

Kenmerk: ZN-SP-2022-016

Betreft: Standpunt inzake vergoeding behandeling van urotheelcarcinoom met enfortumab vedotin

Datum: 15 november 2022

=====

Inleiding

Zorgverzekeraars Nederland (ZN) heeft voor een aantal behandelingen met dure, specialistische geneesmiddelen standpunten geformuleerd ten aanzien van de instellingen die een dergelijke behandeling willen aanbieden. Bij het opstellen van dit standpunt is de beroepsgroep behorende bij het indicatiegebied gehoord. Zorgverzekeraars kunnen bij de inkoop gebruik maken van deze standpunten.

Standpunt inzake de behandeling van urotheelcarcinoom met enfortumab vedotin

Enfortumab vedotin als monotherapie is geïndiceerd voor de 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.

De CieBAG staat op het standpunt dat de behandeling van urotheelcarcinoom met enfortumab vedotin in eerste instantie dient plaats te vinden in de academische ziekenhuizen, het Antonie van Leeuwenhoekziekenhuis en de ziekenhuizen die deel hebben genomen of deelnemen aan registratiestudies met enfortumab vedotin tot er voldoende ervaring is opgedaan met deze therapie.

Toelichting op het standpunt

Derdelijks behandeling urotheelcarcinoom betreft een klein aantal patiënten in Nederland en de ervaring met enfortumab vedotin vanuit klinisch onderzoek is zeer beperkt. Om voldoende ervaring te krijgen staat de CieBAG op het standpunt dat deze zorg in eerste instantie geconcentreerd dient te worden. Na een jaar zal deze concentratie van zorg geëvalueerd worden en kan het aantal ziekenhuizen geleidelijk uitgebreid worden.