

Schrijft u medicijnen voor waarvoor aanvullende risicominimalisatie maatregelen zijn genomen?

Discussieer dan mee hoe het proces van de verspreiding van deze aanvullende maatregelen verbeterd kan worden

Soms zijn aanvullende maatregelen nodig voor veilig medicijngebruik als aanvulling op de standaard bijsluiter. Eerste resultaten van ons vragenlijstonderzoek laten zien dat deze aRMM-materialen niet altijd ontvangen worden door specialisten of meegegeven worden aan patiënten. We willen daarom graag met u verder discussiëren hoe het proces van de verspreiding van deze materialen kan worden geoptimaliseerd.

Wat zijn aanvullende risicominimalisatie maatregelen (aRMM) voor medicijnen?

aRMM's helpen het risico van een medicijn te verkleinen, zoals het voorkomen van bijwerkingen of het verkleinen van de ernst ervan. **aRMM-materialen** geven zowel zorgverleners als patiënten extra informatie over deze risico's. Voorbeelden zijn: **Handleiding voor voorschrijvers, Checklist voor voorschrijvers, Patiëntenwaarschuwingskaart, Jaarlijks risicoformulier**

Wie zoeken wij?



Iedereen die in de afgelopen 12 maanden één van de volgende medicijnen heeft voorgeschreven:

- **Aubagio** (teriflunomide)
- **Eylea** (aflibercept)
- **Lemtrada** (alemtuzumab)
- **Lixiana** (edoxaban)
- **Xeljanz** (tofacitinib)
- Medicijnen die **retinoïden** bevatten en die oraal ingenomen worden
- Medicijnen die **valproaat** bevatten

Wat verwachten we van u?



- U neemt deel aan een focusgroep van **1,5 uur** met een aantal andere specialisten.
- In deze focusgroep vragen wij naar uw mening over en ervaring met de verspreiding van aRMM-materialen voor bovengenoemde medicijnen.
- De focusgroep vindt **online** plaats via Microsoft Teams op: **woensdag 11 februari 2026 of donderdag 12 februari 2026, van 19:00-20:30 uur.**
- Kunt u niet op deze dagen, maar heeft u wel interesse om uw mening te delen. Neem dan contact op!



Helpt u mee de verspreiding van aRMM-materialen te verbeteren?

De resultaten van de focusgroep worden (anoniem) opgenomen in een openbaar rapport. Met de resultaten wil het Europees Geneesmiddelenbureau het proces van het verspreiden van aRMM-materialen verbeteren.

Meer info over de focusgroep of aanmelden?

Als u meer informatie wilt over de studie of de focusgroep, of als u zich wilt aanmelden, mail dan naar **Anne Brabers** (A.Brabers@nivel.nl). Aanmelden kan tot **30 januari 2026**.

Onderzoeksinstituut Nivel voert dit onderzoek uit in opdracht van het Europees Geneesmiddelenbureau.