

819/25



Ministerie van Volksgezondheid,
Welzijn en Sport

Aan

Minister van VWS

Deadline: 8-9-2025

Directoraat-Generaal
Curatieve Zorg
Directie Geneesmiddelen en
Medische Technologie

Ontworpen door

nota

(ter beslissing) Vragen van het lid Dijk (SP) aan de minister van
Volksgezondheid, Welzijn en Sport over farmapiraterij en medicijnkaping

Datum
29-8-2025

Kenmerk
4190267-1086791-GMT

Bijlage(n)
-1. Kamervraag
beantwoording

1. Aanleiding

Het lid Dijk (SP) heeft vervolgvragen gesteld n.a.v. de beantwoording van zijn eerdere vragen¹ die hij stelde na publicatie van het artikel in *Follow the Money* (FTM) 'na Erasmus onderzoek maakt farmabedrijf oud medicijn onbetaalbaar'.

2. Geadviseerd besluit

U wordt geadviseerd bijgevoegde Kamerbrief te ondertekenen en met de Kamer te delen.

Deadline: de Kamervragen zijn binnengekomen op 18 augustus 2025 en hebben een deadline van 8 september 2025.

3. Kernpunten

De kern van het FTM artikel is dat er ondanks lage investeringen van de firma toch een zeer hoge prijs wordt gevraagd voor het weesgeneesmiddel tiratricol.

De voorliggende vervolgvragen gaan breder in op de winsten van farmaceutische bedrijven en de ontwikkelingskosten van een geneesmiddel.

U wordt gevraagd of u inzicht in de ontwikkelingskosten van een geneesmiddel zou moeten eisen om te beoordelen of de prijs buitensporig is en om daarmee de onderhandelingspositie te versterken.

U geeft aan dat u de vraag naar transparantie over de investeringen die een firma heeft gedaan om een geneesmiddel op de markt te brengen begrijpt.

¹ Aanhangsel Handelingen II, vergaderjaar 2024-2025, nr. 2836



Tegelijkertijd legt u uit dat er geen objectief kader bestaat om de redelijkheid van gemaakte kosten te wegen en dat de ontwikkelingskosten van een geneesmiddel geen onderdeel uitmaken van de criteria die worden toegepast voor het bepalen van een maatschappelijk aanvaardbare prijs.

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

Kenmerk
4190267-1086791-GMT

U wordt ook gevraagd waarom ^{uw voorganger} eerder aangaf dat het niet aan de minister van VWS is om een waardering te geven aan de winsten die bedrijven maken, of ze al dan niet te beperken. U geeft aan niet te kunnen sturen op de hoogte van bedrijfswinsten, met name omdat het gaat om internationale bedrijven die wereldwijd actief zijn. U geeft aan wel invloed te hebben op beheersing van de uitgaven aan geneesmiddelen.

U wijst op de instrumenten waar u de Kamer eerder over heeft geïnformeerd. U zet zich, bijvoorbeeld via prijsonderhandelingen, in om de kosten onder controle te houden en ervoor te zorgen dat deze geneesmiddelen betaalbaar blijven voor het zorgstelsel.

U geeft ook aan het belangrijk te vinden om duidelijker aan te geven aan welke geneesmiddelen de maatschappij behoefte heeft en wat we bereid zijn om daarvoor te betalen.

U wijst ook op het programma 'maatschappelijk aanvaardbare uitgaven aan geneesmiddelen' (MAUG). Daarin wordt aandacht besteed aan elementen die van invloed zijn op maatschappelijke aanvaardbaarheid van uitgaven en prijzen aan geneesmiddelen. Het advies hierover wordt na de zomer verwacht.

4. Toelichting

a. Draagvlak politiek

De SP stelt regelmatig vragen over de winsten van farmaceutische bedrijven, en het 'in eigen hand houden van' de ontwikkeling en productie van geneesmiddelen. Eerder hebben uw ambtsvoorgangers erop gewezen dat het niet aan de minister van VWS is om een waardering te geven aan de winsten die bedrijven maken, of ze al dan niet te beperken.

Uw ambtsvoorgangers wijzen er regelmatig op dat hoge prijzen ten koste gaan van de betaalbaarheid van zorg, en een grote druk leggen op onze solidariteit. Dat wordt door meerdere partijen erkend. Eerder zijn vanuit de Kamer (GroenLinks-PvdA, NSC, VVD) ook vragen gesteld over transparantie van ontwikkelingskosten². Uw voorganger heeft toen, net als u nu, laten weten de vragen te begrijpen maar ook aangegeven wat de kaders zijn waarin u moet opereren.

b. Draagvlak maatschappelijk en eenduidige communicatie

Vanuit de maatschappij klinkt vaak verontwaardiging over hoge prijzen van geneesmiddelen, winsten die farmaceutische bedrijven maken en het gebrek aan transparantie van de ontwikkelingskosten³. De Vereniging Innovatieve Geneesmiddelen (VIG) licht op haar website de visie van de branchevereniging van geneesmiddelenbedrijven op winsten en transparantie toe⁴.

² Vergaderjaar 2023-2024 29477 nr. 902

³ Humira (adalimumab) | The Pharmaceutical Accountability Foundation; [Bijeenkomst over bevorderen farma-transparantie - Wemos](#)

⁴ [Winsten en transparantie - Vereniging Innovatieve Geneesmiddelen](#)



c. Arbeidsmarkteffecten zorg- en welzijnsveld

De inhoud van deze beantwoording heeft geen impact op de arbeidsmarkt, zorg of welzijnsveld.

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

d. Gevolgen administratieve lasten

N.v.t.

Kenmerk
4190267-1086791-GMT

e. Financiële en personele gevolgen VWS en uitvoeringsorganisaties

N.v.t.

f. Juridische aspecten haalbaarheid

N.v.t.

g. Afstemming (intern, interdepartementaal en met veldpartijen)

Binnen GMT.

h. Toezeggingen

N.v.t.

i. Fraudetoets

N.v.t.

5. Informatie die niet openbaar gemaakt kan worden

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

