

Ontwerpregeling van de Minister van  
Volksgezondheid, Welzijn en Sport van  
CIBG/Farmatec 2642747, tot wijziging van de  
bijlage bij de Regeling maximumprijzen  
geneesmiddelen

Kenmerk

Den Haag

CIBG/Farmatec/JZ  
2642747

De Minister van Volksgezondheid, Welzijn en Sport,

Gelet op artikel 2 van de Wet geneesmiddelenprijzen;

**BESLUIT:**

Artikel I

De bijlage bij de Regeling maximumprijzen geneesmiddelen wordt vervangen door de bijlage bij deze regeling.

Artikel II

Deze regeling treedt in werking met ingang van 1 april 2006.

Deze regeling zal met toelichting in de Staatscourant worden geplaatst.

De Minister van Volksgezondheid,  
Welzijn en Sport,

H. Hoogervorst



## Toelichting

### **Inleiding**

Met de Regeling maximumprijzen geneesmiddelen zijn, per hoeveelheid en farmaceutische vorm, maximum apotheekinkooprijzen vastgesteld voor het te koop aanbieden, verkopen of krachtens verkoop leveren van geneesmiddelen.

Op grond van het bepaalde in artikel 3 van de Wet geneesmiddelenprijzen (WGP) wordt ten minste twee maal per jaar onderzocht of er aanleiding is eerder vastgestelde maximumprijzen voor geneesmiddelen te wijzigen. Uit het terzake ingestelde onderzoek is gebleken dat actualisering noodzakelijk is. Tevens heb ik, gezien de hoge prijzen van geneesmiddelen in ziekenhuizen, aanleiding gezien met de onderhavige regeling maximumprijzen vast te stellen voor bepaalde nieuwe groepen van geneesmiddelen.

Met de onderhavige wijziging worden de maximumprijzen voor de achttiende maal geactualiseerd. De wijzigingsregeling zal in werking treden met ingang van 1 april 2006.

### **Maximumprijzen, referentieprijslijsten en valutadata**

De maximumprijzen zijn conform artikel 2 van de WGP vastgesteld op het rekenkundig gemiddelde van de prijzen van geneesmiddelen in ten minste twee van de vier referentielanden.

Bij de vaststelling van de maximumprijzen is gebruik gemaakt van algemeen aanvaarde prijslijsten in de referentielanden zoals aangewezen bij de Regeling referentieprijslijsten geneesmiddelen (Stcrt. 1996, 62). Bij de onderhavige actualisering van maximumprijzen zijn de prijslijsten gebruikt van respectievelijk:

- de Algemene Pharmaceutische Bond te Brussel die op 20 september 2005 gold;
- de Informationsstelle für Arzneispezialitäten GmbH te Frankfurt am Main die op 24 september 2005 gold;
- de Société d'Éditions Medico-pharmaceutiques S.A., SEMP Vivendi te Parijs die op 29 september 2005 gold;
- de prijslijst van Chemist and Druggist, Miller Freeman Professional Ltd. te Tonbridge die op 16 september gold.

De in de Engelse en Belgische prijslijsten opgenomen af-fabrieksprijzen en apotheekverkooprijzen zijn conform artikel 2 van de WGP, omgerekend tot apotheekinkooprijzen. Daarbij zijn de Engelse prijzen vermenigvuldigd met de omrekeningsfactor 1,125 (rekening houdend met een vastgestelde groothandelsmarge in het Verenigd Koninkrijk van 12,5 %). De Belgische prijzen zijn teruggerekend, rekening houdend met 6 % omzetbelasting en een wettelijke (maximum-) marge van 31% (gelimiteerd tot ten hoogste € 7,44) voor de apotheker.

Bij de omzetting van de prijzen op de Engelse prijslijst van Engelse pond in euro is een koers van € 1,4782 per 1 gehanteerd.



Blad

3

Kenmerk

CIBG/Farmatec/JZ 2642747

### ***Berekeningsmethode***

Bij de berekening van maximumprijzen voor Nederlandse geneesmiddelen wordt per referentieland het rekenkundig gemiddelde van de prijzen van vergelijkbare geneesmiddelen berekend die in de prijslijsten van de referentielanden zijn vermeld. Voor het Verenigd Koninkrijk wordt het rekenkundig gemiddelde eerst in de lokale valuta (= Engelse pond) berekend.

Hiertoe worden voor ieder referentieland de vergelijkbare geneesmiddelen in een productgroep ingedeeld. Vervolgens wordt per referentieland op basis van de naam van de vergelijkbare geneesmiddelen de verpakkingsgrootte met de laagste prijs per eenheid product geselecteerd. Indien bij een aldus geselecteerd geneesmiddel de desbetreffende verpakkingsgrootte meerdere malen met verschillende prijzen in de prijslijst is opgenomen, wordt niet de laagste prijs per eenheid product betrokken bij de berekening, doch het gemiddelde van de bij die verpakkingsgrootte vermelde prijzen.

Daarna wordt per referentieland het totaal van de aldus in de productgroep opgenomen prijzen gemiddeld. Voor de prijzen uit de Engelse prijslijst vindt vervolgens een omrekening in euro plaats. De maximumprijs wordt vastgesteld op het rekenkundig gemiddelde van de referentieland-gemiddelden.

### ***Voorhang ontwerperegeling tot wijziging***

De ontwerperegeling tot wijziging wordt gedurende zes weken na de dag van publicatie in de Staatscourant 'voorgehangen'. Gedurende deze periode hebben de belanghebbenden die rechtstreeks zijn betrokken bij de vaststelling van maximumprijzen voor geneesmiddelen de gelegenheid hun zienswijze, schriftelijk of mondeling, kenbaar te maken. Voorts liggen de relevante stukken ter inzage voor hen. Deze gegevens zullen tevens op de website van de Unit Farmatec (vindplaats: [www.Farmatec.nl](http://www.Farmatec.nl) onder het kopje Prijsvorming, Wet geneesmiddelenprijzen) worden geplaatst. Op verzoek wordt informatie verstrekt over de voorgehangen maximumprijzen en de berekening daarvan. Bij de vaststelling van de regeling tot wijziging zal, indien daartoe aanleiding bestaat, rekening worden gehouden met ingediende zienswijzen.

Tot slot meld ik nog dat de ontwerperegeling overeenkomstig het bepaalde in artikel 2 van de WGP aan beide Kamers der Staten-Generaal is voorgelegd.

De Minister van Volksgezondheid,  
Welzijn en Sport,

H. Hoogervorst