

57

De Kamer,

constaterende dat circa 6–8% van de Nederlanders een zeldzame aandoening heeft, en afhankelijk is van een klein aantal landelijk geconcentreerde expertisecentra;

overwegende dat deze hoog-complexe, laagvolumezorg kwetsbaar is voor versnipperde inkoop en generieke pakket- of budgetmaatregelen,

verzoekt de regering:

1. te borgen dat zorgverzekeraars zorg voor zeldzame aandoeningen landelijk en meerjarig inkopen bij erkende expertisecentra, inclusief vergoeding van kennis- en coördinatiefuncties;
2. te waarborgen dat patiënten vrije toegang houden tot deze centra, met laagdrempelige verwijzing en second opinion;
3. bij vergoedingsbesluiten voor weesgeneesmiddelen en diagnostiek rekening te houden met kleine patiëntgroepen,
4. jaarlijks aan de Kamer te rapporteren over wachttijden, toegang tot centra en beschikbaarheid van behandelingen;

en gaat over tot de orde van de dag.

Claassen