

MOGELIJK BEVOORRADINGSTEKORT VAN DE HEPATITIS A-VACCINS HAVRIX® EN HAVRIX JUNIOR®

[Reeds verschenen in de rubriek “Goed om te weten” op onze website op 20/01/15]

De firma GSK voorziet een daling van de beschikbaarheid tot op een derde van de normale hoeveelheid van de hepatitis A-vaccins Havrix® en Havrix Junior® voor België, met pas tegen eind 2015 - begin 2016 een terugkeer naar de normale bevoorrading. Hetzelfde geldt voor Havrix® van de firma Impexco.

De Hoge Gezondheidsraad heeft naar aanleiding hiervan een advies gepubliceerd voor het meest efficiënte gebruik van de nog beschikbare vaccins Havrix® en Havrix Junior®, en het gebruik van andere hepatitis

A-vaccins of gecombineerde vaccins tegen hepatitis A¹. Zo kan bijvoorbeeld besloten worden om voorlopig enkel de eerste dosis te geven (één dosis geeft reeds meerdere jaren bescherming) en het vaccinatieschema af te werken wanneer de bevoorrading weer normaal is. De Hoge Gezondheidsraad stelt onder andere verder dat de verschillende hepatitis A-vaccins zonder probleem onderling verwisselbaar zijn (dus Havrix® uitwisselbaar met Vaqta®, en Havrix Junior® met Vaqta Junior®).

1 Aanbevelingen betreffende het risico op schaarste aan hepatitis A-vaccins. Hoge Gezondheidsraad, advies nr. 9260, via www.health.belgium.be/internet2Prd/groups/public/@public/@shc/documents/ie2divers/19100366_nl.pdf; zie ook bericht van het FAGG van 12/01/15 (via www.fagg.be)

POSITIEF ADVIES VAN HET EMA VOOR HET GEBRUIK VAN LIRAGLUTIDE BIJ OBESITAS

[Reeds verschenen in de rubriek “Goed om te weten” op onze website op 06/02/15]

Het Europees Geneesmiddelenbureau (*European Medicines Agency*, EMA) heeft een positief advies gegeven voor een nieuw geneesmiddel op basis van liraglutide (Saxenda®), voorgesteld voor de aanpak van obesitas en overgewicht; dit geneesmiddel is nog niet geregistreerd (de Europese Commissie moet de finale goedkeuring nog geven) of gecommercialiseerd in België. Het geneesmiddel kreeg recent ook aandacht in de lekenpers.

Liraglutide is een GLP-1 (*glucagon-like peptide-1*)-analoog die reeds gecommercialiseerd is (onder de specialiteitsnaam Victoza®) voor

de behandeling van type 2-diabetes. De twee specialiteiten worden toegediend in één subcutane injectie per dag, maar de aanbevolen dosis van Saxenda® (3 mg per dag) is hoger dan deze van Victoza® (0,6 à 1,8 mg per dag). Saxenda® wordt voorgesteld, als aanvulling bij dieetmaatregelen en fysieke activiteit, bij volwassenen met BMI ≥ 30 kg/m², of met BMI ≥ 27 kg/m² geassocieerd aan andere risicofactoren zoals type 2-diabetes, arteriële hypertensie, hypercholesterolemie of obstructieve slaapapneu. In de klinische studies was de vermindering van het lichaamsgewicht na één jaar iets meer uitgesproken met liraglutide dan