

# MINDER REGELS: LAGERE KOSTEN EN SNELLER TOEGANG TOT NIEUWE GENEESMIDDELEN

Klinisch onderzoek



Registratie



Post-registratie



Het sneller toelaten van geneesmiddelen tot het vergoedingstelsel betekent een besparing die kan oplopen tot 1.000.000 euro per geneesmiddel.

De totale doorlooptijd van een registratie en klinisch onderzoek kan 12-13 maanden sneller. Dit heeft een substantieel effect op het verlagen van de ontwikkelingskosten en daarmee op de prijs van nieuwe geneesmiddelen.

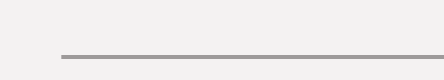
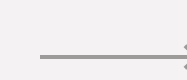
Ontwikkeling

Intramuraal

Extramuraal

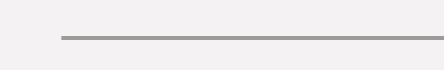
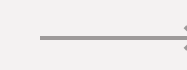
Effect

Afstemming met Zorginstituut en departement



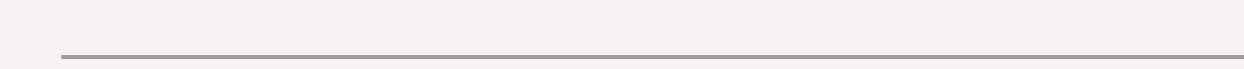
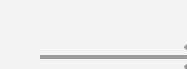
2 - 6 weken

Onnodig opstellen register



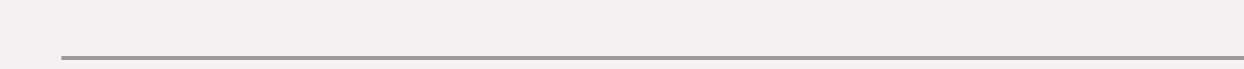
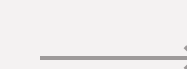
€ 400.000 - € 800.000

Onnodig opstellen beoordelingsdossier



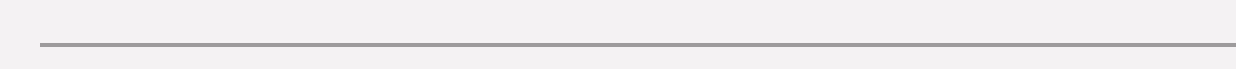
€ 70.000 - € 200.000

Inhoudelijke beoordeling zorgverzekeraars



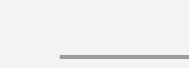
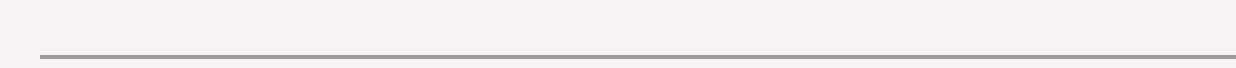
4 maanden

Toelating tot GVS



2 weken

Aanvraag voorwaardelijke toelating



6 maanden