

NVTAG SYMPOSIUM JURIDISCHE KADERS van HTA

Besluitvorming op basis van health technology assesment (HTA) vindt plaats binnen een juridische context die onderlinge rechten en plichten van patiënten, artsen, zorgverzekeraars en ook onderzoekers vormgeven. De Nederlandse Vereniging voor Technology Assessment in de Gezondheidszorg (NVTAG) organiseert een symposium over een selectie van juridische thema's, waarin informatieve inleidingen worden afgewisseld met presentaties van actuele casussen en discussie.

Overwegingen

- Er lijkt onder de leden van de NVTAG slechts beperkte kennis te zijn van juridische kaders van HTA
- Een opzet met verschillende juridische deelthema's lijkt te prefereren, om zo een breed overzicht te kunnen geven zonder al te veel diepgang. Deelthema's dienen allen samen te hangen met HTA.
- Presentaties per deelthema bestaan uit een brede inleiding (25 minuten) over de juridische achtergrond en een casus (25 minuten), gevolgd door discussie (10 minuten).

Organisatie

Datum	7 juni (donderdagmiddag)
Locatie	Zaal Tokyo (M1-17 in het M-gebouw) Expo-congrescentrum Erasmus Universiteit Rotterdam (EUR)
Dagvoorzitter	Prof. Dr. Carin Uyl-de Groot

Programma

13:00	Ontvangst met koffie en thee
13:30	Opening
13:40	Deelthema 1: Economische argumenten bij behandel- en vergoedingsbeslissingen
14:40	Deelthema 2: Generiek versus merkgeneesmiddelen
15:40	Theepauze
16:00	Deelthema 3: Juridische aspecten van gezondheidsonderzoek
17:00	Borrel

DEELTHEMA 1 Economische argumenten bij behandel- en vergoedingsbeslissingen

Inleiding	Economische aspecten worden steeds belangrijker binnen het besluitvormingsproces over bijvoorbeeld vergoeding en financiering. In de inleiding zal nader besproken worden welke wetgeving op dit vlak beschikbaar is. Onderwerpen welke hierbij ook aan de orde zullen komen zijn de rechten en plichten van de betrokkenen als behandelaars, verzekeraars en de patiënten.
Spreker	Mr. Koosje van Lessen Kloeke De spreker is werkzaam bij het Rotterdamse advocatenkantoor Leijnse Artz. Zij is gespecialiseerd in het farmaceutisch recht en is medeoprichter van de Vereniging Farmacie en Recht.
Casus	Stichting Eerlijke Geneesmiddelenvoorziening (Helpdesk Zorg In Evenwicht) is in het leven geroepen om patiënten te ondersteunen bij problemen met vergoedingen van geneesmiddelen. De Stichting Patiëntenbelang Vergoeding Dieetpreparaten komt op voor patiënten die hun dieetpreparaten niet of moeizaam vergoed krijgen, terwijl zij daar volgens de wet wel recht op hebben. De spreker zal vertellen over de redenen van het opzetten van deze stichtingen, de (juridische) ervaringen en resultaten.
Spreker	Mr. Nicole Kien De spreker is oprichter van Kienlegal te Rotterdam. KienLegal is uitvoerder van de helpdesks van de Stichting Eerlijke Geneesmiddelenvoorziening (Helpdesk Zorg In Evenwicht) en de Stichting Patiëntenbelang Vergoeding Dieetpreparaten

DEELTHEMA 2 Generiek versus merkgeneesmiddelen

- Inleiding** De laatste jaren zijn de generieke en specialité geneesmiddelen in de belangstelling. In het kader van toenemende kosten wordt regelmatig de discussie over doelmatig voorschrijven gehouden. In de inleiding zal nader ingegaan worden op de verschillen tussen generieke en specialité geneesmiddelen en op octrooirecht. Wat zijn de juridische kaders waarin generiek en specialité opereren? Welke mogelijkheden heeft een arts ten aanzien van het voorschrijven van generiek/specialité, mag een apotheker een recept veranderen, welke rol en ruimte hebben de zorgverzekeraars? M.a.w. wat zijn de juridische kaders waarbinnen de betrokken partijen opereren.
- Spreker** Prof. Mr. Marie-Hélène Schutjens
Marie- Hélène is bijzonder hoogleraar farmaceutisch recht verbonden aan de Faculteit Farmaceutische wetenschappen aan de Universiteit Utrecht. Daarnaast is zij de oprichter van *Farmarecht* in Tilburg.
- Casus** Proeftuin Farmacie Groningen
De Proeftuin Farmacie Groningen stimuleert in de regio de samenwerking tussen verschillende partijen op het gebied van farmacotherapie. Doel van de Proeftuin is het bevorderen van kwaliteit en doelmatigheid in het voorschrijven, afleveren en gebruik van geneesmiddelen. De spreker zal vertellen over de activiteiten van de proeftuin, de resultaten en de ervaringen (rechtzaken e.d.).
- Spreker** Drs. Egbert de Jongh
Egbert is bureaumedewerker bij de Proeftuin.

DEELTHEMA 3 Juridische aspecten van gezondheidsonderzoek

- Inleiding** Onderzoekers moeten bij het uitvoeren van onderzoek rekening houden met wettelijke kaders. Specifiek voor HTA onderzoek is het gebruik van veel verschillende soorten gegevens. Bescherming van persoonsgegevens en andere privacy gerelateerde issues zijn van belang, bij bijvoorbeeld koppeling van databestanden. Daarnaast zijn proefpersonen beschermd, dit is geregeld via de WMO. Wat houdt deze bescherming in en wat zijn de ervaringen. Ook de wet openbaarheid van bestuur kan het moeilijk maken om onderzoek te doen naar publiciteitsgevoelige zaken als complicaties.
- Spreker** Mr. Evert-Ben van Veen
Evert-Ben is de oprichter van MEDLAWCONSULT, een organisatie die zich richt op juridische zaken binnen de gezondheidszorg en het (medisch) wetenschappelijk onderzoek.
- Casus** Complicatieregistratie en Wet Openbaarheid Bestuur
De Wet Openbaarheid Bestuur beperkt de garanties die kunnen worden gegeven over de betrouwbaarheid van gegevens die in het kader van onderzoek worden verzameld en verwerkt. Dit gaat ten koste van de bereidheid om gevoelige informatie, zoals chirurgische complicaties, te registreren. Hoe is te voorkomen dat angst voor openbaarheid de betrouwbaarheid van de registratie in gevaar brengt?
- Spreker** Prof. Dr. Job Kievit
De spreker is chirurg en hoogleraar medische besliskunde aan het LUMC, en projectleider van de landelijke heelkundige complicatieregistratie.