

**To:** [redacted] 5.1.2e [redacted] 5.1.2e @rivm.nl]; [redacted] 5.1.2e [redacted] 5.1.2e [redacted] 5.1.2e @minvws.nl]; [redacted] 5.1.2e [redacted] 5.1.2e @ggdghor.nl]; [redacted] 5.1.2e [redacted] 5.1.2e @rivm.nl]; [redacted] 5.1.2e [redacted] 5.1.2e @rivm.nl]; [redacted] 5.1.2e [redacted] 5.1.2e @umcutrecht.nl]  
**Cc:** [redacted] 5.1.2e [redacted] 5.1.2e @minvws.nl]; [redacted] 5.1.2e [redacted] 5.1.2e @minvws.nl]  
**From:** [redacted] 5.1.2e  
**Sent:** Mon 12/14/2020 10:05:10 PM  
**Subject:** RE: Asymptomatische validatie  
**Received:** Mon 12/14/2020 10:05:17 PM

Ah,

Ik had niet begrepen dat het om deze velden ging.

Voor BSN en patiëntnummer is er tot nu inderdaad geen wettelijke basis om die aan RIVM te leveren. Mooi dat er nu gekeken wordt onder welke voorwaarden het eventueel wel zou kunnen.

Ik vraag me wel af hoe dit bij eerdere validatiestudies is opgelost, want daar hebben we de gegevens ook niet aangeleverd.

Met vriendelijke groet,

[redacted] 5.1.2e  
[redacted] 5.1.2e



Zwarte Woud 2 E-mail : [redacted] 5.1.2e @ggdghor.nl  
 3524 SJ Utrecht Website : [www.ggdghor.nl](http://www.ggdghor.nl)  
 Telefoon [redacted] 5.1.2e Twitter : @GGDGHORNL  
 Mobiel: [redacted] 5.1.2e Werkdagen : [redacted] 5.1.2e

*De uitbraak van het nieuwe Coronavirus vraagt dat ook wij, in lijn met de maatregelen van de Rijksoverheid, zoveel mogelijk thuiswerken. U kunt mij goed bereiken via e-mail of via mijn mobiele telefoon.*

**Van:** [redacted] 5.1.2e <[redacted] 5.1.2e @rivm.nl>

**Verzonden:** maandag 14 december 2020 22:43

**Aan:** [redacted] 5.1.2e [redacted] 5.1.2e [redacted] 5.1.2e @minvws.nl]; [redacted] 5.1.2e [redacted] 5.1.2e @ggdghor.nl]; [redacted] 5.1.2e [redacted] 5.1.2e @ggdghor.nl]; [redacted] 5.1.2e [redacted] 5.1.2e @rivm.nl]; [redacted] 5.1.2e [redacted] 5.1.2e @rivm.nl]; [redacted] 5.1.2e [redacted] 5.1.2e @rivm.nl]; [redacted] 5.1.2e [redacted] 5.1.2e @rivm.nl]; [redacted] 5.1.2e [redacted] 5.1.2e @rivm.nl]; [redacted] 5.1.2e [redacted] 5.1.2e @rivm.nl]; [redacted] 5.1.2e [redacted] 5.1.2e @umcutrecht.nl]  
**CC:** [redacted] 5.1.2e [redacted] 5.1.2e @minvws.nl]; [redacted] 5.1.2e [redacted] 5.1.2e @minvws.nl]

**Onderwerp:** Re: Asymptomatische validatie

Beste [redacted] 5.1.2e

Ik heb nagevraagd bij [redacted] 5.1.2e en [redacted] 5.1.2e of ik iets gemist had maar bij ons is niet bekend dat de punten rond velden uit

CoronIT die we nodig hebben voor de surveillance en analyse voor de snelste validatie op korte termijn naar RIVM komen.

Een belangrijk veld is het CoronIT patient ID dat nodig is om herhaalde testers te kunnen identificeren. Daarnaast is ook de info over datum contact uit de app belangrijk. En last but not least is er een BSN koppeling nodig om de info uit CoronIT aan de info uit HPZ.one te kunnen linken.

Onze jurist [5.1.2e] is opnieuw in overleg met jurist van GGD GHOR. Het lijkt me ook handig als jurist van VWS hier ook in mee werkt. Als iemand weet wie daar al mee bezig is of voor benaderd kan worden binnen VWS dan graag dat laten weten aan [5.1.2e]

Groeten,

[5.1.2e]

---

**From:** [5.1.2e] [5.1.2e] <[5.1.2e]@minvws.nl>  
**Sent:** Monday, 14 December 2020 09:17:19  
**To:** [5.1.2e]; [5.1.2e]; [5.1.2e]  
**Cc:** [5.1.2e]; [5.1.2e]  
**Subject:** RE: Asymptomatische validatie

[5.1.2e] dat is goed nieuws, dank ook voor de snelle reply!

[5.1.2e]

---

**Van:** [5.1.2e] <[5.1.2e]@ggdghor.nl>  
**Verzonden:** maandag 14 december 2020 09:16  
**Aan:** [5.1.2e] [5.1.2e] <[5.1.2e]@minvws.nl>; [5.1.2e] <[5.1.2e]@rivm.nl>; [5.1.2e], [5.1.2e] <[5.1.2e]@ggdghor.nl>  
**CC:** [5.1.2e] <[5.1.2e]@minvws.nl>; [5.1.2e] <[5.1.2e]@minvws.nl>  
**Onderwerp:** RE: Asymptomatische validatie

Voor zover ik weet is het probleem met ontbrekende velden in de rapportage ondertussen opgelost (of wordt het dat op zeer korte termijn). Zo niet, dan hoor ik dat graag.

Met vriendelijke groet,

[5.1.2e]

[5.1.2e]



Zwarte Woud 2                      E-mail                      : [5.1.2e]@ggdghor.nl  
 3524 SJ Utrecht                      Website                      : [www.ggdghor.nl](http://www.ggdghor.nl)  
 Telefoon: [5.1.2e]                      Twitter                      : [@GGDGHORNL](https://twitter.com/GGDGHORNL)

Mobiel: 5.1.2e

Werkdagen : 5.1.2e

De uitbraak van het nieuwe Coronavirus vraagt dat ook wij, in lijn met de maatregelen van de Rijksoverheid, zoveel mogelijk thuiswerken. U kunt mij goed bereiken via e-mail of via mijn mobiele telefoon.

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

**Verzonden:** maandag 14 december 2020 09:15

**Aan:** 5.1.2e <5.1.2e @rivm.nl>; 5.1.2e <5.1.2e @ggdghor.nl>; 5.1.2e

<5.1.2e @ggdghor.nl>

**CC:** 5.1.2e <5.1.2e @minvws.nl>; 5.1.2e <5.1.2e @minvws.nl>

**Onderwerp:** RE: Asymptomatische validatie

Beste 5.1.2e betreffende de onderstaande punten van de volgende van:

- Essentiële velden uit CoronIT voor data analyse zijn nog niet opgenomen in de datastroom van CoronIT naar RIVM. Geen duidelijkheid vanuit CoronIT over tijdsplan.
- Voortgang op dossier juridische basis uitwisseling GGD GHOR – RIVM. Ik heb van jurist RIVM begrepen dat er gewacht wordt op een **opdrachtbrief vanuit VWS**. Onduidelijk waar dit in mei, september, en nu weer blijft hangen.

Kunnen jullie mij meer detail vertellen over de opdrachtbrief van VWS? Aan wie, moet deze zijn gericht, en wat is de opdracht? Wat zijn de knelpunten? Wie moet ik daarbij betrekken?

Zijn de juiste data toegankelijk voor de validatie studie antigeentesten 5<sup>de</sup> dag BCO/app?

5.1.2e

**Van:** 5.1.2e <5.1.2e @rivm.nl>

**Verzonden:** donderdag 10 december 2020 20:39

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

5.1.2e <5.1.2e @minvws.nl>

**CC:** 5.1.2e @umcutrecht.nl' <5.1.2e @umcutrecht.nl>; 5.1.2e <5.1.2e @rivm.nl>

**Onderwerp:** RE: Asymptomatische validatie

Beste 5.1.2e

Ik wil graag punt 4 van de mail van vorige week nog onder jullie aandacht brengen.

De concept samenwerkingsovereenkomst met de GGD is morgen klaar en daarin willen we graag vastleggen dat gemaakte materiaal en personeelskosten voor de uitvoering van de validatiestudie door de deelnemende laboratoria en GGD'en gedeclareerd kunnen worden bij VWS. En op welke wijze dit geregeld kan worden (waar kan de factuur naar toe).

Maandag gaat gestart worden op twee locaties in West Brabant, dinsdag in Rotterdam.

Morgen heb ik gegevens over hoeveel mensen er nu ongeveer per dag op deze locaties ingepland worden in de doelgroep 'asymptomatisch'. Dan kunnen we beter inschatten hoeveel tijd nodig gaat zijn om de benodigde aantallen te halen.

Kunnen jullie mogelijk ook nog iets betekenen wat betreft punt 2? Dit hangt samen met punt 7 en is nog steeds niet opgelost. We hebben nu gelukkig sinds deze week het samplenummer wel in onze CoronIT export zodat we ruwe analyses straks wel snel moeten kunnen doen. Maar meer detail en vooral de koppeling met GGD data van de follow up uit HPZone is nog niet mogelijk door onduidelijkheid over juridische basis.

Morgen zal ik nog een update sturen na ons projectgroep overleg.

Groet,

5.1.2e

**From:** 5.1.2e

Sent: donderdag 3 december 2020 13:02

To: [redacted] <[redacted]@minvws.nl>; [redacted] <[redacted]@minvws.nl>; [redacted] <[redacted]@minvws.nl>

Cc: [redacted] <[redacted]@umcutrecht.nl>; [redacted] <[redacted]@rivm.nl>

Subject: RE: Asymptomatische validatie

Beste [redacted]

Ik heb [redacted] vanmorgen gesproken, maar bij deze nog de punten per mail.

Sinds het eerste overleg twee weken geleden is er veel overleg geweest in verschillende samenstelling met de onderzoeksgroep, GGD GHOR en GGD'en over de opzet, logistiek en juridische aspecten. De validatie van de sneltest voor contacten zonder klachten is onderdeel van de bredere evaluatie van het nieuwe beleid dat dinsdag is ingegaan. We merken dat een aantal GGD'en door de grote druk om het nieuwe beleid op 1 december geïmplementeerd te hebben niet klaar is om al snel van start te gaan met een sneltest validatie. Daarnaast zijn we afhankelijk van de mogelijkheden van het call center en CoronIT voor het identificeren van de doelgroep van dag 5- contacten in de teststraat om hen om deelname aan de validatiestudie te kunnen vragen. Ook voor de analyse maken we gebruik van gegevens die standaard in CoronIT en HPZone worden geregistreerd. Het in overleg met de deelnemende GGD'en en GGDGHOR uitdenken van de logistiek van het inplannen tot deelname en afname van de extra sneltest in de teststraat heeft tijd gekost, mede omdat de definitieve werkwijze rond het plannen van de afspraken pas eind vorige week duidelijk was. Het uitwerken van de protocollen voor de GGD teststraten is naar verwachting deze week klaar. Onderdeel van het protocol is ook het toestemmingsformulier en de bijbehorende informatie sheet voor de deelnemers.

Het onderzoek moest ook getoetst worden door de METC om te bepalen of het WMO-plichtig is. Dat is gedaan met als oordeel van de METC van UMCU dat het onderzoek niet WMO-plichtig is. Uiteraard moet ook voldaan worden aan de AVG en daar komen zaken als verwerkingsovereenkomsten bij kijken. Hierover is maandag een constructief overleg geweest met het onderzoeksteam en juristen van RIVM en UMCU. Het RIVM ontvangt nu gegevens van de GGD'en in het kader van de surveillance, deze gegevens komen uit CoronIT en HPZone. Er is al maandenlang overleg tussen RIVM en GGD GHOR om de juridische basis voor het uitwisselen van gegevens uit de teststraten en over contacten in BCO uit te werken. Dat dit goed geregeld is, is ook voor dit validatieonderzoek van belang.

Een aantal punten die op 1 december nog opgelost moesten worden zijn:

1. CoronaMelder verwijst nog naar het algemene telefoonnummer voor inplannen test. Info op bandje is daar nog dat je niet kunt testen zonder klachten. [nog geen update wat stand van zaken is op 3 december]
2. Essentiële velden uit CoronIT voor data analyse zijn nog niet opgenomen in de datastroom van CoronIT naar RIVM. Geen duidelijkheid vanuit CoronIT over tijdsplan.
3. In verband met de AVG zijn Opdrachtsovereenkomsten/verwerkerovereenkomsten nodig tussen RIVM/UMCU en de deelnemende GGD'en (loopt)
4. Praktische zaken rond VWS als financier. Bestellen antigeen tests, facturering labs voor bepaling, vergoeding personeel inzet teststraat en lab. Het is de bedoeling dat de GGD'en de labs opdracht geven voor de antigeen bepaling en het aanleveren van de uitslagen. Daarvoor is duidelijkheid over financiering nodig.
5. Nog niet alle GGD zitten weer in fase 1 van het BCO. Sommigen zitten nog in fase 1b waar contacten niet worden opgevolgd op dag 10. Hier kunnen we wel rekening mee houden met de werving van GGD regio's voor de validatie.
6. Deelname GGD'en. GGD West-Brabant gaf aan snel te kunnen starten. GGD Rotterdam-Rijnmond zou intern bepreken wat nog opgevolgd moet worden, GGD Haaglanden heeft aangegeven mee te willen doen als protocollen verder uitgewerkt zijn en er is proefgedraai in een andere regio, GGD ZL lukt niet op korte termijn omdat ze volop bezig zijn met opzetten van een XL straat die per 15 dec operationeel moet zijn.
7. Voortgang op dossier juridische basis uitwisseling GGD GHOR – RIVM. Ik heb van jurist RIVM begrepen dat er gewacht wordt op een opdrachtbrief vanuit VWS. Onduidelijk waar dit in mei, september, en nu weer blijft hangen.

Vooraf punt 2 is een belemmering omdat het daardoor in de voorbereiding niet goed mogelijk is om een inschatting te krijgen van het aantal 'dag 5' afspraken per teststraat op basis waarvan we willen bepalen hoeveel teststraten mee moeten in de validatie en voor hoe lang de validatie moet lopen om de benodigde deelnemers te krijgen. Maar natuurlijk is het nieuwe beleid ook pas 2 dagen geleden ingegaan en is er een aanloop nodig voor het mogelijk is om een idee te krijgen van het aantal dag 5 afspraken.

Omdat elke teststraat weer anders opgezet is en met andere labs werkt moet nog goed gekeken worden naar de balans tussen meer GGD regio's werven of langer doorgaan in een beperkt aantal teststraten. GGD Haaglanden gaf

aan dat het logistiek een hele operatie is om een validatie op te zetten en adviseerde een select aantal grote straten te nemen en niet teveel regio's te werven.

In teststraten van GGD West Brabant kan inderdaad gestart worden zodra de materialen voor de deelnemers klaar zijn en de logistiek is uitgewerkt. In overleg met de GGD kan de opdrachtovereenkomst in een later stadium kan volgen. CoronIT moet nog wel aangepast worden om afspraken in nog door de GGD te bepalen tijdvakken in te kunnen plannen. Ik heb van CoronIT nog geen antwoord gekregen op de vraag op welke termijn dat kan. Ook praktische zaken rond bestellen en leveren van de antigeen testen moeten nog afgestemd worden. Het lijkt ons niet realistisch dat dit aanstaande vrijdag allemaal geregeld is. We hopen dat volgende week begonnen kan worden in de regio West Brabant, en dat in de loop van volgende week meer duidelijk is over de uitbreiding naar andere teststraten en wanneer de eerste resultaten verwacht kunnen worden.

Met vriendelijke groet, ook namens [redacted] 5.1.2e,

[redacted] 5.1.2e

.....  
 5.1.2e 5.1.2e [redacted] 5.1.2e  
 RIVM | Centrum Infectieziektebestrijding | Centrum Epidemiologie en Surveillance  
 Antonie van Leeuwenhoeklaan 9 | 3721 MA Bilthoven | [redacted] 5.1.2e  
 Postbus 1 | 3720 BA Bilthoven | [redacted] 5.1.2e  
 T [redacted] 5.1.2e  
 M [redacted] 5.1.2e  
<http://www.rivm.nl>  
 .....

---

**From:** [redacted] 5.1.2e ) <[redacted] 5.1.2e @minvws.nl>  
**Sent:** woensdag 2 december 2020 19:55  
**To:** [redacted] 5.1.2e <[redacted] 5.1.2e @rivm.nl>  
**Cc:** [redacted] 5.1.2e @umcutrecht.nl; [redacted] 5.1.2e [redacted] 5.1.2e ) <[redacted] 5.1.2e @minvws.nl>  
**Subject:** RE: Asymptomatische validatie

Dag [redacted] 5.1.2e

Vandaag heb ik contact gehad met [redacted] 5.1.2e over onderstaande vraag. Hij maakt zich zorgen over de huidige gang van zaken. Deel jij de zorgen van [redacted] 5.1.2e

Zoals ik het begrepen heb, kan er vrijdag pas begonnen worden, en dan alleen in Brabant. Kan jij concrete punten aandragen waarom het niet mogelijk is om op andere locaties te starten? Als het nodig is om dit in het LCT te benoemen, is het belangrijk om het probleem helder te hebben.

Misschien goed om dit morgenochtend te bespreken, hoor graag hoe jij hier in staat.

Groet, [redacted] 5.1.2e

---

[redacted] 5.1.2e )  
**Verzonden:** woensdag 2 december 2020 13:52  
**Aan:** [redacted] 5.1.2e <[redacted] 5.1.2e @rivm.nl>  
**Onderwerp:** FW: Asymptomatische validatie

Dag [redacted] 5.1.2e

Vanuit de teststraten van het bedrijfsleven kwam de vraag naar voren wanneer er data kan worden verwacht over de studie naar de dag 5-contacten uit BCO/coronamelder. [redacted] 5.1.2e meldde gisteren in de werkgroep dat er gisteren nog niet gestart kan worden. Kan jij mij verder helpen in die tijdlijn?

De vraag is wanneer er genoeg data verzameld is om iets te kunnen zeggen over de betrouwbaarheid van antigeentesten ten opzichte van de PCR bij dag 5-contacten. Ik begrijp dat die data afhankelijk is van de aantallen die geïncubeerd kunnen worden en dat dat nog onzeker is. Wat kan jij daar richtinggevend al over zeggen?

Hoor het graag!

Groet, [redacted] 5.1.2e

**Van:** 5.1.2e <5.1.2e@5.1.5.org>  
**Verzonden:** woensdag 2 december 2020 10:31  
**Aan:** 5.1.2e <5.1.2e@minvws.nl>  
**CC:** 5.1.2e <5.1.2e@mckinsey.com>; 5.1.2e <5.1.2e@minvws.nl>  
**Onderwerp:** Re: Asymptomatische validatie

Dank voor de toelichting 5.1.2e In het overzicht van validatiestudies zoals besproken in de stuurgroep, staat nog geen planning opgenomen van de einddatum en het OMT-advies. Zowel 5.1.2e als ik hebben de urgentie daarvan benadrukt, omdat het beleid al van kracht is om contacten te testen uit de App en het BCO en we daar veel capaciteit voor hebben gebouwd die we maar deels kunnen benutten zolang de validatie nog niet gedaan is. Daarnaast is de validatie ook van belang voor de pilots die we deze maand gaan uitvoeren bij werkgevers in Spoor-2. Kan jij wat meer duidelijkheid geven over het voorziene tijdpad van deze validatie?

Hartelijk dank,

5.1.2e

Op 1 dec. 2020, om 23:07 heeft 5.1.2e <5.1.2e@minvws.nl> het volgende geschreven:

Dag 5.1.2e

Fijn dat je vandaag aan kon sluiten bij de werkgroep antigeentesten.

Er is momenteel niet zoiets als *de asymptomatische validatie*. Er zijn wel een aantal studies waarin asymptomaten zijn opgenomen. Dat zijn de (afgeronde) studie bij voetballers, de vorige week gestarte wijkbusstudie in Rotterdam en de studie naar het gebruik van antigeentesten voor dag 5 contacten uit het BCO en de coronamelder (gaat deze week van start).

Op basis van deze studies wordt in de stuurgroep morgen een notitie gedeeld van 5.1.2e, 5.1.2e 5.1.2e en Jurgen van Heemst. In deze notitie wordt uiteengezet in hoeverre verdere validaties nodig zijn, of dat er uit de huidige validaties genoeg informatie kan worden gehaald om antigeentesten bij asymptomaten in te zetten.

Als die vraag niet direct uit de bespreking van de notitie naar voren komt, is het wellicht goed om die morgen te stellen. Naar mijn weten neemt 5.1.2e in ieder geval zitting in de stuurgroep.

Groet, 5.1.2e

---

**Van:** 5.1.2e <5.1.2e@mckinsey.com>  
**Verzonden:** dinsdag 1 december 2020 22:01  
**Aan:** 5.1.2e <5.1.2e@minvws.nl>  
**CC:** 5.1.2e <5.1.2e@5.1.5.org>  
**Onderwerp:** Asymptomatische validatie

Hoi 5.1.2e

Wij vroegen ons namens de VNO-NCW partijen af waar het staat met de asymptomatische validatie – is daar al iets over gepresenteerd in werkgroep 2? Zou jij ons kunnen laten weten wanneer deze asymptomatische validatie afgerond zou moeten zijn (of als deze al afgerond is hoe we aan de data zouden kunnen komen)?

Bij voorbaat dank,

5.1.2e

Tel: +31 5.1.2e  
5.1.2e  
5.1.2e  
Email: 5.1.2e@mckinsey.com  
5.1.2e | Tel: 5.1.2e | M +31 5.1.2e | E-mail: 5.1.2e@mckinsey.com  
McKinsey & Company, Amstel 344, 1017 AS Amsterdam, the Netherlands

---

This email is confidential and may be privileged. If you have received it in error, please notify us immediately and then delete it. Please do not copy it, disclose its contents or use it for any purpose.

---

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](http://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](http://www.rivm.nl/en) *Committed to health and sustainability*

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](http://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](http://www.rivm.nl/en) *Committed to health and sustainability*