

Kenmerk: ZN-KC-2024-004
Betreft: CieBAG-criteria voor de behandeling van zeldzame
mutaties bij NSCLC met TKI's
Datum: 3 september 2024

=====

Inleiding

Zorgverzekeraars Nederland (ZN) heeft het initiatief genomen om centraal CieBAG-criteria op te stellen voor een behandeling met dure, specialistische geneesmiddelen. 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. Het afgegeven CieBAG advies wordt gedeeld met alle zorgverzekeraars. Het is aan de individuele zorgverzekeraar hoe om te gaan met dit advies wat betreft de zorginkoop.

CieBAG-criteria voor de behandeling van zeldzame mutaties bij NSCLC met TKI's

Longkanker wordt gekenmerkt door afwijkingen in het DNA die verantwoordelijk zijn voor de groei van de tumor. Bij adenocarcinomen worden DNA afwijkingen die < 5% voorkomen zeldzaam genoemd. Omdat er een steeds groeiend aantal doelgerichte behandelingen (targeted therapy) ter beschikking komen, kunnen patiënten met deze zeldzame tumoren het best in een gespecialiseerd centrum behandeld worden.

CieBAG-criteria voor Centra voor longkanker patiënten met zeldzame DNA afwijkingen

De NVALT heeft criteria opgesteld waaraan gespecialiseerde centra moeten voldoen om goede patiëntenzorg te leveren. De CieBAG staat achter deze criteria. Mocht uw instelling patiënten met zeldzame mutaties bij longkanker willen behandelen met TKI's, dan graag onderstaand formulier ingevuld opsturen naar kwalietscriteria@zn.nl

Kwaliteit van Zorg

1. Hoog gespecialiseerde, vaak complexe zorg op het gebied van diagnostiek, behandeling, nazorg en follow-up voor patiënten met een zeldzame driver mutatie.
2. Ontwikkelt zorgstandaarden en richtlijnen en werkt mee aan verspreiding hiervan.
3. Zorgt voor een Moleculaire Tumor Board voor overleg en advisering over moleculaire afwijkingen bij longkanker.
4. Coördineert het zorgaanbod binnen de gehele keten voor doelgerichte behandelingen.
5. Draagt zorg voor wetenschappelijke ontwikkelingen ten aanzien van diagnostiek, behandeling en begeleiding van patiënten met driver mutaties blijkend uit wetenschappelijke publicaties en deelname klinische trials.
6. Beschikt over een systematiek om de kwaliteit van zorg te meten en waarborgen.

Onderwijs en opleiding

1. Draagt zorg voor de opleiding van en overdracht van kennis naar nieuwe experts.

Samenwerking met andere partijen

1. Werkt samen met patiëntenorganisaties om de kwaliteit van zorg te verbeteren.
2. Werkt samen op gebied van onderzoek en patiëntenzorg met andere expertise-centra in binnen- en buitenland.

Informatie en communicatie

1. Fungeert als informatiebron en vraagbaak voor zorgverleners, patiënten en hun familie.
2. Draagt zorg voor voorlichting over doelgerichte behandelingen en bijbehorende diagnostiek o.a. met NGS.

Onderzoek

1. Verricht (basaal) wetenschappelijk onderzoek op het gebied van zeldzame DNA afwijkingen bij longkanker. Dat blijkt uit 10 publicaties over dit onderwerp de afgelopen 5 jaar door medewerkers van dit centrum.

Grensoverschrijdende gezondheidszorg

1. Coördineert en adviseert bij grensoverschrijdende gezondheidszorg met andere Centra in EU-landen waar patiënten en biologische samples kunnen worden doorverwezen.

CieBAG-criteria o.b.v. de NVALT Commissie Kwaliteit.

- a. Hoeveel patiënten met zeldzame DNA afwijkingen bij longcarcinomen zijn in de afgelopen 3 jaar door het multidisciplinaire team gezien voor diagnostiek, behandeling en follow up? Graag de aantallen per jaar aangeven.
- b. Wat is de prevalentie van de zeldzame mutaties in de patiëntpopulatie van de instelling?
- c. Zijn er faciliteiten die een goede diagnostiek van DNA afwijkingen en behandeling mogelijk maken? Zo ja, licht toe (bv SLA).
- d. Is er een Moleculaire Tumor Board of wordt er in het pathologisch netwerk gebruik gemaakt van een MTB? Wie zijn de leden en hoe vaak komt men bij elkaar? Hoeveel adviezen worden er per maand gegeven? Geef maximaal 5 relevante documenten om dit te staven?
- e. Zijn er richtlijnen voor diagnostiek en behandeling van deze zeldzame mutaties opgesteld door het centrum? Zo ja, stuur een kopie mee.
- f. Hoe en hoe vaak worden de richtlijnen ge-update?
- g. Zijn er kwaliteitsindicatoren door de instelling ontwikkeld voor de zeldzame DNA afwijkingen? Zo ja, licht toe.
- h. Via welk registry wordt de kwaliteit van zorg gemeten en gewaarborgd door uw instelling?
- i. Heeft het centrum een "Plan-Do-Check-Act" systeem om kwaliteitsinformatie te verbeteren? Zo ja, graag een toelichting.

De instelling verklaart hierbij te voldoen aan alle bovengenoemde voorwaarden en criteria en levert de benodigde informatie aan.

Datum:

Naam instelling:

Naam behandelaar:

Specialisme behandelaar:

Handtekening behandelaar: