



# WAR CG notulen baloxavir marboxil (Xofluza®)

## **baloxavir marboxil (Xofluza®) voor de behandeling van bepaalde patiënten met influenza, eerste bespreking**

12 september 2022

FI

*Toelichting door de beoordelaar*

*Reactie van de WAR*

- De eerste referent deelt de conclusie van het rapport. Zowel in de samenvatting als in de eindconclusie kunnen de argumenten steviger neergezet worden. De effecten zijn zeer onzeker, de complicaties die voorkomen worden zijn niet ernstig. Met name de snel optredende resistentie mag in het hele rapport meer benadrukt worden. Op pagina 23 staat dat zeer hoog risicogroepen niet in de registratiestudies zijn opgenomen. Toegelicht kan worden waarom het ontbreken van de zeer hoog risicogroepen met name voor de vergelijking met oseltamivir relevant is.
- De tweede referent onderschrijft dit. Op pagina 20 bij 'overleving' staat dat het effect onzeker is, dat suggereert dat er enig effect is maar eigenlijk is er geen effect.
- Het middel moet binnen 48 uur na start van de symptomen worden ingenomen. Er staat dat mensen zich meestal later bij de huisarts melden. Dit geldt echter niet voor hoog-risicogroepen. Deze mensen zijn alerter op klachten.

*Reactie van de beoordelaar*

De NHG-standaard adviseert oseltamivir alleen bij zeer hoog risicogroepen in te zetten. Vandaar dat het ontbreken van de zeer hoog risicogroepen met name onzekerheid geeft in de vergelijking met oseltamivir.. Dit wordt verduidelijk in het rapport. Aangepast wordt dat er *geen* effect is op mortaliteit en dat hoog-risicogroepen zich eerder zullen melden bij de huisarts, maar dat het dan alsnog lastig is om binnen 48 uur na het beginnen van de klachten uitsluiting te hebben of er sprake is van influenza.

**baloxavir marboxil (Xofluza®) voor de behandeling van bepaalde patiënten met influenza, tweede bespreking**

Zorginstituut Nederland

14 november 2022

*Dit is de tweede bespreking van baloxavir marboxil. De registratiehouder vraagt vergoeding aan voor de behandeling van ongecompliceerde influenza bij patiënten van 12 jaar en ouder die in aanmerking komen voor de jaarlijkse griepvaccinatie.*

De eerste referent kan zich vinden in de antwoordbrieven aan partijen, is het eens met de wijzigingen in het FT-rapport en is het eens met de eindconclusie. Er wordt gesproken over veelvuldig gebruik. Het is beter te spreken over grootschalig gebruik. Op pagina 23 is toegevoegd wat het NHG en de NVMM gezegd hebben over de toepassing van oseltamivir in de klinische praktijk. De zin 'De effecten van baloxavir marboxil zullen in de klinische praktijk daarom ongunstiger uitvallen.' kan voor deze twee toegevoegde zinnen geplaatst worden. Ook in de eindbeoordeling moet vooral het argument naar voren gehaald worden dat de effecten werden gezien bij patiënten die achteraf influenza bleken te hebben. De tweede referent sluit zich hierbij aan.