

op anekdotische rapporten.

Behandeling van geassocieerde gedragsstoornissen

- Bij obsessief compulsief syndroom (OCS) worden selectieve serotonine-heropnameremmers (SSRI's) of clomipramine (Anafranil®) aanbevolen.

- Bij aandachtstekortstoornis met hyperactiviteit (ADHD) [zie Transparantiefile "Aanpak van ADHD"] kunnen α_2 -receptoragonisten en/of de centrale stimulantia methylfenidaat (Concerta®, Rilatine®) of atomoxetine (Strattera®) gebruikt worden. Men mag evenwel niet vergeten dat centrale stimulantia kunnen leiden tot een verergering van de tics gedurende de eerste 4 weken van de behandeling, maar dit effect vermindert met de tijd.

Nuttige referenties

- Kurlan R. Tourette's syndrome. *N Engl J Med* 2010;363:2332-8
- Le syndrome de Gilles de la Tourette via www.orpha.net
- Scahill L, Erenberg G, Berlin Jr CM, Budman C, Coffey BJ et al. Contemporary assessment and pharmacotherapy of Tourette syndrome. *The Journal of the American Society for Experimental Neuro-Therapeutics* 2006;3:192-206
- Parrage HC, Harris KM, Parraga KL, Balen GM en Cruz C. An overview of the treatment of Tourette's disorder and tics. *Journal of Child and Adolescent Psychopharmacology* 2010;20:249-62

CORRECTIES IN HET GECOMMENTARIEERD GENEESMIDDELENREPERTORIUM 2011 (NEDERLANDSTALIGE EDITIE)

- Voor de volgende specialiteit werd de dosering omgewisseld.

Correct is:

Hoofdstuk 1.1.4., blz.52

EXFORGE (Novartis Pharma)

valsartan 80 mg

amlodipine (besilaat) 5 mg

compr. 98 R/ b ! ○ 77,54 €

valsartan 160 mg

amlodipine (besilaat) 5 mg

compr. 28 R/ b ! ○ 41,45 €

98 R/ b ! ○ 103,27 €

valsartan 160 mg

amlodipine (besilaat) 10 mg

compr. 28 R/ b ! ○ 45,17 €

98 R/ b ! ○ 113,26 €

- De specialiteit **Picoprep®** (picosulfaat, natrium + magnesiumoxide + citroenzuur; onder vorm van poeder in zakjes voor orale toediening; vóór coloscopie of bariumlavement), is ten onrechte geklasseerd in **hoofdstuk 3.5.6.** Rectale laxativa (blz. 143-144). Picoprep moet geklasseerd worden in **hoofdstuk 3.5.7.** Laxatieve associaties (blz. 144). In dit hoofdstuk werd de inleidende tekst als volgt gewijzigd: "Dergelijke associaties zijn, **buiten het kader van voorbereiding van coloscopie of bariumlavement**, moeilijk te verdedigen."

- **Hoofdstuk 3.7.1.** (blz.148): voor Clipper® (op basis van beclomethason, dipropionaat) is de indicatie "**colitis ulcerosa**" (en niet "ziekte van Crohn").

- **Hoofdstuk 5.2.3.** Thyreostatica (blz. 182), rubriek “Indicaties”,
 - eerste streepje, lees: “**Hyper**thyreoïdie ten gevolge van de ziekte van Graves-Basedow, vooral bij patiënten jonger dan 40 jaar.”;
 - derde streepje, lees: “Preventie van **hyper**thyreoïdie bij toediening van joodhoudende contraststoffen (deze indicatie is niet vermeld in de bijsluiter).”

- **Hoofdstuk 6.2.1.1.** Orale oestroprogestagenen voor anticonceptie (blz. 208): de specialiteit **Noranelle®** (0,02 mg ethinylestradiol + 0,1 mg levonorgestrel) is ten onrechte ingedeeld bij de “Monofasische preparaten van de eerste generatie”. Noranelle® is een monofasisch preparaat van de tweede generatie.

- Voor de volgende specialiteit werd de dosering omgewisseld.
Correct is:
Hoofdstuk 6.2.1.3., blz. 210
NUVARING (Organon)
ethinylestradiol **0,015** mg
etonogestrel **0,12** mg/24 u
ring (vag.) 1 R/ cxJ 17,95 €
 3 R/ cxJ 37,80 €

- **Hoofdstuk 10.3.1.** Tricyclische en aanverwante antidepressiva (blz. 294), rubriek “Ongewenste effecten”, laatste streepje, lees: “**Venlafaxine:** verhoging van de bloeddruk”.

- **Hoofdstuk 12.3.2.9.** Ustekinumab (Stelara®; blz. 425) is een humaan monoklonaal antilichaam gericht tegen **een subeenheid van de interleukines 12 en 23** (en niet “gericht tegen de interleukine 12- en 23-receptoren”).

- **Hoofdstuk 15.2.2.** (blz. 466) Het actieve bestanddeel van **Betnelan V®** is foutief weergegeven: de sterkte is berekend op het actieve deel van de molecule waardoor het bijgevoegde deel tussen haakjes dient weergegeven te worden.
Correct is:
BETNELANV (GSK)
betamethason (valeraat)
crème 30 g 1mg / g

- **Hoofdstuk 19.1.1.** Radiodiagnostica, jodiumpreparaten (blz. 507), rubriek “Ongewenste effecten”, vijfde streepje, lees: “**Hyper**thyreoïdie, vooral bij patiënten met een autonome productie van thyroïdhormonen (bv. autonoom multinodulair struma).”