



Aan

MVWS

Deadline: z.s.m.

**DGV**  
Internationale Zaken

**Ontworpen door**

# nota

(ter beslissing)

Geannoteerde agenda informele EU Gezondheidsraad, 16 september 2025

**Datum Document**  
25-08-2025

**Kenmerk**  
4190975-1086919-IZ

**Bijlage(n)**  
2

## 1. Aanleiding

Op 16 september 2025 vindt de informele EU Gezondheidsraad plaats in Kopenhagen, onder het Deens voorzitterschap van de Raad van de Europese Unie. Met deze geannoteerde agenda informeert u de Tweede en Eerste Kamer over de Nederlandse inzet voor deze Raad. Met de Kamer vindt een schriftelijk overleg plaats, in plaats van een Commissiedebat. Op het moment van delen van de GA met de Kamer, zijn er nog geen onderliggende discussiestukken voorhanden.

## 2. Geadviseerd besluit

U wordt geadviseerd akkoord te gaan met alle onderdelen van de geannoteerde agenda en de verzending van bijgevoegde Kamerbrieven aan de Tweede en Eerste Kamer.

## 3. Kernpunten

Het Deense voorzitterschap heeft onderstaande onderwerpen geagendeerd voor de informele EU Gezondheidsraad:

1. Gedachtenwisseling life sciences en klinische studies  
De recent door de Commissie gepubliceerde Strategie op Europese biowetenschappen vormt de basis voor deze gedachtenwisseling. De Kamer wordt via een BNC fiche geïnformeerd, nadat de GA met de Kamer gedeeld is.  
De Nederlandse inzet is gericht op het aantrekkelijk houden van Nederland bij het verrichten van klinisch onderzoek, zowel voor groeikansen, als voor het versterken van onze weerbaarheid.



2. Werklunch Anti-Microbiële Resistentie (AMR)

AMR vormt wereldwijd een grote bedreiging voor de volksgezondheid en heeft alleen al in 2022 voor meer dan 35.000 sterfgevallen in de EU gezorgd. Denemarken besteedt in haar voorzitterschap aandacht aan de bestrijding van AMR. Nederland vindt net als Denemarken dat AMR een serieuze gezondheidsbedreiging is, die hoog op de agenda's van landen moet staan en is ook van mening dat een goede voorbereiding op toekomstige uitbraken van AMR van belang is. Het Nederlands Nationaal Actieplan voor het terugdringen van antimicrobiële resistentie, is opgesteld vanuit de ministeries van VWS, LNV en IenW en vormt de hoeksteen van de Nederlandse aanpak.

Nederland werkt binnen Europa nauw samen in een groot, door de EU gefinancierd, project, de Joint Action on AMR (EU-JAMRAI-2). Een van de algemene doelstellingen van JAMRAI-2 is het bieden van directe ondersteuning, om EU-lidstaten en geassocieerde landen te helpen bij de ontwikkeling, actualisering en uitvoering van hun nationale actieplannen tegen AMR. Dit werk wordt door NL getrokken. Nederland wil oproepen om in de preventie en paraatheidsdiscussie, deze serieuze gezondheidsbedreiging niet uit het oog te verliezen.

3. Gedachtenwisseling weerbaarheid

De EU is voornemens Europa weerbaarder te maken voor gezondheidsuitdagingen en de paraatheidsunie strategie dient daarbij als belangrijk handvat. Onderdeel hiervan zijn de recentelijk gepubliceerde Bevoorradsingsstrategie en de Medische Tegenmaatregelen strategie, waarover de Kamer binnenkort middels het reguliere BNC-proces verder geïnformeerd wordt.

Ook spelen de recente ontwikkelingen rondom civiel-militaire samenwerking op het gebied van gezondheid, naar alle waarschijnlijkheid een rol binnen de gesprekken rondom weerbaarheid. Ten aanzien van de ontwikkelde strategieën is Nederland overwegend positief over de voorgestelde medische tegenmaatregelen- en bevoorradsingsstrategie. Op het gebied van bevoorrading plaatst Nederland wel de kanttekening dat dit niet ten kosten mag gaan van reguliere (medische) bevoorrading en toeleveringsketens.

Specifiek rondom civiel-militaire samenwerking op het gebied van gezondheid, pleit Nederland ervoor dat voorkomen moet worden dat er doublures plaatsvinden, aangezien er veel initiatieven op verschillende plekken binnen de EU (maar ook de NAVO) opkomen.

4. Update farmawetgeving

Tijdens het Commissiedebat van 31 mei 2023 over de EU Gezondheidsraad, is afgesproken dat de Kamer in elke geannoteerde agenda voorafgaand aan Europese Gezondheidsraden, wordt geïnformeerd over de voortgang van de onderhandelingen over de herziening van de Europese geneesmiddelenwetgeving. Inmiddels hebben twee oriënterende besprekingen voor de trilogie plaatsgevonden. Het Deense Eu-voorzitterschap heeft de ambitie dit af te ronden in december 2025. Het Nederlandse doel is en blijft om een goede balans te vinden tussen betaalbaarheid, toegang, innovatie- en concurrentievermogen. Daarbij blijven we ons richten op uitvoerbare en efficiënte Europese wetgeving.

DGV  
Internationale Zaken

**Kenmerk**  
4190975-1086919-IZ



#### 4. Toelichting

*a. Draagvlak politiek*

Op 3 september is de inbrengdatum voor het Schriftelijk Overleg (SO) met de kamer over de informele EU Gezondheidsraad. De beantwoording t.b.v. het SO ontvangt u separaat.

*b. Draagvlak maatschappelijk en eenduidige communicatie*

Geen bijzonderheden

*c. Arbeidsmarkteffecten zorg- en welzijnsveld*

N.v.t.

*d. Gevolgen administratieve lasten*

N.v.t.

*e. Financiële en personele gevolgen VWS en uitvoeringsorganisaties*

N.v.t.

*f. Juridische aspecten haalbaarheid*

N.v.t.

*g. Afstemming (intern, interdepartementaal en met veldpartijen)*

De geannoteerde agenda is afgestemd met de directies GMT, IZB, PDWZ, PG en RIVM.

*h. Toezeggingen*

N.v.t.

*i. Fraudetoets*

N.v.t.

#### 5. Informatie die niet openbaar gemaakt kan worden

Tot personen herleidbare gegevens zijn onleesbaar gemaakt vanwege de bescherming van de persoonlijke levenssfeer.



DGV  
Internationale Zaken

**Kenmerk**  
4190975-1086919-IZ