

Kenmerk: ZN-KC-2026-001  
Betreft: CieBAG-criteria voor de eerstelijnsbehandeling van  
urotheelcarcinoom met enfortumab vedotin in combinatie met  
pembrolizumab  
Datum: 09 februari 2026

=====

## Inleiding

Zorgverzekeraars Nederland (ZN) heeft het initiatief genomen om centraal CieBAG-criteria op te stellen voor een behandeling met dure, specialistische geneesmiddelen. De CieBAG, de ZN-commissie Beoordeling Add-on Geneesmiddelen, waarin alle zorgverzekeraars vertegenwoordigd zijn, beoordeelt de antwoorden op de vragen. Op deze manier hoeft een ziekenhuis slechts een keer een vragenlijst in te vullen en beoordelen alle zorgverzekeraars op dezelfde manier de kwaliteit van een ziekenhuis. Het afgegeven CieBAG advies wordt gedeeld met alle zorgverzekeraars. Het is aan de individuele zorgverzekeraar hoe om te gaan met dit advies wat betreft de zorginkoop.

## CieBAG-criteria voor de eerstelijnsbehandeling van urotheelcarcinoom (UC) met enfortumab vedotin in combinatie met pembrolizumab (EVP)

Enfortumab vedotin (EV) heeft naast de registratie voor indicatie ID 3127, een registratie voor indicatie ID 3389: In combinatie met pembrolizumab (P) voor de eerstelijnsbehandeling van volwassen patiënten met niet-reseceerbaar of gemetastaseerd urotheelcarcinoom die in aanmerking komen voor platinumbevattende chemotherapie.

De CieBAG staat op het standpunt dat de behandeling van UC met enfortumab vedotin in combinatie met pembrolizumab dient plaats te vinden in de ziekenhuizen die ervaring hebben met de behandeling van UC met enfortumab vedotin in de derde lijn en de ziekenhuizen die deel hebben genomen of deelnemen aan registratiestudies met enfortumab vedotin plus ziekenhuizen die minimaal 15 UC patiënten in de eerste lijn behandelen (exclusief de neoadjuvante behandeling) én die een bewijs kunnen overleggen van deelname aan een nascholing EVP.

## Toelichting

De combinatiebehandeling EVP kent een aantal ernstige bijwerkingen die op tijd herkend moeten worden en een passende behandeling vergen. Daarom is gekozen voor een geleidelijke uitbreiding van ziekenhuizen waar de eerstelijnsbehandeling UC met EVP kan plaatsvinden.

Mocht uw instelling patiënten met urotheelcarcinoom willen behandelen met EVP in de eerste lijn, dan graag onderstaand formulier ingevuld opsturen naar [kwaliteitscriteria@zn.nl](mailto:kwaliteitscriteria@zn.nl)

## Vragenlijst kwaliteitscriteria

1. Hoeveel patiënten komen er in uw instelling naar schatting jaarlijks in aanmerking voor een behandeling van urotheelcarcinoom met EVP?

Geef een schatting van het aantal.

.....

**Norm: minimaal 15 patiënten**

2. In welk netwerk (graag namen van ziekenhuizen vermelden) worden uw UC-patiënten besproken? Welke ziekenhuizen zullen UC-patiënten naar uw ziekenhuis verwijzen?

.....

.....

3. Hebben de behandelend medisch oncologen een training EVP gevolgd?

- ja, graag bewijs van deelname toevoegen  
 nee

**Norm: bewijs deelname aan training EVP**

4. Hoe is in het ziekenhuis geborgd dat behandelend artsen die geen training hebben gevolgd toch op de hoogte zijn gebracht van de specifieke bijwerkingen van EVP?

.....

.....

.....

De instelling verklaart hierbij te voldoen aan alle bovengenoemde voorwaarden en criteria en levert de benodigde informatie aan.

Datum: .....

Naam instelling: .....

Naam behandelaar: .....

Specialisme behandelaar: .....

Handtekening behandelaar: .....