

CE MOIS-CI, DANS LES FOLIA

Traiter des jeunes femmes enceintes ou susceptibles de l'être impose toujours une attention particulière. Chez ces femmes, la discussion du rapport risques-bénéfices est encore plus importante que dans des groupes moins vulnérables. Dans le traitement de l'hypertension pendant la grossesse, on utilise dès lors aussi des critères différents de ceux d'application pour cette même affection en dehors de la grossesse. Au cours de la grossesse, il convient d'être attentif tant aux dangers de l'hypertension qu'aux risques d'effets indésirables éventuels du traitement chez la mère et chez le fœtus. Chez les femmes enceintes, il existe aussi le risque de pré-éclampsie et d'éclampsie. Etant donné que les données sur les effets indésirables possibles du traitement chez le fœtus sont assez limitées, la prudence est de rigueur. Il n'est pas simple non plus de donner des recommandations précises quant au choix de l'antihypertenseur, mais les inhibiteurs de l'enzyme de conversion de l'angiotensine et les sartans doivent certainement être évités.

Les Fiches de transparence ont pour objectif d'offrir aux médecins et aux pharmaciens une information approfondie dans le but d'évaluer les avantages et les inconvénients de différentes options thérapeutiques dans un certain nombre de pathologies courantes. Cette information est revue régulièrement sur base de publications récentes. Ce numéro propose une actualisation des différentes fiches parues à ce jour.

VISITEZ NOTRE SITE WEB <http://www.cbip.be> ou <http://www.bcfi.be>

CORRESPONDANCE

ADMINISTRATIVE

(p. ex. changements d'adresse)
CBIP

c/o direction générale Médicaments
Boulevard Bischoffsheim 33
1000 Bruxelles
fax: 02/227.56.46
e-mail: cbip@health.fgov.be

CONTENU

Prof. M. Bogaert
Heymans Instituut
De Pintelaan 185
9000 Gent
fax: 09/240.49.88
e-mail: Folia@ugent.be

Les Folia Pharmacotherapeutica sont publiés sous l'égide et la responsabilité du *Centre Belge d'Information Pharmacotherapeutique* (Belgisch Centrum voor Farmacotherapeutische Informatie), A.S.B.L. agréée par le Service Public Fédéral (SPF) Santé publique, Sécurité de la Chaîne alimentaire et Environnement

BUREAU DE REDACTION

M. Bogaert (Université Gent) et J.M. Maloteaux (Université Catholique de Louvain),
secrétaires de rédaction

M.H. Antoine (Université Libre de Bruxelles), M.L. Bouffieux (direction générale Médicaments, SPF Santé publique, Sécurité de la Chaîne alimentaire et Environnement), W. Buylaert (Université Gent), G. De Loof (Wetenschappelijke Vereniging der Vlaamse Huisartsen), N. Fierens, R. Gérard (Société Scientifique de Médecine Générale), X. Kurz (Centre Belge de Pharmacovigilance), G. Laekeman (Katholieke Universiteit Leuven), I. Latour, T. Roisin (Centre Belge de Pharmacovigilance), J. Van Campen, A. Van Ermen, L. Vansnick (Association Pharmaceutique Belge).

Editeur responsable:
M. BOGAERT,
Oudburgweg 30,
9830 St.-Martens-Latem

Les informations publiées dans les FOLIA PHARMACOTHERAPEUTICA ne peuvent pas être reprises sans l'autorisation du Bureau de rédaction. Elles ne peuvent en aucun cas servir à des fins publicitaires.

Un index récapitulatif des dernières années est inséré annuellement dans les Folia.