



----- PERSBERICHT -----

Start FMD belangrijke stap in bescherming patiënten tegen vervalste medicijnen:

- Europa brede samenwerking om vervalste medicijnen te bestrijden (Falsified Medicines Directive 2011/62/EU, gedelegeerde verordening veiligheidskenmerken 2016/161/EU).
- Recept plichtige medicijnen hebben veiligheidskenmerken waarmee hun echtheid kan worden geverifieerd in Europees Medicijnen Verificatiesysteem (EMVS).
- Volledige medicijnketen werkt mee: fabrikanten, groothandelaars en apotheekhoudenden.
- In Nederland overgangperiode zodat medicijnvoorziening door blijft gaan en overheid en sector samenwerken aan optimalisatie systeem en werkwijze.

Den Haag, 8 februari 2019.

Op 9 februari 2019 treedt de Falsified Medicines Directive (FMD) in werking. In alle Europese landen wordt dan gewerkt met het Europees Medicijnen Verificatie Systeem (EMVS). Recept plichtige medicijnen dienen vanaf dat moment voorzien te zijn van een unieke 2d code en een verzegeling. Medicijnfabrikanten registreren die unieke code in het Europese systeem. Apotheekhoudenden en groothandels controleren of het medicijn 'echt' is door de code te scannen.



Nederlands Medicijnen Verificatie Systeem (NMVS)

Apotheken en groothandels in Nederland controleren de echtheid van het medicijn in het Nederlandse Medicijnen Verificatiesysteem (NMVS), dat is verbonden met het Europese systeem. Hierin staat de unieke code van alle in Nederland recept plichtige medicijnen. Stichting NMVO is verantwoordelijk voor de ontwikkeling en realisatie van het Nederlandse systeem. De kosten van het Nederlandse systeem worden gedragen door de gezamenlijke geneesmiddelfabrikanten.

Gigantisch project is belangrijke stap tegen vervalsingen

In 28 landen sluiten ruim 145.000 apotheken, 6000 groothandels en 2000 medicijnfabrikanten aan op het systeem. Martin Favié, bestuurslid NMVO: "Het is ook voor Nederland een gigantisch project. 400 groothandels, 2100 (ziekenhuis)apotheken en 400 apotheekhoudende huisartsen zullen samen jaarlijks de echtheid van ruim 300 miljoen verpakkingen gaan controleren. We zetten hiermee een belangrijke stap tegen vervalsingen en voor veiligheid van medicijnen voor patiënten."

Overheid en sector werken samen in overgangperiode: medicijnvoorziening niet in het geding

De Inspectie voor Gezondheidszorg en Jeugd (IGJ), het ministerie van VWS en NMVO hebben met elkaar een overgangperiode afgesproken van tenminste 4 maanden. Apotheekhoudenden en groothandels mogen bij 'rode signalen' hun professionele beoordeling gebruiken en medicijnen blijven leveren. Favié: "We vinden het belangrijk dat de medicijnvoorziening in Nederland door blijft gaan en weten niet hoe het systeem functioneert wanneer heel Europa er mee gaat werken. En ondanks alle voorbereiding zullen er onvoorziene dingen gebeuren. Daarom hebben we in Nederland afgesproken dat medicijnen in de overgangperiode ook bij een 'rood signaal' mogen worden afgeleverd. Tenzij er ernstige twijfel is over de echtheid van het medicijn, dan volgt een melding bij IGJ. Patiënten merken er als het goed is dus niets van."

----- PERSBERICHT -----

Noot voor de redactie

Over NMVO

Ieder Europees land implementeert zijn eigen Medicijnen Verificatie Systeem. Om dit te begeleiden heeft ieder land een nationale Medicijnen Verificatie Organisatie opgericht. In Nederland is dit **Stichting NMVO**. NMVO heeft de taak de ontwikkeling en realisatie van het NMVS in Nederland te begeleiden. NMVO is opgericht door Vereniging Innovatieve Geneesmiddelen (VIG), Biosimilars en Generieke geneesmiddelenindustrie Nederland (BOGIN), Bond van Groothandelaren in het Pharmaceutische Bedrijf (BG Pharma), Vereniging Euro Specialités (VES) en de Koninklijke Nederlandse Maatschappij ter bevordering der Pharmacie (KNMP).

Voor meer informatie neem contact op met Beatrijs Willems, perscontact NMVO (+31-6-10084891 of via beatrijs.willems@xs4all.nl)