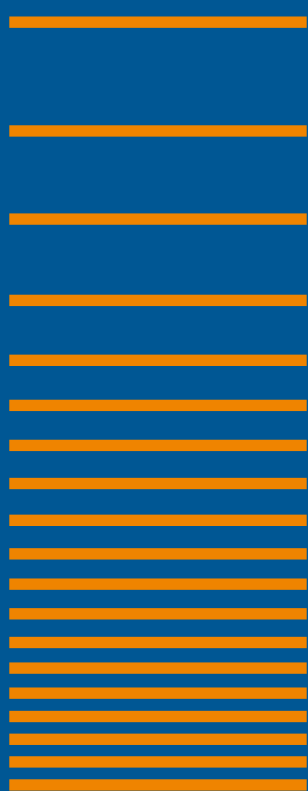


Geneesmiddelenbeleid

EU-voorzitterschap VWS



EU
2016

Samenvatting geneesmiddelenbeleid

EU voorzitterschap VWS

Wat is het probleem?

Er komen de komende jaren nieuwe middelen aan die van grote betekenis kunnen zijn voor patiënten. Tegelijkertijd zijn er geneesmiddelen die niet uitontwikkeld worden omdat ze niet commercieel aantrekkelijk zijn, omdat ze om een andere benadering vragen dan we nu gewend zijn, of omdat ze voor hele kleine patiëntengroepen bedoeld zijn.

Voor deze geneesmiddelen moeten we op zoek naar nieuwe manieren om ze snel en veilig op de markt te krijgen en tegelijkertijd de kosten te beheersen.

Wat willen we bereiken?

De ambitie is om innovatieve geneesmiddelen sneller bij de patiënt te krijgen tegen maatschappelijk aanvaardbare prijzen.

Om dit te bereiken is de doelstelling om de checks-and-balances tussen overheden en industrie/marktpartijen te verbeteren, de marktmacht van fabrikanten in balans te houden en transparantie (bijvoorbeeld over prijzen) te vergroten.

Hoe gaan we dat aanpakken?

Dit zijn de doelstellingen tijdens het Europees voorzitterschap:

- Faciliteren vrijwillige samenwerking tussen lidstaten om transparantie te vergroten op het terrein van prijzen (bijv. via delen 'best practices' zoals de Be-Ne-Lux samenwerking).
- Gezamenlijke analyse maken van onbedoelde en ongewenste marktprikkels in EU-markttoelatingswetgeving (en deze waar nodig inperken), te beginnen bij weesgeneesmiddelen.
- Bevorderen snellere vormen (flexibele) markttoelating van innovatieve essentiële geneesmiddelen, maar wel onder juiste randvoorwaarden voor wat betreft veiligheid en prijzen. Dit vraagt ook om goede samenwerking in een vroeg stadium tussen de autoriteiten die gaan over toelating en vergoeding.
- Aanzwengelen Europese debat over de grote uitdagingen op terrein geneesmiddelenbeleid.

Achtergrondinformatie

Europese samenwerking

De prijzen van geneesmiddelen worden steeds hoger. De gevraagde prijzen staan soms niet meer in verhouding tot de ontwikkelkosten. Ze lijken vooral bepaald te worden door het gedrag van de internationale farmaceutische industrie om de maximaal haalbare prijs te verkrijgen. De farmaceutische bedrijven werken op wereldschaal, terwijl de landen in de EU hun eigen vergoedingsbeslissingen nemen zonder dat zij van elkaar weten welke prijzen er betaald worden.

Landen moeten daarom veel meer samenwerken om de balans met de industrie te herstellen met als doel de prijzen die de industrie vraagt naar aanvaardbare proporties terug te brengen.

Vrijwillige transparantie Europa over geneesmiddelenprijzen

We zouden in Europa onderling transparant moeten zijn over elkaars prijzen. Dit is geen verplichting, maar gebeurt op vrijwillige basis met andere EU-landen. Nederland is al een samenwerking aangegaan met België en Luxemburg om meer informatie te delen en ook gezamenlijk te gaan onderhandelen.

Immers iedere euro die teveel aan één duur medicijn wordt uitgegeven kunnen we niet aan andere patiënten besteden.

Analyse marktprikkels

Om nieuwe middelen te stimuleren hebben we in onze EU-regelgeving verschillende prikkels ingebouwd om de markt aantrekkelijk te maken voor de industrie. De industrie heeft daardoor nu een te sterke monopoliepositie. Die balans tussen innovatie, beschikbaarheid en kosten moeten we herstellen. Dat vereist een analyse van onbedoelde en ongewenste marktprikkels.