

Ontwikkeling van anti-COVID19 geneesmiddel

Actueel: 1^e batch Covig is vrij

Hoe nu verder?

- Opdracht VWS
 - 1: 30.000 kg covid-19 plasma inzamelen
 - 2: Hyper Ig maken uit 3000 kg plasma/4000 flacons 2,5 g
 - 3: Vervolgopdracht voor maken Hyper Ig uit restant ingezameld plasma
- Issue
 - vertraging studie Alliantie – hierdoor (nog) geen bewijs dat Hyper Ig effect (gericht op behandeling covid pt)
 - mogelijkheden tav experimenteel product
 1. klinische studie en/of
 2. artsenverklaring
- Overwegingen:
 - *tijdige inzetbaarheid*: via artsenverklaring direct inzetbaar, voor studie dient per risicogroep een protocol gemaakt te worden en door METC goedgekeurd te worden. Dit kost tijd (ca. 3 – 6 mnd).
 - *behandeling*: via artsenverklaring ligt verantwoordelijkheid bij arts en patiënt, zolang aandoening overeenkomt met prioriteitenlijst. Voor studie wordt patiëntengroep geselecteerd en afhankelijk van studieopzet een arm met patiënten die het niet krijgt.
 - *behandelingsduur*: zolang arts het nodig acht, voor studie dient product gereserveerd/gegarandeerd te worden.
 - *gegevensverzameling*: via artsenverklaring patiënt (anoniem), voor studie patiënt en behandelgegevens
 - *kosten*: via artsenverklaring geen extra kosten, voor studie zijn er extra kosten voor gegevens verzameling en analyse.
 - *distributie*: uitgifte via RIVM niet mogelijk (te druk), SPP kan voorraad via ziekenhuisapothek beschikbaar stellen (gatekeeper uitgifte). Beperkte financiële kosten (transport + vergoeding apotheker)