



Notitie

Aan: Raad Kwaliteit
Van: Meike Manders en July van Domburg
Onderwerp: Informatie veegronde onderzoeksvoorstellen Gepast Gebruik Dure Geneesmiddelen
Datum: 2 juli 2025

Let op: deadline indiening onderzoeksvoorstellen 10 september 2025

In het najaar 2024 zijn, mede na consultatie bij de Raad Kwaliteit, de IZA-partijen akkoord gegaan met de Gerichte Procedure voor Gepast Gebruik van Dure Geneesmiddelen. Binnen deze procedure is het mogelijk voor wv-en om onderzoeksvoorstellen naar gepast gebruik/doelmatigheid van dure geneesmiddelen in te dienen en deze vervolgens via co-creatie uit te werken. Ondanks dat er nog onduidelijkheid bestaat of de financiering van dit onderzoek via ZonMw verloopt, hebben de IZA-partijen aangegeven hier niet langer op te willen wachten en besloten een start te maken met de Gerichte Procedure.

In de toekomst zullen onderwerpen voor de Gerichte Procedure worden uitgevraagd via het PIG-formulier. Echter, aangezien dit onderdeel de afgelopen twee jaar nog niet was toegevoegd aan het PIG-formulier wordt nu middels de zogenaamde 'veegronde' de onderwerpen uitgevraagd. In deze notitie vindt u meer informatie hoe de veegronde te werk gaat.

Welke onderwerpen en geneesmiddelen komen in aanmerking voor de veegronde?

Geneesmiddelen die vanaf 1 januari 2024 zijn ingestroomd in het verzekerde pakket komen in aanmerking voor deze veegronde. De focus van de Gerichte Procedure ligt namelijk op de financiële impact (kostenbesparing) en van deze geneesmiddelen is het aannemelijk dat het onderzoek nog wordt afgerond binnen de patentperiode. Zorginstituut en Zorgverzekeraars Nederland (de CieBAG) hebben een overzicht aangeleverd aan om welke geneesmiddelen het gaat (zie bijlage A¹). *Helaas bleek het lastiger dan verwacht om deze lijst samen te stellen. Het kan daardoor zijn dat er geneesmiddelen missen. Mocht uw geneesmiddel of indicatie er niet tussen staan, dan kunt u contact met ons opnemen om het uit te zoeken.*

De voorstellen moeten daarnaast betrekking hebben op een gepast gebruik of doelmatigheidsvraagstuk. Denk hierbij aan (de effectiviteit) na lager doseren, sneller afbouwen en start- en stopcriteria. Daarnaast moet het gepast gebruik in totaal leiden tot minder gebruik van het geneesmiddel (en dus minder totale kosten). Mocht u vragen hebben of uw onderwerp in aanmerking komt voor de Gerichte Procedure, dan kunt u daarover contact opnemen met Meike Manders (m.manders@demedischspecialist.nl) of July van Domburg (j.vandomburg@demedischspecialist.nl).

¹ Bijgevoegde overzicht (let op: twee tabbladen!) bevat een lijst van add-on geneesmiddelen i.c.m. de indicatie die tussen 1 januari 2024 en heden zijn toegelaten tot het verzekerde pakket. Bij twijfel of een geneesmiddel voor een bepaalde indicatie na 1 januari 2024 is toegelaten, is de G-standaard van Z-index leidend.



Voor de volledigheid vindt u bijgevoegd nogmaals de *Gerichte Procedure* met daarin o.a. de criteria voor de selectie van de onderzoeksvoorstellen (zie bijlage B).

40 Gezien de beperkte financiële middelen worden deze eerste ronde maximaal vijf onderzoeksvoorstellen geselecteerd.

Opvragen gegevens kosten en patiëntenaantallen bij Zorgverzekeraars Nederland

45 In het indieningsformulier (zie bijlage C) bij vraag 4 wordt u gevraagd een inschatting te geven van de kostenreductie en de patiëntenaantallen. Wij begrijpen dat niet alle wv-en dergelijke informatie voorhanden hebben. Wij hebben daarom Zorgverzekeraars Nederland bereid gevonden om deze informatie bij u aan te leveren. Zij kunnen deze informatie relatief makkelijk ophalen uit de declaratiedata. U kunt deze informatie zelf opvragen via Maarten Loof (M.Loof@zn.nl) of Atse Huisman (a.huisman@zn.nl) bij ZN. *Let op; ZN heeft minstens twee*
50 *weken nodig om deze informatie naar u toe te sturen.* Vraag de informatie dus tijdig aan. Geef in uw verzoek ook duidelijk aan om welk geneesmiddel het gaan en voor welke indicatie.

Opvragen steunformulier patiënten(organisaties)

55 In het programma Zorgevaluatie en Gepast Gebruik wordt veel waarde gehecht aan de betrokkenheid van patiënten(organisaties). Met ZE&GG is daarom afgesproken dat de onderzoeksvoorstellen moeten worden voorzien van een steunverklaring van de betreffende patiëntenorganisatie. Aangezien we dit niet hebben gecommuniceerd in de vooraankondiging is de deadline hiervoor verlengd tot 4 november 2025. U kunt dus op 10 september 2025 uw onderzoeksvoorstel indienen en later de steunbrief van de patiëntenorganisatie toesturen.

60 Om dit proces te vergemakkelijken hebben we het volgende afgesproken met de patiëntenorganisaties:

- Voor een steunverklaring voor oncologische indicatie kunt u contact opnemen met de NFK via Gijs Lunenburg (g.lunenburg@nfk.nl).
- 65 - Voor een steunverklaring voor een niet-oncologische indicatie kunt u contact opnemen met de PFN via Cynthia Regensburg (C.Regensburg@patientenfederatie.nl).
- De patiëntenorganisaties zijn zelf in het bezit van het formulier voor de steunverklaring. Deze hoeft u dus niet mee te sturen.
- De NFK en PFN zullen de afstemming met hun deelverenigingen verzorgen en uw
70 verzoek naar hun doorsturen.
- Let op; het kan enige tijd duren voordat een patiëntenorganisatie de steunverklaring rond heeft, neem daarom tijdig contact op.

Betrokkenheid andere wetenschappelijke verenigingen

75 Wij verzoeken u daar waar een aandoening multidisciplinair behandeld wordt, ook de andere specialisaties/wv-en te betrekken bij uw voorstel. Dit geldt ook voor het betrekken van de ziekenhuisapothekers en vice versa het betrekken van voorschrijvers bij voorstellen vanuit de ziekenhuisapothekers. U kunt de betrokkenheid van andere wv-en beschrijven in uw voorstel, een adhesieverklaring o.i.d. is niet nodig.

80

Proces van de veegronde

Ondanks dat de lijst van geneesmiddelen nu nog niet beschikbaar is, kunt u nu alvast aan de slag gaan met bedenken welke onderwerpen binnen uw specialisatie in aanmerking kunnen



85 komen. Middels het bijgevoegde indieningsformulier (zie bijlage C) kunt u vervolgens uw onderzoeksvoorstel indienen.

De deadline voor het indienen van onderzoeksvoorstellen is **10 september 2025**.

U kunt het ingevulde indieningsformulier sturen naar geneesmiddelen@demedischspecialist.nl.

Let op; alleen volledig/complete ingediende onderzoeksvoorstellen middels het indieningsformulier namens of door een wetenschappelijke vereniging, worden in behandeling genomen.

Na het indienen vinden achtereenvolgens de volgende stappen plaats:

- Controle door ZE&GG op volledigheid.
- Kansrijkeheidsinschatting op de voorstellen door ZE&GG in samenwerking met Treatmeds.
- Een beoordeling of de onderzoeksvoorstellen voldoen aan de voorwaarden zoals beschreven in de Gerichte Procedure door de IZA-partijen.
- Een selectieoverleg en mogelijke prioritering van de onderzoeksvoorstellen door de IZA-partijen.

100 WV-en vernemen uiterlijk 18 november of hun onderzoeksvoorstel is goedgekeurd. Indien er geprioriteerd moet worden zal de Federatie aansturen op de spreiding van de onderzoeksvoorstellen over de verschillende specialisaties.

Na selectie van de onderzoeksvoorstellen worden de wv-en gevraagd een projectleider en projectgroep aan te leveren. De co-creaties starten begin 2026.

105 Vragen?

Mocht u naar aanleiding van deze vooraankondiging vragen hebben dan kunt u contact opnemen met Meike Manders (m.manders@demedischspecialist.nl) of July van Domburg (J.vandomburg@demedischspecialist.nl).

110 *Aanwezigheid zomermaanden*

115 Wij zijn in de maand augustus slecht/niet bereikbaar in verband met vakantie. In deze periode kunt u daarom uw vragen via de mail toesturen naar Stefan Schuiling (s.schuiling@zorgevaluatiegepastgebruik.nl) of Rosa Stalenberg (r.stalenberg@zorgevaluatiegepastgebruik.nl). Vriendelijk verzoek om uw bericht naar zowel Stefan als Rosa te sturen.

120 *Voor de volledigheid is dit bericht ook gestuurd aan de bureaus van de wetenschappelijke verenigingen welke zijn betrokken bij het project 'Geneesmiddelencommissies' en naar de commissie Geneesmiddelen van de Federatie.*

Goed idee, maar niet geschikt voor de gerichte procedure?



Heeft u een goed idee voor gepast gebruik onderzoek bij dure geneesmiddelen, maar betreft het bijv. een geneesmiddel dat vóór 1 januari 2024 is toegelaten tot het verzekerde pakket? Dan wijzen wij u graag op de subsidieronde Grote Trials 7 van het ZonMw-programma Goed Gebruik Geneesmiddelen. Meer informatie over deze subsidieronde vindt u hier op de website van ZonMw: <https://www.zonmw.nl/nl/artikel/informatiepagina-subsidieronde-grote-trials-ronde-7> . De deadline voor het indienen van een projectidee is 14 oktober 2025.