

natie met chemotherapie, of voor de behandeling van epidermoïd carcinoom van hoofd en hals in combinatie met radiotherapie. De belangrijkste ongewenste effecten zijn dyspnoe, huidrupties en, vooral bij het eerste infuus, anafylactische of anafylactoïde reacties.

Hoofdstuk 10.7. **Erlotinib (Tarceva®)** is een antitumoraal middel gebruikt voor de behandeling van lokaal gevorderd of gemetastaseerd niet-kleincellig bronchuscarcinoom. De meest frequente ongewenste effecten zijn huidrupties en diarree. Erlotinib wordt afgebroken door CYP3A4; associatie met inhibitoren of inductoren van dit iso-enzym noopt dan ook tot voorzichtigheid.

Hoofdstuk 14.11. **Nitisinon (Orfadin®)** is een enzyminhibitor gebruikt bij erfelijke tyrosinemie type I, in combinatie met een dieet arm aan fenylalanine en tyrosine. De belangrijkste ongewenste effecten zijn hematologische stoornissen (trombopenie, leukopenie) en oculaire stoornissen. Een behandeling met nitisinon mag enkel gestart en opgevolgd worden door een arts die ervaring heeft met de behandeling van deze aandoening.

P.S. Zoals aangekondigd in ons Goed om weten-bericht van 19 mei 2006 op onze website, werd de specialiteit Humaject NPH® van de markt teruggetrokken. Er zijn alternatieven (flacons, cartouches voor insulinepennen, wegwerppennen van een ander merk) beschikbaar.

Goed om weten

TEGEMOETKOMING VOOR TRASTUZUMAB (HERCEPTIN®) BIJ NIET-GEMETASTASEERD BORSTCARCINOOM

[Reeds verschenen als Goed om weten-bericht op onze website op 29/6/2006]

Trastuzumab (Herceptin®) is sinds enkele jaren gecommercialiseerd voor de behandeling van bepaalde gemetastaseerde borstcarcinomen met overexpressie van HER-2 [zie Folia november 2002], en wordt in deze indicatie terugbetaald.

Recente studies tonen voor trastuzumab ook een gunstig effect bij vrouwen met niet-gemetastaseerd borstcarcinoom met overexpressie van HER-2 [zie Goed om weten-bericht van 3 november 2005, en Folia januari 2006]. Er is een maatregel in voege getreden (met terugwerkende kracht vanaf 22 mei 2006) die, onder bepaalde voorwaarden, een tegemoetkoming voorziet voor een behandeling met Herceptin® bij niet-gemetastaseerd borstcarcinoom. Door het afsluiten van een overeenkomst tussen gespecialiseerde centra enerzijds, en het Verzekeringscomité van de Dienst voor Geneeskundige Verzorging van het RIZIV anderzijds, zal terugbetaling kunnen worden verleend aan bepaalde vrouwen met niet-gemetastaseerd borstcarcinoom. Het Koninklijk Besluit van 2 juni 2006 (Belgisch Staatsblad van 9 juni 2006) geeft details over de overeenkomst en over de karakteristieken van de patiënten die in aanmerking komen voor de tegemoetkoming.