

To: [redacted], [redacted] ([redacted]) [redacted] @minvws.nl; [redacted] ([redacted]) [redacted] @minvws.nl; [redacted] e [redacted] ([redacted]) [redacted] @minvws.nl; [redacted] ([redacted]) [redacted] @minvws.nl
From: [redacted] ([redacted])
Sent: Fri 3/12/2021 3:34:47 PM
Subject: RE: Availability and allocation of investigational plasma-derived therapy against COVID-19
Received: Fri 3/12/2021 3:34:48 PM
[EU regulator starts rolling review of Eli Lilly's coronavirus antibodies.eml](#)

Bedankt [redacted] en [redacted] ik zal deze reactie dan richting de alliantie sturen.

@ [redacted] dank voor het bijgewerkte overzicht. Lilly rolling review is ook begonnen (zie bijlage) dus die kan er nog bij.

Van: [redacted], [redacted] ([redacted]) <[redacted]@minvws.nl>
Verzonden: vrijdag 12 maart 2021 15:58
Aan: [redacted] ([redacted]) <[redacted]@minvws.nl>; [redacted], [redacted] ([redacted]) <[redacted]@minvws.nl>; [redacted] e [redacted] ([redacted]) <[redacted]@minvws.nl>; [redacted] ([redacted]) <[redacted]@minvws.nl>; [redacted] ([redacted]) <[redacted]@minvws.nl>
Onderwerp: RE: Availability and allocation of investigational plasma-derived therapy against COVID-19

Lijkt me helemaal mooi zo ☺

Ik heb overigens het handige overzicht van onze aankoopopties voor de antilichaambehandelingen weer geactualiseerd, zie bijlage. Mocht daar nog iets niet kloppen of verder geactualiseerd worden, laat het even weten.

Groet,

[redacted]

Van: [redacted] ([redacted]) <[redacted]@minvws.nl>
Verzonden: vrijdag 12 maart 2021 12:59
Aan: [redacted], [redacted] ([redacted]) <[redacted]@minvws.nl>; [redacted], [redacted] ([redacted]) <[redacted]@minvws.nl>; [redacted] ([redacted]) <[redacted]@minvws.nl>; [redacted] ([redacted]) <[redacted]@minvws.nl>
Onderwerp: RE: Availability and allocation of investigational plasma-derived therapy against COVID-19

Hoi [redacted]
 Mooi, en nog een suggestie!
 Dank!
 [redacted]

Van: [redacted], [redacted] ([redacted]) <[redacted]@minvws.nl>
Verzonden: vrijdag 12 maart 2021 09:33
Aan: [redacted], [redacted] ([redacted]) <[redacted]@minvws.nl>; [redacted], [redacted] ([redacted]) <[redacted]@minvws.nl>; [redacted], [redacted] ([redacted]) <[redacted]@minvws.nl>; [redacted] ([redacted]) <[redacted]@minvws.nl>
Onderwerp: RE: Availability and allocation of investigational plasma-derived therapy against COVID-19

Hoi team,

Het aanbod van de CoVlg-19 Plasma Alliance kwam gister niet meer aan bod tijdens ons overleg. Ik stel voor dat we het veilig spelen en interesse tonen maar wel aangeven dat we in principe al voorzien zijn d.m.v. het Sanquin product. Kunnen jullie je daarin vinden? Hierbij een opzet voor een reactie. Ik hoor graag of jullie nog opmerkingen/toevoegingen hebben. De deadline voor reactie is a.s. maandag.

5.1.2e 5.1.2e

5.1.2e 5.1.2e

5.1.2i

Van: 5.1.2e 5.1.2e 5.1.2e) < 5.1.2e @minvws.nl>

Verzonden: woensdag 10 maart 2021 19:54

Aan: 5.1.2e 5.1.2e 5.1.2e) < 5.1.2e @minvws.nl>; 5.1.2e 5.1.2e 5.1.2e) < 5.1.2e @minvws.nl>; 5.1.2e 5.1.2e) < 5.1.2e @minvws.nl>

CC: 5.1.2e 5.1.2e) < 5.1.2e @minvws.nl>

Onderwerp: FW: Availability and allocation of investigational plasma-derived therapy against COVID-19

Hoi allen,

Ik deel nog even de reactie vanuit Sanquin op onze vraag over het alliantie Ig product. Als we op (heel) veilig willen spelen dan kunnen we inschrijven op het alliantie product, maar er is volgens mij wel ruimte om ons heer solidair op te stellen met Europa.

Groeten, 5.1.2e

Van: 5.1.2e 5.1.2e) < 5.1.2e @sanquin.nl>

Verzonden: woensdag 10 maart 2021 15:06

Aan: 5.1.2e 5.1.2e 5.1.2e) < 5.1.2e @minvws.nl>

CC: 5.1.2e 5.1.2e) < 5.1.2e @minvws.nl>

Onderwerp: RE: Availability and allocation of investigational plasma-derived therapy against COVID-19

Beste 5.1.2e

Ja, je aanname is correct.

Het Alliantie product is vergelijkbaar met wat SPP in opdracht van VWS heeft gemaakt – ook de Alliantie partijen hebben het bestaande IVIG proces benut om vanuit geselecteerd anti-covid plasma een hyper IG te maken.

Verskil is natuurlijk dat Nanogam met anti-COVID antistoffen uit NL plasma is gemaakt en dat de producten van de Alliantie met name vanuit US plasma zijn gemaakt en voor een klein deel uit EU plasma waar ook SPP een geringe bijdrage (ca. 100 liter plasma) aan heeft geleverd.

Daarnaast is er ongetwijfeld een verschil in titer anti-covid antistoffen, maar inmiddels is ook ons product door de Alliantie getest en hebben we een vergelijkbaar virus neutraliserend vermogen.

Hoeveel product de Alliantie tot haar beschikking heeft is ons niet bekend. Men heeft wel de verwachting gedeeld dat het voor EU relatief weinig zou zijn, mede gebaseerd op de beperkte hoeveelheden plasma.

Alles moet natuurlijk ook vanuit de context bekeken worden van eventuele positieve studieresultaten welke waarschijnlijk midden april bekend zijn.

De vraag naar Nanogam met anti-COVID antistoffen is beperkt op dit moment. Dit is het gevolg van de discussies met het veld over status product en of er wel/geen klinisch onderzoek moet plaatsvinden.

Vanuit dit perspectief is er nu al meer dan voldoende product dat ook de studiebehoefte (Compromise study) ruimschoots afdekt.

Mocht de observationele studie door nWMO goedgekeurd worden dan verwachten we dat de behoefte zal toenemen (verwachting is dat nWMO binnen 14 dagen een besluit zal nemen).

Mocht ook de Alliantie studie een positieve uitkomst hebben dan zal het product ook voor therapeutisch gebruik ingezet kunnen worden (in de veronderstelling dat de commissie de indicatiestelling zal aanpassen).

Het gebruik is moeilijk in te schatten, maar mede omdat het door VWS wordt verstrekt/betaald zou het een flinke vlucht kunnen nemen zolang er geen nieuwe behandelopties voor handen zijn.

Op dit moment hebben we 12000 vials klaar staan voor gebruik. We hebben tussenproduct op voorraad liggen om op korte termijn 4000 extra flacons te maken.

Dit vertalen naar doses cq behandeling van patiënten is lastig en afhankelijk van studieresultaten. Op basis van het huidige protocol komt het overeen met 6000 behandelingen.

Het inplannen van het overige plasma kan naar gelang van de ontwikkeling van de studieresultaten van de Alliantie.

Kort samengevat, Nederland staat er uitzonderlijk goed voor, zowel met betrekking tot plasma als hyper IG.

In geen enkel ander Europees land is een vergelijkbare infrastructuur beschikbaar om dit te realiseren.

De beschikbaarheid is naar alle waarschijnlijkheid groter dan wat de Alliantie te bieden heeft, of het toereikend voor de vraag zal zijn hangt met name samen met de uitkomst van de Alliantie studie.

With kind regards/Met vriendelijke groet,

5.1.2e

SPP B.V. Plesmanlaan 125 1066 CX Amsterdam

Mob: +31 6 5.1.2e

Sanquin Plasma Products B.V. protects your privacy according to the Dutch and European legislation. You can find the updated SPP Privacy statement at <https://www.sanquin.org/products-and-services/plasma-pharmaceuticals/privacy/index>.

Van: 5.1.2e 5.1.2e 5.1.2e (5.1.2e @minvws.nl]

Verzonden: woensdag 10 maart 2021 12:53

Aan: 5.1.2e, 5.1.2e < 5.1.2e @sanquin.nl>

CC: 5.1.2e, 5.1.2e, (5.1.2e) < 5.1.2e @minvws.nl>

Onderwerp: FW: Availability and allocation of investigational plasma-derived therapy against COVID-19

Beste 5.1.2e

Ik wilde even onderstaande bij je toetsen, ik zag dat jij ook in al `cc stond. Onze indruk is dat het product dat wordt aangeboden vergelijkbaar is met het Nanogam-COVIg dat we reeds bij jullie op voorraad hebben liggen. Kun jij dit bevestigen?

Daarnaast lijkt het ons dat de mogelijke voorraad die we zouden kunnen ontvangen vanuit het consortium niet in verhouding staat tot de voorraad die we reeds beschikbaar hebben uit onze opdrachten aan jullie. We overwegen daarom op dit moment niet in te gaan op dit aanbod, maar het middel te laten aan landen die geen eigen voorraad hebben, vanuit het oogpunt van solidariteit. Kun jij hier wat nadere duiding aan geven? Ook in de context van de zich mogelijk ontwikkelende vraag naar het product in NL.

Alvast dank, 5.1.2e

5.1.2e

5.1.2e

5.1.2e

5.1.2e

5.1.2e

5.1.2e

5.1.2e

5.1.2e 5.1.2e 5.1.2e

5.1.2e

Dubbel

4 - 5

Dubbel