

To: 5.1.2e <5.1.2e@rivm.nl>
Cc: 5.1.2e <5.1.2e@rivm.nl>
From: 5.1.2e
Sent: Mon 9/28/2020 9:28:02 AM
Subject: Re: monster 5.1.2a
Received: Mon 9/28/2020 9:28:03 AM

Helemaal duidelijk, dank voor snelle reactie.

Kunnen wij ook onze RIVM rol richting GGD Utrecht beter uitleggen!

groet 5.1.2e

From: 5.1.2e
Sent: Monday, 28 September 2020 11:24:45
To: 5.1.2e
Cc: 5.1.2e
Subject: RE: monster 5.1.2a

Dag 5.1.2e,

Er moet nog iets formeel ingeregeld worden deze week, maar aanmelden labs gaat via LCDK/VWS en VWS besluit. RIVM/IDS komt om de hoek kijken om de kwaliteit te evalueren. Labs moeten aan bijgevoegde eisen voldoen. Maar VWS besluit en kan additionele eisen stellen zoals gebruik apparatuur en reagentia die geen wissel trekken op beschikbaarheid middelen voor labs in Nederland of als nieuw lab in Nederland is geen wissel trekken op beschikbaarheid van middelen voor de bestaande COVID-19 labs.

Saltro/ 5.1.2a is door VWS geregeld en bij ons aangebracht om de kwaliteit te controleren en dat hebben we gedaan. Verder dan kwaliteitsborging gaat formeel de rol van RIVM/IDS niet.

VWS heeft grootschalige ondersteuning getenderd en daar komen mogelijk nog een aantal labs in binnen en buitenland uit voort.

Een lab/firma die zich aanmeld bij ons (RIVM/IDS) sturen we door naar LCDK voor afwegen en besluiten. Natuurlijk kunnen er cowboys zijn die op eigen gelegenheid testen aanbieden. Als we daar notie van krijgen en het is geen officieel MML dan geven we dat door aan IGJ.

Duidelijk(er) zo?

Met vriendelijke groeten,

5.1.2e

From: 5.1.2e <5.1.2e@rivm.nl>
Sent: maandag 28 september 2020 10:29
To: 5.1.2e <5.1.2e@rivm.nl>
Cc: 5.1.2e <5.1.2e@rivm.nl>
Subject: monster 5.1.2a

Dag 5.1.2e

Er zijn vragen, o.a. vanuit GGD regio Utrecht over procedure bij diagnostiekbepalingen in 5.1.2a en welke rol het RIVM hierin speelt.

Vanuit de financiering hebben wij hier geen specifieke rol in. Saltro blijft diegene die declareert via de GGD, en wij

betalen de rekening

Specifiek voor ons:

Hoe is procedure voor labs'om gevalideerd te worden door RIVM? Is dit op verzoek van VWS? Kan elk lab (ook buitenland) zelfstandig dit aanvragen? En hoe gaat dit in het werk. En als er veel aanvragen komen wie prioriteert dan?

Wij zijn benaderd omdat er blijkbaar een beperkt aantal monsters al vanuit teststraat Utrecht, al naar 5.1.2a gestuurd zijn, zonder medeweten van GGD Utrecht .

Kun jij ons (5.1.2e en mij) enig inzicht geven in de procedure van validering en rol RIVM/VWS/LCDK etc..

Voor de buitenwereld is RIVM nl 1 organisatie

Ik hoor graag van je..

Groet, 5.1.2e