



Jicht: tolvaptan

6694

PICO

P(atient)	Patiënten met jicht
I(ntervention)	Gebruik van tolvaptan
C(omparison / Control)	Gebruik van placebo
O(utcome)	Risico op optreden jichtaanvallen

Datum literatuursearch: 17-01-2017

PUBMED

Zoekterm: tolvaptan and (gout OR uric acid)

Bron	Bewijs	Resultaten/opmerkingen

OVERIGE

Bron	Effect
ref. 1 Torres VE et al. Tolvaptan in patients with autosomal dominant polycystic kidney disease. N Engl J Med 2012;367:2407-18.	Despite an increase in serum uric acid levels and in the frequency of gout among patients in the tolvaptan group, as compared with those in the placebo group (2.9% vs. 1.4%), these events were not considered to be severe, nor did they lead to serious adverse events or withdrawal from the trial.
ref. 2 SPC Jinarc (tolvaptan) 29-09-16.	<u>Waarschuwingen:</u> Verminderde urinezuurklaring door de nieren is een bekend effect van tolvaptan. In een dubbelblind, placebogecontroleerd onderzoek met patiënten met ADPKD werd een mogelijk klinisch significant toegenomen urinezuurgehalte (meer dan 10 mg/dl) gemeld bij een hoger percentage bij met tolvaptan behandelde patiënten (6,2%) dan bij met placebo behandelde patiënten (1,7%). Bijwerkingen van jicht werden vaker gemeld bij met tolvaptan behandelde patiënten (28/961; 2,9%) dan bij patiënten die placebo kregen (7/483; 1,4%). Bovendien werd een toegenomen gebruik van allopurinol en andere geneesmiddelen gebruikt ter behandeling van jicht, waargenomen in het dubbelblinde, placebogecontroleerde onderzoek. Effecten op het urinezuurgehalte in serum zijn toe te schrijven aan de omkeerbare hemodynamische wijzigingen in de nieren die optreden als reactie op de effecten van tolvaptan op de osmolaliteit van urine en kunnen klinisch relevant zijn. Voorvallen van verhoogd urinezuurgehalte en/of jicht waren echter niet ernstig en leidden niet tot stopzetting van de behandeling in het dubbelblinde, placebogecontroleerde onderzoek. Urinezuurconcentraties moeten worden geëvalueerd voordat een behandeling met Jinarc wordt ingesteld en indien aangewezen, op basis van symptomen, tijdens behandeling. <u>Bw:</u> soms: insult.

	Contra-indicatie	Actie	Datum
Beslissing deskundigen	Nee	Nee	15-11-2017