

CASUS: (invullen)



STAP 1: VASTSTELLEN VAN DE KENMERKEN VAN DE GEBRUIKERSPOPULATIE EN VAN HET GENEESMIDDEL				
	LOW IMPACT	MODERATE IMPACT	HIGH IMPACT	Mogelijke bronnen:
Totaal aantal gebruikers in de afgelopen 12 maanden	<10.000	10.000-100.000	> 100.000	GIP, SFK, Farminform, IMS Health, LINH, registratiehouder
Karakteristieken van gebruikers (en aantal per groep)				
Leefstijds categorieën	overig	adolescenten (12-15 jaar)	prematuren neonaten kinderen tot 12 jaar ouderen 70+ zwangerschap	SPC, beroepsstandaarden, Farmacotherapeutisch Kompas Informatorium Medicamentorum, Geriatrieformularium Handboek Parenteralia, Kinderformularium, TIS, registratiehouder, CBG, IGZ, expert opinie
Specifieke kenmerken	geen			
Gezondheidswinst van het geneesmiddel voor de indicatie: (invullen)				
Mortaliteit	geen effect op sterfte		verlaagt sterftekans	SPC, beroepsstandaarden, Farmacotherapeutisch Kompas Informatorium Medicamentorum, Geriatrieformularium
Ziekte-specifieke effecten	geen effect op symptomen/complicaties/comorbiditeit	matig effect op symptomen/complicaties/comorbiditeit	groot effect op symptomen/complicaties/comorbiditeit	Handboek Parenteralia, Kinderformularium, TIS, registratiehouder, CBG, IGZ, expert opinie
Beperking in functioneren	geen effect op functioneren (lezen, spreken, mobiliteit, dagelijkse/sociale activiteiten)	matig effect op functioneren (lezen, spreken, mobiliteit, dagelijkse/sociale activiteiten)	groot effect op functioneren (lezen, spreken, mobiliteit, dagelijkse/sociale activiteiten)	
Kwaliteit van leven	geen effect op kwaliteit van leven	matig effect op kwaliteit van leven	groot effect op kwaliteit van leven	
Overdraagbaarheid	geen overdraagbare aandoening / voorkomt overdracht niet		voorkomt overdracht aandoening	
Gewenste snelheid van effect op gezondheid	op langere termijn		direct na starten geneesmiddelengebruik	

STAP 2: VASTSTELLEN VAN DE KENMERKEN VAN HET TEKORT				
	LOW IMPACT	MODERATE IMPACT	HIGH IMPACT	Mogelijke bronnen:
Aard van het tekort	tijdelijk		definitief	Registratiehouder
Aantal maanden waarvoor voorraad beschikbaar is in NL	> 6 maanden	2-6 maanden	< 2 maanden	Registratiehouder, groothandel, (ziekenhuis-)apotheken
Alternatieve bron voor hetzelfde product	geschikte alternatieve bron beschikbaar in EU	geschikte alternatieve bron beschikbaar buiten EU	geen geschikte alternatieve bron beschikbaar	Registratiehouder, CBG, IGZ, EMA, HMA

STAP 3: VASTSTELLEN VAN DE KENMERKEN VAN EEN ALTERNATIEF GENEESMIDDEL				
	LOW IMPACT	MODERATE IMPACT	HIGH IMPACT	Mogelijke bronnen:
Voor alternatief: (invullen)				
Beschikbaarheid van het alternatief geneesmiddel				
Op basis van registratie/indicatie	geregistreerd alternatief, zelfde indicatie	geregistreerd alternatief, off label	geen geregistreerd alternatief	KNMP, CVZ, expert opinie van voorschrijvers/afleveraars (Groot-)handelaren, KNMP
Op basis van voorraad	voldoende voorraad in NL	magistrale bereiding als alternatief	geregistreerd alternatief met onvoldoende voorraad / kans op secundair tekort	
Aard van het alternatief	GVS: onderling vervangbaar		GVS: niet onderling vervangbaar	CVZ, Regeling Zorgverzekering
Nadeel van het alternatief t.o.v. casus				
	geen nadelen	hogere doseerfrequentie meer kans interacties meer contra-indicaties magistrale bereiding	extra monitoring vereist meer invasieve toedieningsweg opname in zorginstelling vereist minder werkzaam meer bijwerkingen kans op resistentievorming	SPC, beroepsstandaarden, Farmacotherapeutisch Kompas Informatorium Medicamentorum, Geriatrieformularium Handboek Parenteralia, Kinderformularium, literatuur CVZ-beoordelingen, Ephor-beoordelingen, expert opinie CBG-beoordelingen, EMA-beoordelingen
Risico bij overstap, tijdens behandeling, op alternatief				
	geen risico	doseerfouten verwisseling met ander product verkeerd bewaren / verkeerd gebruik compatibiliteitsprobleem verminderde therapietrouw		CMR, literatuur, expert opinie, SPC, Handbook on Injectable Drugs

STAP 4: INTERPRETATIE VAN DE INGESCHATTE IMPACT OP DE (VOLKS-)GEZONDHEID OP BASIS VAN STAP 1 t/m 3	
	High impact: als er rode scores zijn; tenzij: "aantal maanden waarvoor voorraad beschikbaar is" en "alternatieve bron voor hetzelfde product" groen scoren: dan Low impact. OF: tenzij: alle kenmerken van het alternatieve geneesmiddel groen scoren: dan Low impact. OF: tenzij: "Beschikbaarheid alternatief" en "Aard alternatief" groen scoren en "Nadeel van het alternatief" en/of "Risico bij overstappen" geel scoren: dan Moderate impact
	Moderate impact: als er alleen groene/gele scores zijn.
	Low impact: als er alleen groene scores zijn.

EINDOORDEEL: (invullen)

