

Ministerie van Volksgezondheid,
Welzijn en Sport

MVWS

Deadline: 04-02-21

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

Ontworpen door
5.1.2e

M (31) - 5.1.2e

Datum
26 januari 2021

Kenmerk
1806829-216611-GMT

Bijlage(n)
1

Uw kenmerk
2020225726

nota

(ter beslissing) het gebruik van het middel ivermectine tegen COVID-19

dgMT DGCZ

1 Aanleiding voor deze nota

Deze nota vraagt om uw goedkeuring voor de beantwoording van vragen van Kamerlid Van Haga (Van Haga) over de inzet van het middel ivermectine bij COVID-19.

2 Beslispunten, advies en mogelijk alternatief

Het advies is om de opgestelde beantwoording goed te keuren. De standaard termijn voor de beantwoording verloopt op 4 februari a.s.

3 Samenvatting en conclusies

De heer Van Haga brengt verschillende publicaties bij u onder de aandacht over het middel ivermectine. Dit bestaande middel wordt gewoonlijk gebruikt bij behandeling van verschillende parasitaire infecties. Hij vraagt u om dit onderzoek te duiden, en het middel in te zetten tegen corona, met als sluitstuk dat dit vaccinatie kan vervangen.

De beantwoording richt zich erop dat het niet aan u is om wetenschappelijk onderzoek te duiden, of om behandelrichtlijnen op te stellen. Op dit moment geven medisch wetenschappelijke experts (het SWAB) aan dat er (nog) geen overtuigend bewijs is om dit middel in te zetten bij de behandeling van COVID-19.

U gaat verder niet mee in de redeneerlijn dat de beschikbaarheid van een effectieve behandeling de vaccinatiestrategie kan vervangen.

4 Draagvlak politiek

U heeft bij eerdere vragen uit de Kamer over nieuwe behandelingen COVID-19 altijd de lijn aangehouden dat het niet aan u is om wetenschappelijk onderzoek te duiden, maar dat u enerzijds financiering beschikbaar maakt voor onderzoek, en anderzijds zich laat adviseren over kansrijke innovatieve behandelingen door experts. Die lijn wordt nu ook aangehouden in de

beantwoording.

5 Draagvlak maatschappelijk en eenduidige communicatie

Er is maatschappelijk draagvlak voor de inzet van nieuwe behandelingen die bewezen veilig en effectief zijn. U volgt deze lijn.

6 Financiële en personele gevolgen

Nvt.

7 Juridische aspecten en haalbaarheid

Nvt.

8 Afstemming (intern, interdepartementaal en met veldpartijen)

Deze nota en de bijbehorende beantwoording van de vragen is opgesteld door het projectteam Innovatieve Behandelingen COVID-19 (PDC-19) in overleg met directie GMT.

9 Gevolgen administratieve lasten

Nvt.

10. Toezeggingen

Bij de beantwoording van vraag 14 wordt een toezegging gedaan om wetenschappelijke literatuur voor te leggen aan het adviespanel innovatieve behandelingen. Op het moment dat deze beantwoording van de vragen wordt verstuurd is hier reeds opvolging aan gegeven.

11. Fraudetoets

Nvt.

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

Kenmerk
1806829-216611-GMT