

Vastgesteld d.d.
4 april 2024

**Openbaar verslag van de 1046^e vergadering van het
College ter Beoordeling van Geneesmiddelen,
donderdag 1 februari 2024 te Utrecht**

DATUM	AANPASSING	VERSIE
16-05-2024	Eerste versie openbaar verslag	1

- 1 **Opening**
- 2 **Belangenconflicten**
- 3 **Vaststellen agenda**
- 4 **Mededelingen, Actuele zaken, Tour de table, Persberichten**
- 5 **Collegeverslagen**
- 6 **Geneesmiddelenbewaking**
 - 6.1 **Geneesmiddelenbewaking: nationaal, of waarvoor NL=(Co-) Rapporteur of NL=RMS**
 - 6.2 **Geneesmiddelenbewaking: NL=*concerned* of NL=CMS**
- 7 **Productgebonden zaken nationaal of waarvoor NL=(Co-)Rapporteur of NL=RMS**
 - 7.a A. Vogel Boldocynara
ethanolextracten van verse artisjokbladeren, verse paardebloemkruid en -wortels,
gedroogde boldobladeren en gedroogde mariadistelvruchten
Spijsvertering
 - 7.b Kacital
trikaliumcitraat
Urologie
 - 7.c Agendapunt vervallen
 - 7.d Aanvraag voor een variatie in de handelsvergunning voor een product met
bempedoïnezuur en een product met *bempedoïnezuur en ezetimibe* als werkzame
bestanddelen en ATC-code C10AX15, waarmee deze vallen onder de klasse *lipid
modifying agents, plain*. Deze variatie verloopt via de centrale procedure.
 - 7.e Terbinafine Moberg Pharma
terbinafine



CBG-MEB: member of the European network of medicines authorities

www.cbg-meb.nl

Infectieziekten

8 Bezwaarschriften

9 Beleidszaken, inclusief richtsnoeren (*note for guidance*)

10 Productgebonden zaken waarvoor NL=*concerned* of NL=CMS

- 10.a Aanvraag voor een handelsvergunning voor een product met *troriluzole* als werkzaam bestanddeel en ATC-code N07XX, waarmee deze valt onder de klasse *other nervous system drugs*. Deze aanvraag verloopt via de centrale procedure.
- 10.b Aanvraag voor een handelsvergunning voor een product met *mirvetuximab soravtansine* als werkzaam bestanddeel, waarvoor nog geen ATC-code is toegekend. Deze aanvraag verloopt via de centrale procedure.
- 10.c Aanvraag voor een handelsvergunning voor een product met *tiratricol* als werkzaam bestanddeel en ATC-code H03AA04, waarmee deze valt onder de klasse *thyroid preparations*. Deze aanvraag verloopt via de centrale procedure.
- 10.d Aanvraag voor een handelsvergunning voor een product met *eplontersen* als werkzaam bestanddeel en ATC-code N07XX, waarmee deze valt onder de klasse *other nervous system drugs*. Deze aanvraag verloopt via de centrale procedure.
- 10.e Aanvraag voor een handelsvergunning voor een product met *marstacimab* als werkzaam bestanddeel en ATC-code B02, waarmee deze valt onder de klasse *antifibrinolytics*. Deze aanvraag verloopt via de centrale procedure.
- 10.f Aanvraag voor een variatie in de handelsvergunning voor een product met *nintendanib* als werkzaam bestanddeel en ATC-code L01XE31, waarmee deze valt onder de klasse *other antineoplastic agents*. Deze variatie verloopt via de centrale procedure.
- 10.g Aanvraag voor een handelsvergunning voor een product met *sultiame* als werkzaam bestanddeel en ATC-code N03AX03, waarmee deze valt onder de klasse *antiepileptics*. Deze aanvraag verloopt via de wederzijdse erkenningsprocedure.
- 10.h Aanvraag voor een handelsvergunning voor een product met *clascoterone* als werkzaam bestanddeel en ATC-code D10AX06, waarmee deze valt onder de klasse *anti-acne preparations for topical use*. Deze aanvraag verloopt via de centrale procedure.

11 Drug Regulatory Science / Wetenschappelijke zaken

12 Agenda's en verslagen van comités en werkgroepen ter bespreking

- 12.a CHMP-verslag 22-25 januari 2024
- 12.b CMDh-verslag 23-24 januari 2024
- 12.c PRAC-agenda 5-8 februari 2024
- 12.d COMP-verslag 16-18 januari 2024

13 Zaken ter informatie

13.1 Zaken door voorzitter afgehandeld

13.2 Actiepuntenlijst

13.3 Overzicht bezwaar- en beroepszaken en Woo-verzoeken

- 13.3.a Juridisch overzicht 1 februari 2024

13.4 Overzicht perscontacten

-
- 13.5** **Wetenschappelijke adviezen**
- 13.6** **Pediatische onderzoeksplannen**
- 13.7** **Overige zaken**
13.7.a Notulen Commissie Wetenschap 9 november 2023, besluitenlijst, RS-bericht november 2023
13.7.b Verslag Raad van advies 13 december 2021 en 7 december 2022
- 13.8** **Agenda's en verslagen van comités en werkgroepen ter informatie**
13.8.a CAT-verslag 17-19 januari 2024
- 14** **Rondvraag**
- 15** **Sluiting**

- Agendapunt 1** **Opening**
De voorzitter opent de 1046^e Collegevergadering en heet alle aanwezigen welkom. *Persoonsgegevens zijn weggelaten. Het betreft persoonsgegevens waarvoor in de AVG geen grondslag is aan te wijzen om verwerkt te mogen worden. Op grond van artikel 5.1, eerste lid, aanhef en onder d van de Wet open overheid (Woo) worden deze persoonsgegevens niet verstrekt.*
- Agendapunt 2** **Belangenconflicten**
Er zijn geen meldingen van belangenconflicten.
- Agendapunt 3** **Vaststellen agenda**
De agendavolgorde is gewijzigd. Na de agendapunten 1 t/m 4 volgt agendapunt 12. Hierna volgen agendapunten 7.d, 10.b, 10.f, 10.a, 10.d, 10.g en 10.h. De agenda wordt voortgezet met agendapunten 10.c, 10.e, 7.e, 7.a en 7.b. De agenda wordt afgesloten met agendapunten 5 en 13 t/m 15.
Met inachtneming van deze wijzigingen wordt de agenda vastgesteld.
- Agendapunt 4** **Mededelingen, Actuele zaken, Tour de table, Persberichten**
- Afmeldingen**
De Collegeleden Kersting en Walenkamp zijn verhinderd.
- Ambtsjubileum dhr. Bergsma**
De heer Bergsma is inmiddels 12.5 jaar werkzaam bij het CBG, het grootste deel van de tijd als verslaglegger van de Collegevergaderingen. Recent is hij ook vertrouwenspersoon voor het CBG geworden. Hij wordt bedankt en gecompimenteerd voor zijn goede werk.
- Rapport Lareb over langdurige klachten na COVID-vaccinatie**
In december 2023 heeft Bijwerkingencentrum Lareb het CBG gemeld dat ze bezig waren met het opstellen van een rapport over ontvangen meldingen van een combinatie van klachten lijkend op long COVID, ontstaan kort na een COVID-vaccinatie. Net voor Kerst werd het conceptrapport hieromtrent ontvangen, gevolgd door het definitieve rapport in januari 2024. Dit rapport zou oorspronkelijk voor de huidige Collegevergadering worden geagendeerd voor een inhoudelijke discussie, maar Bijwerkingencentrum Lareb achtte eerdere publicatie noodzakelijk. Geconcludeerd werd dat er onvoldoende bewijs is voor een relatie tussen de genoemde klachten en het COVID-vaccin. Wel was meer onderzoek nodig om de oorzaak van langdurige COVID-achtige klachten te achterhalen. Hierbij wordt opgemerkt dat het moeilijk kan zijn onderscheid te maken tussen effecten van vaccinatie en tussentijds doorgemaakte infectie. Na uitvoerige discussie met het CBG over de kop van het artikel en het uiteindelijke nieuwsbericht heeft Bijwerkingencentrum Lareb op 23 januari 2024 een publicatie uitgebracht, die veel aandacht heeft gegenereerd. Ondanks dat nooit gesproken is over een mogelijke relatie tussen gemelde long-COVID-achtige klachten en de COVID-vaccinatie zelf, is dit wel de boodschap die veel lezers uit het nieuwsbericht hebben gehaald. Het CBG zal nogmaals met Bijwerkingencentrum Lareb in gesprek gaan over de gang van zaken en zal in het vervolg, wanneer bekend is wanneer dit soort nieuwsberichten

naar buiten worden gebracht, tevoren de beroepsgroep informeren. Het CBG heeft een bericht op de website geplaatst over dit onderwerp.

Vertrouwelijke informatie is weggelaten. De informatie betreft persoonlijke beleidsopvattingen ten behoeve van intern beraad.

Tekorten Koninklijke Nederlandse Maatschappij ter bevordering der Pharmacie (KNMP)

Het KNMP heeft recentelijk een rapport over geneesmiddeltekorten uitgebracht. De tekorten zijn aanzienlijk toegenomen, van zo'n 1500 in 2022 naar ruim 2200 in 2023. Dit heeft tot veel publiciteit geleid. Het CBG komt in februari/maart 2024 met zijn eigen tekortenrapportage.

Situatie aCBG

De heer Wijnands, divisiehoofd Bedrijfsvoering, Juridische Zaken en Communicatie heeft aangegeven het CBG per 1 juli 2024 te zullen verlaten. Er is direct gestart met een wervingsprocedure om zo spoedig mogelijk een opvolger voor hem te vinden.

Agendapunt 5

Collegeverslagen

Er zijn geen Collegeverslagen geagendeerd.

-
- Agendapunt 6** **Geneesmiddelenbewaking**
- Agendapunt 6.1** **Geneesmiddelenbewaking: nationaal, of waarvoor NL=(Co-)Rapporteur of NL=RMS**
Er zijn in deze categorie geen producten geagendeerd.
- Agendapunt 6.2** **Geneesmiddelenbewaking: NL=*concerned* of NL=CMS**
Er zijn in deze categorie geen producten geagendeerd.

Agendapunt 7

Productgebonden zaken nationaal of waarvoor NL=(Co-)Rapporteur of NL=RMS

Agendapunt 7.a

A. Vogel Boldocynara

Productnaam	A. Vogel Boldocynara
Werkzaam bestanddeel	ethanolextracten van verse artisjokbladeren, verse paardebloemkruid en -wortels, gedroogde boldobladeren en gedroogde mariadistelvruchten
Farmaceutische vorm en sterkte	<p>tabletten:</p> <ul style="list-style-type: none"> - 230 mg ethanolextract (1:30-31) van de <i>Cynara scolymus L., folium rec.</i> (verse artisjokbladeren), overeenkomend met 50-100 mg verse plant - 60 mg ethanolextract (1:17-18) van de <i>Taraxacum officinalis WEB., radix cum herba rec.</i> (verse paardebloemkruid en -wortels), overeenkomend met 15-35 mg verse plant - 35 mg ethanolextract (1:10-11) van <i>Peumus boldus MOLINA., folium sicc.</i> (gedroogde boldo bladeren), overeenkomend met 3,5 mg gedroogde plant - 160 mg ethanolextract (1:2.0-2.1) van <i>Silybum marianum (L) Geartn., fructus sicc.</i> (gedroogde mariadistelvruchten), overeenkomend met 80 mg gedroogde plant
Indicatiegebied	Spijsvertering
ATC-code	Niet toegekend
Procedure	Nationale procedure
RVG-nummer	114386
Zaaknummer	1024355

Het betreft een wijziging van de afleverstatus. De huidige goedgekeurde indicatie luidt: "Traditioneel kruidengeneesmiddel toegepast bij spijsverteringsklachten, zoals brandend maagzuur, een opgeblazen gevoel, winderigheid en misselijkheid. De toepassing is uitsluitend gebaseerd op traditioneel gebruik en niet op klinisch bewijs." De firma heeft een verzoek ingediend om de afleverstatus van A. Vogel Boldocynara tabletten voor de 60 stuks verpakking te wijzigen van Uitsluitend Apotheek en Drogist (UAD) naar Algemene Verkoop (AV). Momenteel is alleen de 80 stuks verpakking in de handel en zijn daarnaast 60, 120 en 200 stuks als verpakkingsgrootte geregistreerd (UAD).

Beoordeeld is of het genoemde product voldoet aan de zes criteria voor het verkrijgen van de AV-status, zoals vastgelegd in artikel 4.2 van de Regeling Geneesmiddelenwet. De Commissie Afleverstatus adviseert het College akkoord te gaan met de aangevraagde AV-afleverstatus. Er wordt voldaan aan de AV-criteria. Het College stemt hiermee in.

De Commissie adviseert het College akkoord te gaan met de verpakkingsgrootte van 60 stuks (30 dagen) als kortdurend gebruik acceptabel bevonden. Het College benoemt hierbij dat in de bijsluiter voor arts en apotheker (SmPC) is opgenomen dat na 2 weken gebruik zonder afname van klachten een arts geraadpleegd dient te worden. De kans op het maskeren van of te lang doorlopen met onderliggend lijden is derhalve klein. Dit is ook voor het College acceptabel.

Voor kruidengeneesmiddelen wordt de AV-status individueel beoordeeld. Het is niet gebruikelijk om deze op de AV-lijst te vermelden gezien onder andere het geringe aantal vergelijkbare producten en de (uitgebreidere) omschrijving van actieve componenten. Voor de onderhavige beoordeling is daarom in eerste instantie voorgesteld om een individuele beoordeling te doen en de AV-lijst niet aan te passen. Bij een individuele beoordeling is het echter niet mogelijk om op de handelsvergunning vast te leggen dat de afleverstatus alleen geldt voor de 60 stuks verpakking. Aan álle verpakkingsgroottes de AV-status toekennen heeft niet de voorkeur voor de Commissie. Er is voor de andere verpakkingsgroottes geen onderbouwing aan de hand van de AV-criteria ingediend (en beoordeeld). Derhalve stemt het College in met uitbreiding van de AV-lijst.

Vertrouwelijke informatie is weggelaten. De informatie betreft persoonlijke beleidsopvattingen ten behoeve van intern beraad.

Conclusie

Het College **besluit** de 60 stuks verpakking van dit kruidengeneesmiddel de UAD-status toe te kennen en gaat akkoord met uitbreiding van de AV-lijst.

Agendapunt 7.b

Kacital

Productnaam	Kacital
Werkzaam bestanddeel	trikaliumcitraat
Farmaceutische vorm en sterkte	tablet met gereguleerde afgifte: 1080 mg
Indicatiegebied	Urologie
ATC-code	A12BA02
Procedure	Decentrale procedure: RMS = Nederland
RVG-nummer	130757
Zaaknummer	986624

Het betreft de 3^e ronde van een aanvraag via de decentrale procedure voor de indicatie:

“Kacital is an alkalizing agent and indicated in adults for:

- *The treatment of patients with kidney stones and hypocitraturia, chronic calcium oxalate.*
- *The treatment and prevention of recurrent uric acid lithiasis with or without calcium lithiasis and cystine lithiasis.*
- *The treatment of renal tubular acidosis with calcium nephrolithiasis.”*

De firma heeft Urocit-K geïdentificeerd als referentieproduct. Aan Urocit-K wordt gerefereerd in de pivotale literatuur omtrent veiligheid en werkzaamheid. Acalka-tabletten met verlengde afgifte zijn niet genoemd in de ingediende literatuur. Daarom moet de biofarmaceutische *bridging* plaatsvinden met Urocit-K in plaats van Acalka. Hierover is reeds eerder door het College een *major objection* geformuleerd. Tot op heden heeft de firma hier nog geen respons op gegeven. Als deze *major objection* niet voor het einde van de procedure wordt opgelost, vormt dat grond voor weigering van de aanvraag.

Vertrouwelijke informatie is weggelaten. De informatie betreft persoonlijke beleidsopvattingen ten behoeve van intern beraad.

Conclusie

Het College **besluit** akkoord te gaan met de geformuleerde weigeringsgrond, die van toepassing wordt wanneer de resterende *major objection* niet wordt opgelost.

Agendapunt 7.d

Dit agendapunt blijft vertrouwelijk tot definitief besluit.

Agendapunt 7.e Terbinafine Moberg Pharma

Productnaam	Terbinafine Moberg Pharma
Werkzaam bestanddeel	terbinafine
Farmaceutische vorm en sterkte	oplossing voor cutaan gebruik: 98 mg/ml
Indicatiegebied	Infectieziekten
ATC-code	D01AE15
Procedure	Nationale procedure
RVG-nummer	129854
Zaaknummer	947126

Het betreft een wijziging van de afleverstatus. De huidige goedgekeurde indicatie luidt: “Lichte tot matige schimmelinfecties van de nagels veroorzaakt door dermatofyten en/of andere voor terbinafine-gevoelige schimmels. Terbinafine Moberg Pharma is geïndiceerd bij volwassenen.”

Voor Terbinafine Moberg Pharma 98 mg/g oplossing voor cutaan gebruik is onlangs de decentrale procedure, waarbij NL *Concerned Member State* (CMS) was, afgerond. In de nationale fase heeft de registratiehouder aangegeven het product als niet-receptplichtig op de Nederlandse markt te willen brengen en vraagt de afleverstatus Uitsluitend Apotheek en Drogist (UAD) aan.

De huidige aanvraag heeft tot twee voornaamste discussiepunten geleid:

- De vraag of de patiënt zelf de diagnose onychomycose kan stellen en de ernst ervan kan bepalen is belangrijk. Om dit voor de patiënt te vergemakkelijken wordt voorgesteld kleurenfoto’s van aangedane schimmelnagels op te nemen in de bijsluiter. Dit is eerder voor een vergelijkbaar product (Onyuno) geaccepteerd. De *Reference Member State* (RMS) gaat akkoord met het voorstel en de firma heeft toegezegd de foto’s via een variatie te zullen toevoegen voordat het product in Nederland in de handel wordt gebracht. Dit maakt toekenning van een UAD-status voor het College acceptabel.
- In de bijsluiter wordt nu een termijn gesteld van 6 maanden (vingernagels) of 9 tot 12 maanden (teennagels) voordat een patiënt zich, in het geval dat de therapie niet aanslaat, moet wenden tot een arts voor nader advies. Dit is relatief lang. Deze termijn kan echter niet zomaar teruggebracht worden, omdat dit in een decentrale procedure als is vastgesteld. Het College vindt deze termijn acceptabel:
 - Het duurt minimaal 6 tot 9 maanden voordat er enig effect zichtbaar is.
 - Het risico dat een verkeerde diagnose wordt gesteld zal naar verwachting minder groot zijn wanneer de foto’s van de aangedane schimmelnagels worden toegevoegd aan de bijsluiter om onderscheid te kunnen maken in de ernst van de infectie.
 - Wanneer toch de verkeerde diagnose wordt gesteld zal dit meestal niet leiden tot een belangrijk gezondheidsrisico. Er staan wel ernstige aandoeningen in de differentiaaldiagnose, zoals een plaveiselcelcarcinoom en een subunguaal melanoom, maar deze zijn relatief zeldzaam.

Een aantal betrokken lidstaten heeft geen belang bij het terugbrengen van de termijn, omdat het geneesmiddel daar als receptplichtig is geregistreerd.

Het College gaat derhalve akkoord met toekenning van de UAD-status en het inschrijven van het product “onder nadere voorwaarden”, zodat het CBG erop kan

toezien dat aan de voorwaarden wordt voldaan alvorens het product op de Nederlandse markt wordt toegelaten.

Vertrouwelijke informatie is weggelaten. De informatie betreft persoonlijke beleidsopvattingen ten behoeve van intern beraad.

Conclusie

Het College **besluit** dit geneesmiddel de UAD-status toe te kennen, mits foto's van een onychomycose opgenomen worden in de bijsluiter.

Agendapunt 8

Bezwaarschriften

Er zijn geen bezwaarschriften geagendeerd.

Agendapunt 9

Beleidszaken, inclusief richtsnoeren (*note for guidance*)

Er zijn geen beleidszaken geagendeerd.

Agendapunt 10 **Productgebonden zaken waarvoor NL=concerned of NL=CMS**

Agendapunt 10.a *Dit agendapunt blijft vertrouwelijk tot definitief besluit.*

Agendapunt 10.b *Dit agendapunt blijft vertrouwelijk tot definitief besluit.*

Agendapunt 10.c *Dit agendapunt blijft vertrouwelijk tot definitief besluit.*

Agendapunt 10.d *Dit agendapunt blijft vertrouwelijk tot definitief besluit.*

Agendapunt 10.e *Dit agendapunt blijft vertrouwelijk tot definitief besluit.*

Agendapunt 10.f *Dit agendapunt blijft vertrouwelijk tot definitief besluit.*

Agendapunt 10.g *Dit agendapunt blijft vertrouwelijk tot definitief besluit.*

Agendapunt 10.h *Dit agendapunt blijft vertrouwelijk tot definitief besluit.*

- Agendapunt 11** **Drug Regulatory Science / Wetenschappelijke zaken**
Er zijn geen wetenschappelijk zaken geagendeerd.
- Agendapunt 12** **Agenda's en verslagen van comités en werkgroepen ter bespreking**
Vertrouwelijke informatie weggelaten. De informatie betreft persoonlijke beleidsopvattingen ten behoeve van intern beraad en het betreft commercieel vertrouwelijke informatie.
- Agendapunt 12.a** **CHMP-verslag 22-25 januari 2024**
Het College heeft kennisgenomen van het verslag van de *Committee for Medicinal Products for Human Use* (CHMP) en de daarin opgenomen onderwerpen. Graag verwijst het College voor verdere informatie naar het openbare verslag van de CHMP op de website van het Europees Geneesmiddelenbureau (EMA).
- Agendapunt 12.b** **CMDh-verslag 23-24 januari 2024**
Het College heeft kennisgenomen van het verslag van de *Coordination Group for Mutual Recognition and Decentralised Procedures – Human* (CMDh) en de daarin opgenomen onderwerpen. Graag verwijst het College voor verdere informatie naar het openbare verslag van de CMDh op de CMDh-website.
- Agendapunt 12.c** **PRAC-agenda 5-8 februari 2024**
Het College heeft kennisgenomen van de agenda van de *Pharmacovigilance Risk Assessment Committee* (PRAC) en de daarin besproken onderwerpen. Graag verwijst het College voor verdere informatie naar de openbare agenda van de PRAC op de website van de *European Medicines Agency* (EMA).
- Agendapunt 12.d** **COMP-verslag 16-18 januari 2024**
Het College heeft kennisgenomen van het verslag van de *Committee for Orphan Medicinal Products* (COMP) en de daarin opgenomen onderwerpen. Graag verwijst het College voor verdere informatie naar het openbare verslag van de COMP op de website van het Europees Geneesmiddelenbureau (EMA).
- Agendapunt 13** **Zaken ter informatie**
- Agendapunt 13.1** **Zaken door voorzitter afgehandeld**
Vertrouwelijke informatie is weggelaten. De informatie betreft persoonlijke beleidsopvattingen ten behoeve van intern beraad en het betreft commercieel vertrouwelijke informatie.
- Agendapunt 13.2** **Actiepuntenlijst**
Er zijn geen actiepunten geagendeerd.

-
- Agendapunt 13.3** **Overzicht bezwaar- en beroepszaken en Woo-verzoeken**
- Agendapunt 13.3.a** **Juridisch overzicht 1 februari 2024**
Er zijn geen aanvullende opmerkingen
- Agendapunt 13.4** **Overzicht perscontacten**
Er is geen overzicht geagendeerd.
- Agendapunt 13.5** **Wetenschappelijke adviezen**
Vijftien adviezen zijn zonder aanvullende opmerkingen ter kennisgeving aangenomen.
- Agendapunt 13.6** **Pediatrische onderzoeksplannen**
Er zijn geen onderzoeksplannen geagendeerd.
- Agendapunt 13.7** **Overige zaken**
- Agendapunt 13.7a** **Notulen Commissie Wetenschap 9 november 2023, besluitenlijst, RS-bericht november 2023**
Er zijn geen aanvullende opmerkingen.
- Agendapunt 13.7b** **Verslag Raad van Advies 13 december 2021 en 7 december 2022**
Er zijn geen aanvullende opmerkingen.
- Agendapunt 13.8** **Agenda's en verslagen van comités en werkgroepen ter informatie**
- Agendapunt 13.8.a** **CAT-verslag januari 2024**
Het College heeft kennisgenomen van het verslag van de *Committee for Advanced Therapies (CAT)* en de daarin opgenomen onderwerpen. Graag verwijst het College voor verdere informatie naar het openbare verslag op de website van het Europees Medicijn Agentschap (EMA).
- Agendapunt 14** **Rondvraag**
- Nieuwe Minister van Medische Zorg**
Er is een nieuwe minister van Medische Zorg, Pia Dijkstra. Overigens blijft Conny Helder de minister met Volksgezondheid in haar portefeuille, waar het (a)CBG onder valt.
- Agendapunt 15** **Sluiting**
De voorzitter sluit de vergadering en bedankt alle aanwezigen voor hun inbreng.
-

Presentielijst

Em. prof. dr. A. de Boer (voorzitter)

Dr. J.N. Belo

Prof. dr. ir. H. Boersma

Prof. dr. A.M. Bosch

Prof. dr. M.L. Bouvy

Prof. dr. O.M. Dekkers (digitaal)

Dr. V.H.M. Deneer (digitaal)

Dr. A. de Goede

Prof. dr. P.A. de Graeff

Dr. C. van Nieuwkoop (digitaal)

Prof. dr. M.T. Nurmohamed

Dr. C.A.C.M. Pittens

Prof. dr. F.G.M. Russel

Prof. dr. G.S. Sonke

Auteur verslag

Drs. L.C.A. Albers