

Mictieklachten met urineretentie (voorheen Prostaathyperplasie): antihistaminica met anticholinerge werking

1606

Bron	Bewijs	Effect
ref. 1 Registratiedossier (deel IB) Nedeltran (alimemazine) 05-04-93.		<u>Waarschuwing</u> : voorzichtigheid is geboden bij patiënten met mictiestoornissen en prostaathypertrofie.
ref. 2 Registratiedossier (deel IB) Tavegil (clemastine) 02-06-05.		<u>Waarschuwing</u> : Antihistaminica dienen met de nodige voorzichtigheid te worden gebruikt bij patiënten met prostaathypertrofie met urineretentie en blaashalsobstructie.
ref. 3 Registratiedossier (deel IB) Cyclizine PCH 23-11-92 e.a.*		<u>Waarschuwing</u> : voorzichtigheid is geboden bij patiënten met prostaathypertrofie.
ref. 4 Registratiedossier (deel IB) Periactin (cyproheptadine) 09-01-02.		<u>CI</u> : cyproheptadine dient niet te worden gebruikt bij symptomatische prostaathypertrofie.
ref. 5 Registratiedossier (deel IB) Polaramine (dexchlorfeniramine) 03-06-98 e.a.* ¹		<u>CI</u> : prostaathypertrofie met urineretentie.
ref. 6 Registratiedossier (deel IB) Atarax (hydroxyzine) 04-04-05.		<u>Waarschuwing</u> : vanwege de anticholinerge werking dient hydroxyzine met de nodige voorzichtigheid te worden gebruikt bij patiënten met prostaathypertrofie of urinaire obstructies.
ref. 7 Registratiedossier (deel IB) Promethazine PCH 23-06-98.		<u>Waarschuwing</u> : voorzichtigheid is geboden bij patiënten met prostaatklaarten.

* Registratiedossier (deel IB) Toplexil (oxomemazine) 11-07-94.

*¹ Registratiedossier (deel IB) Fenistil (dimetindeen) 30-05-02.

Opmerkingen:

- Geen literatuur gevonden (IDIS, Pubmed).
- Registratiedossiers (deel IB) Zyrtec (cetirizine) 04-04-05, Primatour (chloorcyclizine/cinnarizine) 02-03-01, Zaditen (ketotifen) 05-10-04, Mebhydroline PCH 17-03-81 en Suprimal (meclozine) 19-03-90 geven geen informatie.
- Projectgroep:
Op theoretische gronden kunnen antihistaminica urineretentie veroorzaken, vanwege de anticholinerge werking.

Risicofactoren	Hypertensie, diabetes mellitus, leeftijd (projectgroep).
Incidentie	-

	Contra-indicatie	Actie	Datum
Beslissing deskundigen	Ja	Ja	09-03-2006