

| Werkzame stof           | Artikelnaam | ATC-code | Sluis actief of aangekondigd | Datum sluis start (publ. regeling) | Datum sluis einde (publ. Regeling)                             | Behandeling op artikel 2.1 Regeling Zorgverzekering - Aanspraak NEE                                                                                                                                                                                  | Uitzonderingen - Aanspraak JA                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                      |
|-------------------------|-------------|----------|------------------------------|------------------------------------|----------------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| ibrutinib               | Imbruvica   | L01XE27  | Actief                       | <a href="#">25-mei-16</a>          | <a href="#">Uitzondering met ingang van 1 augustus 2017</a>    | voor zover verstrekt in het kader van de eerstelijnsbehandeling van chronisch lymfatische leukemie <b>(met uitzonderingen in kolom H)</b>                                                                                                            | met uitzondering van eerstelijnsbehandeling van chronisch lymfatische leukemie in aanwezigheid van 17p-deletie of TP53-mutatie bij patiënten voor wie chemo-immunotherapie niet geschikt is alsmede tot 1 januari 2020 met uitzondering van de eerstelijnsbehandeling van chronisch lymfatische leukemie zonder aanwezigheid van 17p-deletie of TP53-mutatie bij niet fitte patiënten voor wie toepassing van anti-CD20 niet met uitzondering van                                                                                                                                                                                                                                                                                                                  |
| daratumumab             | Darzalex    | L01XC24  | Actief                       | <a href="#">3-mrt-17</a>           | <a href="#">Uitzonderingen met ingang van 1 september 2018</a> | voor zover verstrekt in het kader van de behandeling van multipel myeloom <b>(met uitzonderingen in kolom H)</b>                                                                                                                                     | <ul style="list-style-type: none"> <li>de toepassing als monotherapie voor de behandeling van volwassen patiënten met gecidiveerd en refractair multipel myeloom, bij wie de voorgaande behandeling bestond uit een proteasoomremmer en een immunomodulerend middel en die bij de laatste behandeling ziekteprogressie hebben vertoond;</li> <li>de toepassing in combinatie met lenalidomide en dexamethason of in combinatie met bortezomib en dexamethason voor de behandeling van volwassen patiënten met multipel myeloom die minstens één eerdere behandeling hebben gehad;</li> <li>de toepassing in combinatie met bortezomib, melalan en prednison voor de behandeling van volwassen patiënten met nieuw gediagnosticeerd multipel myeloom die</li> </ul> |
| nusinersen              | Spinraza    | M09AX07  | Actief                       | <a href="#">8-mei-17</a>           | <a href="#">1-aug-18</a>                                       | voor zover verstrekt in het kader van de behandeling van 5q spinale musculaire atrofie                                                                                                                                                               | <ul style="list-style-type: none"> <li>SMA met de eerste symptomen bij kinderen jonger dan 6 maanden met een ziekte duur korter dan 26 weken bij de start van de behandeling.</li> <li>SMA met de eerste symptomen op latere leeftijd (van 6 tot 20 maanden) bij kinderen met een ziekte duur korter dan 94 maanden bij de start van de behandeling.</li> <li>presymptomatische zuigelingen met een genetische diagnose van 5q spinale spieratrofie en met 2 of 3 SMN2-kopieën</li> </ul>                                                                                                                                                                                                                                                                          |
| atezolizumab            | Tecentriq   | L01XC32  | Actief                       | <a href="#">23-aug-17</a>          | <a href="#">1-6-2018*</a>                                      | voor zover verstrekt in het kader van de behandeling van urotheelcarcinoom                                                                                                                                                                           | *Per 1 juni 2018 is de behandeling van longkanker uit de sluis en is de aanspraak status op JA gezet. Nadat het Zorginstituut over urotheelcarcinoom geadviseerd heeft, zal bezien worden of ook atezolizumab bij de behandeling van urotheelcarcinoom in het basispakket kan worden opgenomen.                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                    |
| osimertinib             | Tagrisso    | L01XE35  | Actief                       | <a href="#">4-jul-18</a>           |                                                                | voor zover verstrekt in het kader van de behandeling van kanker <b>(met uitzondering in kolom H)</b>                                                                                                                                                 | met uitzondering van de toepassing als behandeling van volwassen patiënten met lokaal gevorderde of gemetastaseerde niet-kleincellige longkanker (NSCLC) met een epidermale groeifactor receptor(EGFR) T790M-mutatie.                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                              |
| dabrafenib              | Tafinlar    | L01XE23  | Actief                       | <a href="#">26-sep-18</a>          |                                                                | voor zover verstrekt in combinatie met trametinib in het kader van de adjuvante behandeling van volwassen patiënten met melanoom in stadium III met een BRAF V600-mutatie, na complete resectie.                                                     |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                    |
| trametinib              | Mekinist    | L01XE25  | Actief                       | <a href="#">26-sep-18</a>          |                                                                | voor zover verstrekt in combinatie met dabrafenib in het kader van de adjuvante behandeling van volwassen patiënten met melanoom in stadium III met een BRAF V600-mutatie, na complete resectie.                                                     |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                    |
| tisagenlecleucel        | Kymriah     | L01X     | Actief                       | <a href="#">12-jul-18</a>          | <a href="#">ALL: 1 januari 2019</a>                            | voor zover verstrekt in het kader van de behandeling van kanker                                                                                                                                                                                      | Met uitzondering van de behandeling van pediatrische en jongvolwassen patiënten tot de leeftijd van 25 jaar met refractaire B-cel acute lymfoblastaire leukemie (ALL), of met een recidief na transplantatie of met een tweede of later recidief van B-cel ALL.                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                    |
|                         |             |          |                              |                                    | DLBCL: sluis                                                   |                                                                                                                                                                                                                                                      |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                    |
| axicabtagene ciloleucel | Yescarta    |          | Actief                       | <a href="#">12-jul-18</a>          |                                                                | voor zover verstrekt in het kader van de behandeling van kanker                                                                                                                                                                                      |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                    |
| abemaciclib             | Verzenio    | L01XE50  | Actief                       | <a href="#">16-aug-18</a>          |                                                                | voor zover verstrekt in het kader van de behandeling van kanker                                                                                                                                                                                      |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                    |
| durvalumab              | Imfinzi     | L01XC28  | Actief                       | <a href="#">1-sep-18</a>           |                                                                | voor zover verstrekt in het kader van de behandeling van kanker                                                                                                                                                                                      |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                    |
| venetoclax              | Venclyxto   | L01XX52  | Actief                       | <a href="#">20-nov-18</a>          |                                                                | voor zover verstrekt in het kader van de behandeling van kanker <b>(met uitzondering in kolom H)</b>                                                                                                                                                 | met uitzondering van de toepassing als monotherapie: <ol style="list-style-type: none"> <li>voor de behandeling van chronische lymfatische leukemie in aanwezigheid van een 17p-depletie of TP53-mutatie bij volwassenen die ongeschikt zijn voor een B-celreceptorremmer of bij wie een B-celreceptorremmer heeft gefaald;</li> <li>voor de behandeling van chronische lymfatische leukemie in afwezigheid van een 17p-depletie of TP53-mutatie bij volwassenen bij wie zowel chemo-immunotherapie als een B-celreceptorremmer heeft gefaald.</li> </ol>                                                                                                                                                                                                          |
| voretigene neparvovec   | Luxturna    |          | Actief                       | <a href="#">20-nov-18</a>          |                                                                | voor zover verstrekt in het kader van de behandeling van volwassen en pediatrische patiënten met visusverlies door erfelijke retinale dystrofie veroorzaakt door bevestigde bi-allelische RPE65-mutaties en die voldoende levensvatbare retinacellen |                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                    |
| ipilimumab              | Yervoy      | L01XC11  | Actief                       | <a href="#">28-12-2018</a>         |                                                                | voor zover verstrekt in het kader van andere behandelingen dan de uitzondering in kolom H:                                                                                                                                                           | <ol style="list-style-type: none"> <li>als monotherapie voor de behandeling van melanoom in een gevorderd stadium bij volwassenen en adolescenten van twaalf jaar en ouder;</li> <li>in combinatie met nivolumab voor de behandeling van melanoom in een gevorderd stadium bij volwassenen.</li> </ol>                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                             |
| emicizumab              | Hemlibra    | B02BX06  | Actief                       | <a href="#">19-mrt-19</a>          |                                                                | voor zover verstrekt in het kader van de behandeling van hemofilie A                                                                                                                                                                                 | de routineprofyaxe van bloedingen bij patiënten met hemofilie A met remmers tegen factor VIII.<br>Hemlibra kan bij alle leeftijdsgroepen worden gebruikt.                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                          |

Bovenstaande tabel is gebaseerd op gegevens uit artikel 2.1 van de Regeling Zorgverzekering. In geval van strijd tussen deze tabel en de Regeling Zorgverzekering zal het laatste prevaleren.  
Vragen over het proces sluismiddelen kunt u mailen naar: [financieelarrangementen@minvws.nl](mailto:financieelarrangementen@minvws.nl)  
Laatst bijgewerkt per: 29-03-2019