

To: 5.1.2e <5.1.2e@rivm.nl>
From: 5.1.2e
Sent: Mon 12/7/2020 3:35:23 PM
Subject: RE: validatiestudie asymptomatern sneltests
Received: Mon 12/7/2020 3:35:24 PM

Ja dus, graag op de agenda en graag 5.1.2e erbij, groetjes, 5.1.2e

From: 5.1.2e <5.1.2e@rivm.nl>
Sent: maandag 7 december 2020 16:34
To: 5.1.2e <5.1.2e@rivm.nl>
Subject: FW: validatiestudie asymptomatern sneltests

Hoi 5.1.2e

Inzicht en discussie is al schriftelijk gecommuniceerd zie ik zullen we dit morgen nog bespreken onder kopje diagnostiek? Ik heb 5.1.2e nog niet uitgenodigd dat is waarschijnlijk wel handig naast 5.1.2e
 Hoer graag, dan kan ik nog een agenda wijziging rond sturen of morgen melden aan het begin van de vergadering?
 5.1.2e

Van: 5.1.2e <5.1.2e@rivm.nl>
Verzonden: maandag 7 december 2020 15:58
Aan: 5.1.2e <5.1.2e@erasmusmc.nl>; 5.1.2e <5.1.2e@rivm.nl>; 5.1.2e
 <5.1.2e@rivm.nl>; 5.1.2e <5.1.2e@rivm.nl>
CC: 5.1.2e <5.1.2e@rivm.nl>; 5.1.2e <5.1.2e@rivm.nl>
Onderwerp: RE: validatiestudie asymptomatern sneltests

Hoi allen,

Het opzetten van deze studie blijkt lastig omdat de toeleiding van de doelgroep nauwe contacten naar validatieteststraten vooraf via call center/CoronIT niet goed mogelijk is. Triageren moet in de teststraat zelf, GGD'en gaven eerder aan dat dat niet kon. Maar dit is met extra personeel dat via GGD GHOR beschikbaar gesteld wel mogelijk.

5.1.2i 1 5.1.2i Toelichting

5.1.2i Toelichting

5.1.2i Toelichting Na vele overleggen met CoronIT blijkt dat het niet gaat lukken om personen met klachten uit de validatieteststraten te houden. Dat kost dan helaas PCR capaciteit maar daar is geen oplossing voor te vinden.

Er is wel voortgang. Niet WMO verklaring is binnen en studie materialen om de studie AVG proof te maken (informed consent formulier en deelnemer informatie brief) zijn gecheckt door jurist en afgerond. De planning was vanmorgen dat GGD West Brabant donderdag gaat beginnen. Helaas is er net een kink in de kabel gekomen wat PCR lab West Brabant betreft die vanwege omzetten Cobas platform eind deze week niet eerder dan maandag kunnen beginnen. Hier wordt nog verder over overlegd. Overleg met GGD Rotterdam-Rijnmond en ErasmusMC loopt om ook daar snel te beginnen. Zelfde geldt voor Utrecht, en eventueel ook Den Haag.

Voor de data om de resultaten te kunnen evalueren zijn we afhankelijk van de datastroom van CoronIT naar RIVM en daar ontbreken nog een aantal relevante velden. Dit staat als het goed is ook op de agenda bij VWS en CoronIT. Maar we krijgen geen zicht op wanneer we vollediger data krijgen.

Groet,
 5.1.2e

From: 5.1.2e <5.1.2e@erasmusmc.nl>
Sent: maandag 7 december 2020 13:04
To: 5.1.2e <5.1.2e@rivm.nl>; 5.1.2e <5.1.2e@rivm.nl>; 5.1.2e
 <5.1.2e@rivm.nl>; 5.1.2e <5.1.2e@rivm.nl>
Cc: 5.1.2e <5.1.2e@rivm.nl>; 5.1.2e <5.1.2e@rivm.nl>
Subject: Re: validatiestudie asymptomatern sneltests

Hoi

Dit is de studie van [redacted]. Die wordt steeds ingewikkelder en is met jullie belegd / overlegd?
Ik denk dat we heel snel kunnen schakelen als we "pragmatisch" valideren maar deze studie is gedaan met een grote powercalculatie als basis en modelleringsambities, als ik het goed heb.

Als het moet kunnen we kijken wat er in bijvoorbeeld onze teststraten bij kan.

Maar punt is wel: VWS wil alles tegelijk. Er zijn ook nieuwe testen aangezocht die gevalideerd moeten worden, deels omdat de testen die we nu gebruiken (Abbott, BD) uit de aanbesteding zijn gevallen (wordt nog over gesproken). En de PCR op dag 5 loopt vanaf vorige week, dus daar moet ook snel naar gekeken worden.



P.O. box 2040, 3000 CA Rotterdam, The Netherlands
Office address: [redacted] Dr. Molewaterplein 40, 3015 GD Rotterdam, The Netherlands
E-mail: [redacted] @erasmusmc.nl | Phone +31 10 [redacted]

From: [redacted] <[redacted]@rivm.nl>
Sent: 07 December 2020 12:59
To: [redacted] <[redacted]@rivm.nl>; [redacted] <[redacted]@rivm.nl>; [redacted] <[redacted]@rivm.nl>
Cc: [redacted] <[redacted]@rivm.nl>; [redacted] <[redacted]@erasmusmc.nl>; [redacted] <[redacted]@rivm.nl>
Subject: FW: validatiestudie asymptomatern sneltests

Beste [redacted]

Zie aub onderstaand bericht. Ik agendeer dit punt morgen op het RT, hier moeten we iets mee.

[redacted] ik dacht dat verschillende labs al parallel aan te testen waren bij asymptomatische contacten met PCR en antigeentesten ([redacted] onder andere). Klopt dat? Weet jij hier iets van?

In ieder geval moeten we het morgen hierover hebben.

[redacted] graag op de agenda van het RT morgen

Groet, [redacted]

From: [redacted] <[redacted]@minvws.nl>
Sent: maandag 7 december 2020 09:53
To: [redacted] <[redacted]@rivm.nl>
Cc: [redacted] <[redacted]@rivm.nl>; [redacted] <[redacted]@minvws.nl>
Subject: validatiestudie asymptomatern sneltests

Beste [redacted]

Heel drukke tijden voor het RIVM en toch vraag ik (weer) je dringende aandacht.

Het betreft de stand van zaken van de validatiestudies met antigeen sneltests die het RIVM met [redacted] vanaf 1 december zou uitvoeren.

We waren indertijd erg opgelucht met de toezegging van [redacted] dat als we een of twee weken asymptomaten dubbel zouden testen op de teststraten en dat we dan genoeg data zouden hebben.

Inmiddels heb ik kennis genomen van een mailwisseling tussen [redacted] en [redacted] en [redacted] en ben daar erg van geschrokken.

5.1.2e schetst in die mail een lange lijst problemen en knelpunten en eigenlijk geen oplossingen, laat staan een concrete start- en einddatum.

Er zit ongelooflijke druk op het valideren van de antigeen sneltesten bij mensen zonder klachten, want elke volgende stap van de minister in het testbeleid is daarvan afhankelijk.

Inmiddels zitten we in week 50 en verstrijkt de tijd.

Als je vanuit VWS of mij hulp nodig hebt (richting de GGD-en) of extra menskracht, zeg het alsjeblieft want wij willen dit voor de jaarwisseling rond hebben qua dataverzameling.

Ik kan me voorstellen dat we hier met de betrokkenen een call over hebben om knopen te hakken als dat helpt.

Ik zit overigens op het puntje van mijn stoel voor de afloop van de blaastest in het OMT, waarvoor 5.1.2e overigens al gestart is met een nieuwe validatie voor asymptomaten.

Voor de blaastest hebben we nog een CE probleem op te lossen dus we moeten kunnen werken met de antigeentesten.

Met vriendelijke groet,

5.1.2e

Dit bericht kan informatie bevatten die niet voor u is bestemd. Indien u niet de geadresseerde bent of dit bericht abusievelijk aan u is verzonden, wordt u verzocht dat aan de afzender te melden en het bericht te verwijderen. Het RIVM aanvaardt geen aansprakelijkheid voor schade, van welke aard ook, die verband houdt met risico's verbonden aan het elektronisch verzenden van berichten.
www.rivm.nl De zorg voor morgen begint vandaag

This message may contain information that is not intended for you. If you are not the addressee or if this message was sent to you by mistake, you are requested to inform the sender and delete the message. RIVM accepts no liability for damage of any kind resulting from the risks inherent in the electronic transmission of messages.

www.rivm.nl/en Committed to *health and sustainability*