



Kenmerk: ZN-SP-2021-001

Betreft: Standpunt over de behandeling van gemetastaseerd
colorectaalcarcinoom (MSI-H of dMMR) met pembrolizumab

Datum: 16 maart 2021

Inleiding

Zorgverzekeraars Nederland (ZN) heeft voor een aantal behandelingen met dure, specialistische geneesmiddelen standpunten geformuleerd ten aanzien van de kwaliteit die verwacht mag worden van 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 CieBAG

De CieBAG staat op het standpunt dat een instelling die gemetastaseerd colorectaalcarcinoom (MSI-H of dMMR) met pembrolizumab wil behandelen, moet voldoen aan de volgende kwaliteitscriteria:

1. De instelling voldoet aan de geldende SONCOS-norm voor de behandeling van colorectaal carcinoom.
2. De instelling heeft ervaring met de behandeling met PD-1 inhibitors bij andere aandoeningen.

Voor deze behandeling (ID 286g) hoeft geen apart formulier met kwaliteitscriteria aangeleverd te worden.

Pembrolizumab als monotherapie voor de eerstelijnsbehandeling van gemetastaseerd microsatellietinstabiel (MSI-H) of mismatch-repair-deficient (dMMR) colorectaalcarcinoom bij volwassenen heeft per 23 februari 2021 een positief CieBOM-advies gekregen. Vanaf die datum geldt deze behandeling als Stand der Wetenschap en Praktijk.

(<https://www.nvmo.org/bom/pembrolizumab-als-eerstelijnsbehandeling-van-het-gemetastaseerd-microsatellietinstabiel-colorectaal-carcinoom/?meta>).

Om dit middel te kunnen declareren zal de instelling met iedere verzekeraar afzonderlijk een inkoopafspraken moeten maken.