

Kenmerk: ZN-KC-2021-006

Betreft: Kwaliteitscriteria voor toepassing van atezolizumab en bevacizumab als eerstelijnsbehandeling bij gevorderd of gemetastaseerd hepatocellulair carcinoom (HCC).

Datum: 23 februari 2021

=====

Inleiding

Zorgverzekeraars Nederland (ZN) heeft het initiatief genomen om centraal kwaliteitscriteria 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.

Kwaliteitscriteria voor de eerstelijnsbehandeling van gevorderd of gemetastaseerd hepatocellulair carcinoom met atezolizumab + bevacizumab

Indien uw instelling voldoet aan de SONCOS-criteria voor lever- en proximale galwegtumoren, dan hoeft u geen formulier in te sturen.

Indien uw instelling NIET voldoet aan de SONCOS-criteria voor lever- en proximale galwegtumoren, en eerstelijnsbehandeling van gevorderd of gemetastaseerd HCC met atezolizumab + bevacizumab wenst toe te passen, dan graag dit ondertekende formulier samen met de tweezijdig/meerzijdig getekende SLA met een desbetreffende instelling opsturen naar het volgende mailadres: kwalitycriteria@ZN.nl.

Dit document dient ondertekend te worden door een internist-oncoloog die binnen uw instelling de patiënten met gevorderd of gemetastaseerd hepatocellulair carcinoom behandelt.

Voorwaarden t.a.v. de zorginstelling

Na consultatie met behandelaren is besloten dat instellingen die de combinatie atezolizumab + bevacizumab willen voorschrijven als eerstelijnsbehandeling voor HCC, dienen te voldoen aan de SONCOS-criteria voor lever- en proximale galwegtumoren (volgens SONCOS normeringsrapport v8 2020).

Instellingen die niet aan deze SONCOS-criteria voldoen, maar toch deze eerstelijnscombinatiebehandeling wensen toe te passen, dienen aan de volgende criteria te voldoen:

- De instelling dient een middels een Service Level Agreement (SLA) aantoonbaar samenwerkingsverband op het gebied van hepatocellulair carcinoom te hebben met een instelling die voldoet aan de SONCOS-criteria voor lever- en proximale galwegtumoren.
- De indicatiestelling dient plaats te vinden in een instelling die voldoet aan de SONCOS-criteria voor lever- en proximale galwegtumoren en deze instelling geeft toestemming om de toediening van atezolizumab + bevacizumab te laten plaatsvinden in de instelling die niet voldoet aan de SONCOS-criteria.

De instelling verklaart hierbij te voldoen aan alle bovengenoemde criteria voor de toepassing van atezolizumab + bevacizumab als eerstelijnsbehandeling van gevorderd of gemetastaseerd hepatocellulair carcinoom.

Datum:

Naam instelling:

Naam behandelaar:

Specialisme behandelaar:

Handtekening behandelaar:

Toevoegen aan de aanvraag:

Document "Getekende SLA overeenkomst" toegevoegd. **Ja** **Nee**

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

In te vullen door de CieBAG:

Aanvraag: toegekend / afgewezen

Datum:

Naam beoordelaar(1):

Naam beoordelaar(2):

Evt. toelichting:

.....

.....