



De minister van Economische Zaken
De heer mr. L.J. Brinkhorst
Bezuidenhoutseweg 30
2594 AV DEN HAAG

Den Haag, 7 april 2005

In de vaste commissies voor Volksgezondheid, Welzijn en Sport en voor Ontwikkelingssamenwerking bestond behoefte de regering in verband met het fiche 22112, 353 [3] Voorstel voor een verordening betreffende de verlening van dwanglicenties voor octrooien inzake de vervaardiging van farmaceutische producten voor uitvoer naar landen met volksgezondheidsproblemen een enkele opmerking te maken en een aantal vragen voor te leggen. Deze vragen treft u als eerstverantwoordelijk bewindspersoon hieronder aan.

De leden van de **CDA**-fractie hebben met instemming kennisgenomen van het op Europees niveau genomen initiatief. Daarnaast hebben zij met waardering vastgesteld, dat de Nederlandse regering zich inspant om ook met behulp van de hier bedoelde maatregel de positie van zeer arme landen met betrekking tot de volksgezondheid te verbeteren. Zij hebben echter nog een vraag.

Denkt de minister dat er ten aanzien van intellectuele eigendomsrechten, getoetst aan het TRIP's verdrag, geen grote moeilijkheden zullen ontstaan met betrekking tot de noodzakelijke bescherming? Wat bedoelt de minister precies met het meer ruimte laten voor een tender-systeem en hoe zal dit dan moeten worden uitgewerkt?

Aanvullend stelden de leden van de **PvdA**-fractie de volgende vragen.

Wanneer wordt overgegaan tot dwanglicenties? Welke uitgangspunten en criteria zullen daarbij worden gehanteerd? Kan tevens worden aangegeven welke uitgangspunten en criteria zullen worden gehanteerd bij de prijsstelling opdat de geneesmiddelen in de betrokken landen ook bereikbaar zullen zijn voor de patiënten die ze nodig hebben en op welke wijze wordt de kwaliteit van de medicijnen gewaarborgd?

De griffier van de vaste commissie voor
Volksgezondheid, Welzijn en Sport,

Mr. Eliane C. Janssen.