

- Er is op dit moment voldoende intraveneuze tocilizumab beschikbaar.
- Er geldt daarom vanaf 4/2/2022 een aangepast behandeladvies voor reumapatiënten en COVID-19 patiënten.
- Reumapatiënten die vanwege het tekort zijn omgezet naar subcutane tocilizumab kunnen weer terug naar intraveneuze tocilizumab indien gewenst.
- COVID-19 patiënten worden behandeld met intraveneuze tocilizumab 600mg eenmalig.

Behandeladvies (vanaf vrijdag 4/2/22):

- 1) Reumapatiënten die vanwege het tekort zijn omgezet naar subcutane tocilizumab, kunnen weer terug naar behandeling met intraveneuze tocilizumab wanneer dat gewenst is.
- 2) Nieuwe reumatologiepatiënten die voor subcutane IL6-remming in aanmerking komen kunnen worden behandeld met subcutane tocilizumab of subcutane sarilumab.
- 3) Alle ziekenhuizen gaan over op intraveneuze tocilizumab 600 mg eenmalig voor de behandeling van COVID-19 patiënten, conform het behandeladvies van de SWAB.

Op dit moment is er voldoende voorraad aan IL6-remmers in Nederland. Het LCG blijft de voorraden in de ziekenhuizen en bij de leveranciers monitoren om mogelijke toekomstige tekorten vroegtijdig te signaleren. Dit behandeladvies is opgesteld door het LCG, na raadpleging van de commissie ATG, aangevuld met vertegenwoordiging vanuit de Nederlandse Vereniging voor Reumatologie, de SWAB en het Expertiseteam behandeling COVID-19 van de Federatie Medisch Specialisten. Het LCG handelt conform de [opdracht van de minister](#) in 2021 en hanteert de [fasen zoals die in het advies aan de minister zijn voorgesteld](#).

Apothekersinstructie:

- **Frequente uitvraag:** De uitvraag van voorraadposities en verbruik van IL6-remmers zal worden gecontinueerd. Op basis van de huidige situatie (beschikbare voorraad en landelijk beeld besmettingen) zal dat wekelijks zijn.

[Bekijk hier het overzicht van de LCG alerts](#)