

To: [redacted] [redacted] [redacted]@rivm.nl
From: [redacted] [redacted]
Sent: Mon 1/18/2021 3:07:14 PM
Subject: RE: Uitrol vaccinatie en berichtgeving overlijden zeer kwetbare ouderen in Noorwegen
Received: Mon 1/18/2021 3:07:15 PM

Gedaan!

Dank,

[redacted]

Van: [redacted] [redacted] <[redacted]@rivm.nl>
Verzonden: maandag 18 januari 2021 15:12
Aan: [redacted] [redacted] <[redacted]@rivm.nl>; [redacted] [redacted] <[redacted]@rivm.nl>; [redacted] [redacted] <[redacted]@rivm.nl>
CC: [redacted] [redacted] <[redacted]@rivm.nl>; [redacted] [redacted] <[redacted]@rivm.nl>
Onderwerp: FW: Uitrol vaccinatie en berichtgeving overlijden zeer kwetbare ouderen in Noorwegen

Hi [redacted]

Beiden kwamen jullie met vragen wat richting de huisartsen (NHG/LHV) gecommuniceerd kan worden over bericht van overlijden van zeer kwetsbare ouderen in Noorwegen.

Belangrijk om te realiseren dat het nog niet duidelijk is of en hoe gerelateerd, dat moet echt nog verder worden geëvalueerd.

Zie hieronder het bericht vanuit VWS dat vrijdag gedeeld is met de koepels van verpleeghuiszorg.

Dit bericht kan ook gedeeld worden richting NHG/LHV. (Ik heb de mailgegevens van aan wie het verstuurd is eruit gehaald)

[redacted] [redacted] zojuist bespraken we dat jij dit terugkoppelt richting NHG/LHV, gezien de vragen die zij hierover stellen. [redacted] kun jij richting IGJ teruglaten weten dat dit bericht naar NHG/LHV zal gaan.

@ [redacted] [redacted] kun jij bevestigen dat aanvullende vragen tav communicatie hierover centraal bij jou kunnen binnenkomen?

Dat is goed voor ons, maar ook externe partijen om te weten.

Dank,

Groet [redacted]

From: [redacted] [redacted] [redacted] [redacted] <[redacted]@minvws.nl>
Sent: zaterdag 16 januari 2021 18:09
Subject: Uitrol vaccinatie en berichtgeving overlijden zeer kwetbare ouderen in Noorwegen

Beste allemaal,

In de media (waaronder de Volkskrant van vrijdag 15 januari) zijn berichten verschenen over het overlijden van een aantal zeer kwetsbare ouderen in Noorwegen nadat ze het BioNTech/Pfizer-vaccin toegediend hadden gekregen.

Ik heb navraag gedaan bij het RIVM en College ter Beoordeling van Geneesmiddelen (CBG), die het volgende melden (zie ook <https://www.rivm.nl/coronavirus-covid-19/vragen-antwoorden>):

“Dit is het CBG bekend. Alle meldingen van mogelijke bijwerkingen in heel Europa worden verzameld (in Nederland door Landelijke Registratie Evaluatie Bijwerkingen, Lareb), onderzocht en besproken in het Europese geneesmiddelenbewakingcomité PRAC. De PRAC gaat na of het overlijden door het vaccin veroorzaakt is. Er is op dit moment geen contra-indicatie om deze groep te vaccineren. Mocht de PRAC besluiten dat hier aanleiding toe is, dan wordt er actie ondernomen, bijvoorbeeld in de vorm van waarschuwing of aanpassen van de productinformatie (bijsluiter, informatie voor zorgverleners). Lidstaten worden hierover geïnformeerd (in Nederland via het Lareb). Naast deze ad hoc veiligheidsupdates worden de vaccins ook maandelijks geëvalueerd.

Op dit moment ziet het RIVM geen aanleiding om de uitvoering van het vaccinatieschema aan te passen. Uiteraard volgen RIVM,

CBG en Lareb de ontwikkelingen op de voet. Zeker bij oude en heel fragiele mensen, beoordelen artsen in Nederland altijd of iemand geschikt is om te worden gevaccineerd. Alle bijwerkingen worden gemeld aan en onderzocht door het Lareb. Het Noorse medicijnagentschap (NOMA) heeft artsen gevraagd door te gaan met de vaccinatie, maar daarbij wel de situatie van erg kwetsbare mensen met onderliggende ziekte of aandoening extra goed te beoordelen.”

Ingeval zich nieuwe ontwikkelingen voordoen, melden we u dit. We gaan er vanuit dat– gegeven het bovenstaande – de start van de vaccinatie van bewoners van verpleeghuizen en instellingen voor gehandicaptenzorg aankomende maandag doorgang vindt.

Met vriendelijke groet en succes met de verdere voorbereidingen,

5.1.2e 5.1.2e 5.1.2e