

1 Volksgezondheid

- Europese Commissie: nieuw platform voor de traceerbaarheid van donaties van weefsels en cellen
- Europese Commissie: openbare raadpleging over de uitbreiding van de EU-samenwerking inzake evaluatie van de gezondheidstechnologieën
- Europese Commissie: initiële impactanalyse met betrekking tot de versterking van de samenwerking op EU-niveau inzake evaluatie van de gezondheidstechnologieën
- Europese Commissie: gegevens van de lidstaten over de grensoverschrijdende gezondheidszorg in 2015
- Europese Commissie: verslag betreffende de tenuitvoerlegging van de richtlijn "grensoverschrijdende gezondheidszorg"
- Europese Commissie: positieve balans met betrekking tot haar actieplan voor de strijd tegen antimicrobiële resistentie (AMR)
- Europese Commissie: analyse van de nationale verslagen betreffende de tenuitvoerlegging van de aanbeveling met betrekking tot het verstandig gebruik van antimicrobiële stoffen
- Europese Commissie: tweede actieplan voor de strijd tegen antimicrobiële resistentie (AMR)
- Europese Commissie: studie met betrekking tot de grensoverschrijdende samenwerking op het vlak van dure/hooggespecialiseerde medische apparatuur

2 Gezondheidszorgdiensten in de interne markt

- Europese Commissie: toelating tot studie geneeskunde in Duitsland
- Europese Commissie: workshop voor experts op het vlak van overheidsopdrachten inzake gezondheidszorg
- SCED, PGEU en CDE: gemeenschappelijke verklaring over de evenredigheid in de beroepsreglementering
- AIM en ESIP: open brief over de standaardisatie van gezondheidszorgdiensten en sociale diensten
- HOPE, CPME, CED, EPSU en ETUC: open brief over de standaardisatie van gezondheidszorgdiensten en sociale diensten

3 Geneesmiddelen en medische hulpmiddelen

- Europese Commissie: openbare raadpleging over geneesmiddelen voor kinderen
- Europees Parlement (EP): studie over EU-opties voor een betere toegang tot geneesmiddelen
- Europees Parlement: ontwerp van verslag over EU-opties voor een betere toegang tot geneesmiddelen
- Europees Octrooibureau: het Sofosbuvir-patent van Gilead wordt gedeeltelijk verworpen
- Europees Geneesmiddelenagentschap: samenwerking tussen de EU en de USA ter bevordering van de ontwikkeling van geneesmiddelen voor zeldzame ziektes

- Europees Geneesmiddelenagentschap: publieke toegang tot de klinische verslagen
- Europees Geneesmiddelenagentschap: publicatie van een overzicht met de initiatieven die op wereldvlak inzake reglementering betreffende de geneesmiddelen worden genomen
- Middenveldorganisaties: open brief over de conclusies van de Raad over "Het versterken van het evenwicht in de farmaceutische systemen in de EU en haar lidstaten"
- Europees Geneesmiddelenagentschap: voorlegging voor raadpleging van de principes met betrekking tot de klinische proeven op de mens

4 Sociaal beleid

- Europees Parlement: workshop over de impact van de economische crisis op de toegang tot gezondheidszorg en geneesmiddelen
- Comité voor Sociale Bescherming (SPC): belangrijkste boodschappen over de sociale situatie en de prioriteiten voor de hervorming van het sociaal beleid op EU-niveau
- Comité voor Sociale Bescherming: verslag over de grote sociale uitdagingen
- Comité voor Sociale Bescherming: jaarverslag 2016
- Europees Parlement: vraag in verband met de terugbetaling van grensoverschrijdende gezondheidszorg in het geval van een tijdelijk verblijf

5 Economisch beleid

- Europese Commissie: jaarlijkse groeianalyse 2017
- Europese Commissie: ontwerp van gezamenlijk verslag over de werkgelegenheid 2017
- DG ECFIN en Comité voor economische politiek (EPC): gezamenlijk verslag over de stelsels van gezondheidszorg en langdurige zorg en de financiële leefbaarheid
- Raad ECOFIN: conclusies over het gezamenlijke verslag van DG ECFIN en het EPC over stelsels van gezondheidszorg en langdurige zorg in de EU
- Europese Commissie: video: "Gezondheid in de EU: uitgaven voor gezondheidszorg en langdurige zorg"
- Europese Commissie: discussienota over beleidsmaatregelen voor de beheersing van de kosten van de ziekenhuisuitgaven in de Europese Unie

6 Internationale handelsverdragen

- TTIP: aanzienlijke voortgang op het vlak van reglementaire samenwerking
- TiSA: voortzetting van de technische besprekingen
- MERCOSUR: start van de vrijhandelsbesprekingen
- ASEAN: de landen van de EU en van Zuidoost-Azië willen een strategisch partnerschap aangaan
- TTIP: een belemmering van de duurzame toegang tot geneesmiddelen?
- TTIP: de Commissie stelt gerust over de link tussen TTIP en de gezondheid
- CETA: de Canadese vakbonden roepen op tot een verwerping van het CETA-verdrag

7 Hof van Justitie van de EU

- Arrest: het permanent personeelstekort kan de toepassing van opeenvolgende contracten van bepaalde duur in de gezondheidszorg niet rechtvaardigen
- Conclusies van de advocaat-generaal: geschil tussen de Duitse certificerende organisatie van PIP-prothesen en een patiënte
- Arrest: de in Duitsland voor receptplichtige geneesmiddelen vastgestelde uniforme prijzen zijn in strijd met het Unierecht
- Arrest: bevestiging van de beslissing van de Commissie die Lundbeck een boete oplegt omdat het de commercialisering van generieke geneesmiddelen heeft vertraagd
- Arrest : pensioenregeling van de 2e pijler, kapitaal, Belgische ziekteverzekering en solidariteitsbijdragen
- Arrest: fiscale behandeling van (de activiteit) van plasmaleveringen voor de vervaardiging van geneesmiddelen
- Conclusies van de advocaat-generaal: verenigbaarheid van het Belgische verbod op reclame voor tandheelkundige zorg met het Europees recht
- Arrest: geneesmiddelen die industrieel of door middel van een industrieel procedé worden vervaardigd
- Arrest: farmaceutisch product dat door de merkhouder in dezelfde soorten verpakkingen op de exportmarkt en de invoermarkt in de handel wordt gebracht
- Arrest: regeling van niet-contractuele aansprakelijkheid

8 Mededinging

- De Commissie staat, onder voorwaarden, de overname toe van de divisie "gezondheidsproducten voor de consument" van Boehringer Ingelheim door Sanofi
- Verenigd Koninkrijk: CMA- onderzoek naar vermoedens van oneerlijke prijszetting voor de levering van sommige farmaceutische producten
- Europese Commissie: studie over de financieringsmodellen van de overheidsdiensten in de EU en hun impact op de mededinging
- Italië: ICA legt een boete van 5 miljoen euro aan de multinational Aspen op
- Frankrijk: het Hof van Cassatie bevestigt de boete voor de belemmering van generieke geneesmiddelen door Sanofi
- Polen: boete voor een prijszettingsovereenkomst die door een associatie van bedrijven is gesloten
- Duitsland: sectorale enquête over de ziekenhuizen
- Staatssteun: de Commissie geeft richtlijnen over lokale overheidssteunmaatregelen die niet onder de noemer staatssteun vallen.

9 Inbreukprocedures

- Omzetting van de EU-richtlijnen betreffende de erkenning van beroepskwalificaties

10 Publicaties

- Research paper: Geplande geneeskundige zorg in het buitenland: toestemmingen verleend door de Belgische ziekenfondsen
- Artikel: de tenuitvoerlegging van de richtlijn over de grensoverschrijdende gezondheidszorg in Polen

- ESPN: flash report over de verplichte ziekteverzekering in Liechtenstein
- ESPN: flash report over de individuele uitgaven voor gezondheidszorg in IJsland.
- Themanummer: de parallelhandel in de farmaceutische sector
- Dokters van de Wereld: de toegang tot kwaliteitsvolle zorg wordt alsmaar problematischer

11 Varia

- Spanje wil dat het Verenigd Koninkrijk de gezondheidszorg voor zijn Britse onderdanen betaalt
- Turkse privéziekenhuizen lonken naar Brussel
- Europees gezondheidsforum Gastein 2016: de webcast is beschikbaar
- Dublin wil na de Brexit twee Europese agentschappen verwelkomen die in Londen gevestigd zijn
- OESO: onlinetoegang tot de kenmerken van de gezondheidssystemen 2016
- De WGO en Griekenland breiden hun samenwerking over de prioriteiten van de gezondheidshervorming uit
- Cohesiebeleid ondersteunt integratie van migranten in Brussel

1 Volksgezondheid

Europese Commissie: nieuw platform voor de traceerbaarheid van donaties van weefsels en cellen

Alle gedoneerde weefsels en cellen worden voortaan voorzien van een unieke Europese code. De Europese Commissie heeft een onlineplatform gecreëerd met al die codes op EU niveau. Op die manier kunnen de weefsels en de cellen worden getraceerd langs de volledige aanvoerlijn - van bij de donor tot bij de patiënt - en kunnen er gepaste maatregelen worden genomen als er problemen zijn met de kwaliteit of met de veiligheid.

DOC [EN](#) HTML

Europese Commissie: openbare raadpleging over de uitbreiding van de EU-samenwerking inzake evaluatie van de gezondheidstechnologieën

Die raadpleging heeft tot doel te peilen naar de meningen over de toekomst van de samenwerking op EU-niveau inzake evaluatie van de gezondheidstechnologieën (HTA), voorgesteld in een initiële impactstudie van de Europese Commissie. De resultaten zullen worden gebruikt in de impactevaluatie die momenteel wordt voorbereid door de diensten van de Commissie om de samenwerking op EU-niveau inzake HTA te versterken.

DOC [EN](#) HTML

Europese Commissie: initiële impactanalyse met betrekking tot de versterking van de samenwerking op EU-niveau inzake evaluatie van de gezondheidstechnologieën

De Europese Commissie heeft een initiële impactevaluatie gepubliceerd over het initiatief met betrekking tot de versterking van de samenwerking op EU-niveau inzake HTA.

DOC [EN](#) PDF

Europese Commissie: gegevens van de lidstaten over de grensoverschrijdende gezondheidszorg in 2015

In dat verslag wordt een overzicht gegeven van de door de lidstaten verstrekte gegevens voor 2015. Die gegevens werden verstrekt via een vragenlijst die is uitgewerkt in het kader van de follow-up van de omzetting van de richtlijn 2011/24/EU.

DOC [EN](#) PDF

➤ **Europese Commissie: verslag betreffende de tenuitvoerlegging van de richtlijn "grensoverschrijdende gezondheidszorg"**

Volgens het verslag betreffende de tenuitvoerlegging van de richtlijn "grensoverschrijdende gezondheidszorg", is de grensoverschrijdende gezondheidszorg in Europa zeer beperkt. Van de 23 lidstaten die in het verslag worden belicht, hebben er 18 mechanismen in werking gesteld om de toegang tot geplande gezondheidszorg in het buitenland te beperken. België en Denemarken hebben allebei meer dan 30.000 aanvragen voor een terugbetaling ontvangen.

DOC [FR](#) - [EN](#) - [NL](#) PDF

➤ **Europese Commissie: positieve balans met betrekking tot haar actieplan voor de strijd tegen antimicrobiële resistentie (AMR)**

In de evaluatie van het actieplan, deels gebaseerd op de studie van een contractant, wordt geconcludeerd dat alle gelanceerde acties "relevant" waren en dat nog altijd zijn. Het is te vroeg om een oordeel te vellen over de doeltreffendheid ervan, aangezien het pas eind dit jaar afloopt, maar het heeft concrete resultaten opgeleverd in de lidstaten, ook al verschillen die sterk van het ene land tot het andere.

DOC [EN](#) PDF

➤ **Europese Commissie: analyse van de nationale verslagen betreffende de tenuitvoerlegging van de aanbeveling met betrekking tot het verstandig gebruik van antimicrobiële stoffen**

Uit een analyse van de nationale verslagen betreffende de tenuitvoerlegging van aanbeveling 2002/77/EG met betrekking tot het verstandig gebruik van antimicrobiële stoffen, blijkt dat het merendeel van de Lidstaten een strategie hebben ingevoerd ter bevordering van een verstandig gebruik van antimicrobiële stoffen of bezig zijn met de ontwikkeling ervan.

DOC [EN](#) PDF

➤ **Europese Commissie: tweede actieplan voor de strijd tegen antimicrobiële resistentie (AMR)**

In het nieuwe actieplan wordt het accent gelegd op de ondersteuning van de lidstaten bij het opstellen, ten uitvoer leggen en volgen van de nationale actieplannen, en op de versterking van de leidende rol van de EU in de internationale instanties. In dat plan wordt voorzien in fondsen en instrumenten van de EU om de innovatie en onderzoek ten behoeve van de strijd tegen AMR aan te moedigen.

DOC [FR/EN](#) HTML

➤ **Europese Commissie: studie met betrekking tot de grensoverschrijdende samenwerking op het vlak van dure/hooggespecialiseerde medische apparatuur**

Uit de studie uitgevoerd door "Gesundheit Österreich Forschungs-und Planungs GmbH" en SOGETI zou een grensoverschrijdende samenwerking op het vlak van de dure/hooggespecialiseerde medische apparatuur in de meeste gevallen economische voordelen opleveren voor tal van lidstaten van de EU. Desondanks wordt in dat domein weinig door de lidstaten van de EU ondernomen.

DOC [EN](#) - [FR](#) PDF

2 Gezondheidszorgdiensten in de interne markt

➤ **Europese Commissie: toelating tot de studie geneeskunde in Duitsland**

Als antwoord op een vraag die werd gesteld door een Europees parlementslid over een Belgische student die niet voldoet aan de criteria om te worden toegelaten tot de studie

geneeskunde in Duitsland, heeft de Europese Commissie erop gewezen dat er door de verschillen in culturele en academische tradities in Europa geen eenvormige benadering bestaat voor de toegang tot de universiteit.

DOC [EN](#) PDF

Europese Commissie: workshop voor experts op het vlak van overheidsopdrachten inzake gezondheidszorg

Tijdens een workshop voor experts op het vlak van overheidsopdrachten inzake gezondheidszorg, georganiseerd door de Europese Commissie, is besproken hoe er kan worden gezorgd voor een doeltreffendere bevoorrading van openbare ziekenhuizen met medische hulpmiddelen, geneesmiddelen, medische apparatuur en informaticaoplossingen om zo de druk op de budgetten voor gezondheidszorg te verlagen en het rendement te verhogen.

DOC [EN](#) HTML

SCED, PGEU en CDE: gemeenschappelijke verklaring over de evenredigheid in de beroepsreglementering

Volgens het Permanent Comité van Europese Artsen (CPME), de Farmaceutische Groep van de Europese Unie (PGEU) en de Raad van Europese Tandartsen (CDE) zou de reglementering van de gezondheidswerkers moeten worden uitgesloten van elk eventueel Europees kader voor een evenredigheidstoets.

DOC [EN](#) HTML

AIM en ESIP: open brief over de standaardisatie van gezondheidszorgdiensten en sociale diensten

In een open brief hebben de leden van het Europees Platform van sociale-zekerheidsinstellingen (ESIP) en van de internationale vereniging van mutualiteiten (AIM) hun ongerustheid geuit over de groeiende inspanningen die op Europees niveau worden geleverd om gezondheidszorgdiensten en sociale diensten te standaardiseren.

DOC [EN](#) PDF

HOPE, CPME, CED, EPSU en ETUC: open brief over de standaardisatie van gezondheidszorgdiensten en sociale diensten

In een open brief hebben de Europese Federatie van Ziekenhuizen en Gezondheidszorg (HOPE), het Permanent Comité van Europese Artsen (CPME), de Raad van Europese tandartsen (CDE), de European Federation of Public Service Unions (EPSU) en de European Trade Union Confederation (ETUC) hun bezorgdheid geuit over de groeiende inspanningen die op Europees niveau worden geleverd om gezondheidszorgdiensten en sociale diensten te standaardiseren.

DOC [EN](#) PDF

3 Geneesmiddelen en medische hulpmiddelen

Europese Commissie: openbare raadpleging over geneesmiddelen voor kinderen

Met het oog op de opstelling van het volgende verslag van de Europese Commissie over de pediatrie reglementering (2017) is een openbare raadpleging georganiseerd die openstaat voor alle betrokken partijen.

DOC [EN](#) HTML

Europees Parlement (EP): studie over EU-opties voor een betere toegang tot geneesmiddelen

Het document bevat een samenvatting van de uiteenzettingen en debatten die zijn gevoerd

tijdens een workshop over de toegang tot geneesmiddelen, georganiseerd door de Commissie milieubeheer, volksgezondheid en voedselveiligheid van het Europees Parlement.

DOC [EN](#) PDF

Europees Parlement: ontwerp van verslag over EU-opties voor een betere toegang tot geneesmiddelen

In haar ontwerp van verslag voor de Commissie milieubeheer, volksgezondheid en voedselveiligheid, vestigt Soledad Cabezón Ruiz de aandacht op de buitensporige prijzen van innovatieve geneesmiddelen, zoals Sovaldi dat om en bij de 50.000 euro per patiënt kost voor een behandeling van 3 maanden tegen hepatitis C. De volksvertegenwoordigster stelt voor om het huidige systeem te herzien en te werken aan de vergunningsmechanismen, de mededingingsregels en de ondersteuning van het onderzoek.

DOC [FR](#) - [EN](#) - [NL](#) PDF

Europees Octrooibureau: het Sofosbuvir-patent van Gilead wordt gedeeltelijk verworpen

Het Europees Octrooibureau (EOB) heeft zijn beslissing genomen naar aanleiding van het verzet dat werd aangetekend door Dokters van Wereld tegen het patent op Sofosbuvir (Sovaldi, voor de behandeling van hepatitis C) van laboratorium Gilead. Dokters van de Wereld verheugt zich over de beslissing van het EOB om het patent van Gilead gedeeltelijk te verwerpen.

DOC [EN](#) - [FR](#) - [NL](#) PDF

Europees Geneesmiddelenagentschap: samenwerking tussen de EU en de USA ter bevordering van de ontwikkeling van geneesmiddelen voor zeldzame ziektes

Het Europees Geneesmiddelenagentschap (EMA) en het Amerikaans voedsel- en geneesmiddelenagentschap (FDA) hebben een nieuwe "cluster" over zeldzame ziektes gecreëerd om hun ervaringen en "best practices" uit te wisselen.

DOC [EN](#) HTML

Europees Geneesmiddelenagentschap: publieke toegang tot de klinische verslagen

Het Europees Geneesmiddelenagentschap (EMA) verleent vrije toegang tot de klinische verslagen voor de nieuwe geneesmiddelen voor menselijk gebruik die toegelaten zijn in de Europese Unie (EU). Voor elk nieuw geneesmiddel zullen burgers, met inbegrip van onderzoekers en academici, rechtstreeks toegang hebben tot de klinische verslagen die door de farmaceutische bedrijven aan het EMA worden vorgelegd in het kader van de aanvragen voor het in de handel brengen.

DOC [EN](#) HTML

Europees Geneesmiddelenagentschap: publicatie van een overzicht met de initiatieven die op wereldvlak inzake reglementering betreffende de geneesmiddelen worden genomen

Die kaart is opgesteld door het EMA in naam van de Internationale coalitie van regelgevende overheden inzake geneesmiddelen (ICMRA). Zij omvat een opsomming van alle internationale projecten en de internationale agentschappen vinden er volledige en gedetailleerde informatie over het aantal en de draagwijdte van de initiatieven op wereldvlak voor de besluitvorming betreffende toekomstige verbintenissen, prioriteitsstelling en coördinatie.

DOC [EN](#) HTML

Middenveldorganisaties: open brief over de conclusies van de Raad over "Het versterken van het evenwicht in de farmaceutische systemen in de EU en haar lidstaten"

Een aantal organisaties van de burgermaatschappij hebben een open brief gericht aan de Europese Commissie in verband met de follow-up van de conclusies die de Raad van de EU in juni formuleerde met betrekking tot "Het versterken van het evenwicht in de farmaceutische systemen in de EU en haar lidstaten".

DOC [EN](#) PDF

► **Europees Geneesmiddelenagentschap: voorlegging voor raadpleging van de principes met betrekking tot de klinische proeven op de mens**

Het Europees Geneesmiddelenagentschap (EMA) stelt een actualisering voor van haar krachtlijn voor klinische proeven voor geneesmiddelen die voor het eerst aan mensen worden toegediend.

DOC [EN](#) HTML

4 Sociaal beleid

► **Europees Parlement: workshop over de impact van de economische crisis op de toegang tot gezondheidszorg en geneesmiddelen**

Het EP heeft een workshop georganiseerd over de impact van de economische crisis op de toegang tot gezondheidszorg en geneesmiddelen. Het debat ging over de bezuinigingen in de gezondheidszorg, de hoge prijs van geneesmiddelen en de ongelijke toegang tot diverse behandelingen en geneesmiddelen.

DOC [EN](#) PDF

► **Comité voor Sociale Bescherming (SPC): belangrijkste boodschappen over de sociale situatie en de prioriteiten voor de hervorming van het sociaal beleid op EU-niveau**

Uit het verslag blijkt dat er significante verschillen blijven bestaan wat de toegang tot kwalitatief hoogwaardige gezondheidszorg betreft naargelang van de inkomenscategorie. Op nationaal niveau zijn beleidsinspanningen nodig om de universele toegang tot kwalitatief hoogwaardige gezondheidszorgdiensten te waarborgen, waarbij de toereikende en houdbare financiering ervan gevrijwaard wordt en gebruik wordt gemaakt van innovatie en technologische ontwikkelingen.

DOC [EN](#) - [FR](#) - [NL](#) PDF

► **Comité voor Sociale Bescherming: verslag over de grote sociale uitdagingen**

Volgens het SPC hebben de meeste uitdagingen waarmee de lidstaten te maken krijgen, betrekking op de budgettaire leefbaarheid op lange termijn, het ondoeltreffende gebruik van de middelen, de toegang tot de gezondheidszorg en de ongelijkheid op dat vlak, de beschikbaarheid van gekwalificeerde werkrachten in de gezondheidszorgsector, de ontoereikendheid van de overheidsfinanciering en de zorgwekkende gezondheidstoestand.

DOC [FR](#) - [EN](#) - [NL](#) PDF

► **Comité voor Sociale Bescherming: jaarverslag 2016**

In bijlage 2 van het SPC-verslag wordt een overzicht gegeven van de recente hervormingen die moeten zorgen voor een toegankelijke, hoogwaardige en duurzame gezondheidszorg. Bijlage 3 omvat een thematisch verslag over de toegang tot de gezondheidszorg in de Europese Unie, terwijl in bijlage 5 landenprofielen, onder andere over de gezondheidszorgsystemen, kunnen worden bekeken.

DOC [EN](#) HTML

► **Europees Parlement: vraag in verband met de terugbetaling van grensoverschrijdende gezondheidszorg in het geval van een tijdelijk verblijf**

In het kader van een parlementaire vraag over de terugbetaling van grensoverschrijdende gezondheidszorg voor patiënten die sinds meer dan drie maanden, maar niet permanent, in een land verblijven, heeft de Europese Commissie bevestigd dat de EU wetgeving betreffende de sociale zekerheid zodanig is opgevat dat de dekking van patiënten die naar het buitenland trekken, gewaarborgd is. Bijgevolg is er geen termijn vastgesteld om de duur van een "tijdelijk verblijf" dat langer dan drie maanden kan bestrijken, te definiëren.

DOC [EN](#) HTML

5 Economisch beleid

➤ **Europese Commissie: jaarlijkse groeianalyse 2017**

Volgens de beleidsoriëntaties voor 2017 die zijn opgenomen in de jaarlijkse groeianalyse voor 2017, zou het gezondheidszorgbeleid het vangnet van de sociale zekerheid en de beleidsmaatregelen inzake actieve inclusie moeten ondersteunen en versterken via preventieve, curatieve en rehabiliterende maatregelen.

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

➤ **Europese Commissie: ontwerp van gezamenlijk verslag over de werkgelegenheid 2017**

Samen met de jaarlijkse groeianalyse worden er meerdere oriëntatieverslagen gepubliceerd, waaronder een grondige analyse van de economische en sociale situatie en van de arbeidsmarkt. Uit dat laatste document blijkt dat in een aantal lidstaten hervormingen van de gezondheidszorg zijn doorgevoerd om de levering van en de toegang tot doeltreffende eerstelijnsgezondheidszorgdiensten te bevorderen, de gespecialiseerde en in een ziekenhuis verleende gezondheidszorg te rationaliseren en de duurzaamheid ervan te verbeteren en de toegang tot betaalbare geneesmiddelen te vergemakkelijken. In tal van lidstaten blijft de gezondheidszorg moeilijk toegankelijk voor een groot deel van de bevolking en in het bijzonder voor de gezinnen met een laag inkomen.

DOC [EN](#) PDF

➤ **DG ECFIN en Comité voor economische politiek (EPC): gezamenlijk verslag over de stelsels van gezondheidszorg en langdurige zorg en de financiële leefbaarheid**

In dat verslag wordt een overzicht gegeven van de politieke uitdagingen voor de gezondheidszorg en de langdurige zorg en van de opties om iedereen een fiscaal houdbare toegang tot kwaliteitsvolle diensten te waarborgen.

DOC [EN](#) HTML

➤ **Raad ECOFIN: conclusies over het gezamenlijke verslag van DG ECFIN en het EPC over stelsels van gezondheidszorg en langdurige zorg in de EU**

De ministers van Financiën van de EU waren verheugd over dat gezamenlijke verslag waarin een licht wordt geworpen op de middelen die tegelijkertijd zorgen voor budgettaire leefbaarheid en voor een toegang tot kwaliteitsvolle gezondheidszorg voor iedereen. De Raad heeft de lidstaten en de Commissie verzocht om in de cyclus van het Europees semester rekening te houden met die resultaten.

DOC [FR](#) - [EN](#) - [NL](#) PDF

➤ **Europese Commissie: video: " Gezondheid in de EU: uitgaven voor gezondheidszorg en langdurige zorg"**

In de nieuwe video-aflevering van de serie "de Europese economie verklaard" wordt onderzocht hoe een meer adequaat antwoord kan worden geformuleerd op de uitdagingen waarmee de gezondheidszorgsystemen van de EU af te rekenen krijgen.

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

➤ **Europese Commissie: discussienota over beleidsmaatregelen voor de beheersing van de kosten van de ziekenhuisuitgaven in de Europese Unie**

In het document wordt een overzicht gegeven van de gedocumenteerde evaluaties over de werking van maatregelen die zijn genomen met het oog op de kostenbeheersing in de ziekenhuissector.

DOC [EN](#) PDF

6 Internationale handelsverdragen

TTIP: aanzienlijke voortgang op het vlak van reglementaire samenwerking

Na afloop van de 15e onderhandelingsronde, zijn er in sommige domeinen bemoedigende resultaten geboekt, waaronder de actualisering van het bestaande akkoord voor wederzijdse erkenning van de beste productiepraktijken in de farmaceutische industrie.

DOC [EN](#) HTML

TiSA: voortzetting van de technische besprekingen

Naar aanleiding van de 20e onderhandelingsronde over het internationaal handels- en dienstenverdrag TiSA hebben de partijen niet alleen alle bijlagen over de transportsector, de professionele dienstverlening, de overheidsbedrijven en de leveringsdiensten onderzocht, maar ook de institutionele regelingen, inclusief de regeling van geschillen tussen staten.

DOC [EN](#) PDF

MERCOSUR: start van de vrijhandelsbesprekingen

De 14e onderhandelingsronde met het oog op een vrijhandelsakkoord tussen de EU en de MERCOSUR (Argentinië, Brazilië, Paraguay en Uruguay, zonder Venezuela) vond in oktober 2016 plaats in Brussel. Het ging om de eerste volledige technische onderhandelingsronde sinds 2012 en sinds de uitwisseling van respectievelijke aanbiedingen inzake toegang tot de markt (voor goederen, diensten en overheidsopdrachten).

DOC [EN](#) HTML

ASEAN: de landen van de EU en van Zuidoost-Azië willen een strategisch partnerschap aangaan

De landen van de EU en van de ASEAN (Birma/Myanmar, Brunei, Cambodja, Indonesië, Laos, Maleisië, Filipijnen, Singapore, Thailand en Vietnam) hebben beslist om sneller werk te maken van het beheer van de bilaterale relaties met het oog op een strategisch partnerschap, door intensiever samen te werken in de klassieke domeinen (handel, verbondenheid, ontwikkeling, energie en onderzoek) en op het vlak van beleid en veiligheid.

DOC [EN](#) HTML

TTIP: een belemmering van de duurzame toegang tot geneesmiddelen?

Een gezamenlijk rapport van Public Citizen, Commons Network en Health Action International wijst op de potentiële risico's die het TTIP-verdrag zou kunnen veroorzaken voor de toegang van Europeanen tot betaalbare geneesmiddelen en gezondheidszorg.

DOC [EN](#) PDF

TTIP: de Commissie stelt gerust over de link tussen TTIP en de gezondheid

In een schriftelijk antwoord aan de afgevaardigde Rodríguez-Piñero Fernández belooft de Europese Commissie dat de Europese gezondheidsdiensten niet zullen te lijden hebben van het Trans-Atlantisch Vrijhandels- en Investeringsverdrag (TTIP) en dat de regeringen de controle over hun gezondheidssysteem zullen bewaren, ook als ze ervoor zouden kiezen om een voorheen geprivatiseerde dienst opnieuw te nationaliseren.

DOC [EN](#) HTML

CETA : de Canadese vakbonden roepen op tot een verwerping van het CETA-verdrag

De Canadese vakbonden die de ambtenaren, werknemers van de gezondheidssector, de staalindustrie, het spoor en de lucht- en ruimtevaartindustrie vertegenwoordigen, hebben hun regering ertoe aangespoord om het vrijhandelsakkoord tussen de EU en Canada (CETA) niet te bekrachtigen.

DOC [EN](#) HTML

7 Hof van Justitie van de EU

Arrest: het permanent personeelstekort kan de toepassing van opeenvolgende contracten van bepaalde duur in de gezondheidszorg niet rechtvaardigen

In het kader van de zaak C-16/15 heeft het Hof van Justitie geconcludeerd dat de toepassing van opeenvolgende contracten van bepaalde duur om de permanente behoeften in de diensten voor gezondheidszorg op te vangen, in strijd is met het Unierecht. De toepassing van dergelijke contracten kan alleen worden gerechtvaardigd door de noodzaak om voorlopige behoeften op te vangen.

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

Conclusies van de advocaat-generaal: geschil tussen de Duitse certificerende organisatie van PIP-prothesen en een patiënte

Volgens de advocaat-generaal kan de aansprakelijkheid voor de beschadigde producten tot andere actoren dan de fabrikant worden uitgebreid, namelijk tot de "aangemelde instanties". Aldus "zullen dergelijke instanties aansprakelijk worden gesteld jegens patiënten en gebruikers in geval van toerekenbare tekortkoming in het nakomen van hun verplichtingen die voortvloeien uit de regels van de Unie inzake productveiligheid".

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

Arrest: de in Duitsland voor receptplichtige geneesmiddelen vastgestelde uniforme prijzen zijn in strijd met het Unierecht.

In de zaak C-148/15 heeft het Hof zich uitgesproken over de wettelijkheid van een Duitse regeling die uniforme prijzen voor receptplichtige geneesmiddelen die door de apotheken worden afgeleverd oplegt. Volgens het Hof is een dergelijke regeling in strijd met het Europees principe van vrij verkeer van goederen en kan die niet gerechtvaardigd worden door de bescherming van de gezondheid en het leven, of door een betere geografische spreiding van de traditionele apotheken.

DOC [EN](#) - [FR](#) - [NL](#) PDF

Arrest: bevestiging van de beslissing van de Commissie die Lundbeck een boete oplegt omdat het de commercialisering van generieke geneesmiddelen heeft vertraagd

Het Gerecht van de EU bevestigt de boetes van ongeveer 150 miljoen euro die door de Europese Commissie aan verschillende bedrijven werden opgelegd (Generics (UK), Alpharma, Arrow en Ranbaxy) in het kader van de afspraken om de markttoetreding van het generieke geneesmiddel van het antidepressivum citalopram te vertragen. In haar beslissing heeft de Commissie geconcludeerd dat de Deense farmaceutische firma Lundbeck en vier concurrerende ondernemingen van generieke geneesmiddelen overeenkomsten hadden gesloten die de patiënten en de gezondheidszorgsystemen benadelen.

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

Arrest: pensioenregeling van de 2e pijler, kapitaal, Belgische ziekteverzekering en solidariteitsbijdragen

In de zaak C-269/15 heeft het Hof geconcludeerd dat België niet gemachtigd was om gezondheidsbijdragen (3,55 %) en solidariteitsbijdragen (2 %) in te houden op de pensioenprestaties van de 2e pijler als de rechthebbende van die aanvullende pensioenen niet in de betrokken lidstaat woont en onderworpen is aan de sociale wetgeving van de lidstaat waar hij woont.

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

Arrest: fiscale behandeling van (de activiteit) van plasmaleveringen voor de vervaardiging van geneesmiddelen

In de zaak C-412/15 heeft het Hof geconcludeerd dat de leveringen van uit menselijk bloed verkregen plasma, wanneer dit plasma niet rechtstreeks voor therapeutische doeleinden maar

uitsluitend voor de vervaardiging van geneesmiddelen is bestemd, niet vallen onder de leveringen van menselijk bloed waarvoor de lidstaten krachtens de BTW-richtlijn (artikel 132, § 1d) vrijstelling moeten verlenen.

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

➤ **Conclusies van de advocaat-generaal: verenigbaarheid van het Belgische verbod op reclame voor tandheelkundige zorg met het Europees recht**

In de zaak C-339/15 heeft de AG geoordeeld dat de Belgische reglementering die de tandheelkundigen verbiedt om reclame te maken bij het publiek, een beperking vormde op de vrijheid van vestiging en de vrijheid van dienstverrichting. Deze beperking is gerechtvaardigd uit hoofde van de bescherming van de volksgezondheid aangezien de wet in kwestie geen eenvoudige vermelding in een telefoongids of via een ander openbaar informatiemedium verbiedt van de inlichtingen waarmee ze hun bestaan als beroepsbeoefenaar bekendheid geven.

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

➤ **Arrest: geneesmiddelen die industrieel of door middel van een industrieel procedé worden vervaardigd**

In de zaak C-276/15 heeft het Hof geconcludeerd dat er overeenkomstig richtlijn 2001/83/EG een geneesmiddel waarvoor krachtens een nationale regeling geen vergunning voor het in de handel brengen is vereist, daar het naar vaststaat frequent door artsen of tandartsen wordt voorgeschreven, wat de wezenlijke stappen van de bereiding betreft en tot een redelijk hoeveelheid per dag in een apotheek wordt bereid in het kader van de normale exploitatie van de apotheek en bestemd is om te worden verstrekt in het kader van de bestaande exploitatievergunning van de apotheek – niet kan worden geacht industrieel of door middel van een industrieel procedé te zijn vervaardigd en derhalve niet binnen de werkingssfeer van die richtlijn valt.

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

➤ **Arrest: farmaceutisch product dat door de merkhouder in dezelfde soorten verpakkingen op de exportmarkt en de invoermarkt in de handel wordt gebracht**

In de zaak C-297/15 heeft het Hof geconcludeerd dat de houder van een merk zich kan verzetten tegen de verdere verhandeling van een geneesmiddel door een parallelimporteur die dit geneesmiddel in een nieuwe buitenverpakking heeft omgepakt en daarop het merk opnieuw heeft aangebracht; wat enerzijds tot gevolg heeft dat het betrokken geneesmiddel in dezelfde verpakking in het invoerland en in het uitvoerland kan worden verhandeld en anderzijds dat de importeur niet heeft aangetoond dat het ingevoerde product slechts op een beperkt deel van de markt van het invoerland kan worden verhandeld.

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

➤ **Arrest: regeling van niet-contractuele aansprakelijkheid**

In de zaak C-268/15 van een exploitant van een laboratorium voor klinische biologie tegen de Belgische Staat heeft het Hof geoordeeld dat de regeling van de niet-contractuele aansprakelijkheid van een lidstaat voor schade die wordt geleden als gevolg van schending van dat recht, niet van toepassing is in geval van schade die een particulier stelt te hebben geleden doordat een op nationale onderdanen en op onderdanen van andere lidstaten gelijkelijk van toepassing zijnde nationale regeling schending zou opleveren van een in artikel 49, 56 of 63 VWEU neergelegde fundamentele vrijheid, wanneer er, in een situatie waarvan alle aspecten zich binnen een lidstaat afspelen, geen verband bestaat tussen het voorwerp of de omstandigheden van het hoofdgeding en die artikelen.

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

8 Mededinging

De Commissie staat, onder voorwaarden, de overname toe van de divisie "gezondheidsproducten voor de consument" van Boehringer Ingelheim door Sanofi

De Europese Commissie heeft het overnameproject van de divisie "gezondheidsproducten voor de consument" van de Duitse firma Boehringer Ingelheim door de Franse firma Sanofi, onder bepaalde voorwaarden toegestaan: Beide firma's zijn actief in de farmaceutische sector.

DOC [FR/EN](#) HTML

Verenigd Koninkrijk: CMA- onderzoek naar vermoedens van oneerlijke prijszetting voor de levering van sommige farmaceutische producten

De Britse mededingingsautoriteit (CMA) heeft een onderzoek geopend naar vermoedelijke inbreuken op het mededingingsrecht in de farmaceutische sector. Het onderzoek heeft betrekking op vermoedens van oneerlijke prijszetting door het opleggen van buitensporige prijzen voor de levering van sommige farmaceutische producten, ook aan de Nationale Gezondheidsdienst.

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

Europese Commissie: studie over de financieringsmodellen van de overheidsdiensten in de EU en hun impact op de mededinging

Die studie evalueert de manier waarop de overheidsdiensten worden gefinancierd en wanneer die regelingen problemen op het vlak van mededinging kunnen veroorzaken. De studie bevat een hoofdstuk over de gezondheidszorg waarin de aandacht wordt gevestigd op de mogelijke gevolgen van openbare financiering op de mededinging in de markt van de ziekenhuiszorg.

DOC [EN](#) PDF

Italië: ICA legt een boete van 5 miljoen euro aan de multinational Aspen op

De Italiaanse mededingingsautoriteit (ICA) heeft een boete van meer dan 5 miljoen euro aan de farmaceutische multinational Aspen opgelegd naar aanleiding van prijsverhogingen tot wel 1500 % voor onvervangbare geneesmiddelen voor de behandeling van onco-hematologische patiënten en in het bijzonder van kinderen en ouderen.

DOC [EN](#) HTML

Frankrijk: het Hof van Cassatie bevestigt de boete voor de belemmering van generieke geneesmiddelen door Sanofi

Het Franse Hof van Cassatie heeft niet alleen de boete van 40,6 miljoen euro die in mei door de mededingingsautoriteit aan Sanofi is opgelegd, bevestigd, maar ook het oordeel van de Hof van Beroep van Parijs. Het Hof heeft vastgesteld dat Sanofi van zijn dominante positie gebruik maakte om de concurrente ondernemingen zwart te maken die de generieke variant van zijn geneesmiddel Plavix op de Franse markt van clopidogrel brengen.

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

Polen: boete voor een prijszettingsovereenkomst die door een associatie van bedrijven is gesloten

Het Pools Bureau voor mededinging en consumentenbescherming (BMC) heeft een concurrentiebeperkend akkoord beboet dat de Associatie van Poolse centra voor de behandeling van vruchtbaarheid en reproductie heeft gesloten.

DOC [EN](#) HTML

Duitsland: sectorale enquête over de ziekenhuizen

De Duitse mededingingsautoriteit heeft een sectorale enquête over de dienstverlening in ziekenhuizen gelanceerd om de mededingingsvoorwaarden in de sector te onderzoeken en te analyseren, en om de onderzoekscriteria van de controleprocedures die de autoriteit in het kader van fusies hanteert, verder te ontwikkelen.

DOC [EN](#) HTML

➤ **Staatssteun: de Commissie geeft richtlijnen over lokale overheidssteunmaatregelen die niet onder de noemer staatssteun vallen**

De Commissie heeft geconcludeerd dat vijf maatregelen betreffende louter lokaal gesitueerde initiatieven in Duitsland, Spanje en Portugal niet onder de noemer staatssteun vallen, omdat het weinig waarschijnlijk is dat ze het handelsverkeer tussen de lidstaten zullen verstoren. Een van die beslissingen betreft Santa Casa da Misericórdia de Tomar (Portugal) dat naast sociale dienstverlening aan ouderen en personen met een handicap ook langetermijnzorg verleent.

DOC [FR/EN](#) HTML

9 Inbreukprocedures

➤ **Omzetting van de EU-richtlijnen betreffende de erkenning van beroepskwalificaties**

De Europese Commissie heeft een met reden omkleed advies aan 14 lidstaten, waaronder België, bezorgd, over de omzetting van de richtlijn betreffende de erkenning van beroepskwalificaties. Die lidstaten hebben twee maanden om de Commissie van die omzetting in kennis te stellen.

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

10 Publicaties

➤ **Research paper: Geplande geneeskundige zorg in het buitenland; toestemmingen verleend door de Belgische ziekenfondsen**

De omzetting van de EU-richtlijn inzake de toepassing van de rechten van patiënten bij grensoverschrijdende gezondheidszorg naar Belgisch recht in 2013 heeft geleid tot een herziening van de richtsnoeren voor de toepassing van de bestaande nationale wettelijke kaders betreffende voorafgaande toestemming voor geplande medische behandeling in het buitenland. Deze onderzoekspaper onderzoekt de toepassing van deze herziene richtsnoeren door de Belgische ziekenfondsen en formuleert een aantal beleidsaanbevelingen.

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

➤ **Artikel: de tenuitvoerlegging van de richtlijn over de grensoverschrijdende gezondheidszorg in Polen**

Dat artikel met als titel " Implementation of the cross-border healthcare directive in Poland: How not to encourage patients to seek care abroad? " beschrijft de omzetting van de richtlijn 2011/24 /EU in Poolse recht, de inhoud van de Poolse wetgeving die de richtlijn omzet en de gevolgen van die nieuwe wet voor de patiënten.

DOC [EN](#) HTML

➤ **ESPN: flash report over de verplichte ziekteverzekering in Liechtenstein**

Dit flash report dat door het European Social Policy Network (ESPN) is gepubliceerd, geeft toelichting bij het volksinitiatief dat in Liechtenstein is gelanceerd om een inkomensgerelateerde premie voor de verplichte ziekteverzekering in te voeren.

DOC [EN](#) HTML

➤ **ESPN: flash report over de individuele uitgaven voor gezondheidszorg in IJsland**

Dit flash report dat door het European Social Policy Network (ESPN) is gepubliceerd, geeft toelichting bij de invoering van een maximumgrens voor de individuele uitgaven voor gezondheidszorg in IJsland.

DOC [EN](#) HTML

➤ **Themanummer: de parallelhandel in de farmaceutische sector**

In dit themanummer van e-Competitions wordt een overzicht van de Europese rechtspraak over de parallelhandel in de farmaceutische sector gegeven.

DOC [EN](#) HTML

➤ **Dokters van de Wereld: de toegang tot kwaliteitsvolle zorg wordt alsmaar problematischer**

Volgens een rapport van Dokters van de Wereld is in 2015 de toegang tot gezondheidszorg in Europa verslechterd, zowel voor de nationale ingezetenen als voor de EU-migranten of de migranten van de derde wereld. Het internationaal netwerk reikt een aantal aanbevelingen aan de beleidsmakers aan.

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

11 Varia

➤ **Spanje wil dat het Verenigd Koninkrijk de gezondheidszorg voor zijn Britse onderdanen betaalt**

Volgens Euractiv wil de Spaanse regering met het Verenigd Koninkrijk over een akkoord onderhandelen krachtens hetwelk de EU-verlatende lidstaat de gezondheidskosten zou betalen van de Britse diaspora die in Spanje woont.

DOC [EN](#) HTML

➤ **Turkse privéziekenhuizen lonken naar Brussel**

Twee Turkse privéziekenhuizen willen in de komende jaren in Brussel een vestiging openen. De ziekenhuizen mikken op een internationaal publiek, maar zeker ook op de Turkse gemeenschap in België.

DOC [NL](#) HTML

➤ **Europees gezondheidsforum Gastein 2016: de webcast is beschikbaar**

Het voornaamste thema van het Europees gezondheidsforum Gastein 2016 dat van 28 tot 30 september 2016 in Bad Hofgastein plaatsvond, had betrekking op "Demografie en diversiteit in Europa - Nieuwe oplossingen voor de gezondheid". De videoclippen zijn beschikbaar.

DOC [EN](#) HTML

➤ **Dublin wil na de Brexit twee Europese agentschappen verwelkomen die in Londen gevestigd zijn**

Met het toekomstig vertrek van het Verenigd Koninkrijk uit de Europese Unie heeft Ierland zich officieel kandidaat gesteld om twee Europese agentschappen te verwelkomen die momenteel in Londen gevestigd zijn: de Europese Bankautoriteit (EBA) en het Europees Geneesmiddelenagentschap (EMA).

DOC [EN](#) HTML

➤ **OESO: onlinetoegang tot de kenmerken van de gezondheidssystemen 2016**

De OESO heeft in 2016 voor de derde keer kwalitatieve gegevens verzameld over de voornaamste institutionele kenmerken van de gezondheidssystemen van de OESO-landen en

van de voornaamste partnerlanden en aangesloten landen. De antwoorden kunnen online worden geraadpleegd.

DOC [EN](#) HTML

De WGO en Griekenland breiden hun samenwerking over de prioriteiten van de gezondheidshervorming uit

De tweede fase van het project "Hervorming van de capaciteiten voor een universele dekking" ondersteunt de aanpak van Griekenland in zijn streven naar een universele dekking van de gezondheid en zal de aandacht vestigen op de universele toegang tot gezondheidszorg; het opstellen van een transparante, inclusieve en gemoderniseerd gezondheidsbeleid en de billijke en duurzame financiering van de gezondheid.

DOC [EN](#) HTML

Cohesiebeleid ondersteunt integratie van migranten in Brussel

Naar aanleiding van een verzoek van de Belgische autoriteiten heeft de Europese Commissie er vandaag mee ingestemd het cohesiebeleidsprogramma voor Brussel voor 2014-2020 te wijzigen om een deel van de financiële middelen te herbestemmen voor een sociaal-inclusieproject. Deze centra bieden hulp aan personen uit gemarginaliseerde gemeenschappen, door te voorzien in gezondheidszorg en maatschappelijke dienstverlening voor de meest behoeftigen in de stad.

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