

Nierfunctie: ebastine

1353

Clcr = creatinineklaring

Bron ref. 1	bewijs	Effect	Opmerkingen
Registratiedossier (deel IB) Kestine 5-5-2005	0	In patiënten met milde tot matige nierinsufficiëntie die behandeld werden met 20 mg ebastine, namen de AUC en Cmax van de actieve metaboliet carebastine met respectievelijk ongeveer 50 en 80% toe, zowel op de eerste en de vijfde dag van de behandeling. Verder waren de dosisgenormaliseerde niet eiwitgebonden plasmaconcentraties van carebastine 3-5 maal hoger dan bij gezonde vrijwilligers. Bij patiënten met ernstige nierinsufficiëntie waren de AUC en Cmax gelijk aan die van gezonde vrijwilligers. De farmacokinetiek van ebastine, AUC en Cmax, in patiënten met nierinsufficiëntie was gelijk aan die in gezonde vrijwilligers.	De dosis van 10 mg dient niet overschreden te worden bij patiënten met renale insufficiëntie.

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

Opmerkingen:

-

	Wijziging kinetiek	Actie	Clcr grens	Datum
Beslissing projectgroep	Ja	Nee	-	14 februari 2006

Raadpleegtekst	Besluit van de projectgroep Geneesmiddelen bij verminderde nierfunctie van WINAp Geneesmiddelinformatie op 14-2-2006: bij verminderde nierfunctie is aanpassen van de dosis of het doseerinterval van ebastine niet nodig. Bij creatinineklaring kleiner dan 10 ml/min: een algemeen advies kan niet worden gegeven. Per patiënt gebruik afwegen en dosering bepalen. Volgens de fabrikant van ebastine namen de AUC en Cmax van de actieve metaboliet toe bij milde tot matige nierinsufficiëntie. Dit lijkt echter klinisch niet relevant. Literatuur: - Registratiedossier (deel IB) Kestine.
----------------	--