

**To:** [REDACTED], [REDACTED], [REDACTED] ([REDACTED]) [REDACTED]@minvws.nl  
**From:** [REDACTED], [REDACTED]  
**Sent:** Thur 2/4/2021 3:53:47 PM  
**Subject:** Hyperimmuun globuline in studieverband  
**Received:** Thur 2/4/2021 3:54:07 PM  
[20210128 COVID Compromise PRO FINAL.pdf](#)

Hi [REDACTED]

Het AMC, [REDACTED] wil een onderzoek uitvoeren naar het gebruik van convalescent plasma bij immuun deficiënte patiënten (erfelijk dan wel verworven) met een covid infectie.

Het is een onderzoek waarbij patiënten gerandomiseerd worden met convalescent plasma of Nanogam plus (zoals het in de studie heet) versus regulier plasma ca regulier Nanogam.

Ze zouden graag de 2<sup>e</sup> batch die SPP heeft gemaakt daarvoor willen inzetten (hogere titer waardoor per patiënt maar 3 flacons nodig zijn).

In principe is VWS de opdrachtgever, hoewel de 2<sup>e</sup> batch nog niet onder een opdracht van VWS valt.

Graag jullie zienswijze of we deze batch Nanogam plus (max 40 patiënten \* 3 = 120 flacons) hiervoor kan worden ingezet.

Voor nu ga ik ervan uit dat het Nanogam in de controle arm door de studie zal worden bekostigd.

Dank alvast

[REDACTED]