

IL-6 remmers voldoende beschikbaar

Op basis van de huidige voorraad IL-6 remmers is de kans op een tekort minimaal.

Op 6 januari j.l. is een preprint* verschenen met de analyse van een platform conclusie n.a.v. de resultaten van het onderdeel van de REMAP-CAP trial waarbij de effecten van IL-6 remmers bij ernstig zieke COVID-patiënten wordt besproken. Aan dit Internationale onderzoek is ook door Nederlandse ziekenhuizen deelgenomen. De Europese coördinatie van deze studie is in handen van 5.1.2e in het UMCU.

De conclusie van het onderzoek is dat IL-6 remmers een gunstig effect lijken te hebben op de afname van mortaliteit en op tijd tot herstel.

Deze studie zal op 12 januari in de 'Leidraad commissie van de FMS/SWAB leidraad behandeling patiënten met COVID-19' worden besproken. Hierin wordt bepaald wat de plaatsbepaling van IL-6 remmers in de behandeling van patiënten met COVID zal zijn.

In Nederland zijn tocilizumab en sarilumab als IL-6 remmers beschikbaar. Het LCG heeft de eventuele impact van een positief advies op het gebruik en de beschikbaarheid van deze middelen in Nederland onderzocht. De conclusie is dat de voorraad van IL-6 remmers in Nederland voldoende is om de continuïteit van de behandeling van COVID-patiënten die op de IC zullen worden opgenomen en voor IL-6 remming in aanmerking komen. Dit verbruik zal niet ten koste gaan van de patiënten die voor hun reguliere behandeling afhankelijk zijn van IL-6 remmers. Er is geen sprake van een dreigend tekort.

* <https://www.medrxiv.org/content/10.1101/2021.01.07.21249390v1>