

To: (10)(2e) (10)(2e) (10)(2e) (10)(2e) (10)(2e) @rivm.nl; (10)(2e) (10)(2e) (10)(2e) @rivm.nl
From: (10)(2e) (10)(2e)
Sent: Sun 5/31/2020 8:00:58 AM
Subject: Antw: Status validatie serologie SARS-CoV-2; graag retour voor 29 mei 18:00 uur
Received: Sun 5/31/2020 8:00:59 AM

Ha staat eigenlijk beantwoord in labinfact van vrijdag.
 Ik kijk nog wel even voor een goed antwoord (10)(2e)

Van: (10)(2e) (10)(2e) (10)(2e) (10)(2e) <(10)(2e)@rivm.nl>
Datum: 31 mei 2020 om 08:04:42 CEST
Aan: (10)(2e) (10)(2e) <(10)(2e)@rivm.nl>, (10)(2e) (10)(2e) <(10)(2e)@rivm.nl>
Onderwerp: FW: Status validatie serologie SARS-CoV-2; graag retour voor 29 mei 18:00 uur

Hoi (10)(2e) en (10)(2e)

Vanuit Saltro kreeg ik een vraag die ik niet kan beantwoorden, zie mail hieronder in rood. Zou één van jullie haar kunnen beantwoorden? Graag met mij in de cc, ben ook benieuwd.

Groet,
 (10)(2e)

From: (10)(2e) <(10)(2e)@saltro.nl>
Sent: zaterdag 30 mei 2020 13:28
To: (10)(2e) (10)(2e) (10)(2e) <(10)(2e)@rivm.nl>
Subject: RE: Status validatie serologie SARS-CoV-2; graag retour voor 29 mei 18:00 uur

Dag (10)(2e)

Een late reactie.

Wij hebben op dit moment geen nieuwe gegevens behoudens twee series van sera bij zorgmedewerkers uitgevoerd. 1 set data van 370 zorgmedewerkers met mild klachtenpatroon waar we zowel de Mikrogen als de Edi hebben uitgevoerd en een serie van ongeveer 90 zorgverleners waar de Mikrogen en de LIAISON is getest. Dit zijn wel meest met PCR afgenomen personen en ook meest is 1^e ziektedag bekend. Maar zeker niet allemaal PCR positief. Die data zijn dus wat lastiger als verificatie te beoordelen in jullie set up. Ik ben wel bereid ze met jullie te delen als jullie interesse hebben. Wij hebben verder wel een beperkte set tests binnen van CTK om een kleine validatie uit te voeren. Dit willen we doen omdat we een zomw subsidie hebben aangevraagd waarin we een mobiel pakket willen testen. Vanuit literatuur zijn de gegevens belovend.

We hebben contact met Beckman Coulter en hebben wij deze apparatuur en de Architect Abbott in huis staan. We zijn voornemens ook daar nog een validatie uit te voeren omdat we uiteindelijk na een groot geautomatiseerd platform willen waar we grootschalig op zouden kunnen testen als daar behoefte aan is. In de bijlage de informatie over de Beckman Coulter test. Deze test verwacht ik juni te ontvangen dan gaan we de twee systemen vergelijken met ook Mikrogen.

Tot slot heb ik een vraag

Het advies wat ik lees bij de NHG en ook door veel partijen om ons heen gehanteerd wordt is niet te testen bij individuele patiënten voor 10 dagen na de 1^e ziektedag en bij voorkeur pas bij 28 dagen. Ik twijfel over dat advies. Wij hebben geadviseerd om net als bij alle andere serologie voor respiratoire infecties een acuut, 1^e week, en een reconvalescent serum rond 28 dagen af te nemen. We gaan nu uit van een populatie die grotendeels naïef is dus zal op dit moment het serum bij 28 dagen wel voldoende betrouwbaar kunnen zeggen of de recente episode een SARS-CoV2 infectie is geweest, maar binnen niet al te lange termijn verwacht ik dat personen die in maart april ziek zijn geweest een tweede of derde episode gaan doormaken met klachten. Nu al zie ik zorgmedewerkers die voor de derde keer getest worden in de PCR en heb ik een verpleeghuis met patiënten waar een verdenking is op een tweede infectie. In die situaties zou je toch een basisniveau willen meten als je wilt vaststellen dat de huidige episode een SARS-CoV2 infectie is geweest. Hoe kijken jullie vanuit het RIVM en de taskforce aan tegen het advies op een 1 punts serologie te testen bij 28 dagen? Het is natuurlijk afhankelijk van de vraagstelling is de huidige infectie COVID of heeft de patiënt als eens COVID doorgemaakt. Ik hoor het graag jullie visie, misschien maak ik het te ingewikkeld.

Groet
 (10)(2e)

Van: (10)(2e) (10)(2e) (10)(2e) (10)(2e) <(10)(2e)@rivm.nl>

Verzonden: donderdag 28 mei 2020 07:41

Aan: (10)(2e) <(10)(2e)@saltro.nl>

Onderwerp: Status validatie serologie SARS-CoV-2; graag retour voor 29 mei 18:00 uur

Beste (10)(2e)

Elke week doen wij een inventarisatie naar de laatste gegevens vanuit de labs naar de validatie van serologische assays en sneltesten.

Wij hebben uw laatste gegevens ontvangen op 22 mei. Zijn er inmiddels bij u (voorlopige) resultaten bekend of zijn jullie gestart met een validatie waarvoor jullie eerder alleen de plannen hadden?

Zou u mij een antwoord kunnen geven voor vrijdag 29 mei 18.00 uur?
Dan hebben we de validatie status voor week 22 compleet.

Alvast bedankt,

(10)(2e) (10)(2e) (10)(2e) (10)(2e) namens de taskforce serologie

Dit bericht kan informatie bevatten die niet voor u is bestemd. Indien u niet de geadresseerde bent of dit bericht abusievelijk aan u is verzonden, wordt u verzocht dat aan de afzender te melden en het bericht te verwijderen. Het RIVM aanvaardt geen aansprakelijkheid voor schade, van welke aard ook, die verband houdt met risico's verbonden aan het elektronisch verzenden van berichten.
www.rivm.nl *De zorg voor morgen begint vandaag*

This message may contain information that is not intended for you. If you are not the addressee or if this message was sent to you by mistake, you are requested to inform the sender and delete the message. RIVM accepts no liability for damage of any kind resulting from the risks inherent in the electronic transmission of messages.
www.rivm.nl/en Committed to *health and sustainability*