

Vergaderjaar 2015–2016

**29 477**

**Geneesmiddelenbeleid**

**Nr. 392**

**BRIEF VAN DE MINISTER VAN VOLKSGEZONDHEID, WELZIJN EN SPORT**

Aan de Voorzitter van de Tweede Kamer der Staten-Generaal

Den Haag, 12 augustus 2016

Onlangs berichtte ik u in antwoord op gestelde Kamervragen over de op handen zijnde registratie-uitbreiding van het antivirale geneesmiddel Truvada<sup>1</sup>.

Dit product wordt op korte termijn in Europa toegelaten voor preventief gebruik om besmetting met het HIV-virus te voorkomen («Pre-exposure Prophylaxis», PrEP).

Ik vind het van belang dat een duidelijke en transparante afweging ten grondslag ligt aan een mogelijke vergoeding van het product, inclusief de bijbehorende wijze van vergoeding, of deze nu curatief, geïndiceerd of collectief preventief van aard is. Zoals aangegeven in de beantwoording van de Kamervragen zal ik hiertoe een adviesaanvraag aan de Gezondheidsraad opstellen en zal het Zorginstituut kijken naar eventuele opname in het verzekerde pakket.

Het product Truvada wordt nu al uit de basisverzekering vergoed bij de behandeling van HIV-infecties en als preventief middel na blootstelling aan het risico op HIV-besmetting («post exposure prophylaxis», PEP). In afwachting van de adviezen van de Gezondheidsraad en het Zorginstituut wordt de nieuwe preventieve toepassing voorafgaand aan blootstelling echter vooralsnog van vergoeding uitgesloten door Bijlage 2 van de Regeling Zorgverzekering aan te passen.

De Minister van Volksgezondheid, Welzijn en Sport,  
E.I. Schippers

<sup>1</sup> Aangangsel Handelingen II 2015/16, nr. 3099