

Kenmerk: ZN-SP-2025-002
Betreft: Standpunt inzake de behandeling van urotheelcarcinoom met erdafitinib
Datum: april 2025

=====

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 (UC) met erdafitinib

Erdafitinib als monotherapie voor de behandeling van volwassen patiënten met niet-reseceerbaar of gemetastaseerd urotheelcarcinoom (UC), met daarin gevoelige veranderingen in het FGFR₃-gen, na eerdere behandeling met platinumbevattende chemotherapie én PD-1- of PD-(L)1-checkpointremming in de niet-reseceerbare of gemetastaseerde behandelsetting.

Voor de behandeling met erdafitinib dient er sprake te zijn van een activerende afwijking in het FGFR₃-gen, die aangetoond kan worden met DNA-sequencing – en voor fusies eventueel RNA-analyse – van een biopt van tumorweefsel¹.

De CieBAG staat op het standpunt dat de behandeling van urotheelcarcinoom met erdafitinib dient plaats te vinden in de academische ziekenhuizen, het Antoni van Leeuwenhoekziekenhuis (AvL) en de ziekenhuizen die de beschikking hebben over enfortumab vedotin (EV) in de derde lijn. De keuze tussen EV en erdafitinib dient in een MDO besproken te worden waaraan een academisch centrum of AvL deelneemt.

Toelichting op het standpunt

Derdelijks behandeling van urotheelcarcinoom betreft een klein aantal patiënten in Nederland. Op dit moment leidt de landelijke spreiding tot voldoende toegang tot de behandeling met enfortumab vedotin en daarmee ook tot de behandeling met erdafitinib.

1. [Plaatsbepaling van erdafitinib binnen het veranderende therapeutisch landschap van patiënten met een gevorderd urotheelcarcinoom - NVMO](#)