

Kenmerk: ZN-SP-2025-001  
Betreft: Standpunt inzake de behandeling van urotheelcarcinoom  
met enfortumab vedotin  
Datum: januari 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 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 dient plaats te vinden in de academische ziekenhuizen, het Antoni van Leeuwenhoekziekenhuis en de ziekenhuizen die deel hebben genomen of deelnemen aan registratiestudies met enfortumab vedotin, totdat de nieuwe volumenormen van urotheelcelcarcinoom bekend zijn.

## Toelichting op het standpunt

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