

KANKER DOOR MEDICATIE

Valsartan-schandaal roept vragen op

Begin juli kwam ons ter ore dat sommige bloeddrukverlagers op basis van valsartan vervuild waren met NDMA, een kankerverwekkende stof. Getroffen waren firma's die hun valsartan hadden gehaald bij het Chinees petrochemisch bedrijf Zhejiang Huahai. Het was het bedrijf zelf dat het probleem had ontdekt en aangekaart. De aanwezigheid van NDMA zou het gevolg zijn van een al in 2012 (!) doorgevoerde verandering in de productiewijze. In meer dan 20 landen werden de betrokken geneesmiddelen uit de apotheken gehaald, ook bij ons, en moesten de patiënten bij een hernieuwd voorschrift overstappen op andere merken valsartan. Ons geneesmiddelenagentschap (Fagg) vond het echter niet meteen nodig om het publiek over dit wereldwijde schandaal te informeren. Uiteindelijk waren wij het die als eersten in België het nieuws uitbrachten. Het Fagg meende naar eigen zeggen dat eerder communiceren niet gewenst was wegens de afwezigheid van "onmiddellijk gevaar" en uit vrees dat patiënten anders zomaar hun behandeling zouden afbreken. Kortom, patiënten moet je niet rechtstreeks informeren, want die zijn niet in staat om verstandig te reageren. Ouderwets paternalisme dat niet meer van deze tijd is. De communicatie vanuit het Europees Geneesmiddelenagentschap (EMA) en de verschillende nationale agentschappen klonk hoe dan ook zeer geruststellend: "Er is geen acuut gevaar!" Tja ... Kankerverwekkende stoffen zijn om zo te zeggen *nooit* acuut gevaarlijk, de kankers ontstaan pas na jaren. Volgens het EMA

zelf zou er bij wie enkele jaren aan een stuk een vervuild valsartanmiddel in de hoogste dosis heeft geslikt een extra kanker geval per 5 000 patiënten kunnen optreden. Zekerheid is er echter niet : het kunnen er minder zijn, maar ook meer. Je zult maar dat ene extra geval zijn ... Of de slachtoffers aanspraak kunnen maken op een schadeloosstelling en hoe ze dit dan moeten aanpakken, hierover zul je vanuit onze overheid niets horen. We zouden ook graag weten hoe de artsen die ongewild potentieel kankerverwekkende medicijnen hebben voorgeschreven de patiënten verder zullen opvolgen: die zitten nu immers met een mogelijk verhoogd kankerrisico. Het valt helaas niet uit te sluiten dat dit nog maar het topje van de ijsberg is. In de Verenigde Staten is op 9 augustus weer een aantal geneesmiddelen uit de handel gehaald, ditmaal met valsartan afkomstig van Hetero Labs, een Indische producent. Een dag later was het de beurt aan het EMA, dat liet weten nu ook NDMA te hebben gevonden in valsartan van het Chinese bedrijf Zhejiang Tianyu. Zij het, aldus het EMA, in lage concentraties. Ook nu stelt het EMA ons uiteraard meteen gerust, met de zalvende woorden dat er voor de patiënten "*geen onmiddellijk gevaar is*". Wie had dat gedacht ... Dat de aanwezigheid van een toxische stof in een hele resem geneesmiddelen jarenlang onopgemerkt kan blijven, doet vragen rijzen over de manier waarop geneesmiddelen worden gecontroleerd. De hele procedure dient met hoogdringendheid onder de loep te worden genomen. ❤️