

ERRATUM

In de tabel „Therapeutische plasmaconcentraties voor courant gebruikte geneesmiddelen” in het Gecommentarieerd Geneesmiddelenrepertorium (editie 2004, blz. XX van de *Inleiding*) staat een fout in de eenheden om de gewenste piek- en dalconcentraties van de aminosiden aan te duiden: µg/ml is correct, maar µmol/ml moet vervangen worden door **µmol/l**.

OPMERKING IN VERBAND MET DE FOLIA VAN APRIL 2004

In de Flash “melatonine bij jet-lag” wordt vermeld dat de aflevering van geneesmiddelen op basis van melatonine in België verboden is. Vanuit het directoraat-generaal Geneesmiddelen wordt de opmerking gemaakt dat ook de verkoop van voedingsmiddelen die melatonine bevatten, in België verboden is. In verband met de Mededeling van het Centrum voor Geneesmiddelenbewaking “waarschuwing in verband met efedrine”, merkt het directoraat op dat de verkoop van voedingsmiddelen op basis van Ephedra eveneens in België verboden is.

Met het Gecommentarieerd Geneesmiddelenrepertorium en, om de vier maanden met de Folia, worden U de gele formulieren “Geneesmiddelenbewaking” toegezonden; deze zijn ook beschikbaar via internet: <http://www.afigp.fgov.be/NL%20home/formulieren/gele%20fiche.htm>. Met dit formulier kunt U ons alle ongewenste reacties die U waarneemt, mededelen. Gelieve uw naam, adres en telefoonnummer te vermelden, teneinde U te kunnen contacteren. Voor alle inlichtingen kunt U zich wenden tot het NATIONAAL CENTRUM VOOR GENEESMIDDELENBEWAKING (directoraat-generaal Geneesmiddelen, FOD Volksgezondheid, Veiligheid van de Voedselketen en Leefmilieu, Amazonegebouw, Bischoffsheimlaan 33, 1000 Brussel; telefoon nr. 02/227.55.09 of 02/227.55.33; fax nr. 02/227.55.28).

(vervolg van bladzijde 54)

van hepatotoxiciteit. Met rosiglitazon en pioglitazon zijn zeer zelden leverfunctiestoornissen beschreven. Het Centrum ontving meldingen van cholestatische hepatitis met rosiglitazon (n = 2) en pioglitazon (n = 1), en van gestoorde leverfunctietesten zonder klinische verschijnselen met rosiglitazon (n=2). In de samenvatting van de productkenmerken wordt aanbevolen periodiek de leverenzymen te controleren (volgens de bijsluiters in de Verenigde Staten en Nederland om de twee maand in het eerste behandelingsjaar), en de behandeling te stoppen indien, bij twee opeenvolgende controles, het alaninetransferase (ALT) hoger is dan drie keer de bovengrens van de normaalwaarde. Glitazonen zijn gecontra-indiceerd bij patiënten met leverinsufficiëntie.