

**Kenmerk:** ZN-SP-2023-005  
**Betreft:** Standpunt inzake de behandeling van SLE met anifrolumab  
**Datum:** Mei 2023

=====

### 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. De standpunten worden opgesteld door de CieBAG (de ZN-commissie Beoordeling Add-on Geneesmiddelen) in samenspraak met de wetenschappelijke vereniging behorende bij het betreffende indicatiegebied. Zorgverzekeraars kunnen bij de inkoop gebruik maken van deze standpunten.

### Standpunt inzake de behandeling van SLE met anifrolumab

De CieBAG staat op het standpunt dat de behandeling met anifrolumab alleen voldoet aan de stand van wetenschap en praktijk als zowel indicatiestelling als evaluatie van de behandeling plaatsvinden in een MDO waarbij tenminste één vertegenwoordiger uit een SLE-expertisecentrum aanwezig is.

### SLE-expertisecentra

- AmsterdamUMC
- LUMC
- ErasmusMC
- UMCU
- Radboudumc
- UMCG
- MUMC+
- Zuyderland
- Maasstad Ziekenhuis

### Toelichting

Sinds enige tijd is anifrolumab beschikbaar voor de behandeling van volwassen patiënten met matige tot ernstige, actieve auto-antilichaampositieve systemische lupus erythematosus (SLE), ondanks standaardbehandeling.

Het middel lijkt veelbelovend, maar tegelijkertijd is er nog veel onduidelijk over de plaatsbepaling van anifrolumab en welke (subgroepen van) patiënten hier baat bij hebben. Gezien de hoge *unmet medical need* voor SLE-patiënten, vinden verzekeraars het belangrijk dat anifrolumab beschikbaar is voor patiënten die onvoldoende reageren op de standaardbehandeling, mits indicatiestelling en evaluatie van de behandeling plaatsvinden in een MDO met een SLE-expertisecentrum.

Zie ook [Medicamenteuze behandeling – basis SLE - Richtlijn - Richtlijndatabase](#)