

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 op kolom G - 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 geneeskundige behandelingen.	<p>Met uitzondering van de toepassing:</p> <p>a. voor de eerstelijnsbehandeling van chronisch lymfatische leukemie in aanwezigheid van 17p-deletie of TP53-mutatie bij patiënten voor wie chemo-immunotherapie niet geschikt is;</p> <p>b. tot 1 januari 2027: als monotherapie of in combinatie met obinutuzumab voor de behandeling van volwassen patiënten zonder del17p of TP53 mutatie met chronische lymfatische leukemie die niet eerder zijn behandeld, met uitzondering van fitte patiënten ≤ 65-70 jaar met gemuteerd IGHV;</p> <p>c. als monotherapie voor de behandeling van een gerecidiveerd of refractair mantelcellenlymfoom;</p> <p>d. als monotherapie of in combinatie met bendamustine en rituximab voor de tweedelijnsbehandeling van chronische lymfatische leukemie;</p> <p>e. als monotherapie voor de tweedelijnsbehandeling van Waldenströms macroglobulinemie of voor de eerstelijnsbehandeling van Waldenströms macroglobulinemie indien chemo-immunotherapie niet geschikt is voor de patiënt;</p> <p>f. tot 1 januari 2027: in combinatie met venetoclax voor de behandeling van volwassen patiënten met chronische lymfatische leukemie die niet eerder zijn behandeld.</p>
daratumumab	Darzalex	L01FC01	Actief	<a href="#">3-mrt-17</a>	<a href="#">Uitzonderingen met ingang van 1 september 2018</a>	Voor zover verstrekt in het kader van geneeskundige behandelingen.	<p>Met uitzondering van de toepassing:</p> <p>a. als monotherapie voor de behandeling van volwassen patiënten met gerecidiveerd 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;</p> <p>b. tot 1 januari 2025: in combinatie met lenalidomide en dexamethason of in combinatie met bortezomib en dexamethason voor de behandeling van volwassen patiënten met multipel myeloom die ten minste een eerdere behandeling hebben gehad;</p> <p>c. tot 1 januari 2025: 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;</p> <p>d. tot 1 januari 2025: in combinatie met lenalidomide en dexamethason voor de behandeling van volwassen patiënten met nieuw gediagnosticeerd multipel myeloom die niet in aanmerking komen voor autologe stamceltransplantatie;</p> <p>e. tot 1 januari 2025: in combinatie met bortezomib, thalidomide en dexamethason voor de behandeling van volwassen patiënten met nieuw gediagnosticeerd multipel myeloom die in aanmerking komen voor autologe stamceltransplantatie;</p> <p>f. tot 1 januari 2025: in combinatie met carfilzomib en dexamethason voor multipel myeloom bij volwassenen die ten minste een eerdere behandeling hebben gehad;</p> <p>g. tot 1 januari 2025: in combinatie met bortezomib, lenalidomide en dexamethason voor de behandeling van volwassen patiënten met nieuw gediagnosticeerd multipel myeloom die in aanmerking komen voor autologe stamceltransplantatie.</p>

nusinersen	Spinraza	M09AX07	Actief	<a href="#">8-mei-17</a>	<a href="#">29-nov-23</a>	Voor zover verstrekt in het kader van de geneeskundige behandeling van 5q spinale musculaire atrofie.	Met uitzondering van de toepassing: a. tot 1 januari 2027: voor de behandeling van patiënten met de eerste symptomen van 5q spinale musculaire atrofie op een leeftijd van jonger dan zes maanden en met een ziekte duur korter dan zesentwintig weken bij de start van de behandeling; b. tot 1 januari 2027: voor de behandeling van patiënten met de eerste symptomen van 5q spinale musculaire atrofie op een leeftijd van zes tot twintig maanden en een ziekte duur korter dan vierennegentig maanden bij de start van de behandeling; c. tot 1 januari 2027: voor de behandeling van zuigelingen zonder symptomen van 5q spinale musculaire atrofie, met een genetische diagnose van 5q spinale musculaire atrofie en met twee of drie SMN2-kopieën. d. tot 1 januari 2027: voor 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 vijfde lid naar deze zorg.
					<a href="#">VT voor 9,5+ jr: 01-01-2020</a>		
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 geneeskundige behandelingen.	Met uitzondering van de toepassing: a. voor de behandeling van volwassen patiënten met lokaal gevorderde of gemetastaseerde niet-kleincellige longkanker met een epidermale groeifactor receptor T790M-mutatie; b. tot 1 januari 2026: als monotherapie voor de eerstelijnsbehandeling van volwassen patiënten met lokaal gevorderde of gemetastaseerde niet-kleincellige longkanker met activerende epidermale groeifactorreceptor mutaties; c. tot 1 januari 2026: als adjuvante behandeling na volledige tumorresectie voor de behandeling bij volwassen patiënten met stadium IB-IIIa niet-kleincellige longkanker met tumoren met epidermale groeifactorreceptor exon-19-deleties of exon-21 (L858R)-substitutiemutaties.
tisagenlecleucel	Kymriah	L01XL04	Actief	<a href="#">12-jul-18</a>	<a href="#">ALL: 1 januari 2023</a>	Voor zover verstrekt in het kader van geneeskundige behandelingen.	Met uitzondering van de toepassing: a. tot 1 januari 2025: voor de behandeling van pediatrische en jongvolwassen patiënten tot en met de leeftijd van vijftientig jaar met refractaire B-cel acute lymfoblastaire leukemie, of met een recidief na stamceltransplantatie of met een tweede of later recidief van B-cel acute lymfoblastaire leukemie; b. tot 1 januari 2025: voor de behandeling van volwassen patiënten met een recidief of refractair diffuus grootcellig B-cellymfoom na twee of meer lijnen systemische therapie.
					<a href="#">DLBCL</a>		
axicabtagene ciloleucel	Yescarta	L01XL03	Actief	<a href="#">12-jul-18</a>	<a href="#">Uitzonderingen met ingang van 1-5-2020</a>	Voor zover verstrekt in het kader van geneeskundige behandelingen.	Met uitzondering van de toepassing tot 1 januari 2025: • Voor de behandeling van volwassen patiënten met een recidief of refractair diffuus grootcellig B-cellymfoom na twee of meer lijnen systemische therapie. • Voor de behandeling van volwassen patiënten met primair mediastinaal grootcellig B-cellymfoom, na twee of meer lijnen systemische therapie.
durvalumab	Imfinzi	L01FF03	Actief	<a href="#">1-sep-18</a>	<a href="#">3-11-2023</a>	Voor zover verstrekt in het kader van geneeskundige behandelingen.	Met uitzondering van de toepassing tot 1 januari 2027 als monotherapie voor de behandeling van lokaal gevorderde, irresectabele 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	L01FX04	Actief	<a href="#">30-mrt-20</a>	<a href="#">Aanvulling op publicatie op 3-11-2023</a>	Voor zover verstrekt in het kader van geneeskundige behandelingen.	Met uitzondering van de toepassing: a. als monotherapie voor de behandeling van melanoom in een gevorderd stadium bij volwassenen en adolescenten in de leeftijd van twaalf jaar en ouder; b. in combinatie met nivolumab voor de behandeling van melanoom in een gevorderd stadium bij volwassenen; c. tot 1 januari 2027: in combinatie met nivolumab voor de eerstelijnsbehandeling van gevorderd heldercellig niercelcarcinoom met een intermediair of ongunstig risicoprofiel bij volwassenen met een Karnofsky-score groter of gelijk aan 70 of een vergelijkbaar niveau van functioneren; d. tot 1 januari 2027: in combinatie met nivolumab en twee cycli van platinumbevattende chemotherapie als eerstelijnsbehandeling van gemetastaseerd niet-kleincellig longcarcinoom bij volwassen zonder sensibiliserende EGFR-mutatie of ALK-translocatie; e. tot 1 januari 2027: in combinatie met nivolumab als eerstelijnsbehandeling van inoperabel maligne pleuraal mesothelioom.
emicizumab	Hemlibra	B02BX06	Actief	<a href="#">19-mrt-19</a>	<a href="#">aanvulling op publicatie op 26-5-2023</a>	Voor zover verstrekt in het kader van geneeskundige behandelingen.	Met uitzondering van de toepassing: a. als routineprofylaxe van bloedingen bij patiënten met hemofilie A met remmers tegen factor VIII; b. tot 1 juli 2026: als routineprofylaxe van bloedingen bij patiënten met ernstige hemofilie A zonder remmers tegen factor VIII.
pomalidomide	Imnovid	L04AX06	Actief	<a href="#">11-jun-19</a>	<a href="#">22-jul-22</a>		Tot 1 januari 2025: voor zover verstrekt in combinatie met bortezomib en dexamethason voor de behandeling van volwassen patiënten met multipel myeloom die eerder ten minste een ander behandelregime hebben gehad met lenalidomide.
ravulizumab	Ultomiris	L04AJ02	Actief	<a href="#">16-jul-19</a>	<a href="#">29-jun-23</a>	Voor zover verstrekt in het kader van geneeskundige behandelingen.	Tot 1 januari 2026 bij de behandeling van paroxismale nachtelijke hemoglobininurie bij volwassen en pediatrische patiënten met een lichaamsgewicht van tien kilogram of meer: a. met hemolyse met klinische symptomen die wijzen op een hoge ziekteactiviteit; b. die klinisch stabiel zijn nadat ze ten minste afgelopen zes maanden behandeld zijn met eculizumab.
larotrectinib	Vitrakvi	L01EX12	Actief	<a href="#">1-9-2019</a>		Voor zover verstrekt in het kader van geneeskundige behandelingen.	Tot 1 januari 2025: voor de behandeling van volwassen en pediatrische patiënten met solide tumoren die een neurotrofe tyrosine receptor kinase-genfusie vertonen, voor zover de verzekerde deelneemt aan onderzoek als bedoeld in het vijfde lid naar deze zorg.
avelumab	Bavencio	L01FF04	Actief	<a href="#">14-nov-19</a>	<a href="#">3-11-2023</a>	Voor zover verstrekt in het kader van geneeskundige behandelingen.	Met uitzondering van de toepassing: a. als monotherapie voor de behandeling van gemetastaseerd Merkel-celcarcinoom bij volwassenen; b. tot 1 januari 2027: als monotherapie voor de eerstelijnsbehandeling van volwassen patiënten met lokaal gevorderd of gemetastaseerd urotheelcarcinoom die progressievrij zijn na platina-gebaseerde chemotherapie; c. tot 1 januari 2027: in combinatie met axitinib voor de eerstelijnsbehandeling van volwassen patiënten met gevorderd niercelcarcinoom.
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 toepassing 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 ten minste twee verschillende behandelingen met antidepressiva en een behandeling met augmentatie.

venetoclax	Venclyxto	L01XX52	Actief	<a href="#">20-nov-18</a>	<a href="#">27-sep-22</a>	Voor zover verstrekt in het kader van geneeskundige behandelingen.	Met uitzondering van de toepassing: a. 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; b. 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; c. tot 1 januari 2027: in combinatie met rituximab voor de behandeling van volwassen patiënten met chronische lymfatische leukemie die ten minste een eerdere behandeling hebben gehad; d. tot 1 januari 2027: in combinatie met obinutuzumab of ibrutinib voor de behandeling van volwassen patiënten met chronische lymfatische leukemie die niet eerder zijn behandeld; e. tot 1 januari 2027: in combinatie met een hypomethylerend middel voor de behandeling van volwassen patiënten met nieuw gediagnosticeerde acute myeloïde leukemie die niet in aanmerking komen voor intensieve chemotherapie.
onasemnogene abeparovoc	Zolgensma	M09AX09	Actief	<a href="#">8-mei-20</a>	<a href="#">11-okt-21</a>	Voor zover verstrekt in het kader van de geneeskundige 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.	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; 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.
glasdegib	Daurismo	L01XX63	Actief	<a href="#">22-jul-20</a>		Voor zover verstrekt in het kader van geneeskundige behandelingen.	
entrectinib	Rozlytrek	L01EX14	Actief	<a href="#">28-8-2020</a>		Voor zover verstrekt als monotherapie in het kader van de geneeskundige behandeling van volwassen patiënten met ROS1-positieve, gevorderde niet-kleincellig longcarcinoom die niet eerder behandeld zijn met ROS1-remmers.	

acalabrutinib	Calquence	L01EL02	Actief	<a href="#">28-8-2020</a>	<a href="#">31-1-2023</a>	Voor zover verstrekt in het kader van geneeskundige behandelingen.	<p>Met uitzondering van de toepassing:</p> <p>a. tot 1 januari 2027: als monotherapie voor de behandeling van volwassen patiënten die niet eerder zijn behandeld voor chronische lymfatische leukemie met een deletie op chromosoom 17p of een mutatie in het tumorsuppressorgen TP53;</p> <p>b. tot 1 januari 2027: als monotherapie voor de behandeling van volwassen patiënten met chronische lymfatische leukemie die ten minste een eerdere behandeling voor chronische lymfatische leukemie hebben gehad;</p> <p>c. tot 1 januari 2027: als monotherapie voor de behandeling van niet-fitte patiënten zonder del17p of TP53 mutatie met chronische lymfatische leukemie die niet eerder zijn behandeld en die niet in aanmerking komen voor anti-CD20 behandeling;</p> <p>d. tot 1 januari 2027: als monotherapie voor de behandeling van fitte patiënten &gt; 65-70 jaar zonder del17p of TP53 mutatie met chronische lymfatische leukemie, die niet eerder zijn behandeld;</p> <p>e. tot 1 januari 2027: als monotherapie voor de behandeling van fitte patiënten ≤ 65-70 jaar zonder del17p of TP53 mutatie met chronische lymfatische leukemie, die niet eerder zijn behandeld en met een ongemuteerd IGHV;</p> <p>f. tot 1 januari 2027: als monotherapie voor de behandeling van niet-fitte patiënten zonder del17p of TP53 mutatie met chronische lymfatische leukemie, die niet eerder zijn behandeld en die wel in aanmerking komen voor anti-CD20 behandeling;</p> <p>g. tot 1 januari 2027: in combinatie met venetoclax voor de behandeling van patiënten met chronische lymfatische leukemie, die niet eerder zijn behandeld;</p> <p>h. tot 1 januari 2027: in combinatie met bendamustine en rituximab voor de behandeling van volwassen patiënten met mantelcellymfoom, die niet eerder zijn behandeld.</p>
niraparib	Zejula	L01XK02	Actief	<a href="#">25-11-2020</a>		Voor zover verstrekt in het kader van geneeskundige behandelingen.	<p>Met uitzondering van de toepassing:</p> <p>a. 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;</p> <p>b. als monotherapie voor de onderhoudsbehandeling van volwassen patiënten met gevorderde epitheliale hooggradige eierstok-, eileider- of primaire peritoneumkanker zonder bewezen BRCA1/2 mutatie, die volledig of partieel reageren na afronding van een eerstelijnsbehandeling met op platina gebaseerde chemotherapie.</p>
carfilzomib	Kyprolis	L01XG02	Actief	<a href="#">25-11-2020</a>		Voor zover verstrekt in het kader van geneeskundige behandelingen.	<p>Met uitzondering van:</p> <p>a. de toepassing in combinatie met lenalidomide en dexamethason of met dexamethason voor multipel myeloom bij volwassenen die ten minste een andere behandeling hebben gehad;</p> <p>b. tot 1 januari 2025: de toepassing in combinatie met daratumumab en dexamethason of isatuximab en dexamethason voor multipel myeloom bij volwassenen die ten minste een eerdere behandeling hebben gehad.</p>
pertuzumab met trastuzumab	Phesgo	L01FY01	Actief	<a href="#">13-1-2021</a>		Voor zover verstrekt in het kader van geneeskundige behandelingen.	<p>Met uitzondering van de toepassing:</p> <p>a. tot 1 oktober 2024: bij vroege borstkanker 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;</p> <p>b. tot 1 oktober 2024: bij gemetastaseerde borstkanker in combinatie met docetaxel voor de behandeling van 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.</p>

Atidarsagene autotemcel	Libmeldy	A16AB21	Actief	<a href="#">13-1-2021</a>	<a href="#">18-1-2024</a>	Voor zover verstrekt in het kader van de geneeskundige 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: a. met ingang van 1 januari 2027: bij kinderen met laat-infantiele of vroeg-juvenile vormen zonder klinische manifestaties van de ziekte; b. 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.	
brexucabtagene autoleucel	Tecartus	L01XL06	Actief	<a href="#">8-1-2021</a>	<a href="#">12-9-2022</a>	Voor zover verstrekt in het kader van de geneeskundige behandeling van: a. volwassen patiënten met gerecidiveerd of refractair mantelcellymfoom na twee of meer lijnen systemische therapie waaronder systemische behandeling met een Brutons tyrosinekinase remmer; b. volwassen patiënten in de leeftijd van zesentwintig jaar en ouder met recidiverende of refractaire B-celprecursor acute lymfoblastische leukemie.	
trastuzumab deruxtecan	Enhertu	L01FD04	Actief	<a href="#">8-2-2021</a>		Voor zover verstrekt in het kader van geneeskundige behandelingen.	
tucatinib	Tukysa	L01EH03	Actief	<a href="#">8-2-2021</a>	<a href="#">19-8-2022</a>		Tot 1 januari 2025: voor zover verstrekt in combinatie met trastuzumab en capecitabine in het kader van de geneeskundige 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.
isatuximab	Sarclisa	L01FC02	Actief	<a href="#">5-5-2021</a>			Met ingang van 1 januari 2025: voor zover verstrekt in combinatie met carfilzomib en dexamethason voor de geneeskundige behandeling van volwassen patiënten met multipel myeloom die ten minste een eerdere behandeling hebben gehad.

cemiplimab	Libtayo	L01FF06	Actief	<a href="#">30-12-2022</a>	<a href="#">3-11-2023</a>	Met ingang van 1 januari 2027: cemiplimab, voor zover verstrekt in het kader van geneeskundige behandelingen, met uitzondering van de toepassing als monotherapie voor de behandeling van volwassen patiënten met gemetastaseerd of lokaal gevorderd cutaan plaveiselcelcarcinoom die niet in aanmerking komen voor curatieve chirurgie of curatieve radiotherapie.
evinacumab	Evkeeza	C10AX17	Actief	<a href="#">9-7-2021</a>		Voor zover verstrekt als aanvulling op een dieet en andere low density-lipoproteïne cholesterol verlagende therapieën in het kader van de geneeskundige behandeling van volwassen en adolescente patiënten in de leeftijd van twaalf 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 geneeskundige behandeling van symptomatische, inoperabele plexiforme neurofibromen bij pediatrie patiënten met neurofibromatose type 1 in de leeftijd van drie jaar of ouder.
idecabtagene vicleucel	Abecma	L01XL07	Actief	<a href="#">12-7-2021</a>		Voor zover verstrekt in het kader van de geneeskundige behandeling van volwassen patiënten met teruggekeerde en refractaire multipel myeloom die ten minste drie eerdere behandelingen hebben gekregen met ten minste een immunomodulerend middel, een proteasoomremmer, en een anti-CD38-monoklonaal antilichaam en bij wie tijdens de laatste behandeling ziekteprogressie is aangetoond.

tafasitamab	Minjuvi	L01FX12	Actief	<a href="#">26-7-2021</a>		Voor zover verstrekt in combinatie met lenalidomide, en gevolgd door tafasitamab als monotherapie in het kader van de geneeskundige behandeling van volwassen patiënten met een recidief of refractair diffuus grootcellig B-cellymfoom die niet in aanmerking komen voor een autologe stamceltransplantatie.	
lenvatinib	Kisplyx, Lenvima	L01EX08	Actief	<a href="#">7-12-2021</a>	<a href="#">29-nov-23</a>	Voor zover verstrekt in het kader van geneeskundige behandelingen.	Met uitzondering van de toepassing: a. in combinatie met everolimus voor de behandeling van volwassen patiënten met gevorderd niercelcarcinoom na een eerdere behandeling gericht op de vasculaire endotheliale groeifactor; b. als monotherapie voor de behandeling van volwassen patiënten met progressief, lokaal gevorderd of gemetastaseerd, gedifferentieerd (papillair/folliculair/Hürthlecel-) schildkliercarcinoom, refractair voor radioactief jodium; c. als monotherapie voor de behandeling van volwassen patiënten met gevorderd of niet-reseceerbaar hepatocellulair carcinoom die niet eerder een systemische therapie ontvingen. d. in combinatie met pembrolizumab, voor de behandeling van volwassen patiënten met gevorderd niercelcarcinoom, als eerstelijnsbehandeling; e. tot 1 januari 2027: in combinatie met pembrolizumab, voor de behandeling van volwassen patiënten met gevorderd of teruggekeerd endometriumcarcinoom met ECOG status 0-1 na progressie op of na eerdere platinum bevattende therapie en die niet in aanmerking komen voor curatieve operatie of bestraling.
ripretinib	Qinlock	L01EX19	Actief	<a href="#">7-12-2021</a>		Voor zover verstrekt in het kader van de geneeskundige behandeling van volwassenen met gevorderde gastro-intestinale tumoren wie eerder zijn behandeld met drie of meer kinaseremmers, waaronder imatinib.	
zanubrutinib	Brukinsa	L01EL03	Actief	<a href="#">7-12-2021</a>	<a href="#">29-nov-23</a>	Voor zover verstrekt in het kader van geneeskundige behandelingen.	Met uitzondering van de toepassing: a. voor de behandeling van volwassen patiënten met Waldenströms macroglobulinemie die ten minste een eerdere behandeling hebben gehad; b. voor de eerstelijnsbehandeling bij patiënten met Waldenströms macroglobulinemie voor wie chemo-immunotherapie niet geschikt is; c. als monotherapie voor de eerstelijnsbehandeling van volwassen patiënten met chronisch lymfatische leukemie in aanwezigheid van 17p-deletie of TP53-mutatie voor wie chemo-immunotherapie niet geschikt is; d. als monotherapie voor de tweedelijnsbehandeling van chronische lymfatische leukemie.



pralsetinib	Gavreto	L01EX23	Actief	<a href="#">7-12-2021</a>		Voor zover verstrekt in het kader van de geneeskundige behandeling van volwassenen met gevorderd RET-fusiepositief niet-kleincellig longcarcinoom die niet eerder zijn behandeld met een RET inhibitor.	
sacituzumab govitecan	Trodelyv	L01FX17	Actief	<a href="#">7-12-2021</a>		Voor zover verstrekt in het kader van geneeskundige behandelingen.	
avalglucosidase alfa	Nexviadyme		Actief	<a href="#">16-12-2021</a>		Voor zover verstrekt als intraveneuze injectie in het kader van geneeskundige behandelingen.	
eptinezumab	Vyepti	N02CD05	Actief	<a href="#">16-12-2021</a>	<a href="#">22-dec-23</a>	Voor zover verstrekt in het kader van geneeskundige behandelingen.	Met uitzondering van de toepassing als profylaxe voor chronische migraine bij volwassenen waarvoor, tenzij in het kader van een managed access programma op 17 september 2021 al behandeling met een CGRP-remmer plaatsvond, behandeling van medicatieovergebruikshoofdpijn heeft plaatsgevonden of is uitgesloten en profylactische behandeling met minimaal twee maanden topiramaat of valproaat in adequate doseringen en met minimaal twee pogingen met botulinetoxine A volgens PREEMPT protocol heeft gefaald.
abemaciclib	Verzenio	L01EF03	Actief	<a href="#">ALL: 1 januari 2023</a>	<a href="#">1-9-2019</a>	Voor zover verstrekt in het kader van geneeskundige behandelingen.	Met uitzondering van de toepassing: a. tot 1 januari 2025: voor de behandeling van vrouwen met hormoonreceptor positieve, humane epidermale groeifactorreceptor 2 negatieve lokaal gevorderde of metastatische borstkanker als initiële endocrien gebaseerde therapie in combinatie met een aromataseremmer of fulvestrant; b. tot 1 januari 2025: voor de behandeling van vrouwen met hormoonreceptor positieve, humane epidermale groeifactorreceptor 2 negatieve lokaal gevorderde of metastatische borstkanker die eerdere endocriene therapie hebben ontvangen.
tebentafusp	Kimtrak	L01XX75	Actief	<a href="#">22-4-2022</a>		Voor zover verstrekt als monotherapie voor de geneeskundige behandeling van humaan leukocytenantigeen (HLA)-A*02:01-positieve volwassen patiënten met een niet-resectabel of gemetastaseerd uveamelanoom.	
avapritinib	Ayvakyt	L01EX18	Actief	<a href="#">14-4-2022</a>	<a href="#">4-1-2024</a>	Voor zover verstrekt in het kader van geneeskundige behandeling.	Met uitzondering van de toepassing als monotherapie voor de behandeling van volwassenen patiënten met niet-reseceerbare of gemetastaseerde gastro-intestinale stromale tumoren met een D842V-mutatie in het van bloedplaatjes afgeleide groeifactorreceptor-alfa-gen.
lisocabtagene maraleucel	Breyanzi		Actief	<a href="#">14-4-2022</a>		Voor zover verstrekt in het kader van geneeskundige behandelingen.	

polatuzumab vedotine	Polivy	L01FX14	Actief	<a href="#">13-6-2022</a>	<a href="#">29-nov-23</a>	Voor zover verstrekt in het kader van geneeskundige behandelingen.	Met uitzondering van de toepassing tot 1 januari 2030 in combinatie met bendamustine en rituximab voor de behandeling van volwassen patiënten met teruggekeerd of refractair diffuus grootcellig B-cellymfoom die niet in aanmerking komen voor hematopoëtische stamceltransplantatie.
ciltacabtagene autoleucel	Carvykti	L01XL05	Actief	<a href="#">13-6-2022</a>		Voor zover verstrekt in het kader van geneeskundige behandelingen.	
olipudase alfa	Xenpozyme	A16AB25	Actief	<a href="#">20-7-2022</a>		Voor zover verstrekt in het kader van de enzymvervangings therapie voor de geneeskundige behandeling van manifestaties buiten het centrale zenuwstelsel van zure-sfingomyelinasedeficiëntie type A/B of type B, bij pediatrische en volwassen patiënten.	
selinexor	Nexpovio	L01XX66	Actief	<a href="#">20-7-2022</a>		Voor zover verstrekt in het kader van geneeskundige behandelingen.	Met uitzondering van de toepassing in combinatie met dexamethason voor de behandeling van volwassen patiënten met multipel myeloom die ten minste vier eerdere therapieën hebben ondergaan en bij wie de aandoening refractair is tegen ten minste twee proteasoomremmers, twee immunomodulerende middelen en een monoklonale antistof tegen CD38 en die bij de laatste therapie ziekteprogressie vertoonden.
olaparib	Lynparza	L01XK01	Actief	<a href="#">25-8-2022</a>		Voor zover verstrekt in het kader van geneeskundige behandelingen.	<p>Met uitzondering van de toepassing:</p> <ul style="list-style-type: none"> <li>a. als monotherapie voor de onderhoudsbehandeling van volwassen patiënten met kiembaan of somatisch BRCA1/2-mutaties en gevorderd, FIGO stadia III en IV, hooggradig epitheliaal ovarium-, tuba- of primair peritoneaal carcinoom die een volledige of partiële respons vertonen na voltooiën van eerstelijns platinabevattende chemotherapie;</li> <li>b. als monotherapie voor de onderhoudsbehandeling van volwassen patiënten met platinasensitief recidief hooggradig epitheliaal ovarium-, tuba- of primair peritoneaal carcinoom die een volledige of partiële respons vertonen op platinabevattende chemotherapie;</li> <li>c. als monotherapie voor de behandeling van volwassen patiënten met kiembaan BRCA1/2-mutaties, die HER2-negatieve lokaal gevorderde of gemetastaseerde borstkanker hebben en die: <ul style="list-style-type: none"> <li>1°. eerder zijn behandeld met een anthracycline en een taxaan in de neoadjuvante, adjuvante of gemetastaseerde setting, tenzij zij niet geschikt waren voor deze behandelingen; en</li> <li>2°. indien het hormoonreceptor positieve borstkanker betreft, progressie hebben vertoond tijdens of na eerdere endocriene therapie of beschouwd worden als ongeschikt voor endocriene therapie;</li> </ul> </li> <li>d. als monotherapie voor de onderhoudsbehandeling van volwassen patiënten met kiembaan BRCA1/2-mutaties die gemetastaseerd adenocarcinoom van de alvleesklier hebben en die geen progressie vertonen na ten minste zestien weken platinabevattende therapie binnen een eerstelijns chemotherapie regime;</li> <li>e. als monotherapie voor de behandeling van volwassen patiënten met kiembaan of somatisch BRCA1/2-mutaties en gemetastaseerde castratie-resistente prostaatkanker die progressie hebben vertoond na eerdere behandeling met een nieuw hormonaal middel;</li> <li>f. in combinatie met bevacizumab voor de onderhoudsbehandeling van volwassen patiënten met gevorderd, FIGO stadia III en IV, hooggradig epitheliaal ovarium-, tuba- of primair peritoneaal carcinoom die een volledige of partiële respons vertonen na voltooiën van eerstelijns platinabevattende chemotherapie in combinatie met bevacizumab en bij wie het carcinoom geassocieerd is met een positieve homologe recombinatiedeficiëntie status door een BRCA1/2-mutatie of genomische instabiliteit.</li> </ul>

efgartigimod	Vyvgart	L04AA58	Actief	<a href="#">25-8-2022</a>		Voor zover verstrekt in het kader van geneeskundige behandelingen.	
valoctocogene roxaparvovec	Roctavian	B02BD15	Actief	<a href="#">25-8-2022</a>		Voor zover verstrekt in het kader van geneeskundige behandelingen.	
teclistamab	Tecvayli	L01FX24	Actief	<a href="#">12-9-2022</a>		Voor zover verstrekt als monotherapie in het kader van de geneeskundige behandeling van volwassen patiënten met recidiverend en refractair multipel myeloom die ten minste drie eerdere behandelingen hebben gekregen, waaronder een immunomodulerend middel, een proteasoomremmer en een anti-CD38-antilichaam en die tijdens de laatste therapie ziekteprogressie hebben vertoond.	
relatlimab-nivolumab	Opdualag	L01XY03	Actief	<a href="#">11-10-2022</a>		Voor zover verstrekt in het kader van geneeskundige behandelingen.	
Loncastximab tesirine	Zynlonta	L01FX22	Actief	<a href="#">29-11-2022</a>		Voor zover verstrekt als monotherapie in het kader van de geneeskundige behandeling van volwassen patiënten met recidiverend of refractair diffuus grootcellig B-cellymfoom of met recidiverend of refractair hooggradig B-cellymfoom, na twee of meer lijnen systemische therapie.	
tabelecleucel	Ebvallo	L01XL	Actief	<a href="#">30-12-2022</a>		Voor zover verstrekt als monotherapie in het kader van de geneeskundige behandeling van volwassen patiënten en kinderen in de leeftijd van twee jaar en ouder met recidiverende of refractaire Epstein-Barr virus positieve, post-transplantatie lymfoproliferatieve ziekte die ten minste een eerdere therapie hebben gekregen. Voor orgaantransplantatiepatiënten omvat de eerdere behandeling chemotherapie, tenzij chemotherapie niet geschikt is.	

lutetium (177Lu) vipivotide tetraxetan	Pluvicto	V10XX05	Actief	<a href="#">30-12-2022</a>		Voor zover verstrekt in het kader van geneeskundige behandelingen.	
deucravacitinib	Sotyktu	L04AA56	Actief	<a href="#">24-3-2023</a>		Voor zover verstrekt in het kader van geneeskundige behandelingen.	
darolutamide	Nubeqa	L02BB06	Actief	<a href="#">24-3-2023</a>		Voor zover verstrekt in het kader van geneeskundige behandelingen.	Met uitzondering van de toepassing voor de behandeling van volwassen mannen met niet-gemetastaseerde castratieresistente prostaatkanker met een hoog risico op het ontwikkelen van gemetastaseerde ziekte.
tremelimumab	Imjudo	L01FX20	Actief	<a href="#">14-3-2023</a>		Voor zover verstrekt in het kader van geneeskundige behandelingen.	
Etranacogene dezaparovec	Hemgenix	B06	Actief	<a href="#">14-3-2023</a>		Voor zover verstrekt in het kader van geneeskundige behandelingen.	
Cipaglucozidase alfa	Pombiliti	A16AB23	Actief	<a href="#">14-3-2023</a>		Voor zover verstrekt in het kader van geneeskundige behandelingen.	
upadacitinib	Rinvoq	L04AF03	Actief	<a href="#">4-5-2023</a>		Voor zover verstrekt in het kader van geneeskundige behandelingen.	Met uitzondering van de toepassing: a. als monotherapie of in combinatie met methotrexaat voor de behandeling van matige tot ernstige actieve reumatoïde artritis bij volwassen patiënten die onvoldoende hebben gereageerd op een of meer DMARD's of die niet kunnen verdragen; b. als monotherapie of in combinatie met methotrexaat voor de behandeling van actieve artritis psoriatica bij volwassen patiënten die onvoldoende hebben gereageerd op een of meer DMARD's of die niet kunnen verdragen; c. voor de behandeling van actieve, niet-radiografische axiale spondyloartritis bij volwassen patiënten met objectieve tekenen van ontsteking, zoals een verhoogd C-reactief proteïne of magnetic resonance imaging, die onvoldoende hebben gereageerd op niet-steroïde ontstekingsremmers; d. voor de behandeling van actieve spondylitis ankylopoetica bij volwassen patiënten die onvoldoende hebben gereageerd op een conventionele behandeling; e. voor de behandeling van matige tot ernstige atopische dermatitis bij volwassenen en adolescenten in de leeftijd van twaalf jaar en ouder die in aanmerking komen voor systemische therapie; f. voor de behandeling van volwassen patiënten met matige tot ernstige actieve colitis ulcerosa die onvoldoende reageerden op, niet meer reageerden op of intolerant waren voor een conventionele behandeling of een biologisch geneesmiddel.
pegunigalsidase	Elfabrio	A16AB20	Actief	<a href="#">4-5-2023</a>		Voor zover verstrekt als chronische enzym-substitutie therapie bij volwassenen met een bevestigde diagnose van de ziekte van Fabry.	

niraparib-abirateron	Akeega	L01XK	Actief	<a href="#">4-5-2023</a>		Voor zover verstrekt in combinatie met prednison of prednisolon voor de geneeskundige behandeling van volwassen patiënten met gemetastaseerde castratieresistente prostaatkanker en BRCA1/2-mutaties bij wie er geen klinische indicatie is voor chemotherapie.	
bimekizumab	Bimzexl	L04AC21	Actief	<a href="#">30-6-2023</a>		Voor zover verstrekt in het kader van de geneeskundige behandelingen.	Met uitzondering van de toepassing voor de behandeling van matige tot ernstige plaque-psoriasis bij volwassenen die in aanmerking komen voor systemische therapie.
glofitamab	Columvi	L01FX28		<a href="#">30-6-2023</a>		Voor zover verstrekt in het kader van de geneeskundige behandelingen.	
ublituximab	Briumvi	L04AG14		<a href="#">13-6-2023</a>		Voor zover verstrekt in het kader van de geneeskundige behandelingen.	
mirikizumab	Omvoh	L04AC24		<a href="#">13-6-2023</a>		Voor zover verstrekt in het kader van de geneeskundige behandelingen.	
talquetamab	Talvey	L01FX29		<a href="#">14-9-2023</a>		Voor zover verstrekt in het kader van de geneeskundige behandelingen.	
epcoritamab	Tepkinly	L01FX27		<a href="#">18-10-2023</a>		Voor zover verstrekt als in het kader van geneeskundige behandelingen.	
tislelizumab	Tevimbra	L01FF09		<a href="#">18-10-2023</a>	<a href="#">24-11-2023</a>	Voor zover verstrekt in het kader van geneeskundige behandelingen.	met uitzondering van de toepassing als monotherapie voor de behandeling van volwassen patiënten met niet-resectabel, lokaal gevorderd of gemetastaseerd plaveiselcelcarcinoom van de slokdarm na eerdere platina-bevattende chemotherapie.
lebrikizumab	Ebglyss	D11AH		<a href="#">29-nov-23</a>		Voor zover verstrekt in het kader van geneeskundige behandelingen.	
melfalan flufenamide	Pepaxti	L01AA10		<a href="#">29-nov-23</a>		Voor zover verstrekt in het kader van geneeskundige behandelingen.	met uitzondering van de toepassing in combinatie met dexamethason voor de behandeling van volwassen patiënten met multipel myeloom die minstens drie eerdere therapielijnen hebben gekregen, wiens ziekte refractair is voor ten minste een proteasoomremmer, een immunomodulerend middel en een anti-CD38-monoklonaal antilichaam, die tijdens of na hun laatste therapie ziekteprogressie vertoonden en bij wie, indien eerder een autologe stamceltransplantatie is ondergaan, er tussen die transplantatie en de progressie ten minste drie jaren zijn verstreken.
elranatamab	Elrexio			<a href="#">22-dec-23</a>		Voor zover verstrekt in het kader van geneeskundige behandelingen.	

dostarlimab	Jemperli	L01FF07		<a href="#">22-dec-23</a>		Voor zover verstrekt in het kader van geneeskundige behandelingen.	
talazoparib	Talzenna	L01XK04	Actief	<a href="#">4-1-2024</a>		Voor zover verstrekt in het kader van geneeskundige behandelingen.	Met uitzondering van de toepassing als monotherapie voor de behandeling van volwassen patiënten met BRCA1/2-kiembaanmutaties die HER2-negatief lokaal gevorderde of gemetastaseerde borstkanker hebben en die: a.eerder zijn behandeld met een antracycline of een taxaan in de neo-adjuvante, adjuvante of gemetastaseerde setting, tenzij zij niet geschikt zijn bevonden voor deze behandeling; en b.in geval van hormoonreceptor-positieve borstkanker eerder zijn behandeld met een hormoontherapie, tenzij zij ongeschikt zijn bevonden voor hormoontherapie.

Laatst bijgewerkt per: 07-02-2024

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)