

Advies van de ACP aan de Raad van Bestuur van het Zorginstituut over de 'Monitor weesgeneesmiddelen in de praktijk 2020'

De Adviescommissie Pakket (ACP) adviseert de Raad van Bestuur van het Zorginstituut over in- of uitstroom van interventies in de zorgverzekering, vanuit een maatschappelijk perspectief. Op het moment dat een dergelijk advies moet worden gegeven, is er nog slechts beperkte kennis over het gebruik van het middel in de praktijk. Daarom is het van groot belang om deze middelen in de praktijk te volgen om inzicht te krijgen in de (kosten)effectiviteit van een interventie in de praktijk. Een monitor geeft inzicht hoe een pakketadvies in de praktijk heeft uitgepakt en is daarom een belangrijke informatiebron voor de commissie met het oog op toekomstige adviezen.

De commissie heeft in haar vergadering van 23 oktober 2020 gesproken over de belangrijkste bevindingen van de 'Monitor weesgeneesmiddelen in de praktijk 2020'. De Vereniging van Innovatieve Geneesmiddelen heeft gebruik gemaakt van de gelegenheid om in te spreken en daarin onder andere zijn zorgen geuit over de toegankelijkheid van weesgeneesmiddelen in Nederland.

De commissie sluit zich aan bij de conclusies die het Zorginstituut trekt op basis van de bevindingen. Eén van de conclusies is dat er weinig generieken/biosimilars op de markt komen voor weesgeneesmiddelen. Het patentrecht en de periode van marktexclusiviteit zijn ontworpen om fabrikanten de gelegenheid te geven om hun gemaakte kosten terug te verdienen, waarna de prijzen zouden kunnen dalen. De commissie concludeert dat bij een groot deel van de weesgeneesmiddelen dit niet gebeurt en dat hun prijzen dus onnodig lang hoog blijven. De commissie pleit ervoor dat er bij prijsafspraken (zowel door de minister als door zorgverzekeraars) rekening wordt gehouden met een prijsdaling op moment van aflopen van de periode van marktexclusiviteit, ongeacht of er een generiek middel op de markt komt. Ook herhaalt de commissie adviezen die zij bij eerdere edities van de monitor heeft gegeven, namelijk:

- het is van belang dat er financiële middelen beschikbaar komen om de lange termijneffecten en het al dan niet gepast gebruik van weesgeneesmiddelen in de praktijk te kunnen monitoren;
- het is van belang de vrijblijvendheid van de uitvoering van de weesgeneesmiddelen-arrangementen in te perken.

Voor de komende monitors geeft de commissie aan dat naast de onderwerpen die reeds genoemd zijn behoefte is aan meer inzicht in de rol van expertisecentra, in de toepassing van generieken in de praktijk en in de weesgeneesmiddelen die er op de langere termijn (> twee jaar) aan zitten te komen.

Tot slot benadrukt de commissie nogmaals het belang van monitoren in de praktijk, zeker bij middelen waarover veel onzekerheid bestaat op moment van toelating.