

3/10/24



Ministerie van Volksgezondheid,
Welzijn en Sport

Aan

MVWS

Deadline: 04-10-2024

Directie Geneesmiddelen en
Medische Technologie

Ontworpen door

nota

(ter beslissing)

Kabinetsvisie over dure geneesmiddelen

Datum Document

1 oktober 2024

Kenmerk

3975232-1072722-GMT

Bijlage(n)

1. Kamerbrief reactie op
verzoek commissie over dure
geneesmiddelen

1. Aanleiding

De vaste commissie voor VWS heeft u op 25 september 2024 verzocht om de Kamer een brief te sturen met "een kabinetsvisie over dure geneesmiddelen en daarin meer specifiek in te gaan op de sluis(werking) voor dure geneesmiddelen met oog op de toelating tot het basispakket." De vaste commissie verzoekt deze visie tijdig te ontvangen, vóór het notaoverleg van het lid Krul "Geneesmiddelen weer binnen bereik", gepland op maandag 7 oktober 2024. Met deze brief geeft u invulling aan dit verzoek.

2. Geadviseerd besluit

U wordt verzocht de bijgaande brief aan de Kamer te verzenden.

Deadline: u wordt geadviseerd deze brief uiterlijk vrijdag 4 oktober aan de Kamer te verzenden, i.v.m. het notaoverleg op 7 oktober.

3. Kernpunten

U stelt dat de zoektocht naar het vinden van een juiste balans tussen snelle toegang en betaalbaarheid (op zowel de korte en lange termijn) moeilijk blijft. Dit stelt artsen, zorgverzekeraars, u als minister en de samenleving voor een grote uitdaging. U licht daarna toe wat uw inzet is bij verbeteringen vanuit het **pakketbeheer voor dure geneesmiddelen** en de **sluis**. Tot slot geeft u een korte update over de stand van zaken van de motie Claassen/Jansen¹.

U kondigt een verkenning aan naar drie aanvullende maatregelen. Deze maatregelen zijn o.a. op maandag 30 september met u besproken. De drie maatregelen zijn:

¹ [Hulpmiddelenbeleid in de gezondheidszorg | Tweede Kamer der Staten-Generaal](#)



- Het inrichten van een versnelde procedure voor een selecte groep geneesmiddelen, waardoor deze patiënten minder lang hoeven te wachten op duidelijkheid over vergoeding van een nieuw middel – een zogeheten 'fast track'.
- Het verder ontwikkelen van het Dashboard Doorlooptijden Geneesmiddelen, zodat er ook inzicht komt in doorlooptijden voor geneesmiddelen die zorgverzekeraars beoordelen, of die onderdeel zijn van het GVS.
- Het verkennen van de mogelijkheid om internationaal meer informatie uit te wisselen over nieuwe geneesmiddelen en te onderzoeken om meer gezamenlijk te onderhandelen over geneesmiddelen.

Directie Geneesmiddelen en
Medische Technologie

Kenmerk
3975232-1072722-GMT

U meldt dat er geen financiële dekking is voor deze aanvullende maatregelen en dat u samen met de Kamer een afweging wilt maken over de inzet en het benodigde budget.

4. Toelichting

a. Draagvlak politiek

In de Kamer is breed draagvlak voor de sluis voor dure geneesmiddelen, maar wordt aandacht gevraagd voor de beschikbaarheid. De verwachting is dat er steun zal zijn voor de inhoudelijke lijn van de voorgestelde verkenning.

In aanvulling op deze Kamerbrief, is voor het einde van het jaar een Kamerbrief toegezegd waarin een update wordt gegeven over de voortgang van het project 'verbeteren pakketbeheer dure geneesmiddelen.'

b. Draagvlak maatschappelijk en eenduidige communicatie

Om het maatschappelijk draagvlak voor maatregelen over dure geneesmiddelen te toetsen, wordt gesproken met het Landelijk Overleg Dure Geneesmiddelen. Hierin zitten vertegenwoordigers van patiëntenorganisaties, artsen, ziekenhuizen zorgverzekeraars, het Zorginstituut en de NZa. Mocht er politiek draagvlak zijn voor de verkenningen, dan gaan we de LODG-partijen betrekken bij de verdere uitwerking. Deze partijen zijn geïnformeerd over de komst van deze Kamerbrief, zonder dat de inhoud van de brief is gedeeld.

c. Financiële en personele gevolgen

Voor de opties die u wilt verkennen zullen er financiële gevolgen zijn, de omvang is nog onduidelijk. Het gaat naar schatting om enkele miljoenen euro's, die afhangen van elk voorstel. Dit wordt in een later stadium onderzocht. In de Kamerbrief over de voortgang van het project 'verbeteren pakketbeheer dure geneesmiddelen' wordt hier meer duidelijkheid over gegeven.

d. Juridische aspecten haalbaarheid

De juridische haalbaarheid van de voorstellen wordt in een later stadium onderzocht.

e. Afstemming (intern, interdepartementaal en met veldpartijen)

- Ministerie van VWS: afgestemd met directie Z en directie FEZ.
- Ministerie van Financiën: op verzoek is expliciet opgenomen dat het een verkenning van richtingen betreft.

f. Gevolgen administratieve lasten

N.v.t.



g. Toezeggingen

N.v.t. Er worden geen nieuwe toezeggingen gedaan.

h. Fraudetoets

N.v.t.

Directie Geneesmiddelen en
Medische Technologie

Kenmerk
3975232-1072722-GMT

5. Informatie die niet openbaar gemaakt kan worden

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

