

Clcr = creatinineklaring

Onderbouwend	Bewijs	Effect	Opmerkingen
-			

Overig	Opmerkingen
SPC Defitelio 25-10-2013.	Er is geen formeel farmacokinetisch onderzoek gedaan naar patiënten met een gestoorde nierfunctie. Defibrotide is echter toegepast in klinisch onderzoek bij patiënten die nierfunctiestoornis ontwikkelden, zonder dat de dosis werd aangepast. Daarbij zijn geen veiligheidsproblemen aan het licht gekomen. Het wordt daarom niet aanbevolen de dosis aan te passen. Wordt voor 98% onveranderd uitgescheiden met de urine gedurende de eerste 4 uur na aanvang van de infusie. De overige 2% wordt binnen 24 uur uitgescheiden.
Frasca GM ea. Effects of defibrotide treatment in patients with IgA nephropathy and reduced renal function. Nephrol Dial Transplant 1996;11:392-3	20 patiënten met IgA nefropathie en serumcreatinine 1,7-1,8 mg/d. Na 2 jaar afname serumcreatinine met 14% bij patiënten die gedurende 6 maanden prednisolon + defibrotide kregen en toename serumcreatinine met 9% bij patiënten die alleen prednisolon kregen.
Vangelista A. Effects of defibrotide in acute renal failure due to thrombotic microangiopathy. Haemostasis 1986;16 (Suppl 1):51-4	8 patiënten met thrombotic microangiopathy en serumcreatinine 5.3-14.9 mg/dl kregen defibrotide. Bij 6 patiënten herstel nierfunctie. Bij alle patiënten verdwenen neurologische verschijnselen en normaliseerde bloedstolling. Defibrotide veroorzaakte geen bijwerkingen.

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

### Opmerkingen:

Clcr < 10 ml/min:

-

	Wijziging kinetiek	Actie	Clcr grens	Datum
Beslissing werkgroep	Onbekend	Nee	-	6 januari 2015