

Voor in de voortgangsbrief MedTech

Beleidsagenda MedTech

In de voortgangsbrief van 22 november 2019 heeft mijn ambtsvoorganger aangekondigd om in het voorjaar van 2020 met een Nationale Agenda MedTech te komen. Door de COVID-19 crisis heeft deze agenda vertraging opgelopen. De huidige omstandigheden en uitdagingen waar wij voor staan, hebben mij doen besluiten om te kiezen voor een pragmatische insteek van deze agenda. Dit betekent dat er geen afspraken met de sector zijn vastgelegd in een convenant, zoals aanvankelijk was voorzien met het concept van een Nationale Agenda. In plaats daarvan stuur ik u bijgaand een beleidsagenda MedTech met acties die VWS de komende jaren wil oppakken.

De beleidsagenda is een concrete uitwerking van de visie op medische technologie die vorig jaar naar de Kamer is gestuurd (voetnoot). De agenda heeft als algemeen doel om de kansen die de snelle technologische ontwikkelingen bieden voor de zorg beter te benutten en tegelijkertijd uitdagingen rondom de kwaliteit en betaalbaarheid beter te adresseren. Om dit te bereiken zijn acties opgenomen in de beleidsagenda die zijn te verdelen over een drietal thema's:

1. Het versnellen van MedTech met meerwaarde naar de zorgpraktijk. Er wordt gewerkt aan een 'wegwijzer' voor innovators en andere belanghebbende partijen. Hiermee wordt het overzichtelijker welke stappen met bijbehorende vereisten moeten worden doorlopen van productontwikkeling tot implementatie ervan in de zorgpraktijk. Het bestaande loket Zorg voor Innoveren gaat hierin een belangrijke rol spelen, evenals het initiatief Health Innovation Netherlands (HI-NL, zie hieronder). Daarbij zal de samenwerking tussen ontwikkelaars en patiënten, zorgverleners e.a. worden gestimuleerd om het technologisch aanbod beter te laten aansluiten op de behoefte in de zorg (vraag- in plaats van aanbodgestuurd). Tevens wordt de internationale samenwerking versterkt om zowel de beschikbaarheid te vergroten als om de kwaliteit en veiligheid gezamenlijk snel te beoordelen.
2. Het aantonen van veiligheid, effectiviteit en betaalbaarheid van bestaande en nieuwe MedTech. Er wordt voor de sector een overzicht opgesteld van o.a. wettelijke vereisten, pakketcriteria en definities voor meer eenduidigheid. Daarnaast wordt een overzicht opgesteld van passende onderzoeksmethoden voor het aantonen van de veiligheid, effectiviteit en doelmatigheid voor de korte en lange termijn. Deze onderzoeksmethoden worden waar nodig verder (door)ontwikkeld. Tevens wordt de beschikbaarheid van kwaliteitsinformatie over MedTech vergroot om samen met de patiënt te komen tot een keuze voor de juiste zorg op de juiste plek.
3. Het vergroten van de toegankelijkheid en beschikbaarheid van MedTech. Er wordt gekeken naar de mogelijkheid om tot een meer logische indeling van vergoedingsmaatregelen voor hulpmiddelenzorg te komen, zodat gebruikers van hulpmiddelen in de thuis situatie in plaats van verschillende loketten bij één loket terecht kunnen. Daarnaast wordt een continue 'horizonscan' ingesteld zodat bijvoorbeeld zorgverleners, patiënten en verzekeraars beter kunnen anticiperen op wat er voor nieuwe technologieën op de markt verschijnen. Tot slot worden tegen de achtergrond van de COVID-19 crisis opties verkend om de leveringszekerheid en beschikbaarheid van medische technologie te vergroten.

De genoemde acties vormen een weergave van de vele gesprekken die zijn gevoerd met een brede vertegenwoordiging uit de sector, zoals patiënten, zorgverleners, verzekeraars, fabrikanten en kennisinstellingen. Ik zal mij er dan ook voor inzetten dat de acties in gezamenlijkheid met de