



WAR CG notulen evaluatie weesgeneesmiddelenarrangement eculizumab (Soliris®) bij de indicaties aHUS

evaluatie weesgeneesmiddelenarrangement eculizumab (Soliris®) bij de indicaties aHUS indicatie, eerste bespreking

12 september 2022

FE

Toelichting door de beoordelaar

Reactie van de WAR

- De eerste referent geeft aan dat het gebruikte model tekortkomingen heeft. Er zijn wel duidelijke aanwijzingen dat de veel lagere kosten van het restrictieve beleid gunstig zullen uitpakken op de kosteneffectiviteit. Maar niet duidelijk is hoeveel gunstiger. Het model is niet valide. Waarom is dat model als uitgangspunt genomen? En waarom heeft de fabrikant het model niet aangepast?
- De tweede referent onderschrijft dit. Als het model methodologisch niet correct is, kan de kosteneffectiviteit niet ingeschat worden. Het enige dat goed gezien wordt is dat het conservatieve beleid waar data over verzameld is goedkoper is. Wellicht dat in termen van doelmatigheid gesproken kan worden.

Reactie van de beoordelaar

De fabrikant is in het verleden inderdaad gevraagd het model aan te passen, deze heeft dit destijds niet gedaan. Het middel zat al jarenlang in het pakket. De onderzoekers hadden in eerste instantie een kosten consequentie raming opgesteld waarbij was vergeleken met levenslange behandeling met eculizumab. Omdat het Zorginstituut vooral geïnteresseerd was in de kosteneffectiviteit van behandeling met eculizumab volgens de Nederlandse richtlijn in vergelijking met de standaardbehandeling voor de komst van eculizumab is in overleg gekozen om het oude model, met de bekende beperkingen, als uitgangspunt te nemen om toch enig zicht te krijgen of het in de richting van kosteneffectief zou gaan of niet.

Het FE gaat in eerste instantie naar externe partijen, daarna naar de ACP.