

| Werkzame stof          | Indicatie Id |
|------------------------|--------------|
| ACALABRUTINIB          | 3323         |
| BLINATUMOMAB           | 2920         |
| BOTULINE TOXINE        | 3333         |
| CAPECITABINE           | 3329         |
| CASPOFUNGINE           | 121          |
| CISPLATINE             | 3326         |
| CISPLATINE             | 3328         |
| CYCLOFOSFAMIDE         | 1099         |
| DABRAFENIB             | 3335         |
| DABRAFENIB             | 3337         |
| ENZALUTAMIDE           | 3339         |
| EPTINEZUMAB            | 3332         |
| EPTINEZUMAB            | 3334         |
| ETOPOSIDE              | 1099         |
| EVINACUMAB             | 3343         |
| EVINACUMAB             | 3344         |
| FACTOR VIIA            | 3324         |
| FACTOR VIIA            | 3325         |
| FILGOTINIB             | 1625         |
| IBRUTINIB              | 3322         |
| IBRUTINIB              | 3323         |
| INOTUZUMAB OZOGAMICINE | 1506         |
| IRINOTECAN             | 1340         |
| IRINOTECAN             | 3341         |
| IVACAFTOR              | 3340         |
| LETERMOVIR             | 3318         |
| LETERMOVIR             | 3319         |
| LUSPATERCEPT           | 3331         |
| OXALIPLATINE           | 3342         |
| OZANIMOD               | 1625         |
| PEMBROLIZUMAB          | 2869         |
| PEMBROLIZUMAB          | 3069         |
| PEMBROLIZUMAB          | 3321         |
| PEMBROLIZUMAB          | 3327         |
| POSACONAZOL            | 3313         |
| POSACONAZOL            | 3314         |
| POSACONAZOL            | 3315         |
| POSACONAZOL            | 3316         |
| POSACONAZOL            | 3317         |
| PYRIDOXALFOSFAAT       | 3312         |
| RITUXIMAB              | 3330         |
| SELPERCATINIB          | 3320         |
| TEZEPELUMAB            | 3281         |
| TEZEPELUMAB            | 3282         |
| TEZEPELUMAB            | 3283         |

|              |      |
|--------------|------|
| TEZEPELUMAB  | 3284 |
| TOFACITINIB  | 1625 |
| TRAMETINIB   | 3336 |
| TRAMETINIB   | 3338 |
| UPADACITINIB | 1625 |
| USTEKINUMAB  | 1625 |
| VINCRISTINE  | 1099 |

|                                                                                                                                                                                                                                                                                                                    |
|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| Omschrijving oud                                                                                                                                                                                                                                                                                                   |
|                                                                                                                                                                                                                                                                                                                    |
| Als monotherapie voor de behandeling van pediatrische patiënten van 1 jaar of ouder met hoog-risico eerste recidief Philadelphia-chromosoom-negatieve, CD19-positieve precursor-B ALL als onderdeel van de consolidatietherapie. Zie SmPC tekst voor volledige indicatie.                                          |
|                                                                                                                                                                                                                                                                                                                    |
| Als onderhoudsbehandeling bij volwassenen van 18-65 jaar, WHO ECOG 0-1 met gemetastaseerd nasopharynxcarcinoom die ten minste ziektestabilisatie hadden na eerstelijns chemotherapie van 4 tot 6 cycli paclitaxel, cisplatine en capecitabine.                                                                     |
| Empirische therapie voor vermoede schimmelinfecties (zoals Candida of Aspergillus) bij volwassen patiënten of kinderen met koorts en neutropenie.                                                                                                                                                                  |
| Bij de neo-adjuvante of palliatieve behandeling van een blaastumor bij volwassenen in combinatie met gemcitabine.                                                                                                                                                                                                  |
|                                                                                                                                                                                                                                                                                                                    |
| Medulloblastomen volwassenen.                                                                                                                                                                                                                                                                                      |
|                                                                                                                                                                                                                                                                                                                    |
|                                                                                                                                                                                                                                                                                                                    |
|                                                                                                                                                                                                                                                                                                                    |
| Als monotherapie of in combinatie met androgeendeprivatietherapie voor de behandeling van volwassen mannen met niet-gemetastaseerd, hormoongevoelig prostaatcarcinoom (nmHSPC) met een hoog risico op biochemisch recidief (BCR) die niet in aanmerking komen voor andere behandelingsalternatieven.               |
|                                                                                                                                                                                                                                                                                                                    |
| 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.                                                     |
| Medulloblastomen volwassenen.                                                                                                                                                                                                                                                                                      |
|                                                                                                                                                                                                                                                                                                                    |
|                                                                                                                                                                                                                                                                                                                    |
|                                                                                                                                                                                                                                                                                                                    |
|                                                                                                                                                                                                                                                                                                                    |
|                                                                                                                                                                                                                                                                                                                    |
| Voor de behandeling van matig tot ernstig actieve colitis ulcerosa (CU) bij volwassen patiënten die onvoldoende reageerden op, niet meer reageerden op of intolerant waren voor ofwel conventionele behandeling ofwel voor een biologisch middel. *Deze (deel)indicatie is niet bedoeld voor gebruik bij kinderen. |
|                                                                                                                                                                                                                                                                                                                    |
|                                                                                                                                                                                                                                                                                                                    |
| Als monotherapie voor de behandeling van volwassenen met gerecidiveerde of refractaire CD22-positieve precursor-B-cel acute lymfoblastische leukemie (ALL).                                                                                                                                                        |
| Behandeling, in combinatie met 5-fluorouracil (5-FU) en Leucovorine (LV), van gemetastaseerd adenocarcinoom van de pancreas bij volwassen patiënten bij wie de aandoening is verergerd na een behandeling op basis van gemcitabine.                                                                                |
| In combinatie met oxaliplatine, 5-fluorouracil (5-FU) en leucovorine (LV) voor de eerstelijnsbehandeling van volwassen patiënten met gemetastaseerd adenocarcinoom van de pancreas.                                                                                                                                |
| Als monotherapie voor behandeling van zuigelingen van ten minste 1 maand, peuters en kinderen met een lichaamsgewicht van 3 kg tot 25 kg met cystische fibrose (CF), die een R117H-CFTR-mutatie of één van de volgende ‘gating-’ (klasse-III-)mutaties in het CFTR-gen dragen.                                     |
| Voor de profylaxe van cytomegalovirus (CMV)-reactivatie en -ziekte bij volwassen CMV-seropositieve [R+] ontvangers van een allogene hematopoëtische stamceltransplantatie (HSCT), wanneer niet uitgekomen kan worden met valganciclovir voor de duur van maximaal 20 weken.                                        |
| Voor de profylaxe van cytomegalovirus (CMV)-ziekte bij CMV-seronegatieve volwassenen die een niertransplantaat van een CMV-seropositieve donor [D+/R-] hebben ontvangen, wanneer niet uitgekomen kan worden met valganciclovir voor de duur van maximaal 20 weken.                                                 |
| Voor gebruik bij volwassenen voor de behandeling van transfusieafhankelijke anemie veroorzaakt door myelodysplastisch syndroom (MDS) in de risicogroepen zeer laag, laag of intermediair.                                                                                                                          |
| In combinatie met irinotecan voor de eerstelijnsbehandeling van volwassen patiënten met gemetastaseerd adenocarcinoom van de pancreas.                                                                                                                                                                             |
| Voor de behandeling van matig tot ernstig actieve colitis ulcerosa (CU) bij volwassen patiënten die onvoldoende reageerden op, niet meer reageerden op of intolerant waren voor ofwel conventionele behandeling ofwel voor een biologisch middel. *Deze (deel)indicatie is niet bedoeld voor gebruik bij kinderen. |
| Als monotherapie voor de eerstelijnsbehandeling van gemetastaseerd microsatelliet instabiel (MSI-H) of mismatch-repair-deficiënt (dMMR) colorectaalcarcinoom bij volwassenen.                                                                                                                                      |
| Als monotherapie voor de behandeling van de volgende MSI-H- of dMMR-tumoren bij volwassenen met inoperabel of gemetastaseerd colorectaalcarcinoom na eerdere fluoropyrimidinebevattende combinatietherapie.                                                                                                        |
| Als monotherapie voor de behandeling van volwassenen met reseceerbaar stadium IIIbc-melanoom waarbij lymfeklieren betrokken zijn. In eerste instantie als neoadjuvante behandeling (3 cycli). Daarna als adjuvante behandeling (maximaal 15 cycli).                                                                |
| Voor de behandeling van operabel niet-kleincellig longcarcinoom bij volwassenen met een hoog risico op recidief. In eerste instantie als neoadjuvante behandeling in combinatie met platinumbevattende chemotherapie. Daarna voortgezet als monotherapie als adjuvante behandeling.                                |
|                                                                                                                                                                                                                                                                                                                    |
| Gebruik bij de behandeling van kinderen jonger dan 2 jaar met coccidioïdomycose bij patiënten met een ziekte die ongevoelig is voor amfotericine B, itraconazol of fluconazol of bij patiënten die deze geneesmiddelen niet verdragen.                                                                             |
|                                                                                                                                                                                                                                                                                                                    |
|                                                                                                                                                                                                                                                                                                                    |
|                                                                                                                                                                                                                                                                                                                    |
|                                                                                                                                                                                                                                                                                                                    |
| Voor de behandeling van volwassenen en kinderen met pyridoxaalfosfaat-afhankelijke epilepsie, indien behandeling met pyridoxine onvoldoende werkzaam is gebleken.                                                                                                                                                  |
| Nefrotisch syndroom door membraneuze glomerulonefritis met een hoog risico op progressieve ziekte.                                                                                                                                                                                                                 |
|                                                                                                                                                                                                                                                                                                                    |
| Als aanvullende onderhoudsbehandeling bij volwassen en adolescente patiënten van 12 jaar en ouder met ernstig eosinofiel astma dat onvoldoende onder controle is, ondanks hoog gedoseerde inhalatiecorticosteroïden in combinatie met een ander geneesmiddel als onderhoudsbehandeling.                            |
| Als aanvullende onderhoudsbehandeling bij volwassen en adolescente patiënten van 12 jaar en ouder met ernstig IgE-gemedieerd astma dat onvoldoende onder controle is, ondanks hoog gedoseerde inhalatiecorticosteroïden in combinatie met een ander geneesmiddel als onderhoudsbehandeling.                        |
| Als aanvullende onderhoudsbehandeling bij volwassen en adolescente patiënten van 12 jaar en ouder met ernstig bewezen type 2 astma dat onvoldoende onder controle is, ondanks hoog gedoseerde inhalatiecorticosteroïden in combinatie met een ander geneesmiddel als onderhoudsbehandeling.                        |

|                                                                                                                                                                                                                                                                                                                    |
|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| Als aanvullende onderhoudsbehandeling bij volwassen en adolescente patiënten van 12 jaar en ouder met ernstig niet bewezen type 2 astma dat onvoldoende onder controle is, ondanks hoog gedoseerde inhalatiecorticosteroïden in combinatie met een ander geneesmiddel.                                             |
| Voor de behandeling van matig tot ernstig actieve colitis ulcerosa (CU) bij volwassen patiënten die onvoldoende reageerden op, niet meer reageerden op of intolerant waren voor ofwel conventionele behandeling ofwel voor een biologisch middel. *Deze (deel)indicatie is niet bedoeld voor gebruik bij kinderen. |
|                                                                                                                                                                                                                                                                                                                    |
|                                                                                                                                                                                                                                                                                                                    |
| Voor de behandeling van matig tot ernstig actieve colitis ulcerosa (CU) bij volwassen patiënten die onvoldoende reageerden op, niet meer reageerden op of intolerant waren voor ofwel conventionele behandeling ofwel voor een biologisch middel. *Deze (deel)indicatie is niet bedoeld voor gebruik bij kinderen. |
| Voor de behandeling van matig tot ernstig actieve colitis ulcerosa (CU) bij volwassen patiënten die onvoldoende reageerden op, niet meer reageerden op of intolerant waren voor ofwel conventionele behandeling ofwel voor een biologisch middel. *Deze (deel)indicatie is niet bedoeld voor gebruik bij kinderen. |
| Medulloblastomen volwassenen.                                                                                                                                                                                                                                                                                      |

Omschrijving nieuw

|                                                                                                                                                                                                                                                                       |
|-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| Als monotherapie voor de behandeling van niet-fitte volwassen patiënten die niet eerder zijn behandeld zonder del17p of TP53 mutatie met chronische lymfatische leukemie.                                                                                             |
| Als monotherapie voor de behandeling van pediatrische patiënten van 1 jaar of ouder met hoog-risico eerste recidief Philadelphia-chromosoom-negatieve, CD19-positieve precursor-B acute lymfoblastenleukemie (ALL) als onderdeel van de consolidatietherapie. Zie S   |
| Aanhoudende ernstige primaire hyperhidrose van handen en/of voeten, die leidt tot medische complicaties en/of substantieel ernstige sociaal medische beperkingen en resistent is tegen een plaatselijke behandeling.                                                  |
| Als onderhoudsbehandeling bij volwassenen van 18-65 jaar, WHO ECOG 0-1 met gemetastaseerd nasopharynxcarcinoom die ten minste ziektestabilisatie hadden na eerstelijns chemotherapie van 4 tot 6 cycli paclitaxel, cisplatine en capecitabine.                        |
| Empirische therapie voor vermoede schimmelinfecties (zoals Candida of Aspergillus) bij volwassen patiënten of kinderen met koorts en neutropenie.                                                                                                                     |
| Bij de neo-adjuvante of palliatieve behandeling van een blaastumor bij volwassenen in combinatie met gemcitabine.                                                                                                                                                     |
| Voor de behandeling van operabel niet-kleincellig longcarcinoom bij volwassenen met een hoog risico op recidief. In eerste instantie als neoadjuvante behandeling in combinatie met pembrolizumab.                                                                    |
| Medulloblastomen bij volwassenen.                                                                                                                                                                                                                                     |
| In combinatie met trametinib voor de behandeling van kinderen van 1 jaar en ouder met laaggradig glioom (LGG) met een BRAF V600E-mutatie die systemische behandeling nodig hebben.                                                                                    |
| In combinatie met trametinib voor de behandeling van kinderen van 1 jaar en ouder met hooggradig glioom (HGG) met een BRAF V600E-mutatie die ten minste één eerdere bestraling en/of chemotherapie behandeling hebben gehad.                                          |
| Als monotherapie of in combinatie met androgeendeprivatietherapie voor de behandeling van volwassen mannen met niet-gemetastaseerd, hormoongevoelig prostaatcarcinoom (nmHSPC) met een hoog risico op biochemisch recidief (BCR) die niet in aanmerking ko            |
| Voor de profylaxe van migraine bij volwassenen die ten minste 4 migrainedagen per maand hebben.                                                                                                                                                                       |
| Als profylaxe voor chronische migraine bij volwassenen waarvoor behandeling van medicatieovergebruikshoofdpijn heeft plaatsgevonden of is uitgesloten en profylactische behandeling met minimaal twee maanden topiramaat of valproaat in adequate doseringen er       |
| Medulloblastomen bij volwassenen.                                                                                                                                                                                                                                     |
| Als aanvulling op een dieet en andere low density-lipoproteïne cholesterol (LDL-C) verlagende therapieën voor de behandeling van volwassen en pediatrische patiënten van 5 jaar en ouder met homozygote familiale hypercholesterolemie (HoFH).                        |
| Voor de behandeling van patiënten van 5 jaar en ouder met homozygote familiale hypercholesterolemie (HoFH), die ondanks optimaal gebruik van lipidenverlagende behandelingen onvoldoende daling bereiken.                                                             |
| Voor gebruik bij volwassenen en adolescenten (12 jaar en ouder) voor de behandeling van bloedingsepisodes en voor de preventie van bloedingen na een operatie of invasieve procedure bij patiënten met congenitale hemofilie met hoog-responsieve remmers voor st     |
| Voor gebruik bij volwassenen en adolescenten (12 jaar en ouder) voor de behandeling van bloedingsepisodes en voor de preventie van bloedingen na een operatie of invasieve procedure bij patiënten met congenitale hemofilie met een lage titer aan remmers (BE<5),   |
| Voor de behandeling van matig tot ernstig actieve colitis ulcerosa (CU) bij volwassen patiënten die onvoldoende reageerden op, niet meer reageerden op of intolerant waren voor ofwel conventionele behandeling ofwel voor een biologisch middel. *Deze (deel)indica  |
| Als monotherapie voor de behandeling van fitte volwassen patiënten die niet eerder zijn behandeld zonder del17p of TP53 mutatie, met ongemuteerd IGHV, met chronische lymfatische leukemie.                                                                           |
| Als monotherapie voor de behandeling van niet-fitte volwassen patiënten die niet eerder zijn behandeld zonder del17p of TP53 mutatie met chronische lymfatische leukemie.                                                                                             |
| Als monotherapie voor de behandeling van volwassenen met gerecidiveerde of refractaire CD22-positieve precursor-B-cel acute lymfoblastische leukemie (ALL). Bij volwassen patiënten met Philadelphiachromosoom-positieve (Ph+) gerecidiveerde of refractaire precu    |
| In combinatie met 5-fluorouracil (5-FU) en leucovorine (LV) voor de behandeling van gemetastaseerd adenocarcinoom van de pancreas bij volwassen patiënten bij wie de aandoening is verergerd na een behandeling op basis van gemcitabine.                             |
| In combinatie met oxaliplatine, 5-fluorouracil (5-FU) en leucovorine (LV) voor de eerstelijnsbehandeling van volwassen patiënten met gemetastaseerd adenocarcinoom van de pancreas.                                                                                   |
| Als monotherapie voor behandeling van zuigelingen van ten minste 1 maand, peuters en kinderen met een lichaamsgewicht van 3 kg tot 25 kg met cystische fibrose (CF), die een R117H-CFTR-mutatie of één van de volgende ‘gating-’ (klasse-III-)mutaties in het CFTR-ge |
| Voor de profylaxe van cytomegalovirus (CMV)-reactivatie en -ziekte bij volwassen CMV-seropositieve [R+] ontvangers van een allogene hematopoëtische stamceltransplantatie (HSCT), wanneer niet uitgekomen kan worden met valganciclovir voor de duur van maxim        |
| Voor de profylaxe van cytomegalovirus (CMV)-ziekte bij CMV-seronegatieve volwassenen die een niertransplantaat van een CMV-seropositieve donor [D+/R-] hebben ontvangen, wanneer niet uitgekomen kan worden met valganciclovir voor de duur van maximaal 20           |
| Voor gebruik bij volwassenen voor de behandeling van transfusieafhankelijke anemie veroorzaakt door myelodysplastisch syndroom (MDS) in de risicogroepen zeer laag, laag of intermediair.                                                                             |
| In combinatie met irinotecan voor de eerstelijnsbehandeling van volwassen patiënten met gemetastaseerd adenocarcinoom van de pancreas.                                                                                                                                |
| Voor de behandeling van matig tot ernstig actieve colitis ulcerosa (CU) bij volwassen patiënten die onvoldoende reageerden op, niet meer reageerden op of intolerant waren voor ofwel conventionele behandeling ofwel voor een biologisch middel. *Deze (deel)indica  |
| Als monotherapie voor de eerstelijnsbehandeling van gemetastaseerd microsatellietinstabiele (MSI-H) of mismatch-repair-deficiënte (dMMR) colorectaalcarcinoom bij volwassenen.                                                                                        |
| Als monotherapie bij volwassenen met hoge microsatellietinstabiele (MSI-H) of mismatch-repair-deficiënte (dMMR) tumoren voor de behandeling van inoperabel of gemetastaseerd colorectaalcarcinoom na eerdere fluoropyrimidinebevattende combinatietherapie.           |
| Als monotherapie voor de behandeling van volwassenen met reseceerbaar stadium IIIBC-melanoom waarbij lymfeklieren betrokken zijn. In eerste instantie als neoadjuvante behandeling (3 cycli). Daarna als adjuvante behandeling (maximaal 15 cycli).                   |
| Voor de behandeling van operabel niet-kleincellig longcarcinoom bij volwassenen met een hoog risico op recidief. In eerste instantie als neoadjuvante behandeling in combinatie met platinumbevattende chemotherapie. Daarna voortgezet als monotherapie als adjuv    |
| Gebruik bij de behandeling van kinderen jonger dan 2 jaar met chromoblastomycose en mycetoom bij patiënten met een ziekte die ongevoelig is voor itraconazol of bij patiënten die itraconazol niet verdragen.                                                         |
| Gebruik bij de behandeling van kinderen jonger dan 2 jaar met coccidioïdomycose bij patiënten met een ziekte die ongevoelig is voor amfotericine B, itraconazol of fluconazol of bij patiënten die deze geneesmiddelen niet verdragen.                                |
| Kinderen jonger dan 2 jaar: Behandeling invasieve schimmelinfectie; Profylaxe invasieve schimmelinfectie.                                                                                                                                                             |
| Gebruik bij de behandeling van kinderen jonger dan 2 jaar met fusariose of invasieve mucormycose (zygomycose) bij patiënten met een ziekte die ongevoelig is voor amfotericine B, of bij patiënten die amfotericine B niet verdragen.                                 |
| Gebruik bij de behandeling van pediatrische patiënten vanaf 2 jaar en volwassenen met invasieve mucormycose (zygomycose) bij patiënten met een ziekte die ongevoelig is voor amfotericine B, of bij patiënten die amfotericine B niet verdragen.                      |
| Apotheekbereiding: Voor de behandeling van volwassenen en kinderen met pyridoxaalfosfaat-afhankelijke epilepsie, indien behandeling met pyridoxine onvoldoende werkzaam is gebleken.                                                                                  |
| Nefrotisch syndroom door membraneuze glomerulonefritis met een hoog risico op progressieve ziekte.                                                                                                                                                                    |
| Als monotherapie voor de behandeling van volwassenen en adolescenten van 12 jaar en ouder met gevorderd RET-fusiepositief schildkliercarcinoom, dat radioactief jodium-refractair is (indien radioactief jodium geschikt is).                                         |
| Als aanvullende onderhoudsbehandeling bij volwassen en adolescente patiënten van 12 jaar en ouder met ernstig eosinofiel astma dat onvoldoende onder controle is, ondanks hoog gedoseerde inhalatiecorticosteroïden in combinatie met een ander geneesmiddel al       |
| Als aanvullende onderhoudsbehandeling bij volwassen en adolescente patiënten van 12 jaar en ouder met ernstig IgE-gemedieerd astma dat onvoldoende onder controle is, ondanks hoog gedoseerde inhalatiecorticosteroïden in combinatie met een ander geneesmid         |
| Als aanvullende onderhoudsbehandeling bij volwassen en adolescente patiënten van 12 jaar en ouder met ernstig bewezen type 2 astma dat onvoldoende onder controle is, ondanks hoog gedoseerde inhalatiecorticosteroïden in combinatie met een ander geneesmid         |

|                                                                                                                                                                                                                                                                                                                    |
|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| Als aanvullende onderhoudsbehandeling bij volwassen en adolescente patiënten van 12 jaar en ouder met ernstig niet bewezen type 2 astma dat onvoldoende onder controle is, ondanks hoog gedoseerde inhalatiecorticosteroïden in combinatie met een ander geneesmiddel.                                             |
| Voor de behandeling van matig tot ernstig actieve colitis ulcerosa (CU) bij volwassen patiënten die onvoldoende reageerden op, niet meer reageerden op of intolerant waren voor ofwel conventionele behandeling ofwel voor een biologisch middel. *Deze (deel)indicatie is niet bedoeld voor gebruik bij kinderen. |
| In combinatie met dabrafenib voor de behandeling van kinderen van 1 jaar en ouder met laaggradig glioom (LGG) met een BRAF V600E-mutatie die systemische behandeling nodig hebben.                                                                                                                                 |
| In combinatie met dabrafenib voor de behandeling van kinderen van 1 jaar en ouder met hooggradig glioom (HGG) met een BRAF V600E-mutatie die ten minste één eerdere bestraling en/of chemotherapie behandeling hebben gehad.                                                                                       |
| Voor de behandeling van matig tot ernstig actieve colitis ulcerosa (CU) bij volwassen patiënten die onvoldoende reageerden op, niet meer reageerden op of intolerant waren voor ofwel conventionele behandeling ofwel voor een biologisch middel. *Deze (deel)indicatie is niet bedoeld voor gebruik bij kinderen. |
| Voor de behandeling van matig tot ernstig actieve colitis ulcerosa (CU) bij volwassen patiënten die onvoldoende reageerden op, niet meer reageerden op of intolerant waren voor ofwel conventionele behandeling ofwel voor een biologisch middel. *Deze (deel)indicatie is niet bedoeld voor gebruik bij kinderen. |
| Medulloblastomen bij volwassenen.                                                                                                                                                                                                                                                                                  |

|                                                                                                                                      |
|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| Korte omschrijving oud                                                                                                               |
|                                                                                                                                      |
| High-risk eerste recidief Ph- CD19+ precursor-B-ALL, als consolidatietherapie (Kind 1-18 jaar)                                       |
|                                                                                                                                      |
| Nasopharynxcarcinoom, m, stabiel na 1e lijn chemo, onderhoudsbehandeling, ECOG 0-1 (Volw. 18-65 jaar)                                |
| Vermoede schimmelinfectie bij koort en neutropenie, empirische behandeling (Volw. en Kind 0-18 jaar)                                 |
| BlaasCa, combi met gemcitabine, neoadjuvant (Volw.)                                                                                  |
|                                                                                                                                      |
| Medulloblastoom (Volw.)                                                                                                              |
|                                                                                                                                      |
|                                                                                                                                      |
|                                                                                                                                      |
| nmHSPC, hoog risico biochemisch recidief, niet in aanmerking voor salvage-radiotherapie, mono of combi ADT (Volw. man)               |
|                                                                                                                                      |
| Chronische migraine, profylaxe, na falen PREEMPT protocol, volgens afspraken start-stopcriteria CGRP-remmers (Volw.)                 |
| Medulloblastoom (Volw.)                                                                                                              |
|                                                                                                                                      |
|                                                                                                                                      |
|                                                                                                                                      |
| tollingsfactoren VIII of IX (d.w.z. ≥ 5 Bethesda-eenheden (BE)).                                                                     |
| , maar met een naar verwachting hoge anamnestiche respons bij toediening van factor VIII of factor IX of resistentie tegen hogere do |
| Colitis ulcerosa, na biological (Volw.) (therapieresistent of intolerantie)*                                                         |
|                                                                                                                                      |
|                                                                                                                                      |
|                                                                                                                                      |
| Recidief of therapieresistent CD22+ B-cel ALL, mono (Volw.)                                                                          |
| PancreasC, m, >= 2e lijn, combi met 5-FU en folinezuur (Volw.)                                                                       |
| PancreasC, m, 1e lijn, combi met oxaliplatine, 5-FU en folinezuur (Volw.)                                                            |
| CF (Kind 1 maand - 18 jaar) (Lichaamsgewicht 3-25 kg)                                                                                |
| CMV profylaxe, bij HSCT, indien valganciclovir ongeschikt, max. 200 dagen (Volw.)                                                    |
| CMV, profylaxe CMV-seronegatieve pat. met CMV-seropositieve donornier, valganciclovir ongeschikt, max. 200 dgn (Volw.)               |
| Transfusie-afhankelijke anemie door MDS, (zeer) laag en matig risico (Volw.)                                                         |
| PancreasC, m, 1e lijn, combi met irinotecan (Volw.)                                                                                  |
| Colitis ulcerosa, na biological (Volw.) (therapieresistent of intolerantie)*                                                         |
| CRC, m, MSI-H of dMMR, 1e lijn (Volw.)                                                                                               |
| CRC, MSI-H of dMMR, irresectabel of m, na fluoropyrimidinebevattende combinatietherapie, mono (Volw.)                                |
| Melanoom, stadium IIIbc, reseceerbaar, neo-adjuv (3 cycli) gevolgd door adjuvant (max 15 cycli), mono (Volw.)                        |
| NSCLC, resectabel, hoog risico op recidief, neoadjuvant combi met platina chemo, daarna mono als adjuvant, (Volw.)                   |
|                                                                                                                                      |
| Coccidioidomycose (Kind 0-2 jaar) (Resistentie of intolerantie)                                                                      |
|                                                                                                                                      |
|                                                                                                                                      |
|                                                                                                                                      |
|                                                                                                                                      |
| Pyridoxaalfosfaat-afhankelijke epilepsie, indien behandeling met pyridoxine onvoldoende werkzaam is (Volw. en Kind)                  |
| Nefrotisch syndroom door membraneuze glomerulonefritis met hoog risico op progressieve ziekte (Volw. en Kind 0-18 jaar)              |
|                                                                                                                                      |
|                                                                                                                                      |
| Ernstig eosinofiel astma, aanvullende onderhoudsbeh., vastgesteld binnen regionaal MDO (Volw. en Kind 12-18 jaar)                    |
| Ernstig IgE-gemedieerd astma, aanvullende onderhoudsbeh., vastgesteld binnen regionaal MDO (Volw. en Kind 12-18 jaar)                |
| Ernstig bewezen type 2 astma, aanvullende onderhoudsbeh., vastgesteld binnen regionaal MDO (Volw. en Kind 12-18 jaar)                |

|                                                                                                                          |
|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| Ernstig niet bewezen type 2 astma, aanvullend onderhoudsbeh, vastgesteld binnen regionaal MDO (Volw. en Kind 12-18 jaar) |
| Colitis ulcerosa, na biological (Volw.) (therapieresistent of intolerantie)*                                             |
|                                                                                                                          |
|                                                                                                                          |
| Colitis ulcerosa, na biological (Volw.) (therapieresistent of intolerantie)*                                             |
| Colitis ulcerosa, na biological (Volw.) (therapieresistent of intolerantie)*                                             |
| Medulloblastoom (Volw.)                                                                                                  |

|                                                                                                                          |
|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| Korte omschrijving nieuw                                                                                                 |
| CLL, GEEN 17p deletie of TP53 mutatie bij niet fitte patient, 1e lijn, mono (Volw.)                                      |
| High-risk eerste recidief Ph- CD19+ precursor-B-ALL, als consolidatietherapie (Kind 1-18 jaar)                           |
| Ernstige hyperhidrose hand/voet, ernstig sociaal/medische beperking, behandeling resistent (Volw. en Kind 12-18 jaar)    |
| Nasopharynxcarcinoom, m, stabiel na 1e lijn chemo, onderhoudsbehandeling, ECOG 0-1 (Volw. 18-65 jaar)                    |
| Vermoede schimmelinfectie bij koorts en neutropenie, empirische behandeling (Volw. en Kind 0-18 jaar)                    |
| BlaasCa, combi met gemcitabine, neoadjuvant of palliatief (Volw.)                                                        |
| NSCLC, resectabel, hoog risico op recidief, neoadjuvant combi met pembrolizumab (Volw.)                                  |
| Medulloblastoom (Volw.)                                                                                                  |
| Glioom, laaggradig, BRAF V600E+, systemische behandeling, combi met trametinib (Kind 1-18 jaar)                          |
| Glioom, hooggradig, BRAF V600E+, na eerdere bestraling en/of chemo, combi met trametinib (Kind 1-18 jaar)                |
| nmHSPC, hoog risico biochemisch recidief, niet in aanmerking voor salvage-radiotherapie, mono of combi ADT (Volw. man)   |
| Migraine, profylaxe, ten minste 4 migrainedagen per maand (Volw.)                                                        |
| Chronische migraine, profylaxe, na falen PREEMPT protocol, volgens afspraken start-stopcriteria CGRP-remmers (Volw.)     |
| Medulloblastoom (Volw.)                                                                                                  |
| HoFH, aanvulling op dieet en een andere LDL-C verlagende therapie (Volw. en Kind 5-18 jaar)                              |
| HoFH, bij onvoldoende daling na optimaal gebruik LDL-C verlagende therapie (Volw. en Kind 5-18 jaar)                     |
| Aangeboren hemofilie, met hoge respons op factor VIII of IX, behandeling en profylaxe (Volw. en Adolescent 12-18 jaar)   |
| Aangeboren hemofilie, lage titer aan remmers BE < 5, behandeling en profylaxe (Volw. en Adolescent 12-18 jaar)           |
| Colitis ulcerosa, na biological (Volw.) (therapieresistent of intolerantie)*                                             |
| CLL, GEEN 17p deletie of TP53 mutatie, fitte patienten, IGHV ongemuteerd, 1e lijn, mono (Volw.)                          |
| CLL, GEEN 17p deletie of TP53 mutatie bij niet fitte patient, 1e lijn, mono (Volw.)                                      |
| Recidief of therapieresistent CD22+ B-cel ALL, mono (Volw.)                                                              |
| PancreasC, m, >= 2e lijn, combi met 5-FU en folinezuur (Volw.)                                                           |
| PancreasC, m, 1e lijn, combi met oxaliplatine, 5-FU en folinezuur (Volw.)                                                |
| CF (Kind 1 maand - 18 jaar) (Lichaamsgewicht 3-25 kg)                                                                    |
| CMV profylaxe, bij HSCT, indien valganciclovir ongeschikt, max. 200 dagen (Volw.)                                        |
| CMV, profylaxe CMV-seronegatieve pat. met CMV-seropositieve donornier, valganciclovir ongeschikt, max. 200 dgn (Volw.)   |
| Transfusie-afhankelijke anemie door MDS, (zeer) laag en matig risico (Volw.)                                             |
| PancreasC, m, 1e lijn, combi met irinotecan (Volw.)                                                                      |
| Colitis ulcerosa, na biological (Volw.) (therapieresistent of intolerantie)*                                             |
| CRC, m, MSI-H of dMMR, 1e lijn (Volw.)                                                                                   |
| CRC, MSI-H of dMMR, irresectabel of m, na fluoropyrimidinebevattende combinatietherapie, mono (Volw.)                    |
| Melanoom, stadium IIIBC, reseceerbaar, neo-adjuv (3 cycli) gevolgd door adjuvant (max 15 cycli), mono (Volw.)            |
| NSCLC, resectabel, hoog risico op recidief, neoadjuvant combi met platina chemo, daarna mono als adjuvant (Volw.)        |
| Chromoblastomycose of mycetoom (Kind 0-2 jaar) (Resistentie of intolerantie)                                             |
| Coccidioïdomycose (Kind 0-2 jaar) (Resistentie of intolerantie)                                                          |
| Schimmelinfectie, invasief, profylaxe of behandeling (Kind 0-2 jaar)                                                     |
| Fusariose of mucormycose, invasief (Kind 0-2 jaar) (Resistentie of intolerantie)                                         |
| Mucormycose, invasief (Volw. en Kind 2-18 jaar) (Resistentie of intolerantie)                                            |
| Apotheekbereiding: Pyridoxaalfosfaat-afhankelijk epilepsie, als behandeling met pyridoxine onvoldoende is(Volw. en Kind) |
| Nefrotisch syndroom door membraneuze glomerulonefritis met hoog risico op progressieve ziekte (Volw. en Kind 0-18 jaar)  |
| Gevorderd schildklierC, RET+, refractair voor radioactief jodium, mono (Volw., Adolescent > = 12 jaar)                   |
| Ernstig eosinofiel astma, aanvullende onderhoudsbeh., vastgesteld binnen MDO (Volw. en Kind 12-18 jaar)                  |
| Ernstig IgE-gemedieerd astma, aanvullende onderhoudsbeh., vastgesteld binnen MDO (Volw. en Kind 12-18 jaar)              |
| Ernstig bewezen type 2 astma, aanvullende onderhoudsbeh., vastgesteld binnen MDO (Volw. en Kind 12-18 jaar)              |

|                                                                                                                |
|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| Ernstig niet bewezen type 2 astma, aanvullend onderhoudsbeh, vastgesteld binnen MDO (Volw. en Kind 12-18 jaar) |
| Colitis ulcerosa, na biological (Volw.) (therapieresistent of intolerantie)*                                   |
| Glioom, laaggradig, BRAF V600E+, systemische behandeling, combi met dabrafenib (Kind 1-18 jaar)                |
| Glioom, hooggradig, BRAF V600E+, na eerdere bestraling en/of chemo, combi met dabrafenib (Kind 1-18 jaar)      |
| Colitis ulcerosa, na biological (Volw.) (therapieresistent of intolerantie)*                                   |
| Colitis ulcerosa, na biological (Volw.) (therapieresistent of intolerantie)*                                   |
| Medulloblastoom (Volw.)                                                                                        |