

8-11-23



Ministerie van Volksgezondheid,
Welzijn en Sport

Aan

Minister VWS

Deadline: 13-11-2023

**Directoraat Generaal
Curatieve Zorg**
Directie Geneesmiddelen en
Medische Technologie

Ontworpen door

nota

(ter beslissing)

Vragen van het lid Dijk (SP) aan de minister van Volksgezondheid, Welzijn en Sport over de ontwikkeling van medicijnen door ziekenhuizen

Datum Document
3-11-2023

Kenmerk
3709727-1055597-GMT

Bijlage(n)
1

1. Aanleiding

Het lid Dijk (SP) heeft Kamervragen gesteld n.a.v. berichtgeving in het FD: 'Hoe een Gronings ziekenhuis het opneemt tegen big pharma'. Dit artikel gaat over mogelijke voordelen van lokale productie van CAR-T therapieën. Zowel het Universitair Medisch Centrum Groningen (UMCG) als bijvoorbeeld het farmaceutische bedrijf Galapagos doen hier onderzoek naar.

In het artikel wordt de competitie tussen deze partijen besproken.

Het UMCG heeft in 2020 een subsidie van € 30 miljoen ontvangen van Zorginstituut Nederland en ZonMw voor onderzoek naar de werking van 'in huis' geproduceerde CAR T-cellen¹.

2. Geadviseerd besluit

U wordt geadviseerd akkoord te gaan met de beantwoording van deze Kamervragen.

3. Kernpunten

- U geeft aan dat u blij bent met de bijdrage die farmaceutische bedrijven en academische onderzoekers leveren aan de ontwikkeling van celtherapieën tegen kanker, zoals de genoemde CAR-T therapie. Een verkorting van de productietijd en lagere prijs zijn inderdaad wenselijk. U wacht de resultaten van het onderzoek met de CAR-T therapie vanuit het UMCG met interesse af.

¹ [€ 30 miljoen subsidie voor UMCG-onderzoek naar veelbelovende kankerbehandeling | Nieuwsbericht | Zorginstituut Nederland](#)



- U wijst op de werkbezoeken aan het Nederlands Kanker Instituut (NKI) / Antoni van Leeuwenhoekziekenhuis (AVL), het Radboudumc en het Erasmus MC en geeft aan dat het expertisecentrum FAST (Centre for Future Affordable Sustainable Therapy Development, in nauwe samenwerking met VWS en relevante stakeholders, zal werken aan een overzicht van knelpunten en stimuleringsmogelijkheden voor academisch-gedreven geneesmiddelenontwikkeling.
- U wijst op het belang van nog intensievere samenwerking tussen de academische centra.
- U merkt op dat we niet zonder de expertise en investeringen van de farmaceutische industrie kunnen en wijst op het belang van Maatschappelijk Verantwoord Licentiëren. U wijst er daarbij op dat zo ver mogelijke doorontwikkeling door de academie hun onderhandelingspositie kan versterken.
U geeft aan dat als de overheid besluit om verder te investeren het ook de risico's moet accepteren die daarmee gepaard gaan.

**Directoraat Generaal
Curatieve Zorg**
Directie Geneesmiddelen en
Medische Technologie

Kenmerk
3709727-1055597-GMT

4. Toelichting

a. Draagvlak politiek

U wijst op het belang van zowel academisch gedreven ontwikkeling als ontwikkeling door de farmaceutische industrie. Dit vergroot naar verwachting het politiek draagvlak.

b. Draagvlak maatschappelijk en eenduidige communicatie

U wijst op het belang van zowel academisch gedreven ontwikkeling als ontwikkeling door de farmaceutische industrie. Dit vergroot naar verwachting het maatschappelijk draagvlak.

c. Financiële en personele gevolgen

N.v.t.

d. Juridische aspecten haalbaarheid

N.v.t.

e. Afstemming (intern, interdepartementaal en met veldpartijen)

Afgestemd met OCW.

f. Gevolgen administratieve lasten

N.v.t.

g. Toezeggingen

N.v.t.

h. Fraudetoets

N.v.t.

5. Informatie die niet openbaar gemaakt kan worden

Tot personen herleidbare gegevens zijn onleesbaar gemaakt vanwege bescherming van de persoonlijke levenssfeer.

