

Kenmerk: ZN-KC-2025-006
Betreft: CieBAG-criteria voor toepassing van selumetinib
bij neurofibromatose type 1 (NF1)
Datum: 01-07-2025



Inleiding

Zorgverzekeraars Nederland (ZN) heeft het initiatief genomen om centraal CieBAG-criteria op te stellen voor een behandeling met dure, specialistische geneesmiddelen. 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 toepassing van selumetinib bij neurofibromatose type 1 (NF1)

Zorgverzekeraars stellen een aantal kwalitatieve voorwaarden aan instellingen die verzekerden met neurofibromatose type 1 (NF1) willen behandelen met selumetinib. De criteria zijn vastgelegd binnen het weesgeneesmiddelenarrangement voor selumetinib[#]. Om te toetsen of u voldoet aan de criteria verzoeken wij u de bijbehorende vragen te beantwoorden. De vragen zijn gebaseerd op de minimale randvoorwaarden.

Vragenlijst criteria

Volumenormen

1. Is uw ziekenhuis aangesloten bij het NF1 expertise netwerk?
2. Hoeveel patiënten met NF1 worden er binnen uw ziekenhuis behandeld of zijn in actieve follow-up; hoeveel kinderen en hoeveel volwassenen?

Norm: minimaal 50 patiënten in actieve follow-up

Expertise en ervaring

3. Is er een spreekuur voor zowel behandeling van pediatrische als volwassen NF1 patiënten, zodat de transitie van NF1 patiënten met selumetinib behandeling geborgd is? Hoe is dit ingericht?
4. Vindt er multidisciplinair overleg plaats met radioloog, neuroloog, chirurg (bv. neuro-, plastische chirurg)? Hoe wordt dit vorm gegeven?
5. Is er beschikbaarheid tot specialismes dermatologie, oogheelkunde, cardiologie en radiologie voor het uitvoeren van de vervolgcontroles bij behandeling met selumetinib?
6. Is er 24/7 toegankelijkheid tot spoedeisende hulp, waarbij aansturing op afstand is door hoofdbehandelaar NF1 patiënten?
7. Is er binnen het ziekenhuis beschikbaarheid van een ziekenhuisapotheek voor uitgifte van selumetinib met ervaring op het gebied van weesgeneesmiddelen?

Algemeen

8. Vindt actieve deelname plaats aan dataverzameling omtrent follow-up van met selumetinib behandelde patiënten? Op welke manier?
9. Vindt deelname plaats aan de indicatie commissie voor selumetinib? Wie is daarin vertegenwoordigd?
10. Is het voorschrijven van selumetinib bij neurofibromatose type 1 (NF1) besproken binnen de geneesmiddelencommissie in uw instelling? Zo ja, graag toelichten.

Norm: er is aantoonbaar een positief advies van de geneesmiddelencommissie

De instelling verklaart hierbij te voldoen aan alle bovengenoemde criteria voor toepassing van selumetinib bij neurofibromatose type 1 (NF1)

Datum:

Naam instelling:

Naam ondertekenaar:

Functie:

Handtekening:

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.