



200 Tech Square • Cambridge, MA 02139
phone 617-714-6500 • fax 617-583-1998

Geachte

(10)(2e)

Ik schrijf u naar aanleiding van enkele cruciale mijlpalen die Moderna recentelijk heeft bereikt, in ons streven om ervoor te zorgen dat landen over de hele wereld, waaronder Nederland, toegang kunnen krijgen tot ons Covid-19 kandidaat-vaccin, mRNA-1273.

Als leider op het gebied van de geavanceerde messenger-RNA (mRNA) technologie met het doel een nieuwe klasse van transformatieve geneesmiddelen voor patiënten te ontwikkelen, zijn de geneesmiddelen van Moderna ontworpen om de lichaamscellen te sturen om intracellulaire, membraan- of afgescheiden eiwitten te produceren die een therapeutisch of preventief voordeel kunnen bieden.

We hebben onlangs twee belangrijke mijlpalen bereikt. Ten eerste hebben we recent tussentijdse gegevens bekend gemaakt over de veiligheid en immunogeniciteit van ons mRNA-vaccin tegen SARS-CoV-2 bij oudere volwassenen, die we graag met u willen delen (zie bijlage). Ten tweede hebben we afgelopen 24 augustus vergevorderde verkennende gesprekken met de Europese Commissie afgerond om tot 160 miljoen doses mRNA-1273 aan de Europese lidstaten te leveren, waaruit opgemaakt kan worden dat het vertrouwen in mRNA-1273 en het potentieel ervan toeneemt.

In het kader van bovenstaande twee mijlpalen willen we u graag onze beschikbaarheid aanbieden om u te ontmoeten op een moment dat het u het beste uitkomt. We waarderen de mogelijkheid om een open dialoog met u en het Outbreak Management Team te voeren, om inzichten te delen in de technologie en de gegevens achter mRNA-1273, om uw mening te horen en om uw vragen te beantwoorden over de rol die ons kandidaat-vaccin zou kunnen spelen in het genereren van verschillende oplossingen.

In het bijzonder willen we graag het volgende met u bespreken:

- Inzichten in de status van onze lopende klinische studies, inclusief de tussentijdse resultaten van onze Fase I klinische studie, gepubliceerd in de New England Journal of Medicine in samenwerking met de National Institutes of Health (NIH), en de onlangs aangekondigde tussentijdse gegevens over de prestaties van ons kandidaat-vaccin bij oudere populaties.
- Onze lopende Fase III klinische studie, die onlangs is gestart en waarbij 30.000 deelnemers zijn ingeschreven (COVE-studie - meer informatie beschikbaar op onze [website](#)).
- Aanvullende eerste bevindingen van deze klinische studies en aankomende data (indien de gegevens openbaar beschikbaar zijn), met het oog op het vernemen van uw gedachtegang daarover.
- Zorgen en potentiële uitdagingen voor bepaalde patiëntpopulaties, en hoe we deze hopen aan te kunnen pakken.

Graag laat ik u weten dat we ons ook tot uw collega de heer (10)(2e) afdelingshoofd Dienst Vaccinvoorziening en Preventieprogramma's bij het RIVM, en tot de heer (10)(2e) in zijn rol als voorzitter van de Vaccinatie Commissie van de Gezondheidsraad richten. Met u zouden we graag de vorm en inhoud van een ontmoeting willen bespreken, die op uw specifieke informatiebehoefte is afgestemd om zodoende de maximale relevantie voor u eruit te halen. We zien graag uw reactie

moderna.com



200 Tech Square • Cambridge, MA 02139
phone 617-714-6500 • fax 617-583-1998

tegemoet en kijken er naar uit om met u te bespreken welke bijdrage we zouden kunnen leveren aan het beëindigen van de Covid-19-pandemie in Nederland.

Met vriendelijke groet,

(10)(2e)

(10)(2e) (10)(2e) 2e