

Dialyse hemodialyse: spironolacton

6478

HD = hemodialyse

Onderbouwend	Bewijs	Effect	Opmerkingen
-			

Overig	Opmerkingen
SPC Spironolacton Teva 25 februari 2016.	Bij gestoorde nierfunctie regelmatige controle kaliumspiegel nodig ivm risico hyperkaliëmie. Daarom extra voorzichtigheid nodig.
Saudan P ea. Safety of low-dose spironolactone administration in chronic haemodialysis patients. Nephrol Dial Transplant 2003;18:2359-63.	Geen stijging kaliumspiegel na toediening spironolacton in niet-geblindeerde en niet-gerandomiseerde studie onder 35 hemodialysepatiënten. 14 patiënten kregen 3x per week 12.5 mg spironolacton gedurende 2 weken en 3x per week 25 mg gedurende 2 daaropvolgende weken. Overige patiënten vormden controlegroep. Ook aldosteronspiegels niet significant beïnvloed door spironolacton.
Hussain S ea. Is spironolactone safe for dialysis patients? Nephrol Dial Transplant 2003;18:2364-8.	Geen significante toename kaliumspiegel bij 13 van de 14 HD-patiënten na 28 dagen 1x per dag 25 mg spironolacton. Bij 1 patiënt werd studie afgebroken vanwege ontwikkelen hyperkaliëmie. Ook geen significant verschil in serumrenine- en aldosteronergehalte voor en na behandeling. Auteurs: 'Our results suggest that low-dose spironolactone (25 mg) may be given safely to dialysis patients.....In summary, this study demonstrates that spironolacton can be administered safely to stable compliant haemodialysis patients. Generalizing the safety of spironolacton to all patients on dialysis may not be valid'.

Opmerkingen:

-

	Wijziging kinetiek	Effect dialyse	Actie	Datum
Beslissing werkgroep	Ja	Onbekend	Ja	24 januari 2017