

5.1.2e

Uw correspondentie
12 januari 2026

Uw kenmerk
-

Utrecht,
Zie datum
ondertekening besluit

Zaaknummer
1185755

Ons kenmerk
5.1.2e

Behandeld door
5.1.2e

Telefoon
5.1.2e

Onderwerp
Woo-verzoek

Dear 5.1.2e

On January 12th, 2026, you requested the Medicines Evaluation Board (hereinafter: the Board) information on the basis of the Dutch Freedom of Information Act (hereinafter: Woo) regarding marketing authorization applications for medicinal products containing:

- Ibrutinib (ATC: L01EL01)

You will find the decision of the Board included. The decision is written in Dutch. The General Administrative Law Act (GALA) provides that the communication of administrative bodies with civilians and companies should be in Dutch.

The decision says that at the time you submitted your request, January 12th, 2026, there are no pending marketing authorization applications at the Board for products with the active substance ibrutinib.

If you do not agree with this decision I would like to point out the fact that GALA gives the opportunity to appeal this decision within 6 weeks after date of the receipt of the decision. In order to start this procedure you have to send a letter to the Board in which you state the reason why you disagree.

Yours sincerely,

5.1.2e
Legal affairs

Geachte 5.1.2e

Verzoek

Op 12 januari 2026 heeft u het College ter Beoordeling van Geneesmiddelen (hierna: het College) verzocht op grond van de Wet open overheid (hierna: Woo) gegevens te verstrekken ten aanzien van handelsvergunningaanvragen voor geneesmiddelen met ibrutinib als werkzaam bestanddeel.

Op 13 januari 2026 heeft het College de ontvangst van uw verzoek bevestigd.

Bij de beantwoording van uw vragen heeft het College gegevens betrokken tot het moment waarop uw Woo-verzoek is ingediend, te weten 12 januari 2026.

Juridisch kader

Voor zover hiervan belang:

Ingevolge artikel 1.1 van de Woo heeft eenieder recht op toegang tot publieke informatie, behoudens bij die wet gestelde beperkingen.

Ingevolge artikel 4.1, eerste en derde lid, van de Woo kan eenieder, zonder daarbij een belang te hoeven stellen, een verzoek om publieke informatie richten tot een bestuursorgaan of een onder verantwoordelijkheid van een bestuursorgaan werkzame instelling, dienst of bedrijf.

Ingevolge artikel 4.1, zevende lid, van de Woo wordt een verzoek om informatie ingewilligd met inachtneming van het bepaalde in hoofdstuk 5 van de Woo.

Beoordeling en besluit

U heeft verzocht om voor het hiervoor genoemde werkzame bestanddeel aan te geven of er lopende aanvragen zijn. Indien dit het geval is, wilt u tevens weten of Nederland optreedt als RMS of CMS indien het om een Decentrale procedure (DCP) gaat, of dat het een nationale procedure betreft.

Het CBG heeft in de periode tot 12 januari 2026 geen nationale en decentrale aanvragen ontvangen. De vraag of Nederland optreedt als RMS of CMS kan het CBG derhalve niet beantwoorden.

Voor centrale handelsvergunningaanvragen bij de European Medicines Agency (EMA) verwijs ik u ten slotte naar de website van de EMA: www.ema.europa.eu/en/medicines/medicines-under-evaluation.

Namens het College ter Beoordeling van Geneesmiddelen,

Utrecht, 12 februari 2026

5.1.2e

Op grond van artikel 7:1 van de Algemene wet bestuursrecht (Awb) kan degene wiens belang rechtstreeks bij onderhavig besluit is betrokken daartegen binnen 6 weken na de dag waarop het besluit bekend is gemaakt, een bezwaarschrift indienen bij het bestuursorgaan dat het besluit heeft genomen. Een dergelijk bezwaarschrift kunt u bij het College ter Beoordeling van Geneesmiddelen via de elektronische weg indienen via het e-mailadres: bbr@cbg-meb.nl.

Wijze van openbaarmaking

Een geanonimiseerde versie van dit besluit wordt voor iedereen toegankelijk gemaakt op www.open.minvws.nl.