

Persbericht 17 maart 2007

FEDERATIE ANTROPOSOFISCHE GEZONDHEIDSZORG

Europese Hof beoordeelt kwestie antroposofische geneesmiddelen

Driebergen, 17 maart 2007 - Het Europese Hof van Justitie in Luxemburg heeft zich op 15 maart jl. tijdens een mondelinge zitting gebogen over de kwestie van de antroposofische geneesmiddelen op de Nederlandse markt. Wegens gebrek aan duidelijkheid hierover heeft de Nederlandse Hoge Raad aan het Hof twee belangrijke vragen voorgelegd. Is de Europese geneesmiddelenwetgeving al volledig geharmoniseerd, en zo niet, is het voornemen van de Nederlandse Staat om deze geneesmiddelen op de Nederlandse markt te weren dan niet in strijd is met het vrije verkeer van goederen binnen de EU?

De organisaties van patiënten, artsen en farmaceuten in de antroposofische gezondheidszorg, voeren al jarenlang strijd voor een passende registratieregeling. Een deel van de antroposofische geneesmiddelen kunnen worden geregistreerd als homeopathische geneesmiddel of als kruidengeneesmiddel. Voor de overige geneesmiddelen laat de minister echter slechts de registratiemogelijkheid als regulier geneesmiddel. Deze antroposofische geneesmiddelen worden al tachtig jaar met succes in de praktijk beproefd maar kunnen wegens de hoge kosten van klinisch onderzoek niet als regulier geneesmiddel worden geregistreerd.

In 2002 voerden consumenten en zorgverleners een grootscheepse actie voor het behoud van deze antroposofica. Daarbij werden 65.000 handtekeningen ingezameld en aangeboden aan de Tweede Kamer. Deze deed vervolgens per kamerbrede motie een ernstig beroep op de minister van VWS om een tijdelijke overgangsregeling te treffen tot aan het moment dat de Europese regelgeving meer duidelijkheid zal gaan bieden over de registratie van (natuur)geneesmiddelen. De minister weigert tot dusver uitvoering van deze motie.

In Nederland maken circa 200.000 patiënten gebruik van antroposofische gezondheidszorg en geneesmiddelen.

Tijdens de hoorzitting in Luxemburg voerden advocaten van de antroposofische organisaties, de Nederlandse Staat, de Europese Commissie en de regering van Duitsland het woord. De advocaten van de Nederlandse Staat en de Europese commissie benadrukten dat hun inziens de Europese geneesmiddelenwetgeving volledig is geharmoniseerd en dat de antroposofische geneesmiddelen dus onder een van de bestaande richtlijnen geregistreerd dienen te worden.

De advocaten van de antroposofische organisaties en de Duitse regering betoogden vooral dat de registratie van geneesmiddelen in de Europese regelgeving stapsgewijs geregeld wordt en dat dit proces duidelijk nog niet is afgerond. Het feit dat er voor de zgn. "antroposofica" nog geen passende registratiemogelijkheid bestaat, beschouwen zij als een verzuim van de Europese Commissie. In diverse EU lidstaten zijn deze geneesmiddelen gewoon verkrijgbaar.

De hoorzitting werd bijgewoond door een grote groep Nederlandse patiënten en artsen. Op 7 juni zal de advocaat-generaal advies uitbrengen aan de rechters. Naar verwachting volgt eind 2007 de uitspraak van het Europese Hof.

NOOT VOOR REDACTIE

Voor meer informatie verwijzen wij naar Hans Nijmens, bestuurslid van de FAG en directeur van Weleda (079-363-13.63), Madeleen Winkler, voorzitter van de Nederlandse Vereniging van Antroposofische Artsen (0182 581631) Laurine van Hoëvell, directeur van de patiëntenvereniging Antroposana (072 5813065), of naar onze website www.antroposofica.nl