



Inspectie
Volksgezondheid
Aruba



Beleid

Invoer geneesmiddelen en supplementen voor eigen gebruik

Documentnummer: IG-2026/25648

Versie: Definitief | 1.0

Datum van uitgave: 5 augustus 2026

Herzieningsdatum: 5 augustus 2028

Inhoudsopgave

Begrippenlijst	1
1 Inleiding.....	3
2 Doel.....	3
3 Reikwijdte	3
4 Wettelijke kaders	3
5 Toetsing	4
5.1 Voorwaarden tot invoer	5
5.1.1 Wat mag niet ingevoerd worden?.....	5
6 Procedure bij invoerverzoeken	6
6.1 Vereisten invoerverzoek geneesmiddelen en supplementen	7
6.1.1 Benodigde documenten	7
6.1.2 Toegestane hoeveelheid.....	7
7 Bijzondere gevallen	8
7.1 CBD-producten	8
7.2 Dialyse patiënten.....	8
7.3 Invoer van verdovende middelen (narcotica).....	8
7.3.1 Aanvraag Verklaring van Geen Bezwaar	8
7.4 Dierengeneesmiddelen	9
7.4.1 Benodigde documenten invoer dierengeneesmiddelen	10

Begrippenlijst

Zelfstandigheid: een zelfstandigheid is een product dat invloed kan hebben op de gezondheid, zoals een geneesmiddel, vitamine of voedingssupplement.

Geneesmiddel: een zelfstandigheid die op grond van artikel 1 van de Landsverordening op de Geneesmiddelenvoorziening (LOGV) als geneesmiddel wordt aangemerkt. Het is een middel dat wordt gebruikt om ziekten, klachten of pijn te behandelen, te verlichten of te voorkomen. Het kan gaan om middelen die via een apotheek verkrijgbaar zijn, door een arts worden voorgeschreven of door de minister officieel als geneesmiddel zijn aangewezen volgens de Landsverordening op de Geneesmiddelenvoorziening (LOGV).

Giftige zelfstandigheid: dit is een product dat schadelijk kan zijn voor de gezondheid als zij verkeerd of in te grote hoeveelheden wordt ingenomen of zonder medisch toezicht. Welke stoffen als giftig worden beschouwd, staat in de officiële Lijst van Vergiften in het Landsbesluit vergiften (AB 1992 GT no.16). Voor deze stoffen gelden speciale wettelijke regels.

Medische aanprijzing (claim): wanneer op de verpakking of het etiket staat dat een product een ziekte, klacht of pijn kan behandelen, voorkomen of verminderen. Dit product wordt dan volgens de wet (artikel 1 lid d sub 3 van de LOGV) als geneesmiddel gezien.

Voorwaardelijke toestemming

Met deze toestemming mag het geneesmiddel één keer worden ingevoerd. Daarna moet de patiënt een lokale behandelend arts bezoeken voor verdere behandeling.

Farmaceutische vorm

De vorm van het geneesmiddel, bijvoorbeeld een zetpil of een ovule, die bedoeld is om op een bepaalde manier te worden gebruikt.

Medisch hulpmiddel

Een medisch hulpmiddel is een product dat wordt gebruikt om een ziekte of lichamelijke klacht te voorkomen, onderzoeken, behandelen of verlichten. Voorbeelden zijn naalden en infuussystemen.

Uitsluitende Recept (UR) geneesmiddel

Een geneesmiddel dat alleen verkrijgbaar is op recept van een arts in een apotheek (botica).

Uitsluitend Apotheek (UA) geneesmiddel

Een geneesmiddel dat zonder recept alleen verkrijgbaar is in een apotheek (botica).

Vrije Verkoop (VV) geneesmiddel

Een geneesmiddel dat zonder recept verkrijgbaar is en ook buiten een apotheek (botica) mag worden verkocht.

Diagnostische middel

Een diagnostisch middel is een test of hulpmiddel waarmee onderzocht kan worden of iemand een ziekte, aandoening of andere gezondheidsklacht heeft, bijvoorbeeld glucose zelftesten, cholesterol teststrip, zwangerschapstesten, ovulatie testen en Heritage testen (ancestry DNA kit).

Primaire verpakking

De primaire verpakking is de verpakking die direct contact maakt met het geneesmiddel, zoals een blister waarin tabletten zitten, een flesje of tube.

Secundaire verpakking

De secundaire verpakking is de buitenverpakking van het geneesmiddel, zoals een kartonnen doosje waarin de primaire verpakking en de bijsluiter zitten.

1 Inleiding

De Inspectie Volksgezondheid Aruba (hierna: de Inspectie) heeft als taak de kwaliteit en veiligheid van de gezondheidszorg te bewaken en te bevorderen. Hieronder valt ook de farmaceutische zorg. Voor de veiligheid kunnen geneesmiddelen en supplementen niet zonder controle van de Inspectie ingevoerd worden. Producten zoals geneesmiddelen en supplementen worden 'zelfstandigheden' genoemd. De geneesmiddelenvoorziening op Aruba is wettelijk geregeld in de Landsverordening op de Geneesmiddelenvoorziening (AB 1990 GT no. 9) (hierna: de LOGV). Deze landsverordening waarborgt dat geneesmiddelen die op Aruba beschikbaar zijn, voldoen aan eisen van veiligheid en kwaliteit.

De Inspectie krijgt dagelijks algemene verzoeken van het publiek binnen om geneesmiddelen en supplementen in te voeren. Te denken valt aan zowel de lokale bevolking als toeristen die producten via het vliegtuig meenemen naar Aruba voor eigen/persoonlijk gebruik, of aan de lokale bevolking die producten online bestelt die via het postkantoor binnenkomen.

2 Doel

Het doel van dit beleid is het beschrijven van de procedure bij invoerverzoeken van geneesmiddelen en supplementen voor eigen gebruik. In dit beleid staan de vereisten voor het indienen van verzoeken, de toetsingscriteria van de Inspectie om te bepalen of deze producten ingevoerd mogen worden en de voorwaarden bij invoer.

3 Reikwijdte

Deze richtlijn is van toepassing op eenieder die geneesmiddelen of supplementen voor eigen gebruik wensen in te voeren via de luchthaven of het postkantoor.

4 Wettelijke kaders

- Landsverordening op de geneesmiddelenvoorziening (AB. 1990 no.GT 9);
- Landsverordening verdovende middelen (AB 1990 GT 7);
- Landsbesluit verpakte geneesmiddelen (AB. 1990 no. GT 48);
- Landsbesluit vergiften (AB. 1991 no GT no 60) en (AB. 1992 no GT 16)
- Landsverordening officiële talen (AB 2003 no. 38);

- Ministeriele Regeling aangewezen zelfstandigheden bestemd voor parenterale toediening bij de mens (AB 2006 no. 74);
- Ministeriele Regeling aanwijzing Cannabidiol (CBD met THC-gehalte van niet meer dan 0.2%) als geneesmiddelen (AB 2019 no 82);
- Ministeriële Regeling aangewezen middel Botox als zijnde geneesmiddel (AB 2005 no. 73);
- Ministeriële Regeling aangewezen diagnostische middelen voor in- en uitwendig gebruik bij de mens als zijnde geneesmiddel (AB 1988 no. GT 51);
- Ministeriële Regeling aangewezen zelfstandigheden welke bestemd of mede bestemd zijn voor aanwending bij dieren (AB 1988 no. GT 52);
- Ministeriële Regeling aangewezen anticonceptionele middelen voor orale, vaginale en intramusculaire toediening bij de mens als zijnde geneesmiddel (AB 1988 no. GT 54);
- Ministeriële Regeling aangewezen zelfstandigheden welke bestemd zijn of mede bestemd zijn voor aanwending of toediening bij dieren (AB 1988 no. GT 55);

5 Toetsing

De Inspectie toetst de kwaliteit en veiligheid van farmaceutische producten. Wanneer iemand een product voor eigen gebruik wil invoeren, controleert de Inspectie of het product als geneesmiddel moet worden beschouwd in overeenstemming met artikel 1 van de LOGV. Dit kan bijvoorbeeld het geval zijn bij supplementen. Voor de invoer van geneesmiddelen gelden speciale voorwaarden. Als een product als geneesmiddel wordt aangemerkt, controleert de Inspectie ook onder welke categorie het valt, bijvoorbeeld alleen verkrijgbaar op recept (UR), uitsluitend via de apotheek (UA) of een geneesmiddel voor vrije verkoop (VV).

De Inspectie toetst hierbij o.a. of:

- het product een geneesmiddelbestanddeel bevat;
- er sprake is van een medische claim;
- er sprake is van vervallen, vervalste, teruggeroepen, uit de markt gehaalde producten;
- de productinformatie in het Nederlands, Engels, Spaans of Papiamento is;
- het product als een giftig product wordt aangemerkt;
- het product als een verdovend middel wordt aangemerkt;
- het product een geneesmiddel is dat alleen gebruikt kan worden met een medisch hulpmiddel, zoals naalden;
- het product een diagnostisch middel is, zoals glucose zelftesten, cholesterol teststrip, zwangerschapstesten, ovulatie testen en DNA Heritage testen.
- het product een geneesmiddel is voor cosmetische behandelingen, zoals botox, fillers en draden;

Daarnaast beoordeelt de Inspectie ook aan de hand van de hoeveelheid producten waarvoor toestemming voor invoer wordt gevraagd, of deze bedoeld zijn voor eigen gebruik en niet voor verkoop.

5.1 Voorwaarden tot invoer

Hieronder volgt een overzicht van de voorwaarden tot invoer van geneesmiddelen en supplementen voor eigen gebruik:

- De verpakking, bijsluiter of het etiket van het geneesmiddel moet duidelijk leesbaar zijn en opgesteld zijn in het Nederlands, Engels, Spaans of Papiaments;
- Het geneesmiddel moet in goede staat verkeren. De verpakking mag bijvoorbeeld niet geopend of beschadigd zijn;
- Op de primaire en secundaire verpakking, het etiket of in de bijsluiter moet duidelijk staan:
 - welke ingrediënten het geneesmiddel bevat;
 - hoeveel van elk ingrediënt erin zit;
 - hoe het geneesmiddel moet worden gebruikt.
- Voor geneesmiddelen die op Aruba alleen op recept verkrijgbaar zijn (UR-geneesmiddelen), moet een recept of een kopie van het recept van de behandelend arts worden ingeleverd.
 - Op het recept moeten de naam van de patiënt en de handtekening van de behandelend arts staan.
- Voor UR-geneesmiddelen die onder de regels voor verdovende middelen vallen, gelden aanvullende voorwaarden. Zie hiervoor hoofdstuk 8.
- De geneesmiddelen mogen alleen voor eigen gebruik worden ingevoerd en niet voor verkoop of andere commerciële doeleinden.

De Inspectie kan in sommige gevallen aanvullende informatie opvragen of extra onderzoek doen voordat toestemming voor invoer wordt gegeven. Dit gebeurt wanneer de omstandigheden van de aanvraag daar aanleiding toe geven.

5.1.1 Wat mag niet ingevoerd worden?

- **Geneesmiddelen zoals botox, fillers, en draden:** deze middelen worden voor cosmetische behandelingen gebruikt en dienen door zorgaanbieders toegediend te worden. De wijze van toepassing brengen mogelijke risico's met zich mee voor de gezondheid van de cliënt. Doordat deze geneesmiddelen niet onder de definitie van de continuïteit van een medische behandeling vallen, kunnen ze dus ook niet voor eigen gebruik worden ingevoerd.
- **CBD producten met een THC-gehalte hoger dan 0.2%:** deze CBD-producten worden beschouwd als verdovende middelen. Het is niet toegestaan om cannabisbloemen,

hasj (cannabis-hars), cannabisextracten en cannabisincturen naar Aruba in te voeren. Deze producten bevatten stoffen uit de cannabisplant, waaronder tetrahydrocannabinol (THC). Daarom worden zij volgens de wet aangemerkt als verdovende middelen en vallen zij onder de Landsverordening verdovende middelen. De uitzondering voor geneesmiddelen voor eigen gebruik geldt niet voor deze producten.

- **Diagnostische middelen:** deze hulpmiddelen worden in principe niet toegelaten, omdat zij niet nodig zijn voor een medische behandeling. Een uitzondering geldt voor bloedglucosemeters en teststrips voor patiënten die bloedsuikerverlagende geneesmiddelen gebruiken. Deze hulpmiddelen zijn nodig om de bloedsuiker te controleren en de behandeling en dosering van het geneesmiddel af te stemmen op de behoeften van de patiënt.
- **Medische hulpmiddelen:** medische hulpmiddelen mogen alleen worden ingevoerd als zij nodig zijn voor het gebruik van een geneesmiddel dat door een behandelend arts in het buitenland is voorgeschreven. De arts moet hebben vastgesteld dat het geneesmiddel nodig is voor de patiënt en dat het medische hulpmiddel noodzakelijk is om het geneesmiddel op de juiste manier toe te dienen en de behandeling voort te zetten. Het medische hulpmiddel mag alleen worden ingevoerd voor gebruik binnen deze voorgeschreven behandeling.
- **Peptiden voor injectie en producten voor onderzoeksdoeleinden:** injecteerbare peptiden en andere producten die uitsluitend voor onderzoek zijn bedoeld ("Research Use Only"), mogen niet voor eigen gebruik naar Aruba worden ingevoerd. Deze producten zijn niet geregistreerd als geneesmiddel. Het gebruik is alleen toegestaan binnen een goedgekeurd klinisch onderzoek onder toezicht van een arts en na goedkeuring door een medisch-ethische commissie (artikel 12 Landsbesluit Verpakte Geneesmiddelen).

6 Procedure bij invoerverzoeken

Verzoeken van geneesmiddelen of supplementen voor eigen gebruik moeten worden ingediend via een [digitaal formulier](#) te vinden op de website van de Inspectie (www.iva.aw). Hierbij is er een apart formulier voor producten die via de luchthaven binnenkomen en producten die via het postkantoor binnenkomen.

📌 **Let op:** Indien het gaat om een product dat via een cargobedrijf wordt ingevoerd (bijvoorbeeld FedEx, DHL, Fast Delivery), dan is het cargobedrijf zelf verantwoordelijk voor het indienen van de benodigde documenten bij de Inspectie, zodat de producten voor hun klant kunnen worden vrijgegeven.

Geneesmiddelenverpakkingen die voor beoordeling worden aangeboden, mogen uitsluitend in het Nederlands, Spaans, Engels of Papiaments worden aangeleverd. Geneesmiddelen-verpakkingen in andere talen worden niet geaccepteerd.

6.1 Vereisten invoerverzoek geneesmiddelen en supplementen

6.1.1 Benodigde documenten

Bij het invullen van het digitale formulier voor invoer van geneesmiddelen en supplementen, dienen de volgende documenten geüpload te worden:

1. Het douanedocument
2. Een geldig identiteitsbewijs (paspoort, rijbewijs of identiteitskaart)
3. Een foto van de buitenverpakking met een beschrijving van het geneesmiddel of supplement.
4. Indien het om een geneesmiddel op recept gaat:

- **Bij een medische behandeling in het buitenland**

Indien het gaat om een recept verkregen tijdens een recent verblijf in het buitenland in het kader van een medische behandeling, dient:

- een foto/kopie te worden ingeleverd van een ondertekend doktersrecept afkomstig van een bevoegd behandelend arts in het buitenland. Op het doktersrecept dient ook de volledige naam van de patiënt te staan vermeld.
- Het recept mag niet ouder zijn dan zeven (7) dagen na de datum van terugkeer naar Aruba.
- Voor geneesmiddelen die via een injectie of infuus worden toegediend, is een verklaring van een bevoegde arts op Aruba vereist en de medische geschiedenis van de patiënt.

- **Een toerist die tijdelijk op Aruba verblijft**

Indien het gaat om een toerist die tijdelijk op Aruba verblijft, dient deze een medische verklaring mee te nemen waarmee een overzicht wordt gegeven van de voorgeschreven medicijnen.

6.1.2 Toegestane hoeveelheid

De Inspectie toetst of de geneesmiddelen voor eigen gebruik worden ingevoerd. Hierdoor is er een maximaal aantal dat ingevoerd mag worden:

- Voor geneesmiddelen die uitsluitend op recept verkrijgbaar zijn, kan in principe toestemming worden verleend voor de invoer van een hoeveelheid die overeenkomt met een gebruiksduur van maximaal **drie** maanden.
- Andere geneesmiddelen die niet door een arts zijn voorgeschreven, worden beperkt tot een hoeveelheid die overeenkomt met een gebruiksduur van maximaal **zes** maanden.

- Voor supplementen kan toestemming worden verleend voor de invoer van een hoeveelheid die overeenkomt met een gebruiksduur van maximaal **drie** maanden.

Bij het niet compleet inleveren van documenten wordt uw verzoek niet in behandeling genomen. U dient dan een nieuw verzoek in te dienen met alle bijbehorende documenten.

7 Bijzondere gevallen

7.1 CBD-producten

Voor CBD-producten geldt dat ze alleen kunnen worden ingevoerd als uit een analysecertificaat van de fabrikant of een verklaring van een erkend laboratorium blijkt dat de THC-gehalte maximaal 0,2% is. In dat geval kan door de Inspectie toestemming worden gegeven voor de invoer. CBD-producten met een THC-gehalte van meer dan 0,2% worden niet toegelaten.

7.2 Dialyse patiënten

Toeristen die afhankelijk zijn van een dialysebehandeling kunnen toestemming krijgen om de geneesmiddelen en medische hulpmiddelen in te voeren die nodig zijn voor hun behandeling. Bij de aanvraag moet een medische verklaring of een geldig recept van de behandelend arts worden meegestuurd. Hieruit moet blijken dat deze producten nodig zijn voor de behandeling. De toestemming geldt alleen voor de duur van het verblijf op Aruba en voor de hoeveelheid die nodig is tijdens deze periode.

7.3 Invoer van verdovende middelen (narcotica)

Reizigers die geneesmiddelen die als verdovende middelen worden beschouwd voor eigen gebruik naar Aruba willen meenemen, moeten bij aankomst in het bezit zijn van de volgende documenten:

1. Een geldig identiteitsbewijs (paspoort).
2. Een Verklaring van Geen Bezwaar afgegeven door de Inspectie Volksgezondheid Aruba (IVA).

Een Verklaring van Geen Bezwaar is verplicht. Hieronder staat een overzicht hoe deze kan worden aangevraagd.

7.3.1 Aanvraag Verklaring van Geen Bezwaar

Benodigde documenten

- Voor reizigers uit Schengenlanden (Europa):

U moet beschikken over:

- Een gewaarmerkte CAK-/Schengenverklaring, afgegeven door een Schengenlidstaat.
- Deze verklaring is 30 dagen geldig.

- **Voor reizigers uit niet-Schengenlanden (bijvoorbeeld de Verenigde Staten):**

U moet beschikken over:

- Een medische verklaring van uw behandelend arts in het buitenland.

Deze verklaring moet aan de volgende voorwaarden voldoen:

- De verklaring moet zijn opgesteld in een duidelijke en begrijpelijke taal: Nederlands, Engels, Spaans of Papiaments.
- De verklaring moet leesbaar, volledig ingevuld en ondertekend zijn door de arts.

Indiening van de verklaring

De reiziger of patiënt moet één van de hierboven genoemde verklaringen per e-mail sturen naar inspectiegeneesmiddelen@iva.aw. De verklaring moet minimaal **10 werkdagen vóór aankomst op Aruba** met het geneesmiddel worden ingediend.

Vermeld bij uw aanvraag per e-mail ook:

- De datum van aankomst en vertrek.
- De vluchtgegevens, inclusief vluchtnummer en aankomsttijd.
- Het adres of de verblijfplaats waar u tijdens uw verblijf op Aruba zult verblijven.

7.4 Dierengeneesmiddelen

Geneesmiddelen die specifiek bestemd zijn om bij dieren gebruikt te worden vallen onder de definitie van dierengeneesmiddelen. Alle voorwaarden vastgelegd in dit beleid tot invoer van geneesmiddelen en supplementen bestemd voor eigen gebruik, gelden ook voor geneesmiddelen die bestemd zijn voor gebruik bij een eigen huisdier.

Dierensupplementen en middelen ter bestrijding van bijvoorbeeld teken mogen voor eigen gebruik worden ingevoerd voor een periode van maximaal drie maanden. Dit geldt niet voor supplementen die CBD bevatten. Dierengeneesmiddelen die zijn aangeduid met "Veterinary Use Only" worden in principe niet toegelaten. Een uitzondering kan worden gemaakt voor de voortzetting van een behandeling die al in het buitenland is gestart, of wanneer een dier dat meereist een lopende behandeling moet voortzetten. In gevallen dat de therapie in het buitenland wordt gestart, wordt in principe een eenmalige toestemming verleend voor het meenemen van de benodigde dierengeneesmiddelen. Voor verdere voortzetting van de

behandeling dienen de diergeneesmiddelen via een dierenarts of apotheek te worden verkregen. De invoer van deze geneesmiddelen worden alleen toegelaten bij voorzetting van een gestarte behandeling in het buitenland.

7.4.1 Benodigde documenten invoer diergeneesmiddelen

- Verzoeken van geneesmiddelen of supplementen voor eigen gebruik moeten worden ingediend via een [digitaal formulier](#) te vinden op de website van de Inspectie;
- Een geldig legitimatiebewijs van de eigenaar (rijbewijs, paspoort, of identiteitskaart);
- Het verzoek van de Douane of in het geval het door een cargo bedrijf verzorgd wordt, de Aanvraag Invoer vergunning (AIV) van de Douane;
- Een recept van de behandelende diergeneeskundige in het buitenland;
- Indien een geneesmiddel via injectie of infuus (parenteraal) toegediend wordt, is een verklaring van de gevestigde dierengeneeskundige op Aruba vereist.