

## **Advies van de ACP aan de Raad van Bestuur van het Zorginstituut over de beoordeling van pembrolizumab (Keytruda®)**

De Adviescommissie Pakket (ACP) adviseert de Raad van Bestuur van het Zorginstituut over voorgenomen pakketadviezen. Zij toetst deze adviezen aan de pakketcriteria en kijkt of de uitkomsten daarvan maatschappelijk wenselijk zijn. Daarbij kijkt zij zowel naar de belangen van de patiënten die in aanmerking komen voor vergoeding van een bepaalde interventie, als naar de belangen van patiënten met andere aandoeningen (die ook graag willen dat de behandeling van hun aandoening wordt vergoed) en van premiebetalers. Zij doet dit vanuit het principe dat de basisverzekering maximale gezondheidswinst dient op te leveren voor de gehele bevolking.

De commissie heeft in haar vergadering van 25 november 2016 over het pakketadvies pembrolizumab gesproken. Dit is een geneesmiddel bij niet kleincellig longkanker.

De commissie heeft op 27 november 2015 geadviseerd over een ander geneesmiddel voor (nagenoeg) dezelfde indicatie: nivolumab. De commissie heeft overwogen of er redenen zijn om de argumenten die voor dat advies golden nu anders te wegen. De commissie vindt dat dit niet het geval is en komt daardoor tot hetzelfde advies, namelijk dat het middel bij de huidige prijsstelling niet in het pakket moet worden opgenomen vanwege de ongunstige kosteneffectiviteit. Er kunnen op zich redenen zijn om ondanks een ongunstige kosteneffectiviteit het middel toch in het pakket op te nemen, maar in dit geval ziet de commissie hier geen reden toe. Hierbij heeft het probleem van verdringing een rol gespeeld. Het gaat hier om een palliatieve, en niet om een curatieve behandeling. Vergoeding van pembrolizumab zou andere zorg verdringen, zoals palliatieve zorg in het algemeen met een veel groter bereik.

Wanneer het mogelijk blijkt de prijs te verlagen, verandert de situatie en kan het middel mogelijk wel in het pakket worden opgenomen. De commissie suggereert hierbij wel een aantal randvoorwaarden in acht te nemen:

- Er moet in ieder geval ingezet worden op een prijsreductie van 30%; dit is de reductie die nodig is om geen meerkosten te krijgen ten opzichte van de behandeling met nivolumab dat inmiddels in het pakket is toegelaten.
- Wanneer het middel voor meer indicaties wordt ingezet, zou dit moeten leiden tot prijsaanpassingen;
- Bevorder dat de prijs van het middel transparant is voor het publiek.