



Aan

Minister van VWS

Deadline: 08-09-2026

Nota actief openbaar
Ja

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

Opgesteld door

nota

21/8/26

TER BESLISSING

Kamervragen over therapeutische toepassing van
psychedelica

Datum
17 juli 2026

Kenmerk
44210998 -1100232-
GMT

1. Aanleiding

De leden Sneller en Vervuurt (beiden D66) hebben vragen gesteld n.a.v. recente internationale ontwikkelingen omtrent de therapeutische toepassing van psychedelica. De vragen zijn ook gericht aan de staatssecretaris van Defensie.

2. Geadviseerd besluit

U wordt geadviseerd bijgevoegde Kamerbrief te ondertekenen en met de Kamer te delen. De brief is ook ter akkoord voorgelegd aan de staatssecretaris van Defensie en wordt mede namens de staatssecretaris van Defensie verstuurd.

3. Kernpunten

- Verschillende onderzoeken naar het therapeutisch gebruik van psychedelica laten gunstige resultaten zien, zoals bijvoorbeeld onderzoek naar MDMA (XTC) bij posttraumatische stressstoornis (PTSS).
- Enkele landen hebben regulerende of uitzonderingsroutes ontwikkeld om dergelijke therapieën (onder strikte voorwaarden) mogelijk te maken.
- De leden Sneller en Vervuurt vragen onder meer of u bereid bent te onderzoeken wat de mogelijkheden zijn voor een vergelijkbare aanpak in Nederland.
- De reactie op de Kamervragen benadrukt het belang van de reguliere routes voor geneesmiddelenontwikkeling, waaronder gedegen klinisch onderzoek en beoordeling door registratieautoriteiten zoals het *European Medicines Agency* (EMA) of het College ter Beoordeling van Geneesmiddelen (CBG). Daarbij wordt een zorgvuldige afweging gemaakt tussen de werkzaamheid en veiligheid van een geneesmiddel en wordt inzicht verkregen in welke patiëntengroepen daadwerkelijk baat hebben bij de behandeling en hoe het geneesmiddel het beste kan worden toegepast.
- De toenmalige minister van VWS heeft daarom, samen met ZonMw, 2,6 miljoen euro beschikbaar gesteld voor nader onderzoek naar psychedelica als behandeling, om de effectiviteit, veiligheid en kwaliteit beter in kaart te brengen. Het onderzoek moet passen in een eventueel toekomstig registratietraject.
- Binnen de subsidieoproep kan het gevormde consortium kiezen voor onderzoek naar MDMA bij PTSS.

Bijlage(n)

1. Brief TK Kamervragen over therapeutische toepassing van psychedelica



Datum
17 juli 2026

Kenmerk
4420998 - 1100232-
GMT

4. Toelichting

a. Financieel-economische gevolgen, arbeidsmarkteffecten en regeldrukeffecten
In de reactie op de Kamervragen worden geen financiële toezeggingen gedaan of nieuw beleid voorgesteld. Wel wordt aangegeven dat het kabinet ervoor open staat om mogelijkheden te verkennen voor eventuele vervolfinanciering (bij positieve resultaten) van het ZonMw onderzoek.

b. Juridische aspecten
Het kabinet benadrukt het belang van reguliere routes voor geneesmiddelenontwikkeling.

c. Politieke en maatschappelijke context
De belangstelling voor de therapeutische toepassing van MDMA en psychedelica is de afgelopen jaren toegenomen, mede door grote media-aandacht voor het onderwerp. Het 'Signalement Therapeutische toepassingen van psychedelica' van ZonMw geeft aan dat naar schatting 200.000 mensen in Nederland lijden aan een behandelresistente psychiatrische aandoening en dat behandeling met psychedelica verbetering kan opleveren voor deze patiënten. Ook uit de 'Kwalitatieve verdieping analyse hiaten geneesmiddelen-ontwikkeling' van KPMG komt naar voren dat psychedelica een rol kunnen spelen, bijvoorbeeld in de behandeling van depressies, en dat de behandelbehoefte op dit gebied groot is.

Eerder heeft het kabinet Rutte IV besloten tot het instellen van een Staatscommissie over MDMA. Daarbij vroeg het kabinet aan de Staatscommissie om de status van ecstasy (MDMA) in het kader van de volksgezondheid te onderzoeken en om advies uit te brengen over de voor- en nadelen van medicinaal gebruik.

Op 3 oktober 2024 heeft de Tweede Kamercommissie voor VWS een gesprek gehad met de staatscommissie MDMA over haar adviesrapport. Vooral D66 (leden Sneller en Paulusma) heeft zich de afgelopen jaren hard gemaakt voor meer inzet op dit thema, vooral voor patiënten met behandelresistente psychiatrische aandoeningen. Tegelijkertijd hebben andere partijen, zoals het CDA, eerder kritische vragen gesteld over het faciliteren van therapeutische toepassing van psychedelica¹.

In het recente Commissiedebat Drugsbeleid zijn vragen gesteld over de status van het ZonMw onderzoek en is gevraagd om een behandelpilot. In de reactie daarop² heeft het kabinet aangegeven ervoor open te staan om mogelijkheden te verkennen voor de ministeries van VWS en Defensie om in de toekomst samen op te trekken op het onderwerp, gezien de behoefte aan de ontwikkeling van effectieve behandeling van PTSS niet alleen in de reguliere zorg, maar ook voor de geüniformeerde beroepen, waaronder de krijgsmacht.

5. Afstemming

De reactie is afgestemd met directie Mentale Gezondheid & ggz, het ministerie van Defensie en met ZonMw.

¹ Vergaderjaar 2023-2024, 29477 nr. 860

² Zie het hoofdstuk 'Onderzoek ZonMw over MDMA als behandelmethode' in de Verzamelbrief ontwikkelingen drugsbeleid [Verzamelbrief ontwikkelingen drugsbeleid | Tweede Kamer der Staten-Generaal](#).



6. Informatie die niet openbaar gemaakt kan worden

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

Datum

17 juli 2026

Kenmerk

4420998 -1100232-
GMT