

ning, met fatale afloop, van vindesine (Eldisine®), een antitumoraal middel van de groep van de alkaloiden van *Vinca rosea*. Deze antitumorale middelen mogen enkel intraveneus toegediend worden; in geval van intrathecale toediening treedt paralyse op, die bijna altijd fataal afloopt.

In de Folia van september 2004 werden, op basis van een artikel in *La Revue Prescrire* [2003;23:591-602], maatregelen aangereikt om het risico van fouten bij intrathecale of epidurale toediening te verminderen, vooral de vergissingen die optreden in het distributiecircuit.

Recente informatie

[Reeds verschenen in de rubriek “Goed om weten” op onze website op 8/11/2007]

- Hoofdstuk 1.10.4. **Aprotinine (Trasylol®)**, een antifibrinolyticum gebruikt ter preventie van hemorragieën tijdens bepaalde chirurgische ingrepen, is sedert november 2007 wereldwijd teruggetrokken van de markt. Aanleiding hiervoor is het vaststellen van een verhoogde mortaliteit in een recente gerandomiseerde gecontroleerde studie (BART-studie). Tranexaminezuur (Exacyl®), het enige antifibrinolyticum dat in België nog beschikbaar is, kan een alternatief zijn.

- Hoofdstuk 5.2.6. **Lumiracoxib (Prexigem®)** werd op 28/11/2007 uit de handel genomen omwille van hepatotoxiciteit, [zie bericht van 29/11/2007 in de rubriek “Goed om weten” op onze website].

- Hoofdstuk 5.3.2.2. Met de terugtrekking in november 2007 van **Comburic®**, een associatie van allopurinol en het uricosuricum benzbromaron, bestaat er in België geen specialiteit meer op basis van een uricosuricum. Ter herinnering: de specialiteit met enkel benzbromaron werd reeds van de markt teruggetrokken omwille van levertoxiciteit. Uricosurica kunnen echter nuttig zijn als tweede keuze voor de profylactische behandeling van jicht wanneer allopurinol niet verdragen wordt of wanneer recidieven optreden bij gebruik van allo-

purinol. Het magistraal voorschrijven van probenecid (2 x 250 mg p.d., progressief te verhogen tot 2 x 1 g p.d.) kan een alternatief zijn [zie Transparantiefiche « Aanpak van jicht », met updates].

- Hoofdstuk 10.7. **Bexaroteen (Targretin®)** is een antitumoraal middel van de familie van de retinoiden (beschikbaar sinds november 2007). Bexaroteen wordt langs orale weg gebruikt voor de behandeling van huidverschijnselen bij bepaalde gevorderde T-lymfomen.

- Hoofdstuk 14.4. Een specialiteit op basis van **botulinetoxine A (Vistabel®)** is gecommercialiseerd sinds november 2007 voor de behandeling van bepaalde rimpels tussen de wenkbrauwen. De eenheden en de indicatie van deze specialiteit verschillen van de andere specialiteiten op basis van botulinetoxine. Zoals reeds benadrukt in de Folia van november 2003 gaat het om een krachtig neurotoxine waarvan de ongewenste effecten op lange termijn niet bekend zijn. De belangrijkste ongewenste effecten op korte termijn zijn huidrupties, allergische reacties, hoofdpijn, faciale pijn, ptosis van het ooglid, lokale spierzwakte, nausea, griepig syndroom, zwaktegevoel en spierpijn.