



# Blijft België illegaal methylphenidaat invoeren?

Nu is het zo dat minister Onkelinx, federaal minister van Volksgezondheid, sinds 2004 niet kan achterhalen welke hoeveelheden methylphenidaat (Rilatine-Concerta) jaarlijks ons land zijn binnengesmokkeld ZONDER een vereiste invoervergunning.

In juli 2009 verklaarde zij immers in de Senaat:

*Aangezien niet voor alle afleveringen van voorschriften voor geneesmiddelen op basis van methylphenidaat een tussenkomst van het RIZIV voorzien is, beschikken mijn diensten niet over gegevens die het mogelijk maken het aantal voorschriften buiten de goedgekeurde therapeutische indicaties te becijferen. Zij hebben ook geen cijfers over het aandeel gezonde mensen zoals studenten die tijdens de examenperiode dergelijke middelen zouden slikken.*

En dat terwijl :

*Methylphenidaat en amfetaminesulfaat worden gereguleerd door het koninklijk besluit van 22 januari 1998 houdende regeling van sommige psychotrope stoffen betreffende risicobeperking en therapeutisch advies. Overeenkomstig deze bepalingen registreert de dienst verdovende middelen van het Federaal Agentschap voor Geneesmiddelen en Gezondheidsproducten de hoeveelheden stoffen bedoeld in die wetgeving waarvoor voorafgaandelijk in- en uitvoervergunningen nodig zijn. Voor elke gram methylphenidaat of amfetamine die in België gebruikt wordt, is een invoervergunning nodig, ongeacht de vorm (grondstof of farmaceutische specialiteit).*

Van 1995 tot en met 2003 werden deze cijfers op een eenvoudig verzoek meegedeeld door de farmaceutische inspectie, die deze cijfers bijhoudt.

Vanaf 2004, het jaar dat methylphenidaat deels ook door de belastingbetaler werd mee ingevoerd en betaald, is het voor de minister NIET meer mogelijk om daar een zicht op te krijgen.

Vanaf dat jaar explodeerde het verbruik (ook in alle andere landen), maar ... daalden plots bij ons de officieel gekende cijfers.

Van 85.690g in 2002 en 125.672g in 2003 – cijfers met invoervergunning, dienst verdovende middelen-, naar 111.541g –cijfers van de minister- in 2004.

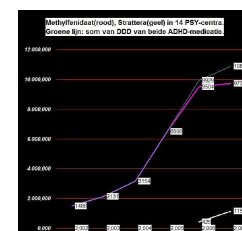
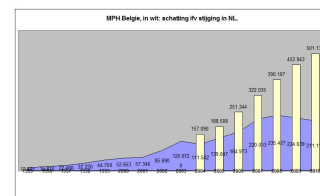
Om te illustreren, dit grafiekje over het verbruik van methylphenidaat en Strattera tussen 2002 en 2007 in 14 psychiatrische ziekenhuizen, verspreid over het ganse land.

Noteer dat de psychiatrie, in tegenstelling tot 'ooit', de klanten ook lekker psychotisch prepareert met psychotica, misschien wel voor de instandhouding van een systeem.

De groeikurve lijkt te stabiliseren, doodgewoon omwille van een bovengrens van beschikbare plaatsen.

Hier wordt minstens kwaad opzet vermoed.

Grote hoeveelheden methylphenidaat komen jaarlijks illegaal (blijkbaar zonder een invoervergunning) het land binnen, waardoor de minister alleen maar veel te lage cijfers over het officiële verbruik kan bekend maken.



Sinds 2004 verbodt de overheid dat de farmaceutische inspectie (ministerie van Volksgezondheid) jaarlijks het verbruik van methylphenidaat bleef bekend maken.

Methylphenidaat is een cocaïne-stof, werkt laag gedoseerd als opwekmiddel, en dient in hogere doseringen, net als de amfetamines, om dwangmatig psychotisch te maken. Het **bedrijf** Janssens Pharmaceutica maakt immers van die laatste mogelijkheid gebruik om met methamfetamine - Pervitin (WO-II) en Desoxy (ADHD-medicatie in VS) - de proefdieren vooraf tot psychotisch te drogeren, waarop men vervolgens de nieuw ontwikkelde antipsychotica kan uittesten.

Vanaf 2004 vergoedde de ziekteverzekering (ministerie van Sociale Voorzorg) de sterk verhoogde prijs van Rilatine en dit alleen maar ten behoeve van kinderen die vooraf een attest van de geneeskundig adviseur konden bekomen.

En precies vanaf dat jaar waren de opeenvolgende ministers van Volksgezondheid niet meer in staat, noch bij machte om voor de internationaal verplichte rapportering van het verbruik in te staan.

Enkel het verbruik na goedkeuring door de adviseur werd opgeteld. Van het verbruik buiten die tussenkomst van Sociale Voorzorg bestaan geen cijfers en bijgevolg ook geen geldige invoerbewijzen, vermits die afhankelijk zijn van het totale verbruik per land.

Ik citeer een tussenkomst van de minister :



Vandaar ook de telkens terugkerende 'tekorten' in de aanvoer wanneer het lopende jaar ten einde loopt. En er bij de douane toch eens op 'geldige' invoerbewijzen wordt gecontroleerd.

17.03 Minister Laurette Onkelinx (Frans): Rilatine bevat methylphenidaat en wordt in sommige gevallen voor de behandeling van aandachtstekortstoornissen met hyperactiviteit voorgeschreven. De centrale stimulantia Modafinil, in Provigil, en methylphenidaat kunnen bij narcolepsie worden gebruikt. Het geneesmiddel Aricept, dat donepezil bevat, ten slotte, wordt in het kader van de behandeling van de symptomen van de ziekte van Alzheimer gebruikt. De globale consumptie van methylphenidaat bedroeg 125.672 gram in 2003 en 220.000 gram in 2007. De cijfers voor 2008 zullen medio 2009 beschikbaar zijn. Zo'n hoog verbruik wordt niet alleen in België, maar in alle geïndustrialiseerde samenlevingen vastgesteld. (Nederlands) Aangezien de voorschriften van deze geneesmiddelen niet allemaal worden afgeleverd met tussenkomst van het Kiziv, beschik ik niet over betrouwbare gegevens om het aantal voorschriften buiten de goedgekeurde therapeutische indicaties of het gebruik door gezonde personen te evalueren.

**Algemeen Syndicaat van Geneeskundigen van België**

Home Contact Lidmaatschap Actualiteit Agenda ASGB Berichten

ASGB

Gebruikersna   Onthoud mij  [Wachtwoord vergeten?](#) | [Registreer](#)

**ASGB-bericht2012.010/Problemen met Rilatine MR\***

Geachte Collega,

Door administratieve(!) problemen is Rilatine MR tijdelijk niet leverbaar in België. Dit veroorzaakt belangrijke problemen voor de patiënten en hun ouders. Het is nog niet duidelijk hoelang dit probleem kan aanslepen.

Voor de terugbetaling van het alternatief Rilatine is een apart attest nodig. Normaal gezien mogen huisartsen dit niet aanvragen. Met de ziekenfondsen werd nu overeengekomen dat "in deze bijzondere omstandigheden" wordt toegestaan dat een huisarts een aanvraag doet op een z.g. "niet specifiek aanvraagformulier", op voorwaarde dat er contact is geweest met de behandelende specialist over de dosis, die moet worden voorgeschreven. Er hoeft geen uitgebreid verslag te zijn, een e-mail volstaat (die u in het medisch dossier bewaart!).

Praktisch gezien is het eenvoudigste om via de website van het bcfi te gaan ([www.bcfi.be](http://www.bcfi.be)). Bij Rilatine klikt u op het teken . U klikt daarna op "niet specifiek aanvraagformulier" en vult dit in. Het paragraafnummer is § 3130200.

Aan de (kinder)psychiaters en neurologen zouden wij voorstellen om in het mailtje ook aan aantal aandachtspunten te vermelden i.v.m. eventuele problemen bij overschakeling van Rilatine MR naar Rilatine.

Met collegiale groeten, het ASGB-bestuur.

50 dagen na deze **nieuwsbrief** (18/01/2011) ontving de Orde van Apothekers een anonieme klacht tegen mij.

Op 18/10/2012 werd ik in hoger beroep vrijgesproken, nadat duidelijk werd dat de toenmalige minister en de vorige premier zich op een heimelijke manier hadden bediend van de diensten van een door de maatschappij zwaar verfoede bende.

Niettemin blijft de heksenjacht onverminderd doorgaan.

Vandaar mijn vraag aan de huidige minister van Volksgezondheid.

Mogen de cijfers - over methylphenidaat - die door de farmaceutische inspectie verplicht worden bijgehouden, eindelijk openbaar, net zoals die openbaar werden gemaakt in al de jaren, die 2004 voorafgingen.

Bovendien kan dit bekendmaken tevens de huidige minister van Justitie van een kwalijke erfenis uit het verleden bevrijden. Strafzaken, die al veel te lang stinkend liggen te rotten omwille van onaantastbaar gewaande geprivilegieerden.

Apotheker Fernand Haesbrouck, 2 november 2015