



Ministerie van Volksgezondheid,  
Welzijn en Sport

Ministers  
Staatssecretaris

**Directie Wetgeving en  
Juridische Zaken**  
Cluster 4 Openbaarheid van  
bestuur

**Ontworpen door**  
5.1.2e  
5.1.2e@minvws.nl

**Datum**  
23 april 2021

**Bijlagen:**  
Wob-overzicht regulier  
Wob-overzicht Covid

# nota

(ter informatie) Wob-verzoeken t/m 23 april 2021 en No-zaken

CC.

Paraaf directeur

## 1 Aanleiding voor deze nota

In de bijlagen treft u de overzichten van de lopende Wob-verzoeken.

## 2 Samenvatting, conclusies en 'de (mogelijke) vraag achter de vraag'

Sinds de laatste nota van 26 maart 2021 zijn er 22 verzoeken binnengekomen: 2021.063 t/m 2021.084. De volgende verzoeken vragen uw specifieke aandacht.

### 11 nieuwe verzoeken inzake het coronavirus (COVID-19)

Er zijn 11 nieuwe verzoeken gerelateerd aan het coronavirus binnengekomen.

De verzoeken afkomstig van burgers zien onder meer op:

- wetenschappelijke publicaties die de isolatie van het SARS-CoV-2 virus aantonen en bewijzen dat SARS-CoV-2 de veroorzaker is van de ziekte 'COVID-19';
- informatie met betrekking tot de uitzondering voor (para)medische contactberoepen op het tijdelijk verbod van 15 december 2020 op de uitoefening van contactberoepen;
- documenten met betrekking tot de opdracht van VWS aan Stichting Open Nederland ter waarde van 925 miljoen euro voor het uitvoeren van snelsten bij evenementen, waaronder de oprichting van de stichting en de besluitvorming omtrent (het achterwege blijven van een) aanbesteding;
- notulen van de laatste bijeenkomst van het Outbreak Management Team;
- informatie met betrekking tot het besluit van de IGJ om het ten onrechte voorschrijven van (hydroxy)chloroquine en ivermectine tegen corona te beboeten.

Onder verwijzing naar de reactie van de minister van VWS van 23 maart jl. op het schriftelijk overleg inzake de verminderde vaccinlevering door AstraZeneca verzoekt het **NRC Handelsblad** om alle documenten met betrekking tot de productie van vaccins door het bedrijf Halix B.V.

2021.064 Cresco Pharma B.V. inzake geneesmiddel Namuscla®

**Cresco Pharma B.V.** verzoekt om openbaarmaking van alle informatie met betrekking tot de besluitvorming over de opname van het geneesmiddel Namuscla® (mexiletine) in het Geneesmiddelenvergoedingensysteem (GVS).

**Vraag achter de vraag:** *Mexiletine is een weesgeneesmiddel en wordt ingezet bij de zeldzame spierziekte niet-dystrofische myotonie. Het geneesmiddel is in Nederland beschikbaar als apotheekbereiding of als geïmporteerde mexiletine. In 2018 is een andere vorm van mexiletine onder de merknaam Namuscla geregistreerd voor de behandeling van niet-dystrofische myotonie. Cresco Pharma B.V. is aangewezen als distributeur van Namuscla in Nederland. Naar aanleiding van een aanvraag van Cresco Pharma B.V. om Namuscla in het GVS op te nemen, heeft het Zorginstituut een advies uitgebracht. Het advies aan de minister van MZS luidt om Namuscla wegens de ongunstige kosteneffectiviteit en onnodig hoge kosten niet te vergoeden en de (goedkopere) apotheekbereidingen wel in de basisverzekering op te nemen. Zowel in de politiek als in de media wordt regelmatig met veel afkeuring gereageerd op de handelwijze van fabrikanten om bekende toepassingen van reeds bestaande geneesmiddelen te laten registreren en het vragen van forse (en niet onderbouwde) prijzen voor weesgeneesmiddelen dankzij (misbruik van) de Europese weesgeneesmiddelenregelgeving.*

*Zeer recent is aan Cresco Pharma B.V. een voornemen kenbaar gemaakt om het advies van het Zorginstituut te volgen en de GVS-aanvraag voor Namuscla af te wijzen, tenzij de bereidheid bestaat om de prijs van Namuscla openbaar te verlagen rondom het niveau van de alternatieve producten.*

Directie Wetgeving en  
Juridische Zaken  
Cluster 4 Openbaarheid van  
bestuur