

IM-UPDATE



December 2024

Geachte collega,

Het Informatorium wordt dagelijks geactualiseerd. Hieronder vindt u een overzicht van de belangrijkste wijzigingen in het Informatorium Medicamentorum op de KNMP Kennisbank in de maand november.

Nieuwe stoffen

Er zijn 3 nieuwe stofmonografieën opgenomen.

- Dostarlimab, een oncolyticum en checkpointremmer (PD-1-remmer) dat intraveneus wordt toegepast bij mismatch-reparatiedeficiënt (dMMR)/microsatellietinstabiliteit-hoog (MSI-H), gevorderd of gerediveerd endometriumcarcinoom (EC), als monotherapie of in combinatie met carboplatine en paclitaxel.
- Efgartigimod alfa, een humaan IgG1-antilichaamfragment dat intraveneus wordt toegepast als aanvullende therapie van gegeneraliseerde myasthenia gravis (gMG) bij patiënten die positief testen op antilichamen tegen acetylcholinereceptoren.
- Macitentan/Tadalafil, een stofcombinatie die oraal wordt toegepast bij pulmonale arteriële hypertensie (WHO-klasse II of III).

Herziening van hoofdstukken

Het hoofdstuk Immunoglobulinen is volledig herzien. Tot deze groep behoren 12 stoffen, die zijn onderverdeeld in 3 subgroepen:

- dierlijke immunoglobulinen: botulisme- en dierenbeetimmunoglobuline
- humane immunoglobulinen: normaal immunoglobuline en cytomegalie-, hepatitis-B-, rabiës-, rhesus(D)-, tetanus- en varicellazosterimmunoglobuline
- monoklonale immunoglobulinen: bezlotoxumab, nirsevimab en palivizumab

Het hoofdstuk is geactualiseerd op basis van de SmPC's, diverse richtlijnen van het LCI, LCR, NHG, NVIC, NVK, NVOG en SWAB, het RIVM-draaiboek PSIE (Prenatale Screening Infectieziekten en Erythrocytenimmunisatie) en het handboek Plotkin's Vaccines voor de interactie met levende vaccins.

Enkele bijzonderheden:

- De dierlijke immunoglobulinen, evenals rabiësimmunoglobuline zijn niet in de G-Standaard opgenomen, maar uitsluitend verkrijgbaar via het RIVM-DPV (Dienst Vaccinvoorziening en Preventieprogramma's), waar deze producten in het calamiteitendepot op voorraad liggen.
- Sanquin heeft de productie van de Quin-plasmaproducten (GammaQuin[®], HepBQuin[®], RheDQuin[®], TetaQuin[®] en VariQuin[®]) beëindigd en de registratie van deze producten is doorgehaald. Ze zijn vervangen door andere in Nederland geregistreerde producten (Rhophylac[®], Tetagam P[®], Uman Big[®]) en door importproducten (Beriglobin[®], VariZIG[®]).
- Het monoklonale immunoglobuline nirsevimab is nieuw opgenomen. Het is Europees geregistreerd, nog niet in Nederland in de handel, maar wordt naar verwachting vanaf volgend najaar (2025) opgenomen in het RVP om kinderen tegen RSV te beschermen.
- Bij de stof Immunoglobuline normaal is ter verbetering van de leesbaarheid gelaagdheid aangebracht bij de rubriek Dosering, waarbij onderscheid wordt gemaakt tussen normaal immunoglobuline voor intraveneus gebruik (IVIg), voor subcutaan gebruik (SCIg) en voor intramusculair gebruik (IMIg).

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