

WELKE DOSIS ACETYLSALICYLZUUR IN DE CARDIOVASCULAIRE PREVENTIE?

In de Folia van september 2002 en februari 2004 werd als dosis voor acetylsalicylzuur bij gebruik in de cardiovasculaire preventie 75 à 160 mg per dag aanbevolen, dit op basis van de aanbevelingen van het ACCP (*American College of Chest Physicians*) en van een meta-analyse van de *Antithrombotic Trialists Collaboration*. Een recent systematisch overzicht en de herziene aanbevelingen van het ACCP pleiten voor een dosis tussen 75

en 100 mg per dag. In klinische studies kon geen bijkomend voordeel aangetoond worden met hogere doses acetylsalicylzuur, terwijl het risico van bloedingen toeneemt met de dosis. Hoewel het niet duidelijk is of het bloedingsrisico verschilt bij doses tussen 75 en 325 mg, kan zelfs een geringe verhoging van dit risico echter een belangrijke klinische impact hebben wegens het zeer groot-schalige gebruik van acetylsalicylzuur.

Medegedeeld door het Centrum voor Geneesmiddelenbewaking

OPROEP AAN ARTSEN EN APOTHEKERS OM DEEL TE NEMEN AAN HET PROJECT "ACTIEVE GENEESMIDDELENBEWAKING"

Het melden van een mogelijk ongewenst effect van een geneesmiddel aan een geneesmiddelenbewakingscentrum kan bijdragen tot een betere kennis van het veiligheidsprofiel van dat geneesmiddel. In België kunnen ongewenste effecten via de gele fiches gemeld worden aan het "Belgisch Centrum voor Geneesmiddelenbewaking" van het Federaal Agentschap voor Geneesmiddelen en Gezondheidsproducten (FAGG). Het Centrum voor Geneesmiddelenbewaking zoekt 200 artsen en apothekers die wensen deel te nemen aan een pilootproject over "actieve geneesmiddelenbewaking". Dit project houdt o.a. in dat deelnemende artsen en apothekers systematisch bepaalde

ongewenste effecten zouden melden, in het bijzonder ongewenste effecten die ernstig zijn, die onverwacht zijn of die optreden bij bepaalde patiëntengroepen (ouderen, kinderen, zwangere vrouwen...), en dat zij op termijn een nieuw online rapportering-systeem testen. Het doel is een betere samenwerking met artsen en apothekers tot stand te brengen, na te gaan wat een dergelijk intensief rapporteringsprogramma aan informatie levert, en te evalueren of een dergelijk programma kan worden uitgebreid naar alle Belgische artsen en apothekers. Voor meer informatie over het project kunt u contact opnemen met apoth. J. Hamdani (adversedrugreactions@fagg-afmps.be).

Naar aanleiding van de **flash in de Folia van november 2007 over galantamine** en oversterfte, merkt de verantwoordelijke firma op dat deze informatie niet recent is, en dat de waarschuwingen, o.a. van de FDA, die geciteerd worden, dateren van 2005. Dit werd inderdaad te weinig benadrukt in de flash.