

1 Volksgezondheid

- Europese Commissie: Eurobarometer-enquête over het gebruik van en de perceptie over antibiotica
- Raad: conclusies over antimicrobiële resistentie
- Europese Commissie: De staat van de gezondheidszorg in de EU
- Europese Commissie: gebruik van het Europees Fonds voor strategische investering in de gezondheidszorg
- Europese Commissie: groep van deskundigen over de prestatiebeoordeling van gezondheidssystemen
- EXPH: drie adviezen en een memorandum

2 Gezondheidszorgdiensten in de interne markt

- CEN: werkprogramma voor 2016
- Raad: standaardisatie van gezondheidszorgdiensten
- ESIP: standpunt over standaardisatie van gezondheidszorg en sociale diensten
- Europese Commissie: nationale actieplannen voor de hervorming van de toegang tot gereguleerde beroepen
- Europese Commissie: publieke raadpleging over de evenredigheid van de wetgeving voor gereguleerde beroepen
- Europese Commissie: sectorrapporten over gereguleerde beroepen
- Europese Commissie: richtlijn over een evenredigheidstest voor gereguleerde beroepen
- Ecorys: definitie van "hoog gespecialiseerde en kost-intensieve medische infrastructuur of medische uitrusting"

3 Geneesmiddelen en medische hulpmiddelen

- Raad: conclusies over het versterken van het evenwicht in de farmaceutische systemen in de EU en haar lidstaten
- ESIP en AIM: verwelkomen de raadsconclusies over de versterking het evenwicht in de farmaceutische systemen in de EU
- Europese Commissie: de impact van concurrentie van biosimilaire geneesmiddelen
- Europese Commissie: publieke raadpleging over het begrip "vergelijkbare geneesmiddelen" in de wetgeving over weesgeneesmiddelen
- Europese Commissie: verslag over geneesmiddelenbewaking
- EMA: preventief gebruik van een geneesmiddel voor mensen die een hoog risico op een HIV-infectie lopen
- Europese Commissie: studie over de economische aspecten van menselijke weefsels en cellen voor transplantatie
- EMA: verslag over het proefproject "adaptive pathways"

- IQWiG: "adaptive pathways" geeft onvoldoende garanties op veilige en doelmatige geneesmiddelen
- Wetenschappers bekritisieren "adaptive pathways" benadering
- BEUC: standpunt over "adaptive pathways"
- Europese Commissie: onderhoud met de farmaceutische industrie over EU samenwerking over de evaluatie van relatieve effectiviteit van geneesmiddelen
- Europese Commissie: publieke raadplegingen over klinische proeven
- Europese Commissie: bevraging over een scorebord voor digitaal ondernemerschap
- Oostenrijk sluit aan bij Benelux-initiatief rond weesgeneesmiddelen

4 E-Health

- Europese Commissie: voorstel voor een gedragscode inzake privacy voor mobiele gezondheidsapps

5 Sociaal beleid

- Raad: landenspecifieke aanbevelingen 2016 (CSRs)
- Raad: advies van het Comité voor de werkgelegenheid en het Comité voor sociale bescherming over de 2016 CSRs goedgekeurd
- Europese Commissie: werktijdenrichtlijn laat voldoende flexibiliteit toe om continuïteit van zorgen te garanderen
- ESPN: hervorming van het Finse gezondheidszorgstelsel
- Europese Commissie: geïntegreerde manieren voor het verzamelen van gegevens voor sociale statistieken

6 Economisch beleid

- Raad: landenspecifieke aanbevelingen aangenomen
- Finland: procedure voor buitensporige onevenwichtigheden afgesloten

7 Internationale handelsverdragen

- TiSA: verslag over de 18e en 19e onderhandelingsronde
- ITA: Raad keurt akkoord over het opheffen van douanetarieven voor hoog technologische IT-producten goed
- Handelsakkoord tussen de EU en de Filippijnen: verslag over de eerste ronde
- EU-Indonesië: onderhandelingen over een vrijhandelsakkoord gestart
- TTIP: Europese Commissie publiceert bijkomende documenten
- TTIP: Europees Parlement neemt resolutie aan
- CETA: Ziekenfondsen en ziekteverzekeraars vragen verduidelijking over de uitsluiting van publieke diensten en gezondheidszorgen

8 Hof van Justitie van de Europese Unie

- Arrest: betaling van royalty's, ook indien de in licentie gegeven octrooien niet geschonden zijn door het product van de licentiehouder
- Arrest: begrip „overheidsopdracht” toegepast op afspraken tussen ziekenfondsen en geneesmiddelenproducenten
- Beschikking: criterium voor de beoordeling of er behoefte is aan de opening van een nieuwe apotheek
- Conclusie van de advocaat-generaal: systeem van prijsbinding voor receptplichtige geneesmiddelen is in strijd met het vrij verkeer van goederen

9 Mededinging

- Commissie keurt overheidscompensatie voor Brusselse IRIS-ziekenhuizen goed
- Nederland: de vestigingsadviezen van de Landelijke Huisartsen Vereniging (LVH) geen inbreuk op de Mededingingswet
- Duitsland: prijsbeperking voor de verkoop van een dieetproduct vormt geen aanzienlijke beperking van de mededinging
- VK: farmaceutische bedrijven beboet voor financiële deals om de markttoegang van generische producten te vertragen
- Zweden: drie zorgverleners beboet voor collusie in een aanbestedingsprocedure
- Bulgarije: regelgeving over remgelden voor geneesmiddelen beperkt de mededinging
- Overname van de gezondheidsafdeling van het Duitse Boehringer Ingelheim door Sanofi-Frankrijk
- Commissie keurt overname van Meda door Mylan onder voorwaarden goed

10 Publicaties

- Health system review: Nederland
- Health system review: Slovenië
- OESO gezondheidsstatistieken 2016
- Dekking voor gezondheidszorg in 2012
- Rapport: uitgaven voor geneesmiddelen-trends en uitdagingen
- De rol van de vrijwillige ziekteverzekering in Europa
- OESO: betere manieren om voor gezondheidszorg te betalen
- Artikel: gevolgen van het Trans-Pacifisch Partnerschap (TTP) voor de gezondheid
- Artikel: biedt de EU een beter alternatief voor ISDS?
- Artikel: Uitdagingen voor het gezondheidszorgbeleid in kleine EU lidstaten
- Artikel: Potentieel voor samenwerking tussen gezondheidssystemen via het Europees akkoord voor gezamenlijke aankopen

11 Allerlei

- NHS confederatie: personeelstekorten in het Britse gezondheidszorgsysteem kunnen toenemen na de Brexit
- Europese Commissie: financiering voor eerstelijnsgezondheidszorg voor vluchtelingen in Griekenland
- WGO: studiebezoek aan het Portugees HTA agentschap met Griekse beleidsmakers

1 Volksgezondheid

➤ **Europese Commissie: Eurobarometer-enquête over het gebruik van en de perceptie over antibiotica**

Als onderdeel van de bredere strategie om antimicrobiële resistentie (AMR) tegen te gaan, publiceerde de Europese Commissie een speciale Eurobarometer-enquête, waaruit een daling van 6% in het gebruik van antibiotica blijkt, maar tegelijk een gebrekkig bewustzijn over de gevolgen ervan.

DOC [EN/FR](#) HTML

➤ **Raad: conclusies over antimicrobiële resistentie**

Deze raadsconclusies vragen de lidstaten en de Commissie om hun inspanningen ter bestrijding van antimicrobiële resistentie op te voeren.

DOC 1 [EN/NL/FR](#) HTML | DOC 2 [EN/NL/FR](#) HTML

➤ **Europese Commissie: De staat van de gezondheidszorg in de EU**

De Commissie plant om een aantal tools te ontwikkelen om de lidstaten te ondersteunen voor meer wetenschappelijke onderbouwde beleidsvoering.

DOC 1 [EN](#) PDF | DOC 2 [EN](#) HTML

➤ **Europese Commissie: gebruik van het Europees Fonds voor strategische investering in de gezondheidszorg**

De Commissie heeft de ministers geïnformeerd over de beste manier om dit fonds te gebruiken voor strategische investeringen voor innovatieve financiering in de zorg.

DOC [EN](#) PDF

➤ **Europese Commissie: groep van deskundigen over de prestatiebeoordeling van gezondheidssystemen**

De Commissie heeft de ministers geïnformeerd over het werk van de groep van deskundigen over de prestatiebeoordeling van gezondheidssystemen.

DOC [EN](#) PDF

➤ **EXPH: drie adviezen en een memorandum**

Het panel van deskundigen van de Commissie over "effectieve manieren om te investeren in gezondheid" (EXPH), heeft drie adviezen en één memorandum goedgekeurd.

De adviezen handelen over:

- de toegang tot gezondheidszorg;
- een typologie van hervormingen van gezondheidsstelsels en een kader voor het evalueren van effecten van hervormingen;
- beste praktijken voor het contracteren van private verstrekkers. Het memorandum reflecteert over ziekenhuishervormingen in de EU.

Het memorandum reflecteert over ziekenhuishervormingen in de EU.

DOC [EN](#) HTML

2 Gezondheidszorgdiensten in de interne markt

➤ **CEN: werkprogramma voor 2016**

Volgens het Europees Comité voor Normalisatie (CEN) is er een groeiende vraag van belanghebbenden naar standaardisatie van gezondheidszorgdiensten. Het stelt dat er een

grotere behoefte is om kwaliteit te meten en diensten te vergelijken door de toenemende mobiliteit van patiënten en beroepsbeoefenaars (zie p. 54).

DOC [EN](#) PDF

➤ Raad: standaardisatie van gezondheidszorgdiensten

Op de Raad van de ministers van volksgezondheid uitte Polen zijn bezorgdheid over het werkprogramma voor 2016 van het CEN. De Poolse delegatie stelt dat de organisaties van de betrokken zorgverleners de beginselen van goede praktijken moeten vastleggen en vraagt aan de lidstaten en de Commissie om verdere actie van CEN op dit vlak te voorkomen.

DOC [EN](#) PDF

➤ ESIP: standpunt over standaardisatie van gezondheidszorg en sociale diensten

Het Europees Platform van sociale zekerheidsinstellingen (ESIP) roept de Europese Commissie en de normalisatie-instellingen op om de plannen met betrekking tot de standaardisatie van de gezondheidszorg en sociale diensten, met name van die diensten verleend door de statutaire socialezekerheidsstelsels, niet voort te zetten.

DOC [EN](#) PDF

➤ Europese Commissie: nationale actieplannen voor de hervorming van de toegang tot gereguleerde beroepen

Op basis van de gewijzigde EU richtlijn betreffende beroepskwalificaties (2005/36/EC) maakten de lidstaten een evaluatie van de proportionaliteit van hun regelgeving voor de toegang tot en uitoefening van gereguleerde beroepen, waaronder de beroepen in de gezondheidszorg. De lidstaten moesten in hun plan aangeven of er nood is aan hervorming van de regelgeving.

DOC [EN](#) HTML

➤ Europese Commissie: publieke raadpleging over de evenredigheid van de wetgeving voor gereguleerde beroepen

In deze raadpleging kunnen belanghebbenden reageren op de nationale actieplannen.

DOC [EN](#) HTML

➤ Europese Commissie: sectorrapporten over gereguleerde beroepen

Tot nu toe publiceerde de Commissie sectorrapporten over volgende beroepen in de gezondheidszorg: tandhygiënisten, opticiens, psychologen en verwante beroepsgroepen en kinesisten.

DOC 1 [EN](#) HTML | DOC 2 [EN](#) PDF | DOC 3 [EN](#) PDF | DOC 4 [EN](#) HTML | DOC 5 [EN](#) PDF

➤ Europese Commissie: richtlijn over een evenredigheidstest voor gereguleerde beroepen

De Commissie kondigt aan dat ze een richtlijn zal uitvaardigen met een EU-wijde methodiek voor de beoordeling van de evenredigheid van nationale regelgeving voor de gereguleerde beroepen. Ze zal ook adviezen publiceren als ze van oordeel is dat de regelgeving in een lidstaat voor een specifiek beroep onnodige eisen oplegt in vergelijking met andere lidstaten.

DOC [EN](#) PDF

➤ Ecorys: definitie van "hoog gespecialiseerde en kost-intensieve medische infrastructuur of medische uitrusting"

De Commissie publiceerde een rapport, opgesteld door Ecorys, waarin criteria worden voorgesteld om "hoog gespecialiseerde en kost-intensieve medische infrastructuur of medische uitrusting" te definiëren. Deze criteria moeten helpen om de nationale omzetting van de relevante bepalingen uit de EU Richtlijn over grensoverschrijdende gezondheidszorg (2011/24/EU) te evalueren.

DOC 1 [EN/FR](#) HTML | DOC 2 [EN](#) PDF

3 Geneesmiddelen en medische hulpmiddelen

➤ Raad: conclusies over het versterken van het evenwicht in de farmaceutische systemen in de EU en haar lidstaten

De toegang van patiënten tot belangrijke geneesmiddelen komt soms in het gedrang door zeer hoge prijzen of het uit de handel halen van producten waarvan het octrooi verstreken is. De Raad vraagt aan de lidstaten vrijwillig samen te werken om dit probleem aan te pakken en aan de Commissie een analyse te verrichten van de impact van de bestaande EU-geneesmiddelenwetgeving voor de beschikbaarheid, toegankelijkheid en innovatie.

DOC 1 [EN/NL/FR](#) HTML | DOC 2 [EN/NL/FR](#) HTML

➤ ESIP en AIM: verwelkomen de raadsconclusies over de versterking het evenwicht in de farmaceutische systemen in de EU

Sociale zekerheidsorganisaties verenigd in ESIP (European Social Insurance Platform) en de internationale vereniging van ziekenfondsen (AIM), verwelkomen de inzet van de Raad in de richting van een evenwichtiger farmaceutisch systeem in de EU.

DOC [EN](#) PDF

➤ Europese Commissie: de impact van concurrentie van biosimilaire geneesmiddelen

De Commissiediensten verantwoordelijk voor de interne markt publiceerden een rapport over de impact van concurrentie van biosimilaire geneesmiddelen op de prijs, het volume en het marktaandeel van de betrokken geneesmiddelen. Biosimilaire geneesmiddelen zijn biologische geneesmiddelen die vergelijkbaar zijn met een reeds toegelaten biologisch geneesmiddel (het zgn. referentiegeneesmiddel).

DOC [EN](#) HTML

➤ Europese Commissie: publieke raadpleging over het begrip "vergelijkbare geneesmiddelen" in de wetgeving over weesgeneesmiddelen

De Commissie wil de wetgeving over weesgeneesmiddelen aanpassen aan de technische vooruitgang, in het bijzonder op het vlak van biologische geneesmiddelen.

DOC [EN](#) HTML

➤ Europese Commissie: verslag over geneesmiddelenbewaking

Dit verslag rapporteert over de activiteiten van de lidstaten en het Europees Geneesmiddelenbureau (EMA), om de veiligheid van geneesmiddelen te bewaken. Het is vergezeld van een gedetailleerd werkdocument over de activiteiten van het EU-systeem voor toezicht en controle op de veiligheid van geneesmiddelen.

DOC 1 [EN](#) PDF | DOC 2 [EN](#) PDF

➤ EMA: preventief gebruik van een geneesmiddel voor mensen die een hoog risico op een HIV-infectie lopen

Truvada wordt gebruikt voor de behandeling van HIV-1. EMA beveelt aan de Commissie aan om de handelsvergunning uit te breiden tot het gebruik door mensen die een hoog risico lopen op een HIV-infectie. Indien de Commissie besluit de uitbreiding toe te staan, zal elke lidstaat een besluit over de prijs en de terugbetaling moeten nemen.

DOC [EN](#) HTML

➤ Europese Commissie: studie over de economische aspecten van menselijke weefsels en cellen voor transplantatie

Dit onderzoek, gefinancierd onder het gezondheidsprogramma van de Europese Commissie, identificeert de belangrijkste activiteiten en kosten, de belangrijkste spelers in de publieke en private sector, wetgevende en vergoedingsregelingen in de lidstaten, en ten slotte de opkomende technologische trends en de daarmee samenhangende ethische, juridische en sociale kwesties.

DOC [EN](#) PDF

EMA: verslag over het proefproject "adaptive pathways"

Met de benadering "adaptive pathways" (aangepaste trajecten), wil EMA vroegere en progressieve toegang van geneesmiddelen tot de markt mogelijk maken. EMA publiceerde het eindverslag over zijn proefproject, waarin het de praktische implicaties onderzocht.

DOC 1 [EN](#) PDF | DOC 2 [EN](#) HTML

IQWiG: "adaptive pathways" geeft onvoldoende garanties op veilige en doelmatige geneesmiddelen

Het Duitse instituut voor kwaliteit en efficiëntie in gezondheidszorg (IQWiG) stelt dat het plan "adaptive pathways" van EMA er niet in slaagt voldoende te verzekeren dat de geneesmiddelen die goedgekeurd worden onder de snelle procedure veilig en doelmatig zijn en vraagt dat het plan on hold wordt gezet.

DOC 1 [EN](#) HTML | DOC 2 [DE](#) HTML

Wetenschappers bekritisieren "adaptive pathways" benadering

Volgens de academici ontbreekt het wetenschappelijk bewijs dat de benadering voordelen voor patiënten of de volksgezondheid zou hebben.

DOC [EN](#) HTML

BEUC: standpunt over "adaptive pathways"

De Europese consumentenorganisatie BEUC is bezorgd dat de snelle procedure voor de goedkeuring van nieuwe geneesmiddelen ten koste zou kunnen gaan van de patiëntveiligheid.

DOC [EN](#) PDF

Europese Commissie: onderhoud met de farmaceutische industrie over EU samenwerking voor de evaluatie van relatieve effectiviteit van geneesmiddelen

De Europese Federatie van de geneesmiddelenindustrie (EFPIA) en haar Noors lid Novo-Nordisk werden op hun vraag door DG SANTE van de Commissie ontvangen om hun visie op EU samenwerking voor de evaluatie van relatieve effectiviteit van geneesmiddelen toe te lichten.

DOC [EN](#) PDF

Europese Commissie: publieke raadplegingen over klinische proeven

De Commissie organiseerde vier raadplegingen over verschillende aanbevelingen in verband met de regelgeving over klinische proeven.

DOC [EN](#) HTML

Europese Commissie: bevraging over een scorebord voor digitaal ondernemerschap

De Europese Commissie wil knelpunten voor digitalisering in een aantal sectoren aanpakken en een adequate omgeving creëren om hun volledige potentieel te benutten en organiseert daarvoor een bevraging, onder meer bij geneesmiddelenbedrijven.

DOC [EN](#) HTML

Oostenrijk sluit aan bij Benelux-initiatief rond weesgeneesmiddelen

Oostenrijk sluit zich als vierde land aan bij de Benelux-samenwerking rond weesgeneesmiddelen. De vier landen zullen samen onderhandelen met farmaceutische bedrijven om de prijs van weesgeneesmiddelen binnen de perken te houden. Ze zullen ook informatie uitwisselen en samenwerken op vlak van innovatie.

DOC [NL](#) - [FR](#) HTML

4 E-Health

➤ **Europese Commissie: voorstel voor een gedragscode inzake privacy voor mobiele gezondheidsapps**

Op basis van dit voorstel, dat voor advies is voorgelegd aan de Werkgroep voor gegevensbescherming (Data Protection Working Party), kunnen app-ontwikkelaars zich op vrijwillige basis houden aan de gedragscode.

DOC 1 [EN](#) HTML | DOC 2 [EN](#) HTML

5 Sociaal beleid

➤ **Raad: landenspecifieke aanbevelingen 2016 (CSRs)**

De EPSCO-Raad hield een beleidsdebat over de CSRs voor 2016, voorgesteld door de Commissie in het kader van het Europees Semester.

DOC 1 [EN](#) PDF | DOC 2 [FR](#) PDF

➤ **Raad: advies van het Comité voor de werkgelegenheid en het Comité voor sociale bescherming over de 2016 CSRs goedgekeurd**

De Comités stellen vast dat gezondheid-gerelateerde CSRs sterk op de kosteneffectiviteit gericht blijven, maar dat er ook meer aandacht is voor kwaliteit en toegang tot zorg. Het advies benadrukt dat gezondheidszorg geëvalueerd moet worden in de context van de doelstellingen van de systemen, en niet als een pure kostfactor. Het advies evalueert ook de uitvoering van de (gezondheids-) CSRs van 2015.

DOC [EN](#) PDF

➤ **Europese Commissie: werktijdenrichtlijn laat voldoende flexibiliteit toe om continuïteit van zorgen te garanderen**

Dit antwoordt de Commissie op een vraag van een Italiaans Parlements lid waarin gesteld werd dat de combinatie van de werktijdenrichtlijn, die het toegelaten aantal werkuren voor zorgverstrekkers beperkt, enerzijds, en de uitgavenbeperkingen opgelegd aan Italië anderzijds, er toe hebben geleid dat sommige orgaantransplantaties niet kunnen gebeuren.

DOC [EN](#) HTML

➤ **ESPN: hervorming van het Finse gezondheidszorgstelsel**

De Europese Commissie publiceerde een rapport over de hervorming van het Finse gezondheidszorgstelsel, opgesteld door experts van het Europees netwerk voor sociaal beleid (ESPN).

DOC [EN](#) HTML

➤ **Europese Commissie: geïntegreerde manieren voor het verzamelen van gegevens voor sociale statistieken**

De Commissie stelt een verordening voor met nieuwe, geïntegreerde manieren voor het verzamelen en gebruiken van gegevens uit sociale enquêtes. Deze kaderverordening heeft betrekking op zeven huishoudenquêtes, waaronder het Europees gezondheidsonderzoek (EHIS).

DOC [EN/FR/NL](#) HTML

6 Economisch beleid

➤ Raad: landenspecifieke aanbevelingen aangenomen

Ministers van financiën namen in de Raad de finale versies van de landenspecifieke aanbevelingen aan. 12 lidstaten ontvingen een aanbeveling in verband met gezondheidszorg.

DOC [EN/FR/NL](#) HTML

➤ Finland: procedure voor buitensporige onevenwichtigheden afgesloten

In haar rapport dat de procedure afsluit, bespreekt de Europese Commissie ook de inspanningen die Finland plant om een besparing van € 3 miljard (of 1,5% van het BNP) te verwezenlijken in de gezondheidssector (zie p. 7 onder "administratieve hervorming").

DOC [EN](#) HTML

7 Internationale handelsverdragen

➤ TiSA: verslag over de 18e en 19e onderhandelingsronde

De Commissie publiceerde het verslag over de 18e en 19e onderhandelingsronde voor een akkoord over handel in diensten (TiSA). Discussies hadden onder meer betrekking op individuele dienstverleners, professionele diensten, elektronische handel, publieke ondernemingen en overheidsopdrachten.

DOC 1 [EN](#) HTML | DOC 2 [EN](#) PDF | DOC 3 [EN](#) PDF

➤ ITA: Raad keurt akkoord over het opheffen van douanetarieven voor hoog technologische IT-producten goed

De EU en 24 andere landen sloten dit akkoord (ITA), in het kader van de Wereldhandelsorganisatie. De nieuwe overeenkomst breidt de oorspronkelijke overeenkomst van 1996 uit met 201 nieuwe producten, waaronder apparaten voor medische beeldvorming zoals magnetische-resonantiescans.

DOC 1 [EN/NL/FR](#) HTML | DOC 2 [EN](#) HTML

➤ Handelsakkoord tussen de EU en de Filippijnen: verslag over de eerste ronde

Discussies in deze ronde hadden onder meer betrekking op de handel in goederen, het principe van het land van oorsprong, sanitaire en fytosanitaire maatregelen, diensten, intellectuele eigendomsrechten, concurrentie en geschillenbeslechting. Voor de EU past dit akkoord in haar lange termijn doelstelling om een EU-ASEAN vrijhandelsakkoord te sluiten.

DOC [EN](#) PDF

➤ EU-Indonesië: onderhandelingen over een vrijhandelsakkoord gestart

Het doel is een akkoord te sluiten dat volgende domeinen omvat: tarifaire en niet-tarifaire handelsbelemmeringen, handel in diensten en investeringen, overheidsopdrachten, mededingingsregels en intellectuele eigendomsrechten.

DOC [EN](#) HTML

➤ TTIP: Europese Commissie publiceert bijkomende documenten

Eén van de nieuwe teksten handelt over medische hulpmiddelen.

DOC [EN](#) HTML

➤ TTIP: Europees Parlement neemt resolutie aan

De resolutie vraagt onder meer om te erkennen dat er op de gebieden waarop de voorschriften van de EU en de VS sterk van elkaar verschillen -zoals op het gebied van de openbare gezondheidszorg- geen overeenstemming zal worden bereikt.

DOC [EN/NL/FR](#) HTML

➤ **CETA: Ziekenfondsen en ziekteverzekeraars vragen verduidelijking over de uitsluiting van publieke diensten en gezondheidszorgen**

Ziekenfondsen en ziekteverzekeraars dringen aan op een verduidelijking van de uitsluiting van publieke diensten en gezondheidszorgen van het Canadees-Europees vrijhandelsakkoord (CETA).

DOC [EN](#) HTML

8 Hof van Justitie van de Europese Unie

➤ **Arrest: betaling van royalty's, ook indien de in licentie gegeven octrooien niet geschonden zijn door het product van de licentiehouder**

Zaak C 567/14, Genentech Inc. tegen Hoechst GmbH, Sanofi-Aventis Deutschland GmbH, gaat over een licentieovereenkomst die de licentienemer verplicht royalty's te betalen voor het gebruik van een geoctrooieerde technologie. Volgens het Hof is het niet in strijd met het EU mededingingsrecht, dat dergelijke overeenkomst van kracht blijft, ook wanneer het in licentie gegeven octrooi nietig wordt verklaard, indien de licentienemer deze overeenkomst binnen een redelijke termijn vrij kon opzeggen.

DOC [EN/NL/FR](#) HTML

➤ **Arrest: begrip „overheidsopdracht” toegepast op afspraken tussen ziekenfondsen en geneesmiddelenproducenten**

Zaak C 410/14 betreft de procedure die het Duitse ziekenfonds DAK-Gesundheit toepast voor het sluiten van kortingsovereenkomsten voor levering van een bepaald geneesmiddel. Volgens het Hof heeft het begrip „overheidsopdracht” uit de EU richtlijn 2004/18/EG geen betrekking op een systeem van afspraken, waarbij een openbare instelling voornemens is tijdens de gehele looptijd van dat systeem overeenkomsten te sluiten met iedere ondernemer die zich ertoe verbindt om bepaalde goederen te leveren tegen vooraf vastgestelde voorwaarden, waarbij ondernemers vrij zijn tot dat systeem toe te treden tijdens de gehele looptijd ervan en er geen selectie onder de ondernemers wordt gemaakt.

DOC [EN/NL/FR](#) HTML

➤ **Beschikking: criterium voor de beoordeling of er behoefte is aan de opening van een nieuwe apotheek**

Zaak C 634/15 gaat over de toepassing van een eerder arrest van het Hof, Sokoll-Seebacher (C 367/12). Volgens het Hof moet bij de beoordeling of er behoefte is aan de opening van een nieuwe apotheek, het Oostenrijkse criterium van een strikte beperking van het aantal „personen dat verder van geneesmiddelen moet worden voorzien”, niet op algemene wijze worden toegepast in iedere concrete situatie die ter beoordeling wordt voorgelegd.

DOC [EN/NL/FR](#) HTML

➤ **Conclusie van de advocaat-generaal: systeem van prijsbinding voor receptplichtige geneesmiddelen is in strijd met het vrij verkeer van goederen**

In zaak C 148/15 concludeert de advocaat-generaal dat een systeem van prijsbinding voor receptplichtige geneesmiddelen, zoals dat is vastgelegd in de Duitse wetgeving, in strijd is met de EU-principes van het vrij verkeer van goederen, en niet gerechtvaardigd is op grond van de bescherming van de volksgezondheid. Hij suggereert dat een systeem van maximumprijzen in plaats van vaste prijzen een minder beperkende maatregel kan zijn.

DOC [EN/NL/FR](#) HTML

9 Mededinging

Commissie keurt overheidscompensatie voor Brusselse IRIS-ziekenhuizen goed

De Europese Commissie heeft geconcludeerd dat de overheidsfinanciering die sinds 1996 aan de Brusselse openbare IRIS-ziekenhuizen werd toegekend, strookt met de EU-staatssteunregels. Die financiering diende om tekorten te compenseren die voortvloeien uit het verlenen van diensten van algemeen economisch belang in de vorm van gezondheidszorg en maatschappelijke dienstverlening.

DOC [EN/FR/NL](#) HTML

Nederland: vestigingsadviezen van de Landelijke Huisartsen Vereniging (LVH) geen inbreuk op de Mededingingswet

De LHV plaatste in 2008 op haar website aanbevelingen over het reguleren van de vestiging van (nieuwe) huisartsen in een regio. De Nederlandse mededingingsautoriteit (ACM) vond dat deze adviezen de mededinging beperkten op de markt voor de huisartsenzorg. De rechtbank van Rotterdam annuleerde deze veroordeling. Ze oordeelt dat de huisartsen geen voldoende sterke positie hebben om zorgverzekeraars hun wil op te leggen bij het al dan niet verstrekken van contracten aan toetredende huisartsen.

DOC [NL](#) HTML

Duitsland: prijsbeperking voor de verkoop van een dieetproduct vormt geen aanzienlijke beperking van de mededinging

Fabrikant A-Vitalkost bood apotheken een eenmalige 30% korting op een dieetproduct, op voorwaarde dat ze het product aan een minimum adviesprijs zouden verkopen. Het Duitse regionale Hoogerechtshof van Celle oordeelde dat deze verticale prijsbinding niet in strijd is met het mededingingsrecht.

DOC 1 [EN](#) HTML | DOC 2 [DE](#) HTMLF

VK: farmaceutische bedrijven beboet voor financiële deals om de markttoegang van generische producten te vertragen

GlaxoSmithKline plc (GSK), de leverancier van een merkproduct sloot financiële akkoorden met de producenten van generieke versies van het product om de mogelijke intrede van generische concurrenten in de Britse markt uit te stellen. De mededingingsautoriteit CMA beboette de bedrijven wegens concurrentieverstorend gedrag.

DOC [EN](#) HTML

Zweden: drie zorgverleners beboet voor collusie in een aanbestedingsprocedure

De districtsrechtbank van Stockholm beboette de zorgaanbieders Aleris, Capio en Hjärtkärlgruppen voor het onrechtmatig samenspannen in een aanbesteding voor diensten van klinische fysiologie. Ze hadden een akkoord gesloten op basis waarvan de partij die de aanbesteding verloor het recht zou hebben om diensten uit te voeren als een onderaannemer indien de andere partij won.

DOC [EN](#) HTML

Bulgarije: regelgeving over remgelden voor geneesmiddelen beperkt de mededinging

De Bulgaarse mededingingsautoriteit (CPC) pleit voor de afschaffing van de regelgeving die het remgeld voor gedeeltelijk vergoede geneesmiddelen beperkt tot 60% boven de prijs van het goedkoopste geneesmiddel in de groep. Volgens de CPC moet de arts samen met de patiënt de maximaal mogelijke keuze van medicijnen hebben.

DOC [EN](#) HTML

➤ **Overname van de gezondheidsafdeling van het Duitse Boehringer Ingelheim door Sanofi-Frankrijk**

De Europese Commissie heeft de voorgenomen overname van de gezondheidsafdeling van het Duitse Boehringer Ingelheim door Sanofi-Frankrijk onder voorwaarden goedgekeurd. Beide ondernemingen zijn actief in de farmaceutische industrie.

DOC [EN/FR](#) HTML

➤ **Commissie keurt overname van Meda door Mylan onder voorwaarden goed**

De Europese Commissie heeft de voorgenomen overname van Meda AB Zweden door Mylan N.V. van Nederland onder voorwaarden goedgekeurd. Beide bedrijven zijn actief in de farmaceutische sector.

DOC [EN/FR/NL](#) HTML

10 Publicaties

➤ **Health system review: Nederland**

De nieuwe uitgave over het Nederlandse zorgstelsel, uitgebracht door het European Observatory on Health Systems and Policies in de serie "Health systems in transition" (HIT), analyseert de hervormingen in het Nederlandse stelsel en bediscussieert de uitdagingen voor de toekomst.

DOC [EN](#) HTML

➤ **Health system review: Slovenië**

Ook de analyse van het Sloveense gezondheidszorgsysteem werd geactualiseerd in de serie "Health systems in transition".

DOC [EN](#) HTML

➤ **OESO gezondheidsstatistieken 2016**

De OESO bracht de online database gezondheidsstatistieken voor 2016 uit.

DOC [EN/FR](#) HTML

➤ **Dekking voor gezondheidszorg in 2012**

De OESO publiceerde een rapport uit over de dekking voor gezondheidszorg in de OESO-landen in 2012.

DOC [EN](#) HTML

➤ **Rapport: uitgaven voor geneesmiddelen-trends en uitdagingen**

De OESO publiceerde een rapport "Pharmaceutical Expenditure and Policies: Past Trends and Future Challenges".

DOC [EN](#) HTML

➤ **De rol van de vrijwillige ziekteverzekering in Europa**

Het boek "Voluntary health insurance in Europe: role and regulation", gepubliceerd door het European Observatory on Health Systems and Policies, analyseert de invloed van de vrijwillige ziekteverzekering op de gezondheidsuitgaven en haar rol in relatie tot de publiek gefinancierde dekking in 34 Europese landen.

DOC [EN](#) HTML

➤ **OESO: betere manieren om voor gezondheidszorg te betalen**

Deze publicatie presenteert de belangrijkste trends in innovaties in betalingssystemen en de beleidsimpact ervan.

DOC [EN](#) HTML

➤ **Artikel: gevolgen van het Trans-Pacifisch Partnerschap (TTP) voor de gezondheid**

De auteurs waarschuwen in dit artikel onder meer voor de mogelijke implicaties van bepalingen over intellectuele eigendomsrechten voor de prijsbepaling van geneesmiddelen en de markttoegang van generische geneesmiddelen. Ook kan geneesmiddelenregulering kwetsbaar zijn onder het systeem voor geschillenbeslechting tussen staten en investeerders (ISDS).

DOC [EN](#) PDF

➤ **Artikel: biedt de EU een beter alternatief voor ISDS?**

Dit artikel is een antwoord op het artikel hierboven over het TTP. De auteurs delen de bezorgdheid die hierin geuit wordt. Ze stellen echter dat het systeem voor geschillenbeslechting tussen staten en investeerders dat de EU in de onderhandelingen over het Trans-Atlantisch handelsverdrag (TTIP) naar voor schuift, een aantal voordelen biedt in vergelijking met de ISDS. In het EU voorstel wordt de geschillenbeslechting door rechters geleid.

DOC [EN](#) PDF

➤ **Artikel: Uitdagingen voor het gezondheidszorgbeleid in kleine EU lidstaten**

Dit artikel onderzoekt op basis van een literatuurstudie wat de beleidsuitdagingen zijn voor gezondheidszorgstelsels in kleine EU lidstaten en welke rol de EU speelt in het ondersteunen van deze lidstaten.

DOC [EN](#) HTML

➤ **Artikel: Potentieel voor samenwerking tussen gezondheidssystemen via het Europees akkoord voor gezamenlijke aankopen**

Dit artikel onderzoekt de mogelijke impact van het EU akkoord voor gezamenlijke aankopen voor grensoverschrijdende gezondheidsbedreigingen op samenwerking tussen lidstaten. Volgens de auteurs heeft het akkoord het potentieel om samenwerking en efficiëntie van gezondheidssystemen op EU-niveau te bevorderen op voorwaarde dat de prikkels voor een duurzame betrokkenheid van grotere lidstaten voldoende aantrekkelijk zijn.

DOC [EN](#) HTML

11 Allerlei

➤ **NHS confederatie: personeelstekorten in het Britse gezondheidszorgsysteem kunnen toenemen na de Brexit**

De NHS confederatie waarschuwt dat de personeelstekorten in het Britse gezondheidszorgsysteem kunnen toenemen na de Brexit.

DOC [EN](#) HTML

➤ **Europese Commissie: financiering voor eerstelijnsgezondheidszorg voor vluchtelingen in Griekenland**

De Commissie kende 24,2 miljoen noodfinanciering toe aan Griekenland om de capaciteit voor eerstelijnsgezondheidszorg aan migranten en vluchtelingen te versterken.

DOC 1 [EN](#) HTML | DOC 2 [EN](#) PDF

➤ **WGO: studiebezoek aan het Portugees HTA agentschap met Griekse beleidsmakers**

De Europese afdeling van de Wereldgezondheidsorganisatie (WGO) organiseerde een studiebezoek aan Portugal voor Griekse beleidsmakers. Het was de bedoeling de werking van een HTA agentschap in een Europees land van vergelijkbare grootte en met vergelijkbare economische, sociale en culturele omstandigheden te bestuderen.

DOC [EN](#) HTML

« Nieuws over gezondheidszorg uit Europa »
is een elektronische nieuwsbrief
van het OSE, European Social Observatory.
Uitgegeven in opdracht van het RIZIV.

Redactie: Rita Baeten, Dalila Ghailani
OSE, Paul Emile Jansonstraat 13, B-1050 Brussel
Tel.: +32.02/537 19 71 - Fax : +32.02/539 28 08
E-mail: baeten@ose.be
Website: <http://www.ose.be>

Om U gratis te abonneren op deze nieuwsbrief, klik [hier](#)