

Specialiteitsnamen

Metformine: Glucophage®, Metformax® en generieken

Bloedsuikerverlagende sulfamiden

Glibenclamide: Daonil®, Euglucon®

Glizalazide: Uni-Diamcron® en generieken

Glimepiride: Amarylle® en generieken

Glipizide: Glibenese®, Minidiab®

Gliquidon: Glurenorm®

Gliniden

Repaglinide: Novonorm® en generieken

Glitazonen

Pioglitazon: Actos®

Incretinemimetica

Exenatide: Byetta®

Liraglutide: Victoza®

DPP-4 -inhibitoren

Linagliptine: Trajenta®

Saxagliptine: Onglyza®

Sitagliptine: Januvia®

Vildagliptine: Galvus®

Acarbose: Glucobay®

Associaties

Metformine + glibenclamide: Glucovance®

Metformine + vildagliptine: Eucreas®

Recente informatie april 2013

De “Recente informatie” van mei 2013 is reeds beschikbaar in de rubriek “Goed om te weten” op onze website en zal gepubliceerd worden in de Folia van juni 2013.

▼: geneesmiddel met een nieuw actief bestanddeel of nieuw biologisch geneesmiddel, waarvoor het melden van ongewenste effecten aan het Belgisch Centrum voor Geneesmiddelenbewaking wordt aangemoedigd.

- **Vemurafenib (Zelboraf®▼)**; hoofdstuk 13.7.) is een proteïnekinase-inhibitor die voorgesteld wordt langs orale weg voor de behandeling van bepaalde gemetastaseerde of inoperabele melanomen bij patiënten die drager zijn van de BRAFV600-mutatie (ongeveer de helft van de melanomen). Vemurafenib heeft vele en soms ernstige ongewenste effecten zoals arthralgie, ernstige huidrupties met fotosensibiliteit, overgevoeligheidsreacties, oogstoornissen, leverstoornissen, verlenging van het QT-interval en verhoging van het risico van huidcarcinoom. Vemurafenib is een substraat van CYP3A4 en een inhibitor van P-glycoproteïne, met mogelijkheid van interacties (zie tabel Ib en tabel Id in de Inleiding van het Repertorium). In een studie werd met vemurafenib een gunstig effect gezien op de overleving, maar dit effect is beperkt (minder dan 2 maanden), en dient afgewogen te worden tegen het belangrijke risico van ongewenste effecten. Het gebruik van vemurafenib is op dit ogenblik

enkel gerechtvaardigd in het kader van klinische proeven in gespecialiseerde centra. [*La Revue prescrire* 2012;32:414-6; *Austr Prescr* 2012;35:128-35]

- **Dihydroergotamine in inspuitbare vorm (Dihydergot® ampullen i.m. – s.c.)**; hoofdstuk 10.9.1.2.) is van de markt gehaald. Dihydroergotamine in inspuitbare vorm werd voorgesteld voor de behandeling van migraine-aanvallen, ondanks het gebrek aan goede evidentie over de doeltreffendheid. Enkel onder nasale vorm werd dihydroergotamine onderzocht in klinische studies bij de behandeling van migraine, en deze vorm is nog steeds beschikbaar. In verband met de behandeling van migraine, zie de Transparantiefiche “Geneesmiddelen bij migraine”.
- De specialiteit **Merced®** op basis van **miocamycine** (hoofdstuk 11.1.2.3.), een antibioticum met de eigenschappen van de neomacroliden, is van de markt gehaald.