

Factsheet inzet vaccins**28-10-2020**

- Wereldwijd zetten onderzoekers alles op alles om zo snel mogelijk een veilig en effectief vaccin beschikbaar te hebben.
- De eerste signalen over de ontwikkelingen van vaccins zijn hoopgevend. Tegelijkertijd blijft het tot en met de laatste testfase onzeker of een kandidaat-vaccin zowel effectief als veilig is.
- Via de Europese Commissie zijn nu afspraken met 6 vaccinproducenten, met 3 daarvan is het contract nu getekend.
- Het EMA beoordeelt samen met nationale medicijnautoriteiten op basis van de data uit laboratorium studies en klinische studies of een vaccin veilig én effectief is.
- In juni heb ik de Gezondheidsraad gevraagd een advies op te stellen over de prioritering van doelgroepen die het eerst gevaccineerd moeten worden.
- Op basis van dit advies, het type vaccin, de daadwerkelijke beschikbaarheid van een of meer effectieve vaccins, en de epidemiologische situatie, zullen we een keuze maken ten aanzien van de prioritering van de te vaccineren groepen.
- In de uitvoering van vaccinatie gaat het over de opslag, distributie, registratie en het vaccineren zelf.
- Om hier goed op voorbereid te zijn is het RIVM gevraagd na te denken over en waar mogelijk voorbereidingen te treffen voor de uitvoering van de vaccinatie, ook in de Caribische delen van het Koninkrijk.
- Ondanks dat vaccins uitvoerig getest zijn, blijft er een mogelijkheid dat er zeer zeldzame bijwerkingen optreden.
- Daarom is het van belang dat we de gezondheid van mensen die gevaccineerd zijn blijven monitoren en eventuele bijwerkingen zo snel mogelijk worden gesignaleerd.
- Bijwerkingencentrum Lareb gaat in samenwerking met het RIVM en het CBG met deze uitdaging aan de slag.

Bedrijf	Basis levering EU	Optionele levering EU	Type vaccin
AstraZeneca	300 miljoen doses	100 miljoen doses	(niet-replicerende) virale vector
BioNTech/ Pfizer	200 miljoen doses	100 miljoen doses	mRNA
Moderna	80 miljoen doses	80 miljoen doses	mRNA
Janssen*	200 miljoen doses	200 miljoen doses	(niet-replicerende) virale vector
Curevac	225 miljoen doses	180 miljoen doses	mRNA
Sanofi / GSK	300 miljoen doses	-	Proteïne subunit

Aanvraag toelating naar verwachting in de loop van het vierde kwartaal van 2020
⇒ AstraZeneca ⇒ BioNTech/Pfizer
Aanvraag toelating naar verwachting in de loop van het eerste kwartaal van 2021
⇒ Moderna ⇒ Janssen
Aanvraag toelating naar verwachting in de loop van het tweede kwartaal van 2021
⇒ Curevac ⇒ Sanofi/GSK