

To: [redacted] [redacted] [redacted]@minvws.nl]; [redacted] [redacted] - DGMI [redacted]@minienw.nl]
Cc: [redacted] [redacted] [redacted]@minvws.nl]
From: [redacted] [redacted]
Sent: Mon 3/23/2020 2:42:50 PM
Subject: RE: Vragen
Received: Mon 3/23/2020 2:42:51 PM

Hoi beiden,

Het cursieve stuk tekst is vorige week naar Hartmann gestuurd na overleg met IenW en het Ctgb. Hun productlijn Steriliun Protect&Care is in Duitsland geregistreerd maar dat zegt niks. Dat is daar enkel een administratieve registratie, en geen beoordeling op werkzaamheid en veiligheid. Hun product valt in Dld nog onder de oude nationale wetgeving die verder geen toetsing kent.

Komt nog bij dat als we voor Hartmann een uitzondering maken, moeten we dat ook bij tig andere bedrijven. Het Ctgb en IenW gaan daarom die producten niet beoordelen want dan zijn we na de zomer nog niet klaar.

VWS, IenW, EZK en het Ctgb worden op dit moment overstelpt met verzoeknummers. Als het dus het Duitse product is en het valt niet onder de vrijstellingen dan moeten we dat niet willen.

Groet, [redacted]

Van: [redacted]

Verzonden: donderdag 19 maart 2020 13:00

Aan: [redacted] <[redacted]@hartmann.info>

Onderwerp: RE: Vrijstelling aanvragen voor biociden n.a.v. uw gepubliceerde brief

Geachte [redacted]

Met het ministerie van IenW is afgesproken dat er geen vrijstellingen worden afgegeven voor individuele middelen, omdat de beoordeling van deze individuele aanvragen teveel tijd in beslag zal nemen. Ook bij vrijstellingen moet namelijk worden beoordeeld of een middel werkzaam is tegen corona én veilig is om mee te werken. Om dat voor individuele middelen te doen is op dit moment niet haalbaar. Vandaar dat het ministerie van VWS een beperkt aantal vrijstellingen aanvraagt, op aanwijzingen van experts van het RIVM. De eerst twee zijn inmiddels gepubliceerd.

De eerste vrijstelling ging uitsluitend over in Nederland toegelaten middelen, omdat producten die nu nog onder overgangsrecht zijn toegelaten in veel andere lidstaten nog niet zijn beoordeeld op werkzaamheid en veiligheid.

Wij willen geen middelen toelaten die nog niet zijn beoordeeld op werkzaamheid en veiligheid, die zouden wij dan allemaal één voor één moeten beoordelen en dat kost (veel) tijd.

Hoewel ik denk dat u dat al heeft gedaan kunt u het meeste voor ons land betekenen door de productiecapaciteit van de toegelaten of de reeds vrijgestelde middelen te maximaliseren.

Met vriendelijke groet, [redacted]

Van: [redacted] <[redacted]@minvws.nl>

Verzonden: maandag 23 maart 2020 15:28

Aan: [redacted] <[redacted]@minvws.nl>

CC: [redacted] <[redacted]@minvws.nl>

Onderwerp: FW: Vragen

Hoi [redacted]

Ik heb onderstaande e-mail aan [redacted] gestuurd. Zodra ik zijn antwoorden heb, stuur ik dat aan je door.

Ik heb [redacted] ook gevraagd naar de leveringen uit Duitsland van Hartmann. Hij dacht dat ze wel een registratie hadden in Duitsland, hij zoekt dat nog uit.
 Wordt vervolgd.

Groeten,

[redacted]

Van: [redacted]

Verzonden: maandag 23 maart 2020 15:16

Aan: [redacted] <[redacted]@umcg.nl>

CC: [redacted] ([redacted]@minvws.nl)' <[redacted]@minvws.nl>; 'CoronaGMT' <CoronaGMT@minvws.nl>

Onderwerp: Vragen

Hoi [redacted]

Ik bel vanmiddag ook nog, maar hierbij alvast de vragen n.a.v. het aanbod van de Cargill en Macmillan families.

- Levert/produceert het bedrijf ook standaard deze oppervlakte reiniging (flessen)? En zo ja, is dat in Nederland of in het buitenland?
- Hebben ze het product ook geregistreerd? Zo ja, waar?
- Indien dat in Nederland is, wat is het CTGB nummer?
- Indien de registratie in het buitenland is, wat is het registratienummer o.i.d.?

Mochten ze gewoon een registratie in Nederland hebben, dan is het makkelijk. Mocht dat niet zo zijn, dan moeten we even kijken of we nog meer informatie nodig hebben, of dat een vrijstelling of iets anders noodzakelijk is.

Alvast dank!

Groeten,
5.1.2e

5.1.2e

Directie Geneesmiddelen en Medische Technologie

.....
Ministerie van Volksgezondheid, Welzijn en Sport

M 06 5.1.2e

E 5.1.2e @minvws.nl