

Oktober 2009

Geachte mevrouw,
Geachte heer,

Op uw vraag heeft Roche het genoegen u mee te delen dat sinds **1 oktober 2009** een nieuw geneesmiddel beschikbaar is, **RoACTEMRA** (tocilizumab), dat **nieuwe therapeutische mogelijkheden** biedt voor **patiënten met reumatoïde artritis**.



Wat is RoACTEMRA?

RoACTEMRA is een innovatief geneesmiddel. Het is het eerste geneesmiddel op de markt dat de werking van een cytokine, genaamd interleukine-6 (IL-6), verhindert. IL-6 speelt een rol in de klinische verschijnselen die voorkomen bij personen met reumatoïde artritis. Bij deze personen produceert het immuunsysteem te grote hoeveelheden IL-6.

Doordat RoACTEMRA de werking van IL-6 in het lichaam blokkeert, vermindert het de ontsteking en de andere symptomen van reumatoïde artritis.

Onder welke voorwaarden wordt RoACTEMRA terugbetaald?

RoACTEMRA komt in aanmerking voor terugbetaling indien het wordt voorgeschreven

- voor de behandeling van een **matige tot ernstige, actieve reumatoïde artritis** die onvoldoende onder controle is;
- **ofwel in combinatie** met methotrexaat, ofwel **zonder** methotrexaat in geval van intolerantie;
- **bij patiënten van minstens 18 jaar** bij wie de volgende drie voorwaarden gelijktijdig vervuld zijn :
 1. onvoldoende respons op het voorafgaand optimaal gebruik van minstens twee **DMARDs** (Disease Modifying Anti-Rheumatic Drugs). Eén van de twee DMARDs moet methotrexaat zijn, toegediend gedurende minimum 3 maanden aan een minimale dosis van 15mg/week
 2. het behalen van een **DAS28 score** groter of gelijk aan 5.1
 3. de behandeling moet voorafgegaan worden door een positief advies van een **pneumoloog**

RoACTEMRA is een "biological" die kan voorgeschreven worden bij patiënten die onvoldoende reageerden op een voorafgaande behandeling met DMARDs en/of anti-TNFs (Tumor Necrosis Factor). Het geneesmiddel kan ook toegediend worden aan patiënten die nog geen permanente gewrichtsaantasting (erosie) op beeldvorming vertonen.

Wat mag men verwachten van RoACTEMRA?

- Een **hoge remissie** bij verschillende patiëntentypes
- Een **betere doeltreffendheid** dan methotrexaat in monotherapie
- Een **snelle werking** en een doeltreffendheid die toeneemt over de tijd
- Een **goede tolerantie** over het algemeen

Hoe wordt RoACTEMRA toegediend?

RoACTEMRA is enkel bestemd voor ziekenhuisgebruik. Het wordt **intraveneus** toegediend, gedurende één uur, éénmaal **om de 4 weken**.

Voor bijkomende inlichtingen over dit nieuwe geneesmiddel kunnen de patiënten terecht bij hun reumatoloog.

Wij hopen dat deze nieuwe behandeling veel patiënten zal helpen en een verbetering van hun levenskwaliteit zal bewerkstelligen.

Met vriendelijke groeten,

Isabelle Nguyen
Health Care Project Manager

Referenties : - RoACTEMRA – Samenvatting van de productkenmerken - 16 januari 2009 via www.emea.europa.eu
- Oldfield V et al. Tocilizumab. A review of its use in the management of rheumatoïd arthritis. *Drugs* 2009; 69(5): 609-632