



WAR CG notulen upadacitinib (Rinvoq®)

upadacitinib (Rinvoq®) voor de behandeling van matig ernstig actieve ziekte van Crohn , eerste bespreking

4 december 2023

FT:

De beoordelaar licht het FT-rapport toe en stelt de vragen zoals vermeld op de voorlegger.

Reactie WAR:

De WAR merkt op dat de GRADE formulering in het dossier ingewikkeld is. Daarnaast bestaat er discussie over hoeveel er afgewaardeerd wordt voor onnauwkeurigheid. Verder vraagt de WAR zich af hoe kan worden gewaarborgd dat patiënten met een contra-indicatie voor TNF-alfa remmers alsnog in aanmerking komen voor behandeling met upadacitinib. Verder is de WAR het eens met de concepteindconclusie en de GRADE-beoordeling.

Conclusie:

De GRADE-formulering in het dossier wordt aangepast, de claim wordt aangepast om patiënten met een contra-indicatie te includeren en de tekstuele opmerkingen worden opgenomen in het FT-dossier.

BIA:

De beoordelaar licht de BIA toe en stelt de vragen zoals vermeld op de voorlegger.

Reactie WAR: Een van de WAR-referenten vraagt zich af of de halfjaarcorrectie bij deze groep toegepast dient te worden, aangezien we bij declaratiedata niet weten welk percentage dit jaar start. De andere WAR-referent is het hier mee eens. De beoordelaar gaat bespreken met het team wat er in het geval van declaratiedata gehanteerd wordt. De referent geeft daarnaast aan dat we mogelijk nu toch een overschatting hebben door de stakers niet mee te nemen, niet in de meerkosten vanwege substitutie maar in het macrokostenbeslag. De andere WAR-referent heeft geen mening over het meenemen van stakers. De eerste WAR-referent stelt voor om het gebruik van declaratiedata en stakers op een later moment te bespreken. De tweede WAR-referent merkte verder op dat het break-evenpoint bij de verdeling van doseringen in de conclusie uit de lucht kwam vallen. De beoordelaar geeft aan dit algemener te gaan beschrijven in de conclusie.

Conclusie: De beoordelaar gaat het gebruik van declaratiedata bespreken in het team (halfjaarcorrectie en stakers). Ook zal er in de conclusie algemener beschreven worden wat het effect is van de verdeling van patiënten over de verschillende doseringen.