

2-6-23



Ministerie van Volksgezondheid,
Welzijn en Sport

Aan

Minister VWS

Deadline: 12-06-2023

Directie Geneesmiddelen en
Medische Technologie

Ontworpen door

nota

(ter beslissing) Verzoek om reactie op petitie Hoofdpijnnet met ervaringsverhalen van migraine- en hoofdpijnpatiënten

Datum Document

30 mei 2023

Kenmerk

3589634-1046945-GMT

Bijlage(n)

1

1. Aanleiding

De Vaste Kamercommissie voor VWS heeft uw reactie gevraagd op een petitie van Hoofdpijnnet welke op 11 april jl. aan de Kamer is aangeboden. Bijgaand vindt u een voorstel voor genoemde reactie.

2. Geadviseerd besluit

-Stemt u in met de reactie en het verzenden daarvan aan de Tweede Kamer?
-Het advies is om daarmee in te stemmen. Het antwoord volgt staand beleid op dit onderwerp.

3. Kernpunten

Met de petitie wil Hoofdpijnnet aandacht vragen voor migraine. Daarnaast beoogt Hoofdpijnnet dat de vergoedingsvoorwaarden voor migrainegeneesmiddelen (zogenoemde CGRP-remmers) worden verruimd.

In uw reactie toont u eerst uw medeleven met migrainepatiënten. U erkent hoe zij te lijden hebben van deze ziekte en geeft aan de petitie en de wens tot verruiming van de vergoedingsvoorwaarden te begrijpen.

Vervolgens zet u uiteen wat de stand van zaken is rond een vervolgadvis van het Zorginstituut over de vergoeding van CGRP-remmers. Daarbij legt u ook uit hoe het systeem voor de vergoeding van extramurale geneesmiddelen werkt, en welke principes daarin een rol spelen, zoals een bewezen kosteneffectiviteit. U kunt niet vooruitlopen op het komende advies van het Zorginstituut, maar geeft tenslotte aan dat met belangstelling af te wachten.



4. Toelichting

a. Draagvlak politiek

Het is mogelijk dat partijen vervolgvragen zullen stellen over de rol die kosten en de kosteneffectiviteit spelen bij beslissingen tot vergoeding van geneesmiddelen, gelet op de huidige onrust rond dit thema.

b. Draagvlak maatschappelijk en eenduidige communicatie

Hoofdpijnet heeft aangegeven er niet gerust op te zijn dat het vervolg advies inderdaad een verruiming zal inhouden. Het is de verwachting dat zij hun lobby voor verruiming zullen voortzetten.

c. Financiële en personele gevolgen

n.v.t.

d. Juridische aspecten haalbaarheid

Uw antwoord is in lijn met staand beleid.

e. Afstemming (intern, interdepartementaal en met veldpartijen)

ZIN, Z.

f. Gevolgen administratieve lasten

n.v.t.

g. Toezeggingen

n.v.t.

h. Fraudetoets

n.v.t.

5. Informatie die niet openbaar gemaakt kan worden

Tot personen herleidbare gegevens zijn onleesbaar gemaakt vanwege de bescherming van de persoonlijke levenssfeer.



Directie Geneesmiddelen en
Medische Technologie

Kenmerk
3589634-1046945-GMT