



Betreft: Reactie Detailhandel Nederland op internetconsultatie wetsvoorstel aanscherping definitie geneesmiddelen BTW

Leidschendam, 14 augustus 2017

Graag reageert Detailhandel Nederland hierbij op de internetconsultatie voor het wetsvoorstel ter aanscherping van de definitie van geneesmiddelen BTW.

Aanleiding voor dit wetsvoorstel is de uitspraak van de Hoge Raad over het BTW-tarief op tandpasta's en zonnebrandcrème. Het ministerie geeft aan dat, als gevolg van deze uitspraak, aan het licht is gekomen dat het verlaagde BTW-tarief ook wordt toegepast op producten die niet kwalificeren als geneesmiddel. Detailhandel Nederland bestrijdt deze visie. Genoemde praktijk is in de loop der jaren gegroeid en is goed te verklaren vanuit de ontwikkeling van de markt op geneesmiddelen en medische hulpmiddelen, maar ook vanuit het perspectief van de burger, voor wie het onderscheid tussen een geneesmiddel en medisch hulpmiddel niet eenvoudig te maken is.

De gegroeide praktijk sluit aan bij ontwikkeling in de gezondheidszorg waarbij van de burger steeds meer wordt gevraagd zelfredzaam te zijn. Europese wetgeving biedt hiervoor ook de ruimte. De voorgestelde aanpassing gaat hier lijnrecht tegen in. Daarmee wordt de huidige markt ernstig verstoord en worden extra kosten in rekening gebracht bij de consument. Met name de verstoring van de mededinging tussen gelijkwaardige producten, waar als gevolg van deze aanpassing sprake van zal zijn, lijkt strijdig met de jurisprudentie van het Europese Hof. Deze bepaalt dat landen weliswaar een zekere ruimte hebben in de keuze om producten binnen een bepaalde categorie al dan niet onder het lage tarief te brengen, maar wel op voorwaarde dat de mededinging niet wordt verstoord. Het is dan ook aannemelijk dat de voorgestelde wijziging in de toekomst opnieuw zal leiden tot onduidelijkheid.

Een tweede aanleiding voor dit wetsvoorstel is de derving voor de schatkist als gevolg van de uitspraak van de Hoge Raad, die het ministerie schat op ongeveer € 30 miljoen. Detailhandel Nederland heeft begrip voor het feit dat een oplossing wordt gezocht om dit gat te dichten. In dat licht bevreemdt het Detailhandel Nederland, dat een voorstel wordt gedaan dat niet alleen genoemde derving herstelt, maar veel verder gaat en daarmee veel meer inkomsten voor de schatkist genereert. Ook veel andere producten, zoals de wetgever zelf ook aangeeft, zullen door deze wijziging in het hoge tarief gaan vallen. Daarbij wordt geen afweging gemaakt in hoeverre deze maatregel zal leiden tot extra kosten voor de consument en tot een schadepost voor de detailhandel en andere betrokken bedrijven.

Detailhandel Nederland onderschrijft de doelstelling om de toepassing van het lage BTW-tarief zo eenvoudig en transparant mogelijk te maken. Een voorstel om te komen tot meer transparantie, waarbij de structurele derving als gevolg van de genoemde uitspraak van de Hoge Raad wordt voorkomen, is bijgevoegd in de bijlage.



Voor iedere aanpassing die wordt gedaan geldt wel dat de detailhandel als sector zelf haar afweging moet kunnen maken welk tarief van toepassing is. Databases die inzicht geven in de betreffende producten moeten daarom altijd toegankelijk zijn voor de detailhandel. Detailhandel Nederland doet hierbij dan ook de oproep dit inzicht tijdig te geven, zodat betrokken ondernemingen op tijd kunnen inspelen op wijzigingen.

Als laatste wijst Detailhandel Nederland op problemen in de uitvoering die kunnen ontstaan als gevolg van het wetsvoorstel. Het is voor de detailhandel niet mogelijk van de ene op de andere dag een dergelijke wijziging door te voeren. Daarom dringt Detailhandel Nederland aan op een overgangstermijn van twee maanden, mocht daadwerkelijk worden gekozen voor een dergelijke ingrijpende wijziging. Daarbij roept Detailhandel Nederland het ministerie op rekening te houden met de eventuele overgang naar hogere tarieven door zelf tijdig te communiceren, zowel richting bedrijfsleven als consument.

Met vriendelijke groet,

Bert van Steeg
Adjunct-directeur

Bijlage: Alternatief voorstel

Bij een aanscherping van de definitie moet naar onze mening gezocht worden naar een goede balans. Dit betekent dat niet alleen de afbakening en uitvoering, maar ook het voorkomen van overkill alle aandacht verdient. Daarom wordt voorgesteld de bestaande tekst van Tabel I, post a.6, luidende:

“geneesmiddelen als bedoeld in artikel 1, eerste lid, onder b, van de Geneesmiddelenwet, voorbehoedmiddelen, infusievloeistoffen, alsmede kennelijk voor geneeskundige doeleinden bestemde inhalatie-gassen;”

te vervangen door:

a. Farmaceutische producten, zijnde

1. geneesmiddelen waarvoor een handelsvergunning als bedoeld in artikel 40, eerste lid, van de Geneesmiddelenwet is afgegeven;
2. geneesmiddelen als bedoeld in artikel 40, derde lid, van de Geneesmiddelenwet, of
3. medische hulpmiddelen die zijn samengesteld uit stoffen of combinaties van stoffen, in een farmaceutische toedieningsvorm in de handel worden gebracht en overeenkomstig artikel 7 van het Besluit medische hulpmiddelen voorzien zijn van een CE-markering;

b. voorbehoedmiddelen, infusievloeistoffen, alsmede kennelijk voor geneeskundige doeleinden bestemde inhalatiegassen;

Toelichting:

- Onderdeel a. – dat de bestaande formulering “geneesmiddelen als bedoeld in artikel 1, eerste lid, onder b, van de Geneesmiddelenwet,” vervangt – is het handvat voor een duidelijke en verifieerbare afbakening van de farmaceutische producten die onder het 6%-tarief vallen.
- De punten 1. en 2. verwijzen naar respectievelijk de geneesmiddelen die zijn opgenomen in het register van het College ter Beoordeling van Geneesmiddelen (zie www.geneesmiddeleninformatiebank.nl) en de geneesmiddelen zijn uitgezonderd van de handelsvergunningplicht (artikel 40, derde lid, Geneesmiddelenwet)
- Punt 3 heeft betrekking op de aan geneesmiddelen nauw verwante medische hulpmiddelen in een farmaceutische vorm. De medische hulpmiddelen zijn herkenbaar aan een – op Europese regelgeving gebaseerde – CE-markering op de verpakking (zoals geneesmiddelen herkenbaar zijn aan een RVG nummer). Door deze – op rechtmatig gebruik te verifiëren – markering zijn medische hulpmiddelen in farmaceutische vorm eenvoudig te onderscheiden van bijvoorbeeld cosmetische producten.
- Onderdeel b. is conform de bestaande formulering in post a.6.