



Tussentijdse rapportage

Ontwikkeling kwaliteitsstandaard Organisatie van
moleculaire diagnostiek in de pathologie

februari 2023

Inhoudsopgave

OPDRACHTNEMER	1
PROJECTGEGEVENS	1
SAMENVATTING PROJECT	1
PLANNING	1
STAND VAN ZAKEN	2
Kwaliteitsstandaard	2
Subsidieaanvraag	3
BETROKKENHEID RELEVANTE STAKEHOLDERS	3
Nederlandse Federatie van Kankerpatientenorganisaties (NFK)	3
Nederlandse Vereniging van Ziekenhuizen (NVZ)	3
Nederlandse Federatie van Universitair Medische Centra (NFU)	3
Zorgverzekeraars Nederland (ZN)	3
Wetenschappelijke verenigingen	4
Nederlandse Vereniging Voor Pathologie	4
BETROKKENHEID ZORGINSTITUUT	4
RISICO'S, KANSEN EN AANDACHTSPUNTEN	4
Tijdslijnen	4
Gezamenlijke indiening kwaliteitsstandaard	5
Aansluiting bij tarieven en bekostiging	5
Implementatie	5

Opdrachtnemer

Opdrachtnemer: **Nederlandse Vereniging Voor Pathologie (NVVP) i.s.m. Kennisinstituut van de Federatie Medisch Specialisten**

Contactpersoon: drs. S.W. (Sophie) van Tilburg-van Hedel MBA, directeur NVVP
E-mail: sophievantilburg@pathology.nl

Projectgegevens

Titel project: Kwaliteitsstandaard moleculaire diagnostiek in de pathologie

Samenvatting project

Het doel is dat de zorg zodanig is ingericht dat de patiënt op het juiste moment de juiste diagnostiek en (vervolg)behandeling krijgt. De afspraken hieromtrent worden vastgelegd in een kwaliteitsstandaard moleculaire diagnostiek in de pathologie. Aan de kwaliteitsstandaard wordt een informatieparagraaf toegevoegd waarin afspraken komen over de gegevensuitwisseling in het primaire zorgproces.

De ontwikkeling van de kwaliteitsstandaard is opgenomen op de Meerjarenagenda van het Zorginstituut. De deadline voor indiening is 1 juli 2023.

De kwaliteitsstandaard wordt ontwikkeld conform Richtlijnen 2.0.

Planning

Periode	Activiteiten	Status
mei t/m november 2022	Ontwikkeling (schrijven) kwaliteitsstandaard	✓ Op schema – zie stand van zaken
december 2022- januari 2023	'Tweede tafel': concept wordt voorgelegd aan ziekenhuiskoepels en zorgverzekeraars ter becommentariëring	✓ Op schema – zie stand van zaken
januari-februari 2023	Verwerken commentaren ziekenhuiskoepels en zorgverzekeraars	✓ Op schema – zie stand van zaken
februari-april 2023	Extra interne commentaarfase NVVP	✓ Op schema – zie stand van zaken
maart-april april-mei 2023	Commentaarfase NVVP leden en stakeholders	✓ Planning is aangepast
april-mei mei-juni 2023	Verwerken commentaren; opstellen definitieve concept	Planning is aangepast
juni 2023	Concept kwaliteitsstandaard ter goedkeuring ALV NVVP en autorisatie door stakeholders	
juli 2023	Aanbieden kwaliteitsstandaard aan kwaliteitsregister	
augustus 2023	Afronden project - administratieve afwikkeling	

Het project is in het laatste kwartaal van 2021 van start gegaan als onderdeel van het tranche 2 traject van het Zorginstituut Nederland. Begin 2022 is het Kennisinstituut Medisch Specialisten gevraagd de projectmatige-, methodologische en secretariële ondersteuning van het project over te nemen. De rapportage betreft de periode vanaf 1 mei 2022.

Indienen kwaliteitsregister: 1 juli 2023

Einddatum project: 1 september 2023

Stand van zaken

De samenwerking met het Kennisinstituut loopt goed. De kwaliteitsstandaard wordt ontwikkeld conform het toetsingskader voor kwaliteitsstandaarden. De input vanuit tranche 1, de uitvoeringstoets en inbreng van de betrokken partijen dient als basis.

Conform de standaard werkwijze van het Kennisinstituut wordt gewerkt met het zogenaamde 'twee tafel model'. De werkgroep bestaat uit de zorgprofessionals, waarbij de schrijfgroep primair bestaat uit de NVVP gemandateerden. De werkgroepleden van de andere wetenschappelijke verenigingen en de Nederlandse Federatie van Kankerpatientenorganisaties (NFK) worden, in overleg, bij het schrijven betrokken op de voor hen relevante onderdelen. De koepelorganisaties en zorgverzekeraars worden in tweede instantie betrokken, zij zijn de zgn. tweede tafel.

De schrijfgroep, bestaande uit NVVP gemandateerden, en de adviseur van het Kennisinstituut hebben elke twee weken overleg. De samenwerking verloopt goed.

Kwaliteitsstandaard

Modules

De kwaliteitsstandaard is opgebouwd uit 3 modules:

Module 1 'Afdeling en het laboratorium'

Module 2 'Samenwerking in het ziekenhuis'

Module 3 'Regionale samenwerking'

Het eerste concept van alle modules is, na consultatie van en aanvulling door de betrokken wetenschappelijke verenigingen en de NFK, voorgelegd aan de zogenaamde tweede tafel, de ziekenhuiskoepels en zorgverzekeraars.

Alle partijen hebben schriftelijk commentaar geleverd. Daarnaast is tijdens een onlinebijeenkomst aanvullende toelichting gegeven en input opgehaald.

De commentaren van de tweede tafel zijn door de schrijfgroep verwerkt.

Aanvullend op de oorspronkelijke planning ligt het tweede concept op dit moment (februari 2023) ter becommentariëring voor bij de Expertisegroep Moleculaire Pathologie (EMP) van de Nederlandse Vereniging Voor Pathologie. In deze expertisegroep hebben pathologen, moleculair biologen in de pathologie (KMBP) en andere geïnteresseerden in moleculaire diagnostiek zitting.

De schrijfgroep zal de commentaren van de EMP verwerken en vervolgens wordt de kwaliteitsstandaard intern voorgelegd aan de NVVP leden. Na deze consultatieronde zal het pre-finale concept worden voorgelegd aan alle stakeholders.

Informatieparagraaf

Conform het Toetsingskader voor kwaliteitsstandaarden, wordt een informatieparagraaf toegevoegd. In deze informatieparagraaf staan de afspraken over de gegevens die in het beschreven zorgproces moeten worden vastgelegd en gedeeld, met de cliënt en tussen zorgverleners onderling, om goede zorg te kunnen verlenen en ontvangen.

Een eerste concept procesplaat, die het proces van moleculaire diagnostiek beschrijft is gereed. In februari vindt een gesprek met het team van het Zorginstituut plaats waarin de laatste opmerkingen zullen worden verwerkt en de laatste benodigde stappen zullen worden doorgenomen.

Implementatie- en onderhoudsplan

In de kwaliteitsstandaard wordt een implementatie- en onderhoudsplan opgenomen. De exacte uitwerking hiervan volgt in de komende periode.

Meetinstrument

Voor het meetinstrument wordt uitgegaan van bestaande en beschikbare data en methoden. Er worden geen nieuwe en/ of administratief verzwarende meetinstrumenten ontwikkeld. De wens van de NVVP om op dit vlak verdere kwalitatieve stappen in te zetten, zal op een later tijdstip, na indiening van de kwaliteitsstandaard, worden opgepakt.

Subsidieaanvraag

De NVVP en het Kennisinstituut hebben conform afspraak een subsidieaanvraag, ten behoeve van de borging van de financiering van de methodologische samenwerking met het Kennisinstituut, ingediend bij VWS. VWS heeft de subsidie verleend.

Betrokkenheid relevante stakeholders

Nederlandse Federatie van Kankerpatientenorganisaties (NFK)

De NFK geven per module het patiëntenperspectief weer. Daarnaast vindt er op regelmatige basis overleg plaats met de voorzitter van de werkgroep, de directeur van de NVVP en de liaison vanuit het Zorginstituut.

Nederlandse Vereniging van Ziekenhuizen (NVZ)

De zogenaamde consultatie van de tweede tafel heeft eind 2022 plaatsgevonden. De NVZ heeft inhoudelijk commentaar geleverd op het eerste concept van de kwaliteitsstandaard en is aanwezig geweest bij het digitale overleg begin 2023.

Nederlandse Federatie van Universitair Medische Centra (NFU)

Ook de NFU is onderdeel van de tweede tafel en heeft input geleverd op het eerste concept van de kwaliteitsstandaard en heeft ook deelgenomen aan de digitale consultatiebijeenkomst.

Zorgverzekeraars Nederland (ZN)/ cieBAG

ZN is eveneens onderdeel van de tweede tafel en heeft input geleverd op het eerste concept van de kwaliteitsstandaard, zowel schriftelijk als tijdens de digitale consultatiebijeenkomst. In de tussentijd heeft de cieBAG eigen inkoopcriteria betreffende de moleculaire diagnostiek opgesteld. Na intensief contact tussen de cieBAG en de NVVP is de beschrijving van de cieBAG criteria aangepast en sluit beter aan bij de in ontwikkeling zijnde kwaliteitsstandaard. Ook is een periodiek bestuurlijk overleg tussen het NVVP bestuur en de cieBAG opgestart.

Wetenschappelijke verenigingen

Formele afvaardiging vanuit de wetenschappelijke verenigingen in de werkgroep is geregeld, waarbij aandacht is voor input vanuit UMC en niet-UMC afdelingen. De werkgroepleden van deze wetenschappelijke verenigingen zijn, in overleg, bij het schrijven betrokken op de voor hen relevante onderdelen. Alle conceptteksten zijn aan de afgevaardigden voorgelegd. De input van de werkgroepleden zijn verwerkt in het eerste concept.

Nederlandse Vereniging Voor Pathologie

De leden van de NVVP worden op de hoogte gehouden in de Algemene Ledenvergaderingen en via het tweewekelijks bulletin. Om de betrokkenheid te vergroten en alle input op te kunnen halen, is een extra ledenraadpleging gepland in de periode februari-april 2023. Het tweede concept (waarin de commentaren van de tweede tafel partijen zijn verwerkt) is voorgelegd aan de expertisegroep moleculaire pathologie (EMP). Na verwerking van de input van de EMP wordt het derde concept aan alle NVVP leden aangeboden ter becommentariëring. Ook vindt een digitale leden consultatiebijeenkomst plaats.

Betrokkenheid Zorginstituut

De samenwerking met het Zorginstituut is intensief en verloopt goed. Er is wekelijks overleg tussen de liaison vanuit het Zorginstituut, de voorzitter van de werkgroep en de directeur van de NVVP. Regelmatig zijn ook de (senior) adviseurs van het Kennisinstituut hierbij aanwezig.

De afspraken met de belangrijke stakeholders: NVZ, NFU, NKF, ZN (cieBAG), worden door het Zorginstituut en de NVVP gezamenlijk gedaan.

Daarnaast wordt terugkoppeling gegeven aan het Zorginstituut tijdens het 6-wekelijks overleg van het NVVP bestuur met het Zorginstituut.

Risico's, kansen en aandachtspunten

Tijdslijnen

Verschillende stakeholders hebben, om verschillende redenen, de wens om de kwaliteitsstandaard zo snel mogelijk beschikbaar te hebben. Wij zien dat er door verschillende stakeholders vooruitlopend op de kwaliteitsstandaard al acties worden uitgezet en keuzes worden gemaakt waarvan het logischer zou zijn als deze pas zouden worden gemaakt na afronding van de kwaliteitsstandaard.

Met de verschillende stakeholders wordt in nauw overleg besproken wat nodig is, wat beschikbaar is en hoe te maken keuzes het best aansluiten op de kwaliteitsstandaard in ontwikkeling. Een voorbeeld hiervan is het opstellen en publiceren van de inkoopcriteria en voorbeeld SLA's door de cieBAG. Het vergt intensief contact om de processen en inhoud op elkaar afgestemd te houden.

Wij signaleren dat lobbypartijen die selectief de WGS (moleculaire diagnostiek test) promoten actief zijn en trachten de stakeholders te beïnvloeden. De lobbypartijen hebben weinig oog voor doelmatigheid, betaalbaarheid en passende zorg. Tot dusver wordt door de minister en het Zorginstituut aangegeven dat zij vertrouwen hebben in het proces en wachten het opleveren van de kwaliteitsstandaard af. Vanuit het project is hier weinig/ geen invloed op.

Gezamenlijke indiening kwaliteitsstandaard

De organisatie van moleculaire diagnostiek is een complex onderwerp, met veel belanghebbenden en verschillende processen en projecten. Het gezamenlijk toewerken naar het indienen van de kwaliteitsstandaard vergt de nodige aandacht en inzet van alle stakeholders.

In de frequente overleggen met de stakeholders wordt hier aandacht voor gevraagd en de kwaliteitsstandaard op punten inhoudelijk besproken. Nu het eerste concept is gedeeld, groeit het vertrouwen dat alle betrokkenen achter de definitieve kwaliteitsstandaard zullen staan en deze gezamenlijk zal worden ingediend.

Aansluiting bij tarieven en bekostiging

Bekostiging en tariefstructuren moeten ondersteunend zijn, niet afleiden en/ of tegenwerken.

Deelprojectgroep 3 is gereactiveerd. Verschillende betrokken partijen hebben vragen over de financiële impact van de kwaliteitsstandaard. Een budget impactanalyse is in het project niet voorzien.

Implementatie

Na afronding van de kwaliteitsstandaard moet de implementatie gezamenlijk opgepakt worden. In de kwaliteitsstandaard wordt een implementatieplan opgenomen. De kwaliteitsstandaard wordt goed uitgedragen, zodat de achterban hierin meegenomen wordt en voldoende tijd en ruimte krijgt om waar nodig en gewenst aanpassingen te doen.