



WAR CG notulen solriamfetol (Sunosi®)

Solriamfetol (Sunosi®), voor de behandeling van narcolepsie of obstructieve slaapapneu (OSA)

eerste bespreking

15-08-2022

Solriamfetol (Sunosi®) voor de behandeling van overmatige slaperigheid overdag (EDS) en het verbeteren van de mate van wakker-zijn bij:

- **Volwassen patiënten met narcolepsie (met of zonder kataplexie)**
- **Volwassen patiënten met obstructieve slaapapneu (OSA) bij wie EDS niet voldoende is behandeld met een primaire OSA-therapie, eerste bespreking**

FT-rapport

Het Zorginstituut licht het dossier toe.

Reacties WAR-leden op het narcolepsiedossier:

- De conclusies zoals geformuleerd worden onderschreven.
- Akkoord met de conclusie, al zit er wel enige interpretatie in. En wat betreft de dosering kun je je afvragen of dat hier besproken moet worden of bij de fabrikant bij het uitvoeren van de trial.

Reacties WAR-leden op het OSA-dossier:

- Er zijn goede afwegingen gemaakt, het is zuiver en helder geschreven, met de juiste conclusies.
- Bij het FT-kompas wordt toegevoegd 'als laatste behandeling'. Dit zou moeten zijn 'als laatste medicamenteuze behandeling'. Beter nog is het helemaal weg te laten.
- In een advies in het FT-kompas gaat het over één bepaald middel. Het advies moet zoveel mogelijk daartoe beperkt zijn. De keuze voor de best passende therapie voor de individuele patiënt is aan de arts.

Hiermee wordt dit agendapunt afgesloten.