

Kenmerk: ZN-KC-2022-015
Betreft: CieBAG-criteria voor toepassing van nivolumab als adjuvante therapie bij patiënten met een slokdarmcarcinoom, waarbij na chemoradiatie een RO-resectie werd verricht en waarbij in het resectie preparaat van de primaire tumor of in de lymfeklieren, bij PA onderzoek nog resttumor aantoonbaar is
Datum: 5 april 2022

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 slokdarmcarcinoom, waarbij na chemoradiatie een Ro-resectie werd verricht en waarbij in het resectie preparaat van de primaire tumor of in de lymfeklieren, bij PA onderzoek nog resttumor aantoonbaar is met nivolumab

Indien uw instelling nivolumab bij slokdarmcarcinoom wil voorschrijven, dan graag onderstaand formulier opsturen naar het volgende mailadres: kwaliteitscriteria@ZN.nl

Voorwaarden t.a.v. de zorginstelling

Na consultatie met behandelaren is besloten dat instellingen die nivolumab als adjuvante behandeling willen voorschrijven bij het slokdarmcarcinoom, dienen te voldoen aan de SONCOS criteria voor oesophagus- en maagcarcinoom en aan de SONCOS criteria voor behandeling immunotherapie met immuun-checkpoint inhibitors.

Voor instellingen die niet aan deze criteria voldoen, maar toch deze aanvullende behandeling wensen toe te passen, gelden de volgende criteria:

1. Instelling participeert actief in een regionaal MDO voor slokdarmcarcinoom en heeft een aantoonbaar samenwerkingsverband, middels een Service Level Agreement (SLA), op het gebied van slokdarmcarcinoom met een instelling die voldoet aan de SONCOS criteria voor oesophagus- en maagcarcinoom.
2. Indicatiestelling vindt plaats in het bovengenoemde regionale MDO.
3. Instelling voldoet aan de SONCOS criteria voor behandeling immunotherapie met immuun-checkpoint inhibitors.
4. Patiënten hebben toegang tot een casemanager (of waarnemer) en internist-oncoloog (of waarnemer) met expertise in behandeling slokdarmcarcinoom te weten:

Naam internist-oncoloog:

Waarnemer:

Naam casemanager:

Waarnemer:

Indien uw instelling niet behoort tot een centrum wat voldoet aan de SONCOS criteria voor oesophagus- en maagcarcinoom en adjuvante behandeling met nivolumab bij slokdarmcarcinoom wenst toe te passen, dan graag dit ondertekende formulier samen met de tweezijdig/meerzijdig getekende SLA met uw referentie instelling opsturen naar kwaliteitscriteria@ZN.nl.

De instelling verklaart hierbij te voldoen aan alle bovengenoemde criteria voor toepassing van nivolumab als adjuvante behandeling van het slokdarmcarcinoom.

Datum:

Naam instelling:

Naam ondertekenaar:

Functie:

Handtekening:

Toevoegen aan de aanvraag:

Document 'Getekende SLA overeenkomst' toegevoegd. Ja/ Nee

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