

16|12|24



Ministerie van Volksgezondheid,
Welzijn en Sport

Aan

Minister van VWS

Deadline: 19 december
2024

nota

Voortgangsbrief dure geneesmiddelen tweede helft 2024

TER BESLISSING

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

Opgesteld door

Datum

4 december 2024

Kenmerk

4022856-1076312-GMT

Bijlage

Voortgangsbrief dure
geneesmiddelen tweede helft
2024

Ter akkoord

Bijlagen bij Kamerbrief

Bijlage 1. Figuren
pakketinstroom van

geneesmiddelen ter info

Bijlage 2. Aanvullende

rapportage

sluisgeneesmiddelen als

gevolg van aanpassing

sluiscriteria ter info

Bijlage 3.

Communicatiebrochure dure

geneesmiddelen ter info

1. Aanleiding

VWS werkt samen met de veldpartijen van het Landelijk Overleg Dure Geneesmiddelen (patiënten, artsen, ziekenhuizen, zorgverzekeraars) aan de verbetering van de instroom van dure geneesmiddelen in het basispakket. Aan de Kamer is toegezegd dat zij voor kerst 2024 geïnformeerd wordt over de voortgang bij het verbeteren van het pakketbeheer nieuwe dure geneesmiddelen.

2. Geadviseerd besluit

We vragen uw instemming op het versturen van de bijgaande Kamerbrief aan de Tweede Kamer.

Deadline: u wordt geadviseerd deze brief voorafgaand aan het Kerstreces aan de Kamer te sturen. Daarmee komt u tegemoet aan de openstaande toezegging (zie 4g. Toezeggingen).

3. Kernpunten

Bijgaande Kamerbrief is als volgt opgebouwd:

- Er bestaat onduidelijkheid over hoe het systeem werkt en welke routes voor pakketopname er precies zijn. Daarom gebruikt u deze Kamerbrief om a) in begrijpelijke taal uit te leggen welke routes er bestaan en b) publiceert u als bijlage bij deze Kamerbrief een communicatiebrochure. Daarin staat wat pakketbeheer voor geneesmiddelen is, en wat uw rol hierin is. Tevens c) maakt u uw wens kenbaar om het *dashboard doorlooptijden* uit te breiden, bijvoorbeeld met extramurale geneesmiddelen en d) kondigt u aan de TK-periodiek te informeren over *alle pakketbeslissingen voor geneesmiddelen* die u heeft genomen als u een advies van het Zorginstituut heeft ontvangen. Deze brief kan bijdragen aan het inzicht dat de geneesmiddelenzorg elke maand verbetert.
- Met deze Kamerbrief geeft u invulling aan de motie Claassen, waarmee u verzocht werd aan de slag te gaan met de post-sluisperiode.¹ U legt uit welke processtappen veldpartijen kunnen zetten nadat VWS de sluisprocedure afrondt, en dat dit proces mogelijk tijd kost waardoor het langer kan duren voordat een geneesmiddel daadwerkelijk bij de patiënt komt. U geeft ook aan dat deze stappen al gezet kunnen worden voordat de

¹ Kamerstukken II 2023-24, 32 805, nr. 183



sluisprocedure is afgerond zodat de post-sluis doorlooptijd kan worden beperkt.

- U informeert de Kamer over de "Voortgang verbeteren pakketbeheer nieuwe dure geneesmiddelen" aan de hand van een tabel. Daaruit blijkt dat er voortgang wordt gemaakt met verschillende projecten, bijvoorbeeld de geneesmiddelencommissies van wetenschappelijke verenigingen zijn inmiddels opgericht. Deze commissies gaan een belangrijke rol spelen bij het beoordelen van nieuwe dure geneesmiddelen.
- U informeert de Kamer over het effect van de "aanpassing van de sluiscriteria per 1 juli 2023". Met deze maatregel heeft als vaker prijsafspraken te maken over nieuwe dure geneesmiddelen en daarmee de kosten voor nieuwe geneesmiddelen te verlagen. Uit een rapportage van het Zorginstituut blijkt dat deze maatregel het afgelopen jaar niet heeft geleid tot meer geneesmiddelen in de sluis. Een van de redenen is dat in het afgelopen jaar veel minder nieuwe dure geneesmiddelen geregistreerd zijn bij de Europese Commissie dan in het jaar daarvoor. Omdat het aantal nieuwe geneesmiddelen dat geregistreerd wordt elk jaar verschilt, is de verwachting dat door de beleidswijziging op een later moment alsnog meer nieuwe geneesmiddelen of indicaties van geneesmiddelen in de sluis worden geplaatst.
- U zegt toe in de eerste helft van 2025 met een volgende voortgangsbrief te komen, waarin verder wordt ingegaan op de versnelde procedure voor een selecte groep geneesmiddelen, het verder door ontwikkelen van het Dashboard Doorlooptijden Geneesmiddelen, en het uitbreiden van internationale samenwerking.

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

Datum
31 oktober 2024

Kenmerk
4022856-1076312-GMT

4. Toelichting

a. Draagvlak politiek

Met deze Kamerbrief kondigt u aan om de informatievoorziening over de vergoeding van dure geneesmiddelen te verbeteren. Gelet op het bestaande politiek draagvlak voor uw beleid bij dure geneesmiddelen, is de verwachting dat dit nieuwe beleid op steun kan rekenen.

T.a.v. het bredere beleid van dure geneesmiddelen heeft de commissie VWS, in aanloop naar het notaoverleg Krul van 7 oktober jl. over 'Geneesmiddelen weer binnen bereik', u gevraagd uw visie op dure geneesmiddelen te geven. In reactie daarop heeft u drie voorstellen voor beleidsintensivering gedaan, waarvoor voor twee van de drie voorstellen op dit moment extra financiële middelen ontbreken. Voor een versnelde toelatingsprocedure voor een selecte groep geneesmiddelen en het uitbreiden van internationale samenwerking is momenteel nog geen financiële dekking.

Er zijn vooralsnog geen nieuwe debatten gepland waar het onderwerp dure geneesmiddelen geagendeerd staat.

b. Draagvlak maatschappelijk en eenduidige communicatie

Een conceptversie van de Kamerbrief is afgestemd met de veldpartijen die zijn vertegenwoordigd in het Landelijk Overleg Dure Geneesmiddelen (LODG). Er is maatschappelijk draagvlak bij de partijen van het LODG. De partijen hebben de afgelopen jaren geïnvesteerd in het verbeteren van de relatie en effectiviteit van



het LODG. VWS betreft het LODG vroegtijdig bij de ontwikkeling van toekomstig beleid betrekken en Kamerbrieven.

c. Financiële en personele gevolgen

Met het Integraal Zorgakkoord zijn eerder incidentele middelen beschikbaar gesteld die het mogelijk maken om de ambities t.b.v. de verbetering van het pakketbeheer van (dure) geneesmiddelen te bewerkstelligen.

Voor de versnelde procedure voor een selecte groep geneesmiddelen en het uitbreiden van internationale samenwerking is momenteel nog geen dekking.

d. Juridische aspecten haalbaarheid

N.v.t.

e. Afstemming (intern, interdepartementaal en met veldpartijen)

Deze Kamerbrief is afgestemd met directie Z.

Extern is de brief voorgelegd aan het Landelijk Overleg Dure Geneesmiddelen (LODG).

f. Gevolgen administratieve lasten

N.v.t.

g. Toezeggingen

Afgedaan: Met deze brief geeft u invulling aan een toezegging van uw voorganger (april 2024) om voor de kerst 2024 de Kamer te informeren over de verbetering van pakketbeheer dure geneesmiddelen en de status van het plan van aanpak (Delphinummer: 11636). Daarnaast geeft u invulling aan de motie Claassen over de post-sluis periode.

Nieuwe toezegging: U zegt toe in de eerste helft van 2025 met een volgende voortgangsbrief te komen, waarin u ingaat op de versnelde procedure voor een selecte groep geneesmiddelen, het verder door ontwikkelen van het Dashboard Doorlooptijden Geneesmiddelen, en het uitbreiden van internationale samenwerking.

U kondigt aan de Tweede Kamer periodiek te informeren over *alle pakketbeslissingen voor geneesmiddelen* die u heeft genomen als u een advies van het Zorginstituut heeft ontvangen.

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.

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

Datum
31 oktober 2024

Kenmerk
4022856-1076312-GMT