

Kenmerk: ZN-KC-2023-001
Betreft: CieBAG-criteria voor toepassing van immunotherapie met
checkpoint inhibitors bij urotheelcarcinoom
Datum: juli 2023

=====

Inleiding

Zorgverzekeraars Nederland (ZN) heeft het initiatief genomen om centraal CieBAG-criteria op te stellen voor een behandeling met dure, specialistische geneesmiddelen. Het opstellen van de vragen om de kwaliteit in kaart te brengen vindt altijd plaats in samenspraak met de wetenschappelijke vereniging behorende bij het indicatiegebied. De CieBAG, de ZN-commissie Beoordeling Add-on Geneesmiddelen, waarin alle zorgverzekeraars vertegenwoordigd zijn, beoordeelt de antwoorden op de vragen. Op deze manier hoeft een ziekenhuis slechts een keer een vragenlijst in te vullen en beoordelen alle zorgverzekeraars op dezelfde manier de kwaliteit van een ziekenhuis.

CieBAG-criteria voor toepassing van immunotherapie met checkpoint inhibitors bij urotheelcarcinoom

Zorgverzekeraars stellen een aantal kwalitatieve voorwaarden aan instellingen die verzekerden met urotheelcelcarcinoom willen behandelen met immunotherapie met checkpoint inhibitors. De criteria zijn door de zorgverzekeraars opgesteld en zijn gebaseerd op de SONCOS-normen voor de behandeling van urotheelcelcarcinoom en de SONCOS-normen voor immunotherapie. Om te toetsen of u voldoet aan de kwaliteitscriteria verzoeken wij u de bijbehorende vragen te beantwoorden.

Vragenlijst kwaliteitscriteria

Volumenormen

1. Worden er in uw instelling per jaar minstens 20 patiënten met immuun-checkpoint inhibitors behandeld? Dit kunnen patiënten zijn met verschillende soorten kanker (bijvoorbeeld melanoom, longkanker, niercelkanker of blaaskanker).
Geef een schatting van het aantal patiënten per indicatie per jaar.
2. Hoeveel patiënten komen er in uw instelling naar schatting jaarlijks in aanmerking voor een behandeling van urotheelcelcarcinoom? Geef een schatting van het aantal.
3. Hoeveel patiënten komen er in uw instelling naar schatting jaarlijks in aanmerking voor een onderhoudsbehandeling urotheelcelcarcinoom? Geef een schatting van het aantal.

Norm: minimaal 20 patiënten met immuun-checkpoint inhibitors worden behandeld.

Expertise en ervaring



4. Is het ziekenhuis referentiecentrum voor urotheelcelcarcinoom?
 - a. Zo ja, waaruit blijkt dit?
 - b. Zo nee, ga naar vraag 5.

5. Wordt er gewerkt in een Netwerk met meerdere ziekenhuizen? Zo ja, met welke ziekenhuizen?

6. Met welke referentiecentrum wordt samengewerkt?
 - a. Worden alle patiënten met gevorderd en/of gemetastaseerd urotheelcelcarcinoom in het MDO met het referentieziekenhuis besproken?
 - b. Worden in een MDO met referentiecentrum voor alle individuele patiënten met een gevorderd en/of gemetastaseerd urotheelcelcarcinoom start/stop criteria en het bijwerkingenmanagement vastgesteld?
 - c. Vindt verslaglegging plaats van de MDO's?
 - d. Is er geborgd dat patiënten aan studies kunnen deelnemen?
 - e. Is de samenwerking vastgelegd in een samenwerkingsdocument dat door beide partijen is ondertekend? Graag bijvoegen. Worden patiënten wekelijks in een MDO urologie besproken?

7. Is er tenminste één internist-oncoloog met aantoonbaar specifieke expertise in urotheelcelcarcinoom en de toepassing van systemische therapie inclusief complicaties betrokken? Zo ja, graag naam vermelden.

8. Wordt er gewerkt middels een behandelprotocol wat is vastgesteld in een multidisciplinair team, waarvan tenminste een internist-oncoloog onderdeel is?

9. Is er, indien immunotherapie met checkpoint inhibitors toegepast gaat worden, een internist-oncoloog met aantoonbare specifieke expertise met deze vorm van immunotherapie beschikbaar voor het wekelijks multidisciplinair overleg? Zo ja, graag naam vermelden.

10. Is er een multidisciplinair team, met o.a. een MDL-arts, dermatoloog, immunologisch georiënteerd arts of endocrinoloog, en longarts beschikbaar om bijwerkingen te kunnen behandelen?

Algemeen

11. Is het voorschrijven van immunotherapie bij urotheelcarcinoom besproken binnen de geneesmiddelencommissie in uw instelling? Zo ja, graag toelichten.



Norm: er is aantoonbaar een positief advies van de geneesmiddelencommissie

De instelling verklaart hierbij te voldoen aan alle bovengenoemde criteria voor toepassing van immunotherapie met checkpoint inhibitors bij urotheelcarcinoom

Datum:

Naam instelling:

Naam ondertekenaar:

Functie:

Handtekening:

Niet-ondertekende of niet-complete aanvragen worden niet in behandeling genomen. Indien bijlagen worden toegevoegd, dan moeten dit de meest recente en – indien relevant- ondertekende documenten betreffen.