

Tweede Kamer der Staten-Generaal  
Vaste Kamercommissie voor Volksgezondheid, Welzijn en Sport  
t.a.v. mevr. H. Post  
Postbus 20018  
2500 EA DEN HAAG

datum	Utrecht, 28 januari 2019
ons kenmerk	2019-14
voor informatie	Jan Benedictus <a href="mailto:j.benedictus@patientenfederatie.nl">j.benedictus@patientenfederatie.nl</a> 06-55760082
onderwerp	SI gevolgen no-deal Brexit voor geneesmiddelen, medische technologie en medisch onderzoek 31/1

Geachte leden van de commissie,

Tot 31 januari kunt u schriftelijke vragen inbrengen over de gevolgen van een no-deal Brexit voor geneesmiddelen, medische technologie en medisch onderzoek. Patiëntenfederatie Nederland geeft u graag een aantal vragen mee.

### **1. Monitor welke problemen er voor patiënten ontstaan**

De minister benadrukt in zijn brief<sup>1</sup> dat het belangrijk is dat de zorgsector, inclusief zorgverzekeraars leveranciers, zich voorbereidt op de mogelijke ongewenste gevolgen van een no deal scenario. Daarbij is het belangrijk dat goed gemonitord wordt welke problemen er voor patiënten ontstaan.

**>Hoe gaat de minister monitoren welke problemen er voor patiënten ontstaan? Waar kunnen partijen in de zorg, en in het bijzonder patiënten en patiëntenorganisaties, problemen melden?**

### **2. Stimuleer zorgpartijen om problemen voor patiënten zoveel mogelijk te beperken**

Het is belangrijk dat zorgpartijen in bepaalde situaties snel samenwerken om de gevolgen voor patiënten zoveel mogelijk te beperken. Voor meldingen met een hoge urgentie/grote impact is het vanzelfsprekend, dat onmiddellijk actie ondernomen kan worden.

**>Is de minister bereid om regie te nemen en te stimuleren dat betrokken zorgpartijen tijdig en snel samenwerken om de gevolgen voor patiënten zoveel mogelijk te beperken?**

**>Is de minister bereid om concrete noodmaatregelen en randvoorwaarden te formuleren zodat zorgpartijen adequaat kunnen handelen in geval van urgente situaties.**

### **3. Informeer patiënten die deelnemen aan medisch onderzoek**

De minister schrijft dat er mogelijk bedrijven, gesitueerd in Verenigd Koninkrijk, vanwege verwachte toenemende administratieve lasten zullen stoppen met het op de markt brengen van medicijnen waarnaar nu een klinisch onderzoek in meerdere landen, waaronder Nederland, loopt.

**>Heeft de minister in beeld om hoeveel mogelijke onderzoeken en betrokken patiënten dit kan gaan? Worden deze patiënten, die vrijwillig aan onderzoek mee doen, hierover tijdig en passend (zonder onnodige onrust te veroorzaken) ingelicht?**

---

<sup>1</sup> [20/12 Kamerbrief over gevolgen van een no-deal Brexit in het bijzonder voor geneesmiddelen, medische technologie en medisch onderzoek](#)

We vragen u deze vragen te betrekken bij uw schriftelijke inbreng. Mocht u vragen hebben naar aanleiding van deze brief dan zijn we graag beschikbaar.

Met vriendelijke groet,  
Dianda Veldman,



Dianda Veldman  
Patiëntenfederatie Nederland