

Tocilizumab voldoende beschikbaar

Op basis van de huidige voorraad tocilizumab is er voldoende tocilizumab voor de komende 14 dagen

De SWAB heeft in samenwerking met het CIB, NVZA, NVMM, NVII, NVIC, NVK, NVALT en de FMS, het Leidraad document voor medicamenteuze behandelopties bij patiënten met COVID-19 bijgewerkt.

Het advies is aangepast m.b.t. tocilizumab (bij matig ernstig of zeer ernstig zieke patiënten). Het advies voor matig ernstige patiënten is een voorlopig advies in afwachting van de publicatie van de gepeer-reviewde data van de RECOVERY trial. Op basis van het nieuwe advies kan tocilizumab ook bij een categorie klinische non-IC patiënten worden ingezet.

Met Zorgverzekeraars Nederland is afgestemd dat het gebruik van tocilizumab voor deze vernieuwde indicatie ook als add-on geneesmiddel kan worden ingediend. Het gebruik van tocilizumab *“Ter behandeling van COVID-19 eenmalig toe te dienen binnen 24 uur na het starten van orgaanondersteuning”* is als declaratie in te dienen middels code 2868. ZN heeft aangegeven dat de eenmalige dosis en het startmoment de harde criteria zijn/blijven voor de vergoeding.

De uitbreiding van de indicatie heeft ook gevolgen voor het verwachte verbruik. Het LCG staat in nauw contact met de leverancier, Roche Nederland, rond de tocilizumab behoefte. Een nauwgezette prognose is van belang is voor de allocatie van tocilizumab vanuit de wereldwijde beschikbaarheid. Roche levert uit op basis van actueel verbruik en behoefte.

Het LCG roept uw hulp in om de continuïteit van tocilizumab-beschikbaarheid mogelijk te maken. Wij verzoeken u:

1. Tocilizumab te bestellen in hoeveelheden die niet groter zijn dan u verwacht nodig te hebben om maximaal twee weken te overbruggen.
2. Vanaf donderdag 11 maart aanstaande wekelijks de Zagis-uitvraag aan te vullen met de volgende informatie (deze invoervelden worden toegevoegd aan de uitvraag rond de CCV):
 - a. Prognose voor Covid-gebruik op de IC voor de volgende twee weken
 - b. Prognose voor Covid-gebruik op cohort-afdelingen voor de volgende twee weken
 - c. Realisatie van het geprognosticeerde verbruik over de afgelopen twee weken

Deze extra uitvraag betreft uitsluitend het gebruik voor de Covid-indicatie.

Wij danken u bij voorbaat voor de medewerking om het gebruik van tocilizumab mogelijk te maken voor alle patiënten die hiervoor in aanmerking komen.