



RIZIV

**DIENST GENEESKUNDIGE VERZORGING
DIRECTIE FARMACEUTISCH BELEID**

GEBRUIKERSGIDS: TR-FPP FRONT-OFFICE

**Procedure voor het ondertekenen van de verbintenis
van het product opgenomen
op de lijst**

Versie 2.0

Inhoudstafel

COMMISSIE VOOR TERUGBETALING VAN FARMACEUTISCHE PRODUCTEN EN	
VERSTREKKINGEN	2
1. Voorwoord	2
2. Rechtsgrondslag.....	Erreur ! Signet non défini.
3. Algemene inleiding – toegangsprocedure	2
4. Contactgegevens.....	5
4.1. <i>De firma</i>	5
4.2. <i>Contactpersoon</i>	7
5. Praktische punten voor het opstellen van de verbintenis	9
6. De verbintenis.....	10
6.1. <i>De vereiste items voor de verbintenis</i>	11
Identificatie.....	11
Contact.....	13
Verpakking.....	14
Samenstelling.....	15
6.2. <i>Afronding van de verbintenis</i>	17

COMMISSIE VOOR TERUGBETALING VAN FARMACEUTISCHE PRODUCTEN EN VERSTREKKINGEN

Procedure voor het ondertekenen van de verbintenis van het product opgenomen op de lijst

1. Voorwoord

Deze gebruikersrichtlijnen geven uitleg over hoe toegang te krijgen tot de webtoepassing en hoe de verbintenissen te “ondertekenen”.

!!! Tot op heden vallen de actieve verbandmiddelen, beschreven in de lijst gevoegd bij het koninklijk besluit van 23.03.2019 tot uitvoering van het artikel 37, § 16*bis*, eerste lid, 3°, en vierde lid, van de wet betreffende de verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen, gecoördineerd op 14 juli 1994, voor wat de actieve verbandmiddelen betreft, en de sondes voor autosondage, beschreven in de lijst gevoegd bij het koninklijk besluit van 18.04.2017 tot vaststelling van de voorwaarden waaronder de verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen tegemoetkomt in de kosten van autosondage bij de rechthebbende thuis, NIET onder deze verplichting.

2. Wettelijke basis

Koninklijk Besluit van 23 november 2021 tot vaststelling van de procedures, termijnen en voorwaarden inzake de tegemoetkoming van de verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen in de kosten van farmaceutische prestaties zoals bedoeld in artikel 34, eerste alinea, 5°a), 19°, 20° en 20bis van de Wet betreffende de verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen, gecoördineerd op 14 juli 1994.

“**Art. 146.** Binnen een termijn van twee maanden vanaf de datum van inwerkingtreding van deze bepaling, moeten de bedrijven voor elk product dat is ingeschreven op de lijst, de verbintenis ondertekend hebben en naar het secretariaat van de Commissie verstuurd hebben.

De Commissie zal voorstellen om de producten waarvoor na die datum niet ten minste één bedrijf de verbintenis ondertekend heeft, van rechtswege te schrappen.”

3. Algemene inleiding – toegangsprocedure

De interactieve webtoepassing voor het elektronisch indienen van de verbintenissen voor de vergoedbare producten ingeschreven op de lijst gehecht aan het Koninklijk Besluit van 23 november 2021 is beschikbaar op de website van het RIZIV, via de volgende link :

[Webtoepassingen - RIZIV \(fgov.be\)](#)

→ Diagnostische middelen, verzorgingsmiddelen, medische voeding, magistrale bereidingen:
Online diensten voor de farmaceutische industrie

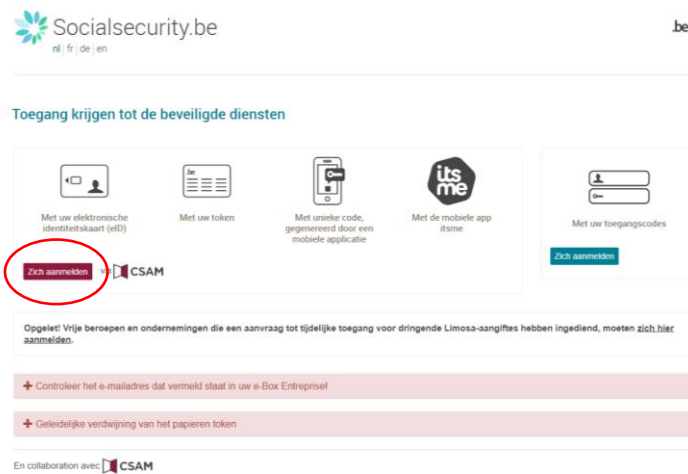
Indien Uw onderneming niet voorkomt op de lijst van de firma's of voor elke vraag met betrekking tot de toegangsprocedure, gelieve contact op te nemen met op algemeen secretariaat op het nummer 02/739.77.41 of een e-mail te sturen naar volgend emailadres : crppp-ctfpv@riziv-inami.fgov.be met secr-farbel@riziv.fgov.be in cc.

De procedure verloopt als volgt:

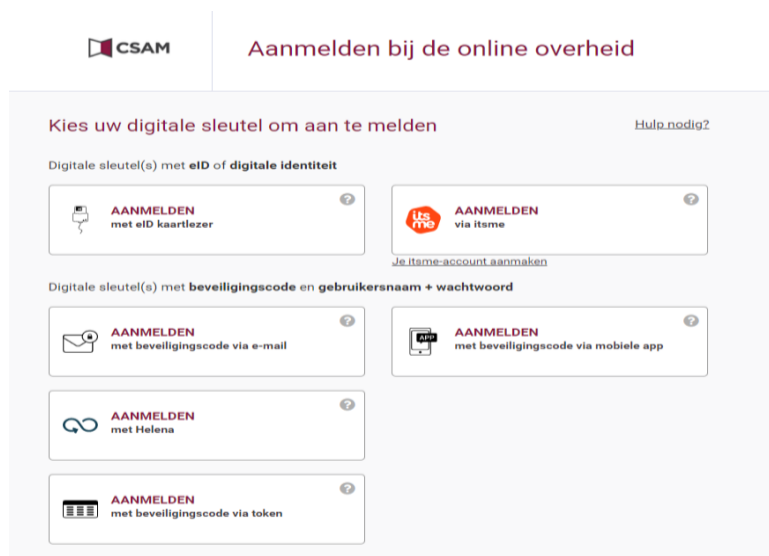
- 1) Klik op « onderneming »



- 2) Klik op “zich aanmelden”



- 3) Kies Uw wijze van aanmelden :



4) De startpagina in de naam van het bedrijf wordt zo geopend.:



TR-FPP AQUILAB



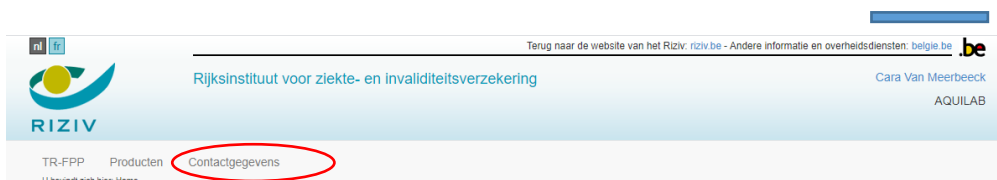
4. Contactgegevens

De contactgegevens betreffen de firma's en de contactpersonen voor de dossiers ingediend bij de Commissie voor de terugbetaling van Farmaceutische Producten en Verstrekkingen (CTFPP)

4.1. De firma

U moet uw gegevens actualiseren en vervolledigen in het systeem.

Op de startpagina selecteer U het tabblad "contactgegevens"

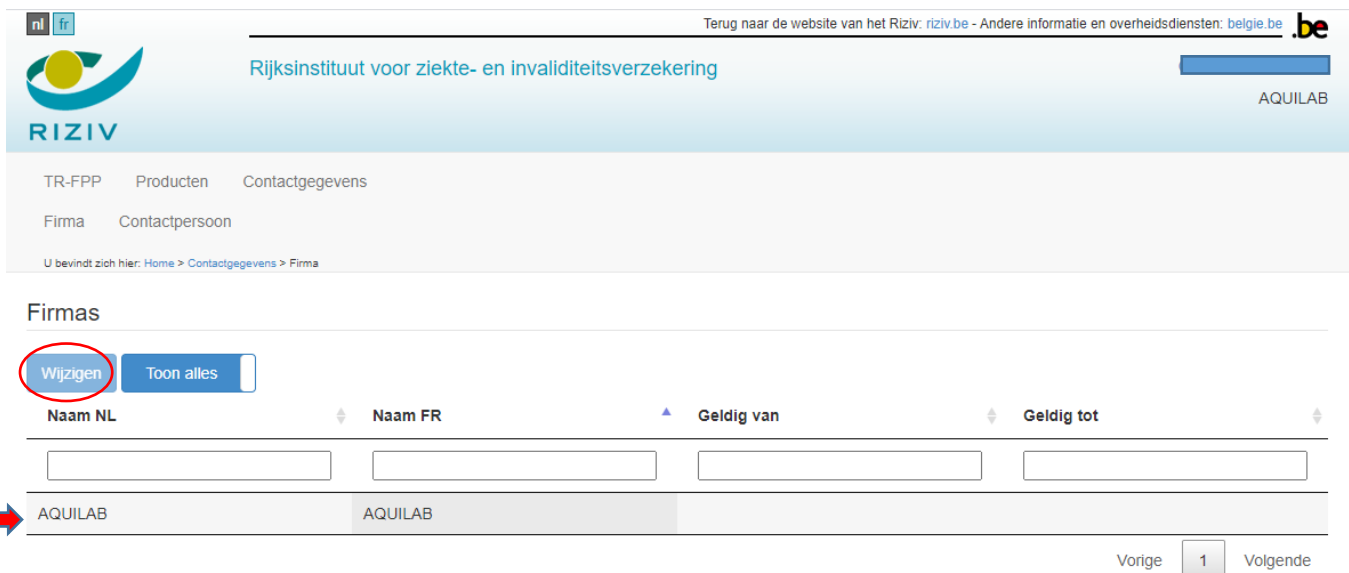


TR-FPP AQUILAB

Eenmaal in « contactgegevens »

→ 1°. De naam van de firma verschijnt op het scherm : klik op de naam

→ 2°. Selecteer de optie : « wijzigen »



Zo krijgt u toegang tot het volgende formulier, waar u gevraagd wordt om de ontbrekende gegevens toe te voegen.

De verplichte gegevens (*) werden al vervuldigd.

Binnen hetzelfde formulier: indien Uw firma zijn activiteiten stopt, geef de datum aan van het einde van de geldigheid van de gegevens via het veld "geldig tot" en kies de geschikte datum.

Firma wijzigen

Id	<input type="text"/>	Id in Contacts	<input type="text"/>
KBO nummer(*)	<input type="checkbox"/>	<input type="text"/>	
Naam NL(*)	<input type="text"/>		
Naam FR(*)	<input type="text"/>		
Naam DU(*)	<input type="text"/>		
Korte naam NL(*)	<input type="text"/>		
Korte naam FR(*)	<input type="text"/>		
Korte naam DU(*)	<input type="text"/>		
Land(*)	<input type="text"/>	Taal(*)	<input type="text"/>
Geldig van	<input type="text"/>	Geldig tot	<input type="text"/>
Telefoon	<input type="text"/>	GSM	<input type="text"/>
E-mail	<input type="text"/>		
Straat(*)	<input type="text"/>		
Huisnummer	<input type="text"/>	Bus	<input type="text"/>
Gebouw, verdieping	<input type="text"/>		
Postcode(*)	<input type="text"/>		
Gemeente(*)	<input type="text"/>		
Aangemaakt door	<input type="text"/>	<input type="text"/>	
Gewijzigd door	<input type="text"/>	<input type="text"/>	

Contactpersonen

Bewaren

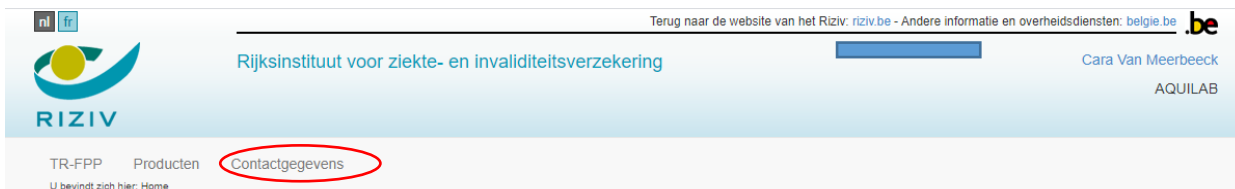
Annuleren

Sluit af door op bewaren te klikken

4.2. Contactpersoon

Elke firma moet minstens de gegevens invullen van één contactpersoon voor de dossiers ingediend bij de CTFPV.

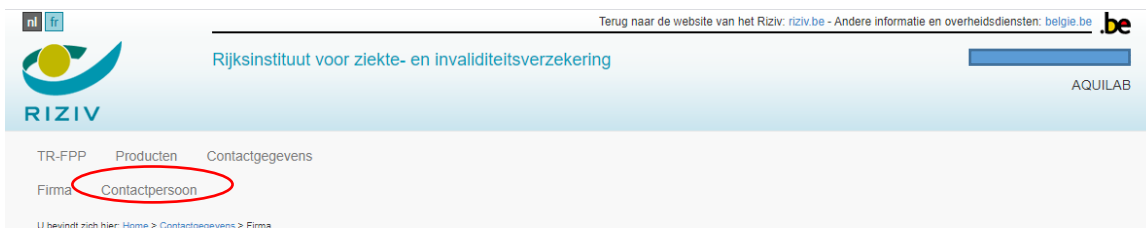
U kiest op de startpagina het tabblad « contactgegevens » :



The screenshot shows the RIZIV website header with the logo and navigation menu. The 'Contactgegevens' menu item is circled in red. The breadcrumb trail at the bottom reads: 'U bevindt zich hier: Home'.

TR-FPP AQUILAB

In « contactgegevens » klickt U op “contactpersoon”.



The screenshot shows the 'Firmas' page with a table of firm data. The 'Contactpersoon' menu item is circled in red. The breadcrumb trail at the bottom reads: 'U bevindt zich hier: Home > Contactgegevens > Firma'.

Firmas

Naam NL	Naam FR	Geldig van	Geldig tot
AQUILAB	AQUILAB		

Vorige 1 Volgende

In het tabblad « contactpersoon » verschijnt de naam van de firma : klik op « toevoegen ».

nl fr Terug naar de website van het Riziv: riziv.be - Andere informatie en overheidsdiensten: belgie.be .be

Rijksinstituut voor ziekte- en invaliditeitsverzekering

RIZIV

TR-FPP Producten Contactgegevens

Firma Contactpersoon

U bevindt zich hier: Home > Contactgegevens > Contactpersoon

Contactpersonen

Firma

Toevoegen Wijzigen Toon alles

Naam	Geldig van	Geldig tot

Vorige 1 Volgende

U komt vervolgens in volgende formulier terecht, waarin U de identificatiegegevens van het contact en de adresgegevens kan toevoegen:

Contact toevoegen

Achternaam(*)

Voornaam(*)

Taal(*)

Telefoon GSM

E-mail(*)

Straat

Huisnummer Bus


Gebouw, verdieping

Gemeente

Postcode Land

Geldig van Geldig tot

Bewaren **Annuleren**

 Eindig met « bewaren »

Volgende gegevens zijn verplicht en moeten worden ingevuld :

Familienaam
Voornaam
Taal
E--mail

De overige gegevens zijn facultatief in te vullen, maar er word sterk aangeraden ze te vervolledigen.

5. Praktische punten voor het opstellen van de verbintenis

→ Eén ingeschreven product = één verbintenis.

Voor elk vergoedbaar product ingeschreven in deel 1 van de lijst van vergoedbare producten gehecht aan het bovenvernoemd koninklijk besluit, dient de firma verantwoordelijk voor de aanvraag (de aanvrager) een verbintenis in te vullen, te dateren en te ondertekenen.

In de hiernavermelde checklist bevinden zich de elementen die in de verbintenis dienen voor te komen.

Deze onderrichtingen vervangen de wettelijke basis niet.

6. De verbintenis

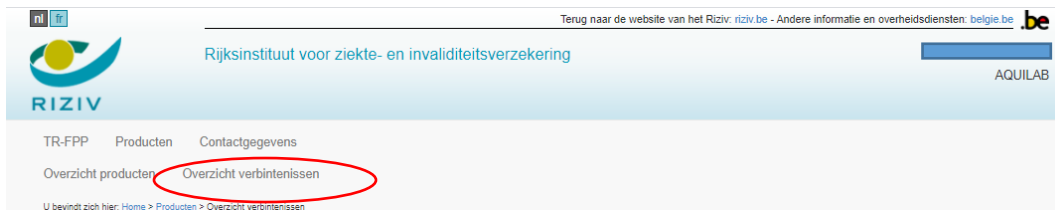
Eénmaal de bedrijfsgegevens ingevuld werden, dient U een verbintenis in te vullen en te ondertekenen voor elk product ingeschreven op de lijst van vergoedbare produkten gehecht aan het KB van 23 november 2021.

U selecteert het menu « Producten »

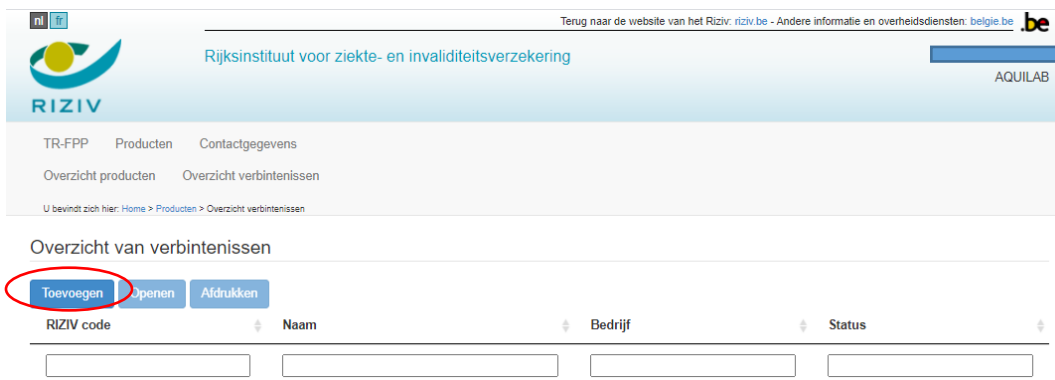


TR-FPP AQUILAB

Vervolgens selecteert U het menu «overzicht verbintenissen» om alle producten toe te voegen.



Vervolgens klikt U op « toevoegen »



U wordt vervolgens naar volgende omgeving doorgestuurd :



U klikt op elk tabblad en vult de gegevens aan.

Indien de gegevens niet correct worden ingediend, zal u geen mogelijkheid hebben om verder te gaan naar het volgend tabblad.

Op het einde van elke stap klikt U op “bevestig de inhoud van deze rubriek” om te kunnen doorgaan naar het volgende tabblad.

6.1. De vereiste items voor de verbintenis



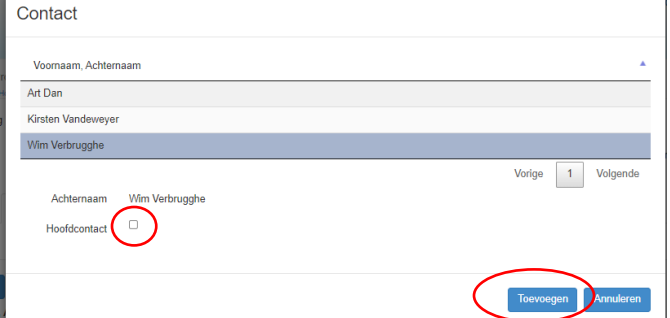
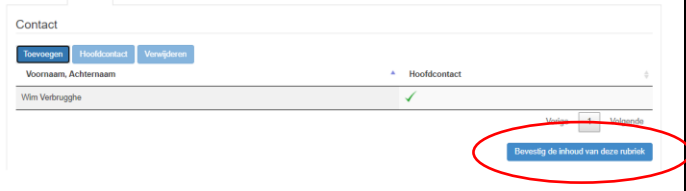
Voor elk tabblad zijn de vereiste items de volgende :

Vereiste Items		Verplicht	Facultatief	Opmerkingen / Voorbeelden
Identificatie				
Firma				
	Naam van de firma verantwoordelijk voor de aanvraag	X		De naam van de firma wordt automatisch getoond = naam van de firma welke de verbintenis ondertekend.
	Datum van de handtekening van de verbintenis	X		Wordt automatisch ingevuld éénmaal de verbintenis wordt behoorlijk ingevuld en afgewerkt.
Product				
	Categorie	X		Scroll menu – klik op de categorie die van toepassing is
	Groep	X		Scroll menu – klik op de groep die van toepassing is
	Benaming FR en NL	X		= benaming van het product <i>Voorbeeld :</i> Paracetamol Melolin PKU Anamix Junior LQ bessensmaak
	Naamtoevoegsel		X	= aanvullende specificatie van de verpakking <i>Voorbeeld :</i> Paracetamol 25g → het naamtoevoegsel is 25g Melolin 25 x (5x5cm) → het naamtoevoegsel is 25 x (5x5cm) PKU Anamix Junior LQ bessensmaak 6 x 6 x 125 ml → het naamtoevoegsel is 6 x 6 x 125 ml

		<p>De benaming en het naamtoevoegsel van het product vormen samen de naam van het aangemaakte dossier :</p> <p>Type dossier Verbintenis RIZIV code MAG/2022/00254 Benaming + Naamtoevoegsel Melolin 25x(5x5cm) Status In aanmaak</p> <p>Identificatie Contact Verpakking Samenstelling Documenten Verbintenis</p> <p>Bedrijf</p> <p>Naam(*) <input type="text" value="AQUILAB"/></p> <p>Datum verbintenis <input type="text"/></p> <p>Product/Verstrekking</p> <p>Type/Categorie/Groep(*) <input type="text" value="Product"/> <input type="text" value="MAG - magistrale bereidingen"/> <input type="text" value="Passief verbandmiddel"/></p> <p>Benaming NL(*) <input type="text" value="Melolin"/></p> <p>Naamtoevoegsel NL <input type="text" value="25x(5x5cm)"/></p> <p>Synoniemen NL <input type="text"/></p> <p>Benaming FR(*) <input type="text" value="Melolin"/></p> <p>Naamtoevoegsel FR <input type="text" value="25x(5x5cm)"/></p>						
	Synoniemen		X	<p>Enkel voor de producten voor grondstoffen van magistrale bereidingen.</p> <p><i>Voorbeeld :</i> Tosylchloramidenatrium: synoniem = Chlooramine</p>				
	Statuut « wees-geneesmiddel »		X					
	Statuut « import »		X					
	Referentienummer autosondage		X*	<p>* Enkel voor de sondes voor autosondage.</p> <p>= artikelnummer specifiek voor de firma.</p> <p><i>Voorbeeld :</i></p> <table border="1" style="width: 100%; text-align: center;"> <tr> <td style="width: 30%;">Teleflex Medical</td> <td style="width: 30%;">RÜSCH CARE 20cm NELATON CH08</td> <td style="width: 10%;">8</td> <td style="width: 10%;">850160</td> </tr> </table>	Teleflex Medical	RÜSCH CARE 20cm NELATON CH08	8	850160
Teleflex Medical	RÜSCH CARE 20cm NELATON CH08	8	850160					
	Classificatie EU	X*		<p>Scroll menu – klik op de categorie die van toepassing is</p> <p>* Enkel verplicht voor medische hulpmiddelen.</p> <p>Deze classificatie bevindt zich in :</p> <ul style="list-style-type: none"> - Het Reglement (EU) 2017/745 VAN HET EUROPEES PARLEMENT EN VAN DE COMMISSIE van 5 april 2017 betreffende medische hulpmiddelen; of - Het REGLEMENT (EU) 2017/746 VAN HET EUROPEES PARLEMENT EN VAN DE COMMISSIE van 5 april 2017 betreffende medische hulpmiddelen voor in-vitro diagnostiek. 				
Verantwoordelijkheid								
	Naam bedrijf waaronder het product in de handel wordt gebracht	X		<p>= naam van de firma die zal worden gepubliceerd samen met de naam van het product → kan verschillend zijn van de firma welke de verbintenis ondertekent.</p> <p>-(PS : voor de grondstoffen voor magistrale bereidingen wordt de naam van de firma niet gepubliceerd).</p>				

Klik op



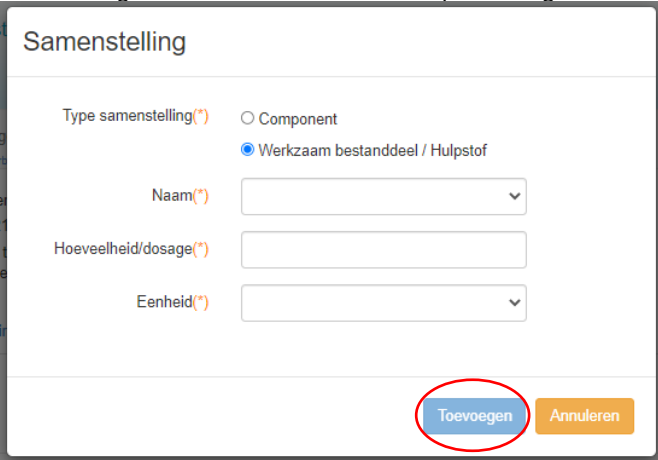
Bevestig de inhoud van deze rubriek

Contact				
	Voornaam en achternaam van de contactpersoon	X		<p>1) Klik op "toevoegen"</p>  <p>2) Kies de contactpersoon door op zijn naam te klikken en te klikken op « toevoegen »</p>  <p>3) Specifieer indien het gaat om het "hoofdcontact" en klik op "toevoegen"</p>  <p>4) « Bevestigen »</p> 

Klik op

Bevestig de inhoud van deze rubriek

Verpakking				
Formulering op de verpakking				
	Beschrijving NL en FR	X		= Volledige benaming van het product <u>zoals deze zal worden gepubliceerd</u> . <i>Voorbeeld :</i> Passieve verbandmiddelen : Melolin 25 x (5cmx5cm) Medische voeding : PKU Anamix Junior LQ bessensmaak 6x6x125 ml
Kenmerken van de verpakking				
	Hoeveelheid	X		= nummer van de « stuks » in de verpakking <i>Voorbeeld :</i> Passieve verbandmiddelen : Melolin 25 x (5cmx5cm) → hoeveelheid = 25 Magistralen : Paracetamol verpakking van 25 g → hoeveelheid = 1 Medische voeding: PKU Anamix Junior LQ bessensmaak 6x6x125 ml → hoeveelheid = 36
Afhankelijk van de categorie van product, deze gegevens zijn sterk aanbevolen	Galenische vorm		X*	Scroll menu * Enkel <u>verplicht</u> voor de producten voor magistrale bereidingen
	Volume/ gewicht	Eenheid (scroll menu)	X	= totale hoeveelheid (gewicht of volume) per product per verpakking. <i>Voorbeeld :</i> Magistralen : paracetamol verpakking van 25 g → volume = 25/eenheid = g Medische hulpmiddelen : ECOBAG zak 3 L → volume = 3 / eenheid = L Medische voeding: PKU Anamix Junior LQ bessensmaak 6x6x125 ml → volume = 125 / eenheid = ml
	Dosering	Eenheid (scroll menu)	X	= concentratie / dosering van het product. <i>Voorbeeld :</i> Medische hulpmiddelen : MUCOCLEAR 6% 60 x 4 mL solution hypertonique / hypertonische oplossing » → dosering = 6 / eenheid = %
	Afmeting	Eenheid (scroll menu)	X	= maat / afmeting van het product. <i>Voorbeeld :</i> Passieve verbandmiddelen : Melolin 25 x (5cmx5cm) → afmeting 1 = 5 / eenheid 1 = cm --- afmeting 2 = 5 / eenheid 2 = cm Dimensie <input type="text"/> Eenheid <input type="text"/> x <input type="text"/> Eenheid <input type="text"/>
	Densiteit			X
<div style="display: flex; justify-content: center; align-items: center; gap: 20px;"> <div style="border: 2px solid red; padding: 5px; font-weight: bold;">Klik op</div> <div style="background-color: #4a90e2; color: white; padding: 10px 20px; font-weight: bold; border-radius: 5px;">Bevestig de inhoud van deze rubriek</div> </div>				

<p>Samenstelling</p>			<p>Indien « samenstelling » en « ATC-codes » niet van toepassing zijn, kruis het vakje « niet van toepassing » aan.</p>  <p><i>Voorbeeld :</i> Medische hulpmiddelen: bloeddrukmeter OMRON</p>
<p> </p>	<p>Samenstelling</p>	<p>X</p>	<p>= volledige samenstelling van het product.</p> <p>Klik zoveel keren op « toevoegen » als er een product/hulpstof/werkzaam bestanddeel dient te worden toegevoegd.</p>  <p>U wordt vervolgens doorgestuurd naar het venster « samenstelling » en U kiest het type van samenstelling.</p> <p>De keuze « werkzaam bestanddeel » en « hulpstof » betreft voornamelijk de werkzame bestanddelen voor magistrale bereidingen, medische voeding en in bepaalde gevallen de medische hulpmiddelen (bijvoorbeeld : MUCOCLEAR = hypertone oplossing) De keuze « producten » betreft uitsluitend de medische hulpmiddelen. Enkel de « werkzame bestanddelen » voor magistrale bereidingen en medische voeding worden vooraf gedefinieerd en kunnen worden gekozen uit een scroll menu.</p> <p>Na invoering van elk bestanddeel klickt U op “toevoegen”</p> 

Voorbeeld :

Dalibour water

Samenstelling

Naam ingrediënt of product	Hoeveelheid/dosage	Eenheid
Zink sulfaat	10,00	g
Koper sulfaat	1,00	g
water	250,00	ml

ATC-code

X

De te volgen classificatie is deze zoals uitgewerkt door de "WHO Collaborating Centre for Drug Statistics Methodology" te Oslo.

Klik op « toevoegen » zoveel keren als een code moet worden toegevoegd :

ATC code(s)

ATC code	Omschrijving ATC code
Er werden geen gegevens gevonden	

Zoek de gewenst ATC-code.
De omschrijving zal automatisch verschijnen.
Klik op "toevoegen"

ATC code

ATC code(*)

Omschrijving ATC code


Toevoegen Annuleren

Voorbeeld :

ATC code(s)

ATC code	Omschrijving ATC code
S01AX03	ZNKVERBINDINGEN
V03AB20	KOPERSULFAAT

6.2. Afronding van de verbintenis

					<div style="background-color: #4a86e8; color: white; padding: 5px; border-radius: 5px;">Bevestig de inhoud van deze rubriek</div>
Verbintenis					
Overzicht van het status van de verschillende rubrieken				<p>De ontbrekende elementen voor het opstellen van de verbintenis worden vermeld in rood.</p> <p><i>Voorbeeld :</i></p> <p>Overzicht van de status van de verschillende rubrieken</p> <ul style="list-style-type: none"> - Identificatie - Contact - Verpakking - Samenstelling <div style="text-align: right;"> <p>Invullen</p> <p>Invullen</p> </div>	
Verbintenis					
	Naam van de persoon die de verbintenis ondertekend	X		Veld wordt automatisch ingevuld	
	Naam en adres van de firma	X		Veld wordt automatisch ingevuld	
	Hoedanigheid van de persoon die de verbintenis ondertekent	X		Voorbeeld : directeur – consultant ...	
	<u>Aan te vinken 3 verbintenissen : Hij/zij verklaart Hij/zij verbindt er zich toe Hij weet/zij weet</u>	X		<p>Vink de 3 volgende bepalingen aan :</p> <ul style="list-style-type: none"> <input checked="" type="checkbox"/> <u>Hij/zij verklaart</u> : - dat hij/zij kennis heeft/hebben genomen van de inhoud van het Koninklijk Besluit van xxx tot vaststelling van de procedures, termijnen en voorwaarden waaronder de verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen tegemoetkomt in de kosten van de farmaceutische verstrekkings bedoeld in artikel 34, eerste lid, 5^e a), 19^e, 20^e en 20bis van de wet betreffende de verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen, gecoördineerd op 14 juli 1994 en verbindt(eni) zich ertoe de verplichtingen opgelegd in dit Koninklijk Besluit, na te leven; - dat het product waarvoor de aanvraag wordt ingediend, daadwerkelijk in de handel zal beschikbaar zijn, uiterlijk op het ogenblik waarop de aanname ervan voor vergoeding in werking treedt. <input checked="" type="checkbox"/> <u>Hij/zij verbindt(eni) zich ertoe</u> : - elke wijziging aan één van de elementen van de aanvraag tot vergoedbaarheid onmiddellijk mee te delen aan het secretariaat van de Commissie; - te zorgen voor de continuïteit van het in de handel brengen van bovengenoemd product en het secretariaat van de Commissie binnen de termijnen voorzien in artikel 132 in kennis te stellen van de terugtrekking of het voorlopig uit de handel nemen van een of meerdere betrokken product(en) of verpakking(en); - wanneer hij/zij een product uit de handel neemt(nemen) de vervaldatum van het laatste lot van die verpakking aan het secretariaat van de Commissie mee te delen; - vóór 1 maart van elk jaar de verkochte hoeveelheid van elke verpakking die tijdens het vorig jaar verkocht werd mee te delen; - de verbintenis te hernieuwen wanneer er wijzigingen gebeuren die van de aard zijn dat de aanvrager dat verantwoordelijk is voor een ingeschreven product deze verantwoordelijkheid niet langer draagt (vb. als gevolg van een fusie, een verkoop van een vergoedbaar product...); <input checked="" type="checkbox"/> <u>Hij weet (Zij wisten)</u> : - dat indien zijn (hun) aanvrager een hogere prijs vraagt dan gepubliceerd in de bijgevoegde lijst, het product van rechtswege geschrapt wordt vanaf de datum waarop de niet overeengekomen prijs toegepast wordt. <div style="text-align: right;"> <p>Verwijderen Afklikken Verzenden</p> </div>	
	«VERZENDEN »			<p>Wanneer de verbintenis volledig is, klik op « verzenden »</p> <ul style="list-style-type: none"> <input checked="" type="checkbox"/> <u>Hij/zij verklaart</u> : - dat hij/zij kennis heeft/hebben genomen van de inhoud van het Koninklijk Besluit van xxx tot vaststelling van de procedures, termijnen en voorwaarden waaronder de verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen tegemoetkomt in de kosten van de farmaceutische verstrekkings bedoeld in artikel 34, eerste lid, 5^e a), 19^e, 20^e en 20bis van de wet betreffende de verplichte verzekering voor geneeskundige verzorging en uitkeringen, gecoördineerd op 14 juli 1994 en verbindt(eni) zich ertoe de verplichtingen opgelegd in dit Koninklijk Besluit, na te leven; - dat het product waarvoor de aanvraag wordt ingediend, daadwerkelijk in de handel zal beschikbaar zijn, uiterlijk op het ogenblik waarop de aanname ervan voor vergoeding in werking treedt. <input checked="" type="checkbox"/> <u>Hij/zij verbindt(eni) zich ertoe</u> : - elke wijziging aan één van de elementen van de aanvraag tot vergoedbaarheid onmiddellijk mee te delen aan het secretariaat van de Commissie; - te zorgen voor de continuïteit van het in de handel brengen van bovengenoemd product en het secretariaat van de Commissie binnen de termijnen voorzien in artikel 132 in kennis te stellen van de terugtrekking of het voorlopig uit de handel nemen van een of meerdere betrokken product(en) of verpakking(en); - wanneer hij/zij een product uit de handel neemt(nemen) de vervaldatum van het laatste lot van die verpakking aan het secretariaat van de Commissie mee te delen; - vóór 1 maart van elk jaar de verkochte hoeveelheid van elke verpakking die tijdens het vorig jaar verkocht werd mee te delen; - de verbintenis te hernieuwen wanneer er wijzigingen gebeuren die van de aard zijn dat de aanvrager dat verantwoordelijk is voor een ingeschreven product deze verantwoordelijkheid niet langer draagt (vb. als gevolg van een fusie, een verkoop van een vergoedbaar product...); <input checked="" type="checkbox"/> <u>Hij weet (Zij wisten)</u> : - dat indien zijn (hun) aanvrager een hogere prijs vraagt dan gepubliceerd in de bijgevoegde lijst, het product van rechtswege geschrapt wordt vanaf de datum waarop de niet overeengekomen prijs toegepast wordt. <div style="text-align: right;"> <p>Verwijderen Afklikken Verzenden</p> </div>	

				Indien u het model van verbintenis wenst af te drukken of te downloaden, klik op « afdrukken » en U bekomt het model van de verbintenis ingevuld volgens het formaat vastgesteld in het KB.

Opmerking:

Als u een verbintenisformule moet ondertekenen voor meerdere producten van dezelfde groep, dan kan u de gegevens “dupliceren” door het te dupliceren product te selecteren en dan op ” Dupliceren” te klikken.

Vervolgens wijzigt u de specifieke gegevens in die van het desbetreffend product.

Overzicht van verbintenissen

Toevoegen
Dupliceren
Openen
Afdrukken

RIZIV code	Naam	Bedrijf	Status
<input style="width: 95%;" type="text"/>	<input style="width: 95%;" type="text"/>	<input style="width: 95%;" type="text"/>	<input style="width: 95%;" type="text"/>