

Kennisgeving ontwerpregeling tot wijziging van de bijlage bij de Regeling maximumprijzen geneesmiddelen

Inleiding

Gelet op artikel 2 van de Wet geneesmiddelenprijzen (WGP) en op de uniforme openbare voorbereidingsprocedure van de Algemene wet bestuursrecht (Awb) deel ik mede dat een ontwerpregeling tot wijziging van de bijlage van de Regeling maximumprijzen geneesmiddelen, waarmee geactualiseerde maximumprijzen voor geneesmiddelen zullen worden vastgesteld, ter inzage is gelegd en aan de beide Kamers der Staten-Generaal is overgelegd.

Wet uniforme openbare voorbereidingsprocedure en de WGP.

In artikel 2, eerste lid, WGP is afdeling 3.4 Awb (de openbare voorbereidingsprocedure) van toepassing verklaard op de vaststelling van een maximumprijs voor een geregistreerd geneesmiddel. De termijn voor het indienen van een zienswijze bedraagt zes weken.

Wanneer de Regeling maximumprijzen geneesmiddelen is vastgesteld, kan daartegen meteen beroep bij de rechtbank worden ingesteld, op grond van artikel 7:1, eerste lid, aanhef en onder d, Awb.

Onderzoek als bedoeld in artikel 3 van de Wet geneesmiddelenprijzen

Op grond van artikel 3 WGP moet ten minste tweemaal per jaar worden onderzocht of er aanleiding is de eerder vastgestelde maximumprijzen voor geneesmiddelen ongewijzigd te handhaven. Uit het ter zake ingestelde onderzoek is gebleken dat actualisering noodzakelijk is.

Inhoud regeling

Het gaat om een ontwerpregeling tot wijziging van de bijlage bij de Regeling maximumprijzen geneesmiddelen ter zake van die geregistreerde geneesmiddelen waarvoor maximum-apotheekinkooprijzen zijn vastgesteld. Naar aanleiding van de bevindingen van het hiervoor genoemde onderzoek heeft een volledige herberekening plaatsgevonden.

Verder is er een nieuwe Engelse prijslijst aangewezen: de Dictionary of Medicines and Devices, uitgegeven door de National Health Service te Londen. Ten slotte zijn voor het eerst maximumprijzen voor dure geneesmiddelen vastgesteld, als bedoeld in Beleidsregel dure geneesmiddelen (CI-1021), die is vastgesteld door de Nederlandse Zorgautoriteit.

Ter inzage legging

Met ingang van de dag na de dagtekening van de *Staatscourant* waarin deze kennisgeving is geplaatst, ligt de ontwerpregeling gedurende zes weken ter inzage bij de unit Farmatec-BMC van het CIBG (een uitvoeringsorganisatie van het Ministerie van Volksgezondheid, Welzijn en Sport) Wijnhaven 16, 2511 GA Den Haag. Op daartoe strekkend verzoek worden afschriften van de ter inzage gelegde stukken verstrekt. Tevens zullen deze gegevens worden geplaatst op www.farmatec.nl, onder de knop 'Prijsvorming' en dan onder de subknop 'Wet geneesmiddelenprijzen'.

Zienswijze

Belanghebbenden die rechtstreeks betrokken zijn bij de vaststelling van een maximumprijs voor een geneesmiddel, kunnen binnen zes weken na publicatie van de ontwerpregeling in de *Staatscourant* hun zienswijze daarover geven. Daartoe kunnen zij zich wenden tot:

Ministerie van Volksgezondheid, Welzijn en Sport
CIBG
Unit Farmatec-BMC
Postbus 16114
2500 BC DEN HAAG
Telefoonnummer 070-340 7010 / 340 5759

Beroepsmogelijkheid

Nadat de regeling definitief is vastgesteld en gepubliceerd, kunnen belanghebbenden binnen zes weken na de dag waarop deze regeling tot wijziging is geplaatst in de *Staatscourant*, een beroepschrift indienen bij de sector bestuursrecht van de rechtbank 's-Gravenhage.

Het beroepschrift moet op grond van artikel 6:5 van de Awb zijn ondertekend en ten minste bevatten de naam en adres van de indiener, de dagtekening, de omschrijving van het besluit waartegen het beroep is gericht, zo mogelijk een afschrift van het besluit, en de gronden waarop het beroep rust.

Van de indiener van het beroepschrift wordt griffierecht geheven. Nadere informatie over de hoogte van het griffierecht en de wijze van betalen wordt door de griffie van de rechtbank verstrekt.

De Minister van Volksgezondheid,
Welzijn en Sport,

dr. A. Klink