

# INGEZONDEN.

## VERKRIJGBAARSTELLING VAN SANOCRYFINE EN HET DAARBIJ BEHOOREND SERUM.

Zooals uit hetgeen tot dusver in de Nederlandsche vakpers over de behandeling met sanocryfine is gepubliceerd en uit het klinische deel van het werk van MÖLLGAARD blijkt, is deze behandeling voorloopig ongeschikt om algemeen in de praktijk te worden aangewend. Ongetwijfeld zou toepassing buiten klinieken en sanatoria, althans buiten die inrichtingen, die over voldoende personeel en materiaal beschikken om aan alle eischen der behandeling te kunnen voldoen, leiden tot allerlei ongevallen, die niet alleen aan menigen patiënt het leven zouden kosten, evenals in Denemarken in den aanvang is geschied, maar die misschien de methode binnenkort als onbruikbaar weder ter zijde zouden doen stellen. En dit laatste zou te betreuren zijn. Zonder daarmede te zeggen, dat het vaststaat, dat zij zich zal handhaven, toch bezit zij te veel goeds, dan dat niet door ernstig samenwerken over de geheele wereld moet worden getracht, haar zoo mogelijk ook voor de algemeene praktijk, geschikt te maken.

Om daartoe te geraken, is het volstrekt noodzakelijk volgens de meening van MÖLLGAARD en zijn medewerkers, maar ook van den fabrikant, het Dansk Chemo-Therapeutisk Selskab te Kopenhagen, dat het middel *voorloopig* blijft in handen van klinici en sanatorium-artsen, tevens om op deze wijze tot goede aanwijzingsstelling en goede wijze van toepassing te komen. Teneinde dit voor ons land te verzekeren is de volgende regeling getroffen:

- 1°. Aanvragen voor sanocryfine en serum moeten voor iedere gift opnieuw worden gericht aan het Rijks-Serologisch Instituut, Sterrenbosch 1 te Utrecht.
- 2°. Een door den minister van arbeid, handel en nijverheid daartoe aangewezen commissie zal beoordeelen, of de aanvrager het sanocryfine zal ontvangen.
- 3°. Zoo ja, dan wordt de aanvraag doorgezonden aan de Deensche Chemische Therapeutische Maatschappij te Amsterdam, die met de aflevering is belast en met welke de afrekening geschiedt.
- 4°. Sanocryfine noch serum is in ons land op andere wijze te verkrijgen en mag aan niemand worden afgeleverd, die de in sub 2 bedoelde machtiging niet of niet meer bezit.
- 5°. De prijzen zijn als volgt vastgesteld:
 

1 ampulle à 1	gr. sanocryfine	f	6.—
2 ampullen „	0.50 „	„	6.15
4 „ „	0.25 „	„	6.25
10 „ „	0.10 „	„	6.50
1 ampulle à 20	cm <sup>3</sup> serum	„	5.—

Ter toelichting dezer regeling dient te worden opgemerkt, dat ook in andere landen (Duitschland, Engeland, Amerika) door een wetenschappelijke commissie de sanocryfine-distributie wordt geregeld. Aangezien de Deensche Chemische Therapeutische Maatschappij te Amsterdam een filiaal is van het Dansk Chemo-therapeutisk Selskab in Kopenhagen, valt de tusschenhandel uit, te gevolge waarvan de verkoopprijs in Nederland lager is dan elders, waar hij 12 shillings per gram sanocryfine en 9 shilling per 20 cm<sup>3</sup> serum bedraagt.

De verdere bijzonderheden der regeling kunnen hier niet worden meegedeeld. Slechts zij nog opgemerkt, dat, wanneer het middel ruime toepassing mocht vinden, een prijsverlaging te verwachten is, die rechtstreeks ten goede zal komen aan de behandeling van minvermogene tuberculoselijders. In de commissie, aan welke de beoordeeling der sanocryfinelevering zal worden opgedragen, zullen zitting hebben, cenige vooraanstaande klinici, een sanatorium-directeur, de hoofdinspecteur der Volksgezondheid en ondergeteekende.

Utrecht,

*De directeur van het Rijks-Serologisch Instituut.*

26 Januari 1925.

H. ALDERSHOFF,