

Betreft: Inbreng internetconsultatie Klimaatplan 2025-2035
Datum: 7 februari 2025

Veilig vergroenen

NEFEMED, de belangenorganisatie van fabrikanten van medische hulpmiddelen en technologie, neemt namens haar leden deel aan de **Green Deal Duurzame Zorg**. Het door middel van innovatie veilig verduurzamen van hun producten is bij elke van de internationaal opererende fabrikanten top of mind. Het is immers de enige weg vooruit.

Samenwerken in Nederland

Zoals ook in het Klimaatplan genoemd staat, werken onder meer de zorggerelateerde instituties (ZIN, NZa en RIVM, p. 52) aan het bevorderen van duurzame en circulaire zorg. De NEFEMED-lidbedrijven bemerken echter dat in Nederland de diverse ministeries onvoldoende met elkaar en met het veld samenwerken. Bij voorgenomen (wets)wijzigingen die de medische hulpmiddelen en technologie raken, dienen in de allereerste plaats de **patiëntveiligheid** en de **continuïteit van zorg** te worden geborgd.

Er is dringend behoefte aan een **nationale Interdepartementale Beleidsagenda** voor Duurzame Zorg alsmede aan een Klankbordgroep Veldpartijen, zodat veiligheid, doeltreffendheid, doelmatigheid, cliëntgerichtheid en duurzaamheid **in samenhang geborgd** worden en duurzame hulpmiddelen **beschikbaar komen en blijven** voor de patiënt.

Beleidsvoornemens dienen met het veld samen vóóraf onderzocht te worden, op effecten van patiëntveiligheid, werkzaamheid en de uiteindelijke maatschappelijke netto-opbrengst van de groene maatregelen. Producten zijn onderzocht op veiligheid en effectiviteit en op basis daarvan toegelaten tot de Europese markt. Materialen kunnen niet 'eenvoudig' worden aangepast of herverwerkt, dit zijn ontwikkelingen van jaren. Vergroening is altijd een productontwikkeling, daarvoor is budget nodig. Alle extra gestelde vereisten zijn derhalve kostbaar. Wanneer de maatschappij deze groene producten vervolgens te kostbaar vindt, is beschikbaarheid in Nederland in het geding. De snelheid van vergroening heeft dus zeer zeker ook te maken met financiële ruimte die geboden wordt.

Implementeren Europese regelgeving

Voorts houdt Nederland geen gelijke tred met de verplichtingen die Europese Unie stelt.

Ofwel Nederland voert verdergaande maatregelen in (het zogenaamde goldplating) met het gevolg dat internationale bedrijven kritische afwegingen maken bij de relatief kleine Nederlandse afzetmarkt. Een voorbeeld daarvan is het Besluit UPV Luiers en Incontinentiematerialen, dat recycling van producten vereist die vooralsnog niet volledig circulair en als recyclaat niet hoogwaardig en veilig herinzetbaar zijn. Dit is tevens een voorbeeld van bovengenoemde ongecoördineerde groene regelgeving, die het ondernemersklimaat van Nederland zó verslechteren dat producenten vertrekken.

Ofwel Nederland voert dringende stipuleringen in de Europese regelgeving niet uit.

Een voorbeeld daarvan is het ontbreken van een wettelijke veldnorm voor de herverwerking van medische hulpmiddelen die zijn ontwikkeld voor éénmalig gebruik (SUDs). Want, hoewel de Europese verordening voor medische hulpmiddelen ([MDR](#)) stelt dat Lidstaten ‘een nadere uitwerking geven aan aspecten op het gebied van risicomangement, zekerheid en validering van het sterilisatieproces en traceerbaarheid’, heeft Nederland dit niet gedaan met de Verzamelwet 2023. Dit is een risico voor zowel de effectiviteit van de hulpmiddelen als voor de patiëntveiligheid.

De beschikbaarheid van internationale medisch-technologische innovaties voor de Nederlandse patiënten vraagt eenduidige Europese duurzaamheidseisen voor kwaliteit en veiligheid bij ontwikkeling, productie, distributie en gebruik en een zorgvuldige ‘co-‘implementatie in Nederland.

Voor meer achtergronden verwijzen wij u naar <https://nefemed.nl/duurzaamheid>.

Namens Nefemed:

Michiel van Campen
directeur-bestuurder NEFEMED



Nederlandse Federatie van Producenten, Importeurs en Handelaren in Medische Hulpmiddelen en Medische Technologie