

2020Z03881

Vragen van de leden **Ploumen** (PvdA) en **Van Gerven** (SP) aan de Minister voor Medische Zorg over *het bericht dat onbevoegd personeel van hulpmiddelenfabrikanten in de operatiekamers van ziekenhuizen meehelpt bij operaties* (ingezonden 27 februari 2020).

Vraag 1

Bent u ervan op de hoogte dat vertegenwoordigers van fabrikanten van bekkenbodematjes actief meehelpten bij operaties in de operatiekamers van ziekenhuizen?

Vraag 2

Bent u van mening dat deze onbevoegde assistentie ongewenst is, mede in het licht van onderzoek van het Rijksinstituut voor Volksgezondheid en Milieu (RIVM) naar de effectiviteit en veiligheid van bekkenbodematjes?

Vraag 3

Wat is uw reactie op het verhaal van een van de bij Meshedup-aangesloten patiëntes, over de aanwezigheid van een vertegenwoordiger van de fabrikant bij haar operatie?¹

Vraag 4

Deelt u de mening dat de arts in kwestie deze patiënt voor de operatie om toestemming had moeten vragen? Bent u het dus eens dat de patiënt in dit voorbeeld geen volledige informatie kreeg voorafgaand aan haar operatie?

Vraag 5

Heeft de Inspectie Gezondheidszorg en Jeugd (IGJ) hier eerder signalen over ontvangen? Zo ja, hoeveel? Van welke aard? Wat is gedaan met deze signalen?

Vraag 6

Bent u bereid onderzoek te doen naar de omvang van deze misstanden, door alle ziekenhuizen te vragen om in kaart te brengen waar vertegenwoordigers van fabrikanten aanwezig zijn geweest tijdens operaties, welke fabrikant zij

¹ Meshedup.eu, 22 februari 2020, De fabrikant in de operatiekamer (https://m.facebook.com/permalink.php?story_fbid=2582708548629483&id=1428651670701849¬if_id=1582304856393532¬if_t=page_post_reaction)

vertegenwoordigden en of de patiënt voor de operaties was geïnformeerd?
Zo nee, waarom niet? Zo ja, in welk tijdsbestek kunt u dit aan de Kamer doen
toekomen?

Vraag 7

Welke maatregelen gaat u nemen om ervoor te zorgen dat deze misstanden
in de toekomst niet meer voorkomen?