

Kinderwens, zwangerschap en borstvoeding: sultiam

4825 t/m 4828

TGA = Therapeutic Goods Administration; TIS = Teratologie Informatie Service

Bron	Effect	Opmerkingen
ref. 1 Lareb TIS. Geneesmiddelen bij Zwangerschap en Borstvoeding. http://www.lareb.nl/Teratologie/Naslagwerk-GZB.aspx . Geraadpleegd 11-08-2014.	<i>zwangerschap</i> Het risico op het ontstaan van afwijkingen neemt verder toe bij het gebruik van combinaties van anti-epileptica en is ook afhankelijk van de hoogte van de dosering en/of de piekspiegels.	<i>kinderwens (vrouw)</i> Bij voorkeur wordt nog vóór de zwangerschap een zorgvuldige afweging gemaakt of het gebruik van anti-epileptica nog nodig is, of de onderhoudsdosis kan worden verlaagd en of monotherapie tot de mogelijkheden behoort. <i>zwangerschap</i> Over het algemeen zullen vrouwen die behandeld worden voor epilepsie hun medicatie tijdens de zwangerschap niet kunnen staken. Gebruik van polytherapie met anti-epileptica dient zo mogelijk vermeden te worden. Aanvallen tijdens de zwangerschap, met name tonisch-clonische aanvallen, kunnen nadelige effecten hebben op moeder en kind. Maternale plasmaconcentraties van anti-epileptica moeten regelmatig worden gecontroleerd. Foliumzuursuppletie (in de dosering die wordt aanbevolen voor elke zwangere) wordt sterk aanbevolen. Een dosis van 5 mg wordt geadviseerd bij zwangeren met een bewezen foliumzuurtekort of die eerder een kind met een neuraalbuisdefect (spina bifida) hebben gehad. <i>borstvoeding</i> Indien tijdens de borstvoeding wordt besloten een anti-epilepticum te gebruiken, wordt aangeraden het kind goed te observeren op mogelijke farmacologische effecten. Als er symptomen optreden die kunnen worden geassocieerd met de maternale medicatie, wordt geadviseerd de serumconcentratie bij de zuigeling te bepalen. Monotherapie heeft ook tijdens de

Bron	Effect	Opmerkingen
		borstvoeding de voorkeur. Voor diverse combinaties van anti-epileptica zijn nadelige effecten op de zuigeling gemeld (braken, sedatie, verhoogde prikkelbaarheid en verminderde zuigreflex). In het geval van polytherapie wordt het geven van borstvoeding afgeraden.
TGA. Prescribing medicines in pregnancy database. http://www.tga.gov.au/hp/medicines-pregnancy.htm . Geraadpleegd 28-08-2014.	De mate van het risico van sultiam is onbekend.	Categorie D: Geneesmiddelen waarvan bekend is of waarvan vermoed wordt, dat zij een verhoogde incidentie van foetale misvormingen of andere blijvende schade bij de mens veroorzaken.

Opmerkingen:

Het risico van onbehandelde epilepsie tijdens de zwangerschap is voor moeder en kind groter dan het risico van de behandeling. (TIS)

	Effect	Actie	Datum
Beslissing KNMP Geneesmiddel Informatie Centrum			26 augustus 2014
Kinderwens (vrouw)*	onbekend	ja	
Zwangerschap	onbekend	ja	
Borstvoeding	onbekend	ja	
Kinderwens (man)**	onbekend	nee	

* Kinderwens, gebruik van het middel door de vrouw

**Kinderwens, gebruik van het middel door de man