

Kenmerk: ZN-SP-2022-013

Betreft: Standpunt inzake de behandeling van ernstige vormen van constitutioneel eczeem bij volwassenen

Datum: 10 juni 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 de behandeling van ernstige vormen van constitutioneel eczeem bij volwassenen

De CieBAG staat op het standpunt dat doelgerichte systemische therapie met biologicals (interleukine-remmers) of small molecules (JAK-remmers) bij de behandeling van volwassenen met ernstige vormen van constitutioneel eczeem (CE) dient plaats te vinden conform de standpunten die hiervoor door de NVDV zijn opgesteld.

De CieBAG adviseert deze behandeling te beperken tot de instellingen die voldoen aan de kwaliteitscriteria die eerder, in samenwerking met de NVDV, door de CieBAG zijn opgesteld voor het voorschrijven van dupilumab bij constitutioneel eczeem.

Om de kwaliteit van de zorg te borgen, verwacht de CieBAG van instellingen dat patiënten die starten met doelgerichte therapie in het kader van CE zoveel mogelijk worden opgenomen in één van de twee landelijke registers, te weten BioDay (www.bioday.nl) of TREAT NL (www.treatregister.nl).

Indien een instelling de betreffende kwaliteitscriteria nooit eerder heeft ingevuld maar deze middelen wel voor wil gaan schrijven, kan een gemotiveerd verzoek worden ingediend bij kwaliteitscriteria@zn.nl. Omdat het voorschrijven van doelgerichte therapie bij ernstige vormen van constitutioneel eczeem al enige jaren gebruikelijk is, zal in een dergelijk verzoek in ieder geval moeten worden toegelicht wat de reden is dat hiervoor nooit eerder een aanvraag is ingediend.

Toelichting op het standpunt

Bij de komst van dupilumab in 2018 heeft de NVDV kwaliteitscriteria opgesteld waaraan instellingen moeten voldoen om doelgerichte systemische therapie voor te kunnen schrijven aan volwassen patiënten met ernstige vormen van CE. Deze criteria zijn in de afgelopen jaren door de CieBAG bij de diverse instellingen uitgevraagd en beoordeeld. Inmiddels zijn er verschillende nieuwe mogelijkheden voor doelgerichte therapieën beschikbaar gekomen.

De CieBAG verwacht dat de centra die volwassenen met ernstige vormen van CE behandelen, inmiddels allemaal voldoen aan de kwaliteitscriteria die indertijd door de NVDV zijn opgesteld. Er zullen daarom voor de nieuwere therapieën geen extra criteria worden opgevraagd. Wel verwacht de CieBAG dat deze centra de patiënten behandelen conform de standpunten die de NVDV heeft geformuleerd. Alleen in dat geval is er sprake van stand van wetenschap en praktijk, het criterium om deze zorg te mogen vergoeden.

Toelichting op de geneesmiddelen

Op dit moment zijn er vijf geneesmiddelen geregistreerd als doelgerichte systemische therapie voor de behandeling van volwassenen met ernstige vormen van constitutioneel eczeem. Dit betreft twee interleukine (IL-)remmers (dupilumab en tralokinumab) en drie JAK-remmers (baricitinib, upadacitinib en abrocitinib).

Voor deze geneesmiddelen heeft een werkgroep, bestaande uit vertegenwoordigers van de domeingroep Allergie en eczeem van de NVDV en de Vereniging voor Mensen met Constitutioneel Eczeem (VMCE), de volgende standpunten geformuleerd:

Introductie van dupilumab voor ernstig constitutioneel eczeem (april 2018).

<https://nvdv.nl/professionals/nvdv/standpunten-en-leidraden/introductie-van-dupilumab-voor-ernstig-constitutioneel-eczeem-ce-standpunt>

Standpunt voorschrijven baricitinib bij volwassen patiënten met constitutioneel eczeem (januari 2021).

<https://nvdv.nl/professionals/nvdv/standpunten-en-leidraden/baricitinib-standpunt>

Standpunt voorschrijven tralokinumab bij volwassen patiënten met constitutioneel eczeem (augustus 2021).

<https://nvdv.nl/professionals/nvdv/standpunten-en-leidraden/tralokinumab-standpunt>

Standpunt voorschrijven upadacitinib bij volwassen patiënten en adolescenten vanaf 12 jaar met matig tot ernstig constitutioneel eczeem (oktober 2021).

<https://nvdv.nl/professionals/nvdv/standpunten-en-leidraden/upadacitinib-standpunt>

Standpunt voorschrijven abrocitinib bij volwassen patiënten met matig tot ernstig constitutioneel eczeem (maart.2022).

<https://nvdv.nl/professionals/nvdv/standpunten-en-leidraden/abrocitinib-bij-volwassen-patienten-met-matig-tot-ernstig-constitutioneel-eczeem>