

Dr. M.T.M. Van Raaij
Directeur Geneesmiddelen en Medische Technologie
Parnassusplein 5
Postbus 20350
2500 EJ Den Haag

Betalingsgegevens
ING Bank NL55INGB0677921845
KvK Den Haag 27177094

Behandeld door
Saskia Coppes
Senior Beleidsmedewerker
s.coppes@knmp.nl
Tel. 070-3737265

Datum 10 maart 2021
Ons kenmerk EJ 20210059 SC
Uw kenmerk 1832503-218822-GMT
CC -
Betreft SIRA onderzoek, vergoeding FMD

Pagina
1/2

Geachte heer Van Raaij,

Op vrijdag 26 februari ontvingen wij officieel van u de uitkomsten van het SIRA kostenonderzoek Falsified Medicines Directive, waarvoor hartelijk dank. In uw begeleidende brief geeft u aan hiermee gestand te doen aan de toezegging geobjectiveerde input te leveren voor de onderhandelingen die plaatsvinden tussen zorgverzekeraars en apothekers.

Uiteraard zijn wij verheugd met het feit dat het SIRA kostenonderzoek is afgerond. Reeds sinds februari 2019 is de Falsified Medicines Directive van kracht en maken apothekhoudenden structureel kosten om deze uit te voeren. Naast deze structurele kosten zijn er eenmalige investeringen gedaan, te weten onder meer investeringen in de apotheek én 4 miljoen euro die, zoals eveneens in het SIRA kostenonderzoek aangegeven, de Apotheek Informatie Systemen hebben gespendeerd aan de aanpassing van de software. Deze kosten zijn het direct gevolg van overheidsbeleid.

Namens de apothekhoudenden pleiten wij dan ook voor een structurele vergoeding alsmede een vergoeding van de eenmalige kosten. De vergoeding voor de structurele kosten zou of wel op basis van een uniforme regeling tussen apothekhoudenden en zorgverzekeraars plaats moeten vinden of wel op basis van een vergoeding rechtstreeks van het Ministerie van Volksgezondheid Welzijn en Sport. De vergoeding van eenmalige kosten voor aanpassingen van software zouden wat ons betreft rechtstreeks aan de Apotheek Informatie Systemen ten goede moeten komen. De meerkosten zijn van dien aard dat niet van Apotheek Informatie Systemen verlangd kan worden dat deze bij de prijs inbegrepen zitten. Daarnaast dreigen andere dossiers als VIPP farmacie, waar dezelfde partijen om een investering in tijd en geld gevraagd wordt, vertraging op te lopen omdat de afspraken omtrent de Falsified Medicines Directive nog steeds niet zijn nagekomen en partijen op een vergoeding wachten. Uiteraard is deze vertraging voor alle partijen ongewenst. De overige eenmalige investeringen (scan apparatuur en aanpassing kwaliteitssysteem) dienen naar onze mening eveneens aan de apothekhoudenden vergoed te worden.

Met het SIRA rapport staat vast wat de minimale kosten voor de implementatie van de Falsified Medicines Directive voor apothekhoudenden en de Apotheek Informatie Systemen zijn. Deze kosten moeten gemaakt worden om aan Europese regelgeving te voldoen en zijn zeer hoog. Apothekhoudenden hebben geen keuze

om de structurele kosten wel of niet te maken en kunnen deze niet afwentelen. Zij zijn verplicht om deze kosten te maken in het kader van het algemeen belang, namelijk de detectie van vervalste geneesmiddelen.

Nu de geobjectiveerde kosten en het belang van een compensatie voor de meerkosten voor de implementatie van veiligheidskenmerken door apothekhoudenden vast zijn komen te staan, gaan apothekers ervan uit dat deze kosten worden vergoed zoals ook is afgesproken. Deze vergoeding overlaten aan de onderhandelingstafel is een breuk met eerdere afspraken. Binnen de vrije tarieven van apothekhoudenden, is dit bovendien een onbegonnen zaak.

Alleen een uniforme regeling kan een vergoeding bewerkstelligen. Voor openbare apotheken, poliklinische apotheken en voor apothekhoudend huisartsen wordt hierbij uitgegaan van een vergoeding van structurele kosten van € 0,03 per scan en € 1600,- per jaar aan ICT. Deze kosten willen we graag met terugwerkende kracht vanaf februari 2019 vergoed zien. Tevens zien we de vergoeding van de eenmalige investeringen voor ICT van circa 4 miljoen euro en de eenmalige kosten in de apotheek (€ 1.836,- voor openbare en poliklinische apotheken en van € 1.856,- voor apothekhoudend huisartsen) graag tegemoet.

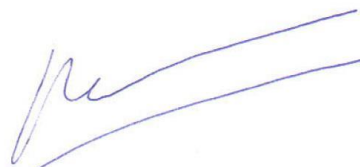
Voor de vergoeding van de kosten voor ziekenhuisapotheken dient uitgegaan te worden van de structurele kosten van € 0,24 per scan en eenmalige kosten van € 15.265,-. Ook van deze kosten zien we de vergoeding met terugwerkende kracht graag tegemoet.

Voor de volledigheid verwijzen we naar de antwoorden op de schriftelijke vragen inzake de Formele EU Gezondheidsraad van 20 juni, waarin deze toezegging aan de Tweede Kamer gedaan is en waaruit bovendien blijkt dat in het financieel kader voor de farmacie rekening gehouden is met de meerkosten voor invoering van de veiligheidskenmerken van 57,1 miljoen euro. Op basis van het SIRA rapport blijken de kosten ruim binnen dit bedrag te vallen nu de structurele jaarlijkse kosten ongeveer 14 miljoen euro bedragen. In de bijlage hebben we deze toezegging aan de Kamer en daarmee aan de apothekhoudenden bijgevoegd. Wij verzoeken u alles in het werk te stellen om ervoor te zorgen dat de meerkosten voor de implementatie van de Falsified Medicines Directive voor apothekhoudenden en de Apotheek Informatie Systemen vergoed worden zoals apothekhoudenden ook verwachten.

Met vriendelijke groet,

A handwritten signature in blue ink, consisting of a stylized 'EJ' followed by a long horizontal line.

Eric Janson
Algemeen Directeur KNMP

A handwritten signature in blue ink, featuring a stylized 'PR' followed by a long horizontal line.

Paul van Rooij
Directeur LHV

A handwritten signature in blue ink, consisting of a complex, scribbled pattern.

Sabrina Sluiter
Verenigingsmanager NVZA

A handwritten signature in blue ink, consisting of a stylized 'LS' followed by a horizontal line.

Loes Schiere
Bureaudirecteur NAPCO