

Tekort sarilumab.

Sarilumab wegwerpspuiten zijn niet meer leverbaar voor COVID-19 indicatie.

Tocilizumab is voor de komende twee weken voldoende leverbaar.

Sarilumab autoinjectors zijn voldoende leverbaar.

In vervolg op de LCG alert van 18 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 weer overgaan op het gebruik van tocilizumab iv voor deze indicatie.

Achtergrond informatie:

Sanofi NL zal pas half december een nieuwe voorraad sarilumab wegwerpspuiten ontvangen. Tot die tijd is er een zeer beperkte hoeveelheid beschikbaar. Hierbij wordt rekening gehouden dat het gebruik van sarilumab voor de geregistreerde indicaties veilig wordt gesteld. Over de reeds geplaatste orders zal door Sanofi NL contact met u worden opgenomen. Er is wel een ruime voorraad sarilumab autoinjectoren aanwezig in Nederland.

Roche NL heeft inmiddels een nieuwe voorraad 400 mg flacons ontvangen. Dit is eerder dan verwacht en maakt dat de beschikbaarheid van tocilizumab voor COVID-19, naast de beschikbaarheid voor de geregistreerde indicaties, mogelijk voor in ieder geval de komende twee weken.

De uitvraag van voorraadposities en verbruik zal, tot nader order, wekelijks plaats vinden. Indien er aanleiding toe is kunnen deze gegevens meegenomen worden om de beschikbaarheid van IL-6 remmers voor patiëntenzorg te optimaliseren.

Er zal overleg plaats vinden 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.

We verzoeken u:

1. 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).
2. Indien Sarilumab nu als eerste keus bij de behandeling van COVID-19: als u door uw voorraad heen dreigt te raken weer overgaan op het gebruik van tocilizumab iv voor deze indicatie.
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. Een voorraad tocilizumab flacons te reserveren voor de geregistreerde toepassingen (waaronder specifiek voor CAR-T behandeling indien van toepassing in uw ziekenhuis).
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).