

Ministerie van Volksgezondheid,
Welzijn en Sport

> Retouradres Postbus 20350 2500 EJ Den Haag

Nefarma

**Directie Geneesmiddelen
en Medische Technologie**
Rijnstraat 50
Postbus 20350
2500 EJ Den Haag
Inlichtingen bij

Kenmerk
358202-115099-GMT

*Correspondentie uitsluitend
richten aan het retouradres
met vermelding van de
datum en het kenmerk van
deze brief.*

Datum 28 mei 2014
Betreft: Vergoeding nieuwe geneesmiddelen

Geachte heer D.,

In uw brief van 4 december 2013 doet u namens een aantal van uw leden een dringend beroep op mij om een aantal zaken op te lossen. Het betreft de vergoeding van een aantal nieuwe geneesmiddelen waarop patiënten en hun behandelaren met smart zitten te wachten.

Over algemene beleidszaken rond de vergoeding van geneesmiddelen heeft u gedurende het laatste half jaar gemeenschappelijk met het Zorginstituut Nederland en ambtenaren van het ministerie van VWS constructief gesproken. Gedurende deze gesprekken zijn al veel van de onduidelijkheden weggenomen die u in uw brief noemt.

Ambtenaren van het ministerie van VWS hebben al contact met uw organisatie gehad over de specifieke geneesmiddelen die u in deze brief noemt. Ik zal in deze brief in het kort op de verschillende geneesmiddelen ingaan.

Het obstipatiemiddel Resolor van Shire is door het Zorginstituut Nederland beoordeeld voor opname in het geneesmiddelenvergoedingssysteem (GVS). Voor dit geneesmiddelen heeft het Zorginstituut Nederland mij geadviseerd om het niet op te nemen in het GVS¹. Voor Resolor geldt dan ook geen aanspraak.

Ook het geneesmiddel Fampyra voor MS van Biogen Idec is door het Zorginstituut Nederland beoordeeld voor opname in het Geneesmiddelenvergoedingssysteem. Voor dit geneesmiddel heeft het CVZ mij geadviseerd om het niet op te nemen in het GVS².

¹ <http://www.cvz.nl/binaries/content/documents/zinl-www/documenten/publicaties/geneesmiddelbeoordelingen/2012/1212-prucalopride-resolor/1212-prucalopride-resolor/prucalopride+%28Resolor%29.pdf>

² <http://www.cvz.nl/binaries/content/documents/zinl-www/documenten/publicaties/geneesmiddelbeoordelingen/2012/1212-fampridine-fampyra/1212-fampridine-fampyra/fampridine+%28Fampyra%29.pdf>

Nader overleg met het Zorginstituut Nederland heeft mij geleerd dat Fampyra een mogelijke kandidaat voor voorwaardelijke toelating zou kunnen zijn. Daarom overweeg ik om de vergoedingsaanvraag voor Fampyra niet zonder meer af te wijzen, maar bestudeer ik de mogelijkheden om Fampyra voorwaardelijk toe te laten tot het verzekerde pakket. Dit heb ik eerder in antwoorden op Kamervragen over Fampyra aangegeven³.

**Directie Geneesmiddelen
en Medische Technologie**

Kenmerk
358202-115099-GMT

Ik heb inmiddels de fabrikanten op de hoogte gesteld van mijn uiteindelijke vergoedingsbeslissing over Resolor dan wel mijn overwegingen over een voorwaardelijke vergoeding voor Fampyra. De vertraging waar dit mee gepaard ging is mede veroorzaakt door de overleggen die mijn medewerkers met het Zorginstituut Nederland hebben gehad over voorwaardelijke toelating en welk geneesmiddel een mogelijke kandidaat hiervoor zou kunnen zijn.

De casus van het derde geneesmiddelen, Febuxostat, het middel voor de behandeling van jicht van de fabrikant Menarini is mij bekend. Voor Febuxostat heb ik pas recent een vergoedingsaanvraag ontvangen. Volgens de procedure voor opname in het GVS dient de fabrikant een vergoedingsaanvraag te doen. Dit heeft de fabrikant lange tijd niet gedaan.

Nu de fabrikant een vergoedingsaanvraag heeft ingediend, zal het Zorginstituut Nederland deze aanvraag beoordelen en mij adviseren over het wel of niet opnemen in het GVS. Op grond van dit advies zal ik dan een vergoedingsbesluit nemen.

Ik hoop dat deze brief u helderheid geeft over de status van deze drie producten. Mocht u nog vragen hebben, dan kunt u contact opnemen met een van de betrokken medewerkers van het ministerie.

Hoogachtend,
de directeur Geneesmiddelen en Medische Technologie,

drs. H.R. Hurts

³ <http://www.rijksoverheid.nl/documenten-en-publicaties/kamerstukken/2014/02/11/beantwoording-kamervragen-over-de-vergoeding-van-een-medicijn-voor-ms-patienten.html>