

compendium update

März 2015



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)

II Cefuroxim oral

Dosisanpassung bei Niereninsuffizienz

Neu wird eine Dosisanpassung bei Niereninsuffizienz bereits ab einer Kreatininclearance von <30 ml/Min. empfohlen (bisher <20 ml/Min.). Die Standard-Einzeldosis wird bei einer Clearance zwischen 10 und 30 ml/Min. alle 24 h, bei <10 ml/Min. alle 48 h verabreicht. Unter Hämodialyse sollte nach jeder Dialysesitzung eine zusätzliche Standard-Einzeldosis eingenommen werden.

II Indapamid

Neue unerwünschte Wirkungen, Interaktion mit Allopurinol

Fälle von Myopie, Sehstörungen und verschwommenem Sehen wurden berichtet. Bei einer Anwendung während der Schwangerschaft nahe am Geburtstermin wurde von einigen seltenen neonatalen Fällen einer Hypoglykämie und Thrombozytopenie berichtet. Die gleichzeitige Anwendung mit Allopurinol kann zu einer Erhöhung der Inzidenz von Überempfindlichkeitsreaktionen auf Allopurinol führen.

II Zelboraf® (Vemurafenib)

Neue unerwünschte Wirkung

Gelegentlich wurde über Pankreatitis berichtet.

Innovationen

Harvoni™ (Sofosbuvir, Ledipasvir) GILEAD

Neue orale Wirkstoffkombination bei Hepatitis C

Swissmedic hat die Marktzulassung für eine neue orale Wirkstoffkombination bei Hepatitis C erteilt. Die Spezialität Harvoni enthält 90 mg Ledipasvir und 400 mg Sofosbuvir und ist in der Schweiz zur Behandlung von Erwachsenen mit chronischer Hepatitis C vom Genotyp 1 zugelassen. Im Rahmen der europäischen Zulassung ist auch der Einsatz bei Trägern der Virusgenotypen 3 und 4 vorgesehen.

Stelara® (Ustekinumab) JANSSEN-CILAG

Indikationserweiterung: aktive Psoriasis-Arthritis

Stelara ist als Monotherapie oder in Kombination mit Methotrexat zur Behandlung von erwachsenen Patienten mit aktiver Psoriasis-Arthritis indiziert, wenn das Ansprechen auf eine vorhergehende Therapie mit krankheitsmodifizierenden Antirheumatika unzureichend war. Stelara verbessert die körperliche Funktionsfähigkeit bei Patienten mit Psoriasis-Arthritis.

Die empfohlene Dosis beträgt 45 mg, verabreicht als subkutane Injektion in Woche 0 und 4 und anschliessend alle 12 Wochen. Bei ungenügendem Ansprechen kann die Dosis auf 90 mg gesteigert werden.

Bei Patienten, die nach einer Behandlungsdauer von bis zu 28 Wochen kein Ansprechen zeigen, sollte ein Absetzen der Therapie erwogen werden.

Zydelig® (Idelalisib) GILEAD

Neuer Kinase-Inhibitor bei fortgeschrittenen B-Zell-Tumoren

Swissmedic hat die Marktzulassung für das Onkologikum Idelalisib (Zydelig) erteilt. Idelalisib ist ein sogenannter Phosphatidylinositol-3-Kinase-Hemmer und der erste Vertreter dieser neuen Wirkstoffgruppe. Durch Hemmung der PI3-Kinase, welche bei B-Zell-Malignomen überaktiviert ist, wird ein zentrales Enzym im Signalweg maligner Zellen gehemmt. Das Medikament wird in Kombination mit Rituximab zur Behandlung von Erwachsenen mit chronischer lymphatischer Leukämie oder als Monotherapie bei follikulärem Lymphom eingesetzt. Die empfohlene Dosis beträgt 150 mg zweimal täglich.

Markt

Exviera® ABBVIE

Neues Virostatikum

Die Filmtabletten enthalten 250 mg Dasabuvir. Exviera wird zur Behandlung der Hepatitis C in Kombination mit Viekirax oder Viekirax mit Ribavirin angewendet.

Viekirax® ABBVIE

Neues Virostatikum

Die Filmtabletten enthalten 12,5 mg Ombitasvir, 75 mg Paritaprevir und 50 mg Ritonavir. Viekirax wird zur Behandlung der Hepatitis C in Kombination mit Exviera oder Exviera mit Ribavirin eingesetzt.