|  |
| --- |
|  |
| 1. De farmaceutische specialiteit op basis van pirtobrutinib, ingeschreven in de huidige paragraaf, komt in aanmerking voor vergoeding in monotherapie als ze toegediend wordt aan volwassen rechthebbenden met recidiverend of refractair mantelcellymfoom (MCL).
 |
|  |
| De vergoeding is toegestaan voor zover de rechthebbende |
|  |
| * een eerdere behandeling heeft gekregen op basis van een Bruton’s tyrosine kinase (BTK) inhibitor.
 |
|  |
| * en bij wie een behandeling met brexucabtagene autoleucel niet (of nog niet) mogelijk is.
 |
|  |
| a’) Overgangsmaatregel : Voor de rechthebbenden die reeds voor 01.12.2024 werden behandeld met niet-vergoede verpakkingen van deze farmaceutische specialiteit in het kader van een Compassionate Use Programma (CUP) en die voor aanvang van de behandeling aan de voorwaarden vermeld onder punt a) voldeden, kan de vergoeding van deze behandeling aangevraagd worden volgens de modaliteiten zoals vermeld onder punt e). De procedure tot vergoeding volgend op een behandeling die begonnen is in het kader van een CUP is geldig gedurende een periode van 6 maanden vanaf de inwerkingtreding van deze paragraaf. |
|  |
| 1. Het aantal vergoedbare verpakkingen zal rekening houden met een maximale dagelijkse posologie van 200 mg per dag.
 |
|  |
| 1. De vergoeding van de betrokken farmaceutische specialiteit kan enkel worden toegestaan indien deze specialiteit wordt voorgeschreven door een arts-specialist verantwoordelijk voor de behandeling en die erkend is in de inwendige geneeskunde, houder van de bijzondere beroepstitel in de klinische hematologie op basis van het ministerieel besluit van 18.10.2002 tot vaststelling van de bijzondere criteria voor de erkenning van artsen-specialisten, houders van de bijzondere beroepstitel in de klinische hematologie alsmede van stagemeesters en stagediensten in de klinische hematologie.
 |
|  |
| 1. Deze behandeling is slechts vergoed als die, voorafgaand aan de opstart ervan, goedgekeurd werd door een multidisciplinair oncologisch consult (MOC), waarvan het rapport door de arts-specialist vermeld onder punt c) wordt bijgehouden in het dossier.
 |
|  |
| 1. De vergoeding wordt toegestaan op basis van een elektronische aanvraag, ingediend door de via het eHealth platform geïdentificeerde en geauthentificeerde arts-specialist vermeld onder punt c), die daardoor verklaart:
 |
|  |
| * dat alle voorwaarden in punt a) zijn vervuld;
 |
|  |
| * zich er toe te verbinden om ten behoeve van de adviserend arts de bewijsstukken ter beschikking te houden die de geattesteerde gegevens bevestigen;
 |
|  |
| * in het medisch dossier over het rapport van het multidisciplinair oncologisch consult (MOC) te beschikken dat het akkoord voor de behandeling waarvoor vergoeding wordt aangevraagd vermeldt;
 |
|  |
| * te weten dat voor het aantal vergoedbare verpakkingen rekening gehouden wordt met een maximale dagelijkse posologie van 200 mg per dag;
 |
|  |
| * te weten, dat de behandeling niet meer vergoed wordt bij vaststelling van progressie van de ziekte zoals bepaald volgens de meest recente criteria van de internationale werkgroep voor non-Hodgkin lymfomen, ondanks de lopende behandeling.
 |
|  |
| f) De vergoeding wordt toegekend als de betrokken ziekenhuisapotheker, vooraleer de specialiteit verstrekt wordt, beschikt over een bewijs van de elektronisch akkoord. |

www.riziv.be

PP-PT-BE-0125 – November 2025

Jaypirca

 Dit geneesmiddel is onderworpen aan aanvullende monitoring. Daardoor kan snel nieuwe veiligheidsinformatie worden vastgesteld. Beroepsbeoefenaren in de gezondheidszorg wordt verzocht alle vermoedelijke bijwerkingen te melden.