

Formulier voor de aanvraag tot vergoeding van de farmaceutische specialiteit op basis van upadacitinib 15 mg bij reuscelarteritis of giant cell arteritis (§13970000 van hoofdstuk IV van de lijst gevoegd bij het K.B. van 1 februari 2018).

[illegible]

- ☐ Reumatologie.
- ☐ Neurologie.
- ☐ Interne geneeskunde.

III - Toestand van de rechthebbende die in aanmerking komt voor een behandeling met de farmaceutische specialiteit op basis van upadacitinib 15 mg (vink de passende vakjes aan) :

- ☐ Onmogelijkheid om remissie te bereiken met een behandeling op basis van glucocorticoïden met een initiële dosis van minstens 0,50 mg/kg/dag prednison of equivalent, en, met een blootstelling van minstens 0,15 mg/kg/dag prednison of equivalent gedurende minstens 6 maanden.

☐ Herval na remissie en herbehandeling met glucocorticoïden met een begintosis van ten minste 0,50 mg/ kg/ dag prednison of equivalent.

☐ Een contra-indicatie voor een langdurige behandeling op basis van glucocorticoïden met een beginsdos van minstens 0,50 mg/kg/dag prednison of equivalent, en, met een blootstelling van minstens 0,15 mg/kg/dag prednison of equivalent gedurende minstens 6 maanden :

- ☐ Gekende overgevoeligheid voor corticosteroïden of één van de hulpstoffen.
- ☐ Myopathie of voorgeschiedenis van steroidmyopathie.
- ☐ Ongecontroleerde hypertensie.
- ☐ Osteonecrosis of osteoporosis ofwel met fracturen ofwel met botdichtheid score van $T \leq -2,5$.
- ☐ Moeilijk te controleren diabetes mellitus type I of II.
- ☐ Cataract of glaucoom of centrale sereuze chorioretinopathie.
- ☐ Aanwezigheid van congestief hartfalen.
- ☐ Aanwezigheid van trombo-embolische aandoeningen.
- ☐ Aanwezigheid van corticosteroïd-geïnduceerde psychose.

- b) Bovendien moet de rechthebbende onvoldoende respons vertonen op het voorafgaand optimaal gebruik van methotrexaat gedurende ten minste 12 weken, tenzij een vastgestelde en gedocumenteerde intolerantie of in geval van een reële en gedocumenteerde contra-indicatie voor een behandeling met methotrexaat.

- c) Ik bevestig dat de huidige afwezigheid van een evolutieve tuberculose bij de rechthebbende overeenstemt met de situatie waarvan het vakje hieronder is aangekruist :

- ☐ Radiografie van de longen en Mantoux-test beide negatief.
- ☐ Radiografie van de longen positief of Mantoux-test positief : een eventuele actieve TBC wordt adequaat behandeld en een arts-specialist in de pneumologie bevestigt de adequate behandeling onder punt V van dit formulier. Een eventuele latente TBC geeft aanleiding tot een adequaat werkende behandeling die sinds 4 weken werd opgestart, bevestigd door een arts-specialist in de pneumologie (zie V).

- d) Op basis van de hogervermelde elementen bevestig ik dat voor deze rechthebbende de vergoeding van de farmaceutische specialiteit op basis van upadacitinib noodzakelijk is, rekening houdende met een maximale dosis van 15 mg, toegediend éénmaal per dag, via orale weg.
In geval van start van een behandeling op basis van upadacitinib dient deze gecombineerd te worden met afbouwende glucocorticoïdenkuur (startende met een dosis van minstens 20 mg/dag (prednisone-equivalent)).

Versie geldig vanaf 01.07.2026

