

Ministerie van Volksgezondheid,  
Welzijn en Sport

**Directie Curatieve Zorg**

**Bezoekadres:**

Parnassusplein 5  
2511 VX Den Haag

T 5.1.2e  
F

Postbus 20350  
2500 EJ Den Haag  
www.rijksoverheid.nl

**Inlichtingen bij**

5.1.2e

M 5.1.2e

5.1.2e @minvws.nl

# Verslag en actiepunten

Betreft	Overleg Team Internationaal Geneesmiddelenbeleid
Vergaderdatum	27 oktober 2020
Vergaderplaats	Webex
Aanwezig	5.1.2e, 5.1.2e, 5.1.2e, 5.1.2e, 5.1.2e, 5.1.2e 5.1.2e, 5.1.2e, 5.1.2e, 5.1.2e, 5.1.2e, 5.1.2e, 5.1.2e, 5.1.2e ( 5.1.2e
Afwezig	5.1.2e, 5.1.2e, 5.1.2e, 5.1.2e, 5.1.2e, 5.1.2e, 5.1.2e, 5.1.2e, 5.1.2e, 5.1.2e, 5.1.2e, 5.1.2e
Kopie aan	-

**Aantal pagina's**

4

*Correspondentie uitsluitend  
richten aan het retouradres  
met vermelding van de datum  
en het kenmerk van deze  
brief.*

## 1. Vaststellen agenda

De agenda wordt ongewijzigd vastgesteld.

## 2. Verslag en actiepunten overleg 13/10/2020

Er is één schriftelijke opmerking ontvangen. Het verslag wordt met deze opmerking vastgesteld.

De openstaande actiepunten blijven ter herinnering staan.

buiten verzoek

**Directie Curatieve Zorg**

**Datum**  
10 maart 2020

5.1.2e 5.1.2e 5.1.2e

5.1.2e 5.1.2e 5.1.2e

buiten verzoek

Directie Curatieve Zorg

Datum

10 maart 2020

buiten verzoek

5.1.2e 5.1.2e

5.1.2e

##### **5. Rondje: stand van zaken & terugkoppeling (internationale) overleggen**

- Jasper meldt dat de Global AMR R&D Hub een analyse over publieke investeringen heeft afgerond en deze naar de G20 zal sturen.
- Het CBG heeft nog geen informatie over de uitbreiding van het EMA mandaat. De 'EU BARDA' gaat mogelijk onder de EMA vallen, maar dit zal niet in het CiE pakket zitten dat op 24 november gepubliceerd wordt.
- De EMA is bezorgd over mogelijke politieke beïnvloeding bij de beoordeling van vergunningaanvragen voor Covid-19 producten, omdat er al geld naar farmaceutische bedrijven gaat en er reeds inkoopafspraken worden gemaakt vóórdat een handelsvergunning is afgegeven. De EMA heeft daarom een maatregel voorgesteld waarbij een LS die betrokken is bij de ontwikkeling van een product geen rapporteur mag zijn voor dat product. Het is onduidelijk of de CiE (ook) achter deze voorgestelde maatregel zit. Via ZonMw stopt NL veel geld in Covid-behandelingen, dus deze maatregel zal waarschijnlijk consequenties hebben voor NL. En dit geldt voor de meeste LS, dus er zullen nog maar heel weinig landen rapporteur kunnen zijn. Een grotere mogelijke beïnvloeding zit echter bij de CiE i.p.v. de LS. In het kader van Covid-19 onderhandelen zij met de industrie én geven een (centrale) handelsvergunning af. Dit kan wel samengaan, zolang je de taken maar goed

scheidt, zoals het geval is bij het onderwerp mededinging. Dit onderwerp is een belangrijk aandachtspunt, ook in kader van de uitbreiding van het EMA mandaat. Dit kunnen we aan de minister MZS meegeven als ze Eurocommissaris Stella Kyriakides spreekt in november. Sandra komt op dit onderwerp terug. **[actiepunt 4]**

**Directie Curatieve Zorg**

**Datum**

10 maart 2020

## Overzicht actiepunten

buiten verzoek