

Nierfunctie: anagrelide

1035

Clcr = creatinineklaring

Bron	bewijs	effect	opmerkingen
-			
Risicogroep			

Opmerkingen:

- Registratiedossier (SPC) Xagrid 7-11-2005: momenteel zijn er geen specifieke farmacokinetische gegevens voor de patiëntenpopulatie met nierinsufficiëntie beschikbaar en moeten potentiële risico's en voordelen van een behandeling met anagrelide bij een patiënt met nierinsufficiëntie tegen elkaar worden afgewogen alvorens een behandeling in te stellen. De doses worden op individuele basis getitreerd. Patiënten met lichte tot ernstige nierinsufficiëntie zijn met anagrelide behandeld in doseringen die overeenkomen met de doseringen gebruikt bij patiënten zonder nierinsufficiëntie.
(Algemeen: De therapie vereist zorgvuldig klinisch toezicht op de patiënt, onder meer volledige tellingen van bloedcellen (hemoglobine, witte bloedcellen en trombocyten) en beoordeling van de leverfunctie (ALT en AST) en nierfunctie (serumcreatinine en ureum).)

	Wijziging kinetiek	Actie	Clcr grens	Datum
Beslissing projectgroep	Onbekend	Nee	-	6 juni 2006
Raadpleegtekst	Besluit van de projectgroep Geneesmiddelen bij verminderde nierfunctie van WINAp Geneesmiddelinformatie op 6-6-2006: bij creatinineklaring groter dan 10 ml/min is aanpassen van de dosis of het doseerinterval van anagrelide niet nodig. Bij creatinineklaring kleiner dan 10 ml/min: een algemeen advies kan niet worden gegeven. Per patiënt gebruik afwegen en dosering bepalen. Er zijn geen studies gedaan naar het gebruik van anagrelide bij patiënten met een verminderde nierfunctie. Er zijn verder ook geen aanwijzingen dat de kinetiek wijzigt bij een verminderde nierfunctie.			