

# Onbeschikbaar geneesmiddel

Laatste update op 11/03/2019

Benaming	<b>MANIPREX</b>
Werkza(a)m(e) bestandde(e)l(en)	Lithiumcarbonaat
Dosering en farmaceutische vorm	250 mg, omhulde tabletten 500 mg, filmomhulde tabletten
Verpakking(en) en dosering	100 x 250 mg – 50 x 500 mg

## Vergunninghouder

Naam	Kela Pharma NV
Contactgegevens	Industriepark West 68 9100 Sint-Niklaas

## Bijkomende informatie over de onbeschikbaarheid

Startdatum	250 mg – 20/03/2018 500 mg – 1/03/2018
Vermoedelijke einddatum	01/10/2020
Reden onbeschikbaarheid	Tijdelijke stopzetting commercialisatie

De firma Kela Pharma meldt dat door productieproblemen MANIPREX® 250 mg omhulde tabletten en MANIPREX® 500 mg filmomhulde tabletten niet meer beschikbaar zijn in België en dit voor een periode van minstens twee jaar.

### Praktisch

Er is een alternatieve specialiteit beschikbaar op de Belgische markt: CAMCOLIT® 400 mg (deelbare tabletten). Indien u problemen zou ondervinden met de bestelling, kan u contact opnemen met de groothandel Movianto Belgium (Tel: +32 (0)53 85 90 00 – Mail: [clientservice@moviantobenelux.com](mailto:clientservice@moviantobenelux.com)).

Een magistrale bereiding is ook mogelijk.

In Frankrijk is Teralithe 250 mg beschikbaar. Een apotheker kan dit invoeren op voorwaarde dat hij in het bezit is van een medisch voorschrift voor de patiënt en een artsenverklaring die bevestigt dat de patiënt niet adequaat kan worden behandeld met de geneesmiddelen die in België beschikbaar zijn, overeenkomstig artikel 105 van het koninklijk besluit van 14 december 2006.

Lithium is een geneesmiddel met een nauwe therapeutisch-toxische marge. Het FAGG heeft daarom lithiumcarbonaat in kader van het VOS (voorschrijven op stofnaam, [meer info](#)) in de "NO SWITCH" lijst ondergebracht. Dit betekent dat het niet wordt aanbevolen om tijdens de behandeling naar een andere specialiteit over te schakelen. Wanneer tijdens een behandeling toch een "switch" moet gebeuren, is extra opvolging door de arts noodzakelijk.

De posologie moet worden aangepast in functie van de klinische toestand en op basis van de bepaling van het lithiumgehalte in het bloed dat binnen de therapeutische plasmaconcentratie van 0.5 mEq en 1.2 mEq (of mmol) per liter moet liggen.