



Aan

Minister van VWS

Deadline: 22-5-2026

Directoraat-Generaal
Curatieve Zorg
Directie Geneesmiddelen en
Medische Technologie

Ontworpen door

Datum Document
1 mei 2026

Kenmerk
4376040-1097359-GMT

Bijlage(n)
Brief EK

nota

(ter beslissing)

Beantwoording nadere vragen Eerste Kamer over de
voorgehangen ontwerpregeling maximumprijzen
geneesmiddelen per 1 april 2026

1. Aanleiding

Ter uitvoering van de Wet geneesmiddelenprijzen (Wgp) zijn per 1 april 2026 de maximumprijzen voor geneesmiddelen geactualiseerd (reguliere halfjaarlijkse herijking). Dit gebeurt door aanpassing van de bijlage bij de Regeling maximumprijzen geneesmiddelen (Rmg). Voorafgaand is deze ontwerpregeling, samen met de bijlage met conceptmaximumprijzen en ontwerptoelichting, voorgehangen bij de Eerste en Tweede Kamer. Ondanks dat deze voorhangperiode reeds afgelopen was, zijn er door de vaste commissie voor VWS van de Eerste Kamer op 4 februari 2026 alsnog vragen gesteld over de ontwerpregeling door de BBB-fractie. Na beantwoording van deze vragen is door de fracties van de BBB en de PVV een tweede ronde vragen gesteld over deze ontwerpregeling.

2. Geadviseerd besluit

Wij adviseren u om in te stemmen met voorgestelde beantwoording van de vragen en deze samen met de brief te ondertekenen.

Deadline

Wij verzoeken u de brief en de beantwoording van de vragen liefst voor 22 mei aanstaande te ondertekenen en verzenden aan de Kamer.

Toelichting deadline

De fractieleden hebben verzocht om antwoord op de vragen te ontvangen op uiterlijk 28 april. De beantwoording van de vragen raakt echter aan verschillende thema's, waardoor het afstemmen van een volledige en gedegen beantwoording langer heeft geduurd.

3. Kernpunten

Wat is de Wgp?

- Kostenbeheersingsinstrument: de Wet geneesmiddelenprijzen (Wgp) is in 1996 ingevoerd om de uitgaven aan geneesmiddelen te beheersen om daarmee de zorg toegankelijk en betaalbaar te houden.
- Brede reikwijdte: de Wgp geeft u als minister de bevoegdheid om maximumprijzen te stellen voor zowel intramurale als extramurale geneesmiddelen.



- Het CIBG is de uitvoerder van de Wgp en berekent de maximumprijzen.
- Productgroepen: (farmaceutisch) vergelijkbare geneesmiddelen worden op basis van werkzame bestanddelen, sterkte en farmaceutische vorm ingedeeld in Wgp-productgroepen.
- Prijsreferentiesysteem: de Wgp werkt met een referentiesysteem. Geneesmiddelen binnen productgroepen krijgen in principe dezelfde maximumprijs op basis van het prijsgemiddelde van vier referentielanden: het Verenigd Koninkrijk, België, Frankrijk en Noorwegen. Toenmalig referentieland Duitsland is in 2019 vervangen door Noorwegen. Dit was een regeerakkoord maatregel.
- Ruim 50% van de geneesmiddelen heeft een maximumprijs. Het overige deel heeft geen maximumprijs, bijvoorbeeld omdat er geen vergelijkbare geneesmiddelen beschikbaar zijn of omdat de Nederlandse lijstprijs lager is dan de gemiddelde prijs in de referentielanden.
- Herijkingen: maximumprijzen worden halfjaarlijks – per 1 april en per 1 oktober – geactualiseerd.
- Wettelijk prijsplafond: een partij mag een geneesmiddel niet te koop aanbieden of verkopen voor een prijs boven de maximumprijs.
- Herziening van de Wgp: momenteel wordt gewerkt aan een herziening van de Wgp. Daarbij wordt onder andere onderzocht voor welke geneesmiddelen de Wgp nog doelmatig en doeltreffend is.

Tenminste tweemaal per jaar wordt onderzocht of er aanleiding is de eerder vastgestelde maximumprijzen te wijzigen. Omdat de prijzen in de referentielanden zijn gewijzigd, was actualisering per 1 april 2026 noodzakelijk. In het kader van de voorhangprocedure worden de ontwerpregeling, de bijlage bij de ontwerpregeling met conceptmaximumprijzen en de ontwerptoelichting overlegd aan beide Kamers.

Na afloop van de voorhangperiode van de ontwerpregeling i.h.k.v. de 58^e herijking zijn er door de BBB-fractie gesteld over de ontwerpregeling.¹ Vervolgens zijn er door de BBB- en PVV-fractie nadere vragen gesteld over de ontwerpregeling. Het gaat in totaal om negen vragen van de BBB-fractie en zes vragen van de PVV-fractie.

BBB-fractie

De vragen van de BBB-fractie gaan met name over:

1. inzicht in wijzigingen van maximumprijzen,
2. de gevolgen van prijsverlagingen voor geneesmiddelentekorten, en
3. het maken van risicoafwegingen op basis van maximumprijswijzigingen.

PVV-fractie

De vragen van de PVV-fractie richten zich met name op:

1. het overzicht van wijzigingen in maximumprijzen en
2. de samenwerking binnen AZWA rondom geneesmiddelentekorten.

4. Toelichting

a. Draagvlak politiek

Er is politiek draagvlak voor de vaststelling van maximumprijzen voor geneesmiddelen. Tegelijkertijd is er vanuit de politiek aandacht voor

¹ Kamerstukken I 2024/25, 29 477, N & Kamerstukken I 2024/25, 29 477, Q.



geneesmiddelentekorten en voor de vraag op welke manier de prijs- en vergoedingsinstrumenten hier een rol in spelen. De BBB-fractie benadrukt bij het inleiden van hun vragen dat prijswijzigingen, en dan met name prijsverlagingen, meer effecten hebben dan alleen een kostenbesparing. U legt daarom in de beantwoording uit op welke manier u extra rekening houdt met beschikbaarheid van geneesmiddelen binnen de Wgp.

b. Draagvlak maatschappelijk en eenduidige communicatie

Er is maatschappelijk draagvlak voor de vaststelling van maximumprijzen voor geneesmiddelen. Tegelijkertijd leeft bij het veld de vraag wat het effect is van het vaststellen van maximumprijzen op beschikbaarheid, met name voor generieke geneesmiddelen.

c. Arbeidsmarkteffecten zorg- en welzijnsveld

Geen arbeidsmarkteffecten.

d. Gevolgen administratieve lasten

N.v.t.

e. Financiële en personele gevolgen VWS en uitvoeringsorganisaties

N.v.t.

f. Juridische aspecten haalbaarheid

De herijking van de maximumprijzen van geneesmiddelen vloeit voort uit de Wgp en is juridisch haalbaar. De voorhangprocedure volgt uit artikel 2, eerste lid, van de Wgp en biedt beide kamers de mogelijkheid zich uit te spreken over de ontwerpregeling voordat deze zal worden vastgesteld.

Daarnaast wordt momenteel gewerkt aan een herziening van deze wetgeving, waarbij er ook aandacht is voor de beschikbaarheid van geneesmiddelen.

g. Afstemming (intern, interdepartementaal en met veldpartijen)

De beantwoording is afgestemd met het CIBG.

h. Toezeggingen

U zegt toe te verkennen of een overzicht van de maximumprijswijzigingen kan worden opgesteld, aan de Kamer kan worden voorgelegd en op welke termijn dat mogelijk is.

i. 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.

