



Betreft: Terugbetaling Dupixent[®]

Geachte dokter,

Ondanks deze moeilijke tijden blijft Sanofi Genzyme nauw betrokken bij patiënten met atopische dermatitis. We melden u dan ook het goede nieuws dat **Dupixent[®] vanaf 1 juni 2020 terugbetaald wordt in België**. Er zal een terugbetaling zijn voor volwassen patiënten met ernstige atopische dermatitis die beantwoorden aan de criteria vastgelegd door het Ministerie van Volksgezondheid.

Dupixent[®] is het eerste volledig monoklonaal antilichaam specifiek gericht op de gedeelde subunit IL- 4R van de receptoren van IL4 en IL13, de belangrijkste Type2 cytokines betrokken bij atopische dermatitis.

- **Dupixent[®]** is geïndiceerd voor de behandeling van volwassenen met ernstige atopische dermatitis, die een systemische therapie nodig hebben.¹
- **Doseringschema:** 300 mg één keer om de 2 weken subcutaan na een opstartdosis van 2x300 mg op dag 1 van de behandeling.¹

Dupixent[®] is uiterst efficiënt in het verminderen van de symptomen en verbetert beduidend de levenskwaliteit bij de patiënten met atopische dermatitis:

- **Snelle en duurzame verbetering** van de omvang en de ernst van de letsels, de intensiteit van de pruritis en de levenskwaliteit^{2,3}
- **Blijvend veiligheidsprofiel¹**
 - Geen monitoring nodig voor orgaan toxiciteit
 - De meest voorkomende bijwerkingen waren reacties op de injectieplaats, conjunctivitis, blefaritis en orale herpes.

Wij hopen dat door de beschikbaarheid van deze nieuwe behandeling u nog beter kan beantwoorden aan de behoeften van uw patiënt met ernstige atopische dermatitis.

Voor meer informatie over het gebruik van **Dupixent[®]** kan u de bijsluiter raadplegen.

Indien u nog vragen heeft of graag meer informatie over **Dupixent[®]** wenst, aarzel dan niet om Sanofi Genzyme te contacteren op het nummer +32-2-710.54.00.

Hoogachtend,

Alexandre Vanden Clooster
Product Manager Immunology / Dupixent[®]

Dr. Ann Matthys
Medical Manager Immunology

1. Samenvatting van de productkenmerken.
2. Blauvelt A et al. *Lancet* 2017; 389: 2287–2303.
3. de Bruin-Weller M et al. *Presentation at 27th EADV Congress*; 2018; September 12–16; Paris, France.

