

Vergaderjaar 2006–2007

29 359

Vaststelling van een nieuwe Geneesmiddelenwet

Nr. 95

BRIEF VAN DE MINISTER VAN VOLKSGEZONDHEID, WELZIJN EN SPORT

Aan de Voorzitter van de Tweede Kamer der Staten-Generaal

Den Haag, 19 december 2006

Artikel 58 van de ontwerp Geneesmiddelenwet bepaalt dat bij ministeriële regeling nadere regels worden gesteld over de indeling van zelfzorg-geneesmiddelen. Dit betreft de indeling in de drie categorieën UA (uitsluitend apotheek) UAD (uitsluitend apotheek en drogist) en AV (algemene verkoop). Bij de plenaire behandeling van de Geneesmiddelenwet dit voorjaar heb ik de Tweede Kamer toegezegd dat ik deze ontwerp ministeriële regeling tevoren aan de Tweede Kamer zou toezenden. Hierbij voldoe ik aan deze toezegging. Bijgaand treft u aan de ontwerp ministeriële regeling. Deze regeling steunt in belangrijke mate op een desbetreffend advies van het College ter beoordeling van geneesmiddelen. Dit advies heb ik tevens bijgevoegd.¹

Het CBG zal naar verwachting in januari 2007 lijsten samenstellen van geneesmiddelen op stofnaam, ingedeeld op afleverstatus. Dergelijke lijsten bestaan al in enkele Europese landen, zoals in het Verenigd Koninkrijk.

De Geneesmiddelenwet is thans in behandeling bij de Eerste Kamer. De Eerste kamer heeft gevraagd om inzage in het ontwerp Besluit Geneesmiddelenwet. De concept tekst van dit besluit heb ik aan de Eerste kamer gezonden als bijlage bij de Nadere Memorie van Antwoord. Het leek mij goed om deze concept tekst eveneens aan de Tweede Kamer toe te zenden. Die tekst treft u daarom bijgaand aan.¹

De Minister van Volksgezondheid, Welzijn en Sport,
J. F. Hoogervorst

¹ Ter inzage gelegd bij het Centraal Informatiepunt Tweede Kamer.