

Kaftrio: eerst prijsafspraken, dan vergoeding

Er komen steeds meer nieuwe, veelbelovende geneesmiddelen voor ernstige en zeldzame ziekten. Goed nieuws, maar de prijzen voor deze medicijnen worden alsmaar hoger. Dat betekent dat het Zorginstituut steeds vaker ‘nee, tenzij’ moet adviseren. Zoals begin mei, toen wij de minister adviseerden om het nieuwe geneesmiddel Kaftrio[®] pas na prijsonderhandelingen tot het basispakket toe te laten.



Tekst Edith Bijl

Beeld Frank Muller (ANP)

Kaftrio[®] is een nieuw en veelbelovend middel voor taaislijmziekte of cystische fibrose (CF; zie kader). Behandeling met Kaftrio[®] laat een verbetering zien van de longfunctie en een vermindering van ademhalingsklachten. Bij CF-patiënten met een minder goed werkend CFTR-eiwit werd ook een vermindering geconstateerd van het aantal longaanvallen (exacerbaties). Weinig patiënten moesten vanwege bijwerkingen met het middel stoppen. Of de gemeten gezondheidswinst langdurig aanhoudt, moet blijken uit nader onderzoek. Kaftrio[®] kost per patiënt per jaar 194.040 euro. De totale meerkosten voor het Nederlandse zorgbudget worden geraamd op maximaal 156,4 miljoen euro per jaar.

75 procent prijsdaling

De prijs die de Amerikaanse producent Vertex voor Kaftrio[®] vraagt is onverklaarbaar hoog en moet minstens 75 procent dalen, meent het Zorginstituut. Ook moeten er afspraken komen met zorgverleners over gepast gebruik van het middel. Bestuurs-

voorzitter Sjaak Wijma: “De gevraagde prijs is maatschappelijk niet uit te leggen. Bij elke nieuwe stap legt de fabrikant een hogere rekening neer bij de samenleving. Bovendien borduurt hij voort op kennis die eerder ontwikkeld is. Dat zou juist tot een lagere prijs moeten leiden.”

Naast het advies om te onderhandelen over de prijs verzoekt het Zorginstituut de minister om in EU-verband een prijsafspraken te maken voor de reeks geneesmiddelen waar Kaftrio[®] onderdeel van is. Hierdoor kan Vertex niet, zoals nu gebeurt, bij elk nieuw middel steeds hogere prijzen blijven vragen. Via deze weg willen we de toegang tot deze zorg voor patiënten veiligstellen.

Kamervragen

Ons advies - en vooral de gevolgen daarvan voor individuele CF-patiënten - heeft inmiddels geleid tot Kamervragen aan minister Van Ark. Begin juni gaf zij in een reactie aan dat ze ons advies opvolgt en met de fabrikant in onderhandeling gaat over de prijs, “zodat de extra kosten in verhouding komen te staan met de gezondheidssuitkomsten.” In dezelfde

brief aan de Kamer gaf Van Ark aan dat zij met de fabrikant in gesprek gaat om nog tijdens de prijsonderhandelingen Kaftrio[®] aan patiënten ter beschikking te stellen. ●

Orkambi[®], Kalydeco[®], Symkevi[®] en nu Kaftrio[®]

Taaislijmziekte of cystische fibrose (CF) is een erfelijke aandoening. In Nederland hebben ongeveer 1.400 personen deze ongeneeslijke aandoening, waarbij het slijm door het hele lichaam heen te taai is. Hierdoor gaan organen zoals de longen langzaam achteruit. Door verbeterde behandelmogelijkheden, waaronder de zogeheten CFTR-modulatoren waartoe Kaftrio[®] behoort, is de levensverwachting van CF-patiënten de laatste jaren gestegen. De Amerikaanse farmaceut Vertex heeft de afgelopen jaren al meerdere CFTR-modulatoren op de markt gebracht, waaronder Orkambi[®], Kalydeco[®], Symkevi[®] en nu Kaftrio[®].