

3/3/25



Ministerie van Volksgezondheid,
Welzijn en Sport

Aan

Minister van VWS

Deadline: 25-02-2025

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

Ontworpen door

nota

(ter beslissing) het bericht 'Gronings UMC gaat met overheidssubsidie zelf een prijzig buitenlands kankermedicijn maken'

Datum Document
17 februari 2025
Kenmerk
4058737-1078775-GMT

1. Aanleiding

Het lid Dijk Rijkers-Oosterkamp (BBB) heeft Kamervragen gesteld n.a.v. berichtgeving in de Volkskrant: 'Gronings UMC gaat met overheidssubsidie zelf een prijzig buitenlands kankermedicijn maken'¹. In het artikel wordt aandacht besteed aan de subsidie van 16,5 miljoen euro die VWS heeft verstrekt aan het UMCG.

2. Geadviseerd besluit

U wordt geadviseerd akkoord te gaan met de beantwoording van deze Kamervragen.

In de antwoorden geeft u aan dat u blij bent dat nieuwe geneesmiddelen worden ontwikkeld voor patiënten met kanker. Wel wilt u in gesprek met het Zorginstituut of dit type subsidie nog steeds de beste besteding is van overheidsgeld.

Deadline: de deadline voor de Kamervragen is 25 februari

3. Kernpunten

- De subsidie is bedoeld voor onderzoek naar een geneesmiddel dat door het UMCG zelf is ontwikkeld (een zogenaamd CAR-T product). Het gaat hier om een therapie waarbij patiënten cellen afstaan, die na een bewerking weer worden teruggeplaatst in de patiënt. In het onderzoek worden patiënten met terugkerende beenmergkanker behandeld met dit CAR-T product. Het UMCG verwacht dat deze behandeling gezondheidswinst voor de patiënt oplevert en daarnaast ook goedkoper is dan vergelijkbare CAR-T producten die door de industrie worden ontwikkeld.

¹ [Gronings UMC gaat met overheidssubsidie zelf een prijzig buitenlands kankermedicijn maken | de Volkskrant](#)



- De Volkskrant geeft aan de subsidie opmerkelijk te vinden 'omdat er al een medicijn van een buitenlandse farmaceut op de markt is'.
- Op dit moment zitten er twee vergelijkbare geneesmiddelen in de sluis, voor dezelfde ziekte. Het Zorginstituut is bezig met de beoordeling daarvan.
- De subsidieaanvragen worden, namens u, op de criteria uit de Subsidieregeling veelbelovende zorg beoordeeld door het Zorginstituut.
- U geeft aan samen met het Zorginstituut te onderzoeken of de subsidievoorwaarden van de Subsidieregeling veelbelovende zorg nog passend zijn bij de bredere beleidsinzet op innovatieve geneesmiddelen.

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

Kenmerk
4058737-1078775-GMT

4. Toelichting

a. Draagvlak politiek

U wijst op het belang van zowel academisch gedreven ontwikkeling, als ontwikkeling door de farmaceutische industrie. Dit vergroot naar verwachting het politiek draagvlak.

Eerder heeft de SP Kamervragen gesteld n.a.v. berichtgeving in het FD: 'Hoe een Gronings ziekenhuis het opneemt tegen big Pharma'². Dat artikel ging over de mogelijke voordelen van lokale productie van CAR-T therapieën en over een farmaceutisch bedrijf dat een vergelijkbaar product ontwikkelt. De SP vroeg de toenmalige minister van VWS naar ondersteuning van academische initiatieven zoals dat van het UMCG.

b. Draagvlak maatschappelijk en eenduidige communicatie

Er is veel verontwaardiging vanuit het veld over toekenning van deze subsidie, o.a. van HollandBio, de branchevereniging van Nederlandse biotechnologiebedrijven. HollandBio heeft een artikel gepubliceerd waarin ze spreken over 'weggegooid belastinggeld'. Ze wijzen erop dat er wat hen betreft geen sprake is van marktfalen, een voorwaarde voor deze subsidieregeling, er is immers al een commercieel product³.

Tegelijkertijd zijn er ook berichten die de subsidie juist ondersteunen, en er bijvoorbeeld op wijzen dat er vaak zeer hoge prijzen worden betaald voor farmaceutische producten terwijl de effectiviteit daarvan onzeker is. Dat kan volgens deze berichtgeving ook worden gezien als verspilling van publiek geld⁴.

U wijst op het belang van zowel academisch gedreven ontwikkeling als ontwikkeling door de farmaceutische industrie. Dit vergroot naar verwachting het maatschappelijk draagvlak.

c. Financiële en personele gevolgen

N.v.t.

d. Juridische aspecten haalbaarheid

De subsidieregeling is afgestemd met juristen binnen VWS.

e. Afstemming (intern, interdepartementaal en met veldpartijen)

Afgestemd met directie Z en het Zorginstituut.

² [Hoe een Gronings ziekenhuis het opneemt tegen big pharma](#)

³ [De overheid faalt, niet de markt - HollandBio](#)

⁴ <https://www.hollandbio.nl/nieuws/de-overheid-faalt-niet-de-markt/>



f. Gevolgen administratieve lasten
N.v.t.

g. Toezeggingen
N.v.t.

h. Fraudetoets
N.v.t.

5. Informatie die niet openbaar gemaakt kan worden

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



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

Kenmerk
4058737-1078775-GMT