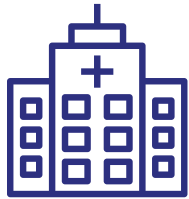


NVR-RICHTLIJN BIOLOGICAL DMARD'S EN TARGETED SYNTHETIC DMARD'S



ORGANISATIE VAN ZORG

- Bij het voorschrijvings-proces staat goede voorlichting en gedeelde besluitvorming centraal.
- Kies bij vergelijkbare effectiviteit en veiligheid voor het meest doelmatige medicijn.
- Overweeg in het kader van doelmatigheid te switchen tussen originator en biosimilar of tussen biosimilars onderling.
- Zet de verpleegkundige in voor het geven van informatie, advies, begeleiding en (prik)instructies bij patiënten die een b- of tsDMARD (gaan) gebruiken.

VOORAFGAAND AAN DE BEHANDELING

Stel de volgende zaken vast voorafgaand aan de behandeling met een b- of tsDMARD:

1. Zijn er contra-indicaties?
2. Is er een zwangerschapswens?
3. Is er sprake van comorbiditeit* en/of comedicaatie?
4. Wat zijn de alternatieve behandelingen?

Screen niet standaard voor hepatitis B en C, maar overweeg dit bij risicogroepen.

** Een (doorgemaakte) maligniteit is in principe geen absolute contra-indicatie*

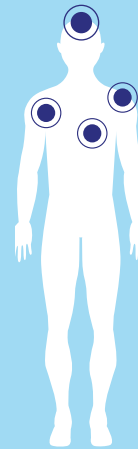


COMPLICATIES

Maak geen onderscheid in bDMARD's met betrekking tot het risico op (ernstige) infecties, cardiovasculaire events, maligniteiten en allergische reacties.

LET OP: Mogelijk is er wel een verhoogd risico op maligniteiten bij abatacept. De literatuur is hier echter niet eenduidig in.

Volg de EMA adviezen om het risico op complicaties bij het gebruik van tsDMARD's te minimaliseren.



PERIOPERATIEF BELEID

- Continueer bij patiënten met een laag risico op infecties en/of bij laagrisico ingrepen de bDMARD's.
- Maak bij hoogrisico patiënten en/of bij hoogrisico ingrepen een individuele risicoschatting en besluit in overleg met de operator of het staken van de bDMARD noodzakelijk is.
- Laat spoedeisende operaties doorgaan ongeacht het gebruik en type bDMARD. Wees hierbij alert op infectieuze complicaties.
- Stop tsDMARD's 3 dagen voor een electieve ingreep.
- Herstart tsDMARD's zodra de postoperatieve toestand dit toelaat en bij voorkeur binnen 5 dagen.



THERAPEUTISCH DRUG MONITORING

Bepaal niet routinematig serum concentraties van b- of tsDMARD's en/of anti-drug antistoffen voor het monitoren van de behandeling bij patiënten met een RA, PsA en SpA.

