

Advies van de ACP aan de Raad van Bestuur van het Zorginstituut over de 'Monitor MS-geneesmiddelen'

De Adviescommissie Pakket (ACP) adviseert de Raad van Bestuur van het Zorginstituut over in- of uitstroom van interventies in de zorgverzekering, vanuit een maatschappelijk perspectief. Op het moment dat een dergelijk advies moet worden gegeven, is er nog slechts beperkte kennis over het gebruik van het middel in de praktijk. Daarom is het van groot belang om deze middelen in de praktijk te volgen om inzicht te krijgen in de (kosten)effectiviteit van een interventie. Een monitor geeft inzicht hoe een pakketadvies in de praktijk heeft uitgepakt en is daarom een belangrijke informatiebron voor de commissie met het oog op toekomstige adviezen.

De commissie heeft in haar vergadering van 5 april 2019 gesproken over de vraag in hoeverre de 'Monitor MS-geneesmiddelen' pakketbeheer kan ondersteunen en welke aspecten in een volgende monitor hierbij van toegevoegde waarde zouden kunnen zijn.

De commissie ziet een belangrijke rol weggelegd voor de Monitor MS-geneesmiddelen bij het uitvoeren van de taak pakketbeheer. Op het moment van beoordeling van nieuwe geneesmiddelen oordeelt de commissie enkel over het ene nieuwe middel.

Door indicatiebreed de middelen te monitoren, kan breder inzicht in de praktijk verkregen worden, bijvoorbeeld in hoe de middelen zich in de praktijk ten opzichte van elkaar verhouden. Dit betreft onder meer de vraag of sprake is van substitutie, maar ook de vraag of zich ongewenste effecten voordoen bij de keuze voor de inzet van de afzonderlijke geneesmiddelen. Dit laatste heeft bijvoorbeeld betrekking op langer doorbehandelen zonder aantoonbare toename van effectiviteit of op een voorkeur voor specifieke geneesmiddelen.

De commissie acht zowel declaratiedata als uitkomstdata (uit het register) van belang om optimaal en in de volle breedte invulling te kunnen geven aan pakketbeheer, zowel zorginhoudelijk (gericht op de effectiviteit van behandeling) als zorg-economisch (gericht op de kosteneffectiviteit van de behandeling). Effectiviteit en kosteneffectiviteit worden dan gezien in relatie tot het brede spectrum aan beschikbare geneesmiddelen in plaats van tot een enkel geneesmiddel. Het feit dat er zoveel MS-geneesmiddelen vrijwel tegelijk op de markt zijn gekomen, biedt bijvoorbeeld mogelijkheden om te adviseren over gepast gebruik in het hele beschikbare spectrum of (indien sprake is van substitutie) om te adviseren dat prijzen van bepaalde geneesmiddelen omlaag kunnen.

De commissie acht het dan ook noodzakelijk dat de volgende Monitor MS-geneesmiddelen, naast declaratiegegevens, wordt uitgebreid met uitkomstgegevens. Daarbij tekent zij aan zich bewust te zijn van de complexiteit van het meten van uitkomsten, onder meer door de variatie in klinisch beloop en de relatief kleine patiëntenaantallen. Hierom adviseert de commissie het Zorginstituut en partijen om te leren van de opzet van het Zweedse register, waar al een aantal jaren ervaring is opgedaan.

Uitkomstgegevens zijn noodzakelijk om uitspraken te kunnen doen over gepast gebruik. Daarom is het van belang dat het register goed gevuld is, zodat de uitspraken zo betrouwbaar mogelijk zijn. De commissie wil het Zorginstituut meegeven met de beroepsgroep de mogelijkheden te bespreken om ervoor te zorgen dat het register zo veel mogelijke valide data gaat opleveren. Zowel artsen als patiënten moeten zich ervoor inzetten dat deze gegevens ook daadwerkelijk beschikbaar komen.