



Bijlage 2 Achtergrondinformatie oseltamivirprofylaxe

Profylaxe middels oseltamivir is geïndiceerd bij vastgestelde HPAI of een sterke verdenking (op basis van klinisch beeld pluimvee en H5/H7-detectie) op HPAI op een pluimveebedrijf voor iedereen die intensief contact heeft met (potentieel) besmette dieren of dierlijke materialen (bijv. mest). Indien HPAI binnen 24 uur na monsternamen middels laboratoriumonderzoek geconfirmeerd wordt, zal gewacht worden met het starten van de profylaxe tot de uitslag bekend is. In geval de laboratoriumbevestiging langer dan 24 uur duurt dient op basis van de waarschijnlijkheidsdiagnose met de LCI overlegd te worden of er uit voorzorg al met profylaxe wordt gestart.

Indien geïndiceerd dient oseltamivirprofylaxe aangeboden te worden gedurende de werkzaamheden en tot 10 dagen na de laatste blootstelling. Het is mogelijk dat een aantal personen reeds oseltamivir gebruikt i.v.m. een eerdere ruiming (binnen de afgelopen 10 dagen).

Oseltamivir is in Nederland beschikbaar in twee gelijkwaardige varianten: Tamiflu (fabrikant: Roche) en Ebilfumin (fabrikant: Actavis). Ebilfumin is nog niet opgenomen in het farmacotherapeutisch kompas.

Informatie over dosering, toedieningsvormen, bijwerkingen, interacties, SmPC-teksten, etc. wordt, behoudens onderstaande opmerkingen, in dit draaiboek niet beschreven, aangezien deze aan verandering onderhevig zijn.

Deze informatie is voor beide varianten van oseltamivir in meerdere talen uitgebreid beschikbaar op de website van de European Medicines Agency (EMA): <http://www.ema.europa.eu/ema> > zoeken op medicijn 'Oseltamivir', waarna zowel Ebilfumin als Tamiflu verschijnen.

Van belang kunnen onder andere zijn:

Informatie	Bevat	Te vinden onder
summary for the public (diverse talen)	Algemene informatie	tabblad 'About'
product information (diverse talen)	Samenvatting van de productkenmerken (SPC), incl. bijsluiter met doseringsadviezen.	tabblad 'product information'
All Authorised presentations	Overzicht van beschikbare capsules en suspensies en doseringen	Tabblad 'product information'

In de LCI-richtlijn 'Influenza van dierlijke oorsprong' is ook een paragraaf over profylaxe opgenomen.

Dosering en indicatie

De meest actuele informatie over dosering en behandelduur wordt in de bijsluiter aangegeven. In het kader van dit draaiboek is de indicatie profylactisch, in de bijsluiter als 'grieppreventie' weergegeven.

De standaardduur bij postexpositieprofylaxe is minimaal 10 dagen; bij langere expositie zal de kuur worden verlengd tot 10 dagen na het laatste contact. Oseltamivir is veilig te gebruiken voor een aaneengesloten periode van (minstens) 6 weken.

Dosisaanpassing is in ieder geval nodig bij personen met nierinsufficiëntie en kinderen.

Wijze van voorschrijven / afleveren van oseltamivir

De GGD krijgt de oseltamivir aangeleverd door het RIVM. Dit betekent dat de GGD-arts de medicatie ter hand stelt aan degenen die de medicatie gaan slikken. Over deze wijze van beheer en uitgifte van medicatie zal de GGD meestal bestaande afspraken hebben met de toezichthoudend apotheker.

Voor het veilig uitgeven van oseltamivir en het controleren en bewaken van indicatie, contra-indicaties, interacties en dergelijke kan gebruik gemaakt worden van een voorbeeld gezondheidsverklaring. Deze voor gebruik inhoudelijk checken, vanwege mogelijke aanpassingen in interacties, bijwerkingen, etc.

Registratie

In de praktijk blijkt dat ruimers soms enkele dagen achtereen op verschillende locaties ruimen. Dit betekent dat deze ruimers een aanvulling nodig hebben op hun oseltamivir, zodat hun innameperiode wordt verlengd tot 10 dagen na het laatste contact. Daarom is het wenselijk om de registratie van uitgifte te kunnen delen met navolgende GGD'en. Hiervoor is echter toestemming nodig, zodat het raadzaam is om werknemers voor akkoord te laten tekenen dat deze verstrekking-informatie wordt gedeeld met andere GGD'en voor dit doel.