



Aan

MVWS

Deadline: 24-02-2026

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

Ontworpen door

nota

(ter beslissing) Kamervragen over de uitzending van 'De Nieuwe Wereld' getiteld
'Effectief Corona-middel systematisch geblokkeerd'

Datum Document
12 februari 2026

Kenmerk
4327918-1092614-GMT

Bijlage(n)
1. Kamervraag
Beantwoording

1. Aanleiding

Het Kamerlid Van Houwelingen (FvD) heeft u op 15 december 2025 vragen gesteld over een uitzending van "de Nieuwe Wereld" over het geneesmiddel lidocaïne en de behandeling van (post-)covid. Bijgaand vindt u een voorstel voor de beantwoording daarvan.

2. Geadviseerd besluit

Gaat u akkoord met bijgaande antwoorden en het versturen daarvan aan de Tweede Kamer?

Het advies is om akkoord te gaan en de antwoorden zo snel mogelijk, doch uiterlijk 24 februari 2026 te versturen. De antwoorden hebben (ruime) vertraging opgelopen, met name omdat afstemming met het ministerie van Algemene Zaken langer heeft geduurd dan gewoonlijk. Dit vanwege verminderde capaciteit als gevolg van de Kabinetsformatie.

3. Kernpunten

De vragen gaan over beweringen die in een uitzending van het Youtube-kanaal "de Nieuwe Wereld" zijn gedaan over lidocaïne, als (mogelijke) behandeling bij Covid-19 en post-covid. FvD vraagt of u deze beweringen kunt staven. In de antwoorden geeft u weer welke informatie u hierover heeft, maar daar waar het uitspraken betreft van individuele personen, verwijst u de vragensteller naar die personen.



4. Toelichting

a. Draagvlak politiek

FvD stelt geregeld vragen over medicamenteuze behandelingen van COVID-19. De suggestie daarbij is dat deze behandelingen destijds om oneigenlijke motieven niet op waarde zijn geschat. FvD staat daarin politiek alleen.

b. Draagvlak maatschappelijk en eenduidige communicatie

FvD verwijst in Kamervragen regelmatig naar berichtgeving op sociale media, zoals Youtube e.d. Dit zijn vaak kanalen met berichtgeving die kritisch zijn op de (informatievoorziening van de) overheid en de door hun zogenoemde "mainstream media".

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 er, 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)
Directies DOO en IZB en het ministerie van AZ.

h. Toezeggingen
n.v.t.

i. Fraudetoets
n.v.t.

5. Informatie die niet openbaar gemaakt kan worden

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

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

Kenmerk
4327918-1092614-GMT