

Zorginstituut Nederland

> Retouradres Postbus 320, 1110 AH Diemen

Zorginstituut Nederland
Pakket
Eekholt 4
1112 XH Diemen
Postbus 320
1110 AH Diemen
www.zorginstituutnederland.nl
info@zinl.nl

T +31 (0)20 797 89 59

Contactpersoon
dhr. M. Perton
T +31 (0)20 797 82 83

0530.2015115478

Datum 22 september 2015
Betreft Verlag startbijeenkomst 'Zinnig gebruik van (dure) oncolytica'

Onze referentie
2015115478

Geachte heer of mevrouw,

Op 22 september jl. vond de bijeenkomst plaats betreffende het onderwerp "Zinnig gebruik van dure oncolytica" in het kader van Programma Zinnige Zorg. We willen u bedanken voor uw aanwezigheid op deze avond. Genodigden die verhinderd waren zijn telefonisch geraadpleegd.

Tijdens deze bijeenkomst hebben wij u geïnformeerd over de verdiepfase van het Programma Zinnige Zorg. In de bijeenkomst hebben wij u de vraag voorgelegd of u een vermoeden heeft van een duur geneesmiddel, waarmee in de praktijk niet volgens een gezaghebbende aanbeveling is 'gehandeld' (bijvoorbeeld de richtlijn of commissie BOM). Ook hebben wij u gevraagd, een suggestie te geven voor een databron die daar aanvullend inzicht in kan geven. In de bijeenkomst zijn enkele voorbeelden voorgesteld. Deze hebben wij in verdiepende onderzoeksvragen samengevat. Wilt u ons laten weten of deze schriftelijke formulering van de onderzoeksvragen, zoals opgenomen in bijlage 1, in overeenstemming is met de besproken voorbeelden? Wellicht heeft u nog aanvullingen. Graag ontvangen wij uw reactie voor 9 oktober, zodat we de eventuele aanbesteding van onderzoeken nog in het jaar 2015 in gang kunnen zetten.

In bijlage 2 vindt u informatie over de aanbestedingsprocedure en over de mogelijkheden voor inschrijving. We nodigen u graag uit relevante partijen te informeren over mogelijkheden voor inschrijving.

Wanneer we via de mail tot overeenstemming komen over de onderzoeksvragen zal de geplande bijeenkomst van 12 november as. vervallen. Wij zullen u in ieder geval uitnodigen voor een bijeenkomst waarin we u de resultaten van de onderzoeken willen voorleggen ter interpretatie. Mocht u tussentijds contact met ons willen opnemen, dan nodigen we u hier graag toe uit.

Met vriendelijke groeten,

Ir. H. Paalvast
Programmamanager Zinnige Zorg

Dr. Y. Kusumanto
Projectleider Nieuwvormingen

verslag

Startbijeenkomst

Omschrijving	Zinnig gebruik van (dure) oncolytica	
Vergaderdatum	22 september 2015, 17.00 uur	
Vergaderplaats	Zorginstituut Nederland, Diemen	
Aanwezig	De heer A. Bex	(NVU)
	De heer M. van den Heuvel	(NVALT)
	Mevrouw N. de Beer	(V&VN Oncologie)
	Mevrouw J. Zwaveling	(NFU)
	De heer H. Kemna	(NVZ)
	De heer S. Dalhuizen	(ZN)
	Mevrouw F. Das	(Huidpatiënten Nederland)
	Mevrouw J. Pon	(Darmkanker Nederland/SPKS)
	M. van de Veen	(Zorginstituut Nederland)
	Y. Kusumanto	(Zorginstituut Nederland)
	J. Derksen	(Zorginstituut Nederland)
	L. van Saase	(Zorginstituut Nederland)
	M. Perton	(Zorginstituut Nederland)
Afwezig	De heer A. Gelderblom	(NIV en NVMO)
	Mevrouw M. Wymenga	(NIV en NVMO)
	De heer F. Eskens	(NIV en NVMO)
	De heer J. Aerts	(NVALT)
	Mevrouw V. Tjan-Heijnen	(NFU)
	Mevrouw L. Timmers	(ZN)
	De heer P. van den Broek	(Huidpatiënten Nederland)
	Mevrouw P. Evers	(Leven met Kanker)
	Nederlandse Vereniging voor Heelkunde (NVVH)	

1 Opening en mededelingen

Het Zorginstituut heet iedereen welkom en legt uit dat de organisaties die vanavond verhinderd zijn (NVMO) telefonisch worden benaderd voor bespreking van de onderzoeksvragen en eventuele aanvullingen.

2 Programma Zinnige Zorg en doel van de verdiepingfase

Zorginstituut Nederland
Pakket

Doel van de verdiepingfase is om te komen tot inzicht in het zinnige gebruik of zinnige inzet van dure oncolytica. Zorginstituut heeft hiertoe de opdracht gekregen van de minister van VWS.

Datum
22 september 2015

Onze referentie
2015115478

De onderstaande onderzoeksvragen zijn voorbeelden waarvan mogelijk de inzet van dure oncolytica niet volgens de geldende gezaghebbende aanbevelingen heeft plaatsgevonden. Het doel van deze verdieping is om te exploreren of dit zichtbaar gemaakt kan worden middels beschikbare data. Dit is een eerste vereiste om tot concrete kwaliteitsverbeteringen te komen.

3 Verdiepende onderzoeksvragen

Inzet van 1^e lijnbehandeling met dure oncolytica bij gemetastaseerd niercelcarcinoom

Signaal:

In 2011/2012 werd een evaluatie van de richtlijnimplementatie (richtlijn 2010) verricht waarbij bleek dat er in de praktijk ongeveer de helft van de patiënten met gemetastaseerde ziekte geen 1^e-lijns systemische therapie krijgt, i.e. een afwijkend advies van de richtlijn. Vierenvetig procent kreeg sunitinib als 1^e-lijnsbehandeling. De richtlijn is sinds 2010 niet veranderd.

Data-analyse:

Welke percentage patiënten van totaal populatie met gemetastaseerde ziekte krijgt de volgens de richtlijn aanbevolen 1^e-lijns systemische behandeling? Het gaat om: sunitinib, bevacizumab, interferon alpha (1^e-lijnsaanbeveling bij good of intermediate risk), en temsirolimus (1^e-lijnsaanbeveling bij poor prognosis risk). We nemen hiervoor een cohort uit 2012-2014.

Inzet van EGFR-TKI's bij stadium IV niet-kleincellig longcarcinoom (NSCLC)

Signaal:

EGFR mutaties zijn de predictieve biomarkers van keuze voor een behandeladvies met EGFR-TKI's. De huidige richtlijnaanbeveling zegt dat patiënten met stadium IV NSCLC met een activerende *EGFR*-mutatie bij voorkeur behandeld dienen te worden met een *EGFR*-TKI als initiële behandeling (evidence based (2011) / consensus based (2015)). Hiertoe dient een histologische of een cytologische diagnose gesteld te worden op adequate hoeveelheid tumorweefsel met tenminste aanvullend *EGFR*-mutatie-analyse.

Mogelijk wordt EGFR-mutatie analyse ter optimalisering van 1^e-lijnsbehandeling suboptimaal ingezet.

Data-analyse:

Bij hoeveel (en percentage) van de totale populatie stadium IV patiënten met ten minste adenocarcinoom en NSCLC NOS histologie vindt EGFR mutatieanalyse plaats? Wat is het aantal (en percentage) patiënten die behandeld is met EGFR-TKI's (erlotinib en gefitinib) met voorafgaande EGFR mutatie analyses? We nemen hiervoor een cohort van 2012-2014.

Bijlage 2 Inschrijven op onderzoeksopdrachten van Zorginstituut Nederland

Zorginstituut Nederland
Pakket

Datum
22 september 2015

Onze referentie
2015115478

Vanaf 1 juli 2014 zet Zorginstituut Nederland zijn onderzoeksopdrachten in de markt door gebruik te maken van een dynamisch aankoop systeem (DAS). Zorginstituut Nederland beoogt met de instelling van het DAS op eenvoudige wijze opdrachten te kunnen gunnen in het kader van de pakket- en kwaliteitstaken, waaronder de systematische doorlichting van het pakket in het kader van het programma 'Zinnige Zorg'.

Een DAS is een bijzondere aanbestedingsprocedure die een alternatief vormt op de gebruikelijke aanbestedingsprocedure. Het is een innovatieve manier van aanbesteden die in twee fases wordt ingesteld: eerst kondigt Zorginstituut Nederland de hele indicatieve opdracht op de gebruikelijke wijze aan en kunnen partijen die aan de criteria voldoen een indicatieve inschrijving doen. Zo ontstaat een marktplaats met een lijst van bureaus en onderzoekers. In de tweede fase zet Zorginstituut Nederland een specifieke opdracht, met nader uitgewerkte eisen en wensen uit op de marktplaats en kan via een minicompetitie op korte termijn een opdracht worden gegund.

Iedere ondernemer, die aan de geschiktheideisen voldoet en een indicatieve inschrijving heeft ingediend overeenkomstig de eisen in het beschrijvend document, wordt tot het DAS toegelaten en wordt gedurende de looptijd van het DAS uitgenodigd om mee te dingen naar alle opdrachten die Zorginstituut Nederland via dit systeem aankondigt. Het DAS wordt ingesteld voor een periode van vier (4) jaar.

De aanmelding verloopt elektronisch via het aanbestedingsplatform www.ctmsolution.nl.

In drie stappen kunt u zich aanmelden.

Stap 1: Ga naar de volgende link:

https://eu.eusupply.com/app/rfq/rwlenrance_s.asp?PID=123885&B=CTMSOLUTION

U kunt u ook aanmelden via één van de volgende websites: tendernet.nl, aanbestededingskalender.nl, ctmsolution.nl of ted.europa.eu. Of kijk op onze website zorginstituutnederland.nl naar de doorkliklinks.

Stap 2: Registreer u als leverancier op het platform CTM Solution;

Stap 3: Meld u aan bij de 'Het dynamisch aankoop systeem voor Zorginstituut Nederland', referentienummer P133166.

Wij beoordelen doorlopend alle nieuwe. Wanneer wij behoefte hebben aan activiteiten en diensten in het kader van de pakket- en kwaliteitstaken ontvangen alle gekwalificeerde partijen via het CTM platform een offerteaanvraag waarop kan worden gereageerd.

Voor vragen kunt terecht bij inkoop@zinl.nl.
