

is niet duidelijk. [JAMA 2009;301:710-11; *La Revue Prescrire* 2009;29:265]

- Uit de bestaande evidentie kan evenmin een eenduidige conclusie getrokken worden over het risico van voorkamerfibrillatie bij gebruik van bisfosfonaten. [BMJ 2008;336:784-5 en 813-816, met commentaar in *Minerva* 2009;8:22-3]
- Het Amerikaanse FDA ontving meerdere meldingen van acute nierinsufficiëntie of verminderde nierfunctie bij patiënten behandeld met intraveneus zoledronaat.

Er wordt aangeraden de patiënt vóór de behandeling goed te hydrateren en zoledronaat te vermijden bij patiënten met ernstige nierinsufficiëntie. [JAMA 2009;302:838]

Seizoensgebonden allergische rhinoconjunctivitis (hooikoorts), neuropathische pijn, jicht, ADHD, migraine, dermatomycosen

Over deze onderwerpen verschenen geen gegevens die een update vereisen.

Medegedeeld door het Centrum voor Geneesmiddelenbewaking

De **leukotriënenreceptorantagonisten** montelukast (Singulair®) en zafirlukast (Accolate®, Resma®) worden gebruikt bij de behandeling van astma [zie *Folia* november 2005 en januari 2007]. Naar aanleiding van een aantal meldingen van **neuropsychiatrische effecten** (gedragsveranderingen, stemmingsstoornissen, zelfmoordgedachten en zelfmoordpogingen), verzameld in het kader van de spontane geneesmiddelenbewaking, heeft de Amerikaanse *Food and Drug Administration* (FDA) alle beschikbare gegevens in dit verband opnieuw geëvalueerd. Daaruit blijkt dat de meeste neuropsychiatrische effecten gerapporteerd werden met montelukast, maar montelukast wordt in de Verenigde Staten veel meer voorgeschreven dan zafirlukast. Voor een aantal mel-

dingen lijkt een causaal verband tussen het ongewenst effect en het geneesmiddel aanemelijk. De placebo-gecontroleerde studies toonden geen verhoogd risico, maar kunnen dit ook niet uitsluiten. Gezien het aantal spontane meldingen dient men, zoals het FDA aanbeveelt, bijzonder attent te zijn voor het eventueel optreden van neuropsychiatrische stoornissen bij patiënten behandeld met een leukotriënenreceptorantagonist [via www.fda.gov/Drugs/DrugSafety/PostmarketDrugSafetyInformationforPatientsandProviders/DrugSafetyInformationforHealthcareProfessionals/ucm165489.htm]. In de Belgische bijsluiter van Singulair® worden psychische stoornissen (met o.a. “zeer zeldzame gevallen van suïcidale gedachten/gedrag”) vermeld. In de bijsluiters van Accolate® en Resma® wordt dit niet vermeld.