

ATOPISCHE DERMATITIS: WAARSCHUWING BETREFFENDE PIMECROLIMUS EN TACROLIMUS

De Amerikaanse *Food and Drug Administration* (FDA) heeft recent een waarschuwing uitgevaardigd betreffende het lokale gebruik van de immuno-suppressiva pimecrolimus (Elidel®) en tacrolimus (Protopic®) bij atopische dermatitis, en dit omwille van het mogelijk verhoogd risico van kanker (via www.fda.gov). Gegevens uit studies bij proefdieren tonen een toename van het risico van kanker. Enkele gevallen van kanker zijn gerapporteerd bij kinderen en volwassenen behandeld met pimecrolimus of tacrolimus, zonder dat een causaal verband evenwel bewezen is.

De aanbevelingen van de FDA omtrent het gebruik van pimecrolimus en tacrolimus bij atopische dermatitis kunnen als volgt samengevat worden.

- Enkel gebruiken bij patiënten bij wie corticosteroiden lokaal niet doeltreffend zijn of niet verdragen worden.
- Intermitterend en gedurende korte periodes gebruiken.
- Enkel gebruiken vanaf de leeftijd van 2 jaar; het effect op lange termijn van deze middelen op de ontwikkeling van het immuunsysteem is immers niet bekend.
- Niet gebruiken bij een verminderd immuunsysteem.
- De kleinst mogelijke hoeveelheid gebruiken.

Deze waarschuwingen versterken het besluit van het artikel in de Folia van november 2003: intermitterende lokale toepassing van corticosteroiden blijft de eerstekeuzebehandeling van inflammatoire opstoten van atopische dermatitis. In dit verband stelt de auteur van een editoriaal in de *British Medical Journal* [2003;327:942-43], op basis van drie gerandomiseerde gecontroleerde studies, dat de corticosteroiden voor lokaal gebruik doeltreffend zijn en veilig kunnen gebruikt worden bij atopische dermatitis, zowel op korte als op lange termijn. Terloops kan vermeld worden dat teunisbloemolie ("primrose oil", bevat gammalinoleenzuur), dat zonder veel argumenten wordt voorgesteld bij atopische dermatitis, ondoeltreffend bleek in een gerandomiseerde placebo-gecontroleerde studie, en dat het niet meer zou mogen gebruikt worden [*Brit. Med. J.* 2003;327:1358-59].

FLASH

- ➡ **Ezetimibe** (Ezetrol®) is een recent geïntroduceerd hypolipemiërend middel dat meestal gebruikt wordt in associatie met een statine. Sedert de commercialisering van ezetimibe zijn enkele gevallen van **myalgie en rhabdomyolyse** gerapporteerd. In een aantal gevallen was ezetimibe de enige behandeling, in de andere gevallen nam de patiënt ook een statine, waarvoor spier-toxiciteit een bekend ongewenst effect is [zie Folia juli 2002]. De gevallen van rhabdomyolyse met ezetimibe zijn gerapporteerd in het kader van het spontane meldingssysteem. De Europese gezondheidsinstanties hebben beslist de bijsluiter van Ezetrol® te doen aanpassen.