

To: [redacted] [redacted]@rivm.nl
From: [redacted]
Sent: Thur 3/18/2021 2:54:51 PM
Subject: RE: FOR INFO: Suspension of AZ vaccine
Received: Thur 3/18/2021 2:54:51 PM

Hi!

Goed dat er wordt geanticipeerd!

Ik zoek alleen, net als op andere punten, in hoeverre aansluiting vanuit LCI expertise nodig/gewenst is voor medisch inhoudelijke en praktijkkennis rondom (COVID-19) vaccinatie. Zeker als je het ook hebt over middelen voor professionals, zijn wij van de medisch inhoudelijke deskundigheid ook in dergelijke situatie. Het lijkt me dat op dit punt dan ook medische kennis/expertise op moet aanhaken.

Of zijn [redacted] hier vanuit medisch inhoudelijk voldoende op aangesloten? Dan ga ik na hoe wij via die lijn aangehaakt worden, en ook evt input kunnen geven.

Hoe kijk jij hier tegenaan? Hoe lopen deze lijnen volgens jou?

Groet,

[redacted]

From: [redacted] <[redacted]@rivm.nl>
Sent: donderdag 18 maart 2021 15:47
To: [redacted] <[redacted]@rivm.nl>
Subject: RE: FOR INFO: Suspension of AZ vaccine

Hi [redacted]

Ik snap je punt. Er wordt aan gewerkt in samenwerking met VWS. We hebben deze week verschillende scenario's uitgeschreven, incl. impactanalyse. Op basis van deze scenario's worden er boodschappen uitgewerkt en Q&A's en middelen bij bedacht, voor verschillende doelgroepen, ook professionals. Die middelen zijn uiteraard nu nog niet klaar.

Ook vanuit de RIVM Gedragsunit halen we nu feedback op voor de verschillende scenario's.

Monitoring gebeurt continu. Bij RIVM door onze collega's van Gedragsunit en bijv. social media. Bij VWS lopen er ook diverse onderzoeken. Maar het is inderdaad de vraag in hoeverre daarin gekeken wordt naar gevolgen AZ op andere vaccins. Dat weet ik niet.

Afhankelijk van de keuze voor het scenario zal ik onze uitwerking breder delen.

Vriendelijke groet,

[redacted]

[redacted]

Bedrijfsvoering | Communicatie en Documentaire informatievoorziening
Rijksinstituut voor Volksgezondheid en Milieu

Antonie van Leeuwenhoeklaan 9 | 3721 MA Bilthoven

T +31 [redacted]
M +31 [redacted]
[redacted]@rivm.nl
<http://www.rivm.nl>

RIVM *De zorg voor morgen begint vandaag*

From: [redacted] <[redacted]@rivm.nl>
Sent: donderdag 18 maart 2021 12:17
To: [redacted] <[redacted]@rivm.nl>

Subject: FW: FOR INFO: Suspension of AZ vaccine

Importance: High

Hi [REDACTED]

Deel dit met jou. Gaat mn ook over de crisis communicatie aspecten rondom AZ stopzetten.

Bij de LCI taskforce vanochtend ook veel vragen:

- hoe we voorbereiden op én pro-actief communiceren om te zorgen dat er vertrouwen blijft in het vaccineren (COVID vaccins, maar mogelijk ook voor onze langlopende vaccinatieprogramma's).
- En hoe we monitoren hoe het staat met het vertrouwen in COVID19 vaccinatie nu met dit tijdelijk stopzetten AZ?

Mogelijk is er al een duidelijk communicatie crisis plan samen met de betrokken partijen CBG, VWS en Lareb. Als er elementen met LCI te delen zijn, graag.

Dat is nl nuttige info voor ons ivm de professionals die ook vragen stellen aan ons.

Groet,

[REDACTED]

From: [REDACTED] <[REDACTED]@rivm.nl>

Sent: donderdag 18 maart 2021 11:56

To: [REDACTED] <[REDACTED]@rivm.nl>

Cc: [REDACTED] <[REDACTED]@rivm.nl>

Subject: FW: FOR INFO: Suspension of AZ vaccine

Importance: High

From: [REDACTED] <[REDACTED]@minvws.nl>

Sent: donderdag 18 maart 2021 11:34

To: [REDACTED] <[REDACTED]@minvws.nl>; [REDACTED] <[REDACTED]@minvws.nl>; [REDACTED] <[REDACTED]@minbuza.nl>; [REDACTED]

[REDACTED] <[REDACTED]@minvws.nl>; [REDACTED] <[REDACTED]@minvws.nl>; [REDACTED] <[REDACTED]@rivm.nl>; [REDACTED]

[REDACTED] <[REDACTED]@rivm.nl>; [REDACTED] <[REDACTED]@rivm.nl>; [REDACTED] <[REDACTED]@minvws.nl>; [REDACTED]

[REDACTED] <[REDACTED]@minvws.nl>

Subject: FW: FOR INFO: Suspension of AZ vaccine

Van: [REDACTED] <[REDACTED]@ec.europa.eu>

Verzonden: donderdag 18 maart 2021 11:33:53 (UTC+01:00) Amsterdam, Berlijn, Bern, Rome, Stockholm, Wenen

Aan: [REDACTED] <[REDACTED]@ec.europa.eu>

Onderwerp: FOR INFO: Suspension of AZ vaccine

Dear Members of the Health Security Committee,

Dear colleagues,

Below you will find the email sent to the HSC Communicators' Network earlier this morning, for your information, on the suspension of AstraZeneca vaccines.

Kind regards,

HSC Secretariat

From: SANTE HSC COMNET <[REDACTED]@ec.europa.eu>

Sent: Thursday, March 18, 2021 10:53 AM

Cc: SANTE HSC COMNET <[REDACTED]@ec.europa.eu>; SANTE C3 HSC <[REDACTED]@ec.europa.eu>; SANTE HEOP

COMMUNICATION <[REDACTED]@ec.europa.eu>

Subject: FOR INFO: Suspension of AZ vaccine

Dear Members of the HSC Communicators' Network,

This email is also sent to the additional countries involved with the risk communication work on COVID-19 vaccines. I am forwarding to you information from EMA and WHO/Europe about the suspension of AZ vaccine.

From EMA:

The investigation of COVID-19 Vaccine AstraZeneca and thromboembolic events by the European Medicines Agency will conclude this afternoon. EMA will be organising a press briefing **later today, 18 March**, to present the findings and explain the investigation. You can follow the press briefing live via [Europe by Satellite](#). A link to the live broadcast will also be available on the EMA website: www.ema.europa.eu

The exact timing is yet to be confirmed. **Currently, the press conference is planned for 15:00**. Once available, we will also share a link to EMA's announcement. We encourage you if you can to follow the press conference directly.

From WHO/Europe:

- Yesterday we shared the below **reactive statement**

WHO takes safety concerns very seriously. Thanks to a rigorous system of surveillance for any adverse events following immunization, blood coagulation disorders have been detected in very few people in the period following vaccination with the AstraZeneca COVID-19 vaccine in some countries in the WHO European Region. While at this stage we have not seen any significant increase in frequency of the disorders at the broader population level, there are several aspects of these cases which require careful evaluation, including the age of patients, clinical features and severity of conditions.

This data is now being collected and carefully reviewed by WHO and the European Medicines Agency (EMA). At this time, we do not know whether some or all of the conditions have been caused by the vaccine or by other coincidental factors. As soon as the review is finalized, we will inform of any findings.

For the moment, based on the evidence reviewed to date by the EMA, the benefits of the AstraZeneca vaccine in preventing hospitalization and death due to COVID-19 outweigh the risks of side effects.

While the evidence is being reviewed by EMA and WHO, monitoring of vaccine safety will continue and should be further enhanced. WHO recommends that all countries ensure their national experts and structures are fully engaged in reporting and investigating any serious events among vaccinated persons with any COVID-19 vaccine and in assessing the causality of such events. Collaboration and communication at national and international levels remain a key part of the global COVID-19 vaccination rollout and safety surveillance mechanism. It is also important that vaccination campaigns continue so that we can save lives and prevent severe disease from the virus.

- **Tweets** went out this morning

https://twitter.com/WHO_Europe?ref_src=twsrc%5Etfw%7Ctwcamp%5Eembeddedtimeline%7Ctwterm%5Eprofile%3AWHO_Europe&ref_url=https%3A%2F%2Fwww.euro.who.int%2Fen%2Fhome

- **Crisis communication plan** with scenarios is attached

We can come back to this point at our upcoming audio next week on Wednesday.

Best regards,
HSC Secretariat