

**Vraag met verzoek om schriftelijk antwoord
aan de Commissie**

Artikel 130 van het Reglement

Annie Schreijer-Pierik (EPP)

Betreft: Misbruik van de regelgeving rond weesgeneesmiddelen

In Verordening (EG) nr. 141/2000¹ worden regels voor de zogenaamde weesgeneesmiddelen vastgelegd. Deze verordening heeft tot doel de productie van geneesmiddelen voor zeldzame aandoeningen te stimuleren.

In Nederland is er door een farmaceutisch bedrijf gebruik gemaakt van de hiaten in de regelgeving rondom weesgeneesmiddelen om een bestaand geneesmiddel bijna zes keer duurder te maken. Het betreft het kankergeneesmiddel lutetium octreottraat dat sinds eind 2017 de weesgeneesmiddelenstatus heeft. In het voorjaar van 2018 werd het opgekocht door een grote farmaceutische speler en deze vervijfvoudigde de prijs. De ziekenhuizen maakten de behandeling voorheen, voor ongeveer 4000 euro per infuus. Het farmaceutisch bedrijf vraagt nu voor dit medicijn zo'n 23.000 euro per infuus. Een kuur bestaat uit 4 infusen.²

1. Is de Commissie op de hoogte dat farmaceutische bedrijven misbruik maken van de regelgeving rond weesgeneesmiddelen om een bestaand geneesmiddel aanzienlijk duurder te maken?
2. Welke maatregelen worden er op nationaal en op Europees niveau genomen om de toegang tot betaalbare geneesmiddelen voor patiënten te verzekeren?
3. Ziet de Commissie mogelijkheden om deze buitensporige prijsstijgingen op weesgeneesmiddelen op korte termijn tegen te gaan en welke acties is de Commissie van plan te nemen om de hiaten in de Europese wetgeving inzake weesgeneesmiddelen te dichten?

¹ Verordening (EG) nr. 141/2000 van het Europees Parlement en de Raad van 16 december 1999 inzake weesgeneesmiddelen

² www.ntvg.nl/artikelen/reconstructie-lutetium-octreottraat/volledig