

A	B	C	D	E	F	G	H
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	L01EL01	Actief	<a href="#">25-mei-16</a>	<a href="#">uitzondering met ingang van 1-9-2019</a>	Voor zover verstrekt in het kader van de behandeling van kanker. <b>(met uitzonderingen in kolom H)</b>	Met uitzondering van: 1°. de eerstelijnsbehandeling van chronisch lymfatische leukemie in aanwezigheid van 17p-deletie of TP53-mutatie bij patiënten voor wie chemo-immunotherapie niet geschikt is; 2°. Als monotherapie of in combinatie met obinutuzumab voor de behandeling van volwassen patiënten met chronische lymfatische leukemie (CLL) zonder del17p of TP53 mutatie, die niet eerder zijn behandeld, met uitzondering van fitte patiënten ≤ 65-70 jaar met gemuteerd IGHV. 3°. als monotherapie voor de behandeling van een gereciveerd of refractair mantelcellenlymfoom; 4°. als monotherapie of in combinatie met bendamustine en rituximab voor de tweedelijnsbehandeling van chronische lymfatische leukemie; 5°. als monotherapie voor de tweedelijnsbehandeling van Waldenströms macroglobulinemie of voor de eerstelijnsbehandeling van Waldenströms macroglobulinemie indien chemo-immunotherapie niet geschikt is voor de patiënt.
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 kanker. <b>(met uitzonderingen in kolom H)</b>	Met uitzondering van: <ul style="list-style-type: none"> <li>• de toepassing als monotherapie voor de behandeling van volwassen patiënten met gereciveerd 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, melfalan en prednison voor de behandeling van volwassen patiënten met nieuw gediagnosticeerd multipel myeloom die niet in aanmerking komen voor autologe stamceltransplantatie.</li> </ul>
nusinersen	Spinraza	M09AX07	Actief	<a href="#">8-mei-17</a>	<a href="#">1-aug-18</a>  <a href="#">VT voor 9,5+ jr: 01-01-2020</a>	Voor zover verstrekt in het kader van de behandeling van 5q spinale musculaire atrofie.	<ul style="list-style-type: none"> <li>• Tot 1 januari 2024: 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>• Tot 1 januari 2024: 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>• Tot 1 januari 2024: Presymptomatische zuigelingen met een genetische diagnose van 5q spinale spieratrofie en met 2 of 3 SMN2-kopieën.</li> <li>• Tot 1 jan 2027: de behandeling van patiënten met 5q spinale spieratrofie die 9,5 jaar en ouder zijn, voor zover de verzekerde deelneemt aan onderzoek als bedoeld in het tweede lid naar deze zorg.</li> </ul>
osimertinib	Tagrisso	L01EB04	Actief	<a href="#">4-jul-18</a>	<a href="#">Uitzonderingen met ingang van 1-1-2020</a>	Voor zover verstrekt in het kader van de behandeling van kanker. <b>(met uitzondering in kolom H)</b>	<ul style="list-style-type: none"> <li>• 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.</li> <li>• Tot 1 januari 2025: de toepassing als monotherapie in het kader van de eerstelijnsbehandeling van volwassen patiënten met lokaal gevorderde of gemetastaseerde niet-kleincellige longkanker met activerende epidermale groeifactorreceptor mutaties.</li> </ul>

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
tisagenlecleucel	Kymriah	L01XX71	Actief	<a href="#">12-jul-18</a>	<a href="#">ALL: 1 januari 2022</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	L01XX71	Actief	<a href="#">12-jul-18</a>	<a href="#">Uitzonderingen met ingang van 1-5-2020</a>	Voor zover verstrekt in het kader van de behandeling van kanker. <b>(met uitzondering in kolom H)</b>	met uitzondering van: <ul style="list-style-type: none"> <li>Voor de behandeling van volwassen patiënten met een recidief of refractair diffuus grootcellig B-cellymfoom (DLBCL) na twee of meer lijnen systemische therapie.</li> <li>Voor de behandeling van volwassen patiënten met primair mediastinaal grootcellig B-cellymfoom (PMBCL), na twee of meer lijnen systemische therapie.</li> </ul>
durvalumab	Imfinzi	L01XC28	Actief	<a href="#">1-sep-18</a>	<a href="#">1-9-2019</a>	Voor zover verstrekt in het kader van de behandeling van kanker. <b>(met uitzondering in kolom H)</b>	Met uitzondering van de toepassing tot 1 januari 2024 als monotherapie van lokaal gevorderde, irsectabele niet-kleincellig longkanker in volwassenen, met een ECOG-PS 0-1, bij wie de ziekte geen progressie heeft vertoond na platinumbevattende chemotherapie met radiotherapie.
ipilimumab	Yervoy	L01XC11	Actief	<a href="#">30-mrt-20</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> <li>tot 1 januari 2024: in combinatie met nivolumab voor de eerstelijnsbehandeling van gevorderd heldercelling niercelcarcinoom met een intermediair of ongunstig risicoprofiel bij volwassenen met een Karnofsky-score groter of gelijk aan 70 of een vergelijkbaar niveau van functioneren.</li> </ol>
emicizumab	Hemlibra	B02BX06	Actief	<a href="#">19-mrt-19</a>		Voor zover verstrekt in het kader van de behandeling van hemofilie A.	<ol style="list-style-type: none"> <li>de routineprofylaxe van bloedingen bij patiënten met hemofilie A met remmers tegen factor VIII. Hemlibra kan bij alle leeftijdsgroepen worden gebruikt.</li> <li>Voor de routineprofylaxe van bloedingen bij patiënten met ernstige hemofilie A (aangeboren factor VIII deficiëntie, FVIII &lt; 1%) zonder remmers tegen factor VIII.</li> </ol>
Autologe CD34+ haematopoietische stamcellen getransduceerd met een lentivirale vector coderend voor het humane $\beta$ A-T87Q-globine gen	Zynteglo		Actief	<a href="#">11-jun-19</a>		Voor zover verstrekt in het kader van de behandeling van transfusie afhankelijke $\beta$ -thalassemie patiënten die 12 jaar of ouder zijn en niet het $\beta^0/\beta^0$ genotype hebben en voor wie een haematopoietische stamceltransplantatie geschikt is maar geen humaan leukocyte antigeen gematchte verwante donor beschikbaar is.	
pomalidomide	Imnovid	L04AX06	Actief	<a href="#">11-jun-19</a>		Voor zover verstrekt in combinatie met bortezomib en dexamethason in het kader van de behandeling van volwassen patiënten met multipel myeloom die eerder minimaal één ander behandelregime hebben gehad met lenalidomide.	

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
lenalidomide	Revlimid	L04AX04	Actief	<a href="#">11-jun-19</a>		Voor zover verstrekt in het kader van de behandeling van kanker. <b>(met uitzondering in kolom H)</b>	<p>1°. de toepassing in combinatie met dexamethason of met melfalan en prednison voor de behandeling van volwassen patiënten met eerder onbehandeld multipel myeloom die niet in aanmerking komen voor transplantatie;</p> <p>2°. de toepassing in combinatie met dexamethason voor de behandeling van volwassen patiënten met multipel myeloom die eerder minimaal één andere behandeling hebben gehad;</p> <p>3°. de toepassing als monotherapie voor de onderhoudsbehandeling van volwassen patiënten met nieuw gediagnosticeerd multipel myeloom die autologe stamceltransplantatie hebben ondergaan;</p> <p>4°. de toepassing als monotherapie voor de behandeling van volwassen patiënten met transfusie-afhankelijke anemie als gevolg van laag of intermediair 1 risico myelodysplastisch syndroom geassocieerd met een geïsoleerde 5q-deletie cytogenetische afwijking wanneer andere therapeutische opties onvoldoende of inadequaat zijn;</p> <p>5°. de toepassing als monotherapie voor de behandeling van volwassen patiënten met recidiverend of refractair mantelcellymfoom;</p> <p>6°. In combinatie met rituximab (anti-CD20-antilichaam) voor de behandeling van volwassen patiënten met eerder behandeld folliculair lymfoom (graad 1-3a).</p>
ravulizumab	Ultomiris	L04AA43	Actief	<a href="#">16-jul-19</a>		voor zover verstrekt in het kader van geneeskundige behandelingen.	
larotrectinib	Vitrakvi	L01EX12	Actief	<a href="#">1-9-2019</a>		Voor zover verstrekt in het kader van de behandeling kanker.	Met uitzondering van: Als monotherapie voor de behandeling van volwassen en pediatrische patiënten met solide tumoren die een neurotrofe tyrosinereceptor-kinase (NTRK)-genfusie vertonen, die een ziekte hebben die lokaal gevorderd of gemetastaseerd is of waarbij de kans groot is dat chirurgische resectie leidt tot ernstige morbiditeit, en die geen bevredigende behandelopties hebben.
avelumab	Bavencio	L01XC31	Actief	<a href="#">14-11-2019</a>		Voor zover verstrekt in het kader van de behandeling kanker.	<p>Met uitzondering van:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>-Gemetastaseerd Merkel-celcarcinoom (MCC) als monotherapie bij volwassenen.</li> <li>-In combinatie met axitinib voor de eerstelijnsbehandeling van gevorderd niercelcarcinoom (RCC) bij volwassenen.</li> <li>-Als monotherapie voor de eerstelijnsbehandeling van volwassen patiënten met lokaal gevorderd of gemetastaseerd urotheelcarcinoom (UC) die progressievrij zijn na platina-gebaseerde chemotherapie.</li> </ul>
esketamine	Spravato	N06AX27	Actief	<a href="#">16-jan-20</a>	<a href="#">26-jul-21</a>	Voor zover verstrekt als neusspray in het kader van geneeskundige behandelingen.	Met uitzondering van de verstrekking tot 1 januari 2025 voor de behandeling van volwassenen met een therapieresistente depressieve stoornis die tijdens de huidige matige tot ernstige depressieve episode niet hebben gereageerd op minstens twee verschillende behandelingen met antidepressiva én augmentatie.

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
venetoclax	Venclxyto	L01XX52	Actief	<u>20-nov-18</u>	<u>1-apr-21</u>	voor zover verstrekt in het kader van de behandeling van kanker. (met uitzondering in kolom H)	<p>1°. als monotherapie 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;</p> <p>2°. als monotherapie 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;</p> <p>3° tot 1 januari 2027, de toepassing in combinatie met rituximab voor volwassen patiënten met chronische lymfatische leukemie die ten minste een eerdere behandeling hebben gehad;</p> <p>4° tot 1 januari 2027, de toepassing in combinatie met obinutuzumab voor de behandeling van volwassen patiënten met chronische lymfatische leukemie die niet eerder zijn behandeld.</p>
onasemnogene abeparvovec	Zolgensma	M09AX09	Actief	<u>8-mei-20</u>	<u>11-okt-21</u>	voor zover verstrekt in het kader van de behandeling van symptomatische 5q spinale spieratrofie met een bi-allelische mutatie in het SMN1 gen en maximaal drie kopieën het SMN2-gen zonder klinische diagnose van SMA-type 1.	<p>1. Tot 1 januari 2025, 5q spinale spieratrofie met een bi-allelische mutatie in het SMN1-gen en een klinische diagnose van SMA-type 1</p> <p>2. tot 1 januari 2025, presymptomatische 5q spinale spieratrofie met een bi-allelische mutatie in het SMN1-gen tot maximaal drie kopieën van het SMN2-gen</p>
glasdegib	Daurismo	L01XX63	Actief	<u>22-jul-20</u>		voor zover verstrekt in het kader van de behandeling van kanker.	
entrectinib	Rozlytrek	L01XE56	Actief	<u>28-8-2020</u>		voor zover verstrekt als monotherapie in het kader van de behandeling van volwassen patiënten met ROS1-positieve, gevorderde niet-kleincellig longcarcinoom die niet eerder behandeld zijn met ROS1-remmers.	
crizanlizumab	Adakveo	B06AX01	Actief	<u>28-8-2020</u>		voor zover verstrekt in het kader van de behandeling ter preventie van herhaalde vaso-occlusieve crises bij patiënten met sikkelcelziekte in de leeftijd van 16 jaar en ouder.	
acalabrutinib	Calquence	L01EL02	Actief	<u>28-8-2020</u>		voor zover verstrekt in het kader van de behandeling van kanker.	
niraparib	Zejula	L01XK02	Actief	<u>25-11-2020</u>		voor zover verstrekt in het kader van andere behandelingen dan de toepassing als monotherapie voor de onderhoudsbehandeling bij volwassen patiënten met platinagevoelige, gerecidiveerde, hooggradige sereuze epitheliale eierstok-, eileider- of primaire peritoneumkanker, die volledig of partieel reageren op platina gebaseerde chemotherapie.	Met uitzondering van: Als monotherapie voor de onderhoudsbehandeling van volwassen patiënten met gevorderde epitheliale hooggradige eierstok-, eileider- of primaire peritoneumkanker (van FIGO-stadia III en IV) zonder bewezen BRCA1/2 mutatie, die (volledig of partieel) reageren na afronding van een eerstelijnsbehandeling met op platina gebaseerde chemotherapie.

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
carfilzomib	Kyprolis	L01XG02	Actief	<a href="#">13-1-2021</a>		Voor zover verstrekt in het kader van andere behandelingen dan de toepassing in combinatie met lenalidomide en dexamethason of met dexamethason voor multipel myeloom bij volwassenen die ten minste één andere behandeling hebben gehad.	
pertuzumab-trastuzumab	Phesgo	L01XY02	Actief	<a href="#">13-1-2021</a>		voor zover verstrekt in het kader van de behandeling van kanker.	Met uitzondering van: - In combinatie met chemotherapie voor de neoadjuvante behandeling van volwassen patiënten met HER2-positieve, lokaal gevorderde, inflammatoire, of vroeg-stadium borstkanker met een hoog risico op recidief. - In combinatie met docetaxel bij volwassen patiënten met HER2-positieve gemetastaseerde of lokaal teruggekeerde, niet-reseceerbare borstkanker die geen eerdere anti-HER2-therapie of chemotherapie voor hun gemetastaseerde ziekte hebben gekregen.
Autologe CD34+ cel-verrijkte populatie met hematopoëtische stam- en voorlopercellen (HSPC) die ex vivo getransduceerd zijn met behulp van een lentivirale vector die het humane arylsulfatase A-gen (ARSA-gen) codeert	Libmeldy		Actief	<a href="#">13-1-2021</a>		Voor de behandeling van metachromatische leukodystrofie gekenmerkt door bi-allelische mutaties in het arylsulfatase A-gen, wat leidt tot verminderde enzymatische activiteit van het arylsulfatase A-gen bij kinderen met laat-infantiele of vroeg-juvenile vormen zonder klinische manifestaties van de ziekte en bij kinderen met de vroeg-juvenile vorm, met vroege klinische manifestaties van de ziekte, met het vermogen zelfstandig te lopen en voor het begin van cognitieve achteruitgang.	
autologe CD4- en CD8 T-cellen geselecteerd uit perifere bloed en geactiveerd door CD3 en CD28, getransduceerd met retrovirale vector die CD28/CD3zeta chimere antigeenreceptor tegen CD19 tot expressie brengt	Tecartus		Actief	<a href="#">8-1-2021</a>		voor zover verstrekt in het kader van de behandeling van volwassen patiënten met gerecidiveerd of refractair mantelcellymfoom na twee of meer lijnen systemische therapie waaronder systemische behandeling met een Brutons tyrosinekinase remmer.	
trastuzumab deruxtecan	Enhertu	L01XC41	Actief	<a href="#">8-2-2021</a>		voor zover verstrekt in het kader van de behandeling van kanker.	
tucatinib	Tukyasa	L01EH03	Actief	<a href="#">8-2-2021</a>		voor zover verstrekt in combinatie met trastuzumab en capecitabine voor de behandeling van volwassen patiënten met HER2-positieve, lokaal gevorderde of uitgezaaide borstkanker die voorafgaand twee of meer behandelingschema's op basis van anti-HER2-therapieën hebben gekregen.	

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
cabozantinib	Cabometyx	L01EX07	Actief	<a href="#">16-4-2021</a>		voor zover verstrekt in combinatie met nivolumab bij de eerstelijnsbehandeling van volwassen patiënten met gevorderd niercelcarcinoom.	
risdiplam	Evrysdi	M09AX10	Actief	<a href="#">16-4-2021</a>		voor zover verstrekt in het kader van de behandeling van 5q spinale spieratrofie bij patiënten van 2 maanden en ouder met een klinische diagnose van SMA type 1, type 2 of type 3, of met één tot en met vier kopieën van het SMN2-gen.	
isatuximab	Sarclisa	L01XC38	Actief	<a href="#">5-5-2021</a>		voor zover verstrekt in combinatie met carfilzomib en dexamethason voor de behandeling van volwassen patiënten met multipel myeloom die minstens één eerdere behandeling hebben gehad.	
cemiplimab	Libtayo	L01XC33	Actief	<a href="#">9-7-2021</a>		voor zover verstrekt in het kader van de behandeling van kanker.	met uitzondering van: - de behandeling als monotherapie van volwassen patiënten met gemetastaseerd of lokaal gevorderd cutaan plaveiselcelcarcinoom die niet in aanmerking komen voor curatieve chirurgie of curatieve radiotherapie. - de toepassing als monotherapie voor de behandeling van volwassen patiënten met lokaal gevorderd of gemetastaseerd basaalcelcarcinoom (laBCC of mBCC) die ziekteprogressie vertonen of intolerant zijn voor een hedgehog-siginaalrouteremmer (HHI).
evinacumab	Evkeeza		Actief	<a href="#">9-7-2021</a>		voor zover verstrekt als aanvulling op een dieet en andere low density-lipoproteïne cholesterol verlagende therapieën voor de behandeling van volwassen en adolescente patiënten van 12 jaar en ouder met homozygote familiale hypercholesterolemie.	
selumetinib	Koselugo	L01EE04	Actief	<a href="#">9-7-2021</a>		voor zover verstrekt als monotherapie in het kader van de behandeling van symptomatische, inoperabele plexiforme neurofibromen bij pediatrische patiënten met neurofibromatose type 1 van 3 jaar of ouder.	
idecabtagene vicleucel	Abecma		Actief	<a href="#">12-7-2021</a>		voor zover verstrekt in het kader van de behandeling van volwassen patiënten met teruggekeerde en refractaire multipel myeloom die ten minste drie eerdere behandelingen hebben gekregen met ten minste één immunomodulerend middel, één proteasoomremmer, en een anti-CD38-monoklonaal antilichaam en bij wie tijdens de laatste behandeling ziekteprogressie is aangetoond.	

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
tafasitamab	Minjuvi		Actief	<a href="#">26-7-2021</a>		voor zover verstrekt in combinatie met lenalidomide, gevolgd door tafasitamab monotherapie in het kader van de behandeling van volwassen patiënten met een recidief of refractair diffuus grootcellig B-celmyeloom (DLBCL) die niet in aanmerking komen voor een autologe stamceltransplantatie.	
lenvatinib	Kispix	L01EX08				In combinatie met pembrolizumab voor de eerstelijnsbehandeling van gevorderd niercelcarcinoom (RCC) bij volwassenen.	
lenvatinib	Lenvima	L01EX08				In combinatie met pembrolizumab voor de behandeling van gevorderd of terugkerend endometriumcarcinoom bij volwassenen met ziekteprogressie tijdens of na eerdere behandeling met een platinumbevattende therapie in welke setting dan ook en die niet in aanmerking komen voor curatieve chirurgie of bestraling.	

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: 15-12-2021