

## Collegevergaderingen

Het College ter Beoordeling van Geneesmiddelen (CBG) vergadert tweemaal per maand. Tijdens vergaderingen worden besluiten genomen over het toekennen van nieuwe handelsvergunningen en over het wijzigen van bestaande handelsvergunningen. Verder neemt het College standpunten in over procedures die op Europees niveau worden besproken.

Tijdens Collegevergaderingen wordt ook aandacht gegeven aan belangrijke nieuwe bijwerkingen, actuele zaken op het gebied van geneesmiddelen(bewaking), beleidszaken, wetenschappelijk onderzoek en de ontwikkeling van richtsnoeren.

## Publicatie van notulen

Het CBG vindt het belangrijk dat de samenleving kennis kan nemen van de overwegingen van het College bij besluiten of adviezen. Bovendien is het een wettelijke verplichting om notulen van Collegevergaderingen openbaar te maken. Daarom worden verslagen van Collegevergaderingen op deze website gepubliceerd. Het College streeft naar een hoge standaard van transparantie.

## Leeswijzer openbare verslagen

Het openbaar verslag beschrijft de adviezen, standpunten en besluiten die op de datum van vergadering zijn (in)genomen. Zolang over een zaak nog geen definitief besluit is genomen of een CHMP opinie is gepubliceerd, blijven de betreffende passages in het openbaar Collegeverslag vertrouwelijk. Na afsluiting van een procedure of zaak worden de eerder vastgestelde passages aan het openbare verslag toegevoegd.

Commercieel vertrouwelijke gegevens (bijvoorbeeld productieprocessen) evenals tot de persoon herleidbare (persoon/patiënt) gegevens worden *in alle gevallen* achterwege gelaten.

Het uiteindelijke besluit kán afwijken van een eerder door het College ingenomen standpunt. De openbare Collegeverslagen beschrijven het standpunt *ten tijde van de vergadering*.

## Vervolgstappen na definitieve besluitvorming

Nadat er een definitief besluit is genomen of een CHMP opinie is gepubliceerd (toekenning, afwijzing of wijziging van een handelsvergunning), publiceert wij de productinformatie van het geneesmiddel via [www.geneesmiddeleninformatiebank.nl](http://www.geneesmiddeleninformatiebank.nl). Deze database bevat de uitgebreide productinformatie voor arts en apotheker (SPC) en de patiëntenbijsluiters van alle geneesmiddelen die in Nederland in de handel mogen zijn. Van geneesmiddelen die zowel in Nederland als in de andere Europese lidstaten in de handel mogen zijn, staan de productinformatie en bijsluiters in de database [www.eudrapharm.eu](http://www.eudrapharm.eu).