



Ministerie van Volksgezondheid,  
Welzijn en Sport

Biosynex BV  
t.a.v. de heer/mevrouw 5.1.2e  
22 Boulevard Sébastien Brant  
67400 Illkirch-Graffenstaden  
France

**Directoraat Generaal  
Curatieve Zorg**  
Directie Geneesmiddelen en  
Medische Technologie

**Bezoekadres:**  
Parnassusplein 5  
2511 VX Den Haag  
T 070 340 79 11  
F 070 340 78 34

www.rijksoverheid.nl

**Inlichtingen bij**

5.1.2e

5.1.5 @minvws.nl

Datum 24 maart 2021  
Betreft Besluit aanvraag ontheffing ex art. 8 Wmh

**Kenmerk**  
1848532-220062-GMT

**Uw brief**

*Correspondentie uitsluitend  
richten aan het retouradres  
met vermelding van de datum  
en het kenmerk van deze  
brief.*

Geachte heer/mevrouw 5.1.2e

Namens BIOSYNEX SWISS SA (hierna: de aanvrager) heeft u mij op 10 maart 2021 verzocht om ontheffing ex artikel 8 van de Wet op de medische hulpmiddelen (Wmh) ingediend voor BIOSYNEX COVID-19 Ag BSS rapid test.

In deze brief treft u het besluit op uw aanvraag aan.

### Beoordeling van uw aanvraag

Ik heb de door uw aangeleverde documentatie beoordeeld. Daaruit blijkt het volgende:

- U bent fabrikant van een antigeentest die reeds aantoonbaar een CE-markering voor professioneel gebruik als antigeen sneltest heeft.
- U heeft aangetoond dat u reeds een aanvraag heeft ingediend bij een EU27 Notified Body voor het verkrijgen van het CE-certificaat voor gebruik van deze test als zelftest.
- Ik heb over uw aanvraag aanvullend advies gevraagd aan de Inspectie voor de Gezondheidszorg en Jeugd (hierna: IGJ). De marginale check heeft als doel na te gaan of er bezwarende factoren zijn met betrekking tot de fabrikant van de antigeen sneltest. De IGJ heeft bij deze marginale check geen bezwarende factoren met betrekking tot de fabrikant en het product gevonden.
- Daarnaast heb ik over uw aanvraag nader advies gevraagd aan het Rijksinstituut voor Volksgezondheid en Milieu (hierna: RIVM). In de context van het verlenen van een tijdelijke ontheffing door VWS onder de bijzondere omstandigheden van de COVID-19 situatie, voeren zij bij elke volledige aanvraag een beperkte beoordeling uit van een aantal dossieronderdelen. De beoordeelde dossieronderdelen zijn: beschrijving product, gebruiksaanwijzing, gebruiksvriendelijkheidsstudie, risico management, validatiestudies en checklist essentiële eisen. Deze beoordeling kan niet worden vergeleken met een beoordeling in de context

van de eisen voor CE-certificering. De fabrikant kan hieraan ook geen rechten ontleen in een traject voor certificering bij een notified body.

**Directoraat Generaal  
Curatieve Zorg**  
Directie Geneesmiddelen en  
Medische Technologie

- De eindconclusie van de beoordeling van het RIVM van BIOSYNEX COVID-19 Ag BSS rapid test is: In de basis is de test voldoende. Het RIVM stelt wel voor om enkele aanpassingen in de gebruiksaanwijzing te eisen.

### **Besluit**

Op basis van de beoordeling, het advies van de IGJ en het RIVM besluit ik als volgt:

Ik verleen BIOSYNEX SWISS SA hierbij op grond van artikel 8, eerste lid en 9, eerste lid, van de Wm tot uiterlijk 31 december 2021 onder hierna genoemde voorwaarden een ontheffing van het bepaalde in artikel 3, eerste lid en artikel 7 van het Besluit in-vitro diagnostica inzake het voorhanden hebben en afleveren van BIOSYNEX COVID-19 Ag BSS rapid test als zelftest waarvoor (nog) geen CE-certificaat is afgegeven.

De voorwaarden zijn als volgt:

- De ontheffing is beperkt tot Nederlands grondgebied.
- De ontheffing begint op 24 maart 2021 en blijft geldig tot uiterlijk 31 december 2021.
- Indien voor 31 december 2021 door de notified body een CE-certificaat wordt afgegeven voor het gebruik van deze test als zelftest, informeert de fabrikant onverwijld het ministerie van VWS en IGJ via [5.1.5@minvws.nl](mailto:5.1.5@minvws.nl) door het overhandigen van een kopie van het CE-certificaat. De ontheffing is dan per direct opgeheven. Tests die op dat moment reeds onder de ontheffing in de handel zijn gebracht, mogen nog wel worden verkocht aan de gebruiker en gebruikt.
- Uw antigeen sneltest voldoet aan de vereisten voor zelftesten zoals genoemd in het Besluit in-vitro diagnostica en beschikbare normen op het gebied van zelftesten (met uitzondering van het door het Notified Body afgegeven certificaat voor gebruik als zelftest).
- Indien de notified body na het doorlopen van de conformiteitsbeoordelingsprocedure tot de conclusie komt dat de test niet aan de gestelde wettelijke eisen voor zelftesten voldoet en geen CE-certificaat wordt afgegeven, dient u dit onverwijld te melden aan het ministerie en de IGJ via [5.1.5@minvws.nl](mailto:5.1.5@minvws.nl).
- De fabrikant verstrekt onverwijld aan de IGJ op aanvraag volledige informatie over alle incidenten waar het product (of gebruik van het product) bij betrokken is, dit in aanvulling op de nu al geldende procedures.
- U volgt de reguliere wettelijke procedures ten aanzien van vigilantie voor veiligheidskwesties die zijn gerelateerd aan de algemene veiligheids- en prestatie eisen.
- Bij signalen over calamiteiten en veiligheidskwesties, gerelateerd aan het zelfafname aspect van desbetreffende test, rapporteert u onmiddellijk aan de IGJ.
- U dient in de gebruiksaanwijzing op te nemen waar een gebruiker zich kan wenden als hij melding wil maken van een klacht of incident over de test.

- De gebruiksaanwijzing moet door de overheid vastgestelde instructies bevatten voor de gebruiker. Daarin moet uitgelegd worden hoe de gebruiker van de test moet handelen bij een negatieve of positieve testuitslag. Deze zijn te vinden de website van de Rijksoverheid<sup>1</sup>.
- Afhankelijk van het verloop van de pandemie kan het ministerie van VWS besluiten deze instructies tussentijds aan te passen. Hierover wordt u dan nader geïnformeerd.
- Indien u een wijziging wilt doorvoeren in de essentiële eisen van de test, waaronder expliciet de etikettering (buitenste verpakking en gebruiksaanwijzing), dient u deze wijziging voor te leggen aan het ministerie van VWS via [5.1.5@minvws.nl](mailto:5.1.5@minvws.nl).
- Dit besluit zal openbaar worden gemaakt via [www.rijksoverheid.nl/ontheffingen-antigeentesten](http://www.rijksoverheid.nl/ontheffingen-antigeentesten). Indien door een notified body een CE-certificaat wordt afgegeven voor het gebruik van de sneltest als zelftest, zal de ontheffing van de website worden verwijderd.
- U dient danwel op de verpakking, danwel in de aanvullende instructies kenbaar te maken dat u BIOSYNEX COVID-19 Ag BSS rapid test op de markt brengt onder deze verleende ontheffing, onder verwijzing naar de website waar het besluit gepubliceerd wordt. Dat kan middels een aanduiding/sticker op de verpakking met de naam van de aanvrager en verwijzing naar de website waar alle ontheffingen gepubliceerd worden, of in de aanvullende instructies over de te nemen vervolgstappen bij een negatieve/positieve testuitslag.

**Directoraat Generaal  
Curatieve Zorg**  
Directie Geneesmiddelen en  
Medische Technologie

Specifiek ten aanzien van de gebruiksaanwijzing dient u de volgende aanpassingen door te voeren:

- Neus snuiten ontbreekt.
- Het Onderschrift van plaatje 4 en 5 is verwisseld.
- Onder 'beoogd gebruik' staat dat een negatieve uitslag "bij iemand die wel symptomen vertoont" besmetting niet uitsluit. Dit is misleidend, omdat dit ook geldt bij iemand zonder symptomen.
- Sommige onderdelen van de gebruiksaanwijzing komen niet overeen met de (Engelstalige) video instructies, bijv. stap 10 ontbreekt in video; stap 14: afleesmoment verschilt.
- Moeilijke termen moeten worden vermeden of worden uitgelegd (bijv. interferenties, extractiebuis, druppelaarpipet).

Hoogachtend,

de minister voor Medische Zorg  
en Sport,  
namens deze,

5.1.2e

<sup>1</sup> [Informatie voor gebruiker van corona zelftest | Publicatie | Rijksoverheid.nl](#)

**Bezwaar**

Heeft u vragen over deze beslissing of bent u het er niet mee eens? Kijk eens op <http://www.rijksoverheid.nl/ministeries/vws/bezwaarschriften-vws>. Daar wordt uitgelegd wat u kunt doen als u het niet eens bent met de beslissing en misschien bezwaar wilt maken.

U kunt binnen zes weken na de datum die bovenaan deze brief staat, een bezwaarschrift indienen. Let op: doe dit op tijd, anders kan uw bezwaar niet behandeld worden.

Het indienen van een bezwaarschrift, schort de werking van dit besluit niet op. Noem in het bezwaarschrift uw naam en adres, de datum en het kenmerk van deze brief (dit kenmerk vindt u in de rechterkantlijn). Geef aan waarom u het niet eens bent met de beslissing. Vergeet niet om uw bezwaarschrift te ondertekenen en van een datum te voorzien. Wilt u zo vriendelijk zijn om een kopie van deze brief mee te sturen met het bezwaarschrift?

Het bezwaarschrift kunt u e-mailen naar: 5.1.5@minvws.nl, bij voorkeur met een ingescande handtekening.

Indien u het bezwaarschrift per e-mail indient zonder ondertekening, bestaat de mogelijkheid dat u op een later moment verzocht wordt om bewijs te leveren dat u bevoegd bent tot het indienen van het bezwaar.

U kunt uw bezwaarschrift ook per post versturen naar:  
Ministerie van Volksgezondheid, Welzijn en Sport  
t.a.v. Directie Wetgeving en Juridische Zaken  
Postbus 20350  
2500 EJ Den Haag

U kunt uw bezwaarschrift ook faxen naar: (070) 340 59 84.

**Directoraat Generaal  
Curatieve Zorg**  
Directie Geneesmiddelen en  
Medische Technologie