

Dienst voor geneeskundige verzorging

Correspondent: secr-farbel@riziv-inami.fgov.be

Biologische en biosimilaire geneesmiddelen: incentive voor het voorschrijven van biosimilaire geneesmiddelen buiten het ziekenhuis

Geachte dokter

Het Federaal Agentschap voor Geneesmiddelen en Gezondheidsproducten (FAGG) en het Rijksinstituut voor ziekte- en invaliditeitsverzekering (RIZIV) lanceerden eerder dit jaar een informatiecampagne om patiënten te informeren over de kwaliteit, de veiligheid en de doeltreffendheid van alle biologische geneesmiddelen, inclusief biosimilaire geneesmiddelen. U heeft hierover reeds informatie ontvangen.

Een gunstig effect op ons gezondheidszorgsysteem

Wanneer biosimilaire geneesmiddelen in de handel worden gebracht en ingeschreven in de vergoedbaarheid, dan leidt dit tot een daling van zowel de prijs en vergoedingsbasis van het biosimilaire geneesmiddel als van het biologische referentiegeneesmiddel. Sinds het "biocliff"-principe op 1 april 2018 van kracht werd, kan deze daling meer dan 30 % bedragen wat dus leidt tot aanzienlijke besparingen voor ons gezondheidszorgsysteem.

De budgettaire ruimte die wordt gecreëerd door het inschrijven van biosimilaire geneesmiddelen in de vergoedbaarheid maakt het dus mogelijk om meer innovatieve behandelingen te vergoeden, voor een groter aantal patiënten. Het is echter van belang dat er voldoende biosimilaire geneesmiddelen worden gebruikt in België, om er voor te zorgen dat Belgische markt voldoende interessant is en zal blijven voor de betrokken firma's. Daarom werden naast de campagne ook nog bijkomende acties voorzien.

- Een regelmatige monitoring van het voorschrijven van biosimilaire geneesmiddelen in het kader van het Convenant "Doorstart voor biosimilaire geneesmiddelen in België" ondertekend door de minister van Sociale zaken en Volksgezondheid en alle betrokken partners.
- In uitvoering van het Nationaal Akkoord Artsen Ziekenfondsen (punt 4.4.4.1.) van 19 december 2017, wordt voorzien in een incentive voor het voorschrijven van biosimilaire geneesmiddelen buiten het ziekenhuis.

...

- Begin 2019 wordt een studie opgestart in samenwerking met de beroepsverenigingen, de wetenschappelijke verenigingen van de betrokken voorschrijvers en de patiëntenverenigingen. Deze studie zal de motivering van de keuze van het voorschrift en de bezorgdheden van artsen en patiënten, de noodzakelijke tijdsbesteding voor informatieverschaffing aan de patiënt en andere relevante elementen in kaart brengen.
- Een ambassadeur voor het domein van biosimilaire geneesmiddelen zal worden aangeduid. Zijn voornaamste rol zal erin bestaan om de verschillende acties te coördineren, ondersteunen en op te volgen en nieuwe acties uit te werken.

De incentive voor het voorschrijven van biosimilaire geneesmiddelen buiten het ziekenhuis

Deze incentive richt zich specifiek naar uw specialisatie en vakgebied.

U vindt meer informatie over de maatregel op de website van het RIZIV (<https://www.inami.fgov.be/nl/themas/kost-terugbetaling/door-ziekenfonds/geneesmiddel-gezondheidsproduct/geneesmiddel-voorschrijven/Paginas/biosimilaire-geneesmiddelen-buiten-ziekenhuis.aspx>).

Voor u betekent dit dat u als arts-specialist werkzaam als reumatoloog, gastro-enteroloog, dermatoloog, arts-specialist in de inwendige geneeskunde, pediater of oftalmoloog in aanmerking kan komen voor een tijdelijke premie die toegekend wordt aan geaccrediteerde artsen die een bepaalde hoeveelheid biosimilaire anti-TNF geneesmiddelen (etanercept en adalimumab) voorschrijven in 2019. We vergoeden hiermee de bijkomende inspanningen die artsen leveren op vlak van communicatie, informatie en opvolging van hun patiënten.

Voor de premie gelden 3 voorwaarden:

- de arts is geaccrediteerd
- in de periode 1 januari 2019 - 31 december 2019 bedraagt het aantal gefactureerde voorschriften voor biosimilaire anti-TNF geneesmiddelen (etanercept en adalimumab, berekend in DDD) per voorschrijver minstens 5 % van het totaal aantal gefactureerde voorschriften van de som van de originele biologische geneesmiddelen en de overeenstemmende biosimilaire geneesmiddelen (zelfde ATC5 niveau)
- minstens 160 DDD aan biosimilaire geneesmiddelen werd gefactureerd.

Voor de berekening van het percentage voorschriften voor biosimilaire geneesmiddelen houden we enkel rekening met biosimilaire geneesmiddelen waarvan de vergoedingsbasis bij de opname op de lijst van de vergoedbare farmaceutische specialiteiten minstens 10 % lager ligt dan de originele biologische geneesmiddel (referentiespecialiteit).

Meer precies gaat het over de volgende biosimilaire geneesmiddelen:

- etanercept: BENEPALI (referentiegeneesmiddel: ENBREL)
- adalimumab: AMGEVITA, HULIO, HYRIMOZ, IMRALDI (referentiegeneesmiddel: HUMIRA)

Indien er in de loop van 2019 nog bijkomende biosimilaire specialiteiten van deze moleculen worden ingeschreven die aan de voorwaarden voldoen, dan komen deze natuurlijk ook in aanmerking voor het berekenen van uw premie.

Het bedrag van de premie zal afhankelijk zijn van het percentage van het aantal gefactureerde voorschriften voor biosimilaire geneesmiddelen (berekend in DDD) voor de betrokken klassen en zal ofwel 750 EUR, 1.000 EUR of 1.500 EUR bedragen naargelang het percentage van de voorgeschreven biosimilars in het totaal van het aantal gefactureerde voorschriften voor de betrokken klassen 5%, 10% of 20 % bereikt.

Concreet worden van u geen administratieve inspanningen verwacht. Uw 'biosimilair voorschrijven' wordt sinds 1 januari voor het volledige jaar opgevolgd via Farmanet. Het RIZIV zal in de loop van de maand augustus 2020 berekenen wie recht heeft op de premie 2019.

Daarna zullen we alle in aanmerking komende artsen contacteren en de mogelijkheid bieden om via MyRiziv hun gegevens te raadplegen en de betaling te bevestigen.

U zal via MyRiziv kunnen aanduiden op welk rekeningnummer wij de premie moeten storten. Als wij uw rekeningnummer al kennen voor een andere premie en u dit rekeningnummer wilt gebruiken, dan zal u dat rekeningnummer uiteraard niet opnieuw moeten registreren.

Als arts-specialist speelt u een sleutelrol in de toekomst van biosimilaire geneesmiddelen en bijgevolg in de duurzaamheid van ons gezondheidszorgsysteem. U heeft een direct contact met de patiënt en met uw collega's. Wij rekenen dan ook op uw hulp om deze maatregel mee te dragen en te realiseren, in het belang van de financiering van onze gezondheidszorg.

Hoogachtend,

Voor de Nationale Commissie Artsen-Ziekenfondsen,
De secretaris,
Kris Van De Velde