

Een communicatie over geneesmiddelentekort (Medicine Shortage Communication, MSC) is een brief die naar gezondheidszorgbeoefenaars wordt gezonden door de farmaceutische firma's om hen te informeren over mogelijke risico's bij een onbeschikbaarheid van een bepaald geneesmiddel en over de maatregelen of aanbevelingen om deze risico's te beperken.

De bedoeling van deze brief is de gezondheidszorgbeoefenaars zo goed mogelijk te informeren over de omstandigheden van het tekort en mogelijke risicobeperkende maatregelen. De firma's moeten hun voorstel van MSC vóór de verspreiding ter goedkeuring voorleggen aan de bevoegde autoriteiten.

Deze MSC's zijn specifiek bestemd voor artsen en apothekers maar zijn ook toegankelijk voor het publiek. We raden patiënten aan hun arts of apotheker te raadplegen als ze vragen hebben over de MSC.

Tekort aan geneesmiddelen Communicatie

30 maart 2026

Endoxan (500 mg / 1 g poeder voor oplossing voor injectie of infusie): aanbodtekort

Beste zorgprofessional,

Baxter informeert zorgprofessionals over een tekort aan intraveneus Endoxan (cyclofosfamide).

Overzicht van de situatie

- **Door een technische storing bij de contractfabrikant van Baxter zijn de productie en levering van cyclofosfamidepoeder voor oplossing voor injectie of infusie (Endoxan, poeder voor oplossing voor injectie of infusie, 500 mg / 1 g) onderbroken.**
 - **Dit leidt of zal naar verwachting leiden tot een tekort aan het geneesmiddel in alle EU-landen. Hoewel het tijdstip van de leveringsonderbrekingen per land zal verschillen, wordt verwacht dat het tekort aan aanbod tot en met het derde kwartaal van 2026 zal aanhouden.**
 - **Baxter werkt samen met de productiepartner om de normale levering zo snel mogelijk te herstellen.**
 - **De levering van Baxter cyclofosfamide in tabletvorm wordt niet beïnvloed.**
 - **Het tekort is niet te wijten aan bezorgdheid over de veiligheid, werkzaamheid of kwaliteit van de momenteel beschikbare voorraden cyclofosfamide.**
-

Maatregelen om het tekort te verminderen

Om het tekort te beheersen, werkt Baxter samen met het Europees Geneesmiddelenbureau en de nationale bevoegde autoriteit aan maatregelen om de gevolgen te beperken.

Tijdens het tekort moeten zorgprofessionals het volgende doen:

- **controleren of er voldoende voorraad intraveneus cyclofosfamide beschikbaar is om een behandelingskuur te voltooien voordat nieuwe patiënten met de behandeling worden gestart.**
- **ermee rekening houden dat Baxter de belangrijkste leverancier van cyclofosfamide in de EU is, maar dat er in veel EU-lidstaten ook andere leveranciers van intraveneus cyclofosfamide zijn.**
- **ermee rekening houden dat de levering van Baxter cyclofosfamide in tabletvorm niet wordt beïnvloed.**
- **de tekortcatalogus van het EMA en de landspecifieke tekortregisters (indien beschikbaar) raadplegen of contact opnemen met uw [nationale bevoegde autoriteit](#) voor aanvullende informatie over het tekort.**
- **Adviseer betrokken patiënten en zorgverleners om medisch advies in te winnen bij hun zorgverlener.**

Achtergrondinformatie over het tekort

Cyclofosfamide wordt in de klinische praktijk gebruikt voor de behandeling van een breed scala aan hematologische maligniteiten en niet-holle tumoren, evenals in conditioneringsregimes voor beenmergtransplantatie. Het wordt ook gebruikt bij de behandeling van bepaalde ernstige auto-immuunziekten.

De contractfabrikant van Baxter heeft onlangs te maken gehad met een technische storing die gevolgen had voor de activiteiten op de locatie, waaronder de productieplanning en aanbodsysteem. Gelijktijdig heeft de locatie corrigerende maatregelen geïmplementeerd naar aanleiding van een inspectie door de toezichthoudende instantie. Deze factoren hebben gezamenlijk geleid tot een korte onderbreking in de productie en het op de markt brengen van cyclofosfamidepoeder voor oplossing voor injectie of infusie (Endoxan).

Baxter werkt als houder van de vergunning voor het in de handel brengen nauw samen met de productiepartner om de situatie op te lossen en de leveringen zo snel mogelijk te herstellen. De productie in de fabriek is inmiddels hervat.

Alhoewel Baxter een belangrijke leverancier van cyclofosfamide is in de hele EU, zijn er ook andere houders van een vergunning voor het in de handel brengen die intraveneus cyclofosfamide kunnen leveren. De levering van Baxter cyclofosfamide in tabletvorm wordt niet beïnvloed.

Contactpersoon bij het bedrijf

Wij verzoeken u contact op te nemen met de medische informatiedienst van Baxter. De contactgegevens vindt u op de landspecifieke websites van Baxter.