



Aan

MVWS

Deadline: 01-09-2026

Nota actief openbaar

Ja

Directoraat-Generaal
Curatieve Zorg

Directie Geneesmiddelen en
Medische Technologie

31/01/26

nota

TER BESLISSING

Kamervragen over het bericht "Daratumumab ter
beoordeling opnieuw bij ZIN"

Datum

27 augustus 2026

Kenmerk

4484854-1101586-GMT

Bijlage(n)

1. Beantwoording
Kamervragen

1. Aanleiding

Het Kamerlid Claassen (groep Markuszower) heeft schriftelijke vragen gesteld over de (doorlooptijd van de) beoordeling van het geneesmiddel daratumumab bij de indicatie AL-amyloïdose. Bijgaand vindt u een voorstel voor de beantwoording daarvan.

2. Geadviseerd besluit

Gaat u akkoord met de beantwoording en het verzenden daarvan aan de Tweede Kamer?

Het advies is om akkoord te gaan. De antwoorden zijn in lijn met staand beleid.

3. Kernpunten

De vragen zien met name op de lange doorlooptijd van de beoordeling van het sluisgeneesmiddel daratumumab, dat, in combinatie met andere geneesmiddelen, is geïndiceerd voor de behandeling van AL-amyloïdose, een ziekte waarbij het lichaam niet goed omgaat met een bepaald type eiwit. Aanleiding vormt een bericht op de website van de patiëntenvereniging Stichting Amyloidose Nederland inclusief reactie van een gezaghebbende medisch specialist, prof.dr. Minnema.

In uw antwoorden geeft u de reden aan voor de lange doorlooptijd. U geeft ook aan begrip te hebben voor het ongeduld, en dat u zich inzet om doorlooptijden niet langer te laten duren dan nodig. Tegelijk maakt u ook duidelijk dat een zekere doorlooptijd nu eenmaal onvermijdelijk is in het kader van de beheerste instroom van dure geneesmiddelen.

4. Toelichting

a. *Financieel-economische gevolgen, arbeidsmarkteffecten en regeldrukeffecten*
n.v.t.

b. *Juridische aspecten*
n.v.t.



c. Politieke en maatschappelijke context

Er is regelmatig aandacht vanuit de Kamer voor de doorlooptijden van vergoedingsprocedures van geneesmiddelen. Mede daarom werkt u aan een herziening van deze procedures, in het Toekomstig Stelsel Geneesmiddelen (TSG), waarover u de Kamer regelmatig informeert. In de antwoorden verwijst u daarnaar.

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

Kenmerk
4484854-1101586-GMT

5. Afstemming

Zorginstituut Nederland heeft informatie verschaft over de beoordeling.

6. Informatie die niet openbaar gemaakt kan worden

Motivering

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

