

Kenmerk: ZN-SP-2022-012

Betreft: Standpunt inzake vergoeding behandeling van EGPA met mepolizumab

Datum: 24 maart 2022

=====

Inleiding

Zorgverzekeraars Nederland (ZN) heeft voor een aantal behandelingen met dure, specialistische geneesmiddelen standpunten geformuleerd ten aanzien van de instellingen die een dergelijke behandeling willen aanbieden. De standpunten worden opgesteld door de CieBAG (de ZN-commissie Beoordeling Add-on Geneesmiddelen) in samenspraak met de wetenschappelijke vereniging behorende bij het betreffende indicatiegebied. Zorgverzekeraars kunnen bij de inkoop gebruik maken van deze standpunten.

Standpunt inzake vergoeding de behandeling van EGPA met mepolizumab

Eosinofiele granulomatose met polyangiitis (EGPA) is een systemische ziekte die behoort tot de groep van ANCA-geassocieerde vasculitiden. Gezien het feit dat EGPA een zeldzame en complexe aandoening is die een multidisciplinaire aanpak vereist, staat de CieBAG op het standpunt dat mepolizumab bij EGPA uitsluitend voorgeschreven dient te worden binnen een instelling met expertise op het gebied van de behandeling van ANCA-geassocieerde vasculitiden.

De volgende instellingen zijn door het ministerie van VWS of de STZ erkend als expertisecentrum voor alle vormen van vasculitis (<https://www.vasculitis.nl/expertise/>):

- AUMC
- UMCG
- LUMC
- MUMC+
- UMCU
- Meander Medisch Centrum
- Maasstad Ziekenhuis

CieBAG adviseert de behandeling van EGPA met mepolizumab (ID2992) te concentreren in de bovenstaande door VWS en STZ erkende vasculitis-expertisecentra.

Wat kunt u doen als u binnen een andere instelling werkt maar wel deze patiënten behandelt?

In dat geval kunt u een onderbouwd verzoek sturen naar kwalitycriteria@zn.nl, waarin u aangeeft waarom u deze patiënten graag wilt (blijven) behandelen met mepolizumab. Dit verzoek zal door de medisch adviseurs binnen de CieBAG beoordeeld worden.