



Ministerie van Volksgezondheid,
Welzijn en Sport

> Retouradres Postbus 20350 2500 EJ Den Haag

[Redacted]

[Redacted]

- 3 DEC. 2024

Datum:

Betreft: Besluit op uw Woo-verzoek

Geachte [Redacted]

In uw verzoek via het webformulier van 15 augustus 2024 heeft u met een beroep op de Wet open overheid (hierna: Woo) verzocht om informatie met betrekking tot de terugroepactie van bepaalde bloeddrukmedicijnen in juli 2021, namelijk Losartan, Valsartan en Irbesartan.

Specifiek verzoekt u om openbaarmaking van de volgende documenten:

- De rapportage(s) en andere relevante documenten op grond waarvan de Inspectie Gezondheidszorg en Jeugd (IGJ) en het College ter Beoordeling van Geneesmiddelen (CBG) hun besluit gebaseerd hebben om de hiervoor genoemde medicijnen terug te roepen.

Bij brief van 16 augustus 2024 is de ontvangst van uw verzoek bevestigd.

In de brief van 27 augustus 2024 is de beslistermijn met twee weken verdaagd.

Op 9 september 2024 heeft de behandelaar van uw verzoek u per e-mail geïnformeerd over de voortgang van het verzoek en de noodzaak tot verlenging van de afhandelingstermijn. Op dezelfde dag heeft u schriftelijk laten weten niet akkoord te gaan met de voorgestelde verlenging van de beslistermijn en verzocht om onmiddellijke openbaarmaking van de gevraagde informatie.

Op 14 september 2024 heeft u per e-mail een ingebrekestelling verzonden. Op 16 september 2024 heeft de behandelaar van uw verzoek per e-mail laten weten dat deze ingebrekestelling prematuur is, aangezien de beslistermijn op dat moment nog niet was verstreken. U heeft daarop bij e-mailbericht van 16 september 2024 aangegeven dat u uiterlijk eind september een reactie op uw Woo-verzoek wenst te ontvangen.

**Directie Wetgeving en
Juridische Zaken**

Bezoekadres:
Parnassusplein 5
2511 VX Den Haag
T 070 340 79 11
www.rijksoverheid.nl

Inlichtingen bij

[Redacted]

Ons kenmerk

2024.146
4016224-1075920-WJZ

Bijlagen

A en B

**Uw verzoek via het
webformulier van
15 augustus 2024**

*Correspondentie uitsluitend
richten aan het retouradres
met vermelding van de datum
en het kenmerk van deze
brief.*



Bij e-mailbericht van 25 september 2024 gaf u aan dat u, gezien de verstreken beslistermijn en het belang van openbaarheid, met spoed een besluit wenst op uw Woo-verzoek. Op 26 september 2024 is door de behandelaar van uw verzoek per e-mail gereageerd op uw zorgen over de wettelijke beslistermijn en is aangegeven dat de opschorting van de termijn noodzakelijk is vanwege het vragen van zienswijzen aan derden. Op dezelfde dag heeft u per e-mail gereageerd en enkele vragen gesteld over de opschorting van de termijn voor de behandeling van uw verzoek, waarbij u vroeg naar de betrokken derden en op welke wijze en termijn u hierover geïnformeerd zou worden.

**Directie Wetgeving en
Juridische Zaken**

Ons kenmerk
2024.146
4016224-1075920-WJZ

Op 30 september 2024 heeft de behandelaar van uw verzoek per e-mail geantwoord op uw vragen over de opschorting van de beslistermijn van uw verzoek en aangegeven dat het bestuursorgaan niet verplicht is om de identiteit van de betrokken derden bekend te maken, maar dat u geïnformeerd zult worden zodra de zienswijzen zijn ontvangen of de termijn is verstreken.

Op 28 oktober 2024 heeft u per e-mail een ingebrekestelling gestuurd, waarvan de ontvangst op dezelfde dag is bevestigd.

Tevens heeft u op 28 oktober 2024 bij de rechtbank beroep ingesteld wegens het niet tijdig nemen van een beslissing op uw verzoek. Op 8 november 2024 heeft de rechtbank mij op de hoogte gesteld van de intrekking van uw beroep.

Het is helaas niet gelukt om op tijd op uw Woo-verzoek te beslissen. Hiervoor bied ik u mijn excuses aan.

Besluit

Ik besluit de door u gevraagde informatie gedeeltelijk openbaar te maken. Ik licht mijn besluit hieronder toe.

Inventarisatie documenten

Op basis van uw verzoek zijn meerdere documenten aangetroffen. Deze documenten zijn opgenomen in een inventarislijst, zie hiertoe bijlage B.

Belanghebbenden

Bij de openbaarmaking van diverse documenten spelen de belangen van derden een rol. Deze belanghebbenden zijn vooraf gevraagd om hun mening te geven over de openbaarmaking van de aan hen voorgelegde documenten.

Enkele belanghebbenden hebben van deze mogelijkheid geen gebruik gemaakt.

Een ander deel van de belanghebbenden stemt niet volledig in met openbaarmaking. Zij voert - kort samengevat - aan dat openbaarmaking van persoonsgegevens in de te openbaren documenten geweigerd moeten worden op grond van artikel 5.1.2.e van de Woo. Ook is er een beroep gedaan op artikel 5.1.1.c van de Woo. Enkele belanghebbenden voeren aan dat bepaalde documenten bedrijfs- en fabricagegegevens bevatten en daarom geweigerd dienen te worden.



Wettelijk kader

Uw verzoek om informatie is beoordeeld op grond van de Woo. Voor de relevante bepalingen verwijs ik u naar bijlage A.

Het recht op openbaarmaking dient het publieke belang van een goede en democratische bestuursvoering. Het komt iedere burger in gelijke mate toe. Er wordt niet gekeken naar het specifieke belang van de verzoeker.

Openbaarmaking in de zin van de Woo betekent openbaarmaking voor iedereen, tenzij daar anderszins om is verzocht. In dat licht vindt de afweging dan ook plaats. Hierbij wordt getoetst aan de artikelen 5.1 en 5.2 van de Woo waarin is aangegeven in welke gevallen openbaarmaking kan of moet worden geweigerd.

Motivering

Vertrouwelijkheid (artikel 109, tweede lid, van de MDR)

Op grond van artikel 109, tweede lid, van de Verordening medische hulpmiddelen (hierna: MDR) mag informatie die vertrouwelijk tussen bevoegde autoriteiten wordt uitgewisseld, niet openbaar worden gemaakt zonder voorafgaande toestemming van de autoriteit die de informatie heeft verstrekt. Deze bijzondere regeling biedt geen ruimte voor een belangenafweging en vormt een absolute weigeringsgrond. Artikel 109, tweede lid, van de MDR heeft in dit geval voorrang op de Woo.

Een groot deel van de informatie die in dit Woo-verzoek is opgevraagd, betreft gegevens die op basis van vertrouwelijkheid zijn gedeeld tussen de bevoegde autoriteiten van de EU-lidstaten en internationale organisaties. Het vertrouwelijke karakter van deze informatie blijkt duidelijk uit de context waarin deze is verstrekt, namelijk voor toezichtstaken en het voldoen aan internationale richtlijnen voor medicijnveiligheid. In veel gevallen is de vertrouwelijkheid bovendien expliciet aangegeven in het onderwerp van de betreffende mailwisselingen en rapporten.

Gezien de verplichting tot bescherming van de vertrouwelijkheid bij dergelijke uitwisselingen, beschouw ik het ontbreken van toestemming van de betrokken internationale en Europese autoriteiten als reden om deze informatie niet openbaar te maken. Openbaarmaking zonder toestemming zou het vertrouwen van deze instanties en andere lidstaten in de vertrouwelijkheid van toekomstige communicatie kunnen ondermijnen, hetgeen zwaar weegt.

Ik pas deze afwijzingsgrond volledig toe op informatie die uitsluitend op basis van vertrouwelijkheid is uitgewisseld tussen de bevoegde autoriteiten van de EU-lidstaten en internationale organisaties. Dit betekent dat deze informatie niet openbaar wordt gemaakt.

Informatie die niet vertrouwelijk is of die niet uitsluitend binnen dit vertrouwelijke kader tussen lidstaten en internationale organisaties is uitgewisseld, maar bijvoorbeeld ook met derden, valt echter buiten de reikwijdte van artikel 109, tweede lid, van de MDR en zal, waar mogelijk, wel openbaar worden gemaakt.

Directie Wetgeving en
Juridische Zaken

Ons kenmerk
2024.146
4016224-1075920-WJZ



Bedrijfs- en fabricagegegevens (artikel 5.1, eerste lid, aanhef en onder c, van de Woo)

Op grond van artikel 5.1, eerste lid, aanhef en onder c, van de Woo mag ik geen informatie openbaar maken als het gaat om bedrijfs- en fabricagegegevens die in vertrouwen aan de overheid zijn medegedeeld. De vertrouwelijkheid van de informatie die aan de overheid is verstrekt, kan bijvoorbeeld blijken uit een expliciete verklaring. Het is ook mogelijk dat de vertrouwelijkheid door de verstrekker mocht worden aangenomen. De vertrouwelijkheid van deze informatie blijkt onder andere uit de context waarin deze gegevens zijn gedeeld met de overheid in het kader van het toezicht en de kwaliteitsborging van medicijnen door het ministerie van Volksgezondheid, Welzijn en Sport en de betrokken instanties.

Het gaat hier om gegevens waaruit informatie kan worden afgelezen of afgeleid over de technische bedrijfsvoering, het productieproces, de afzet van producten of de afnemers of leveranciers. Ook financiële gegevens kunnen als bedrijfs- en fabricagegegevens worden aangemerkt.

In diverse documenten staan dergelijke bedrijfs- of fabricagegegevens. Het betreft onder andere informatie over de namen van fabrikanten, batch- en productnummers van medicijnen, evenals de namen van laboratoria en specifieke productiegegevens.

Uit die informatie die aan mij is medegedeeld in het kader van de kwaliteitsbewaking en controle op medicijnveiligheid, kan worden afgeleid welke fabrikanten en laboratoria betrokken zijn bij de productie en levering van specifieke medicijnbatches, inclusief product- en batchnummers. Het openbaar maken van deze gegevens zou inzicht verschaffen in de operationele strategieën, productieprocessen en leveringsketens van de betrokken bedrijven. Dergelijke informatie zou voor concurrenten waardevol kunnen zijn om strategische posities te analyseren of zelfs de marktpositie van deze bedrijven te ondermijnen. Daarom zal ik deze informatie niet openbaar maken. Waar van toepassing heb ik deze informatie onleesbaar gemaakt onder vermelding van: 5.1.1.c.

Het belang van de betrekkingen van Nederland met andere staten en met internationale organisaties (artikel 5.1, tweede lid, aanhef en onder a, van de Woo)

Op grond van artikel 5.1, tweede lid, aanhef en onder a, van de Woo kan ik geen informatie openbaar maken als dit de relatie van Nederland met andere landen, staten of internationale organisaties beschadigt en dit belang zwaarder weegt dan het belang van openbaarheid.

In diverse documenten staat informatie die in overleg is gedeeld met deze internationale organisaties en andere lidstaten met als doel de veiligheid en kwaliteit van medicijnen binnen Europa te waarborgen. De betreffende documenten bevatten onder andere vertrouwelijke informatie-uitwisselingen en rapportages die enkel bedoeld zijn voor intern overleg en het opstellen van gezamenlijke richtlijnen. Het belang van de vertrouwelijkheid in deze uitwisselingen weegt zwaarder dan dat van openbaarheid, omdat openbaarmaking zou kunnen leiden tot een terughoudender houding van deze organisaties bij het delen van essentiële informatie met Nederland.

**Directie Wetgeving en
Juridische Zaken**

Ons kenmerk
2024.146
4016224-1075920-WJZ



Het is aannemelijk dat openbaarmaking van deze gegevens het vertrouwen in de vertrouwelijkheid van onze informatie-uitwisseling zou ondermijnen, wat ertoe kan leiden dat in de toekomst minder volledig en open wordt gecommuniceerd in gevoelige kwesties over de volksgezondheid en medicijnveiligheid. Dit zou het gezamenlijke doel van gezondheid en veiligheid binnen de EU en haar lidstaten kunnen ondermijnen. Daarom zal ik deze informatie niet openbaar maken. Waar van toepassing, is deze informatie onleesbaar gemaakt onder vermelding van: 5.1.2.a.

**Directie Wetgeving en
Juridische Zaken**

Ons kenmerk
2024.146
4016224-1075920-WJZ

De eerbiediging van de persoonlijke levenssfeer (artikel 5.1, tweede lid, aanhef en onder e, van de Woo)

Op grond van artikel 5.1, tweede lid, aanhef en onder e, van de Woo maak ik informatie niet openbaar als dit de persoonlijke levenssfeer schaadt en het belang bij bescherming hiervan zwaarder weegt dan het belang van openbaarheid. Diverse documenten bevatten gegevens die (indirect) te herleiden zijn tot personen, namelijk namen, e-mailadressen, telefoonnummers en functienamen. Openbaarmaking van dergelijke persoonsgegevens zou een inbreuk op de persoonlijke levenssfeer van de betrokkenen maken. Ik weeg het belang van eerbiediging van de persoonlijke levenssfeer zwaarder dan het belang van openbaarmaking. Deze informatie maak ik daarom niet openbaar. Waar van toepassing heb ik deze persoonsgegevens onleesbaar gemaakt onder vermelding van 5.1.2.e.

In diverse documenten staan persoonsgegevens van ambtenaren. In het kader van goed werkgeverschap ben ik van oordeel dat ten aanzien van deze gegevens het belang dat de persoonlijke levenssfeer wordt geëerbiedigd, zwaarder moet wegen dan het belang van openbaarheid. Dit ter bescherming van de persoonlijke levenssfeer van de betrokken ambtenaar. Daarbij is van belang dat het hier niet gaat om het opgeven van een naam aan een individuele burger die met een ambtenaar in contact treedt, maar om openbaarmaking van de naam in de zin van de Woo. Deze informatie maak ik daarom niet openbaar. Waar van toepassing heb ik deze persoonsgegevens onleesbaar gemaakt onder vermelding van 5.1.2.e.

Wijze van openbaarmaking

De belanghebbenden krijgen twee weken de tijd om de rechtbank te verzoeken een voorlopige voorziening te treffen. Daarvoor is vereist dat zij een bezwaarschrift indienen. Als de belanghebbenden dit niet doen, worden de documenten u na afloop van deze termijn toegestuurd. Als de belanghebbenden wel bezwaar maken en vragen om een voorlopige voorziening, dan wordt deze procedure afgewacht.

**Plaatsing op internet**

De stukken worden na de feitelijke verstrekking met een geanonimiseerde versie van dit besluit voor eenieder kenbaar gemaakt op www.rijksoverheid.nl.

Een afschrift van dit besluit zend ik aan de belanghebbenden.

Hoogachtend,

de minister van Volksgezondheid,
Welzijn en Sport,
namens deze,
de plv. secretaris-generaal,

mw. A.I. Norvige *A.I. Norvige*

Directie Wetgeving en
Juridische Zaken

Ons kenmerk

2024.146

4016224-1075920-WJZ



Bezwaar

Het indienen van bezwaar schort de werking van dit besluit niet op.

Directie Wetgeving en
Juridische Zaken

Ons kenmerk
2024.146
4016224-1075920-WJZ

Heeft u vragen over dit besluit of bent u het er niet mee eens? Kijk eens op <https://www.rijksoverheid.nl/ministeries/ministerie-van-volksgezondheid-welzijn-en-sport/contact/bezwaarschriften-vws>. Daar wordt uitgelegd wat u kunt doen als u het niet eens bent met het besluit en misschien bezwaar wilt maken. Er staan voorbeelden waarmee u de kans op een succesvol bezwaar kan inschatten. Wilt u bezwaar maken, dan moet dit binnen zes weken na de datum die bovenaan deze brief staat. Let op: doe dit op tijd, anders kan uw bezwaar niet behandeld worden.

Het bezwaarschrift e-mailt u naar: WJZ.bezwaarenberoep@minvws.nl, bij voorkeur met een ingescande handtekening.

Indien u niet kunt of wilt e-mailen, kunt u uw bezwaarschrift ook versturen per post naar:
de Minister van Volksgezondheid, Welzijn en Sport,
t.a.v. Directie Wetgeving en Juridische Zaken,
Postbus 20350,
2500 EJ Den Haag.

Noem in het bezwaarschrift:

- uw naam en adres
- de datum
- het kenmerk van deze brief (dit vindt u in de rechterkantlijn)
- geef aan waarom u het niet eens bent met de beslissing

Vergeet niet om uw bezwaarschrift te ondertekenen en van een datum te voorzien. Wilt u zo vriendelijk zijn om een kopie van deze brief mee te sturen met het bezwaarschrift.

Indien u het bezwaarschrift per e-mail indient zonder ondertekening, bestaat de mogelijkheid dat u op een later moment verzocht wordt om bewijs te leveren dat u bevoegd bent tot het indienen van het bezwaar.

Informatie voor het treffen van een voorlopige voorziening (vovo)

Conform het bepaalde in artikel 4.4, vijfde lid, van de Woo, worden de belanghebbenden in de gelegenheid gesteld om binnen twee weken na dagtekening van deze beschikking, aan te geven of men bedenkingen heeft tegen openbaarmaking van de door u gevraagde informatie. Dit kan door het indienen van een bezwaarschrift bij het ministerie van VWS en door daarnaast bij de rechtbank te verzoeken om, bij wijze van voorlopige voorziening, dit besluit tot openbaarmaking te schorsen. Indien binnen twee weken na dagtekening van dit besluit een bezwaarschrift is ingediend en een voorlopige voorziening is aangevraagd, wordt de uitspraak van de voorzieningenrechter afgewacht, voordat tot daadwerkelijke openbaarmaking wordt overgegaan.



Bijlage A

Directie Wetgeving en
Juridische Zaken

Ons kenmerk
2024.146
4016224-1075920-WJZ

Artikel 2.1 van de Woo, luidt, voor zover relevant, als volgt:

In deze wet en de daarop berustende bepalingen wordt verstaan onder:
document: een door een orgaan, persoon of college als bedoeld in artikel 2.2,
eerste lid, opgemaakt of ontvangen schriftelijk stuk of ander geheel van
vastgelegde gegevens dat naar zijn aard verband houdt met de publieke taak van
dat orgaan, die persoon of dat college; milieu-informatie: hetgeen daaronder
wordt verstaan in artikel 19.1a van de Wet milieubeheer;
(...)

Artikel 4.1 van de Woo luidt als volgt:

1. Eenieder kan een verzoek om publieke informatie richten tot een bestuursorgaan of een onder verantwoordelijkheid van een bestuursorgaan werkzame instelling, dienst of bedrijf. In het laatste geval beslist het verantwoordelijke bestuursorgaan op het verzoek.
2. Een verzoek kan mondeling of schriftelijk worden ingediend en kan elektronisch worden verzonden op de door het bestuursorgaan aangegeven wijze.
3. De verzoeker behoeft bij zijn verzoek geen belang te stellen.
4. De verzoeker vermeldt bij zijn verzoek de aangelegenheid of het daarop betrekking hebbende document, waarover hij informatie wenst te ontvangen.
5. Indien een verzoek te algemeen geformuleerd is, verzoekt het bestuursorgaan binnen twee weken na ontvangst van het verzoek de verzoeker om het verzoek te preciseren en is het de verzoeker daarbij behulpzaam.
6. Het bestuursorgaan kan besluiten een verzoek niet te behandelen, indien de verzoeker niet meewerkt aan een verzoek tot precisering als bedoeld het vijfde lid. In afwijking van artikel 4:5, vierde lid, van de Algemene wet bestuursrecht wordt het besluit om het verzoek niet te behandelen aan de verzoeker bekendgemaakt binnen twee weken nadat het verzoek is gepreciseerd of nadat de daarvoor gestelde termijn ongebruikt is verstreken.
7. Een verzoek om informatie wordt ingewilligd met inachtneming van het bepaalde in hoofdstuk 5.

Artikel 5.1 van de Woo luidt, voor zover relevant, als volgt:

1. Het openbaar maken van informatie ingevolge deze wet blijft achterwege voor zover dit:
 - a. de eenheid van de Kroon in gevaar zou kunnen brengen;
 - b. de veiligheid van de Staat zou kunnen schaden;
 - c. bedrijfs- en fabricagegegevens betreft die door natuurlijke personen of rechtspersonen vertrouwelijk aan de overheid zijn meegedeeld;
 - d. persoonsgegevens betreft als bedoeld in paragraaf 3.1 onderscheidenlijk paragraaf 3.2 van de Uitvoeringswet Algemene verordening gegevensbescherming, tenzij de betrokkene uitdrukkelijk toestemming heeft gegeven voor de openbaarmaking van deze persoonsgegevens of deze persoonsgegevens kennelijk door de betrokkene openbaar zijn gemaakt;
 - e. nummers betreft die dienen ter identificatie van personen die bij wet of algemene maatregel van bestuur zijn voorgeschreven als bedoeld in artikel 46 van de Uitvoeringswet Algemene verordening gegevensbescherming, tenzij de verstrekking kennelijk geen inbreuk op de levenssfeer maakt.



2. Het openbaar maken van informatie blijft eveneens achterwege voor zover het belang daarvan niet opweegt tegen de volgende belangen:

- a. de betrekkingen van Nederland met andere landen en staten en met internationale organisaties;
 - b. de economische of financiële belangen van de Staat, andere publiekrechtelijke lichamen of bestuursorganen, in geval van milieu-informatie slechts voor zover de informatie betrekking heeft op handelingen met een vertrouwelijk karakter;
 - c. de opsporing en vervolging van strafbare feiten;
 - d. de inspectie, controle en toezicht door bestuursorganen;
 - e. de eerbiediging van de persoonlijke levenssfeer;
 - f. de bescherming van andere dan in het eerste lid, onderdeel c, genoemde concurrentiegevoelige bedrijfs- en fabricagegegevens;
 - g. de bescherming van het milieu waarop deze informatie betrekking heeft;
 - h. de beveiliging van personen en bedrijven en het voorkomen van sabotage;
 - i. het goed functioneren van de Staat, andere publiekrechtelijke lichamen of bestuursorganen.
- (...)

**Directie Wetgeving en
Juridische Zaken**

Ons kenmerk

2024.146

4016224-1075920-WJZ

Artikel 5.2 van de Woo luidt, voor zover relevant, als volgt:

1. In geval van een verzoek om informatie uit documenten, opgesteld ten behoeve van intern beraad, wordt geen informatie verstrekt over daarin opgenomen persoonlijke beleidsopvattingen. Onder persoonlijke beleidsopvattingen worden verstaan ambtelijke adviezen, visies, standpunten en overwegingen ten behoeve van intern beraad, niet zijnde feiten, prognoses, beleidsalternatieven, de gevolgen van een bepaald beleidsalternatief of andere onderdelen met een overwegend objectief karakter.
2. Het bestuursorgaan kan over persoonlijke beleidsopvattingen met het oog op een goede en democratische bestuursvoering informatie verstrekken in niet tot personen herleidbare vorm. Indien degene die deze opvattingen heeft geuit of zich erachter heeft gesteld, daarmee heeft ingestemd, kan de informatie in tot personen herleidbare vorm worden verstrekt.
3. Onverminderd het eerste en tweede lid wordt uit documenten opgesteld ten behoeve van formele bestuurlijke besluitvorming door een Minister, een commissaris van de Koning, gedeputeerde staten, een gedeputeerde, het college van burgemeester en wethouders, een burgemeester en een wethouder, informatie verstrekt over persoonlijke beleidsopvattingen in niet tot personen herleidbare vorm, tenzij het kunnen voeren van intern beraad onevenredig wordt geschaad.
4. In afwijking van het eerste lid wordt bij milieu-informatie het belang van de bescherming van de persoonlijke beleidsopvattingen afgewogen tegen het belang van openbaarmaking. Informatie over persoonlijke beleidsopvattingen kan worden verstrekt in niet tot personen herleidbare vorm. Indien degene die deze opvattingen heeft geuit of zich erachter heeft gesteld, daarmee heeft ingestemd, kan de informatie in tot personen herleidbare vorm worden verstrekt.

Bijlage B Inventarislijst bij Woo-besluit 2024.146									
ID	Family	Email Thread ID	Document	File Type	Datum	Beoordeling	Weigeringsgrond	Toelichting	Publieke Link
3006759	3006759		210630 INTERN verslag BT2.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	5.1.1c Vertrouwelijke bedrijfs- en fabricagegegevens; 5.1.2a Internationale betrekkingen		
3006760	3006760		210226 bijlage 3 bij resultaten AMES test.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	5.1.1c Vertrouwelijke bedrijfs- en fabricagegegevens; Artikel 109, tweede lid, Verordening (EU) medische hulpmiddelen		
3006761	3006761		210621 bijlage 2 bij melding firma.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	Dubbel		
3006762	3006762		211025 EXTERN recallrapportage sartanen.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Deels Openbaar	5.1.1c Vertrouwelijke bedrijfs- en fabricagegegevens; 5.1.2a Internationale betrekkingen; 5.1.2e Eerbiediging van de persoonlijke levenssfeer; Buiten de reikwijdte van het verzoek		
3006763	3006763		210430 EXTERN resultaten azide-impurity's CEP-houders.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	Dubbel		
3006765	3006765		201007 bijlage 5 bij reactie nav bericht EDQM betrokken producten.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	Artikel 109, tweede lid, Verordening (EU) medische hulpmiddelen		
3006766	3006766		210830 bijlage 3 bij update documenten behorende bij RTQ 17AUG21.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	5.1.1c Vertrouwelijke bedrijfs- en fabricagegegevens; Artikel 109, tweede lid, Verordening (EU) medische hulpmiddelen		
3006767	3006767		210517 INTERN werkdocument irbesartan.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	5.1.1c Vertrouwelijke bedrijfs- en fabricagegegevens; Artikel 109, tweede lid, Verordening (EU) medische hulpmiddelen		
3006768	3006768		210517 EXTERN update n.a.v. AMES test.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	Dubbel		
3006770	3006770		210304 bijlage bij update met AMES test.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	Dubbel		
3006771	3006771		210621 bijlage 4 bij melding firma.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	5.1.1c Vertrouwelijke bedrijfs- en fabricagegegevens; Artikel 109, tweede lid, Verordening (EU) medische hulpmiddelen		
3006773	3006773		210121 bijlage 1 bij melding firma.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	5.1.1c Vertrouwelijke bedrijfs- en fabricagegegevens; Artikel 109, tweede lid, Verordening (EU) medische hulpmiddelen		
3006774	3006774		210518 EXTERN melding firma.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Deels Openbaar	5.1.2a Internationale betrekkingen; 5.1.2e Eerbiediging van de persoonlijke levenssfeer; Buiten de reikwijdte van het verzoek		
3006776	3006776		210107 EXTERN beoordeling zuiverheid standaard azide impurity voor AMES test.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Deels Openbaar	5.1.1c Vertrouwelijke bedrijfs- en fabricagegegevens; 5.1.2a Internationale betrekkingen; 5.1.2e Eerbiediging van de persoonlijke levenssfeer; Buiten de reikwijdte van het verzoek		
3006777	3006777		201008 bijlage 2 assessment (CAPs) ter beoordeling door rapp.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	5.1.1c Vertrouwelijke bedrijfs- en fabricagegegevens; Artikel 109, tweede lid, Verordening (EU) medische hulpmiddelen		
3006778	3006778		201207 INTERN geen bezwaar meerdere AMES testen.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Deels Openbaar	5.1.1c Vertrouwelijke bedrijfs- en fabricagegegevens; 5.1.2a Internationale betrekkingen; 5.1.2e Eerbiediging van de persoonlijke levenssfeer		
3006779	3006779		201008 bijlage bij beoordeling Irbesartan Sandoz producten tbv EMA.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	Artikel 109, tweede lid, Verordening (EU) medische hulpmiddelen		
3006783	3006783		210806 EXTERN update of the Mutagenic impurity in Sartan products.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	Artikel 109, tweede lid, Verordening (EU) medische hulpmiddelen		
3006784	3006784		210714 bijlage bij voorstel recallbrief firma.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Deels Openbaar	5.1.1c Vertrouwelijke bedrijfs- en fabricagegegevens; 5.1.2a Internationale betrekkingen; 5.1.2e Eerbiediging van de persoonlijke levenssfeer; Buiten de reikwijdte van het verzoek		
3006785	3006785		210518 bijlage bij delen update n.a.v. AMES test.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	Artikel 109, tweede lid, Verordening (EU) medische hulpmiddelen		
3006786	3006786		210121 EXTERN terugkoppeling verzoek vrijgifte batches.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Deels Openbaar	5.1.2a Internationale betrekkingen; 5.1.2e Eerbiediging van de persoonlijke levenssfeer; Buiten de reikwijdte van het verzoek		
3006787	3006787		210518 bijlage 2 bij melding firma.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	5.1.1c Vertrouwelijke bedrijfs- en fabricagegegevens		
3006788	3006788		201019 bijlage 1 initiele melding 1B.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Deels Openbaar	5.1.1c Vertrouwelijke bedrijfs- en fabricagegegevens; 5.1.2e Eerbiediging van de persoonlijke levenssfeer; Buiten de reikwijdte van het verzoek		
3006789	3006789		210620 EXTERN geen risico op vorming azide impurity.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Deels Openbaar	5.1.1c Vertrouwelijke bedrijfs- en fabricagegegevens; 5.1.2e Eerbiediging van de persoonlijke levenssfeer; Buiten de reikwijdte van het verzoek		
3006790	3006790		210521 bijlage 7 bij control strategy firma.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	5.1.1c Vertrouwelijke bedrijfs- en fabricagegegevens; Artikel 109, tweede lid, Verordening (EU) medische hulpmiddelen		
3006791	3006791		201001 EXTERN interim rapport.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	Artikel 109, tweede lid, Verordening (EU) medische hulpmiddelen		
3006792	3006792		201008 EXTERN assessment (CAPs) ter beoordeling door rapp.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	Artikel 109, tweede lid, Verordening (EU) medische hulpmiddelen		
3006793	3006793		201015 bijlage 2 tbv EMA v 2.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	Dubbel		
3006794	3006794		201007 bijlage bij tox beoordeling.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	5.1.1c Vertrouwelijke bedrijfs- en fabricagegegevens; Artikel 109, tweede lid, Verordening (EU) medische hulpmiddelen		
3006795	3006795		210608 EXTERN assessment of tox and quality.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	Dubbel		
3006796	3006796		210802 EXTERN update voorstel firma 17JUL21.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	Dubbel		
3006797	3006797		210817 bijlage 1 bij RTQ n.a.v. vragen over risico candesartan en olmesartan.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	5.1.1c Vertrouwelijke bedrijfs- en fabricagegegevens; Artikel 109, tweede lid, Verordening (EU) medische hulpmiddelen		
3006798	3006798		210802 EXTERN beoordeling strategie firma.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	Dubbel		
3006799	3006799		210422 bijlage 2 bij draft rapport Ames test.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	5.1.1c Vertrouwelijke bedrijfs- en fabricagegegevens; Artikel 109, tweede lid, Verordening (EU) medische hulpmiddelen		
3006800	3006800		210802 bijlage 2 bij update voorstel firma 17JUL21.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	5.1.1c Vertrouwelijke bedrijfs- en fabricagegegevens; Artikel 109, tweede lid, Verordening (EU) medische hulpmiddelen		
3006801	3006801		201019 EXTERN initiele melding firma 1B.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	Dubbel		
3006802	3006802		201005 EXTERN mutageniciteit volgens studie 2015.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Deels Openbaar	5.1.1c Vertrouwelijke bedrijfs- en fabricagegegevens; 5.1.2a Internationale betrekkingen; 5.1.2e Eerbiediging van de persoonlijke levenssfeer; Buiten de reikwijdte van het verzoek		
3006803	3006803		211116 bijlage bij duiding_brainstorm sartanen dossier.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	5.1.2a Internationale betrekkingen		
3006804	3006804		210121 bijlage 3 bij melding firma.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Deels Openbaar	5.1.1c Vertrouwelijke bedrijfs- en fabricagegegevens; 5.1.2e Eerbiediging van de persoonlijke levenssfeer; Buiten de reikwijdte van het verzoek		
3006805	3006805		201007 bijlage 3 bij reactie nav bericht EDQM betrokken producten.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	5.1.1c Vertrouwelijke bedrijfs- en fabricagegegevens; Artikel 109, tweede lid, Verordening (EU) medische hulpmiddelen		
3006806	3006806		201223 EXTERN kwaliteit standaard.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Deels Openbaar	5.1.1c Vertrouwelijke bedrijfs- en fabricagegegevens; 5.1.2e Eerbiediging van de persoonlijke levenssfeer; Buiten de reikwijdte van het verzoek		
3006807	3006807		210628 INTERN Verrslag OT2.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	5.1.1c Vertrouwelijke bedrijfs- en fabricagegegevens; Artikel 109, tweede lid, Verordening (EU) medische hulpmiddelen		
3006808	3006808		210518 bijlage 3 bij melding firma.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	Dubbel		
3006809	3006809		210708 INTERN overzicht recall batches.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	5.1.1c Vertrouwelijke bedrijfs- en fabricagegegevens		
3006810	3006810		220202 bijlage bij recall.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	5.1.1c Vertrouwelijke bedrijfs- en fabricagegegevens; 5.1.2a Goed functioneren van de Staat, andere publiekrechtelijke lichamen of bestuursorganen; Artikel 109, tweede lid, Verordening (EU) medische hulpmiddelen		
3006811	3006811		201124 EXTERN onderzoek firma naar vorming azide in Irbesartan.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	Dubbel		
3006814	3006814		211014 bijlage bij recallrapportage.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	5.1.1c Vertrouwelijke bedrijfs- en fabricagegegevens; Artikel 109, tweede lid, Verordening (EU) medische hulpmiddelen		
3006817	3006817		200924 bijlage 2 melding via de EMA.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	5.1.1c Vertrouwelijke bedrijfs- en fabricagegegevens; Artikel 109, tweede lid, Verordening (EU) medische hulpmiddelen		
3006818	3006818		201215 bijlage bij agenda RAN meeting.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	Artikel 109, tweede lid, Verordening (EU) medische hulpmiddelen		
3006820	3006820		210906 EXTERN beoordeling stuk Olmesartan_Candesartan.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	Artikel 109, tweede lid, Verordening (EU) medische hulpmiddelen		
3006822	3006822		211008 bijlage 2 bij melding firma.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Deels Openbaar	5.1.1c Vertrouwelijke bedrijfs- en fabricagegegevens; 5.1.2e Eerbiediging van de persoonlijke levenssfeer; Buiten de reikwijdte van het verzoek		
3006823	3006823		201126 EXTERN CRO AMES test.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	Artikel 109, tweede lid, Verordening (EU) medische hulpmiddelen		
3006824	3006824		210830 bijlage 1 bij update documenten behorende bij RTQ 17AUG21.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	Dubbel		
3006825	3006825		210802 bijlage bij beoordeling strategie firma.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	Dubbel		
3006826	3006826		210104 EXTERN verzoek vrijgifte batches firma.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	5.1.1c Vertrouwelijke bedrijfs- en fabricagegegevens; Artikel 109, tweede lid, Verordening (EU) medische hulpmiddelen		
3006827	3006827		210331 EXTERN interim uitkomst uitvraag EDQM naar ontstaan azide impurity.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	Dubbel		
3006829	3006829		201104 EXTERN commentaar op assessment rapport CBG_IGJ.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	Dubbel		
3006830	3006830		210821 EXTERN beoordeling rapport 02AUG21.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	Dubbel		
3006831	3006831		201009 EXTERN terugkoppeling IRN.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	5.1.1c Vertrouwelijke bedrijfs- en fabricagegegevens; Artikel 109, tweede lid, Verordening (EU) medische hulpmiddelen		
3006833	3006833		210304 bijlage bij update nav rapport AMES test.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	Dubbel		
3006834	3006834		210521 EXTERN limieten.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	Dubbel		
3006836	3006836		200924 EXTERN melding via de EMA.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	5.1.1c Vertrouwelijke bedrijfs- en fabricagegegevens; 5.1.2a Internationale betrekkingen; Artikel 109, tweede lid, Verordening (EU) medische hulpmiddelen		
3006837	3006837		210519 bijlage 7 melding firma.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	5.1.1c Vertrouwelijke bedrijfs- en fabricagegegevens; Artikel 109, tweede lid, Verordening (EU) medische hulpmiddelen		
3006838	3006838		201026 bijlage 2 bij initiele melding firma.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	5.1.1c Vertrouwelijke bedrijfs- en fabricagegegevens; Artikel 109, tweede lid, Verordening (EU) medische hulpmiddelen		
3006839	3006839		201215 EXTERN presentatie irbesartan.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	Dubbel		
30									

3006876	3006876		2104 EXTERN brief aan MAHs.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	Artikel 109, tweede lid, Verordening (EU) medische hulpmiddelen		
3006879	3006879		210503 bijlage bij update NL 30APR21 n.a.v. draft rapport Ames test.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	Dubbel		
3006881	3006881		211112 bijlage bij recallrapportage azide sartanen.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	5.1.1c Vertrouwelijke bedrijfs- en fabricagegegevens; Artikel 109, tweede lid, Verordening (EU) medische hulpmiddelen		
3006883	3006883		211210 bijlage 4 recallrapportage sartanen.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	5.1.1c Vertrouwelijke bedrijfs- en fabricagegegevens; Artikel 109, tweede lid, Verordening (EU) medische hulpmiddelen		
3006885	3006885		201109 INTERN beoordeling update.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	5.1.1c Vertrouwelijke bedrijfs- en fabricagegegevens; 5.1.2i Goed functioneren van de Staat; andere publiekrechtelijke lichamen of bestuursorganen; Artikel 109, tweede lid, Verordening (EU) medische hulpmiddelen		
3006886	3006886		201104 EXTERN vervolgvraag firma betreffende skip testing.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	Artikel 109, tweede lid, Verordening (EU) medische hulpmiddelen		
3006887	3006887		220208 EXTERN retouren firma.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	5.1.1c Vertrouwelijke bedrijfs- en fabricagegegevens; Artikel 109, tweede lid, Verordening (EU) medische hulpmiddelen		
3006888	3006888		210519 bijlage 6 melding firma.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	5.1.1c Vertrouwelijke bedrijfs- en fabricagegegevens; Artikel 109, tweede lid, Verordening (EU) medische hulpmiddelen		
3006890	3006890		201023 EXTERN respons over low impurity test compound.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	Dubbel		
3006891	3006891		210226 bijlage 2 bij resultaten AMES test.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	5.1.1c Vertrouwelijke bedrijfs- en fabricagegegevens; Artikel 109, tweede lid, Verordening (EU) medische hulpmiddelen		
3006892	3006892		201214 EXTERN besluit vrijgite batches.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Deels Openbaar	5.1.1c Vertrouwelijke bedrijfs- en fabricagegegevens; 5.1.2e Eerbiediging van de persoonlijke levenssfeer; Buiten de reikwijdte van het verzoek		
3006893	3006893		211005 INTERN Presentatie.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Deels Openbaar	5.1.1c Vertrouwelijke bedrijfs- en fabricagegegevens; 5.1.2a Internationale betrekkingen		
3006896	3006896		201007 bijlage 2 bij reactie nav bericht EDQM betrokken producten.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	5.1.1c Vertrouwelijke bedrijfs- en fabricagegegevens; Artikel 109, tweede lid, Verordening (EU) medische hulpmiddelen		
3006897	3006897		210615 bijlage 3 bij voorstel recall losartan_valartsan firma.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	Dubbel		
3006899	3006899		210104 EXTERN geen bezwaar vrijgite batches.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	Dubbel		
3006900	3006900		210910 EXTERN melding firma.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Deels Openbaar	5.1.2e Eerbiediging van de persoonlijke levenssfeer; Buiten de reikwijdte van het verzoek		
3006901	3006901		201008 EXTERN beoordeling Irbesartanproducten gedeeld EMA.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	Dubbel		
3006902	3006902		211008 bijlage 1 bij melding firma.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	5.1.1c Vertrouwelijke bedrijfs- en fabricagegegevens; Artikel 109, tweede lid, Verordening (EU) medische hulpmiddelen		
3006903	3006903		201007 bijlage 1 bij reactie nav bericht EDQM betrokken producten.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	5.1.1c Vertrouwelijke bedrijfs- en fabricagegegevens; 5.1.2a Internationale betrekkingen; Artikel 109, tweede lid, Verordening (EU) medische hulpmiddelen		
3006904	3006904		211006 conceptverslag OT5 v0.1.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Deels Openbaar	5.1.2e Eerbiediging van de persoonlijke levenssfeer		
3006907	3006907		210907 EXTERN delen EMA beoordeling stuk Olmesartan_Candesartan.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	Artikel 109, tweede lid, Verordening (EU) medische hulpmiddelen		
3006908	3006908		210602 EXTERN reactie mbt overleg.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	Artikel 109, tweede lid, Verordening (EU) medische hulpmiddelen		
3006910	3006910		201007 EXTERN update inventarisatie EDQM.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	Artikel 109, tweede lid, Verordening (EU) medische hulpmiddelen		
3006911	3006911		210512 EXTERN presentatie en notulen RAN meeting 12MEI2021.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	Artikel 109, tweede lid, Verordening (EU) medische hulpmiddelen		
3006912	3006912		201207 EXTERN visie voorstel firma batches.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	Dubbel		
3006914	3006914		210910 bijlage bij melding firma.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Deels Openbaar	5.1.1c Vertrouwelijke bedrijfs- en fabricagegegevens; 5.1.2e Eerbiediging van de persoonlijke levenssfeer; Buiten de reikwijdte van het verzoek		
3006915	3006915		210621 bijlage 3 bij melding firma.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	Dubbel		
3006916	3006916		210422 bijlage 3 bij draft rapport Ames test.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	Artikel 109, tweede lid, Verordening (EU) medische hulpmiddelen		
3006918	3006918		201013 EXTERN input beoordeling Irbesartan toxiciteit impurity.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	Dubbel		
3006919	3006919		210226 EXTERN resultaten AMES test.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	Artikel 109, tweede lid, Verordening (EU) medische hulpmiddelen		
3006920	3006920		201008 bijlage 1 assessment (CAPs) ter beoordeling door rapp.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	5.1.1c Vertrouwelijke bedrijfs- en fabricagegegevens; 5.1.2a Internationale betrekkingen; Artikel 109, tweede lid, Verordening (EU) medische hulpmiddelen		
3006921	3006921		201007 EXTERN reactie nav bericht EDQM betrokken producten.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	5.1.1c Vertrouwelijke bedrijfs- en fabricagegegevens; Artikel 109, tweede lid, Verordening (EU) medische hulpmiddelen		
3006922	3006922		211008 bijlage bij recallrapportage.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	5.1.1c Vertrouwelijke bedrijfs- en fabricagegegevens; Artikel 109, tweede lid, Verordening (EU) medische hulpmiddelen		
3006924	3006924		201214 bijlage 1 bij initiele melding firma.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Deels Openbaar	5.1.1c Vertrouwelijke bedrijfs- en fabricagegegevens; 5.1.2e Eerbiediging van de persoonlijke levenssfeer; Buiten de reikwijdte van het verzoek		
3006925	3006925		210430 bijlage bij resultaten azide-impurity's CEP-houders.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	Dubbel		
3006926	3006926		210121 EXTERN reactie nav initiele melding firma.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Deels Openbaar	5.1.2e Eerbiediging van de persoonlijke levenssfeer; Buiten de reikwijdte van het verzoek		
3006927	3006927		201009 EXTERN voorstel om batches weer vrij te geven.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	Artikel 109, tweede lid, Verordening (EU) medische hulpmiddelen		
3006928	3006928		201012 EXTERN initiele melding firma.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	5.1.1c Vertrouwelijke bedrijfs- en fabricagegegevens; 5.1.2a Internationale betrekkingen; Artikel 109, tweede lid, Verordening (EU) medische hulpmiddelen		
3006930	3006930		201104 EXTERN Rapp rapport CBG_IG1.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	Artikel 109, tweede lid, Verordening (EU) medische hulpmiddelen		
3006931	3006931		210504 bijlage bij input op update AR 30APR21 CBG.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	5.1.1c Vertrouwelijke bedrijfs- en fabricagegegevens; Artikel 109, tweede lid, Verordening (EU) medische hulpmiddelen		
3006932	3006932		210603 EXTERN totaaloverzicht batches.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	5.1.1c Vertrouwelijke bedrijfs- en fabricagegegevens; Artikel 109, tweede lid, Verordening (EU) medische hulpmiddelen		
3006933	3006933		210601 bijlage 4 bij betrokken CEPs.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	5.1.1c Vertrouwelijke bedrijfs- en fabricagegegevens; Artikel 109, tweede lid, Verordening (EU) medische hulpmiddelen		
3006934	3006934		201202 bijlage 1 bij verzoek beoordeling recall batches.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	5.1.1c Vertrouwelijke bedrijfs- en fabricagegegevens; Artikel 109, tweede lid, Verordening (EU) medische hulpmiddelen		
3006935	3006935		210607 EXTERN beoordeling approach.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	Artikel 109, tweede lid, Verordening (EU) medische hulpmiddelen		
3006937	3006937		211210 EXTERN recallrapportage.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	5.1.1c Vertrouwelijke bedrijfs- en fabricagegegevens; 5.1.2e Eerbiediging van de persoonlijke levenssfeer		
3006939	3006939		210519 bijlage 3 melding firma.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Deels Openbaar	5.1.1c Vertrouwelijke bedrijfs- en fabricagegegevens; 5.1.2e Eerbiediging van de persoonlijke levenssfeer; Buiten de reikwijdte van het verzoek		
3006941	3006941		210802 bijlage 3 bij update voorstel firma 17JUL21.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	5.1.1c Vertrouwelijke bedrijfs- en fabricagegegevens; Artikel 109, tweede lid, Verordening (EU) medische hulpmiddelen		
3006942	3006942		210121 EXTERN respons over vrijgite batches.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	Dubbel		
3006944	3006944		201102 INTERN beoordeling update.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	5.1.1c Internationale betrekkingen; 5.1.2a Internationale betrekkingen; Artikel 109, tweede lid, Verordening (EU) medische hulpmiddelen		
3006948	3006948		210809 EXTERN assessment.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	Artikel 109, tweede lid, Verordening (EU) medische hulpmiddelen		
3006949	3006949		210519 bijlage 1 melding firma.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	5.1.1c Vertrouwelijke bedrijfs- en fabricagegegevens; Artikel 109, tweede lid, Verordening (EU) medische hulpmiddelen		
3006950	3006950		210802 bijlage 1 bij update voorstel firma 17JUL21.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	5.1.1c Vertrouwelijke bedrijfs- en fabricagegegevens; Artikel 109, tweede lid, Verordening (EU) medische hulpmiddelen		
3006952	3006952		201202 EXTERN verzoek EMA verzoek beoordeling recall batches.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	Artikel 109, tweede lid, Verordening (EU) medische hulpmiddelen		
3006953	3006953		210104 EXTERN reactie op batchresultaten firma.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	Dubbel		
3006956	3006956		210624 bijlage 3 bij volledige testresultaten.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	Artikel 109, tweede lid, Verordening (EU) medische hulpmiddelen		
3006957	3006957		201029 EXTERN update beoordeling n.a.v. respons op vragen.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	Dubbel		
3006959	3006959		210120 bijlage 2 bij melding firma.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Deels Openbaar	5.1.1c Vertrouwelijke bedrijfs- en fabricagegegevens; 5.1.2a Internationale betrekkingen; 5.1.2e Eerbiediging van de persoonlijke levenssfeer; Buiten de reikwijdte van het verzoek		
3006960	3006960		210422 bijlage 1 bij draft rapport Ames test.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	Dubbel		
3006961	3006961		211112 EXTERN recallrapportage azide sartanen.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	Artikel 109, tweede lid, Verordening (EU) medische hulpmiddelen		
3006964	3006964		210603 EXTERN herbeoordeling.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	Dubbel		
3006965	3006965		210517 bijlage 1 update n.a.v. AMES test.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	5.1.1c Vertrouwelijke bedrijfs- en fabricagegegevens; Artikel 109, tweede lid, Verordening (EU) medische hulpmiddelen		
3006966	3006966		210521 bijlage 10 bij control strategy firma.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	5.1.1c Vertrouwelijke bedrijfs- en fabricagegegevens; Artikel 109, tweede lid, Verordening (EU) medische hulpmiddelen		
3006967	3006967		201020 EXTERN testresultaten Irbesartan firma en verzoek tot vrijgite.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	Dubbel		
3006968	3006968		210504 EXTERN input op update AR 30APR21 CBG.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	Dubbel		
3006969	3006969		201021 EXTERN diverse updates EMA.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	Dubbel		
3006970	3006970		210830 EXTERN update documenten behorende bij RIQ 17AUG21.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	Dubbel		
3006971	3006971		210304 EXTERN update nav rapport AMES test.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	Dubbel		
3006972	3006972		201001 bijlage 1 interim rapport.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	5.1.1c Vertrouwelijke bedrijfs- en fabricagegegevens; Artikel 109, tweede lid, Verordening (EU) medische hulpmiddelen		
3006973	3006973		211004 INTERN conceptverslag OT4.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Deels Openbaar	5.1.2c Opsporing en vervolging van strafbare feiten; 5.1.2e Eerbiediging van de persoonlijke levenssfeer		
3006974	3006974		210817 EXTERN RIQ n.a.v. vragen over risico candesartan en olmesartan.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	Dubbel		
3006975	3006975		210621 bijlage 1 bij melding firma.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	Dubbel		
3006976	3006976		211206 EXTERN tijdslijnen van de testen.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	5.1.1c Vertrouwelijke bedrijfs- en fabricagegegevens; Artikel 109, tweede lid, Verordening (EU) medische hulpmiddelen		
3006977	3006977		210617 EXTERN geen aanpassing planning firma.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	Dubbel		
3006979	3006979		201013 EXTERN terugkoppeling meeting CMDh 13okt20.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	Artikel 109, tweede lid, Verordening (EU) medische hulpmiddelen		
3006980	3006980		201001 bijlage 2 interim rapport.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	5.1.1c Vertrouwelijke bedrijfs- en fabricagegegevens; Artikel 109, tweede lid, Verordening (EU) medische hulpmiddelen		
3006981	3006981		201104 bijlage bij vervolgvraag firma betreffende skip testing.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	5.1.1c Vertrouwelijke bedrijfs- en fabricagegegevens; Artikel 109, tweede lid, Verordening (EU) medische hulpmiddelen		
3006982	3006982		201207 EXTERN visie op meerdere nieuwe AMES-testen.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	Dubbel		
3006984	3006984		210512 bijlage bij control strategy firma.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	5.1.1c Vertrouwelijke bedrijfs- en fabricagegegevens; 5.1.2f Concurrentiegevoelige bedrijfs- en fabricagegegevens; Artikel 109, tweede lid, Verordening (EU) medische hulpmiddelen		
3006985	3006985		220107 bijlage bij recallrapportage.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	5.1.1c Vertrouwelijke bedrijfs- en fabricagegegevens; Artikel 109, tweede lid, Verordening (EU) medische hulpmiddelen		
3006986	3006986		201021 bijlage 1 bij diverse updates EMA.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	5.1.1c Vertrouwelijke bedrijfs- en fabricagegegevens; 5.1.2a Internationale betrekkingen; Artikel 109, tweede lid, Verordening (EU) medische hulpmiddelen		
3006988	3006988		201103 EXTERN risk assessment Irbesartan firma.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	Dubbel		
3006989	3006989		201109 EXTERN delen update met EMA.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	Artikel 109, tweede lid, Verordening (EU) medische hulpmiddelen		
3006993	3006993		201021 EXTERN beoordeling rapp risk assessments firmas.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	Dubbel		
3006994	3006994		210323 EXTERN voorlopige uitslag AMES test en voorstel vervolgstappen.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	Dubbel		
3006996	3006996		211210 bijlage 2 recallrapportage sartanen.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	Dubbel		
3006997	3006997		201023 EXTERN respons n.a.v. IG1+CBG.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	Dubbel		
3006998	3006998		210521 bijlage 4 bij control strategy firma.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	5.1.1c Vertrouwelijke bedrijfs- en fabricagegegevens; 5.1.2f Concurrentiegevoelige bedrijfs- en fabricagegegevens; Artikel 109, tweede lid, Verordening (EU) medische hulpmiddelen		
3007000	3007000		210615 bijlage 1 bij voorstel recall losartan_valartsan firma.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	5.1.1c Vertrouwelijke bedrijfs- en fabricagegegevens; Artikel 109, tweede lid, Verordening (EU) medische hulpmiddelen		
3007001	3007001		201019 EXTERN risk assessments n.a.v. bericht EDQM CEPs.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	Artikel 109, tweede lid, Verordening (EU) medische hulpmiddelen		
3007002	3007002		201123 bijlage bij voorgestelde tijdslijnen nieuwe AMES test firma.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	5.1.1c Vertrouwelijke bedrijfs- en fabricagegegevens; Artikel 109, tweede lid, Verordening (EU) medische hulpmiddelen		
3007003	3007003		201007 bijlage 4 bij reactie nav bericht EDQM betrokken producten.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	Dubbel		
3007004	3007004		210520 EXTERN controle strategy firma.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	Dubbel		
3007006	3007006		210121 bijlage 2 bij melding firma.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	5.1.1c Vertrouwelijke bedrijfs- en fabricagegegevens; Artikel 109, tweede lid, Verordening (EU) medische hulpmiddelen		

3007007	3007007		210705 INTERN verslag OT3.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Deels Openbaar	5.1.1c Vertrouwelijke bedrijfs- en fabricagegegevens; 5.1.2e Eerbiediging van de persoonlijke levenssfeer		
3007008	3007008		210304 EXTERN update met AMES test.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	Dubbel		
3007009	3007009		210615 bijlage 2 bij voorstel recall losartan firma.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	5.1.1c Vertrouwelijke bedrijfs- en fabricagegegevens; 5.1.2f Concurrentiebevoelinge bedrijfs- en fabricagegegevens; Artikel 109, tweede lid, Verordening (EU) medische hulpmiddelen		
3007010	3007010		201015 EXTERN tbv EMA v 2.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	Dubbel		
3007011	3007011		201127 EXTERN delen EMA CRO AMES test.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	Dubbel		
3007012	3007012		210713 bijlage 2 toch producten firma betrokken.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	5.1.1c Vertrouwelijke bedrijfs- en fabricagegegevens; 5.1.2f Concurrentiebevoelinge bedrijfs- en fabricagegegevens; Artikel 109, tweede lid, Verordening (EU) medische hulpmiddelen		
3007013	3007013		201008 bijlage bij beoordeling Irbesartan producten gedeeld EMA.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	Dubbel		
3007014	3007014		210107 bijlage bij beoordeling zuiverheid standaard azide impurity voor AMES test.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	5.1.1c Vertrouwelijke bedrijfs- en fabricagegegevens; 5.1.2f Concurrentiebevoelinge bedrijfs- en fabricagegegevens; Artikel 109, tweede lid, Verordening (EU) medische hulpmiddelen		
3007017	3007017		201026 bijlage 1 bij initiële melding firma.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Deels Openbaar	5.1.1c Vertrouwelijke bedrijfs- en fabricagegegevens; 5.1.2e Eerbiediging van de persoonlijke levenssfeer; Buiten de reikwijdte van het verzoek		
3007021	3007021		201208 INTERN geen recall.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	Artikel 109, tweede lid, Verordening (EU) medische hulpmiddelen		
3007022	3007022		210601 bijlage 2 bij betrokken CEPs.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	5.1.1c Vertrouwelijke bedrijfs- en fabricagegegevens; Artikel 109, tweede lid, Verordening (EU) medische hulpmiddelen		
3007023	3007023		210422 EXTERN draft rapport Ames test.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	Dubbel		
3007025	3007025		201019 bijlage 1 initiele melding 1A.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	Dubbel		
3007027	3007027		210830 bijlage 2 bij update documenten behorende bij RTQ 17AUG21.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	5.1.1c Vertrouwelijke bedrijfs- en fabricagegegevens; 5.1.2a Internationale betrekkingen; Artikel 109, tweede lid, Verordening (EU) medische hulpmiddelen		
3007028	3007028		210604 EXTERN EMA deelt beoordeling.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	Dubbel		
3007029	3007029		210624 bijlage 2 bij volledige testresultaten.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	5.1.1c Vertrouwelijke bedrijfs- en fabricagegegevens; Artikel 109, tweede lid, Verordening (EU) medische hulpmiddelen		
3007031	3007031		201102 EXTERN delen beoordeling met EMA.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	Dubbel		
3007033	3007033		201008 bijlage 3 assessment (CAPs) ter beoordeling door rapp.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	5.1.1c Vertrouwelijke bedrijfs- en fabricagegegevens; Artikel 109, tweede lid, Verordening (EU) medische hulpmiddelen		
3007035	3007035		201009 EXTERN input op beoordeling CBG.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	Dubbel		
3007037	3007037		201103 EXTERN extra testresultaten CAPs Irbesartan firma.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	Dubbel		
3007038	3007038		211008 EXTERN recallrapportage.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Deels Openbaar	5.1.1c Vertrouwelijke bedrijfs- en fabricagegegevens; 5.1.2e Eerbiediging van de persoonlijke levenssfeer		
3007039	3007039		201221 EXTERN vrijgifte batches.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	Artikel 109, tweede lid, Verordening (EU) medische hulpmiddelen		
3007040	3007040		201106 EXTERN v2 n.a.v. RTQ ronde 1.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	Dubbel		
3007043	3007043		210817 bijlage 2 bij RTQ n.a.v. vragen over risico candesartan en olmesartan.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	5.1.1c Vertrouwelijke bedrijfs- en fabricagegegevens; Artikel 109, tweede lid, Verordening (EU) medische hulpmiddelen		
3007049	3007049		201123 EXTERN voorgestelde tijdslijnen nieuwe AMES test firma.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	Dubbel		
3007051	3007051		201008 bijlage 4 assessment (CAPs) ter beoordeling door rapp.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	5.1.1c Vertrouwelijke bedrijfs- en fabricagegegevens; Artikel 109, tweede lid, Verordening (EU) medische hulpmiddelen		
3007052	3007052		200928 EXTERN onderzoek structuurformule tbv mogelijk betrokken producten.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Deels Openbaar	5.1.1c Vertrouwelijke bedrijfs- en fabricagegegevens; 5.1.2e Eerbiediging van de persoonlijke levenssfeer; Buiten de reikwijdte van het verzoek		
3007053	3007053		211014 EXTERN recallrapportage.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Deels Openbaar	5.1.2e Eerbiediging van de persoonlijke levenssfeer; Buiten de reikwijdte van het verzoek		
3007054	3007054		210525 EXTERN TTC limieten Candesartan en Olmesartan.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	Dubbel		
3007056	3007056		201019 EXTERN beoordeling Irbesartan.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	Dubbel		
3007057	3007057		210517 bijlage 2 update n.a.v. AMES test.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	Dubbel		
3007064	3006945		object0001.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	5.1.1c Vertrouwelijke bedrijfs- en fabricagegegevens; Artikel 109, tweede lid, Verordening (EU) medische hulpmiddelen		
3007073	3006943		object0001.png	Image	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	5.1.1c Vertrouwelijke bedrijfs- en fabricagegegevens; Artikel 109, tweede lid, Verordening (EU) medische hulpmiddelen		
3007074	3006943		object0002.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	5.1.1c Vertrouwelijke bedrijfs- en fabricagegegevens; Artikel 109, tweede lid, Verordening (EU) medische hulpmiddelen		
3007077	3006957		object0005.docx	Word Processing	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	Dubbel		
3007091	3006952		object0007.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	Dubbel		
3007093	3006946		object0006.pptx	Presentation	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	Dubbel		
3007099	3006967		object0002.xlsx	Spreadsheet	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	5.1.1c Vertrouwelijke bedrijfs- en fabricagegegevens; Artikel 109, tweede lid, Verordening (EU) medische hulpmiddelen		
3007101	3006961		object0004.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	Dubbel		
3007117	3006969		object0009.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	5.1.1c Vertrouwelijke bedrijfs- en fabricagegegevens; 5.1.2a Internationale betrekkingen; Artikel 109, tweede lid, Verordening (EU) medische hulpmiddelen		
3007118	3006971		object0009.docx	Word Processing	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	Dubbel		
3007164	3006983		object0003.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	Dubbel		
3007165	3006978		object0006.xlsx	Spreadsheet	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	5.1.1c Vertrouwelijke bedrijfs- en fabricagegegevens; Artikel 109, tweede lid, Verordening (EU) medische hulpmiddelen		
3007178	3006968		object0009.xlsx	Spreadsheet	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	Dubbel		
3007180	3006989		object0001.docx	Word Processing	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	Dubbel		
3007182	3006989		object0002.docx	Word Processing	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	Dubbel		
3007187	3006988		object0006.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	5.1.1c Vertrouwelijke bedrijfs- en fabricagegegevens; 5.1.2f Concurrentiebevoelinge bedrijfs- en fabricagegegevens; Artikel 109, tweede lid, Verordening (EU) medische hulpmiddelen		
3007209	3006974		object0012.PDF	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	Dubbel		
3007212	3006970		object0012.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	Dubbel		
3007221	3006970		object0013.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	Dubbel		
3007245	3007001		object0005.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	Artikel 109, tweede lid, Verordening (EU) medische hulpmiddelen		
3007249	3007010		object0005.docx	Word Processing	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	Dubbel		
3007250	3007010		object0006.docx	Word Processing	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	Dubbel		
3007251	3007001		object0006.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	Artikel 109, tweede lid, Verordening (EU) medische hulpmiddelen		
3007261	3007008		object0009.docx	Word Processing	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	Dubbel		
3007280	3007004		object0009.pptx	Presentation	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	Dubbel		
3007288	3007020		object0002.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	Dubbel		
3007310	3007038		object0002.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	Dubbel		
3007312	3007037		object0006.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	5.1.1c Vertrouwelijke bedrijfs- en fabricagegegevens; Artikel 109, tweede lid, Verordening (EU) medische hulpmiddelen		
3007333	3007023		object0010.docx	Word Processing	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	Dubbel		
3007334	3007023		object0011.docx	Word Processing	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	Dubbel		
3007342	3007045		object0001.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	Dubbel		
3007349	3007045		object0005.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	Dubbel		
3007350	3007059		object0001.xlsx	Spreadsheet	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	5.1.1c Vertrouwelijke bedrijfs- en fabricagegegevens; Artikel 109, tweede lid, Verordening (EU) medische hulpmiddelen		
3007353	3007059		object0002.xlsx	Spreadsheet	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	5.1.1c Vertrouwelijke bedrijfs- en fabricagegegevens		
3007375	3007053		object0002.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	Dubbel		
3007424	3006792		object0007.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	Dubbel		
3007425	3006792		object0006.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	Dubbel		
3007426	3006792		object0008.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	Dubbel		
3007438	3006806		object0004.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	5.1.1c Vertrouwelijke bedrijfs- en fabricagegegevens; Artikel 109, tweede lid, Verordening (EU) medische hulpmiddelen		
3007440	3006802	238003	object0003.msg	Email	10/1/2020 3:24 PM UTC	Deels Openbaar	5.1.1c Vertrouwelijke bedrijfs- en fabricagegegevens; 5.1.2a Internationale betrekkingen; 5.1.2e Eerbiediging van de persoonlijke levenssfeer; Buiten de reikwijdte van het verzoek		
3007446	3006811		object0007.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	5.1.1c Vertrouwelijke bedrijfs- en fabricagegegevens; Artikel 109, tweede lid, Verordening (EU) medische hulpmiddelen		
3007473	3006832		object0002.xls	Spreadsheet	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	5.1.1c Vertrouwelijke bedrijfs- en fabricagegegevens; Artikel 109, tweede lid, Verordening (EU) medische hulpmiddelen		
3007493	3006832		object0003.xlsx	Spreadsheet	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	Dubbel		
3007494	3006832		object0004.xls	Spreadsheet	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	Dubbel		
3007500	3006831		object0002.pptx	Presentation	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	5.1.1c Vertrouwelijke bedrijfs- en fabricagegegevens; Artikel 109, tweede lid, Verordening (EU) medische hulpmiddelen		
3007510	3006829		object0005.docx	Word Processing	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	Dubbel		
3007514	3006796		object0011.xlsx	Spreadsheet	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	Dubbel		
3007516	3006796	238004	object0013.msg	Email	7/13/2021 4:24 PM UTC	Niet Openbaar	5.1.1c Vertrouwelijke bedrijfs- en fabricagegegevens; Artikel 109, tweede lid, Verordening (EU) medische hulpmiddelen		
3007517	3006835		object0002.xls	Spreadsheet	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	Dubbel		
3007518	3006796		object0014.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	Dubbel		
3007520	3006798	238006	object0011.msg	Email	7/14/2021 2:49 PM UTC	Niet Openbaar	Dubbel		
3007525	3006835		object0004.xls	Spreadsheet	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	5.1.1c Vertrouwelijke bedrijfs- en fabricagegegevens; Artikel 109, tweede lid, Verordening (EU) medische hulpmiddelen		
3007528	3006835		object0005.xls	Spreadsheet	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	5.1.1c Vertrouwelijke bedrijfs- en fabricagegegevens; Artikel 109, tweede lid, Verordening (EU) medische hulpmiddelen		
3007529	3006836		object0006.xlsx	Spreadsheet	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	Dubbel		
3007582	3006840		object0009.docx	Word Processing	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	Dubbel		
3007584	3006864		object0001.pptx	Presentation	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	Dubbel		
3007586	3006825		object0012.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	5.1.1c Vertrouwelijke bedrijfs- en fabricagegegevens; Artikel 109, tweede lid, Verordening (EU) medische hulpmiddelen		
3007588	3006855		object0001.xlsx	Spreadsheet	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	5.1.1c Vertrouwelijke bedrijfs- en fabricagegegevens; Artikel 109, tweede lid, Verordening (EU) medische hulpmiddelen		
3007590	3006855		object0002.xlsx	Spreadsheet	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	5.1.1c Vertrouwelijke bedrijfs- en fabricagegegevens; Artikel 109, tweede lid, Verordening (EU) medische hulpmiddelen		
3007593	3006855		object0003.xlsx	Spreadsheet	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	5.1.1c Vertrouwelijke bedrijfs- en fabricagegegevens; Artikel 109, tweede lid, Verordening (EU) medische hulpmiddelen		
3007594	3006862		object0002.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	Dubbel		
3007600	3006855		object0004.xlsx	Spreadsheet	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	5.1.1c Vertrouwelijke bedrijfs- en fabricagegegevens; Artikel 109, tweede lid, Verordening (EU) medische hulpmiddelen		
3007602	3006855		object0005.xlsx	Spreadsheet	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	5.1.1c Vertrouwelijke bedrijfs- en fabricagegegevens; Artikel 109, tweede lid, Verordening (EU) medische hulpmiddelen		

3007603	3006855		object0006.xlsx	Spreadsheet	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	5.1.1c Vertrouwelijke bedrijfs- en fabricagegegevens; Artikel 109, tweede lid, Verordening (EU) medische hulpmiddelen		
3007612	3006866		object0005.docx	Word Processing	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	Dubbel		
3007622	3006857		object0010.docx	Word Processing	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	Dubbel		
3007633	3006887		object0001.xlsx	Spreadsheet	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	Dubbel		
3007634	3006878		object0001.docx	Word Processing	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	Dubbel		
3007641	3006884		object0003.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	Dubbel		
3007660	3006890		object0005.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	5.1.1c Vertrouwelijke bedrijfs- en fabricagegegevens; Artikel 109, tweede lid, Verordening (EU) medische hulpmiddelen		
3007662	3006900		object0001.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	Dubbel		
3007667	3006902		object0001.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	5.1.1c Vertrouwelijke bedrijfs- en fabricagegegevens; Artikel 109, tweede lid, Verordening (EU) medische hulpmiddelen		
3007671	3006908		object0003.xlsx	Spreadsheet	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	Dubbel		
3007673	3006900	238010	object0002.eml	Email	9/10/2021 7:14 AM UTC	Niet Openbaar	Dubbel		
3007709	3006936		object0002.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	Dubbel		
3007713	3006927		object0001.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	Dubbel		
3007723	3006937		object0003.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	Dubbel		
3007728	3006937		object0004.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	Dubbel		
3007737	3006937		object0006.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	Dubbel		
3008040	3006762		object0002.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	Dubbel		
3008052	3006774		object0003.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	Dubbel		
3008063	3006776		object0001.docx	Word Processing	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	Dubbel		
3008066	3006774	238013	object0004.eml	Email	5/18/2021 2:33 PM UTC	Niet Openbaar	Dubbel		
3008195	3006825		object0001.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	5.1.1c Vertrouwelijke bedrijfs- en fabricagegegevens; 5.1.2a Internationale betrekkingen; Artikel 109, tweede lid, Verordening (EU) medische hulpmiddelen		
3008196	3006825		object0002.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	Dubbel		
3008197	3006825		object0003.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	5.1.1c Vertrouwelijke bedrijfs- en fabricagegegevens; 5.1.2a Internationale betrekkingen; Artikel 109, tweede lid, Verordening (EU) medische hulpmiddelen		
3008198	3006825		object0004.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	5.1.1c Vertrouwelijke bedrijfs- en fabricagegegevens; Artikel 109, tweede lid, Verordening (EU) medische hulpmiddelen		
3008199	3006825		object0005.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	Dubbel		
3008200	3006825		object0006.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	5.1.1c Vertrouwelijke bedrijfs- en fabricagegegevens; 5.1.2a Internationale betrekkingen; Artikel 109, tweede lid, Verordening (EU) medische hulpmiddelen		
3008201	3006825		object0007.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	5.1.1c Vertrouwelijke bedrijfs- en fabricagegegevens; 5.1.2a Internationale betrekkingen; Artikel 109, tweede lid, Verordening (EU) medische hulpmiddelen		
3008202	3006825		object0008.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	5.1.1c Vertrouwelijke bedrijfs- en fabricagegegevens; Artikel 109, tweede lid, Verordening (EU) medische hulpmiddelen		
3008203	3006825		object0009.pdf	PDF	8/29/2024 3:34 PM UTC	Niet Openbaar	5.1.1c Vertrouwelijke bedrijfs- en fabricagegegevens; 5.1.2a Internationale betrekkingen; Artikel 109, tweede lid, Verordening (EU) medische hulpmiddelen		
3008919	3006796		2021-07-13_Fiche produit_CoAprovel_lot-FT013_volet 1+2.pdf	PDF	8/9/2021 2:07 PM UTC	Niet Openbaar	Dubbel		
3008922	3006796		2021-07-13_Fiche produit_CoAprovel_lots-FT014-FT018-FT019_volet 1+2.pdf	PDF	8/9/2021 2:07 PM UTC	Niet Openbaar	5.1.1c Vertrouwelijke bedrijfs- en fabricagegegevens; Artikel 109, tweede lid, Verordening (EU) medische hulpmiddelen		
3008923	3006796		2021-07-13_Fiche produit_CoAprovel_lot-FT013_volet 1+2.docx	Word Processing	7/16/2021 12:51 PM UTC	Niet Openbaar	Dubbel		
3008924	3006796		2021-07-13_Fiche produit_CoAprovel_lots-FT014-FT018-FT019_volet 1+2.docx	Word Processing	7/16/2021 12:51 PM UTC	Niet Openbaar	Dubbel		
3008925	3006796		2021-07-13_Fiche produit_CoAprovel_lot-FT034_volet 1+2.pdf	PDF	8/9/2021 2:07 PM UTC	Niet Openbaar	Dubbel		
3008938	3006796		2021-07-13_Fiche produit_CoAprovel_lot-FT034_volet 1+2.docx	Word Processing	7/16/2021 12:51 PM UTC	Niet Openbaar	Dubbel		