

AANPAK VAN CHRONISCH ALCOHOLISME

In de Folia van februari 2001 verscheen een flash over de aanpak van chronisch alcoholisme, gebaseerd op een overzichtsartikel uit de *JAMA* [281, 1318-1325 (1999)]. In de flash werd o.a. vermeld: «Daaruit blijkt dat bij de meeste van deze studies, onder andere deze met acamprosaat en met naltrexon, de follow-upduur onvoldoende was omwille van het grote aantal patiënten dat de studie stopte. In de studies met voldoende lange follow-upduur kon geen significant voordeel van medicamenteuze behandeling van alcoholverslaving worden aangetoond». We werden er van verschillende kanten op gewezen dat dit een foute interpretatie is van het *JAMA*-artikel, en dat er bij de behandeling van chronisch alcoholisme wel degelijk bewijzen zijn van doeltreffendheid van acamprosaat en naltrexon in vergelijking met placebo. Onze interpretatie in de Folia was gebaseerd op een artikeltje dat naar aanleiding van de publicatie in de *JAMA* verscheen in *Evidence-Based Medicine* [5, 23 (2000)]. De auteur van de commentaar in *Evidence-Based Medicine* schrijft geen rekening gehouden te hebben met de in de *JAMA* besproken studies met acamprosaat en naltrexon, omdat de graad van follow-up in deze studies lager was dan de referentiegraad van follow-up zoals vastgelegd door *Evidence-Based Medicine*, met name 80%. Het ware correcter geweest in de flash in de Folia te schrijven: «Recente gegevens tonen bij de behandeling van chronisch alcoholisme een grotere doeltreffendheid van acamprosaat en naltrexon ten opzichte van placebo (vooral wat betreft de frequentie van drinken), maar meer studies met een voldoende lange follow-up zijn noodzakelijk om de mate van doeltreffendheid te preciseren. Daarentegen tonen de studies met voldoende lange follow-up geen of slechts beperkte evidentie van doeltreffendheid voor disulfiram en de serotonine-heropnameremmers.»

Met het Gecommentarieerd Geneesmiddelenrepertorium en, om de vier maanden met de Folia, worden U de gele formulieren "Geneesmiddelenbewaking" toegezonden; deze zijn ook beschikbaar via internet: <http://www.afigp.fgov.be/NL%20home/formulieren/gele%20fiche.htm>. Met dit formulier kunt U ons alle ongewenste reacties die U waarneemt, mededelen. Gelieve uw naam, adres en telefoonnummer te vermelden, teneinde U te kunnen contacteren. Voor alle inlichtingen kunt U zich wenden tot het NATIONAAL CENTRUM VOOR GENEESMIDDELENBEWAKING (Ministerie van Sociale Zaken, Volksgezondheid en Leefmilieu, Farmaceutische Inspectie, Amazonegebouw, Bischoffsheimlaan 33, 1000 Brussel; telefoon nr. 02/227.55.09 of 02/227.55.33; fax nr. 02/227.55.28).