

Nierfunctie: eletriptan

913

Bron	Bewijs	Effect	Opmerkingen
-	-		
Ref. 1 Registratiedossier (deel IB) Relpax 17-7-2001	0	Tijdelijke stijging bloeddruk bij proefpersonen met nierfunctiestoornis na eletriptan 60 mg of meer, spreiding gem. maximale verhoging systolische bloeddruk 14-17 mmHg(normaal 3 mmHg) en diastolische bloeddruk 14-21 mmHg (normaal 4 mmHg). Geen klinisch gevolg. Geen wijzigingen farmacokinetiek eletriptan of plasma-eiwitbinding.	Invloed eletriptan op de bloeddruk wordt versterkt bij nierfunctiestoornis. Bij milde-matige nierfunctiestoornis aanvangsdosis 20 mg, max. 40 mg/dag. Bij ernstige nierfunctiestoornis gecontraïndiceerd.

Risicogroep	
-------------	--

Opmerkingen

	Wijziging kinetiek	Actie	Clcr	Datum
Beslissing projectgroep	Nee	Nee	-	22 maart 2005

Raadpleegtekst	Besluit van de projectgroep Geneesmiddelen bij verminderde nierfunctie van WINAp Geneesmiddelinformatie op 22-3-2005: bij creatinineklaring groter dan 10 ml/min is aanpassen van de dosis of het doseerinterval van eletriptan niet nodig. Bij creatinineklaring kleiner dan 10 ml/min: een algemeen advies kan niet worden gegeven. Per patiënt gebruik afwegen en dosering bepalen. Hoewel eletriptan volgens de fabrikant is gecontraïndiceerd bij ernstige nierfunctiestoornis, ontbreken studies die dit onderbouwen. De fabrikant adviseert bij milde tot matige nierfunctiestoornis als aanvangsdosis 20 mg, en max. 40 mg per dag. Eletriptan wordt kortdurend gebruikt ter coupering van een migraineaanval. Het registratiedossier meldt voorbijgaande stijging van de bloeddruk bij proefpersonen met nierfunctiestoornis: systolisch 14-17 mmHg (normaal 3 mmHg) en diastolisch 4-21 mmHg (normaal 4 mmHg). Binnen het kader van het klinisch onderzoek bleven deze stijgingen zonder klinisch gevolg. Er werden geen wijzigingen waargenomen in de farmacokinetiek of plasma-eiwitbinding. Literatuur: - Registratiedossier (deel IB) Relpax.
----------------	--