



compendium update

Die inhaltliche Verantwortung für die Rubrik «compendium update» liegt bei der Documed AG.

Dieses Bulletin ist ein Auszug aus unseren aktuellen Arzneimittelinformationen. Vollständige Informationen finden Sie unter compendium.ch
by Documed

Arzneimittelsicherheit

(III = hohe, II = mittlere, I = geringe Relevanz)

III Efient® (Prasugrel) LILLY

Über thrombotisch-thrombozytopenische Purpura (TTP) wurde bislang nur bei der Anwendung anderer Thienopyridine berichtet, in den klinischen Studien zur Zulassung stand Efient nicht mit TTP in Zusammenhang. Nach der Markteinführung wurde jedoch über einzelne Fälle von TTP bei der Anwendung von Prasugrel berichtet. Sie kann nach einer kurzen Exposition (<2 Wochen) auftreten. Ebenfalls als unerwünschte Wirkung gemeldet wurden seltene Fälle von Thrombozytopenie.

III Competact® (Pioglitazon-Kombination) TAKEDA PHARMA

Competact ist nur noch als Therapie der 2. Wahl indiziert, und das Nutzen-Risiko-Verhältnis der Therapie sollte regelmässig überprüft werden. Hämaturie ist als unerwünschte Wirkung bereits bekannt. Neu ist auch Blasenkrebs gemeldet worden. Die Anwendung von Competact ist bei ungeklärter Hämaturie oder Blasenkrebs kontraindiziert.

III Dipiperon® (Pipamperon) JANSSEN-CILAG

Die Anwendung von Dipiperon wird bei Leber- und Niereninsuffizienz sowie in der Pädiatrie nicht mehr empfohlen. Die unerwünschten Wirkungen oculogyrische Krise, Opisthotonus, toxische epidermale Nekrolyse und muskuläre Spastizität wurden beobachtet. Nach Verabreichung von Dipiperon an schwangere Frauen wurden einzelne Fälle von Geburtsfehlern registriert. Patienten mit der seltenen hereditären Galactose- oder Fruktose-Intoleranz, Laplactase- oder Saccharase-Isomaltase-Mangel oder Glucose-Galactose-Malabsorption sollten das Produkt nicht einnehmen.

Innovationen

Atacand® (Candesartan cilexetil) ASTRAZENECA

Indikationserweiterung für Kinder und Jugendliche bei Hypertonie

Atacand ist neu auch zur Behandlung von Hypertonie bei Kindern und Jugendlichen im Alter von 1 bis 17 Jahren zugelassen. Bei Kindern <1 Jahr ist das Arzneimittel kontraindiziert. Die Sicherheit und die Wirksamkeit bei Kindern und Jugendlichen mit Herz- oder Niereninsuffizienz wurden nicht geprüft. Für Kinder, die keine Tabletten schlucken können, besteht die Möglichkeit, die Atacand Tabletten zu suspendieren.



Lodotra® (retardiertes Prednison) MUNDIPHARMA

Reduktion der Morgensteifigkeit bei rheumatoider Arthritis

Lodotra (Prednison mit verzögerter Wirkstofffreisetzung) ist eine neue Therapieoption bei rheumatoider Arthritis mit Morgensteifigkeit. Die Tablette kann vor dem Zubettgehen gegen 22 Uhr eingenommen werden, ohne dass durch eine nächtliche Medikamentengabe der natürliche Schlafrythmus beeinträchtigt wird. In einer der Zulassungsstudien reduzierte sich die Dauer der Morgensteifigkeit in der Lodotra-Gruppe im Mittel um 23%. Das Medikament, in Deutschland bereits seit 2009 erhältlich, ist nun auch in der Schweiz auf dem Markt.

Markt



Isoniazid USP LABATEC

Neue Spezialität mit 100 mg Isoniazid pro Tablette. Es ist zurzeit das einzige Monopräparat nach dem Marktrückzug von Rimifon (150 mg Isoniazid pro Tablette) in der Schweiz.



Zabak Augentropfen THÉA PHARMA

Neue Spezialität mit dem Antihistaminikum Ketotifen.