

Lareb Intensive Monitoring

Veiligheidsprofiel van NOACs en nieuwe diabetesmiddelen in dagelijkse praktijk

Dankzij uw inzet heeft Bijwerkingencentrum Lareb met LIM het veiligheidsprofiel van de nieuwe diabetesmiddelen en NOACs onderzocht. Wij willen u hiervoor bedanken en presenteren hierbij kort de resultaten. Extra willen wij de 30 Service Apotheken bedanken die meewerkten aan de pilot voor de LIM NAlert.

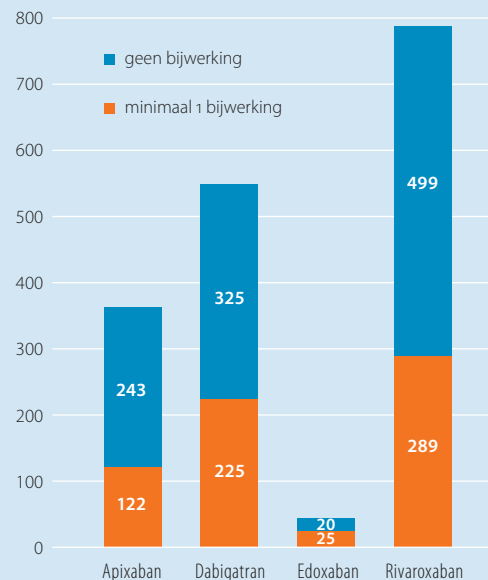
Goed om te weten:

- > LIM-NOAC onderzoek loopt nog door met de focus op invloed van bijwerkingen op het dagelijks leven van de patiënt
- > Bent u Service Apotheek? Activeer dan de LIM NAlert
- > Nieuwsgierig geworden? Houd dan het PW in de gaten voor de volledige artikelen

Resultaten NOACs

- Van 2012 tot 2017 zijn 1748 NOAC gebruikers geïncludeerd die tot 6 maanden na start gevolgd werden.
- 38% (661) van de patiënten rapporteerde minimaal één bijwerking, bij 15 betrof het een ernstige bijwerking (leidend tot ziekenhuisopname of overlijden).
- Het bijwerkingenprofiel voor apixaban en rivaroxaban is vergelijkbaar.
- De meest gemelde klachten bij apixaban staan niet in de officiële productinformatie.
- De bijwerkingen traden vaak op binnen 1 week na start van de NOAC.
- Bij 59% van de bijwerkingen herstelde de patient. Tweederde van hen herstelde zonder aanpassingen aan het gebruik van de NOAC.

Deelnemers met en zonder bijwerking



Top 3 meest gemelde bijwerkingen (aantal)

Apixaban	Dabigatran	Edoxaban	Rivaroxaban
Hoofdpijn (21)	Diarree* (43)	Buikpijn* (3)	Duizeligheid* (53)
Vermoeidheid (12)	Dyspepsie* (20)	Bloed aanwezig in urine* (3)	Hoofdpijn* (34)
Duizeligheid (11)	Vermoeidheid (20)	Duizeligheid* (3)	Vermoeidheid* (27)

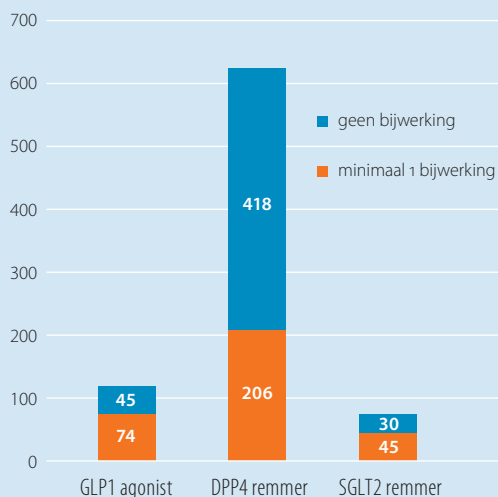
*Bijwerking wordt ook vermeld in de officiële productinformatie



Nieuwe diabetesmiddelen

- Van 2008 tot 2016 zijn 818 gebruikers van de nieuwe diabetesmiddelen geïnccludeerd, zij werden 12 maanden gevolgd.
- 74 (62%) GLP1 agonist gebruikers, 206 (33%) DPP4 remmer gebruikers en 45 (60%) SGLT2 remmer gebruikers rapporteerden minimaal één bijwerking.
- De klachten beginnen vaak binnen 1 week na start van het nieuwe diabetesmiddel.
- Voor 21% van bijwerkingen is bekend dat de patiënt is hersteld. Bij deze bijwerkingen trad dit herstel in 91% op bij voortzetten van de GLP1 agonist, in 73% bij voortzetten van de DPP4 remmer en in 64% bij voortzetten van de SGLT2 remmer.
- 22% Stopte vroegtijdig met het gebruik van het antidiabeticum. Daarbij gaf 41% het optreden van een bijwerking als reden aan.

Deelnemers met en zonder bijwerking



Top 3 meest gemelde bijwerkingen (aantal)

GLP1 agonist	n (%)	Hersteld, n	Hersteld bij continueren, n
Misselijkheid*	39 (32)	13	13
Diarree*	15 (12)	5	5
Obstipatie*	10 (8)	1	1
DPP4 remmer	n (%)	Hersteld, n	Hersteld bij continueren, n
Hoofdpijn*	33 (5)	12	10
Misselijkheid*	26 (4)	9	6
Obstipatie*#	22 (4)	5	3
SGLT2 remmer	n (%)	Hersteld, n	Hersteld bij continueren, n
Polyurie**	14 (19)	2	1
Dorst*#	10 (13)	1	0
Gewichtsafname**	10 (13)	1	1

* Bijwerking wordt ook vermeld in de officiële productinformatie

Frequentie is hoger dan in de officiële productinformatie