

Bron	Bewijs	Effect
ref. 1 Packard KA et al. ACE Inhibitor-Induced Bronchial Reactivity in Patients with Respiratory Dysfunction. Ann Pharmacother 2002;36:1058-67.	review	Patiënten met astma of COPD die ACE-remmers gebruiken hebben geen verhoogd risico op het ontwikkelen van hoest en bronchospasmen t.o.v. patiënten zonder astma of COPD.
ref. 2 Registratiedossier (deel IB) Cibacen (benazepril) 22-03-05.		<u>Waarschuwing:</u> hardnekkige niet productieve hoest is gemeld bij het gebruik van ACE-remmers. Verdwijnt na staken. <u>Bw:</u> hoest, ademhalingsstoornissen.
ref. 3 Registratiedossier (deel IB) Capoten (captopril) 03-08-05 e.a.* ¹		<u>Waarschuwing:</u> hardnekkige niet productieve hoest is gemeld bij het gebruik van ACE-remmers. Verdwijnt na staken. <u>Bw:</u> Vaak: hoest, dyspneu. Zeer zelden: bronchospasmen.
ref. 4 Registratiedossier (deel IB) Vascase (cilazapril) 13-07-00 e.a.* ²		<u>Bw:</u> Soms: hoesten. Zeer zelden: bronchospasmen, dyspneu.
ref. 5 Registratiedossier (deel IB) Teveten (eprosartan) 22-11-04 e.a.* ³		<u>Bw:</u> hoesten.

*¹ Renitec (enalapril) 23-02-06, NewAce (fosinopril) 24-05-05, Novatec (lisinopril) 15-11-05, Coversyl (perindopril) 01-09-05, Acupril (quinapril) 08-06-05, Gopten (trandolapril) 23-02-00, Zofil (zofenopril) 24-03-04.

*² Tritace (ramipril) 02-02-01.

*³ Aprovel (irbesartan) 27-01-06, Cozaar (losartan) 09-11-04, Olmetec (olmesartan) 19-07-04, Diovan (valsartan) 03-08-05.

Opmerkingen:

- Voor de periode na 2002 is geen literatuur gevonden, die aanleiding geeft tot een wijziging van het besluit van de projectgroep en/of het advies.
- Registratiedossier (deel IB) candesartan en telmisartan geven geen informatie.
- Projectgroep: de bijwerkingen zijn niet gerelateerd aan astma of COPD.

Datum literatuursearch: 10-05-2010.

Risicofactoren	-
Incidentie	-

	Contra-indicatie	Actie	Datum
Beslissing deskundigen	Nee	Nee	28-04-2004