

Ministerie van Volksgezondheid,
Welzijn en Sport

MMZS

Deadline: 02-10-2020

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

Ontworpen door
(10)(2e) (10)(2e)
(10)(2e)

T
M (31) (10)(2e)
(10)(2e) @minvws.nl

Datum document

Kenmerk
1747913-210546-GMT

Bijlage(n)
-

nota

(ter voorbereiding van een overleg)

Betreft	Kennismaking FME
Vergaderdatum en tijd	6 oktober, van 16.00 – 16.30 uur
Vergaderplaats	(10)(2e)

Paraaf directeur DGCZ

1 Aanleiding en doel overleg

De FME heeft u verzocht om een kennismakingsgesprek tussen u en de voorzitter Ineke Dezentjé Hamming. Bijgaand de nota ter voorbereiding op deze kennismaking.

2 Deelnemers overleg

- Naast de voorzitter Ineke Dezentjé Hamming, zal ook (10)(2e) Zorg, (10)(2e), en/of onze (10)(2e) (10)(2e) (10)(2e), aanwezig zijn.
- Vanuit GMT zult u ondersteund worden door (10)(2e) 0(2e) (10)(2e)

3 Te bespreken punten

De FME heeft de volgende punten voorgedragen voor het kennismakingsgesprek:

- Kennismaking op het FME Zorg-dossier
- Learnings COVID-19 technologische industrie
- Aankondiging FME Zorgdag op 8 december 2020 en eventuele rol van de minister bij de opening (13.00-13.30 uur)

4 Advies en toelichting

FME is (samen met andere industriepartijen) een vaste en constructieve gesprekspartner op het terrein van MedTech. GMT werkt actief met FME

samen op meerdere dossiers, zoals de beschikbaarheid en leveringszekerheid van beschermingsmiddelen in het kader van COVID, maar ook bij de implementatie van nieuwe Europese wetgeving op het gebied van medische hulpmiddelen en diagnostische tests, en gesprekken over de toekomst van medische technologie. De volgende onderwerpen zouden tijdens de kennismaking ter sprake kunnen komen:

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

Kenmerk
1747913-210546-GMT

Beschikbaarheid en leveringszekerheid beschermingsmiddelen

FME vertegenwoordigt meerdere fabrikanten op het gebied van beschermingsmiddelen, waaronder een van de grootste fabrikanten 3M. Op dit moment voert GMT-gesprekken met zowel fabrikanten/ leveranciers als zorginstellingen over hoe in de toekomst de beschikbaarheid van beschermingsmiddelen beter geborgd kan worden.

FME zal hierbij mogelijk aandacht vragen voor de wettelijke eisen waar fabrikanten/leveranciers aan moeten voldoen. Op dit moment worden tijdelijk ook niet CE-gecertificeerde beschermingsmiddelen op de markt toegelaten. FME roept op om dit gedoogbeleid te beperken tot noodsituaties, vanwege het marktversturende effect dat kan optreden als concurrenten makkelijker hun product op de markt kunnen brengen omdat zij niet aan alle wettelijke eisen hoeven te voldoen. Zie hiervoor ook de brief die FME en Nefemed medio juli aan DGCZ hebben gestuurd (bijlage)

Mogelijke inbreng: Belangrijk daarbij is dat fabrikanten en leveranciers bereid zijn inzicht te geven in hun mogelijkheden aan de toekomstige vraag te voldoen. U kunt de FME oproepen hierin hun verantwoordelijkheid te nemen.

Actielijst medische technologie

FME heeft de afgelopen maanden samen met andere partijen (o.a. patiënten, verzekeraars, zorginstellingen) meegedacht over het prioriteren van een aantal acties op het terrein van medische technologie voor de langere termijn. Het gaat om acties die zijn gericht op het versnellen van innovatie, het beter aantonen van de veiligheid en (kosten)effectiviteit en het vergroten van de toegankelijkheid en beschikbaarheid van MedTech. Vanwege de huidige Corona omstandigheden is gekozen voor een pragmatische insteek van deze actielijst: aanvankelijk was een convenant (een Nationale Agenda MedTech) met de sector voorzien, met tijdgebonden afspraken. U kiest er nu voor om een lijst met acties naar de Kamer te sturen die u de komende tijd verder met het veld wilt oppakken, zonder daarbij specifieke namen van partijen en tijdslijnen te noemen.

Met de Actielijst laat u zien dat u oog heeft voor vraagstukken die ook op de langere termijn spelen, zoals het personeelstekort, de toenemende vergrijzing en oplopende zorgkosten en de rol die MedTech hierin kan spelen. Deze lijst met acties zult u – conform de toezegging van uw ambtsvoorganger - vóór het AO hulpmiddelen van 15 oktober naar de Kamer sturen.

FME is – evenals vele andere partijen in de sector – een groot voorstander van dit initiatief van VWS. Het kan zijn dat FME haar teleurstelling uitspreekt dat door de omstandigheden is gekozen voor een minder ambitieuze aanpak.

U kunt FME bedanken voor de inzet bij het vormgeven van de Actielijst en FME uitnodigen om samen met andere partijen aan de acties te gaan werken.

Mogelijke inbreng: Concreet zou u FME kunnen oproepen om met een actieplan te komen om de leveringszekerheid en beschikbaarheid van MedTech te vergroten, mede tegen de achtergrond van de COVID-19 crisis. Het gaat dan om het verkennen van opties zoals het anders indelen van toeleveringsketens, versterken van productie in Nederland en/of de EU en de rol die innovatie kan spelen voor het zekerstellen van de beschikbaarheid van MedTech.

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

Kenmerk
1747913-210546-GMT

(10)(2e) (10)(2e)

(10)(2e)