

Bijlage 1 bij circulaire 'Besluiten aangaande add-on geneesmiddelen' (kenmerk CI/14/35c)

Per 1 januari 2015 worden de volgende combinaties van stofnamen en indicaties opgenomen op bijlage 5 behorend bij de beleidsregel Prestaties en tarieven medisch specialistische zorg in het kader van de overheveling van geneesmiddelen van het extramurale naar het intramurale kader.	
Stofnaam	Indicatie
cyclofosfamide	Chronische lymfatische leukemie.
	Acute lymfatische leukemie (ALL), als onderdeel van consolidatietherapie. Bij de subtypes rijpe B-ALL en T-ALL kan cyclofosfamide ook bij de remissie-inductiebehandeling worden toegepast.
	Als voorbereiding op beenmergtransplantatie, bij acute lymfoblastische leukemie, chronischmyeloïde leukemie en acute myeloïde leukemie.
	Ziekte van Hodgkin, non-Hodgkin-lymfoom en multipel myeloom (in combinatie met andere chemotherapeutica).
	Gemetastaseerd ovarium-, mamma-, kleincellig bronchuscarcinoom, Ewing-sarcoom, in alle gevallen in combinatie met andere chemotherapeutica
	Adjuvantbehandeling bij mammacarcinoom en kleincellig bronchuscarcinoom, in combinatie met andere
	Inductie- en consolidatietherapie van gevorderd of gemetastaseerd neuroblastoom, in combinatie met andere chemotherapeutica.
chloorambucil	Auto-immuunziekten zoals lupus erythematoses als systeemziekte, auto-immuunhemolytische anemie, ziekte van Goodpasture en Wegener.
	De behandeling van de ziekte van Hodgkin in combinatietherapie.
	De behandeling van bepaalde vormen van non-Hodgkin lymfoom in enkelvoudige of in combinatietherapie.
	De behandeling van chronische lymfatische leukemie.
melfalan	De behandeling van macroglobulinemie van Waldenström.
	De behandeling van multipel myeloom.
	De behandeling van gevorderd ovariumadenocarcinoom.
	De behandeling van mammacarcinoom hetzij als monotherapie, hetzij in combinatie met andere middelen.
	De behandeling van gelokaliseerd maligne melanoom van de extremiteiten.
	De behandeling van gelokaliseerd sacroom van de weke delen van de extremiteiten.
	De behandeling van multipel myeloom als monotherapie of in combinatie met andere cytotoxische middelen in conventionele intraveneuze dosering
	De behandeling van gevorderd ovariumcarcinoom als monotherapie of in combinatie met andere cytotoxische middelen in conventionele intraveneuze dosering
busulfan	De behandeling van multipel myeloom in hoge intraveneuze dosering
	De behandeling van gevorderde neuroblastoom bij kinderen in hoge intraveneuze dosering
	Busulfan gevolgd door cyclofosfamide (BuCy2) is geïndiceerd als voorbereidende behandeling voor een conventionele hemopoëtische stamceltransplantatie (HPCT) bij volwassen patiënten als deze combinatie beschouwd wordt als de beste optie.
	Busulfan gevolgd door cyclofosfamide (BuCy4) of melfalan (BuMel) is geïndiceerd als voorbereidende behandeling voor een conventionele hemopoëtische stamceltransplantatie bij pediatrische patiënten.
	Busulfan is bestemd voor de palliatieve behandeling van de chronische fase van chronische myeloïde leukemie. Busulfan is niet werkzaam zodra blastenformatie heeft plaatsgevonden.
	Busulfan kan worden toegepast bij patiënten met myelofibrose met ernstige symptomen van hypermetabolisme, met hepatomegalie na splenectomie of bij symptomatische trombocytose.
thiotepa	Busulfan kan als tweedelijnsbehandeling worden toegepast bij essentiële trombocytemie en polycytemia vera.
	Busulfan kan worden toegepast als onderdeel van conditioneringsbehandeling met hoog gedoseerde chemotherapie (meestal in combinatie met cyclofosfamide) voorafgaand aan autologe of allogene hemopoëtische stamceltransplantatie.
	Palliatieve behandeling van blaascarcinoom
lomustine	In combinatie met andere chemotherapeutische geneesmiddelen met of zonder totale lichaamsbestraling, als voorbereidende behandeling voorafgaand aan allogene of autologe hematopoëtische stamceltransplantatie (HPCT) bij hematologische ziekten bij volwassenen en pediatrische patiënten;
	In combinatie met andere chemotherapeutische geneesmiddelen wanneer een hoge dosis chemotherapie ondersteund met HPCT voldoende is voor de behandeling van vaste tumoren bij volwassenen en pediatrische patiënten.
	Behandeling van primaire en gemetastaseerde hersentumoren
	Behandeling van epidermale bronchopulmonaire carcinomen en kleincellig longcarcinoom
temozolomide	Behandeling van Hodgkin en non-Hodgkin lymfomen
	Behandeling van myelomen
tioguanine	Behandeling van kwaadaardige melanomen.
	De behandeling van volwassen patiënten met onlangs gediagnosticeerd multiform glioblastoom in combinatie met radiotherapie (RT) en daarna als monotherapie.
fludarabine	De behandeling van kinderen met een leeftijd vanaf 3 jaar, adolescenten en volwassen patiënten met maligne glioom, zoals multiform glioblastoom of anaplastisch astrocytoom, die recidief of progressie vertonen na standaardtherapie.
	Voor de behandeling van acute leukemie, in het bijzonder acute myeloïde leukemie, maar wordt ook gebruikt bij de behandeling van acute lymfatische leukemie en kan van nut zijn bij de behandeling van chronische myeloïde leukemie.
cytarabine	Behandeling van B-cel chronische lymfatische leukemie (CLL) bij patiënten met voldoende beenmergreserves. Een eerstelijnsbehandeling met fludarabine mag slechts worden begonnen bij patiënten bij wie de ziekte zich al in een gevorderd stadium bevindt: Rai-stadium III/IV (Binet-stadium C), of Rai-stadia I/II (Binet-stadia A/B) waarbij de patiënt ziektegerelateerde symptomen heeft, of bij bewijs van progressie van de aandoening.
	Intrathecale behandeling van lymfomateuze meningitis. Bij de meeste patiënten zal een dergelijke behandeling deel uitmaken van symptomatische palliatie van de ziekte.
	Cytarabine kan worden gebruikt als monotherapie of in combinatie met andere chemotherapeutica bij volwassenen en kinderen met acute myeloïde leukemie (AML)
	Cytarabine kan worden gebruikt als monotherapie of in combinatie met andere chemotherapeutica bij volwassenen en kinderen met acute lymfocyttaire leukemie (ALL)
	Cytarabine kan worden gebruikt als monotherapie of in combinatie met andere chemotherapeutica bij volwassenen en kinderen met chronische myeloïde leukemie (CML)
	Cytarabine kan worden gebruikt als monotherapie of in combinatie met andere chemotherapeutica bij volwassenen en kinderen met hoge maligniteitsgraad non-Hodgkin lymfomen (zoals lymfoblastair non-Hodgkin lymfoom en Burkitt type non-Hodgkin lymfoom).

	<p>Profylaxe en behandeling van leukemie in het centraal zenuwstelsel; cytarabine kan intrathecaal worden toegepast in combinatie met methotrexaat en corticosteroiden.</p> <p>volwassenen en kinderen, inclusief profylaxe en behandeling van betrokkenheid van het centrale zenuwstelsel (meningeale leukemie).</p> <p>Acute leukemie bij kinderen en volwassenen, inclusief profylaxe en behandeling waarbij het centraal zenuwstelsel betrokken is (leukemische meningose).</p> <p>De behandeling van leukemierecidief na eerdere remissie op chemotherapie.</p> <p>De behandeling van secundaire, door cytostatica en/of bestraling geïnduceerde leukemie.</p>
capecitabine	<p>Capecitabine is geïndiceerd als adjuvante behandeling bij patiënten die geopereerd zijn aan stadium III (stadium Dukes' C) colonkanker</p> <p>Capecitabine is geïndiceerd bij de behandeling van gemetastaseerd colorectalkanker</p> <p>Capecitabine is geïndiceerd bij de eerstelijnsbehandeling van gevorderde maagkanker in combinatie met een op platinum gebaseerd regime</p> <p>Capecitabine is in combinatie met docetaxel geïndiceerd bij de behandeling van patiënten met lokaal voortgeschreden of gemetastaseerde borstkanker na het falen van cytotoxische chemotherapie. Een anthracyclinederivaat moet deel hebben uitgemaakt van de voorgaande therapie. Capecitabine is ook als monotherapie geïndiceerd bij de behandeling van patiënten met lokaal voortgeschreden of gemetastaseerde borstkanker bij wie taxanen en een anthracyclinederivaat bevattende chemotherapie hebben gefaald of bij wie een verdere therapie met anthracyclinederivaten niet is</p>
tegafur, combinatiepreparaten	Geïndiceerd bij volwassenen voor de behandeling van gevorderd maagcarcinoom indien in combinatie met cisplatine
vinblastine	<p>Vinblastinesulfaat kan soms als monotherapie maar meestal in combinatie met andere cytostatica en/of radiotherapie bij maligne non-Hodgkin lymfomen worden toegediend</p> <p>Vinblastinesulfaat kan soms als monotherapie maar meestal in combinatie met andere cytostatica en/of radiotherapie bij de ziekte van Hodgkin worden toegediend</p> <p>Vinblastinesulfaat kan soms als monotherapie maar meestal in combinatie met andere cytostatica en/of radiotherapie bij gevorderde testiscarcinomen worden toegediend</p> <p>Vinblastinesulfaat kan soms als monotherapie maar meestal in combinatie met andere cytostatica en/of radiotherapie bij terugkerende of metastatische borstkanker (wanneer op anthracycline gebaseerde behandelingen niet zijn aangeslagen) worden toegediend.</p> <p>Vinblastinesulfaat kan soms als monotherapie maar meestal in combinatie met andere cytostatica en/of radiotherapie bij histiocytose van de langerhanscellen (histiocytose X) worden toegediend</p>
vincristine	<p>Vincristinesulfaat wordt gebruikt als monotherapie of samen met andere oncolytica voor de behandeling van acute lymfatische leukemie.</p> <p>Vincristinesulfaat wordt gebruikt als monotherapie of samen met andere oncolytica voor de behandeling van maligne lymfomen, inclusief de ziekte van Hodgkin en non-Hodgkinlymfomen</p> <p>Vincristinesulfaat wordt gebruikt als monotherapie of samen met andere oncolytica voor de behandeling van multipole</p> <p>Vincristinesulfaat wordt gebruikt als monotherapie of samen met andere oncolytica voor de behandeling van vaste tumoren, inclusief (metastatisch) mammacarcinoom, kleincellig longcarcinoom.</p> <p>Vincristinesulfaat wordt gebruikt als monotherapie of samen met andere oncolytica voor de behandeling van ewing-saroom, embryonaal rhabdomyosaroom, primitieve neuro-ectodermale tumoren (zoals medulloblastoom en neuroblastoom), Wilms-tumor en retinoblastoom.</p> <p>Vincristinesulfaat wordt gebruikt als monotherapie of samen met andere oncolytica voor de behandeling van idiopathische trombocytopenische purpura. Patiënten met echte ITP die niet verbeterden na splenectomie en een kortdurende behandeling met adrenocorticosteroiden reageren mogelijk wel op vincristine, maar het geneesmiddel wordt bij deze aandoening niet aanbevolen als primaire behandeling. Aanbevolen wekelijkse doses vincristine gedurende 3 tot 4 weken veroorzaakten bij sommige patiënten een blijvende remissie. Als patiënten na 3 tot 6 doses nog niet reageren is het onwaarschijnlijk dat ze baat zullen hebben bij toediening van nog meer doses.</p>
etoposide	<p>De behandeling van kleincellig anaplastisch bronchuscarcinoom (niet als eerste therapie)</p> <p>De behandeling van acute myeloblastenleukemie (AML M4) en monoblastenleukemie (AML M5) wanneer inductietherapie heeft gefaald</p> <p>De behandeling van testiscarcinoom (in combinatie met andere oncolytica)</p> <p>De behandeling van kleincellig bronchuscarcinoom (in combinatie met andere oncolytica)</p> <p>De behandeling van resistent non-seminomateus testiscarcinoom.</p> <p>Eerstelijnsbehandeling van testistumoren.</p>
teniposide	<p>De behandeling van Non-Hodgkin lymfomen.</p> <p>De behandeling van ziekte van Hodgkin.</p> <p>De behandeling van acute lymfoblasten leukemie met verhoogd risico bij volwassenen en kinderen.</p>
dactinomycine	NIET DOOR CBG OF EMA GEREESTREERD. GEEN ADD-ON VOOR VASTGESTELD
epirubicine	<p>De behandeling van acute lymfatische leukemie.</p> <p>De behandeling van acute non-lymfatische leukemie.</p> <p>De behandeling van maligne lymfoom (Hodgkin en non-Hodgkin lymphoma).</p> <p>De behandeling van mammacarcinoom.</p> <p>De behandeling van weke delen sacromen.</p> <p>De behandeling van maagcarcinoom.</p> <p>Profylaxe van recidieven van oppervlakkig blaascarcinoom na transurethrale resectie.</p> <p>De behandeling van papillair transitioneel celcarcinoom van de blaas.</p> <p>De behandeling van carcinoom in situ van de blaas.</p>
idarubicine	<p>Voor de behandeling van Acute Myeloïde Leukemie (AML) bij volwassenen voor remissie-inductie bij onbehandelde patiënten of remissie-inductie bij recidief of therapieresistente patiënten.</p> <p>Voor de behandeling van recidief acute lymfocyttaire leukemie (ook bekend als acute lymfoblastische leukemie of ALL) als tweedelijnsbehandeling bij volwassenen en kinderen.</p> <p>Voor de behandeling van kinderen met Acute Myeloïde Leukemie (AML) voor remissie-inductie als eerstelijnsbehandeling, in combinatie met cytarabine</p>
mitoxantron	<p>Mitoxantron Accord is aangewezen voor de behandeling van gemetastaseerd mamma-carcinoom, non-Hodgkin lymfoom en acute niet-lymfocyttaire leukemie bij volwassenen, alleen of in combinatie met andere antineoplastische middelen.</p> <p>Bij de behandeling van pijn als gevolg van een gevorderd hormoon-refractair prostaatcarcinoom in combinatie met een lage dosis corticosteronden als de standaardbehandeling met analgetische behandeling onvoldoende of ongeschikt is.</p>

	Gemetastaseerd mammacarcinoom. Non-Hodgkin lymphoma, acute niet-lymphocytair leukemie bij volwassenen (ANLL). Behandeling van pijn veroorzaakt door voortgeschreden hormoon-refractair prostaatacarcinoom in combinatie met lage dosis corticosteroiden, wanneer standaardbehandeling met analgetica ontoereikend of ongeschikt is.
bleomycine	Plaveiselcelcarcinomen van hoofd en hals, externe genitaliën of cervix. De toepassing van bleomycine geschiedt vrijwel altijd in combinatie met andere cytostatica en/of radiotherapie. radiotherapie. Matig en ernstig maligne non-Hodgkin lymfoom bij volwassenen. De toepassing van bleomycine geschiedt vrijwel altijd in combinatie met andere cytostatica en/of radiotherapie. Testiscarcinomen (seminoom en non-seminoom). De toepassing van bleomycine geschiedt vrijwel altijd in combinatie met andere cytostatica en/of radiotherapie. Intrapleurale therapie van maligne pleurale effusie. De toepassing van bleomycine geschiedt vrijwel altijd in combinatie met andere cytostatica en/of radiotherapie.
mitomycine	Behandeling van oppervlakkig blaascarcinoom bij middel van lokale instillatie. Secundaire therapie (alleen of in combinatie met andere farmaca) bij het volgende type van gevorderde kanker: adenocarcinoom van de maag Secundaire therapie (alleen of in combinatie met andere farmaca) bij het volgende type van gevorderde kanker: van de gastro-intestinale tractus pancreas mamma Secundaire therapie (alleen of in combinatie met andere farmaca) bij het volgende type van gevorderde kanker: het gemetastaseerd cervixcarcinoom Intraveneus toegediend bij gecombineerde chemotherapie in het geval van niet-kleincellig bronchiaal carcinoom Intravesicale toediening ter voorkoming van recidief bij oppervlakkig urineblaascarcinoom na transurethrale resectie.
cisplatine	De behandeling van uitgebreide of gemetastaseerde testistumore De behandeling van uitgebreide of gemetastaseerde ovariumkanker De behandeling van uitgebreide of gemetastaseerde blaascarcinomen De behandeling van uitgebreide of gemetastaseerde plaveiselcelcarcinomen van hoofd en hals De behandeling van uitgebreid of gemetastaseerd niet-kleincellig longcarcinoom De behandeling van cervix carcinomen in combinatie met andere chemotherapeutica of radiotherapie.
procarbazine	Volwassenen: In combinatie-chemotherapie voor de behandeling van de ziekte van Hodgkin en Non-Hodgkin's lymfomen. Natulan kan eveneens, als onderdeel van combinatietherapie, worden toegepast voor de behandeling van hersentumoren. Volwassenen: als onderdeel van combinatietherapie voor de behandeling van hersentumoren. Pediatrie patiënten: De behandeling van Hodgkin's lymfoom bij kinderen in de leeftijd van 2 tot 18 jaar in combinatie met andere antineoplastische geneesmiddelen volgens een geschikt protocol.
amsacrine	Acute niet-lymfatische leukemie die niet heeft gereageerd op andere behandelingen.
hydroxycarbamide (Hydrea)	De behandeling van patiënten met chronische myeloïde leukemie (CML) in de chronische of versnelde fase. Behandeling van patiënten met essentiële trombocytemie en polycythaemia vera gepaard met een hoog risico van trombo-embolische complicaties.
estramustine	De behandeling van het gemetastaseerde prostaatacarcinoom, vooral in gevallen die ofwel ongevoelig zijn gebleken voor oestrogeentherapie, ofwel waarbij zich na verloop van tijd een secundaire resistentie ontwikkelde.
tretinoïne (alleen capsule)	Het induceren van een remissie bij acute promyelocytair leukemie (APL; FAB classificatie AML-M3). De behandeling is bedoeld voor eerder onbehandelde patiënten en voor patiënten die terugvallen na een standaard chemotherapie (anthracycline en cytosine arabinosine of vergelijkbare therapieën) of voor patiënten, die niet op chemotherapie
topotecan A	Als monotherapie voor de behandeling van patiënten met een gemetastaseerd ovariumcarcinoom in geval eerstelijns therapie of daaropvolgende behandelingen niet aanslaan Als monotherapie voor de behandeling van patiënten met recidiverend kleincellig longkanker (SCLC) voor wie opnieuw behandelen met een eerstelijns therapie niet geschikt wordt geacht. Topotecan in combinatie met cisplatine is geïndiceerd voor de behandeling van patiënten met cervixcarcinoom recidiverend na radiotherapie en voor patiënten met stadium IVB van de ziekte. Voor patiënten die eerder behandeld zijn met cisplatine is een ononderbroken behandelingsvrije periode vereist om de behandeling met de combinatie te
anagrelide	De verlaging van het aantal trombocyten bij essentiële trombocytose (ET) patiënten met een verhoogd risico die hun bestaande therapie niet goed verdragen of bij wie het verhoogde aantal trombocyten door de bestaande therapie niet tot een aanvaardbaar niveau wordt teruggebracht. Een essentiële trombocytose patiënt met een verhoogd risico wordt gedefinieerd door één of meer van de volgende kenmerken: - > 60 jaar of - een trombocytentelling > 1000 x 10 ⁹ /l of - een voorgeschiedenis van trombohemorragische incidenten.
ruxolitinib	De behandeling van aan de ziekte gerelateerde splenomegalie of symptomen bij volwassen patiënten met primaire myelofibrose (ook chronische idiopathische myelofibrose genoemd), post-polycythaemia vera-myelofibrose of post-essentiële trombocytemie-myelofibrose.
thalidomide	In combinatie met melfalan en prednison als eerste behandelingsoptie van patiënten met onbehandelde multipel myeloom van ≥ 65 jaar of van patiënten die niet in aanmerking komen voor chemotherapie in hoge doseringen.
leuproreline*	Het voorkomen van een voortijdige piek van het luteïniserend hormoon (LH) bij vrouwen die gecontroleerde ovariële hyperstimulatie (COH) ondergaan ten behoeve van ondersteunende reproductietechnieken.

* Voor leuproreline en de hier genoemde indicatie wordt een add-on vastgesteld met datum inwerkingtreding 1 augustus 2014