

Werkzame stof	Artikelnaam	ATC-code	Sluis actief of aangekondigd	Datum sluis start (publ. regeling)	Meest recente aanvullende publ. Regeling	Behandeling op artikel 2.1 Regeling Zorgverzekering - Aanspraak NEE	Uitzonderingen op kolom G - Aanspraak JA
ibrutinib	Imbruvica	L01EL01	Actief	25-mei-16	Uitzondering met ingang van 1-9-2019	Voor zover verstrekt in het kader van geneeskundige behandelingen.	Met uitzondering van de toepassing: 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; 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; c. als monotherapie voor de behandeling van een gerecidiveerd of refractair mantelcellenlymfoom; d. als monotherapie of in combinatie met bendamustine en rituximab voor de tweedelijnsbehandeling van chronische lymfatische leukemie; 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; f. tot 1 januari 2027: in combinatie met venetoclax voor de behandeling van volwassen patiënten met chronische lymfatische leukemie die niet eerder zijn behandeld.
daratumumab	Darzalex	L01FC01	Actief	3-mrt-17	15-12-2025	Voor zover verstrekt in het kader van geneeskundige behandelingen.	Met uitzondering van de toepassing: 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; b. tot 1 januari 2029: 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; c. tot 1 januari 2029: 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; d. tot 1 januari 2029: 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; e. tot 1 januari 2029: 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; f. tot 1 januari 2029: in combinatie met carfilzomib en dexamethason voor multipel myeloom bij volwassenen die ten minste een eerdere behandeling hebben gehad; g. tot 1 januari 2029: 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.
nusinersen	Spinraza	M09AX07	Actief	8-mei-17	29-nov-23	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 musculaire atrofie die 9-5 jaar en ouder zijn, voor zover de verkerde

					VT voor 9,5+ jr: 01-01-2020		spinalesprekatione die 9,5 jaar en ouder zijn, voor zover de verzekerde deelneemt aan onderzoek als bedoeld in het vijfde lid naar deze zorg.
osimertinib	Tagrisso	L01EB04	Actief	4-jul-18	Uitzonderingen met ingang van 1-1-2020	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 2029: 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 2029: 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	12-jul-18	ALL: 1 januari 2023	Voor zover verstrekt in het kader van geneeskundige behandelingen.	Met uitzondering van de toepassing: a. tot 1 januari 2028: 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 2028: voor de behandeling van volwassen patiënten met een recidief of refractair diffuus grootcellig B-cellymfoom na twee of meer lijnen systemische therapie.
					DLBCL		
axicabtagene ciloleucel	Yescarta	L01XL03	Actief	12-jul-18	5-12-2024	Voor zover verstrekt in het kader van geneeskundige behandelingen.	Met uitzondering van de toepassing: a. tot 1 januari 2028 voor de behandeling van volwassen patiënten met recidief of refractair diffuus grootcellig B-cellymfoom na twee of meer lijnen systemische therapie. b. tot 1 januari 2028 voor de behandeling van volwassen patiënten met primair mediastinaal grootcellig B-cellymfoom na twee of meer lijnen systemische therapie. c. tot 1 januari 2028 voor de behandeling van fitte volwassenen met diffuus grootcellig B-cellymfoom en hooggradig B-cellymfoom, dat recidiveert binnen 12 maanden na of refractair is voor eerstelijns chemotherapie die in de tweede lijn in aanmerking komen voor autologe stamceltransplantatie.
durvalumab	Imfinzi	L01FF03	Actief	1-sep-18	3-11-2023	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	30-mrt-20	9-okt-24	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 volwassenen zonder sensibiliserende EGFR-mutatie of ALK-translocatie; e. tot 1 januari 2027: in combinatie met nivolumab als eerstelijnsbehandeling van inoperabel maligne pleuraal mesothelioom; f. als off-label neoadjuvante behandeling in combinatie met nivolumab gevolgd door een adjuvante behandeling voor patiënten met resectabel melanoom stadium III.
emicizumab	Hemlibra	B02BX06	Actief	19-mrt-19	13-nov-24	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; c. tot 1 juli 2026: als routineprofylaxe van bloedingen bij patiënten met matig-ernstige hemofilie A zonder remmers tegen factor VIII en met een ernstig fenotype voor bloedingen; d. tot 1 juli 2026: als off-label routineprofylaxe van bloedingen bij verworven hemofilie A.
ravulizumab	Ultomiris	L04AJ02	Actief	16-jul-19	20-okt-25	Voor zover verstrekt in het kader van geneeskundige behandelingen.	Met uitzondering van de toepassing: a. tot 1 januari 2028: voor de behandeling van volwassen patiënten met refractaire gegeneraliseerde myasthenia gravis die positief zijn voor het anti-acetylcholinereceptor antilichaam; b. tot 1 januari 2028: voor de behandeling van paroxismale nachtelijke hemoglobininurie bij volwassen en pediatrie patiënten met een lichaamsgewicht van tien kilogram of meer: 1°. met hemolyse met klinische symptomen die wijzen op een hoge ziekteactiviteit; of 2°. die klinisch stabiel zijn nadat ze ten minste de afgelopen zes maanden behandeld zijn met eculizumab.
larotrectinib	Vitrakvi	L01EX12	Actief	1-9-2019	31-8-2023	Voor zover verstrekt in het kader van geneeskundige behandelingen.	Met uitzondering van de toepassing als monotherapie voor de behandeling van volwassenen en kinderen met lokaal gevorderde of gemetastaseerde solide tumoren die een neurotrofe tyrosinereceptorkinase genfusie vertonen en die hebben gefaald op de standaardbehandeling of waarbij geen standaardbehandeling bestaat of geïndiceerd is.
avelumab	Bavencio	L01FF04	Actief	14-nov-19	3-11-2023	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	16-jan-20	5-dec-24	Voor zover verstrekt als neusspray in het kader van geneeskundige behandelingen.	Met uitzondering van de toepassing tot 1 januari 2028 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	20-nov-18	17-nov-25	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 hypomethyleerderend middel voor de behandeling van volwassen patiënten met nieuw gediagnosticeerde acute myeloïde leukemie die niet in aanmerking komen voor intensieve chemotherapie; f. tot 1 januari 2027: in combinatie met acalabrutinib voor de behandeling van volwassen patiënten met chronische lymfatische leukemie die niet eerder zijn behandeld.
onasemnogene abeparvovec	Zolgensma	M09AX09	Actief	8-mei-20	28-10-2024	Voor zover verstrekt in het kader van de geneeskundige behandeling van symptotomatische 5q spinale spieratrofie met een bi-alleliche mutatie in het SMN1-gen en maximaal drie kopieën het SMN2-gen zonder klinische diagnose van SMA-type 1.	a. met ingang van 1 januari 2029: 5q spinale spieratrofie met een bi-alleliche mutatie in het SMN1-gen en een klinische diagnose van SMA-type 1; b. met ingang van 1 januari 2029: presymptomatische 5q spinale spieratrofie met een bi-alleliche mutatie in het SMN1-gen tot maximaal drie kopieën van het SMN2-gen.
glasdegib	Daurismo	L01XX63	Actief	22-jul-20		Voor zover verstrekt in het kader van geneeskundige behandelingen.	
entrectinib	Rozlytrek	L01EX14	Actief	28-8-2020		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	28-8-2020	31-1-2023	Voor zover verstrekt in het kader van geneeskundige behandelingen.	Met uitzondering van de toepassing: a. 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; b. als monotherapie voor de behandeling van volwassen patiënten met chronische lymfatische leukemie die ten minste een eerdere behandeling voor chronische lymfatische leukemie hebben gehad; 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; d. 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; 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; 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; g. tot 1 januari 2027: in combinatie met venetoclax voor de behandeling van patiënten met chronische lymfatische leukemie, die niet eerder zijn behandeld; h. tot 1 januari 2027: in combinatie met bendamustine en rituximab voor de behandeling van volwassen patiënten met mantelcellymfoom, die niet eerder zijn behandeld.
niraparib	Zejula	L01XK02	Actief	25-11-2020		Voor zover verstrekt in het kader van geneeskundige behandelingen.	Met uitzondering van de toepassing: a. als monotherapie voor de onderhoudsbehandeling bij volwassen patiënten met platinagevoelige, gerediveerde, hooggradige serieuze epitheliale eierstok-, eileider- of primaire peritoneumkanker, die volledig of partieel reageren op platina gebaseerde chemotherapie; 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.
carfilzomib	Kyprolis	L01XG02	Actief	28-10-2024	15-12-2025	Voor zover verstrekt in het kader van geneeskundige behandelingen.	Met uitzondering van: 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; b. tot 1 januari 2029: 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.
pertuzumab met trastuzumab	Phesgo	L01FY01	Actief	13-1-2021	23-9-2025	Voor zover verstrekt in het kader van geneeskundige behandelingen.	Met uitzondering van de toepassing: a. tot 1 oktober 2026: bij vroege borstkanker in combinatie met chemotherapie voor de neoadjuvante behandeling van volwassen patiënten met HER2-positieve, lokaal gevorderde, inflammatoire, of vroegstadium borstkanker met een hoog risico op recidief; b. tot 1 oktober 2026: bij gemetastaseerde borstkanker in combinatie met taxaan 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; c. tot 1 oktober 2026: bij gemetastaseerde borstkanker in combinatie met taxaan en aansluitend zonder taxaan 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.

atidarsagene autotemcel	Libmeldy	A16AB21	Actief	13-1-2021	18-1-2024	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	8-1-2021	12-9-2022	Voor zover verstrekt in het kader van de geneeskundige behandeling van: a. volwassen patiënten met gerecidiveerd of refractair mantelcellenlymfoom 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	8-2-2021	10-4-2024	Voor zover verstrekt in het kader van geneeskundige behandelingen.	Met uitzondering van de toepassing tot 1 januari 2028 als monotherapie voor de behandeling van volwassen patiënten met niet-reseceerbare of gemetastaseerde HER2-positieve borstkanker die voorafgaand één of meer behandelingschema's op basis van anti-HER2-therapieën hebben gekregen.
tucatinib	Tukysa	L01EH03	Actief	8-2-2021	31-10-2024		Tot 1 januari 2028: 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	5-5-2021	15-12-2025	Voor zover verstrekt in het kader van geneeskundige behandelingen.	Met uitzondering van de toepassing: a. in combinatie met pomalidomide en dexamethason, voor de behandeling van volwassen patiënten met gerecidiveerd en refractair multipel myeloom die minstens twee eerdere therapieën hebben gekregen, waaronder lenalidomide en een proteasoomremmer, en bij wie ziekteprogressie is aangetoond tijdens de laatste behandeling; b. tot 1 januari 2029: in combinatie met carfilzomib en dexamethason, voor de behandeling van volwassen patiënten met multipel myeloom die minstens één eerdere behandeling gekregen hebben.
cemiplimab	Libtayo	L01FF06	Actief	30-12-2022	3-11-2023	Met ingang van 1 januari 2027 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	9-7-2021	10-4-2024	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.	Met uitzondering van de toepassing tot 1 januari 2027 voor de behandeling van patiënten van 12 jaar en ouder met homozygote familiale hypercholesterolemie, die ondanks optimaal gebruik van lipidenverlagende behandelingen onvoldoende daling bereiken.
selumetinib	Koselugo	L01EE04	Actief	9-7-2021	14-11-2025	Voor zover verstrekt in het kader van alle geneeskundige behandelingen.	Met uitzondering van de toepassing tot 1 januari 2028 als monotherapie in het kader van de geneeskundige behandeling van symptomatische, inoperabele plexiforme neurofibromen bij pediatrische patiënten met neurofibromatose type 1 in de leeftijd van drie jaar of ouder.
idecabtagene vicleucel	Abecma	L01XL07	Actief	12-7-2021	14-3-2024	Voor zover verstrekt in het kader van geneeskundige behandelingen.	
tafasitamab	Minjuvi	L01FX12	Actief	26-7-2021	31-12-2025	Voor zover verstrekt in het kader van geneeskundige behandelingen.	

lenvatinib	Kisplyx, Lenvima	L01EX08	Actief	7-12-2021	29-nov-23	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/Hürthleel-) schildklier carcinoom, 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 als eerstelijnsbehandeling voor volwassen patiënten met gevorderd niercelcarcinoom, ongeacht risicoscore; e. tot 1 januari 2027: in combinatie met pembrolizumab als behandeling van gevorderd of recidiverend endometriumcarcinoom met ECOG status 0 of 1 met ziekteprogressie tijdens of na eerdere platinumbevattende behandeling, ongeacht de setting, die niet in aanmerking komen voor curatieve chirurgie of bestraling.
ripretinib	Qinlock	L01EX19	Actief	7-12-2021	21-4-2026	Met ingang van 1 januari 2029: 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	7-12-2021	10-jan-25	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; e. tot 1 januari 2027: als monotherapie voor de behandeling van fitte volwassen patiënten met chronische lymfatische leukemie, zonder del17p of TP53 mutatie, met ongemuteerd IGHV, die niet eerder zijn behandeld; f. tot 1 januari 2027: als monotherapie voor de behandeling van niet-fitte volwassen patiënten met chronische lymfatische leukemie, zonder del17p of TP53 mutatie, die niet eerder zijn behandeld.
pralsetinib	Gavreto	L01EX23	Actief	7-12-2021		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	7-12-2021	1-10-2024	Voor zover verstrekt in het kader van geneeskundige behandelingen.	Met uitzondering van de toepassing tot 31 december 2027 voor de behandeling van volwassen patiënten met inoperabele of gemetastaseerde triple-negatieve borstkanker (mTNBC) die twee of meer eerdere systemische therapieën hebben gekregen, waaronder één lijn taxaan-bevattende therapie en tenminste één voor gevorderde ziekte.

avalglucosidase alfa	Nexviadyme	A16AB22	Actief	16-12-2021	28-1-2025	Voor zover verstrekt als intraveneuze injectie in het kader van geneeskundige behandelingen.	Met uitzondering van de toepassing tot 1 februari 2030 bij de behandeling van volwassenen met op latere leeftijd gemanifesteerde ziekte van Pompe (zure α -glucosidase [GAA] -deficiëntie).
eptinezumab	Vyepti	N02CD05	Actief	16-12-2021	22-dec-23	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	Verzenios	L01EF03	Actief	27-8-2018	1-7-2024	Voor zover verstrekt in het kader van geneeskundige behandelingen.	Met uitzondering van de toepassing: a. 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. 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	Kimmtrak	L01XX75	Actief	22-4-2022	17-2-2025	Met ingang van 1 januari 2029: voor zover verstrekt als monotherapie voor de behandeling van humaan leukocytenantigeen-A*02:01-positieve volwassen patiënten met een niet-resectabel of gemetastaseerd uveamelanoom.	
avapritinib	Ayvakyt	L01EX18	Actief	14-4-2022	7-10-2025	Voor zover verstrekt in het kader van geneeskundige behandeling.	Met uitzondering van de toepassing: a. 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; b. tot 1 januari 2028: als monotherapie voor de behandeling van volwassen patiënten met agressieve systemische mastocytose, systemische mastocytose in combinatie met een hematologisch neoplasma of mestcelleukemie, na minimaal één systemische therapie.
lisocabtagene maraleucel	Breyanzi	L01XL08	Actief	14-4-2022	22-apr-25	Voor zover verstrekt in het kader van geneeskundige behandelingen.	Met uitzondering van de toepassing: a. tot 1 januari 2028 voor de behandeling van recidief of refractair diffuus grootcellig B-cellymfoom, primair mediastinaal B-cellymfoom en folliculair lymfoom van graad 3B, na twee of meer lijnen systemische therapie; b. tot 1 januari 2028 voor de behandeling van fitte volwassen patiënten met grootcellig B-cellymfoom, hooggradig B-cellymfoom, primair mediastinaal B-cellymfoom, en folliculair lymfoom graad 3B die recidiveren binnen 12 maanden na of refractair (ongevoelig) zijn voor eerstelijns chemo-immunotherapie die in de tweede lijn in aanmerking komen voor autologe stamceltherapie.
polatuzumab vedotine	Polivy	L01FX14	Actief	13-6-2022	29-nov-23	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	13-6-2022		Voor zover verstrekt in het kader van geneeskundige behandelingen.	
olipudase alfa	Xenpozyme	A16AB25	Actief	20-7-2022		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	Nexpvio	L01XX66	Actief	20-7-2022		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	25-8-2022		Voor zover verstrekt in het kader van geneeskundige behandelingen.	Met uitzondering van de toepassing: 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; 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; 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: 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 2°. indien het hormoonreceptor positieve borstkanker betreft, progressie hebben vertoond tijdens of na eerdere endocriene therapie of beschouwd worden als ongeschikt voor endocriene therapie; d. als monotherapie voor de onderhoudsbehandeling van volwassen patiënten met kiembaan BRCA1/2-mutaties die gemetastaseerd adenocarcinoom van de alveeslier hebben en die geen progressie vertonen na ten minste zestien weken platinabevattende therapie binnen een eerstelijns chemotherapie regime; 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; 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.
efgartigimod alfa	Vyvgart	L04AL01	Actief	25-8-2022	18-jul-25	Voor zover verstrekt in het kader van geneeskundige behandelingen.	Met uitzondering van de toepassing tot 1 januari 2028 voor de behandeling van volwassen patiënten met refractaire gegeneraliseerde myasthenia gravis die positief zijn voor het anti-acetylcholinereceptor antilichaam.
valoctocogene roxaparvovec	Roctavian	B02BD15	Actief	25-8-2022		Voor zover verstrekt in het kader van geneeskundige behandelingen.	

teclistamab	Tecvayli	L01FX24	Actief	12-9-2022		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	11-10-2022		Voor zover verstrekt in het kader van geneeskundige behandelingen.	
loncastximab tesirine	Zynlonta	L01FX22	Actief	29-11-2022		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	L01XL09	Actief	30-12-2022		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-177 vipivotide tetraxetan	Pluvicto	V10XX05	Actief	30-12-2022		Voor zover verstrekt in het kader van geneeskundige behandelingen.	
deucravacitinib	Sotyktu	L04AA56	Actief	24-3-2023	30-5-2024	Voor zover verstrekt in het kader van geneeskundige behandelingen.	Met uitzondering van de toepassing bij de behandeling van matige tot ernstige plaque psoriasis bij volwassenen die in aanmerking komen voor systemische behandeling waarbij orale systemische therapie wenselijk is en behandeling met conventionele middelen met een eerstelijnslabel gecontra-indiceerd is.

darolutamide	Nubeqa	L02BB06	Actief	24-3-2023		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	14-3-2023		Voor zover verstrekt in het kader van geneeskundige behandelingen.	
etranacogene dezaparvovec	Hemgenix	B02BD16	Actief	14-3-2023		Voor zover verstrekt in het kader van geneeskundige behandelingen.	
cipaglucozidase alfa	Pombiliti	A16AB23	Actief	14-3-2023	28-1-2025	Voor zover verstrekt in het kader van geneeskundige behandelingen.	Met uitzondering van de toepassing tot 1 februari 2030 bij de behandeling van volwassenen met op latere leeftijd gemanifesteerde ziekte van Pompe (zure α -glucozidase [GAA] -deficiëntie).
upadacitinib	Rinvoq	L04AF03	Actief	4-5-2023	8-5-2024	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; g. bij de behandeling van patiënten met matig tot ernstig actieve ziekte van Crohn die onvoldoende hebben gereageerd op, niet meer reageren op of intolerant zijn voor een biologische behandeling.
pegunigalsidase alfa	Elfabrio	A16AB20	Actief	4-5-2023	30-5-2025	Met ingang van 1 januari 2028: Voor zover verstrekt als chronische enzym-substitutie therapie bij volwassenen met een bevestigde diagnose van de ziekte van Fabry.	
niraparib-abirateron	Akeega	L01XK	Actief	4-5-2023	20-3-2026	Voor zover verstrekt in het kader van geneeskundige behandelingen.	

bimekizumab	Bimzelx	L04AC21	Actief	30-6-2023	21-2-2025	Voor zover verstrekt in het kader van de geneeskundige behandelingen.	Met uitzondering van de toepassing: a. als behandeling van matige tot ernstige plaque-psoriasis bij volwassenen die in aanmerking komen voor systemische therapie; b. als monotherapie of in combinatie met methotrexaat voor de behandeling van actieve artritis psoriatica (PsA) bij volwassenen die ontoereikend reageerden op een of meer ziekte modificerende anti-reumatica of deze niet verdragen. c. als behandeling van axiale spondyloarthritis (axSpA). Deze indicatie is onderverdeeld in twee deelindicaties, zijnde de behandeling van: – volwassenen met actieve niet-radiografische axSpA met objectieve tekenen van ontsteking zoals aangetoond door een verhoogde C-reactieve proteïne en/of magnetische resonantie-beeldvorming, die ontoereikend reageerden op niet-steroidale ontstekingsremmers of deze niet verdragen; – volwassenen met actieve spondylitis ankylopoetica die ontoereikend reageerden op conventionele therapie of deze niet verdragen; d. voor de behandeling van volwassen patiënten met matige tot ernstige hidradenitis suppurativa.
glofitamab	Columvi	L01FX28	Actief	30-6-2023		Voor zover verstrekt in het kader van de geneeskundige behandelingen.	
ublituximab	Briumvi	L04AG14	Actief	13-6-2023	29-4-2025	Voor zover verstrekt in het kader van de geneeskundige behandelingen.	Met uitzondering van de toepassing als behandeling van volwassen patiënten met relapsing vormen van multiple sclerose (RMS) met actieve ziekte.
mirikizumab	Omvoh	L04AC24	Actief	13-6-2023	14-7-2025	Voor zover verstrekt in het kader van de geneeskundige behandelingen.	Met uitzondering van de toepassing voor: a. voor de behandeling van volwassen patiënten met matig tot ernstig actieve colitis ulcerosa die onvoldoende hebben gereageerd op, niet meer reageerden op, of intolerant zijn voor conventionele therapie of een biologische behandeling. b. voor de behandeling van volwassen patiënten met matig tot ernstig actieve ziekte van Crohn die onvoldoende hebben gereageerd op, niet meer reageerden op, of intolerant waren voor conventionele therapie of een biologische behandeling.
talquetamab	Talvey	L01FX29	Actief	14-9-2023		Voor zover verstrekt in het kader van de geneeskundige behandelingen.	
epcoritamab	Tepkinly	L01FX27	Actief	18-10-2023		Voor zover verstrekt als in het kader van geneeskundige behandelingen.	
tislelizumab	Tevimbra	L01FF09	Actief	18-10-2023	24-11-2023	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 plaveiselcarcinoom van de slokdarm na eerdere platina-bevattende chemotherapie.
lebrikizumab	Ebglyss	D11AH10	Actief	29-nov-23	17-12-2024	Voor zover verstrekt in het kader van geneeskundige behandelingen.	Met uitzondering van de toepassing voor de behandeling van patiënten van 12 jaar en ouder met matige tot ernstige atopische dermatitis die in aanmerking komen voor systemische behandeling.
melfalan flufenamide	Pepaxti	L01AA10	Actief	29-nov-23		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	L01FX32	Actief	22-dec-23	9-dec-25	Voor zover verstrekt in het kader van geneeskundige behandelingen.	Met uitzondering van de toepassing tot 1 januari 2029 als monotherapie voor de behandeling van volwassen patiënten met recidiverend en refractair multipel myeloom die minimaal 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.
dostarlimab	Jemperli	L01FF07	Actief	22-dec-23	30-mei-25	Met ingang van 1 januari 2027, voor zover verstrekt in het kader van geneeskundige behandelingen.	Met uitzondering van de toepassing als monotherapie voor de behandeling van volwassen patiënten met mismatch-reparatiedeficiënt (dMMR)/microsatellietinstabiliteit-hoog (MSI-H), gerecidiveerd of gevorderd EC met ziekteprogressie tijdens of na een eerdere platinabevallende behandeling.
talazoparib	Talzenna	L01XK04	Actief	4-jan-24	28-okt-25	Voor zover verstrekt in het kader van geneeskundige behandelingen.	Met uitzondering van de toepassing: a. als monotherapie voor de behandeling van volwassen patiënten met BRCA1/2-kiembaanmutaties die HER2-negatief lokaal gevorderde of gemetastaseerde borstkanker hebben en die: 1° eerder zijn behandeld met een antracycline of een taxaan in de neoadjuvante, adjuvante of gemetastaseerde setting, tenzij zij niet geschikt zijn bevonden voor deze behandeling; en 2° in geval van hormoonreceptor-positieve borstkanker eerder zijn behandeld met een hormoontherapie, tenzij zij ongeschikt zijn bevonden voor hormoontherapie; b. tot 1 januari 2029: in combinatie met enzalutamide voor de behandeling van volwassen patiënten met HRR-deficiënte gemetastaseerde castratieresistente prostaatkanker (mCRPC) bij wie chemotherapie niet klinisch geïndiceerd is.
etrasimod	Velsipity	L04AE05	Actief	26-feb-24	14-7-2025	Voor zover verstrekt in het kader van geneeskundige behandelingen.	Met uitzondering van de toepassing voor de behandeling van patiënten van 16 jaar en ouder met matig tot ernstig actieve colitis ulcerosa die onvoldoende hebben gereageerd op, niet meer reageren op, of intolerant zijn voor conventionele therapie of een biologische behandeling.
exagamglogene autotemcel	Casgevy	B06AX05	Actief	26-feb-24		Voor zover verstrekt in het kader van geneeskundige behandelingen.	
bevacizumab	Lytenava	S01LA08	Actief	19-jun-24		Voor zover verstrekt in het kader van geneeskundige behandelingen.	Met uitzondering van de toepassing ter behandeling van kanker.
efanesoctocog alfa	Altuvoct	B02BD02	Actief	3-jul-24	28-feb-25	Voor zover verstrekt in het kader van geneeskundige behandelingen.	Met uitzondering van de toepassing voor de behandeling van hemofilie A.
capivasertib	Truqap	L01EX27	Actief	3-jul-24		Voor zover verstrekt in het kader van geneeskundige behandelingen.	
amivantamab	Rybrevent	L01FX18	Actief	3-jul-24		Voor zover verstrekt in het kader van geneeskundige behandelingen.	Met uitzondering van de toepassing als monotherapie geïndiceerd voor de behandeling van volwassen patiënten met gevorderde niet-kleincellige longkanker (NSCLC) met activerende epidermale groeifactorreceptor (EGFR) Exon 20-insertiemutaties, na falen van therapie op basis van platina.
fidanacogene elaparvovec	Beqvez (voorheen Durveqtix)		Actief	26-jul-24		Voor zover verstrekt in het kader van geneeskundige behandelingen.	

risankizumab	Skyrizi	L04AC18	Actief	26-jul-24	21-2-2025	Voor zover verstrekt in het kader van geneeskundige behandelingen.	Met uitzondering van de toepassing voor de behandeling van: a. matige tot ernstige plaque psoriasis bij volwassenen die in aanmerking komen voor systemische therapie; b. artritis psoriatica, als monotherapie of in combinatie met methotrexaat, bij volwassenen die onvoldoende reageren op of intolerant zijn voor een of meer 'disease modifying antirheumatic drugs' (DMARD's); c. matig tot ernstig actieve ziekte van Crohn bij volwassenen die onvoldoende of niet meer reageren op, of intolerant zijn voor andere behandelingen (conventioneel of 'biological'); d. volwassen patiënten met matig tot ernstig actieve colitis ulcerosa die onvoldoende hebben gereageerd op, niet meer reageren op, of intolerant zijn voor conventionele behandeling of een biologische behandeling.
sugemalimab	Cejemly	L01FF11	Actief	26-jul-24		Voor zover verstrekt in het kader van geneeskundige behandelingen.	
faricimab	Vabysmo	S01LA09	Actief	16-aug-24	2-4-2025	Voor zover verstrekt in het kader van geneeskundige behandelingen.	Met uitzondering van de toepassing voor de behandeling van: a. 'natte' leeftijdsgebonden maculadegeneratie (LMD); b. gezichtsstoornissen als gevolg van maculaoedeem dat wordt veroorzaakt door diabetes; c. volwassen patiënten met visusverslechtering als gevolg van macula-oedeem secundair aan retinale veneuze oclusies (veneuze takocclusie of retinale veneuze stamocclusie).
odronextamab	Orspono		Actief	16-aug-24		Voor zover verstrekt in het kader van geneeskundige behandelingen.	
toripalimab	Loqtorzi	L01FF13	Actief	20-sep-24		Voor zover verstrekt in het kader van geneeskundige behandelingen.	
enfortumab vedotine	Padcev	L01FX13	Actief	20-sep-24	11-feb-26	Voor zover verstrekt in het kader van geneeskundige behandelingen.	Met uitzondering van de toepassing: a. als behandeling van volwassen patiënten met lokaal gevorderd of gemetastaseerd urotheelcarcinoom die eerder een platinumbevattende chemotherapie hebben ondergaan en een geprogrammeerde celdoodreceptor-1- of geprogrammeerde celdoodligand 1-remmer hebben gekregen. b. tot 1 januari 2029 in combinatie met pembrolizumab als eerstelijnsbehandeling van volwassen patiënten met niet-reseceerbaar of gemetastaseerd urotheelcarcinoom die in aanmerking komen voor een behandeling met platinumbevattende chemotherapie.
mirvetuximab soravtansine	Elahere	L01FX26	Actief	29-nov-24		Voor zover verstrekt in het kader van geneeskundige behandelingen.	
serplulimab	Hetronifly	L01FF12	Actief	29-nov-24		Voor zover verstrekt in het kader van geneeskundige behandelingen.	

marstacimab	Hypnavzi	B02BX11	Actief	29-nov-24	3-feb-26	Voor zover verstrekt in het kader van geneeskundige behandelingen.	Met uitzondering van de toepassing tot 4 februari 2029 voor routineprofylaxe van bloedingen bij patiënten van 12 jaar en ouder, met een gewicht van ten minste 35 kg, met: a. ernstige hemofilie A (congenitale factor VIII-deficiëntie, FVIII <1%) zonder factor VIII-remmers, of b. ernstige hemofilie B (congenitale factor IX-deficiëntie, FIX <1%) zonder factor IX-remmers.
palbociclib	Ibrance	L01EF01	Actief	1-jul-24		Voor zover verstrekt in het kader van geneeskundige behandelingen.	Met uitzondering van de toepassing: a. 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. voor de behandeling van vrouwen met hormoonreceptor positieve, humane epidermale groeifactorreceptor 2 negatieve lokaal gevorderde of metastatische borstkanker die eerdere endocriene therapie hebben ontvangen.
ribociclib	Kisqali	L01EF02	Actief	1-jul-24		Voor zover verstrekt in het kader van geneeskundige behandelingen.	Met uitzondering van de toepassing: a. 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. voor de behandeling van vrouwen met hormoonreceptor positieve, humane epidermale groeifactorreceptor 2 negatieve lokaal gevorderde of metastatische borstkanker die eerdere endocriene therapie hebben ontvangen.
lecanemab	Leqembi	N06DX04	Actief	27-1-2025		Voor zover verstrekt in het kader van geneeskundige behandelingen.	
lazertinib	Lazcluze	L01EB09	Actief	27-1-2025		Voor zover verstrekt in het kader van geneeskundige behandelingen.	
nemolizumab	Nemluvio	D11AH12	Actief	21-feb-25	13-feb-26	Voor zover verstrekt in het kader van geneeskundige behandelingen.	Met uitzondering van de toepassingen: a. Voor de behandeling van matige tot ernstige atopische dermatitis bij patiënten in de leeftijd van 12 jaar en ouder die in aanmerking komen voor systemische behandeling; b. Voor de behandeling van matige tot ernstige prurigo nodularis bij volwassenen die in aanmerking komen voor systemische behandeling.
belzutifan	Welireg	L01XX74	Actief	21-feb-25		Voor zover verstrekt in het kader van geneeskundige behandelingen.	
imetelstat	Rytelo		Actief	21-feb-25		Voor zover verstrekt in het kader van geneeskundige behandelingen.	
pirtobrutinib	Jaypirca	L01EL05	Actief	23-apr-25		Voor zover verstrekt in het kader van geneeskundige behandelingen.	Met uitzondering van de toepassing als monotherapie voor volwassen patiënten met recidiverend of refractair mantelcellymfoom (MCL) die eerder zijn behandeld met een Bruton's tyrosinekinase (BTK)-remmer.
datopotamab deruxtecan	Datroway	L01FX35	Actief	9-apr-25		Voor zover verstrekt in het kader van geneeskundige behandelingen.	

tisotumab vedotin	Tidvak	L01FX23	Actief	9-apr-25		Voor zover verstrekt in het kader van geneeskundige behandelingen.	
guselkumab	Tremfya	L04AC16	Actief	29-4-2025	23-9-2025	Voor zover verstrekt in het kader van geneeskundige behandelingen.	Met uitzondering van de toepassing: a. voor de behandeling van matige tot ernstige plaque psoriasis bij volwassenen die in aanmerking komen voor systemische therapie; b. voor de behandeling van arthritis psoriatica in combinatie met methotrexaat of als monotherapie bij volwassenen met ontoereikende respons op of intolerantie voor een 'disease modifying antirheumatic drug' (DMARD); c. voor de behandeling van volwassen patiënten met matig tot ernstig actieve colitis ulcerosa die onvoldoende hebben gereageerd op, niet meer reageren op, of intolerant zijn voor conventionele therapie of een biologische behandeling; d. voor de behandeling van volwassen patiënten met matig tot ernstig actieve ziekte van Crohn die onvoldoende hebben gereageerd op, niet meer reageerden op, of intolerant waren voor conventionele therapie of een biologische behandeling.
linvoseltamab	Lynozytic	L01FX	Actief	29-4-2025		Voor zover verstrekt in het kader van geneeskundige behandelingen.	
teprotumumab	Tepezza	L04AG13	Actief	27-6-2025		Voor zover verstrekt in het kader van geneeskundige behandelingen.	
pembrolizumab	Keytruda	L01FF02	Actief	15-8-2016	29-11-2023	Met ingang van 1 januari 2027: Voor zover verstrekt in het kader van geneeskundige behandelingen.	Met uitzondering van de toepassing als monotherapie voor de behandeling van gevorderd melanoom bij volwassenen.
nivolumab	Opdivo	L01FF01	Actief	22-7-2015	3-11-2023	Met ingang van 1 januari 2027: Voor zover verstrekt in het kader van geneeskundige behandelingen.	Met uitzondering van de toepassing als monotherapie voor de behandeling van gevorderd melanoom bij volwassenen.
atezolizumab	Tecentriq	L01FF05	Actief	23-8-2017	3-11-2023	Met ingang van 1 januari 2027: Voor zover verstrekt in het kader van geneeskundige behandelingen.	
mirdametinib	Ezmekly	L01EE05	Actief	11-8-2025		Voor zover verstrekt in het kader van geneeskundige behandelingen.	
inavolisib	Itovebi	L01EM	Actief	11-8-2025		Voor zover verstrekt in het kader van geneeskundige behandelingen.	
belantamab mafodotin	Blenrep	L01FX15	Actief	11-8-2025		Voor zover verstrekt in het kader van geneeskundige behandelingen.	

obecabtagene autoleucel	Aucatzyl	L01XL12	Actief	11-8-2025		Voor zover verstrekt in het kader van de geneeskundige behandeling van volwassen patiënten van 26 jaar en ouder met recidiverende of refractaire B-celprecursor acute lymfatische leukemie.	
dorocubicel/ allogene uit navelstreng afkomstige CD34-cellen, niet geëxpandeerd	Zemcelpro	B05AX04	Actief	4-9-2025		Voor zover verstrekt in het kader van geneeskundige behandelingen.	
conczumab	Alhemo	B02BX10	Actief	16-9-2025		Voor zover verstrekt in het kader van geneeskundige behandelingen.	Met uitzondering van de toepassing voor routinematige profylaxe van bloedingen bij patiënten van 12 jaar of ouder met: a.hemofilie A (congenitale factor VIII-deficiëntie) met FVIII-remmers; b.hemofilie B (congenitale factor IX-deficiëntie) met FIX-remmers.
donanemab	Kisunla	N06DX05	Actief	16-9-2025		Voor zover verstrekt in het kader van geneeskundige behandelingen.	
vimseltinib	Romvimza	L01EX29	Actief	16-9-2025		Voor zover verstrekt in het kader van geneeskundige behandelingen.	
inebilizumab	Uplizna	L04AG10	Actief	14-11-2025		Voor zover verstrekt in het kader van de geneeskundige behandeling van volwassen patiënten met actieve Immunoglobuline G4-gerelateerde ziekte (IgG4-RD).	
teplizumab	Teizeild	A10XX01	Actief	31-12-2025		Voor zover verstrekt in het kader van geneeskundige behandelingen.	
aumolertinib	Aumseqa		Actief	12-2-2026		Voor zover verstrekt in het kader van geneeskundige behandelingen.	
nogapendekin alfa inbakicept	Anktiva		Actief	12-2-2026		Voor zover verstrekt in het kader van geneeskundige behandelingen.	
tovorafenib	Ojemda	L01EC04	Actief	28-4-2026		Voor zover verstrekt als monotherapie voor de behandeling van patiënten van 6 maanden en ouder met een pediatrisch laaggradig glioom met een BRAF-fusie of -herschikking, of een BRAF V600-mutatie, bij wie de ziekte is verergerd na één of meer eerdere systemische behandelingen.	

Laatst bijgewerkt: 6-5-2026

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: financielearrangementen@minvws.nl