

**To:** [5.1.2e] [5.1.2e]@rivm.nl  
**From:** [5.1.2e]  
**Sent:** Wed 9/16/2020 12:38:06 PM  
**Subject:** RE: onderzoeksteam regelen voor antigeen sneltest?  
**Received:** Wed 9/16/2020 12:38:07 PM

Lijkt of ze alleen of vooral advies willen over opzet database.  
 Dan kunnen ze wellicht bij de collega's van EPI terecht.

5.1.1d

Groets

---

**From:** [5.1.2e] <[5.1.2e]@rivm.nl>  
**Sent:** woensdag 16 september 2020 10:22  
**To:** [5.1.2e] <[5.1.2e]@rivm.nl>  
**Cc:** [5.1.2e] <[5.1.2e]@rivm.nl>; [5.1.2e] <[5.1.2e]@rivm.nl>  
**Subject:** RE: onderzoeksteam regelen voor antigeen sneltest?

Hi [5.1.2e]

Op basis van onderstaande informatie kan ik niet helemaal inschatten wat er precies moet gebeuren en hoeveel werk dat is.

Wij kunnen waarschijnlijk wel met jullie meedenken en adviseren en dat is ook een logische vraag onze kant uit. Op dit moment is de druk op de afdeling KIM (die bij ons de klinische studies coördineert) echter ontzettend hoog, door studies die momenteel al lopen en nieuwe studies die opgestart worden. Daarnaast moeten we helaas een aantal medewerkers missen door langdurige ziekte. Wij kunnen op dit moment dan ook geen capaciteit leveren om een extra studie uit te voeren.

Is het een idee om even met [5.1.2e] [5.1.2e] te overleggen om te horen wat deze opdracht precies inhoudt en wat er moet gebeuren?

Ik cc [5.1.2e] [5.1.2e] en [5.1.2e] (heeft FFX gecoördineerd) ook even.

Groet [5.1.2e]

---

**From:** [5.1.2e] <[5.1.2e]@rivm.nl>  
**Sent:** woensdag 16 september 2020 09:09  
**To:** [5.1.2e] <[5.1.2e]@rivm.nl>  
**Subject:** FW: onderzoeksteam regelen voor antigeen sneltest?

Hoi [5.1.2e]

Wij hebben van VWS de opdracht een vergelijkingsstudie te doen voor antigeen / sneltesten (Corona budget). Daar is [5.1.2e] mee bezig om dit vorm te geven. Om eea te kunnen regelen zouden we heel graag een deel met jullie samen doen omdat jullie hier ervaring mee hebben, en wij niet (zie verzoek [5.1.2e] hieronder). Zou dat kunnen? Er zit nogal druk op, zoals je vast wel snapt.

[5.1.2e]

---

**Van:** [5.1.2e] <[5.1.2e]@rivm.nl>  
**Verzonden:** woensdag 16 september 2020 08:47  
**Aan:** [5.1.2e] <[5.1.2e]@rivm.nl>  
**CC:** [5.1.2e] <[5.1.2e]@rivm.nl>  
**Onderwerp:** onderzoeksteam regelen voor antigeen sneltest?

Hoi [5.1.2e]

Voor de uitvoering van het protocol voor de sneltesten heb we gekozen om de uitvoering te doen met een onderzoeksteam.

Er was sprake om het FFX team te gebruiken en na wat navraag werd ik verwezen naar [5.1.2e] van IIV.

Ik kan het wel allemaal opzetten vanuit IDS, maar gezien de ervaring van IIV op dit soort onderzoeken vroeg ik me af of we IIV kunnen inschakelen op dit deel van het protocol te regelen.

Het gaat mij langer duren, dan dat ik IIV inschakel hiervoor.

Kan je dit bespreken met MT IIV of ze hier in kunnen inspringen.

Dankje 5.1.2e

5.1.2e

Centre for Infectious Disease Research, Diagnostics and Laboratory Surveillance (IDS)  
Centre for infectious Disease Control (Cib)  
National Institute for Public Health and the Environment (RIVM)  
P.O.Box 1, 3720 BA Bilthoven, the Netherlands  
Antonie van Leeuwenhoeklaan 9, 3721 MA Bilthoven

Phone: 0031 5.1.2e

---

**From:** 5.1.2e <5.1.2e@rivm.nl>

**Sent:** dinsdag 15 september 2020 20:39

**To:** 5.1.2e <5.1.2e@rivm.nl>

**Subject:** RE: hulp met datamanagement antigeen sneltesten

Hoi 5.1.2e

Daarvoor kun je het beste bij IIV, 5.1.2e zijn. Zij regelden bijna de complete planning van huisbezoeken, hielden de informed consents bij, hadden contact met de verpleegkundigen en sloegen alle data op in Glean. De uitslagen van de monsters kwamen op verschillende plekken terecht, de meeste monsters werden bij jullie/IDS getest, de uitslagen werden opgeslagen in Unilab. Verder hadden we nog digitale vragenlijsten in Formdesk. Al met al kwam de data in verschillende systemen en moest naderhand gekoppeld worden.

Groeten,

5.1.2e

---

**Van:** 5.1.2e <5.1.2e@rivm.nl>

**Verzonden:** dinsdag 15 september 2020 20:02

**Aan:** 5.1.2e <5.1.2e@rivm.nl>

**Onderwerp:** hulp met datamanagement antigeen sneltesten

Hoi 5.1.2e

Alhoewel onze studie gaat over een evaluatie verzamelen we toch patiënten data (symptomen etc)

Zoals je weet willen gebruik maken van een onderzoeksteam en om niet het wiel opnieuw uit te vinden wbt data management (uitslag en opslag data van de cases) vroeg ik me af hoe het bij de FFX is geregeld en of we data ook zo kunnen inrichten

Dus welke database gebruikte het onderzoeksteam

Hoe werden de informed consents opgeslagen (gescanned? En dan op een drive opgeslagen?)

Welke database gebruiken jullie voor de uitslag?

5.1.2e

5.1.2e

Centre for Infectious Disease Research, Diagnostics and Laboratory Surveillance (IDS)  
Centre for infectious Disease Control (Cib)  
National Institute for Public Health and the Environment (RIVM)  
P.O.Box 1, 3720 BA Bilthoven, the Netherlands  
Antonie van Leeuwenhoeklaan 9, 3721 MA Bilthoven

Phone: 0031 5.1.2e