

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 november 2018. De inhoud van de uitgave van 1 november is op 31 oktober 2018 afgerond. Het betreft wijzigingen ten opzichte van de uitgave op de KNMP Kennisbank van 1 oktober 2018.

Nieuwe producten

Sinds de vorige uitgave zijn vier producten met een nieuwe farmaceutische vorm, een nieuwe combinatie of een nieuw werkzaam bestanddeel beschikbaar gekomen:

- Bexsero[®], een vaccin voor immunisatie tegen infecties veroorzaakt door meningokokken serogroep B.
- Lenzetto[®], een spray met estradiol voor transdermaal gebruik als hormonale substitutietherapie.
- Pulmocap Thymus[®], tijmstroop en traditioneel kruidengeneesmiddel bij productieve hoest.
- Vyxeos[®], een injectie met een liposomale formulering van een combinatie van daunorubicine en cytarabine voor behandeling van acute myeloïde leukemie.

CBG-nieuwsberichten

Kortgeleden is een CBG-nieuwsbericht uitgekomen met een waarschuwing voor het gebruik van rivaroxaban. Dit middel mag niet worden gebruikt na een transkatheter-aortaklepvervanging (TAVR) vanwege een risico op ernstige bijwerkingen, zoals hogere sterfte, trombo-embolieën en bloedingen.

Herziening van hoofdstukken

- De inleidende tekst van de NSAID's en de in totaal 23 stofmonografieën (exclusief salicylaten) zijn volledig herzien. Onder andere de meest recente NHG-Standaarden, waaronder de NHG-Standaard Pijn uit 2018 en de NHG-Standaard Artritis uit 2017, zijn verwerkt. Naast verdere aanvullende wetenschappelijke literatuur is ook het commentaar verwerkt van de heer dr. B.J.F. van den Bemt, apotheker en klinisch farmacoloog bij de Sint Maartenskliniek te Nijmegen. De analgetica paracetamol en ziconotide zijn eveneens volledig herzien.
- De groep Trombolytica is herzien, waarbij streptokinase is komen te vervallen. Er is gebruik gemaakt van onder andere de richtlijn STEMI van de European Society of Cardiology (ESC), de richtlijn Herseninfarct en Hersenbloeding van de Nederlandse Vereniging voor Neurologie (NVN) en de NHG-Standaard Beroerte.

Commissie BOM

De adviezen van de commissie ter Beoordeling van Oncologische middelen (BOM) zijn verwerkt in het IM-hoofdstuk Oncolytica. De commissie BOM, bestaande uit medisch specialisten, een farmacoloog en een statisticus, is in 1999 opgericht door de Nederlandse Vereniging voor Medische Oncologie (NVMO). De commissie houdt zich bezig met de plaatsbepaling van diverse oncologische middelen die door de EMA zijn goedgekeurd. De studies die ten grondslag liggen aan de registratie worden besproken en er wordt beoordeeld of deze middelen meerwaarde hebben op basis van de klinische uitkomsten en kosten. Dit resulteert in een positief of negatief advies en een plaatsbepaling voor in de praktijk. De adviezen zijn in te zien op <https://www.nvmo.org/bom/> en worden geregeld gepubliceerd in het tijdschrift Medische Oncologie.

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.

KNMP Geneesmiddel Informatie Centrum