

Factsheet medische richtlijnen

Waar wij ons voor inzetten

De Vereniging Innovatieve Geneesmiddelen (VIG) is de branchevereniging van geneesmiddelenbedrijven in Nederland. De 45 leden richten zich op de ontwikkeling en het op de markt brengen van innovatieve geneesmiddelen en vaccins. Medicijnen die ervoor zorgen dat we kunnen werken, zorgen en genieten.

Geneesmiddelen zijn onmisbaar voor het dagelijks functioneren van heel veel mensen. Wij zetten ons in om:

-  De toegang tot innovatieve geneesmiddelen en vaccins voor patiënten te verbeteren
-  De zorg toekomstbestendig te maken in goede samenwerking met alle belanghebbenden in de zorg
-  De kernwaarden van onze sector uit te dragen: kwaliteit, integriteit, maatschappelijke verantwoordelijkheid en transparantie

Innovatie

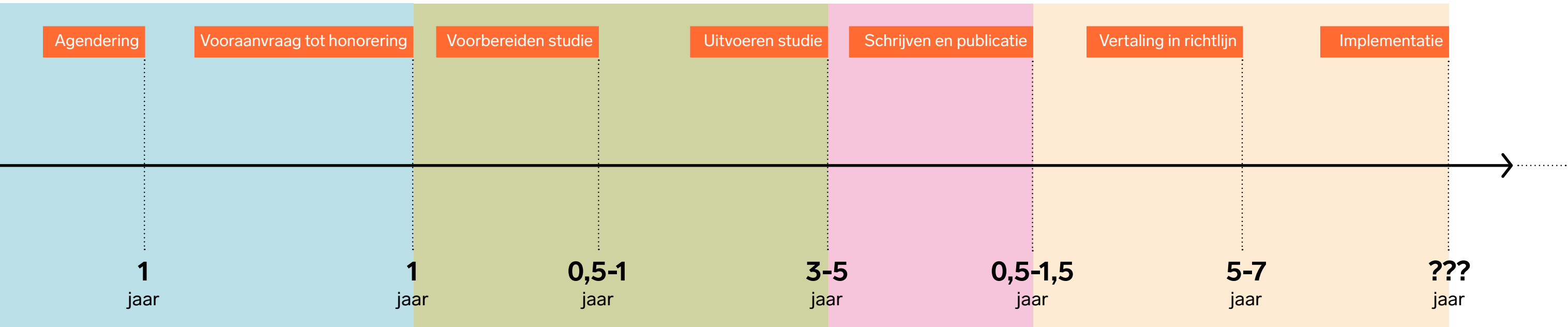
-  In nauwe samenwerking met wetenschappers wereldwijd) meer dan 18.000 geneesmiddelen in ontwikkeling, waaronder ruim 1000 gen- en celtherapieën
-  Klinisch onderzoek, waar bijna een kwart miljoen Nederlanders aan meedoen
-  Werkgelegenheid aan meer dan 65.000 mensen, waarvan 7800 in klinisch onderzoek
-  Belangrijke bijdrage aan de kenniseconomie binnen het ecosysteem van de life science & health sector
-  Oplossingen om verantwoord om te gaan met de ecologische footprint van medicijnen via de Coalitie Duurzame Farmacie (samenwerking tussen Bogin, KNMP, Neprofarm en VIG)

Vereniging Innovatieve Geneesmiddelen

Complexiteit toegang innovatieve geneesmiddelen

Welke complexiteit ziet de VIG op het gebied van medische richtlijnen als het gaat om de toegang van innovatieve geneesmiddelen voor de patiënt?

Proces van uptake van een nieuw geneesmiddel in Nederland duurt lang.

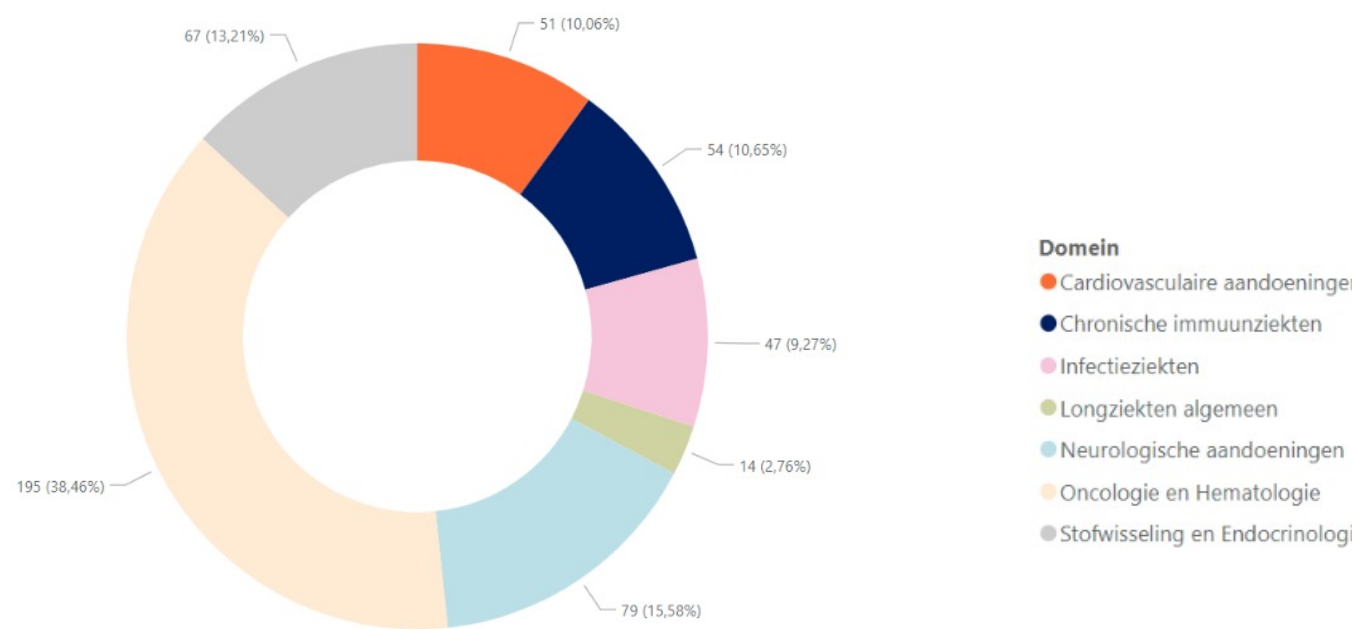


bron: FMS

Langzamere uptake van innovatieve geneesmiddelen

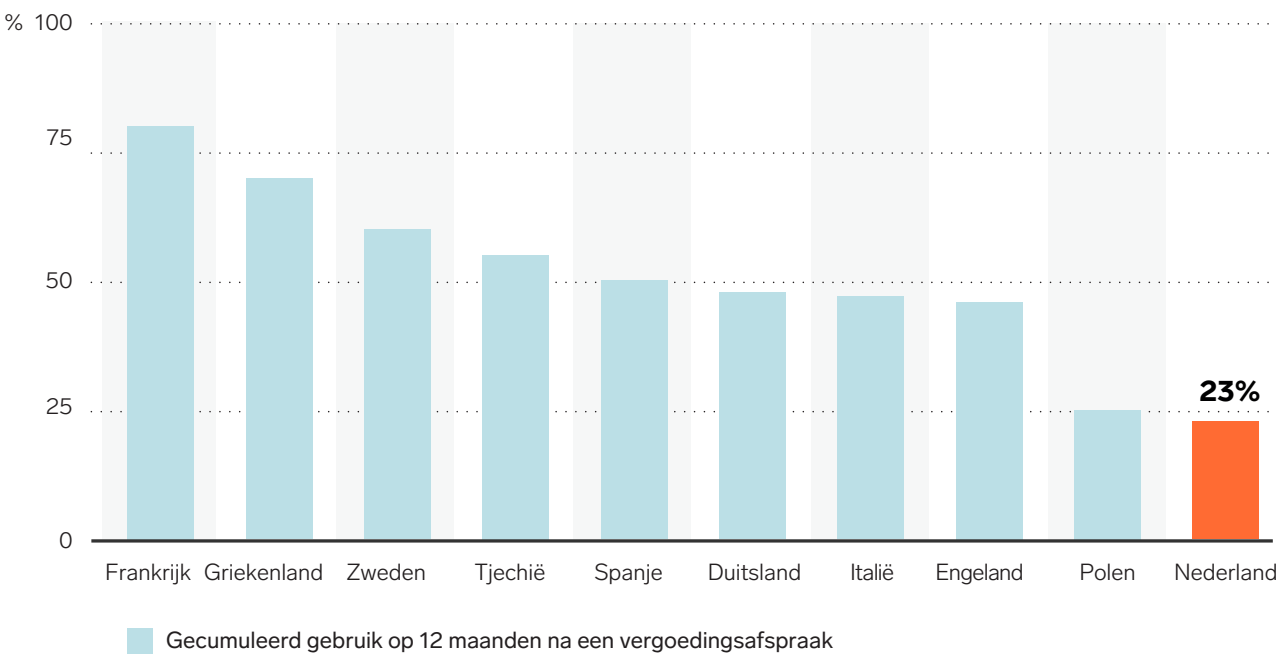
De verwachting is dat het tijdig updaten van de richtlijnen steeds complexer wordt, met vertraagde toegang tot aan de patiënt tot gevolg. Om patiënten toegang te geven tot alle mogelijke innovaties is tijdige verwerking van kennis in medische richtlijnen van belang, zodat artsen deze innovaties ook kunnen toepassen.

Het aantal geneesmiddelen (zowel nieuwe middelen, generieke middelen biosimilars) per domein dat naar verwachting de komende twee jaar op de Nederlandse markt verschijnt.



Bron: Horizonscan 2021, ZIN

Beperkt toegang tot nieuwe behandelingen



Ook nadat het middel in het basispakket is opgenomen heeft de Nederlandse patiënt beperkt toegang tot nieuwe behandelingen (lage uptake). Nederland staat op de tiende plaats als gekeken wordt naar het gebruik van nieuwe kankermedicijnen, gemeten vanaf het moment dat het middel is opgenomen in het basispakket. De lange doorlooptijd van verwerking van kennis in de richtlijnen kan hierbij een rol spelen (waardoor medisch specialisten, en daarmee de patiënten, niet altijd de beschikking hebben over de meest innovatieve geneesmiddelen).

Bron: Every Day Counts, Vintura, 2020

Visie medische richtlijnen

Waar en hoe kan de VIG bijdragen om de toegenomen complexiteit rondom medische richtlijnen te helpen verminderen?



Up-to-date kennis is van belang

Om patiënten toegang te geven tot alle mogelijke innovaties is tijdige verwerking van kennis in medische richtlijnen van belang, zodat artsen deze innovaties ook kunnen toepassen. De VIG levert kennis.



Aanpassing van richtlijnen duurt te lang

Daadwerkelijke verwerking van kennis en innovaties in richtlijnen duurt echter te lang: 10 tot 13 jaar (zie afbeelding 1).

Specialisten:

Hierdoor hebben medisch specialisten niet altijd de beschikking over de meest innovatieve geneesmiddelen.

Patiënten:

Hierdoor hebben patiënten niet altijd toegang tot de laatste stand van de wetenschap.



Modulair richtlijnenonderhoud omarmd door VIG

Het Kennisinstituut van de Federatie Medisch Specialisten onderhoudt steeds meer richtlijnen op modulaire wijze. Een vast proces waarin onderhoud plaatsvindt op moduleniveau in plaats van richtlijn niveau.

De VIG omarmt deze ontwikkeling omdat de toegenomen complexiteit van het updaten van richtlijnen hier hanteerbaarder door wordt. De VIG wil samenwerken aan een optimalisatie van het richtlijnenproces

© juli 2022
Vereniging Innovatieve Geneesmiddelen

Redactie:
Annelies Bollen, Dineke Amsing, Carolien Terlien

Alle rechten voorbehouden. Niets uit deze uitgave mag worden veeelvoudigd, opgeslagen in een geautomatiseerd gegevensbestand of openbaar gemaakt, in enige vorm of op enige wijze, hetzij elektronisch, door fotokopieën, opnamen of enige andere wijze, zonder voorafgaande toestemming van de uitgever. Deze uitgave is met de grootst mogelijke zorgvuldigheid samengesteld. Een aantal feiten uit deze publicatie is afkomstig uit recente publicaties van de Vereniging Innovatieve Geneesmiddelen, EFPIA en andere bronnen. Deze zijn gecontroleerd op juistheden zijn actueel op het moment van publicatie. Wel hebben deze feiten, net als de in de publicatie opgenomen infographics, een tijdgebonden karakter. De uitgever aanvaardt geen aansprakelijkheid voor onjuistheden in deze uitgave.

Bijdrage VIG aan richtlijnen

Welke bijdragen leveren wij al? De VIG verzamelt en deelt namens de aangesloten innovatieve geneesmiddelenbedrijven op neutrale wijze wetenschappelijke kennis met beroepsverenigingen ten behoeve van de totstandkoming en updates van richtlijnen. De input van de betrokken individuele lidbedrijven wordt gebundeld om gezamenlijk tot een document te komen. Daarbij hanteren we de volgende uitgangspunten:

Informatieverstrekking

Geneesmiddelenbedrijven verstrekken informatie over toekomstige nieuwe introducties, indicatie-uitbreidingen en/of andere relevante nieuwe gegevens over hun (geregistreerde) producten aan richtlijncommissies.

Delen onderzoeksgegevens

Geneesmiddelenbedrijven brengen wetenschappelijke commissies op de hoogte van álle – dus positieve én negatieve – onderzoeksgegevens die relevant kunnen zijn voor de ontwikkeling van een richtlijn.

Inbreng bedrijven

De inbreng van bedrijven kenmerkt zich door korte en bondige omschrijvingen, een neutrale toonzetting, gebalanceerde informatie en een goede wetenschappelijke onderbouwing.

Onze leden

We vertegenwoordigen 45 internationale geneesmiddelenbedrijven die een impact hebben op het leven van ~ 2 miljoen Nederlandse patiënten.



Oproep geneesmiddelen-bedrijven: werk met ons samen!

Denk en
praat
met ons
mee!

1. Samen werken aan optimalisatie richtlijnenproces

De VIG vindt het belangrijk dat patiënten zo snel mogelijk toegang krijgen tot een zo breed mogelijk aanbod aan behandelingen. Ieder jaar komen er nieuwe geneesmiddelen beschikbaar voor de patiënt. We helpen ook steeds meer patiënten. Maar Nederlandse patiënten hebben niet altijd toegang en moeten steeds langer wachten. Waar mogelijk werken we graag samen met andere zorgpartners aan het versnellen van die toegang. Op het gebied van richtlijnen zien wij samenwerking (uiteraard in achtneming van de regelgeving) op de volgende twee punten:

- Procesondersteuning bij het actualiseren van richtlijnen door het aanleveren van de laatste wetenschappelijke data aan de richtlijncommissies. Op basis hiervan kunnen zij onafhankelijk de richtlijn opstellen en/of een nieuwe richtlijn reviewen (zie ook Bijdrage VIG aan richtlijnen).
- Support bij de implementatie van nieuwe richtlijnen in de vorm van nascholingen of implementatieprojecten voor de overdracht van kennis en ervaring.

2. Dialoog over bewustwording medische rol beroepsverenigingen

Als sector gaan wij graag in gesprek met beroepsverenigingen om van gedachten te wisselen over hun medische rol in het kader van toegang van geneesmiddelen. Uiteindelijk zullen we met elkaar ervoor moeten zorgen dat een snellere toegang tot aan de patiënt mogelijk is. Hoe kunnen we de krachten bundelen?

De VIG is voorstander van een brede toegang waarin de arts de toepasbaarheid in de praktijk bepaalt. Brede toegang geeft artsen de mogelijkheid om het juiste therapeutische beleid te bepalen voor toepassing in de dagelijkse praktijk. Beroepsverenigingen krijgen een steeds prominentere rol in toegang omdat zij met plaatsbepaling en beoordeling een oordeel moeten vellen over de effectiviteit van een geneesmiddel.

Meer weten?
Wilt u meer weten over dit onderwerp, hierover in gesprek gaan of zich aansluiten bij onze visie? Dan kunt u ons benaderen via:
Annelies Bollen | Projectleider Geneesmiddelenbeleid en Vergoedingen | e-mail: a.bollen@innovatievegeneesmiddelen.nl
Dineke Amsing | Manager Strategic Coalitions | e-mail: d.amsing@innovatievegeneesmiddelen.nl