

Subject: "Meer geld beschikbaar stellen voor terugbetaling weesgeneesmiddelen"

BIN103 3 ALG 0349 N BELGA-0515 COR 908

GEZONDHEID/FINANCIEN/

"Meer geld beschikbaar stellen voor terugbetaling weesgeneesmiddelen"

BRUSSEL 07/12 (BELGA) = Ons land moet, zoals in Frankrijk, een actieplan ontwikkelen om de toegang tot weesgeneesmiddelen te verbeteren. Hierbij dient een apart budget te worden uitgetrokken voor de terugbetaling ervan. In ons land gebeurt dat nog te weinig en te traag. Dat stelt Prof. Jean-Jacques Cassiman (K.U.Leuven) donderdag naar aanleiding van een studiedag in het parlement.

Weesgeneesmiddelen zijn middelen voor zeldzame levensbedreigende of ernstige chronische aandoeningen, die bij minder dan 5 personen op 10.000 voorkomen. Momenteel zijn er 7.000 zeldzame ziekten gekend. Cassiman raamt dat ons land 5.000 patiënten telt die aan een dergelijke ziekte lijden. Door het beperkt aantal patiënten is onderzoek en ontwikkeling van dergelijke geneesmiddelen niet vanzelfsprekend en lopen de kosten hoog op.

Weesgeneesmiddelen worden sinds 2000 op EU-niveau erkend. Het aantal dat beschikbaar is op de Europese markt is sindsdien opgelopen tot 30. "De bevoegde RIZIV-commissie heeft er daarvan nog maar 11 goedgekeurd. Dit is niet enkel het gevolg van de traaglopende procedure, maar ook van budgettaire problemen. In Frankrijk is voor dergelijke geneesmiddelen een apart budget voorzien. Er wordt dan ook haast onmiddellijk tot de terugbetaling van beschikbare middelen beslist", aldus Cassiman.

Tijdens de studiedag werd ook gepleit voor de oprichting van een stuurgroep "weesgeneesmiddelen", met vertegenwoordigers van patiënten, artsen, overheid, mutualiteiten, wetenschappers en de farmaceutische industrie, om de kennis over deze middelen te bevorderen en beleidsmaatregelen uit te stippelen. Net als in Frankrijk moet er een actieplan worden uitgewerkt.

De stuurgroep moet ook een prioriteitenlijst van zeldzame ziekten opstellen waarvoor nieuwe behandelingen bij voorkeur moeten worden ontwikkeld. Tot slot moet op nationaal en Europees niveau de informatie-uitwisseling over zeldzame ziekten worden verbeterd. Kamerlid Yolande Avondroodt (VLD) heeft hierover een parlementair voorstel ingediend./.TVP

/.

071800 DEC 06