

ervan is sterk beperkt door de teratogeniteit en andere ongewenste effecten.

Nota

- Voor volgende specialiteiten op basis van chloorhexidine en/of lidocaïne wordt gebruik bij aften als indicatie in de bijsluiters vermeld.
 - Lidocaïne viskeuze oplossing: Xylocaïne Visqueuse®
 - Chloorhexidine: Baxil® (spray), Eludril® (oplossing), Corsodyl® (gel, oplossing, spray)
 - Chloorhexidine + lidocaïne: Medica® (spray).

In het Gecommamenteerd Geneesmiddelenreperitorium worden in hoofdstuk “12.4.4. Mond-

baden, collutoria en gargarismen” nog andere specialiteiten vermeld die, volgens de bijsluiters, kunnen gebruikt worden bij aften. Ze bevatten meestal antiseptica en/of analgetica. We vonden geen gegevens over hun doeltreffendheid.

- Triamcinolonacetonide 0,1% (Kenacort A®, gingivale pasta) heeft als indicatie in de bijsluiters de symptotomatische behandeling van acute inflammatoire letsels van de mondmucosa.

Enkele referenties

Farmacotherapeutisch Kompas, via

<http://www.fk.cvz.nl/>

Orter S. en Scully C. Aphthous ulcers (recurrent) in Clinical Evidence 2005;14:1678-84

Scully C. Aphthous ulceration. New Engl J Med 2006;355:165-72

Flashes

- De **remgeldplafonds** wijzigen **vanaf 1 april 2007** (zie hieronder voor de nieuwe waarden), en zijn dus verschillend van de gegevens in het Gecommamenteerd Geneesmiddelenreperitorium editie 2007. Vanaf 1 april zijn de plafonds voor de specialiteiten in terugbetalingscategorie c en de plafonds voor de “grote verpakkingen” van de specialiteiten in terugbetalingscategorie b identiek.

	Gewoon verzekerden	Verzekerden met voorkeursregeling
<u>Terugbetalingscategorieën b (“grote verpakkingen”) en c (alle verpakkingen)</u>		
ATC-klasse niveau 4 zonder generiek/kopie	€ 13,30	€ 8,80
ATC-klasse niveau 4 met generiek/kopie	€ 23,90	€ 15,90
<u>Terugbetalingscategorie b (de andere verpakkingen)</u>		
ATC-klasse niveau 4 zonder generiek/kopie	€ 10,60	€ 7,10
ATC-klasse niveau 4 met generiek of kopie	€ 15,90	€ 10,60

- **Erratum:** in het hoofdstuk “Urogenitaal stelsel” van het Gecommamenteerd Geneesmiddelenreperitorium editie 2007 wordt de zin “Mogelijk verergering van slaapapnoe” verkeerdelijk vermeld als ongewenst effect bij de 5-alfa-reductase-inhibitoren (hoofdstuk 3.2.2.): deze vermelding hoort bij de ongewenste effecten van de fosfodiësterase type 5-inhibitoren (hoofdstuk 3.3.3.).