

11/4/24



Ministerie van Volksgezondheid,
Welzijn en Sport

Aan

Minister MZ

Deadline: 18 april 2024

TER BESLISSING

**Directoraat-Generaal
Curatieve Zorg**

Directie Geneesmiddelen en
Medische Technologie

Opgesteld door

nota

Uitfaseren PFAS in medische producten

(ter beslissing)

Datum

18 maart 2024

Kenmerk

3797189-1062878-GMT

Bijlage(n)

3

1. Aanleiding

Naar aanleiding van de motie Wassenberg en Van Esch (beide PvdD) over het versneld uitfaseren van per- en polyfluoralkylstoffen (PFAS) in medische producten leggen wij een Kamerbrief aan u voor waarin we de Kamer informeren over de ontwikkelingen en de stand van zaken met betrekking tot de motie.

2. Geadviseerd besluit

Wij adviseren u akkoord te gaan met bijgevoegde Kamerbrief aan de Tweede Kamer en deze te ondertekenen.

3. Kernpunten

- De motie Wassenberg en Van Esch (PvdD) verzoekt de regering een stappenplan te maken tot versnelde uitfasering van PFAS in de zorgsector en een lijst met PFAS-vrije medische hulpmiddelen op te stellen.
- De Europese Commissie stelt een verbod voor op meer dan 10.000 PFAS-stoffen, omdat deze stoffen, of hun afbraakproducten, zich ophopen in het milieu. Van enkele PFAS-stoffen is aangetoond dat ze een risico vormen voor de gezondheid.
- Het Europese voorstel voorziet in een overgangperiode van 18 maanden om PFAS uit te faseren. Voor kunststoffen in medisch textiel en bepaalde medische hulpmiddelen wordt een overgangperiode voorgesteld van 5 respectievelijk 12 jaar, zodat de industrie alternatieven kan ontwikkelen.
- Voor werkzame stoffen in geneesmiddelen wordt een uitzondering voor onbepaalde tijd voorgesteld.
- De motie verzoekt om een lijst met PFAS-vrije medische hulpmiddelen op te stellen. Het blijkt dat er op dit moment vrijwel geen gelijkwaardige PFAS-vrije alternatieven voor medische hulpmiddelen met PFAS zijn. Daarom heeft het RIVM in plaats van een lijst PFAS-vrije hulpmiddelen (zie bijlage 1), een overzicht opgeleverd van categorieën medische producten die wel PFAS bevatten. Dit overzicht maakt inzichtelijk voor welke productcategorieën PFAS-vrije alternatieven zouden moeten worden ontwikkeld.
- In de Kamerbrief is een stappenplan opgenomen voor versnelde uitfasering van PFAS in medische producten.



4. Toelichting

Datum

18 maart 2024

a. Draagvlak politiek

De bezorgdheid over PFAS-stoffen in de leefomgeving leeft breed in de Kamer en de motie is met ruime meerderheid aangenomen. Zorgen over PFAS zijn ook behandeld in het Commissiedebat externe ruimte (I&W) van 21 maart 2024.

Kenmerk

3797189-1062878-GMT

b. Draagvlak maatschappelijk en eenduidige communicatie

De aanwezigheid van PFAS-stoffen in onze leefomgeving heeft aandacht in de media en de samenleving.

c. Financiële en personele gevolgen

N.v.t.

d. Juridische aspecten haalbaarheid

N.v.t.

e. Afstemming (intern, interdepartementaal en met veldpartijen)

Deze nota is afgestemd met VGP en met het ministerie van I&W, het stappenplan is gebaseerd op de uitkomsten van een expertmeeting met veldpartijen.

f. Gevolgen administratieve lasten

N.v.t.

g. Toezeggingen

- Aan de Kamer is toegezegd dat de Kamer wordt geïnformeerd, nadat VWS in gesprek is gegaan met artsen over de uitfasering van PFAS in medische toepassingen (11090). Om uitvoering te geven aan deze motie is een PFAS-expertbijeenkomst georganiseerd met veldpartijen om input op te halen over het versneld uitfaseren van PFAS in medische producten.
- Aan de Kamer is ook toegezegd dat de Kamer dit voorjaar een reactie ontvangt op de aangenomen motie-Wassenberg/Van Esch (11622). Daar wordt met deze brief uitvoering aan gegeven.

Met deze Kamerbrief doet u beide toezeggingen af.

h. Fraudetoets

N.v.t.

5. Informatie die niet openbaar gemaakt kan worden

a. Motivering

Tot personen herleidbare gegevens zijn onleesbaar gemaakt van de bescherming van de persoonlijke levenssfeer