



8. Pijn en koorts

- 8.1. Medicamenteuze koorts- en pijnbestrijding
- 8.2. Analgetica - antipyretica
- 8.3. Opioïden
- 8.4. Opioïdantagonisten

De NSAID's worden besproken in 9.1.

8.1. Medicamenteuze koorts- en pijnbestrijding

Plaatsbepaling

- *Koorts*
 - Koorts op zich hoeft niet noodzakelijk behandeld te worden.¹ Dit geldt ook bij kinderen.²
 - Antipyretica hebben geen effect op het optreden of het verloop van koortsstuipen [*zie Folia september 2015 en Folia december 2018*].¹
 - Paracetamol (*zie 8.2.1.*) en ibuprofen (*zie 9.1.*) hebben een vergelijkbare antipyretische werking.^{3 4} Paracetamol oraal (*zie 8.2.1.*) heeft een zeer gunstige risico-batenverhouding bij koorts.
 - Naproxen heeft ook de behandeling van koorts bij volwassenen als indicatie in de SKP.
 - Bij kinderen met koorts en risico op dehydratie (bv. ten gevolge van braken of diarree), worden anti-inflammatoire middelen zoals ibuprofen best vermeden vanwege het risico op acuut nierfalen [*zie Folia mei 2018*]. Toezien op een goede hydratatie is dus verstandig indien ibuprofen bij kinderen wordt gebruikt.
 - Ibuprofen, en mogelijk ook andere NSAID's, kunnen de symptomen van een onderliggende infectie maskeren, bijvoorbeeld in de context van een "community acquired" bacteriële pneumonie en bacteriële complicaties van varicella [*zie Folia juli 2020*].
 - Paracetamol en ibuprofen combineren of alternerend geven, heeft een iets sterker antipyretisch effect dan paracetamol alleen, maar het verschil lijkt niet klinisch relevant.²
 - Acetylsalicylzuur (*zie 8.2.2.*) heeft slechts een heel beperkte plaats in de behandeling van koorts vanwege de ongewenste effecten. Het zou daarenboven het risico van optreden van het (zeer zeldzame) syndroom van Reye verhogen bij kinderen met virale infecties (influenza, varicella). Het gebruik van acetylsalicylzuur bij kinderen jonger dan 12 jaar wordt daarom afgeraden.²
 - Metamizol heeft een antipyretische werking maar is volgens de SKP geen eerste keuze bij koorts, wat logisch is gezien de ongewenste effecten.
- *Pijn*
 - Pijn kan op verschillende manieren ingedeeld worden.
 - Op basis van het onderliggende mechanisme:
 - nociceptief (pijn die ontstaat door schade of risico op schade van niet-neurologisch weefsel en wordt veroorzaakt door een activatie van de nociceptoren). Indien ter hoogte van de huid, botten, spieren of tussenliggend weefsel, is dit *somatische pijn*; indien ter hoogte van de holle organen zoals de maag, de darmen, het hart en de urineleiders, spreekt men van *viscerale pijn*.
 - neuropathisch (pijn die optreedt als rechtstreeks gevolg van een beschadiging of ziekte van het somatosensorisch zenuwstelsel).
 - nociplastisch (door veranderingen in nociceptieve processen zonder dat er - nog - bewijs is van actuele schade van weefsel of zonder bewijs van schade of ziekte van het zenuwstelsel). Volgens de nieuwe ICD-11-classificatie wordt "nociplastische pijn" ingedeeld als "primaire



chronische pijn".

- Op basis van tijdsduur: acute pijn (minder dan 3 maanden) vs. chronische pijn (langer dan 3 maanden).
- Op basis van de aandoening (b.v. kankerpijn vs. niet-kankerpijn, inflammatoire vs. mechanische pijn).
- *Acute nociceptieve somatische pijn*
 - Bij acute pijn tracht men eerst de oorzaak te achterhalen en te behandelen, maar dit mag geen uitstel geven voor adequate pijnstilling; dit voor het comfort van de patiënt maar ook om de evolutie naar chronische pijn te voorkomen.⁵
 - Bij acute nociceptieve somatische pijn heeft de toediening van paracetamol een gunstige risico-batenverhouding (zie 8.2.1.). Het risico op ernstige ongewenste effecten is kleiner met paracetamol dan met andere analgetica zoals NSAID's, vooral bij ouderen.^{6,7}
 - Acetylsalicylzuur: de juiste plaats hiervan bij acute pijn is onduidelijk: de risico-batenverhouding is vrij ongunstig en een eventuele meerwaarde ten opzichte van paracetamol is niet bewezen (zie 8.2.2.).
 - NSAID's: NSAID's hebben een aangetoond pijnstillend effect, maar kunnen ernstige ongewenste effecten hebben, vooral bij risicopersonen (zie 9.1.). Indien een laaggedoseerde NSAID onvoldoende is, kan men de dosis verhogen of combineren met paracetamol gedurende korte tijd.⁶
 - Metamizol is een geneesmiddel dat volgens de SKP kan gebruikt worden voor de behandeling van pijn wanneer andere pijnstillende behandelingen gecontra-indiceerd zijn. Het is vooral onderzocht bij postoperatieve pijn en is ook onderzocht bij krampen, niersteenkolië, kankerpijn, spanningshoofdpijn en migraine. Metamizol geeft een risico op zeldzame maar ernstige ongewenste effecten (agranulocytose, leverschade en gastro-intestinale bloedingen). Het kan een plaats hebben bij patiënten met contra-indicaties voor NSAID's [zie *Folia februari 2024*].
 - Indien paracetamol of NSAID's onvoldoende effect hebben, is een zwakwerkend opioïd zoals tramadol (zie 8.3.) een therapeutische optie. Codeïne heeft frequente ongewenste effecten en de werkzaamheid bij acute pijn is weinig onderbouwd. In laatste instantie kan een sterkwerkend opioïd worden overwogen indien de pijn onvoldoende wordt verlicht door de andere pijnstillers en een impact heeft op de levenskwaliteit van de patiënt.⁶ Voor alle opioïden geldt dat ze in de laagste sterktedosis en zo kort mogelijk moeten worden gebruikt omdat ze een risico op afhankelijkheid met zich meebrengen. Bij oudere patiënten bestaat er controverse over het voordeel van opioïden (zie rubriek "Oudere patiënten").
 - Vaste associaties van tramadol (of codeïne) en paracetamol beperken de mogelijkheid van individuele aanpassing en bij ongewenste effecten is de oorzaak vaak moeilijk te bepalen.⁶ Daarenboven is er een risico van onvoldoende kennis bij de patiënt over wat hij inneemt en aan welke dosis, wat kan leiden tot therapeutische vergissingen [zie *Folia juni 2023*].
 - Bij traumatische musculoskeletale pijn (andere dan lagerugpijn - zie hieronder) hebben niet-medicamenteuze maatregelen of lokale NSAID's als voordeel dat ze een laag risico geven op ongewenste effecten. Indien de pijn niet te hevig is en systemische behandeling nodig is, heeft paracetamol een gunstige risico-batenverhouding. Bij de meeste vormen van musculoskeletale en traumatische acute pijn is het niet bewezen dat opioïden een sterkere pijnstilling geven dan orale NSAID's.
 - Voor *niet-gecompliceerde acute lagerugpijn* ligt de nadruk volgens de aanbevelingen van het KCE in de eerste plaats op niet-medicamenteuze behandeling⁸: de patiënten geruststellen, informeren over de oorzaak van hun lagerugpijn (meestal goedaardig) en ze aanmoedigen om fysiek actief te blijven en hun fysieke activiteiten zo goed ze kunnen te blijven uitvoeren. Medicamenteuze behandeling wordt door het KCE slechts aanbevolen als tweede stap. Voor acute lagerugpijn met of zonder radiculare pijn worden orale NSAID's voorgesteld wanneer paracetamol onvoldoende effect heeft⁸, waarbij rekening wordt gehouden met de ongewenste effecten en het profiel van de patiënt. De plaats van opioïden bij de behandeling van lagerugpijn is beperkt [zie *Folia februari 2018, Folia februari 2019 en*



Folia oktober 2023].

- Bij pijn door acute arthritis zijn rust en NSAID's aangewezen.⁹
- In verband met *acute jicht*, zie 9.3..
- Bij *acute spanningshoofdpijn* blijken paracetamol, acetylsalicylzuur en NSAID's werkzaam.¹⁰ Paracetamol geeft een kleiner risico op ernstige ongewenste effecten dan NSAID's en aspirine.¹¹
- In verband met *acute migraineaanvallen*, zie 10.9..
- *Acute nociceptieve viscerale pijn*:
 - Er is een goed onderbouwd effect voor NSAID's en opioïden bij nierkolieken.¹² Bij nierkolieken worden soms, zonder veel evidentie, spasmolytica gebruikt (zie 3.2.). De plaats van alfa-blokkers is beperkt (zie 7.2.1.).
 - Opioiden hebben een goed onderbouwd effect bij ernstige abdominale pijn zoals darmkolieken.¹³ Voor darmkolieken worden soms, zonder veel evidentie, spasmolytica gegeven (zie 3.2.).
 - Ook bij galblaaskolieken worden op basis van enkele studies NSAID's aangeraden.¹⁴
- *Acute neuropathische pijn* zoals ischias¹⁵ kan inflammatoire pijncomponenten hebben.
- *Chronische nociceptieve pijn*
 - Zie de richtlijn van WOREL.
 - Bij chronische pijn zijn precieze diagnosestelling, grondige bio-psychosociale evaluatie, nauwkeurige medische opvolging en periodieke herevaluatie noodzakelijk. Medicamenteuze behandeling is slechts één aspect van de globale pijnbenadering en wordt geïntegreerd in een multidisciplinaire aanpak.¹⁶ Niet-medicamenteuze benaderingen zoals bepaalde oefentherapieën, pijneducatie en kinesitherapie kunnen helpen. De patiënt wordt best aangemoedigd te blijven bewegen om het risico op invaliditeit op lange termijn te verminderen.¹⁶
 - Bij chronische pijn heeft gebruik van pijnstillers volgens een vast tijdschema de voorkeur: men wacht niet tot de pijn opnieuw optreedt.⁶
 - Een pijnstiller die weinig ongewenste effecten geeft en waarbij geen risico op verslaving is, kan worden opgestart. Paracetamol kan bijvoorbeeld worden voorgesteld, tot 1 g 3 à 4 x per dag bij de gezonde volwassene, 2 à 3 g bij zeer magere volwassenen (<50 kg), bij hoogbejaarde personen en bij alcoholafhankelijkheid, chronische ondervoeding, lever- of nierinsufficiëntie.⁶
 - Bij gebruik van vaste associaties is er een grotere kans op ongewenste effecten [zie *Folia juni 2023*] en meer risico bij intoxicaties. Er is een risico van onvoldoende kennis bij de patiënt over wat hij inneemt en aan welke dosis, wat kan leiden tot therapeutische vergissingen.
 - Chronisch gebruik van analgetica geeft waarschijnlijk geen aanleiding tot nefropathie, maar voorzichtigheid blijft geboden, in het bijzonder bij hogere dosissen.¹⁷
 - De plaats van sterkwerkende opioïden en zwakwerkende opioïden zoals tramadol (*voir 8.3.*) voor *chronische pijn bij niet-oncologische patiënten* is zeer controversieel.¹⁸ In de richtlijn van WOREL wordt het gebruik van deze middelen afgeraden bij chronische pijn.¹⁶ De wetenschappelijke evidentie over de meerwaarde bij langdurige behandelingen ontbreekt.¹⁶ Een grondig bio-psychosociaal bilan, nauwkeurige medische opvolging en periodieke herevaluaties zijn hier noodzakelijk [zie *Folia juli 2023*].¹⁶ Zeker bij patiënten met antecedenten van middelenaafhankelijkheid, psychische comorbiditeit of alcoholafhankelijkheid zal men zeer terughoudend zijn.
 - In verband met *chronische arthritis*, zie 9.2.. De aanpak berust op verschillende soorten geneesmiddelen: een basisbehandeling, analgetica en NSAID's, en corticosteroïden.¹⁹ Corticosteroïden kunnen gebruikt worden om een snelle controle van acute opstoten te bekomen. Ze hebben een snel effect op de ontsteking en de zwelling van het gewricht, maar zijn geen behandeling voor de pijn op zich.¹⁹ Een optimale basisbehandeling kan de noodzaak van pijnstilling verminderen.
 - In verband met *chronische pijn bij artrose*, zie 9.4.
 - Indien een behandeling van chronische lagerugpijn noodzakelijk wordt geacht, kunnen orale NSAID's worden overwogen, rekening houdend met de mogelijke risicofactoren (gastro-intestinale en cardiorenale toxiciteit, levertoxiciteit) en met de karakteristieken van de patiënt. Opioiden moeten niet systematisch worden aanbevolen voor de behandeling van dit soort pijn²⁰, zie *Folia februari 2018*.



Wat het gebruik van antidepressiva bij chronische lagerugpijn betreft, toonde een Cochrane Review dat SNRI's de pijnintensiteit licht zouden verminderen, maar gepaard gaan met ongewenste effecten. TCA's verminderen waarschijnlijk de pijnintensiteit niet, maar zouden wel een positief effect hebben op de pijngelerateerde handicap. Er is meer onderzoek nodig om de veiligheid en werkzaamheid van antidepressiva te beoordelen.²¹ Voor meer informatie, zie 10.3..

- *Chronische neuropathische pijn*
 - Bepaalde antidepressiva (amitriptyline en duloxetine, zie 10.3.) en bepaalde anti-epileptica (carbamazepine, gabapentine en pregabaline, zie 10.7.) kunnen worden overwogen. De NHG-standaard stelt amitriptyline voor als behandeling van neuropathische pijn.⁶
 - Duloxetine wordt dan weer voorgesteld voor de behandeling van diabetische neuropathie. Gabapentine en pregabaline kunnen worden overwogen bij de behandeling van neuropathische pijn.⁶ Wanneer monotherapie onvoldoende effect heeft bij pijnlijke diabetische neuropathie, lijkt de combinatie van een antidepressivum met een anti-epilepticum een sterkere pijnstilling te geven dan het anti-epilepticum alleen [zie *Folia januari 2023*]. Gabapentine en pregabaline worden soms *off-label* gebruikt bij chronische lagerugpijn of radiculare pijn; in deze indicaties hebben ze een ongunstige risico-batenverhouding [zie *Folia februari 2018*].
 - De NHG-standaard raadt het gebruik van sterkwerkende opioïden af bij de behandeling van chronische neuropathische pijn. Een opioïd zoals tramadol kan worden overwogen voor een korte periode indien de andere behandelingen niet doeltreffend zijn.⁶ Indien opioïden worden voorgeschreven, wordt voorgesteld te beginnen met de minimale werkzame dosis en de risico-batenverhouding af te wegen voor elke patiënt.⁷
 - De plaats van cannabisderivaten bij chronische neuropathische pijn is slechts beperkt aangetoond [zie *Folia december 2019*].²²
- *Nociplastische pijn*:
 - De behandeling van dit type pijn vraagt een multidisciplinaire aanpak, met periodieke evaluaties, waarbij er sterke focus is op het functioneren van de patiënt. Deze aanpak omvat o.a. een bio-psychosociale evaluatie, lichaamsbeweging en psychologische begeleiding.¹⁶
 - De medicamenteuze behandeling is slechts één aspect van de globale pijnbenadering. Opioïden worden niet voorgesteld bij de aanpak van nociplastische pijn.
 - De richtlijn van WOREL stelt amitriptyline voor als behandeling voor fibromyalgie, en in mindere mate duloxetine. Pregabaline kan ook worden overwogen.²³
- *Chronische hoofdpijn*:
 - Hoofdpijn door medicatieovergebruik (of "medicatieafhankelijke hoofdpijn"): langdurig en te frequent gebruik van antimigrainemiddelen (triptanen, ergotderivaten) of analgetica (paracetamol, NSAID, acetylsalicylzuur, of combinaties met bv coffeïne) bij patiënten met frequente migraine of spanningshoofdpijn, kan hoofdpijn veroorzaken te wijten aan deze geneesmiddelen. Dit type hoofdpijn ontwikkelt zich sneller met antimigrainemiddelen dan met analgetica [zie 10.9.1].^{24 10}
 - Bij frequente spanningshoofdpijn (> 7-9 hoofdpijndagen/maand) kan profylactische behandeling worden overwogen. Lage doses tricyclische antidepressiva zouden de frequentie en de intensiteit van de hoofdpijn kunnen verminderen. In sommige studies werden positieve resultaten gemeld met amitriptyline.¹⁰ Andere studies suggereren dat mirtazapine en venlafaxine mogelijk een meerwaarde hebben en worden beschouwd als alternatieven.¹⁰ Er is zeer weinig bewijs voor de werkzaamheid van selectieve serotonine-heropnameremmers.^{10 25}
 - Bij frequente migraineaanvallen is het nut van medicamenteuze profylaxe voor verschillende geneesmiddelen bewezen²⁶ (zie 10.9.2).
- *Pijnbestrijding bij palliatieve zorg*
 - **Meer informatie over de verschillende aspecten van de palliatieve zorg is te vinden op Pallialine.be. Gezien de specifieke context van de palliatieve geneeskunde worden veel maatregelen en behandelingen toegepast op basis van expert opinie en kunnen er slechts zeer weinig EBM-referenties gegeven worden.**



- In het kader van de palliatieve zorg is adequate pijnstilling cruciaal, maar slechts één facet van de symptoomcontrole.
- De pijnladder van de Wereldgezondheidsorganisatie voorziet een aantal stappen voor de pijnstilling in de palliatieve zorg.²⁷ De onderbouwing van deze pijnladder is heel beperkt.
 - Eerste stap: een niet-opioïde pijnstiller zoals paracetamol, een NSAID of - steeds minder - acetylsalicylzuur.²⁸
 - Tweede stap: toevoegen van of overschakelen naar een zwakwerkend opioïd zoals codeïne of tramadol.
 - Derde stap: toevoegen van of overschakelen naar een sterkwerkend opioïd oraal of transdermaal.
 - Vierde stap: parenterale toediening van een krachtig opioïd via subcutane pijnpomp, intraveneus, eventueel epiduraal of intrathecaal, met behoud van paracetamol of een NSAID.
- Morfine: drinkbare morfine-oplossing of -siroop, om de 4 uur te nemen, bestaat als specialiteit (zie 8.3.1.), en kan ook worden voorgeschreven als magistrale bereiding (die afgeschermd van het licht zeker 1 maand bewaard kan worden), bv. als volgt:
 - R/ Siroop met vijf milligram* morfinehydrochloride/5 ml TMF, DT x ml
 - (* vijf milligram tot vijftwintig milligram/5ml)
 - of
 - R/ Oplossing met twintig milligram morfinehydrochloride/ml TMF, DT x ml
- Morfine als vast, oraal preparaat met normale afgifte kan om de 4 uur gegeven worden.
- De dosis morfine wordt opgedreven in functie van de noden, tragsgewijs met 25% of meer.²⁸
- Na het vinden van de dosis morfine die voldoende pijnstilling geeft, zal men meestal overschakelen naar een oraal morfinepreparaat met verlengde afgifte²⁸ [zie Tabel 8a.].
- Wanneer orale inname moeilijk is, kan morfine parenteraal worden gegeven, bv. in subcutaan infuus via pijnpomp, waarbij meestal gestart wordt met de helft van de orale dosis. Ook pleisters op basis van buprenorfine of van fentanyl kunnen gebruikt worden. Ze hebben echter bij palliatieve zorg slechts een beperkte plaats wanneer snelle aanpassing van de dosis noodzakelijk is (zie 8.3.).
- In verband met *rescue* medicatie bij doorbraakpijnen en in verband met opioïdrotatie, zie 8.3..
- Bij chronisch gebruik van opioïden dient rekening gehouden te worden met de ongewenste effecten (zie 8.3.), en associëren van een laxativum is de regel; dikwijls is ook een anti-emeticum aangewezen.²⁸
- Bij neuropathische pijn wordt dikwijls gebruik gemaakt van bepaalde anti-epileptica of antidepressiva (zie hoger); bij neuropathische pijn door tumorale compressie en oedeem gebruikt men corticosteroïden.²⁸
- Botpijnen door metastasen reageren vaak slecht op opioïden. NSAID's en corticosteroïden worden soms gebruikt bij dit type pijn voor hun pijnstillend effect.²⁸ Andere geneesmiddelen, zoals denosumab (zie 9.5.5.1.) of zoledroninezuur, worden ook gebruikt. Ook niet-farmacologische benaderingen worden gebruikt (bijvoorbeeld kinesitherapie, fysiotherapie, emotionele ondersteuning of relaxatiesessies), zie *Palliaguide.be*.
- Bij dyspneu tonen oraal of parenteraal toegediende opioïden een gunstig effect (evidentie van lage kwaliteit). Orale of parenterale morfine kan worden toegediend in geval van dyspneu bij patiënten in de palliatieve zorg zodra het effect van de etiologische of (niet-)medicamenteuze maatregelen onvoldoende is.²⁹
- Bij patiënten met chronische pijn kunnen bepaalde pijnstillers terugbetaald worden via hoofdstuk IV (a priori controle, categorie b, levenslang geldig), zie *Folia januari 2022*.
- In magistrale bereiding worden acetylsalicylzuur, paracetamol, codeïne, codeïnefosfaat en coffeïne, onderling geassocieerd of afzonderlijk voorgeschreven, vergoed voor behandeling van chronische pijn, mits toelating van de adviserend arts van de verzekeringsinstelling.

Oudere patiënten

- Koorts en pijn



- Bij ouderen is de aanpak van koorts en de verschillende soorten pijn dezelfde als bij jongere patiënten (zie rubriek “Plaatsbepaling”). Hieronder volgen enkele aandachtspunten voor oudere patiënten.
- Er zijn weinig gegevens beschikbaar over het gebruik van paracetamol of NSAID's als koortswerend of pijnstillend middel bij oudere patiënten.
- Vaak is chronische pijn bij oudere patiënten het gevolg van artrose. Niet-medicamenteuze interventies hebben zeker een plaats en zijn minstens even belangrijk als medicamenteuze behandelingen, die meer risico's kunnen geven bij oudere patiënten. Bepaalde oefentherapieën en kinesitherapie kunnen chronische pijn helpen verlichten. Dergelijke interventies kunnen ook het psychisch welzijn bevorderen, omdat ze onder andere zorgen voor sociaal contact en extra aandacht.
- Posttherpetische neuropathische pijn komt vaker voor bij oudere patiënten, maar het is momenteel niet duidelijk aangetoond dat antivirale middelen of vaccinatie een voordeel zouden hebben ter preventie van dit risico bij deze populatie (zie 11.4.1. en 12.1.1.10).
- Behandelopties
 - Bij oudere patiënten zijn de behandelopties dezelfde als bij jongere patiënten, maar de studies specifiek bij oudere patiënten zijn zeer beperkt. Tramadol is niet de voorkeursoptie bij oudere patiënten vanwege de beperkte evidentie van werkzaamheid bij deze patiënten en het hoger risico op ongewenste effecten (misselijkheid, braken, obstipatie en slaperigheid).³⁰
 - Oudere patiënten zijn gevoeliger voor de ongewenste effecten van heel wat analgetica (bijvoorbeeld NSAID's, opioïden, antidepressiva en anti-epileptica) dan jongere patiënten.
 - Het symbool 80+ ter hoogte van sommige geneesmiddelen betekent dat het geneesmiddel opgenomen werd in het **Formularium Ouderenzorg**. Klik op het symbooltje om hier meer over te lezen in de geneesmiddelenfiche.

8.2. Niet-opioïde analgetica - Antipyretica

In dit hoofdstuk worden besproken:

- paracetamol,
- acetylsalicylzuur,
- metamizol,
- combinatiepreparaten.

De NSAID's worden besproken in 9.1.

8.2.1. Paracetamol

Paracetamol heeft analgetische en antipyretische eigenschappen, maar geen anti-inflammatoir effect.

Plaatsbepaling

- *Zie 8.1.*
- Omwille van zijn goede tolerantie en gunstig veiligheidsprofiel heeft paracetamol een gunstige risicobatenverhouding bij de symptomatische aanpak van pijn en koorts, zeker bij kinderen, zwangeren en ouderen.⁶
- Gebruik van paracetamol laat, bv. bij artrosepijnen (zie 9.4.), dikwijls toe het chronisch gebruik van niet-steroidale anti-inflammatoire middelen te vermijden. Afhankelijk van het profiel van de patiënt worden doses van 2 à 4 g paracetamol per dag in vast schema aangeraden. Een aantal studies stellen het gebruik van paracetamol als eerste keuze voor de behandeling van artrosepijnen in vraag [zie *Folia november 2016 en Folia februari 2018*]. Volgens WOREL moet paracetamol, alleen of in combinatie met NSAID's, worden overwogen bij patiënten met artrose.²³ Een systematische verschuiving naar het gebruik van orale NSAID's of opioïden zou meer ongewenste effecten kunnen geven, zeker als het gaat om oudere patiënten.²³



- Het associëren van codeïne of tramadol met paracetamol (zie 8.3.2.) zou chronisch gebruik en misbruik ervan in de hand werken.^{23 31} De associatie dient te worden voorbehouden voor een behandeling gedurende korte termijn bij acute pijn.³²

Indicaties (synthese van de SKP)

- Nociceptieve (niet-neuropathische) pijn.
- Koorts.

Contra-indicaties

- Ernstige nierinsufficiëntie, ernstige leverinsufficiëntie (SKP, maar paracetamol wordt op de website “geneesmiddelenbijlevercirrose.nl” als “veilig” bij levercirrose beoordeeld).

Ongewenste effecten

- Zelden irritatie van de gastro-intestinale tractus, wat een voordeel is ten opzichte van de NSAID's.
- Bij overdosering: hepatotoxiciteit met icterus en soms fatale necrose, dikwijls pas 24 à 48 uur na massale ingestie. **Omwille van het initieel vaak asymptomatische verloop van een intoxicatie met paracetamol vergt elk vermoeden van overdosering een dringende ziekenhuisopname.** Bij volwassenen zijn problemen te verwachten vanaf een inname van 10 g. Bij bestaan van risicofactoren kan reeds toxiciteit worden gezien vanaf lagere hoeveelheden, zelfs bij chronisch gebruik van de gebruikelijke maximale dagdosis (4 g) (zie rubriek “Bijzondere voorzorgen”). Bij kinderen kan hepatotoxiciteit optreden vanaf 150 mg/kg. Indien uit meting van de plasmaconcentratie van paracetamol blijkt dat het gevaar op hepatotoxiciteit reëel is, wordt ter preventie zo vlug mogelijk intraveneus acetylcysteïne gegeven (zie *Inl.7.1. en 20.1.1.7*).
- Er zijn geen argumenten voor een causaal verband tussen het gebruik van paracetamol op jonge leeftijd en het risico van astma en wheezing, in tegenstelling tot wat gesuggereerd werd in observationeel onderzoek.
- Hemolyse bij patiënten met glucose-6-fosfaat-dehydrogenase (G6PD)-deficiëntie (zeldzaam, zie *Inl.6.2.11*).

Zwangerschap en borstvoeding

- Volgens onze bronnen mag paracetamol worden gebruikt tijdens de zwangerschap en de periode van borstvoeding.
- Er zijn echter zeldzame gevallen gemeld van vroegtijdige sluiting van de ductus arteriosus bij gebruik van paracetamol tijdens het 3^e trimester van de zwangerschap, vooral bij doses van minstens 1,5 g/dag. Wanneer paracetamol wordt gebruikt tijdens het 3^e trimester van de zwangerschap, moet de risico-batenverhouding worden beoordeeld:
 - Bij pijn aan het einde van de zwangerschap zou de inname van paracetamol uit voorzorg kunnen worden beperkt tot maximaal 500 mg 3x/dag.
 - Bij koorts tijdens het 3^e trimester (met risico van uitlokken van weeën en van vroeggeboorte) zijn de voordelen van paracetamol meestal wel groter dan de risico's en kan een dosis > 1500 mg/dag gerechtvaardigd zijn.
 - In alle gevallen moet paracetamol gedurende een zo kort mogelijke periode worden gebruikt [zie *Folia mei 2024*].
- Volgens onze bronnen en evidence-based publicaties is er geen bewijs van causaal verband tussen het gebruik van paracetamol tijdens de zwangerschap en het risico op het ontwikkelen van gedragsstoornissen (autisme en ADHD), zie *Folia oktober 2025*.³³

Oudere patiënten

- Bij oudere patiënten heeft paracetamol dezelfde plaats als bij jongere patiënten (zie rubriek “Plaatsbepaling”). Meestal wordt de voorkeur gegeven aan paracetamol oraal voor de behandeling van koorts en acute pijn, gezien de gunstigere risico-batenverhouding.



- Bij hoogbejaarde patiënten wordt de dosering van 3 g/dag best niet overschreden.
- Gewicht < 50 kg, chronische ondervoeding en aanwezigheid van lever- of nierinsufficiëntie zijn risicofactoren die des te vaker voorkomen bij oudere patiënten (zie rubriek "Dosering").
- Het symbool 80+ ter hoogte van sommige geneesmiddelen betekent dat het geneesmiddel opgenomen werd in het **Formularium Ouderenzorg**. Klik op het symbooltje om hier meer over te lezen in de geneesmiddelenfiche.

Bijzondere voorzorgen

- De drempel voor levertoxiciteit is verlaagd bij volgende *risicopatiënten*: kinderen, zeer magere volwassenen (< 50 kg), hoogbejaarde personen en patiënten met alcoholafhankelijkheid, chronisch ondervoede patiënten, patiënten die langdurig vasten en patiënten met lever- of nierinsufficiëntie [zie *Folia april 2011*].
- In geval van leverlijden (leverinsufficiëntie, chronisch alcoholgebruik) moet de maximale dagelijkse dosis beperkt worden tot 3 g per dag (tot 2 g bij patiënten < 50 kg). Bij personen met acute leverinsufficiëntie is paracetamol te mijden.
- In geval van nierinsufficiëntie moet de dosis worden verminderd en moet een langer doseringsinterval van 6 à 8 u worden gerespecteerd [zie *Folia februari 2018*].
- Het is belangrijk om patiënten met pijn te vragen naar de reeds ingenomen hoeveelheid paracetamol, ook in *over the counter* (OTC) en zowel in mono- als combinatiepreparaten.
- Patiënten met tandpijn blijken een belangrijke risicogroep te zijn voor accidentele paracetamolintoxicatie [zie *Folia februari 2018*].
- De resorptie van paracetamol vanuit suppositoria is wisselend; orale toediening is te verkiezen, ook bij zuigelingen.
- Orodispergeerbare tabletten bieden geen klinisch significante voordelen in termen van snelheid van werking of doeltreffendheid.
- De preparaten op basis van paracetamol met gereguleerde afgifte zijn in 2018 uit de markt genomen omwille van de risico's bij overdosering [zie *Folia februari 2018*].
- Het natriumgehalte in bruispreparaten (tabletten, poeders, granulaten) kan problemen geven bij patiënten op zoutarm dieet. Een recente observationele studie geeft een signaal van verhoogd hartlijden en sterfte bij chronisch gebruik van geneesmiddelen met hoog natriumgehalte [zie *Folia mei 2023*].
- Voorzichtigheid bij G6PD-deficiëntie wegens beperkt risico van hemolytische anemie (zie *Inl.6.2.11*).


Nota


Voor de verpakkingen die meer dan 10,05 g paracetamol bevatten, moet er een medisch voorschrift zijn, of een schriftelijke aanvraag van de patiënt (zie *Inl.2.11*).

Posol.

- *In afwezigheid van risicofactoren:*
 - volw. ≥ 50 kg: *per os*: 500 mg à 1 g, tot 4 x/dag (max. 4 g/dag); parenteraal: tot max. 1 g 4 x/dag
 - kind en volw. < 50 kg: *per os*: 15 mg/kg tot 4 x/dag (max. 60 mg/kg/dag)
- *In aanwezigheid van risicofactoren (zie Bijzondere voorzorgen):*
 - volw. ≥ 50 kg: *per os*: max. 3 g/dag
 - volw. < 50 kg: *per os*: max. 2 g/dag

ALGOSTASE MONO (SMB)

paracetamol
tabl. (deelb. niet kwantit.)
100 x 500 mg 7,45 €
tabl. (deelb. kwantit.)
30 x 1 g 6,59 €
90 x 1 g ►b  10,28 €
90 x 1 g 9,33 €

bruistabl.
32 x 500 mg 4,75 €
bruistabl. (deelb. kwantit.)
20 x 1 g 5,50 €
susp. (pdr., zakjes)
60 x 1 g ►b  9,00 €
de verpakkingen van 90 x 1 g zijn
beschikbaar in blister en in flacon

DAFALGAN (UPSA)

paracetamol
tabl.
20 x 500 mg 4,34 €
30 x 500 mg 5,95 €
filmomh. tabl. (deelb. niet kwantit.)
Forte
10 x 1 g 3,77 €



16 x 1 g 5,85 €
32 x 1 g 10,50 €
50 x 1 g 14,11 €
100 x 1 g 25,56 €
harde caps. Caps Forte
8 x 1 g 4,00 €
40 x 1 g 17,37 €
orodisp. tabl. Odis
16 x 500 mg 5,06 €
bruistabl. (deelb. kwantit.)
20 x 500 mg 5,75 €
40 x 500 mg 10,25 €
bruistabl. (deelb. kwantit.) Forte
8 x 1 g 3,78 €
20 x 1 g 8,99 €
40 x 1 g 16,04 €
gran. (zakjes) Instant Rode vruchten
20 x 500 mg 6,53 €
gran. (zakjes) Instant Forte Rode
vruchten
10 x 1 g 5,30 €
20 x 1 g 9,99 €

DAFALGAN (UPSA)

paracetamol
gran. (zakjes) Instant Junior Aardbei
20 x 250 mg 6,53 €
oploss. Pediatrie
150 ml 30 mg / 1 ml 6,95 €
zetspil Pediatrie
12 x 80 mg 3,61 €
12 x 150 mg 4,44 €
12 x 300 mg 5,11 €

DAFALGAN (Exim)

paracetamol
bruistabl. (deelb. kwantit.) Forte
40 x 1 g
parallelinvoer

DAFALGAN (Impexco)

paracetamol
filmomh. tabl. (deelb. niet kwantit.)
Forte
32 x 1 g 8,94 €
bruistabl. (deelb. kwantit.) Forte
20 x 1 g 7,88 €
40 x 1 g 14,12 €
parallelinvoer

PANADOL (Haleon)

paracetamol
filmomh. tabl. (deelb. kwantit.) Fasttabs
60 x 500 mg 11,70 €
tabl. (deelb. kwantit.)
50 x 1 g 8,34 €

PARACETAMOL AB (Aurobindo)

paracetamol
tabl. (deelb. kwantit.)
30 x 500 mg 4,43 €
100 x 500 mg ►b 8,25 €
10 x 1 g 2,47 €
30 x 1 g 7,42 €
60 x 1 g ►b 8,90 €
100 x 1 g ►b 10,65 €

PARACETAMOL B. BRAUN (B. Braun)

paracetamol
inf. oploss. i.v. [flac.]
10 x 500 mg / 50 ml U.H. [10 €]
10 x 1 g / 100 ml U.H. [15 €]

PARACETAMOL EG (EG)

paracetamol
filmomh. tabl. (deelb. kwantit.)
30 x 500 mg 4,43 €
100 x 500 mg 11,83 €
120 x 500 mg ►b 8,99 €
filmomh. tabl. (deelb. kwantit.) Forte
10 x 1 g 3,26 €
30 x 1 g 8,54 €
60 x 1 g 14,69 €
100 x 1 g 17,12 €

120 x 1 g ►b 11,85 €

bruistabl. (deelb. kwantit.)
20 x 500 mg 4,07 €
40 x 500 mg 7,24 €

bruistabl. (deelb. kwantit.) Forte

20 x 1 g 7,81 €
40 x 1 g 13,93 €
gran. (zakjes) Instant Vanille Aardbei
20 x 500 mg 5,67 €

gran. (zakjes) Instant Forte Cappuccino
10 x 1 g 4,59 €

PARACETAMOL EG (EG)

paracetamol
gran. (zakjes) Instant Junior Vanille
Aardbei

20 x 250 mg 5,67 €

PARACETAMOL FRESENIUS KABI (Fresenius Kabi)

paracetamol
inf. oploss. i.v. [flac.]
10 x 500 mg / 50 ml U.H. [10 €]
10 x 1 g / 100 ml U.H. [15 €]

PARACETAMOL SANDOZ (Sandoz)

paracetamol
tabl. (deelb. kwantit.)
30 x 1 g 7,42 €
60 x 1 g ►b 8,90 €
120 x 1 g ►b 11,47 €
bruistabl. (deelb. kwantit.)
32 x 1 g 7,46 €

PARACETAMOL TEVA (Teva)

paracetamol
filmomh. tabl. (deelb. kwantit.) Fasttabs
30 x 500 mg 4,33 €
tabl.
30 x 500 mg 3,87 €
100 x 500 mg ►b 8,25 €
tabl. (deelb. kwantit.)
10 x 1 g 2,41 €
30 x 1 g 6,72 €
60 x 1 g 10,65 €
90 x 1 g 13,03 €
100 x 1 g 14,48 €
120 x 1 g ►b 11,63 €

PERDOLAN (Kenvue)

paracetamol
zetspil Baby's
12 x 100 mg 4,53 €
zetspil Kleuters
12 x 200 mg 5,88 €
zetspil Kinderen
12 x 350 mg 6,08 €

PERDOLAN (Kenvue)

paracetamol
siroop oploss. Kinderen
200 ml 32 mg / 1 ml 9,21 €
zetspil Volwassenen
12 x 500 mg 5,85 €



8.2.2. Acetylsalicylzuur

Acetylsalicylzuur heeft analgetische en antipyretische eigenschappen, en in hoge doses een anti-inflammatoir effect.

Plaatsbepaling

- Zie 8.1.
- Hooggedoseerd acetylsalicylzuur heeft slechts een zeer beperkte plaats bij koorts en pijn vanwege zijn ongunstige risico-batenverhouding (zie 8.1.). Bij acute migraine zijn er enkele studies met gunstig effect²⁶ (zie 10.9.1.).
- Voor een anti-inflammatoir effect zijn hoge doses acetylsalicylzuur noodzakelijk; dit is zelden geïndiceerd en de niet-steroïdale anti-inflammatoire middelen (zie 9.1.) hebben een gunstiger risico-batenverhouding.
- Laaggedoseerd acetylsalicylzuur heeft een goed onderbouwde en gunstige risico-batenverhouding als antiaggregans in de secundaire cardiovasculaire preventie. Preparaten met uitsluitend cardiovasculaire preventie als indicatie worden vermeld in 2.1.1.1..
- Op basis van verschillende klinische studies wordt acetylsalicylzuur in lage dosis ook gebruikt bij een hoog risico op pre-eclampsie³⁴ (indicatie niet vermeld in de SKP) (zie rubriek “Zwangerschap en borstvoeding”).
- Toevoegen van ascorbinezuur (vitamine C) als hulpstof heeft geen bewezen meerwaarde.

Indicaties (synthese van de SKP)

- Nociceptieve (niet-neuropathische) pijn.
- Koorts.
- Ontsteking (hoge doses).
- Cardiovasculaire preventie (lage doses); acute fase van myocardinfarct en cerebrovasculair accident en instabiele angor (zie 2.1.1.1.).

Contra-indicaties

- Zwangerschap: bij hoge doses, vanaf de 20^e week (zie rubriek *Zwangerschap en borstvoeding*).
- Actieve bloeding en verhoogd bloedingsrisico.
- (Voorgeschiedenis) van gastro-duodenaal ulcus.
- Kinderen onder 12 jaar met virale infectie (vooral influenza en varicella).
- Ernstige nierinsufficiëntie, ernstige leverinsufficiëntie (hoge dosis) (SKP).

Ongewenste effecten

- Langdurige remming van de plaatjesaggregatie, met daardoor een plaats in de cardiovasculaire preventie (zie 2.1.1.1.), maar ook met bloedingsproblemen, zoals nabloeding bij tandextractie, gastro-intestinale of centrale bloedingen, en dit soms reeds na een éénmalige dosis en ongeacht de toedieningsvorm.
- Gastro-intestinale letsels kunnen het gevolg zijn van de prostaglandineremming, zoals dit met de NSAID's wordt gezien.
- Oudere studies suggereren dat het lokaal etsend effect op de maag kan worden gecorrigeerd door een opgeloste of maagsapresistente vorm te gebruiken. Maagbescherming met een PPI wordt voorgesteld bij risicopatiënten (zie 3.1.).
- Overgevoelighedsreacties (bv. bronchospasme), vooral bij het syndroom van Widal (gekenmerkt door triade astma, neuspoliepen en overgevoeligheid voor NSAID's); er is kruisovergevoeligheid met NSAID's.
- Bij hoge doses: oorsuizen.
- Bij acute overdosering (meestal met doses hoger dan 10 g bij volwassenen): convulsies, respiratoire depressie met metabole acidose, koorts, verwardheid en coma.
- (Zeer) zelden: mogelijk risico van syndroom van Reye [zie *Folia maart 2003 en Folia september 2003*].
- Hemolyse bij patiënten met glucose-6-fosfaat-dehydrogenase (G6PD)-deficiëntie (zeldzaam, zie



Inl.6.2.11.).

Zwangerschap en borstvoeding

- Zwangerschap:
 - **Antiaggregerende doses** (tot 300 mg/dag):
 - Inname van acetylsalicylzuur is mogelijk gedurende de hele zwangerschap.
 - Gebruik van acetylsalicylzuur in lage dosis (< 100 mg/dag) vanaf het einde van het eerste trimester kan nuttig zijn bij bepaalde vrouwen met een hoog risico van pre-eclampsie [zie *Folia april 2016*].
 - Er wordt aanbevolen om de inname van acetylsalicylzuur 5 à 10 dagen vóór de geplande bevallingsdatum te stoppen.
 - **Anti-inflammatoire doses** (\geq 500 mg/dag):
 - **Vóór 20 weken zwangerschap: vermoeden van een teratogeen en abortief effect bij chronisch gebruik van hoge doses.** Tijdelijk gebruik is waarschijnlijk veilig.
 - **Vanaf 20 weken zwangerschap: af te raden:** langdurig gebruik van hoge doses werd in verband gebracht met verminderde urineproductie bij de foetus, wat tot oligohydramnion en irreversibele neonatale oligo- en anurie kan leiden.
 - **3^e trimester: gecontra-indiceerd: verlengde zwangerschap en arbeid, vervroegde sluiting van de ductus arteriosus en verminderde nierfunctie.**
 - **Perinatale periode: risico van bloedingen bij moeder, foetus en pasgeborene.**
- Borstvoeding: chronische inname van acetylsalicylzuur in analgetische of anti-inflammatoire dosis is gecontra-indiceerd wegens het risico van intoxicatie bij de pasgeborene. Occasioneel of chronisch gebruik van acetylsalicylzuur als antiaggregans is mogelijk.

Oudere patiënten

- Net als bij jongere patiënten heeft acetylsalicylzuur slechts een zeer beperkte plaats bij koorts en pijn (zie rubriek “Plaatsbepaling”). Bovendien zijn oudere patiënten gevoeliger voor de ongewenste effecten (zoals gastro-intestinale complicaties) en interacties van acetylsalicylzuur.
- Toevoeging van een PPI aan acetylsalicylzuur vermindert de gastro-intestinale toxiciteit van acetylsalicylzuur, met een gedeeltelijk beschermend effect tegen ulcuscomplicaties zoals perforatie of bloeding. Deze maagbescherming is te overwegen bij opstarten van een behandeling met acetylsalicylzuur bij risicopatiënten: personen > 80 jaar of met belangrijke comorbiditeit, met antecedenten van peptische ulcera of van ulcus met complicaties (bloeding, perforatie), en bij gelijktijdige inname van een corticosteroïd, NSAID's of een antiaggregans of anticoagulans. Deze maatregel vermindert het risico op ulcera, maar elimineren het risico niet.
- Acetylsalicylzuur wordt voornamelijk gebruikt voor cardiovasculaire preventie (zie hoofdstuk 2.1.1.1. rubriek “Oudere patiënten” voor meer informatie).

Interacties

- Verhoogd risico van bloeding (vooral gastro-intestinaal) bij associëren met antitrombotische of anticoagulerende middelen, NSAID's, SSRI's, serotonine- en noradrenaline-heropnameremmers (SNRI's) of vortioxetine en bij chronisch of overmatig alcoholgebruik.
- Verhoogd risico van gastro-intestinale letsels bij gelijktijdig gebruik van NSAID's. Het gastro-intestinale voordeel van de COX-2-selectieve NSAID's vermindert bij associatie met acetylsalicylzuur.^{35 36}
- Acetylsalicylzuur + NSAID's (indometacine, ibuprofen, naproxen): vermoeden van verminderen van het cardioprotectief effect van acetylsalicylzuur. Bij ibuprofen zou het cardioprotectief effect van acetylsalicylzuur kunnen behouden blijven door ibuprofen enkele uren na acetylsalicylzuur toe te dienen.
- Acetylsalicylzuur en methotrexaat: verhoogd risico van ongewenste effecten van methotrexaat, vooral wanneer methotrexaat gebruikt wordt aan hoge doses in de oncologie. Bij patiënten met een normale nierfunctie op laaggedoseerd methotrexaat is het risico van verhoogde methotrexaattoxiciteit zeer laag.



- Ernstige acidose en centrale toxiciteit bij associëren van hoge doses salicylaten en acetazolamide.
- Een risico van syndroom van Reye werd beschreven bij associëren met varicellavaccin.

Bijzondere voorzorgen

- Het natriumgehalte in bruispreparaten (tabletten, poeders, granulaten) kan problemen geven bij patiënten op een zoutarm dieet. Een recente observationele studie geeft een signaal van verhoogd hartlijden en sterfte bij langdurig gebruik van geneesmiddelen met hoog natriumgehalte [zie *Folia mei 2023*].
- Voorzichtigheid bij G6PD-deficiëntie wegens beperkt risico van hemolytische anemie (zie *Inl.6.2.11*).

Niet-maagsapresistente preparaten

ACETYLSALICYLZUUR PANPHARMA

(Panmedica/Panpharma)

acetylsalicylzuur (lysine)

inj./inf. oploss. (pdr. + solv.) i.m./i.v. [flac.
+ amp.]

6 x 500 mg + 5 ml solv. R/ b

8,70 €

ASPEGIC (Substipharm)

acetylsalicylzuur (lysine)

oploss. (pdr., zakjes)

30 x 100 mg 5,99 €

30 x 500 mg 7,73 €

20 x 1 g 10,11 €

ASPIRINE (Bayer)

acetylsalicylzuur

omh. tabl. Fasttabs

20 x 500 mg 7,30 €

40 x 500 mg 12,55 €

bruistabl.

36 x 500 mg 10,73 €

ASPIRINE-C (Bayer)

acetylsalicylzuur

bruistabl.

20 x 400 mg 9,35 €

SEDERGINE (UPSA)

acetylsalicylzuur

bruistabl.

20 x 325 mg 3,09 €

bruistabl. (deelb. niet kwantit.) Forte

20 x 1 g 8,06 €



8.2.3. Metamizol

Metamizol is een pyrazolonderivaat met antipyretische, en matige analgetische en spasmolytische eigenschappen. Het kan een gering anti-inflammatoir effect hebben.

Plaatsbepaling

- Metamizol heeft een minder interessant profiel dan de andere analgetica, wegens zijn mogelijk ernstige ongewenste effecten.³⁷
- Het is vooral onderzocht bij postoperatieve pijn en wordt ook gebruikt bij krampen, niersteenkolië, kankerpijn, spanningshoofdpijn en migraine. Metamizol kan een plaats hebben bij patiënten met contra-indicaties voor NSAID's [zie *Folia februari 2024*].

Indicaties (synthese van de SKP)

- Acute of chronische ernstige pijn wanneer andere behandelingen niet geïndiceerd zijn.
- Hoge koorts die niet reageert op andere behandelingen.

Contra-indicaties

- 3^e trimester van de zwangerschap.
- Hypotensie, onstabiele hemodynamische toestand (in geval van intraveneuze toediening).
- Hematologische afwijkingen.

Ongewenste effecten

- Ernstige hematologische toxiciteit (zelden agranulocytose).
- Allergische reacties: astma, anafylactoïde reacties tot anafylactische shock.
- Ernstige huidreacties tot syndroom van Lyell en syndroom van Stevens-Johnson.
- Maagbloedingen (zelden).
- Leverschade.
- Intraveneuze toediening: hypotensie en veneuze irritatie.

Zwangerschap en borstvoeding

- Zwangerschap: **metamizol mag niet gebruikt worden in het 3^e zwangerschapstrimester** (verminderde nierfunctie en vernauwing van de ductus arteriosus bij het kind).
- Borstvoeding: af te raden.

Bijzondere voorzorgen

- Niet gebruiken bij patiënten met een voorgeschiedenis van astma of atopie.
- Bij verminderde nier- en leverfunctie en bij ouderen: hoge doses vermijden en bij langdurig gebruik de dosering verlagen, aangezien de eliminatie vertraagd is.
- Voorzichtigheid bij G6PD-deficiëntie wegens een risico van hemolytische anemie (zie *Inl.6.2.11*).

Posologie

- Vanaf 15 jaar of ouder (> 53 kg): 500 à 1000 mg elke 6 à 8 uur (max. 4000 mg per dag)

NOVALGINE (Opella)

metamizol, natrium

filmomh. tabl.

20 x 500 mg R/ 4,51 €

inj. oploss. i.m./i.v. [amp.]

12 x 1 g / 2 ml R/ 14,53 €



8.2.4. Combinatiepreparaten

De vaste associaties van paracetamol met codeïne en met tramadol worden vermeld bij de opioïden in 8.3.2..

Plaatsbepaling

- In principe hebben preparaten met één enkel actief bestanddeel een gunstiger risico-batenverhouding. Combinatiepreparaten beperken de mogelijkheid van aanpassing aan het individu en in geval van ongewenste effecten is de oorzaak vaak moeilijk te bepalen.
- Associëren van hoge doses coffeïne (meer dan 100 mg) met paracetamol of een NSAID zou mogelijk een additief analgetisch effect geven.³⁸ Het combinatiepreparaat op basis van acetylsalicylzuur en coffeïne is niet meer beschikbaar sinds april 2023.
- Het associëren van codeïne of coffeïne met acetylsalicylzuur of paracetamol, zou chronisch gebruik en misbruik ervan in de hand werken (zie 8.3.2.).³⁹ De preparaten die codeïne bevatten, zijn steeds onderworpen aan een voorschrift.
- De vaste associatie paracetamol + ibuprofen kan het risico van overdosering door paracetamol (zie 8.2.1.) verhogen. Deze combinatie zou zo kort mogelijk moeten worden gebruikt wegens de mogelijke gastro-intestinale risico's (door de aanwezigheid van een NSAID), zie *Folia oktober 2023*.

Contra-indicaties

- Voor acetylsalicylzuur, zie 8.2.2..
- Voor ibuprofen, zie 9.1.1..
- Voor de meeste combinatiepreparaten worden nierinsufficiëntie en leverinsufficiëntie als contra-indicatie vermeld in de SKP.

Ongewenste effecten

- Zie 8.2.1., 8.2.2. en 9.1.1.
- Of chronisch gebruik van de analgetische combinatiepreparaten aanleiding kan geven tot analgetica-nefropathie blijft controversieel.

Zwangerschap en borstvoeding

- Zie 8.2.1., 8.2.2. en 9.1.1.

Interacties

- Zie 8.2.1., 8.2.2. en 9.1.1.
- Coffeïne is een substraat en inhibitor van CYP1A2 (zie Tabel Ic. in Inl.6.3.).

Bijzondere voorzorgen

- Zie 8.2.1., 8.2.2. en 9.1.1.
- Het natriumgehalte in bruispreparaten (tabletten, poeders, granulaten) kan problemen geven bij patiënten op streng een zoutarm dieet. Een recente observationele studie geeft een signaal van verhoogd hartlijden en sterfte bij langdurig gebruik van geneesmiddelen met hoog natriumgehalte [zie *Folia mei 2023*].

Paracetamol + coffeïne

ALGOSTASE (SMB)

paracetamol 500 mg
coffeïne 50 mg
harde caps.
30 x 4,95 €
bruistabl. (deelb. niet kwantit.)

32 x 9,39 €

DAFALGAN PLUS CAFEINE (UPSA)

paracetamol 500 mg
coffeïne 65 mg
filmomh. tabl.

30 x 9,75 €

EXCEDRYN PIJN & KOORTS (Haleon)

paracetamol 500 mg
coffeïne 65 mg



filmomh. tabl.
20 x 6,05 €

MANN (SMB)
paracetamol 500 mg

coffeïne 50 mg
oploss. (pdr., zakjes)
16 x 3,45 €

WITTE KRUIS (SMB)

paracetamol 500 mg
coffeïne 50 mg
oploss. (pdr., zakjes)
20 x 3,61 €

Acetylsalicylzuur + coffeïne

De specialiteit **Aspirine Cafeine**[®] is niet meer op de markt sinds april 2023.

Paracetamol + acetylsalicylzuur

AFEBRYL (SMB)
paracetamol 200 mg
acetylsalicylzuur 300 mg
bruistabl. (deelb. kwantit.)
16 x 6,61 €
32 x 10,94 €

Paracetamol + acetylsalicylzuur + coffeïne

EXCEDRYN MIGRAINE & HOOFDPIJN (Haleon)
paracetamol 250 mg
acetylsalicylzuur 250 mg
coffeïne 65 mg
filmomh. tabl.
30 x 11,19 €

PERDOLAN COMPOSITUM (Kenvue)
paracetamol 400 mg
acetylsalicylzuur 400 mg
coffeïne 92 mg
zetspil Volw.
12 x 7,18 €

TROC (Melisana)
paracetamol 200 mg
acetylsalicylzuur 200 mg
coffeïne 50 mg
oplossb. tabl.
20 x 4,07 €
40 x 6,50 €

Paracetamol + NSAID

BRUFEN PLUS PARACETAMOL (Viatris)
ibuprofen 200 mg
paracetamol 500 mg
filmomh. tabl.
20 x R/ 6,63 €

paracetamol 10 mg / 1 ml
ibuprofen (natrium) 3 mg / 1 ml
inf. oploss. i.v. [flac.]
10 x 100 ml 40 €

16 x 6,98 €
32 x 11,99 €

COMBOGESIC (A.forall)

COMBOPHEN (Therabel)
paracetamol 500 mg
ibuprofen 150 mg
filmomh. tabl. (deelb. niet kwantit.)

NURALGAN (SMB)
paracetamol 500 mg
ibuprofen 200 mg
filmomh. tabl.
30 x R/ 9,95 €

8.3. Opioiden

Opiaten zijn (natuurlijke of semi-synthetische) moleculen structureel verwant aan opium (bv. morfine). Opioiden (vroeger “narcotische analgetica”) groeperen alle moleculen die binden op de opioïdreceptoren in de hersenen.

Plaatsbepaling

- Bij het opstarten van opioïden is het belangrijk om voor elk individu realistische doelstellingen vast te leggen om de pijn te verlichten en de dagelijkse functionele capaciteit te verbeteren. De risico-batenverhouding moet regelmatig worden geëvalueerd. Het is noodzakelijk de patiënt vooraf te informeren over de risico's op de meest voorkomende ongewenste effecten, zoals misselijkheid en obstipatie, maar ook over de noodzaak van het geleidelijk stoppen met de medicatie³⁹ [i.v.m. het afbouwen van opioïden, zie *Folia juni 2021*]. Het gebruik van opioïden gaat samen met een multidisciplinaire aanpak



van de onderliggende pathologie.⁶

- Zie 8.1. voor de plaats van opioïden bij chronische pijn en bij de pijnbestrijding in de palliatieve zorg.
- Er is de laatste jaren een enorme toename van gebruik van opioïden buiten de context van palliatieve zorg. In sommige landen spreekt men van een echte 'opioïd-crisis' wegens sterk toegenomen sterfte hierdoor.
- De opioïden kunnen geklasseerd worden volgens hun pijnstillend vermogen:
 - *Zwakwerkende opioïden*: codeïne, dihydrocodeïne, tramadol.
 - *Matig werkende opioïden*: pethidine, tilidine.
 - *Sterkwerkende opioïden*: buprenorfine, fentanyl, hydromorfon, methadon, morfine, oxycodon, piritramide, sufentanil, tapentadol.
- Opioïden zijn agonisten ter hoogte van de opioïdreceptoren (vooral μ , κ en δ), en worden ook als volgt geklasseerd:
 - *Zuivere agonisten*: codeïne, dihydrocodeïne, fentanyl, hydromorfon, methadon, morfine, oxycodon, pethidine, piritramide, sufentanil, tapentadol, tilidine, tramadol.
 - *Partiële agonisten*: buprenorfine.
 - *Gemengde agonisten/antagonisten*: het vroegere pentazocine.
- Gelijktijdig gebruik van meerdere opioïden is meestal zinloos. Het kan zelfs leiden tot verminderde pijnstilling als zuivere agonisten gelijktijdig gebruikt worden met partiële agonisten of gemengde agonisten/antagonisten (zie rubriek "Interacties"). Wel kan morfine (als siroop, in subcutane injectie of als preparaat met normale afgifte) als *rescue* medicatie bij doorbraakpijnen gebruikt worden bij kankerpatiënten die reeds behandeld zijn met morfine met verlengde afgifte of met of buprenorfinepleisters.
- Bij onvoldoende pijnstilling, bij ernstige ongewenste effecten of bij verandering van de toedieningsweg kan van opioïd worden veranderd ("opioïdrotatie").²³ Conversietabellen tussen verschillende middelen geven echter slechts benaderende informatie en individuele aanpassing moet gebeuren. Opioïdrotatie is niet zonder risico en in geval van twijfel is het advies van een expert nuttig. In *Tabel 8a. en Tabel 8b. in 8.3.* wordt een benaderende equivalentielijst van opioïden vermeld.
- Er bestaat geen overtuigend bewijs van de werkzaamheid van opioïden bij neuropathische pijn [zie *Folia juni 2017*].
- Bij chronische niet-kankerpijn is de plaats van opioïden zeer beperkt: opioïden zijn waarschijnlijk op lange termijn niet doeltreffender dan niet-opioïden, en geven aanleiding tot meer ongewenste effecten [zie *Folia september 2016 en Folia februari 2018*].²³ Zeker hier dient men vooraf een grondig biopsychosociaal bilan te maken en zijn nauwkeurige medische opvolging en periodieke herevaluaties noodzakelijk om de risico-batenverhouding opnieuw te beoordelen. In het begin van de behandeling moeten realistische doelstellingen worden bepaald om de pijn te verlichten en de functionele capaciteit in het dagelijks leven van de patiënt te verbeteren.²³ Wanneer de chronische niet-kankerpijn niet onder controle is met een opioïd, moet nagegaan worden of het opioïd moet worden voortgezet en moet afbouwen van het opioïd overwogen worden. Indien er toch met een opioïd behandeld wordt, geven de richtlijnen het advies om de duur van de behandeling ervan te beperken tot 3 maanden, de dosis te beperken tot < 50 mg morfine-equivalent per dag, en een dosisverhoging tot \geq 90 mg te vermijden.⁶ Om onttrekkingsverschijnselen te vermijden worden opioïden best geleidelijk aan afgebouwd via afbouwschema's [zie ook e-learnings in ons Auditorium: "Opioïdgebruik en chronische pijn" et "Afbouwen van opioïden", en *Folia juni 2021*].
- Codeïne wordt gebruikt bij matig ernstige pijn, in combinatie met paracetamol of met ibuprofen (zie 8.3.2), en als antitussivum (zie 4.2.1). Ook voor codeïne zijn er de ongewenste effecten en is er het risico van afhankelijkheid van opioïden. Codeïne is een prodrug die in de lever omgezet wordt tot morfine. Het associëren van codeïne met paracetamol of met ibuprofen (zie 8.3.2.) zou chronisch gebruik en misbruik ervan in de hand werken.²³ Een korte behandelingsduur in geval van acute pijn verkleint waarschijnlijk die risico's [zie *Folia maart 2023*].
- Tramadol: het pijnstillend effect van tramadol berust zowel op een morfineachtig effect als op



noradrenerge en serotoninerge effecten. In de pijnladder van de Wereldgezondheidsorganisatie (zie 8.1.) wordt tramadol beschouwd als alternatief voor codeïne. Tramadol wordt in toenemende mate voorgeschreven bij chronische pijn, hoewel de werkzaamheid hierbij zeer weinig onderbouwd is en het, zoals andere opioïden, aanleiding geeft tot belangrijke ongewenste effecten en afhankelijkheid [zie *Folia februari 2018*].²³

- Tapentadol: het pijnstillend effect van tapentadol berust zowel op een morfineachtig effect als op noradrenerge effecten. De ervaring met tapentadol is beperkt, en de equivalente dosis ten opzichte van morfine of andere opioïden is niet goed bekend.
- De plaats van de matig werkende opioïden is weinig onderbouwd. In sommige landen, bijvoorbeeld in de Verenigde Staten en in Nederland, worden eerder lage doses sterkwerkende opioïden vooropgesteld.²³
- Fentanyl en buprenorfine zijn beschikbaar als pleisters voor transdermale toediening. Ze hebben enkel chronische pijn als indicatie (SKP). Het gebruik van die pleisters is enkel logisch bij stabiele pijn, gezien bij aanbrengen of verwijderen van de pleister of bij aanpassen van de dosis, de plasmaconcentraties en het effect slechts traag wijzigen; de nieuwe *steady-state* wordt pas na meer dan 36 uur bereikt. Verhogen van de dosis vóór de *steady-state* wordt dan ook niet aanbevolen.
- Sufentanil sublinguaal heeft als indicatie in de SKP de behandeling van matige tot ernstige pijn. Sufentanil is een krachtig opioïd. Het wordt voorbehouden voor gebruik in het ziekenhuis gedurende zeer korte termijn (SKP), wegens het risico op respiratoire depressie.
- Methadon en buprenorfine kunnen ook aangewezen zijn als substitutiebehandeling bij patiënten met opioïdafhankelijkheid (DSM-V), (zie 10.5.3.).
- De opioïden die specifiek gebruikt worden in het kader van anesthesie, worden vermeld in 18.1.2..
- De tinctuur van *Papaver somniferum* (Opium, onvermengd; opiumtinctuur) heeft als indicatie in de SKP - zonder specifieke studies - de behandeling van ernstige diarree bij volwassenen wanneer andere behandelingen falen (zie 3.6.6.).

Tabel 8a. Benaderende equivalentielijst voor perorale (or.), subcutane (s.c.), intramusculaire (i.m.), intraveneuze (i.v.) en sublinguale (subling.) opioïden (bron British National Formulary, *Farmacotherapeutisch Kompas* en SKP's) (online versie, laatst geraadpleegd op 01/02/2025)

VAN	NAAR	CONVERSIE
Codeïne or.	Tramadol or.	Zelfde dosis
Codeïne or.	Morfine or.	Deel codeïne or. dosis door 10
Codeïne or.	Morfine i.m./s.c./i.v.	Deel codeïne or. dosis door 30
Dihydrocodeïne or.	Morfine or.	Deel dihydrocodeïnedosis or. door 10
Hydromorfon or.	Hydromorfon i.v./s.c.	Deel hydromorfon or. dosis door 3
Morfine or.	Oxycodon or.	Deel morfine or. dosis door 1,5
Morfine or.	Oxycodon s.c./i.v.	Deel morfine or. dosis door 3
Morfine or.	Hydromorfon or.	Deel morfine or. dosis door 5
Morfine or.	Hydromorfon i.v./s.c.	Deel morfine or. dosis door 15



Morfine or.	Morfine i.m./s.c./i.v.	Deel morfine or. dosis door 3
Morfine or.	Buprenorfine subling.	Deel morfine or. dosis door 30
Oxycodon or.	Hydromorfon or.	Deel oxycodon or. dosis door 3,3
Oxycodon or.	Oxycodon s.c./i.v.	Deel oxycodon or. dosis door 2
Tramadol or.	Morfine or.	Deel tramadol or. dosis door 10
Tramadol or.	Morfine i.m./s.c./i.v.	Deel tramadol or. dosis door 30

Tabel 8b. Benaderende equivalentielijst voor transdermale (transderm.) opioïden (bron British National Formulary, Farmacotherapeutisch Kompas en SKP's (online versie, laatst geraadpleegd op 01/02/2025))

Buprenorfine-equivalentietabel ~ = komt overeen met		
35 µg/u patch	~	84 mg/24 u morfine or.
52,5 µg/u patch	~	126 mg/24 u morfine or.
70 µg/u patch	~	168 mg/24 u morfine or.
Fentanyl-equivalentietabel ~ = komt overeen met		
12,5 µg/u patch	~	30 mg/24 u morfine or.
25 µg/u patch	~	60 mg/24 u morfine or.
50 µg/u patch	~	120 mg/24 u morfine or.
75 µg/u patch	~	180 mg/24 u morfine or.
100 µg/u patch	~	240 mg/24 u morfine or.

Indicaties (synthese van de SKP)

- Matig tot ernstige pijn wanneer niet-opioïde analgetica onvoldoende zijn.
- Methadon en buprenorfine: ook gebruikt als substitutiebehandeling bij opioïdafankelijkheid (zie 10.5.3.).

Contra-indicaties

- Acute respiratoire depressie, acute astma-aanval, ernstig COPD; coma; verhoogde intracraniale druk; patiënten met risico van paralytische ileus.
- Buprenorfine: ook ernstige leverinsufficiëntie (SKP).
- Codeïne: ook *ultrarapid metabolizers* voor CYP2D6 zie *Inl.6.3.*; vrouwen die borstvoeding geven; kinderen en adolescenten tot 18 jaar wanneer gebruikt bij pijn na tonsillectomie; na adenoïdectomie omwille van slaapapneu. Codeïne wordt op de website "genesmiddelenbijlevercirrose.nl" als "onveilig" (te vermijden) bij levercirrose beoordeeld.
- Hydromorfon: ook ernstige leverinsufficiëntie (SKP).
- Methadon: ook risicofactoren voor QT-verlenging (zie *Inl.6.2.2.*).
- Morfine: ook acuut leverlijden (SKP).



- Pethidine: ook ernstige leverinsufficiëntie (SKP).
- Tapentadol: wordt op de website “*genesmiddelenbijlevercirrose.nl*” als “onveilig” (te vermijden) bij levercirrose beoordeeld.
- Tramadol: ook niet-gecontroleerde epilepsie; leverinsufficiëntie (SKP).

Ongewenste effecten

- Obstipatie; er treedt hiervoor geen tolerantie op.
- Sedatie die vooral de eerste dagen aanwezig is (met mogelijk impact op veiligheid in verkeer of werk). Bij sedatie die lang aanhoudt of opnieuw optreedt, alsook bij respiratoire depressie, moet gedacht worden aan overdosering, vertraagde afbraak of potentialisatie door interactie met andere geneesmiddelen of alcohol.
- Euforie.
- Nausea en braken, vooral in de eerste weken van de behandeling of bij te snel verhogen van de dosis.
- Orthostatische hypotensie.
- Respiratoire depressie, vooral met de sterkwerkende opioïden.
- Zweten.
- Pylorusspasmie, contractie van de galwegen en van de sfincter van Oddi.
- Slokdarmstoornissen.
- Opioid-geïnduceerde hyperalgesie: goed aangetoond bij gebruik van opioïden bij acute postoperatieve pijn, meer controversieel maar ook mogelijk bij gebruik bij chronische pijn.
- Tolerantie voor de therapeutische en de ongewenste effecten, naargelang dosis en duur van toediening; het obstiperend effect blijft wel bestaan. Dosisverhoging is vereist om te compenseren voor de tolerantie.
- Psychische afhankelijkheid, tot toxicomanie.
- Lichamelijke afhankelijkheid bij langdurig gebruik, met ontwenningsverschijnselen bij plots onderbreken van de behandeling. Dit risico bestaat voor alle opioïden, ook voor zwakwerkende opioïden. Bij stoppen van de behandeling moet de dosis steeds progressief worden verminderd [zie *Folia juni 2021*].
- **Methadon: ook QT-verlenging** (voor de risicofactoren voor *torsades de pointes* in het algemeen, zie *Inl.6.2.2*).
- Tapentadol: ook duizeligheid, hoofdpijn, beven, agressief gedrag, serotoninesyndroom; convulsies werden ook gezien, vooral bij patiënten met epilepsie of die andere epileptogene geneesmiddelen nemen (zie *Inl.6.2.8*).
- Tramadol: ook anafylactische reacties, monddroogte, vertigo, beven, hypoglykemie; ook convulsies, vooral bij patiënten met epilepsie of die andere epileptogene geneesmiddelen nemen (zie *Inl.6.2.8*).
- Sufentanil: bradycardie.

Zwangerschap en borstvoeding

- Zwangerschap:
 - **Opioiden zijn af te raden tijdens de zwangerschap.** Wanneer een opioïd noodzakelijk is tijdens de zwangerschap, de behandeling zo kort mogelijk houden en de dosis zo laag mogelijk
 - **Chronisch gebruik tijdens de zwangerschap (vooral in het derde trimester): risico op ontwenningsverschijnselen (o.a. hard huilen, agitatie, slecht eten) bij de pasgeborene.**
 - **Gebruik vlak voor of tijdens de bevalling: risico op sufheid en respiratoire depressie bij de pasgeborene.**
 - Gebruik van opioïden tijdens de zwangerschap kan misschien leiden tot **een heel licht verhoogd risico op neuropsychiatrische aandoeningen bij kinderen.** Dit risico was meer toegenomen bij een hogere dosering, inname van verschillende opioïden, langere duur van bloostelling.
 - In verband met zwangere vrouwen met opioïdafhankelijkheid, zie *Folia december 2006 en Folia juni 2023*.
- Borstvoeding: gebruik van opioïden mag, maar moet voorzichtig gebeuren.



Oudere patiënten

- Bij oudere patiënten hebben opioïden dezelfde plaats als bij jongere patiënten (zie *rubriek "Plaatsbepaling"*). Oudere personen zijn echter bijzonder gevoelig voor de ongewenste effecten van opioïden; een behandeling moet gestart worden aan lage doses, die vervolgens kunnen worden verhoogd tot het gewenste effect is bereikt.
- Bij aanhoudende niet-kankergeassocieerde nociceptieve pijn worden opioïden slechts overwogen na falen van andere behandelopties (zie 8.1. rubriek "Plaatsbepaling"). Wegens onder andere het risico op afhankelijkheid en omdat oudere patiënten gevoelig zijn voor de ongewenste effecten, worden opioïden enkel voorgeschreven aan patiënten bij wie de risico-batenverhouding positief is. De duur van de behandeling en het afbouwen ervan worden best reeds overwogen bij het voorschrijven [zie *Folia juni 2021*].
- In geval van nierinsufficiëntie moet de startdosis worden verlaagd en/of moet het interval tussen de dosissen worden verlengd.
- Bij oudere patiënten hebben zwakwerkende opioïden (codeïne, dihydrocodeïne, tramadol) geen meerwaarde ten opzichte van sterkwerkende opioïden in lage dosis. Ze veroorzaken talrijke, moeilijk op te vangen farmacokinetische interacties, met een risico op ernstige overdosering, en zouden bij kwetsbare ouderen relatief meer ongewenste effecten veroorzaken dan sterkwerkende opioïden.
- Het symbool 80+ ter hoogte van sommige geneesmiddelen betekent dat het geneesmiddel opgenomen werd in het **Formularium Ouderenzorg**. Klik op het symbooltje om hier meer over te lezen in de geneesmiddelenfiche.

Interacties

- Verminderd pijnstillend effect van zuivere agonisten (bv. morfine, methadon) bij het toevoegen van een partiële agonist zoals buprenorfine of een opioïdantagonist.
- Overdreven sedatie bij associëren met andere geneesmiddelen met sederend effect (o.a. benzodiazepines) of met alcohol [zie *Folia januari 2019*].
- Risico op sedatie en ademhalingsdepressie in combinatie met pregabaline of gabapentine.
- Fentanyl, methadon, pethidine en tramadol: risico van serotoninesyndroom (zie *Inl.6.2.4*) bij associëren met andere geneesmiddelen met serotoninerge werking.
- Buprenorfine, codeïne, morfine, oxycodon en tapentadol: risico van serotoninesyndroom (zie *Inl.6.2.4*) bij associëren met andere geneesmiddelen met serotoninerge werking, maar het mechanisme is onduidelijk of de evidentie is beperkt.
- Methadon: verhoogd risico van *torsades de pointes* bij associëren met andere middelen die het risico van QT-verlenging verhogen (zie *Inl.6.2.2*).
- Tramadol en tapentadol: verhoogd risico van convulsies bij associëren met andere geneesmiddelen die de convulsiedrempel verlagen (zie *Inl.6.2.8*).
- Codeïne (prodrug) en tramadol zijn substraten van CYP2D6 (zie *Tabel Ic. in Inl.6.3*) met o.a. verminderde omzetting naar de actieve metaboliet door CYP2D6-inhibitoren, en daardoor mogelijk verminderd analgetisch effect. Tramadol is ook een substraat van CYP2B6 (zie *Tabel Ic. in Inl.6.3*).
- Buprenorfine is een substraat van CYP3A4 (zie *Tabel Ic. in Inl.6.3*).
- Fentanyl is een substraat van CYP3A4 en van P-gp (zie *Tabel Ic. et Tabel Id. in Inl.6.3*).
- Methadon is een substraat van CYP2B6 en CYP3A4 (zie *Tabel Ic. in Inl.6.3*).
- Morfine is een substraat van P-gp (zie *Tabel Id. in Inl.6.3*).
- Oxycodon is een substraat van CYP2D6 en CYP3A4 (zie *Tabel Ic. in Inl.6.3*).
- Sufentanil is een substraat van CYP3A4 (zie *Tabel Ic. in Inl.6.3*).

Bijzondere voorzorgen

- Het risico van misbruik en opioïdafhankelijkheid is groter bij patiënten met een voorgeschiedenis van (alcohol)afhankelijkheid. Oxycodon geeft waarschijnlijk een groter risico van afhankelijkheid, en fentanyl



mogelijk ook.

- Bij chronisch gebruik zijn langwerkende preparaten te verkiezen en is systematisch gebruik van kortwerkende preparaten te vermijden, tenzij bij doorbraakpijnen.
- Gebruik van sterkwerkende opioïden voor chronische pijn bij niet-oncologische patiënten is zeer controversieel [zie *Folia september 2016*]. Zeker hier dient men vooraf een grondig bio-psychosociaal bilan te maken. Nauwkeurige medische opvolging en periodieke herevaluaties zijn noodzakelijk.
- Sommige studies suggereren dat het gebruik van langwerkende opioïden in plaats van kortwerkende opioïden bij niet-kankerpijn leidt tot meer onopzettelijke overdoseringen, vooral aan het begin van de behandeling.⁴⁰
- Zowel miosis als mydriase zijn alarmsignalen bij intoxicatie. Miosis wijst op een overdosis in een acute situatie, maar kan bij chronische gebruikers afwezig zijn bij intoxicatie. Bij acute overdosis met ernstige respiratoire depressie met zuurstoftekort kan mydriase ontstaan.
- Voorzichtigheid is geboden bij ouderen en bij patiënten met nier- of leverinsufficiëntie omwille van een meer uitgesproken effect.
- Codeïne is een prodrug waaruit via CYP2D6 morfine wordt gevormd. Een overdreven effect werd gezien bij *ultrarapid metabolizers* van codeïne [zie *Folia december 2006*]. Bij trage metaboliseerders (5 à 10% van de Europese bevolking) daarentegen geeft codeïne mogelijk onvoldoende pijnstillend effect.
- Bij chronisch gebruik van een opioïd dient reeds preventief de obstipatie bestreden te worden door gebruik van een laxativum [zie *Folia januari 2003*]. Ook methylnaltrexon (zie 8.4.) kan gebruikt worden. In de vaste associatie oxycodon + naloxon (zie 8.3.2.) heeft naloxon als doel de obstipatie door oxycodon tegen te gaan: er is echter geen bewijs van superioriteit ten opzichte van een klassieke laxatieve behandeling.
- Buprenorfine: buprenorfine is verkrijgbaar in verschillende vormen en doseringen. Er zijn gevallen van voorschrijf- en afleverfouten gemeld met buprenorfine sublinguaal, meestal met de dosering van 200 µg (gebruikt bij de behandeling van matige tot ernstige pijn) en de dosering van 2 mg (gebruikt bij de behandeling van opioïdafankelijkheid), zie 10.5.3.. Voorzichtigheid is geboden bij het voorschrijven en afleveren van buprenorfine sublinguaal.⁴¹ Het monopreparaat van buprenorfine sublinguaal met als indicatie substitutiebehandeling bij opioïdafankelijkheid is niet meer gecommercialiseerd sinds januari 2026.
- Transdermale pleisters:
 - Het is zeer belangrijk de praktische modaliteiten zoals beschreven in de SKP goed te volgen. Bij verkeerd gebruik werden ernstige ongewenste effecten beschreven, zelfs met gebruikte opioïdpleisters, bv. bij kinderen [zie *Folia september 2012*]. De transdermale absorptie vergroot door koorts, overvloedig zweten en blootstelling aan warmtebronnen (b.v. douche, warmwaterkruik). Het effect van transdermale pleisters is moeilijker te controleren vanwege hun afgifte (die varieert afhankelijk van de dikte van de subcutane vetlaag) en de lange halfwaardetijd (tot 40 uur na verwijdering).
 - De pleisters mogen niet verknipt worden volgens de SKP's [zie *Folia september 2012 en Folia december 2019*]. Voor de huidige matrix-pleisters (alle fentanyl en buprenorfine pleisters in België) is dit waarschijnlijk geen probleem maar blijft dit onduidelijk en 'off-label' gebruik. Beschadigde pleisters mogen niet gebruikt worden.
- Patiënten worden gevraagd om gebruikte pleisters stevig dubbel te plooiën met de kleefzijden tegen elkaar en ze in de oorspronkelijke verpakking te bewaren. Aanbevolen wordt om ze op een veilige plaats te bewaren (vooral buiten het bereik van kinderen) en ze terug te brengen naar de apotheek, zodat ze correct kunnen worden afgevoerd. Zo kan elk risico op ongevallen en misbruik worden vermeden.
- Het natriumgehalte in bruispreparaten (tabletten, poeders, granulaten) kan problemen geven bij patiënten op een zoutarm dieet. Een recente observationele studie geeft een signaal van verhoogd hartlijden en sterfte bij langdurig gebruik van geneesmiddelen met hoog natriumgehalte (zie *Folia mei 2023*).

Voor magistrale bereidingen op basis van methadon: zie 10.5.3..



8.3.1. Enkelvoudige preparaten

Buprenorfine

Posol.

- *sublinguaal*: 200-400 µg elke 6 tot 8 uur

- *transdermaal*:

- bij patiënten zonder voorafgaande behandeling met opioïden: 35 µg/u elke 96 u (steeds op hetzelfde moment te vervangen); daarna eventueel te verhogen met een pleister van de volgende sterkte
- bij patiënten na voorafgaande behandeling met opioïden: dosis berekenen met de equivalentietabel (zie *Tabel 8b. in 8.3.*), daarna de dosis individueel aanpassen

Behandelingsduur zo kort mogelijk houden in de niet-palliatieve situatie

TEMGESIC (Eumedica)

buprenorfine (hydrochloride)

subling. tabl.

50 x 0,2 mg R/ b € 14,25 €

inj. oploss. i.m./i.v. [amp.]

5 x 0,3 mg / 1 ml R/ 12,62 €

gelijkgesteld aan de verdovende middelen

TRANSTEC (Grünenthal)

buprenorfine

transderm. pleister

5 x 35 µg / 1 u 20 mg/25 cm² R/ b € 23,40 €

10 x 35 µg / 1 u 20 mg/25 cm² R/ b € 35,43 €

5 x 52,5 µg / 1 u 30 mg/37,5 cm² R/ b € 30,55 €

10 x 52,5 µg / 1 u 30 mg/37,5 cm² R/ b € 48,15 €

5 x 70 µg / 1 u 40 mg/50 cm² R/ b € 37,88 €

10 x 70 µg / 1 u 40 mg/50 cm² R/ b € 61,31 €

gelijkgesteld aan de verdovende middelen

Fentanyl

Posol.

- *transdermaal*:

- bij chronische pijn zonder voorafgaande behandeling met opioïden: transdermaal fentanyl niet gebruiken bij opioïd-naïeve patiënten
- bij chronische pijn met voorafgaande behandeling met opioïden: dosis berekenen met de equivalentietabel (zie *Tabel 8b. in 8.3.*), daarna de dosis individueel aanpassen met stappen van 12,5-25 µg/u elke 48 tot 72 u

Behandelingsduur zo kort mogelijk houden in de niet-palliatieve situatie

DUROGESIC (Janssen-Cilag)

fentanyl

transderm. pleister

5 x 12 µg / 1 u 2,1 mg/5,25 cm²

R/ b € 16,11 €

10 x 12 µg / 1 u 2,1 mg/5,25 cm²

R/ b € 25,89 €

5 x 25 µg / 1 u 4,2 mg/10,5 cm²

R/ b € 19,88 €

10 x 25 µg / 1 u 4,2 mg/10,5 cm²

R/ b € 30,60 €

5 x 50 µg / 1 u 8,4 mg/21 cm² R/

b € 31,87 €

10 x 50 µg / 1 u 8,4 mg/21 cm² R/

b € 54,58 €

10 x 75 µg / 1 u 12,6 mg/31,5 cm²

R/ b € 72,67 €

10 x 100 µg / 1 u 16,8 mg/42 cm²

R/ b € 86,92 €

verdovend middel



FENTANYL EG (EG)

fentanyl

transderm. pleister Matrix

10 x 12 µg / 1 u 2,063 mg/3,75

cm² R/ b € 25,87 €

10 x 25 µg / 1 u 4,125 mg/7,5 cm²

R/ b € 29,54 €

10 x 50 µg / 1 u 8,25 mg/15 cm²

R/ b € 54,57 €

10 x 75 µg / 1 u 12,375 mg/22,5

cm² R/ b € 72,66 €

10 x 100 µg / 1 u 16,5 mg/30 cm²

R/ b € 86,91 €

verdovend middel

FENTANYL SANDOZ (Sandoz)

fentanyl

transderm. pleister Matrix

10 x 12,5 µg / 1 u 2,89 mg/5,25

cm² R/ b € 25,41 €

10 x 25 µg / 1 u 5,78 mg/10,5 cm²

R/ b € 29,54 €

10 x 50 µg / 1 u 11,56 mg/21 cm²

R/ b € 56,91 €

10 x 75 µg / 1 u 17,34 mg/31,5

cm² R/ b € 75,98 €

10 x 100 µg / 1 u 23,12 mg/42

cm² R/ b € 90,75 €

verdovend middel

MATRIFEN (IN2Pharma)

fentanyl

transderm. pleister

2 x 12 µg / 1 u 1,38 mg/4,2 cm²

R/ b € 10,09 €

5 x 12 µg / 1 u 1,38 mg/4,2 cm²

R/ b € 16,64 €

10 x 12 µg / 1 u 1,38 mg/4,2 cm²

R/ b € 26,79 €

2 x 25 µg / 1 u 2,75 mg/8,4 cm²

R/ b € 11,70 €

5 x 25 µg / 1 u 2,75 mg/8,4 cm²

R/ b € 20,60 €

10 x 25 µg / 1 u 2,75 mg/8,4 cm²

R/ b € 30,60 €

5 x 50 µg / 1 u 5,5 mg/16,8 cm²

R/ b € 33,06 €

10 x 50 µg / 1 u 5,5 mg/16,8 cm²

R/ b € 56,91 €

5 x 75 µg / 1 u 8,25 mg/25,2 cm²

R/ b € 44,23 €

10 x 75 µg / 1 u 8,25 mg/25,2 cm²

R/ b € 75,98 €

5 x 100 µg / 1 u 11 mg/33,6 cm²

R/ b € 54,06 €

10 x 100 µg / 1 u 11 mg/33,6 cm²

R/ b € 90,75 €

verdovend middel

Hydromorfon

Posol.

per os bij ernstige pijn bij kankerpatiënten

- caps.: 1,3 mg elke 4 uur, dosis progressief te verhogen volgens respons

- caps. met verl. afgifte: 4 mg elke 12 uur, daarna de dosis individueel aanpassen

Behandelingsduur zo kort mogelijk houden in de niet-palliatieve situatie

PALLADONE (Mundipharma)

hydromorfon, hydrochloride

harde caps. Immediate Release

28 x 2,6 mg R/ b € 15,60 €

harde caps. verl. afgifte Slow Release

30 x 4 mg R/ b € 22,92 €

30 x 8 mg R/ b € 37,74 €

verdovend middel

Methadon

De orale specialiteit op basis van methadon is niet meer beschikbaar sinds november 2023.

Voor magistrale bereidingen op basis van methadon: zie 10.5.3.

Posol.

per os bij ernstige pijn: 2,5 à 10 mg elke 6 tot 8 uur, daarna de dosis individueel aanpassen

Behandelingsduur zo kort mogelijk houden in de niet-palliatieve situatie

MEPHENON (Sterop)

methadon, hydrochloride

inj. oploss. i.m./i.v. [amp.]

10 x 10 mg / 1 ml R/ 15,91 €

verdovend middel



Morfine per os: normale afgifte

Posol.

- bij acute pijn: initieel 10 mg elke 4 uur, dosis individueel aanpassen; bij ouderen initieel 5 mg elke 4 uur
 - bij chronische pijn: initieel 5-10 mg elke 4 uur, dosis individueel aanpassen
 - bij doorbraakpijn in palliatieve situaties:
 - tussentijdse dosis voorzien van 10-15% van de 24-uurs onderhoudsdosering,
 - kan herhaald worden met een interval van 60 minuten voor morfine oraal
- Behandelingsduur zo kort mogelijk houden in de niet-palliatieve situatie

MS DIRECT (Mundipharma)

morfine, sulfaat

omh. tabl. (deelb. niet kwantit.)

56 x 10 mg R/ 18,66 €

verdovend middel

Morfine per os: verlengde afgifte

Posol.


- pijn bij niet-palliatieve situaties: 10 à 30 mg elke 12 uur, indien nodig de dosis progressief verhogen
 - pijn bij palliatieve zorg (zonder voorafgaande opioïden): 20-30 mg/dag in 2 doses, dosis individueel aanpassen
 - pijn bij palliatieve zorg (met voorafgaand gebruik van weinig krachtig opioïd): berekenen met de equivalentietabel (zie in 8.3.), daarna dosis individueel aanpassen. Initieel 40-60 mg/dag in 2 doses
- Behandelingsduur zo kort mogelijk houden in de niet-palliatieve situatie


MORPHINE TEVA (Teva)


morfine, sulfaat


tabl. verl. afgifte


30 x 10 mg R/ b  8,89 €

30 x 30 mg R/ b  13,52 €

60 x 30 mg R/ b  21,36 €

30 x 60 mg R/ b  23,14 €

60 x 60 mg R/ b  35,03 €

30 x 100 mg R/ b  31,62 €


verdovend middel


MS CONTIN (Mundipharma)


morfine, sulfaat

tabl. verl. afgifte

30 x 10 mg R/ b  9,07 €

56 x 30 mg R/ b  21,00 €

56 x 60 mg R/ b  34,47 €

30 x 100 mg R/ b  32,73 €

verdovend middel

Morfine parenteraal

Posol.

i.m., *s.c.*, *i.v.*

- bij acute pijn: initieel 5 mg elke 4 uur (30 mg over 24 uur), dosis individueel aanpassen



- bij chronische pijn: initieel 5-10 mg elke 4 uur, dosis individueel aanpassen
 - bij doorbraakpijn in palliatieve situaties:

- tussentijdse dosis voorzien van 10-15% van de 24-uurs onderhoudsdosering,
- kan herhaald worden met een interval van 30 minuten voor morfine subcutaan en 15 min voor morfine i.v.

 Behandelingsduur zo kort mogelijk houden in de niet-palliatieve situatie

MORPHINE HCL STEROP (Sterop)

morfine, hydrochloride
 inj./inf. oploss. i.m./i.v./s.c./i.thec./epidur. [amp.]
 10 x 10 mg / 1 ml R/ 19,57 €
 10 x 10 mg / 1 ml R/ 17,02 €
 10 x 20 mg / 1 ml R/ 21,81 €
 10 x 30 mg / 1 ml R/ 22,42 €
 10 x 40 mg / 1 ml R/ 22,98 €
 verdovend middel

Oxycodon

Posol.
 bij ernstige acute of chronische pijn:
 - *per os* (tabl. met normale afgifte): initieel 5 mg elke 4 tot 6 uur, max. 40 mg/dag; in de palliatieve situatie individueel aanpassen tot max. 400 mg/dag
 - *per os* (tabl. met gereguleerde afgifte): initieel 10 mg elke 12 uur, max. 40 mg/dag; in de palliatieve situatie individueel aanpassen tot max. 400 mg/dag
 - *bij i.v. injectie*: 1-10 mg elke 4 uur indien nodig
 - *bij i.v. infusie*: initieel 2 mg/uur, individueel aanpassen
 - *bij s.c. injectie*: initieel 5 mg elke, 4 uur individueel aanpassen
 - *bij s.c. infusie*: initieel 7,5 mg/24 uur, individueel aanpassen
 Behandelingsduur zo kort mogelijk houden in de niet-palliatieve situatie

OXYCODONE TEVA (Teva)

oxycodon, hydrochloride
 tabl. verl. afgifte
 30 x 5 mg R/ b 7,91 €
 60 x 5 mg R/ b 9,78 €
 30 x 10 mg R/ b 9,32 €
 60 x 10 mg R/ b 13,01 €
 30 x 20 mg R/ b 12,78 €
 60 x 20 mg R/ b 19,71 €
 30 x 40 mg R/ b 19,14 €
 60 x 40 mg R/ b 30,80 €
 60 x 80 mg R/ b 44,39 €

verdovend middel

OXYCODON SANDOZ (Sandoz)

oxycodon, hydrochloride
 tabl. verl. afgifte
 60 x 5 mg R/ b 9,78 €
 30 x 10 mg R/ b 9,32 €
 60 x 10 mg R/ b 13,01 €
 30 x 20 mg R/ b 12,78 €
 60 x 20 mg R/ b 19,71 €
 30 x 40 mg R/ b 19,14 €
 60 x 40 mg R/ b 30,80 €

30 x 80 mg R/ b 28,93 €
 60 x 80 mg R/ b 44,39 €
 verdovend middel

OXYNORM (Mundipharma)

oxycodon, hydrochloride
 orodisp. tabl. Instant
 28 x 5 mg R/ b 9,06 €
 28 x 10 mg R/ b 12,43 €
 28 x 20 mg R/ b 19,18 €
 inj./inf. oploss. i.v./s.c. [amp.]
 5 x 20 mg / 2 ml R/ 22,53 €
 verdovend middel

Pethidine

PETHISOM (Sterop)

pethidine, hydrochloride
 inj./inf. oploss. (conc.) i.m./i.v./s.c. [amp.]
 10 x 50 mg / 1 ml U.H. [61 €]



10 x 100 mg / 2 ml U.H. [8 €]
verdovend middel

Piritramide

DIPIDOLOR (Pirama)

piritramide

inj./inf. oploss. i.m./i.v./s.c. [amp.]

5 x 20 mg / 2 ml U.H. [7 €]

verdovend middel

Sufentanil

DZUVEO (Aguettant)

sufentanil (citraat)

subling. tabl. (applic.)

5 x 30 µg U.H. [66 €]

verdovend middel

Tapentadol

Posol.

- bij matige tot ernstige acute pijn: *per os* (tabl. met normale, niet-gereguleerde afgifte): initieel 50 mg elke 4 tot 6 uur, dosis individueel aanpassen tot max. 700 mg in de eerste 24 uur, daarna max. 600 mg/dag

- bij ernstige chronische pijn: *per os* (tabl. met gereguleerde afgifte): 50 mg elke 12 uur, dosis individueel aanpassen tot max. 500 mg/dag

Behandelingsduur zo kort mogelijk houden in de niet-palliatieve situatie

PALEXIA (Grünenthal)

tapentadol (hydrochloride)

filmomh. tabl.

30 x 50 mg R/ b 18,84 €

30 x 75 mg R/ b 25,14 €

30 x 100 mg R/ b 30,91 €

tabl. verl. afgifte

60 x 50 mg R/ b 34,99 €

60 x 100 mg R/ b 62,15 €

60 x 150 mg R/ b 88,73 €

60 x 200 mg R/ b 114,67 €

60 x 250 mg R/ b 140,59 €

gelijkgesteld aan de verdovende middelen

Tramadol

Posol.

- *per os* (tabl. met normale afgifte):

- bij ernstige acute pijn: initieel 100 mg, dan individueel aanpassen tot 50-100 mg elke 4 tot 6 uur, max. 400 mg/24 uur

- bij ernstige chronische pijn: initieel 50 mg, dan dosis individueel aanpassen tot max. 400 mg/24 uur

- *per os* (tabl. met verlengde afgifte):

- bij matige tot ernstige pijn: initieel 50-100 mg 2 x/dag, individueel aanpassen tot 150-200 mg 2 x/dag



(max. 400 mg/24 uur)

- i.m.:

- bij matige tot ernstige pijn: 50 -100 mg elke 4 tot 6 uur

- i.v. injectie/infuus:

- bij matige tot ernstige pijn: 50 -100 mg elke 4 tot 6 uur
- bij postoperatieve pijn: initieel 100 mg, dan 50 mg elke 10 tot 20 minuten tot maximaal 250 mg in het eerste uur, max. 600 mg/24 uur

Behandelingsduur zo kort mogelijk houden in de niet-palliatieve situatie

CONTRAMAL (Grünenthal)

tramadol, hydrochloride

harde caps.

30 x 50 mg R/ b 8,43 €

60 x 50 mg R/ b 10,53 €

tabl. verl. afgifte Retard

60 x 50 mg R/ b 10,63 €

60 x 100 mg R/ b 14,06 €

100 x 100 mg R/ b 21,41 €

60 x 150 mg R/ b 19,11 €

100 x 150 mg R/ b 26,49 €

60 x 200 mg R/ b 21,45 €

100 x 200 mg R/ b 30,22 €

druppels oploss.

1 x 10 ml 100 mg / 1 ml R/ b 7,66 €

1 ml = 40 druppels = 100 mg

3 x 10 ml 100 mg / 1 ml R/ b 10,75 €

1 ml = 40 druppels = 100 mg

oploss. [doseerpomp]

1 x 50 ml 100 mg / 1 ml R/ b 13,18 €

1 ml = 8 drukken = 100 mg

inj./inf. oploss. i.m./i.v. [amp.]

10 x 100 mg / 2 ml R/ b 9,53 €

TRADONAL (Viatrix)

tramadol, hydrochloride

harde caps.

30 x 50 mg R/ b 8,43 €

60 x 50 mg R/ b 10,53 €

orodisp. tabl. Odis

30 x 50 mg R/ b 8,43 €

harde caps. verl. afgifte Retard

60 x 50 mg R/ b 12,08 €

60 x 100 mg R/ b 14,70 €

60 x 150 mg R/ b 19,91 €

60 x 200 mg R/ b 21,77 €

druppels oploss.

10 ml 100 mg / 1 ml R/ b 7,66 €

1 ml = 40 druppels = 100 mg

30 ml 100 mg / 1 ml R/ b 11,51 €

1 ml = 40 druppels = 100 mg

inj./inf. oploss. i.m./i.v. [amp.]

10 x 100 mg / 2 ml R/ b 9,47 €

TRAMADOL EG (EG)

tramadol, hydrochloride

tabl. (deelb. niet kwantit.)

30 x 50 mg R/ b 8,40 €

60 x 50 mg R/ b 10,50 €

tabl. verl. afgifte Retard

30 x 100 mg R/ b 10,50 €

60 x 100 mg R/ b 14,08 €

90 x 100 mg R/ b 19,85 €

60 x 150 mg R/ b 19,88 €

90 x 150 mg R/ b 26,51 €

60 x 200 mg R/ b 21,77 €

90 x 200 mg R/ b 30,23 €

druppels oploss.

50 ml 100 mg / 1 ml R/ b 13,25 €

1 ml = 40 druppels = 100 mg

TRAMADOL KRKA (KRKA)

tramadol, hydrochloride

harde caps.

30 x 50 mg R/ b 8,38 €

60 x 50 mg R/ b 10,29 €

tabl. verl. afgifte

30 x 100 mg R/ b 10,47 €

60 x 100 mg R/ b 14,06 €

100 x 100 mg R/ b 21,41 €

60 x 150 mg R/ b 19,85 €

100 x 150 mg R/ b 26,49 €

60 x 200 mg R/ b 20,29 €

100 x 200 mg R/ b 30,22 €

TRAMADOL SANDOZ (Sandoz)

tramadol, hydrochloride

harde caps.

30 x 50 mg R/ b 8,38 €

60 x 50 mg R/ b 10,29 €

tabl. verl. afgifte

30 x 100 mg R/ b 10,47 €

60 x 100 mg R/ b 14,06 €

100 x 100 mg R/ b 21,41 €

60 x 150 mg R/ b 19,14 €

100 x 150 mg R/ b 26,49 €

20 x 200 mg R/ b 11,43 €

60 x 200 mg R/ b 21,45 €

100 x 200 mg R/ b 30,22 €

TRAMIUM (SMB)

tramadol, hydrochloride

harde caps. verl. afgifte

30 x 100 mg R/ b 10,85 €

30 x 150 mg R/ b 14,62 €

30 x 200 mg R/ b 16,54 €

8.3.2. Combinatiepreparaten analgetica + opioïden

De associatie van paracetamol + codeïne + coffeine is niet meer gecommmercialiseerd sinds maart 2025.



Plaatsbepaling

- Voor de aanpak van pijn, zie 8.1.
- Preparaten met één enkel actief bestanddeel zijn steeds te verkiezen vanuit veiligheidsstandpunt.
- Bij onvoldoende effect van paracetamol, wordt soms voor een korte periode codeïne in voldoende dosis (bij volwassenen 30 mg codeïne of meer per dosis) geassocieerd; dergelijke doses codeïne geven wel ongewenste effecten, vooral bij ouderen (zie rubriek "Bijzondere voorzorgen").
- De plaats van de associatie ibuprofen + codeïne is niet duidelijk en het gebruik ervan zou moeten beperkt zijn in de tijd.
- Het associëren van codeïne, coffeïne of andere psychotrope geneesmiddelen met paracetamol of met ibuprofen, zou chronisch gebruik en misbruik ervan in de hand werken. Dergelijke associaties dienen te worden voorbehouden voor een behandeling gedurende korte termijn bij acute pijn.²³
- In enkele studies is aangetoond dat vaste associaties met tramadol + paracetamol en tramadol + dexketoprofen doeltreffender zijn dan de verschillende bestanddelen in monotherapie [zie *Folia februari 2019*].²³ De bestanddelen van deze twee associaties hebben verschillende halfwaardetijden, en dit beïnvloedt de analgetische werking. Volgens de SKP heeft de associatie met tramadol + dexketoprofen als enige indicatie de kortdurende behandeling van matige tot ernstige acute pijn bij volwassenen.

Contra-indicaties, ongewenste effecten, zwangerschap, borstvoeding, interacties en voorzorgen

- Zie 8.2.1. (paracetamol), 8.3. (opioïden), 8.4. (opioïdantagonisten) en 9.1.
- Bijzondere aandacht dient te gaan naar ouderen, bij wie het risico van gastro-intestinale bloedingen, hartfalen en nierfalen door NSAID's, en het risico van obstipatie, verwardheid en sedatie door opioïden zijn verhoogd.
- Contra-indicatie voor codeïne bevattende middelen: nierinsufficiëntie (SKP).
- Voor sommige combinatiepreparaten worden nierinsufficiëntie en leverinsufficiëntie als contra-indicaties in de SKP vermeld.

Ibuprofen 400 mg + codeïne 30 mg

Posol.

-- (geneesmiddel met een ongunstige risico-batenverhouding, zie de rubriek "Plaatsbepaling")

BRUFEN CODEINE (Viatris)

ibuprofen 400 mg
codeïne, fosfaat 30 mg
filmomh. tabl.
30 x R/ 9,88 €

Paracetamol 500 mg + codeïne 30 mg

Posol.

1 à 2 tabl. tot 4 x/dag


ALGOCOD (SMB)

paracetamol 500 mg
codeïne, fosfaat 30 mg
bruistabl.
32 x R/ 8,13 €

DAFALGAN CODEINE (UPSA)

paracetamol 500 mg
codeïne, fosfaat 30 mg
filmomh. tabl.
30 x R/ 9,54 €
bruistabl. (deeln. kwantit.)
40 x R/ 14,90 €

PARACETAMOL / CODEINE TEVA

(Teva) 
paracetamol 500 mg
codeïne, fosfaat 30 mg
filmomh. tabl. (deeln. niet kwantit.)
30 x R/ 7,50 €
90 x R/ 18,00 €



Paracetamol 1000 mg + codeïne 60 mg

Posol.

1 tabl. tot 4 x/dag

PARACETAMOL / CODEINE TEVA (Teva)

paracetamol 1.000 mg
codeïne, fosfaat 60 mg
filmomh. tabl. (deelb. niet kwantit.)
30 x R/ 14,99 €

Tramadol + dexketoprofen

Posol.

1 tabl. tot 3 x/dag

SKUDEXA (Menarini)

tramadol, hydrochloride 75 mg
dexketoprofen (trometamol) 25 mg
filmomh. tabl. (deelb. niet kwantit.)
15 x R/ 9,76 €

Tramadol + paracetamol

Posol.

combinaties met 325 mg paracetamol: 1 tabl. tot 8 x/dag
combinaties met 650 mg paracetamol: 1 tabl. tot 4 x/dag

ALGOTRA (SMB)

tramadol, hydrochloride 37,5 mg
paracetamol 325 mg
omh. tabl. (deelb. kwantit.)
30 x R/ c 9,02 €
100 x R/ c 16,35 €
tramadol, hydrochloride 75 mg
paracetamol 650 mg
omh. tabl. (deelb. kwantit.)
50 x R/ 14,41 €

100 x R/ c 16,35 €

TRAMADOL / PARACETAMOL EG (EG)

tramadol, hydrochloride 37,5 mg
paracetamol 325 mg
filmomh. tabl.
20 x R/ c 8,01 €
60 x R/ c 12,21 €
100 x R/ c 16,35 €

TRAMADOL / PARACETAMOL TEVA (Teva)

tramadol, hydrochloride 37,5 mg
paracetamol 325 mg
filmomh. tabl.
20 x R/ c 8,01 €
60 x R/ c 12,07 €
90 x R/ c 15,29 €
120 x R/ c 18,45 €

TRAMADOL / PARACETAMOL AB (Aurobindo)

tramadol, hydrochloride 37,5 mg
paracetamol 325 mg
filmomh. tabl.
20 x R/ c 8,01 €
60 x R/ c 12,03 €

TRAMADOL / PARACETAMOL KRKA (KRKA)

tramadol, hydrochloride 37,5 mg
paracetamol 325 mg
filmomh. tabl.
60 x R/ c 12,03 €
90 x R/ c 15,27 €

ZALDIAR (Grünenthal)

tramadol, hydrochloride 37,5 mg
paracetamol 325 mg
filmomh. tabl.
20 x R/ c 8,01 €
60 x R/ c 12,07 €
100 x R/ c 16,35 €

8.3.3. Combinatiepreparaten opioïden + opioïdantagonist

Plaatsbepaling

- Voor de associatie van oxycodon + naloxon is het volgens de SKP de bedoeling om met een lokaal effect



van naloxon de obstipatie door oxycodon tegen te gaan. Het is echter niet duidelijk of dit voordelen biedt t.o.v. een klassieke laxatieve behandeling. Deze associatie heeft als indicatie in de SKP bepaalde ernstige tot zeer ernstige vormen van rustelozebenenensyndroom (“*restless legs syndrome*”), de risico-batenverhouding van opioïden is betwistbaar in deze indicatie [zie *Folia februari 2015*].⁴²

- Deze associatie bevat een opioïdantagonist en is dan ook niet bedoeld om samen met een ander opioïd te worden gebruikt.

Contra-indicaties, ongewenste effecten, zwangerschap, borstvoeding, interacties en voorzorgen

- Zie 8.3. en 8.4..
- Bij oudere patiënten is bijzondere aandacht nodig voor het hoger risico op obstipatie, verwardheid en sedatie door opioïden.

TARGINACT (Mundipharma)

oxycodon, hydrochloride 5 mg

naloxon, hydrochloride 2,5 mg

tabl. verl. afgifte

30 R/ 16,21 €

oxycodon, hydrochloride 10 mg

naloxon, hydrochloride 5 mg

tabl. verl. afgifte

30 R/ 25,65 €

oxycodon, hydrochloride 20 mg

naloxon, hydrochloride 10 mg

tabl. verl. afgifte

30 R/ 43,06 €

verdovend middel

8.4. Opioidantagonisten

Naloxon, nalmefeen en naltrexon zijn antagonisten van de centrale en perifere opioïdreceptoren.

Methylnaltrexon en naldemedine zijn antagonisten van de perifere opioïdreceptoren (PAMORA's), o.a. ter hoogte van de maag-darmmucosa.

Plaatsbepaling

- Methylnaltrexon [zie *Folia januari 2015*] en naldemedine hebben als indicatie in de SKP de behandeling van opioïd-geïnduceerde obstipatie bij onvoldoende antwoord op de gebruikelijke laxativa, en dit zonder het pijnstillend effect van het opioïd te wijzigen. De doeltreffendheid van methylnaltrexon en naldemedine is beperkt en de meerwaarde van de ene molecule ten opzichte van de andere of van beide moleculen ten opzichte van de klassieke laxativa is niet bewezen. De risico-batenverhouding is staat ter discussie onder andere wegens de zeer frequente buikklachten.⁴³
- Nalmefeen is volgens de SKP geïndiceerd bij patiënten met alcoholafhankelijkheid voor de reductie van alcoholconsumptie (zie 10.5.1.).
- Naloxon (zie 20.1.1.8.) kan gebruikt worden bij acute intoxicaties met opioïden.⁴⁴
- Naltrexon (zie 10.5.3.) kan worden gebruikt bij personen met opioïdafhankelijkheid na de initiële desintoxicatiefase. Het wordt ook soms gebruikt in het kader van alcoholafhankelijkheid voor behoud van abstinentie ter ondersteuning van terugvalpreventie (zie 10.5.1.).⁴⁵ Een associatie van bupropion met naltrexon heeft obesitas als indicatie in de SKP, maar de risico-batenverhouding van deze associatie is ongunstig (zie 5.2.4.).

Contra-indicaties

- Methylnaltrexon en naldemedine: gastro-intestinale obstructie of risico ervan.



Ongewenste effecten

- Methylnaltrexon: abdominale pijn, flatulentie, diarree, nausea, vertigo; zelden maag- en darmperforatie.
- Naldemedine: abdominale pijn, diarree, nausea en braken.

Zwangerschap en borstvoeding

- Zwangerschap: het is niet mogelijk om een uitspraak te doen over de veiligheid van gebruik van deze preparaten tijdens de zwangerschap (geen of onvoldoende informatie beschikbaar).
- Borstvoeding: het is niet mogelijk om een uitspraak te doen over de veiligheid van gebruik van deze preparaten tijdens periode van borstvoeding (geen of onvoldoende informatie beschikbaar).

Interacties

- Ontwenningverschijnselen of verlies van het analgetisch effect bij associëren met opioïden.
- Naldemedine is een substraat van CYP3A4 en van P-gp (zie Tabel Ic. en Tabel Id. in Inl.6.3.).

Methylnaltrexon

RELISTOR (Cophana)
methylnaltrexon, bromide
inj. oploss. s.c. [flac.]

7 x 12 mg / 0,6 ml R/ ►b € 157,93 €

Naldemedine

RIZMOIC (Viatris)
naldemedine (tosylaat)
filmomh. tabl.

30 x 200 µg R/ 62,99 €

Referentielijst

1. **BMJ Best Practice**, *Febrile seizure>Management>Prevention*,
<https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/566/prevention> (geraadpleegd op 2024-01-26)
2. **Dynamed**, *Antipyretics for Fever in Children>Overview*,
<https://www.dynamed-com.gateway2.cdhlh.be/management/antipyretics-for-fever-in-children>
(geraadpleegd op 2024-01-26)
3. **Dynamed**, *Fever in Adults - Approach to the Patient>Overview and Recommendations>Management*,
<https://www.dynamed-com.gateway2.cdhlh.be/approach-to/fever-in-adults-approach-to-the-patient#MANAGEMENT> (geraadpleegd op 2024-01-26)
4. **Narayan Kaajal ; Cooper Simon ; Morphet Julia ; Innes Kelli**, *Effectiveness of paracetamol versus ibuprofen administration in febrile children: A systematic literature review.*, J Paediatr Child Health, 2017,
<https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/28437025>
5. **BMJ Best Practice**, *Chronic pain syndromes>Management*,
<https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/694/prevention> (geraadpleegd op 2024-01-26)
6. **Keizer D. ; Luiten W. E. ; Schouten F. ; Et al.**, *NHG-Standaard Pijn*, NHG, 2023
7. **BNF**, *British National Formulary*, <https://www.medicinescomplete.com> (geraadpleegd op 2024-12-20)
8. **KCE**, *Klinische richtlijn rond lage rugpijn en radiculaire pijn*,
<https://kce.fgov.be/nl/publicaties/alle-rapporten/klinische-richtlijn-rond-lage-rugpijn-en-radiculaire-pijn>
(geraadpleegd op 2024-02-16)
9. **BMJ Best Practice**, *Reactive arthritis>Management*, <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/597/treatment-algorithm> (geraadpleegd op 2024-01-29)



10. **BMJ Best Practice**, *Tension-type headache>Management*, <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/12/treatment-algorithm> (geraadpleegd op 2024-01-29)
11. **Brayfield. A. ; Cadart C.**, *Martindale, The Complete Drug Reference*, <https://www.micromedexsolutions.com/> (geraadpleegd op 2024-12-20)
12. **BMJ Best Practice**, *Nephrolithiasis>Management*, <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/3000101/treatment-algorithm> (geraadpleegd op 2024-01-29)
13. **BMJ Best Practice**, *Acute Abdominal Pain in Adults - Approach to the Patient>Management>Analgesia*, <https://www-dynamed-com.gateway2.cdih.be/approach-to/acute-abdominal-pain-in-adults-approach-to-the-patient#ANALGESIA> (geraadpleegd op 2024-01-29)
14. **BMJ Best Practice**, *Cholelithiasis (gallstones)>Management*, <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/3000206/treatment-algorithm> (geraadpleegd op 2024-01-29)
15. **Dynamed**, *Sciatica>Overview and Recommendations>Management*, https://www-dynamed-com.gateway2.cdih.be/condition/sciatica#OVERVIEW_MANAGEMENT (geraadpleegd op 2024-01-29)
16. **Van Cauwenbergh S.**, *Richtlijn Multimodale aanpak van Chronische primaire pijn (CPP)*, WOREL, 2025
17. **Mansoor U. Keen ; Narothama R. Aeddula**, *Analgesic Nephropathy*, 2023, <https://pubmed.ncbi.nlm.nih.gov/31082145/>
18. **Dynamed**, *Management of Chronic Pain>Pharmacologic Management>Analgesics, Including Ketamine and Opioids>Opioids and Tramadol*, https://www-dynamed-com.gateway2.cdih.be/management/management-of-chronic-pain#TOPIC_NDN_X32_2NB (geraadpleegd op 2024-01-29)
19. **BMJ Best Practice**, *Rheumatoid arthritis>Management*, <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/105/treatment-algorithm> (geraadpleegd op 2024-01-29)
20. **KCE**, *Guide de pratique clinique pour les douleurs lombaires et radiculaires*, <https://kce.fgov.be/fr/publications/tous-les-rapports/guide-de-pratique-clinique-pour-les-douleurs-lombaires-et-radiculaires> (geraadpleegd op 2024-02-16)
21. **Ferraro M. C. ; Urquhart D. M. ; Ferreira G. E. ; Wewege M. A. ; Abdel Shaheed C. ; Traeger A. C. ; Hoving J. L. ; Visser E. J. ; McAuley J. H. ; Cashin A. G.**, *Antidepressants for low back pain and spine-related leg pain*, *Cochrane Database Syst Rev*, 2025, <https://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/40058767>
22. **BMJ Best Practice**, *Chronic pain syndromes > Management > Emerging treatments*, <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/694/emergingtxs> (geraadpleegd op 2025-04-25)
23. **Worel**, *Aanpak van Chronische pijn in de eerste lijn*, <https://www.worel.be/worel/document?parameters=%7B%22PublicationId%22%3A%22143C0F57-F955-4415-905D-A7A100DA860B%22%7D> (geraadpleegd op 2017-06-29)
24. **BMJ Best Practice**, *Assessment of acute headache in adults> Diagnosis*, <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/9/differentials> (geraadpleegd op 2024-01-30)
25. **Banzi R. ; Cusi C. ; Randazzo C. ; Sterzi R. ; Tedesco D. ; Moja L.**, *Selective serotonin reuptake inhibitors (SSRIs) and serotonin-norepinephrine reuptake inhibitors (SNRIs) for the prevention of migraine in adults (Review)*, 2015, <https://www.cochranelibrary.com/cdsr/doi/10.1002/14651858.CD011681/full>
26. **BMJ Best Practice**, *Migraine headache in adults>Management*, <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/10/management-approach> (geraadpleegd op 2024-01-30)
27. **Dynamed**, *Pain Management in Palliative Care>Management>Medications>Approach to medication management*, https://www-dynamed-com.gateway2.cdih.be/management/pain-management-in-palliative-care-19#APPROACH_TO_MEDICATION_MANAGEMENT_WHO_PAIN_LADDER (geraadpleegd op 2024-02-14)
28. **BMJ Best Practice**, *Palliative care>Contents*, <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/1020/details> (geraadpleegd op 2024-01-30)
29. **ACHG**, *Palliatieve zorg (symptoomcontrole)*, <https://ebpnet.be/nl/ebsources/1274?searchTerm=palliati> (geraadpleegd op 2020-07-02)
30. **Ephor**, *Ephor > Geneesmiddelengroep > Opioiden > Tramadol*, <https://ephorapp.nl/tabs/home/node/726/type/desktop-folder?type=folder> (geraadpleegd op 2025-05-07)
31. **Dynamed**, *Management of Chronic Pain>Overview and Recommendations>Management*, <https://www->



- dynamed-com.gateway2.cdhl.be/management/management-of-chronic-pain#MANAGEMENT (geraadpleegd op 2024-02-01)
32. **Dynamed**, *Management of Chronic Pain>Pharmacologic Management>Overview of Pharmacologic Management>Overview*, <https://www-dynamed-com.gateway2.cdhl.be/management/management-of-chronic-pain#GUID-FC1560EA-1463-4A57-AC97-6570B655A459> (geraadpleegd op 2024-02-01)
 33. **Sheikh Jameela ; Allotey John ; Sobhy Soha ; Plana Maria Nieves ; Martinez-Barros Hilario ; Naidu Harshitha ; Junaid Fatima ; Sofat Reecha ; Mol Ben W ; Kenny Louise C ; Gladstone Melissa ; Teede Helena ; Zamora Javier ; Thangaratinam Shakila**, *Maternal paracetamol (acetaminophen) use during pregnancy and risk of autism spectrum disorder and attention deficit/hyperactivity disorder in offspring: umbrella review of systematic reviews*, *BMJ*, 2025, <https://www.bmj.com/content/bmj/391/bmj-2025-088141.full.pdf>
 34. **BMJ Best Practice**, *Pre-eclampsia>Management*, <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/326/prevention> (geraadpleegd op 2024-02-01)
 35. **Dynamed**, *Prevention of NSAID-induced Gastrointestinal Toxicity*, <https://www-dynamed-com.gateway2.cdhl.be/prevention/prevention-of-nsaid-induced-gastrointestinal-toxicity> (geraadpleegd op 2024-03-18)
 36. **Yuan JQ**, *Systematic Review With Meta-Analysis: The Gastrointestinal Benefits of COX-2 Selective Inhibitors With Concomitant Use of Low-Dose Aspirin.*, *Aliment Pharmacol Ther*, 2016
 37. **Dynamed**, *Management of Acute Perioperative Pain>Perioperative Analgesic Medications>Nonsteroidal Anti-inflammatory Drugs (NSAIDs)*, <https://www-dynamed-com.gateway2.cdhl.be/management/management-of-acute-perioperative-pain#GUID-9A23D309-D91D-476E-BEFC-2F0702281ADF> (geraadpleegd op 2024-02-01)
 38. **Preston C.L. editor**, *Stockley's drug interactions*, <https://www.medicinescomplete.com/> (geraadpleegd op 2024-12-20)
 39. **Henrard G. ; Cordyn S. ; Chaspierre A.**, *Aanpak van chronische pijn in de eerste lijn*, 2017, <https://ebpnet.be/nl/ebsources/1239>
 40. **Miller M. ; Barber C. W. ; Leatherman S. ; Fonda J. ; Hermos J. A. ; Cho K. ; Gagnon D. R.**, *Prescription opioid duration of action and the risk of unintentional overdose among patients receiving opioid therapy*, *JAMA Intern Med*, 2015, <http://www.ncbi.nlm.nih.gov/pubmed/25686208>|<http://archinte.jamanetwork.com/data/Journals/INTEMED/933657/loi140148.pdf>
 41. **Canning M. ; Suckling B. ; Varitimos M.**, *Risks associated with sublingual buprenorphine prescribing, dispensing and administration*, *Australian Prescriber*, 2025, <https://australianprescriber.tg.org.au/articles/risks-associated-with-sublingual-buprenorphine-prescribing-dispensing-and-administration.html>
 42. **Dynamed**, *Restless Legs Syndrome (RLS)>Overview and Recommendations>Management*, <https://www-dynamed-com.gateway2.cdhl.be/condition/restless-legs-syndrome-rls> (geraadpleegd op 204-02-01)
 43. **BMJ Best Practice**, *Constipation > Treatment algorithm*, <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/154/treatment-algorithm>
 44. **BMJ Best Practice**, *Opioid use disorder > Approach*, <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/200/management-approach>
 45. **BMJ Best Practice**, *Alcohol-use disorder > Treatment algorithm*, <https://bestpractice.bmj.com/topics/en-gb/198/treatment-algorithm>