is ook beschikbaar in orale vorm voor het verminderen van angst, onrust en agitatie bij kinderen die een therapeutische of diagnostische procedure moeten ondergaan. De buccale vorm van midazolam voor de aanpak van langdurige convulsieve aanvallen wordt besproken in 10.1.1..

- Ook de α 2-agonisten clonidine (zie 1.1.2.) en dexmedetomidine worden gebruikt als sedativa in de anesthesie, maar enkel dexmedetomidine heeft deze indicatie in de SKP; het gebruik van clonidine in deze indicatie is offlabel.
- Midazolam wordt ook offlabel gebruikt in het kader van palliatieve sedatie (zie *Palliatieve richtlijn*) en in sommige gevallen als premedicatie bij euthanasie (zie *Palliatieve richtlijn*).

Indicaties (synthese van de SKP)

- Procedurele sedatie van niet-geïntubeerde patiënten voor en tijdens diagnostische of therapeutische ingrepen met of zonder lokale anesthesie.
- Dexmedetomidine: ook sedatie op afdeling intensieve zorgen.
- Midazolam: ook sedatie voor en tijdens algemene anesthesie en sedatie op afdeling intensieve zorgen.

Ongewenste effecten

- Hypotensie, bradycardie; met dexmedetomidine ook hypertensie, tachycardie.
- Ademhalingsdepressie.
- Misselijkheid, braken, droge mond.
- Agitatie.
- Midazolam en remimazolam: ook hoofdpijn en duizeligheid.

Zwangerschap en borstvoeding

- Zwangerschap:
 - Het is niet mogelijk om een uitspraak te doen over de veiligheid van gebruik van benzodiazepines tijdens de zwangerschap (onvoldoende en tegenstrijdige informatie). Het gebruik van benzodiazepines in het eerste en tweede trimester wordt in enkele studies in verband gebracht met een verhoogd risico op vroeggeboorte. Meer onderzoeken zijn nodig om dit risico te bevestigen. Bij gebruik op het einde van de zwangerschap: risico van respiratoire depressie, floppy-infantsyndroom (o.a. hypotonie, hyporeflexie, hypothermie, slecht drinken) en ontwenningverschijnselen bij de pasgeborene (o.a. prikkelbaarheid, hypertonie, tremoren, onregelmatige ademhaling, braken, diarree, convulsies, hard huilen).
 - Het is niet mogelijk om een uitspraak te doen over de veiligheid van dexmedetomidine tijdens de zwangerschap (geen of onvoldoende informatie beschikbaar).
- Borstvoeding:
 - De gegevens over gebruik van kortwerkende benzodiazepines zoals midazolam en remimazolam (veel minder gegevens) tijdens de borstvoeding zijn geruststellend. Desondanks wordt in de SKP van beide producten toch aangeraden de borstvoeding pas 24 u na de toediening te hervatten. Men dient steeds alert te zijn voor ongewenste effecten bij het kind (o.a. sedatie, moeilijkheden bij het drinken).
 - Het is niet mogelijk om een uitspraak te doen over de veiligheid van dexmedetomidine tijdens de borstvoeding (geen of onvoldoende informatie beschikbaar).

Interacties

- Bij gelijktijdig gebruik met andere geneesmiddelen die het centrale zenuwstelsel onderdrukken: verhoogd risico op onderdrukking van het centrale zenuwstelsel.
- Midazolam is een substraat van CYP3A4 (zie *Tabel 1c. in Inl.6.3.*).



Dexmedetomidine

DEXDOR (Orion)

dexmedetomidine (hydrochloride)

inf. oplossing. (conc.) i.v. [amp.]

5 x 200 µg / 2 ml (100 µg / 1 ml) U.H. [31 €]

inf. oplossing. (conc.) i.v. [flac.]

4 x 400 µg / 4 ml (100 µg / 1 ml) U.H. [50 €]

4 x 1 mg / 10 ml (100 µg / 1 ml) U.H. [124 €]

DEXMEDETOMIDINE KABI (Fresenius Kabi)

dexmedetomidine (hydrochloride)

inf. oplossing. (conc.) i.v. [flac.]

10 x 200 µg / 2 ml (100 µg / 1 ml) U.H. [62 €]

10 x 400 µg / 4 ml (100 µg / 1 ml) U.H. [124 €]

Midazolam

MIDAZOLAM ACCORD HEALTHCARE (Accord)

midazolam (hydrochloride)

inj./inf./instill. oplossing. i.m./i.v./rect. [amp.]

10 x 5 mg / 5 ml (1 mg / 1 ml)

U.H. [3 €]

10 x 15 mg / 3 ml (5 mg / 1 ml)

U.H. [7 €]

10 x 50 mg / 10 ml (5 mg / 1 ml)

U.H. [23 €]

MIDAZOLAM B. BRAUN (B. Braun)

midazolam (hydrochloride)

inj./inf./instill. oplossing. i.m./i.v./rect. [amp.]

20 x 5 mg / 5 ml (1 mg / 1 ml)

U.H. [10 €]

20 x 50 mg / 10 ml (5 mg / 1 ml)

U.H. [73 €]

MIDAZOLAM KALCEKS (Grindeks - Kalceks)

midazolam (hydrochloride)

inj./inf./instill. oplossing. i.m./i.v./rect. [amp.]

10 x 5 mg / 5 ml (1 mg / 1 ml)

U.H. [3 €]

10 x 15 mg / 3 ml (5 mg / 1 ml)

U.H. [7 €]

10 x 50 mg / 10 ml (5 mg / 1 ml)

U.H. [23 €]

MIDAZOLAM VIATRIS (Viatris)

midazolam

inj./inf./instill. oplossing. i.m./i.v./rect. [amp.]

10 x 5 mg / 5 ml (1 mg / 1 ml)

U.H. [3 €]

10 x 15 mg / 3 ml (5 mg / 1 ml)

U.H. [7 €]

10 x 50 mg / 10 ml (5 mg / 1 ml)

U.H. [23 €]

OZALIN (IN2Pharma)

midazolam

oplossing. (unidose)

10 x 10 mg / 5 ml (2 mg / 1 ml)

U.H. [198 €]

Remimazolam

BYFAVO (Viatris)

remimazolam (besilaat)

inj. oplossing. (pdr.) i.v. [flac.]

10 x 20 mg U.H. [220 €]

18.1.6. Anticholinergica in de anesthesie

Plaatsbepaling

- Deze geneesmiddelen worden hoofdzakelijk gebruikt in hospitaalmilieu. Gebruiksaanwijzing, dosering en ongewenste effecten worden dus niet gegeven.
- Atropine (zie 1.8.4.1.), scopolamine (syn. hyoscine) en glycopyrronium worden gebruikt als premedicatie in de anesthesie.
- Atropine en glycopyrronium worden ook gebruikt om cholinerge ongewenste effecten van antagonist van curarisantia tegen te gaan.
- Glycopyrronium (offlabel) en scopolamine worden in de palliatieve zorg ook toegediend in de preventie



en aanpak van doodsreutel zie (*Palliaguide.be*).^{7,8}

Indicaties (synthese van de SKP)

- Premedicatie bij anesthesie.
- Atropine en glycopyrronium: ook tegengaan van cholinerge ongewenste effecten van antagonist van curarisantia.
- Scopolamine: ook doodsreutel.

Contra-indicaties

- Deze van de anticholinergica (zie *Inl.6.2.3.*).

Ongewenste effecten

- Deze van de anticholinergica (zie *Inl.6.2.3.*).

Zwangerschap en borstvoeding

- Het is niet mogelijk om een uitspraak te doen over de veiligheid van deze geneesmiddelen tijdens de zwangerschap en de borstvoeding (geen of onvoldoende informatie beschikbaar).

Interacties

- Verhoogd risico van anticholinerge ongewenste effecten bij associëren met andere middelen met anticholinerge eigenschappen (zie *Inl.6.2.3.*).

Glycopyrronium

ROBINUL (Eumedica)

glycopyrronium, bromide

inj. oploss. i.m./i.v. [amp.]

5 x 0,2 mg / 1 ml R/ 22,64 €

Scopolamine

Posol.

doodsreutel

- s.c. inj.: 0,25 à 0,5 mg om de 4 à 6 uur

- s.c. inf.: 0,75 à 3 mg per 24 uur

SCOPOLAMINE HBR STEROP (Sterop) 

scopolamine, hydrobromide

inj./inf. oploss. i.m./i.v./s.c. [amp.]

10 x 0,25 mg / 1 ml R/

10 x 0,5 mg / 1 ml R/

18.1.7. Middelen bij maligne hyperthermie

Dantroleen is een spierrelaxans, gebruikt via intraveneuze infusie voor de behandeling van maligne hyperthermie bij anesthesie.

Indicaties (synthese van de SKP)

- Maligne hyperthermie bij anesthesie.

Ongewenste effecten

- Sufheid, diarree, nausea, spierzwakte, ernstige leverstoornissen die laattijdig kunnen optreden



(waargenomen bij chronische orale behandeling van spierspasticiteit).

Zwangerschap en borstvoeding

- Zwangerschap: risico van uterus-atonie en van hypotonie bij de pasgeborene.
- Borstvoeding: het is niet mogelijk zich uit te spreken over de veiligheid van gebruik tijdens de borstvoeding. Dantroleen wordt uitgescheiden in de moedermelk.

Interacties

- Overdreven sedatie bij associëren met andere geneesmiddelen met sederend effect of met alcohol.
- Risico van hyperkaliëmie en hartfalen bij gelijktijdige toediening met calciumantagonisten.

Bijzondere voorzorgen

- Risico van voorbijgaand gehoorverlies bij gebruik van hoge doses.

Dantroleen

AGILUS (Norgine)

dantroleen, natrium

inj. oploss. (pdr.) i.v. [flac.]

6 x 120 mg U.H. [2.915 €]

18.2. Lokale anesthesie

Lokale anesthetica zijn esters (benzocaïne, chloorprocaïne, oxybuprocaïne, procaïne, proxymetacaïne, tetracaïne) of amiden (articaïne, bupivacaïne, levobupivacaïne, lidocaïne, mepivacaïne, prilocaïne, ropivacaïne). Een aantal zijn uitsluitend bestemd voor tandheelkundig gebruik. Middelen met lokale anesthetica voor gebruik in het oor of de keel worden in de desbetreffende hoofdstukken (*zie 17.1. en 17.4.*) vermeld. De lokale anesthetica gebruikt in het oog worden besproken in *16.5.*

Plaatsbepaling

- Sommige oplossingen van lokale anesthetica bevatten adrenaline (epinefrine) als vasoconstrictor, om de resorptie vanuit de injectieplaats te vertragen en zo de duur van de lokale anesthesie te verlengen. Daarnaast kunnen de oplossingen ook een bewaarmiddel bevatten.
- Het gebruik van lokale anesthetica maakt deel uit van de aanpak van anale fissuren (*zie 3.8.2.*)^{9 10}
- De preparaten op basis van lokale anesthetica voor aanwending op de huid hebben als indicatie in de SKP oppervlakkige anesthesie bij kleine ingrepen of venepunctie, of worden gebruikt bij posttherpetische neuropathische pijn.^{11 12}
- Articaïne heeft als indicatie in de SKP lokale anesthesie in de tandheelkundige praktijk. Het heeft een goede botpenetratie en een korte halfwaardetijd.¹³

Contra-indicaties

- Preparaten die adrenaline bevatten, zijn gecontra-indiceerd voor anesthesie van organen met een terminale circulatie zoals vingers, tenen, neus, oren en penis, wegens het gevaar voor necrose.

Ongewenste effecten

- Allergische reacties met de esters (en zelden met de amides): vooral lokale reacties; anafylactische reacties zijn zeldzaam. Er is belangrijke kruisovergevoeligheid tussen de esters onderling; tussen de esters en de amiden is er weinig kruisovergevoeligheid.
- (Pseudo)allergische reacties op bewaarmiddelen zoals parabenen en bisulfieten.
- Toxiciteit t.h.v. het centrale zenuwstelsel (agitatie, angst, beven, convulsies) en het cardiovasculaire stelsel (cardiovasculaire collaps, bradycardie, hartgeleidingsstoornissen, hartstilstand): bij overdosering of bij



intravasculaire injectie. Ook bij lokaal gebruik op de huid of de mucosa kan overdosering optreden.

- Articaine: iets frequenter gerapporteerde neurotoxiciteit, waarschijnlijk te wijten aan de hogere concentraties die gebruikt worden.
- Risico van cornealetsels bij contact met de ogen.
- Preparaten met adrenaline: ook hypertensie, aritmieën en angor, vooral bij overdosering of bij intravasculaire injectie.
- Prilocaine en benzocaine: ook methemoglobinemie, vooral bij het kind en bij overdosering (aanbrengen op grote oppervlakken of van grote hoeveelheden, te lange applicatieduur).

Zwangerschap en borstvoeding

- Zwangerschap: risico van ongewenste effecten bij de pasgeborene, bv. bradycardie, bij gebruik van lokale anesthetica tijdens de bevalling, zoals bij epidurale anesthesie. Met hoge doses prilocaïne is foetale methemoglobinemie gemeld.
- Borstvoeding: de meeste lokale anesthetica kunnen tijdens de borstvoeding zonder bezwaar worden gebruikt: lidocaïne, (levo)bupivacaïne, articaine en ropivacaïne worden als waarschijnlijk veilig beschouwd; over de andere middelen zijn minder gegevens bekend.

Interacties

- Ropivacaïne en lidocaïne zijn substraten van CYP1A2 (zie Tabel 1c. in Inl.6.3.). Bupivacaïne, levobupivacaïne en lidocaïne zijn substraten van CYP3A4 (zie Tabel 1c. in Inl.6.3.).

Bijzondere voorzorgen

- Preparaten die adrenaline bevatten, dienen met voorzichtigheid gebruikt te worden bij patiënten met aritmieën, coronaire ischemie, arteriële hypertensie en hyperthyreoïdie, en bij patiënten behandeld met monoamineoxidase-inhibitoren.
- De preparaten die adrenaline bevatten, moeten bewaard worden bij 2 à 8° C, de preparaten zonder adrenaline kunnen bij kamertemperatuur bewaard worden.
- Injecteerbare lokale anesthetica: voorzichtig te gebruiken bij patiënten met epilepsie, hartstoornissen of ademhalingsstoornissen.
- Lokale anesthetica aangebracht op de huid: contact met de ogen vermijden. De hoeveelheid te gebruiken product verschilt per indicatie, toedieningsplaats en leeftijd; zorgvuldig nazicht van de SKP is aangewezen.
- Aanbrengen van lidocaïne ter hoogte van de anale streek kan rectale absorptie geven en omzeilt deels het 'first pass'-effect. Patiënten moet worden geadviseerd zich strikt aan de aanbevolen dosering te houden.
- Sommige pleisters bevatten aluminium of ijzer (vermeld bij de specialiteiten). Bij MRI moeten dergelijke pleisters in de te onderzoeken zone verwijderd worden wegens het risico van brandwonden [zie Folia september 2012].

Lokale anesthetica aangebracht op huid en mucosae

EMLA (Aspen)

lidocaïne 25 mg / 1 g
prilocaïne 25 mg / 1 g
cut. medic. pleister Patch
2 x R/ 7,80 €
lidocaïne 25 mg / 1 g
prilocaïne 25 mg / 1 g
crème
1 x 5 g R/ 7,00 €

RAPYDAN (Eurocept)

lidocaïne 70 mg / 51 cm²
tetracaïne 70 mg / 51 cm²
cut. medic. pleister
2 x R/ 27,69 €
(bevat ijzer)

VERSATIS (Grünenthal)

lidocaïne
cut. medic. pleister

10 x 700 mg / 140 cm² R/ b[†]

€ 39,54 €

30 x 700 mg / 140 cm² R/ b[†]

€ 101,78 €

Posol. postherpetische neuralgie: 1 tot max. 3 pleisters 1 x p.d. gedurende max. 12 uur
(bevat aluminium)



VERSATIS (PI-Pharma)

lidocaïne

cut. medic. pleister

30 x 700 mg / 140 cm² R/ b ▶

€ 101,78 €

Posol. posttherpetische neuralgie: 1 tot max. 3 pleisters 1 x p.d. gedurende max. 12 uur

(bevat aluminium; parallelinvoer)

XYLOCAINE (Aspen)

lidocaïne

laryngofar./oromuc. spray oplossing.

50 ml 10 mg / 1 dos. (10 %)

24,39 €

(ook voor tandheelkundig gebruik; extra tuiten voor éénmalig gebruik afzonderlijk verkrijgbaar)

XYLOCAINE (Aspen)

lidocaïne

zalf

35 g 50 mg / 1 g (5 %) 6,98 €

Lokale anesthetica ter hoogte van de urethra

INSTILLAGEL (Melisana)

lidocaïne, hydrochloride 0,12 g / 6 ml (20 mg/1 ml)

chloorhexidine, digluconaat 3,1 mg / 6 ml (0,5 mg/1 ml)

urethr. gel (unidose)

10 x 16,39 €

lidocaïne, hydrochloride 0,23 g / 11 ml (20 mg/1 ml)

chloorhexidine, digluconaat 5,7 mg / 11 ml (0,5 mg/1 ml)

urethr. gel (unidose)

10 x 21,98 €

XYLOCAINE (Aspen)

lidocaïne, hydrochloride

urethr. gel (unidose)

10 x 200 mg / 10 g (2 %) 33,98 €

urethr. gel

1 x 30 g 20 mg / 1 g (2 %) 7,73 €

Injecteerbare lokale anesthetica

AMPRES (Nordic Pharma)

chloorprocaïne, hydrochloride

inj. oplossing. i.thec. [amp.]

10 x 50 mg / 5 ml (1 %) (10 mg / 1 ml) U.H. [104 €]

5 x 50 mg / 10 ml (0,5 %) (5 mg / 1 ml) U.H. [15 €]

5 x 75 mg / 10 ml (0,75 %) (7,5 mg / 1 ml) U.H. [22 €]

inf. oplossing. epidur. [zak]

5 x 250 mg / 200 ml (0,125 %) (1,25 mg / 1 ml) U.H. [103 €]

LINISOL (B. Braun)

lidocaïne, hydrochloride

inj. oplossing. i.v./s.c./i.derm./epidur. [amp.]

20 x 100 mg / 10 ml (1 %) U.H. [26 €]

inj. oplossing. i.v./s.c./epidur. [amp.]

20 x 200 mg / 10 ml (2 %) U.H. [27 €]

CITANEST (Aspen)

prilocaine, hydrochloride

inj. oplossing. epidur./epilaes./p.neur. [flac., locoregionale infiltr.]

1 x 500 mg / 50 ml (1 %) U.H. [5 €]

1 x 1 g / 50 ml (2 %) U.H. [5 €]

LIDOCAINE AGUETTANT (Aguettant)

lidocaïne, hydrochloride

inj. oplossing. i.v./s.c./i.derm./s.mucos. [voorgev. spuit, locoregionale infiltr.]

10 x 50 mg / 5 ml (1 %) (10 mg / 1 ml) R/ 49,95 €

10 x 100 mg / 5 ml (2 %) (20 mg / 1 ml) R/ 49,95 €

MARCAINE (Aspen)

bupivacaïne, hydrochloride

inj. oplossing. i.thec. Hyperbare [amp., locoregionale infiltr.]

5 x 20 mg / 4 ml (0,5 %) U.H. [29 €]

inj. oplossing. epidur./epilaes./p.neur. [flac., locoregionale infiltr.]

5 x 100 mg / 20 ml (0,5 %) R/ 27,72 €

LEVOBUPIVACAINE FRESENIUS KABI (Fresenius Kabi)

levobupivacaïne (hydrochloride)

inj. oplossing./inf. oplossing. (conc.) i.thec./epidur./p.neur. [amp., locoregionale infiltr.]

5 x 25 mg / 10 ml (0,25 %) (2,5 mg / 1 ml) U.H. [14 €]

LIDOCAINE GRINDEKS (Grindeks - Kalceks)

lidocaïne, hydrochloride

inj. oplossing. i.m./i.v./s.c./epidur. [amp., locoregionale infiltr.]

10 x 100 mg / 5 ml (2 %) (20 mg / 1 ml) R/ 27,02 €

MARCAINE MET ADRENALINE (Aspen)



bupivacaïne, hydrochloride 100 mg / 20 ml (0,5 %)
epinefrine (waterstoftartraat) 100 µg / 20 ml (1/200.000)
0,5% - 1/200 000 inj. oploss. epidur./epilaes./p.neur. [flac., locoregionale infiltr.]
5 x 20 ml R/ 27,72 €

NAROPIN (Sandoz)

ropivacaïne, hydrochloride inj. oploss. i.thec. [amp.]
5 x 50 mg / 10 ml (0,5 %) (5 mg / 1 ml) R/ 32,84 €
inj. oploss. epidur./p.neur. [amp., locoregionale infiltr.]
5 x 150 mg / 20 ml (0,75 %) (7,5 mg / 1 ml) R/ 40,75 €
5 x 200 mg / 20 ml (1 %) (10 mg / 1 ml) R/ 50,97 €
inj./inf. oploss. epidur./p.neur. [amp., locoregionale infiltr.]
5 x 40 mg / 20 ml (0,2 %) (2 mg / 1 ml) R/ 28,31 €
inj./inf. oploss. epidur./p.neur. [zak, locoregionale infiltr.]
5 x 200 mg / 100 ml (0,2 %) (2 mg / 1 ml) R/ 79,18 €

PROCAINE HCL STEROP (Sterop)

procaïne, hydrochloride inj. oploss. i.m./s.c. [amp.]
10 x 20 mg / 2 ml (1 %) R/ 11,46 €
10 x 50 mg / 5 ml (1 %) R/ 11,33 €
10 x 100 mg / 10 ml (1 %) R/ 11,67 €
10 x 40 mg / 2 ml (2 %) R/ 11,03 €

10 x 100 mg / 5 ml (2 %) R/
3 x 80 mg / 2 ml (4 %) R/

ROPIVACAINE FRESENIUS KABI (Fresenius Kabi)

ropivacaïne, hydrochloride inj. oploss. i.thec. [amp.]
5 x 50 mg / 10 ml (0,5 %) (5 mg / 1 ml) U.H. [23 €]
inj. oploss. epidur./p.neur. [amp., locoregionale infiltr.]
5 x 150 mg / 20 ml (0,75 %) (7,5 mg / 1 ml) U.H. [31 €]
5 x 200 mg / 20 ml (1 %) (10 mg / 1 ml) U.H. [41 €]
inj./inf. oploss. epidur./p.neur. [amp., locoregionale infiltr.]
5 x 40 mg / 20 ml (0,2 %) (2 mg / 1 ml) U.H. [19 €]
inj./inf. oploss. epidur./p.neur. [zak, locoregionale infiltr.]
5 x 200 mg / 100 ml (0,2 %) (2 mg / 1 ml) U.H. [69 €]
5 x 400 mg / 200 ml (0,2 %) (2 mg / 1 ml) U.H. [109 €]

ROPIVACAINE READYFUSOR (BioQ Pharma)

ropivacaïne, hydrochloride inf. oploss. (toed. systeem) p.neur. [pomp, locoregionale infiltr.]
1 x 500 mg / 250 ml (2 mg / 1 ml) U.H. [164 €]
(+ 1 katheter 15 cm)

SCANDICAINE (Sandoz)

mepivacaïne, hydrochloride inj. oploss. epidur./p.neur. [flac., locoregionale infiltr.]

5 x 200 mg / 20 ml (1 %) R/ 20,67 €
5 x 400 mg / 20 ml (2 %) R/ 22,03 €

TACHIPRI (Nordic Pharma)

prilocaine, hydrochloride inj. oploss. i.thec. Hyperbar [amp.]
10 x 100 mg / 5 ml (2 %) (20 mg / 1 ml) U.H. [91 €]

XYLOCAINE (Aspen)

lidocaïne, hydrochloride inj. oploss. i.artic./epidur./p.neur. [flac., locoregionale infiltr.]
1 x 200 mg / 20 ml (1 %) R/ 3,58 €
1 x 400 mg / 20 ml (2 %) R/ 3,74 €

(ook voor tandheelkundig gebruik)

XYLOCAINE MET ADRENALINE (Aspen)

lidocaïne, hydrochloride 200 mg / 20 ml (1 %)
epinefrine (waterstoftartraat) 100 µg / 20 ml (1/200.000)
1% - 1/200 000 inj. oploss. i.artic./epidur./p.neur. [flac., locoregionale infiltr.]
1 x 20 ml R/ 4,42 €
lidocaïne, hydrochloride 400 mg / 20 ml (2 %)
epinefrine (waterstoftartraat) 100 µg / 20 ml (1/200.000)
2% - 1/200 000 inj. oploss. i.artic./epidur./p.neur. [flac., locoregionale infiltr.]
1 x 20 ml R/ 4,42 €
(ook voor tandheelkundig gebruik)

Lokale anesthetica aangebracht op mucosa enkel voor tandheelkundig gebruik

HURRICAIN (Vedefar)

benzocaïne gingiv./oromuc. gel
28,5 g 200 mg / 1 g R/ 38,61 €

ORAQIX (Denta)

lidocaïne 25 mg / 1 g
prilocaine 25 mg / 1 g
p.odont. gel (patr.)

20 x 1,7 g 118 €

XOGEL (Septodont)

lidocaïne 50 mg / 1 g
cetrimide 1,5 mg / 1 g
gingiv./oromuc. gel
50 g 87 €

XYLONOR (Septodont)

lidocaïne 50 mg / 1 g
cetrimide 1,5 mg / 1 g
gingiv./oromuc. geimpr. wattenschijfjes Pellets
200 x 85 €
lidocaïne 150 mg / 1 g
cetrimide 1,5 mg / 1 g
gingiv./oromuc. spray oploss. (alc.)
36 g 54 €



Injecteerbare lokale anesthetica enkel voor tandheelkundig gebruik

LIGNOSPAN (Septodont) lidocaïne, hydrochloride 20 mg / 1 ml epinefrine (waterstofattraat) 12,5 µg / 1 ml (1/80.000) inj. oploss. dent. [patr.] 50 x 1,8 ml 45 €	mepivacaïne, hydrochloride inj. oploss. dent. [patr.] 50 x 1,8 ml 30 mg / 1 ml U.H. [35 €]	epinefrine (waterstofattraat) 5 µg / 1 ml (1/200.000) inj. oploss. dent. Normal [patr.] 50 x 1,7 ml 45 € articaïne, hydrochloride 40 mg / 1 ml epinefrine (waterstofattraat) 10 µg / 1 ml (1/100.000) inj. oploss. dent. Special [patr.] 50 x 1,7 ml 45 €
LONCARTI (All-in-1) articaïne, hydrochloride 40 mg / 1 ml epinefrine (waterstofattraat) 5 µg / 1 ml (1/200.000) inj. oploss. dent. [patr.] 50 x 1,8 ml 35 € articaïne, hydrochloride 40 mg / 1 ml epinefrine (waterstofattraat) 10 µg / 1 ml (1/100.000) inj. oploss. dent. [patr.] 50 x 1,8 ml 35 €	MEPIVASTESIN (Denta) mepivacaïne, hydrochloride inj. oploss. dent. [patr.] 50 x 1,7 ml 30 mg / 1 ml U.H. [32 €]	UBISTESIN ADRENALINE (Denta) articaïne, hydrochloride 40 mg / 1 ml epinefrine (hydrochloride) 5 µg / 1 ml (1/200.000) inj. oploss. dent. [patr.] 50 x 1,7 ml 36 € articaïne, hydrochloride 40 mg / 1 ml epinefrine (hydrochloride) 10 µg / 1 ml (1/100.000) inj. oploss. dent. [patr.] 50 x 1,7 ml 36 €
MEPICART (All-in-1)	SCANDONEST (Septodont) mepivacaïne, hydrochloride inj. oploss. dent. Zonder Vaatvernauwer [patr.] 50 x 1,7 ml 30 mg / 1 ml (3 %) U.H. [45 €]	
	SEPTANEST (Septodont) articaïne, hydrochloride 40 mg / 1 ml	

Referentielijst

1. **Witt Katrina ; Potts Jennifer ; Hubers Anna ; Grunebaum Michael F ; Murrough James W ; Loo Colleen ; Cipriani Andrea ; Hawton Keith**, *Ketamine for suicidal ideation in adults with psychiatric disorders: A systematic review and meta-analysis of treatment trials.*, Aust N Z J Psychiatry, 2020, <https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/31729893>
2. **Dean R. L. ; Hurducas C. ; Hawton K. ; Spyridi S. ; Cowen P. J. ; Hollingsworth S. ; Marquardt T. ; Barnes A. ; Smith R. ; McShane R. ; et al.**, *Ketamine and other glutamate receptor modulators for depression in adults with unipolar major depressive disorder*, Cochrane Database of Systematic Reviews, 2021, <https://doi.org/10.1002/14651858.CD011612.pub3>
3. **BMJ Best Practice**, *Depression in adults>Management>Emerging treatments*, <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/55/emergingtxs> (geraadpleegd op 2024-02-08)
4. **Abbar Mocrane ; Demattei Christophe ; El-Hage Wissam ; Llorca Pierre-Michel ; Samalin Ludovic ; Demaricourt Pierre ; Gaillard Raphael ; Courtet Philippe ; Vaiva Guillaume ; Gorwood Philip ; Fabbro Pascale ; Jollant Fabrice**, *Ketamine for the acute treatment of severe suicidal ideation: double blind, randomised placebo controlled trial*, BMJ, 2022, <https://www.bmj.com/content/bmj/376/bmj-2021-067194.full.pdf>
5. **BMJ Best Practice**, *Depression in adults>Management*, <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/55/management-approach> (geraadpleegd op 2024-02-06)
6. **Dynamed**, *Thiopental>Dosing/Administration>Adult Dosing*, <https://www.dynamed-com.gateway2.cdih.be/drug-monograph/thiopental#GUID-4F236294-9A1E-4243-B00A-88F732B1A159> (geraadpleegd op 2023-11-14)
7. **Dynamed**, *Palliative Care the Last Hours and Days of Life>Symptom Management in the Last Hours and Days of Life>Management of Noisy Respiratory Secretions*, <https://www.dynamed-com.gateway2.cdih.be/condition/palliative-care-the-last-hours-and-days-of-life#GUID-A1BCB280-1118-4523-ABCC-13C5B3A1B87A> (geraadpleegd op 2023-11-16)
8. **van Esch Harriette J. ; van Zuylen Lia ; Geijteman Eric C. T. ; Oomen-de Hoop Esther ; Huisman Bregje A. A. ; Noordzij-Nooteboom Heike S. ; Boogaard Renske ; van der Heide Agnes ; van der Rijt Carin C. D.**, *Effect of*



- Prophylactic Subcutaneous Scopolamine Butylbromide on Death Rattle in Patients at the End of Life: The SILENCE Randomized Clinical Trial*, JAMA, 2021, <https://doi.org/10.1001/jama.2021.14785> | https://jamanetwork.com/journals/jama/articlepdf/2784661/jama_van_esch_2021_oi_210093_1633385134.18283.pdf
9. **BMJ Best Practice**, *Anal fissure*, <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/563/treatment-algorithm?q=Anal%20fissure&c=suggested> (geraadpleegd op 2023-12-22)
 10. **NHG-Werkgroep**, *NHG-Standaard- Rectaal bloedverlies*, NHG-Standaard, 2024
 11. **Dynamed**, *Use of Topical Anesthetics in Children*, <https://www.dynamed-com.gateway2.cdih.be/management/use-of-topical-anesthetics-in-children#GUID-B149F802-D27B-43C6-A4A6-DAD99BE7D508> (geraadpleegd op 2023-11-14)
 12. **BMJ Best Practice**, *Herpes zoster infection>Management>Approach*, <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/23/management-approach>, <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/23/management-approach> (geraadpleegd op 2023-11-14)
 13. **Dynamed**, *Articaine/Epinephrine*, <https://www.dynamed-com.gateway2.cdih.be/drug-monograph/articaine-epinephrine> (geraadpleegd op 2023-11-14)



19. Diagnostica

19.1. Radiodiagnostica

19.2. Diagnostica voor magnetische resonantie

19.3. Tuberculine

19.4. Andere diagnostica

- Voor diagnostica die worden gebruikt in de endocrinologie (hormonen en polypeptiden van hypothalamische en hypofysaire oorsprong), *zie 5.3. en 5.6.*
- Voor diagnostica die worden gebruikt in de dermatologie (huidpriktesten), *zie 12.4.4.*
- Voor diagnostica die worden gebruikt in de oftalmologie, *zie 16.3., 16.5. en 16.7.*

19.1. Radiodiagnostica

Radiodiagnostica hebben als doel de densiteit te verhogen in de weefsels, organen of structuren waar ze worden ingebracht of opgenomen. Hierdoor verhoogt de absorptie van X-stralen, waardoor bepaalde structuren beter worden gevisualiseerd. De meest gebruikte radiodiagnostica zijn jodiumpreparaten en barium.

19.1.1. Jodiumpreparaten

De radiodensiteit van jodiumpreparaten hangt af van de jodiumconcentratie, terwijl ongewenste effecten grotendeels afhankelijk zijn van de osmolaliteit van de oplossing.

De verspreiding in het lichaam hangt af van de farmacokinetische en fysische eigenschappen van het contrastmiddel. Preparaten kunnen ionisch of niet-ionisch zijn.

Niet-ionische dimeren hebben de beste verhouding radiodensiteit/osmolaliteit, maar door hun viscositeit zijn ze moeilijker bruikbaar. Hun viscositeit kan een invloed hebben op de distributie binnen het lichaam.

Joodhoudende contraststoffen worden als volgt onderverdeeld:

- joodesters voor lymfografie en voor hysterosalpingografie,
- preparaten met hoge osmolaliteit (ionische monomeren),
- preparaten met lage osmolaliteit of iso-osmolaliteit (niet-ionische monomeren en niet-ionische dimeren).

Contra-indicaties

- Ernstige hyperthyreoïdie.

Ongewenste effecten

- (Pseudo)allergische reacties, ook bij orale toediening; deze kunnen tot 48 uur na toediening optreden. Reacties kunnen opnieuw optreden bij nieuwe blootstelling aan hetzelfde product of aan een andere joodhoudende contraststof.
- Anafylactische reacties bij parenteraal gebruik.
- Hemodynamische instabiliteit (o.a. hypotensie, hypertensie).
- Nefrotoxiciteit (in het bijzonder bij risicopatiënten, bv. patiënten met verminderde nierfunctie of ouderen, en bij gelijktijdige toediening van andere nefrotoxische middelen). Het risico is kleiner met stoffen met lage osmolaliteit.
- Hypo- of hyperthyreoïdie, vooral bij patiënten met reeds bestaande schildklierstoornissen.
- Nausea en braken (minder bij nuchter zijn).
- Warmtegevoel, pijn en huidreacties: duidelijk minder frequent met de stoffen met lage osmolaliteit (in het bijzonder de niet-ionische preparaten).

Zwangerschap en borstvoeding

- Zwangerschap: De contrastmiddelen mogen tijdens de zwangerschap alleen in geselecteerde gevallen



worden gebruikt, maar de beperkte gegevens over gebruik van deze preparaten tijdens de zwangerschap zijn geruststellend (geen aanwijzingen van aangeboren afwijkingen of andere nadelige effecten bij het kind op basis van onze bronnen).

- Borstvoeding:
 - Producten met hoge osmolariteit en joversol en jobitridol: borstvoeding 24 u staken.
 - Jopromide: aanbevolen om de borstvoeding te onderbreken.
 - Andere producten met lage osmolaliteit: borstvoeding kan verder gegeven worden.

Interacties

- Verhoogd risico van melkzuuracidose uitgelokt door metformine.
- Verhoogd risico van nefrotoxiciteit bij gelijktijdige toediening van andere nefrotoxische middelen.

Bijzondere voorzorgen

- Extra hydratatie gaat het risico van nierfalen door contraststoffen bij risicopersonen tegen.
- Wanneer dringende toediening van joodhoudende contraststoffen noodzakelijk is bij een patiënt met gekende of vermoede (pseudo)allergie ten opzichte van deze producten, worden vooraf corticosteroiden en/of antihistaminica toegediend; er is geen zekerheid over de doeltreffendheid van deze voorbehandeling.¹
- Metformine (zie 5.1.2.) dient gestopt te worden de dag vóór de injectie van een joodhoudend contrastmiddel en tot 48 u na de injectie.
- Voor de meeste jodiumpreparaten gelden een aantal voorzorgsmaatregelen bij patiënten met gestoorde nierfunctie (zie SKP).

19.1.1.1. Joodesters voor lymfografie en hysterosalpingografie

LIPIODOL ULTRA FLUIDE (Guerbet)

jodium [gejodeerde olie]

inj. oploss. i.arter./i.lymf./i.uter. [amp.]

1 x 4.800 mg / 10 ml (480 mg / 1 mljood) R/ 260,99 €


19.1.1.2. Hoge osmolaliteit (ionische monomeren)

TELEBRIX (Guerbet)

joxitalamaat, meglumine

or./rect. oploss. Gastro

1 x 33,015 g / 50 ml (eq. jood 300 mg/1 ml) R/ b  13,58 €

1 x 66,03 g / 100 ml (eq. jood 300 mg/1 ml) R/ b  19,56 €

19.1.1.3. Lage osmolaliteit

Niet-ionische monomeren

IOMERON (Bracco)

jomeprol

inj./instill.

i.v./i.arter./i.card./i.cavern./i.duct./i.uter./
urethr. [flac.]

1 x 30,62 g / 50 ml (300 mg / 1
mljood) R/ b  22,76 €


1 x 61,24 g / 100 ml (300 mg / 1
mljood) R/ b  38,54 €

1 x 122,48 g / 200 ml (300 mg / 1
mljood) U.H. [55 €]

1 x 306,2 g / 500 ml (300 mg / 1
mljood) U.H. [157 €]

inj./instill. oploss.
i.v./i.arter./i.card./i.duct./i.uter. [flac.]

1 x 71,44 g / 100 ml (350 mg / 1
mljood) R/ b  42,42 €

1 x 107,16 g / 150 ml (350 mg / 1
mljood) R/ b  58,57 €

1 x 142,88 g / 200 ml (350 mg / 1
mljood) U.H. [62 €]

1 x 357,2 g / 500 ml (350 mg / 1
mljood) U.H. [177 €]



inj./instill. oploss.
i.v./i.artier./i.card./i.duct. [flac.]
1 x 40,8 g / 50 ml (400 mg / 1
mljood) R/ b € 27,59 €
1 x 81,6 g / 100 ml (400 mg / 1
mljood) R/ b € 47,38 €
1 x 163,3 g / 200 ml (400 mg / 1
mljood) U.H. [71 €]
1 x 408,25 g / 500 ml (400 mg / 1
mljood) U.H. [182 €]

OMNIPAQUE (GE Healthcare)

johexol
inj./instill. oploss.
i.v./i.thec./i.artier./i.duct. [flac.]
1 x 5,18 g / 10 ml (240 mg / 1
mljood) R/ b € 9,13 €
1 x 10,36 g / 20 ml (240 mg / 1
mljood) R/ b € 11,41 €
1 x 25,9 g / 50 ml (240 mg / 1
mljood) R/ b € 19,91 €
1 x 6,47 g / 10 ml (300 mg / 1
mljood) R/ b € 9,90 €
1 x 12,94 g / 20 ml (300 mg / 1
mljood) R/ b € 12,67 €
1 x 32,35 g / 50 ml (300 mg / 1
mljood) R/ b € 23,11 €
1 x 64,7 g / 100 ml (300 mg / 1
mljood) R/ b € 37,98 €
1 x 323,5 g / 500 ml (300 mg / 1
mljood) U.H. [133 €]
1 x 37,75 g / 50 ml (350 mg / 1
mljood) R/ b € 25,30 €
1 x 75,5 g / 100 ml (350 mg / 1
mljood) R/ b € 41,63 €
1 x 113,25 g / 150 ml (350 mg / 1
mljood) R/ b € 55,26 €
1 x 151 g / 200 ml (350 mg / 1
mljood) R/ b € 72,05 €
1 x 377,5 g / 500 ml (350 mg / 1
mljood) U.H. [133 €]

OPTIRAY (Guerbet)

joversol
inj. oploss. i.v./i.artier. [flac.]
1 x 63,6 g / 100 ml (300 mg / 1
mljood) R/ b € 40,96 €
1 x 127,2 g / 200 ml (300 mg / 1
mljood) U.H. [61 €]
inj. oploss. i.v./i.artier./i.card. [flac.]

1 x 74,2 g / 100 ml (350 mg / 1
mljood) R/ b € 46,47 €
1 x 148,4 g / 200 ml (350 mg / 1
mljood) U.H. [71 €]
1 x 371 g / 500 ml (350 mg / 1
mljood) U.H. [174 €]

ULTRAVIST (Bayer)

jopromide
inj./inf./instill. oploss. i.v./i.artier./i.uter.
[flac.]

1 x 6,2 g / 10 ml (300 mg / 1
mljood) R/ b € 10,10 €
1 x 12,46 g / 20 ml (300 mg / 1
mljood) R/ b € 13,03 €
1 x 31,15 g / 50 ml (300 mg / 1
mljood) R/ b € 22,71 €
1 x 62,3 g / 100 ml (300 mg / 1
mljood) R/ b € 38,48 €
1 x 93,45 g / 150 ml (300 mg / 1
mljood) R/ b € 52,30 €
1 x 124,6 g / 200 ml (300 mg / 1
mljood) U.H. [55 €]
1 x 311,5 g / 500 ml (300 mg / 1
mljood) U.H. [1.144 €]

inj./inf./instill. oploss. i.v./i.artier./i.card.
[flac.]

1 x 38,45 g / 50 ml (370 mg / 1
mljood) R/ b € 26,09 €
1 x 76,9 g / 100 ml (370 mg / 1
mljood) R/ b € 44,11 €
1 x 115,35 g / 150 ml (370 mg / 1
mljood) R/ b € 62,47 €
1 x 153,8 g / 200 ml (370 mg / 1
mljood) U.H. [65 €]
1 x 384,5 g / 500 ml (370 mg / 1
mljood) U.H. [162 €]

XENETIX (Guerbet)

jobitridol
inj. oploss. i.v./i.artier./i.card. [flac.]
1 x 38,39 g / 50 ml (350 mg / 1
mljood) R/ b € 25,77 €
1 x 76,78 g / 100 ml (350 mg / 1
mljood) R/ b € 41,97 €
1 x 115,17 g / 150 ml (350 mg / 1
mljood) R/ b € 60,27 €
1 x 383,9 g / 500 ml (350 mg / 1
mljood) R/ h
inj. oploss. i.v./i.artier./i.card. [zak]
1 x 76,78 g / 100 ml (350 mg / 1
mljood) R/ b € 41,97 €

10 x 76,78 g / 100 ml (350 mg / 1
mljood) R/ h
1 x 115,17 g / 150 ml (350 mg / 1
mljood) R/ b € 60,27 €
10 x 115,17 g / 150 ml (350 mg / 1
mljood) R/ h
1 x 383,9 g / 500 ml (350 mg / 1
mljood) U.H. [134 €]

inj./instill. oploss.
i.v./i.artier./i.artier./i.card./i.uter. [flac.]

1 x 13,16 g / 20 ml (300 mg / 1
mljood) R/ b € 13,37 €
1 x 65,8 g / 100 ml (300 mg / 1
mljood) R/ b € 39,73 €
1 x 98,7 g / 150 ml (300 mg / 1
mljood) R/ b € 52,69 €
1 x 329 g / 500 ml (300 mg / 1
mljood) R/ h









Niet-ionische dimeren

VISIPAQUE (GE Healthcare)

jodixanol

inj./instill. oploss. i.v./i.artic./i.thec./i.artier./i.uter./or./rect. [flac.]

- 1 x 27,5 g / 50 ml (270 mg / 1 mljood) R/ b  22,30 €
- 1 x 55 g / 100 ml (270 mg / 1 mljood) R/ b  37,55 €
- 1 x 32,6 g / 50 ml (320 mg / 1 mljood) R/ b  24,99 €
- 1 x 65,2 g / 100 ml (320 mg / 1 mljood) R/ b  42,62 €
- 1 x 97,8 g / 150 ml (320 mg / 1 mljood) R/ b  58,99 €
- 1 x 130,4 g / 200 ml (320 mg / 1 mljood) R/ b  75,40 €
- 1 x 326 g / 500 ml (320 mg / 1 mljood) U.H. [140 €]

19.1.2. Bariumsulfaat

Contra-indicaties

- (Vermoeden van) perforatie of occlusie ter hoogte van de gastro-intestinale tractus.

Zwangerschap en borstvoeding

- Zwangerschap: Het is niet mogelijk om een uitspraak te doen over de veiligheid van gebruik van bariumsulfaat tijdens de zwangerschap (geen of onvoldoende informatie beschikbaar).
- Borstvoeding is mogelijk bij toediening van bariumsulfaat.

MICROPAQUE (Guerbet)

barium, sulfaat

susp. (conc.) Scanner

150 ml 50 mg / 1 ml (5 %) R/ 7,12 €

or./rect. susp.

2 l 1 g / 1 ml R/ 27,79 €

MICROTRAST (Guerbet)

barium, sulfaat

or. pasta

150 g 700 mg / 1 g R/ 8,05 €

19.2. Gadoliniumderivaten bij beeldvorming met magnetische resonantie (MRI)

Plaatsbepaling

- Gadoliniumderivaten zijn chelaten van gadolinium met extracellulaire distributie die positief contrast veroorzaken. Gadoliniumderivaten worden door de nier uitgescheiden; gadobeenzuur (dimegluminezout) en gadoxetinezuur (dinatriumzout) ook gedeeltelijk door de lever.

Ongewenste effecten

- Nausea, hoofdpijn en huiduitslag: zeldzaam.
- Nefrogene systemische fibrose met orgaanaantasting en huidletsels bij patiënten met nierinsufficiëntie.
- Overgevoelighedsreacties met mogelijk levensbedreigende anafylactische shock.
- Er is geen verhoogd risico van ongewenste effecten bij patiënten die overgevoelig zijn voor joodhoudende contraststoffen.



- Bij sommige gadoliniumderivaten bestaat een risico van gadolinium-opstapeling in de hersenen, zonder bewezen neurologische ongewenste effecten.²
- Voor de meeste van deze middelen gelden een aantal voorzorgsmaatregelen bij patiënten met gestoorde nierfunctie (zie SKP).

Zwangerschap en borstvoeding

- Zwangerschap: gadoliniumderivaten mogen tijdens de zwangerschap alleen in geselecteerde gevallen worden gebruikt, maar de beperkte gegevens tijdens de zwangerschap zijn geruststellend (geen aanwijzingen van aangeboren afwijkingen of andere ongewenste effecten bij het kind volgens onze bronnen).
- Borstvoeding: het wordt aangeraden om de borstvoeding gedurende 3 tot 4 uur na de injectie te onderbreken. Op basis van onze bronnen zijn er geen aanwijzingen voor schadelijke effecten bij het kind.

ARTIREM (Guerbet)

gadoteerzuur

inj. oploss. i.artic. [flac.]

1 x 0,05 mmol / 20 ml (0,0025 mmol / 1 ml) R/ 58,45 €

10 x 7,5 mmol / 15 ml (0,5 mmol / 1 ml) U.H. [236 €]

10 x 10 mmol / 20 ml (0,5 mmol / 1 ml) U.H. [285 €]

1 x 10,58 g / 20 ml (0,5 mmol/1 ml) (529 mg / 1 ml) U.H. [63 €]

inj. oploss. i.v. [voorgev. spuit]

1 x 5,29 g / 10 ml (0,5 mmol/1 ml) (529 mg / 1 ml) U.H. [36 €]

1 x 7,935 g / 15 ml (0,5 mmol/1 ml) (529 mg / 1 ml) U.H. [52 €]

CLARISCAN (GE Healthcare)

gadoteerzuur (meglumine)

inj. oploss. i.v. [flac.]

1 x 5 mmol / 10 ml (0,5 mmol / 1 ml) U.H. [16 €]

1 x 7,5 mmol / 15 ml (0,5 mmol / 1 ml) U.H. [23 €]

1 x 10 mmol / 20 ml (0,5 mmol / 1 ml) U.H. [28 €]

1 x 25 mmol / 50 ml (0,5 mmol / 1 ml) U.H. [61 €]

1 x 50 mmol / 100 ml (0,5 mmol / 1 ml) U.H. [123 €]

inj. oploss. i.v. [voorgev. spuit]

1 x 5 mmol / 10 ml (0,5 mmol / 1 ml) U.H. [16 €]

1 x 7,5 mmol / 15 ml (0,5 mmol / 1 ml) U.H. [23 €]

1 x 10 mmol / 20 ml (0,5 mmol / 1 ml) U.H. [28 €]

ELUCIREM (Guerbet)

gadopiclenol

inj. oploss. i.v. [flac.]

1 x 3,638 g / 7,5 ml (0,5 mmol / 1 ml) U.H. [35 €]

1 x 4,851 g / 10 ml (0,5 mmol / 1 ml) U.H. [44 €]

1 x 24,255 g / 50 ml (0,5 mmol / 1 ml) U.H. [199 €]

inj. oploss. i.v. [voorgev. spuit]

1 x 3,638 g / 7,5 ml (0,5 mmol / 1 ml) U.H. [35 €]

1 x 4,851 g / 10 ml (0,5 mmol / 1 ml) U.H. [44 €]

PRIMOVIIST (Bayer)

gadoxetaat, dinatrium

inj. oploss. i.v. [voorgev. spuit]

1 x 2,5 mmol / 10 ml (0,25 mmol / 1 ml) U.H. [167 €]

PROHANCE (Bracco)

gadoteridol

inj. oploss. i.v. [flac.]

1 x 5,586 g / 20 ml (0,5 mmol/1 ml) (279,3 mg / 1 ml) U.H. [37 €]

1 x 13,965 g / 50 ml (0,5 mmol/1 ml) (279,3 mg / 1 ml) U.H. [93 €]

inj. oploss. i.v. [voorgev. spuit]

1 x 2,793 g / 10 ml (0,5 mmol/1 ml) (279,3 mg / 1 ml) U.H. [32 €]

1 x 4,19 g / 15 ml (0,5 mmol/1 ml) (279,3 mg / 1 ml) U.H. [34 €]

1 x 4,748 g / 17 ml (0,5 mmol/1 ml) (279,3 mg / 1 ml) U.H. [32 €]

DOTAREM (Guerbet)

gadoteerzuur (meglumine)

inj. oploss. i.v. [flac.]

1 x 5 mmol / 10 ml (0,5 mmol / 1 ml) U.H. [16 €]

1 x 7,5 mmol / 15 ml (0,5 mmol / 1 ml) U.H. [23 €]

1 x 10 mmol / 20 ml (0,5 mmol / 1 ml) U.H. [28 €]

1 x 30 mmol / 60 ml (0,5 mmol / 1 ml) U.H. [74 €]

inj. oploss. i.v. [voorgev. spuit]

GADOVIST (Bayer)

gadobutrol

inj. oploss. i.v. [voorgev. spuit]

1 x 5 mmol / 5 ml (1 mmol / 1 ml) U.H. [23 €]

1 x 7,5 mmol / 7,5 ml (1 mmol / 1 ml) U.H. [35 €]

1 x 10 mmol / 10 ml (1 mmol / 1 ml) U.H. [44 €]

1 x 15 mmol / 15 ml (1 mmol / 1 ml) U.H. [63 €]

1 x 20 mmol / 20 ml (1 mmol / 1 ml) U.H. [76 €]

MULTIHANCE (Bracco)

gadobenaat, dimeglumine

inj. oploss. i.v. [flac.]

1 x 5,29 g / 10 ml (0,5 mmol/1 ml) (529 mg / 1 ml) U.H. [36 €]

VUEWAY (Bracco)

gadopiclenol

inj. oploss. i.v. [flac.]

1 x 3,638 g / 7,5 ml (0,5 mmol / 1 ml) U.H. [35 €]

1 x 4,851 g / 10 ml (0,5 mmol / 1 ml) U.H. [44 €]

1 x 7,277 g / 15 ml (0,5 mmol / 1 ml) U.H. [63 €]



19.3. Tuberculine

Tuberculine wordt gebruikt voor de diagnose van tuberculose: de tuberculinehuidtest (ook wel Mantoux-test of intradermotest genoemd). Meer informatie over de diagnostiek van tuberculose is te vinden op *vrgt.be*. De activiteit van het gezuiverde tuberculine wordt hier uitgedrukt in tuberculine-eenheden (TE). Vroegere vaccinatie met BCG of een recente infectie door blootstelling aan niet-tuberculeuze mycobacteriën kan een kruisgevoeligheid en een valspositieve reactie op de Mantoux-test veroorzaken.

Strikt intradermale injectie (in het middelste derde van de onderarm) is belangrijk wegens het risico van ulceratie. De sterkte van 2 TE/0,1 ml wordt aanbevolen. Volgens de SKP is het mogelijk om een concentratie van 10 TE/0,1 ml te gebruiken in geval van lage reactiviteit op tuberculine.

Tuberculine kan gebruikt worden tijdens zwangerschap en borstvoeding.

TUBERCULIN PPD RT23 SSI (BePharBel)

tuberculine, gezuiverd

inj. oploss. i.derm. [flac.]

10 x 1,5 ml 2 TE / 0,1 ml R/ 209,20 €

19.4. Diverse diagnostica

Plaatsbepaling

- Volgens de verschillende SKP's:
 - 5-aminolevulinezuur is bedoeld voor de visualisering van maligne weefsel bij het operatief verwijderen van maligne gliomen.
 - Hexaminolevulinaat (intravesicale instillatie) is bedoeld voor cystoscopie bij de diagnosestelling van blaaskanker.
 - Indigokarmijn (indigotine) is bedoeld voor de intra-operatieve detectie van vermoedelijke letsels van de ureter tijdens buik- of bekkenchirurgie.
 - Indocyaninegroen wordt gebruikt bij bepaalde angiografische onderzoeken.
 - Patentblauw is bedoeld voor de visualisering van oppervlakkige lymfevaten.
 - Perflutren maakt bij echografie een betere visualisatie van de beweging van de hartwand mogelijk.³
 - Regadenoson is een selectieve coronaire vaatverwijder die farmacologische stress veroorzaakt bij myocardperfusiescintigrafie en invasieve coronaire angiografie.⁴
 - Zwavelhexafluoride, in de echografie, verbetert het echosignaal van het bloed of van vloeistoffen in de urinewegen.⁵

Contra-indicaties

- Indocyaninegroen: overgevoeligheid voor jodium, hyperthyreoïdie.
- Indigokarmijn: overgevoeligheid voor indigokarmijn of voor kleurstoffen, gedecompenseerd hartfalen, hemodynamische instabiliteit.
- Perflutren: pulmonale hypertensie.
- Regadenoson: ritmestoornissen, instabiele angina, ernstige hypotensie, gedecompenseerd hartfalen.
- Zwavelhexafluoride: personen met een rechts-links-shunt, ernstige pulmonale hypertensie, ongecontroleerde hypertensie, ademnood.

Ongewenste effecten

- 5-aminolevulinezuur: hypotensie, nausea, fotosensibiliteit, fotodermatosen.
- Hexaminolevulinaat: blaasspasme, pijn in de blaas, dysurie, urineretentie, hematurie en koorts.
- Indigokarmijn: allergische reacties, bradycardie, tijdelijke verhoging van de bloeddruk.
- Indocyaninegroen: nausea, allergische reacties en zelden coronaire spasmen.
- Patentblauw: urticaria en anafylactische shock.



- Perflutren: dysgeusie, hoofdpijn, opvliegers, warm gevoel, nausea.
- Regadenoson: dyspneu, hoofdpijn, warmte-opwellingen, pijn op de borst, ST-segmentveranderingen, gastro-intestinale stoornissen, duizeligheid. Zelden ernstige cardiale effecten (ritmestoornissen, infarct).
- Zwavelhexafluoride: ernstige allergische en cardiale ongewenste effecten.

Zwangerschap en borstvoeding

- Zwangerschap: gebruik van deze middelen is af te raden tijdens de zwangerschap.
- Borstvoeding: onderbreking van de borstvoeding aangeraden tot 24 u na toediening.

BLEU PATENTE V GUERBET (Guerbet) patentblauw V inj. oploss. s.c. [amp.] 5 x 2 ml 2,5 g / 100 ml R/ 222,20 €	1 x 85 mg + 50 ml solv. U.H. [345 €]	regadenoson inj. oploss. i.v. [flac.] 1 x 400 µg / 5 ml U.H. [127 €]
GLIOLAN (Pharmanovia) 5-aminolevulinezuur, hydrochloride oploss. (pdr.) 1 x 1,5 g / 50 ml (30 mg / 1 ml) U.H. [834 €]	INDIGOKARMIJN SERB (SERB) indigokarmijn inj. oploss. i.v. [amp.] 10 x 40 mg / 5 ml U.H. [371 €]	SONOVUE (Bracco) zwavel, hexafluoride inj. susp. (pdr. + solv.) i.v. [flac. + voorgev. spuit] 1 x 225 µg + 5 ml solv. R/ b [†] € 66,49 €
HEXVIX (Photocure) hexaminolevulinaat (hydrochloride) i.vesic. oploss. (pdr. + solv.) [2x flac.]	OPTISON (GE Healthcare) perflutren [microsferen van humaan albumine] inj. disp. i.v. [flac.] 1 x 0,57 mg / 3 ml R/ b [†] € 80,79 €	VERDYE (Profiplus) indocyaninegroen inj. oploss. (pdr.) i.v./s.c./i.derm./p.tumor. [flac.] 5 x 25 mg (5 mg / 1 ml) U.H. []
	RAPISCAN (GE Healthcare)	

Referentielijst

1. **Torres MJ. ; Trautmann A. ; Böhm I. ; Scherer K. ; Barbaud A. ; Bavbek S. ; Bonadonna P. ; Cernadas JR. ; Chiriac AM. ; Gaeta F.**, *Practice parameters for diagnosing and managing iodinated contrast media hypersensitivity.*, 2021, <https://pubmed.ncbi.nlm.nih.gov/33170954/>
2. **van der Molen AJ. ; Quattrocchi CC. ; Mallio CA. ; Dekkers IA.**, *Ten years of gadolinium retention and deposition: ESMRMB-GREC looks backward and forward*, 2023, https://pmc.ncbi.nlm.nih.gov/articles/PMC10791848/pdf/330_2023_Article_10281.pdf
3. **Dynamed**, *Transthoracic Echocardiography (TTE)>Contrast Echocardiography*, <https://www.dynamed-com.gateway2.cdih.be/evaluation/transthoracic-echocardiography-tte#GUID-7D4CB774-E02C-428E-9597-44C9A76F2165> (geraadpleegd op 2024-06-25)
4. **Dynamed**, *Cardiac Stress Testing>Overview and Recommendations>Background*, <https://www.dynamed-com.gateway2.cdih.be/evaluation/cardiac-stress-testing> (geraadpleegd op 2024-06-25)
5. **Dynamed**, *Sulfur Hexafluoride Lipid Type A Microspheres>Dosing/Administration*, <https://www.dynamed-com.gateway2.cdih.be/drug-monograph/sulfur-hexafluoride-lipid-type-a-microspheres> (geraadpleegd op 2024-06-25)



20. Diverse geneesmiddelen

- 20.1. Antidota en chelatoren
- 20.2. Aangeboren metabole aandoeningen en zeldzame ziekten
- 20.3. Andere weesziekten
- 20.4. Homeopathische geneesmiddelen

20.1. Antidota en chelatoren

- Voor de algemene aanpak van intoxicatie, *zie Inl.7.1.*
- Met uitzondering van glucose en glucagon bij hypoglykemie uitgelokt door hypoglykemiërende geneesmiddelen, zijn meer specifieke antidota meestal niet geschikt voor gebruik in de eerste lijn. Een ziekenhuis dat patiënten met een acute intoxicatie opvangt, dient uiteraard een reeks antidota in voorraad te hebben. Het samenstellen van deze lijst gebeurt op basis van klassieke werken i.v.m. klinische toxicologie, en best in overleg met het Antifitcentrum.
- Alleen als geneesmiddel vergunde antidota worden hier vermeld. Daarnaast worden ook antidoten gebruikt die voorradig zijn bij het Antifitcentrum of die ingevoerd worden uit het buitenland [*zie Inl.2.11.15.*]. Voor meer informatie kunt u contact opnemen met het Antifitcentrum (tel. **070 245 245** of www.antifitcentrum.be).

20.1.1. Antidota bij geneesmiddelenintoxicatie

20.1.1.1. Digoxine-antilichamen bij digitalis-intoxicatie

Plaatsbepaling

- Bij levensbedreigende digitalisintoxicatie worden digoxine-antilichamen gebruikt.¹ Er is in België geen specialiteit geregistreerd. De specialiteit Digifab® is beschikbaar via het Antifitcentrum.

20.1.1.2. Protamine als antidotum van heparine

Plaatsbepaling

- Protamine is een antidoot voor de heparines (*zie 2.1.2.2.1.*).

Indicaties (synthese van de SKP)

- Behandeling van overdosis of hemorragie tijdens heparine- of laag moleculair gewicht heparine (LMWH) therapieën.
- Neutraliseren van de anticoagulerende effecten van heparine of LMWH voor een chirurgische spoedingreep of tijdens cardiopulmonaire bypass ingrepen.

Ongewenste effecten

- Allergische reacties.
- Hypotensie en bradycardie.

Bijzondere voorzorgen

- De werkingsduur van de heparines is langer dan deze van protamine, en vaak is een tweede inspuiting protamine nodig.
- Voor de heparines met laag moleculair gewicht is de neutralisatie door protamine niet volledig.

Posologie

- 1.400 IE protamine neutraliseren ongeveer 1.400 IE heparine of 1.000 IE anti-Xa van een heparine met



laag moleculair gewicht. Er moet ook rekening worden gehouden met de tijd die is verlopen sinds de toediening van heparine. Een tweede protamine-injectie is vaak noodzakelijk.

PROTAMINE SULFAAT LEO (Leo)

protamine, sulfaat

inj./inf. oploss. i.v. [amp.]

5 x 7.000 IE / 5 ml R/ 47,30 €

20.1.1.3. Vitamine K als antidotum van vitamine K-antagonisten

Plaatsbepaling

- Vitamine K (fytomenadion = vitamine K₁) kan oraal of traag intraveneus gebruikt worden bij overdosering met vitamine K-antagonisten (zie 2.1.2.1.1); het is dikwijls nodig de toediening van vitamine K te herhalen. Vitamine K werkt na enkele uren.
- Complexen van stollingsfactoren hebben een plaats bij overdosering van vitamine K-antagonisten met ernstige bloeding (zie 2.2.1.).²

Indicaties (synthese van de SKP)

- Behandeling van een overdosering met vitamine K-antagonist.

Bijzondere voorzorgen

- Vitamine K mag bij gebruik als antidoot niet intramusculair worden toegediend, omdat er met IM toediening depotvorming optreedt met hieruit doorlopend vrijstellen van vitamine K₁ wat problemen kan veroorzaken bij het herstel van de anticoagulerende behandeling. Bovendien kunnen IM-injecties bij patiënten die anticoagulantia krijgen, hematomen veroorzaken.

Posologie

- De dosis vitamine K hangt af de gebruikte vitamine K-antagonist, de ernst van de bloeding en de INR van de patiënt. Voor de correcte dosering, zie rubriek “Bijzondere voorzorgen” in 2.1.2.1.1. en rubriek “Dosering” in 14.2.1.4..

20.1.1.4. Idarucizumab als antidotum van dabigatran

Plaatsbepaling

- Idarucizumab, een monoklonaal antilichaam, is een specifiek antidotum voor dabigatran (zie 2.1.2.1.2). De gegevens over werkzaamheid en veiligheid zijn beperkt [zie *Folia mei 2016, Folia februari 2018 en Folia augustus 2022*].

Indicaties (synthese van de SKP)

- Snelle neutralisatie van het antistollingseffect van dabigatran bij volwassenen bij ernstige bloedingen of dringende ingrepen.

PRAXBIND (Boehringer Ingelheim)

idarucizumab [biosynthetisch]

inj./inf. oploss. i.v. [flac.]

2 x 2,5 g / 50 ml U.H. [2.687 €]

20.1.1.5. Andexanet alfa als antidotum van apixaban en rivaroxaban

Plaatsbepaling

- Andexanet alfa, een recombinante geïnactiveerde stollingsfactor Xa, is een specifiek antidotum voor



apixaban en rivaroxaban (zie 2.1.2.1.2). De gegevens over werkzaamheid en veiligheid zijn beperkt (zie *Recente info oktober 2022*). Een studie uit 2024 toonde geen significante verschillen in neurologische uitkomst of mortaliteit, maar gebruik van andexanet alfa was wel gelinkt aan een verhoogd risico op trombo-embolische events, waaronder CVA.³ Dit stelt de risico-batenverhouding in vraag.

Indicaties (synthese van de SKP)

- Snelle neutralisatie van het antistollingseffect van apixaban en rivaroxaban bij ongecontroleerde of levensbedreigende bloedingen.

ONDEXXYA (AstraZeneca)

andexanet alfa [biosynthetisch]

inj./inf. oploss. (pdr.) i.v. [flac.]

4 x 200 mg U.H. [13.568 €]

20.1.1.6. Glucagon en glucose bij hypoglykemie

Plaatsbepaling

- In geval van hypoglykemie bij een bewuste patiënt moet 10 à 20 gram snel resorbeerbare koolhydraten worden toegediend (bv. 3 suikerklontjes, 5 glucozetabletten, een half glas frisdrank of vruchtensap – geen lightproduct); te herhalen na 15 minuten indien nodig.⁴
- In geval van verminderd bewustzijn moet 10 à 15 gram hypertone glucose intraveneus worden toegediend, of 1 mg glucagon subcutaan, intramusculair, intraveneus of nasaal.^{4 5} Bij die lage doses worden als ongewenste effecten nausea en braken gezien.⁵ Het voordeel van de nasale vorm is het gebruiksgemak. Het middel kan worden toegediend bij een bewusteloze patiënt en het is niet nodig om na het toedienen te inhaleren (zie *Folia december 2020*).
- De werkingsduur van glucagon is kort (40 minuten). Het opnieuw optreden van hypoglykemie is mogelijk, zeker voor langwerkende antidiabetica zoals bepaalde insulines en orale sulfamiden.
- De rol van glucagon bij hypoglykemie door recentere antidiabetica is niet goed onderzocht. Overleg met een diabetoloog of spoedarts is aan te raden.
- Intraveneuze glucose is vooral nuttig bij ernstige hypoglykemie, bv. coma, wegens de snelle respons. Dikwijls worden ampullen van 3 of 5 g/10 ml gebruikt. Gezien het irriterende karakter van dergelijke hypertone oplossingen op de venen, geven sommige artsen de voorkeur aan minder geconcentreerde oplossingen: deze zijn minder irriterend, maar men moet een groter volume toedienen.
- De injecteerbare vorm van glucagon wordt best in de koelkast bewaard (SKP). Indien bewaard bij hoogstens 25°C is het maximaal 18 maanden houdbaar (SKP). Na reconstitutie moet het middel onmiddellijk gebruikt worden. De nasale vorm van glucagon dient niet in de koelkast bewaard te worden (SKP).
- Wanneer de hypoglykemie is gecorrigeerd en/of de patiënt opnieuw bij bewustzijn is, moet die nog een maaltijd of snack te eten krijgen (rijk aan trager resorbeerbare koolhydraten).⁴

Indicaties (synthese van de SKP)

- Glucagon: ernstige hypoglykemie bij patiënten met diabetes.
- Glucose: hypoglykemie.

Contra-indicaties

- Glucagon: feochromocytoom.

Ongewenste effecten

- Glucagon: nausea, braken.
- Nasale vorm van glucagon: ook tranenvloed, hoofdpijn en irritatie van de bovenste luchtwegen.



- Hypertoon glucose IV: weefselbeschadiging bij extravasatie.

Bijzondere voorzorgen

- Nasale vorm van glucagon: als de persoon bewusteloos is, moet die in de laterale veiligheidspositie gelegd worden na toediening van het geneesmiddel.

Glucagon

Posol.


hypoglykemie

- *injectie s.c., i.m.:*
 - Volwassenen en kinderen > 25kg: 0,5 à 1 mg in 1 injectie
 - Kinderen < 25kg: 0,5 mg in 1 injectie
- *nasaal* (volwassenen en kinderen > 1 jaar): 3 mg in 1 toediening in één neusgat

BAQSIMI (Amphastar)

glucagon


nas. poeder (unidose)

1 x 3 mg R/ b  66,40 €

GLUCAGEN (Novo Nordisk)

glucagon (hydrochloride) [biosynthetisch]

inj. oploss. (pdr. + solv.) i.m./i.v./s.c. Hypokit [flac. + voorgev. spuit]

1 x 1 mg + 1 ml solv. R/ b  25,68 €

Glucose

GLUCOSE STEROP (Sterop)

glucose

inf. oploss. i.v. [amp.]

10 x 1 g / 10 ml (10 %) (100 mg / 1 ml) R/ 16,79 €

10 x 2 g / 10 ml (20 %) (200 mg / 1 ml) R/ 16,79 €

10 x 4 g / 20 ml (20 %) (200 mg / 1 ml) R/ 20,68 €

10 x 3 g / 10 ml (30 %) (300 mg / 1 ml) R/ 20,68 €

10 x 6 g / 20 ml (30 %) (300 mg / 1 ml) R/ 20,68 €

10 x 5 g / 10 ml (50 %) (500 mg / 1 ml) U.H. [11 €]

10 x 10 g / 20 ml (50 %) (500 mg / 1 ml) U.H. [13 €]

20.1.1.7. Acetylcysteïne bij paracetamolintoxicatie

Indicaties (synthese van de SKP)

- N-acetylcysteïne (zie 4.2.2.1.): intoxicatie met paracetamol.

Ongewenste effecten

- Niet-IgE gemedieerde anafylactische reacties (bv. angio-oedeem, bronchospasme) bij intraveneuze toediening.

20.1.1.8. Naloxon bij intoxicaties met opioïden

Naloxon is een antagonist van de centrale en perifere opioïdreceptoren (zie ook 8.4.).

Plaatsbepaling

- De HGR beveelt aan dat naloxon op de Belgische markt beschikbaar is en gemakkelijk toegankelijk (o.a. in



nasale vorm). Deze vorm heeft als voordeel het gebruiksgemak, maar is nog niet beschikbaar op de Belgische markt.

Indicaties (synthese van de SKP)

- Acute intoxicaties met opioïden om de respiratoire depressie, het gedaald bewustzijn en coma tegen te gaan.

Interacties

- Naloxon is een substraat van CYP3A4 en van P-gp (zie Tabel Ic. in Inl.6.3. en Tabel Id. in Inl.6.3.).

Ongewenste effecten

- Duizeligheid, hoofdpijn, tremoren, nausea, tachycardie, hypo- of hypertensie; zelden: convulsies, hartstilstand, longoedeem, allergische reacties maar zeer zelden anafylactische shock.

Bijzondere voorzorgen

- Te snelle blokkering van de opioïdreceptoren kan bij patiënten met intoxicatie of patiënten die chronisch opioïden gebruiken, acute ontweningsverschijnselen veroorzaken, met o.a. misselijkheid, braken, zweten, duizeligheid, hyperventilatie, hypotensie, hypertensie en aritmie (met inbegrip van ventrikeltachycardie en ventrikelfibrillatie). Het is daarom belangrijk om naloxon getitreerd toe te dienen.
- De werkingsduur van naloxon is beduidend korter dan deze van de opioïden; daarom is een nauwgezette observatie van de patiënt noodzakelijk en kunnen herhaalde toedieningen of een onderhoudsinfuus noodzakelijk zijn.

NALOXON B. BRAUN (B. Braun)

naloxon, hydrochloride

inj./inf. oploss. i.m./i.v. [amp.]

10 x 0,4 mg / 1 ml U.H. [45 €]

20.1.1.9. Flumazenil bij benzodiazepine-intoxicatie

Plaatsbepaling

- De plaats van flumazenil, een benzodiazepine-antagonist, is beperkt. Het wordt vooral gebruikt na toediening van een benzodiazepine voor kleine chirurgische ingrepen. Het gebruik bij overdosering van een benzodiazepine is controversieel vanwege de negatieve risico-batenverhouding bij de meeste patiënten. Flumazenil moet onder strikte bewaking worden gebruikt.⁶

Indicaties (synthese van de SKP)

- Neutraliseren van de sedatieve effecten van benzodiazepines.

Contra-indicaties

- Voorgeschiedenis van of bestaande epilepsie.
- Patiënten die chronisch benzodiazepines innemen gezien het risico van acute derving met stuipen.
- Patiënten die een benzodiazepine hebben gekregen om een mogelijk levensbedreigende situatie onder controle te houden (bv. controle van de intracraniale druk of status epilepticus).
- Gelijktijdig gebruik van middelen die convulsies (zie Inl.6.2.8.) of hartritme stoornissen kunnen uitlokken, onder andere tricyclische antidepressiva.

ANEXATE (Eurocept)

flumazenil

inj./inf. oploss. i.v. [amp.]

1 x 0,5 mg / 5 ml U.H. [14 €]



FLUMAZENIL B. BRAUN (B. Braun)

flumazenil

inj./inf. oploss. i.v. [amp.]

5 x 0,5 mg / 5 ml U.H. [64 €]

20.1.1.10. Methyleenblauw bij methemoglobinemie

Indicaties (synthese van de SKP)

- Acute, symptomatische behandeling van methemoglobinemie door geneesmiddelen en chemicaliën (behalve chloraten).

Contra-indicaties

- G6PD-deficiëntie wegens risico van hemolyse (*zie Inl.6.2.11.*).

Ongewenste effecten

- Anafylactische reacties, nausea, braken, precordiale pijn, hoofdpijn, duizeligheid, beven, verwardheid, blauwgroene verkleuring van de urine.

METIBLO (Sterop)

methylthioninium, chloride

inj. oploss. i.v. [amp.]

10 x 10 mg / 1 ml U.H. [17 €]

10 x 50 mg / 5 ml U.H. [33 €]

20.1.2. Antidota bij niet-geneesmiddelenintoxicatie

20.1.2.1. Hydroxocobalamine bij cyanide-intoxicatie

Plaatsbepaling

- Hooggedoseerd hydroxocobalamine wordt gebruikt bij intoxicatie met cyaniden en cyanogene stoffen.⁷
- Hydroxocobalamine in lage doses wordt ook gebruikt bij tekort aan vitamine B₁₂ (*zie 14.2.2.5.*)⁸

Indicaties (synthese van de SKP)

- Behandeling van bekende of vermoede cyanidevergiftiging voor alle leeftijdscategorieën.

Ongewenste effecten

- Anafylactische reacties.

Interacties

- Hydroxocobalamine mag niet simultaan langs dezelfde intraveneuze weg toegediend worden als natriumthiosulfaat, een ander cyanide-antidotum, wegens chemische onverenigbaarheid.

CYANOKIT (SERB)

hydroxocobalamine

inf. oploss. (pdr.) i.v. [flac.]

1 x 5 g U.H. [689 €]



20.1.2.2. Natriumthiosulfaat bij cyanide-intoxicatie

Plaatsbepaling

- Natriumthiosulfaat wordt gebruikt bij cyanide-intoxicatie.⁹ Het heeft in de SKP ook als indicatie de preventie van de nefrotoxische effecten van cisplatine.

Indicaties (synthese van de SKP)

- Antidotum bij de behandeling van cyanide-intoxicatie en intoxicatie met natriumnitroprussaat.
- Preventie van de nefrotoxische effecten van cisplatine.

Ongewenste effecten

- Misselijkheid, braken, gewrichtspijn, spierkrampen.
- Hypernatriëmie en acidose, bij hoge doses.

Interacties

- Natriumthiosulfaat mag niet simultaan langs dezelfde intraveneuze weg toegediend worden als hydroxocobalamine, een ander cyanide-antidotum, wegens chemische onverenigbaarheid.

THIOSULFATE DE SODIUM STEROP (Sterop) 

thiosulfaat, natrium

inj. oploss. i.v. [amp.]

10 x 1 g / 5 ml R/ 40,17 €

20.1.2.3. Silibinine bij intoxicatie met amatoxines (groene knolamaniet)

Plaatsbepaling

- Er is geen universeel aanvaarde behandeling van intoxicatie door hepatotoxines. De behandeling heeft als doel te zorgen voor hepatocellulaire bescherming en de excretie van de toxines te vergemakkelijken.
- Silibinine heeft als indicatie (SKP) levernecrose bij intoxicatie met de groene knolamaniet (*Amanita phalloides*).¹⁰

Indicaties (synthese van de SKP)

- Ernstige leverintoxicatie door paddestoelen die amatoxines bevatten.

LEGALON-SIL (Viatris)

silibinine

inf. oploss. (pdr.) i.v. [flac.]

4 x 350 mg U.H. [625 €]

20.1.2.4. Atropine bij intoxicatie met cholinesterase-inhibitoren (insecticiden)

Atropine antagoniseert de werking van acetylcholine op centrale en perifere muscarinereceptoren met weinig effect op de nicotinereceptoren. Atropine is het prototype van een anticholinerg middel (zie *Inl.6.2.3.*).

Indicaties (synthese van de SKP)

- Intoxicatie met cholinesterase-inhibitoren (insecticiden, zenuwgassen).
- Intoxicatie door bradycardiserende geneesmiddelen.
- Voor de andere indicaties van atropine, zie *1.8.4.1.*



20.1.2.5. Ethanol bij methanol- en ethyleenglycolintoxicatie

Plaatsbepaling

- Ethanol wordt gebruikt bij intoxicatie met methanol (brandalcohol) of ethyleenglycol (bv. antivriesmiddel; indicatie wordt niet vermeld in de SKP). Soms wordt ook fomepizol gebruikt bij methanolintoxicatie (zie 20.1.2.6.).¹¹

Indicaties (synthese van de SKP)

- Behandeling van methanolintoxicatie.

Contra-indicaties

- Ernstige leverinsufficiëntie (SKP).

Bijzondere voorzorgen

- Gelijktijdig gebruik van ethanol en fomepizol wordt best vermeden omdat het de eliminatie van die twee stoffen vermindert.

ETHANOL STEROP (Sterop)

ethanol

inf. oploss. (conc.) i.v. (alc.) [amp.]

10 x 10 ml 96 % R/

20.1.2.6. Fomepizol bij methanol- en ethyleenglycolintoxicatie

Plaatsbepaling

- Fomepizol wordt gebruikt bij een intoxicatie met ethyleenglycol (b.v. antivriesmiddel voor auto's) of met methanol. Soms wordt ook ethanol gebruikt bij ethyleenglycolintoxicatie (zie 20.1.2.5.).¹¹

Indicaties (synthese van de SKP)

- Behandeling van acute ethyleenglycolintoxicatie.

Ongewenste effecten

- Allergische reacties.
- Sufheid, hoofdpijn, agitatie, dronken gevoel, nausea.

Bijzondere voorzorgen

- Gelijktijdig gebruik van fomepizol en ethanol wordt best vermeden omdat het de eliminatie van beide stoffen vermindert.

FOMEPIZOLE SERB (SERB)

fomepizol (sulfaat)

inf. oploss. (conc.) i.v. [amp.]

5 x 100 mg / 20 ml U.H. [918 €]

20.1.3. Chelatoren

20.1.3.1. Kaliumchelatoren

Indicaties (synthese van de SKP)

- Hyperkaliëmie, vooral bij nierinsufficiëntie.



Contra-indicaties

- Polystyreensulfonaat, calcium en natrium: obstructief darmlijden; pasgeborenen met verminderde darmmotiliteit.
- Polystyreensulfonaat, calcium: ook hyperparathyreoïdie; multipel myeloom; sarcoïdose; gemetastaseerd carcinoom.

Ongewenste effecten

- Zirkoniumcyclosilicaat: risico van hypokaliëmie, oedeem.
- Polystyreensulfonaat, calcium: risico van hypercalciëmie, gastro-intestinale stoornissen die ernstig kunnen zijn.
- Polystyreensulfonaat, natrium: risico van hypernatriëmie, gastro-intestinale stoornissen die ernstig kunnen zijn.
- Patiomer: gastro-intestinale stoornissen en hypomagnesiëmie.

Patiomer

VELTASSA (Vifor Fresenius)

patiomer (sorbitex calcium)

susp. (pdr., zakjes)

30 x 8,4 g R/ a ▶ € 323,35 €

30 x 16,8 g R/ a ▶ € 323,35 €

VELTASSA (Abacus)

patiomer (sorbitex calcium)

susp. (pdr., zakjes)

30 x 8,4 g R/ a ▶ € 323,35 €

(parallele distributie)

VELTASSA (Orifarm Belgium)

patiomer (sorbitex calcium)

susp. (pdr., zakjes)

30 x 8,4 g R/ a ▶ € 323,35 €

30 x 16,8 g R/ a ▶ € 323,35 €

(parallele distributie)

VELTASSA (PI-Pharma)

patiomer (sorbitex calcium)

susp. (pdr., zakjes)

30 x 8,4 g R/ a ▶ € 323,35 €

(parallele distributie)



Polystyreensulfonaat, calcium

KAYEXALATE CA (Sanofi Belgium)

polystyreensulfonaat, calcium
or./rect. susp. (pdr.)

300 g R/ a € 23,16 €

Polystyreensulfonaat, natrium

KAYEXALATE NA (Sanofi Belgium)

polystyreensulfonaat, natrium
or./rect. susp. (pdr.)

450 g R/ a € 26,25 €

zirkoniumcyclosilicaat

LOKELMA (AstraZeneca)

zirkoniumcyclosilicaat, natrium
susp. (pdr., zakjes)

30 x 5 g R/ a € 323,35 €

30 x 10 g R/ a € 323,35 €

LOKELMA (Abacus)

zirkoniumcyclosilicaat, natrium
susp. (pdr., zakjes)

30 x 5 g R/ a € 323,35 €

30 x 10 g R/ a € 323,35 €
(parallele distributie)

LOKELMA (Orifarm Belgium)

zirkoniumcyclosilicaat, natrium
susp. (pdr., zakjes)

30 x 5 g R/ a € 323,35 €

30 x 10 g R/ a € 323,35 €
(parallele distributie)

LOKELMA (PI-Pharma)

zirkoniumcyclosilicaat, natrium
susp. (pdr., zakjes)

30 x 5 g R/ a € 323,35 €

30 x 10 g R/ a € 323,35 €
(parallele distributie)

20.1.3.2. Ijzerchelatoren

Deferasirox, deferipron en deferoxamine vormen met ijzerionen oplosbare chelaten.

Indicaties (synthese van de SKP)

- Deferoxamine: chronische ijzerstapeling, acute ijzer intoxicatie, chronische aluminiumstapeling.
- Deferasirox en deferipron: sommige ijzerstapelingsziekten.

Contra-indicaties

- Deferasirox: nierinsufficiëntie (SKP).
- Deferipron: voorgeschiedenis van agranulocytose of neutropenie.

Interacties

- Deferasirox is een substraat van CYP1A2, en een inhibitor van CYP1A2 en CYP2C8 (zie Tabel 1c. in Inl.6.3.).

Ongewenste effecten

- Deferasirox: leverinsufficiëntie, gastro-intestinale bloedingen, galstenen, renale tubulopathie, verhoging van de creatininemie; regelmatige controle van de nier- en leverfunctie wordt aanbevolen.
- Deferipron: neutropenie en agranulocytose; wekelijkse hematologische controle wordt aanbevolen gedurende het eerste jaar van de behandeling.
- Deferoxamine: reacties t.h.v. de injectieplaats, zelden allergie.

DEFERASIROX ACCORD (Accord)

deferasirox
filmmomh. tabl.

90 x 90 mg R/ a € 194,03 €

90 x 180 mg R/ a € 408,63 €

90 x 360 mg R/ a € 751,36 €

DEFERAL (Novartis Pharma)

deferoxamine, mesilaat
inj./inf. oploss. (pdr.) i.m./i.v./s.c. [flac.]



10 x 500 mg R/ a € 34,68 €

EXIADE (Novartis Pharma)
deferasirox
filmomh. tabl.

90 x 90 mg R/ a € 194,03 €

90 x 180 mg R/ a € 408,63 €

90 x 360 mg R/ a € 751,36 €

FERRIPROX (Chiesi)

deferipron

filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)

100 x 500 mg R/ a € 181,96 €
oploss.

500 ml 100 mg / 1 ml R/ a € 189,07 €

20.1.3.3. Fosfaatchelatoren

De associatie van calciumacetaat + magnesiumcarbonaat is niet meer gecommmercialiseerd sinds maart 2025.

Indicaties (synthese van de SKP)

- Hyperfosfatemie bij patiënten met chronische nierinsufficiëntie.

Contra-indicaties

- Calciumacetaat: hypercalciëmie, hypercalciurie.
- Sevelamer: darmobstructie.
- Sucroferri-oxyhydroxide: hemochromatose.

Ongewenste effecten

- Calciumacetaat: nausea, pruritus, hypercalciurie.
- Lanthaan: hypo- of hypercalciurie, gastro-intestinale stoornissen.
- Sevelamer: gastro-intestinale stoornissen.
- Sucroferri-oxyhydroxide: gastro-intestinale stoornissen, diarree of obstipatie, zwartverkleuring van de feces.

FOSRENOL (Takeda)

lanthaan (carbonaat)
kauwtabl.

90 x 500 mg R/ b € 153,94 €

90 x 750 mg R/ b € 189,68 €

90 x 1 g R/ b € 215,22 €

or. poeder (zakjes)

90 x 750 mg R/ b € 189,68 €

90 x 1 g R/ b € 215,22 €

RENVELA (Sanofi Belgium)

sevelamer, carbonaat

filmomh. tabl.

180 x 800 mg R/ b € 139,79 €

susp. (pdr., zakjes)

90 x 0,8 g R/ b € 75,51 €

60 x 2,4 g R/ b € 139,79 €

RENVELA (Abacus)

sevelamer, carbonaat
filmomh. tabl.

180 x 800 mg R/ b € 139,79 €

(parallele distributie)

RENVELA (Orifarm Belgium)

sevelamer, carbonaat
filmomh. tabl.

180 x 800 mg R/ b € 134,21 €

(parallele distributie)

VELPHORO (Vifor Fresenius)

ijzer(III) [onder vorm van sucroferri-oxyhydroxide]
kauwtabl.

90 x 500 mg R/ b € 208,27 €

20.2. Aangeboren metabole aandoeningen en zeldzame ziekten

De combinatie van kaliumcitraat en kaliumwaterstofcarbonaat is niet meer gecommmercialiseerd sinds juni 2025.

Plaatsbepaling

- Erfelijke aandoeningen van het aminozuurmetabolisme
 - Betaïne wordt gebruikt als adjuvante behandeling van homocystinurie van diverse oorsprong.¹²
 - Carglumaatzuur, een analoog van N-acetylglutamaat, wordt gebruikt bij hyperammoniëmie onder andere ten gevolge van een tekort aan N acetylglutamaatsynthase.¹³
 - Eladocagen exuparvovec is een gentherapie die wordt gebruikt bij aromatische L aminozuurdecarboxylasedeficiëntie met een ernstig fenotype.
 - Fenylbutyraat (natrium- of glycerol-) verlaagt de glutamine- en ammoniaplasmaspiegels in geval van



- enzymatische stoornis van de ureumsynthese.¹⁴
- Lumasiran is een klein interfererend ribonucleïnezuur dat de niveaus van het enzym glycolaatoxidase, dat betrokken is bij de productie van oxalaat, verlaagt. Het wordt gebruikt bij de behandeling van primaire hyperoxalurie type 1.¹⁵
 - Mercaptamine (cysteamine) wordt gebruikt voor de behandeling van cystinose. Het vermindert de ophoping van cystinekristallen door afbreken van cystine. De orale vormen worden gebruikt bij nefropathische cystinose, de oogdruppels worden gebruikt bij cystine-afzetting in het hoornvlies.¹⁶
 - Nitisonon, een enzyminhibitor, wordt gebruikt voor de behandeling van erfelijke tyrosinemie type I (tekort aan fumarylaceto-acetase) en alkaptonurie bij volwassenen.¹⁴
 - Sapropterine, een synthetische versie van het tetrahydrobiopterine (BH4), wordt gebruikt bij volwassenen en kinderen met hyperfenylalaninemie onder andere ten gevolge van fenylketonurie.¹⁷
 - Erfelijke aandoeningen van het ionenmetabolisme
 - Burosumab, een monoklonaal antilichaam, is geïndiceerd voor de behandeling van bepaalde hypofosfatemieën.¹⁸
 - De combinatie van kaliumcitraat en kaliumwaterstofcarbonaat met verlengde afgifte wordt gebruikt voor de behandeling van distale tubulaire acidose.¹⁹
 - Triëntine wordt gebruikt bij de behandeling van de ziekte van Wilson (koperstapelingsziekte). Het triëntine is een koperchelator die de urinaire excretie van koper verhoogt.¹⁹
 - Zink wordt gebruikt bij de behandeling van de ziekte van Wilson (koperstapelingsziekte). Zink interfereert met de intestinale absorptie van koper.¹⁹
 - Mucoviscidose
 - Ivacaftor beïnvloedt het CFTR (*Cystic Fibrosis Transmembrane conductance Regulator*)-eiwit, betrokken in de productie van slijm, en wordt gebruikt bij bepaalde vormen van mucoviscidose. Ivacaftor is verkrijgbaar in combinatie met lumacaftor of tezacaftor (bitherapie of tritherapie met elexacaftor) [zie *Folia juli 2020, Folia mei 2021 en Recente infos september 2022*].
 - Lumacaftor beïnvloedt het CFTR (*Cystic Fibrosis Transmembrane conductance Regulator*)-eiwit, betrokken in de productie van slijm, en wordt gebruikt bij bepaalde vormen van mucoviscidose. De combinatie ivacaftor + tezacaftor is doeltreffender dan ivacaftor in monotherapie en geeft minder aanleiding tot bijwerkingen dan de associatie ivacaftor + lumacaftor [zie *Folia juli 2020 en Folia mei 2021*].
 - Tezacaftor beïnvloedt het CFTR (*Cystic Fibrosis Transmembrane conductance Regulator*)-eiwit, betrokken in de productie van slijm, en wordt gebruikt bij bepaalde vormen van mucoviscidose. De combinatie ivacaftor + tezacaftor is doeltreffender dan ivacaftor in monotherapie en geeft minder aanleiding tot bijwerkingen dan de associatie ivacaftor + lumacaftor [zie *Folia juli 2020, Folia mei 2021 en Folia augustus 2022*].
 - Porfyrieën
 - Givosiran, een RNA dat interfereert met de productie van heemprecursoren, wordt gebruikt ter preventie van aanvallen van acute hepatische porfyrie.²⁰
 - Hemine, bereid uit humaan plasma, wordt gebruikt bij de behandeling van acute aanvallen van hepatische porfyrie.²⁰
 - Spinale spieratrofie
 - Nusinersen is een synthetisch antisense-oligonucleotide intrathecaal gebruikt in de behandeling van 5q-spinale spieratrofie.²¹
 - Onasemnogene abeparvovec is een weesgeneesmiddel voor gentherapie dat na éénmalige toediening het humane 'survival motor neuron'-eiwit (SMN-eiwit) tot expressie brengt. Het wordt gebruikt voor de behandeling van bepaalde vormen van 5q spinale spieratrofie.²¹
 - Risdiplam is een pre-mRNA-splitsingsmodifier van survival motor neuron 2 (SMN2) gebruikt in bepaalde vormen van 5q-spinale spieratrofie.²¹
 - Erfelijke amyloïdose
 - Acoramidis stabiliseert het transthyretine-eiwit en vertraagt zo de vorming van amyloïde afzettingen



in het hart. Het is geïndiceerd voor de behandeling van cardiomyopathie veroorzaakt door transthyretine-amyloïdose bij volwassenen.²²

- Eplontersen is een antisense-oligonucleotide, een RNA-sequentie die de productie van defect transthyretine blokkeert. Eplontersen heeft als indicatie polyneuropathie geassocieerd aan erfelijke transthyretine-gemedieerde amyloïdose bij volwassenen.²³
- Patisiran is een dubbelstrengs klein interfererend ribonucleïnezuur dat leidt tot een reductie van het serum-transthyretine. Het wordt gebruikt voor de behandeling van polyneuropathie geassocieerd aan erfelijke transthyretine-gemedieerde amyloïdose.²² Het heeft ook als indicatie de behandeling van cardiomyopathie geassocieerd aan erfelijke of wildtype transthyretine-gemedieerde amyloïdose.
- Tafamidis, een transthyretinestabilisator, wordt gebruikt voor de behandeling van polyneuropathie ten gevolge van erfelijke transthyretine-amyloïdose.²²
- Vutrisiran is een dubbelstrengs klein interfererend ribonucleïnezuur dat leidt tot een reductie van het serum-transthyretine. Het wordt gebruikt voor de behandeling van polyneuropathie geassocieerd aan erfelijke transthyretine-gemedieerde amyloïdose.²² Het heeft ook als indicatie de behandeling van cardiomyopathie geassocieerd aan erfelijke of wildtype transthyretine-gemedieerde amyloïdose.
- Erfelijk angio-oedeem
 - Berotralstat, een kallicreïneremmer die de productie van bradykinine vermindert, wordt gebruikt ter preventie van aanvallen van hereditair angio-oedeem.
 - De C1-esteraseremmer, bereid uit humaan plasma, wordt gebruikt voor de behandeling van acute crises van hereditair angio-oedeem.²⁴
 - Icatibant, een antagonist van bepaalde bradykininereceptoren en van C1-esterase, wordt gebruikt voor de behandeling van acute crises van hereditair angio-oedeem.²⁵
 - Lanadelumab, een monoklonaal antilichaam gericht tegen kallicreïne, vermindert de productie van bradykinine, en wordt gebruikt ter preventie van aanvallen van hereditair angio-oedeem.²⁶
- Erfelijke aandoeningen van het lysosoommetabolisme (lysosomale ziekten)
 - Agalsidase alfa wordt gebruikt bij de ziekte van Fabry (tekort aan α -galactosidase).²⁷
 - Agalsidase bèta wordt gebruikt bij de ziekte van Fabry (tekort aan α -galactosidase).²⁸
 - Alglucosidase alfa, avalglucosidase alfa en cipaglucoisidase alfa, recombinante enzymen, worden gebruikt voor de behandeling van de ziekte van Pompe (tekort aan α -glucosidase).²⁹ Cipaglucoisidase alfa wordt gebruikt in combinatie met miglustat (enzymstabilisator).
 - Eliglustat (enzyminhibitor) wordt gebruikt voor de behandeling van de ziekte van Gaucher (tekort aan β -glucocerebrosidase) [zie *Folia juli 2016*].³⁰
 - Elosulfase alfa wordt gebruikt voor de behandeling van het Morquio A syndroom (mucopolysaccharidose type IV A, tekort aan N-acetylgalactosamine-6-sulfatase).³⁰
 - Galsulfase, een recombinant enzym, wordt gebruikt voor de behandeling van de ziekte van Maroteaux-Lamy (mucopolysaccharidose type VI, tekort aan N-acetylgalactosamine-4-sulfatase).³⁰
 - Idursulfase, een recombinant enzym, wordt gebruikt voor de behandeling van de ziekte van Hunter (mucopolysaccharidose type II, tekort aan iduronaat-2-sulfatase).³⁰
 - Imiglycerase (recombinant enzym) wordt gebruikt voor de behandeling van de ziekte van Gaucher (tekort aan β -glucocerebrosidase).³⁰
 - Laronidase, een recombinant enzym, wordt gebruikt voor de behandeling van de ziekte van Hurler (mucopolysaccharidose type I, tekort aan α -L-iduronidase).³⁰
 - Migalastat wordt gebruikt bij de ziekte van Fabry (tekort aan α -galactosidase).³¹
 - Miglustat (enzyminhibitor) wordt gebruikt voor de behandeling van de ziekte van Gaucher (tekort aan β -glucocerebrosidase).³²
 - Olipudase alfa wordt gebruikt voor de behandeling van zure-sfingomyelinasedeficiëntie (*acid sphingomyelinase deficiency, ASMD*). Olipudase alfa is bedoeld voor de behandeling van ASMD type A/B of B bij pediatrische en volwassen patiënten.
 - Pegunigalsidase alfa wordt gebruikt bij de ziekte van Fabry (tekort aan α -galactosidase).
 - Velaglycerase alfa (recombinant enzym) wordt gebruikt voor de behandeling van de ziekte van



Gaucher (tekort aan β -glucocerebrosidase).³³

- Diversen
 - Budesonide wordt gebruikt bij primaire immunoglobulineA-nefropathie.
 - De α 1-proteïnaseremmer, bereid uit humaan plasma, wordt gebruikt als adjuvante behandeling bij α 1-antitrypsinedeficiëntie.³⁴
 - Mecasermine, een recombinante humane insuline-achtige groeifactor-1 (*Insulin-Like Growth Factor-1* of IGF-1), wordt gebruikt bij kinderen en adolescenten met groeiachterstand veroorzaakt door ernstige primaire deficiëntie aan IGF-1.³⁵
 - Odevixibat en maralixibat zijn reversibele remmers van de ileale galzuurtransporter die de serumconcentratie van galzuren verlagen. Odevixibat wordt gebruikt voor de behandeling van progressieve familiale intrahepatische cholestase. Maralixibat wordt ook gebruikt voor de Alagille syndroom.³⁶
 - Setmelanotide is een selectieve agonist van de melanocortine 4 receptor (MC4R) en wordt ingezet voor de behandeling van obesitas en het reguleren van honger bij patiënten met het Bardet-Biedl-syndroom of met biallelische mutaties in de genen POMC, PCSK1 of LEPR.
 - Teduglutide, een GLP-2-analoog, wordt gebruikt bij kortedarmsyndroom.³⁷

ALDURAZYME (Sanofi Belgium) laronidase [biosynthetisch] inf. oploss. (conc.) i.v. [flac.] 1 x 500 E / 5 ml U.H. [512 €]	30 x 600 μ g U.H. [11.776 €] 30 x 1.200 μ g U.H. [23.552 €] (weesgeneesmiddel)	filmomh. tabl. (deelb. kwantit.) 72 x 150 mg R/ a € 2.297,09 €
AMMONAPS (Immedica) fenylbutyraat, natrium tabl. 250 x 500 mg U.H. [795 €]	CARBAGLU (Recordati) carglumaatzuur disp. tabl. (deelb. kwantit.) 5 x 200 mg U.H. [354 €]	CYSTADANE (Recordati) betaine oploss. (pdr.) 180 g U.H. [354 €]
AMVUTTRA (Alynlam) vutrisiran (natrium) inj. oploss. s.c. [voorgev. spuit] 1 x 25 mg / 0,5 ml U.H. [105.205 €] (weesgeneesmiddel)	CERDELGA (Sanofi Belgium) eliglustat (tartraat) harde caps. 56 x 84,4 mg U.H. [19.340 €] (weesgeneesmiddel)	CYSTADROPS (Recordati) mercaptamine (hydrochloride) ocul. druppels oploss. 5 ml 3,8 mg / 1 ml U.H. [1.042 €] (bevat benzalkonium chloride; weesgeneesmiddel)
BERINERT (CSL Behring) C1-esteraseremmer [humaan plasma] inj. oploss. (pdr. + solv.) i.v. [2x flac.] 1 x 1.500 IE + 3 ml solv. U.H. [1.603 €] inj./inf. oploss. (pdr. + solv.) i.v. [2x flac.] 1 x 500 IE + 10 ml solv. U.H. [534 €]	CEREZYME (Sanofi Belgium) imiglucerase [biosynthetisch] inf. oploss. conc. (pdr.) i.v. [flac.] 1 x 400 E U.H. [1.352 €]	CYSTAGON (Recordati) mercaptamine (bitartraat) harde caps. 100 x 50 mg R/ a € 86,42 € 100 x 150 mg R/ a € 205,01 €
BEYONTTRA (Bayer) acoramidis (hydrochloride) filmomh. tabl. 120 x 356 mg U.H. [10.584 €]	CINRYZE (Takeda) C1-esteraseremmer [humaan plasma] inj. oploss. (pdr. + solv.) i.v. [2x flac.] 2 x 500 IE + 5 ml solv. U.H. [1.187 €]	ELAPRASE (Takeda) idursulfase [biosynthetisch] inf. oploss. (conc.) i.v. [flac.] 1 x 6 mg / 3 ml U.H. [2.196 €]
BYLVAY (Albireo) odevixibat harde caps. 30 x 200 μ g U.H. [3.925 €] 30 x 400 μ g U.H. [7.851 €]	CRYSVITA (Kyowa Kirin) burosumab [biosynthetisch] inj. oploss. s.c. [flac.] 1 x 10 mg / 1 ml U.H. [3.591 €] 1 x 20 mg / 1 ml U.H. [7.182 €] 1 x 30 mg / 1 ml U.H. [10.773 €] (weesgeneesmiddel)	ELFABRIO (Chiesi) pegunigalsidase alfa [biosynthetisch] inf. oploss. (conc.) i.v. [flac.] 1 x 5 mg / 2,5 ml (2 mg / 1 ml) U.H. [404 €] 1 x 20 mg / 10 ml (2 mg / 1 ml) U.H. [1.616 €]
	CUPRIOR (Orphalan) triëntine (tetrahydrochloride)	

**EVRYSDI (Roche)**

risdiplam
filmomh. tabl.
28 x 5 mg U.H. [18.575 €]
gastr./or. siroop oploss. (pdr.)
80 ml 0,75 mg / 1 ml U.H. [8.787 €]

FABRAZYME (Sanofi Belgium)

agalsidase bèta [biosynthetisch]
inf. oploss. conc. (pdr.) i.v. [flac.]
1 x 5 mg U.H. [404 €]
1 x 35 mg U.H. [2.925 €]

FIRAZYR (Takeda)

icatibant (acetaat)
inj. oploss. s.c. [voorgev. spuit]
1 x 30 mg / 3 ml U.H. [760 €]

GALAFOLD (Amicus Therapeutics)

migalastat (hydrochloride)
harde caps.
14 x 123 mg U.H. [17.802 €]
(weesgeneesmiddel)

GIVLAARI (Alnylam)

givosiran (natrium)
inj. oploss. s.c. [flac.]
1 x 189 mg / 1 ml U.H. [48.788 €]
(weesgeneesmiddel)

ICATIBANT TEVA (Teva)

icatibant (acetaat)
inj. oploss. s.c. [voorgev. spuit]
1 x 30 mg / 3 ml U.H. [760 €]

IMCIVREE (Eurocept)

setmelanotide
inj. oploss. s.c. [flac.]
1 x 10 mg / 1 ml U.H. [2.915 €]
(weesgeneesmiddel)

INCRELEX (Esteve)

mecasermine [biosynthetisch]
inj. oploss. s.c. [flac.]
1 x 40 mg / 4 ml U.H. [509 €]

KAFTRIO (Vertex)

ivacaftor 37,5 mg
tezacaftor 25 mg
elexacaftor 50 mg
filmomh. tabl.
56 x 9.875 €

ivacaftor 60 mg
tezacaftor 40 mg
elexacaftor 80 mg
gran. (zakjes)
28 x 9.875 €

ivacaftor 75 mg
tezacaftor 50 mg
elexacaftor 100 mg
filmomh. tabl.
56 x 9.875 €
gran. (zakjes)
28 x 9.875 €
(weesgeneesmiddel)


KALYDECO (Vertex)


ivacaftor
filmomh. tabl.
28 x 75 mg U.H. [5.732 €]
28 x 150 mg U.H. [5.732 €]
gran. (zakjes)
56 x 25 mg U.H. [11.464 €]
56 x 50 mg U.H. [11.464 €]
28 x 59,5 mg U.H. [5.732 €]
28 x 75 mg U.H. [5.732 €]

KINPEYGO (EG)

budesonide
harde caps. geregul. afgifte
120 x 4 mg U.H. [7.846 €]
(weesgeneesmiddel)

KUVAN (Biomarin)

sapropterine, dihydrochloride
oplosb. tabl.
120 x 100 mg R/ a[†] 
1.064,91 €

LIVMARLI (Mirum) 

maralixibat (chloride)
oploss.
30 ml 9,5 mg / 1 ml U.H. [26.500 €]
(weesgeneesmiddel)

MIGLUSTAT GEN.ORPH (Gen.Orph) 

miglustat
harde caps.
84 x 100 mg R/ h[†] 2.478,41 €

MYOZYME (Sanofi Belgium)

alglucosidase alfa [biosynthetisch]
inf. oploss. conc. (pdr.) i.v. [flac.]
1 x 50 mg U.H. [450 €]

NAGLAZYME (LCA)

galsulfase [biosynthetisch]
inf. oploss. (conc.) i.v. [flac.]
1 x 5 mg / 5 ml U.H. [1.098 €]

NEXVIADYME (Sanofi Belgium)

avalglucosidase alfa [biosynthetisch]
inf. oploss. conc. (pdr.) i.v. [flac.]
1 x 100 mg U.H. [899 €]

NITISINONE DIPHARMA (Arega)

nitisinon
harde caps.
60 x 2 mg U.H. [334 €]
60 x 5 mg U.H. [669 €]
60 x 10 mg U.H. [1.224 €]
60 x 20 mg U.H. [2.239 €]

NORMOSANG (Recordati)

hemine [humaan bloed]
inf. oploss. (conc.) i.v. [amp.]
4 x 250 mg / 10 ml U.H. [2.290 €]
(weesgeneesmiddel)

ONPATTRO (Alnylam)

patisiran (natrium)
inf. oploss. (conc.) i.v. [flac.]
1 x 10 mg / 5 ml U.H. [9.041 €]
(weesgeneesmiddel)

OPFOLDA (Amicus Therapeutics)

miglustat
harde caps.
4 x 65 mg U.H. [82 €]

ORFADIN (Swedish Orphan)

nitisinon
harde caps.
60 x 2 mg U.H. [334 €]
60 x 5 mg U.H. [669 €]
60 x 10 mg U.H. [1.224 €]
60 x 20 mg U.H. [2.239 €]
susp.
90 ml 4 mg / 1 ml U.H. [1.195 €]

ORKAMBI (Vertex)

lumacaftor 100 mg
ivacaftor 125 mg
filmomh. tabl.
112 x 10.390 €
gran. (zakjes)
56 x 10.390 €
lumacaftor 150 mg



ivacaftor 188 mg
gran. (zakjes)
56 x 10.390 €

ORLADEYO (BioCryst)
berotralstat (dihydrochloride)
harde caps.
28 x 150 mg U.H. [12.636 €]

OXLUMO (Alnylam)
lumasiran (natrium)
inj. oploss. s.c. [flac.]
1 x 94,5 mg / 0,5 ml U.H.
[50.565 €]
(weesgeneesmiddel)

POMBILITI (Amicus Therapeutics)
cipaglucosidase alfa [biosynthetisch]
inf. oploss. conc. (pdr.) i.v. [flac.]
1 x 105 mg U.H. [918 €]

PROCYSBI (Chiesi)
mercaptamine (bitartraat)
maagsapresist. harde caps.
250 x 75 mg U.H. [4.982 €]

PULMOLAST (Pharmanovia)
alfa-1-proteïnaseremmer [humaan
plasma]
inf. oploss. (pdr. + solv.) i.v. [2x flac.]
1 x 1 g + 40 ml solv. U.H. [287 €]

RAVICTI (Immedica)
fenylbutyraat, glycerol
gastr./or. oploss.
25 ml 1,1 g / 1 ml R/ a [†]
197,32 €
(weesgeneesmiddel)

REPLAGAL (Takeda)
agalsidase alfa [biosynthetisch]
inf. oploss. (conc.) i.v. [flac.]
1 x 3,5 mg / 3,5 ml U.H. [1.564
€]

REPLAGAL (Orifarm Belgium)
agalsidase alfa [biosynthetisch]
inf. oploss. (conc.) i.v. [flac.]
1 x 3,5 mg / 3,5 ml U.H. []
(parallele distributie)

REVESTIVE (Takeda)
teduglutide [biosynthetisch]

inj. oploss. (pdr. + solv.) s.c. [flac. +
voorgev. spuit]
28 x 1,25 mg + 0,5 ml solv. U.H.
[9.077 €]
28 x 5 mg + 0,5 ml solv. U.H.
[18.662 €]

SAPROPTERIN DIPHARMA (Arega)
sapropterine, dihydrochloride
oplosb. tabl.
120 x 100 mg R/ a [†]
1.064,91 €
oploss. (pdr., zakjes)
30 x 100 mg R/ a [†] 274,47 €
30 x 500 mg R/ a [†] 1.328,41
€

SPINRAZA (Biogen)
nusinersen (natrium)
inj. oploss. i.thec. [flac.]
1 x 12 mg / 5 ml U.H. [78.895 €]
(weesgeneesmiddel)

SYMKEVI (Vertex)
tezacaftor 50 mg
ivacaftor 75 mg
filmomh. tabl.
28 x 4.568 €
tezacaftor 100 mg
ivacaftor 150 mg
filmomh. tabl.
28 x 4.568 €
(weesgeneesmiddel)

TAKHZYRO (Takeda)
lanadelumab [biosynthetisch]
inj. oploss. s.c. [voorgev. spuit]
1 x 150 mg / 1 ml U.H. [12.169
€]
1 x 300 mg / 2 ml U.H. [12.169
€]
(weesgeneesmiddel)

UPSTAZA (PTC Therapeutics)
eladocogene exuparvec
[biosynthetisch]
inf. oploss. i.putam. [flac.]
1 x 2,8 10*11 vg / 0,5 ml U.H.
[<0,5 €]
(weesgeneesmiddel)

VIMIZIM (Biomarin)
elosulfase alfa [biosynthetisch]
inf. oploss. (conc.) i.v. [flac.]

1 x 5 mg / 5 ml U.H. []
(weesgeneesmiddel)

VPRIV (Takeda)
velaglucerase alfa [biosynthetisch]
inf. oploss. (pdr.) i.v. [flac.]
1 x 400 E U.H. [1.248 €]

VYNDAQEL (Pfizer)
tafamidis
zachte caps.
30 x 61 mg U.H. [10.584 €]
tafamidis, meglumine
zachte caps.
30 x 20 mg U.H. [13.151 €]
(weesgeneesmiddel)

VYNDAQEL (Abacus)
tafamidis, meglumine
zachte caps.
30 x 20 mg U.H. [13.151 €]
(weesgeneesmiddel; parallele
distributie)

WAINZUA (AstraZeneca)
eplontersen (natrium)
inj. oploss. s.c. [voorgev. pen]
1 x 45 mg / 0,8 ml U.H. [33.920
€]

WILZIN (Recordati)
zink (acetaat)
harde caps.
250 x 25 mg R/ 211,60 €
250 x 50 mg R/ 379,08 €

XENPOZYME (Sanofi Belgium)
olipudase alfa [biosynthetisch]
inf. oploss. conc. (pdr.) i.v. [flac.]
1 x 4 mg U.H. [636 €]
1 x 20 mg U.H. [3.180 €]
(weesgeneesmiddel)

ZAVESCA (Janssen-Cilag)
miglustat
harde caps.
84 x 100 mg U.H. [2.683 €]

ZOLGENSMA (Novartis Pharma)
onasemnogene abeparvec
[biosynthetisch]
inf. oploss. i.v. [flac.]
2 x 16,6 10*13 vg / 8,3 ml U.H.
[<0,5 €]



(weesgeneesmiddel)

20.3. Homeopathische geneesmiddelen

Plaatsbepaling

- Op dit ogenblik bestaat er voor homeopathische producten geen formele evidentie dat ze meer werkzaam zijn dan placebo [zie *Folia januari 2018*]. De werkzaamheid van homeopathische geneesmiddelen werd de voorbije jaren onderzocht in verschillende meta-analyses en systematische reviews. Deze meta-analyses komen steeds tot dezelfde conclusie: de studies zijn van slechte kwaliteit, niet reproduceerbaar en het is onmogelijk vast te stellen of het effect van homeopathische geneesmiddelen groter is dan het placebo-effect.³⁸
- De Europese Unie heeft voor homeopathische geneesmiddelen procedures voor "registratie" (vereenvoudigde procedure) of "vergunning" (volledige procedure) vastgelegd in een Europese richtlijn die in 2006 werd omgezet in een Belgisch koninklijk besluit (voor meer informatie, zie *Folia januari 2018* en de *website van het FAGG*).
- De vereisten zijn anders dan die voor de "klassieke" geneesmiddelen.
- Het repertorium vermeldt enkel de "vergunde" homeopathische geneesmiddelen, met andere woorden de middelen die een volledige procedure hebben doorlopen.

2LEBV (Labo'Life)
subling. glob.
30 x 1 dos. R/ 45,44 €

2LHERP (Labo'Life)
subling. glob.
30 x 1 dos. R/ 45,44 €

2LPAPI (Labo'Life)
subling. glob.
30 x 1 dos. R/ 45,44 €

2LVERU (Labo'Life)
subling. glob.
30 x 1 dos. 45,44 €
subling. glob. Junior
30 x 1 dos. R/ 45,44 €

ACTHEANE (Boiron)
subling. tabl.
120 x 16,20 €

ARNIGEL (Boiron)
gel
45 g 10,17 €
120 g 15,39 €

CAMILIA (Boiron)
oploss. (unidose)
30 x 1 ml 16,21 €

COCCULINE (Boiron)
subling. orodisp. tabl.

40 x 9,49 €

COLOCYNTHIS-HOMACCORD (Heel)
bucc./or. druppels oploss.
30 ml 17,95 €

CORYZALIA (Boiron)
subling. orodisp. tabl.
40 x 9,60 €

CRALONIN (Heel)
bucc./or. druppels oploss.
30 ml 19,94 €
100 ml 44,35 €

DATIF PC (Boiron)
subling. tabl.
90 x

DIARRHEEL (Heel)
tabl.
50 x

DROSERA-HOMACCORD (Heel)
bucc./or. druppels oploss.
30 ml 17,95 €

DROSETUX (Boiron)
siroop oploss.
150 ml

ENGYSTOL (Heel)
tabl.

50 x 16,46 €
250 x 43,25 €

EUPHORBIIUM COMPOSITUM (Heel)
nas. spray oploss.
20 ml 11,65 €

FERRUM-HOMACCORD (Heel)
bucc./or. druppels oploss.
30 ml 17,95 €

FLEXIFLOR (Schwabe)
gel
100 g 24,93 €

GASTRICUMEEL (Heel)
tabl.
50 x 16,46 €
250 x 42,95 €

GRIFEEL (Heel)
tabl.
50 x 19,94 €

HEPAR COMPOSITUM (Heel)
inj. oploss. i.m./s.c./i.derm. [amp.]
10 x 2,2 ml R/ 49,95 €

HEPEEL (Heel)
tabl.
50 x 17,95 €
250 x 44,75 €



- com.gateway2.cdhl.be/drug-monograph/digoxin-immune-fab-ovine#GUID-8FB91D96-E831-4B71-8095-ABA34CF74A86 (geraadpleegd op 2042-02-02)
2. **BMJ Best Practice**, *Toxic ingestions in children*>Management, <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/885/treatment-algorithm> (geraadpleegd op 2024-02-02)
 3. **Stuart J. Connolly ; Mukul Sharma ; Alexander T. Cohen ; Andrew M. Demchuk ; Anna Członkowska ; Arne G. Lindgren ; Carlos A. Molina ; Daniel Bereczki ; Danilo Toni ; David J. Seiffge ; David Tanne ; Else Charlotte Sandset ; Georgios Tsigoulis ; Hanne Christensen ; Jan Beyer-Westendorf ; Jonathan M. Coutinho ; Mark Crowther ; Peter Verhamme ; Pierre Amarenco ; Risto O. Roine ; Robert Mikulik ; Robin Lemmens ; Roland Veltkamp ; Saskia Middeldorp ; Thompson G. Robinson ; Truman John Milling ; Vitor Tedim-Cruz ; Wilfried Lang ; Anders Himmelmann ; Per Ladenvall ; Mikael Knutsson ; Ella Ekholm ; Andrew Law ; Amanda Taylor ; Tetyana Karyakina ; Lizhen Xu ; Kate Tsiplova ; Sven Poli ; Bernd Kallmünzer ; Christoph Gumbinger ; Ashkan Shoamanesh**, *Andexanet for Factor Xa Inhibitor-Associated Acute Intracerebral Hemorrhage*, *N Engl J Med*, 2024, <https://www.nejm.org/doi/full/10.1056/NEJMoa2313040>
 4. **Domus Medica/ SSMG**, *Diabetes Mellitus Type 2*, <https://ebpnet.be/nl/ebsources/384?searchTerm=diabete> (geraadpleegd op 2017-12-19)
 5. **Worel**, *Beleid bij acute hypoglykemie met verminderd bewustzijn*, <https://ebpnet.be/nl/ebsources/6223?searchTerm=hypoglycémie> (geraadpleegd op 2022-09-21)
 6. **BMJ Best Practice**, *Benzodiazepine overdose*>Overview, <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/3000222> (geraadpleegd op 2024-02-02)
 7. **Dynamed**, *Cyanide Poisoning*>Overview and Recommendations>Management, <https://www.dynamed-com.gateway2.cdhl.be/condition/cyanide-poisoning> (geraadpleegd op 2024-02-02)
 8. **BMJ Best Practice**, *Vitamin B12 deficiency*>Management, <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/822/management-approach> (geraadpleegd op 2024-02-02)
 9. **BMJ Best Practice**, *Inhalation injury*>Management, <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/656/management-approach> (geraadpleegd op 2024-02-02)
 10. **Dynamed**, *Mushroom Poisoning*>Overview and Recommendations>Management, <https://www.dynamed-com.gateway2.cdhl.be/condition/mushroom-poisoning#GUID-203A84E1-C6FC-4CFB-B839-A1A6EBDDABE8> (geraadpleegd op 2024-02-02)
 11. **BMJ Best Practice**, *Toxic ingestions in children*>Management, <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/885/management-approach> (geraadpleegd op 2024-02-02)
 12. **Dynamed**, *Betaine Anhydrous*, <https://www.dynamed-com.gateway2.cdhl.be/drug-monograph/betaine-anhydrous> (geraadpleegd op 2024-02-02)
 13. **Dynamed**, *Carglumic Acid*, <https://www.dynamed-com.gateway2.cdhl.be/drug-monograph/carglumic-acid> (geraadpleegd op 2024-02-02)
 14. **Dynamed**, *Urea Cycle Disorders*>Management>Medications, <https://www.dynamed-com.gateway2.cdhl.be/condition/urea-cycle-disorders#MEDICATIONS> (geraadpleegd op 2024-02-05)
 15. **Dynamed**, *Hyperoxaluria*>Management>Medications, <https://www.dynamed-com.gateway2.cdhl.be/condition/hyperoxaluria#MEDICATIONS> (geraadpleegd op 2024-02-05)
 16. **Dynamed**, *Cystinosis*>Management>Management Overview, https://www.dynamed-com.gateway2.cdhl.be/condition/cystinosis#TREATMENT_OVERVIEW (geraadpleegd op 2024-02-05)
 17. **BMJ Best Practice**, *Phenylketonuria*>Management, <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/867/management-approach> (geraadpleegd op 2024-02-05)
 18. **Dynamed**, *Burosumab-twza*, <https://www.dynamed-com.gateway2.cdhl.be/drug-monograph/burosumab-twza> (geraadpleegd op 2024-02-02)
 19. **BMJ Best Practice**, *Wilson's disease*>Management, <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/427/management-approach> (geraadpleegd op 2024-02-05)
 20. **BMJ Best Practice**, *Acute intermittent porphyria*>Management,



21. <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/235/management-approach> (geraadpleegd op 2024-02-02)
BMJ Best Practice, Muscular dystrophies>Management, <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/969/management-approach> (geraadpleegd op 2024-02-05)
22. **BMJ Best Practice, Amyloidosis>Management,** <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/444/management-approach> (geraadpleegd op 2024-02-05)
23. **Dynamed, Overview of Amyloidosis>Overview and Recommendations>Management,** DynaMed, 2025, <https://www-dynamed-com.gateway2.cdih.be/condition/overview-of-amyloidosis#MANAGEMENT>
24. **BMJ Best Practice, Urticaria and angio-oedema>Management,** <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/844/treatment-algorithm> (geraadpleegd op 2024-02-05)
25. **BMJ Best Practice, Urticaria and angio-oedema>Management,** <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/844/treatment-algorithm> (geraadpleegd op 2024-02-02)
26. **BMJ Best Practice, Urticaria and angio-oedema>Management,** <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/844/emergingtxs> (geraadpleegd op 2024-02-05)
27. **Dynamed, Agalsidase Alfa,** <https://www-dynamed-com.gateway2.cdih.be/drug-monograph/agalsidase-alfa#GUID-D80301DD-22E6-42C2-92DF-30733148C335> (geraadpleegd op 2024-02-02)
28. **Dynamed, Agalsidase Beta,** <https://www-dynamed-com.gateway2.cdih.be/drug-monograph/agalsidase-beta> (geraadpleegd op 2024-02-02)
29. **BMJ Best Practice, Common hereditary lysosomal storage diseases>Management,** <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/1021/management-approach> (geraadpleegd op 2024-02-02)
30. **BMJ Best Practice, Common hereditary lysosomal storage diseases>Management,** <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/1021/treatment-algorithm> (geraadpleegd op 2024-02-02)
31. **Dynamed, Fabry Disease>Management,** https://www-dynamed-com.gateway2.cdih.be/condition/fabry-disease#MANAGEMENT_RECOMMENDATIONS (geraadpleegd op 2024-02-19)
32. **BMJ Best Practice, Common hereditary lysosomal storage diseases>Management,** <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/1021/treatment-algorithm> (geraadpleegd op 2024-02-05)
33. **BMJ Best Practice, Common hereditary lysosomal storage diseases,** <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/1021/management-approach> (geraadpleegd op 2024-02-05)
34. **BMJ Best Practice, Alpha-1 antitrypsin deficiency>Management,** <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/1075/management-approach> (geraadpleegd op 2024-02-05)
35. **Dynamed, Mecasermin,** <https://www-dynamed-com.gateway2.cdih.be/drug-monograph/mecasermin> (geraadpleegd op 2024-02-05)
36. **BMJ Best Practice, Biliary atresia>Management,** <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/739/emergingtxs> (geraadpleegd op 2024-02-05)
37. **BMJ Best Practice, Short bowel syndrome>Management,** <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/994/management-approach> (geraadpleegd op 2024-02-05)
38. **Dynamed, Homeopathy>Evidence,** <https://www-dynamed-com.gateway2.cdih.be/management/homeopathy#GUID-6571E87C-F1EF-4DF6-9F68-7DFCFB1A11D1> (geraadpleegd op 2024-02-19)

Symbolen

Voorschrift (zie ook *Inl.3.*)

R/ Medisch voorschrift vereist

(R/) Medisch voorschrift of “op schriftelijke aanvraag van de patiënt”

Terugbetaling (zie ook *Inl.4.2.*)

a, b, c, cs, cx : voor meer uitleg over deze terugbetalingscategorieën, zie *Inl.4.2.*

¶
• Terugbetaling in hoofdstuk IV of VIII, d.w.z. in de meeste gevallen na akkoord van de adviserend geneesheer van de verzekeringsinstelling (a priori controle)

¶
• Terugbetaling in hoofdstuk II, d.w.z. zonder voorafgaand akkoord van de adviserend geneesheer van de verzekeringsinstelling, maar met a posteriori controle

J Speciale tegemoetkoming van het RIZIV voor de anticonceptiva voor vrouwen jonger dan 21 jaar

h Terugbetaling slechts in kliniekverband

Chr speciale tegemoetkoming van het RIZIV bij bepaalde patiënten met chronische pijn

⊖ “Goedkoop” geneesmiddel (zie *Inl.4.2.* voor meer uitleg)

⊙ Geneesmiddel dat niet behoort tot de “goedkope” geneesmiddelen (zie *Inl.4.2.* voor meer uitleg)

Geneesmiddelenbewaking (zie ook *Inl.6.2.1.*)

▼ Geneesmiddel waarvoor bijzondere aandacht wordt gevraagd i.v.m. ongewenste effecten

▼ Geneesmiddel waarvoor bijkomende “risicobeperkende activiteiten” vereist zijn (oranje driehoek op de website)

Doping (zie ook *Inl.3.*)

Ⓧ Product vallend onder de WADA-lijst van verboden substanties in de sport

Ⓧ Product dat niet verboden is, maar een positieve dopingcontrole kan geven

Nierinsufficiëntie (zie ook *Inl.6.1.2.*)

👤 dosisreductie of contra-indicatie bij ernstige nierinsufficiëntie

👤 dosisreductie of contra-indicatie reeds bij matige nierinsufficiëntie

Inleiding

1. Cardiovasculair stelsel

2. Bloed en stolling

3. Gastro-intestinaal stelsel

4. Ademhalingsstelsel

5. Hormonaal stelsel

6. Gynaeco-obstetrie

7. Urogenitaal stelsel

8. Pijn en koorts

9. Osteo-articulaire aandoeningen

10. Zenuwstelsel

11. Infecties

12. Immuniteit

13. Antitumorale middelen

14. Mineralen, vitamines en tonica

15. Dermatologie

16. Oftalmologie

17. Neus-Keel-Oren

18. Anesthesie

19. Diagnostica

20. Diverse geneesmiddelen

