

Vergoeding intramurale geneesmiddelen

Van EMA registratie tot add-on

Inzichten

- Doorlooptijden tussen EMA registratie en het moment van add-on toekenning door de NZa lopen vanwege verschillende redenen sterk uiteen en zijn niet van tevoren te voorspellen.
- De opwaartse trend van doorlooptijden van EMA-registratie tot add-on vlakkt af. Van 2019 t/m 2021 steeg de mediaan van 189 tot 263 dagen, en van 2021 t/m 2023 tot 296 dagen.
- In 2023 had geen enkel middel een doorlooptijd van minder dan 100 dagen. Kortere doorlooptijden lijken voorbehouden aan middelen die geen sluis, wees, voorwaardelijk of versneld "label" hebben.
- Het aantal add-on toekenningen blijft achter bij het aantal EMA registraties. Dit onderzoek biedt geen inzicht in welke geregistreerde geneesmiddelen nog geen add-on hebben.

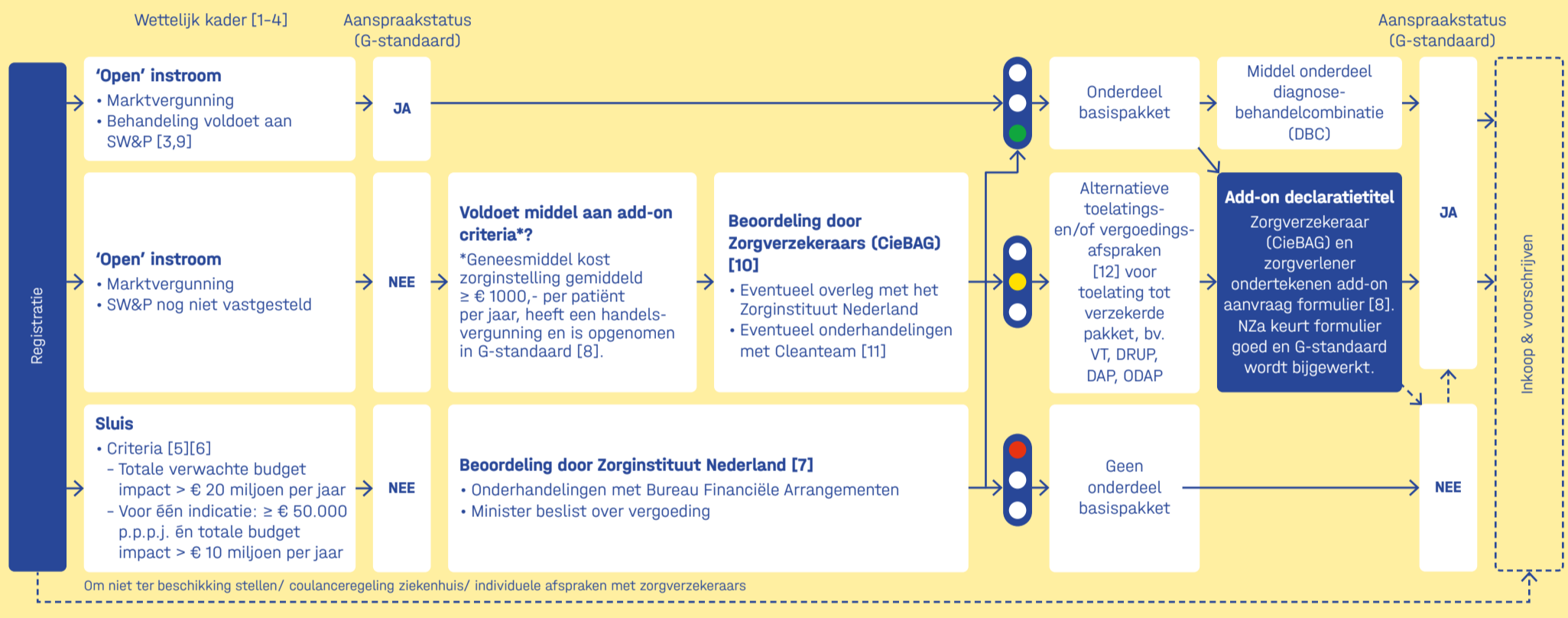
Sneller en beter van lab naar patiënt met een adaptiever ecosysteem

Patiënten hebben geen tijd te verliezen. Gelukkig zitten de pijplijnen bomvol innovaties om steeds meer mensen van de beste medische zorg te voorzien. Het is zaak dat de route van lab naar patiënt zo soepel mogelijk verloopt. Want hoe eerder nieuwe geneesmiddelen beschikbaar komen, hoe beter patiënten geholpen zijn. Voor optimale toegankelijkheid moeten proces en doorlooptijden kraakhelder zijn voor alle betrokkenen.

Hollandbio maakt zich hard voor een adaptief ecosysteem waarbij registratie, vergoeding, inkoop en gebruik naadloos op elkaar aansluiten. Om hier inzicht in te geven onderzoekt hollandbio jaarlijks de doorlooptijden tussen EMA-registratie en de toekenning van een add-onprestatie door de NZa. Op deze manier dragen we bij aan inzicht in het Nederlandse vergoedingslandschap. Deze infographic behandelt de periode 2019-2023.

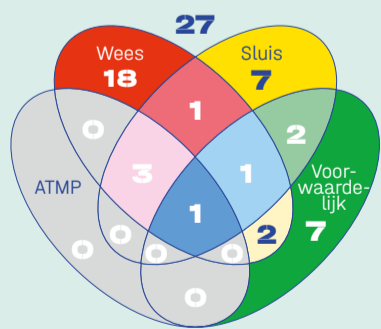


Nederlandse vergoedingslandschap voor nieuwe intramurale geneesmiddelen

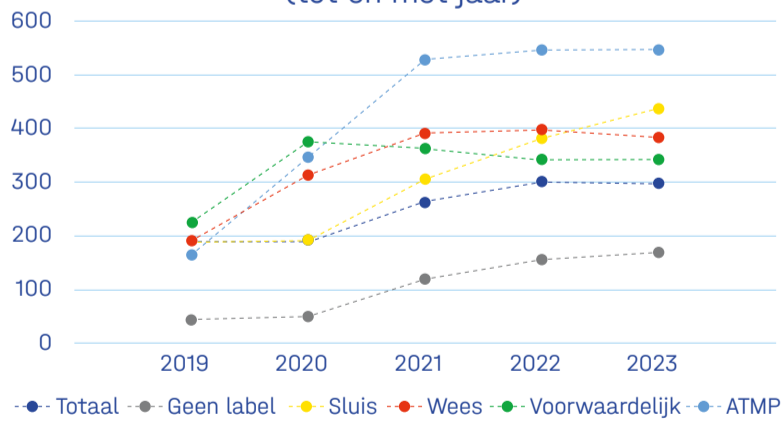


Doorlooptijden tussen EMA registratie & add-on declaratietitel

Tussen januari 2019 en december 2023 zijn er 84 nieuwe add-ons toegekend, waarvan **69** een doorlooptijd hadden van minder dan 1000 dagen.



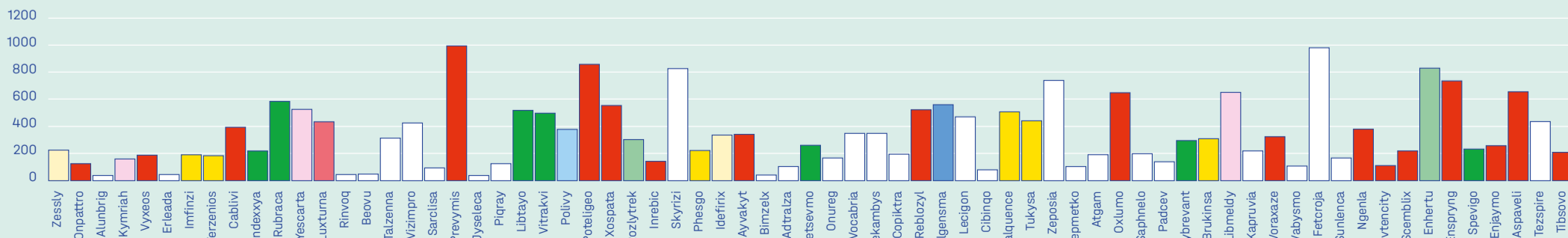
Mediane doorlooptijden van EMA tot add-on (tot en met jaar)



Ruwe data? Scan de QR-code of klik [hier](#).

Evaluatie doorlooptijden afgelopen 5 jaar

Data t/m (jaar)	2019	2020	2021	2022	2023
Totaal middelen	10	28	50	67	84
Totaal aantal middelen <1000 dagen	10	22	41	56	69
Zonder label (aantal middelen)	2	9	16	24	28
Sluis (aantal middelen)	3	5	9	13	15
Wees (aantal middelen)	5	8	16	19	26
Voorwaardelijk (aantal middelen)	2	4	10	11	13
ATMP (aantal middelen)	1	2	3	4	4
Gemiddelde totaal (dagen)	179	271	317	328	343
Mediaan totaal (dagen)	189	191	263	301	296
Mediaan zonder label (dagen)	43	48	117	154	168
Mediaan sluis (dagen)	187	192	305	382	436
Mediaan wees (dagen)	190	313	390	397	381
Mediaan voorwaardelijk (dagen)	224	375	362	341	341
Mediaan ATMP (dagen)	163	345	527	545	545



69 nieuwe intramurale geneesmiddelen (gesorteerd op datum van add-on toekenning)

Referenties: 1 Zorgverzekeringswet 2 Regeling zorgverzekering 3 Besluit zorgverzekering 4 besluit tot instelling sluis 5 Zorginstituut | Sluiscriteria 6 Horizonscan Geneesmiddelen 7 Beoordelingsprocedure specialistische geneesmiddelen 8 Aanvraagformulieren add-on 9 Beoordeling 'stand van de wetenschap en praktijk' 10 CieBAG 11 Cleanteam 12 Beslisboom voor toekenning add-on