



Openbaar Beoordelingsrapport – Samenvatting

Niet-generieke geneesmiddelen

Gloricard 0,5 mg tabletten

(colchicine)

RVG 132800

Datum: 15 juli 2026

Openbaar Beoordelingsrapport - Samenvatting

Niet-generieke geneesmiddelen

Gloricard 0,5 mg tabletten

Werkzame stof: colchicine

Dit is een samenvatting van het openbare beoordelingsrapport (PAR: Public Assessment Report) voor Gloricard. In deze samenvatting staat uitgelegd hoe Gloricard beoordeeld is, waarom het is goedgekeurd en hoe het moet worden gebruikt. Deze samenvatting is niet bedoeld als gebruiksaanwijzing voor Gloricard.

Voor praktische gebruiksinformatie over dit medicijn kunnen patiënten de bijsluiter raadplegen of contact opnemen met hun arts of apotheker.

Wat is Gloricard en waarvoor wordt dit medicijn gebruikt?

Gloricard wordt gebruikt bij volwassenen om het risico op een hartinfarct, beroerte, coronaire revascularisatie (een ingreep om een vernauwing in de kransslagaders te behandelen) en overlijden door hart- en vaatziekten te verminderen bij patiënten met vastgestelde coronaire hartziekte die minstens zes maanden geleden een ernstig hart- of vaatprobleem hebben gehad.

Hoe werkt dit medicijn?

Gloricard bevat de werkzame stof colchicine. Colchicine werkt ontstekingsremmend.

Hoe wordt dit medicijn gebruikt?

Gloricard is een medicijn in de vorm tablet en de manier voor gebruik is oraal (via de mond).

De aanbevolen dosis is 1 keer per dag 0,5 mg. Een hogere dosis dan 0,5 mg innemen kan giftig en zeer gevaarlijk zijn.

De tablet moet met een glas water ingenomen worden.

Dit medicijn is alleen op recept verkrijgbaar.

In rubriek 3 van de bijsluiter zijn meer details te vinden over de aanbevolen dosis, de manier van innemen en de duur van de behandeling.

Hoe is dit medicijn beoordeeld?

De firma heeft eigen gegevens ingediend van studies naar werkzaamheid en veiligheid.

Deze studies lieten zien dat Gloricard werkzaam is om het risico op een hartinfarct, beroerte, coronaire revascularisatie (een ingreep om een vernauwing in de kransslagaders te behandelen) en overlijden door hart- en vaatziekten te verminderen bij patiënten met vastgestelde coronaire hartziekte die minstens zes maanden geleden een ernstig hart- of vaatprobleem hebben gehad.

Wat zijn de mogelijke bijwerkingen van dit medicijn?

De meest voorkomende bijwerkingen van Gloricard (kunnen bij minder dan 1 op de 10 gebruikers voorkomen) zijn:

- Misselijkheid
- Braken
- Buikkrampen
- Diarree

In rubriek 4 van de bijsluiter staat de volledige lijst van bijwerkingen die gemeld zijn voor dit medicijn.

Waarom is dit medicijn goedgekeurd?

Het College ter Beoordeling van Geneesmiddelen heeft geoordeeld dat de voordelen van dit medicijn groter zijn dan de mogelijke risico's en heeft daarom een handelsvergunning verleend.

Op welke manier wordt het veilige en effectieve gebruik van dit medicijn gegarandeerd?

Er is een zogenoemd Risk Management Plan opgesteld om te verzekeren dat dit medicijn zo veilig mogelijk wordt gebruikt. Aan de hand van dit plan is veiligheidsinformatie opgenomen in de samenvatting van de productkenmerken en de bijsluiter van Gloricard. Hieronder vallen de voorzorgsmaatregelen voor zorgverleners en patiënten.

Bekende bijwerkingen worden actief bijgehouden. Daarnaast worden ook nieuwe veiligheidsmeldingen van patiënten en zorgverleners verzameld.

Overige informatie over dit medicijn

De handelsvergunning voor Gloricard is verleend op 1 december 2025.

Het volledige openbare beoordelingsrapport voor dit medicijn (in het Engels) is te vinden op de website <https://mri.cts-mrp.eu/portal/home>. Voor meer informatie over behandeling met Gloricard kunt u de bijsluiter lezen ([link](#)) of contact opnemen met uw arts of apotheker.

Deze samenvatting is voor het laatst aangepast in juli 2026.