

Besluit van de minister over vergoeding Eculizumab

Hierbij wil ik u informeren over het besluit van de minister met betrekking tot het geneesmiddel Eculizumab (Soliris). Het Zorginstituut Nederland (ZIN) heeft op 13 mei jl. een uitspraak gedaan over Eculizumab voor patiënten met paroxysmale nachtelijke hemoglobininurie (PNH). Daarnaast vindt op dit moment een beoordeling van Eculizumab door het ZIN plaats voor patiënten met een atypisch hemolytisch uremisch syndroom (aHUS). ZIN heeft een advies uitgebracht over de behandeling van patiënten met PNH met Eculizumab en adviseert het geneesmiddel niet langer te vergoeden op grond van een onvoldoende onderbouwd dossier. De minister heeft inmiddels besloten de leverancier te verzoeken om een nieuw dossier bij het ZIN in te dienen en het ZIN verzocht om op basis van een nieuw dossier een nieuwe uitspraak te doen over Eculizumab voor patiënten met PNH. Voor de behandeling van patiënten met aHUS zal het ZIN naar verwachting later dit jaar een advies uitbrengen.

Eculizumab, voor de behandeling van PNH en aHUS, behoort op dit moment tot de verzekerde aanspraak voor bestaande en nieuwe patiënten. Deze situatie blijft ongewijzigd totdat de minister mogelijk anders besluit voor PNH patiënten na de herbeoordeling van Eculizumab en voor aHUS patiënten nadat het ZIN hierover een advies heeft uitgebracht. De indiening van een nieuw dossier en herbeoordeling van het ZIN neemt naar verwachting minimaal zes maanden in beslag.

Bron: brief Directie Geneesmiddelen en Medische Technologie, Ministerie van VWS, aan bestuur Stichting AA & PNH Contactgroep en aHUS, d.d. 18 juli 2016.