

Geachte collega,

Het Informatorium wordt elke 2 weken geactualiseerd. Hieronder vindt u een overzicht van de belangrijkste wijzigingen in het Informatorium Medicamentorum op de KNMP Kennisbank van augustus 2019. De inhoud van de uitgave van 1 augustus is op 31 juli 2019 afgerond. Het betreft wijzigingen ten opzichte van de uitgave op de KNMP Kennisbank van 1 juli 2019.

### Nieuwe stoffen

Sinds de vorige uitgave zijn 3 nieuwe stofmonografieën opgenomen.

- Andexanet alfa, een gemodificeerde vorm van humaan factor Xa-eiwit voor neutralisatie van de anticoagulerende werking van apixaban en rivaroxaban bij levensbedreigende of ongecontroleerde bloedingen.
- Lisdexamfetamine, een prodrug van dexamfetamine die wordt toegepast bij ADHD indien methylfenidaat geen of onvoldoende effect heeft.
- Ropeginterferon alfa 2b, een afgeleide van interferon alfa 2b, geconjugeerd met een tweearmige methoxypolyethyleenglycol, voor polycythemia vera zonder symptomatische splenomegalie.

Verder is een nieuw vaccin tegen gordelroos (Shingrix<sup>®</sup>) opgenomen. Dit naar aanleiding van het advies dat de Gezondheidsraad half juli heeft uitgebracht over vaccinatie van ouderen tegen gordelroos. In tegenstelling tot het reeds bestaande levend verzwakte vaccin Zostavax<sup>®</sup> (Zoster Vaccin Levend; ZVL) is Shingrix<sup>®</sup> een dood vaccin met varicellazostervirus specifiek antigeen (gE), geproduceerd door middel van recombinant DNA-technologie (Recombinant Zoster Vaccin; RZV).

### CBG-nieuwsberichten

Kortgeleden zijn CBG-nieuwsberichten uitgekomen met waarschuwingen voor het gebruik van daratumumab, DOAC's, domperidon, febuxostat, olaratumab en tofacitinib. De volgende waarschuwingen zijn verwerkt.

- Daratumumab: reactivering van hepatitis B-infectie is mogelijk.
- DOAC's: gebruik van apixaban, dabigatran, edoxaban en rivaroxaban wordt ontraden bij het antifosfolipidensyndroom vanwege een verhoogd risico op trombose.
- Domperidon: gebruik bij kinderen jonger dan 12 jaar wordt ontraden vanwege gebrek aan bewijs voor de werkzaamheid bij misselijkheid en braken.
- Febuxostat: gebruik bij ernstige hart- en vaatziekten wordt ontraden vanwege een verhoogd risico op overlijden.
- Olaratumab: intrekking handelsvergunning voor wekedelensarcoom omdat geen verlenging van de overleving is aangetoond.
- Tofacitinib: gebruik van tweemaal daags 10 mg wordt in bepaalde gevallen ontraden vanwege een verhoogd risico op longembolie.

### Wijzigingen naar aanleiding van de G-Standaard

- rubriek Farmacogenetica: de antidepressiva amitriptyline, clomipramine, doxepine, moclobemide en venlafaxine, de protonpompremmers lansoprazol, omeprazol en pantoprazol, de oncolytica capecitabine, fluorouracil, mercaptopurine, tegafur, tioguanine, en verder abacavir, azathioprine, brexpiprazol en ribavirine;
- rubriek Contra-indicaties, doseringsadviezen bij morbide obesitas en bariatrische chirurgie: de antibiotica ciprofloxacin, meropenem en piperacilline, en de trombocytenuitstroomremmers cangrelor, clopidogrel, prasugrel en ticagrelor;
- interactie met grapefruitsap: abemaciclib en encorafenib.

Indien u vragen heeft naar aanleiding van dit overzicht, dan kunt u contact opnemen met de helpdesk van KNMP Geneesmiddel Informatie Centrum, tel. 070 373 73 77 (van 10.30 tot 17.00 uur) of e-mail [gic@knmp.nl](mailto:gic@knmp.nl).

KNMP Geneesmiddel Informatie Centrum