

## LIJST VOORWAARDELIJK TOEGELATEN ZORG 202

Deze lijst is geldig vanaf 1 januari 2022 en treedt in de plaats van de tot dan toe geldende Lijst voorwaardelijk toegelaten zorg.

Eno Zorgverzekeraar N.V. (KvK 08147983)

De voorwaardelijk toegelaten zorg betreft:

- tot 1 juli 2022 behandeling met tumor infiltrerende lymfocyten van uitgezaaid melanoom irresectabel stadium IIIc en stadium IV, voor zover de verzekerde deelneemt aan het hoofdonderzoek dat door ZonMw wordt gefinancierd of observationeel onderzoek als bedoeld in artikel 2.2, lid 5, onder b, van de Regeling zorgverzekering.
- tot 1 oktober 2022 borstreconstructie na borstkanker met autologe vet transplantatie, voor zover de verzekerde deelneemt aan het hoofdonderzoek naar de effectiviteit van de zorg dat door ZonMw wordt gefinancierd of observationeel onderzoek als bedoeld in artikel 2.2, lid 5, onder b, van de Regeling zorgverzekering.
- tot 1 augustus 2025, blaasinstillatie met blaasspoelvoeistoffen met chondroïtinesulfaat en/of hyaluronzuur- voor de behandeling van patiënten met blaaspijnsyndroom met niet transurethraal behandelbare Hunnerse laesies voor zover de verzekerde deelneemt aan het hoofdonderzoek dat door ZonMw wordt gefinancierd of observationeel onderzoek als bedoeld in artikel 2.2, lid 5, onder b, van de Regeling Zorgverzekering;
- tot 1 januari 2023 geïntensifieerde, alkylerende chemotherapie met stamceltransplantatie voor de behandeling van patiënten van 18 tot en met 65 jaar met BRCA1-like, stadium III borstkanker, voor zover de verzekerde deelneemt aan het hoofdonderzoek dat door ZonMw wordt gefinancierd of observationeel onderzoek als bedoeld in artikel 2.2, lid 5, onder b, van de Regeling zorgverzekering;
- tot 1 oktober 2022 combinatiebehandeling van cytoreductieve chirurgie en hypertherme intraperitoneale chemotherapie bij patiënten met zowel maagcarcinoom als synchrone buikvliesmetastasen of tumorpositief buikvocht, voor zover de verzekerde deelneemt aan het hoofdonderzoek naar de effectiviteit van de zorg dat door ZonMw wordt gefinancierd.
- tot 1 april 2023 CardioMEMS arteria pulmonalis monitoring bij patiënten met chronisch hartfalen New York Heart Association klasse III met recidiverende ziekenhuisopnamen, voor zover de verzekerde deelneemt aan het hoofdonderzoek naar de effectiviteit van de zorg dat door ZonMw wordt gefinancierd.
- tot 1 oktober 2023, de behandeling met Binamed medische zilverkleding of Dermacura antibacterieel verbandkleding van kinderen en volwassenen met matig tot ernstig constitutioneel eczeem, voor zover de verzekerde deelneemt aan het hoofdonderzoek naar de effectiviteit van de zorg dat door ZonMw wordt gefinancierd.
- tot 1 oktober 2023 langdurige actieve fysiotherapie vanaf de eenentwintigste behandeling bij patiënten met axiale spondyloartritis met ernstige functionele beperkingen, voor zover de verzekerde deelneemt aan het hoofdonderzoek naar de effectiviteit van de zorg dat door ZonMw wordt gefinancierd.

- tot 1 oktober 2023 langdurige actieve fysiotherapie vanaf de eenentwintigste behandeling bij patiënten met reumatoïde artritis met ernstige functionele beperkingen, voor zover de verzekerde deelneemt aan het hoofdonderzoek naar de effectiviteit van de zorg dat door ZonMw wordt gefinancierd;
- tot 1 januari 2027, hypertherme intraperitoneale chemotherapie toegevoegd aan primaire debulking bij patiënten met stadium III ovariumcarcinoom voor zover de verzekerde deelneemt aan het hoofdonderzoek naar de effectiviteit van de zorg dat door ZonMw wordt gefinancierd.
- in afwijking van artikel 2.1, onderdeel k, juncto bijlage 0, onderdeel 6, tot 1 januari 2027 nusinersen voor de behandeling van patiënten met 5q spinale spieratrofie die 9,5 jaar en ouder zijn, voor zover de verzekerde deelneemt aan het hoofdonderzoek dat door ZonMw wordt gefinancierd of observationeel onderzoek als bedoeld in artikel 2.2, lid 5, onder b, van de Regeling zorgverzekering.
- in afwijking van artikel 2.1, onderdeel k, juncto bijlage 0, onderdeel 25, tot 1 januari 2025. larotrectinib voor de behandeling van volwassen en pediatrische patiënten met solide tumoren die een neurotrofe tyrosine receptor kinase-genfusie vertonen, voor zover de verzekerde deelneemt aan het hoofdonderzoek dat door ZonMw wordt gefinancierd of observationeel onderzoek als bedoeld in artikel 2.2, lid 5, onder b, van de Regeling zorgverzekering.
- tot 1 januari 2025, entrectinib voor de behandeling van volwassen patiënten en kinderen van 12 jaar en ouder met solide tumoren die een neurotrofe tyrosine receptor kinase-genfusie vertonen, voor zover de verzekerde deelneemt aan het hoofdonderzoek dat door ZonMw wordt gefinancierd of observationeel onderzoek als bedoeld in artikel 2.2, lid 5, onder b, van de Regeling zorgverzekering.
- tot 1 augustus 2022 omvatten fysiotherapie, oefentherapie, logopedie, ergotherapie en diëtetiek ook fysiotherapie, oefentherapie, logopedie, ergotherapie of diëtetiek die gericht is op de directe herstellzorg van patiënten met ernstige COVID-19, voor zover de verzekerde deelneemt aan het hoofdonderzoek dat door ZonMw wordt gefinancierd of observationeel onderzoek als bedoeld in artikel 2.2, lid 5, onder b, van de Regeling zorgverzekering en voor zover van toepassing een aanvullende analyse van de zorgverlening of, indien het onderzoek en de analyse nog niet zijn gestart, bereid is daaraan deel te nemen.

De zorg start binnen de termijn van een maand na een uiterlijk zes maanden na het acute ziektestadium van ernstige COVID-19 afgegeven verwijzing en omvat naast logopedie:

- na verwijzing door de huisarts of medisch specialist ten hoogste vijftig behandelingen fysiotherapie of oefentherapie, tien uur ergotherapie en zeven uur diëtetiek gedurende ten hoogste zes maanden na de eerste behandeling;
- na verwijzing door de huisarts of medisch specialist ten hoogste vijftig behandelingen fysiotherapie of oefentherapie, tien uur ergotherapie en zeven uur diëtetiek gedurende ten hoogste nog eens zes maanden in aansluiting op de periode, bedoeld in onderdeel i.

Indien de zorg aanvangt voor 1 november 2020:

- is de hiervoor genoemde termijn niet van toepassing en
- volstaat in afwijking van het hiervoor bedoelde onder i, een na aanvang van de zorg gegeven verklaring van de huisarts of medisch specialist, indien geen verwijzing is afgegeven.

Onder observationeel onderzoek als bedoeld in artikel 2.2, lid 5, onder b, van de Regeling zorgverzekering wordt verstaan:

aanvullend landelijk observationeel onderzoek naar de zorg dat in samenwerking met het hoofdonderzoek wordt opgezet en verricht indien:

- 1°. de verzekerde, behoudens de zorginhoudelijke criteria, niet voldoet aan de criteria voor deelname aan het hoofdonderzoek,
- 2°. de verzekerde niet heeft deelgenomen aan het hoofdonderzoek en de inclusie voor dat hoofdonderzoek is beëindigd, of
- 3°. de verzekerde heeft deelgenomen aan het hoofdonderzoek zonder de zorg te hebben ontvangen en de deelname aan het hoofdonderzoek voor die verzekerde is voltooid.