

Tekort sarilumab.

Sarilumab wegwerpspuiten zijn onvoldoende leverbaar.

Tocilizumab is voor de komende twee weken voldoende leverbaar.

In vervolg op de LCG alert van 1 oktober informeren wij u verder over de gevolgen van het mondiale tekort van IL-6 remmers door de sterk verhoogde vraag naar aanleiding van de toepassing bij de behandeling van COVID-19.

ADVIES:

-Indien Sarilumab nog niet in COVID-19 beleid opgenomen: doorgaan met Tocilizumab iv.

-Indien Sarilumab nu als eerste keus bij de behandeling van COVID-19: als u door uw voorraad heen dreigt te raken zal Sanofi NI met het LCG contact opnemen over uw nieuwe bestelling.

Achtergrond informatie:

De alert van 1 oktober was opgesteld in de veronderstelling dat Sanofi NL in oktober extra leveringen van de sarilumab wegwerpspuiten zou ontvangen. Sanofi NL heeft 13 oktober aangegeven dat er geen extra leveringen zullen volgen tot mid-december 2021. Sanofi heeft in een [persbericht](#) aangegeven dat prioriteit zal worden gelegd bij het beschikbaar houden van sarilumab voor patiënten met reumatoïde artritis (de geregistreerde indicatie).

Roche NL heeft aangegeven dat zij eind eerste week november een nieuwe voorraad 400 mg flacons zullen ontvangen. Dit is eerder dan verwacht en maakt de beschikbaarheid van tocilizumab voor COVID-19, naast de beschikbaarheid voor de geregistreerde indicaties, mogelijk voor in ieder geval de komende vier weken.

Er vindt nog overleg plaats tussen het LCG, de commissie Acute Tekorten Geneesmiddelen, het FMS expertise-team behandeling COVID-19, de SWAB, FMS en de Nederlandse Vereniging voor Reumatologie over de nieuw ontstane situatie. Het doel blijft om de beschikbaarheid van IL-6 remmers voor zowel de geregistreerde indicaties als voor de behandeling van COVID-19 patiënten veilig te stellen. Het eerdere advies van 1 oktober wordt daarom genuanceerd. We verzoeken u:

1. Een voorraad tocilizumab flacons te reserveren voor de geregistreerde toepassingen (waaronder specifiek voor CAR-T behandeling indien van toepassing in uw ziekenhuis).
2. Indien de omzetting van tocilizumab naar sarilumab nog niet is doorgevoerd in uw ziekenhuis door te gaan met tocilizumab iv als standaard behandeling voor de behandeling van COVID-19 patiënten bij noodzaak voor IL6-remming ($O_2 > 6L$, CRP $> 75mg/l$ en toename longinflammatie).
3. Tocilizumab intraveus bij COVID-19 te gebruiken in de [fixed-dose van 600mg](#).
4. IL-6 remmers t.b.v. de COVID-19 gerelateerde zorg te bestellen in hoeveelheden die niet groter zijn dan u verwacht nodig te hebben om maximaal twee weken te overbruggen.
5. Bij het starten van subcutaan gebruik van een IL-6 remmer voor reumatologie patiënten zoveel mogelijk te kiezen voor het gebruik van de sarilumab pen (KEVZARA INJVLST 200MG/1,14ML (175MG/ML) PEN).

Bij het aanbevolen gebruik blijft het met de huidige voorspellingen mogelijk om alle patiënten die hiervoor in aanmerking komen te behandelen met IL-6 remmers.