

**To:** [redacted] ([redacted]@minvws.nl)  
**Cc:** [redacted] ([redacted]@nvza.nl)  
**From:** [redacted]  
**Sent:** Wed 1/13/2021 8:31:11 AM  
**Subject:** RE: Tocilizumab bij covid  
**Received:** Wed 1/13/2021 8:31:15 AM

Ook voor sarilumab (gebruiken we in Ned niet zo vaak, maar kan ook)?

Gr. [redacted]

Verzonden vanaf mijn Galaxy

----- Oorspronkelijk bericht -----

**Van:** "[redacted]" <[redacted]@minvws.nl>  
**Datum:** 13-01-2021 09:23 (GMT+01:00)  
**Aan:** "[redacted]" <[redacted]@hagaziekenhuis.nl>  
**Onderwerp:** FW: Tocilizumab bij covid

Ha [redacted] ter info  
 Groet  
 [redacted]

---

**Van:** [redacted] <[redacted]@minvws.nl>  
**Verzonden:** dinsdag 12 januari 2021 17:11  
**Aan:** [redacted] <[redacted]@minvws.nl>; [redacted] <[redacted]@minvws.nl>  
**CC:** [redacted] <[redacted]@minvws.nl>  
**Onderwerp:** FW: Tocilizumab bij covid

Beste [redacted]

Zie onderstaand de reactie vanuit ZN. Er is dus al contact geweest vanuit de intensivisten.

Tocilizumab kan dus gewoon gedeclareerd worden maar voordat een eigen indicatie ID is moet dit wel d.m.v. een machtiging op een dummycode.

Gr. [redacted]

---

**Van:** [redacted] <[redacted]@zn.nl>  
**Verzonden:** dinsdag 12 januari 2021 14:11  
**Aan:** [redacted] <[redacted]@minvws.nl>  
**CC:** [redacted] <[redacted]@zn.nl>  
**Onderwerp:** RE: Tocilizumab bij covid

Beste [redacted]

Ik werd afgelopen vrijdag hierover gebeld door een lid van het bestuur van de intensivisten. Ik heb uitgelegd hoe ze een off-label aanvraag kunnen doen. Die heb ik nog niet ontvangen. Declaratie als off-label add-on met eigen indicatiecode kan op zijn vroegst per 1 maart, voor de G-standaard van februari is het inmiddels te laat.

Ik begrijp van onze leden dat ze inmiddels verzoeken krijgen van ziekenhuizen om het op machtiging goed te keuren. Aangezien tocilizumab als zodanig al de add-on status heeft, kan het na goedkeuring van de machtiging met dummycode 99999995 gedeclareerd worden. Het is aan de individuele zorgverzekeraars om de machtiging te beoordelen en goed te keuren.

Vooralsnog heeft de SWAB geen aanpassing gedaan in hun advies en staat er nog steeds het volgende:

**Addendum tocilizumab /immuunmodulatoren - 26 november 2020**

Op 19 november is bekend gemaakt dat het 'COVID-19 immuunmodulatie domein' (met o.a. tocilizumab) van de REMAP-CAP studie een verschil in de uitkomsten laat zien ten nadele van de controle-arm "geen immuunmodulator". Dit was reden om inclusie in de controle-arm te staken. Om welke van de bestudeerde eindpunten het precies gaat, en of het effect in combinatie met corticosteroiden is waargenomen, is nog onbekend. Zodra de data gepubliceerd zijn kan dit nader geduid worden.

In de REMAP-CAP studie wordt tocilizumab binnen 24u na IC opname toegediend aan patiënten met een (verdenking op) COVID-pneumonie met respiratoire en/of cardiovasculaire ondersteuning.

Binnen REMAP-CAP wordt doorgedaan met de vergelijking tussen tocilizumab, sarilumab, anakinra en interferon. Toediening blijft hiermee alleen plaats vinden in studieverband. Er is nu dus geen data om te adviseren tot standaard toediening van tocilizumab bij IC-patiënten. Wanneer de resultaten van REMAP-CAP bekend worden, zullen deze worden meegenomen in het advies.

Mocht de SWAB dit advies binnenkort gaan aanpassen, dan is er mogelijk sprake van een nieuwe situatie.

Met vriendelijke groet,

Mw. drs. 5.1.2e 5.1.2e  
5.1.2e



Zorgverzekeraars Nederland

Sparrenheuvel 16 | 3708 JE ZEIST

06- 5.1.2e 030- 5.1.2e  
(e-mailadres)@zn.nl | www.zn.nl

Aanwezig op 5.1.2e

Van: 5.1.2e <5.1.2e@minvws.nl>

Verzonden: dinsdag 12 januari 2021 13:46

Aan: 5.1.2e <5.1.2e@zn.nl>

Onderwerp: Tocilizumab bij covid

Beste 5.1.2e

Het is mogelijk dat binnenkort de IL-6 remmer tocilizumab wordt ingezet voor covid patiënten omdat hier positieve studieresultaten mee behaald zijn. De SWAB is momenteel bezig met een mogelijke aanpassing in de richtlijn.

Nu hebben we hier niet het probleem dat er geen add-on is (zoals bij remdesivir) aangezien deze reeds beschikbaar is. Echter zal het nog off-label zijn en is er nog geen indicatie ID gekoppeld dus zal het code 'overig' worden.

Nu wil ik even bij je navragen of ZN al bekend is met dit signaal en of jullie nog belemmeringen zien in het vergoeden van dit middel voor covid.

Vriendelijke groeten,

5.1.2e  
5.1.2e

Directie Geneesmiddelen en Medische Technologie

Ministerie van Volksgezondheid, Welzijn en Sport  
Parnassusplein 5 | 2511 VX | Den Haag  
Postbus 20350 | 2500 EJ | Den Haag  
Mobiel 06 5.1.2e E-mail: 5.1.2e @minvws.nl  
Aanwezig: 5.1.2e

---

This email has been scanned by the Symantec Email Security.cloud service.

---

Deze e-mail en de inhoud daarvan is vertrouwelijk. Indien dit bericht niet voor u bestemd is, verzoeken wij u vriendelijk deze e-mail direct aan ons te retourneren en daarna te vernietigen. Openbaarmaking, vernenigvuldiging, verstrekking aan en/of gebruik door derden van dit e-mailbericht en/of informatie is niet toegestaan. Zorgverzekeraars Nederland sluit elke aansprakelijkheid uit in verband met het niet juist, onvolledig of niet tijdig overkomen van de informatie in deze e-mail.

This e-mail and its contents are confidential and may be legally privileged. If this e-mail is not intended for you, please contact us immediately by reply e-mail and destroy the e-mail. Please don't use, copy or disclose the e-mail and its contents to anyone. Zorgverzekeraars Nederland is liable neither for the proper and complete transmission of the information in this e-mail nor for any delay in its receipt.

---

This email has been scanned by the Symantec Email Security.cloud service.

---

This email has been scanned by the Symantec Email Security.cloud service.

---

Deze e-mail en de inhoud daarvan is vertrouwelijk. Indien dit bericht niet voor u bestemd is, verzoeken wij u vriendelijk deze e-mail direct aan ons te retourneren en daarna te vernietigen. Openbaarmaking, vernenigvuldiging, verstrekking aan en/of gebruik door derden van dit e-mailbericht en/of informatie is niet toegestaan. Zorgverzekeraars Nederland sluit elke aansprakelijkheid uit in verband met het niet juist, onvolledig of niet tijdig overkomen van de informatie in deze e-mail.

This e-mail and its contents are confidential and may be legally privileged. If this e-mail is not intended for you, please contact us immediately by reply e-mail and destroy the e-mail. Please don't use, copy or disclose the e-mail and its contents to anyone. Zorgverzekeraars Nederland is liable neither for the proper and complete transmission of the information in this e-mail nor for any delay in its receipt.

---

This email has been scanned by the Symantec Email Security.cloud service.

---