

Kenmerk: ZN-KC-2021-012

Betreft: CieBAG-criteria voor de behandeling van bij stadium IV NSCLC met duale immuuntherapie ipilimumab /nivolumab

Datum: 11 november 2021

=====

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 de behandeling van bij stadium IV NSCLC met duale immunotherapie ipilimumab/nivolumab.

1. Is uw instelling een expertise-, kennis- of behandelcentrum voor longkanker?
2. Heeft uw centrum ervaring met het behandelen van longkanker patiënten met immuuntherapie? Zo ja sinds wanneer?
Norm: minimaal 2 jaar ervaring.
3. Hoeveel longkanker patiënten heeft u afgelopen 5 jaar behandeld met immuuntherapie?
Norm minimaal 100 patiënten in de laatste opeenvolgende 5 jaren.
4. Hoeveel patiënten schat u jaarlijks te gaan behandelen met duale immuuntherapie ipilimumab/nivolumab voor een thoracale maligniteit?
Norm: minimaal 10 patiënten per jaar.
5. Hoe is de achterwacht geregeld in avond- en weekenddiensten?; Met welk expertisecentrum? Is dit ook geregeld voor het eventueel verwijzende centrum?
Norm: Er is een dienstdoende longarts met kennis van de combinatiebehandeling 24 uur per dag bereikbaar.

6. Vindt er een wekelijks MDO immunotherapie plaats? Zo ja, wie nemen hier aan deel?
Norm: er is een MDO voor immunotherapie met hierin specialisten met ervaring in immunotherapie en specifieke kennis van bijwerkingen en er is een dedicated team van specialisten (naast het MDO), die kennis hebben van (onderdelen) van de bijwerkingen van immunotherapie. Een degelijk team bevat minimaal een endocrinoloog, mdl-arts, dermatoloog en een longarts met ervaring in immunotherapie.

7. Neemt u deel aan de registratie voor duale immunotherapie bij stadium IV NSCLC? Zo ja aan welke?
Norm: Alle patiënten worden voordat gestart wordt met de combinatiebehandeling geregistreerd in de registry voor het specifieke tumortype. De registratie is volgens NVMO een verplichting om de combinatie nivolumab-ipilimumab te mogen blijven geven.

Indien uw instelling duale immunotherapie ipilimumab/nivolumab bij stadium IV NSCLC wil voorschrijven, dan graag onderstaand formulier ingevuld opsturen naar het volgende mailadres: kwakeitcriteria@ZN.nl

Dit document dient ondertekend te worden door een longarts die binnen uw instelling betrokken is bij de behandeling van longkanker.

Datum:

Naam instelling:

Naam longarts

Handtekening longarts:

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