

Kenmerk: ZN-SP-2021-005
Betreft: Standpunt inzake de vergoeding van de intramusculaire toedieningsvormen van cabotegravir en rilpivirine

Datum: 20 december 2021

=====

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. Zorgverzekeraars kunnen bij de inkoop gebruik maken van deze standpunten.

Standpunt inzake de vergoeding van de intramusculaire toedieningsvormen van cabotegravir en rilpivirine

Gezien de specifieke expertise die vereist is voor de behandeling van hiv, is het standpunt van de CieBAG dat cabotegravir en rilpivirine uitsluitend voorgeschreven moeten worden door een specialist die verbonden is aan een hiv-behandelcentrum.

hiv-behandelcentra

Voor de hiv-behandelcentra zie: <https://www.hiv-monitoring.nl/nl/wat-we-doen/hiv-behandelcentra>

Toelichting op het standpunt

Geregistreerde indicaties

Cabotegravir-injectie is, in combinatie met rilpivirine-injectie, geïndiceerd voor de behandeling van een infectie met het humaan immunodeficiëntievirus type 1 (hiv-1-infectie) bij volwassenen die virologische suppressie (hiv-1-RNA < 50 kopieën/ml) vertonen op een stabiel antiretroviraal behandelingschema, zonder bewijs van virale resistentie in heden of verleden voor, en zonder eerder virologisch falen met middelen uit de NNRTI- en INI-klasse.

Rilpivirine-injectie is, in combinatie met cabotegravir-injectie, geïndiceerd voor de behandeling van een infectie met het humaan immunodeficiëntievirus-1 (hiv-1) bij volwassenen bij wie het virus wordt onderdrukt (hiv-1-RNA < 50 kopieën/ml) op een stabiel antiretroviraal behandelingschema, zonder aanwijzingen voor virale resistentie in heden of verleden en zonder eerder virologisch falen met middelen uit de NNRTI- en de INI-klasse.

Extra- en intramurale bekostiging

Cabotegravir en rilpivirine zijn beide ook als tabletten leverbaar. Zowel de orale als de intramusculaire toedieningsvormen zijn opgenomen in het GVS. Hiervoor gelden bijlage-2-voorwaarden.

Omdat toediening van de injecties veelal poliklinisch zal plaatsvinden, is in overleg met de behandelaren en de fabrikant besloten om voor de intramusculaire toedieningsvormen ook een add-onprestatie aan te vragen.