

**To:** (10)(2e) (10)(2e) e(10)(2e) (10)(2e) (10)(2e) @ccmo.nl; (10)(2e) (10)(2e) @minvws.nl; (10)(2e) @umcutrecht.nl; (10)(2e) @umcutrecht.nl; (10)(2e) @lumc.nl; (10)(2e) @lumc.nl; (10)(2e) @umcutrecht.nl; (10)(2e) @umcutrecht.nl; (10)(2e) @amsterdamumc.nl; (10)(2e) @amsterdamumc.nl  
**Cc:** (10)(2e) (10)(2e) @minvws.nl; (10)(2e) (10)(2e) @minvws.nl; (10)(2e) (10)(2e) @minvws.nl; (10)(2e) @minocw.nl; (10)(2e) @minocw.nl; (10)(2e) @zomnw.nl; (10)(2e) @zomnw.nl; (10)(2e) @minvws.nl; (10)(2e) @minvws.nl; (10)(2e) - NFU; (10)(2e) @NFU.nl; (10)(2e) @ccmo.nl  
**From:** (10)(2e)  
**Sent:** Mon 6/29/2020 9:34:27 PM  
**Subject:** RE: Expertpanel vrijdag a.s. definitieve agenda en stukken  
**Received:** Mon 6/29/2020 9:34:36 PM  
[20200624\\_ICMRA\\_Therapeutics\\_Weekly\\_Data\\_Lake\\_Update\\_vShare.pdf](#)

Bijgaand handige overzichten wat er wereldwijd gaande is en die up to date worden gehouden:

(10)(2g)

Hg (10)(2e)

**Van:** (10)(2e) (10)(2e) e(10)(2e) (10)(2e) (10)(2e) @ccmo.nl

**Verzonden:** maandag 29 juni 2020 14:08

**Aan:** (10)(2e) (10)(2e) @minvws.nl; (10)(2e) @umcutrecht.nl; (10)(2e) @umcutrecht.nl; (10)(2e) @lumc.nl; (10)(2e) @lumc.nl; (10)(2e) @cbg-meb.nl; (10)(2e) @umcutrecht.nl; (10)(2e) @umcutrecht.nl; (10)(2e) @amsterdamumc.nl; (10)(2e) @amsterdamumc.nl  
**CC:** (10)(2e) (10)(2e) @minvws.nl; (10)(2e) @minvws.nl; (10)(2e) @minvws.nl; (10)(2e) @minocw.nl; (10)(2e) @minocw.nl; (10)(2e) @zomnw.nl; (10)(2e) @zomnw.nl; (10)(2e) @minvws.nl; (10)(2e) @minvws.nl; (10)(2e) - NFU; (10)(2e) @NFU.nl; (10)(2e) @ccmo.nl

**Onderwerp:** RE: Expertpanel vrijdag a.s. definitieve agenda en stukken

Beste collega's,

Zoals beloofd heb ik nog het een en ander opgezocht over de mogelijke effecten van vitamine D3 bij (preventie van) COVID-19.

Er is (heel) veel literatuur over de effecten van vitamine D3 bij infecties (als risicofactor en profylaxe). Er zijn inmiddels ook steeds meer studies die een relatie leggen tussen vitamine D3-tekort en de kans op/ernst van COVID-19. Daarbij komen grotendeels dezelfde risicofactoren naar voren voor COVID-19 en vitamine-D3-tekorten: ouderen, obesitas, diabetes, chronisch ziekten, seizoensfluctuaties, noordelijke breedtegraad etc. Omdat er in PUBMED steeds meer artikelen gaan met dit onderwerp (meer dan 100 sinds mei 2020), lijkt het me niet zo zinvol om daar een selectie uit te maken. Dat kan iedereen voor zichzelf beter doen, afgestemd op het eigen wetenschappelijke aandachtsveld of favoriete tijdschrift. Als literatuuronderzoek deel uitmaakt van onze werkwijze, kunnen we daar later alsnog afspraken over maken (maar dat wordt dan wat mij betreft na mijn vakantie).

In Nederland wordt vitamine D3 voor zover ik kan nagaan nog niet onderzocht. Er lopen wel verschillende studies in andere Europese lidstaten, waarbij vitamine D3 zowel wordt onderzocht als risico-factor, als profylacticum, of toegevoegd aan andere middelen (met EUDRA\_CT-nummer):

(10)(2g)

Vriendelijke groet,

(10)(2e)

(10)(2e)

Centrale Commissie Mensgebonden Onderzoek (CCMO)

Parnassusplein 5 | 2511 VX Den Haag  
 Postbus 16302 | 2500 BH Den Haag  
 T (10)(2e) E (10)(2e)@ccmo.nl | http://www.ccmo.nl

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

**Verzonden:** donderdag 25 juni 2020 15:28

**Aan:** (10)(2e) @umcutrecht.nl <(10)(2e) @umcutrecht.nl>; (10)(2e) @lumc.nl <(10)(2e) @lumc.nl>; (10)(2e) @cbg-meb.nl <(10)(2e) @cbg-meb.nl>; (10)(2e) @amsterdamumc.nl <(10)(2e) @amsterdamumc.nl>; (10)(2e) @ccmo.nl <(10)(2e) @umcutrecht.nl>; (10)(2e) @umcutrecht.nl <(10)(2e) @amsterdamumc.nl>; (10)(2e) @amsterdamumc.nl <(10)(2e) @amsterdamumc.nl>

**CC:** (10)(2e) <(10)(2e) @minvws.nl>; (10)(2e) <(10)(2e) @minvws.nl>; (10)(2e) @minocw.nl <(10)(2e) @minocw.nl>; (10)(2e) @znmw.nl <(10)(2e) @znmw.nl>; (10)(2e) @minvws.nl <(10)(2e) @minvws.nl>; (10)(2e) - NFU <(10)(2e) @NFU.nl>

**Onderwerp:** Expertpanel vrijdag a.s. definitieve agenda en stukken

**Urgentie:** Hoog

Beste leden van het Expertpanel Innovatieve Behandelingen COVID19,

Morgen om 9.00 uur vindt de eerste bijeenkomst van het Expertpanel (via webex) plaats. In deze mail vinden jullie de agenda en stukken voor het overleg.

1. Welkom / Introducties
2. Beschrijving Expertpanel

Bijlage 1 Concept Taakomschrijving

3. Bespreken relatie met SWAB, ZonMw COVID19 programma, Horizonscan ZIN etc.

[SWAB COVID overzicht](#)

[Horizonscan Geneesmiddelen](#)

[EMA Treatments and vaccines for COVID-19](#)

ZonMw overzicht (bijlage 2)

4. VWS stand van zaken rondom Innovatieve Behandelingen

Bijlage 3 Kamerbrief 25 juni 2020 (pagina 21-23 over Innovatieve Behandelingen)

5. Actuele vraagstukken:

cytokines en aanverwant onderzoek (zie mail hieronder)

dexametason

casus FHP (bijlage 4)

6. Vervolgstappen en afsluiting

<< Bestand: 1. Concept Taakomschrijving Expertpanel Innovatieve Behandelingen COVID19.docx >> << Bestand: 2. Kopie van 200623 overzicht covid therapie projecten ZonMw.xlsx >> << Bestand: 3. Kamerbrief 25 juni 2020 PG-207446 A.docx >> << Bestand: 4. Casus First Health Pharmaceuticals 25062020.docx >>

Hartelijke groet, ook namens (10)(2e),

(10)(2e)

(10)(2e)

Directie Macro-Economische Vraagstukken & Arbeidsmarkt (MEVA)  
**Ministerie van Volksgezondheid, Welzijn en Sport**

Parnassusplein 5, (10)(2e) verdieping | 2515 XP Den Haag  
 Postbus 20350 | 2500 EJ Den Haag

T (10)(2e)  
E (10)(2e) @minvws.nl

(10)(2e)

-----Oorspronkelijk bericht-----

Van: (10)(2e) <(10)(2e)@eusapharma.com>

Verzonden: maandag 22 juni 2020 19:44

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

CC: (10)(2e) <(10)(2e)@minvws.nl>; (10)(2e) <(10)(2e)@eusapharma.com>; (10)(2e) <(10)(2e)@eusapharma.com>

Onderwerp: RE: Persbericht voorlopige uitkomsten SISCO study

Geachte (10)(2e) (10)(2e) en (10)(2e)

Ik vertrouw erop dat deze e-mail goed door u ontvangen wordt. Graag wil ik een follow-up geven aan de eerdere correspondentie over de resultaten van de SISCO-studie (Siltuximab In Serious COVID-19), gesponsord door het Papa Giovanni XXIII-ziekenhuis in Bergamo, Italië.

De definitieve data zijn beschikbaar en nu online verkrijgbaar als een pre-peer-reviewed manuscript op

(10)(2g)

Samenvattend, deze retrospectieve observationele studie vergeleek 30 patiënten met aan ernstige respiratoire complicaties veroorzaakt door COVID-19 behandeld met siltuximab, met een gematchte controlegroep van 30 patiënten die tegelijkertijd behandeld werden met standaardzorg in hetzelfde ziekenhuis. De studie heeft het primaire eindpunt bereikt aangezien de siltuximab-groep een vermindering van de mortaliteit van 54% ( $p = 0,0399$ ) liet zien gedurende een observatieperiode van minimaal 30 dagen. Meer informatie vindt u via de bovenstaande link.

De onderzoekers zijn van plan het manuscript binnenkort in te dienen voor peer review en wij zullen u informeren zodra het beschikbaar is.

Aarzel niet om contact met mij op te nemen als u vragen heeft.

Vriendelijke groet,

Met vriendelijke groet,

(10)(2e)

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

T (10)(2e)  
E (10)(2e) @eusapharma.com  
W. [www.eusapharma.com](http://www.eusapharma.com)

(10)(2e)

-----Oorspronkelijk bericht-----

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

Verzonden: woensdag 1 april 2020 20:18

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

CC: (10)(2e) <(10)(2e)@eusapharma.com>; (10)(2e) <(10)(2e)@eusapharma.com>

Onderwerp: Persbericht voorlopige uitkomsten SISCO study

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

In navolging van mijn eerdere bericht stuur ik jullie de interim resultaten van de SISCO studie via bijgaand persbericht door.

Uiteraard begrip voor jullie drukke werkzaamheden rondom corona. Mogelijk dat jullie deze mail niet kunnen lezen.

Ik heb betrokken contactpersonen in cc gezet opdat jullie desgewenst ook rechtstreeks kunnen schakelen. Dat werkt wellicht

makkelijker.

Zal zelf de studie met interesse lezen.

Take care allen!

Groet, (10)(2e)

---

Geachte (10)(2e)

Ik vertrouw erop dat deze e-mail goed door u ontvangen wordt.

Vandaag informeer ik u over de eerste voorlopige uitkomsten van de door Papa Giovanni XXIII ziekenhuis gesponsorde SISCO (Siltuximab In Serious COVID-19)-studie, gebaseerd op een vooraf geplande data-analyse op 24 maart 2020.

De interim analyse data van de eerste 21 patiënten die met siltuximab werden behandeld en gedurende tot 7 dagen werden gevolgd, zijn vrijgegeven en heb ik ter informatie een kopie van het persbericht bijgevoegd.

Mocht u vragen hebben, aarzel niet om contact met me op te nemen.

Met vriendelijke groet,

(10)(2e)

(10)(2e)

(10)(2e)

(10)(2e)

T : (10)(2e)

E. (10)(2e) @eusapharma.com

W. <http://www.eusapharma.com>

<< Bestand: Taakomschrijving Expertpanel Innovatieve Behandelingen COVID19.docx >>