



Nieuws over gezondheidszorg uit Europa

Nr. 1- april 2007

GEZONDHEIDSZORGDIENSTEN IN DE INTERNE MARKT	3
■ RAADPLEGING OVER COMMUNAUTAIRE MAATREGELEN OP HET GEBIED VAN DE GEZONDHEIDSZORG	3
Antwoorden op de raadpleging	3
Syntheserapport van de Europese Commissie.....	3
Verklaring van het trio voorzitterschap.....	3
Resolutie van het Europees Parlement.....	3
■ SOCIALE DIENSTEN VAN ALGEMEEN BELANG	4
Resolutie van het Europees Parlement.....	4
Advies van het Europees Economisch en Sociaal Comité	4
GENEESMIDDELEN EN PRODUCTEN	5
■ GENEESMIDDELENFORUM.....	5
Raadpleging van de Europese Commissie over informatie aan patiënten.....	5
Verslag werkgroep prijsbepaling.....	5
■ FARMACOVIGILANTIE	5
Europese Commissie kondigt aan het systeem te verstrengen	5
■ MEDISCHE HULPMIDDELEN	5
Europees Parlement keurt wetgevingsresolutie goed.....	5
■ GENEESMIDDELEN VOOR GEAVANCEERDE THERAPIEËN	6
Europees Parlement stemt wetgevingsresolutie over voorstel voor een verordening	6
VOLKSGEZONDHEID.....	6
■ ACTIEPROGRAMMA VOLKSGEZONDHEID.....	6
Gemeenschappelijk standpunt van de Raad	6
■ CONSULTATIE OVER ORGAANDONATIE EN ORGAANTRANSPLANTATIE	6
Syntheserapport van de Europese Commissie.....	6
■ PORTAALSITE OVER VOLKSGEZONDHEID.....	7
SOCIAAL BELEID	7
■ SOCIALE BESCHERMING EN OPEN COÖRDINATIE METHODE	7

Gezamenlijk verslag over sociale bescherming en sociale integratie 2007	7
■ BETALING VAN BEHANDELING IN HET BUITENLAND	7
Website	7
E-HEALTH	7
■ GEMEENSCHAPPELIJKE VERKLARING VAN DE LIDSTATEN	7
■ EU RAPPORT MET BETREKKING TOT NATIONALE STRATEGIEËN EN INITIATIEVEN.....	8
HOF VAN JUSTITIE VAN DE EUROPESE GEMEENSCHAPPEN	8
■ PUBLICITEIT VOOR GENEESMIDDELEN: CONCLUSIES VAN DE ADVOCaat-GENERAAL	8
■ ARREST STAMATELAKI: TERUGBETALING VAN ZORGEN IN EEN PARTICULIER ZIEKENHUIS IN HET BUITENLAND.....	8
■ ARREST IN VERBAND MET PARALLELIMPORT VAN GENEESMIDDELEN	9
INBREUKPROCEDURES	9
■ OVERHEIDSOPDRACHTEN TRANSPORTDIENSTEN, DUITSLAND	9
■ VRIJWILLIGE ZIEKTEVERZEKERING, IERLAND.....	9
■ QUOTA VOOR TOEGANG TOT MEDISCHE OPLEIDINGEN, BELGIË	9
■ ERKENNING MEDISCHE VOORSCHRIFTEN UIT ANDERE LIDSTAAT, UK	10
■ OVERHEIDSOPDRACHTEN, BELGIË.....	10
■ BEROEPSKWALIFICATIES, FRANKRIJK	10
■ IMPORT VAN PRODUCTEN OP BASIS VAN PLANTEN, SPANJE	10
■ LABORATORIA KLINISCHE BIOLOGIE, FRANKRIJK	10
ALLERLEI	11
■ PRIJSVERGELIJKING GENEESMIDDELEN	11
■ OVERNAMES IN DE GEZONDHEIDSZORG	11
■ BELGISCHE HIT GEPUBLICEEERD.....	11

■ RAADPLEGING OVER COMMUNAUTAIRE MAATREGELEN OP HET GEBIED VAN DE GEZONDHEIDSZORG

Op 26 september 2006 lanceerde de Europese Commissie een raadpleging over de Communautaire maatregelen op het gebied van de gezondheidszorg. Bedoeling was alle spelers betrokken bij het beleid en de uitvoering van gezondheidszorg te consulteren over mogelijke EU initiatieven om een kader te creëren dat meer zekerheid biedt omtrent de toepassing van de communautaire wetgeving op gezondheidsdiensten en om de kwaliteit, toegankelijkheid en doelmatigheid van gezondheidsdiensten te bevorderen door samenwerking tussen de lidstaten. Antwoorden werden verwacht tegen eind januari 2007.

Antwoorden op de raadpleging

276 antwoorden werden geregistreerd op deze consultatie, van nationale overheden, regionale overheden, internationale en nationale koepelorganisaties, sociale zekerheidsinstellingen, universiteiten, industrie en individuele burgers.

http://ec.europa.eu/health/ph_overview/co_operation/mobility/results_open_consultation_en.htm

Syntheserapport van de Europese Commissie

Op 20 april stelde de Europese Commissie DG Sanco (health and consumer protection) haar rapport met de synthese van de antwoorden op de consultatie voor aan de informele Raad van de gezondheidsministers. Volgens dit rapport ondersteunt de meerderheid van de antwoorden initiatieven op EU niveau, zowel van juridische als praktische aard. Het rapport brengt aspecten naar voor met betrekking tot betere informatie aan patiënten over grensoverschrijdende zorg; meer duidelijkheid over de te volgen procedures, waarbij kwaliteit en veiligheid van gezondheidszorg moeten gewaarborgd worden door het land waar de zorgen worden verstrekt. Europees Commissaris Kyprianou kondigde hierbij aan dat hij voor het einde van het jaar een pakket maatregelen zou voorstellen om de gezondheidszorg beter te organiseren in de context van patiëntenmobiliteit.

http://ec.europa.eu/health/ph_overview/co_operation/mobility/docs/health_services_rep_en.pdf

Verklaring van het trio voorzitterschap

Naar aanleiding van deze informele Raad in Aachen heeft het trio van het voorzitterschap (Duitsland, Portugal en Slovenië) een verklaring gepubliceerd over gezondheidszorg in Europa.

http://www.eu2007.de/en/News/download_docs/April/0419-BSGV/090Triopapier.pdf

Resolutie van het Europees Parlement

Ook het Europees Parlement nam op 15 maart een resolutie aan in antwoord op de consultatie waarin het pleit voor een wetgevend kader om meer rechtszekerheid te scheppen voor zorgontvangers, nationale zorgverzekeringssystemen en private zorgverleners. Het

benadrukt dat de procedures en voorwaarden voor terugbetaling verduidelijkt moeten worden en vraagt de Commissie om gemeenschappelijke beginselen en basisrichtsnoeren voor gezondheidszorg uit te werken om de veiligheid van de patiënten te garanderen. Het vraagt tevens naar de ontwikkeling van geharmoniseerde gezondheidsindicatoren om te komen tot de uitwisseling van beste praktijken tussen gezondheidszorgwerkers; een gemeenschappelijk handvest van patiëntenrechten; de oprichting van een netwerk van Europese referentiecentra; en de uitwisseling van informatie omtrent de tuchtrechtelijke status van gezondheidswerkers die grensoverschrijdende zorg verlenen. Het benadrukt tevens dat patiëntenmobiliteit een kwestie van vrije keuze moet blijven.

<http://www.europarl.europa.eu/sides/getDoc.do?pubRef=-//EP//TEXT+TA+P6-TA-2007-0073+0+DOC+XML+V0//NL&language=NL>

■ SOCIALE DIENSTEN VAN ALGEMEEN BELANG

Resolutie van het Europees Parlement

Het Europees Parlement heeft op 14 maart 2007 een eigen initiatief rapport goedgekeurd over sociale diensten van algemeen belang (SDAB), in antwoord op de Mededeling van de Europese Commissie hierover in april 2006. Het Parlement is van oordeel dat een benadering van SDAB waarbij normen in verband met mededinging, overheidssteun en interne markt enerzijds, en begrippen zoals openbare dienst, algemeen belang en sociale cohesie anderzijds, tegenover elkaar worden gesteld verkeerd is en stelt dat de normen op deze domeinen verenigbaar moeten zijn met de openbare dienstverplichtingen en niet omgekeerd. Het Parlement uit zijn bezorgdheid over recente pogingen om op sommige SDAB regels en beginselen toe te passen die eigen zijn aan diensten en diensten van algemeen economisch belang, zonder rekening te houden met de factoren en beginselen die de SDAB van andere diensten onderscheiden en verzoekt de Commissie de noodzaak en de legitimiteit van een sectorspecifiek wetgevingsvoorstel te onderzoeken. Het Parlement vraagt om de diversiteit van de organisatie- en beheerssystemen van de SDAB, en van hun financieringsmiddelen en -methoden, te respecteren en is van oordeel dat de diverse bevoegde overheidsinstanties van de lidstaten vrij mogen beslissen of de prestaties van de SDAB worden verricht door onderlinge maatschappijen, andere sociale organisaties of particuliere ondernemingen, maar wijst erop dat de overheid op elk moment moet kunnen controleren of de dienstverlener de beginselen en waarden die eigen zijn aan de SDAB naleeft, en of de dienstverlening conform de vooraf door de overheidsinstanties gestelde eisen verloopt.

<http://www.europarl.europa.eu/sides/getDoc.do?Type=TA&Reference=P6-TA-2007-0070&language=NL>

Advies van het Europees Economisch en Sociaal Comité

Ook het Europees Economisch en sociaal Comité heeft een advies uitgebracht over deze Mededeling van de Commissie.

http://eescopinions.eesc.europa.eu/viewdoc.aspx?doc=\\esp\pub1\esp_public\ces\ten\ten253\nl\ces426-2007_ac_nl.doc

■ GENEESMIDDELENFORUM

Raadpleging van de Europese Commissie over informatie aan patiënten

De Europese Commissie, DG Sanco, heeft een publieke raadpleging gestart over de wijze waarop informatie aan patiënten over gezondheid en behandeling kan verbeterd worden. De consultatie is toegespitst op een ontwerp voor informatiepakketten over specifieke aandoeningen (met diabetes als voorbeeld) enerzijds en op principes voor kwalitatieve informatie anderzijds. Antwoorden worden verwacht tegen 4 mei.

http://ec.europa.eu/health/ph_overview/other_policies/pharmaceutical/pharma_consultation_en.htm

Tezelfdertijd organiseert ook DG industrie van de Europese Commissie haar eigen consultatie over geneesmiddelen informatie aan patiënten. Deze consultatie is gebaseerd op een ontwerp commissierapport in verband met de huidige praktijken met betrekking tot het verstrekken van informatie aan patiënten. Tot een dergelijk rapport was de Europese Commissie verplicht op basis van de herziene geneesmiddelenreglementering (artikel 88a van Richtlijn 2001/83/EC). Antwoorden op deze raadpleging worden verwacht voor 30 juni 2007.

http://ec.europa.eu/enterprise/pharmaceuticals/pharmacos/docs/doc2007/2007_04/draft_infopatients2007_04.pdf

Verslag werkgroep prijsbepaling

De werkgroep in verband met prijsbepaling van het geneesmiddelenforum hield een vergadering op 30 januari 2007.

http://ec.europa.eu/health/ph_overview/other_policies/pharmaceutical/ev_20070130_mi_en.pdf

■ FARMACOVIGILANTIE

Europese Commissie kondigt aan het systeem te verstrengen

Europees Commissaris Günter Verheugen kondigde aan dat de Europese Commissie in 2008 een nieuw juridisch kader zal voorstellen voor verbeterde toezicht op geneesmiddelen in de EU. Hierbij zouden de verantwoordelijkheden in verband met farmacovigilantie beter worden gedefinieerd, de regels in verband met rapportering worden vereenvoudigd en worden verzekerd dat solide veiligheidsstudies worden uitgevoerd ter ondersteuning van EU beslissingen.

http://ec.europa.eu/enterprise/pharmaceuticals/pharmacovigilance_acs/index.htm

■ MEDISCHE HULPMIDDELEN

Europees Parlement keurt wetgevingsresolutie goed

Het Europees Parlement keurde op 29 maart een compromistekst met de Raad goed over de herziening van drie Richtlijnen met betrekking tot medische hulpmiddelen. Deze tekst, die definitief wordt na zijn goedkeuring door de Raad, voorziet onder andere in striktere regels

met betrekking tot labelen van mogelijks gevaarlijke materialen. Het toepassingsgebied van de reglementering is uitgebreid om rekening te houden met de evolutie van nieuwe technologieën. Er wordt voorzien in nieuwe regels met betrekking tot klinische evaluatie en controle op conformiteit en transparantie. Met betrekking tot het hergebruik van medische hulpmiddelen, zal de definitie van de notie "eenmalig gebruik" en het overeenstemmende label uniform gemaakt worden.

<http://www.europarl.europa.eu/sides/getDoc.do?pubRef=-//EP//TEXT+TA+P6-TA-2007-0091+0+DOC+XML+V0//NL&language=NL>

■ GENEESMIDDELEN VOOR GEAVANCEERDE THERAPIEËN

Europees Parlement stemt wetgevingsresolutie over voorstel voor een verordening

Het Europees Parlement stemde op 25 april 2007 over het voorstel voor een verordening van het Europees Parlement en de Raad betreffende geneesmiddelen voor geavanceerde therapie. Deze Verordening voert een geharmoniseerd regelgevingskader in voor nieuwe geneesmiddelen die vervaardigd zijn op basis van gentherapie, celtherapie en weefselmanipulatie. Er wordt een gecentraliseerde Europese procedure voor markttoelating geïntroduceerd; er worden strengere eisen ingevoerd ten behoeve van het systeem van toezicht na toelating en voor de traceerbaarheid van patiënten en er worden specifieke technische voorschriften vastgesteld voor producten bekomen door weefselmanipulatie. Aan de stemming ging een hevig debat vooraf met betrekking tot het al dan niet onderwerpen van producten of behandelingen op basis van menselijke embryonale stamcelweefsels aan de reglementering. Uiteindelijk werd de beslissing om deze behandelingen al dan niet toe te laten overgelaten aan de lidstaten. Deze Verordening moet nu door de Raad worden goedgekeurd.

<http://www.europarl.europa.eu/sides/getDoc.do?pubRef=-//EP//TEXT+TA+P6-TA-2007-0144+0+DOC+XML+V0//EN>

VOLKSGEZONDHEID

■ ACTIEPROGRAMMA VOLKSGEZONDHEID

Gemeenschappelijk standpunt van de Raad

De Raad bereikte op 6 maart een gemeenschappelijk standpunt voor het tweede communautair actieprogramma op het gebied van gezondheid (2007-2013). Dit voorstel moet nu voor tweede lezing terug naar het Europees Parlement.

<http://register.consilium.europa.eu/pdf/nl/06/st16/st16369.nl06.pdf>

■ CONSULTATIE OVER ORGAANDONATIE EN ORGAANTRANSPLANTATIE

Syntheserapport van de Europese Commissie

De Europese Commissie publiceerde een rapport met de resultaten van de open raadpleging die gehouden werd over beleidsopties met betrekking tot orgaandonatie en orgaantransplantatie. http://ec.europa.eu/health/ph_threats/human_substance/oc_organs/docs/oc_organs_frep_en.pdf

■ PORTAALSITE OVER VOLKSGEZONDHEID

De Europese Commissie opende een portaalsite in alle officiële talen van de Europese Unie (de officiële portaalsite van de Europese Unie over volksgezondheid) met informatie en gegevens over gezondheidskwesties en -activiteiten op Europees en internationaal niveau. Deze thematische portaalsite is bedoeld om de Europese burger op eenvoudige wijze toegang te bieden tot informatie over de volksgezondheidsinitiatieven en -programma's van de EU.

http://ec.europa.eu/health-eu/index_nl.htm

SOCIAAL BELEID

■ SOCIALE BESCHERMING EN OPEN COÖRDINATIE METHODE

Gezamenlijk verslag over sociale bescherming en sociale integratie 2007

De Raad Werkgelegenheid, Sociaal Beleid, Volksgezondheid en Consumentenzaken keurde op 22 februari het Commissie voorstel voor een gezamenlijk verslag over de sociale bescherming en sociale integratie 2007 goed. Dit verslag werd voorgelegd aan de Europese Raad van 8-9 maart 2007. Dit is het eerste geïntegreerde verslag van de nationale strategieën op de domeinen sociale insluiting, pensioenen, gezondheidszorg en langdurige zorg. Het rapport is gebaseerd op nationale rapporten en analyseert de belangrijkste nieuwe tendensen en problemen. Het is de bedoeling dat dit rapport de beleidsinitiatieven op het vlak van sociale bescherming in de volgende jaren stuurt. Het rapport werd in het sociaal beschermingscomité voorbereid en is gebaseerd op een lijvig achtergronddocument.

http://ec.europa.eu/employment_social/social_inclusion/jrep_en.htm

■ BETALING VAN BEHANDELING IN HET BUITENLAND

Website

Het DG voor werkgelegenheid, sociale zaken en gelijke kansen opende een website met informatie over de wijze waarop kosten voor behandeling in het buitenland kunnen vergoed worden.

http://ec.europa.eu/employment_social/social_security_schemes/healthcare/index_en.htm#

E-HEALTH

■ GEMEENSCHAPPELIJKE VERKLARING VAN DE LIDSTATEN

De lidstaten van de Europese Unie en de EER namen op 19 april 2007 een gemeenschappelijke verklaring aan om gestructureerde samenwerking verder te zetten op het vlak van grensoverschrijdende elektronische gezondheidsdiensten.

http://ec.europa.eu/information_society/activities/health/docs/events/ehealth2007/eh_declaration20070417_en.pdf

■ EU RAPPORT MET BETREKKING TOT NATIONALE STRATEGIEËN EN INITIATIEVEN

Een EU rapport dat de strategieën van de lidstaten op het vlak van e-health analyseerde, stelt dat er vooruitgang is geboekt met betrekking tot de engagementen die de lidstaten zijn aangegaan om nationale beleidsplannen te ontwikkelen in het e-Health actieplan van 2004,.

http://ec.europa.eu/information_society/activities/health/docs/policy/200703ehealthera-countries.pdf

HOF VAN JUSTITIE VAN DE EUROPESE GEMEENSCHAPPEN

■ PUBLICITEIT VOOR GENEESMIDDELEN: CONCLUSIES VAN DE ADVOCaat-GENERAAL

Advocaat-generaal Mr. Dàmaso Ruiz-Jarabo Colomer presenteerde 13 februari 2007 zijn conclusies in de Zaak C-374/05 Gintec International Import-Export GmbH tegen Verband Sozialer Wettbewerb eV. De Advocaat-generaal stelt dat de Lidstaten geen beperkingen of verboden met betrekking tot publiciteit voor geneesmiddelen mogen uitvaardigen die strenger zijn dan wat de Richtlijn op geneesmiddelen voor menselijk gebruik voorziet, tenzij wanneer de Richtlijn hen die mogelijkheid biedt. Hij stelt dat een nationale reglementering die op algemene en abstracte wijze publiciteit voor OTC geneesmiddelen beperkt in strijd is met de Richtlijn.

<http://curia.europa.eu/jurisp/cgi-bin/gettext.pl?lang=fr&num=79929786C19050374&doc=T&ouvert=T&seance=CONCL>

■ ARREST STAMATELAKI: TERUGBETALING VAN ZORGEN IN EEN PARTICULIER ZIEKENHUIS IN HET BUITENLAND

Het Hof van Justitie van de Europese Gemeenschappen oordeelde op 19 april 2007 in een arrest in de zaak van Dimitrios Stamatelaki tegen NPDD Organismos Asfaliseos Eleftheron Epangelmation (OAEE) (Zaak C-444/05) dat lidstaten particuliere instellingen voor ziekenhuisverpleging in een andere lidstaat niet mogen uitsluiten van vergoeding voor uitgaven door een nationaal sociale zekerheidsorgaan voor haar verzekerden. Het Hof voegt eraan toe dat maatregelen die minder beperkend zijn zouden kunnen overwogen worden, zoals een systeem van voorafgaandelijke toestemming of het bepalen van terugbetalingstarieven voor dergelijke zorgen in het buitenland.

Wat de kwaliteitsgaranties betreft voor de zorg in het buitenland, stelt het Hof dat de in andere lidstaten gevestigde particuliere instellingen voor gezondheidszorg onderworpen zijn aan kwaliteitscontroles in de lidstaat waar ze gevestigd zijn en dat de in deze staten gevestigde artsen die in deze instellingen werken waarborgen bieden inzake beroepsbekwaamheid die gelijkwaardig zijn aan die van de i.c. in Griekenland gevestigde artsen.

<http://www.curia.europa.eu/en/actu/communiqués/cp07/aff/cp070031en.pdf>

<http://curia.europa.eu/jurisp/cgi->

[bin/gettext.pl?where=&lang=nl&num=79929481C19050444&doc=T&ouvert=T&seance=ARR_COMM](http://curia.europa.eu/jurisp/cgi-bin/gettext.pl?where=&lang=nl&num=79929481C19050444&doc=T&ouvert=T&seance=ARR_COMM)

■ ARREST IN VERBAND MET PARALLELIMPORT VAN GENEESMIDDELEN

Op 26 april 2007 velde het Hof een arrest in de zaak C-348/04, van een aantal geneesmiddelenproducenten, Boehringer Ingelheim e.a. tegen parallelimporteurs van en groothandelaars in farmaceutische producten. De parallelimporteurs voerden in het Verenigd Koninkrijk merkgeneesmiddelen in nadat ze opnieuw verpakt en geëtiketteerd werden. Het Hof stelt in zeer uitgebreide conclusies de voorwaarden waaronder en de redenen waarom de merkhouders zich niet mogen verzetten tegen dergelijke etikettering.

[http://curia.europa.eu/jurisp/cgi-](http://curia.europa.eu/jurisp/cgi-bin/gettext.pl?where=&lang=nl&num=79929481C19040348&doc=T&ouvert=T&seance=ARR_COMM)

[bin/gettext.pl?where=&lang=nl&num=79929481C19040348&doc=T&ouvert=T&seance=ARR_COMM](http://curia.europa.eu/jurisp/cgi-bin/gettext.pl?where=&lang=nl&num=79929481C19040348&doc=T&ouvert=T&seance=ARR_COMM)

INBREUKPROCEDURES

■ OVERHEIDSOPDRACHTEN TRANSPORTDIENSTEN, DUITSLAND

De Europese Commissie heeft een met redenen omkleed advies naar Duitsland gestuurd met betrekking tot de praktijk van Duitse lokale overheden om contracten en concessies voor transporthulpdiensten direct toe te kennen, zonder transparante toekenningsprocedures. De Duitse overheid argumenteerde dat de diensten in sommige Duitse deelstaten onder de openbare activiteit van de staat vallen en dus niet moeten beschouwd worden als overheidsopdrachten.

<http://europa.eu/rapid/pressReleasesAction.do?reference=IP/06/1784&format=HTML&aged=0&language=EN&guiLanguage=en>

■ VRIJWILLIGE ZIEKTEVERZEKERING, IERLAND

De Europese Commissie heeft Ierland een formeel verzoek gestuurd om zijn opmerkingen over te maken over de praktijken van de Irish Voluntary Health Insurance Board. Volgens de Commissie verricht deze Raad onwettelijk bepaalde verzekeringsactiviteiten zonder onderworpen te zijn aan de eerste schadeverzekeringsrichtlijn. De Irish Voluntary Health Insurance Board was uitgesloten van het toepassingsgebied van deze Richtlijn. De Commissie onderzoekt echter in welke mate deze vrijstelling nog steeds kan verantwoord worden rekening houdend met de wettelijke en commerciële ontwikkelingen sinds de vrijstelling in 1973 is toegekend.

<http://europa.eu/rapid/pressReleasesAction.do?reference=IP/07/87&format=HTML&aged=1&language=EN&guiLanguage=en>

■ QUOTA VOOR TOEGANG TOT MEDISCHE OPLEIDINGEN, BELGIË

De Europese Commissie heeft een formele kennisgeving naar België gestuurd voor de quota die de Franse Gemeenschap heeft ingevoerd voor de toegang tot het hoger onderwijs in voor bepaalde medische en paramedische beroepen. Een Decreet van 2006 stelt dat minimaal 70 % van de studenten in België hun officiële verblijfplaats moeten hebben. De Europese Commissie oordeelt dat dit discriminerend is ten aanzien van studenten die niet officieel in België verblijven en dat België deze maatregel onvoldoende heeft verantwoordt.

<http://europa.eu/rapid/pressReleasesAction.do?reference=IP/07/76&format=HTML&aged=1&language=EN&guiLanguage=en>

■ ERKENNING MEDISCHE VOORSCHRIFTEN UIT ANDERE LIDSTAAT, UK

21 maart besliste de Europese Commissie om 399 inbreukprocedures te starten. Hieronder valt ondermeer een met redenen omkleed advies dat naar het Verenigd Koninkrijk zal gestuurd worden met de vraag om medische voorschriften opgesteld door artsen in andere lidstaten te erkennen.

<http://europa.eu/rapid/pressReleasesAction.do?reference=IP/07/354&format=HTML&aged=0&language=EN&guiLanguage=en>

■ OVERHEIDSOPDRACHTEN, BELGIË

België zal zich moeten verantwoorden voor het niet omzetten van de Richtlijnen in verband met overheidsopdrachten naar Belgisch recht.

<http://europa.eu/rapid/pressReleasesAction.do?reference=IP/07/361&format=HTML&aged=0&language=EN&guiLanguage=en>

■ BEROEPSKWALIFICATIES, FRANKRIJK

Frankrijk ontving een met redenen omkleed advies met betrekking tot de omzetting in nationale wetgeving dan de Europese Richtlijnen in verband met beroepskwalificaties voor ondermeer verpleegkundigen, vroedvrouwen en apothekers, ondanks een eerste veroordeling door het Hof van Justitie in juni 2006.

<http://europa.eu/rapid/pressReleasesAction.do?reference=IP/07/358&format=HTML&aged=0&language=EN&guiLanguage=en>

■ IMPORT VAN PRODUCTEN OP BASIS VAN PLANTEN, SPANJE

De Europese Commissie maakt een zaak aanhangig voor het Hof van Justitie tegen Spanje omdat het systematisch de import van producten op basis van planten uit andere lidstaten weigert. Volgens de Spaanse wetgeving vallen voedingssupplementen onder de categorie van geneesmiddelen en zijn ze onderworpen aan een langdurige procedure voor risico-evaluatie.

<http://europa.eu/rapid/pressReleasesAction.do?reference=MEX/07/0323&format=HTML&aged=0&language=EN&guiLanguage=en>

■ LABORATORIA KLINISCHE BIOLOGIE, FRANKRIJK

Frankrijk ontving een met redenen omkleed advies omdat de Commissie de Franse reglementering in verband met laboratoria voor klinische biologie incompatibel acht met de verdragsregels in verband met vrije vestiging. Frankrijk beperkt de mogelijkheid voor niet-biologen om eigendom te verwerven in een laboratorium tot maximaal 1/4^e van de aandelen. Tevens is het verboden dat een entiteit aandelen bezit in meer dan twee firma's die opgezet zijn om samen een of meerdere medische laboratoria voor klinische biologie uit te baten.

<http://europa.eu/rapid/pressReleasesAction.do?reference=IP/06/1793&format=HTML&aged=0&language=EN&guiLanguage=en>

■ PRIJSVERGELIJKING GENEESMIDDELEN

Eurostat publiceert een artikel met de resultaten van een onderzoek uitgevoerd door Eurostat i.s.m. de OESO over prijsvergelijking van geneesmiddelen in 33 landen, m.i.v. de 27 EU lidstaten.

http://epp.eurostat.ec.europa.eu/cache/ITY_OFFPUB/KS-SF-07-045/EN/KS-SF-07-045-EN.PDF

■ OVERNAMES IN DE GEZONDHEIDSZORG

De Europese Commissie keurde op 16 maart goed dat Apax Partners Worldwide LLP, UK, Apax Partners SA, Frankrijk en Nordic Capital, Channel Islands gemeenschappelijke controle over Capio AB verwerven. De goedkeuring is onderworpen aan de voorwaarde dat Capio AB zich zou ontdoen van de meeste van zijn dochtermaatschappijen in de UK. Capio is een Zweedse zorgaanbieder die ziekenhuiszorg aanbiedt zowel in het kader van statutaire sociale beschermingssystemen als voor privé patiënten en die actief is in verschillende lidstaten. De private aandelenfondsen die de controle verwerven zijn actief in dezelfde markten, evenals in de markten van geneesmiddelen en medische hulpmiddelen.

<http://europa.eu/rapid/pressReleasesAction.do?reference=IP/07/342>

De Europese Commissie heeft goedgekeurd dat Investor AB (Zweden, actief ondermeer op het domein van specialistische en ouderenzorg) en Morgan Stanley Group (US) de controle verwerven over Mölnlycke Healthcare Group (Zweden), een aanbieder van producten voor chirurgische zorg en wondverzorging.

<http://europa.eu/rapid/pressReleasesAction.do?reference=IP/07/425&type=HTML&aged=0&language=EN&guiLanguage=en>

■ BELGISCHE HIT GEPUBLICEERD

Het European Observatory on Health Systems and Policies heeft zopas een geactualiseerde versie gepubliceerd van het Belgische landenrapport in haar serie "Health Systems in Transition"

<http://www.euro.who.int/document/e90059.pdf>

"Nieuws over gezondheidszorg uit Europa"

is een elektronische nieuwsbrief van het Observatoire social européen, vzw.
Uitgegeven in opdracht van het RIZIV.

Verantwoordelijke uitgever: Philippe Pochet

Redactie: Rita Baeten

OSE, Paul Emile Jansonstraat 13, B-1050 Brussel

Tel. : +32.02/537 19 71 - Fax : +32.02/539 28 08

E-mail: info(at)ose.be

Website: <http://www.ose.be>