

17/4/24



Ministerie van Volksgezondheid,
Welzijn en Sport

Aan

MMZ

Deadline: 17-04-2024

ontvangen op:

**Directoraat-Generaal
Curatieve Zorg**
Directie Geneesmiddelen en
Medische Technologie

Ontworpen door
Senior Beleidsmedewerker

Datum Document
15-04-2024

Kenmerk
3798230-1063779-GMT

Bijlage(n)
1

- Kamervraag
beantwoording

nota

(ter beslissing) de noodkreet van MSD-baas 'Kankerpatiënt eindeloos
in wachtkamer voor nieuwe behandelingen'

1. Aanleiding

Het lid Van der Plas (BBB) heeft Kamervragen gesteld. Bijgaand vindt u een voorstel voor de beantwoording daarvan.

2. Geadviseerd besluit

U wordt verzocht in te stemmen met de antwoorden en deze aan de Tweede Kamer te laten versturen.

De deadline voor de beantwoording is 17 april 2024.

3. Kernpunten

Hoewel een interview met de medisch directeur van de farmaceut MSD in de Telegraaf de aanleiding vormt voor de vragen, raken de vragen uw beleid ten aanzien van de vergoeding van dure geneesmiddelen in de breedte.

Met name staat de doorlooptijd van de sluis en decentrale beoordelingsprocedures van de zorgverzekeraars centraal, zowel in het algemeen, als specifiek bij het middel pembrolizumab. De vragen zien op de gevolgen van deze procedures voor kankerpatiënten. U wordt gevraagd daarop te reflecteren.

Omdat de context belangrijk is, begint u de beantwoording met een algemene toelichting op het waarom van uw beleid.



4. Toelichting

a. Draagvlak politiek

Er bestaat ten algemene draagvlak voor het beheersen van de uitgaven aan dure geneesmiddelen. Wel zijn er zorgen, met name bij de BBB en de PVV, over de gevolgen daarvan voor de beschikbaarheid van dure geneesmiddelen. Mogelijk dat deze partijen dit zullen inbrengen in de formatie.

b. Draagvlak maatschappelijk en eenduidige communicatie

In de maatschappij is veel kritiek op de hoge prijzen die farmaceuten rekenen voor geneesmiddelen. Het lijkt erop dat de farmaceuten dit beeld proberen tegen te gaan en een campagne zijn begonnen om juist de bal bij de overheid te leggen, waarbij vooral de sluis en de doorlooptijden die daarmee gemoeid gaan het moeten ontgelden. In de media wordt de laatste tijd weer regelmatig aandacht besteed aan de problematiek. Vaak komt daarbij de situatie van individuele patiënten aan bod.

c. Financiële en personele gevolgen

N.v.t.

d. Juridische aspecten haalbaarheid

N.v.t.

e. Afstemming (intern, interdepartementaal en met veldpartijen)

GMT

f. Gevolgen administratieve lasten

N.v.t.

g. Toezeggingen

Nieuwe toezegging (bij antwoord vraag 9):

- U doet de toezegging de Kamer na de zomer van 2024 te informeren over de doorontwikkeling van het dashboard doorlooptijden geneesmiddelen.

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.

Senior Beleidsmedewerker

**Directoraat-Generaal
Curatieve Zorg**
Directie Geneesmiddelen en
Medische Technologie

Kenmerk
3798230-1063779-GMT