

To: [redacted]@rivm.nl; [redacted]@rivm.nl
Cc: [redacted]@rivm.nl
From: [redacted]
Sent: Wed 3/17/2021 3:28:11 PM
Subject: RE: Sequencing
Received: Wed 3/17/2021 3:28:12 PM

Hoi [redacted]

Het zou mijn voorkeur hebben de consent vraag aan te passen – zie voorstel hieronder. Voor de analyse is het het beste als we sequence informatie hebben van gevaccineerde en ongevaccineerde cases uit dezelfde sampling set.

De vraag zou dan kunnen zijn: [redacted] 5.1.2i Concept
 [redacted] 5.1.2i Concept

Ik twijfel of je dan een apart vinkje voor dit aanvullende onderzoek moet opnemen. Kan wel, maar maakt het ook weer ingewikkelder.

Inderdaad moet dan de PIA aangepast worden hieraan, dat is wel weer een taai traject...

Groet, [redacted]

From: [redacted]@rivm.nl
Sent: woensdag 17 maart 2021 15:45
To: [redacted]@rivm.nl; [redacted]@rivm.nl
Cc: [redacted]@rivm.nl
Subject: RE: Sequencing

Hoi [redacted]

Tav informed consent zou het niet fijn zijn als dit deelname aan contest beïnvloed. Op te lossen door apart vinkje noemde [redacted] eerder.

Er worden nu ook afspraken gemaakt over sequenzen van gevaccineerden die toch covid krijgen.

De info uit contest kan dan aanvullend zijn, maar zouden theoretisch ook via osiris en sequenzen naar boven komen? Voordeel is dan dat je dit ook binnen contest kan bekijken waarbij je veel meer info hebt van de betrokkenen. Toch weet ik niet zeker of dit tov inspanning dan voldoende oplevert?

Gr [redacted]

From: [redacted]@rivm.nl
Sent: dinsdag 16 maart 2021 16:10
To: [redacted]@rivm.nl; [redacted]@rivm.nl
Cc: [redacted]@rivm.nl
Subject: Sequencing

Hoi [redacted]

Gister hebben wij [redacted] gesproken over de mogelijkheid van sequenzen van de samples binnen het CONTEST onderzoek.

We hebben 2 opties besproken:

- Sequenzen van de samples op basis van de huidige informed consent
- Het actief bekijken van de CONTEST laboratoriumnummers in de kiemsurveillance

Zoals wij ook al dachten is het niet mogelijk om binnen de huidige informed consent de samples te sequencen. Deze moet dus aangepast worden, ook zal de PIA aangepast moeten worden en zijn er natuurlijk kosten aan verbonden. Maar voor de VE analyses en misschien ook voor de risicofactoren analyses is het interessant om ook de sequence gegevens te hebben. Als we dit willen doen, hebben we 2 opties:

- Informed consent zo aanpassen dat alle geïncludeerde deelnemers meteen ook toestemming geven voor

sequencing.

- Informed consent opdelen, zodat mensen ja of nee kunnen aangeven voor sequenzen.

Verder dacht **5.1.2e** dat het wel mogelijk is om de laboratoriumnummers actief te bekijken in de kiemsurveillance. Maar het is de vraag hoeveel samples ook in de kiemsurveillance zitten.

Wat vinden jullie van het plan om de informed consent aan te passen, en vanaf dan de samples ook te kunnen sequenzen?

Groeten, **5.1.2e**