

Wijziging Besluit hernieuwde instelling Centrale Commissie Behandeling Heroïneverslaafden

Besluit van de Minister van Volksgezondheid, Welzijn en Sport van 12 december 2006, nr. VGP/ADT 2732151, houdende wijziging van het Besluit hernieuwde instelling Centrale Commissie Behandeling Heroïneverslaafden

De Minister van Volksgezondheid, Welzijn en Sport,

Besluit:

Artikel I

Het Besluit hernieuwde instelling Centrale commissie behandeling heroïneverslaafden wordt gewijzigd als volgt:

A

Artikel 2, tweede lid, komt te luiden:
2. De commissie heeft op basis van de door haar uitgevoerde en afgesloten of nog lopende wetenschappelijke onderzoeken tot taak aan de Minister van Volksgezondheid, Welzijn en Sport te rapporteren over de effecten van de verstreking.

De commissie heeft tevens tot taak de gemeenten, indien zij toestemming hebben verkregen van de Minister van VWS voor uitbreiding of oprichting van een nieuwe behandel eenheid, dit proces van uitbreiding of oprichting te begeleiden.

B

In artikel 8 wordt : '31 december 2006' vervangen door: 31 december 2008.

C

Artikel 11, tweede lid, komt te luiden:
2. Dit besluit vervalt met ingang van 1 januari 2009.

Artikel II

Dit besluit treedt in werking met ingang van de tweede dag na de dagtekening van de Staatscourant waarin het wordt geplaatst.

Dit besluit zal met de toelichting in de Staatscourant worden geplaatst.

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

Toelichting

Met de onderhavige wijziging van het Besluit hernieuwde instelling Centrale commissie behandeling heroïneverslaafden wordt geregeld dat de commissie haar werkzaamheden kan voortzetten tot 1 januari 2009.

De Tweede Kamer der Staten-Generaal heeft tijdens het Voortgezet Algemeen Overleg op 1 juli 2004 ingestemd met uitbreiding van de gecombineerde verstreking van heroïne en methadon naar maximaal 1000 plaatsen volgens het advies van de Commissie Invoeringsaspecten Behandeling

Heroïneverslaving (bekend als de Commissie Paas) van mei 2003. Een aantal gemeenten dat volgens dit advies in aanmerking zou kunnen komen voor de vestiging of uitbreiding van een behandel eenheid, heeft hiertoe een aanvraag ingediend bij het Ministerie van VWS. De besluitvorming hierover is in april 2006 afgerond.

De gecombineerde verstreking vindt uitsluitend plaats in het kader van wetenschappelijk onderzoek totdat de registratie van heroïne als farmaceutisch product een feit is, naar verwachting in de loop van 2007. Het op dat moment nog lopend onderzoek dient volgens het bijbehorend protocol te worden afgerond.

De CCBH, die het experiment en de vervolgonderzoeken tot nu toe heeft geleid, zal de gemeenten adviseren en begeleiden bij het opzetten van nieuwe behandel eenheden.

De protocollen, kwaliteitseisen en veiligheidsvoorschriften die de CCBH heeft opgesteld, zullen ook door de nieuwe behandel eenheden moeten worden gehanteerd. De overdracht van de protocollen, manuals e.d. naar de instellingen voor verslavingszorg zal in overleg plaatsvinden.

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