

3. “Alternatieve” behandelingen

Voor alternatieve behandelingen, zoals gebruik van azijn, mayonaise, vaseline enz. is nooit in wetenschappelijke studies aangetoond dat ze luizen kunnen doden. Toestellen zoals elektrische luizenkammen of “luizenvangers” zijn niet wetenschappelijk

getest en worden dan ook niet aanbevolen. Er is geen evidentie van doeltreffendheid van repellants.

Nota

De referenties zijn te vinden bij het artikel op onze website.

Flash

- In de bijsluiters van de specialiteiten voor oraal gebruik op basis van **norfloxacin** (Norfloxacin-Ratiopharm®, Norfloxacin EG®, Norfloxacin Teva®, Zoroxin®) wordt de indicatie “**gecompliceerde pyelonefritis**” geschrapt. Volgens het Europese Geneesmiddelenagentschap (*European Medicines Agency*, EMA) is de doeltreffendheid van norfloxacin in deze indicatie onvoldoende aangetoond [zie persbericht van 24/07/08, www.emea.europa.eu/pdfs/human/press/pr/38026008en.pdf].

Er dient opgemerkt dat norfloxacin, een “oud” chinolon met geringe weefselpenetratie, even-

min een plaats heeft bij niet-gecompliceerde pyelonefritis (d.w.z. zonder complicaties zoals sepsis) of prostatitis. In de Folia van juni 2005 werd aandacht besteed aan de behandeling van urineweginfecties in de ambulante praktijk. Wat de fluorochinolonen betreft, werd vermeld dat zij geen eerstekeuzemiddelen zijn bij niet-gecompliceerde urineweginfecties, en werd aanbevolen deze middelen voor te behouden voor behandeling van gecompliceerde urineweginfecties (bv. acute pyelonefritis). De indicaties voor het gebruik van norfloxacin per os voor de behandeling van urineweginfecties zijn dan ook zeer beperkt.

Goed om te weten

TERUGTREKKING VAN DE MARKT VAN RIMONABANT (ACOMPLIA®)

[Zie ook bericht in de rubriek “Goed om te weten” op onze website van 24/10/2008]

Het Europese Geneesmiddelenagentschap (*European Medicines Agency*, EMA) beveelt de terugtrekking van de markt aan van rimonabant (Acomplia®, hoofdstuk 14.1.2. in het Gecommentarieerd Geneesmiddelenrepertorium); de risico-batenverhouding werd negatief bevonden (vooral risico van psychiatrische ongewenste effecten zoals depressie, angst, slaapstoornissen en agressiviteit) [zie www.emea.europa.eu, persbericht van 23/10/2008]. De Euro-

pese Commissie moet dit advies nog bekrachtigen. In afwachting wordt gevraagd Acomplia® niet meer voor te schrijven of af te leveren. Deze boodschap werd door de firma al in een “Mededeling aan de beroepsbeoefenaars in de gezondheidszorg” gestuurd. Zie Folia september 2006, februari 2008 en mei 2008, en de Transparantiefiche “Behandeling van obesitas” voor informatie over de werking en ongewenste effecten van rimonabant.