

**To:** [redacted] [redacted] [redacted]@rivm.nl  
**Cc:** [redacted] [redacted] [redacted]@rivm.nl  
**From:** [redacted] [redacted]  
**Sent:** Mon 12/28/2020 5:31:53 PM  
**Subject:** aanpassing guidelines op basis van EPAR  
**Received:** Mon 12/28/2020 5:31:54 PM  
[comirnaty-epar-product-information\\_en.pdf](#)

Hi [redacted],

Op basis van de EPAR las ik dat in de studie Pfizer/BioNTech toch pas vaccineren na 60 dagen na bloed/plasma producten of immuunglobulinen. Ik zou dit dus toch aanpassen, we hebben nu 3 weken staan uit praktisch overwegingen, maar het advies zou wat mij betreft toch **2 mnd** moeten zijn.

In the clinical study, participants were required to observe a minimum interval of 60 days before or after receipt of blood/plasma products or immunoglobulins within through conclusion of the study in order to receive either placebo or COVID-19 mRNA Vaccine.

Groetjes, [redacted]  
 Kind regards,

[redacted]

[redacted]

[redacted]

National Institute for Public Health and the Environment (RIVM)

PO Box 1, 3720 BA Bilthoven  
 Antonie van Leeuwenhoeklaan 9  
 3721 MA Bilthoven, The Netherlands.  
 Phone: +31 [redacted]  
 Email: [redacted]@rivm.nl, room [redacted]

Secretariat: [redacted] [redacted] [redacted], Phone: +31 [redacted]  
 Email: [redacted]@rivm.nl

[redacted]

[redacted]

[redacted]

[redacted]



Rijksinstituut voor Volksgezondheid  
 en Milieu  
 Ministerie van Volksgezondheid,  
 Welzijn en Sport