

Folia Pharmacotherapeutica juni 2019

Medegedeeld door het Centrum voor Geneesmiddelenbewaking

Alemtuzumab - Beperking van het gebruik om veiligheidsredenen

Naar aanleiding van nieuwe ongewenste effecten, heeft het Europees Geneesmiddelenbureau (EMA) een herziening van de risico-batenverhouding van alemtuzumab (Lemtrada®) voor de behandeling van multiple sclerose opgestart. Het gaat om cardiovasculaire bijwerkingen (met ook fatale gevallen) en immuungemedieerde bijwerkingen (auto-immuun hepatitis en hemofagocyttaire lymfohistiocytose). Meer informatie is beschikbaar via de rechtstreekse mededeling aan de gezondheidszorgbeoefenaars (Direct Healthcare Professional Communication - DHPC).

Colofon

De *Folia Pharmacotherapeutica* worden uitgegeven onder de auspiciën en de verantwoordelijkheid van het *Belgisch Centrum voor Farmacotherapeutische Informatie* (Centre Belge d'Information Pharmacothérapeutique), vzw erkend door het Federaal Agentschap voor Geneesmiddelen en Gezondheidsproducten (FAGG).

De informatie die verschijnt in de *Folia Pharmacotherapeutica* mag niet overgenomen worden of verspreid worden zonder bronvermelding, en mag in geen geval gebruikt worden voor commerciële of publicitaire doeleinden.

Hoofdredactie: (redactie@bcfi.be)

T. Christiaens (Universiteit Gent) en
J.M. Maloteaux (Université Catholique de Louvain).

Verantwoordelijke uitgever:

T. Christiaens - Nekkersberglaan 31 - 9000 Gent.