

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

Inleiding

Op grond van het bepaalde in artikel 2 van de Wet geneesmiddelenprijzen en in artikel 3:11 van de Algemene wet bestuursrecht, deel ik mede dat een ontwerpregeling tot wijziging van de bijlage bij 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.

Met ingang van de dag na dagtekening in de Staatscourant waarin deze kennisgeving is geplaatst, ligt deze ontwerpregeling gedurende vier weken ter inzage bij de Unit Farmacie en Medische Technologie van het Agentschap Centraal Informatiepunt Beroepen Gezondheidszorg, van het Ministerie van Volksgezondheid, Welzijn en Sport, Wijnhaven 16 in Den Haag. Op daartoe strekkend verzoek worden afschriften van de ter inzage gelegde stukken verstrekt aan belanghebbenden die rechtstreeks zijn betrokken bij de vaststelling van maximumprijzen. Een diskette met daarop de prijsgegevens zal gelijktijdig met de voorhang aan vergunninghouders worden verzonden. Tevens zullen deze gegevens op de website van de Unit Farmatec (vindplaats: www.Farmatec.nl onder het kopje Prijsvorming, Wet geneesmiddelenprijzen) worden geplaatst.

Onderzoek als bedoeld in artikel 3 van de Wet geneesmiddelenprijzen

Ingevolge artikel 3 van de Wet geneesmiddelenprijzen wordt ten minste twee maal per jaar onderzocht of er aanleiding is de reeds vastgestelde maximumprijzen voor geneesmiddelen ongewijzigd te handhaven. Uit het terzake 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 terzake van alle geregistreerde geneesmiddelen waarvoor maximum-apotheekkooopprijzen zijn vastgesteld. Naar aanleiding van de bevindingen van het hiervoor genoemde onderzoek heeft een volledige herberekening plaatsgevonden.

Zienswijze

Belanghebbenden die rechtstreeks zijn betrokken bij de vaststelling van een maximumprijs voor een geneesmiddel, kunnen binnen vier weken na publicatie van de ontwerpregeling in de Staatscourant hun zienswijze daarover (naar keuze schriftelijk of mondeling) naar voren brengen. Daartoe kunnen zij zich wenden tot de Unit Farmacie en Medische Technologie van het agentschap Centraal Informatiepunt Beroepen Gezondheidszorg van het Ministerie van Volksgezondheid, Welzijn en Sport, Postbus 16114, 2500 BC Den Haag, telefoonnummer 070-340 7010/340 5759.

Beroep en Bezwaar

Nadat de wijzigingsregeling definitief is vastgesteld en gepubliceerd, kunnen belanghebbenden bij de rechtbank te Den Haag beroep instellen tegen de vaststelling van een maximumprijs. Voordat beroep kan worden ingesteld, moet op grond van artikel 7:1 van de Algemene wet bestuursrecht eerst bezwaar worden gemaakt.

Degene wiens belang rechtstreeks is betrokken bij de vaststelling van een maximumprijs kan daartegen binnen zes weken na de dag waarop deze wijziging is bekend gemaakt in de Staatscourant (dus na de zienswijzprocedure en de definitieve vaststelling van de wijzigingsregeling), een bezwaarschrift indienen bij de Minister van Volksgezondheid, Welzijn en Sport. Het bezwaarschrift dient te worden gericht aan de Directie Wetgeving en Juridische Zaken van het Ministerie van Volksgezondheid, Welzijn en Sport, Postbus 20350, 2500 EJ Den Haag.

De Minister van Volksgezondheid,
Welzijn en Sport,

H. Hoogervorst