



Aan

MVWS

Deadline: 19-01-2026

Directoraat-Generaal
Curatieve Zorg
Directie Geneesmiddelen en
Medische Technologie

Ontworpen door

nota

(ter beslissing)

over onderzoek nieuwe behandeloptie voor long-COVID

Datum Document
31 december 2025

Kenmerk
4321389-1092324-GMT

1. Aanleiding

Het Kamerlid Van der Plas (BBB) heeft Kamervragen gesteld naar aanleiding van een nieuwsbericht uit het Reformatorisch Dagblad. Het artikel gaat over een onderzoek naar een nieuwe behandeloptie met lidocaïne voor post-covid (voorheen: long-covid).

2. Geadviseerd besluit

Ik verzoek u in te stemmen met de antwoorden en deze naar de Tweede Kamer te sturen.

Deadline: de vragen zijn 8 december 2025 binnengekomen. Er is een uitstelbrief verstuurd. U wordt geadviseerd deze **z.s.m. maar uiterlijk 9 januari 2026** te sturen aan de Kamer.

3. Kernpunten

In de antwoorden licht u uw inzet voor (financiering van) onderzoek naar (behandelingen voor) post-covid toe, en licht u toe hoe de route naar vergoeding eruitziet. U geeft aan dat de zorgverzekeraars een aanvraag voor vergoeding in behandeling hebben. Tevens geeft u aan dat u geen voorstander bent van versnelde toegang voor deze patiënten, omdat u hecht aan de reguliere beoordelingsprocedure en -criteria.

4. Toelichting

a. Draagvlak politiek

Uit de vragen blijkt dat er oog is voor patiënten met post-covid die wachten op een mogelijk effectief geneesmiddel, nu er voor deze aandoening op dit moment



nog geen effectieve behandeling beschikbaar is. Sommige vragen lijken te veronderstellen dat dit middel al bewezen effectief is, alhoewel de beoordelingsroutes nog moeten worden doorlopen. In uw beantwoording weerlegt u deze veronderstelling.

Directie GMT

Kenmerk
4321389-1092324-GMT

b. Draagvlak maatschappelijk en eenduidige communicatie

Verschillende media hebben (enthousiast) bericht over een observationeel onderzoek naar behandeling van post-covid met lidocaïne, met positieve resultaten. Omdat er nog geen effectieve behandeling voor deze patiënten beschikbaar is, geeft dit hoop. Tegelijk worden, ook door de patiëntenorganisaties LongCovid Nederland, PostCovid NL en derden, kritische kanttekeningen geplaatst. Onder meer omdat de genoemde studie niet placebogecontroleerd is en er ook patiënten zijn met negatieve ervaringen met lidocaïne.

c. Arbeidsmarkteffecten zorg- en welzijnsveld

N.v.t.

d. Gevolgen administratieve lasten

N.v.t.

e. Financiële en personele gevolgen VWS en uitvoeringsorganisaties

N.v.t.

f. Juridische aspecten haalbaarheid

N.v.t.

g. Afstemming (intern, interdepartementaal en met veldpartijen)

Directie IZB.

h. Toezeggingen

N.v.t.

i. Fraudetoets

N.v.t.

5. Informatie die niet openbaar gemaakt kan worden

a. Motivering

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

